



اثر حمایتی عصاره هیدروالکلی خارخاسک بر سمیت سلولی سیسپلاتین روی مورفولوژی اسپرم موش

زهرا کشتمند^{۱*}، شهربانو عربیان^۲، علی قنبری^۳، مظفر خزاعی^۳

۱- دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات، گروه زیست‌شناسی، تهران، ایران

۲- دانشگاه خوارزمی، دانشکده علوم زیستی، گروه زیست‌شناسی، تهران، ایران

۳- مرکز تحقیقات باروری و ناباروری، دانشکده علوم پزشکی کرمانشاه، کرمانشاه، ایران

مسئول مکاتبات: zkeshtmand2001@yahoo.com

تاریخ پذیرش: ۹۲/۷/۱۱

تاریخ دریافت: ۹۲/۳/۱۶

چکیده

سیسپلاتین، داروی ضدسرطان است که در شیمی درمانی استفاده می‌شود، اثرات جانبی این دارو شامل کاهش عملکرد غدد جنسی، آزواسپرمی و الیگواسپرمی است. خارخاسک گیاهی است که علاوه بر دارا بودن ترکیبات فراوان، عملکرد جنسی را زیاد می‌کند. هدف از این مطالعه بررسی تأثیر حمایتی عصاره هیدروالکلی خارخاسک بر سمیت سلولی (سیتو توکسیسیتی) سیسپلاتین بر مورفولوژی اسپرم در موش سوری است. در این مطالعه تجربی 30 mg/kg موش سوری بالغ نر با وزن $25-30\text{ g}$ بصورت تصادفی به پنج گروه شش تایی تقسیم شد. گروه کنترل نرمال سالین را دریافت و گروه تجربی ۱ سیسپلاتین و سه گروه دیگر به ترتیب دوز $5/5\text{ mg/kg}$ سیسپلاتین همراه با دوزهای عصاره خارخاسک 100 ، 300 و 500 میلی گرم بر کیلوگرم به صورت داخل صفائی به مدت 4 روز دریافت کردند. یک روز پس از آخرین تزریق، نمونه‌های خونی به، منظور تعیین غلظت NO سرمی جمع‌آوری و سپس وزن اپیدیدیم و مورفولوژی اسپرم‌های اپیدیدیمی بررسی شد. داده‌های بدست آمده با استفاده از نرم افزار SPSS و آزمون‌های one way-ANOVA ارزیابی شد. نتایج نشان داد که سیسپلاتین به تنهایی موجب کاهش وزن بدن، کاهش وزن اپیدیدیم و کاهش اسپرم‌های ترمال و افزایش سطح NO نسبت به گروه کنترل شد که در $P < 0.05$ معنی دار بوده و در گروه‌هایی که سیسپلاتین به همراه عصاره خارخاسک داده شد وزن بدن، اپیدیدیم و تعداد اسپرم با مورفولوژی نرمال نسبت به گروه تجربی ۱ افزایش یافت اما سطح NO کاهش آن معنی دار نبود. نتایج تأثیر حمایتی عصاره هیدروالکلی خارخاسک بر سمیت سلولی سیسپلاتین بر مورفولوژی اسپرم را نشان می‌دهد که احتمالاً مربوط به ترکیبات آنتی‌اکسیدانی خارخاسک است.

کلمات کلیدی: سیسپلاتین، خارخاسک، مورفولوژی اسپرم، موش

مقدمه

اسپرماتوژنر آسیب می‌زند و بدین ترتیب شیوع ناباروری را در بین مردان افزایش می‌دهند [۴ و ۳۵]. سیسپلاتین یک داروی ضدسرطان است که برای اولین بار در سال ۱۹۶۵ به عنوان مهارکننده تقسیم سلولی شناخته شد و در سال ۱۹۶۹ با آزمایش روی مدل حیوانی پی‌بردنده که دارای خاصیت ضدتومور می‌باشد. داروی ضدسرطان سیسپلاتین علاوه بر از بین بردن سلول‌های سرطانی، در بافت‌های سالم نیز اثرات تخریبی اعمال می‌کند. القاء مرگ سلولی، مکانیسم اصلی عملکرد داروی سیسپلاتین است [۲ و ۳۶]. مصرف سیسپلاتین در مدل‌های حیوانی منجر

ناباروری یکی از مشکلات بهداشتی است که آثار سوء خود را در زمینه‌های فردی، اجتماعی و اقتصادی بر جای می‌گذارد. آمارها نشان می‌دهند در حدود ۳۰ درصد تمامی موارد ناباروری مربوط به جنس مذکور است ناباروری در مردان یک مشکل اساسی است که حدود ۷/۵٪ کل جمعیت مردان را شامل شده اگرچه حدود ۶۰٪ علت‌های ناباروری نامشخص است اما بیشترین علت مربوط به ویژگی‌های اسپرم است [۶، ۱۹ و ۳۰].

عوامل مختلفی مانند مواد سمی، آلودگی هوا، کمبود ویتامین‌ها و مصرف داروهای ضدسرطان به روند طبیعی



تریبستان یکی از ترکیبات خارخاسک است که اثر افزاینده میل جنسی و هم‌چنین اثر مقابله با سرد مزاجی ناباروری و اختلالات یائسگی دارد [۱۰]. محققان نشان داده‌اند، دیوسین موجود در خارخاسک از طریق افزایش سطوح تستوسترون آزاد و تنظیم استروژن، پروژسترون و پرگنولون، باعث افزایش توانایی جنسی در مردان می‌شود. این گیاه به دلیل دارا بودن پرتو دیوسین‌ها و ساپونین‌ها که موجب افزایش سطوح تستوسترون و هورمون لوتنین (LH) می‌شود که از دیر باز در طب سنتی چین و هند در درمان ناتوانی‌های جنسی و افزایش میل جنسی کاربرد داشته است [۲۵].

از آنجا که گزارشی مبنی بر تاثیر عصاره خارخاسک بر ناهنجاری‌های ایجاد شده در مورفولوژی اسپرم ناشی از مصرف درمانی سیسپلاتین یافت نشده و با توجه به اینکه یکی از شایع‌ترین علل ناباروی مردانی که از داروهای شیمی درمانی ایجاد می‌شود ناهنجاری‌های مورفولوژیکی اسپرم است، لذا، هدف از این تحقیق بررسی تاثیر حمایتی عصاره هیدروالکلی خارخاسک بر اثرات سمیت سلولی ناشی از داروی سیسپلاتین بر مورفولوژی اسپرم در موش سوری است.

مواد و روش کار

حیوانات مورد آزمایش در این تحقیق ۳۰ سر موش بالغ نژاد Balb/C با وزن متوسط ۲۵-۳۰ گرم بود. موش‌ها به ۵ گروه ۶ تایی تقسیم و در تمام مدت ۴ روز آزمایش، حیوانات طی دوره ۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی قرار گرفتند. آب آشامیدنی حیوانات در تمام طول آزمایش آب لوله‌کشی شهری و تغذیه به صورت غذای مخصوص موش بود. درجه حرارت در طول آزمایش ۲۵ درجه سانتی‌گراد و تابش نور به صورت غیرمستقیم و از طریق پنجره‌های آزمایشگاه صورت می‌گرفت.

به ایجاد اسپرم های غیر طبیعی و کاهش تحرک اسپرم شده است [۱۸ و ۲۷].

اثرات سیتو توکسیک ناشی از بازجذب سیسپلاتین به واسطه انتقال‌دهنده‌های کاتیونی و افزایش گونه‌های رادیکال اکسیژن صورت می‌گیرد که منجر به فعال شدن مسیرهای آپوپتوزی داخلی، خارجی، تخریب DNA و پراکسیده شدن لیپیدها می‌شود [۹ و ۲۹]. اسپرم یکی از سلول‌هایی است که در اثر استفاده از سیسپلاتین دچار تغییر شکل شده و منجر به ایجاد شکل‌های غیرطبیعی، القا مرگ سلولی و کاهش حرکت رو به جلو در اسپرم می‌شود [۱۴ و ۳۲]. مطالعات انجام شده نشان داده است که نیتریک اکساید مولکولی گازی شکل بوده که علاوه بر اینکه نقش مهمی در عملکرد سلول داشته، به عنوان مولکول گازی رادیکالی در بسیاری از شرایط فیزیولوژیکی و پاتولوژیکی سیستم تولیدمثل جنس نر و ماده نقش دارد [۳۸].

خارخاسک گیاه یک‌ساله با نام علمی *Tribulus terrestris* زیگوفیلیا از خانواده Zyophyllaceae یک گیاه خواهیده است که در بسیاری از مناطق گرمسیر و معتدل جهان از جمله آمریکا، مکزیک، نواحی مدیترانه و سرتاسر آسیا رشد می‌کند. این گیاه در طب سنتی چین، ایران، عراق، هند، بلغارستان و جنوب آفریقا کاربرد دارد. مطالعات نشان می‌دهد، این گیاه حاوی استروئیدها، ساپونین‌ها، فلاونوئیدها، آلکالوئیدها، اسیدهای چرب غیر-اشبع، ویتامین‌ها، تانن‌ها، رزین‌ها، پتاویم، نیترات، آسپارتیک اسید و گلوتامیک اسید است [۱]، گیاه خارخاسک حاوی ساپونین استروئیدی می‌باشد که از طریق افزایش هورمون لوتنین سبب افزایش تستوسترون می‌شود [۲۱]. این گیاه دارای فواید مختلف از جمله بالا بردن عملکرد جنسی در انسان، ضد عفونت ادرار، بی-حسی و کاهش درد، اشتها آور، فعالیت ضد میکروبی، ضد باکتریایی، آنتی‌اکسیدانی و فعالیت ضد سسمی می‌باشد [۱۳ و ۲۰، ۲۴، ۳۳].



تهیه کرده، بدین منظور یک قطره از نمونه را بر روی لام قرار داده بعد از خشک شدن لام در یک محیط استریل اسمیرها را با استفاده از الكل ۷۰ درصد فیکس، سپس لام‌های تهیه شده با استفاده از رنگ‌آمیزی پابانیکولا چهت بررسی مورفولوژی اسپرم‌ها رنگ‌آمیزی شد [۴۲]. از هر لام ۱۰۰ اسپرم را از لحاظ مورفولوژی نرمال، غیرنرمال (اسپرم بدون دم، بدون سر، بدون قلاب) با استفاده از میکروسکوپ نوری مورد بررسی قرار داده شد.

آمار: چهت بررسی و مقایسه نتایج حاصل از مورفولوژی اسپرم‌ها بین گروه‌های کترل و تجربی با استفاده از نرم-افزار SPSS، آزمون one-way ANOVA و به دنبال آن آزمون تکمیلی Tukey استفاده گردید. مرز استنتاج آماری نتایج $P < 0.05$ در نظر گرفته شد.

نتایج

با توجه به جدول ۱ مشاهده می‌شود، در گروه‌های تجربی ۱، ۲، ۳ و ۴ وزن بدن، نسبت به گروه کترل کاهش یافته که این کاهش در گروه‌های تجربی ۱ معنی‌دار است ($P < 0.05$)، در گروه‌های تجربی ۲، ۳ و ۴ با افزایش میزان دوز عصاره خارخاسک، وزن بدن نسبت به گروه تجربی ۱ افزایش یافته‌است (نمودار ۱ الف). همچنین با توجه به جدول مشاهده می‌شود در گروه‌های تجربی ۱، ۲، ۳ و ۴ وزن اپیدیدیم نسبت به گروه کترل کاهش یافته که در گروه‌های تجربی این کاهش معنی‌دار می‌باشد ($P < 0.01$). در گروه‌های تجربی ۲، ۳ و ۴ با افزایش میزان دوز عصاره خارخاسک وزن اپیدیدیم نسبت به گروه تجربی ۱ افزایش یافته، البته در گروه تجربی ۲ و ۴ افزایش معنی‌داری نسبت به گروه تجربی ۱ نشان داده نشد (نمودار ۱ ب).

از طرف دیگر در گروه‌های تجربی ۱، ۲، ۳ و ۴ تعداد سلول‌های اسپرم با مورفولوژی نرمال نسبت به گروه کترل کاهش یافته و این کاهش در گروه‌های ۲، ۳ و ۴ در سطح $P < 0.05$ معنی‌دار بود و در گروه‌های تجربی ۲، ۳ و ۴

دارو: داروی سیس‌پلاتین در شرایط تاریکی ۲۰-۱۵ دقیقه قبل از تزریق در نرمال سالین حل شده و بصورت تک دوز ($5/5 \text{ mg/kg}$) به موش‌ها تزریق گردید [۳۵]. تهیه عصاره: گیاه خشک شده خارخاسک آسیاب و به روش پرکولاسیون عصاره‌گیری شد. طبق این روش ۴۰۰ گرم گیاه آسیاب شده را با ۸۰۰ سی‌سی الكل اتانول ۷۰ درصد در پرکولاتور خیس نموده و ۷۲ ساعت آن را کنار گذاشته و سپس عصاره به صورت قطره از پرکولاتور خارج و جمع‌آوری شد. حلال بوسیله خلاً تبخیر و عصاره در سطح صافی و تمیز خشک و تهیه شد [۲۳].

تعداد ۳۰ موش از نژاد Balb/c با وزن ۳۰ ± ۲۵ در ۵ گروه شش‌تایی تقسیم‌بندی شد. گروه کترل موش‌های نری بودند که فقط نرمال سالین دریافت کردند. گروه تجربی ۱ موش‌های که سیس‌پلاتین $5/5 \text{ mg/kg}$ به صورت تک دوز به آن‌ها تزریق گردید. گروه تجربی ۲ موش‌هایی که سیس‌پلاتین تک دوز را همراه با عصاره هیدروالکلی خارخاسک با دوز 100 mg/kg دریافت کردند. گروه تجربی ۳ موش‌هایی که سیس‌پلاتین تک دوز همراه با عصاره هیدروالکلی خارخاسک با دوز 300 mg/kg به آنها دریافت کردند. گروه تجربی ۴ موش‌هایی که سیس‌پلاتین تک دوز را همراه با عصاره هیدروالکلی خارخاسک با دوز 500 mg/kg به آنها تزریق شد. مدت زمان دریافت عصاره در گروه‌های تجربی ۲، ۳ و ۴ روز و دریافت دارو به صورت تزریق داخل صفاقی می‌باشد. یک روز پس از آخرین تزریق، موش‌ها درون دسیکاتور حاوی پنه آغشته به اتر قرار گرفته و بیهوش شدند. چهت بررسی مورفولوژی اسپرم، اپیدیدیم چپ حیوانات به دقت از بدن خارج شد. بافت اپیدیدیم در یک پتری دیش حاوی ۵ میلی‌لیتر محیط کشت DMEM محتوای $5\% \text{ FBS}$ خرد و پس از به 37°C هم زدن آن، نمونه به مدت ۱۵ دقیقه، در دمای 37°C انکوبه شد. به منظور بررسی مورفولوژی اسپرم‌ها اسمیر



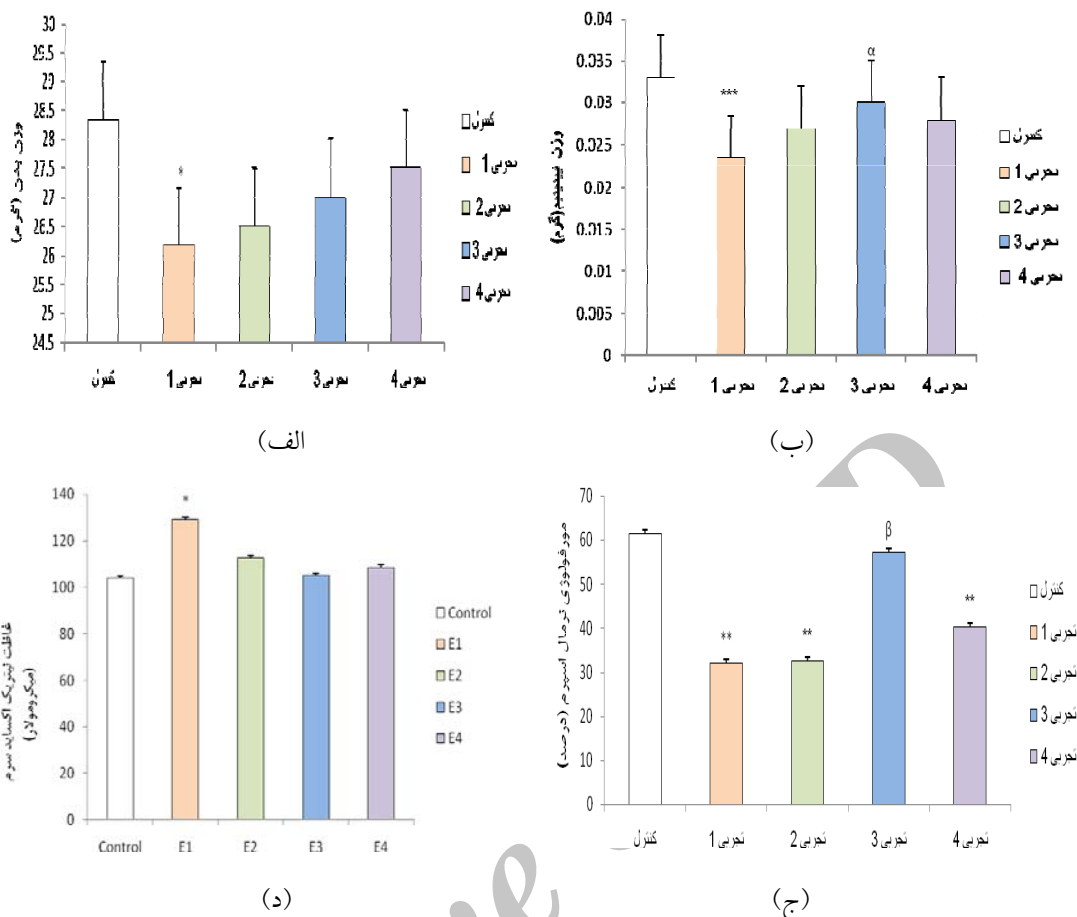
گروه کنترل افزایش یافته که این افزایش در گروه تجربی ۱ معنی دار بوده است ($P < 0.05$). البته غلظت نیتریک اکساید در گروههای تجربی ۲، ۳ و ۴ که عصاره خارخاسک را دردوزهای متفاوت همراه با داروی سیسپلاتین تک دوز دریافت کردن نسبت به گروه تجربی ۱ کاهش یافته که سطح معنی داری نشان داده نشده است (نمودار ۱ د) ($P > 0.05$).

و ۴ تعداد سلولهای اسپرم با مورفولوژی نرمال نسبت به گروه تجربی ۱ افزایش یافته که البته در گروه تجربی ۳ این افزایش در سطح $P < 0.01$ معنی دار است (نمودار ۱ج). فتومیکروگراف ۱ انواع شکل‌های نرمال و غیرطبیعی اسپرم (بدون سر، بدون دم، بدون قلاب) را در این مطالعه نشان می‌دهد، همچنین جدول ۱ نشان می‌دهد غلظت نیتریک اکساید در گروههای تجربی ۱، ۲، ۳ و ۴ نسبت به

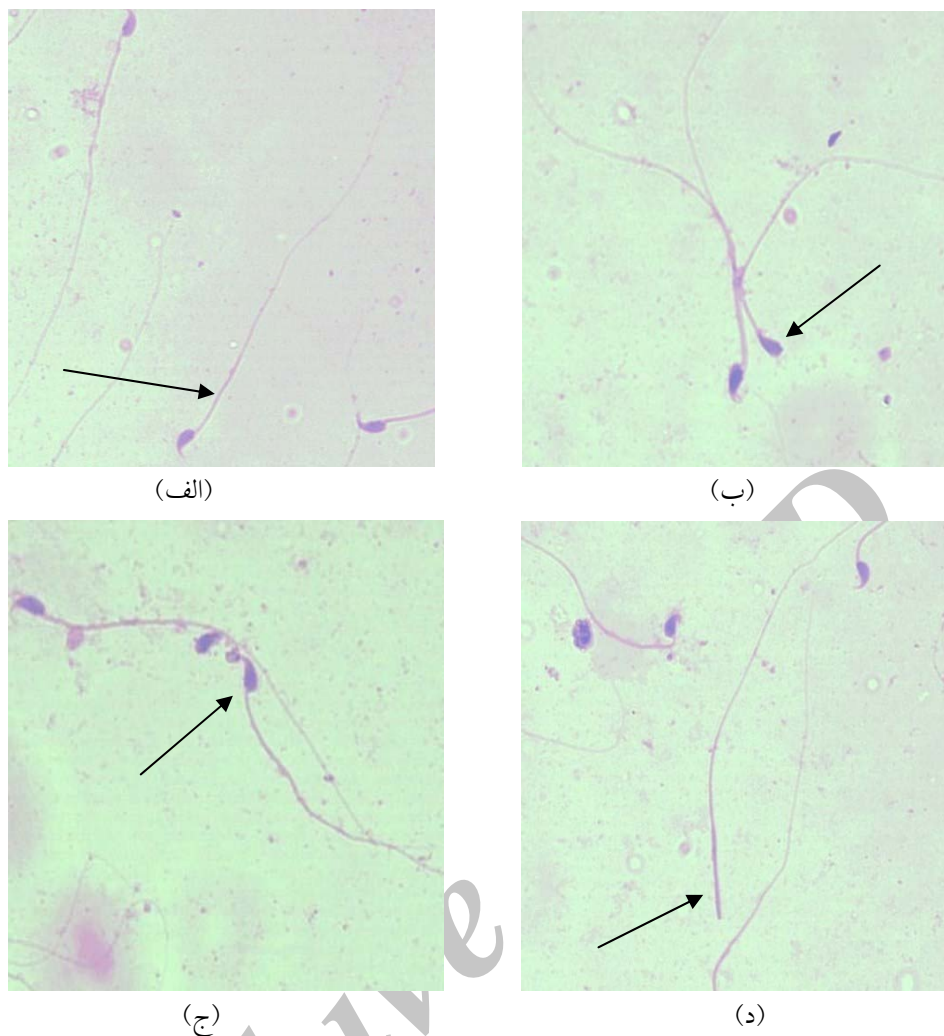
جدول ۱- مقایسه گروههای کنترل و ۴ گروه تجربی از نظر پارامترهای وزن بدن، اپیدیدیم و تعداد سلولهای اسپرم با مورفولوژی نرمال و سطح نیتریک اکساید سرم.

پارامترها	گروه کنترل	گروه تجربی ۱	گروه تجربی ۲	گروه تجربی ۳	گروه تجربی ۴
وزن بدن(گرم)	$28/3333 \pm 84/327$	$26/1667 \pm 1/1377$ *	$26/5 \pm 3/515$	$27/5 \pm 3/515$	$27/5 \pm 0/61916$
وزن اپیدیدیم(گرم)	$0/033 \pm 0/00153$	$0/0235 \pm 0/00183$ ***	$0/0270 \pm 0/001$	$0/023 \pm 0/00211$ α	$0/028 \pm 0/00123$
اسپرم با مورفولوژی نرمال(درصد)	$61/3333 \pm 4/17665$	$32 \pm 70/493$ **	$32/5 \pm 72723$ **	$57/1667 \pm 76213$ β	$40/1667 \pm 36972$ **
سطح نیتریک اکساید سرم(میکرومولار)	$103 \pm 7/13113$	$128/9850 \pm 1/13407$ **	$112/77 \pm 8/30028$	$105 \pm 3/48379$	$108/43 \pm 7/41033$

مقادیر براساس میانگین \pm خطای معیار میانگین آورده شده است. سطح اختلاف معنی دار $P < 0.05$ است. علامت * نشان دهنده اختلاف معنی دار $P < 0.05$ با گروه کنترل است. علامت ** نشان دهنده اختلاف معنی دار $P < 0.01$ با گروه کنترل است. علامت α نشان دهنده اختلاف معنی دار $P < 0.01$ با گروه تجربی ۱ است. علامت β نشان دهنده اختلاف معنی دار $P < 0.01$ با گروه تجربی ۱ است.



نمودار ۱- تاثیر حمایتی عصاره هیدروالکلی خارخاسک بر سیتو توکسیستی القا شده داروسیس پلاتین در گروههای تجربی و کنترل. الف: وزن بدن، ب: وزن اپیدیدیم، ج: تعداد اسپرم با مورفولوژی نرمال، د: سطح نیتریک اکساید سرم. گروه کنترل نرمال سالین دریافت کرد گروه تجربی ۱: سیسپلاتین (۵mg/kg)، گروه تجربی ۲: سیسپلاتین + عصاره خارخاسک (۱۰۰ mg/kg)، سیسپلاتین + عصاره خارخاسک (۳۰۰ mg/kg)، گروه تجربی ۴: سیسپلاتین + عصاره خارخاسک (۵۰۰ mg/kg). علامت * نشان دهنده اختلاف معنی دار $P < 0.05$ با گروه کنترل است. علامت ** نشان دهنده اختلاف معنی دار $P < 0.01$ با گروه کنترل است. علامت α نشان دهنده اختلاف معنی دار $P < 0.05$ با گروه تجربی ۱ است. علامت β نشان دهنده اختلاف معنی دار $P < 0.01$ با گروه تجربی ۱ است.



شکل ۱- انواع شکل های نرمال و غیرطبیعی اسperm با بزرگنمایی ۴۰۰×. الف: اسperm نرمال، ب: اسperm بدون قلاب، ج: اسperm بدون دم، د: اسperm بدون سر

بحث

رادیکال های آزاد و پراکسیده شدن اسیدهای چرب مهم دخالت کننده در مورفولوژی و تحرک اسperm است [۳۹]. انتقال دهنده های کاتیونی / کاربینی بیضه، اپیدیدیم و اسperm در نگهداری شرایط فیزیولوژیک اسperm، شکل اسperm، مهاجرت، قدرت باروری اسperm دارای اهمیت هستند [۴۱]. اثرات سمیت سلولی سیسپلاتین در بیضه و اسperm از طریق انتقال دهنده های کاتیونی / کاربینی اتفاق می افتد. کاربینی اسید چرب بسیار مهمی است که از طریق این انتقال دهنده ها به درون سلول وارد شده از سویی، کاربینی ارتباط نزدیکی با کاربینی آسیل

در مطالعه حاضر، کاهش میانگین وزن اپیدیدیم و تعداد اسperm ها با مورفولوژی نرمال در گروه تجربی ۱ که سیسپلاتین را به صورت تک دوز دریافت کردند نشان داده شد. روش های متعددی برای کاهش اثرات جانبی داروهایی که در شیمی درمانی استفاده می شود وجود دارد، هورمون درمانی و استفاده از عصاره گیاهان از جمله این روش هاست [۱۱، ۲۶، ۲۸، ۳۷].

مطالعات نشان داده است از جمله عواملی که باعث ایجاد اسperm به شکل های غیرطبیعی می شود انباشته شدن



فروستانول یکی از ساپونین‌های خارخاسک است که اثر محرک بر اسپرناتوژنر دارد. این ماده باعث بهبود معنادار کیفیت و کمیت اسپرم می‌شود [۸]. از سوی یکی از علّل مهم ناهنجاری در شکل اسپرم در نتیجه مصرف داروی سیس‌پلاتین افزایش رادیکال‌های آزاد است [۹].

نتیجه‌گیری

نتایج حاصل از این مطالعه نشان می‌دهد که عصاره خارخاسک اثر حمایتی بر سمیت سلولی القا شده توسط سیس‌پلاتین بر مورفولوژی اسپرم داشته که احتمالاً به دلیل دارا بودن ترکیلات آنتی‌اکسیدانی این عصاره، کاهش گونه‌های رادیکال آزاد، کاهش تولید نیتریک اکساید از طریق مکانیسم‌های متعدد ردوکس سیگنانلینگ و احتمالاً مسیرهای دیگر می‌باشد. احتمالاً گنجانیدن این گیاه سرشار از ترکیبات مفید و مؤثر در برنامه غذایی کسانی که به دلایلی به خاطر مصرف داروهای شیمیایی، باروری آنها (فعالیت تولیدمثلی) دچار اختلال شده می‌تواند به نوعی در این اختلال (ناتوانی در باروری) مؤثر واقع شود.

تشکر و قدردانی

از مرکز تحقیقات باروری و ناباروری و گروه آناتومی دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه که در انجام این پژوهه ما را یاری نمودند تشکر و قدردانی می‌نماییم.

منابع

- 1- Ahmed, A.H., A.M. Abbas, H.I. Heba, H.A. Amir (2009), Study the Biological Activities of Tribulus Terrestris Extracts. *Journal of Engineering material and Technology*, 433-435.
- 2- Altena, R, E.C. Haas, J. Nuver, C.A. Brouwer, M.P. Van den Berg, A.J. Smit, A. Postma, D.T. Sleijfer, J.A. Gietema (2009), Evaluation of sub-acute changes in cardiac function after cisplatin-based combination chemotherapy for testicular

ترانسفرازها دارد. که، نقش مهمی در انتقال اسیدچرب با زنجیره بلند مانند آسیل کاربینتین استرها به درون میتوکندری برای بتا اکسیداسیون و تولید ATP دارد. غلظت کاربینتین در اغلب بافت‌ها از جمله کبد، کلیه، ماهیچه فراوان بوده اما بیشترین غلظت در اپیدیلیدم پستانداران دیده شده است [۳۴ و ۷، ۳]. با توجه به داده‌های به دست امده احتمال می‌رود عصاره خارخاسک در عملکرد این انتقال دهنده‌های کاربینتینی جهت انتقال سیس‌پلاتین مداخله نموده و انتقال سیس‌پلاتین را به درون سلول کاهش و به دنبال آن منجر به کاهش اثرات سمیت سلولی سیس‌پلاتین بر مورفولوژی اسپرم می‌شود. عصاره خارخاسک تاثیر مثبتی بر خصوصیات کیفی و کمی و تحرک اسپرماتوزویندها، مقدار کلسترول و افزایش حجم انزال در پرنده‌گان دارد [۱۷]. خروج مواد به واسطه انتقال‌دهنده‌ها نقش بسیار مهمی در محدود کردن بازجذب داروهای سیتوتوکسیک به درون سلول‌ها و عبور آنها از سد خونی - بیضه‌ای دارد [۱۲] که به نظر می‌رسد بر اساس نتایج به دست آمده در این تحقیق احتمالاً خارخاسک بر این واسطه‌های کاتیونی نقش دارد. مطالعات نشان داده است که نیتریک اکساید و ترکیبات مشابه آن منجر به القا استرس اکسیداتیو و شروع آپوپتوز می‌شود [۱۵]. در مطالعات دیگر نشان داده شده است که عصاره خارخاسک دارای ترکیبات آنتی‌اکسیدانی است [۲۰]. مطالعات نشان می‌دهد که گیاه خارخاسک به دلیل دارا بودن ساپونین‌ها باعث افزایش ترشح هورمون لوئینی از غده هیپوفیز می‌شود. هورمون لوئینی نیز محرك ویژه برای تولید تستوسترون است و از این رو قادر به بهبود عملکرد جنسی از جمله افزایش تولید اسپرم نرمال، بهبود عملکرد جنسی از جمله افزایش میل جنسی می‌شود [۴۰]. همچنین مطالعات نشان می‌دهد که عصاره خارخاسک باعث بهبود نعروظ و رفتار جنسی در رت و افزایش هورمون‌های جنسی در رت، خرگوش و پریمات شده است [۱۶ و ۳۱].



- rat by androgen, *Cancer Research*, 46: 1909.
- 12- Ehling, U.H. (1984), Differential spermatogenic response of mice to the induction of mutations by anti-neoplastic drugs. *Mutation Research*, 26: 285-295.
- 13- Firas A., A.L. Bayati, F. Hassan (2008), An tibacterial and antifungal activities of different parts of *Terribulus terrestris* L. growing in Iraq. *Journal of Zhejiang University Sciences*, 9(2): 154-9.
- 14- Gandini L., P. Sgrò, F. Lombardo, D. Paoli, F. Culasso, L. Toselli, P. Tsamatropoulos, A. Lenzi (2006), Effect of chemo-or radiotherapy on sperm parameters of testicular cancer patients. *Journal of Human Reproductive*, 21(11): 2882-2889.
- 15- Gao J.J., X.P. Liu, B. Rigas (2005), *National Academy of Science Journal*, 102: 17207-17212.
- 16- Gauthaman, K., A.P. Ganesan (2008), The hormonal effects of *Tribulus terrestris* and its role in the management of male erectile dysfunction: an evaluation using primates, rabbit and rat. *Phytomedicine*, 15: 44-54.
- 17- Grigorova, S., Kashamo B., Sredkova V. (2008), Effect of *Tribulus terrestris* extract on semen quality and serum total cholesterol container in white plymouth rock-mini-cocks. *Biotechnology Animal Husbandry*, 24(3-4): 139-46.
- 18- Hansen P.V., H. Trykker, P.E. Helkjoer, J. Andersen (1989), Testicular function in patients with testicular cancer treated with orchiectomy alone or orchiectomy plus cisplatin base chemotherapy. *Journal of Natal Cancer Institute*, 81: 1246.
- 19-Jensen T.K., E. Carlsen, N. Jorgensen, J.G. Berthelsen, N. Keiding, K. Christensen, J.H. Petersen, L.B. Knudsen, N.E. Skakkebaek (2002), Poor semen quality may contribute to recent decline in fertility rates. *Human Reproductive*, 17(6): 1437-1440.
- 20- Kadry, H., B.L. Abou, E.L. Gindi (2010), Antioxidant activity of aerial parts cancer. *British Journal of Cancer*, 100(12): 1861-6.
- 3- Amsay, R.R. (2000), The carnitine acyl-transferases: modulators of acyl-CoA-dependent reactions. *Journal of Biochemical Society Transaction*, 28:182-186.
- 4- Badia, R., A. Iborra, J.R. Palacio, M. Antich, P. Martínez (2008), The effect of oxidative environment on nosuppressive properties of human seminal plasma. *American Journal of Reproductive Immunology*, 60(4): 354-60.
- 5- Bagnis, C., H. Beaufils, C. Jacquiaud, Y. Adabra, C. Jouanneau, G. Le Nahour, M.C. Jaudon, R. Bourbouze, C. Jacobs, G. Deray (2001), Erythropoietin enhances recovery after cisplatin induced acute renal failure in the rat. *Nephrology Dialysis Transplantation*, 16: 932.
- 6- Baker, H.W.G., H.G. Burger, D.M. Krester, B. Hudson (1986), Relative incidence of etiological disorders in male infertility, Male Reproductive Dysfunction. *Journal of Marcel Dekker*, New York, 350 pp.
- 7- Bremer, J (1983), Carnitine-metabolism and functions. *Physiological Reviewes*, 63: 1420-1480.
- 8- Brown, A.G., M.D. Vukovich, E.R. Martina (2002), Endocrine and lipid responses to chronic androstenediol herbal supplementation in 30 to 58 years old men. *Jounral of American Coll Nutrtioion*. 20(5): 520-8.
- 9-Brozovic, A., A. Ambriović-Ristov, M. Osmak (2010), The relationship between cisplatin-induced reactive oxygen species, glutathione, and BCL-2 and resistance to cisplatin. *Critical Reviews and Toxicology*, 40: 347-359.
- 10- Chemexcil, *Tribulus terrestris* L. (Zygophyllaceae) (1982), Selected medicinal plants of India. A monograph of identity, safety and clinical usage. Bombay: Tata Press, 1992: 323-6.
- 11- Delic, J.I., C. Bush, M.J. Peckham (1986), Protection from procarbazine induced damage of spermatogenesis in the



- apoptosis. *Journal of Biology and Chemistry*, 283: 6572-6583.
- 30- Rosa, M.D., S. Zarrilli, L. Paesano, U. Carbone, B. Boggia, M. Petretta (2003), Traffic pollutants affect fertility in men. *Human Reproductive*, 18(5):1055-1061.
- 31- Sang-Won, P., L.bChan-Ho, S. Das-Hee (2006), Effect of SA1, aHerbal formulation, on sexual behavior and penile erection. *Biology Pharmaceutical Bulletin*, 29(7): 1383-6.
- 32- Sawhney, P., C.J. Giammona, M.L. Meistrich, J.H. Richburg (2005), Cisplatin induced longterm failure of spermatogenesis in adult C57Bl/6J mice. *Journal of Andrology*, 26(1): 136-45.
- 33- Svetlana, G., K. Borislav, S. Veselina (2008), Effect of Tribulus terrestris extract on semen quality and serum total cholesterol content in White Plymouth Rock-mini cocks. *Biology and Biotechnology in Animal Husbandry*, 24(3-4): 139-146.
- 34- Ton, B.T., A.M. Snoswell, B.P. Setchell (1970), The concentration of carnitine in the luminal fluid of the testis and epididymis of the rat and other mammals. *Journal of Reproductive Fertility*, 56:105-111.
- 35- Turner, P. (1988), Recent observations on drugs and human fertility. *Postgraduate Medical Journal*, 64: 578-580.
- 36- Tsukamoto, G., H. Ichikawa, M. Kobashi, Y. Yamada, T. Kikuchi, H. Mese, A. Sasaki (2007), Cisplatin-induced long-term dynorphin A-immune reactivity in cell somata of rat area postrema neurons. *Journal Neurosciences of Letter*, 424(2): 122-6.
- 37- Ward, J.A., J. Robinson, B.J. Furr, S.M. Shalet, I.D. Morris (1990), Protection of spermatogenesis in rats from the cytotoxic procarbazine by the depot formulation of Zoladex, gonadotropin-releasing hormone agonist. *Cancer Research*, 50: 568.
- 38- Wink, D.A., J.A. Cook, D. Christodoulou, M.C. Krishna, R. Pacelli, S. Kim, W. DeGraff, J. Gamson, Y. of *Tribulus alatus* in rats. *Pakistan Journal of pharmacology Science*, 23(4): 59-62.
- 39- Karimi, J., H. Malekzadeh, S. Shiravani, F. Hoshmand (2012), The effect of the *T. terrestris* extract on spermatogenesis in the rat. *Journal of Jahrom University Medical Sciense*, 9(4): 7-11.
- 40- Kangasniemi, M., G. Wilson, I. Huhtaniemi, M.L. Meistrich (1995), Protection against procarbazine-induced testicular damage by GnRH-agonist and antiandrogen treatment in the rat. *Endocrinology*, 136: 3677.
- 41- Khazaei, M., S. Salehi (2006), Protective effect of *Falcaria vulgaris* extract on ethanol- induced gastric ulcers in rat. *Iranian Journal of Pharmacology Therapeutics*, 5(1): 1-4.
- 42- Kianbakbat, S., F. Jahaiani (2003), Evaluation of antibacterial activity of *T. terrestris*. L. growing in Iran. *Iranian Journal of Pharmacology Therapeutics*, 2: 22-4.
- 43- Koumanov, F., E. Bozadjieva, M. Andreeva (1982), Clinical trial of Tribestan. *Journal of Experimental Medicine*, 4: 211-5.
- 44- Kurdoglu, B., G. Wilson, N. Parchuri, W.S. Ye, M.L. Meistrich (1994), Protection from radiation induced damage to spermatogenesis by hormone treatment, *Radiation Research*, 139 : 97.
- 45- Oshio, S., H. Tomamasa, T. Amemiya, T. Yazaki, H. Moheri, T. Umeda, M. Waku (1990), Damaging effects of cisplatin on mouse spermatozoa, *Archives of Andrology*, 24: 13.
- 46- Pogach, L.M., Y. Lee, S. Gould, W. Giglio, H.F. Huang (1996), Partial prevention of procarbazine induced germinal cell aplasia in rats by sequential GnRH antagonist and testosterone administration, *Cancer Research*, 48: 4354.
- 47- Pabla, N., S. Huang, Q.S. Mi, R. Daniel, Z. Dong (2008), ATR-Chk2 Signaling in p53 activation and DNA damage response during cisplatin-induced



- 41- Yakushiji, K., S. Kai, M. Yamauchi, M. Kuwajima, Y. Osada, K. Toshimori (2006), Expression and distribution of OCTN2 in mouse epididymis and its association with obstructive azoospermia in juvenile visceral steatosis mice. *International Journal of Urology* 13: 420-426.
- 42- Zare, Z., H. Eimani, M. Mohammadi, M. Mofid, H. Dashtnavard (2010), The effect of Orally Administered L-carnitine on Testis Tissue, Sperm Parameters and Daily Sperm Production in Adult Mice. *Yakhteh medical Journal*, 11(4): 382-389.
- Vodovotz, A. Russo (1997), *Nitric Oxide: Biology and Chemistry journal*, 1:88-94.
- 39- Wozniak, K., A. Czechowska, J. Blasiak (2004), Cisplatin evoked DNA fragmentation in normal and cancer cells and its modulation by free radical scavengers and the tyrosine kinase inhibitor TI571. *Chemico-Biological International Journal*, 309-318.
- 40- Xu, Y.J., S.X. Xie, F. Zhao (2001), Studies on the chemical constituents from *T. terrestris*. *Yao Xue Xue Bao* , 36(10): 750-753.

Archive of SID