



## تأثیر عصاره آبی-الکلی صمغ آنفوزه بر وزن بدن و بیضه، هورمون تستوسترون و اسپرمازوژن در رت‌های بالغ ویستار

علیرضا ایوبی<sup>۱\*</sup>- رضا ولی زاده<sup>۲</sup>- جواد آرشامی<sup>۳</sup>- زهرا موسوی<sup>۴</sup>

تاریخ دریافت: ۱۳۹۱/۸/۳

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۲/۳/۲۱

### چکیده

آنفوزه دارای ترکیباتی مانند سزکوبیترین‌ها و کومارین‌ها است که در طب سنتی برای درمان اختلالات عصبی، صرع، آسم و بیماری‌های گوارشی استفاده می‌شود. وجود ترکیبات گوگردی آنفوزه سبب بروز خواص آنتی اکسیدانی مفید می‌شود. به منظور بررسی اثرات سه دوز عصاره آبی-الکلی آنفوزه بر عملکرد تولید مثلی در یک طرح کاملاً تصادفی، تعداد ۳۲ سررت نر بالغ ویستار به طور تصادفی به ۴ تیمار آزمایشی با ۸ تکرار تقسیم شدند. تیمارهای آزمایشی شامل: سطوح صفر (کنترل)، ۷۵، ۱۵۰ و ۳۰۰ میلی گرم عصاره آنفوزه به ازای هر کیلوگرم وزن بدن رت‌ها بود. عصاره مورد نیاز پس از تیماربندی رت‌ها، روزانه به داخل صفاق رت‌ها به مدت ۱۴ روز تزریق شد. در روز ۱۵ آزمایش، به منظور سنجش هورمون تستوسترون خوننگیری از قلب رت‌ها انجام شد و برای مطالعه فعالیت‌های اسپرمازوژن، پس از تحلیل نتایج، تفاوت معنی داری میان وزن بیضه‌ها در هیچ یک از تیمار‌ها مشاهده نشد. افزایش دوز عصاره آنفوزه، ضخامت لایه‌های سلولی لوله سمنیفروس را کاهش داد. تعداد سلول‌های لایدیگ و سرتولی تحت تأثیر دوز های ۱۵۰ و ۳۰۰ میلی گرم عصاره آنفوزه سبب کاهش تستوسترون خون در مقایسه با تیمار کنترل شد. نتایج این پژوهش نشان داد که دوز های بالاتر از ۱۵۰ میلی گرم عصاره آنفوزه سبب تخریب بافت اسپرمازوژن می‌شود.

**کلیدواژه:** عصاره آنفوزه، تستوسترون، بافت اسپرمازوژن، رت ویستار.

می باشد. این گیاه از خانواده چتریان است و یک گیاه علفی چند ساله بوده که حدود ۲ متر ارتفاع دارد. صمغ آنفوزه از تبغ زدن ریشه یا قطع ساقه گیاه مولد آنفوزه به نام *Ferula asa-foetida* و طی تابستان به دست می‌آید و به دو نوع اشکی و توده ای در بازار عرضه می‌شود (۳). ترکیبات اصلی واجد خواص دارویی آن شامل رزین (۴۰-۶۴٪)، صمغ (۲۵٪) و روغن‌های ضروری (۱۰-۱۷٪) است (۱۲). بخش رزینی آن شامل فروولیک اسید و استرهای آن، کومارین، سزکوبی ترین کومارین‌ها و سایر ترپن‌ویدها می‌باشد (۸) بو و مزه خاص آنفوزه به علت وجود ترکیبات سولفوره در صمغ آنفوزه می‌باشد که شامل دی، تری و تتراسولفیدها هستند (۲). صمغ آن دارای گلوكز، گالاكتوز، رامنوز، پلی ساکاریدها و گلیکوپروتئین‌ها بوده و روغن‌های فرار آن از ترکیبات سولفوره و ترپن‌ویدها تشکیل شده است (۹ و ۱۲).

آنفوزه در تهیه داروهای ضد فارچ (۱۸ و ۱۷)، ضد تشنج، قاعده آور و مقوی قلب مورد استفاده قرار می‌گیرد و در رفع بیماری‌های عصبی و تنفسی نظیر اسپاسم حنجره و آسم و همچنین در رفع بیوست افراد مسن مؤثر می‌باشد (۱۶). اثرات ضد میکروبی و ضد انگلی برای آنفوزه نیز گزارش شده است (۴). بر اساس گزارشات با وجود اثرات مفید،

### مقدمه

استفاده از گیاهان دارویی به صورت خام یا فرآوری شده در طب سنتی و مدرن رو به افزایش است. با مشخص شدن اثرات زیان آور داروهای شیمیایی، مطالعات زیادی در راستای کشف و معرفی افزودنی‌های ایمن تر به ویژه با منشا گیاهی در سال‌های اخیر انجام شده است. امروزه ساخت اشکال مختلف داروهای گیاهی و بررسی اثرات فارماکولوژی و درمانی آن‌ها توسط محققین انجام در حال بررسی است. گیاه آنفوزه در اراضی بایر، خشک و آهکی مناطق گرم آسیا می‌روید و بومی استپ‌های ایران و بخش‌هایی از افغانستان

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد فیزیولوژی دام، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد،

۲- استاد تغذیه دام، گروه علوم دام، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد،

۳- دانشیار فیزیولوژی دام، گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد،

۴- استادیار پاتوبیولوژی، گروه پاتوبیولوژی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه فردوسی مشهد،

(\*)-نویسنده مسئول: (Email: ayyoubi.ar22@gmail.com)

بالافصله در محلول فرمالین ۱۰٪ قرار گرفتند تا برای مراحل بعدی و تهیه مقاطع بافتی بیضه و رنگ آمیزی هماتوکسیلین-ائوزین آماده شود.

### تهیه عصاره

برای تهیه عصاره آبی-الکلی صفحه گیاه آنفوزه ابتدا ۱۰۰ گرم از آن را آسیاب کرده و با هزار میلی لیترآب مقطور و متابول به نسبت ۵ به ۱ اضافه شد. پس از گذشت ۴۸ ساعت، محلول حاصل با کاغذ صاف شد. عمل حذف حلال توسط دستگاه روتاری در دمای ۴۵°C انجام شد. پس از حذف حلال، با قیمانده عصاره غلیظ موجود در دستگاه عصاره گیر، در پتري ديش های استريل خشک شد و تا هنگام استفاده در يخچال نگهداري شد.

### بررسی هيستولوژي

برای بررسی هيستولوژی، از بیضه های تثبیت شده در محلول فرمالین ۱۰٪ مقاطع بافتی طی مراحل ذیل تهیه شدند. ۱- تثبیت نمونه ها، ۲- آب گیری، ۳- الكل زدایی یا شفاف کردن، ۴- قالب گیری در پارافین، ۵- برش بافتی توسط میکروتوم به مقاطع ۵ میکرون و انتقال روی لام، ۶- رنگ آمیزی با هماتوکسیلین و ائوزین ۲۰٪. برای مطالعه بافت بیضه با استفاده از میکروسکوپ نوری، ابتدا عدد لوله اسپرم ساز دور از مقاطع رنگ آمیزی شده بیضه هر رت انتخاب و سپس قطر لوله اسپرم ساز، لون، ضخامت لایه های سلولی و تعداد سلول های لايدیگ و سلول های سرتولی اندازه گیری و ثبت شد (۱).

### سنجهش هورمون تستوسترون

در این مطالعه، برای سنجش تستوسترون از روش الیزا و کیت تشخیص هورمونی مخصوص رت شرکت DRG آلمان استفاده شد. روش اندازه گیری بر اساس راهنمای شرکت سازنده کیت صورت گرفت. به طور خلاصه نمونه ها در چاهک ریخته شدند و سپس محلول های تستوسترون و آنتی تستوسترون به آنها اضافه شد و به مدت ۹۰ دقیقه در دمای اتاق انکوبه شدند. چاهک ها سپس با آب بدون یون شستشو و سوبسترا به هر چاهک افزوده شد و برای مدت ۲۰ دقیقه انکوبه شد. با افودن محلول متوقف کننده، واکنش متوقف و جذب در طول موج ۴۵۰ نانومتر اندازه گیری شد (۱۵).

### آنالیز آماری

تحلیل نتایج به دست آمده از این آزمایش در قالب یک طرح کاملاً تصادفی و با در نظر گرفتن وزن اولیه به عنوان متغیر کمکی با رویه GLM نرم افزار آماری SAS انجام شد. مقایسات میانگین با

غلاظت های زیاد این عصاره دارای اثرات سمی احتمالی نیز می باشد به طوری که اثرات کاهش قوای جنسی مردانه در گونه F. hermonis گزارش شده که این اثرات را به ماده فروتنین، که در این گونه به وفور یافت می شود، نسبت داده (۱۶). علاوه براین گزارش شده که مردم نپال از آنفوزه به عنوان چاشنی غذای روزانه استفاده می کنند و اعتقاد دارند که آنفوزه دارای خاصیت تحریک فعالیت جنسی، دارویی مسکن و دارای خواص ادرار آوری است (۱۰). تاکنون پژوهش های اندکی در خصوص اثرات گیاه یا عصاره آنفوزه بر پارامترهای بیوشیمیایی خون و فعالیت های تولید مثلثی در حیوانات تک معده ای انجام شده است. بدین منظور این مطالعه برای بررسی سطوح مختلف عصاره الكلی آنفوزه بر وزن بدن، وزن بیضه، هورمون تستوسترون و اسپرماتوزن در رت نر بالغ نژاد ویستار انجام شد.

### مواد و روش ها

#### حیوانات و تیمارها

تعداد سی و دو سررت سفید نژاد ویستار با میانگین وزن  $۲۵۲\pm 4/۳$  گرم، تحت چرخه نوری ۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی و رطوبت  $۴۵\pm ۴/۳$ % و با درجه حرارت ( $۲۵\pm 1^{\circ}\text{C}$ ) در مرکز پرورش حیوانات آزمایشگاهی درون فقس های مخصوص نگهداری شدند. رت ها آزادانه به غذا و آب دسترسی داشتند. رت ها به طور تصادفی به یکی از ۴ تیمار آزمایشی اختصاص داده شدند. به طوری که در هر تیمار ۸ سررت نر بالغ وجود داشت. تیمار های آزمایشی شامل: تیمار کترنل بدون دریافت عصاره و تیمار دوم، سوم و چهارم به ترتیب غلاظت  $۱۵۰\pm ۷/۵$  و  $۳۰۰$  میلی گرم به ازای هر کیلو وزن بدن عصاره آنفوزه دریافت کردند. برای تهیه محلول تزریقی دارای عصاره ابتدا پودر عصاره آنفوزه با مقدار  $۷۵$  و  $۳۰۰$  میلی گرم به ازای هر کیلو گرم وزن بدن در نرمال سالین حل شد. محلول تزریقی پس از آماده سازی برای استریل کردن از فیلتر ( $0.22\text{ میکرون}$ ) عبور داده شد. رت های گروه کترنل نیز  $۰/۵$  ml سرم فیزیولوژی دریافت نمودند. تمام تزریق ها در ساعت ۸ صبح در زیر هود به مدت ۱۴ روز انجام شد. در روز  $۱۵$  آزمایش حیوانات توسط مخلوطی از کتامین ( $۱۰۰$  میلی گرم بر کیلو گرم) و گزیلازین ( $۱۰$  میلی گرم بر کیلو گرم) بیهود شده و خونگیری مستقیم از قلب این حیوانات انجام گرفت. خون حاصله به مدت  $۱۵$  دقیقه و با دور  $۳۰۰۰$  سانتیمتر بفوئز شده و سرم آنها به وسیله سمپلر به لوله های شماره گذاری شده منتقل شد و سپس در فریزر  $-20^{\circ}\text{C}$ - سانتیگراد نگهداری شدند. نمونه های بافتی پس از اتمام خونگیری و با ایجاد یک برش طولی در شکم و کیسه بیضه، به وسیله پنس خارج و بافت های اضافی آن حذف شد. سپس در هر نمونه، بیضه ها پس از توزین با استفاده از ترازوی دیجیتال با دقیقه  $۰/۰۰۱$ ، ابتدا به قطعات  $۵$  میلی متر مربع از طول تقسیم شدند و

استفاده از آزمون مقایسات چند دامنه‌ای دانکن انجام و  $P < 0.05$  بعنوان سطح معنی داری در نظر گرفته شد.

## نتایج و بحث

در این مطالعه، اثرات تزریق صفاقی سه دوز ۱۵۰، ۷۵ و ۳۰۰ میلی گرم عصاره الکلی آنفوزه بر عملکرد وزن، بافت اسپرماتوژن و هورمون تستوسترون طی ۱۴ روز در رت های نر بالغ ویستار بررسی شد. میانگین نتایج عملکرد وزن، فعالیت تولید مثلی رت ها در جدول های ۱ تا ۳ و شکل های ۱ تا ۵ نشان داده شده است. نتایج اثرات تزریق صفاقی عصاره الکلی آنفوزه بر مقدار مصرف خوراک و میانگین افزایش وزن در رت های ویستار در جدول ۱ نشان داده شده است. نتایج نشان می دهدند که با افزایش دوز عصاره آنفوزه مقدار مصرف خوراک به طور معنی داری طی ۱۴ روز کاهش یافت  $P < 0.05$ . کاهش مصرف خوراک سبب کاهش مقدار افزایش معنی دار وزن در تیمارهای مختلف نیز شد  $(P < 0.05)$ .

برای بررسی تأثیر عملکرد عصاره آنفوزه بر عملکرد تولیدمثلی رت ها، برخی اندام های تولیدمثلی نظیر بیضه ها و اپیدیدیم ها توزین شدند و نتایج آن در جدول شماره ۲ نشان داده شده است. وزن بیضه ها تحت تأثیر عصاره آنفوزه روند کاهشی نشان داد؛ اما این کاهش وزن در بین تیمارهای عصاره و همچنین تیمار کترول معنی دار نشدند. میانگین وزن اپیدیدیم توسط عصاره آنفوزه نسبت به تیمار کترول افزایش یافت؛ اما این افزایش وزن یک روند کاهشی را در رابطه با افزایش دوز عصاره نشان داد؛ به نحوی که تیمارهای ۷۵ و ۱۵۰ میلی گرم عصاره تفاوت معنی داری نشان دادند  $(P < 0.05)$ .

جدول ۱- اثر تزریق صفاقی دوز های مختلف عصاره آنفوزه بر مصرف خوراک

و میانگین افزایش وزن رت نر ویستار (بر حسب گرم)

تیمار های آزمایشی <sup>۱</sup>	صرف خوراک	میانگین افزایش وزن	کترول (صفرا)
۱/۶۸ ± ۰/۰۹ <sup>a</sup>	۹۷/۷۶ ± ۴/۶۵ <sup>a</sup>		
۱/۲۲ ± ۰/۰۲ <sup>ab</sup>	۷۷/۲۲ ± ۴/۵۳ <sup>b</sup>	۷۵	
۱/۱۰ ± ۰/۰۸ <sup>b</sup>	۶۸/۱۳ ± ۴/۴۷ <sup>bc</sup>	۱۵۰	
۰/۸۹ ± ۰/۰۸ <sup>b</sup>	۶۲/۶۰ ± ۴/۴۷ <sup>c</sup>	۳۰۰	

میانگین های هر ستون با حروف غیر مشابه دارای اختلاف معنی دار می باشند  $(P < 0.05)$ .

جدول ۲- اثر تزریق صفحه سطوح مختلف عصاره آنفوزه بر وزن اندام های تولیدمثلی رت های نر (بر حسب گرم)

تیمار های آزمایشی <sup>۱</sup>	بیضه راست	بیضه چپ	میانگین وزن بیضه ها	میانگین وزن اپیدیدیم ها	کترول (صفرا)
۰/۵۶ ± ۰/۰۱ <sup>b</sup>	۱/۳۹ ± ۰/۰۴	۱/۴۴ ± ۰/۰۴	۱/۲۴ ± ۰/۰۴		
۰/۶۰ ± ۰/۰۱ <sup>a</sup>	۱/۳۷ ± ۰/۰۴	۱/۴۳ ± ۰/۰۴	۱/۳۱ ± ۰/۰۴	۷۵	
۰/۵۲ ± ۰/۰۱ <sup>c</sup>	۱/۳۲ ± ۰/۰۴	۱/۴۱ ± ۰/۰۴	۱/۲۳ ± ۰/۰۴	۱۵۰	
۰/۵۴ ± ۰/۰۱ <sup>bc</sup>	۱/۳۱ ± ۰/۰۴	۱/۴۰ ± ۰/۰۴	۱/۲۲ ± ۰/۰۴	۳۰۰	

۱- میانگین های هر ستون با حروف غیر مشابه دارای اختلاف معنی دار می باشند  $(P < 0.05)$ .

جدول ۳- اثر توزیق صفاتی سطوح مختلف عصاره آنفوزه بر پارامترهای هیستولوژی بافت بیضه رت

تیمارهای آزمایشی<sup>۱</sup>

۳۰۰ آنفوزه	۱۵۰ آنفوزه	۷۵ آنفوزه	کنترل(صرف)	فرآیندها
۷۳۸/۴±۱۶/۸ <sup>a</sup>	۷۱۲/۳±۱۶/۸ <sup>ab</sup>	۶۷۷/۷±۱۶/۸ <sup>b</sup>	۷۰۴/۴±۱۶/۸ <sup>ab</sup>	قطر سمبینف (μ)
۶۷۸/۶±۱۵/۱ <sup>a</sup>	۶۱۶±۱۵/۱ <sup>ab</sup>	۵۲۱±۱۵/۱ <sup>b</sup>	۵۰۸/۴±۱۵/۱ <sup>b</sup>	قطر لومن (μ)
۱۱۹/۳±۷/۸ <sup>c</sup>	۱۷۳/۴±۷/۸ <sup>b</sup>	۱۹۹/۲±۷/۸ <sup>a</sup>	۲۸۷±۷/۸ <sup>a</sup>	ضخامت لایه سولی (μ) <sup>۲</sup>
۶۷/۷±۳/۱ <sup>a</sup>	۶۴/۴±۱/۳ <sup>a</sup>	۵۳/۱±۲/۴ <sup>b</sup>	۳۶/۴±۱/۷ <sup>b</sup>	اسپرماتوژیت (تعداد)
۲۹/۴±۰/۷ <sup>b</sup>	۲۷/۶±۰/۷ <sup>b</sup>	۳۲/۱±۰/۷ <sup>a</sup>	۳۶/۹±۰/۷ <sup>a</sup>	سرتولی (تعداد)
۹/۵±۷/۴ <sup>b</sup>	۱۳/۹±۷/۴ <sup>b</sup>	۱۵/۹±۷/۴ <sup>ab</sup>	۱۷/۸±۷/۴ <sup>a</sup>	لایدیگ (تعداد)
۰/۱±۰/۷ <sup>b</sup>	۱/۱±۰/۷ <sup>b</sup>	۲/۸±۰/۷ <sup>b</sup>	۶/۷±۰/۷ <sup>a</sup>	تسوسترون (ng/l)

<sup>۱</sup> امیانگین های هر ردیف با حروف غیر مشابه دارای اختلاف معنی دار می باشند ( $P<0.05$ ).<sup>۲</sup> ضخامت لایه های سولی اسپرم ساز

کنترل نشان داد. با توجه به اهمیت سولول های سرتولی در تقسیم و تمایز سولول ها، کاهش تعداد آنها مانع از روند طبیعی تکامل سولول های جنسی نر می گردد. حال با توجه به اینکه سولول های لایدیگ بیشترین منبع ترشح هورمون تسوسترون در بافت بیضه می باشد، فعالیت پروتئین کیتیازی در این سولول ها سبب اختلال آنژیمی و در نتیجه باعث کاهش در غلظت هورمون تسوسترون می شود. غلظت هورمون تسوسترون توسط عصاره آنفوزه یک روند کاهشی داشت به نحوی که با افزایش دوز عصاره، غلظت تسوسترون کاهش بیشتری یافت. گزارش شده است که تسوسترون دارای اثرات آنابولیک مستقیمی بر ساخت پروتئین در تمام اندام ها و بافت های بدن می باشد، که این امر موجب افزایش توده ماهیچه و استخوان در جنس نر می شود (۱۱). بنابراین کاهش وزن در رت ها و کاهش ترشح هورمون تسوسترون با افزایش دوز عصاره بدینهی به نظر می رسد. در بررسی اثر عصاره الكلی چمچمه خرماء بر میزان هورمون های جنس نر نشان داده شد که این عصاره دارای دو ترکیب فیتواسترول و کومارین می باشد که اثر استروژنیک دارند و در جنس نر سبب گستنگی فرآیند اسپرماتوژن و کاهش غلظت هورمون تسوسترون می شوند (۵). در پژوهش انجام شده توسط زانولی و همکاران (۱۹)، مصرف فروتین حاصل از فرولا هرمونیس در رت های نر، سبب کاهش عملکرد تولید مثلی شد. اثرات فروتین بر تولید مثل احتمالاً راه کاهش ترشح تسوسترون اعمال می شود. به نظر می رسد اثر فروتین بر مسیر محور هیپوتالاموس- هیپوفیز- گادها باشد. علاوه بر این فیتواسترول ها باعث کاهش حساسیت بافت ها به آندروژن ها و کاهش فعالیت آندروژن ها از جمله تسوسترون از طریق مهار آنژیم های آروماتاز و ۵-آلfa رد و کتاز می شوند (۱۴). کاهش فعالیت این آنژیم باعث کاهش غلظت پلاسمایی هورمون دی هیدروتسوسترون می شود اثرات ضد باروری عصاره آنفوزه در سال ۱۹۹۹ مورد بررسی قرار گرفت، به طوری که سقط جنین در ۸۰٪ از رت های تحت درمان گزارش شد (۱۳). نتایج به دست آمده از این مطالعه

نتایج آنالیز تعداد سولول های اسپرماتوژیت اولیه یک روند کاهشی در رابطه با افزایش دوز عصاره آنفوزه را نشان می دهد به طوری که دوز های ۱۵۰ و ۳۰۰ میلی گرم یک کاهش معنی داری با تیمارهای کنترل و ۷۵ میلی گرم دارد ( $P<0.05$ ). تعداد سولول های سرتولی و لایدیگ تحت تأثیر عصاره آنفوزه یک روند کاهشی را نشان دادند به نحوی که در تیمارهای ۱۵۰ و ۳۰۰ میلی گرم عصاره این تفاوت با تیمار کنترل معنی دار شد ( $P<0.05$ ). سطح تسوسترون خون تحت تأثیر عصاره آنفوزه یک روند کاهشی را نشان می دهد به طوری که سه تیمار عصاره نسبت به تیمار کنترل معنی دار شد ( $P<0.05$ ). بر اساس نتایج بافت شناسی، فعالیت اسپرماتوژن تحت تأثیر عصاره آنفوزه قرار گرفت به طوری که قطر لوله های اسپرم ساز و لومن افزایش یافت و تیمار ۳۰۰ میلی گرم عصاره نسبت به تیمار ۷۵ میلی گرم تفاوت معنی داری داشت. ضخامت لایه های سولولی دیواره لوله های اسپرم ساز تحت تأثیر عصاره آنفوزه یک روند کاهشی را نشان داد به طوری که تیمار ۳۰۰ میلی گرم عصاره بیشترین کاهش را نشان داد. کاهش ضخامت لایه های سولولی لوله های اسپرم ساز با افزایش دوز عصاره می تواند بر عملکرد تولید مثلی و ترشح اسپرم تأثیر بگذارد. افزایش قطر لومن و همچنین کاهش ضخامت لایه های سولولی دیواره لوله های اسپرم ساز احتمالاً به دلیل اثرات سمی عصاره آنفوزه و آسیب بافت اسپرماتوژن است. مطالعات نشان داده است که وجود ترکیبات استروژنیک نظیر کومارین ها در عصاره آنفوزه، سبب گستنگی فرآیند اسپرماتوژن، کاهش تراکم سولول های افت اسپرماتوژن و افزایش قطر لومن ها می شوند (۵). کاهش سطح هورمون تسوسترون در تیمار های عصاره آنفوزه با کاهش تعداد سولول های لایدیگ که مسئول ترشح تسوسترون هستند؛ مطابقت دارد. آنالیز نتایج مربوط به تعداد سولول های سرتولی، لایدیگ و همچنین تعداد اسپرماتوژیت های اویله نشان داد که تعداد سولول های مذکور تحت تأثیر عصاره آنفوزه روند کاهشی دارد به طوری که دوز های ۱۵۰ و ۳۰۰ میلی گرم عصاره بیشترین کاهش را نسبت به تیمار

های اسپرم ساز با افزایش سطح عصاره کاهش یافت که می تواند بر عملکرد تولید مثلی و ترشح اسپرم تأثیر بگذارد. حتی تیمار ۷۵ میلی گرم عصاره سبب کاهش معنی داری در طول و عرض لوله های اسپرم ساز شد (شکل ۲). همچنین بر اساس مطالعات انجام شده، کومارین های موجود در عصاره چمچمه خرما که دارای اثرات استروژنیک می باشند، در جنس نر سبب گیستگی فرآیند اسپرم سازی و کاهش تراکم اسپرم می شوند (۵). البته مطالعات نشان داد که آنفوزه دارای مقادیر متنوعی از ترکیبات کومارینی بوده که می تواند سبب تخریب بافت اسپرماتوژن و سلول های واپسنه گردد و در نتیجه میزان تولید تستوسترون را کاهش دهد (۱۲). این نتایج با یافته های مطالعه ما همخوانی دارد.

### نتیجه گیری

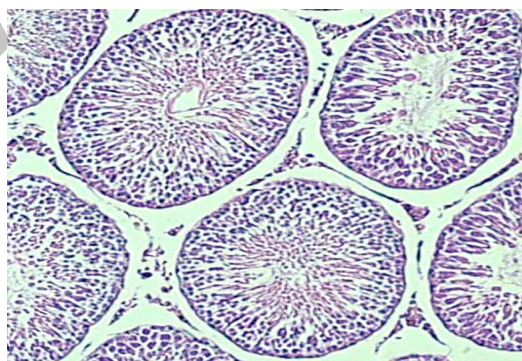
بر اساس نتایج به دست آمده از این پژوهش، عصاره آنفوزه با کاهش میزان ترشح هورمون تستوسترون اثرات مخربی بر سیستم تولید مثل در رت های ویستار دارد. همچنین غلظت ۳۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن زنده حیوان، به ایجاد اثرات سمی و احتمالاً آسیب های بافتی منجر می شود.

### تشکر و قدردانی

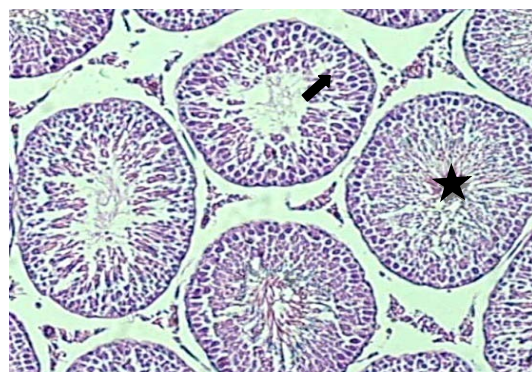
این مقاله بخشی از نتایج طرح پژوهشی مصوب دانشکده کشاورزی دانشگاه فردوسی مشهد می باشد. بدینوسیله نویسنده‌گان، مراتب تشکر و قدردانی خود را از مسئولان محترم آن دانشکده اعلام می دارند. همچنین از جانب آقای مهندس محسن ابوالفضلی و خانم مهندس عاطفه بابایی به پاس مساعدت و همکاری در انجام آزمایش، تشکر و قدردانی می نمایند.

نشان داد که عصاره آنفوزه نه تنها سبب بهبود عملکرد سیستم تولید مثلی نر نشد، بلکه موجب تخریب بافت اسپرماتوژن و کاهش غلظت هورمون تستوسترون شد.

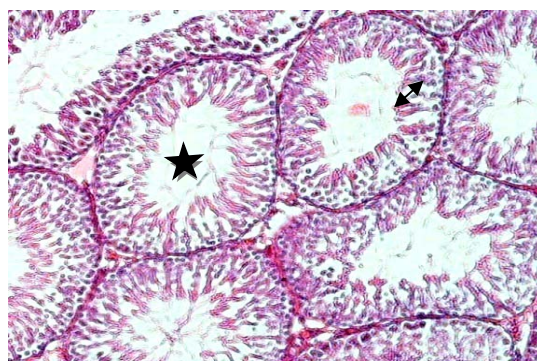
در بررسی آسیب شناسی بافت بیضه تیمارهای دریافت کننده ۷۵، ۱۵۰ و ۳۰۰ میلی گرم عصاره تغییرات پاتولوژیک زیادی مشاهده شد (شکل های ۱-۵). به طور کلی مطالعه میکروسکوپی نشان داد که ساختار لوله های سمینوفروس همراه با بافت اسپرماتوژن در تیمارهای مختلف متفاوت می باشند. به نحوی که در تیمار کنترل پیوستگی لایه های سلولی اسپرماتوژن در مقایسه با سایر تیمارها نشان دهنده تأثیر مخرب عصاره آنفوزه وابسته به دوز، نیز افزایش یافته است (شکل ۱). در بررسی مقاطع بافتی، ضخامت لایه های سلولی اسپرماتوژن، قطر لومن، تجمع توده اسپرم در ناحیه لومن و واپاشی سلولی در لوله های سمینوفروس با افزایش دوز عصاره کاملاً مشهود است. به طوری که در دوز ۳۰۰ میلی گرم تنها دولایه سلول های زاینده اسپرم ساز مشاهده می شود (شکل ۴). این امر بیانگر اثرات مخرب عصاره آنفوزه بر این سلول ها می باشد. البته دولایه زاینده از این تخریب مستثنی می باشند و به نظر می رسد که این سلول ها در مقابل سمتی آنفوزه مقاومت می کنند. گزارش شده است که بیضه های تحت تأثیر سوم دیگر نظیر گوسپیول و یا اشعه ایکس می توانند ادامه حیات بدنه دار (۱). همچنین تفکیک و جداسازی لایه های سلولی اسپرماتوژن، در دوز ۷۵ میلی گرم در مقایسه با دوزهای ۱۵۰ و ۳۰۰ میلی گرم عصاره مشاهده می شود (شکل های ۲، ۳ و ۴). تجمع سلول های اسپرم نایالخ در لومن لوله های اسپرم ساز همزمان با افزایش دوز عصاره نیز کاهش یافت. به طوری که حضور اسپرم در لومن لوله های اسپرم ساز در دوز ۳۰۰ میلی گرم عصاره مشاهده نمی شود (شکل ۴). در بررسی های انجام شده مشخص شد که مقدار آتروفی توبول های اسپرم ساز در رت های تیمار ۳۰۰ میلی گرم عصاره نسبت به تیمار کنترل و سایر دوز های عصاره افزایش داشت. ضخامت دیواره لوله



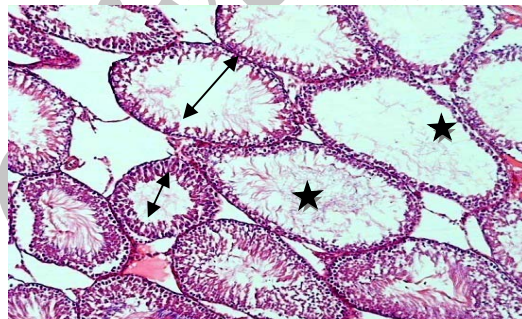
شکل ۱- مقطعی از بافت بیضه در رت های تیمار کنترل، منظم بودن لوله های سمینوفروس و تجمع اسپرم ها در لومن توبول های اسپرم ساز کاملاً مشهود است. رنگ آمیزی (H&E)؛ X100؛



شکل ۲- مقطعی از بافت بیضه در تیمار دریافت کننده  $75 \text{ mg/kg}$  عصاره آنگوذه که از واپاشی لایه‌های سلولی (فلش) و حضور سایر سلول‌های اسپرماتوژن در مرکز لومن (ستاره) قابل مشاهده است. رنگ آمیزی (H&E). X100.



شکل ۳- مقطعی از بافت بیضه در تیمار دریافت کننده  $150 \text{ mg/kg}$  عصاره آنگوذه که کاهش ضخامت دیواره سلولی لوله‌های اسپرم ساز (فلش) و کاهش شدید حضور اسپرم در لومن لوله‌های اسپرم ساز (ستاره) مشهود است. رنگ آمیزی (H&E). X100.



شکل ۴- مقطعی از بافت بیضه در تیمار دریافت کننده  $300 \text{ mg/kg}$  عصاره آنگوذه که از افزایش قطر لومن (فلش) و تخریب بافت بینایینی (ستاره) و کاهش تعداد لایه‌های اسپرم ساز کاملاً مشهود است. رنگ آمیزی (H&E). X100.



شکل ۵- تصاویر A و B به ترتیب مربوط به بیضه چپ رت های شماره ۵ و ۸ دوز های ۷۵ و ۱۰۰ میلی گرم عصار صمغ آنفوزه می باشد. تخریب بافت بیضه و چسبندگی ناشی از عفونت بین بافت بیضه و لایه های اطراف (تصویر A) و آسیب دیدگی و بیرون زدگی بافت بیضه (تصویر B) مشهود است.

## منابع

- آرشامی، ج. ۱۳۷۳. بررسی اثرات هیستوپاتولوژیک گوسپیول در بیضه قوچ. مجله علوم و صنایع کشاورزی، دانشگاه فردوسی مشهد. ۸(۱): ۹۱-۷۹.
- ایوبی، ع.، ج. آرشامی، ر. ولی زاده، ز. موسوی، و. ا. موسایی. ۱۳۹۱. اثر عصاره صمغ آنفوزه (*Ferula assa-foetida*) بر پارامترهای خون و هیستوپاتولوژی بیضه در موش صحرایی نر ویستار. نشریه پژوهش های علوم دامی ایران. دانشگاه فردوسی مشهد. ۴(۴): ۳۱۰-۳۱۵.
- خسروی، ح.، و. ا. مهرابی. ۱۳۸۴. بررسی اقتصادی برداشت گونه آنفوزه در منطقه طبس. مجله منابع طبیعی ایران. ۵۸(۴): ۹۴۴-۹۳۴.
- زارع کاریزی، ا. ر.، م. امیدی، ح. فلاح حسینی، د. بیزانی، ش. رضازاده، ن. ایروانی، و. ا. اولادوزاد. ۱۳۹۰. مروری بر اثرات فارماکولوژی گیاه دارویی آنفوزه (*Ferula assa-foetida* L.). یک مطالعه موری نظام مند. فصلنامه گیاهان دارویی. ۱۰(۴): ۱۷-۲۵.
- مختاری، م.، الف. شریفی، و. د. مقدم نیا. ۱۳۸۵. تأثیر عصاره الکلی چمچمه خرما بر تغییرات بافتی بیضه و میزان هورمون های LH و FSH و تستوسترون در موش صحرایی نر. مجله علوم پایه پزشکی ایران. ۹(۶): ۲۶۵-۲۷۱.
- مدرسی، م.، م. مصری پور و ر. رجائی. ۱۳۸۹. اثر عصاره هیدرولالکلی دارچین بر تعداد سلول های اسپرماتوسیت و اسپرماتوزوا در موش آزمایشگاهی. فصلنامه علمی-پژوهشی تحقیقات گیاهان دارویی و معطر ایران. ۲۶(۱): ۸۳-۹۰.
- میرفردی، م.، ح. جوهری، م. مختاری، ه. حمایت خواه، و. ق. الوردي. ۱۳۹۰. بررسی اثر عصاره هیدرولالکلی سیر بر وزن بیضه و اسپرماتوزندر موش های صحرایی نر بالغ تحت شیمی درمانی داروی سیکلو فسفامید. مجله دانشگاه علوم پزشکی فسا. ۱۳(۱): ۶۷-۷۴.
- 8- Bandyopadhyay, D., B. Basak, A. Chatterjee, T.K. Lai, A. Banerji, J. Banerji, A. Neuman, and T. Prange. 2006. Saradaferin, a new sesquiterpenoid coumarin from *Ferula assafoetida*. Natural Product Research. 20: 961–96.
- 9- Dehpour, A.A., M.A. Ebrahimzadeh, N.S. Fazeland and N.S. Mohammad. 2009. Antioxidant activity of the methanol extract of *Ferula assafoetida* and its essential oil composition. Grasas y Aceites. 60: 405–412.
- 10- Eigner, D. and D. Scholz. 1990. Das zauberbchelin der Gyani Dolma. Pharmazie in Unserer Zeit. 19: 141–152.
- 11- Ganong, W. F. 2001. Review of medical physiology. 20<sup>th</sup> edition. Philadelphia: McGraw- Hill. 383-438.
- 12- Iranshahy, M., and M. Iranshahi. 2011. Traditional uses, phytochemistry and pharmacology of asafetida (*Ferula assa-foetida* oleo-gum-resin). J. ethnopharmacol. 134: 1-10.
- 13- Keshri, G., V. Lakshmi, M. M. Singh, and V.P. Kamboj. 1999. Post-coital antifertility activity of *Ferula assafoetida* extract in female rats. Pharmaceut Biol. 37: 273–276.
- 14- Khan, U., M. Aslam, and A. Saeeds. 2004. Effect of beta adrenergic antagonist on the production of testosterone by rat leydig cells, Jayub. Med. Coll. Abbottabad. 16: 26-8.
- 15- Modaresi, M., M. Messripour, H. Nazem, and M. Asadi. 2008. Effect of Saffron Extract on Pituitarytestis Axis in Mice. International Journal of Health Science. 1(1): 7-8.
- 16- Ross, I. A. 2005. Chemical Constituents, Traditional and Modern Medicinal Uses, Medicinal Plants of the World. Humana Press Inc, Totowa, pp. 223-234.

- 17- Singh, R. 2007. In vitro evaluation of aqueous and alcoholic extracts of spices for antifungal properties. Indian Journal of Animal Sciences. 77: 675-677.
- 18- Sitara, U., I. Niaz, J. Naseem, and N. Sultana. 2008. Antifungal effect of essential oils on in vitro growth of pathogenic fungi. Pakistan Journal of Botany. 40: 409-414.
- 19- Zanolli, P., M. Rivasi, M. Zavatti, F. Brusiani, F. Vezzalini, and M. Barald. 2005. Activity of single components of *Ferula hermonis* on male rat sexual behavior. Int. J impot. res. 17: 513-515.

Archive of SID