

## اثر شلکننده عروقی عصاره برگ مو ( *Vitis vinifera L.* ) بر آئورت جدا شده موش صحرایی

محمد کاظم غریب‌ناصری<sup>۱\*</sup>، مژده نوید‌حمیدی<sup>۲</sup>، اکبر حیدری<sup>۳</sup>

- ۱- دانشیار گروه فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اهواز
  - ۲- کارشناس ارشد فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اهواز
  - ۳- دانشجوی رشته داروسازی، گروه فیزیولوژی دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی اهواز
- \*آدرس مکاتبه: اهواز، دانشگاه علوم پزشکی اهواز، دانشکده پزشکی، صندوق پستی: ۱۸۹ کد پستی: ۶۱۳۳۵، تلفن: ۰۶۱۱ (۳۳۶۷۵۴۳-۵۰)، نمایش: ۳۳۳۲۰۳۶
- پست الکترونیک: gharibnaseri\_m@yahoo.com

### چکیده

تاکنون گزارش‌هایی درباره اثر آنتی‌اکسیدانی، کاهش فشار خون و اثر اتساعی عروقی عصاره دانه انگور و پوست میوه آن ارایه شده است. اثرات شلکننده برگ انگور بر انقباض ایلئوم و رحم موش صحرایی و اثرات کاهنده نیروی انقباضی و ضربان قلب قورباغه نیز گزارش شده است. با توجه به احتمال وجود بعضی از اثرات عروقی عصاره دانه انگور در برگ آن، لذا در این تحقیق اثرات عصاره آبی الکلی برگ مو ( *Vitis vinifera L.* ) بر انقباض آئورت موش صحرایی بررسی شد. آئورت سینه‌ای موش صحرایی نر با اندوتیال سالم و یا تخریب شده در حمام بافت حاوی محلول کربس - هانسلیت قرار داده و انقباضات آن به روش ایزومتریک اندازه‌گیری گردید. نتایج نشان می‌دهند که عصاره برگ مو (IC<sub>50</sub> = ۰/۱۲۵ ± ۰/۰۵) به طور قابل ملاحظه (p < ۰/۰۰۱) بیشتر از پاسخ گروه بدون اندوتیال (IC<sub>50</sub> = ۱/۷۳ ± ۰/۲۳ mg/ml) بود. مهارکننده نیتریک اکساید سنتاز (L-NAME) با غلظت ۱۰۰ μM شلکننده از عصاره (1 mg/ml) در آئورت‌های با اندوتیال را کاهش داد، ولی شلکننده از عصاره در آئورت‌های با اندوتیال (IC<sub>50</sub> = ۰/۴۵۴ ± ۰/۰۸ mg/ml) به طور قابل ملاحظه (p < ۰/۰۰۱) آتروپین (1 μM) اثری بر خاصیت شلکننده عصاره نداشت. شلکننده از عصاره با غلظت ۱ mg/ml ۱ پس از ۳۰ دقیقه حضور آبی متیلن (10 μM) در آئورت‌های دارای اندوتیال کاهش یافت (p < ۰/۰۲). همچنین این عصاره به صورت وابسته به غلظت، انقباضات ناشی از کلرور پتابسیم (80 mM) را نیز در هر دو گروه آئورت به طور قابل ملاحظه کاهش داد ولی این اثر کمتر از پاسخ‌ها در حضور فنیل افرین بود. می‌توان نتیجه گرفت که اثر شلکننده عصاره آبی الکلی برگ مو بر انقباض آئورت موش صحرایی وابسته به اندوتیال بوده و با دخالت NO و GMP eGMP انجام شده و همچنین عصاره قادر موادی با خاصیت شلکننده کولینرژیکی شبیه استیل کولین است. با توجه به وجود فلاونوئیدها در برگ مو، ممکن است اثر مشاهده شده نتیجه اثر این ترکیبات باشد.

## گل واژکان: برگ مو، آئورت، موش صحرایی، اندوتلیوم *Vitis vinifera L.*

باشد [۱۰]. فلاونوئید Dioclein نیز با افزایش

## مقدمه

cGMP در آئورت، سبب شلی وابسته به اندوتلیال می‌شود [۱۱]. اثرات حفاظتی پروسیانیدین‌های دانه انگور در برابر استرس اکسیداتیو، کاتاراکت، سرطان پستان و کولون و نیز اثر افزایش قدرت آنتیاکسیدانی پلاسمما ذکر شده است [۱۲، ۱۳، ۱۴، ۱۵]. از دیگر اثرات این ترکیبات، حفاظت گلوبول‌های قرمز در برابر همولیز ناشی از تابش اشعه UVB در موش بوده و گفته شده است که قدرت این ترکیبات در تخریب رادیکال‌های آزاد بیشتر از ویتامین‌های E و C می‌باشد [۱۶، ۱۷]. در مورد اثرات عصاره آبی‌الکلی برگ مو می‌توان به اثرات مهاری این عصاره بر انقباضات ایلئوم ناشی از کلرور پتابسیم و استیلکولین و انقباضات ناشی از اکسیتوسین در رحم در موش صحرایی و نیز اثر مهاری آن بر نیروی انقباضی و ضربان قلب جدا شده قورباغه اشاره نمود [۱۸، ۱۹، ۲۰]. مفید بودن برگ انگور در درمان عدم کفايت مزمن وریدی (chronic venous insufficiency) در انسان و بهبود نفوروتوکسیکوزیس ناشی از citrinin در موش کوچک آزمایشگاهی گزارش شده است [۲۱، ۲۲]. مقایسه تحقیقات انجام شده روی دانه انگور و برگ آن نشان می‌دهد که خواص برگ مو کمتر مورد مطالعه قرار گرفته است. با توجه به اثرات یاد شده و احتمال وجود ماده و یا مواد مشابه در برگ و دانه انگور، هدف این تحقیق بررسی اثر عصاره آبی‌الکلی برگ انگور بر فعالیت انقباضی آئورت موش صحرایی می‌باشد.

## مواد و روش‌ها

### الف - تهیه عصاره

برگ‌های انگور که از محوطه دانشگاه علوم پزشکی اهواز جمع‌آوری شده بودند، در فروردین ماه

انگور (*Vitis vinifera L.*) گیاهی است از خانواده Vitaceae که منشای آن را آسیای صغیر می‌دانند [۱]. میوه آن در سه حالت نارس (غوره)، رسیده و خشک شده (کشمکش) استفاده خوراکی دارد [۲]. برگ انگور در بعضی از کشورها از جمله ایران به مقدار کم در رژیم غذایی (دلمه برگ مو) مصرف می‌شود. در کتب گیاهان دارویی در مورد خواص برگ مو یا انگور اشاره شده است از جمله: اثرات ضداسهال، ضداستفراغ و ضدواریس [۲]. ولی در مورد خواص عصاره دانه انگور و حتی پوست میوه انگور مطالعات زیادی انجام شده است. از جمله ترکیبات مهم شناخته شده در انگور، پروسیانیدین‌ها از گروه پلی‌فنل‌ها می‌باشند [۱]. در کشور فرانسه مصرف غذایی سرشار از چربی، مصرف سیگار و مشروبات الکلی مشابه سایر کشورهای صنعتی اروپایی و امریکای شمالی است ولی، فرانسه یکی از کشورهایی است که دارای پایین‌ترین میزان مرگ و میر ناشی از بیماریهای قلبی می‌باشد. پیشنهاد شده است که مصرف زیاد شراب قرمز که از انگور قرمز تهیه شده و سرشار از ترکیبات پلی‌فنل است، علت این امر و توجیه کننده تناقض Franch paradox باشد [۳، ۴، ۵]. عصاره دانه انگور سبب کاهش غلظت لیپیدهای خون خرگوش‌های مبتلا به هیپرلیپیدمیا شده ولی مصرف طولانی مدت این عصاره اثر سمی ندارد [۶، ۷]. اخیراً نشان داده شده است که پروسیانیدین‌های موجود در دانه انگور به صورت وابسته به غلظت، سبب شل شدن آئورت جدا شده انسان می‌شود و گزارش شده است که این شلی از طریق NO و با افزایش cGMP انجام می‌شود [۸، ۹، ۱۰]. احتمال داده شده است که باز شدن کانال‌های پتابسیمی حساس به تتراتیل آمونیوم به وسیله پروسیانیدین‌ها مسؤول شل شدن آئورت



$\text{MgSO}_4$  (۱/۶۴)،  $\text{CaCl}_2$  (۲/۵۲)،  $\text{KCl}$  (۴/۷)،  $\text{NaHCO}_3$  (۱/۱۸) و  $\text{KH}_2\text{PO}_4$  (۵/۵) [۲۴]. جريان دائم حباب‌های کوچک اکسیژن از ته حمام برقرار بود. ميزان کشش اوليه ۱ گرم و مدت دوره سازگاري ۶۰ دقيقه بود که طي اين مدت هر ۱۵ دقيقه محلول حمام تعويض مى‌گردید.

#### د- روش کار

در تمام مراحل مختلف اين تحقيق پس از دوره سازگاري، جهت تعين سلامت لايه اندوتيلial، فنيل افرين با غلظت نهاي  $\mu\text{M}$  ۱ به حمام اضافه مى شد و پس از رسيدن انقباض به حالت كфе، استيل كولين ( $\mu\text{M}$  ۱) اضافه گردید [۲۵، ۲۶]. اگر شلي آئورت ناشي از استيل كولين بيش از ۶۰ درصد بود قطعه آئورت به عنوان داراي اندوتيلial سالم تلقى گردید [۲۷]. سپس در هر دو گروه آئورت (با و بدون اندوتيلial) پس از هر بار اضافه کردن فنيل افرين ( $\mu\text{M}$  ۱) يكى از غلظت‌های عصاره برگ مو (۰/۱۲۵، ۰/۰۵، ۰/۰۵ و ۰/۰۵ ميلي‌گرم بر ميلي‌ليتر) اضافه گردید و درصد شلي حاصله پس از ۲ دقيقه حضور عصاره اندازه‌گيری شد. پس از استفاده از هر غلظت عصاره، محلول حمام سه بار تعويض و به مدت حداقل ۱۰ دقيقه و در نهاييت، برگشت تون به حالت پايه و بعد از فنيل افرين، غلظت بعدی عصاره اضافه مى شد. جهت بررسى اثر شل‌کنندگى عصاره بر انقباض آئورت ناشي از كلور پتاسيم، غلظت  $80 \text{ mM}$  و سپس از همان غلظت‌های قبلى عصاره (مشابه گروه فنيل افرين) و به همان ترتيب استفاده شد [۲۶]. جهت بررسى نقش نيتريک اکسайд (NO) بر عملکرد عصاره، ابتدا شلي ناشي از غلظت  $۰/۵$  و ۱ ميلي‌گرم بر ميلي‌ليتر عصاره بعد از انقباض ناشي از فنيل افرين ثبت گردید و سپس همين مراحل پس از ۵ دقيقه حضور مهارکننده نيتريک اکسайд سنتاز (L-NAME) با غلظت  $100 \mu\text{M}$  تكرار شد [۲۵]. به منظور بررسى وجود خاصيت کوليبريزىکى عصاره،

پس از خشك کردن در سايه آسياب شد و به صورت پودر ريز درآمد. پودر برگ به مدت ۷۲ ساعت در الكل ۷۰ درصد خيسانده و هر روز در چند نوبت

مخلوط به هم زده شد [۲۳]. سپس، مخلوط از كاغذ صافی واتمن شماره ۱ عبور داده و حلال عصاره در دمای اتاق تبخیر شد. پودر عصاره تا زمان استفاده در دمای  $4^\circ\text{C}$  نگهداري گردید.

#### ب- حيوانات و آماده سازی آئورت

موش‌های صحرایي نر (Sprague Dalwey) تهيه شده از اتاق حيوانات دانشکده پزشكى اهواز در قفس‌های پلی‌كربنات به صورت چندتايي و در دمای  $24 - 20^\circ\text{C}$  و سيكل روشنایي ۱۲ ساعت تارiki و ۱۲ ساعت روشنایي نگهداري شدند. موش‌ها دسترسی آزاد به آب و غذا داشتند. موش‌ها با تزريرic كتامين (ip, ۵ mg/kg) بيهوش و قفسه سينه باز شد و از آئورت سينه‌اي حدود ۲ cm جدا گردید و - بلافاصله در محلول سرد و اکسيژنه كربس - هانسليت قرار داده و بافت‌های پيوندي از آن جدا شد. آئورت به چند قطعه به طول ۵ mm تقسيم شد. در تمام مراحل آماده سازی آئورت، دقت فراوان گردید که به لايه اندوتيلial آسياب وارد نشود. در گروهی از آئورت‌ها، با وارد کردن سر سوزن ۱۸ که سطح آن ناصاف شده بود لايه اندوتيلial آنها تخريب گردید. قطعه آئورت آماده شده بلافاصله به درون حمام بافت (۱۰ ml) و بين دو ميله افقى از جنس استيل زنگ نزن قرار داده شد که يكى به طور ثابت در ترانسدیوسر ايزومتریک (UF1 Harvard Transducer) متصل بود و انقباضات قطعه آئورت به وسیله دستگاه ثبات (Universal Harvard Osillograph) بر روی كاغذ با سرعت  $1 \text{ mm/s}$  ثبت گردید. محلول كربس - هانسليت حمام  $pH = ۷/۴$  درجه  $۳۷^\circ\text{C}$  و ترکيب آن (برحسب mM) به قرار زير مى‌باشد:  $\text{NaCl} (۱۱۸)$

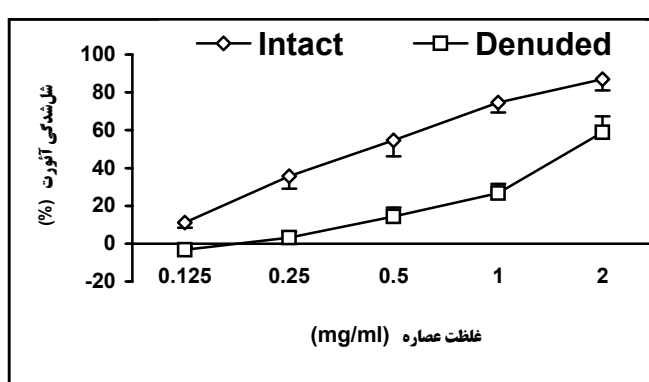
قبل از انجام مراحل اصلی این آزمایش، میزان شلی ناشی از استیلکولین در آئورت‌ها به عنوان

شاخص سلامت اندوتیال تعیین شد که در گروه آئورت‌های با اندوتیال، میزان سلامت اندوتیال  $4/1 \pm 1/45$  درصد بود [۲۷]. آئورت‌های دارای اندوتیال ( $n=9$ ) پس از انقباض با فنیل افرین ( $M\text{M}$ )  $1\text{ }\mu\text{M}$  و رسیدن به حالت کفه در حضور غلظت‌های مختلف عصاره آبی الکلی برگ مو ( $0/125, 0/25, 0/5, 1, 2$  میلی‌گرم بر میلی‌لیتر) به صورت وابسته به غلظت عصاره و قابل ملاحظه شل شدند ( $p < 0.0001$ ). با ANOVA یک‌طرفه). مقدار  $IC_{50}$  در این گروه برابر  $\pm 0/08$  میلی‌گرم بر میلی‌لیتر بود. در آئورت‌های بدون اندوتیال ( $n=8$ ) با میزان سلامت اندوتیال  $3/5 \pm 0/3$  درصد، عصاره با غلظت‌های قبلی انقباض ناشی از فنیل افرین را کاهش داد. این اثر مهاری در این گروه نیز وابسته به غلظت و قابل ملاحظه بوده ( $p < 0.0001$ ). با ANOVA یک‌طرفه) و مقدار  $IC_{50}$  در این گروه  $(1/73 \pm 0/23 \text{ mg/ml})$  می‌باشد. مقایسه نتایج حاصل از دو گروه (با و بدون اندوتیال) با روش ANOVA دو‌طرفه نشان می‌دهد که اختلاف معنی‌داری بین این دو گروه وجود دارد ( $p < 0.0001$ ) و در نمودار شماره ۱ نتایج این مقایسه دیده می‌شوند. از ویژگی‌های مهم اثر مهاری عصاره، برگشت‌پذیر بودن آن است و لذا با شستشو و تمویض محلول حمام بافت اثر مهاری ایجاد شده

در گروهی از آئورت‌های دارای اندوتیال، پس از ایجاد انقباض به وسیله فنیل افرین ( $M\text{M}$ ) و ایجاد شلی با غلظت  $1$  میلی‌گرم بر میلی‌لیتر عصاره، همین مراحل پس از  $3$  دقیقه حضور آتروپین با غلظت  $cGMP 1\text{ }\mu\text{M}$  تکرار شد [۲۸]. به منظور تعیین دخالت  $cGMP$  در عملکرد مهاری عصاره، از حضور آبی متیلن که مهارکننده guanylate cyclase می‌باشد استفاده گردید. بدین منظور بعد از ثبت طبیعی اثر عصاره بر انقباض آئورت دارای اندوتیال، بافت به مدت  $30$  دقیقه در غلظت نهایی  $M\text{M} 10$  آبی متیلن نگهداشته شد [۲۹] و مجدداً اثر شلکننده عصاره ثبت گردید. در هر گروه، نیروی انقباضی و یا درصد شل شدن از  $\text{mean} \pm \text{SEM}$  حداکثر انقباض آئورت‌ها به صورت محاسبه و ارایه شده‌اند. نتایج گروه‌های مختلف با استفاده از آزمون‌های آماری  $t$ -test و ANOVA یک‌طرفه و دو طرفه مقایسه شده و مقادیر  $P$  کوچکتر از  $0.05$  قابل ملاحظه تلقی گردید. کلیه نمک‌ها و آبی‌متیلن محصول شرکت مرک آلمان و فنیل‌افرین، استیلکولین، آتروپین و L-NAME از شرکت سیگما-امريكا تهیه شده‌اند. حلال عصاره محلول کربس-هانسلیت و حلال مواد آلی موثر بر عروق، آب مقطر بود.

## نتایج

**الف - اثر عصاره بر انقباض آئورت ناشی از فنیل افرین و نقش اندوتیال در آن**



**نمودار شماره ۱ - مقایسه اثر شلکنده عصاره آبی الکلی برگ مو بر انقباض ناشی از فنیل افرین  $\mu\text{M}$  در آئورت‌های دارای اندوتیال (intact،  $n=9$ ) و بدون اندوتیال (denuded،  $n=8$ ) در تمام غلظت‌های عصاره، تایپ دو گروه با و بدون اندوتیال دارای اختلاف معنی‌داری هستند ( $p<0.01$ ) و آنلایز واریانس دو طرفه نشان می‌دهد که این دو گروه با  $P$  کوچکتر از  $0.0001$  دارای اختلاف معنی‌دار هستند.**

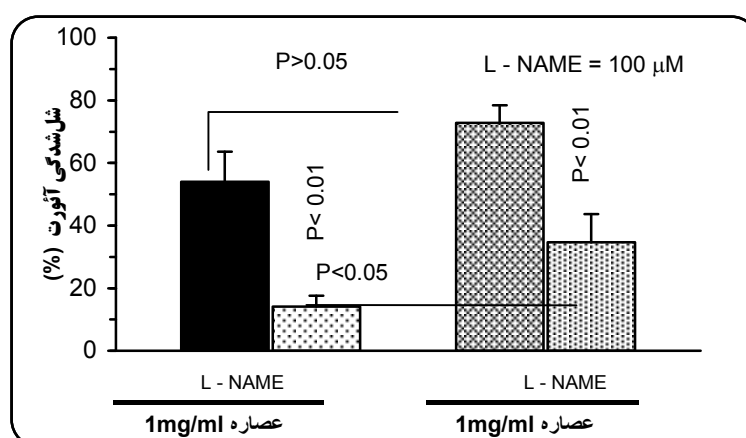
می‌باشد ( $p=0.002$ ). در غیاب L-NAME، عصاره با غلظت  $1 \text{ mg/ml}$  سبب بروز  $72.9 \pm 5.7$  درصد شلی گردیده ولی در حضور L-NAME درصد شلی  $34.7 \pm 4.0$  درصد می‌باشد که این تفاوت نیز معنی‌دار می‌باشد ( $p=0.003$ ). مقایسه درصد شلی ناشی از دو غلظت عصاره (تعداد در هر گروه = ۶) در حضور L-NAME تفاوت معنی‌داری را نشان می‌دهد ( $p<0.05$ ).

**ج - تاثیر آتروپین بر عملکرد مهاری عصاره آئورت‌های دارای اندوتیال ( $n=7$ ) به وسیله فنیل افرین ( $1 \mu\text{M}$ ) منقبض شدن و سپس به وسیله استیل‌کولین ( $1 \mu\text{M}$ ) این انقباض مهار گردید ( $p<0.001$ ). اضافه کردن آتروپین ( $1 \mu\text{M}$ ) به حمام بافت در زمان بروز حداقل شلی، مهار ناشی از استیل‌کولین را کاهش داد ( $p<0.001$ ). با این وجود، آتروپین نتوانست اثر شلکنده استیل‌کولین کاملاً حذف کند. در مرحله بعد، پس از تکرار انقباض آئورت، عصاره ( $1 \text{ mg/ml}$ ) باعث مهار انقباض گردید ( $p<0.001$ ) ولی اضافه کردن آتروپین در زمان**

برطرف گردیده و بافت مجددآ آماده انقباض بود. مقایسه مقدار نیروی انقباضی (بر حسب گرم) در آئورت‌های با و بدون اندوتیال نشان می‌دهد این دو اختلاف معنی‌داری با هم نداشتند ( $p=0.17$ ) و لذا تخریب اندوتیال تاثیری بر مقدار نیروی انقباضی آئورت نداشتند. ضمناً وزن موش‌ها در این دو گروه ( $g$ )  $182 \pm 15/8$  در برابر  $187/4 \pm 10/7$  در  $(p=0.04)$  اختلاف معنی‌داری نداشتند.

### ب - تاثیر L-NAME بر عملکرد مهاری عصاره

در نمودار شماره ۲ دیده می‌شود که عملکرد مهاری عصاره با غلظت‌های  $0.5$  و  $1 \text{ میلی} \text{ g}\text{ram}$  بر  $100 \mu\text{M}$  L-NAME دقیقه در حضور  $100 \mu\text{M}$  L-NAME در آئورت‌های اندوتیال دار که با فنیل افرین ( $1 \mu\text{M}$ ) منقبض شده‌اند در مقایسه با حالت عدم حضور L-NAME به طور قابل ملاحظه کمتر می‌باشند. با توجه به نمودار شماره ۲ مشخص می‌شود، هنگامی که غلظت عصاره  $0.5 \text{ mg/ml}$  بود در غیاب L-NAME، درصد مهار انقباض  $54 \pm 9/6$  درصد ولی در حضور L-NAME به  $2/5 \pm 14/1$  درصد رسیده است که تفاوت این دو اثر قابل ملاحظه

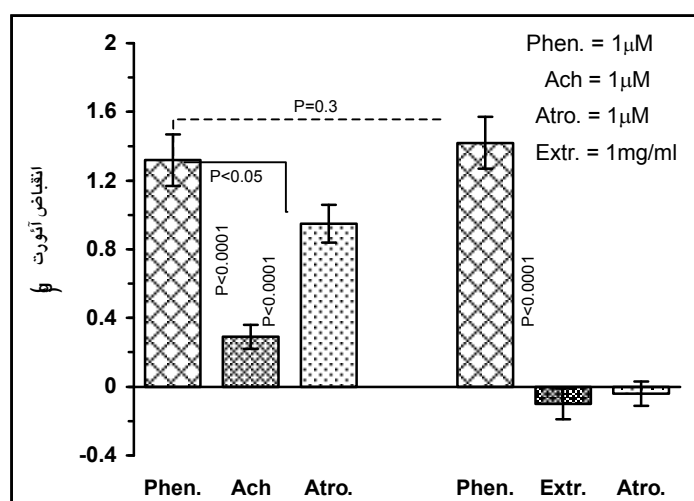


نمودار شماره ۲ - مقایسه اثر مهاری دو غلظت ۵ و ۱ میلی‌گرده بر میلی‌لیتر عصاره آبی الکلی برگ مو در مضور و در غیاب غلظت  $\mu\text{M}$  ۱۰۰ مهارکننده آنزیم نیتروگ اکساید سنتاز (L-NAME) در آئورت‌های دارای اندوتلیال موش صهراوی (تعداد نمونه در هر گروه = ۶) مقایسه‌های آماری ( $t$ -test) در نمودار نشان داده شده‌اند.

ثبت گردید. مهار ناشی از عصاره در این مرحله برابر با  $72/3 \pm 11/1$  درصد بود سپس، غلظت نهایی  $10\text{ }\mu\text{M}$  آبی متیلن در حمام ایجاد شد و آئورت به مدت ۳۰ دقیقه در آن نگهداشته شد. مجدداً به ترتیب فنیل افرين و عصاره با همان غلظت به حمام اضافه شد. مهار ناشی از عصاره در این مرحله  $39/5 \pm 8/8$  درصد بود که با نتیجه مرحله قبل دارای اختلاف معنی‌دار می‌باشد ( $p < 0.02$ ). نتایج این مرحله (نمودار شماره ۴) نشان می‌دهد که آبی متیلن سبب کاهش عملکرد مهاری عصاره شده است.

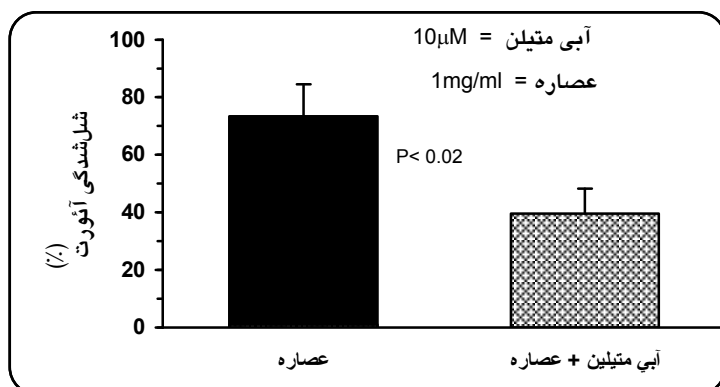
بروز حداقل شلی ناشی از عصاره، تاثیری بر عملکرد مهاری عصاره نداشت. نمودار شماره ۳ نتایج این مرحله را نشان می‌دهد.

**د - تاثیر آبی متیلن بر عملکرد مهاری عصاره**  
آبی متیلن مهارکننده guanylate cyclase بوده و معمولاً جهت بررسی دخالت سیستم NOergic در یک پدیده استفاده می‌شود [۳۰]. لذا در این مرحله، ابتدا اثر مهاری عصاره ( $1\text{ mg/ml}$ ) بر انقباض ناشی از فنیل افرين ( $1\text{ }\mu\text{M}$ ) در آئورت دارای اندوتلیال ( $n=5$ )



نمودار شماره ۱۳ - مقایسه اثر آتروپین ( $\mu\text{M}$ ) بر عملکرد مهاری استیل کولین ( $\mu\text{M}$ ) و عصاره آبی الکلی برگ مو با غلظت  $1 \text{ mg/ml}$  به دنبال انقباض آگووت‌های دارای اندوتیال عدم تاثیر آتروپین بر عملکرد مهاری عصاره مشخص می‌باشد (تعداد آگووت‌ها در هر ۵ = ۷).

مقایسه‌های آماری در متن نمودار نشان داده شده‌اند.



نمودار شماره ۱۴ - مقایسه اثر شلکنده عصاره آبی الکلی برگ مو ( $1 \text{ mg/ml}$ ) بر انقباض آگووت‌های دارای اندوتیال تشی از فنیل افرین ( $1 \mu\text{M}$ ) در غیاب و پس از ۲۰ دقیقه مضبوغ غلظت  $M\text{g}\text{HCl}$  آبی متیلن ( $n=9$ ) اختلاف این دو گروه با  $p < 0.05$  معنی‌دار می‌باشد.

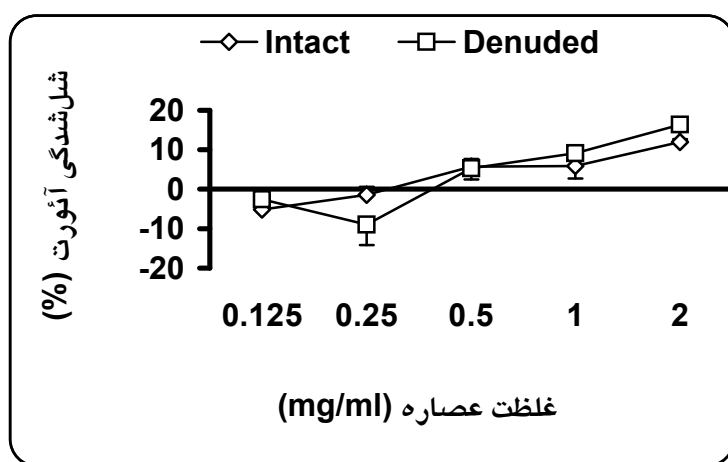
نمونه هایی از ثبت های حقیقی بعضی از اثرات غلظت های مختلف عصاره بر انقباض (ناشی از فنیل افرین و یا کلرور پتابسیم) در آئورت های با اندوتیال سالم و تخریب شده و نیز در بعضی از مراحل این تحقیق در نمودار شماره ۶ دیده می شوند.

### بحث

در تجربه حاضر، عصاره آبی الکلی برگ مو انقباض ناشی از فنیل افرین در آئورت سالم موش صحرایی را مهار نمود و تخریب لایه اندوتیال این تاثیر مهاری را کاهش داد. فنیل افرین یک آگونیست انتخابی (selective-adrenergic agonist) (رسپتور  $\alpha_1$ ) است ولی این رسپتور در سلول های اندوتیال وجود ندارد و لذا موجب آزاد شدن وابسته به رسپتور مواد موثر عروقی (vasoactive substance) از سلول های اندوتیال نمی شود [۳۱]. استیل کولین نیز از طریق یک مکانیسم وابسته به اندوتیلیوم، موجب شل شدن عروق خونی می شود [۳۲]. با اتصال استیل کولین به

### ر - اثر عصاره بر انقباض آئورت ناشی از کلرور پتابسیم و نقش اندوتیال بر آن

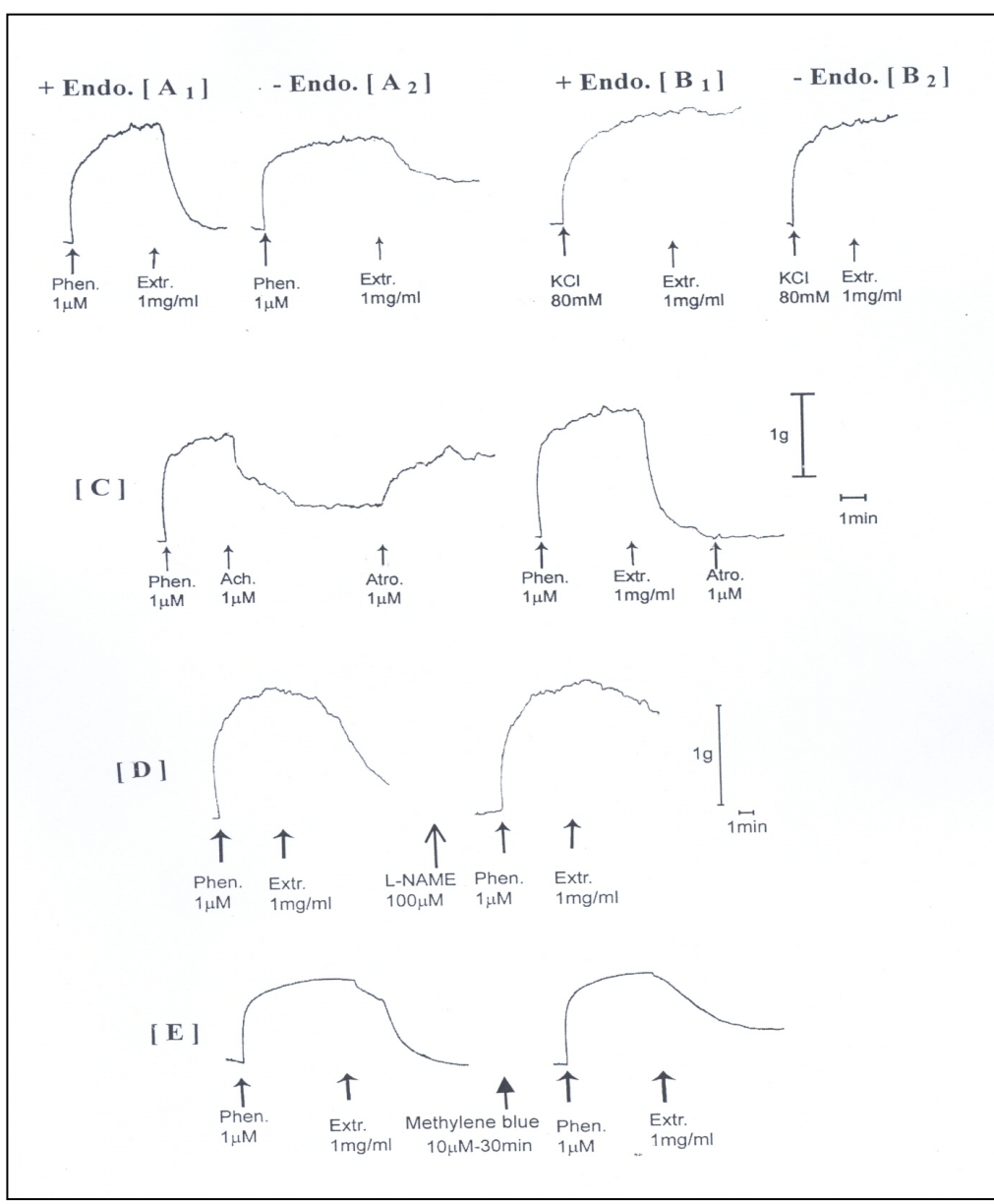
در این مرحله دو گروه آئورت با اندوتیال ( $n=7$ ) و بدون اندوتیال ( $n=7$ ) پس از انقباض با غلظت کلرور پتابسیم به مدت ۲ دقیقه مورد تاثیر غلظت های  $0.125$ ،  $0.25$ ،  $0.5$  و  $2$  میلی گرم بر میلی لیتر عصاره برگ مو قرار گرفتند [۲۶]. همان طوری که در نمودار شماره ۵ دیده می شود عصاره به صورت وابسته به غلظت و قابل ملاحظه قادر به مهار انقباض ناشی از کلرور پتابسیم در هر دو گروه آئورت می باشد (به روش ANOVA به ترتیب  $p<0.01$  و  $p<0.001$ ). همان طوری که در نمودار شماره ۵ دیده می شود عصاره در غلظت  $0.125$  و  $0.25$  میلی گرم بر میلی لیتر در هر دو گروه آئورت سبب انقباض شده ولی در غلظت های بیشتر موجب بروز شلی شده است. مقایسه نتایج آئورت های با و بدون اندوتیال اختلاف معنی داری را نشان نمی دهد. میزان سلامت اندوتیال در این دو گروه به ترتیب  $69/8\pm2/8$  و  $5\pm3/2$  درصد بود و وزن موش های این دو گروه نیز اختلاف معنی داری نداشتند.



**نمودار شماره ۵ - مقایسه اثر مهاری غلظت‌های مختلف عصاره آبی الکلی برگ مو بر انقباض ناشی از کلروپتاسیم (۸۰mM) در آئورت‌های با اندوتیال (n=۷، Intact، Denuded) و بدون اندوتیال (n=۷، Endo-) آنالیز واریانس یک طرفه هر گروه با p کوچکتر از ۰/۰۵ ولی دو گروه اختلاف معنی‌داری ندارند. اثر انقباض عصاره در غلظت‌های پابین در هر دو گروه مشاهده می‌شود.**

این تحقیق، می‌توان نتیجه‌گیری نمود که عملکرد مهاری عصاره برگ مو بر انقباض آئورت، وابسته به حضور اندوتیال می‌باشد. زیرا حذف اندوتیال موجب کاهش قابل ملاحظه در قدرت شلشده‌گی عصاره در آئورت گردیده است. با توجه به تشابه پاسخ این دو گروه آئورت به فنیل افرین، تفاوت اثر

رسپتورهای موسکارینیک، نیتریک اکساید (NO) از اندوتیوم آزاد می‌گردد [۳۳]. نیتریک اکساید به سلول‌های عضلانی صاف مجاور انتشار یافته و با فعالیت کردن آنزیم soluble guanylyl cyclase سبب افزایش cGMP و شلشدن عضله صاف آئورت می‌شود [۳۴، ۳۵]. با توجه به بخش‌های ابتدایی نتایج



**نمودار شماره ۶ - نمونهای از ثبت‌های مقیقی از تأثیر غلظت ۱ mg/ml عصاره آبی الکلی برگ مو بر آئورت‌های با اندوتیال (+Endo.) و بدون اندوتیال (Endo.-) پس از انقباض با فنیل افرین به ترتیب [A1] و [A2] یا کلروپتاسیم به ترتیب [B1] و [B2] و نیز عملکرد مهاری عصاره در مفعول آتروپین [C]، L-NAME [D] و آبی متیلن [E]**

دپولاریزه شدن غشای سلول و متعاقب آن، بازشدن کانال‌های کلسمی وابسته به ولتاژ می‌باشد. موادی که بتوانند از انقباض ناشی از کلرور پتاسیم جلوگیری کنند به عنوان مسدودکننده کانال‌های کلسمی وابسته به ولتاژ معرفی می‌گردند [۳۹]. با توجه به نتایج مشاهده شده از تأثیر عصاره بر انقباض آئورت ناشی از کلرور پتاسیم می‌توان نتیجه گرفت، عصاره حاضر بخشی از عملکرد مهاری خود را از طریق انسداد کانال‌های کلسمی وابسته به ولتاژ انجام می‌دهد. نتایج این مرحله با اثرات مشاهده شده از همین عصاره بر انقباضات کلرور پتاسیم در ایلئوم و رحم موش صحرایی و نیز اثرات منفی عصاره بر نیروی انقباضی و ضربان قلب جدا شده قورباغه و همچنین توانایی حذف اثر تحریکی اپی‌نفرین در قلب قورباغه همخوانی دارد [۱۸، ۱۹، ۲۰]. اگر چه تأثیر مهاری عصاره بر عملکرد انقباضی کلرور پتاسیم در سایر بافت‌ها (به غیر از آئورت) بسیار قوی‌تر بوده است که تحریک رسپتورهای  $\alpha_1$  توسط فنیل افرین سبب فعل شدن راه‌های ورود کلسمی از طریق کانال‌های کلسمی وابسته به ولتاژ و نیز کانال‌های عملکننده با رسپتور (receptor-operated channel) موجب انقباض عروق می‌شود [۴۰]. همچنین پیشنهاد شده است کانال‌های کلسمی وابسته به ولتاژ نوع  $I_a$  فراوان‌ترین نوع و مهمترین کانال کلسمی در آئورت موش صحرایی می‌باشند [۳۹]. با توجه به اثر مهاری

مهاری عصاره نمی‌تواند ناشی تفاوت قدرت انقباضی آئورت‌ها باشد. عدم تاثیر حذف اندوتیال در پاسخ انقباضی آئورت نیز قبل از گزارش شده است [۳۶]. وجود  $2/8$  برابر اختلاف  $IC_{50}$  عصاره، در گروه‌های با اندوتیال سالم و تخریب شده اهمیت اندوتیال را در ایجاد شلی آئورت به‌وسیله عصاره برگ مو نشان داده که با گزارش اثر مهاری عصاره پوست میوه انگور بر انقباض عروق و نیز اثر پروسیانیدین دانه انگور بر آئورت انسان همخوانی دارد [۸، ۳۷]. پروسیانیدین‌ها با افزایش GMP سبب شلی وابسته به اندوتیلیوم در آئورت موش شده که آتروپین برآن بی‌اثر بوده ولی با مهار آنزیم نیتریک اکساید سنتاز، کاهش می‌یابد. اهمیت اندوتیال، اثر کاهنده مهار آنزیم نیتریک اکساید سنتاز و آبی متیلن و نیز عدم تاثیر آتروپین بر عملکرد مهاری پروسیانیدین گزارش شده با نتایج تحقیق حاضر نیز همخوانی دارد [۱۰]. با توجه به وجود فلاونوئیدها در برگ مو، می‌توان اثر مشاهده شده در این تحقیق را نیز به عملکرد این ترکیبات نسبت داد [۳۸]. همچنین، شل شدن آئورت بدون اندوتیال نیز می‌تواند نتیجه باز شدن کانال‌های پتاسیم توسط عصاره و وقوع هیپرپلازی اسیون باشد، ولی با توجه به ضعیف بودن اثر عصاره می‌توان نتیجه گرفت که این امر نقش کمتری در ایجاد شلی آئورت بدون اندوتیال دارد [۳۵]. انقباض عضله صاف ناشی از غلظت‌های زیاد کلرور پتاسیم، نتیجه

نتایج تحقیق حاضر نیز همخوانی دارد [۴۲]. نکته‌ای که در این مرحله مطرح می‌شود آن است که احتمال دارد عصاره برگ مو دارای ترکیب و یا ترکیباتی با عملکردی کولینرژیکی (شبیه استیل‌کولین) بر آئورت باشد. برای یافتن پاسخ، عملکرد مهاری عصاره و استیل‌کولین در حضور و در غیاب آتروپین برسی و مقایسه شدند. در قسمت نتایج ذکر شد، آتروپین سبب کاهش عملکرد مهاری استیل‌کولین شد ولی اثری بر عملکرد عصاره نداشت

که نشان می‌دهد عصاره حاضر فاقد این گونه مواد می‌باشد. در تایید این یافته می‌توان به تاثیر همین عصاره در قلب جدا شده قورباغه اشاره نمود که در آن، استیل‌کولین سبب کاهش ضربان و نیروی انقباضی قلب شد و آتروپین این اثر را مهاری از بین برد ولی، آتروپین تاثیری بر کاهش ضربان ناشی از همین عصاره نداشت [۲۰]. اثرات مشاهده شده قبلی این عصاره بر عضله صاف و قلب و اکنون، اثرات اتساع عروقی آن، می‌تواند زمینه تازه‌ای جهت تحقیق وسیع‌تر درباره اثرات این عصاره بر بیماری زیادی فشار خون مطرح سازد.

## تشکر و قدردانی

این پژوهش به عنوان طرح تحقیقاتی شماره ۳۶۹ از سوی شورای پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی اهواز تصویب شده و از حمایت مالی این دانشگاه برخوردار بوده است. لذا مجری طرح از مسؤولان ذیربیط صمیمانه تشکر می‌نماید.

عصاره بر انقباض ناشی از کلرور پتاسیم می‌توان پیشنهاد نمود که بخشی از اثر مهاری عصاره، از طریق انسداد کانال‌های کلسیمی وابسته به ولتاژ بوده است. اما، اثر مهاری ضعیفتر عصاره بر انقباض ناشی از کلرور پتاسیم در مقایسه با انقباض ناشی از فنیل افرین در آئورت، می‌تواند بیانگر این نکته باشد که مهار انقباض از طریق انسداد کانال‌های کلسیمی نیز نقش کمتری در عملکرد مهاری عصاره دارد. مهار قوی‌تر عصاره بر انقباض ناشی از فنیل افرین می‌تواند نتیجه اشغال ریپتورهای  $\alpha_1$  توسط مواد موجود در عصاره نیز باشد. گزارش شده است که L-NAMe با مهار آنزیم نیتریک اکساید سنتاز مانع سنتز NO از سلول‌های اندوتیال آئورت می‌گردد [۳۴]. تجربه حاضر نیز نشان می‌دهد که حضور L-NAMe سبب کاهش عملکرد مهاری عصاره گردیده که این مطلب می‌تواند دلیلی بر عملکرد مهاری عصاره از طریق افزایش آزادسازی NO از لایه اندوتیال باشد. نتایج این بخش همچنین نشان می‌دهند که در حضور غلظت کمتر عصاره، تاثیر مهاری L-NAMe قویتر خواهد بود. با توجه به گزارش اثر شلکنندگی ماده quercetin (از فلاونوئیدها) بر آئورت از طریق فعال‌کردن NO سنتاز و نیز اثر L-NAMe در مهار این اثر می‌توان پیشنهاد نمود quercetin یا مشتقات آن که در برگ موجود دارد یکی از عوامل موثر در عملکرد مهاری عصاره در این تجربه باشد [۳۸، ۴۱]. عملکرد مهاری quercetin استخراج شده از شربت انگور و بعضی از انواع شراب در افزایش تولید NO و cGMP و بروز شلی در آئورت نیز قبلاً گزارش شده که با

## منابع

1. Bombardelli E, Morazzoni P. *Vitis vinifera L. Fitoterapia*. 1995; 66: 291-317.
2. زرگری علی. گیاهان دارویی. انتشارات دانشگاه تهران. ۱۳۷۱، جلد اول، صفحات ۳۶۲-۵.
3. Brouillard R, George F, Fougerousse A. Polyphenols produced during red wine aging. *Biofactors*. 1997; 6: 403-10.
4. Fauconneau B, Waffo-Teguo P, Huguet F, Barrier L, Decendit A, Merillon JM. Comparative study of radical scavenger and

- antioxidant properties of phenol compounds from *Vitis vinifera* cell cultures using in vitro test. *Life Sci.* 1997; 61: 2103-10.
5. Kopp P. Resveratrol, a polyestrogen found in red wine. A possible explanation for the conundrum of the 'French paradox'. *Eur. J Endocrinol.* 1998; 138: 619-20.
  6. Yu H, Zhao X, XU G, Wang SE. Effect of grape seed extracts on blood lipids in rabbits model with hyperlipidemia. *Wei Sheng Yan Jiu.* 2002; 31: 114-16.
  7. Rays S, Bagchi D, Lim PM, Bagchi M, Gross SM, Kothari SC, Preuss HG, Stohs SJ. Acute and long-term safety evaluation of a novel IH636 grape seed proanthocyanidin extract. *Res. Commun. Mol. Pathol. Pharmacol.* 2001; 109: 165-97.
  8. Aldini G, Carini M, Piccoli A, Rossoni G, Maffei Facino R. Procyanoindins from grape seeds protect endothelial cells from peroxynitrite damage and enhance endothelium-dependent relaxation in human artery: new evidences for cardio-protection. *Life Sci.* 2003; 73: 2883-98.
  9. Fitzpatrick DF, Bing B, Maggi DA, Fleming RC, O'Malley RM. Vasodilating procyanoindins derived from grape seed. *Ann. N. Y. Acad. Sci.* 2002; 957: 78-89.
  10. Kim SH, Kang KW, Kim KW, Kim ND. Procyanoindins in crataegus extract evoke endothelium-dependent vasorelaxation in rat aorta. *Life Sci.* 2000; 67: 121-31.
  11. Lemos VS, Fretas MR, Muller B, Lino YD, Queirogo CEG, Cortes SF. Dioclein, a new nitric oxide-and endothelium-dependent vasodilator flavonoid. *Eur. J. Pharmacol.* 1999; 386: 41-6.
  12. SatoM, Maulik G, Ray PS, Bagchi D, Das DK. Cardioprotective effects of grape seed proanthocyanidins against ischemic reperfusion injury. *J. Mol. Cell Cardiol.* 1999; 31: 1289-97.
  13. Yamakoshi J, Saito M, Kataoka S, Tokutake S. Procyanoindin-rich extract from grape seeds prevents cataract formation in hereditary cataractous (ICR/f) rats. *J. Agric. Food Chem.* 2002; 50: 4983-8.
  14. Singletary KW, Meline B. Effect of grape seed proanthocyanidins on colon aberrant crypts and breast tumors in a rat dual-organ tumor model. *Nutr. Cancer.* 2001; 39: 252-8.
  15. Koga T, Moro K, Nakamori K, Yamakoshi J, Hosoyama H, Kataoka S, Arigo T. Increase of antioxidative potential of rat plasma by oral administration of proanthocyanidin-rich extract from grape seeds. *J. Agric. Food Chem.* 1999; 47: 1892-7.
  16. Carini M, Aldini G, Bombardelli E, Morazzoni P, Maffei Facino R. UVB-induced hemolysis of rat erythrocytes: protective effect of procyanoindins from grape seeds. *Life Sci.* 2000; 67: 1799-814.
  17. Bagchi D, Gary A, Krohn RL, Bagchi M, Tran MX, Stohs SJ. Oxygen free radical scavenging abilities of vitamins C and E, and a grape seed proanthocyanidin extract in vitro. *Res. Commun. Mol. Pathol. Pharmacol.* 1997; 95: 179-89.
  18. غریب‌ناصری محمد‌کاظم، اعتماد ندا، نجفی‌اردکانی زلیخا. اثر عصاره آبی الکلی برگ مو *Vitis vinifera* بر فعالیت مکانیکی ایلئوم موش صحرایی. شانزدهمین کنگره فیزیولوژی و فارماکولوژی ایران، تهران. اردیبهشت ۱۳۸۲، صفحه ۸۴
  19. غریب‌ناصری محمد‌کاظم، احسانی پروین. اثر عصاره آبی الکلی برگ مو (*Vitis vinifera* L.) بر رحم جدا شده موش صحرایی باکره. اولین کنگره پیشگیری از بیماریهای غیر واگیر. تهران. ۱۳۸۱، صفحه ۱۳۱
  20. غریب‌ناصری محمد‌کاظم. اثر عصاره آبی الکلی برگ مو *Vitis vinifera* بر قلب پرفیویز شده قورباغه.



شانزدهمین کنگره فیزیولوژی و فارماکولوژی ایران.  
تهران، ۱۳۸۲، صفحه ۱۵۳

21. Kiesewetter H, Koscielny J, Kalus U, Vix JM, Peil H, Petroni O, van Toor BS, deMey C. Efficacy of orally administered extract of red vine leaves AS 195 (*folia vitis vinifera*) in chronic venous insufficiency (stages I- II). A randomized, double-blind-placebo-controlled trial. *Arzneimittelforschung*. 2000; 50: 109-17.
22. Bilgrami KS, Jeswal P. Control of citrinin caused nephrotoxicosis through aqueous leaf extract of *Vitis vinifera* L., mercurius corrosivus and cortisone. *Indian. J. Exp. Biol.* 1993; 31: 482-4.
23. صوصام شریعت هادی. عصاره‌گیری مواد موثره گیاهان دارویی و روش‌های شناسایی و ارزشیابی آنها. انتشارات مانی، اصفهان. ۱۳۷۱، صفحات ۱۷-۱۳.
24. گودینی علی اشرف. بررسی اثرات عصاره آبی الکی برگ کنار (*Zizyphus spina christi*) بر سیستم قلب و عروق در موش صحرایی. پایان‌نامه کارشناسی ارشد فیزیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی اهوان. دی ماه ۱۳۸۱.
25. Kim JH, Hong Y, Shim CS. Mechanism of UV light-induced photorelaxation in isolated rat aorta. *J. Vet. Sci.* 2000; 1: 81-6.
26. Guerrero MF, Puebla P, Carron R, Martin ML, Arteaga L, San Roman L. Assessment of the antihypertensive and vasodilator effects of ethanolic extracts of some Colombian medicinal plants. *J. Ethnopharmacol.* 2002; 80: 37-42.
27. Barriere E, Tazi KA, Pessione F, Heller J, Poirel O, Lebrec D, Moreau R. Role of small-conductance  $\text{Ca}^{2+}$ - dependent  $\text{K}^+$  channels in *in vitro* nitric oxide-mediated aortic hyporeactivity to  $\alpha$ -adrenergic vasoconstriction in rats with cirrhosis. *J. Hepatol.* 2001; 35: 350-7.
28. Legssyer A, Ziyyat A, Mekhfi H, Bnouham M, Tahri A, Serhouchni M, Hoerter J. Cardiovascular effects of *Urtica dioica* L. in

- isolated rat heart and aorta. *Phytother Res.* 2002; 16: 503-7.
29. Ziyyat A, Mekhfi H, Bnouham M, Tahri A, Legssyer A, Hoerter J, Fischmeister R. Arbutus unedo induced endothelium-dependent relaxation of the isolated rat aorta. *Phytother Res.* 2002; 16: 572-5.
30. Volke V, Wegener G, Vasar E, Rosenberg R. Methylene blue inhibits hippocampal nitric oxide synthase activity *in vivo*. *Brain Research.* 1999; 826: 303-5.
31. Cocks TM, Angus JA. Endothelium-dependent relaxation of coronary arteries by noradrenaline and serotonin. *Nature.* 1983; 305: 627-30.
32. Furchtgott RF, Zawadzki JV. The obligatory role of endothelial cells in the relaxation of arterial smooth muscle by acetylcholine. *Nature.* 1980; 299: 373-6.
33. Dauphin F, Hamel E. Muscarinic receptor subtype mediating vasodilation feline middle cerebral artery exhibits M3 pharmacology. *Eur. J. Pharmacol.* 1990; 178: 203-13.
34. Moncada S, Palmer RMJ, Higgs EA. Nitric oxide: physiology, pathophysiology and pharmacology. *Pharmacol. Rev.* 1991; 43: 109-42.
35. Kim ND, Kang KW, Kang SY, Vanhoutte PM. Alpha2-adrenoceptor antagonists evoke endothelium-dependent and -independent relaxation in the isolated rat aorta. *J. Cardiovasc. Pharmacol.* 1999; 34: 148-52.
36. Tuncer B, Altug S, Uludag O, Abacioglu N. Effects of econazole on receptor-operated and depolarization-induced contractions in rat isolated aorta. *Life Sci.* 2000; 67: 2393-401.
37. Soares DeMoura R, Costa Viana FS, Souza MA, Kovary K, Guedes DC, Oliveira EP, Rubenich LM, Carralho LC, Oliveira RM, Tano T, Gusmao Correia ML. Antihypertension, vasodilation and antioxidant effects of a *vitis vinifera* grape skin extract. *J. Pharm. Pharmacol.* 2002; 54: 1515-20.

- 38.** Diaz Lanza AM, Elias R, Maillard C, Faure R, de Sotto M, Balansard G. Flavonoids of 3 cultivars vine leaves, *Vitis vinifera* L. var.tinctoria (Alicante, Carignan, Garnd noir). Value in chemical control. *Ann. Pharm. Fr.* 1989; 47: 229-34.
- 39.** Wang GJ, Wu XW, Lin YL, Ren J, Shum AYC, Wu YY, Chen CF. Ca<sup>2+</sup> channel blocking effect of iso-S-petasin in rat aortic smooth muscle cells. *Eur. J. Pharmacol.* 2002; 445: 239-45.
- 40.** Bulbring E, Tomita T. Catecholamine action on smooth muscle. *Pharmacol. Rev.* 1987; 39: 49-96.
- 41.** Kubota Y, Tanaka N, Umegaki K, Takenaka H, Mizuno H, Nakamura K, Shinozuka K. *Ginkgo biloba* extract-induced relaxation of rat aorta is associated with increase in endothelial intracellular calcium level. *Life Sci.* 2001; 69: 2327-36.
- 42.** Fitzpatrick DF, Hirschfield SL, Coffey RG. Endothelium-dependent vasorelaxing activity of wine and other grape products. *Am. J. Physiol.* 1993; 265: H774-H8.

