



## تأثیر عصاره هیدرولکلی برگ گیاه گل ساعتی بر تست‌های عملکردی کبد در موش صحرایی نر بالغ

طیبه صادقی، مهرداد شریعتی\*، مختار مختاری

گروه زیست‌شناسی، واحد کازرون، دانشگاه آزاد اسلامی، کازرون، ایران

\*مسئول مکاتبات: mehrdadshariati@hotmail.com

تاریخ پذیرش: ۱۱/۱/۹۴

تاریخ دریافت: ۱۵/۶/۹۴

### چکیده

گیاه گل ساعتی از جمله گیاهان دارویی است که عصاره آن حاوی ترکیبات آنتی‌اکسیدانی بالایی می‌باشد. این ترکیبات دارای خواص ضدسرطانی، ضد التهاب و ضد درد هستند و در درمان بیماری‌های صرع، اسهال، سوختگی و همورویید و تنظیم آنزیم‌های کبدی مفید می‌باشند. در این پژوهش تأثیر تجویز خوارکی عصاره گل ساعتی بر تست‌های عملکردی کبد در موش صحرایی نر بالغ مورد مطالعه قرار گرفت. برای این منظور تعداد ۴۰ سر موش با وزن تقریبی ۱۹۵ گرم به پنج گروه تقسیم شدند. هیچ تیماری بر روی گروه کنترل انجام نشد. گروه شاهد، فقط آب مقطر در یافت نمود. گروه‌های تجربی، به مدت ۲۱ روز به ترتیب مقادیر ۰، ۱۵۰، ۳۰۰ و ۶۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم عصاره برگ گل ساعتی را دریافت کردند. تجویز عصاره به مدت ۲۱ روز به طول انجامید. بعد از پایان این دوره به منظور اندازه‌گیری میزان فاکتورهای آنزیم آلانین آمینوتранسفراز (ALT)، آنزیم آسپارتات آمینوتранسفراز (AST) و آنزیم آلkalین فسفاتاز (ALP) خونگیری از قلب انجام شد و آنالیز آماری نتایج بدست آمده با استفاده از نرم افزار SPSS و مقایسه میانگین‌ها با آزمون T-test انجام شد. نتایج حاصل از آزمایشات نشان داد که مقدار آنزیم‌های ALT و AST در گروه تجربی حداقل دریافت کننده عصاره ۶۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم، نسبت به گروه کنترل کاهش معنی داری را نشان داد. میزان ALP در مقایسه با گروه کنترل تغییرات معنی-داری را نشان نداد. با توجه به نتایج حاصل از این مطالعه می‌توان اینطور بیان کرد که گیاه گل ساعتی احتمالاً با مکانیسم‌های متعددی از جمله با خاصیت آنتی‌اکسیدانی از طریق مکانیسم‌های فعالی از جمله مهار رادیکال آزاد و خنثی شدن پروکسیدها، جلوگیری از تخلیه گلوتاتیون احیاء و تثبیت غشای سلولی نقش حمایت کننده‌گی برای کبد ایجاد می‌کند. نتایج حاصله نشان دهنده عدم آسیب کبدی در رت-های مورد مطالعه می‌باشد. با توجه به خاصیت ضد سرطانی که دارد و با تحریک DNA پلی‌مراز توسط گیاه گل ساعتی و افزایش ستنز rRNA سبب بازسازی سلول کبدی می‌شود و با مهار آنزیم سیتوکروم P450 که باعث فعل شدن ماده پیش سرطان به مولد سرطان می-شود نقش مهمی در جلوگیری از سرطان کبد ایفا می‌کند.

**کلمات کلیدی:** گل ساعتی، آنزیم، آلانین آمینوتранسفراز، آسپارتات آمینوتранسفراز، آلkalین فسفاتاز.

### مقدمه

و تحریک‌پذیری و اضطراب به تایید سازمان معتبری همچون British Herbal Compendium همراه است [۳]. عصاره گل ساعتی در درمان بیماری‌های صرع، اسهال، سوختگی و همورویید مفید است [۱۱]. از تاریخچه کاشت این گیاه در ایران اطلاع چندانی در دست نیست اما چندی است به نام قطره پاسی بی توسط کارخانه ایران داروک روانه بازار شده است. از آنجا که تا کنون تاثیر عصاره گیاه گل ساعتی بر کبد مشخص نشده، لذا در این تحقیق اثرات

گیاه گل ساعتی (*Passiflora cearulea*) از خانواده Passiflorace با بیش از ۴۰۰ گونه، در طب سنتی بومیان آمریکای شمالی و مکزیک مرسوم بوده است و توسط فاتحان اسپانیایی به اروپا آورده شده و در اروپا به عنوان یکی از اجزای تشکیل دهنده اغلب داروهای آرامبخش به کار رفته است. چون مخدر اعتیاد آور نیست به صورت چای، قرص و قطره و به تنها یا همراه سایر گیاهان مصرف می‌شود. کاربرد آن در اختلالات خواب، بی‌قراری



کاتالیز می‌کند. در واقع واکنش‌های انتقال عوامل آمین و گروه‌های کتونی را بین آلفا آمینو اسیدها و آلفا کتواسیدها کاتالیز می‌نماید که واکنش برگشت پذیری است. کوآنزیم شرکت کننده فسفات پیریدوکسال است که با اسید آمینه واکنش داده و با گرفتن عامل آمینی آن را به کتو اسید تبدیل می‌نماید و خود تبدیل به فسفات پیرید و کسامین می‌شود. سپس این ترکیب با دادن عامل آمینی به آلفا کتو اسید آن را به اسید آمینه تبدیل می‌نماید. در ضایعات حاد-کبد، سطح فعالیت این آنزیم در سرم بطور قابل ملاحظه-ای بالا می‌رود. به طوری که نسبت افزایش ALT از AST بیشتر است [۲]. آنزیم آسپارتات آمینو ترانسفراز (AST و SGOT) در سیتوپلاسم و میتوکندری سلول‌های بافت‌های قلب - کبد - عضلات وجود دارد در صورتی که این بافت‌ها دچار ضایعه شوند میزان AST سرم افزایش می‌یابد [۵]. کار AST این است که تبدیل آسپارتات و آلفا کتوگلوتارات را به اگزالواسات و گلوتامات را تسهیل می-کند. AST و ALT نشانگر حساس در انواع مختلف بیماری‌های کبدی هستند اما سطح بالاتر از حد معمول این آنزیم‌های کبدی نباید به طور خودکار با آسیب کبدی برابر داشته شود. آن‌ها ممکن است نشانه مشکلات کبدی باشند یا نباشند تفسیر بالای AST و ALT بستگی به همه نشانه‌های بالینی دارد بنابراین بهترین کار این است که این موارد توسط پزشک ارزیابی گردند. سطح دقیق این آنزیم‌ها دقیقاً به میزان آسیب کبدی و تشخیص بیماری بستگی ندارد بنابراین سطح دقیق AST و ALT بستگی نمی‌تواند تعیین کننده درجه بیماری کبدی یا پیشگویی آن در آینده باشد. اما از آنجا که نیمه عمر این دو آنزیم در سرم بسیار کوتاه است بنابراین افزایش فعالیت آنها همیشه حضور یک بیماری حاد بافتی را هشدار می‌دهد [۱۲، ۲]. آنزیم آکالین فسفاتاز (ALP) یا فسفاتاز قلیایی، آنزیم دیگری است که در نارسایی‌های کبد ارزش تشخیصی دارد. فعالیت این آنزیم نیز در اختلالات هپاتیک افزایش می‌یابد آکالین فسفاتاز در بافت‌های مختلف بدن به نسبت‌های متفاوت منتشر است ولی بافت‌های استخوان،

دوزهای تجربی متفاوت از عصاره برگ گیاه گل ساعتی روی تغییرات آنزیم‌های آلانین آمینو ترانسفراز، آسپارتات آمینو ترانسفراز، آکالین فسفاتاز مورد بررسی قرار گرفته تا با مدارک علمی در مورد اثرات این عصاره اظهار نظر کاملتری نمود. امید است که تحقیق موجود گامی در جهت ارتقاء این گرایش نو پا باشد و نتایج حاصل از آن به دانشمندان و پژوهشگران یاری دهد تا با استفاده از اطلاعات بدست آمده به اصلاح تغییرات فیزیولوژیک، آناتومیک و سایر اختلالات ایجاد شده در بدن اقدام نمایند. اعضای مختلف این گیاه دارای فلاونوئیدها از جمله چریزین (Chrysin) که یک مونوفلافونوئید است می‌باشد. این گیاه حاوی آکالولئیدهای ایندولی و آکالولئیدهای از جمله: پلی فلورین - هارمالین - هارمین و مارمالول است. بیشترین ترکیبی که در گونه پاسی فلورا سیرولثا وجود دارد چریزین است [۱۱]. در مطالعه تجربی که در سال ۲۰۰۰ توسط لوئیس و همکاران، در مورد اثر عصاره گل ساعتی روی کبد موش‌هایی که با فلورید سدیم مسموم شده بودند برای یک دوره سه ماهه مورد ارزیابی قرار گرفت، بعد از پایان دوره آنزیم‌های ALT، ALP و غلظت بیلی روبین در سرم اندازه‌گیری شد. در حیوانات مسموم شده غلظت آنزیمهای فوق افزایش پیدا کردند. این افزایش بوسیله چریزین سرکوب شد و به حالت نرمال برگشت این یافته نشان می‌دهد که غذای غنی شده با چریزین یک عامل پیش‌گیری کننده است [۹، ۱۱]. از آنجا که کبد اعمال متفاوت بیوشیمیابی، ستنتیک و ترشحی را بر عهده دارد، از آنزیمهای کبدی به عنوان چندمین تست بیوشیمیابی در تشخیص نارسائی‌های کبدی استفاده می‌شود. مهترین این تستها تعیین فعالیت آمینو ترانسفرازهای سرمی باشند که نشان دهنده صدمه به هپاتوسیتها هستند. نام قدیمی آنزیم آلانین آمینو ترانسفراز (ALT) سرم گلوتامیک پیرویک ترانس آمیناز (SGPT) است آلانین آمینو ترانسفراز یک آنزیم محلول در سیتوپلاسم سلول است که ترانس آمیناسیون قابل برگشت L-آلانین و ۲ اکسو گلوتارات را به پیروات و گلوتامات



نسبت ۳۰ به ۷۰ با الكل اتیلیک ۹۶٪ و آب مقطر به مدت ۷۲ ساعت خیسانده شد و طی این مدت چندین بار ظرف را تکان می‌دهیم. بعد از ۷۲ ساعت محلول حاصل را توسط قیف بوختر متصل به پمپ خلاء صاف کردیم سپس جهت تغییظ سازی آن از دستگاه روتاری استفاده شد و عصاره غلیظ شده را داخل پلیت ریخته و به مدت ۵ روز زیر هود آزمایشگاه جهت تبخیر شدن الكل آن گذاشتیم و سپس مقادیر مورد نظر از عصاره در آب مقطر حل کرده تا غلطت‌های مختلف بدست آید [۴]. در ضمن گیاه توسط دکتر وکیلی استادیار سیستماتیک دانشگاه آزاد اسلامی واحد جیرفت شناسایی شد.

**گروه بندی حیوانات:** جهت گروه‌بندی حیوانات، ابتدا وزن شدند. بدین صورت که به منظور جلوگیری از حرکت موش‌ها در هنگام توزیع درون دستگاه مقید کننده قرار داده شدند و با استفاده از ترازوی دیجیتال با دقت ۰/۰۰۱ گرم وزن خالص آنها اندازه گیری شد سپس موش‌ها در ۵ گروه ۸ تایی به طوری که میانگین وزن هر گروه  $1 \pm 196$  گرم بود طبقه بندی شدند. موش‌های صحرایی نر بالغ در ۵ گروه ۸ تایی به صورت زیر گروه بندی شدند:

(۱) گروه کنترل بدون هیچ گونه تیمار دارویی.

(۲) گروه شم حلال آب مقطر را به مدت ۲۱ روز به کمک فیدر و به صورت دهانی دریافت کردند.

(۳) گروه تجربی ۱: که روزانه  $150\text{ mg/kg}$  عصاره آبی - الكلی گل ساعتی را با استفاده از فیدر به مدت ۲۱ روز به صورت دهانی دریافت کردند.

(۴) گروه تجربی ۲: روزانه  $300\text{ mg/kg}$  عصاره آبی - الكلی گل ساعتی را با استفاده از فیدر به مدت ۲۱ روز به صورت دهانی دریافت کردند.

(۵) گروه تجربی ۳: که روزانه  $600\text{ mg/kg}$  عصاره آبی - الكلی گل ساعتی را با استفاده از فیدر به مدت ۲۱ روز به صورت دهانی دریافت کردند.

**نحوه تجویز دارو:** تجویز عصاره آبی - الكلی برگ گیاه گل ساعتی بعد از تعیین دوز هر روز بین ساعت ۹-۱۰

کبد، روده و کلیه و جفت از این آنزیم بسیار غنی هستند [۱۵]. این آنزیم همواره با بیماری‌های کبد و استخوان افزایش می‌یابد. در نوجوانی (هنگام بلوغ) که رشد استخوان‌ها بیشتر است ممکن است این آنزیم حتی تا دو برابر هم افزایش یابد و این احتمالاً نتیجه ترشح ALP از استخوان در خون است که این متناظر با رشد است. افزایش ALP ممکن است فیزیولوژیک یا پاتولوژیک باشد. نقش فیزیولوژیک این آنزیم به طور کامل واضح نیست اما افزایش تولید آن در بافت‌ها نشان دهنده تحریک متابولیکی است. همچنین ALP می‌تواند به طور زیان آوری بدون آن که کبد یا استخوان آسیب‌دیده باشد افزایش یابد.

## مواد و روش کار

حیوانات مورد آزمایش و نحوه نگهداری آنها: در این تحقیق تعداد ۴۰ سر موش صحرایی نر بالغ ویستار در محدوده وزنی  $190-210$  گرم مورد استفاده قرار گرفت. سن موش‌ها  $2/5-3$  ماه بود و از مرکز پرورش و تکثیر حیوانات بیمارستان نمازی شیراز تهیه شدند و در درجه حرارت محیط  $22 \pm 2$  درجه سانتی‌گراد در طول شباهه روز ثابت و طی دوره نوری ۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی قرار گرفت [۱۰]. آب و غذا به اندازه کافی در اختیار آنها قرار می‌گرفت. تعویض هوای درون آزمایشگاه توسط یک دستگاه تهویه که در آزمایشگاه قرار گرفته بود صورت می‌گرفت، زمان اصلی آزمایش اواسط اردیبهشت ماه به مدت ۲۱ روز به صورت خوراندن عصاره انجام شد. مکان آزمایش دانشگاه آزاد اسلامی واحد کازرون بود.

**روش تهیه عصاره هیدروالکلی برگ گیاه گل ساعتی:** از اواسط بهار سال ۱۳۸۸ در اطراف شهرستان جیرفت بخش‌های هوایی گیاه گل ساعتی جهت تهیه عصاره جمع آوری شد و در شرایط مناسب دور از نور آفتاب، خشک و سپس پودر شد. جهت تهیه عصاره از روش ماسرسایون [خیساندن] استفاده شد، مقدار ۱ کیلوگرم پودر گیاه به



شماره ۱ و ۲ را به نسبت ۱+۴ با یکدیگر مخلوط کرده، سپس مقدار لازم از سرم خون را برداشته و یک دقیقه بعد از مخلوط نمودن و تاباندن طول موج مناسب، مقدار جذب نوری را تعیین نموده و دقیقاً بعد از ۱، ۲ و ۳ دقیقه اختلاف جذب نوری از ۲ دقیقه قبل را مشخص نموده و آنها را با هم جمع و بر عدد ۳ تقسیم کرده میانگین به دست آمده را در عدد ۱۹۸۵ ضرب نموده محلول Reagent شماره ۱ و ۲ به صورت جدا از هم نگه داری می‌شوند زیرا هنگامی که با هم ترکیب می‌شوند نیمه عمرش کاهش می‌یابد دوام محلول‌ها پس از مخلوط شدن در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی‌گراد ۳۰ روز در دمای ۱۵ تا ۲۵ درجه سانتی‌گراد ۵ روز می‌باشد [۱۶، ۱۷].

روش تعیین میزان آنزیم آکالالین فسفاتاز (ALP): برای تعیین فعالیت این آنزیم مانند آنزیم GPT و GOT عمل می‌کنیم ولی در انتهای کار میانگین به دست آمده را در عدد ۲۷۵۷ ضرب کرده و به دلیل آنکه ماده زمینه‌ای طبیعی موجود آکالالین فسفاتاز تا کنون شناخته نشده است، جهت اندازه‌گیری آن از ماده زمینه‌ای سنتزی مانند آلفا-نیتروفنیل فسفات استفاده می‌شود [۱۳].

#### نتایج

مقایسه آماری مربوط به میزان فعالیت آلالین آمینوترانسفراز (ALT/GPT) نشان داد که گروه‌های تجربی دریافت کننده مقادیر مختلف عصاره آبی-الکلی برگ گیاه گل ساعتی به میزان mg/kg <۰/۰۵ p نشان می‌دهند (جدول ۱ و شکل ۱). مقایسه آزمون آماری مربوط به میزان فعالیت آسپارتات آمینوترانسفراز (AST) نشان داد که گروه‌های تجربی دریافت کننده مقادیر مختلف عصاره آبی-الکلی برگ گیاه گل ساعتی به میزان mg/kg <۰/۰۵ نسبت به گروه کنترل کاهش معنی داری را در سطح P < ۰/۰۵ نشان می‌دهند (جدول ۲، شکل ۲). مقایسه آزمون آماری مربوط به میزان فعالیت آنزیم آکالالین فسفاتاز نشان داد گروه‌های تجربی دریافت کننده مقادیر

صبح به صورت خوراکی با استفاده از فیدر انجام می-گرفت به این صورت که هر روز به میزان ۰/۳ ml مخلوط مورد نظر به هر حیوان داده می‌شد [۱۰]. در تمام طول آزمایش حلال آب مقطر یکسان بود که علاوه بر نقش حلال بودن به عنوان ماده‌ای بی‌اثر بر گروه شاهد عمل کرد. همچنین برای کاهش خطأ بر روی سرنگ‌ها بر چسب دوز مصرف دارو زده شد. تصویر زیر نحوه خوراندن دارو از راه دهان و توسط فیدر را نشان می‌دهد. سپس در پایان روز ۲۱، همه حیوانات هر گروه با استفاده از ترازوی دیجیتالی با دقت ۰/۰۰۱ گرم وزن‌کشی شدند و سپس تحت تأثیر اتر بیهوش شدند و از قلب آنها خون گیری انجام شد.

روش بیهوش کردن حیوانات: در این تحقیق از روش بیهوش کردن با اتر استفاده شد. بدین صورت که ابتدا مقداری پنه حاوی اتر درون جار شیشه‌ای قرار داده شد حیوان را به درون جار منتقل کرده و درب جار را بر روی آن قرار دادیم، پس از ۲-۱ دقیقه حیوان تحت تأثیر اتر بیهوش شد. روش بیهوشی برای تمام موش‌ها یکسان بود. طرز تهیه سرم خون از نمونه‌های خونی: نمونه‌های خونی گرفته شده از گروه‌های مختلف درون لوله آزمایش را که بادقت برچسب‌گذاری شده بود را بعد از لخته شدن به مدت ۱۵ دقیقه با سرعت ۴۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ کرده و بعد با استفاده از سمپلر سرم‌های جدا شده را در لوله‌های برچسب زده شده ریخته و سر لوله‌ها را توسط پارافیلم مسدود کردیم و تقابل از اندازه‌گیری میزان آنزیم‌ها به فریز در دمای -۲۰- درجه سانتی‌گراد انتقال دادیم و تا زمان سنجش آنزیم به صورت منجمد نگهداری شد. سپس سرم‌ها را با استفاده از دستگاه آتوانالایزر سنجش آنزیمی را با متدهای خاص هر آنزیم انجام گرفت.

روش تعیین میزان آنزیم آسپارتات آمینوترانسفراز (AST/GOT) و آنزیم آلانین آمینوترانسفراز (GPT/ALT): برای تهیه محلول معرف، محلول



نشان نمی‌دهند (جدول ۳، شکل ۳).

مخالف عصاره آبی - الکلی برگ گیاه گل ساعتی، نسبت به گروه کنترل تغییرات معنی‌داری را در سطح  $p < 0.05$

جدول ۱- مقایسه میانگین غلظت سرمی ALT بعد از مصرف خوراکی عصاره آبی - الکلی برگ گل ساعتی بین گروه‌ها

گروه‌های آزمایش	تعداد نمونه	میانگین غلظت سرمی آنزیم ALT [برحسب U/I] ± انحراف معیار
کنترل	n=8	۸۸/۰۰ ± ۰/۸۴
شاهد	n=8	۸۶/۶۲۵ ± ۱/۰۸
گروه تجربی حداقل با دوز ۱۵۰ mg/kg	n=8	۸۶/ ۱۲۵ ± ۰/۶۴
گروه تجربی حداکثر با دوز ۳۰۰ mg/kg	n=8	۸۳/۶۲۵ ± ۰/۹۶
گروه تجربی حداکثر با دوز ۶۰۰ mg/kg	n=8	۶۲/ ۸۷۵ ± ۱/۳۸*

علامت \* نشان دهنده اختلاف معنی‌دار بین گروه‌های تجربی و کنترل است در سطح  $p < 0.05$ . معنی‌دار در نظر گرفته شد.

جدول ۲- مقایسه میانگین غلظت سرمی AST بعد از مصرف خوراکی عصاره آبی - الکلی برگ گل ساعتی بین گروه‌ها

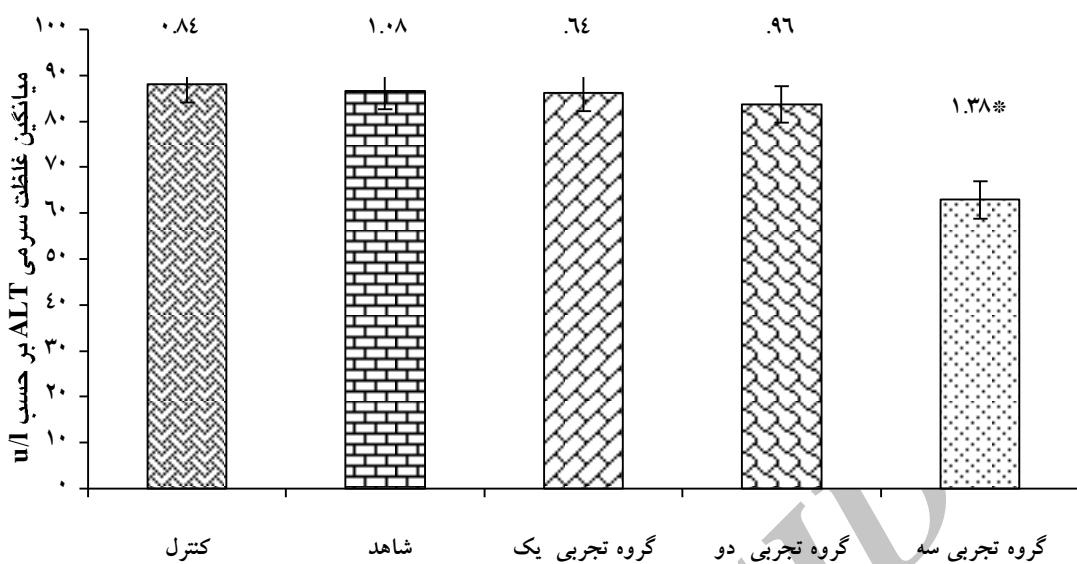
گروه‌های آزمایش	تعداد نمونه	میانگین غلظت سرمی آنزیم AST [برحسب U/I] و انحراف معیار
کنترل	n=8	۲۰۴/ ۷۵ ± ۸/۶۲
شاهد	n=8	۲۱۷/۰۰ ± ۱۰/۸۲
گروه تجربی حداقل با دوز ۱۵۰ mg/kg	n=8	۲۰۴/۷۵۰ ± ۶/۲۷
گروه تجربی متوسط با دوز ۳۰۰ mg/kg	n=8	۱۹۶/۶۲۵ ± ۳/۰۳
گروه تجربی حداکثر با دوز ۶۰۰ mg/kg	n=8	۱۰۳/۸۷۵ ± ۱/۳۰*

علامت \* نشان دهنده اختلاف معنی‌دار بین گروه‌های تجربی و کنترل است در سطح  $p < 0.05$ . معنی‌دار در نظر گرفته شد.

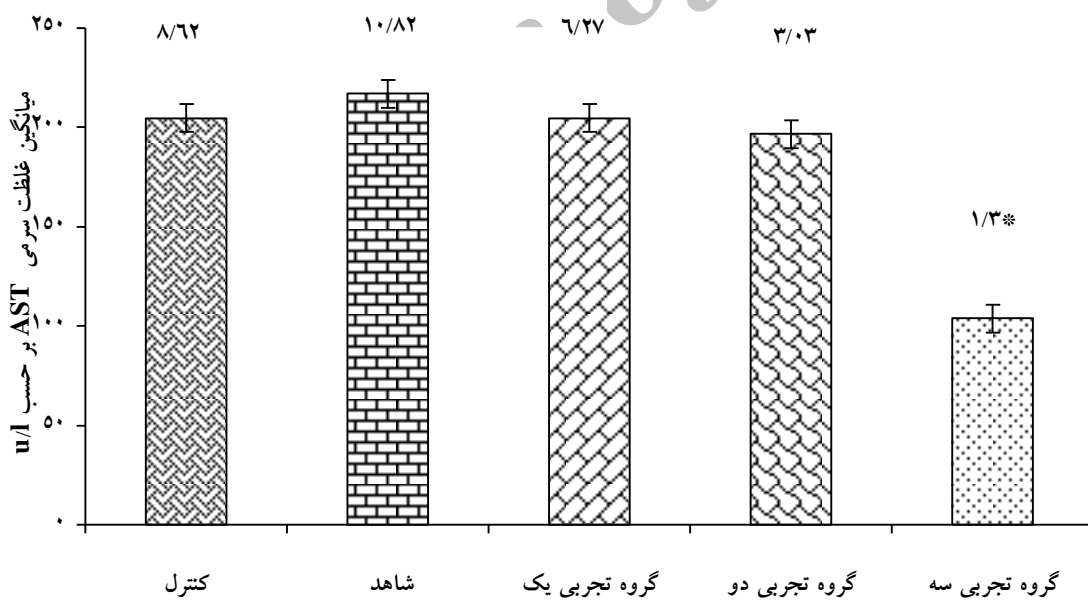
جدول ۳- مقایسه میانگین غلظت سرمی ALP بعد از مصرف خوراکی عصاره آبی - الکلی برگ گل ساعتی بین گروه‌ها

گروه‌های آزمایش	تعداد نمونه	میانگین غلظت سرمی آنزیم ALP [برحسب U/I] و انحراف معیار
کنترل	n=8	۵۷۵/۰۰ ± ۶۰/۶۸
شاهد	n=8	۶۰۲/۵۰ ± ۴۴/۰۷
گروه تجربی حداقل با دوز ۱۵۰ mg/kg	n=8	۵۵۶/۰۰ ± ۴۴/۸
گروه تجربی متوسط با دوز ۳۰۰ mg/kg	n=8	۵۵۹/۸۸ ± ۲۵/۲۴
گروه تجربی حداکثر با دوز ۶۰۰ mg/kg	n=8	۵۶۶/ ۱۲۵ ± ۳۲/۵۸

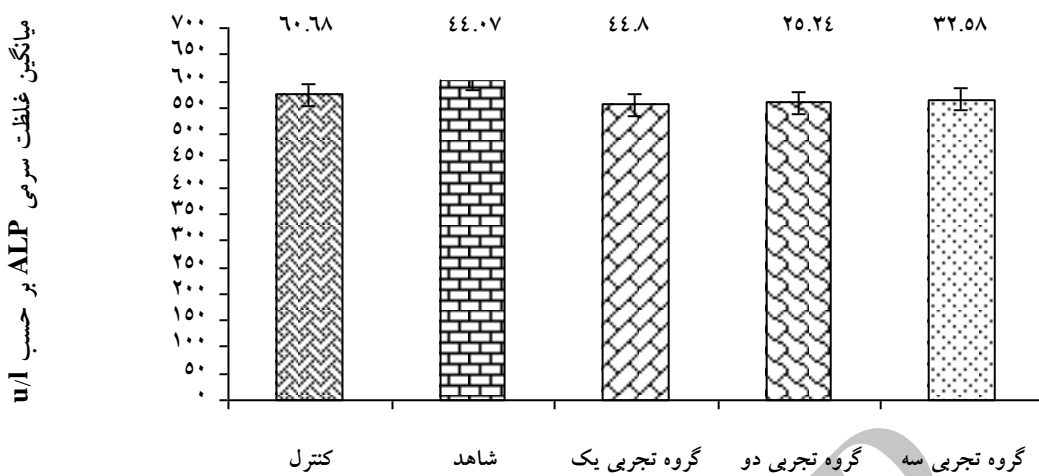
هیچکدام از گروه‌های تجربی نسبت به گروه کنترل اختلاف معنی‌داری در سطح  $p < 0.05$  نشان نمی‌دهند.



شکل ۱- میانگین مربوط غلظت سرمی آمالین آمینوترانسفراز (ALT) بدنیال دریافت مقادیر مختلف عصاره آبی-الکلی برگ گیاه گل ساعتی بین گروههای تجربی و کنترل. علامت \* نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروههای تجربی و کنترل در سطح  $p < 0.05$  نشان می دهد. مقادیر نشان دهنده میانگین  $\pm$  انحراف معیار است.



شکل ۲- میانگین غلظت سرمی آسپارتات آمینوترانسفراز (AST) بدنیال دریافت مقادیر مختلف عصاره آبی الکلی برگ گل ساعتی بین گروههای تجربی و کنترل. علامت \* نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروههای تجربی و کنترل در سطح  $p < 0.05$  نشان می دهد. مقادیر نشان دهنده میانگین  $\pm$  انحراف معیار است.



شکل ۳- میانگین غلظت سرمی کالاین فسفاتاز (ALP) بدنبال دریافت مقادیر مختلف عصاره آبی- الکلی برگ گیاه گل ساعتی بین گروه‌های تجربی و کنترل. مقادیر نشان دهنده میانگین  $\pm$  انحراف معیار است.

که عسل خاصیت کاهشی روی آنزیم‌های کبد از جمله ALT و AST را به کمک ترکیبات فنولیک از جمله چریزین دارد [۱۳]. با توجه به نتیجه حاصل از این تحقیق عصاره این گیاه در گروه حداقل باعث نرمال نگه داشتن آنزیم‌های ALT و AST می‌شود و در گروه تجربی متوسط و حداکثر باید با احتیاط مصرف شود به طور کلی با بالا رفتن غلظت، کاهش میزان آنزیم ایجاد می‌شود.

با توجه به نتیجه حاصل از این تحقیق، عصاره گیاه گل ساعتی در گروه حداقل و متوسط باعث نرمال نگه داشتن آنزیم‌های ALT و AST و در گروه حداکثر باعث کاهش معنی دار آنزیم فوق شده است. شاید بتوان گفت این گیاه قادر است در تعدادی از بیماری‌های کبدی موثر واقع شود این نتیجه با تحقیقات دانشمندان ریودنکی ولوئیس و آله طله روی کبد که باعث کاهش آنزیم‌های ALT و AST شد همخوانی دارد [۱۴، ۹، ۱].

#### نتیجه‌گیری

عصاره آبی-الکلی برگ گیاه گل ساعتی باعث ایجاد اثرات متفاوتی بر روی آنزیم‌های کبدی و برخی

#### بحث

مقایسه نتایج آزمون آماری مربوط به فعالیت آنزیم‌های مذکور نشان دهنده این است که آنزیم آلانین ترانسفراز (ALT) و آسپارتات آمینو ترانسفراز (AST) در گروه تجربی حداکثر غلظت دریافت کننده عصاره‌ی آبی- الکلی نسبت به گروه کنترل کاهش معنی داری را در سطح  $p < 0.05$  نشان می‌دهند و در گروه حداقل و متوسط، تغییرات معنی داری را نسبت به گروه کنترل نشان نمی- دهند. [شکل‌های ۲ و ۳]. فوستر و همکارانش دریافتند اندازه‌گیری فعالیت AST اندکس بسیار حساسی را در موش‌ها نسبت به آسیب کبدی نشان داده و نیز افزایش ALT نشانه ایجاد حالت نکروز در بافت کبدی می‌باشد [۷]. همچنین ALT و AST را به عنوان یک تست کبدی ظرفی در موش‌ها پس از قرار گرفتن در معرض عوامل توکسیک کبدی مثل تراکلرید کربن، تیواستامید و دی متیل نیترو آمین یاد کرده و در نهایت نتیجه می‌گیرد که از ALT نه تنها در جهت وجود آسیب کبدی، بلکه در برخی شرایط در تعیین شدت جراحات واردہ به بافت کبد می- توان استفاده نمود [۷]. اخیرا نتایج تحقیقات نشان می‌دهد



9. Garg A., Garg Szaneveld J., Singla A.K. (2001), Chemistry and Pharmacology of the citrus bioflavonoid hesperidin. *Phytotherapy Research*, 15: 655-669.
10. Grundmann O., Waehling C., Staiger C., Butterweck V. (2009), Anxiolytic effects of a passion flower (*Passiflora incarnata L.*) extract in the elevated plus maze in mice. *Pharmazie*, 64: 63-64.
11. Kamaldeep D., Sangu D., Sharma A. (2004), PASSIFLORA: a review update. *Journal of Ethnopharmacology*, 94: 1-23.
12. Kew M.C. (2000), Serum aminotransferase concentration as evidence of hepatocellular damage. *The Lancet*, 355: 591-592.
13. Koukoulitsa C., Hadjipavlou-Litina D., Geromichalos G.D., Skaltsa H. (2007), Inhibitory effect on soybean lipoxygenase and docking studies of some secondary metabolites, isolated from organum Vulgare. SSP. Hirtum.1: *Journal of Enzyme Inhibition and Medicinal Chemistry*, 22(1): 99-104.
14. Rudnick M., Silvera M.M., Pereira T.V., Olivera M.R. (2007), Protective effects of passiflora alata extract pretreatment on carbon tetrainduced oxidative damage in rats. *Food and Chemical Toxicology*, 45: 656-661.
15. Reitman S., Frankel S.A. (1957), Colormetric method for determination of serum glutamic oxaloacetic and glutamic pyruvic transaminase. *American Journal of Clinical Pathology*, 28: 59-63.
16. Santoyo S., Cavero S., Jaime L., Ibañez E., Señoráns F.J., Reglero G. (2006), Supercritical carbon dioxide extraction of compounds with antimicrobial activity from *Organum vulgare* L.: determination of optimal extraction parameters. *Journal of Food Protection*, 69(2): 369-375.
17. Stamatis G., Kyriazopoulos P., Golegou S., Pasavannis A., Skaltsas S., Saltsa H. (2003), In Vitro anti-Helicobacter pylori activity of Greek herbal medicines. *Journal of Ethnopharmacology*, 88(2-3): 175-179.

فاکتورهای بیوشیمیایی می‌شود که به صورت کلی اثرات آن عبارتند از: عصاره آبی - الکلی برگ این گیاه، آنزیم‌های AST و ALT را کاهش می‌دهد. عصاره آبی الکلی برگ این گیاه گل ساعتی روی آنزیم ALP اثر ندارد.

#### منابع

۱. آله طاهر، م.، قنادی، ع.، کریمیان، ر. ۱۳۸۶. اثر عصاره هیدروالکلی کرفس وشوید بر فعالیت آنزیمهای کبد رت. مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی قزوین، سال یازدهم شماره ۲، صفحه ۴۳.
۲. اسمیت. ۱۳۸۰. اوروپلژی عمومی، ترجمه: جوان شیر، م. ر. شاهوردی، م.. شاقمی، ح. ر. ناشر سماط، صفحات ۱۵۰-۱۵۱.
۳. زرگری، ع. ۱۳۷۵. گیاهان داروئی، چاپ ششم، انتشارات دانشگاه تهران، جلد دوم، صفحات ۳۷۴-۳۷۵.
۴. مدنی، ح. عسکری، ص.، نادری، غ.، طالب الحسینی، م. ۱۳۸۵. اثر حفاظتی کبدی عصاره پلی فنلی خار مریم *Callendula* و *Silybum Marianum* در موش صحرایی. مجله زیست شناسی ایران، *Officinalis* جلد ۱۹، شماره ۲، صفحه ۱۵۸.
۵. محمدی، ا.، اصلاحی، م.، رسولی، و. ۱۳۷۸. کامل ترین مرجع تست های تشخیصی و آزمایشگاهی، انتشارات ایلیا.
6. Ashmawy I.M., El-Nahas A.F., Salama O.M. (2005), Protective effect of volatile oil, alcoholic and aqueous extracts of *organum majano* on lead acetate toxicity in mice. *Basics of Clinical Pharmacology and Toxicology*, 97(4): 238-243.
7. Balistrei W.F., Reg R. (1994), Liver function In: Burtis C.A., Ashwood E., Tielz R. Fundamentals of clinical chemistry. 4<sup>th</sup>ed. Toronto: W.B. Saunders, 1994: 539-558.
8. Bimge E., Kilicoglu S.S., Namuslu M. (2008), Honey prevents hepatic damage induced by obstruction of the common bile duct. *World Journal of Gastroenterology*, 14(23): 3729-3732.