

## بررسی اثر محافظتی سوسپانسیون هسته انگور بر شاخص‌های گلوكز، انسولین و سطح آنتی‌اکسیدان‌های سرم بعد از تزریق آلوکسان در موش صحرایی

محمد اسماعیل شهاب‌الدین<sup>۱\*</sup> ، مهدی پور‌امیر<sup>۲</sup> ، علی‌اکبر مقدم‌نیا<sup>۳</sup> ، محمد جواد رسایی<sup>۴</sup> ، کریم پرستویی<sup>۱</sup>

### خلاصه

**سابقه و هدف:** مطالعات گذشته نشان می‌دهد که ایجاد دیابت قندی با افزایش تولید گونه‌های اکسیژن واکنش‌گر و نقص سیستم‌های آتنی-اکسیدانی در ارتباط است. هسته انگور به علت داشتن به دام اندازندگان آزادی که اصطلاحاً پرو-آنتو‌سیانیدین نامیده می‌شوند می‌تواند اثر محافظتی معنی‌داری را در مقابل استرس اکسیداتیو ایفا نماید. هدف از مطالعه حاضر، بررسی اثر هسته انگور مشکی (شاهانی) در مقابل افزایش قند خون، انسولین و سطح کل آنتی‌اکسیدان‌های سرم بعد از تزریق آلوکسان روت بود.

**مواد و روش‌ها:** در این مطالعه ۹۰ موش صحرایی (رت) بالغ نر از نژاد wistar و با وزنی در حدود ۱۸۰–۲۲۰ گرم مورد استفاده قرار گرفت که در سه گروه تقسیم‌بندی شدند: ۱- گروه کنترل (دریافت‌کننده آب مقطر)، ۲- گروه دریافت‌کننده دوز بالای هسته انگور (۲ گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن در روز)، ۳- گروه دریافت‌کننده دوز پایین هسته انگور (۱ گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن در روز). رت‌ها در گروه ۲ و ۳ با سوسپانسیون آبی هسته انگور (در حجم ۲ میلی‌لیتر) پیش‌درمانی شدند. رت‌ها در گروه شاهد نیز ۲ میلی‌لیتر آب مقطر دریافت نمودند. این سوسپانسیون به روش تغذیه دهانی با لوله به حیوانات خورانده شد. این پیش‌درمانی به مدت چهار روز و روزانه یک بار با مقداری ذکر شده ادامه یافت. در روز چهارم یک ساعت پس از تجویز این سوسپانسیون، آلوکسان به صورت زیرجلدی و در دوز ۷۰ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن تزریق شد. سپس ۷۲، ۴۸، ۲۴ ساعت پس از تزریق آلوکسان حیوانات کشته شده و خون‌شان جمع‌آوری گردید. سطح سرمی گلوكز، سطح انسولین سرم (با روش ELISA) و سطح کل آنتی‌اکسیدان‌ها در سرم (با روش FRAP) اندازه‌گیری شد.

**نتایج:** نتایج این مطالعه نشان داد که تجویز خوراکی هسته انگور در دوز بالا به طور معنی‌داری از ایجاد هیبرگلیسمی ناشی از تزریق آلوکسان جلوگیری می‌نماید ( $p < 0.05$ ) اما کاهش سطوح گلوكز در ۲۴ و ۷۲ ساعت در رت‌هایی که دوز پایین هسته انگور را دریافت داشتند معنی‌دار نبود. از طرف دیگر تجزیه و تحلیل داده‌های ما نشان داد که هسته انگور در دوزهای بالا و پایین افزایش معنی‌داری را در سطوح انسولین سرم در ۷۲، ۴۸ و ۲۴ ساعت پس از تزریق آلوکسان ایجاد می‌نماید ( $p < 0.05$ ). همچنین سطوح کل آنتی‌اکسیدان‌های سرم به طور معنی‌داری (در ۷۲ و ۴۸ ساعت) در رت‌هایی که دوزهای پایین هسته انگور را دریافت کردند افزایش یافت ( $p < 0.05$ ) در حالی که در گروه‌های دیگر این افزایش معنی‌دار نبود.

**نتیجه‌گیری:** با توجه به یافته‌های این مطالعه به نظر می‌رسد که هسته انگور در دوز بالای آن در کاهش هیبرگلیسمی ناشی از تزریق آلوکسان در نمونه‌ی تجربی دیابت قندی موثر است. چنین اثری ممکن است وابسته به مواد دارای ویژگی‌های آنتی‌اکسیدانی و یا دیگر مواد موجود در هسته انگور باشد.

**واژگان کلیدی:** هسته انگور مشکی (شاهانی)، آلوکسان، گلوكز، انسولین، سطح آنتی‌اکسیدان‌های سرم

۱- مریب گروه بیوشیمی و تغذیه دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی کاشان

۲- دانشیار گروه بیوشیمی و بیوفیزیک دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی بابل

۳- استاد گروه فیزیولوژی و فارماکولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی بابل

۴- استاد گروه بیوشیمی دانشکده پزشکی دانشگاه تربیت مدرس تهران

\* نویسنده مسؤول: محمد اسماعیل شهاب‌الدین

آدرس: کاشان، کیلومتر ۵ بلوار قطب راوندی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

پست الکترونیک: shahabadin@gmail.com

تاریخ دریافت: ۸۶/۸/۲۳

تلفن: ۰۳۶۱ ۵۵۵۰۰۲۱

تاریخ پذیرش نهایی: ۸۷/۶/۵

دورنویس: ۰۳۶۱ ۵۵۵۱۱۱۲

## مقدمه

ویژگی های آنتی اکسیدانی در جهت کاهش استرس اکسیداتیو و جلوگیری از ایجاد این بیماری در حال انجام بوده و استفاده از این مواد با ویژگی های ذکر شده در پیشگیری و درمان بیماری ها مورد توجه قرار گرفته است [۱۲]. یکی از این مواد دارای ویژگی های آنتی اکسیدانی که در چند سال اخیر توجه محققین را به خود معطوف داشته هسته انگور می باشد. از ترکیبات عملکردی هسته انگور می توان به چندین فلاونوئید با یک ساختار فنولی اشاره کرد. این ترکیبات فنولی شامل ۱- فلاونول های مونومری مانند epicatechin، catechin ۲- فلاونول های دیمری، ۳- فلاونول های تریمری، ۴- پروسیانیدین های پلیمری و ۵- موادی مانند ellagic acid، gallic acid می باشد [۱۴]. تحقیقات نشان دادند که پروآتوسیانیدین های هسته انگور خاصیت آنتی اکسیدانی داشته و بنابراین یک اثر محافظتی بر ضد استرس اکسیداتیو دارد. در مطالعه ای که توسط Oberley و همکاران انجام گرفت اثر این ماده بر بیماری هایی نظیر بیماری های قلبی - عروقی و بیماری های کلیوی مورد بررسی قرار گرفت [۲]. مطالعات گذشته نشان دادند که پروآتوسیانیدین های هسته انگور (GSP) موجب کاهش معنی دار در آسیب اکسیداتیو لیپید در مغز، کبد و همچنین موکوس دستگاه گوارش در حیوانات دیابتی شده گشت [۱۵، ۱۶]. هدف از مطالعه ای حاضر بررسی اثر محافظتی هسته انگور مشکی شاهانی (Black grape seed) در مقابل افزایش قند، انسولین و سطح آنتی اکسیدان های سرم پس از تزریق آلوکسان در رت بود.

## مواد و روش ها

**تهیه پودر هسته انگور مشکی (شاهانی):** انگور مشکی (شاهانی) از بازار میوه و تره بار شهرستان بابل خریداری شده سپس هسته های آن جدا و بعد از شستشو با آب مقطر در دمای اتاق کاملا خشک گردید. هسته انگور خشک شده با استفاده از دستگاه آسیاب کننده تبدیل به پودر گردید. در مرحله بعد پودر حاصل با اضافه کردن آب مقطر به سوپر اکسید دسموتاز (SOD)، اندازنه دی رادیکال آزاد نظری سوپر اکسید دسموتاز (SOD)، کاتالاز و به دام اندازنه دهای رادیکال هیدروکسیل به سلول های بتای ایزو له شده در محیط invitro، از مرگ این سلول ها توسط آلوکسان [۷] و یا سیتوکسین ها [۸] جلوگیری می کند. به علت آنکه در محیط in vitro و با افزودن آنتی اکسیدان ها و مهار کننده های اکسید نیتریک NO از مرگ سلول بتا پیشگیری به عمل می آید انتظار می رود که چنین اثری در محیط in vivo نیز دیده شود. با این حال آنتی اکسیدان درمانی در انسان و نمونه های حیوانی نتایج متضادی را به دنبال داشته است [۹]. تا به حال

**حیوانات آزمایشگاهی:** موش صحرایی (رت) بالغ نر از نژاد wistar و با وزنی در حدود ۲۲۰-۱۸۰ گرم از حیوان خانه انسیتوپاستور تهران خریداری شد. تمام حیوانات در قفس های مخصوص و در حیوان خانه نگهداری شدند. حیوانات به مدت ۲ هفته و جهت تطابق با شرایط محیطی در حیوان خانه نگهداری شده و در این مدت از خوراک مخصوص رت و آب شهری تغذیه نمودند.

**روش انجام کار:** این مطالعه بر روی ۹۰ رت بالغ نر انجام گرفت که در سه گروه تقسیم بندی شده و در هر گروه ۳۰

دبایت نوع I در نتیجه ای ثرات سینرژستیک ژنتیک، محیط و عوامل ایمونولوژیک می باشد که در پایان این عوامل باعث تحریک تخریب سلول های بتای پانکراس می شوند [۱]. اگر چه ترتیب اتفاقات در هنگام ایجاد دبایت در سطح سلولی به طور کامل شناخته نشده است اما بیشتر تحقیقات انجام شده نشان می دهند که در انتهای این مسیر گونه های اکسیژن واکنش گر (ROS) و گونه های نیتروژن واکنش گر (RNS) موجب تخریب سلول بتای پانکراس می شود [۲، ۳، ۴]. این یافته ها نشان می دهد که تولید گونه های اکسیژن واکنش گر در ارتباط با عوامل خطری هستند که موجب افزایش استعداد ابتلا به دبایت نوع I می شوند و این نکته بیان گر اهمیت نقش گونه های اکسیژن واکنش گر در پاتوزنز این بیماری می باشد. برای القای مصنوعی دبایت نوع I در نمونه های حیوانی و آزمایشگاهی از آلوکسان و استرپتوزوتوسین (STZ) استفاده می شود. عمل سیتوکسیک آلوکسان در سلول های بتای پانکراس نیز با واسطه گونه های اکسیژن واکنش گر در می باشد و به دلیل شباهت ساز و کار ایجاد دبایت نوع I توسط آلوکسان با نمونه های طبیعی ایجاد شده در بدن این نمونه تجربی می تواند به عنوان نمونه از دبایت نوع I مورد استفاده قرار گیرد [۵]. برخی از مطالعات در گذشته نشان داده اند که به دام اندازنه های ROS، RNS می توانند از مرگ سلول های بتا توسط مواد از قبیل آلوکسان، استرپتوزوتوسین (STZ) و سیتوکسین های پیشنهادی جلوگیری نمایند. برای مثال افزودن عوامل به دام اندازنه دی رادیکال آزاد نظری سوپر اکسید دسموتاز (SOD)، کاتالاز و به دام اندازنه دهای رادیکال هیدروکسیل به سلول های بتای ایزو له شده در محیط invitro، از مرگ این سلول ها توسط آلوکسان [۷] و یا سیتوکسین ها [۸] جلوگیری می کند. به علت آنکه در محیط in vitro و با افزودن آنتی اکسیدان ها و مهار کننده های اکسید نیتریک NO از مرگ سلول بتا پیشگیری به عمل می آید انتظار می رود که چنین اثری در محیط in vivo نیز دیده شود. با این حال آنتی اکسیدان درمانی در انسان و نمونه های حیوانی نتایج متضادی را به دنبال داشته است [۹]. تا به حال فلاونوئید های پلی فنول زیادی که به طور وسیعی در بین گیاهان توزیع یافته اند شناخته شده اند و ویژگی های بالینی مفید آنها تحت بررسی است. فلاونوئید هایی مانند catechin و silymarin و querectin اثرات محافظتی را در نمونه های حیوانی آزمایشگاهی در مقابل القای دبایت را (با افزایش فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدانی) نشان دادند [۱۰، ۱۱، ۱۲]. با توجه به نقش استرس اکسیداتیو در ایجاد دبایت نوع II، مطالعات زیادی در مورد اثر گیاهان دارای

سرم با آنتی بادی های آنتی انسولین کوئنزوگه شده با پراکسیداز و آنتی بادی های ضدانسولین موجود در سطح چاهک های الایزا واکنش می دهد. مرحله شستشو موجب خروج آنتی بادی های "کوئنزوگه شده با آنزیم" غیر متصل می شود. میزان کوئنزوگه باند شده به وسیله واکنش با<sup>۳</sup>، تراتامتیل بنزیدین (TMB) مورد شناسایی قرار می گیرند. واکنش با اضافه کردن اسید متوقف می شود تا نقطه پایانی رنگی مشخص گردد که توسط روش اسپکتروفوتومتریک با دستگاه Reader ELISA مارک Stat-fax 2100 نمونه AWARENESS مقادیر حاصله ثبت گشت.

**اندازه گیری سطح کل آنتی اکسیدانهای سرم:** روش شرح داده شده توسط Benzie Strain و Ferric reducing گرفت [۱۹]. آزمایش (Frap) (antioxidant power) یک روش ساده برای اندازه گیری توانایی احیا کنندگی فریکی پلاسماست و اخیراً به عنوان یک روش جدید Frap در ارزیابی قدرت آنتی اکسیدانی معرفی شده است. معرف 40 mMol TPTZ در ۲/۵ ml ۰/۳Mol HCl به اضافه ۲/۵ml Fecl3 و ۰/۳Mol با PH: ۳/۶ می باشد. برای این آزمایش ۵۰µL از سرم به معرف Frap اضافه شد و پس از تشکیل کمبلکس رنگی تری پیریدیل تیازین، مقادیر با استفاده از مقایسه تغییرات جذب نوری در ۵۹۳nm بین نمونه تحت آزمایش و استاندارد Feso4 (در مقادیر مشخص) به دست آمد.

**تجزیه و تحلیل آماری:** نتایج این مطالعه توسط آزمون Tukey's multiple-one-way ANOVA تجزیه و تحلیل شد. نتایج به صورت comparison post hoc SEM±MEAN گزارش شده و P-Value کمتر از ۰/۰۵ از نظر آماری معنی دار در نظر گرفته شد.

#### نتایج

نتایج آزمون آماری تجزیه و تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که سطوح گلوکز و همچنین انسولین در ۲۴، ۴۸، ۷۲ ساعت پس از تزریق الوكسان در بین گروه ها دارای تفاوت معنی داری است (مقدار p برای هر سه زمان هم در مورد انسولین و هم در مورد گلوکز برابر با  $p < 0.001$ )، همچنین نتایج این آزمون نشان داد که سطوح کل آنتی اکسیدان های (Frap) بین سه گروه فقط در زمان ۲۴ ساعت بعد از تزریق الوكسان از تفاوت معنی داری برخوردار بوده است ( $p = 0.022$ ) ولی در زمان ۴۸ و ۷۲ ساعت

رت قرار گرفتند. در گروه ۱ حیوانات با دوز پایین (۱ گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن) و در گروه ۲ با دوز بالایی (۲ گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن) از این سوسپانسیون پیش درمانی شدند [۱۷]. این پیش درمانی به مدت چهار روز و روزانه یک بار با مقادیر ذکر شده ادامه یافت. در روز چهارم یک ساعت پس از تجویز این سوسپانسیون، الوكسان در یک دوز و به صورت زیرجلدی در دوز ۷۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن تزریق شد [۵]. رت ها در گروه شاهد نیز ۲ml آب مقطر دریافت نمودند. روش تجویز آب مقطر و نمونه ها روش غذا دادن با لوله (tube feeding) بود که با استفاده از سرنگ و لوله های مناسب حجم مورد نظر از سوسپانسیون خورانده شد. پس از تزریق الوكسان ۱۰ رت موجود در هر گروه ۲۴ ساعت، ۱۰ رت ۱۰ ساعت و ۱۰ رت ۷۲ ساعت بعد، کشته شده و خون آنها جمع آوری شد. رت ها در هنگام کشته شدن به مدت ۱۲ ساعت ناشتا بودند. پس از جمع آوری خون، سرم سریعاً جدا شده و به مدت ۱۰ دقیقه با دور ۳۰۰۰ rpm سانتریفیوژ گردید. سپس سرم جدا شده از هر رت در دمای ۲۰°C و تا زمان اندازه گیری شاخص های مورد نظر نگهداری شد.

**اندازه گیری گلوکز سرم:** در این مطالعه تشخیص کمی گلوکز در سرم با روش اسپکتروفوتومتری و با استفاده از کیت شرکت پارس آزمون انجام پذیرفت. در این بررسی از روش آنژیمی، کالریتمتری (GOD-PAP) برای اندازه گیری تک نقطه ای با روش فتو متري استفاده شد. در این آزمایش اکسیژن آزاد شده از گلوکز در مجاورت آنزیم گلوکز اکسیداز با ۴-آمینو پیرین و فنل در مجاورت آنزیم پراکسیداز تشکیل کوئینونیمین می دهد. میزان کوئینونیمین تشکیل شده که به صورت فتو متري قابل اندازه گیری باشد با مقدار گلوکز رابطه مستقیم دارد [۱۸].

Glucose + O2 Gluconic Acid + H2O2 ۲ H2O2 + 4-Aminoantipyrine+phenol Quinoneimine+4 H2O رنگ ایجاد شده با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر مارک CECIL-CE1020 و در طول موج ۵۴۶ نانومتر اندازه گیری شده و در مقایسه با OD و غلظت استاندارد، مقادیر گلوکز نمونه ها به دست آمد. قابل ذکر است که تمام نمونه ها و استانداردها به صورت duplicate مورد آزمایش قرار گرفتند و میانگین این دو اندازه گیری در تجزیه و تحلیل داده ها مورد استفاده قرار گرفت.

**اندازه گیری انسولین سرم:** سطح انسولین با روش ELISA (کیت شرکت Mercadia سوئد) اندازه گیری شد. کیت انسولین الایزا رت بر اساس شیوه ساندویچ الایزا بود که دو آنتی بادی منوکلونال بر علیه بخش های آنتی ژنیک جداگانه در ملکول انسولین رت می باشند. در طول انکوباسیون، انسولین موجود در

جدول ۳- میانگین شاخص کل آنتی اکسیدان‌ها ( $\mu\text{Mol}$ ) (Frap\*) در رت‌های پیش‌درمانی شده با دوز بالا و پایین سوسپانسیون هسته انگور مشکی ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از تزریق آلوکسان (نتایج حاصل از آزمون Tokey's post hoc

P value	Mean $\pm$ SEM	گروه	زمان
۰/۰۳۲	۶۸۲/۲ $\pm$ ۴۵/۵	شاهد	شاهد
۰/۰۴۵	۸۰۳/۳ $\pm$ ۲۳/۷	دوز پایین	۲۴ ساعت
۰/۹۸۵	۷۹۶/۰ $\pm$ ۲۲/۳	دوز بالا	
۰/۰۵۰	۶۹۹/۴ $\pm$ ۴۰/۵	شاهد	
۰/۰۳۵	۷۹۸/۳ $\pm$ ۳۰/۱	دوز پایین	۴۸ ساعت
۰/۰۴۷۵	۷۴۴/۴ $\pm$ ۳۰/۷	دوز بالا	
۰/۰۱۸	۷۱۶/۰ $\pm$ ۲۷/۶	شاهد	
۰/۰۶۰	۶۷۰/۰ $\pm$ ۱۶/۱	دوز پایین	۷۲ ساعت
۰/۰۱۰۹	۷۳۶/۱ $\pm$ ۲۵/۹	دوز بالا	

\* Ferric reducing antioxidant power

### بحث

نتایج به دست آمده در این مطالعه نشان داد که سوسپانسیون هسته انگور به ویژه در دوز بالای آن (۲gr/kg/d) دارای اثر کاهش‌دهنده در مقابل هیپرگلیسمی توسط آلوکسان می‌باشد اما این اثر در دوز پایین این سوسپانسیون در تمام زمان‌های مورد بررسی دیده نشد. مطالعه‌ای که به وسیله Pinent و همکاران صورت پذیرفته است نشان داد که پروآنتوسینیدین‌های هسته انگور دارای فعالیت مشابه و تقليدکننده انسولین (insulin mimetic) در رده‌ی سلولی حساس به انسولین می‌باشد [۲۰]. ممکن است که معنی‌دار نبودن کاهش سطوح گلوکز در گروه‌های Frap مصرف کننده دوز پایین (۲۴ و ۷۲ ساعت) و کاهش سطوح در ۷۲ ساعت در رت‌های مصرف کننده سوسپانسیون هسته انگور به علت استفاده از دوز خیلی پایین این سوسپانسیون در این مطالعه باشد چون در گروه‌های مصرف کننده دوز بالای این سوسپانسیون کاهش معنی‌داری در سطوح گلوکز در تمام گروه‌ها دیده شد ضمن اینکه با توجه به کاهش سطوح گلوکز در ۲۴ و ۴۸ ساعت این کاهش در ۴۸ ساعت معنی‌دار و در ۲۴ ساعت معنی‌دار نیست که با توجه به اختلاف کم در بین شاخص گلوکز در ۲۴ و ۴۸ ساعت در دوز پایین (۸/۰۵ $\pm$ ۰/۳۲) در ۲۴ ساعت و (۸/۰۵ $\pm$ ۰/۰۸) در ۴۸ ساعت) باید مطالعات بیشتر و با تعداد نمونه بیشتری در تعیین دوز مناسب تجویزی این ماده انجام گیرد. این موضوع بیانگر اهمیت استفاده از دوز مناسب مواد دارای ویژگی‌های آنتی اکسیدانی در بررسی‌ها می‌باشد، اما نباید این نکته را از نظر دور داشت که استفاده از دوز بسیار بالای آنتی اکسیدان‌ها نیز موجب ایجاد یک اثر معکوس شده و خود موجب ایجاد پراکسیداسیون می‌شود. اثر کاهش‌دهنگی دوز بالای سوسپانسیون

این تفاوت معنی‌دار نبوده است (مقدار p به ترتیب ۰/۱۱۶ و ۰/۱۷۶). یافته‌های این مطالعه نشان داد که در رت‌های مصرف کننده دوز پایین سوسپانسیون هسته انگور مشکی با وجود پایین‌تر بودن سطوح گلوکز نسبت به گروه کنترل در هر سه زمان مقرر (۲۴ و ۴۸ و ۷۲ ساعت)، این تفاوت تنها در زمان ۴۸ ساعت بعد معنی‌دار بود ولی این تفاوت در بین گروه کنترل و دوز پایین ۲۴ و ۷۲ ساعت معنی‌دار نبود (۰/۰۵۱ و p=۰/۰۸۷) (جدول شماره‌ی ۱) و سطوح انسولین در میان رت‌های مصرف کننده دوز پایین و بالای این سوسپانسیون به طور معنی‌داری (در هر سه زمان مورد بررسی) بیشتر از گروه شاهد نشان داد (جدول شماره‌ی ۲). اندازه‌گیری سطوح کل آنتی اکسیدان‌های سرم رت‌های پیش‌درمانی شده با دوز پایین سوسپانسیون هسته انگور با وجود افزایش معنی‌دار در زمان‌های ۲۴ و ۴۸ ساعت کاهشی را در ۷۲ ساعت نشان داد که البته این کاهش معنی‌دار نبود. در دوز بالای این سوسپانسیون نیز افزایش سطوح Frap در هر سه زمان ۲۴ و ۴۸ و ۷۲ ساعت مشاهده شد ولی این افزایش در ۴۸ و ۷۲ ساعت معنی‌دار نبود (جدول شماره‌ی ۳).

جدول ۱- میانگین شاخص گلوکز (mg/dl) در رت‌های پیش‌درمانی شده با دوز بالا و پایین سوسپانسیون هسته انگور مشکی ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت پس از تزریق آلوکسان (نتایج حاصل از آزمون Tokey's post hoc

P value	Mean $\pm$ SEM	گروه	زمان
۰/۰۸۷	۲۰۴/۱ $\pm$ ۱۵/۹	شاهد	
۰/۰۱۴	۱۷۳/۶ $\pm$ ۹/۰۸	دوز پایین	۲۴ ساعت
۰/۰۱۹	۱۲۵/۰ $\pm$ ۷/۱	دوز بالا	
۰/۰۰۲	۲۰۴/۰ $\pm$ ۲/۴۶	شاهد	
۰/۰۱۳	۱۶۰/۰ $\pm$ ۸/۳۲	دوز پایین	۴۸ ساعت
۰/۰۰۲	۱۲۹/۰ $\pm$ ۵/۱	دوز بالا	
۰/۰۰۱	۲۰۳/۱ $\pm$ ۱۲/۸	شاهد	
۰/۰۰۱	۱۹۶/۰ $\pm$ ۷/۳۸	دوز پایین	۷۲ ساعت
۰/۰۰۱	۱۳۷/۳ $\pm$ ۲/۸	دوز بالا	

جدول ۲- میانگین شاخص انسولین (ng/ml) در رت‌های پیش‌درمانی شده با دوز بالا و پایین سوسپانسیون هسته انگور مشکی ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت پس از تزریق آلوکسان (نتایج حاصل از آزمون Tokey's post hoc

P value	Mean $\pm$ SEM	گروه	زمان
۰/۰۰۲	۵/۱ $\pm$ ۰/۲۲	شاهد	
۰/۰۰۱	۷/۹۲ $\pm$ ۰/۴۸	دوز پایین	۲۴ ساعت
۰/۹۵۴	۷/۰۶ $\pm$ ۰/۱۶	دوز بالا	
۰/۰۳۴	۴/۴ $\pm$ ۰/۳۵	شاهد	
۰/۰۰۱	۵/۷ $\pm$ ۰/۲۹	دوز پایین	۴۸ ساعت
۰/۰۰۱	۷/۰۵ $\pm$ ۰/۲۹	دوز بالا	
۰/۰۰۱	۴/۴ $\pm$ ۰/۲۱	شاهد	۷۲ ساعت
۰/۰۰۱	۶/۷ $\pm$ ۰/۲۴	دوز پایین	
۰/۰۶۳	۷/۷۶ $\pm$ ۰/۴۱	دوز بالا	

از ایجاد هیپرگلیسمی شدید به ویژه در رت‌های مصرف‌کننده دوز بالای این سوپاپانسیون می‌شوند. همان‌گونه که نتایج به دست آمده از شاخص انسولین در این مطالعه نشان‌دهنده افزایش این شاخص در گروه رت‌های مصرف‌کننده دوز بالای این سوپاپانسیون بود. در بک مطالعه EL A1Fy و همکاران نیز گزارش کردند که تزریق پروآنتوسیانیدین‌ها به رت‌های دیابتی شده موجب کاهش شاخص پراکسیداسیون لیپید (MDA) کاهش سطوح گلوکز افزایش سطوح انسولین و کاهش سطوح نتریک اکسید در بافت پانکراس این حیوانات نسبت به گروه کنترل شد [۱۷]. تصور می‌شود که چنین اثری در محیط *In vivo* نیز یافت شود اما شناخت مواد موثره این ماده گیاهی و راه‌های دقیق اثرگذاری آنها نیازمند مطالعات بیشتری است.

#### نتیجه‌گیری

با توجه به یافته‌های این مطالعه به نظر می‌رسد که هسته انگور در کاهش هیپرگلیسمی ناشی از تزریق آلوکسان در نمونه تجربی دیابت قندی موثر است. تصور می‌شود که چنین اثری علاوه بر ویژگی‌های آنتی‌اکسیدانی مواد موجود در هسته انگور به مواد دیگر موجود در این ماده مرتبط باشد به طوری که اثرگذاری مواد موجود در هسته انگور موجب جلوگیری از اثرات مخرب آلوکسان، افزایش آزادسازی انسولین و در نتیجه کاهش گلوکز سرم می‌شود. در پایان استفاده از هسته انگور بر روی نمونه‌های انسانی در مععرض خطر دیابت نوع I و بررسی میزان کاهش تخریب سلول‌های بنای پانکراس پیشنهاد می‌شود.

#### تشکر و قدردانی

بدین وسیله از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی بابل در جهت تامین اعتبارات این طرح و همچنین سرکار خانم پوریاقر به دلیل مشارکت در انجام این طرح تشکر می‌شود.

هسته انگور مشکی بر هیپرگلیسمی در تطابق با برخی از یافته‌های گذشته است. مطالعات در گذشته نشان دادند که بعضی از مشتقان هسته انگور موجب کاهش معنی‌دار در آسیب اکسیداتیو لیپید در مغز، کبد و همچنین موکوس دستگاه گوارش - در نمونه‌هایی که به آنها دیابت القا شده بود، گشت [۲۱، ۱۶، ۱۵]. به نظر می‌رسد که این سوپاپانسیون با دارا بودن مواد اثرگذار در ترشح انسولین و مواد دارای ویژگی‌های آنتی‌اکسیدانی در رت‌های پیش‌درمانی شده از ایجاد اثرات تخریبی آلوکسان جلوگیری نموده و از تخریب این سلول‌ها ممانعت به عمل می‌آورد هرچند بعضی از مطالعات این نظریه را تایید می‌کنند [۱۶، ۱۵]. اما با این حال اثبات قطعی این نظریه نیازمند بررسی‌های پاتولوژیک بر سلول‌های بنای پانکراس می‌باشد. تصور می‌شود که بالا بردن مقادیر کل آنتی‌اکسیدان‌ها و مواد دیگر موجود در دوز بالای هسته انگور تا حدود ۲۴ ساعت بعد از تزریق آلوکسان (جدول شماره‌ی ۳) می‌تواند تا حدی از اثرات مخرب آلوکسان کاسته و به همین دلیل باعث افزایش سطوح انسولین و جلوگیری از ایجاد هیپرگلیسمی شدید، در حیوانات آزمایشگاهی مورد مطالعه گشته است. از طرف دیگر با کاهش سطوح شاخص frap در ۷۲ ساعت افزایشی در سطوح گلوکز در همین زمان مشاهده می‌شود (جدول شماره‌ی ۱ و ۳). البته این نکته را نباید از نظر دور داشت که این اثر نمی‌تواند تنها به علت وجود خاصیت آنتی‌اکسیدانی مواد موجود در هسته انگور باشد زیرا با وجود افزایش شاخص frap از استفاده کننده از دوز پایین این سوپاپانسیون در ۲۴ ساعت (پس از تزریق آلوکسان) ساخص گلوکز در این زمان کاهش معنی‌داری را از خود نشان نمی‌دهد. مطالعات انجام گرفته نیز نشان می‌دهد که علاوه بر پروآنتوسیانیدین‌ها مواد دیگری مانند epicatechin، catechin (ellagic acid, gallic acid...) نیز در هسته‌ی انگور وجود دارند که ممکن است موجب تحریک سلول‌های بنای پانکراس، افزایش آزادسازی انسولین و جلوگیری

#### References:

- [1] Kasper DL, Braunwald E, Fauci AS, Hauser SL, Longo DL, Jameson JL. Harrison's principles of internal medicine. 16<sup>th</sup> ed. NewYork: McGraw Hill Company; 2005.
- [2] Oberley Lw. free radicals and diabetes. *Free Radic Biol med* 1988; 5; 113-124.
- [3] Rabinovitch A. free radicals as mediators of pancreatic islet B-cell injury in autoimmune diabetes. *J lab clin med* 1992; 119; 455-456.
- [4] Ludvigsson J. Intervention at diagnosis of type I diabetes using either antioxidants or photopheresis. *Diabetes metab Rev* 1993; 9; 329-336.
- [5] Corbett JA, McDaniel ML. Does nitric oxide mediate autoimmune destruction of B cells? Possible therapeutic interventions in IDDM. *Diabetes* 1992; 41; 897-903.
- [6] Fischer LJ, Hamburger SA. Inhibition of alloxan action in isolated pancreatic islets by superoxide dismutase, catalase, and a metal chelator. *Diabetes* 1980; 29: 213-216.

- [7] Sandler S. Welsh M. Andersson A. Streptozotocin- induced impairment of islet  $\beta$ -cell metabolism and its prevention by a hydroxyl radical scavenger and inhibitors of poly (ADP-ribose) synthase. *Acta pharmacol Toxicol* 1980; 53: 392-400.
- [8] Sumoski W. Baquerizo H. Rabinovitch A. Oxygen free- radical scavengers protect rat islet cells from damage by cytokines. *Diabetologia* 1989; 32: 792-796.
- [9] Heller B. Burkart V. Lampeter E. Kolb H. Antioxidant therapy for the prevention of type I diabetes. *Adv pharmacol* 1997; 38: 629-638.
- [10] Anathan R. Basker C. Narmathabai V. Pani L. Ramkumas K. Antidiabetic effect of Gymnema montanum leaves: effect on lipid peroxidation induced oxidative stress in experimental diabetes. *Pharmacol Res* 2003; 48: 551-555.
- [11] Bohr V. Raghuram N. Sivakami S. Oxidative damage and altered antioxidant enzyme activities in the small intestine of streptozotocin- induced diabetic rats. *Int J Biochem Cell Biol* 2004; 36: 89-97.
- [12] Sabu M. Smitha K. Kultan R. Antidiabetic activity of green tea polyphenols and their role in reducing oxidative stress in experimental diabetes. *J Ethnopharmacol*, 2002; 83: 116.
- [13] Rabinovitch A. Suarez- pinzon W. Strynadka K. Lakey JR. Rajotte RV. Human pancreatic islet beta cell destruction by cytokines involves oxygen free radicals and aldehyde production. *J Clin Endocrinol metab* 1996; 81: 3197-3202.
- [14] Bagchi D. Garg A. Krohn R. Bagchi M. Bagchi D. Balmoori J. Stohs S. Protection effects of grape seed proanthocyanidins and selected antioxidants against TPA- induced hepatic and brain lipid peroxidation and DNA fragmentation, and peritoneal macrophage activation in mice. *Gen pharmacol* 1998; 30: 771-776.
- [15] Bagchi M. Millness M. Williams C. Balmoori J. Acute and chronic stress- induced oxidative injury in rats, and the protective ability of a novel grape seed proanthocyanidin extract. *Nutr Res* 1999; 1189-1199.
- [16] Abir T. Amany A.AE. Fattany AJ. Protective effect of red grape seeds proanthocyanidins against induction of diabetes by alloxan in rats. *J Pharmacol Res* 2005; 52: 264-270.
- [17] Benzie IFF. Strain JJ. The ferric reducing ability of plasma as a measure of antioxidant power: the FRAP assay. *Anal Biochem* 1996; 239: 70-76.
- [18] National Jewish Medical and Research Center. Antioxidant prevents type I diabetes in mice. <http://www.nationaljewish.org>, April 2007.
- [19] Bagchi D. Garg A. Krohn R. Bagchi M. Bagchi D. Balmoori J. et al. Protection effects of grape seed proanthocyanidins and selected antioxidants against TPA- induced hepatic and brain lipid peroxidation and DNA fragmentation, and peritoneal macrophage activation in mice. *Gen pharmacol* 1998; 30: 771-776.
- [20] Bagchi M. Millness M. Williams C. Balmoori J. Acute and chronic stress- induced oxidative injury in rats, and the protective ability of a novel grape seed proanthocyanidin extract. *Nutr Res* 1999; 1189-99.
- [21] Pinent M. Blay M. Blade M. Salvado M. Arola L. Ardevol A. Grape seed- derived procyanidins have an antihyperglycemic effect in streptozotocin- induced diabetic rats and insulinomimetic activity in insulin-sensitive cell lines. *Endocrinology* 2004; 145: 4985-90.
- [22] Yilmaz Y. Toledo R. Health aspects of functional grape seed constituents. *Trends in Food Science & Technology* 2004; 15: 422-433.