



TERAPIA FOTODINÂMICA

Cristina Kurachi Laboratório de Biofotônica

Instituto de Física de São Carlos





Modelos 3D



Figura 10 – Representação esquemática do Método de levitação magnética. a) Nanopartículas ferromagnéticas (NS) são adicionadas em garrafas de 25cm² com células de melanoma em 80% de confluência e incubadas *overnight* (16 horas). No dia seguinte, as células são desprendidas com tripsina e ressuspensas em meio de cultura McCoy, resultando em 400 μL por poço, para o caso de placas de 24 poços. As células então levitam na interface ar – meio ao se colocar imã de neodímio sobre a placa multipoços. b) Células de melanoma (G361) antes e após incubação com NS. Há permanência da morfologia celular aderente mesmo com adição de nanopartículas. Escala 200μm. c) Esquema de uma placa de Petri com imã e visão de um tumor de melanoma.



Figura 15 – Método de impressão celular magnética. Após 24h de levitação, o tumor de melanoma é "quebrado" por dissociação mecânica e centrifugado. Após ressuspensão as células e matriz extracelular são igualmente distribuídas em placas de 96 poços (1x10⁵ células por poço). Por fim, o arranjo de imãs é colocado abaixo da placa e os esferoides são formados com 1 hora de levitação. Escala: 200µm.

Fonte: Elaborada pela autora.



Figura 18 – Tumor de melanoma após 24 horas de levitação, em placa de 6 poços. Imagens do tumor foram tiradas em trechos, dado o seu grande tamanho. O diâmetro aproximado da cultura formada foi de 4mm.



Figura 19 – Culturas tridimensionais de melanoma humano em função do tempo de levitação. Imagens em microscopia dos tumores em placa de 24 poços. Escala: 200 μm.



Figura 20 – Viabilidade celular dos tumores de melanoma ao longo dos dias de levitação. Fonte: Elaborada pela autora.



Figura 21 – Imagens em microscopia confocal de fluorescência dos tumores de melanoma. a) Os esferoides obtiveram espessura aproximada de 80 μm devido ao arranjo de imãs abaixo da placa de 96 poços durante a impressão magnética, conferindo um maior "achatamento" do tumor. Os magnetos podem ser retirados após a formação dos esferoides sem perda da estrutura. b) Os tumores em placas de 24 poços adquiriram espessura entre 120 a 130 μm. Isso ocorreu porque o arranjo de imãs, nesse caso, ficou acima da placa de cultivo, permitindo maiores graus de liberdade e interações em diferentes planos das células de melanoma.



Figura 30 – Imagens espectrais, com aumento de 20 vezes, de tumores de melanoma incubados com Photodithazine[®] e Photogem[®], em diferentes tempos. Escala: 1 mm.



Figura 31 – Imagens de fluorescência em microscopia confocal de tumores de melanoma imersos em solução de PDZ e Photogem[®], ambos na concentração de 50 μg/mL. Destaque para a distribuição homogênea do PDZ nas culturas em detrimento da heterogênea para o Photogem[®]. As imagens foram obtidas com aumento de 40 vezes e a escala refere-se à 50 μm.

Fotossensibilizador	Tempo de incubação (horas)	Concentração de FS intracelular (µg/mL)		
	4	$(3,00 \pm 0,05)$		
Photodithazine®	8	$(3,24 \pm 0,05)$		
	16	$(5,70 \pm 0,11)$		
	24	$(3,45 \pm 0,06)$		
Photogem®	4	$(1,52 \pm 0,05)$		
	8	$(2,71 \pm 0,50)$		
	16	$(3,25 \pm 0,59)$		
	24	$(6, 14 \pm 0, 82)$		

Tabela 6 –	Resultados	da	quantificação	de	fotossensibilizadores	intracelulares	em	culturas	de	melanoma
	humano em	mo	nocamada.							

Tabela 7 –	Resultados da quantificação de fotossensibilizadores intracelulares em culturas tridimensionais de
	melanoma humano.

Fotogoongibilizadan	Tompo do incuboção (honos)	Concentração de FS		
Fotossensibilizador	Tempo de incubação (noras)	intracelular (μg/mL)		
	4	$(0,82 \pm 0,02)$		
Photodithazine [®]	8	$(1,60 \pm 0,03)$		
	16	$(2,67 \pm 0,04)$		
	24	$(1,90 \pm 0,03)$		
Photogem [®]	4	$(0,25 \pm 0,03)$		
	8	$(0,80 \pm 0,10)$		
	16	$(1,08 \pm 0,12)$		
	24	$(1,97 \pm 0,19)$		



Figura 33 – Gráfico normalizado dos experimentos de TFD em tumores de 80 μm de espessura (placa de 96 poços) com diferentes doses de irradiação, através do ensaio de MTT. Cada dose de luz define um determinado tempo de iluminação, sendo em ordem crescente 7min e 58 s, 15 min e 55 s, 47 min e 45 s. Os respectivos grupos controle designados por "0", representam as amostras tumorais não incubadas com Photodithazine[®]. Os grupos identificados por * se referem aos que apresentaram diferença estatística significativa (p<0,05), com relação aos seus respectivos grupos controle.</p>



Figura 34 – Imagens em microscopia óptica dos tumores de melanoma humano (com 80 μm de espessura) após 24 horas da TFD em 20 J/cm². A letra C representa o grupo controle, enquanto os demais números as concentrações de Photodithazine[®] utilizadas. Escala: 200 μm.



Figura 35 – Imagens em microscopia confocal da fluorescência natural de tumores de melanoma humano (com 80 μm de espessura) incubados com marcadores, após 24 horas da TFD em 20 J/cm². A emissão de fluorescência em verde representa as células mortas (SYTOX[®]), enquanto em vermelho as vivas (C₁₂-resofurin). A letra C é o controle e, os outros números, as concentrações de Photodithazine[®]. Escala: 1 mm.



Figura 38 – Comparativo da resposta fotodinâmica em tumores de diferentes espessuras, para a mesma dose de irradiação (20 J/cm²) e intervalo de concentrações de Photodithazine[®].



Introdução

MEMBRANA CORIOALANTÓICA



COMO OBTER O MODELO DE CAM

Dias de desenvolvimento do embrião



Introdução Material e Métodos

AQUISIÇÃO DE IMAGENS



Imagem a cada 30 minutos

USB Digital Microscope® (AVANTGARDE, China)







$1 \mu g/cm^2$



0min



30min



90min



150min



240min



300min





$1 \mu g/cm^2$





PORFIRINA

$1 \mu g/cm^2$







0,1 µg/cm²







0min



90min



150min

240min

300min

Introdução Material e Métodos Resultados e Discussão



0,1 µg/cm²



150min

240min

300min

Introdução Material e Métodos Resultados e Discussão

CLORINA

0,1 µg/cm²





PORFIRINA

0,2 mg/mL



EQ	Concentraçã	Redução	Aumento	Comportamento do	Diâmetro do
ГО	Ο	(%)	(%)	vaso pós-terapia	vaso
				Destruição total	< 186 µm
Porfirina	0,2 mg/mL	59 ± 13	3 ± 2	Redução de até 30% –	
				camadas mais	>186 µm
				profundas	
				Redução entre 30-	

Introdução Material e Métodos Resultados e Discussão

0,2 mg/mL



