

فصلنامه تخصصي دانش آزمایشگاهی ایران

سال ششم 🖬 شماره ۳ 📲 پاييز ۱۳۹۷ 🍙 شماره پياپي ۲۳

ISSN 2538-3450



پلاسمای ماکروویو - طیفسنجی نشر اتمی



مروری بر کروماتوگرافی مایع سریع پروتئين



معرفى آشكارساز الكترونهاى ثانويه در خلاء پایین در میکروسکوپهای الكتروني روبشي

حالتهای کاری میکروسکوپ نیروی اتمی در زیستشناسی و استخراج اطلاعات کمی

Contraction of the

-77. (C) (C) (C)

🖌 🛛 پنجمین گردهمآیی مدیران مراکز عضو شبکه آزمایشگاهی فناوریهای راهبردی به میزبانی پژوهشگاه صنعت نفت

از برترین آزمایشگاههای عضو شبکه آزمایشگاهی فناوریهای راهبردی تقدیر شد

and the standard and the stand and the st the strange way to be and the stand of the stand

Rentententer

www.IJLK.ir info@ijlk.ir



حالتهای کاری میکروسکوپ نیروی اتمی در زیستشناسی و استخراج اطلاعات کمی

واژههای کلیدی

میکروسکوپ نیروی اتمی، منحنی نیرو - فاصله، زیستشناسی، تیرک، سلول زنده.

> میکروسکوپ نیروی اتمی⁶ بهعنوان ابزاری قدرتمند امکان تهیه تصویر از نمونههای زیستی از مولکولهای منفرد تا سلولهای زنده را فراهم كرده و كنترل و مطالعه آنها را ميسر مىكند. محققان بلافاصله بعد از اختراع AFM دريافتند که برای بیشتر نمودن فرصتهای تهیه تصویر آن در نمونههای زیستی و رفع محدودیتهای این روش، همگام با فناوری، پیشرفت این میکروسکوپ مورد نیاز است، لذا این مسئله باعث بوجود آمدن حالتهای جدیدی از تهیه تصویر شد که به پیشبرد تواناییهای این روش کمک کرد. در اینجا مبانی اولیه، مزایا و محدودیتهای رایجترین حالتهای تهیه تصویر در زیستشناسی و حالتهای توسعه یافته جدید مبتنی بر استخراج اطلاعات کمی مانند تهیه تصویر چند عاملی، چند فرکانسی، تشخیص مولکولی و تهیه تصویر با سرعت بالا مورد بررسی قرار داده میشود.

حكيده

مقدمه

اختراع AFM در سال ۱۹۸۶ نقط و عطفی در تاریخ فناورینانو است و فرصتهای مطالعاتی جدیدی را در فیزیک، شیمی، علوم زیستی و پزشکی به وجود آورد. به کمک این میکروسکوپ، سطح با کنترل نیروهای فعال بین یک پروب نازک و سطح شبیه سازی می شود. امکان تهیه تصویر در سطح اتمی در طول یکسال از اختراع آن فراهم شد، اما چند سالی طول کشید تا تهیه تصویر روش برای کار کردن در یک مقیاس دمایی وسیع و تقریباً در به نوفه⁶ استثنایی و با توان تفکیک کمتر از نانومتر، باعث پیشرفت روشهای مرتبط با AFM شد که پروبهای متفاوتی منحصربه فرد MFA برای تهیه تصویر و کنترل مواد. انعطاف منحصربه فرد MFA برای تهیه تصویر و کنترل مواد. باعث شد را برای کنترل برهم کنش مواد، مورد استفاده قرار داد. انعطاف منحصربه فرد ایک مان در علم فناورینانو تبدیل شود و باعث



شـکل ۱: خط سـیر زمانـی از نوآوریهـای کلیـدی در AFM. از تولد در ۱۹۸۶ تـا آخریـن پیشـرفتهای انجام شـده در روشهـای تهیه تصویر بـا کمـک AFM در علـوم زیسـتی. نوآوریهـای کلیـدی کـه در طـول سـالیان ایجـاد شـدهاند عبـارت اسـت از: الـف- سیسـتم آشکارسـازی مبتنـی بـر انعکاس نـور و سـلول مایـع بـرای کار کـردن در محیـط آبی و در حالـت کاری تماسی (AFM (Bio–AFM، تصویـر بـالا: الیگومـر کلروپلاسـت. ب- حالـت کاری دینامیکـی AFM کـه بـا ار تعـاش تیرک، نیروهـای ناشـی از اصطـکاک را کاهـش داده و توانایـی روبـش نمونههای زیسـتی را دارد^۷، تصویـر بـالا: المـش داده و توانایـی روبـش نمونههای نیـرو – فاصلـه کـه برای پیکسـل به پیکسـل تصویـر، منحنـی مـورد نظر اندازهگیـری شـده و اطلاعات کمـی از خواص نمونـه در اختیار قـرار داده میشـود^۸، تصویـر بـالا: پروتئینهـای غشـایی. د- AFM چنـد متغیره کـه هنـگام روبش سـطح نمونه، چندیـن ویژگـی فیزیکی یا شـیمیایی را

نقشسهبرداری میکند^۹، سلولهای اپیدرم پوست انسان. ه- AFM مجهر به تهییه تصویر تشخیص مولکولی که نقشههایی از برهمکنشههای خاص مولکولی را آشکارسازی میکند^۱، تصویر بالا: سلول مخمر. ی- AFM چند فرکانسی به منظور تهیه نقشه از برهمکنشهای زیستی نمونه براساس مرتعش کردن سوزن در چند فرکانس و نقشهبرداری از متغیرهای فیزیکی^{۱۱}، تصویر بالا: آنتیبادی مونوکلونال. ک- AFM جفت شده با سیستمهای نوری برای تهییه تصویر از سیستمهای پیچیده زیستی بطور همزمان با میکروسکوپ نوری و AFM-Opto (Opto-AFM)، تصویر بالا: فیبروبلاست جنین موش. گ- AFM (Opto-AFM)، تصویر بالا: فیبروبلاستی جنین موش. گ- AFM با سرعت بالا که زمان تهیه تصویر را ۱۰۰۰ برابر تسریع میکند و بدین تر تیب مشاهده فرآیندهای پویای زیستی مقدور می شود^{۲۱}، تصویر بالا: پروتئین باکتریورودوپسین. بیشتر این عملکردها مکمل یکدیگر هستند و در نهایت به AFM ترکیبی منجر می شوند [۱].

> کردن AFM در دمای محیط و محیط مایع، AFM را به سمت علوم زیستی سوق داد. برای نشان دادن پیچیدگی سیستمهای زیستی که میتواند از نوکلئیک اسیدها تا سلولها و بافتها وسعت یابد، حالتهای کاری متفاوتی از AFM در طول سالیان به وجود آمده است (شکل ۱).

در دهه های اخیر پیشرفتهای مهمی در تهیه تصویر با وضوح بالا بهدست آمده است، از جمله میکروسکوپ ابر وضوح^{۱۳} یا میکروسکوپ الکترونی کرایو^{۱۴} که به شکل جعبه ابزار تهیه تصویر کنونی منجر شدهاست. (جدول ۱)

مقالات مروری بسیاری در دو دهه اخیر منتشر شدهاند که حالتهای تهیه تصویر خاصی از AFM را برای مشخص کردن خواص سیستمهای زیستی معرفی میکند. در اینجا در نظر داریم تا بررسی اجمالی بر حالتهای متفاوت تهیه تصویر در زیستشناسی سلولی و مولکولی و استخراج اطلاعات کمی را همراه با محدودیتهای کنونی و فرصتهای آینده مشخص کنیم. در اینجا سلول به تمامی سلولهای استخراج شده، غشاهای سنتزی، پروتئینهای خالص شده و اسیدهای آمینه اطلاق شدهاست.

میکروسکوپ الکترونی روبشی ^{۱۹}	میکروسکوپ الکترونی عبوری ^{۸۸}	میکروسکوپ ابر وضوح (STED ¹⁰ ,PALM ¹⁹ ,STORM ¹⁷)	میکروسکوپ نیروی اتمی (AFM)	روش
۲ nm-۱۰ nm	・/۲ nm-۱・nm	۲۰nm-۵۰ nm	≤ınm- ۵∙nm *	وضوح
منجمد کردن/خشک کردن نقطه بحرانی و پوششدهی فلزی	قرار گیری نمونه روی گرید، بدون آب	نشانگذاری فلورسنت، برای نمونههای فیزیولوژیکی تحت کنترل (دما، محلول بافر و CO ₂)	قرارگیری نمونه روی تکیهگاه، برای نمونههای فیزیولوژیکی تحت کنترل (دما، محلول بافر و CO ₂)	آمادهسازی نمونه و محیط
خشک شدن، پوشش فلزی، آسیب پرتو الکترونی	خشک شدن، تشکیل بلور یخ، آسیب پرتو الکترونی	سفیدشدگی، سمیت	سوزن، نيرو، فرايند روبش	اثرات ناخواسته
تهیه تصویر از سطوح بافت، سلول و فصل مشترکها با وضوح نانومتری	دسترسی به ساختار سه بعدی و آرایش فضایی پروتئینها، عکسبرداری با وضوح مولکولی از ساختارهای درون سلول	دستیابی به ساختار سه بعدی بافت سلولی. وضوح فضایی زمانی بالا. کنترل فرایندهای زیست مولکولی در سلولهای زنده	تهیه تصویر در شرایط طبیعی. بدون نیاز به رنگ کردن، نشاندار کردن و ثابت کردن. نسبت سیگنال به نویز بالا. ارزیابی چندگانه متغیرهای فیزیکی، شیمیایی و زیستی	مزايا
ناتوانی در مطالعه فرایندهای زنده	ناتوانی در مطالعه فرایندهای زنده	نشان گذاری فلورسنت	بسيار وابسته به سطح نمونه	محدوديتها

جدول ۱: مقایسه روشهای تهیه تصویر با وضوح بالا در زیستشناسی سلولی و مولکولی

* بـرای پروتئینهـای غشـایی تـوان تفکیـک کمتـر از یـک نانومتـر قابـل دسـتیابی اسـت؛ ایـن مقـدار بـرای سـلول.های پسـتاندارن تقریبـاً ۵۰ نانومتر و برایسـلول.های میکروبـی ۱۰ نانومتـر اسـت [۱].

تفکر مبتنی بر ریسک

کلید راه گشایی که به کاربرد AFM در سیستمهای زیستی انجامید، پیشرفت یک سیستم آشکارسازی نوری بود که با طراحی یک سل مایع ادامه پیدا کرد و امکان تهیه تصویر در حلال بافر را فراهم آورد؛ بنابراین، حالت بومی سیستم زیستی را در هنگام مطالعه حفظ كرد. اولين حالت تهيه تصوير AFM حالت تماسى است که در آن سوزن روی سطح نمونه قرار گرفته و آن را روبش می کند، بطوری که ارتفاع قلهها و عمق درهها را پیکسل به پیکسل تنظیم می کند و نیروی اعمال شده بین سوزن و نمونه ثابت باقی مىماند [۲] (شكل (۲-الف) چپ). تصوير نهايي ارتفاع همان توپوگرافی سطح نمونه است و وضوح تصویر به شعاع نوک سوزن، پستی و بلندی های سطح نمونه، خواص فیزیکی نمونه و چگونگی کارکرد سیستم بازخورد در مواجه با نمونه زیستی نرم وابسته است. بلافاصله بعد از معرفی اولین AFM تجاری قابل دسترس، تهیه تصویر از انواع نمونههای زیستی شامل سلولهای حیوانی، غشاء سلولی و پروتئینهای غشایی، DNA، RNA و لایههای لیپیدی ایجاد شد. برای سطوح نرم و صاف مانند پروتئین هایی که از غشاء ۸ nm - خارج می شوند، حالت تماسی AFM می تواند توپو گرافی آنها را با وضوح جانبی و عمودی ۱nm> و nm> فراهم کند (شكل (۲-ب)). قدرت تفكيك و نسبت سيگنال به نوفه بالاى AFM، امکان آشکارشدن حالتهای هندسی مرتبط با عملکرد مختلف پروتئینهای محلول در آب و غشاء را فراهم میکند. با به کار بردن AFM در حالت تماسی میتوان مورفولوژی دینامیکی سلولها، رشد پاتولوژیکی فیبریلهای آمیلوئیدی، تخریب آنزیمی DNA و غشاهای لیپیدی را نمایان کرده و حقایقی از چگونگی کارکرد حفرههای خارجی غشای باکتریها، اتصالات بین سلولی حیوانی و پیچیدگیهای حفرههای هسته را آشکارسازی کند. از دیگر مثالهای مهیج، بررسی ورود سموم پاتولوژیک به غشاها و یا طراحی ابرمولکولهای غشاهای فتوسنتزکننده و تغییرات آنها به نور است. با این حال، گر چه حالت کاری تماسی AFM بهطور وسیعی برای شناسایی سطوح جامد مورد استفاده قرار می گیرد، کاربرد آن در سیستمهای زیستی نرم، نیاز به تخصص بالا برای تنظیم نیروی اعمال شده بین نوک سوزن و نمونه دارد. بهعنوان یک قاعده کلی، از نیروهای بیشتر از ۱۰۰ pN باید اجتناب شود زيرا ممكن است سطح نمونه دچار تغييرات غيرقابل برگشت شود. به همین علت تهیه تصویر در حالت کاری دینامیکی (که در ابتدا حالت ضربهزنی یا نوسانی نامیده می شد) به منظور به حداقل رسانی اصطکاک و نیروهای بکار رفته بین سوزن و نمونه اختراع شد [۳] (شکل (۲-الف) راست). در سادهترین کاربرد، تیرک در فرکانس رزونانس خود مرتعش شده و در همان حالت سطح نمونه را روبش مى كند. به طور ايده آل، سوزن تنها در پايين ترين حالت حركت خود سطح نمونه را لمس مي كند، بنابراين به طور قابل ملاحظهاي اصطکاک را به حداقل میرساند. لذا در نزدیکی سطح نمونه، اثر متقابل بین سوزن و نمونه، دامنه و فرکانس رزونانس تیرک را

تغییر میدهد در نتیجه اجازه داده میشود آنها نیز بهعنوان عوامل مدار بازخورد برای تهیه تصویر نمونههای زیستی شکننده و حساس مورد استفاده قرار گیرند.

استفاده از دامنه بهعنوان سیگنال مدار بازخورد از لحاظ فنی سادهتر است، زیرا فقط یک حلقه بازخورد نیاز دارد؛ در مقایسه با آن، فرکانس به سه حلقه بازخورد نیاز دارد. بنابراین، AFM مدولاسيون دامنه در حال حاضر بيشتر از AFM مدولاسيون فرکانس استفاده می شود. علاوه بر این دو حالت تهیه تصویر شناخته شده AFM، حالتهای دینامیکی دیگری نیز توسعه پیدا کردهاند که سیگنالهای متفاوتی را بهعنوان عوامل بازخورد استفاده می کنند و یا اینکه تیرک را در فرکانس های متفاوتی بهطور همزمان تحریک میکنند. همان گونه که حالتهای کاری مختلف دینامیکی، نیروهای اعمال شده بین سوزن و نمونه و اصطکاک را کاهش میدهند، میتوانند برای تهیه تصویر نمونههای زیستی که بهطور ضعیف، جذب سطحی می شوند مانند DNA، پروتئینهای منفرد یا فیلامنتها نیز به کار روند. به هر حال، كنتراست توپوگرافى نمايانگر برهمكنشهاى پيچيده بين سوزن AFM و نمونه است به طوری که سختی، زبری، بار سطحی، شیمی سطح و اصطکاک میتواند باعث تغییر نوسان سوزن شده و منجر به تغییر یا برعکس شدن کنتراست شود. لذا بهمنظور ثبت تصاویر دارای صحت و وضوح بالا، تهیه تصویر سیستمهای زیستی ناشناخته در کنار نمونههای کاملا شناخته شده، میتواند راهکار مناسبی باشد [۴].

در سیستمهای زیستی، حالتهای کاری دینامیکی و تماسی AFM، تصاویر توپوگرافی با توان تفکیک پایین تر از محدوده توان تفکیک میکروسکوپهای نوری ارائه میدهند. سادگی استفاده و نسبت سیگنال به نوفه بالای AFM باعث پیدایش این امید شد که AFM باعث انقلابی در تهیه تصویر سلول می شود. اما تنها قسمتی از این رویا به تحقق پیوسته است. بهعنوان مثال، وضوح تصاویر سطح سلول حیوانی به علت سطح نرم و چیندار آن در محدوده nm-۵۰ nm باقی ماند [۵]. برعکس سلول های حیوانی، سطوح میکروبها که بهطور مکانیکی سختتر و معمولاً صافتر هستند با وضوح ۱۰ nm~ تهیه تصویر شد [۶]، با این حال یلیساکاریدهای غشای پلاسما باعث آلودگی سوزن شده و تغییر در کنتراست تصویر را به همراه دارد. یک رویکرد فوقالعاده در تهیه تصویر سلولهای زنده و جلوگیری از آلودگی سوزن، یکی از مشتقات AFM، میکروسکوپ هدایت یونی روبشی^{۲۰} است که از نانوپیپتها برای اندازه گیری جریان یونی نمونه استفاده میشود. بنابراین، جریان یونی برای کنترل موقعیت عمودی نانوپیپت و در نتيجه شبيهسازى توپوگرافى نمونه استفاده مىشود. درصورت كنترل صحيح، اين عامل بازخورد مى تواند بهمنظور اجتناب از تماس فیزیکی بین پیپت و سلول تنظیم شود. در نتیجه، SICM می تواند سیستمهای سلولی زنده را که شامل سلولهای مو یا نرون های هیپوکامپ هستند را با وضوح بالا (nm~)~) شبیهسازی کند [۷]. با این حال، بهمنظور بهکارگیری وسیعتر SICM، نیاز است تا محدودیتهایی مانند سرعت پردازش پایین

www.IJLK.i

مقالات

و اثرات ناشی از بزرگی شعاع پروب SICM با سطوح سلولهای چینخورده حل شود.



شکل ۲: تهیه تصویر سیستمهای زیستی طبیعی با وضوح مولکولی. الف- اصول حالتهای کاری تماسی (چپ) و دینامیکی (راست). در حالت تماسى انحراف تيرك به واسطه تنظيم ارتفاع نسبى بين سوزن و نمونه ثابت نگه داشته می شود (نیروی ثابت). تغییر در ارتفاع، باعث تغيير انحناى تيرك مىشود كه بهعنوان سيگنال مدار بازخورد فاصله مناسب را معین می کند. در حالت دینامیکی، تغییر ارتفاع موجب تغییر در نوسان تیرک میشود که دوباره مدار بازخورد با تغییر فاصله از تغییر فرکانس یا دامنه جلوگیری میکند. از ب تا ه- تصاویر AFM در حالت کاری تماسی است که عبارتند از ب- نوکلئوتیدهای حلقوی آرایش یافته در کانال پتاسیومی. ج و د- ردیفهای دیمر رودوپسین که بهطور فشرده در غشای یاختههای استوانهای شبکیه چشم وجود دارند. ه- تصویر یک سلول زنده (SAOS-A2) با کشیدن فیبریلهای کلاژن روی زیرلایه. ی تا گ- تصاویر در حالت کاری دینامیکی. ی-پادتن IgG جذب شده روی زیرلایه میکا با تهیه تصویر مدولاسیون فرکانس. ک- یک لایه از ویروسهای موزاییکی جارو¹¹محبوس شده درون مجتمع بلوری. گ- پلاسمید DNA مدور^{۲۲} با تهیه تصویر در محلول بافری با حالت کاری مدولاسیون فرکانس. فلشهای قرمز و آبی رنگ بهترتیب شیارهای بزرگ و کوچک DNA را نشان میدهند [۱].

در نهایت می توان گفت AFM، نه تنها می تواند برای تصویر سازی بلکه برای دستکاری نمونه های زیستی نیز مورد استفاده قرار گیرد. نیروی بکار رفته شده بین سوزن AFM و نمونه می تواند به سادگی برای دستکاری مکانیکی استفاده شود. همچنین می توان سوزن را با گروه های شیمیایی عامل دار کرد و برهم کنش آن را تنها با نمونه هدف مطالعه نمود. قابلیت کنترل فیزیکی سیستم های زیستی راه گشای پیشرفت سوزن های جدید AFM است به طوری که بععنوان نانوابزار برای برش، برداشتن و آزاد کردن مولکول های زیستی با دقت نانومتری و حتی کنترل تقسیم سلولی حیوانات نیز استفاده شده است [۸].

از منحنی نیرو - فاصله^{۲۲} تا تهیه تصویر چند متغیره

سوالی که پیش آمد این بود که آیا AFM قادر به استخراج اطلاعاتی فراتر از تهیه تصویر هست یا خیر؟ پاسخ این سوال به توانایی AFM در شناسایی خواص بیوفیزیکی مواد اشاره دارد. در ابتدا، چنین مشخصههایی با نزدیک کردن سوزن AFM به نمونههای زیستی (منحنی رفت) و برگرداندن آن به حالت اولیه (منحنی برگشت) و ثبت منحنیهای نیرو - فاصله اندازه گیری شد. منحنی رفت، اطلاعات کمی از ارتفاع، نیروهای سطح، نیروهای تغییر شکل مکانیکی نمونه یا ماژولهای کشسانی و اتلاف انرژی را در اختیار قرار میدهد. منحنی برگشت امکان اندازه گیری نیروهای چسبندگی را فراهم مىكند (شكل (٣-الف)). براى استخراج اطلاعات صحيح و قابل اعتماد، کنترل دقیق برهم کنشهای بین سوزن و نمونه، همراه با آگاهی از هندسه صحیح سوزن و شیمی سطح نمونه، نیاز اساسی است. امروزه تیرکهای تجاری در دسترس هستند که در اشکال، شعاع نوک سوزن و مشخصههای فیزیکی و شیمیایی دلخواه تعريف شدهاند. همان طور که در ادامه به طور مفصل تشريح مي شود، حالتهای تهیه تصویر مختلفی برای استخراج اطلاعات از خواص نمونه در هنگام تهیه تصویر از آن توسعه یافتهاند. رویکردی رایج و متنوع در این میان، حالت تهیه تصویر مبتنی بر منحنی FD است که سوزن AFM منحنی رفت و برگشت را برای هر پیکسل از تهیه تصویر اندازه گیری می کند (شکل (۳-ب)).

AFMهای مدرن قادر به اندازه گیری چند صد هزار منحنی FD در هنگام تهیه تصویر نمونه زیستی هستند، همان طور که هر منحنی FD بهطور موضعی خواص فیزیکی را بهصورت کمی اندازه گیری میکند، این اطلاعات بهطور مستقیم و همزمان میتوانند به توپوگرافی سطح نمونه مرتبط شوند. دستگاه AFM که قادر به اندازه گیری منحنی FD در هر پیکسل از تصویر باشد، می تواند برای تهیه تصویر سیستمهای زیستی پیچیده و بهطور همزمان ارزیابی کمی و تهیه نقشه از خواص فیزیکی نمونه مانند خواص کشسانی و چسبندگی (شکلهای (۳-ج) و (۳-ه)) مورد استفاده قرار گیرد. در هر صورت، با وجودی که AFM در مکانیابی سوزن در راستای X, Y, Z دارای دقت بسیار بالایی است، غالبا تعیین نقطه تماس بین سوزن و نمونه دچار چالش می شود و این وضعیت برای سطوح زبر و نمونه زیستی نرم، دشوارتر نیز می شود. لذا آگاهی از موقعیت نقطه تماس برای تفاوت قائل شدن بین نیروهای سطح از نیروهایی که باعث تغییر شکل مکانیکی سلولهای نرم می شود، لازم است. با این حال، برای بیشتر کاربردها، برونیابی خطی ناحیه تماس به نيروي صفر دقيق است (شكل (٣-ب)).

در حال حاضر، رایجترین استفاده از AFM مبتنی بر منحنی نیرو یا FD، تهیه نقشه خواص مکانیکی سیستمهای زیستی است. این مسئله بسیار مهم است، زیرا عملکرد سلول مبتنی بر خواص مکانیکی آن است. از جمله اقدامات اولیه در این راستا تهیه تصویر نقشه از اسکلت سلولی فیبروبلاستها [۹] پس از تزریق دارو و تهیه نقشه سختی از سلولهای کورتکس در حین تقسیم سلولی است [۱۰] (شکل (۳–د)). نقشهبرداری از خواص ویسکوالاستیسیته سلولهای غیرسرطانی و بافت سینه نشان داد که آنها در مقایسه با سلولهای سرطانی و بافتهای بیمار سینه کمتر قابل تغییر هستند [۱۱]. بررسیها نشان دادند که سیستمهای سلولی بیمار، خواص مکانیکی تغییر یافته قابل ملاحظهای نشان میدهند.



شکل ۳: AFM مبتنی بر منحنی نیرو. الف- مبانی ثبت منحنیهای نیرو - فاصله به واسطه نزدیک شدن (آبی رنگ) و دور شدن (قرمز رنگ) سوزن AFM از نمونه. در حالتهای ۱ تا ۵ بطوری که سوزن ابتدا در محلی دور از نمونه قرار دارد، سپس نزدیک سطح نمونه آورده میشود و پس از اعمال نیروی معین، از سطح جدا می شود. ب- تهیه تصویر AFM مبتنی بر منحنی نیرو - فاصله بهصورت پیکسل به پیکسل، منحنیهای نیرو - فاصله در حین روبش سطح نمونه ثبت می شوند. نیروی Fi کنترل شده و متغییرها از قبیل نیروی چسبندگی سوزن - نمونه (Fadh) و یا خواص کشسانی و خواص الكترواستاتيك (با بهينه كردن منحني) استخراج ميشوند. متغيرها ميتوانند بهصورت یک نقشه رنگی نمایش داده شوند و یا با توپوگرافی همبسته شوند. ج- نمونهای از تهیه تصویر AFM چند متغیره مبتنی بر منحنی نیرو از لحظه تقسیم سلولهای استافیلوکوکوس اورئوس و تصاویری از متغیرهای کشسانی و چسبندگی. د- نقشههای خطای نیرو^{۴۴}(بالا) و کشسانی (پایین) از کراتینوسیت HaCaT به صورت زنده. ه- توپوگرافی (سمت چپ، قهوهای رنگ) و نقشه سختی (سمت راست بالا) تصویر منافذ غشا هسته سلول را از سطح سیتوپلاسم نشان میدهد. نمودار (سمت چپ پایین) سختی را بهعنوان تابعی از فاصله سوزن - نمونه نمایش میدهد که تا نزدیکی مرکز حلقه سيتوپلامي ثبت شدهاست. نقاط خاكستري نماينده اطلاعات هستند و منحنی قرمز میانگین آنهاست. خط چینهای آبی و مشکی با در نظر گرفتن سوزنهای با نوک کروی و مخروطی (به ترتیب) مدلسازی شدهاند. ی- بالا سمت چپ: توپوگرافی از گیرندههای فعال شده پروتئاز انسانی ۱ (PAR) در پروتئوليپوزوم كه با سوزن عاملدار شده با ليگاند SFLLRN ثبت شدهاست. پایین چپ: روی هم قرار دادن تصاویر توپوگرافی (خاکستری) و فعل و انفعالات چسبندگی (قرمز) که ناشی از اتصال موضعی لیگاند و گیرنده است. دایرههایی که از یک تا چهار شمارهگذاری شدهاند مناطقی را نشان میدهند که در آنها منحنی FD گرفته شدهاست. بالا راست: منحنیهای FD چهار نقطه را نشان میدهد که چسبندگی نامشخص در مناطق ۱ و ۲، و چسبندگی ویژه در نقاط ۳ و ۴ ناشی از جدایی پیوند لیگاند - گیرنده است. پایین راست: نمای انرژی آزاد از وابستگی لیگاند پیوندی به PAR۱، استخراج شده از اندازه گیری میزان گسستگی نیروی لیگاند - گیرنده در بارگذاریهای متفاوت. Xu فاصله بین انتقال از حالت پیوندی به غیرپیوندی است و ΔGbu مقدار انرژی آزاد پیوند است [۱].

AFM وضوح جانبی و وضوح زمانی، دو مبحثی هستند که در AFM مبتنی بر منحنی نیرو به هم وابسته هستند. در AFM های مدرن، وضوح جانبی به شعاع نوک سوزن، جابجایی حرکت سوزن یا

نمونه، نيروى به كار رفته براى تهيه تصوير، فاصله بين سوزن و نمونه و خواص نمونه زیستی مرتبط است. همچنین حضور زیاد نيروهاى بلندبرد باعث كاهش وضوح تصوير مىشود. زمانىكه یک تصویر با اندازه خاص ثبت می شود تعداد پیکسل های ثبت شده، تعیین کننده وضوح تصویر بهصورت تئوری است. گرچه، تعداد پیکسل ها و تعداد منحنی های FD نیز با عامل زمان محدود می شوند. در AFMهای اولیه مبتنی بر منحنی نیرو، زمان مورد نیاز برای تهیه یک منحنی نیرو در محدوده s ۱/۱ تا s ۱۰ بوده است، در نتیجه زمان مورد نیاز برای تهیه تصویر مبتنی بر منحنی نیرو با تعداد پیکسلهای ۳۲×۳۲ بین ۳-۲ ساعت است. این سرعت پایین، استفاده از تصاویر مبتنی بر منحنی نیرو را در زیستشناسی محدود کرده بود، اما معرفی عناصر پیزوالکتریک با سرعت پاسخ بالا، حلقههای بازخورد مناسب، سیستمهای جامع جمع آوری اطلاعات و تغییر حالتهای نوسان سازی تیرک، تا حد زیادی این مشکل را حل کرد [۱۲]. در نتیجه، در حال حاضر AFM مبتنی بر منحنی نیرو میتواند تصویرهای چند عاملی ۱ nm ییکسل را از سیستمهای زیستی با وضوح در زمان ۳۰–۱۵ دقیقه ثبت کند [۱۳]. برای مثال، امروزه این روش می تواند برای تهیه تصویر پروتئین های غشایی به صورت منفرد و با وضوح ۱ nm استفاده شود و بهطور همزمان خواص مکانیکی ساختارهای ثانویه آنها را از لیپدهای میانی تمیز دهد. خوشبختانه، AFM مبتنی بر منحنی نیرو می تواند نقشه نیروهای سطحی و مولکولی مختلف را از مقیاس میکرو تا نانومتر برای سیستمهای زیستی، پیچیده و غیرهمگن، تهیه کند. حال می توان وابستگی زمانی خواص مکانیکی را درک نمود و برای مثال می توان قدرت پیوندهای شیمیایی و همچنین پاسخ مکانیکی مواد زیستی مختلف را اندازه گیری کرد. گرچه پیشرفت فناوری به طور قابل توجهای زمان بهدست آوردن تصویر AFM مبتنی بر منحنی نیرو را کاهش داده است با این حال، چالش مهمی برای تهیه تصویر در فرایندهای پیچیده و چند عاملی به حساب میآید.

تهيه تصوير تشخيص مولكولى

بلافاصله بعد از معرفی تهیه تصویر مبتنی بر منحنی نیرو، ایده تهیه تصویر از خواص زیستی و شیمیایی بهوجود آمد. این رویکرد نیازمند ایجاد برهمکنشهای هدفدار بین سوزن و نمونه است که به کمک سوزنهای عاملدار شده با گروههای شیمیایی معین یا لیگاندهای خاص تسهیل شدهاست. منحنیهای FD امکان اندازه گیری نیروهای چسبندگی و مکانیکی که بین سوزن و نمونه بهوجود آمده را فراهم میکند. سوزنهای شیمیایی میتوانند با عاملدار کردن سوزنهای پوشش داده شده با طلا با استفاده از تک لایه خودآرای^{۲۵} آلکانوتیول با گروههای عاملی انتهایی نیتریلوتری استات^{۲۶} که قابل اتصال به مولکولهای زیستی متصل به هیستیدین^{۲۲} هستند، تجهیز شوند [۱۴]. همچنین سوزنهای سیلیکونی را میتوان آمینوسیلانیزه کرد و از واکنش با اتصال

دهندههای پلیاتیلن گلیکول که گروههای بنزآلدئید دارند، به پپتیدها یا پروتئینها از طریق لیزین^{۲۸} متصل نمود [1۵].

با پروبهای عاملدار شده، AFM مبتنی بر منحنی نیرو میتواند برهم کنشهای خاص را آشکارسازی کرده و موقعیت آن در سیستمهای زیستی از آنتیبادی تا سلولهای زنده انسانی را مشخص کند.

AFM مبتنی بر منحنی نیرو برای تهیه نقشه محل پذیرنده^{۲۹} در سلولهای حیوانی مفید هستند [۱۶]. امروزه نقشه گیرندههای سلولهای حیوانی شامل گیرندههای ویترونکتین^{.۳} در استئوبلاست، گیرندههای پروستاگلاندین 🗋 در سلولهای تخمدان همستر چینی و پروتئینهای گلیکوزیل فسفاتیدیل اینوزیتول ^{۲۱} در اعضای عصبی تهیه شدهاند. در مثالی دیگر، تصویر پیوندهای تکی میان گیرنده و پذیرنده در گیرندههای جفت شده با پروتئین G انسان در غشاء تهیه و اندازه گیری شدهاند. با حرکت دادن سوزن AFM بهصورت غیرخطی، نیروهای غیرپیوندی لیگاندها می توانند در محدوده وسیعی اندازه گیری شوند که باعث ایجاد نقشه انرژی آزاد پیوند لیگاند - گیرنده میشود (شکل (۳-ی)). با به کار بردن این فناوری در باکتریها و مخمرها، مي توان اجزاي اصلي ديواره سلولي شامل پيتيدو گليکانها [١٧]، تیکوئیک اسید [۱۸] و پروتئینهای چسبنده سطح [۱۹] را آشكارسازی نمود. این مطالعات، توزیع ناهمگن مولكولهای سطح میکروب که به وضعیت سلول وابسته است را آشکار کرد. تاکنون AFM با سوزن عاملدار شده برای نوعی از مولکولهای زیستی استفاده شدهاست، اما در رویکردهای اخیر، امکان استفاده از سوزنهای با دو لیگاند متفاوت برای نقشهبرداری دو سایت ترکیبی از گیرندههای جفت شده با پروتئین G انسان انجام شدهاست [۲۰]. چنین کاربردهایی درها را بسوی تهیه تصویر تشخیصی چند منظوره مبتنی بر AFM باز می کند.

یک مسئله مهم هنگام آنالیز نیروهای چسبنده آشکار شده با AFM مبتنی بر منحنی نیرو، اثبات مختص بودن آنها و تفکیک آنها از نیروهای دیگر است. کنترلها شامل مسدود کردن برهمکنشهای مخصوص با آنتیبادیها یا ترکیبهای شیمیایی و یا استفاده از سلولهای جهش یافته دارای کمبود سایتهای تشخیصی مخصوص است. برای مقایسه مستقیم، می توان نمونه های نشان دار شده فلورسنت را با سلول های جهش یافته به صورت مشترک کشت داد و تصویر آنها را با میکروسکوپ فلورسنت و بهطور همزمان به کمک سوزنهای عاملدار شده تهیه کرد. مسئله آلوده شدن سوزن مورد دیگری است که باید توجه لازم به آن صورت گیرد. در مواجه با سلول های زنده، مولکول هایی که با پیوندهای ضعیف جذب سطحی می شوند امکان تغییر گروههای عاملی سوزن را دارند که منجر به اندازه گیری برهم کنشهای غلط سوزن و نمونه می شود. بنابراین، قبل از جذب شدن این مولکولها به سوزن عاملدار، تهیه تصویر از نمونه با سوزنهای خام میتواند مفید باشد. همچنین نیروهای درگیر باید کمتر از ۱۰۰ pN باشد. روشی جایگزین برای AFM مبتنی بر منحنی نیرو، استفاده از سوزن عامل دار شده مرتعش

با دامنه ارتعاش بسیار کوچک (nm ۵–۱۰) برای روبش سطح نمونه و تشخیص پیوندهای خاص از طریق تغییر در دامنه است. در این روش^{۳۲}، تصاویر توپوگرافی و تشخیصی با سرعتی مشابه حالت کاری تماسی AFM تشکیل میشوند [۲۱]. این روش برای تهیه نقشه محل اتصال کادهرینها در لایه درون رگی استفاده شدهاست. با این وجود، بهدلیل اینکه منحنیهای FD ثبت نمیشوند، استخراج اطلاعات کمی با نقص همراه است.

تهیه تصویر چند فرکانسی

در کنار تهیه تصویر توپوگرافی، AFM می تواند نقشهای از مشخصههای مکانیکی و عملکردی نمونههای زیستی را تهیه کند. با وجودی که، بکار گیری حالتهایی مانند AFM مبتنی بر منحنی نیرو نیز بهطور قابل توجهای زمان کسب اطلاعات را افزایش مىدهد، حالتهاى پيشرفته ديناميكى AFM، شامل مدولاسيون فرکانس یا دامنه یا حالت چند فرکانسی، سرعت بالاتری را ارائه میدهد. اخیرا حالتهای چند فرکانسی پیشرفته امکان مطالعه بسیار جالبی از سیستمهای زیستی را فراهم میکنند. AFM چند فرکانسی شامل تهییج همزمان و یا آشکارسازی چندین فرکانس در ارتعاش تیرک است. این فرکانسها معمولا چندین هارمونی از فرکانس اصلی یا فرکانس رزونانس ذاتی تیرک را شامل میشوند [۲۲]. چندین رویکرد برای استفاده از AFM چند فرکانسی وجود دارد، با این حال مبانی فیزیکی آنها پیچیده است و اغلب توصیف تئوری آنها در حال توسعه است. یک نکته مهم، توسعه اصطلاحات آنالیزی است که عواملی مانند دامنه، فاز، جابجایی فرکانس و غیره را به مشخصههای ماده مانند توپوگرافی، انعطاف پذیری، چسبندگی، سختی، الکترواستاتیک و یا مغناطیس مرتبط میکند. چگونگی عملکرد این روش، براساس تهییج دو فرکانس در تیرک AFM است (شکلهای (۴-الف) و (۴-ب)).

AFM دو حالته^{۳۴} برای ثبت توپوگرافی و نقشه انعطاف پذیری آنتی ادی های تکی IgM (نوعی از ایمونو گلوبولین) با وضوح فضایی ۲ نانومتر مورد استفاده قرار گرفته است و نشان داده شده که بالاترین قسمت پروتئین دارای مدول یانگ ۱۸ مگاپاسکال است، در حالی که قسمتهای متصل به آنتی ژن بسیار نرمتر (A P) است [۲۲].

AFM دو حالته همچنین برای تهیه تصویر فریتین^{۳۵} به کمک نیروهای مکانیکی کوتاهبرد (nm ۵٬۰۰۰) و همچنین نیروهای مغناطیسی بلندبرد (nm ۵٬۰۰۰-) به طور جداگانه استفاده شدهاست. جداسازی نیروهای مکانیکی از مغناطیسی در فریتین امکانپذیر است، زیرا اولین فرکانس به نیروهای کوتاهبرد و دومین فرکانس به نیروهای بلندبرد حساس است [۲۳] (شکل (۴-ج)). فرکانس به نیروهای بلندبرد حساس است [۲۳] (شکل (۴-ج)). تهیه تصویر از لایههای آبی احاطهکننده شپرون در نیروهای تهونه نشان میدهد [۲۴] (شکل (۴-د)). در تکمیل این کاربردها، AFM همچنین برای تهیه تصویر لایههای آبدار در فصل مشترک آب - چربی غشاهای لیپیدی بکار رفته است.



شکل ۴: AFM چند فرکانسی. الف- نمایی از انحراف تیرک در AFM دو حالته. ب- ارتعاش تیرک در طول زمان. ج- جداسازی نیروهای مکانیکی کوتاهبرد و اثرات متقابل بلندبرد مغناطیسی در فریتین با ترکیب دو سیگنال هسته آهن و پوسته پپتیدی. د- تصویر بالا: توپوگرافی پروتئین شپرون⁷⁷ (در صفحه XX) و تصویر پایین: پروفایل عمودی (صفحه XZ، از خط قرمز حاخل توپوگرافی) از لایههای آبی احاطه کننده چهار پروتئین شپرون. ٥- تصویر توپوگرافی و ویسکوزیته AFM چند فرکانسی از یک باکتریوفاژ بالغ با نیروی T ۰۰۰ pN هارمونیک پیچشی طراحی شدهاست. ن- طرح هارمونیکهای پیچشی AFM مارمونیک پیچشی طراحی شدهاست. ن- طرح هارمونیکهای پیچشی برچسبهای ANA نشان داده شدهاست. یک رشته ANA که برای برچسبهای ANA نشان داده شدهاست. یک رشته ANA که به نوک یکسان دارند [۱].

در AFM چند هارمونی، تیرک با یک فرکانس تحریک می شود، در حالی که چندین هارمونی شاری یا پیچشی را ثبت میکند. در ابتدا، این حالت تهیه تصویر AFM برای اندازه گیری توپوگرافی و خواص ویسکوالاستیک نمونههای زیستی بزرگ شامل ویروس ها و سلول ها به کار گرفته شدند [۲۵] (شکل (۴- ه). هارمونی های پیچشی امکان ثبت توپو گرافی نمونه و نیروهای متغیر با زمان نمونه را با تصحیح هارمونیهای بالاتر از حرکت پیچشی فراهم میکند. کمیت این نیروها، خواص مکانیکی نمونه شامل مدول یانگ یا چسبندگی را مشخص میکند. همچنین هارمونیهای پیچشی، واکنشهایی در حد میکروثانیه را با اندازهگیری نیروهای بین گروههای شیمیایی یا پروتئینها آشکار می کند [۲۶] (شکل های (۴-ی) و (۴-ن)). با این حال AFM چند هارمونی، نیاز به استفاده از تیرک T شکل دارد که تاكنون تجارىسازى نشدهاست. اين مورد، همراه با نياز استفاده از الگوریتمهای پیچیده برای آنالیز هارمونی و اطلاعات آن، در حال حاضر باعث محدود شدن استفاده از این روش شدهاست. دسترسی به ساختار زیر سطحی سیستمهای پیچیده زیستی چالشی بلند مدت براى AFM بوده است. اخيرا ميكروسكوپي التراسونيك و AFM دینامیکی برای تحریک و تهییج مکانیکی نمونه و تیرک ترکیب شدهاند که موجهای مکانیکی تولید شده با امواج فراصوت در سطح نمونه توزیع می شود و برهم کنش های مکانیکی امواج داخل نمونه باعث تغيير دامنه و فاز مى شود؛ بنابراين، استفاده از سوزن AFM برای نمایش این تغییرات به صورت پیکسل به

پیکسل میتواند توپوگرافی و نقشه ساختارهای زیرین سطح را فراهم کند [۲۷]. این روش امکان تهیه تصویر زیر سطح پنهان شده یا دفع شده سلولهای حیوانات و گیاهان را فراهم میکند. گر چه در حال حاضر تهیه تصویر زیرسطحی نیاز به استفاده از نیروهای نسبتا بزرگ (۱۰۰ nm) را دارد، این سوال را ایجاد میکند که تا چه حد ساختارهای تهیه تصویر شده بیانگر سلولهای دست نخورده اصلی هستند. بعلاوه استفاده از امواج فراصوت برای تولید تصاویر از ساختارهای زیر سطح، چالشهای تفسیری و محدودیتهای وضوح فضایی را باقی میگذارد. بنابراین، قبل از حالت تهیه تصویر MFM و استفاده آن برای طیف مخاطبان برای مسائل مهم زیستی، نیاز به پیشرفتهای دستگاهی و تئوری است.

تهیه تصویر با سرعت بالا در فرایندهای زیستی

در مقایسه با میکروسکوپ فلورسنت، تهیه تصویر AFM کند محسوب می شود. در سالهای اخیر، پیشرفتهای وسیع فناوری امکان افزایش سرعت تهیه تصویر را فراهم آورده و جایی برای مطالعه فرایندهای مولکولی دینامیکی به وسیله AFM با سرعت بالایا HS-AFM باز کرده است (شکل ۵).

در بین اجزای AFM، تیرک به دلیل حرکت مکانیکی دارای سرعت حرکت آهسته تری نسبت به دیگر اعضا است. بنابراین، برای رسیدن به سرعت بالا با استفاده از مدولاسیون دامنه، زمان پاسخگویی تیرک که برابر است با $\tau = (Q/\pi f_0)$ بایدکوتاه شود، که در آن: Q عامل کیفیت و f_0 اولین فرکانس رزونانس تیرک در آب است (شکل (۵–ب)). برای افزایش f_0 در حین محفوظ داشتن ثابت k به مقدار کوچک، تیرکهای کوچک (۹-۱۴ میکرون طول، ۵–۲ میکرون عرض و ۱۳۰–۱۴۰ ضخامت) $k=\cdot/1-\cdot/\eta N/m$ و $f_0=10\cdot-1\cdot\cdot kHz$ و $f_0=10\cdot-1\cdot\cdot kHz$ و $f_0=10\cdot-1\cdot\cdot kHz$ شد. از آنجا که مقدار Q این تیرکها مقدار ۲~ در آب است، زمان پاسخگویی آنها ۱µs-۶ (بین ۲۴۰-۴۰ برابر) کوتاهتر از تیرکهای معمول در نظر گرفته می شود. در حال حاضر تیر کهای کوچک دارای $f_0=\Lambda$ و $k=\nu/1-\nu/T$ N/m دارای $f_0=\Lambda$ به طور تجاری در دسترس هستند. برای حصول HS-AFM محدود کردن ارتعاش مکانیکی روبشگر در راستای Z که در فرکانس خیلی بالاتری از راستای X و Y حرکت میکند بسیار مهم است (شکل (۵-ج)). برای این منظور، ۳ رویکرد در نظر گرفته شدهاست: متعادل کردن سیگنالهای تولید شده با جابجاگر روبشگر در راستای z، طراحی روبشگر سخت و قدرتمند و تعدیل دائم ارتعاش مبتنی بر روش کنترل Q (شکل (۵-د)). آخرین بخش ذکر شده می تواند به طور دینامیکی بهره مدار بازخورد را در طول تهیه تصوير بهمنظور به حداقل رساندن نيروى سوزن - نمونه تنظيم کند (شکل (۵–ه)) [۳۷]. در اوایل ظهور HS-AFM ، DNA [۱۲]، سیستمهای شپرون GroEL-GroES [۲۸] و میوزینV [۲۹] برای ارزیابی عملکرد قطعات توسعه یافته جدید مشاهده

٣٢

شدند. اخیرا نیز HS-AFM کاربرد منحصربهفردی در تعیین شدند. اخیرا نیز HS-AFM و ترکیب aTPase-V، F۱ و ترکیب حفرههای هسته ارائه کرده است. تصاویر باکتریورودوپسین که حفرههای هسته ارائه کرده است. تصاویر باکتریورودوپسین که یک پمپ پروتون وابسته به نور (و مدل کامل و مناسبی برای مطالعه پروتئینهای غشایی است) در شکل (۵-ی) [۳۰] نشان داده شدهاست که در زمان تابش نور، قسمتهای مارپیچی E و F جابجا می شوند و تریمرهای مجاور باکتریورودوپسین با هم تلاقی می کنند. میوزین ۷ (۵-ی) (۳۰) نشان می درون سلولی است) در شکل (۵-ی) (۳۰) نشان می درون شده شده است که در زمان تابش نور، قسمتهای مارپیچی E و F جابجا می شوند و تریمرهای مجاور باکتریورودوپسین با هم تلاقی می کنند. میوزین ۷ (که یک موتور مولکولی فعال در انتقالات می کنند. میوزین ۷ (که یک موتور مولکولی فعال در انتقالات حرکت می کند که با هیدرولیز هر ATP گامی به اندازه ۳۵ ۳۶ سر را به حورکت می کند که با هیدرولیز هر ATP گامی به اندازه و اکتین را به حورکت می کند که با هیدرولیز هر ATP گامی به اندازه و اکتین را به حورکت می کند می شود. نتایج HS-AFM تعامل میوزین و اکتین میوزین بر بازوی اکتین که برای سال ها مطرح شده بود را مصور را به مورین از (۵-ی)).



شکل ۵: فرایند فیلمبرداری از پروتئین با HS-AFM. الف) فیلمبرداری از حرکت میوزین روی رشتههای اکتین. ب) تیرکهای کوچک با فرکانس رزونانس بالا و ثابت فنر کم. ج) روبشگر سریع که جابجاییهای کوچک پیزوالکتریک را در راستاهای مختلف تامین میکند. د- کنترلر مدار بازخورد با قابلیت تنظیم بهره برای تهیه تصویر با سرعت بالا. ه) تعدیلکننده ارتعاش بر اساس کنترل Q. ی) باکتریورودوپسین در غشای اصلی خود در تاریکی و نور با سرعت ۱ فریم در ثانیه. مثلثهای سفید (سمت چپ) تریمرهای سرعت ۱ فریم در ثانیه. مثلثهای سفید (سمت چپ) تریمرهای باکتریورودوپسین و مثلتهای آبی (سمت راست) مونومرهای باکتریورودوپسین هستند که هر کدام متعلق به تریمر مجاورش است (منطقه سهگانه). نور سبز برای s2 روشن و s3 خاموش شدهاست. در زمان تابش نور، تریمرهای باکتریورودوپسین به بیرون شده می میوند در حالی که مونومرها در منطقه سهگانه با هم تلاقی میکنند. ن) حرکت میوزین V در امتداد یک رشته اکتین، خطوط سفید نشاندهنده سرهای میوزین است [۱].

در کنار این مطالعات مولکولی، HS-AFM بهطور موفقیت آمیزی بهمنظور مشاهده فرایندهای دینامیکی باکتریهای زنده [۳۲] و سلولهای یوکاریوت [۳۳] بهکار برده شدهاست. HS-AFM برای مدت طولانی برای روبش نمونهها روی میز نگهدارنده

نمونه میکروسکوپ متکی بوده است که باعث ترکیب دشوار آن با میکروسکوپهای نوری شدهاست. امروزه HS-AFM پیشرفت فراوانی کرده است بطوری که امکان مطالعه سلولهای زنده کشت شده درون پتری دیش، پروتئینهای معلق درون غشاء و حتی اندازه گیری پاسخ پروتئینها به نیروهای خارجی مانند پنسهای نوری امکانپذیر شدهاست. کاربردهای سلولی این روش، بیشتر نیزمند ترکیب روش AFM و روشهای پیشرفته نوری است. SICM (HS-SICM) به و ارگانهای بینسلولی برای مطالعه دینامیک سلولهای زنده و ارگانهای بینسلولی امکانپذیر است.

تهيه تصاوير همبسته

سلولهای زنده پیچیدگی ساختاری و عملکردی بسیار بالایی دارند. سطوح سلولى شامل هزاران ماكرومولكول متفاوت است كه باعث ایجاد ناهمگنی و دینامیک پیچیده در سطح سلول می شود. بنابراین، حتی شناسایی ساختارهای ساده سطح سلول مانند گیرندهها، کانالها، انتقال دهندهها و غیره با توپوگرافی ثبت شده به کمک AFM دشوار است. در چنین مواردی ترکیب کامل روشهای میکروسکوپی با AFM میتوانند ساختارهای سلولی پیچیده را شناسایی کنند. این روشهای مکمل شامل میکروسکویی نوری، ميكروسكوپي فلورسنت، ميكروسكوپي همكانون يا كنفوكال^۲'، انتقال انرژی رزونانس فورستر ۴۰، انعکاس کامل فلورسنت درونی و میکروسکوپی توان تفکیک بالا هستند. در بیشتر موارد AFM به جای یکی از لنزهای چشمی میکروسکوپ نوری سوار میشود. محفظههایی وجود دارند که سیستمهای سلولی را در حالت طبیعی خود مي توانند نگهداري كنند (شكل (۶-الف)). امروزه تلفيق چند میکروسکوپی امکان مشخص کردن محدوده وسیعی از سیستمهای زیستی از غشاء و سلول تا بافت را فراهم میسازد. یک تلفیق رايج AFM، همراه كردن آن با ميكروسكوپ فلورسنت يا كنفوكال است. کاربرد این روشها، استفاده در بررسی سلولهای منفرد حیوانی تا بافت آنها و سلولهای میکروبی است. در چنین مطالعاتی ساختارهای مورد نظر به شکل فلورسنت نشان گذاری میشوند و بهصورت اپتیکی (با وضوح میکرومتری) تهیه تصویر شده و سپس توپوگرافیهای AFM با دقت نانومتر ایجاد می شود. با استفاده از این رویکرد، اجتماعات درشت مولکولهای سطح سلول شناسایی شده و باعث درک عملکرد آنها می شود. برای مثال، مراحل مختلف تعامل بین پاتوژنهای قارچی و ماکروفاژها بررسی شد که شامل تماس اوليه سلولي، وارد شدن سلول هاي قارچ، سوراخ كردن عضو و گریز از ماکروفاژها بود. در حالی که تهیه تصویر فلورسنت باعث تمیز سلولهای قارچی از ماکروفاژها میشود، AFM نانوساختارهای مرتبط در هر دو سلول را نمایان میکند (شکلهای (۶–ب) و (۶–ج)) [۳۴]. همچنین AFM برای تهیه تصویر ساختار سطح سلول شامل میکروویلی^{۴۱}، لبههای اکتین و حوزههای نانویی غشای سلولی و شناسایی مشخصههای مکانیکی - دینامیکی

حالتهاي كاري ميكروسكوپ نيروي اتمي در زيستشناسي و استخراج اطلاعات

استفاده میشود [۳۵] (شکل (۶-د))؛ میکروسکوپی نوری بیشتر برای ریختشناسی و حالت سلول به کار می ود. در حالی که AFM برای ثبت مشخصههای مکانیکی (سختی، کشسانی، فشار) سلول یا برهم کنشهای مکانیکی آن با محیط (مهاجرت، چسبندگی) به کار می ود. چنین آزمایشهایی مشاهده انقباض شدید هنگام تقسیم سلولی را امکان پذیر کرده است.



شکل ۶: تصاویر AFM از سیستمهای سلولی. الف- نمای AFM جفت شده با میکروسکوپ نوری برای شناسایی سلولهای زنده. ب- تصویر فلورسانس از ماکروفاژ (سبز) انکوبه شده با کاندیدا آلبیکنس^{۴۲} (آبی). ج- تصاویر AFM از قسمتهای بالایی و پایینی که دارای تفاوت ساختاری عمده هستند. د- تصاویر توپوگرافی با HS-AFM از باکتری اشرشیاکلی، تصویر اول کل باکتری و تصاویر بعدی غشای خارجی را که ساختار شبکه مانند به خود گرفتهاند را نشان می دهد. تصویر درج شده در آخرین تصویر، پروتئین تریمر پورین است. ه- محفظه مکانیکی و مورفولوژیکی سلولهای حیوانی در حال تقسیم میتوز، تمایز کنتراست فلورسانس با (HTB) GFP (لالکه ای در حال تقسیم میتوز، تمایز کنتراست اندازه گیری نیرو و فشار تکسلول در دوره متافاز از تقسیم است. ی- تیرک گوهای رفته است و مراحل میتوزی به تصویر کشیده شدهاست. ک- نمای سلول HeLa در حال تقسیم. گ- تصاویر فلورسانس از مراحل مختلف، فلش خاکستری پهنای در حال تقسیم. گ- تصاویر فلورسانس از مراحل مختلف، فلش خاکستری پهنای مغود متافاز را نشان می دهد [1].

ترکیب AFM با میکروسکوپ همکانون برای کنترل سلولهای یوکاریوتی که بیان پروتئین GFP-اکتین، توبولین، ویمنتین و لامین A را دارند بهمنظور تهیه تصویر از خواص مکانیکی سیتواسکلت و هستهها بکار گرفته شدهاست [۳۶]. AFM همچنین برای ارزیابی کمی فشار سلولی و تنش قشری بکار گرفته شدهاست (شکلهای (۶-ه) تا (۶-ک)). این رویکرد به فهم چگونگی تنظیم و تغییر شکل سلولهای حیوانی هنگام فرایند میتوز کمک شایانی کرده است. همان طور که در بالا توضیح داده شد، تیرکها میتوانند با مولکولهای زیستی، گروههای شیمیایی و یا حتی سلولهای زنده عامل دار شوند و برهم کنشهای خاص آنها ثبت شود. چنین تهیه تصویری با استفاده از میکروسکوپ اپتیکی میتواند تصویری جامع از توزیع گیرندههای سطح سلول و ریختشناسی و حالات سلولی



یکی از مزایای گسترده استفاده از AFM، فراهم آوردن مشخصههای چندعملکردی و چند عاملی سیستمهای زیستی است. این روشها شامل تهیه تصویر با وضوح بالا از ساختارهای زیستی و تهیه نقشه همزمان خواص مکانیکی، سینتیکی و ترمودینامیکی گروههای عاملی، سایتهای پیوندی، انرژی آزاد پیوند لیگاند - گیرنده همچنین تعیین مشخصههای الکترواستاتیکی از توزیع بار تا جریان یونی است. در سالهای اخیر، بسیاری از حالتهای کاری جدید AFM توسعه یافته است که توانسته در سیستمهای زیستی مورد استفاده قرار گیرد و اطلاعات مختلف کمی و نقشههای ساختاری را از سیستمهای پیچیده زیستی استخراج کند. در حال حاضر، حساسیت نیرو و پایداری دمایی AFM باعث محدود شدن دقت آن در شناسایی سیستمهای زیستی شدهاست؛ بنابراین، اخیرا AFM های فراپایدار معرفی شدهاند که دقت نيروى زير پيكونيوتن، پايدارى موقعيتى بسیار بالا Å ۰/۰۳ و خزش جانبی بسیار کم (۱۵-pm min~) را فراهم میکنند و می توانند مبنای کاربردهای جدید در پدیدههای زیستی باشند. امروزه بیشتر کاربران Bio-AFM تنها از یک حالت کاری تهیه تصویر AFM برای زمینه تخصصی خود استفاده میکنند. با این حال، سیستمهای زیستی پیچیده هستند و نیاز است تا محدوده وسیعی از اطلاعات جمع آوری شود. بنابراین ما انتظار داریم که بسیاری از روشهای AFM بحث شده در این مقاله بزودی در یک ابزار واحد ترکیب شوند و در نتیجه به صورت یک مجموعه اندازه گیری ارائه شوند. چنین دستگاه چند منظوره، چند عاملی، چند فرکانسی همراه با سرعت بالا، منجر به درک کامل تری از فرايندهاى ديناميكى، ساختارى، مكانيكى، شیمیایی و عملکردی سیستمهای زیستی پیچیده میشود و سوالات مهمی را در زیستشناسی در سالهای آینده پاسخگو خواهد بود. حالتهاى كارى ميكروسكوپ نيروى اتمى در زيستشناسي و استخراج اطلاعات كمى

دانش ازمایشکا

	پىوسى		
22. Circular plasmid DNA	۱. کارشناسی ارشد شیمی تجزیه، پژوهشکده بیوتکنولوژی		
23. Force distance curve (FD)	کشاورزی ایران		
24. Force error	۲. کارشناسی ارشد زمینشناسی، پارک علم و فناوری همدان ۳. کارشناسی ارشد فیزیک حالت جامد، دانشگاه بیرجند		
25. Self-assemble monolayer			
26. Nitrilotriacetate	۴. عضو کارگروه تخصصی میکروسکوپ پروبی روبشی، شبکه تربیب		
27. Histidine	ازمایشگاهی		
28. Lysine	5. Atomic Force Microscopy (AFM)		
29. Receptor	6. Noise		
30. Vitronectin	 7. Dynamic mode AFM (DM-AFM) 8. Force–distance curve-based AFM (FD-AFM) 9. Multiparametric AFM (MP-AFM) 		
31. Prostaglandin			
32. Glycosylphosphatidylinositol			
33. Topography and recognition imaging (TREC)	 Molecular recognition AFM (MR-AFM) Multifrequency AFM (MF-AFM) High-speed AFM (HS-AFM) 		
34. Bimodal AFM			
35. Ferritin			
Chaperone .۳۶ یا شپرون به پروتئینهایی گفته میشود	13. Super resolution microscopy		
که کارشان کمک به تاشدگی کوالانسی یا باز شدن ساختارهای	14. Cryo-electron microscopy		
ابرمولکولی است.	15. Stimulated emission depletion		
37. High speed AFM	16. Photoactivated localization microscopy		
38. Bacteriorhodopsin	17. Stochastic optical reconstruction microscopy		
39. Confocal microscopy	18. Transmission electron microscopy (TEM)		
40. Förster resonance energy transfer	19. Scanning electron microscopy (SEM)		
41. Micrivilli	20. Scanning ion conductance microscopy (SICM)		
42. Candida albicans	21. Brome mosaic viruses		

مرجع

[1] Dufrêne Y., Ando T., Garcia R., Alsteens D., Martinez D., Engel A., Gerber C. and J. Müller. D, Imaging modes of atomic force microscopy for application in molecular and cell biology, NATURE NANOTECHNOLOGY, 6 (295-307) 2017.

[2] Schabert, F. A., Henn, C. & Engel, A. Native Escherichia coli OmpF porin surfaces probed by atomic force microscopy. Science 268, 92–94 (1995).

[3] Engel, A. & Muller, D. J. Observing single biomolecules at work with the atomic force microscope. Nat. Struct. Biol. 7, 715–718 (2000).

[4] Garcia, R. & Herruzo, E. T. The emergence of multifrequency force microscopy. Nat. Nanotech. 7, 217–226 (2012).

[5] Muller, D. J. & Dufrene, Y. F. Atomic force microscopy: a nanoscopic window on the cell surface. Trends Cell Biol. 21, 461–469 (2011).

[6] Kasas, S. & Ikai, A. A method for anchoring round shaped cells for atomic force microscope imaging. Biophys. J. 68, 1678–1680 (1995).

[7] Hansma, P. K., Drake, B., Marti, O., Gould, S. A. & Prater, C. B. The scanning ion-conductance microscope. Science 243, 641–643 (1989).

[8] Oesterhelt, F. et al. Unfolding pathways of individual bacteriorhodopsins. Science 288, 143–146 (2000).

[9] Rotsch, C. & Radmacher, M. Drug-induced changes of cytoskeletal structure and mechanics in fibroblasts: an atomic force microscopy study. Biophys. J. 78, 520–535 (2000).

[10] Matzke, R., Jacobson, K. & Radmacher, M. Direct, high-resolution measurement of furrow stiffening during division of adherent cells. Nat. Cell Biol. 3, 607–610 (2001).

[11] Plodinec, M. et al. The nanomechanical signature of breast cancer. Nat. Nanotech. 7, 757–765 (2012).

[12] Viani, M. B. et al. Small cantilevers for force spectroscopy of single molecules. J. Appl. Phys. 86, 2258–2262 (1999).

[13] Dufrene, Y. F., Martinez-Martin, D., Medalsy, I., Alsteens, D. & Muller, D. J. Multiparametric imaging of biological systems by force-distance curve-based AFM. Nat. Methods 10, 847–854 (2013).

[14] Kienberger, F. et al. Recognition force spectroscopy studies of the NTA-His6 bond. Single Mol. 1, 59–65 (2000).

[15] Hinterdorfer, P., Baumgartner, W., Gruber, H. J., Schilcher, K. & Schindler, H. Detection and localization of individual antibody-antigen recognition events by atomic force microscopy. Proc. Natl Acad. Sci. USA 93, 3477–3481 (1996).

[16] Grandbois, M., Dettmann, W., Benoit, M. & Gaub, H. E. Affinity imaging of red blood cells using an atomic force microscope. J. Histochem. Cytochem. 48, 719–724 (2000).

[17] Andre, G. et al. Imaging the nanoscale organization of peptidoglycan in living Lactococcus lactis cells. Nat. Commun. 1, 27 (2010).

[18] Andre, G. et al. Fluorescence and atomic force microscopy imaging of wall teichoic acids in Lactobacillus plantarum. ACS Chem. Biol. 6, 366–376 (2011).

[19] Alsteens, D., Garcia, M. C., Lipke, P. N. & Dufrene, Y. F. Force-induced formation and propagation of adhesion nanodomains in living fungal cells. Proc. Natl Acad. Sci. USA 107, 20744–20749 (2010).

[20] Pfreundschuh, M. et al. Identifying and quantifying two ligand-binding sites while imaging native human membrane receptors by AFM. Nat. Commun. 6, 8857 (2015).

[21] Raab, A. et al. Antibody recognition imaging by force microscopy. Nat. Biotechnol. 17, 901–905 (1999).

[22] Garcia, R. & Herruzo, E. T. The emergence of multifrequency force microscopy. Nat. Nanotech. 7, 217-226 (2012).

[23] Dietz, C., Herruzo, E. T., Lozano, J. R. & Garcia, R. Nanomechanical coupling enables detection and imaging of 5 nm superparamagnetic particles in liquid. Nanotechnology 22, 125708 (2011).

[24] Herruzo, E. T., Asakawa, H., Fukuma, T. & Garcia, R. Three-dimensional quantitative force maps in liquid with 10 piconewton, angstrom and sub-minute resolutions. Nanoscale 5, 2678–2685 (2013).

[25] Cartagena, A., Hernando-Perez, M., Carrascosa, J. L., de Pablo, P. J. & Raman, A. Mapping in vitro local material properties of intact and disrupted virions at high resolution using multi-harmonic atomic force microscopy. Nanoscale 5, 4729–4736 (2013).

[26] Kim, D. & Sahin, O. Imaging and three-dimensional reconstruction of chemical groups inside a protein complex using atomic force microscopy. Nat. Nanotech. 10, 264–269 (2015).

[27] Shekhawat, G. S. & Dravid, V. P. Nanoscale imaging of buried structures via scanning near-field ultrasound holography. Science 310, 89–92 (2005).

[28] Viani, M. B. et al. Probing protein-protein interactions in real time. Nat. Struct. Biol. 7, 644–647 (2000).

[29] Ando, T. et al. A high-speed atomic force microscope for studying biological macromolecules in action. ChemPhysChem 4, 1196–1202 (2003).

[30] Shibata, M., Yamashita, H., Uchihashi, T., Kandori, H. & Ando, T. High- speed atomic force microscopy shows dynamic molecular processes in photoactivated bacteriorhodopsin. Nat. Nanotech. 5, 208–212 (2010).

[31] Kodera, N., Yamamoto, D., Ishikawa, R. & Ando, T. Video imaging of walking myosin V by high-speed atomic force microscopy. Nature 468, 72–76 (2010).

[32] Fantner, G. E., Barbero, R. J., Gray, D. S. & Belcher, A. M. Kinetics of antimicrobial peptide activity measured on individual bacterial cells using high-speed atomic force microscopy. Nat. Nanotech. 5, 280–285 (2010).

[33] Shibata, M., Uchihashi, T., Ando, T. & Yasuda, R. Long-tip high-speed atomic force microscopy for nanometerscale imaging in live cells. Sci. Rep. 5, 8724 (2015).

[34] El-Kirat-Chatel, S. & Dufrene, Y. F. Nanoscale imaging of the Candida — macrophage interaction using correlated fluorescence-atomic force microscopy. ACS Nano 6, 10792–10799 (2012).

[35] Roduit, C. et al. Elastic membrane heterogeneity of living cells revealed by stiff nanoscale membrane domains. Biophys. J. 94, 1521–1532 (2008).

[36] Pelling, A. E., Veraitch, F. S., Chu, C. P., Mason, C. & Horton, M. A. Mechanical dynamics of single cells during early apoptosis. Cell Motil. Cytoskel. 66, 409–422 (2009).

[37] Ando, T., Uchihashi, T. & Kodera, N. High-speed AFM and applications to biomolecular systems. Ann. Rev. Biophys. 42, 393–414 (2013).

Author

Parvin Hadian^{1,4*} Samira Ataei^{2,4} Maryam Khorashadi Zadeh^{3,4}

*parvinhadian@gmail.com

1 .MSc. Analytical Chemistry, Nanotechnology laboratory, Agriculture Biotechnology Research institute of Iran.

2. MSc. Geology, Biotechnology laboratory, Hamedan Science & Technology Park

3. Msc. Physiscs, Super Conductor & Magnetic Lab, Department of Physics, Faculty of Science, Birjand University.

4. Iran Laboratory Network SPM Experts Workgroup

> Imaging modes of atomic force microscopy for application in molecular and cell biology



Atomic force microscopy, Force distance curve, Biology, Cantilever, Living cell

Abstract

The atomic force microscopy (AFM) provides a powerful tool for providing images of biological samples from single molecules to living cells, allowing them to control and study. Soon after the instrument was invented, it was recognized that in order to maximize the opportunities of AFM imaging in biology, various technological developments would be required to address certain limitations of the method. This has led to the creation of a range of new imaging modes, which continue to push the capabilities of the technique today. Here, we review the basic principles, advantages and limitations of the most common AFM bioimaging modes, including the popular contact and dynamic modes, as well as recently developed modes such as multiparametric, molecular recognition, multifrequency and high-speed imaging. For each of these modes, we discuss recent experiments that highlight their unique capabilities.

www.IJLK.ir



Iranian Journal of laboratory Knowledge

ISSN 2538-3450

Volume 6 - Issue 3 - Fall 2018 - No.23

Imaging modes of atomic force microscopy for application in molecular and cell biology



Microwave Plasma Atomic emission Spectroscopy (MP-AES)



Fast protein liquid chromatography



Introduction of Secondary low vacuum detector in the **Scanning Electron Microscope**

www.IJLK.ir info@ijlk.ir