



مقاله پژوهشی

اثرات عصاره هیدرو الکلی هندوانه ابوجهل (*Citrullus colocynthis L.*) بر عملکرد میزان تکثیر لنفوسيت ها و پاسخ های ايمني ذاتي بعد از چالش با واكسن REV1 در رت های ويستار

سید ميثم ابطحي فروشاني^{*}، سعيد نفيسى^۱، هادي اسماعيلى گورچين قلعه^۱، بهمن منصورى مطلق^۱، محمد صديق شهريارى نور^۲

۱- گروه ميكروبیولوژي، دانشكده دامپزشكى، دانشكاه اروميه، ايران

۲- گروه علوم پايه، دانشكده دامپزشكى، دانشكاه اروميه، اiran

۳- دانشكده دامپزشكى، دانشكاه اروميه، اiran

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۴/۱۲/۲۲

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۴/۱۰/۸

چكیده

زمينه و هدف: گياه دارويي هندوانه ابوجهل با نام علمي Cucurbitaceae از خانواده *Citrullus colocynthis L.* بوده که از جمله گياهان دارويي ارزشمند است که در طب سنتي در درمان بسياري از بيماريها به كاربرده شده است. هدف اصلی اين مطالعه تعين اثرات احتمالي عصاره هيدرو الکلی ميوه هندوانه ابوجهل (*Citrullus colocynthis L.*) بر پاسخ های هومورال و سلوال سيسنتم ايمني بعد از چالش با واكسن REV1 در رت های ويستار است.

مواد و روش ها: جامعه مورد مطالعه شامل ۲۰ سر رت نر بود که به طور تصادفي در دو گروه مساوى فرار گرفتند و با واكسن REV1 (۰/۱ ml + ۰/۰ ml PBS) ايمونيزه شدند. گروه تيمار به صورت خوراکي روزانه ۵۰ mg/kg از عصاره هيدرو الکلی ميوه هندوانه ابوجهل را از شروع مطالعه به مدت ۲ هفته دریافت كردند. ۵ روز بعد از آخرین تزریق، خون گیری از رت ها انجام شد. همچنان ۴۸ ساعت قبل از خون گیری واكسن REV1 (۰/۱ ml + ۰/۰ ml PBS) به كف پا چپ رت ها تزریق گردید. سطح آنتي بادي ضد REV1 و ايمني سلوالی به ترتيب سرواگلوتيناسيون، ميزان تورم كف پا و رنگ سنجي گريス سنجиде شد. ميزان تکثير لنفوسيتى، توليد نيتريک اكسيد (NO)، شدت انفجار تنفسى و ميزان فاگوسينتوز در بين جمعيت سلول هاي طحالى به ترتيب با آزمودن هاي MTT، گريس، NBT و آزمودن اسلامي تعين گردید.

نتايج: سطح توليد آنتي بادي ضد REV1، ميزان فاگوسينتوز و تکثير سلول هاي طحالى در گروه تيمار نسبت به گروه كنترل افزایش معنی دار يافت. در عين حال ميزان ايمني سلوالی (DTH)، قabilite انفجار تنفسى و ميزان نيتريک اكسيد سلوال هاي طحالى نيز به طور معنی داري در گروه تيمار كاهش يافته بود (۰/۰۵%).

نتيجه گيري: عصاره هيدرو الکلی ميوه هندوانه ابوجهل مي تواند به عنوان يك تركيب طبيعي با قabilite تعديل كننده سيسنتم ايمني مورد توجه قرار گيرد.

كلمات کليدي: ميوه هندوانه ابوجهل، ايمني هومورال، ايمني سلوالى، ايمني ذاتي

مقدمه

گياهان دارويي در طب سنتي برای درمان بسياري از بيماريها به كاربرده شده اند. نتايج بررسی های علمي روی گياهان دارويي برای درمان بيماري های مختلف از جمله بيماري های عفونی (۱)، سرطان (۲)، سلطان (۳)، ديابت (۴، ۵)، گوارشي (۶، ۷)، سوختگی (۸) و عصبي (۹) بسيار اميدوار كننده بوده است. اگرچه اين گياهان نيز عاري از عوارض نيستنند (۱۰، ۱۱) ولی عموماً نسبت به داروهای سنتيک عوارض كمتر دارند و حتى در بسياري از موارد ممکن است به دليل داشتن خواص آنتي اكسيدانی (۱۲) سميت داروهای ديگر را کم کنند (۱۳، ۱۴). امروزه ترکيبات

^{*}نويسنده مسئول: سيد ميثم ابطحي فروشاني، گروه ميكروبیولوژي، دانشكده دامپزشكى، دانشكاه اروميه، اiran
Email: meysamtabhi@hotmail.com



گرفتند. از روز شروع ایمونیزاسیون به این موش‌ها نیز 50 mg/kg آب مقطر گواز شد.

تهیه عصاره هیدرو الکلی

بعد از تهیه میوه هندوانه ابوجهل از روستای گورچین قلعه منطقه انزل شهر ارومیه، جنس و گونه آن توسط کارشناس هرباریم گروه زیست‌شناسی تعیین گردید. بخش گوشتی میوه گیاه هندوانه ابوجهل، پس از جمع آوری و خشک کردن در سایه، از دانه‌ها جدا و پودر گردید. 100 g از این پودر به نسبت $50:50$ در نیم لیتر محلول آب مقطر و اتانول خیسانده شده و پس از 48 ساعت از صافی عبور داده شد سپس به سیله دستگاه فریزدرایر (Vac05 ZirBus, Germany) در دمای 50°C - سانتی‌گراد و تحت شرایط خلاً تغییظ گردید (۲۴).

تعیین دوز قابل تحمل

پس از تیمار رت‌ها با غلط‌های مختلف عصاره هیدرو الکلی میوه هندوانه ابوجهل (100 mg/kg , 75 mg/kg , 50 mg/kg) 25 مشخص گردید غلظت 50 mg/kg به عنوان حداکثر دوز با بالاترین زنده‌مانی است.

ارزیابی ایمنی هومورال

پس از خون‌گیری سرم حیوانات جدا شد و تیتر پادتن تولیدشده علیه REV1 به شیوه میکروهماگلوتیناسیون تعیین گردید (۱۸، ۱۹).

ارزیابی ایمنی سلولی

۴۸ ساعت قبل از خون‌گیری به کف پای چپ حیوانات واکسن REV1 (REV1 $0/1\text{ ml PBS}+ 0/9\text{ ml}$) تزریق شد. همزمان 1 میلی‌لیتر PBS به پای راست جانوران تزریق گردید. پس از گذشت 48 ساعت و قبل از خون‌گیری ضخامت پای رت‌ها به کمک کولیس (Mauser Dial Caliper-Germany) سنجیده شد. افزایش ضخامت کف پا به شاخص ایمنی سلولی اکتسابی طبق رابطه زیر محاسبه گردید (۱۸، ۱۹):

(چپ پای تورم مقدار-راست پای تورم مقدار)/(راست پای تورم مقدار) = شاخص واکنش ایمنی سلولی

تهیه کشت سلولی طحال

به دنبال خون‌گیری از رت‌ها، طحال آن‌ها تحت شرایط استریل خارج شد. سپس بافت طحال در 5 میلی‌لیتر محیط کشت RPMI-1640 (شرکت Sigma - آمریکا) حاوی $10\%/\text{v/v}$ FBS (شرکت Gibco - آلمان) قطعه‌قطعه و له گردید. بافت حاصل جهت تهیه سوسپانسیون سلولی از توری سیمی به قطر $0/2$

خون، ضد فشارخون، ضد تومور، ضد تب، ضد میکروب و همچنین در درمان دیابت، بواسیر، هایپرلیپیدمی، زخم معده، بیماری‌های ادراری، روماتیسم، ضعف اعمال روده، بیماری‌های کبدی، ادم و همچنین به عنوان مسهل قوی استفاده می‌شود (۱۸-۲۰). همچنین در مطالعات معدودی به بررسی اثرات ضدالتهابی این گیاه در مدل التهاب ایجادشده با کارژینان (carrageenan) اشاره شده است (۲۱). مشخص است که واکنش‌های التهابی با عملکردهای سیستم ایمنی در هم‌تنیده شده است (۲۲). با این حال تاکنون مطالعات جامعی در مورد اثرات این عصاره بر دستگاه ایمنی بدن صورت نگرفته است. REV1 واکسن زنده تخفیف حدت یافته عليه بیماری بروسلا ملیتی‌سیس است که به صورت لیوفیلیزه عرضه می‌گردد. در این مطالعه ما برای تحریک سیستم ایمنی رت به عنوان آنتیزن از آن استفاده نمودیم. با توجه به موارد ذکر شده هدف اصلی ما در این مطالعه تعیین اثرات احتمالی عصاره هیدرو الکلی میوه هندوانه ابوجهل بر پاسخ‌های هومورال و سلولی سیستم ایمنی بعد از چالش با آنتیزن REV1 (سویه زنده واکسن بروسلا ملیتی‌سیس) در مدل رت است.

مواد و روش‌ها

این مطالعه از نوع مداخله‌ای-تجربی است. جامعه مورد مطالعه در این بررسی شامل 20 سر رت نر در محدوده سنی $6-8$ ماه است که از حیوان خانه دانشکده دامپزشکی دانشگاه ارومیه تهیه شده بودند. رت‌ها در شرایط استاندارد (12 ساعت چرخه نوری- 12 ساعت تاریکی) درجه حرارت 22 الی 24°C با دسترسی آزاد به آب و غذا نگهداری شدند (۲۳). پس از طی زمان موردنظر جهت تطابق رت‌ها (2 هفته)، حیوانات به طور تصادفی در دو گروه به شرح زیر قرار گرفتند:

گروه تیمار: رت‌های این گروه در روز شروع آزمایش و یک هفته بعدازآن به صورت داخل صفاقی تحت تزریق واکسن REV1 ($0/1\text{ ml PBS}+ 0/9\text{ ml REV1}$) قرار گرفتند (۲۴). همچنین رت‌های گروه تیمار روزانه 50 mg/kg از عصاره هیدرو الکلی میوه هندوانه ابوجهل را از شروع مطالعه به مدت 2 هفته به صورت خوراکی دریافت کردند.

گروه شاهد: رت‌های این گروه مشابه با گروه قبلی تحت چالش با واکسن REV1 (سویه زنده واکسن بروسلا ملیتی‌سیس) به عنوان یک پادگن مناسب جهت تحریک سیستم ایمنی قرار



هیدروکلراید (شرکت Sigma-امريكا) اضافه و بار ديگر به مدت ۱۰ دقيقه در تاریکی و درجه حرارت اتفاق نگهداري شد. درنهایت جذب نوری نمونه در طول موج ۵۳۰ نانومتر توسط دستگاه الايزا نگار قرائت گردید. همزمان با استفاده از غلظت‌های مختلف نيتريت سديم منحنى استاندارد ترسيم شده و از طريق رگرسيون و معادله خطی، غلظت نيتريت موجود در نمونه‌ها تعين گردید.

سنچش قابلیت انفجار تنفسی در جمعیت سلول‌های

فاگوسیتیک طحال

سوسپانسیون سلولی به تعداد 2×10^6 cell/ml سوسپانسیون سلول‌ها در پلیت‌های کشت ۲۴ خانه به مدت دو ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد و ۵ درصد دی‌اکسید کربن انکوبه گردید، سپس خانه‌ها با محیط کشت هنکس به منظور حذف لنفوسيت‌ها شستشو داده شدند. سلول‌های باقيمانده به مدت يك ساعت با مخمر اپسونیزه انکوبه گردید. آن‌گاه ۱۰۰ میکرولیتر محلول زیموزان و NBT (نيترو بلو ترازاولیوم) (شرکت Sigma-امريكا) به هر يك از خانه‌ها اضافه و به مدت يك ساعت ديگر انکوبه گردید. درنهایت ۴۰۰ میکرولیتر N-N دی متيل فورمايد به هر يك از خانه‌ها اضافه شده و با سرعت ۳۰۰۰ دور در دقيقه به مدت ۱۰ دقيقه در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد سانتریفيجو گردید. ۲۰ میکرولیتر از مایع روبي از هر يك از خانه‌ها را در ميكروپليت ۹۶ خانه‌اي ريخته و نتيجه با الايزا نگار در طول موج ۵۴۰ nm قرائت گردید.^(۲۶)

سنچش فاگوسیتیوز

پس از جداسازی سلول‌های طحالی سلول‌ها و انکوبه نمودن آن‌ها با مخمر اپسونیزه مشابه با مراحل قبلی، سلول‌ها با فرمالین ۱۰٪ فيكس شدند. آنگاه سلول‌ها با هماتوكسيلين-أثوزين، رنگ‌آمیزی شده در زير ميكروسكوب نوري با عدسی $\times 40$ بررسی شدند. تعداد ۵ شان به ازاي هر لام موردمطالعه قرار گرفت. هر شان حدوداً حاوي ۱۰۰-۱۰۰ سلول طحالی بود. شاخص فاگوسیتیوز به صورت درصد سلول‌هایی که شامل حداقل يك سلول فاگوسیت شده بودند، گزارش شد^(۲۷).

آنالیز آماری: جهت مقایسه میانه‌ها از آزمون Mann Whitney-U استفاده گردید. سطح $p < 0.05$ به عنوان سطح معنی‌دار در نظر گرفته شد. كليه بررسی‌های آماری در محیط نرم‌افزار SPSS ويراست ۲۱ انجام و برای ترسيم نمودارها از نرم‌افزار Microsoft Excel 2013 (Microsoft Excel) استفاده گردید.

ميلى متر عبور داده شد. پس از سانتریفيجيوز به مدت ۱۰ دقيقه در ۲۰۰۰ دور، به منظور حذف RBC‌ها، بر روی رسوب سلولی به دست آمده ml ۵ بافر ليز کننده افزوده و بعد از ۵ دقيقه ضمن افزودن ۱۰ ml محیط کشت بار ديگر به مدت ۵ دقيقه در ۲۰۰۰ دور سانتریفيجيوز شد. سپس رسوب سلولی در محیط کشت RPMI حاوي ۱۰٪ FBS به حالت سوسپانسون در آورده شد^(۲۶).

بررسی میزان تکثیر لنفوسيت‌های موجود در بین جمعیت سلول‌های طحالی با روش MTT

پس از طی مراحلی که در بالا توضیح داده شد، به دنبال شمارش سلول‌ها، سوسپانسونی حاوي 1×10^6 تهیه و ml از آن در هر يك از چاهک‌های پلیت ۹۶ خانه‌اي ته تخت ريخته شد. برای هر نمونه سه تكرار در حضور ml ۵۰ از محلول فيتوهماگلوتینين mg/ml ۱ و سه تكرار بدون حضور فيتوهماگلوتینين در نظر گرفته شد. به عنوان بلانک نيز در سه چاهک از محیط RPMI خالي استفاده گردید. بعد از ۷۲ ساعت ۲۵ گرمخانه گذاري در انکوباتور حاوي $5\% \text{CO}_2$ به هر چاهک ml ۲۵ محلول MTT ۵ mg/ml در PBS افزوده شده، به مدت ۴ ساعت دیگر گرمخانه گذاري گردید. در اين مدت احياء ماده MTT-۳ (۳-۴-۵-۵-۶-۷) متييل تيازول ۲-۱-(۱-۲-۳-۴-۵-۶) دی فييل ترازاولیوم بروماید) وسط سلول‌های زنده و در حال تکثیر سبب تشکيل DMSO بلورهای فورمازون گردید که با افزودن ۱۰۰ میکرولیتر DMSO به حالت محلول درآمد. سپس شدت رنگ در طول موج ۴۹۲nm تعیین و نمایه تحریک بر اساس رابطه زير محاسبه گردید^(۲۶): OD در حضور فيتوهماگلوتینين - OD بلانک)/(OD فيتوهماگلوتینين حضور در عدم - OD بلانک) = نمایه تحریک

اندازه‌گيری نيتريک اکسید

میزان تولید نيتريک اکسید توسط روش رنگ سنجی و استفاده از منحنی استاندارد (Griess) نيتريت سديم تعیین گردید. به طور خلاصه، سلول‌های طحالی پس از مجاور سازی با فيتوهماگلوتینين مشابه با روش توضیح داده شده در مورد آزمون MTT مجاور شدند. آنگاه ۱۰۰ میکرولیتر از مایع روبي کشت سلول‌های طحال به صورت دوتایی به داخل چاهک‌های پلت ۹۶ خانه‌اي ته تخت ريخته شد. سپس ۱۰۰ میکرولیتر از محلول ۱ درصد سولفانيل آميد (شرکت Sigma، امريكا) به چاهک‌ها اضافه گردید. پلیت به مدت ۱۰ دقيقه در تاریکی و درجه حرارت اتفاق نگهداری شد. آنگاه به تمام حفره‌ها ۱۰۰ میکرولیتر از محلول ۱ درصد ۱-۱ N نفتیل اتیلن دی آمین دی



کاهش قابلیت انفجار تنفسی مونوکسیت/ماکروفازهای طحالی در گروه تیمار نسبت به گروه شاهد است (جدول ۲). درنهایت نتایج به دست آمده حاکی از میزان تولید نیتریک اکسید در گروه تیمار نسبت به گروه کنترل است (جدول ۲).

نتایج

ایمنی سلولی اکتسابی به دنبال چالش با REV-1 بر مبنای واکنش از دیاد حساسیت تأخیری (DTH) سنجیده شد. همان‌طور که در جدول ۱ نشان داده شده است، رت‌های تحت

جدول ۱- مقایسه پاسخ ایمنی سلولی و هومورال به دنبال چالش با REV-1 بین گروه‌های شاهد و تیمار

گروه‌ها	P value		
REV1	تیتر آنتی‌بادی علیه	درصد تورم کف پا	(جذب نوری) MTT
کنترل	<0.001	$320/65 \pm 8/22$	$0/542 \pm 0/12$
تیمار	<0.001	$1026/0.8 \pm 4/11$	$1/60.4 \pm 0/14$

جدول ۲- مقایسه پاسخ‌های سلول‌های فاگوسیت کننده طحال به دنبال چالش با REV-1 بین گروه‌های شاهد و تیمار

گروه‌ها				
نیتریک اکسید (میکرومول در میلی‌لیتر)	درصد فاگوسیتوز	(جذب نوری) NBT	گروه‌ها	P value
کنترل	$5.9/36 \pm 1/0.1$	$46 \pm 10/33$	$1/0.54 \pm 0/0.3$	<0.001
تیمار	$41/11 \pm 3/3.0$	$74 \pm 8/33$	$0/722.3 \pm 0/0.3$	<0.001

بحث و نتیجه‌گیری

تعدیل پاسخ‌های سیستم ایمنی موجود زنده به دنبال چالش-های ایمونولوژیک، نقش مهمی را در بهبود عملکرد طبیعی سایر دستگاه‌های بدن بازی می‌کند. امروزه استفاده از گیاهان دارویی با خاصیت تعدیل کننده ایمنی و ضدالتهابی، جایگزین نوینی برای داروهای شیمیایی دارای عوارض جانبی شده است (۲۸). مطالعات انجام‌شده کاربرد عصاره میوه گیاه هندوانه ابوجهل را در اختلالات گوارشی، عفونت‌های باکتریایی و کاندیدیایی، اختلالات قندی و چربی، دیابت نوع II، اختلالات تولیدمشی و باروری، سرطان پستان مفید دانسته‌اند (۲۹). ترکیبات گزارش شده موجود در عصاره گیاه هندوانه ابوجهل شامل نشاسته، تانن، ساپونین، انواع پروتئین‌ها، قندهای احیاکننده، آلkalوئیدها، فلاونوئیدها و گلیکوزیدها، تریترپین‌ها (α - and β - amyrins, oleanolic acid, ursolic acid, lupeol, glycirretinic acid) می‌باشند (۱۶). اثرات ضدالتهابی و آنتی‌اکسیدانی آلkalوئیدها و فلاونوئیدها در مطالعه شیک و همکاران گزارش شده است (۳۰). هم‌چنین کاربرد مؤثر این ترکیبات در بهبود آرژی،

تیمار با عصاره هیدرو الکلی میوه هندوانه ابوجهل به‌طور معنی‌داری یک کاهش ۲/۷ برابری را در واکنش DTH نشان دادند. در مقابل تیتر آنتی‌بادی اختصاصی علیه REV-1 در گروه تیمار نسبت به گروه شاهد به‌طور معنی‌داری یک افزایش ۳/۲ برابری را نشان می‌دهد (جدول ۱). نتایج آزمون MTT حاکی از افزایش در میزان تکثیر لنفوسيتی در گروه درمانی با عصاره آبی گیاه شیرین‌بیان در قیاس با گروه شاهد است (جدول ۱). بر اساس داده‌های بدست آمده به نظر می‌رسد که شدت فاگوسیتوز در گروه تیمار نسبت به گروه کنترل به ترتیب افزاش معنی‌داری یافته است (جدول ۲). در آزمون احیای NBT توانایی و ظرفیت سلول‌های فاگوسیت کننده در تولید رادیکال‌های آزاد به‌ویژه آنیون سوپراکسیداز مشخص می‌گردد. آنیون سوپراکسیداز تولیدشده، ماده رنگی NBT (زرد، شفاف و محلول در آب) را احیا نموده و به فورمازان آبی نامحلول و رسوب در داخل فاگوسیت تبدیل می‌کند. میزان فورمازان تولیدشده با روش فتوتمتری سنجش شده که میزانی از ارزیابی عملکرد انفجار تنفسی فاگوسیت‌ها است (۲۴). نتایج حاصل از این آزمون حاکی از



است. کاهش عملکردهای التهاب آور سلول‌های منوسیت-ماکروفاز به دنبال تیمار حیوان با عصاره هندوانه ابوجهل که در این تحقیق مشاهده نمودیم، ممکن است که اثرات مهارکننده التهاب ناشی از کارژینان توسط این ماده را توجیه کند. از آنجایی که شدت انفجار تنفسی و قابلیت تولید نیتریک اکسید در سلول‌های فاگوسیتیک به طور مشخصی کاهش می‌یابد، بنابراین به نظر نمی‌رسد که هندوانه ابوجهل اثر واقع‌افزاینده در تقویت سیستم ایمنی از جمله دفاع ضد میکروبی و یا کمک با تقویت ایمنی به دنبال واکسیناسیون علیه یک باکتری داخل سلولی (به طور مثال عامل بروسلای) داشته باشد. در برخی مطالعات خواص آنتی باکتریایی، خاصیت ضد سرطانی گیاه هندوانه ابوجهل گزارش شده است (۳۶، ۳۵). البته این مطالعات در شرایط *in vitro* انجام شده و به بررسی اثر مستقیم ترکیبات گیاه بر روی عوامل عفونی و یا سلول‌های سرطانی پرداخته است. طبیعی است که موارد یادشده هیچ کدام نمی‌تواند حاکی از اثر تقویت‌کننده سیستم ایمنی توسط این گیاه باشد. افزایش قابلیت فاگوسیتوز در کنار کاهش قابلیت تولید رادیکال‌های آزاد اکسیژن و نیتروژن در سلول‌های تک‌هسته‌ای فاگوسیت کننده است (۳۷، ۳۸). واکنش‌های DTH و تولید نامناسب رادیکال‌های آزاد اکسیژن و نیتروژن نقش بسیار مهمی در پیشرفت و گسترش بیماری‌های خود اینم از قبیل اسکلروز متعدد، دیابت خود اینم و روماتوئید آرتربیت بازی می‌کند (۳۹)؛ بنابراین ممکن است که عصاره هیدرو الکلی میوه هندوانه ابوجهل اثرات سودمندی در این بیماری‌ها داشته باشد. بهره‌حال این مطالعه صرفاً یک مطالعه مقدماتی بوده و لازم است که در آینده مطالعات بیشتری بر روی مدل‌های خود اینم صورت گیرد.

در نهایت به نظر می‌رسد که عصاره هیدرو الکلی میوه هندوانه ابوجهل می‌تواند به عنوان یک ترکیب طبیعی با قابلیت تعدیل‌کننده سیستم ایمنی مورد توجه قرار گیرد.

تشکر و قدردانی

نگارندگان این مقاله از زحمات تمامی کسانی که ما را در انجام این مطالعه یاری نمودند، کمال تشکر و قدردانی را دارند.

تعارض منافع

نویسنندگان هیچ گونه تعارض منافعی را اعلام نکرده‌اند.

اختلالات کبدی، ترمیم زخم و تومورهای توپر نشان داده شده است (۳۱). در این مطالعه نیز کاهش معنی‌دار انفجار تنفسی در سلول‌های فاگوسیتیک طحالی در موش‌های تیمار شده نسبت به گروه کنترل احتمالاً ناشی از ترکیبات آنتی‌اکسیدانی عصاره میوه هندوانه ابوجهل است.

ایمنی با واسطه سلول‌های T نقش مهمی را در بیماری‌های خود اینم اختصاصی اندام خاص بازی می‌کند (۳۰-۳۲). از دیاد حساسیت تأخیری (delayed type hypersensitivity)، یکی از نمونه‌های پاسخ ایمنی با واسطه سلول‌های T است که در ایجاد واکنش‌های التهابی دخالت دارد (۳۳). برای بروز واکنش DTH باید دسته‌ای خاص از سلول‌های T توسط آنتی‌ژن خاصی تحریک شوند (۳۰). اغلب پاسخ DTH به واسطه سلول‌های Th1 و ماکروفاز القا می‌گردد (۳۴، ۳۳). در مطالعه حاضر برخلاف افزایش معنی‌دار تکثیر سلول‌های طحالی در گروه تیمار کاهش معنی‌دار یافته بود؛ بنابراین ممکن است که افزایش تکثیر سلول‌های T به دلیل پولاریزه شدن آن‌ها به سمت دیگری فرضاً Th2 بوده است. افزایش تولید آنتی‌بادی که در تحقیق مشاهده شده است از این فرضیه حمایت می‌کند. به عبارت بهتر، به نظر می‌رسد که عصاره گیاه باعث شیفت پاسخ‌های ایمنی از سمت ایمنی به سمت ایمنی هومورال است. افزایش وزن طحال هم در راستای افزایش تکثیر لنفوسمیتی و احتمالاً به دلیل افزایش سلول‌های مولد آنتی‌بادی بوده است.

سلول‌های رده منوسیت - ماکروفاز از جمله بازیگران مهم پاسخ‌های DTH می‌باشند (۳۳، ۳۴). نتایج ما حاکی از آن است که با وجودی که قابلیت فاگوسیتوز در سلول‌های تک‌هسته‌ای فاگوسیت کننده طحال به دنبال تیمار با عصاره میوه هندوانه ابوجهل افزایش یافته است ولی میزان شدت انفجار تنفسی و تولید نیتریک اکسید به دنبال برداشت مخمر اپسونیزه کاهش می‌یابد. کاهش التهاب و تورم کف پا به دنبال تزریق کارژینان در موش‌های دریافت‌کننده عصاره آبی گیاه هندوانه ابوجهل توسط مرزوک و همکاران (۲۰۱۰) گزارش شده است (۲۱). این محققین در ادامه کار خود (۲۰۱۲) گلایکوزید-11-Deoxocucurbitacin-I-2-O- β -d-glucoside را از دانه این گیاه جدا و آن را مسئول اثرات ضلالتهابی گیاه گزارش کردند (۲۲). تولید واسطه‌های التهابی توسط کارژینان از جمله سازوکارهای التهاب‌زاوی این ماده



References

- Kahn C, Ronald K, George L, Moses Alan C, Weir Gordon C, Jacobson Alan M, et al. Diabetes mellitus. 4th Ed. London: Lippincott. Williams and Wilkins; 2005, 48-69.
- Lynnc J, Crreat P. Diabetes for nurses. 3th Ed. London: Whurr Published Ltd; 1999, 3-16.
- Larsen RP, Kronenberg HM, Melmed S, polonsky Kenneth WS. Textbook of Endocrinology. 10th Ed. Philadelphia. Saunders; 2003; 65-75.
- Amin Gh. Traditional herbal medicine of Iran. 1th Ed. Iran: Published by ministry of health and medical education of Iran. 1992; 112-117 [in Persian].
- Roger T. Malseed. Springhouse Nurses Drug Guide.6th ed. Philadelphia: Lippincott Williams wilkins; 2005, 185-196.
- Fallah hosseini H, Fakhrzadeh H, Larijani B, Sheykhsamani AH. Review on the plants used for Diabetes. *J Herbal Plants.* 2005; 5(10): 1-8[in Persian].
- Fallah Hosseini H, Heshmat R, Larijani B, Fakhr Zadeh H, Jafari Azar Z, Darvish Zadeh F, et al. The clinical investigation of *Citrullus colocynthis* (L.) Schrad. fruit in treatment of type II diabetic patients: A randomized, double-blind, placebocontrolled study. *J Med Plants.* 2006; 5(52): 31-5[in Persian].
- Zargar A. Pharmaceutical plants. 8th ed. Tehran: Publication of Tehran University; 1993, 390-4.
- Nmila R, Gross R, Rchid H, Roye M, Manteghetti M, Petit P, et al. Insulinotropic effect of *Citrullus colocynthis* fruit extracts. *Planta Med.* 2000; 66(5): 418-23.
- Nikbakht MR, Gheitasi I. Evaluation of the effect of hydroalcoholic extract of *Citrullus colocynthis* in normoglycemic and streptozocine (STZ) induced diabetic male rats. *Armaghane j.* 2006; 42(12): 703-10[in Persian].
- Mahdavi R, Dashti N, Ostadrahimi A, Delazar A, Rezazadeh H. Antidiabetic effect of *Citrullus colocynthis* fruit aqueous extract on plasma glucose levels in diabetic rabbits. *J Pharm Sci.* 2005; 18(3): 15-9.
- Adam SE, Yahya MA, Al Farhan AH. Combined toxicity of Cassia senna and *Citrullus colocynthis* in rats. *Vet Hum Toxicol.* 2001; 43(2): 70-2.
- Al-grawi AA, Adam SE. Effect of combination of *capsicum frutescens* and *citrullus* on growth. Haematological and Pathophysiological parameters of rats. *Phytother Res.* 2003; 17(1): 92-5.
- Barth A, Muller D, Durrling K. In vitro investigation of a standardized dried extract of *Citrullus colocynthis* on liver toxicity in adult rats. *Exp Toxicol Pathol.* 2002; 54(3): 223-30.
- Diwan FH, Abdel-Hassan IA, Mohammed ST. Effect of saponin on mortality and histopathological changes in mice. *East Mediterr Health J.* 2000; 6(2- 3): 345-51
- Kumar S, Kumar D, Manjusha, Saroha K, Singh N, Vashishta B. Antioxidant and free radical scavenging potential of *Citrullus colocynthis* (L.) Schrad. methanolic fruit extract. *Acta Pharm.* 2008;58(2):215-220.
- Marzouk B, Marzouk Z, Haloui E, Fenina N, Bouraoui A, Aouni M. Screening of analgesic and anti-inflammatory activities of *Citrullus colocynthis* from southern Tunisia. *J Ethno pharmacol.* 2010;128(1):15-19
- Marzouk Z, Marzouk B, Mahjoub MA, Haloui E, Zine M, Aouni M, et al. Screening of the antioxidant and the free radical scavenging potential of Tunisian *Citrullus colocynthis* Schrad. from Mednine. *J. Food Agric. Environ.* 2010; 8(2):161-165.
- Gebhardt R. Antioxidative, antiproliferative and biochemical effects in Hep G2 cells of a homeopathic remedy and its constituent plant tinctures tested separately or in combination. *Arzneimittelforschung.* 2003;53(12):823-830.
- Wang Z, Wang N, Chen J, Shen J. Emerging glycolysis targeting and drug discovery from chinese medicine in cancer therapy. *Evid Based Complement Alternat Med.* 2012;12(10):873175.
- Marzouka B, Marzouk B, Halouib Z, Feninab N, Bouraouic, Mahjoub Aounia A. Antiinflammatory and analgesic activities of a new cucurbitacin isolated from *Citrullus colocynthis* seeds. *Med Chem Res.* 2013; 22(8): 398-399.
- Anonymous. The Ayurvedic Formulary of India, Ministry of Health and Family Planning. Govt of India. 1978;51(5) 249-254.
- Anonymous. Canadian Council on Animal Care Guide. 2nd Ed. 1993
- Habibian R, Morshedi A, Delirezh N. Effect of Humic acid on humoral immune response and phagocytosis. *Global veterinaria.* 2010;4(2):135-139.
- Yoshikawa M, Morikawa T, Kobayashi H, Nakamura A, Matsuhira K, Nakamura S, et al. Bioactive saponins and glycosides. Structures of new cucurbitane-type triterpene glycosides and antiallergic constituents from *Citrullus colocynthis*. *Chem. Pharm. Bull.* 2007; 55(3): 428-434.
- Pal SK, Shukla Y. Herbal medicine: current status and the future. *Asian Pac J Cancer Prev* 2003;4(4):281-8.
- Cutler SJ, Whatmore AM, Commander NJ. Brucellosis—new aspects of an old disease. *J Appl Microbiol.* 2005;98(6):1270-1281.
- Nagelkerke LAJ, Pannevis MC, Hoalihan DF, Secombes CJ. Oxigen uptake of rainbow trout on corhynchus mykiss phagocytes following stimulation of the respirator burst. *Dexp Bio.* 1990;1(154):339-53.
- Qadry JS. Shah and Qadry's pharmacognosy. 12th ed. B. S. Shah Prakashan: Ahmadabad; 2004, p. 260-264.
- Abdel-Hassan IA, Abdel-Barry JA, Tariq Mohammeda S. The hypoglycaemic and antihyperglycaemic effect of *Citrullus colocynthis* fruit aqueous extract in normal and alloxan diabetic rabbits. *J. Ethnopharmacol.* 2000;71(1-2): 325-330.
- Shaik A, Kotta RK, Jonnalagadda VG, Peeriga R. Assessment of anti-inflammatory activity of *Artemisia vulgaris* leaves by cotton pellet granuloma method in Wistar albino rats. *J of Pharm res.* 2013;7(12):463-467.
- Singh GB, Singh S, Bani S, Gupta BD, Banerjee SK. Anti-inflammatory activity of oleanolic acid in rats and mice. *J Pharm Pharmacol.* 1992;44(5):456-458.



33. Andrikopoulos NK, Kaliora AC, Assimopoulou AN, Papapeorgiou VP. Biological activity of some naturally occurring resins, gums and pigments against in vitro LDL oxidation. *Phytother Res.* 2000;17(5):501-507.
34. Kuerten S, Lehmann PV. The immune pathogenesis of experimental autoimmune encephalomyelitis: lessons learned for multiple sclerosis. *J Interferon Cytokine Res.* 2011; 31(12):907-916.
35. El-behi M, Rostami A, Ceric B. Current views on the roles of Th1 and Th17 cells in experimental autoimmune encephalomyelitis. *J Neuroimmune Pharmacol* 2010; 5(2):189-197.
36. Murdaca G, Colombo BM, Puppo F. The role of Th17 lymphocytes in the autoimmune and chronic inflammatory diseases. *Intern Emerg Med.* 2011; 6(6):487-495.
37. Moore KW, De Waal M, Coffman RL, O'Garra A. Interleukin-10 and the interleukin-10 receptor. *Annu Rev Immunol.* 2001;19(7): 683-765.
38. Vinegar R, Truax JF, Selph JL, Johnston PR, Venable AL, McKenzie KK. Pathway to carrageenan-induced inflammation in the hind limb of the rat. 1987;46(1):11826.
39. Mansouri Motlagh B, Afzale Ahangaran N, Abtahi Froushani SM. Calcitriol modulates the effects of bone marrow-derived mesenchymal stem cells on macrophage functions. *Iran J Basic Med Sci.* 2015; 18(7):672-676.
40. Abtahi Froushani SM, Esmaili Gourvarchin Galeh H. New insight into the immunomodulatory mechanisms of Tretinoïn in NMRI mice. *Iran J Basic Med Sci.* 2014; 17(9):632-637.

Archive of SID

**Original Article**

The Effects of *Citrullus colocynthis* (L.) Hydroalcoholic Extract on the Function of Lymphocyte Proliferation and Innate Immune System Responses after Challenge with the REV1 Vaccine in Wistar Rats

Abtahi Froushani SM^{1*}, Nafisi S², Esmaili Gourvarchin Galeh H¹, Mansori Motlagh B¹, Sedig Shahryari Nor M³

1. Department of Microbiology, Faculty of Veterinary, Urmia University, Urmia

2. Department of Basic Science, Veterinary Faculty, Urmia University, Urmia, Iran

3. Faculty of Veterinary, Urmia University, Urmia, Iran

Received: 29 Dec 2015

Accepted: 12 Mar 2016

Abstract

Background & Objectives: The main objective of this study is to determine the possible effects of hydroalcoholic extract of *Citrullus colocynthis* on the humoral and cellular immune responses in Wistar rats after challenge with REV-1 vaccine.

Materials & Methods: The studied population included 20 male rats that were randomly divided into two equal groups and were immunized with Rev1 vaccine (0.1 ml Rev1+0.9 ml PBS). Treatment group received hydroalcoholic extract of the *C. colocynthis* (50 mg/kg) orally every day from the beginning of the study and it continued for two weeks. Blood sampling was performed five days after the last injection. Moreover, 48 hours before blood sampling, Rev1 vaccine (0.1 ml Rev1+0.9 ml PBS) was injected into the left foot of rats. The levels of anti-Rev1 antibody and the specific cellular immune responses were measured by sero-agglutination test, footpad thickness, and griess colorimetric method, respectively. Lymphocyte proliferation, nitric oxide production, respiratory burst, and phagocytosis in splenocytes were determined by MTT test, Griess test, NBT assay, and slide test, respectively.

Results: The levels of anti-Rev1 antibody, phagocytosis and Lymphocyte proliferation index in splenocytes were increased in treatment group compared to control group. Nevertheless, the levels of the cellular immunity (foot pad thickness), NBT, and Nitric oxide in treatment group showed a significant decrease compared to control group ($p<0.05$).

Conclusion: The hydroalcoholic extract of *C. colocynthis* may be used as a natural source for modulating the immune system.

Keywords: *Citrullus colocynthis*, Humoral immunity, Cellular immunity, Innate immunity

* Corresponding author: Seyyed Meysam Abtahi Froushani, Department of Microbiology, Faculty of Veterinary, Urmia University, Urmia.
Email: meysamabtahi@hotmail.com