

اثر مورفین بر لیشمانيوز جلدی در موش BALB/C

رویا علوی نایینی^۱، اصغر فضائلی^{۲*}، بشیر محمد پژمان^۳، حسین انصاری^۴، بهمن فولادی^۵، علی خامسی پور^۶

۱. متخصص بیماری‌های عفونی و گرمسیری، دانشیار دانشگاه علوم پزشکی زاهدان
۲. متخصص انگل شناسی، دانشیار دانشگاه علوم پزشکی زنجان
۳. دستیارتخصصی بیماری‌های عفونی و گرمسیری دانشگاه علوم پزشکی زاهدان
۴. فوق لیسانس آمار، مریبی هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی زاهدان
۵. فوق لیسانس انگل شناسی، مریبی هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی زابل
۶. متخصص میکروبیولوژی، دانشیار مرکز آموزشی و پژوهشی بیماری‌های پوست و جذام تهران

نشانی برای مکاتبه: زنجان، دانشگاه علوم پزشکی زنجان، دانشکده پزشکی، گروه انگل شناسی و قارچ شناسی، کد پستی: ۴۵۱۳۹۵۶۱۱۱، تلفن: ۰۴۴۰۳۰۱ - ۰۲۴۱ - ۴۲۴۹۵۵۳، نامبر afparm1@yahoo.co.ir و fazaeli@zums.ac.ir

دریافت مقاله: خرداد هشتاد و هشت پذیرش برای چاپ: شهریور هشتاد و هشت

چکیده

سابقه و هدف: لیشمانيوز جلدی بیماری عفونی است که ضایعات مزمم ایجاد می‌کند و درمان کاملاً مطلوبی ندارد. استفاده از درمان موضعی به سبب سمیت کمتر، حائز اهمیت است. اثر ایمونومودولاتوری مورفین از سالها قبل شناخته شده و شواهد زیادی نشان می‌دهد اپیوییدها بعنوان اعضاء خانواده سایتوکین‌ها، تنظیم کننده سیستم ایمنی و پاسخ التهابی می‌باشند. هدف از این مطالعه، تعیین اثر مورفین بعنوان یک ایمونومودلاتور در فرایند بهبود لیشمانيوز جلدی در موش‌های BALB/C است.

روش کار: ۴۰ سر موش BALB/C به پنج گروه ۱ تایی (A, B, C, D, E) تقسیم و به هر یک از آنها تعداد $2/5 \times 10^6$ پروماستیگوت لیشمانيا مازور در ناحیه قاعده دم تزریق زیرجلدی گردید. گروه A و B بترتیب بعد از هفته اول و پنجم تلقیح تحت درمان مورفین موضعی قرار گرفتند، به همان ترتیب گروه C و D تحت درمان با مورفین داخل صفاقی قرار گرفتند و گروه E (گروه کنترل) هیچ درمانی دریافت نکردند. سپس قطر ضایعات پوستی هفته‌ای یک بار بوسیله Vernier-caliper اندازه گیری شد.

یافته‌ها: اندازه ضایعات پوستی در همه موش‌های BALB/C دریافت کننده مورفین و گروه کنترل افزایش نشان داد. قطر متوسط ضایعات در هفته پنجم اندازه گیری، به وضوح بزرگتر از هفته اول بود. متوسط اندازه ضایعات بین گروه‌های موش‌های BALB/C در مقایسه با گروه کنترل اختلاف معنی داری نشان نداد.

نتیجه‌گیری: استفاده مورفین موضعی و داخل صفاقی هیچکدام تاثیری در بهبود ضایعات ناشی از لیشمانيا مازور در موش‌های BALB/C نداشت. مطالعات دیگری با دوزهای دیگر مورفین و استفاده از موش‌های سایر سویش‌ها غیر از BALB/C مثل موش‌های سفید سوری و هامستر ممکن است نتایج متفاوتی بدست دهد.

واژگان کلیدی: لیشمانيا مازور، مورفین، سالک، BALB/C

این مطالعه با هدف تعیین اثرات مورفین در درمان سالک در مدل حیوانی انجام گرفت.

روش کار

انگل لیشمانيا مژوئر، سویه استاندارد MRHO/IR/75/ER، از مرکز تحقیقات پوست و جذام دانشگاه علوم پزشکی تهران تهیه شد و برای کار تحقیقی به مرکز تحقیقات بیماریهای عفونی و گرمسیری زاهدان منتقل گردید. به منظور تکثیر انگل به مقدار کافی، اشکال پروماستیگوت از محیط‌های NNN به محیط RPMI-1640 (به تعداد ۲۰ لوله هر کدام حاوی ۵ میلی لیتر) غنی شده با ۱۰٪ FCS، ۲۹۲ µg/ml و دارای U/ml ۱۰۰ پنی سیلین و ۱۰۰ µg/ml استرپتومایسین پاساژ داده شد. لوله‌های کشت در دمای ۲۵ درجه سانتیگراد در انکوباتورهای موجود در آزمایشگاه بهداشت مرکز بهداشت استان سیستان و بلوچستان نگهداری می‌شد. هر دو روز یکبار لوله‌های کشت مورد بررسی قرار می‌گرفت. پس از گذشت حداقل یک هفته از پاساژ انگل و زمانی که اشکال پروماستیگوت به مرحله ایستایی (stationary phase) رسیده بودند، محتوای لوله‌های کشت را PBS استریل شستشو داده سپس مقداری PBS به آن افزوده و با استفاده از لام نویبار انگلها در واحد حجم شمارش و محاسبه گردید. در نهایت، PBS به میزانی اضافه گردید که تعداد $2/5 \times 10^6$ پروماستیگوت در هر ۱۰۰ میکرولیتر محلول تنظیم گردید. برای انجام این مطالعه، از موش‌های BALB/C در سنین ۸ تا ۱۰ هفته استفاده گردید. موشها از انتیتو پاستور تهران خریداری و به زاهدان حمل شدند و در بخش نگهداری حیوانات آزمایشگاهی دانشگاه علوم پزشکی زاهدان، در قفسه‌های مخصوص و در شرایط استاندارد (از نظر نور، دما، غذا و آب) تا پایان طرح نگهداری شدند. همه موشها با انگل لیشمانيا مورد تلقیح قرار گرفتند بطوریکه ناحیه قاعدۀ دم موشها را با اتانول ۷۰٪ خالی از مقدار 1ml از سوسپانسیون محتوی 1×10^6 $2/5$ پروماستیگوت لیشمانيا مژوئر به صورت زیرپوستی با سرنگ انسولین به هر یک از آنها تلقیح گردید.

موش‌های تلقیح شده به ۵ گروه ۸ تایی در قفسه‌های جداگانه بشرح زیر تقسیم و قفسه‌شماره گذاری شدند.

گروه اول (A): گروه درمان موضعی مرفین، شروع ۱ هفته پس از تلقیح،
گروه دوم (B): گروه درمان موضعی مرفین، شروع ۵ هفته پس از تلقیح،
گروه سوم (C): گروه درمان تزریقی مرفین، شروع ۱ هفته پس از تلقیح،
گروه چهار (D): گروه درمان تزریقی مرفین، شروع ۵ هفته پس از تلقیح،
گروه پنجم (E): گروه کنترل (موشهای تلقیح شده با انگل اما بدون هیچگونه درمان). در پایان طرح همه موش‌ها به روش بی دردی معده گردیدند. برای تهیه ژل مورفین، ۵mg از مورفین درون $2/5$ گرم ژل خنثی مخلوط گردید. برای مصرف تزریقی مرفین، دارو در آب مقتدر به گونه‌ای حل گردید که غلظت آن $25 \mu\text{g}/\text{ml}$ تنتظیم شد. گروههای مورد آزمایش بشرح زیر مورد درمان قرار گرفتند:

در گروه اول (گروه A) یک هفته پس از تلقیح انگل، ژل مورفین روزی یکبار در محل تلقیح دم موش مالیده شد و تا ۳ هفته درمان بطور روزانه ادامه یافت. در گروه دوم (B) نیز توالی کارها همانند گروه اول بود با این تفاوت که در این گروه، درمان موضعی روزانه از هفته پنجم تلقیح (از زمان ایجاد ضایعات) آغاز گردید.

مقدمه

لیشمانيوز جلدی جزو شش بیماری گرمسیری مهمی است که سازمان جهانی بهداشت WHO بر آن تأکید دارد و در ۹۰ کشور گرمسیری و نیمه گرمسیری جهان دیده می‌شود. بیش از ۲۰ گونه مختلف لیشمانيا باعث تظاهرات مختلف بالینی بصورت جلدی، جلدی- مخاطی و احشایی می‌شود که تظاهرات جلدی شایعترین شکل بالینی آن است. لیشمانيوز پوستی یک مسئله مهم بهداشتی در مناطق اندمیک است و ۹۰ درصد آن در کشورهای ایران، عربستان، سوریه، افغانستان، بربزیل و برو دیده می‌شود(۱-۴). حدود ۳۵۰ میلیون نفر در معرض خطر ابتلا به لیشمانيوز در جهان هستند که از این میان ۱۲ میلیون نفر در حال حاضر از این بیماری رنج می‌برند(۳و۴). انتشار لیشمانيوز جلدی نوع روستایی در ۱۱ استان ایران گزارش گردیده است و کانون‌های جدیدی در مناطق مختلف کشور اخیراً کشف شده است. عامل این نوع لیشمانيوز، لیشمانيا مژوئر است که غالباً توسط فلوبتوموس پایاتاسی منتقل می‌شود. از کانونهای مهم آن می‌توان به مناطقی در استان‌های اصفهان، خوزستان، گلستان، خراسان و کانون‌های جدیداً مطالعه شده از جمله کانون مرزی میرجاوه در استان سیستان و بلوچستان اشاره کرد(۵)، اگرچه علاوه بر کانون میرجاوه در شرق استان، منطقه اندمیک دیگری نیز در جنوب استان در محدوده چابهار، کنارک و دشتیاری از گذشته نه چندان دور وجود داشته است(۲و۵). در کشورهای همسایه ایران (پاکستان و افغانستان) نیز مناطق اندمیک و کانونهایی از هر دو نوع سالک خشک و مرطوب وجود دارد(۱) که ممکن است منشأ اولیه آلوگی در این مناطق مرزی باشد.

سمیت زیاد ترکیبات آنتی موan، تجویز تریقی، مصرف طولانی مدت، مقاومت دارویی و قیمت بالا آنها باعث شده است که تحقیقات زیادی در مورد داروهای جایگزین انجام شود. از داروهای سیستمیک می‌توان فلوكونازول، کتونازول، Miltefosine، آمفوتريپسين B، پنتامیدین، ایمونوتراپی با BCG و GM-CSF را نام برد و از داروهای موضعی نیز می‌توان به پارومایسین، Imiquimod، ترکیب آمفوتريپسين B با کلسترامین در ۱۰٪ اتانول، Trypan و Sitamaquin dihydrochloride اشاره کرد که از بین آنها آمفوتريپسين B یک جایگزین موثر برای ترکیبات آنتی موan بوده ولی متاسفانه سمیت بالایی داشته و گران قیمت است(۶-۱۳). مورفین دارای اثرات متنوعی بر قسمت های مختلف بدن است و به همین دلیل در پزشکی به صورت گسترده ای مورد استفاده قرار می‌گیرد. مطالعات مختلف آزمایشگاهی و بالینی طیف وسیعی از اثرات مورفین شامل اثر ضد التهابی، آنتی فیبروتیک، آنتی تومور و محافظت کننده قلب و کلیه را نشان داده است از مهمترین آنها، اثر ایمونومودولاتوری (Immunomodulatory effect) است که این اثر در مورد عفونت های باکتریال به خوبی شناخته شده و در مورد لیشمانيوز احشایی نیز در چند مطالعه دیده شده است(۱۴-۱۹). در مطالعه Singal و همکاران، اگرچه تجویز داخل صفاقی دوز بالای مورفین در موش باعث تشدید عفونت لیشمانيوز احشایی (حاصل از لیشمانيا دونووانی) گردید اما دوز پایین این دارو باعث سرکوب عفونت شد و در روز سی ام درمان عفونت انگلی کاملاً ریشه کن گردید(۲۰). در خصوص تأثیر مورفین بر لیشمانيوز جلدی مطالعه ای صورت نپذیرفته است. از طرفی در بعضی مناطق ایران که سالک اندمیک است مشاهده گردیده است که از تریاک به صورت موضعی در درمان سالک استفاده کرده و از تأثیر مثبت آن ابراز رضایت می‌نمایند. با توجه به استقبال بیشتر بیماران از داروهای موضعی و هزینه پایین تر آن

یافته‌ها

بروز ضایعات لیشمانیوز حدود ۵ هفتہ پس از تلقیح اشکال پروماستیگوت لیشمانیا در قاعده دم موش‌ها مشاهده گردید و بتدریج در روزها و هفته‌های بعد اندازه آنها گسترش یافت. گسترش‌های تهیه شده از ضایعات بوجود آمده در همه گروه‌ها و مشاهده میکروسکوپی آنها اشکال آماستیگوت لیشمانیا را نشان داد و تأیید نمود که ضایعات همگی در اثر تلقیح انگل بوجود آمده بودند. اندازه زخمهای در هر یک از گروه‌های پنجم‌گانه در جدول ۱ خلاصه شده است.

در گروه A، میانگین اندازه زخمهای لیشمانیوز در هفته اول اندازه گیری زخم‌ها ۶/۵ سانتیمتر و در هفته پنجم (انتها طرح ۱۵/۷۵) ۱۵/۷۵ سانتیمتر بود. با توجه به آزمون آنالیز واریانس فاکتوریال مخلوط، بین اندازه زخم در هفته اول و هفته پنجم، اختلاف معنی داری وجود دارد ($P < 0.034$). در گروه B، میانگین اندازه زخمهای لیشمانیوز در هفته اول اندازه گیری ۴/۸۵ سانتیمتر و در هفته پنجم ۱۶/۳۳ سانتیمتر بود. آزمون آنالیز واریانس فاکتوریال مخلوط، اختلاف معنی داری بین اندازه زخم در هفته اول و هفته پنجم نشان داد ($P < 0.025$).

در گروه C، میانگین اندازه زخم‌های لیشمانیوز در هفته اول و پنجم اندازه گیری بترتیب ۵/۳۷ و ۱۵/۱۲ سانتیمتر بود که این اختلاف از نظر آماری معنی داری بود. (۰/۰۰۱) P . در گروه D، میانگین اندازه زخم‌های لیشمانیوز در هفته اول و پنجم بترتیب ۴/۹۱ و ۱۴/۲۱ سانتیمتر بود که اختلاف معنی داری را نشان داد. (۰/۰۳۱) P . در گروه E نیز میانگین اندازه زخم‌های لیشمانیوز در هفته اول و پنجم اندازه گیری بترتیب ۵/۲۵ و ۱۸/۷۵ سانتیمتر بود. با توجه به آزمون آنالیز واریانس فاکتوریال مخلوط، بین اندازه زخم در هفته اول و هفته پنجم، اختلاف معنی داری وجود دارد. (۰/۰۰۱) P .

Repeated measurement در تحلیل آماری بر اساس آزمون ANOVA بین گروههای مختلف در فواصل زمانی مشابه (هفته‌های اول، دوم، سوم، چهارم و پنجم) بین اندازه زخم‌ها اختلاف معنی داری وجود نداشت. همچنین اندازه زخم‌ها در هیچ یک از گروه‌های دریافت کننده موفرین با گروه کنترل (E) اختلاف معنی داری نداشتند. بر اساس آزمون فوک وزن موشهای در گروه‌های مختلف اختلاف معنی داری باهم و با گروه کنترل نداشتند. بر اساس آزمون آماری توکی، در کل دوره آزمایشات، اندازه ضایعات در گروه‌های مختلف با هم اختلاف معنی داری نداشتند و هیچ کدام از گروههای با گروه کنترل نیز اختلاف معنی داری نشان ندادند.

در گروه سوم (C) یک هفته پس از تلقیح انگل، موش‌ها تحت تزریق موفرین داخل صفاقی به مقدار $1/۷۵ \text{ mg/kg}$ (۱۰۰ μl معادل کلی $3/۵$ به ازای هر موش) قرار گرفتند که هفتاهای یکبار و به مدت ۳ هفته ادامه یافت. مقدار دوز دارو بر اساس مطالعه Singal و همکاران محاسبه گردید (۲۰). در گروه چهارم (D) پنج هفته پس از تلقیح انگل (پس از پیدایش زخمهای) تحت تزریق موفرین داخل صفاقی به مقدار $1/۷۵ \text{ mg/kg}$ (۱۰۰ μl معادل کلی $3/۵ \mu\text{g}$ به ازای هر موش) قرار گرفتند که هفته‌ای پیکار و به مدت ۳ هفته ادامه یافت. گروه پنجم (E) گروه کنترل بودند که بعد از تلقیح انگل به آنها، هیچ اقدام درمانی روی آنها صورت نگرفت و تنها از نظر روند بروز و اندازه ضایعات و مقایسه با سایر گروه‌ها از نظر نتایج درمانی تا آخر طرح تحت بررسی قرار گرفتند. در ضمن، تعداد ۱۰ سر موش بدون تلقیح انگل در طول دوره مطالعه نگهداری شدند تا در صورت بروز هرگونه ضایعه پوستی یا اشکال دیگر در موشهای بدون ارتباط با آلدوجی انگلی، مشخص گردد. در تعداد ۵ سر از موشهای سالم نیز تنها ژل خنثی (بدون مرفن) بر روی دم آنها به مدت یک هفته مالیده شد تا از عدم تأثیر ژل بر ایجاد ضایعه اطمینان حاصل گردد.

از هفته پنجم پس از تلقیح انگل، بعد از ایجاد زخم‌های سالک در موش‌ها، اندازه گیری زخم‌ها به کمک vernier-caliper هفته‌ای یکبار تا ۵ هفته صورت گرفت و داده‌ها در دفتر مربوطه ثبت گردید. در هر بار دو قطر متقاطع از ضایعه بوجود آمده اندازه گیری و میانگین آنها بعنوان اندازه زخم محاسبه و ثبت گردید. همچنین در پایان طرح وزن موش‌ها در تمام گروه‌ها اندازه گیری و ثبت گردید. جهت اثبات وجود انگل و رشد آن به شکل آماستیگوت (لیشمانیایی) در ضایعات بوجود آمده در قاعده دم موشهای، از تعدادی از موشهای در همه گروههای آزمایش و کنترل، با خراش دادن کناره زخمهای نمونه برداری انجام و پس از تهیه گسترش روی لام و رنگ آمیزی با گیمسا، با استفاده از عدسی $100\times$ میکروسکوپ، اشکال آماستیگوت لیشمانیا مورد جستجو قرار گرفت.

پس از تکمیل اندازه گیری زخم‌های لیشمانیوز جلدی در قاعده دم موش‌ها در تمام گروه‌ها (A, B, C, D, E) طبق روایی که قبل از توضیح داده شد و پس از اندازه گیری وزن کلیه موش‌ها در اتمام طرح، برای تعییزی و نجليسی داده‌ها، از نرم افزار SPSS-15 و آنالیز واریانس فاکتوریال مخلوط Repeated measurement ANOVA، آزمون توکی و نتایج مقادیر P-value کمتر از ۰/۰۵ معنی دار در نظر گرفته شد.

جدول ۱: میانگین اندازه زخم لیشمانیوز جلدی و میانگین وزن در موش‌های دریافت کننده موفرین و گروه کنترل

گروه موش	۵	۱	۲	۳	۴	۵	میانگین قطر زخمهای به میلیمتر در نوبتهاي مختلف از زمان بروز		میانگین وزن (گرم)	میانگین وزن (گرم)
							در پایان طرح	در پایان طرح		
A	۶/۵۰	۸/۸۵	۱۰/۴۲	۱۴/۸۵	۱۵/۷۵	۱۹/۶۷	۱۹/۶۷	۱۹/۶۷	۱۵/۷۵	۱۵/۷۵
B	۴/۸۵	۷/۵۷	۹/۱۶	۱۵/۶۶	۱۶/۳۳	۱۷/۸۱	۱۷/۸۱	۱۷/۸۱	۱۶/۳۳	۱۶/۳۳
C	۵/۳۷	۶/۵۰	۸/۷۵	۱۲/۸۷	۱۵/۱۲	۱۹/۸۷	۱۹/۸۷	۱۹/۸۷	۱۵/۱۲	۱۵/۱۲
D	۴/۹۱	۵/۷۵	۶/۰۰	۱۲/۲۵	۱۴/۲۱	۱۸/۷۱	۱۸/۷۱	۱۸/۷۱	۱۴/۲۱	۱۴/۲۱
E	۵/۲۵	۷/۸۷	۹/۸۷	۱۴/۷۵	۱۸/۷۵	۱۹/۶۰	۱۹/۶۰	۱۹/۶۰	۱۸/۷۵	۱۸/۷۵

بحث

پوستی داشته و بعد از ۴ هفته مجدداً بیماری شروع به پیشافت کرده است^(۶). در یک مطالعه که در کانادا بر روی این ماده و متabolیت آن S-28463-۲۸۷۰ انجام شده هیچ نوع اثر درمانی برای آن گزارش نشده است^(۷). مطالعات زیادی بر روی انواع ترکیبات پارومومایسین برای درمان لیشمانیوز جلدی انجام شده که اثربخشی ترکیب پارومومایسین ۱۵٪ با متیل بنزوتونیوم ۱۲٪ در زمینه پارافین نرم سفید بیشتر از سایر ترکیبات پارومومایسین بوده است^(۸). مایپار و همکارانش در دانشگاه علوم پزشکی اهواز طی تحقیقی که روی اثر اپیوم موضعی (تربیاک) در مدل کارآزمایی بالینی روی بیماران انجام داده اند به این نتیجه رسیده اند که این دارو تاثیری در درمان سالک جلدی در انسان ندارد.^(۹)

در مطالعه ای که بر روی موش‌ها انجام شده مشاهده گردید که تجویز داخل صفاقی دوز پایین مورفین به موش باعث تقویت colony stimulating factor (CSFs) شده در حالی که دوز بالای آن باعث مهار تولید CSFs) می‌شود بعلاوه اینکه رسپتورهای اگونیست μ -اپیوئیدی (DAGO) و انتاگونیست‌های delta اپیوئیدی (DPDPE) به ترتیب باعث تقویت و مهار تولید CSFs می‌شود. بنابراین این دارو در دوزهای پایین باعث سرکوب عفونت لیشمانیوز احشایی (دونووانی) شده در حالی که دوز بالای آن باعث تشدید عفونت می‌شود. در ضمن دیده شده که در روز سی ام درمان با دوز پایین مورفین عفونت لیشمانیوز احشایی کاملاً ریشه کن شده در حالی که دوز بالای مورفین باعث تشدید عفونت در هامستر شده است^(۱۰).

با توجه به مطالعات فوق که اثربخشی مورفین در درمان لیشمانیوز احشایی از طریق عملکرد ایمونومودولاتوری دیده شده و با توجه به اثربخشی داروهای ایمونومودلاتور مثل Imiquimod، احتمال می‌رفت که مورفین نیز با مکانیسم تقویت سیستم ایمنی بتوند عفونت‌های پوستی لیشمانیوز (سالک) را سرکوب نماید ولی مطالعه ما آن را تایید نکرد. با توجه به جدول ۱ در همه گروه‌ها (A تا E) اندازه ضایعات در طول زمان افزایش قابل توجه یافته است که با توجه به آزمون واریانس فاکتوریال مخلوط در همه گروه‌ها، این افزایش اندازه ضایعات در طول ۵ هفته معنی دار بود و این امر نشان می‌داد زخم ناشی از انگل لیشمانیا در اکثر موشهای مورد آزمایش بطور طبیعی در حال پیشافت بوده است.

Repeated measurement ANOVA با توجه به آزمون توکی و آزمون اختلاف اندازه ضایعات بین گروه‌های مختلف با هم و با گروه کنترل در فواصل زمانی مشابه و بطور کلی در کل دوره بررسی، معنی دار نبود. این نتایج نشان داد که استفاده از مورفین چه بصورت ژل موضعی و چه بصورت تریکن داخل صفاقی تأثیری بر بهبودی زخم‌های ناشی از لیشمانیا در موش BALB/C نداشته است.

در مطالعات Singal و همکاران که قبل در خصوص اثر مورفین داخل صفاقی روی لیشمانیوز احشایی (با عامل لیشمانیا دونووانی) انجام گردید مشاهده شد که دوزهای پایین مورفین (۲/۵ mg/kg و ۱/۷۵ mg/kg) به صورت زیر جلدی روی هامسترها و BALB/C باعث بهبود عفونت احشایی با کاهش اندازه طحال و کاهش تعداد لوکوسیت‌ها و فاگوسیت‌ها در داخل پریتوئن شده و بر عکس دوزهای بالای مورفین (۵۰ mg/kg و ۲۰ mg/kg) اثر متناقضی داشته و باعث تشدید عفونت بصورت بزرگ شدن طحال و افزایش تعداد لوکوسیت‌ها و فاگوسیت‌های داخل صفاقی شده است؛ در این مطالعات نشان داده شده که اثر دوز پایین مورفین بوسیله اثر ایمونومودلاتوری مورفین به کمک سایتوکینها ی اینترلوکین ۱۲ و فاکتور نکروز تومoral و اینترفرنون گاما و فاکتورهای رشد سلولی اعمال می‌شود^(۱۱).

تولید ترکیباتی که بصورت موضعی در درمان لیشمانیوز جلدی استفاده شود می‌تواند کمک بزرگی برای غلبه بر مشکلات مربوط به ترکیبات آنتیموان باشد که به همین خاطر چندین مطالعه با ترکیبات موضعی برای درمان لیشمانیوز جلدی انجام شده است ولی این تحقیقات هنوز جامع و کامل نبوده درمان لیشمانیوز جلدی در بیماران استفاده شده ترکیب پارومومایسین با کلرید متیل بنزوتونیوم ۱۵٪، کلرید ستاکونیوم ۱۲٪ با سولفوکسید دی متیل ۱۲٪ از همه موثر بوده است و بقیه مواد یا اثر چشم گیری نداشته و یا سمیت بالایی داشتند^{(۱۲)، (۱۳)}.

محبعلی و همکارانش در یک مطالعه به اثر بخشی پماد پارومومایسین روی ضایعه ایجاد شده روی قاعده دم موش با لیشمانیا مازور پرداختند و گزارش کردند که پماد پارومومایسین بر این ضایعات موثر است^(۱۴). همچنین در مطالعه‌ای اثربخشی پارومومایسین به همراه جنتامایسین سولفات در درمان ضایعات جلدی موش‌های BALB/C الوده به لیشمانیا مازور به میزان ۸۰ درصد دیده شده است^(۱۵). دوز ۱۲۰ میلی مولار آرژینین و سیتیروین در مقایسه با دوزهای دیگر این داروها قادر به کنترل رشد و تکثیر انگل لیشمانیا در محیط کشت ماکروفازی و محیط in vivo موشها بوده که این اثر در یک مطالعه که توسط رزمجو و همکارانش انجام شده داده است که احتمالاً از طریق تحریک تولید NO و سایر سایوتوتوكسین‌ها توسط ماکروفازها بوده است^(۱۶).

در مطالعه‌ای که برای بررسی اثربخشی آمفوتیریسین B داخل پارافین سفید نرم حاوی کلرید متیل بنزوتونیوم ۱۲٪ بطور موضعی بر روی لیشمانیوز جلدی در موش‌ها انجام شده، این دارو در این مورد موثر نبوده، در صورتی که فرم سیستمیک آن تاثیر داشته است^(۱۷). در تحقیقی که روی اثربخشی Sitamaquin dihydrochloride موضعی بر لیشمانیوز جلدی در سال ۲۰۰۶ در لندن انجام شده اثربخشی آن بر روی پروماستیگوت‌ها در محیط in vitro دیده شده ولی روی موش‌های C (محیط in vivo BALB/C) نداشته است^(۱۸).

همچنین در مطالعه دیگری که در انسستیو پارازیتولوژی کنیا انجام شده اثربخشی "داروی حاوی diminazene" در محیط in vitro فلوكونازول بر روی ضایعات پوستی لیشمانیا مازور و لیشمانیا آمازونزیس ایجاد شده و در محیط BALB/C نیز روی موش‌های in vivo نشان داده شده ولی کاربرد آن با تأخیر ۸ هفته ای روی ضایعات، موثر نبوده است^(۱۹). در مطالعه دیگری، مقایسه اثربخشی دو داروی موضعی پارومومایسین و فلوكونازول بر روی ضایعات پوستی لیشمانیا مازور و لیشمانیا آمازونزیس ایجاد شده روی موش‌های BALB/C نشان داد که پارومومایسین موضعی از فلوكونازول بسیار موثر بوده و باعث بهبودی ضایعات بعد از ۲۸ روز از درمان شده ولی فلوكونازول موضعی اثری نداشته است^(۲۰). مطالعه‌ای در دانشگاه علوم پزشکی اهواز به اثر عصاره گل ختمی روی فرم پروماستیگوت لیشمانیا در محیط کشت پرداخته که در این مطالعه اثر درمانی مثبت دیده شده اما روی مدل‌های حیوانی و انسان تحقیق جامعی صورت نگرفته است^(۲۱).

بریفوزین (Perifosine) یک الکل فسفولیپید جدید است که اثربخشی آن بر روی گونه‌های مختلف لیشمانیا در محیط in vitro در یک مطالعه دیده شده که اثر آن شبیه Miltefosine و بیشتر از Edelfosine بوده است^(۲۲). طی مطالعه‌ای در سوریه که روی لیشمانیوز جلدی بعمل آمده درمان موضعی با Imiquimod روی بیماران اثربخشی گزایی بر ضایعات

ماژور در موش‌های BALB/C تاثیری نداشته است. برای اثبات بهتر نتایج این مطالعه پیشنهاد می‌شود مطالعات مشابه با دوزها و اسکال مختلف مورفين بصورت تزریقی و موضعی استفاده گردد. همچنین مطالعه روی حیوانات دیگر آزمایشگاهی نظری موش‌های سوری معمولی آزمایشگاه و هامستر که در آنها انگل لیشمانیا ماژور ایجاد بیماری می‌کند استفاده گردد زیرا در موش‌های BALB/C رشد انگل لیشمانیا ماژور سریع بوده و گاهی ایجاد ضایعات منتشر و احتشامی می‌کند ولی در موش‌های سوری سرعت رشد انگل کم بوده و به مدت طولانی بصورت جلدی باقی می‌ماند. همچنین با توجه به اینکه ممکن است ترکیبات دیگر موجود در تریاک روی لیشمانیا ماژور موثر باشد توصیه می‌شود که مواد موجود در تریاک تجزیه و شناسایی شده و از آنها جهت پروره تحقیقاتی در درمان لیشمانیوز جلدی به صورت موضعی استفاده گردد.

تشکر و قدردانی

هزینه این پژوهش از محل اعتبارات معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی زاهدان تأمین گردیده است. ضمناً، از همکاری صمیمانه مسئولین آزمایشگاه بهداشت مواد غذایی مرکز بهداشت استان به جهت در اختیار قرار دادن فضا و امکان کشت و تولید انگل لیشمانیا تشکر و قدردانی می‌گردد.

اما در مطالعه ما دوز پایین مورفين 0.75 mg/kg بصورت داخل صفاقی اثری در درمان و پیشگیری از ایجاد ضایعات جلدی ناشی از لیشمانیا ماژور نداشت و اندازه ضایعات در گروههای C و D با گروه کنترل هیچ تفاوتی نداشت و آنها استفاده شده (گروههای C و D) با گروه کنترل هیچ تفاوتی نداشت و با وجود درمان اندازه ضایعات رو به رشد بود. با توجه به این یافته‌ها به نظر می‌رسد که سلول‌های التهابی درگیر در واکنش ایمنی علیه لیشمانیا ماژور متفاوت از لیشمانیا دونووانی باشد و به همین خاطر سایتوکین‌های تولید شده توسط مورفين اثری روی سلولهای ایمنی علیه لیشمانیا ماژور ندارد.

تا کنون مطالعات جامعی در زمینه اثر مورفين موضعی روی لیشمانیوز جلدی ناشی از لیشمانیا ماژور انجام نشده و فقط شواهدی دال بر تأثیر تریاک بر زخم‌های سالک در مناطقی از جنوب شرق کشور بر اساس تجربیات محلی موجود است که با نتایج حاضر متفاوت است. با توجه به اینکه مرفین بخشی از ترکیب تریاک است، این احتمال نیز وجود دارد که ماده موثره آن بخش دیگری از ماده تریاک و یا همراهی و تأثیر توأم آن با مورفين باشد. مطالعه اهواز نیز حاکی از این است که اپیوم موضعی (تریاک) در مدل کارآزمایی بالینی روی بیماران تاثیری در درمان سالک در انسان نداشته است.

مطالعه ما نشان داد که مورفين چه بصورت موضعی و چه بصورت تزریق داخل صفاقی در پیشگیری و درمان لیشمانیوز جلدی ناشی از لیشمانیا

REFERENCES

- Yaghoobi-Ershadi MR, Akhavan AA, Abai MR, Ebrahimi B, Zahraei-Ramazani AR, Vafaei-Nezhad R, et al. Epidemiological study in a new focus of cutaneous leishmaniasis in the Islamic Republic of Iran. East Mediterr Health J; 2003 Jul 9; 8:16-26.
- Motazedian H, Noamanpoor B, Ardehali S. Characterization of Leishmania parasites isolated from provinces of the Islamic Republic of Iran. East Mediterr Health J; 2002 Mar-May 8; 338-44.
- Desjux P. Programme for the surveillance and control of leishmaniosis. World Health Organization , 2001. Available from: www.WHO.int/emc/diseases/leish/index.html.
- Jeronimo SMB, Sousa AQ, Pearson RD. Leishmania species; visceral (kala -azar), cutaneous and mucocutaneous leishmaniasis. In: Mandel, Douglas, Bennett's. Principle and practice of infectious disease. 6th ed. 2005; P: 3145-3155.
- Fazaeli A, Fouladi B, Sharifi I. Emergence of cutaneous leishmaniasis in a border area at south-east of Iran: an epidemiological survey. J Vector Borne Dis; 2009 Mar 46; 36-42.
- Seeberg J, Daoud S, Pammer J. Transient effect of topical treatment of cutaneous leishmaniasis with Immiquimod. Int J Dermatol; 2003 42; 576-579.
- Buart S, Matlashewski G. Treatment of experimental leishmaniasis with the immunomodulators imiquimod and S-28463; Efficacy and mode of action. J Infect Dis; 1999 179; 1485-1494.

8. Arana BA, Mendosa CE, Rizzo NR, Kroeger A. Randomized, controlled, double blind trial of topical treatment of cutaneous leishmaniasis with paromomycin plus methylbenzethonium chloride ointment in Guatemala. *Am J Trop Med Hyg*; 2001 Nov 65; 466-470.
9. Joseph EL, Geoffery P, Wittzum E. Development of topical treatment for cutaneous leishmaniasis caused by Leishmania major in experimental animals. *Antimicrobial Agents and Chemotherapy*; 1984 45(6); 745-751.
10. Peterson PK, Molitar TW, Chao CC. The opioid –cytokine connection. *J Neuroimmunol*; 1998 Mar 83 (1-2); 63-69.
11. Frankenorg S. Efficacious topical treatment for murine cutaneous leishmaniasis with ethanol formulation of amphotericin-B. *Antimicrob Agents Chemother*; 1998 Dec 42(12); 3092-3096.
12. Garnier T, Brown B, Lawrence M, Simon L. In-vitro studies on a topical formulation of sitamaquine dihydrochloride for cutaneous leishmaniasis. *J Pharmacy Pharmacol*; 2006 58; 1043-1054.
13. Macharia JC, Bourdicon AJ, Gicheru MM. Efficacy of Trypan; a diminazene based drug as antileishmanial agent. *Acta Trop*; 2004 92; 267-272.
14. Dina A, Gitman M. Immunomodulatory effect of Morphine; therapeutic implication, *Expert Opin Drug Saf*; 2005 Jul 4(4); 665-75.
15. Yaha MD, Watson RR. Immunomodulation by morphine and marijuana. *Life Sci*; 1987 Dec; 41(23); 2503 -2510.
16. Carrigan KA, Lysle DT. Morphin-6 beta-glucoronide induces potent immunomodulation. *Int Immunopharmacol*. 2001 May; 1(5); 821-31.
17. Singal P, Singal PP. Leishmania donovani amastigote component induced Colony-Stimulating Factor production by macrophages; modulation by morphine. *Microb Infect*; 2005 Feb; 7(2); 148-56.
18. Singh PP, Singal P. Morphine-induced neuroimmunomodulation in murine visceral leishmaniasis: the role(s) of cytokines and nitric oxide. *J Neuroimmune Pharmacol*. 2007 Dec;2(4):338-51. Epub 2007 Oct 10.
19. Alavi-Naini R. Topical morphine for the treatment of cutaneous leishmaniasis. *Med Hypotheses*; 2008; 70(1); 81-84.
20. Singal P, Khinkar AG, Singh S, Singh PP; Neuroimmunomodulatory effect of Morphine in Leishmania donovani-infected Hamsters. *Neuroimmunomodula*; 2002/2003;10; 261-269.
21. Mussi SV, Fernandes AP. Comparative study of the efficacy of formulations containing fluconazole or paromomycin for topical treatment of infection by leishmania major and leishmania amazonensis. *Parasitol Res*; 2006; 10; 394-396.
22. Kroewiecki A, Leon S, Scott P, Abraham D. Activity of azithromycin against Leishmania major in vitro and in vivo. *Am J Trop Med Hyg*; 2002; 67 (3); 273-277.
23. Chen M, Christensen SB, Blom J, Lemmich E, Nadelmann L, Fich K, et al. Licochalcone A, a novel antiparasitic agent with potent activity against human pathogenic protozoan Species of Leishmania. *Antimicrob Agents Chemother*; 1993 Dec, 37(12); 2550-2556.

۲۴. مجعی مهدی، یعقوبی پریسا، هوشمند بدخشن، خامسی پور علی. اثر پماد پارومومایسین تهیه شده در ایران بر لیشمانیوز جلدی ناشی از لیشمانیا مازور در مدل موشی. *فصلنامه بیماری‌های پوست دانشگاه علوم پزشکی تهران زمستان ۱۳۸۲*: شماره ۲۶ صفحات ۸۸ تا ۹۴.

۲۵. طلوعی سپیده، حجازی سیدحسین، مستقیم مهیار، صادقیان گیتی، اصلیان علی، شاطالبی محمد علی، اثر درمانی فیلم های پارومومایسین سولفات به همراه جنتامايسن در درمان ضایعات جلدی موش های BALB/C آلوده به لیشمانيا مازور. مجله علوم پایه پزشکی ایران بهار ۱۳۸۳: جلد ۷ شماره ۱، صفحات ۱۲ تا ۱۶.
۲۶. رزمجو الهام، زواران حسینی احمد، دلیمی اصل عبدالحسین. مطالعه اثر افزودن آرژینین و سیتروولین in vivo و in vitro بر مهار تکثیر انگل لیشمانيا مازور (L.major) در موش BALB/C. مجله پزشکی کوثر زمستان ۱۳۷۸: جلد ۴ شماره ۴، صفحات ۲۵۹ تا ۲۶۹.
۲۷. مراغی شریف، فیض حداد محمد حسین، لیراوی محمد. بررسی اثر آزمایشگاهی گل ختمی بر روی فرم پروماستیگوت لیشمانيا مازور. مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی استان زنجان بهار و تابستان ۱۳۸۷: شماره ۲۶ و ۲۷، صفحات ۱۵ تا ۲۰.
28. Cabrera-serra MG, Lorenzo-Morales J, Marialina Romero. Basilio Valladares. Jose E. Pinero. In vitro activity of perifosine: a novel alkylophospholipid against the promastigote stage of Leishmania species. Parasitol Res; 2007; 100(5); 1155-1157.
۲۹. مایپار علی، کاووسی حسین، دباغ محمد علی. بررسی اثر اپیوم موضعی در درمان سالک. مجله علوم پزشکی دانشگاه علوم پزشکی اهواز تابستان ۱۳۸۰: چهارم، شماره چهار، صفحه ۲۳-۲۷.