

اثر عصاره آبی ریشه زرشک زرافشان بر بافت بیضه و سطح تستوسترون در موش‌های صحرائی دیابتی شده با استرپتوزوتوسین

حسین اشرف^۱، فرشته خانشی^{۲*}، فرشته رفیعی راکی^۳، وحید نجاتی^۴

چکیده

زمینه و هدف: استفاده از گیاهان دارویی در درمان دیابت از اهمیت بالینی ویژه‌ای برخوردار است. این مطالعه با هدف بررسی تعیین اثر عصاره آبی ریشه زرشک زرافشان بر میزان تستوسترون و تغییرات بافتی بیضه در موش‌های صحرائی دیابتی انجام شد.

روش بررسی: در این بررسی، ۴۰ سر موش صحرائی نر به ۵ گروه تقسیم شد: ۱- گروه کنترل؛ ۲- گروه نرمال + زرشک؛ ۳- گروه دیابتی که داروی استرپتوزوتوسین (۶۵mg/kg.bw/i.p.) دریافت کردند؛ ۴- گروه دیابتی + زرشک؛ ۵- گروه دیابتی + گلین کلامید که داروی استاندارد گلین کلامید (۰/۶mg/kg.bw) دریافت کردند.

گروه‌های تحت درمان، ۵۰۰mg/kg.bw عصاره ریشه زرشک را روزانه به وسیله گاوژ معدی دریافت کردند. دوره آزمایش برای هر موش ۶ هفته بود. پس از اتمام دوره تیمار، حیوانات بیهوش شده و بافت بیضه پس از خارج شدن به فرمالین ۱۰٪ انتقال داده شد. پس از تثبیت نمونه‌ها و تهیه مقاطع بافتی و رنگ آمیزی با H&E، مطالعات بافتی با میکروسکوپ نوری انجام شد. تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از آزمون آماری واریانس و تعقیبی توکی صورت گرفت. سطح معنی داری اختلاف آماری $p < 0/05$ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها: در این مطالعه دیابت باعث کاهش معنی داری ($p \leq 0/01$) در میزان تستوسترون، قطر لوله‌های سمی نیفروس، ضریب اسپرموژنز، ضخامت اپی‌تلیوم، همچنین افزایش معنی داری ($p \leq 0/01$) در ضخامت بافت بینابینی و قند خون در گروه دیابتی نسبت به سایر گروه‌ها شد، که مصرف ریشه زرشک این تغییرات را به حد طبیعی رساند.

نتیجه گیری: نتایج این مطالعه نشان داد عصاره آبی ریشه زرشک اثرات مطلوبی بر میزان تستوسترون، قند خون و تغییرات بافتی بیضه در جریان بیماری دیابت دارد.

کلید واژه‌ها: زرشک؛ استرپتوزوتوسین؛ تستوسترون؛ بیضه؛ دیابت ملیتوس.

^۱دانشجوی کارشناس ارشد فیزیولوژی،
دانشکده علوم، دانشگاه ارومیه، ارومیه،
ایران.

^۲کارشناس ارشد بافت‌شناسی و
جنین‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه
ارومیه، ارومیه، ایران.

^۳دانشجوی کارشناس ارشد بافت‌شناسی و
جنین‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه
ارومیه، ارومیه، ایران.

^۴استادیار بافت‌شناسی و جنین‌شناسی،
دانشکده علوم، دانشگاه ارومیه، ارومیه،
ایران.

*نویسنده مسئول مکاتبات:

فرشته خانشی، دانشکده علوم، دانشگاه
ارومیه، ارومیه، ایران؛

آدرس پست الکترونیکی:

f.khaneshi@yahoo.com

تاریخ دریافت: ۹۱/۴/۲۰

تاریخ پذیرش: ۹۱/۶/۱۱

لطفاً به این مقاله به صورت زیر استناد نمایید:

Ashraf H, Khaneshi F, Rafiee Raki F, Nejati V. Evaluation of Aqueous Extract of *Berberis Integerrima* Root on the Testis Tissue and Testosterone Levels in Streptozotocine (STZ) Induced Diabetic Rats. Qom Univ Med Sci J 2013;7(4):28-35. [Full Text in Persian]

مقدمه

دیابت قندی از نظر بالینی، یکی از مهم‌ترین عوامل خطر برای اختلالاتی نظیر نفروپاتی، رتینوپاتی، نوروپاتی، بیماری‌های قلبی-عروقی محسوب می‌شود. تقریباً ۱۰٪ جمعیت جهان مبتلا به دیابت هستند (۱). دیابت در افراد با کاهش تولید تستوسترون (۲)، همچنین اسپرماتوژنز (۳) و کاهش حرکت اسپرم همراه است (۴). در این بیماران سطح بالای قند خون به مدت طولانی با افزایش رادیکال‌های آزاد و پراکسیداسیون لیپید به سبب اختلال در سیستم دفاعی آنتی‌اکسیدان آنزیمی و غیرآنزیمی منجر به استرس اکسیداتیو می‌شود (۵). گیاهان دارویی و مشتقات آنها اگرچه از دیرباز در درمان دیابت قندی و عوارض ناشی از آن مطرح بوده‌اند، ولی در مورد اثربخشی قطعی بسیاری از آنها تاکنون شواهد تحقیقاتی و معتبری ارائه نشده است (۶). این تحقیق بر روی *Berberis integerrima (Berberidaceae)* که با نام محلی زرشک زرافشان شناخته می‌شود (۷)، انجام شد. برای قسمت‌های مختلف گیاه زرشک خواص گوناگونی ذکر شده است؛ علاوه بر اثرات آنتی‌اکسیدانی میوه زرشک (۸)، از ریشه و پوست ساقه آن آلکالوئیدهای گوناگونی به دست آمده که مهم‌ترین آنها بربرین است (۹). مطالعات انجام‌شده بر روی عصاره ریشه زرشک و عمده‌ترین آلکالوئید آن (بربرین) نشان داده است این گیاه دارای خواصی مانند آنتی‌اکسیدان (۸)، اثر ضدالتهاب (۹)، کاهش فشار خون (۱۰)، هیپوگلیسمی (۱۱) و پایین‌آوردنده چربی (۱۲) می‌باشد. بنابراین، از آنجایی که عصاره ریشه زرشک دارای ترکیبات آنتی‌اکسیدان و کاهنده متابولیت‌های فعال و رادیکال‌های آزاد است، مطالعه حاضر با هدف تعیین اثرات محافظتی عصاره ریشه زرشک زرافشان روی تغییرات هورمون تستوسترون و مورفومتری بافت بیضه طی القای بیماری دیابت انجام شد.

روش بررسی

نمونه‌های وحشی ریشه زرشک از حومه شهرستان بوانات (استان فارس، ایران) در مهرماه سال ۱۳۸۹ جمع‌آوری شد. پس از تأیید سیستماتیک آن با همکاری مسئولین محترم هرباریوم دانشگاه ارومیه، ریشه‌ها با آب سرد در محیط آزمایشگاه شسته و در سایه

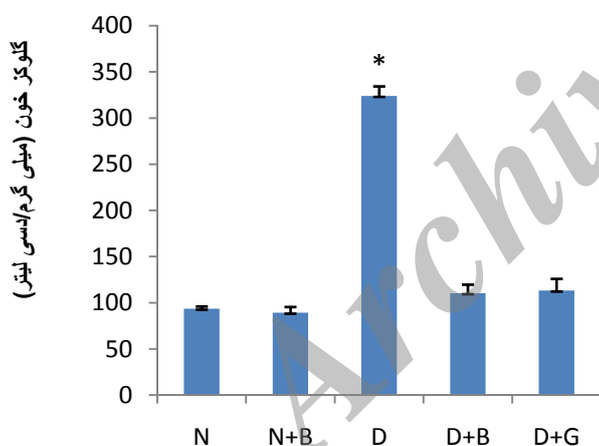
خشک شدند، سپس به صورت پودر درآمدند. پودر حاصل به مدت ۷۲ ساعت در آب مقطر (۵۰g در ۵۰۰ml آب مقطر)، برای تهیه عصاره آبی خیسانده شد و هر ۸ ساعت توسط یک همزن شیشه‌ای هم زده شد. پس از ۷۲ ساعت عصاره حاصل، صاف و تغلیظ شد (۱۳). با اضافه کردن سرم فیزیولوژیک به وزن مشخصی از عصاره، غلظت‌های مورد نظر تهیه گردید. برای ایجاد دیابت نوع ۱، از استرپتوزوتوسین (STZ) خریداری شده از شرکت سیگمای آمریکا استفاده شد. دوز داروی به کار برده شده برای دیابتی کردن موش‌های صحرایی، ۶۵mg به ازای هر کیلوگرم وزن بدن بود که پس از حل کردن در بافر سترات (pH=۵/۴) به صورت داخل صفاقی به آنها تزریق گردید (۱۴). ۳ روز پس از تزریق STZ، از نوک دم حیوان خونگیری به عمل آمد و موش‌هایی که میزان قند خون آنها بالاتر از ۳۰۰mg/dl بود به عنوان دیابتی در نظر گرفته شدند (۱۵).

در این مطالعه تجربی، ۴۰ موش صحرایی نر بالغ نژاد ویستار (با وزن ۲۲۰-۱۸۰g) از انستیتو پاستور تهران خریداری و در شرایط مناسب با درجه حرارت ۲۲°C، دوره نوری ۱۲ ساعت نور، ۱۲ ساعت تاریکی و رطوبت نسبی ۶۰-۴۰٪ نگهداری شدند. حیوانات در طول دوره آزمایش به آب و غذای کافی دسترسی داشتند. سپس حیوانات به طور تصادفی به ۵ گروه به صورت زیر تقسیم شدند:

۱- گروه کنترل (N) که آب مقطر را به مدت ۶ هفته دریافت کردند؛ ۲- گروه نرمال + زرشک (N+B) که عصاره ریشه زرشک را روزانه به مدت ۶ هفته توسط دستگاه گاوژ معدی دریافت کردند؛ ۳- گروه دیابتی (D) که در آنها (۶۵mg/kg.bw/i.p.) داروی استرپتوزوتوسین (STZ) به صورت داخل صفاقی تزریق شد؛ ۴- گروه دیابتی + زرشک (D+B) که عصاره ریشه زرشک را به مدت ۶ هفته دریافت کردند؛ ۵- گروه دیابتی + گلین کلامید (D+G) که بعد از تزریق STZ و دیابتی شدن به مدت ۶ هفته داروی استاندارد گلین کلامید دریافت کردند. گروه‌های تحت درمان، ۵۰۰mg/kg.bw عصاره ریشه زرشک را روزانه به وسیله دستگاه گاوژ معدی دریافت کردند. حیوانات پس از گاوژ در روز چهل دوم به مدت ۱۲ ساعت ناشتا نگهداری شدند.

میزان ترشح تستوسترون در گروه کنترل دیابتی در مقایسه با گروه کنترل سالم و کنترل تحت درمان، به‌طور معنی‌داری کاهش ($p \leq 0/01$) یافت، و در گروه دیابتی تیمار شده با عصاره ریشه زرشک در مقایسه با گروه کنترل دیابتی، به‌طور معنی‌داری ($p \leq 0/01$) افزایش نشان داد. هیچ‌گونه اختلاف معنی‌داری در گروه دیابتی تیمار شده با گلین کلامید در مقایسه با گروه کنترل دیابتی مشاهده نشد (نمودار شماره ۲).

ضخامت بافت بینابینی در گروه کنترل دیابتی در مقایسه با کنترل نرمال و کنترل تحت تیمار، به‌طور معنی‌داری ($p \leq 0/01$) افزایش یافت. این مقدار در گروه دیابتی تیمار شده با عصاره ریشه زرشک مشابه گروه کنترل سالم بود، ولی در مقایسه با گروه کنترل دیابتی، کاهش معنی‌داری ($p \leq 0/01$) نشان داد. در گروه دیابتی تیمار شده با گلین کلامید نیز ضخامت بافت بینابینی در مقایسه با گروه کنترل دیابتی، کاهش معنی‌داری ($p \leq 0/05$) نشان داد، اما نسبت به گروه کنترل نرمال، کنترل تحت تیمار و دیابتی تحت تیمار با عصاره ریشه زرشک، افزایش معنی‌داری ($p \leq 0/05$) داشت (نمودار شماره ۳).



نمودار شماره ۱: بررسی میزان گلوکز خون در گروه‌های مختلف ($n=6$)

* اختلاف معنی‌دار با سایر گروه‌ها ($p \leq 0/01$)، N = نرمال،
N+B = نرمال + زرشک، D = دیابتی، D+B = دیابتی + زرشک،
D+G = دیابتی + گلین کلامید

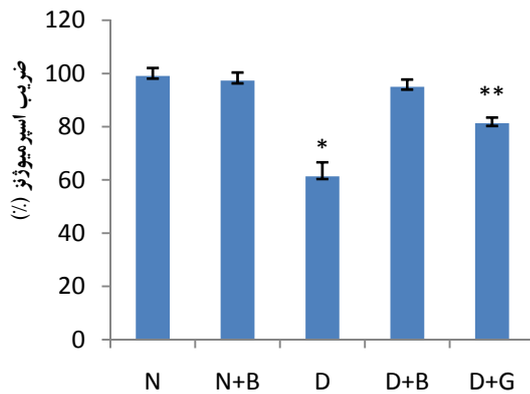
سپس توسط اتر بیهوش و از قلب آنها خونگیری به عمل آمد. نمونه‌ها پس از مکث ۳۰ دقیقه‌ای به‌منظور لخته شدن خون، در دمای 37°C سانتریفوژ شده و سرم آنها سریعاً جدا و در دمای 30°C - برای سنجش تستوسترون نگهداری شد. در مرحله بعد، بافت بیضه جدا شده و به‌منظور تثبیت به ظروف حاوی فرمالین ۱۰٪ انتقال داده شد. پس از تثبیت نمونه‌ها و تهیه مقاطع بافتی، رنگ‌آمیزی با هماتوکسیلین - ائوزین انجام شد، سپس با میکروسکوپ نوری مورد بررسی قرار گرفت. قطر لوله سمی‌نیفروس توسط عدسی مدرج و با استفاده از روش سینگ سودامانی بررسی شد. در این روش، میانگین قطر کوچک و بزرگ هر توبول با استفاده از فرمول محاسبه گردید (۱۶).

ضخامت اپی‌تلیوم نیز با بزرگنمایی $400\times$ از اسپرما توگونی‌های موجود در غشای پایه یک طرف لوله تا جایی که اسپرما تیدها وجود داشتند براساس میکرومتر با عدسی مدرج محاسبه و لوله‌های سمی‌نیفروس با مقطع گرد یا نزدیک به گرد مورد بررسی قرار گرفت (۱۷).

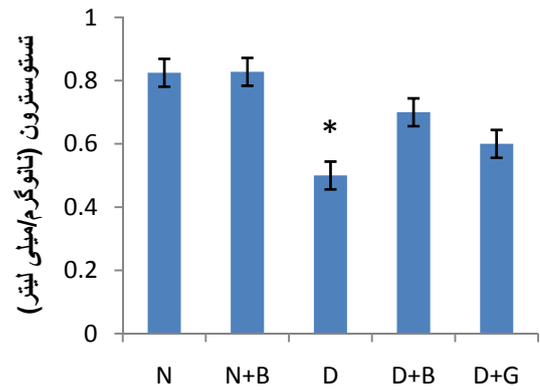
همچنین برای تعیین ضریب اسپرمیوژنز در هر برش عرضی با توجه به تعداد توبول‌های فاقد اسپرم یا واجد اسپرم علامت‌های مثبت و منفی به گروه‌ها داده شد (۱۸). ضخامت بافت بینابینی با عدسی مدرج براساس میکرومتر محاسبه گردید (۱۷). هورمون تستوسترون نیز با روش الایزا با استفاده از کیت شرکت دیپلاس اندازه‌گیری شد. تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS نسخه ۱۸ و آزمون آماری واریانس صورت گرفت. سطح معنی‌داری اختلاف آماری $p < 0/05$ در نظر گرفته شد. از آزمون تعقیبی توکی برای تشخیص تفاوت میانگین‌ها با یکدیگر، استفاده شد. مقادیر نیز به‌صورت میانگین و اشتباه معیار نشان داده شدند.

یافته‌ها

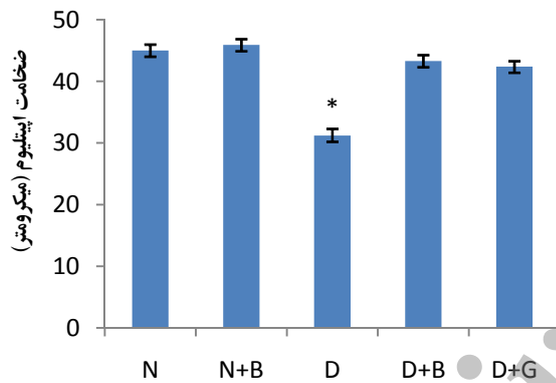
سطح سرمی گلوکز در گروه کنترل دیابتی در مقایسه با سایر گروه‌ها، افزایش معنی‌داری ($p \leq 0/01$) نشان داد. هیچ‌گونه اختلاف معنی‌داری بین گروه دیابتی تیمار شده با عصاره ریشه زرشک با گروه‌های کنترل سالم، کنترل سالم تحت درمان و گلین کلامید مشاهده نشد (نمودار شماره ۱).



نمودار شماره ۱: بررسی ضرب اسپرمیونز در گروه‌های مختلف (n=6).
* اختلاف معنی‌دار با سایر گروه‌ها ($p \leq 0.01$), ** اختلاف معنی‌دار با گروه‌های N, N+B و D+B ($p \leq 0.05$).
نرمال = N, D+B و N+B, D+B = دیابتی + زرشک, D+G = دیابتی + گلین کلامید

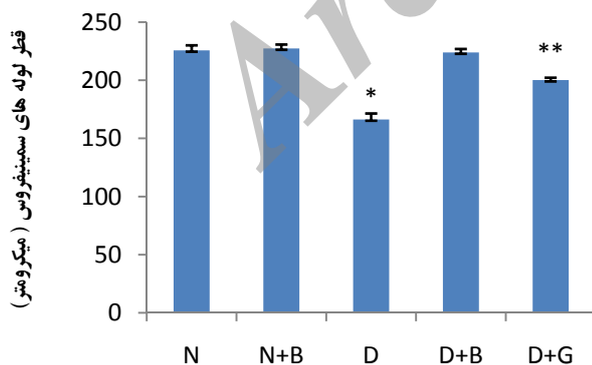


نمودار شماره ۲: بررسی میزان تستوسترون خون در گروه‌های مختلف (n=6). * اختلاف معنی‌دار با گروه‌های N, N+B و D+B ($p \leq 0.05$).
نرمال = N, N+B = نرمال + زرشک, D = دیابتی, D+B = دیابتی + زرشک, D+G = دیابتی + گلین کلامید

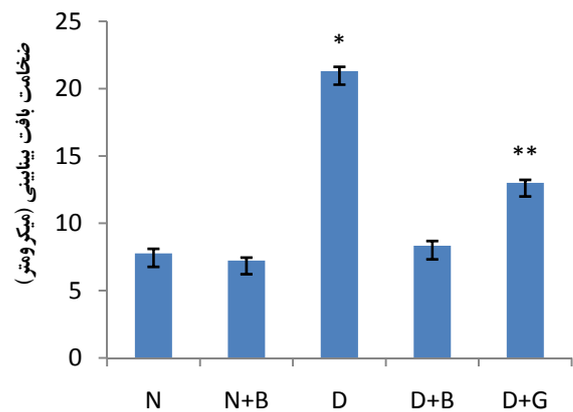


نمودار شماره ۵: بررسی ضخامت اپیتلیوم در گروه‌های مختلف (n=6).
* اختلاف معنی‌دار با سایر گروه‌ها ($p \leq 0.01$), نرمال = N, N+B = نرمال + گلین کلامید, D = دیابتی, D+B = دیابتی + زرشک, D+G = دیابتی + گلین کلامید

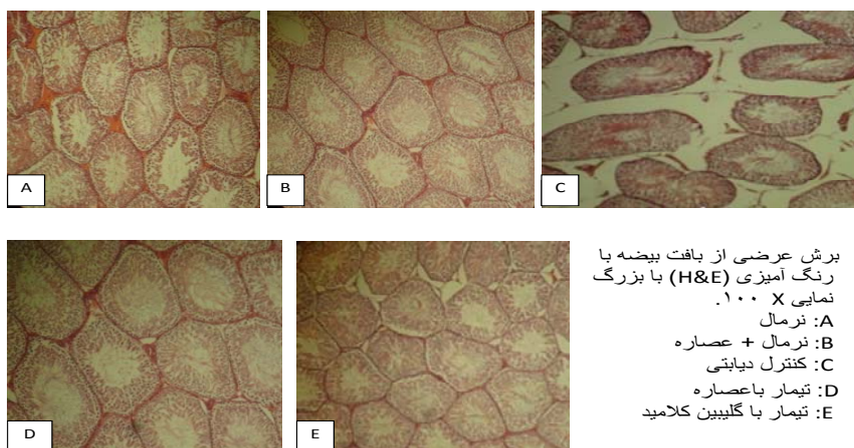
ضرب اسپرمیونز در گروه کنترل دیابتی نسبت به گروه کنترل سالم و کنترل تحت تیمار، به‌طور معنی‌داری کاهش ($p \leq 0.01$) یافت، اما در گروه دیابتی تیمار شده با عصاره ریشه زرشک، مشابه گروه کنترل سالم بود و در مقایسه با گروه کنترل دیابتی، افزایش معنی‌داری ($p \leq 0.01$) نشان داد. همچنین ضرب اسپرمیونز در گروه دیابتی تیمار شده با گلین کلامید در مقایسه با گروه کنترل دیابتی، افزایش معنی‌داری ($p \leq 0.05$) داشت، اما نسبت به گروه کنترل نرمال، کنترل تحت تیمار دیابتی و تحت تیمار با عصاره ریشه زرشک، کاهش معنی‌داری ($p \leq 0.05$) نشان داد (نمودار شماره ۴).



نمودار شماره ۶: بررسی قطر لوله‌های سمینیفروس در گروه‌های مختلف (n=6). * اختلاف معنی‌دار با سایر گروه‌ها ($p \leq 0.01$), ** اختلاف معنی‌دار با گروه‌های N, N+B و D+B ($p \leq 0.05$).
نرمال = N, N+B = نرمال + زرشک, D = دیابتی, D+B = دیابتی + زرشک, D+G = دیابتی + گلین کلامید



نمودار شماره ۳: بررسی ضخامت بافت بینابینی در گروه‌های مختلف (n=6). * اختلاف معنی‌دار با سایر گروه‌ها ($p \leq 0.01$), ** اختلاف معنی‌دار با گروه‌های N, N+B و D+B ($p \leq 0.05$).
نرمال = N, N+B = نرمال + زرشک, D = دیابتی, D+B = دیابتی + زرشک, D+G = دیابتی + گلین کلامید



برش عرضی از بافت بیضه با رنگ آمیزی (H&E) با بزرگ نمایی $\times 100$.
 A: نرمال
 B: نرمال + عصاره
 C: کنترل دیابتی
 D: تیمار با عصاره
 E: تیمار با گلیکین کلامید

شکل A, B: برش عرضی از بیضه گروه نرمال، تمامی رده‌های سلولی را به‌طور کامل و منظم در کنار یکدیگر نشان می‌دهد. همچنین لوله‌های

سمی نیفروس در کنار یکدیگر قرار گرفته و فضای مابین لوله‌ها در حد طبیعی است.

شکل C: برش عرضی از بیضه گروه دیابتی که تعداد لایه‌های سلول‌های نسل اسپرماتوزن آن کاهش قابل توجهی یافته و نظم و ارتباط بین سلولی به هم خورده است. همچنین فضای میان لوله‌های سمی نیفروس به‌طور چشمگیری افزایش یافته است که خود نشان از آتروفی لوله‌های سمی نیفروس می‌باشد
 شکل D: برش عرضی از بیضه گروه دیابتی توأم با عصاره زرشک می‌باشد که سلول‌ها به‌صورت منظم در کنار یکدیگر قرار داشته و فضای مابین لوله‌های سمی نیفروس در حد طبیعی است.

شکل E: در برش عرضی از بیضه گروه دیابتی تحت درمان با گلیکین کلامید، تمامی رده‌های سلولی به‌طور طبیعی مشاهده می‌شود و بافت بیضه حالت طبیعی را نشان می‌دهد.

بوده و تمامی رده‌های سلولی اسپرماتوزن قابل‌رؤیت است. در گروه نرمال همراه با زرشک نیز حالت طبیعی مشاهده شد (شکل A و B). در لوله‌های سمی نیفروس گروه دیابتی نیز رده‌های سلولی کاهش یافته و اتصال بین سلول‌ها از بین رفت، همچنین سلول‌ها از هم جدا شده و کاهش ضخامت لوله‌ها و افزایش فضای مابین لوله‌های سمی نیفروس کاملاً مشهود بود (شکل C). در گروه تیمار با گلیکین کلامید نیز بافت بیضه حالت طبیعی را نشان داد (شکل D). در گروه دیابتی درمان‌شده با زرشک، وضعیت ظاهری تمام لوله‌ها طبیعی بود، به‌طوری‌که تمامی رده‌های سلولی به‌طور طبیعی مشاهده شد. همچنین فضای بینابینی مابین لوله‌ها و ضخامت اپی‌تلیوم کاملاً طبیعی بود (شکل E).

بحث

در این تحقیق نشان داده شد عصاره ریشه زرشک می‌تواند تغییرات مورفولوژی و هورمونی ایجادشده توسط دیابت را در بافت بیضه بهبود بخشد. دیابت تقریباً بر تمام سیستم‌های بدن تأثیر می‌گذارد. همچنین دارای اثرات عملکردی و ساختاری متنوعی بر سیستم تولیدمثلی نر است (۱۹).

ضخامت اپی‌تلیوم در گروه کنترل دیابتی در مقایسه با گروه کنترل سالم و سالم تحت درمان، به‌طور معنی‌دار کاهش یافت. ($p \leq 0/01$) همچنین در گروه دریافت‌کننده گلیکین کلامید و عصاره ریشه زرشک در مقایسه با گروه کنترل دیابتی، افزایش معنی‌داری ($p \leq 0/01$) نشان داد. هیچ‌گونه اختلاف معنی‌داری بین گروه‌های تیمار شده با عصاره ریشه زرشک، گلیکین کلامید، گروه کنترل سالم و کنترل تحت تیمار مشاهده نشد (نمودار شماره ۵). قطر لوله‌های سمی نیفروس در گروه کنترل دیابتی در مقایسه با گروه کنترل سالم و سالم تحت درمان، به‌طور معنی‌داری کاهش ($p \leq 0/01$) نشان داد، درحالی‌که قطر لوله‌های سمی نیفروس در گروه دیابتی تیمار شده با عصاره ریشه زرشک نسبت به گروه کنترل دیابتی، به‌طور معنی‌داری افزایش ($p \leq 0/01$) داشت. ضخامت اپی‌تلیوم در گروه تیمار شده با گلیکین کلامید نسبت به گروه کنترل دیابتی، به‌طور معنی‌داری افزایش یافت ($p \leq 0/05$)، اما نسبت به گروه کنترل نرمال، سالم تحت درمان و گروه دیابتی دریافت‌کننده عصاره ریشه زرشک، کاهش معنی‌داری نشان داد ($p \leq 0/05$) (نمودار شماره ۶). همچنین مشاهده گردید در گروه کنترل سالم لوله‌های سمی نیفروس از لحاظ ظاهری کاملاً سالم

افزایش رادیکال‌های آزاد از آندروژن توسط سلول‌های لیدینگ ممانعت می‌کند (۲۹). در تحقیق حاضر مشاهده گردید میزان هورمون تستوسترون در موش‌های مبتلا به دیابت کاهش یافته است. در تحقیقات نیز گزارش شده است که بروز استرس اکسیداتیو می‌تواند سطح آنزیماتیک و غیر آنزیماتیک مهم و کلیدی را در سلول‌های لیدینگ کاهش داده و منجر به کاهش سنتز و ترشح تستوسترون شود (۲۹). کاهش قابل توجه تستوسترون مسئول تغییرات بافتی در بافت بیضه است. از طرفی، این کاهش موجب تخریب سلول‌های بینابینی و تحلیل اپی‌تلیوم زاینده لوله‌های اسپرم‌ساز می‌شود (۳۰). در مطالعه حاضر، تیمار موش‌های دیابتی با عصاره ریشه زرشک باعث افزایش تستوسترون گردید، درحالی‌که این اثر در گروه گلین کلامید مشاهده نشد. با بررسی آب انار در موش‌های دیابتی مشخص گردید که آب انار به علت داشتن خاصیت آنتی‌اکسیدانی ضخامت سلول‌های زاینده و تراکم سلول‌های اسپرماتوژنیک را افزایش می‌دهد (۳۱). در مطالعه دیگری نیز نشان داده شد عصاره آب سیر اثر درمانی و پیشگیری بر آسیب‌های بافت بیضه در موش‌های دیابتی شده را دارد. همچنین آب سیر می‌تواند قطر توپول‌های بافت بیضه را بهبود بخشیده و از کاهش شدید اندازه قطر توپول و میزان اسپرماتوژنر جلوگیری کند (۱۹). در واقع، ارتباط مثبتی بین قطر و فعالیت اسپرماتوژنر وجود دارد (۳۲). در مطالعه حاضر تیمار با عصاره ریشه زرشک باعث افزایش قطر لوله‌های سمی‌نیفروس و اسپرماتوژنر شد، در این گروه آثار آتروفی در لوله‌ها کاملاً از بین رفته بود و در گروه تحت تیمار با گلین کلامید نیز هرچند نسبت به گروه دیابتی کنترل افزایش قطر لوله‌های سمی‌نیفروس و اسپرماتوژنر مشاهده گردید، اما نسبت به گروه دیابتی تحت تیمار با عصاره، کاهش معنی‌داری نشان داد. همچنین در گروه تحت تیمار با عصاره ریشه زرشک، بافت بیضه دارای انسجام طبیعی بود و ارتباط تنگاتنگی بین لوله‌های سمی‌نیفروس وجود داشت. رده‌های مختلف سلول‌های جنسی نیز در لوله‌ها به خوبی رؤیت شد، درحالی‌که در گروه دیابتی افزایش بافت بینابینی، از بین رفتن انسجام بین لوله‌ها، آرایش نامنظم رده‌های مختلف سلولی و کاهش ضخامت اپی‌تلیوم کاملاً مشهود بود. در گروه دریافت‌کننده گلین کلامید نیز افزایش بافت بینابینی در مقایسه با

این بیماری تغییرات بافتی بیضه‌ای را از طریق آتروفی توپول‌های سمی‌نیفروس، کاهش قطر توپول و کاهش مجموعه سلولی اسپرماتوژنیک ایجاد می‌کند (۲۰). آتروفی توپول‌های سمی‌نیفروس و کاهش سلول‌های اسپرماتوژنیکس، نشانه اختلال در اسپرماتوژنر است (۲۱)، که این نتایج با یافته‌های مطالعه حاضر در گروه دیابتی همخوانی دارد. تحقیقات انجام‌شده حاکی از نقش مهم گونه‌های فعال اکسیژن در ایجاد مشکلات و ناهنجاری‌های بافت بیضه در رت‌های دیابتی شده است. استرس اکسیداتیو حاصل از عدم تعادل بین تولید رادیکال‌های آزاد و ظرفیت دفاع آنتی‌اکسیدانی، به شدت با دیابت و عوارض آن در ارتباط است (۲۲). آسیب‌دیدگی DNA ناشی از رادیکال‌ها می‌تواند فرآیند آپوپتوزیس سلول‌های جنسی را سرعت بخشیده و باعث کاهش تعداد سلول‌های جنسی منجر به ناباروری شود (۵). مشکلات تولیدمثلی به‌طور در مردان دیابتی گزارش شده است (۲۳). نتایج تحقیقات نشان می‌دهد بیماری دیابت دارای اثرات زیان‌آوری بر اسپرماتوژنر و تولید اسپرم طبیعی است (۲۴). همچنین گزارش شده است در بیماران دیابتی، سلول‌های جنسی با کاهش همراه بوده، که این نتایج با یافته‌های مطالعه حاضر مطابقت دارد (۲۵). ریشه زرشک با داشتن بربرین می‌تواند به‌عنوان منبع غنی از آنتی‌اکسیدان‌ها و یک عامل هیپوگلیسمیک عمل کند. در مطالعات مشخص شده است میوه زرشک اثر حفاظتی خود را در برابر آسیب اکسیداتیو القاشده توسط تتراکلریدکربن در موش‌های صحرایی از طریق تعدیل آنزیم‌های سم‌زدایی‌کننده و فاکتورهای آنتی‌اکسیدانی و جاروکنندگی رادیکال‌های آزاد اعمال می‌کند (۲۶). همچنین تحقیقات نشان داده‌اند بربرین موجود در این گیاه موجب بالا رفتن cAMP درون سلولی و گسترش اثر وازودیلاسیون می‌شود، همچنین با بلوکه کردن کانال‌های کلسیمی، ترتیب اثر می‌دهد (۲۷). تراکم رادیکال‌های آزاد با اختلالات اسپرماتوژنر همراه بوده و افزایش قندخون منجر به القای استرس اکسیداتیو می‌شود؛ زیرا تولید قندهای احیاکننده افزایش می‌یابد. این قندهای احیاکننده می‌تواند به راحتی با لیپیدها و پروتئین‌ها واکنش داده، و بدین ترتیب تولید گونه‌های واکنش‌پذیر اکسیژن (ROS) را افزایش دهند که به تدریج به توسعه عوارض دیابتی منجر می‌شود (۲۸).

نتیجه‌گیری

نتایج مطالعه حاضر نشان داد با توجه به گرایش مردم به استفاده از داروهای گیاهی و خواص ضددیابتی ریشه زرشک، عصاره آبی ریشه زرشک می‌تواند تغییرات هورمون تستوسترون و مورفومتری بافت بیضه را طی القای بیماری بهبود بخشد.

گروه دیابتی تحت تیمار با عصاره ریشه زرشک قابل مشاهده بود، درحالی که نسبت به گروه کنترل دیابتی کاهش معنی‌داری نشان داد. در گروه درمان‌شده با ریشه زرشک و گلین کلامید نیز اثری از افزایش بافت بینابینی دیده نشد.

References:

1. Tripathi BK, Srivastava AK. Diabetes Mellitus: Complications and Therapeutics. *Med Sci Monit* 2006;12(7):130-47.
2. Kar A, Choudhary BK, Bandyopadhyay NG. Preliminary Studies on the Inorganic Constituents of some Indigenous Hypoglycemic Herbs on Oral Glucose Tolerance Test. *J Ethnopharmacol* 1999;64(2):179-84.
3. Baccetti B, Lamarca A, Piomboni P, Capitani S, Bruni E, Petranglia F, et al. Insulin Dependent Diabetes in Men Is Associated with Hypothalamo-pituitary Derangement and with Impairment in Semen Quality. *Hum Reprod* 2002;17(10):2673-7.
4. Ballester J, Munoz MC, Dominguez J, Rigau T, Guinovart JJ, Rodriguez-Gil JE. Insulindependent Diabetes Affects Testicular Function by FSH-and LH Linked Mechanisms. *J Androl* 2004;25(5):709-19.
5. Agarwal A, Saleh RA, Bedaiwy MA. Role of Reactive Oxygen Species in the Pathophysiology of Human Reproduction. *Fertil Steril* 2003;79(4):829-843.
6. Shapiro K, Gong WC. Natural Products Used for Diabetes. *J Am Pharm Assoc* 2002;42(2):217-226.
7. Majd A, Mehrabian S, Mostafai H, Rahmani H. Antioxidant and Anticancer Effect of Aqueous Extract of Berberis Integerrima. *J Biologi Sci* 2008;1(1):31-38. [Full Text in Persian]
8. Sabir M, Akhter MH, Bhide NK. Further Studies on Pharmacology of Berberin. *India J Physio Pharmacol* 1978;22(1):9-13.
9. Ivanovska N, Philipov S. Study on the Anti-inflammatory Action of Berberis Vulgaris Root Extract, Alkaloid Fractions and Pure Alkaloid. *Int J Immunopharmacol* 1999;18(10):553-61.
10. Fatehi M, Saleh TM, Fatehi-Hassanabad Z, Farrokhfal K, Jafarzadeh M, Davodi S. A Pharmacological Study on Berberis Vulgaris Fruit Extract. *J Ethnopharmacol* 2005;102(1):46-52.
11. Yin I, Hu R, Chen M, Tang J, Li F, Yang Y, et al. Effects of Berberine on Glucose Metabolism in Vitro. *Metabolism* 2002;51(11):1439-1443.
12. Doggrel SA. Berberine-a Novel Approach to Cholesterol Lowering. *Expert Opin Investig Drugs* 2005;14(5):683-685.
13. Ahmad I, Beg AZ. Aantimicrobial and Phytochemical Studies on 45 Indian Medicinal Plants Against Multi-drug Resistant Human Pathogens. *J Etnopharmacol* 2001;74(2):113-23.
14. Sancheti S, Sancheti Sh, Bafna M, Seo SY. Antihyperglycemic, Antihyperlipidemic, and Antioxidant Effects of Chaenomeles Sinensis Fruit Extract in Streptozotocin Induced Diabetic Rats. *Eur Food Res Technol* 2010;231(3):415-421.
15. Hosseinzadeh H, Ramzani M, Danaei AR. Antihyperglycaemic Effect and Acute Toxicity of Securiera Securidaca L. Seed Extracts in Mice. *Phytother Res* 2002;16(8):745-7.

16. Soudamani S, Yuvaraj S, Malini T, Balasubramanian K. Experimental Diabetes Has Adverse Effects on the Differentiation of Ventral Prostate During Sexual Maturation of Rats. *Anat Rec A Discov Mol Cell Evol Biol* 2005;287(2):1281-9.
17. Kaffashi Elahi R, Mosavi Gh, Hejazi S, Khayatnori MH, Kalantari S. Tribulus Terrestris Plant Extract on Testicular Size and Histology in Rats. *Vet Med, Islam Azad Univ Tabriz* 2011;5(1):1043-1049. [Full Text in Persian]
18. Khayatnori MH, Khaki A, Safavi E, Sarafinoori H. Effect of Growth Hormone on the Testis Tissue and Spermatogenesis Indexes of Testis after Methotrexate Administration in Rat. *J Vet Med (Sanandaj)* 2010;3(9):77-85. [Full Text in Persian]
19. Abdollahnejad A, Gols A, Dabiri Sh, Javadi A. Effects of Garlic Juice on Testicular Damage Induced Diabetes Mellitus in Rats. *Iran J Endocrinol Metabo* 2009;11(4):443-453. [Full Text in Persian]
20. Guneli E, Tugyan K, Ozturk H, Gmustekin M. Effect of Melatonin on Testicular Damage in Streptozotocin-induced Diabetic Rats. *Eur Surg Res* 2008;40(4):354-60.
21. Cai L, Hales BF, Robaire B. Induction of Apoptosis in the Germ Cells of Male Rats after Exposure to Cyclophosphamide. *Biol Reprod* 1997;56(6):1490-7.
22. Nakamura U, Iwase M, Uchizone Y, Sonoke K, Sasaki N, Imoto H, Goto D, Lida M. Rapid Intracellular Acidification and Cell Death by H₂O₂ and Alloxan in Pancreatic B cell. *Free Radic Biol Med* 2006;40(11):2047-2055.
23. Paz G, Homonnai ZT. Leydig Cell Function In Streptozotocin-induced Diabetic Rats. *Experientia* 1979;35(10):1412-3.
24. Mosher WD, Pratt WF. Fecundity and Infertility in the United States: Incidence and Trends. *Fertil Steril* 1991;56(2):192-3.
25. Tang XY, Zhang Q, Dai DZ, Ying HJ, Wang QJ, Dai Y. Effect of Strontium Fructose 1,6-diphosphate on Expression of Apoptosis-related Genes and Oxidative Stress in Testes of Diabetic Rats. *Int J Urol* 2008;15(3):251-6.
26. Eidi A, Zarin Ghalam J, Rezazade Sh, Adeli R. Hepatoprotective Effect of Berberis Vulgaris L. Extract on CCl₄-induced Toxicity in Rats. *Kowsar Medical J* 2011;16(3):169-173. [Full Text in Persian]
27. Ghassemi H, Farhadi A. Evaluation of the Effect of Berberis Vulgaris Fruit Extract on Hypertensive Patients. *J Food Sci Technol* 2011;3(2):1-7. [Full Text in Persian]
28. Moudi B, Heydari Z, Mahmoudzadeh S, Harati M. Biochemical and Histological Study of Protective Effect of Sodium Tungstate on Oxidative Stress Induced by Streptozotocin in Pancreas of Diabetic Rats. *J Iran anatom Sci* 2008; 5(21-22):279-292.
29. Debnath D, Mandal TK. Study of Quinalphos (an Environmental Estrogenic Insecticide) Formulation (Ekalux 25 E.C)-induced Damage of the Testicular Tissues and Antioxidant Defense System in Sparague-dawley Albino Rat. *J Appl Toxicol* 2000;20(3):197-204.
30. Mokhtari M, Shariati M, Champion B. Effect of Trigonella Foenum-graecum L. Seed Extract on Concentration of Testosterone and Spermatogenesis in Rats. *J Med Plant* 2008;7(25):12-20. [Full Text in Persian]
31. Turk G, Sonmez M, Aydin M, Yuce A, Gur S, Yuksel M, et al. Effects of Pomegranate Juice Consumption on Sperm Quality Spermatogenic Cell Density Antioxidant Activity and Testosterone Level in Male Rats. *Clin Nutr* 2008;27(2):289-961.
33. Predes FS, Monterio JC, Paula T, da Matta LP. Evaluation of Rat Testes Treated with Arctium Lappa 1: Morphometric Study. *Braz J Morphol Sci* 2007;24(4):112-17.