

تأثیر عصاره آبی ریزوم مرغ (*Cynodon dactylon* L. Pers.) بر مالون دی آلدئید پلازما و نفروپاتی ناشی از دیابت در رت

آزاده اسکندری^۱، رضا حیدری^۲، فرح فرخی^۳، زهرا سلیمی^۴

چکیده

زمینه و هدف: امروزه استرس اکسیداتیو و رادیکال‌های آزاد ناشی از آن به عنوان یک عامل مهم در پاتوژنی ناشی از دیابت شناخته می‌شود. در این مطالعه تأثیر عصاره آبی ریزوم مرغ بر نفروپاتی ناشی از دیابت و پراکسیداسیون لیپیدها در پلازما بررسی شده است. **روش تحقیق:** در این مطالعه تجربی، ۳۰ رت نر بالغ نژاد ویستار به طور تصادفی در ۵ گروه ۶تایی قرار گرفتند. به رت‌های گروه کنترل سرم فیزیولوژی تزریق شد. رت‌های گروه دوم، با تزریق داخل صفاقی استرپتوزوتوسین (*STZ*) با دوز 70 mg/kg, ip دیابتی شدند. به رت‌های دیابتی گروه سوم، چهارم و پنجم، عصاره آبی ریزوم مرغ به ترتیب با دوزهای ۵۰، ۲۵۰ و 500 mg/kg به مدت ۴ هفته خوراندند. بعد از پایان دوره تیمار، از قلب رت‌ها خون‌گیری به عمل آمد و بعد از بازکردن حفره شکم، کلیه‌ها برداشته شد و در محلول فرمالین 10% قرار گرفت. میزان مالون دی‌آلدئید (*MDA*) پلازما به عنوان شاخص پراکسیداسیون لیپیدها مورد سنجش قرار گرفت. نمونه‌های کلیوی نیز بعد از برش‌گیری و رنگ‌آمیزی، از نظر تغییرات ساختمانی بررسی شدند. **یافته‌ها:** سطح *MDA* پلازما در رت‌های دیابتی درمان شده با عصاره در دوز 500 mg/kg کاهش معنی‌داری نسبت به گروه دیابتی کنترل نشان داد ($P=0/01$). در کلیه موش‌های دیابتی گروه کنترل تحلیل گلوومرولی، اتساع فضای ادراری و تغییرات هیالینه شدن جدار عروق مشاهده شد. این تغییرات در رت‌های تحت تیمار با عصاره تخفیف نشان داد. **نتیجه‌گیری:** نتایج این مطالعه نشان داد که عصاره آبی ریزوم مرغ سبب کاهش پراکسیداسیون لیپیدهای پلازما و تخفیف آثار بافتی نفروپاتی دیابتی می‌شود.

واژه‌های کلیدی: دیابت، مرغ، لیپید، پراکسیداسیون، لیپید، نفروپاتی

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند. ۱۳۹۰؛ ۱۸(۴): ۲۶۵-۲۷۴

دریافت: ۱۳۸۹/۷/۱۸ پذیرش: ۱۳۹۰/۴/۲۸

^۱ نویسنده مسؤول، کارشناس ارشد فیزیولوژی جانوری، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه ارومیه، ایران

آدرس: ارومیه- بلوار دانشگاه- کیلومتر ۱۱ جاده سرو- دانشکده علوم دانشگاه ارومیه

تلفن: ۲۷۷۶۷۰۷، شماره: ۲۷۷۶۷۰۷، پست الکترونیک: azade.eskandary@yahoo.com

^۲ استاد بیوشیمی، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه ارومیه، ایران

^۳ استادیار بافت‌شناسی، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه ارومیه، ایران

^۴ کارشناس ارشد فیزیولوژی جانوری، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه ارومیه، ایران

مقدمه

مطالعات نشان می‌دهند که استرس اکسیداتیو و رادیکال‌های آزاد ناشی از آن نقش مهمی در ناهنجاری‌های دیابت از جمله نفروپاتی ناشی از دیابت دارند (۱). در سال‌های اخیر نشان داده شده است که در سندرم دیابت، پراکسیداسیون لیپیدها بالا رفته که می‌تواند در شرایط مزمن در آسیب بافتی شرکت کند (۲). بررسی‌ها نشان داده است که هایپرگلیسمی مزمن باعث افزایش در تولید رادیکال‌های آزاد مخصوصاً گونه‌های فعال اکسیژن (ROS) می‌شود. هایپرگلیسمی از طریق خوداکسایشی گلوکز، گلیکوزیله شدن غیرآنزیمی پروتئین (۳)، فعال شدن داخل سلولی مسیر سوربیتول و افزایش گلیکولیز (۴)، باعث تولید ROS می‌شود؛ در ضمن پراکسیداسیون چربی‌ها نیز در تولید رادیکال‌های آزاد و استرس اکسیداتیو در افراد دیابتیک نقش دارد (۵). رادیکال‌های آزاد، اتم‌ها یا مولکول‌هایی هستند که دارای یک یا چند جفت الکترون در مدار خارجی خود هستند و به دلیل وجود تک الکترون، مولکول‌هایی بسیار فعال و واکنش‌پذیر هستند. رادیکال‌های آزاد دائماً در سلول در حال سنتز هستند. منشأ سلولی آنها می‌تواند ناشی از متابولیسم درون سلولی یا نشت از میتوکندری‌ها متعاقب تنفس سلولی باشد (۶). مهمترین گونه‌های فعال اکسیژن شامل یون‌های سوپراکسید (O_2^-)، هیدروژن پراکسید (H_2O_2) و هیپوکلریک اسید ($HOCl$) می‌باشند. از گونه‌های غیر اکسیژنی موجود، گونه‌های فعال نیتروژن (RNS) هستند که شامل نیتریک اکساید (NO) و پراکسی نیتريت می‌باشند. ROS و RNS به طور مداوم توسط سیستم‌های آنتی‌اکسیدانی داخل و خارج سلول حذف می‌شوند. تولید کنترل نشده ROS و RNS باعث تخریب ماکرومولکول‌های داخل سلولی نظیر DNA، لیپید و پروتئین‌ها می‌شود (۷). زمانی که دفاع آنتی‌اکسیدانتی در بدن جهت مقابله با رادیکال‌های آزاد کافی نباشد، استرس اکسیداتیو پدید می‌آید. رادیکال‌های آزاد افزایش یافته در استرس اکسیداتیو، به روش‌های مختلفی باعث آسیب

می‌شوند. یکی از روش‌های ایجاد آسیب، تخریب اسیدهای چرب غیر اشباع (PUFA) می‌باشد که در غشا سلول به کار رفته‌اند. باندهای دوگانه در این تیپ از اسیدهای چرب، آنها را بسیار مستعد برای اکسیدشدن و تخریب می‌سازند. این تخریب سبب ایجاد ناهنجاری‌های دیابتی از جمله آسیب عروقی می‌شوند (۸). دیابت ملیتوس شایع‌ترین بیماری آندوکراین در انسان است که نفروپاتی دیابتی یکی از عوارض دراز مدت آن است و می‌تواند علت عمده مرگ در بیماران مبتلا به IDDM باشد. در چنین حالتی، کلیه دچار تغییرات مرفولوژیک بسیار می‌گردد که گلومرولوپاتی مهمترین تغییر ساختار کلیه بوده و به وسیله ضخیم‌شدن غشای پایه گلومرولی و افزایش حجم مزانژیال مشخص می‌گردد (۹). تشکیل انواع اکسیژن واکنشی از اثرات هیپیرگلیسمی است و هیپیرگلیسمی فاکتور مهمی در پیشرفت بیماری کلیوی می‌باشد. درمان آنتی‌اکسیدانتی می‌تواند درمانی برای نفروپاتی دیابتی باشد (۱۰). علت اصلی نفروپاتی دیابتی، گلیکوزیلاسیون غیر آنزیمی پروتئین‌های پلاسما و غشای پایه لوله‌ها و کلافه‌های گلومرولی است که در ابتدا قابل برگشت است ولی در مدت طولانی مولکول‌هایی مثل کلاژن پیوند غیر قابل برگشتی را با گلوکز تشکیل می‌دهند (۱۱).

پیشرفت جدید تکنولوژی و ظاهر شدن عوارض ناخواسته و گاهی جبران‌ناپذیر داروهای شیمیایی موجب شده تا یک بازنگری بنیادی توسط متخصصین جهت کشف مواد مؤثره گیاهان برای درمان بیماری به عمل آید. از طرفی کشور ما غنی از گیاهان دارویی است؛ لذا ضرورت اجرای کارهای تحقیقاتی و زیربنایی فیتوشیمی گیاهان دارویی به خصوص برای درمان بیماری‌های شایعی چون دیابت در جوامع امروزی اهمیت دارد (۱۲). از زمان‌های دور مرغ *Cynodon dactylon* در برخی از مناطق ایران از جمله در آذربایجان به عنوان یک گیاه دارویی شناخته شده و در طب سنتی این منطقه، ریشه و ریزوم آن برای درمان بیماری‌هایی نظیر تهوع، استفراغ، فشار خون بالا و ناراحتی‌های گوارشی استفاده

می‌شود (۱۳). این گیاه همچنین دارای خاصیت دیورتیکی، ضد التهاب (۱۴) و خلط آور بوده و در درمان سوزش مجاری ادراری، سنگ کلیه و پروستات کاربرد دارد (۱۵)؛ همچنین عصاره آبی گیاه در کنترل قند خون و کلسترول در رت‌های دیابتی شده با استرپتوزوتوسین (*STZ*) مفید بوده است (۱۶). اخیراً گزارش شده است که گیاه دارای اثرات حفاظتی در برابر آسیب‌های کبدی القاء شده توسط *STZ* می‌باشد (۱۷). در این تحقیق، تأثیر عصاره آبی گیاه مرغ بر میزان پراکسیداسیون لیپیدی پلاسما و نفروپاتی ناشی از دیابت، در رت‌های دیابتی شده با *STZ* مورد بررسی قرار گرفت.

روش تحقیق

جمع‌آوری گیاه

ریزوم گیاه مرغ (*Cynodon dactylon L.pers*) از منطقه درود لرستان جمع‌آوری و توسط هرباریوم دانشکده علوم دانشگاه ارومیه از نظر تاکسونومی مورد شناسایی قرار گرفت. سپس ریزوم گیاه در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد و در شرایط سایه، خشک گردیده و با استفاده از آسیاب مکانیکی به صورت پودر درآمد.

آماده‌سازی عصاره

به منظور تهیه عصاره آبی گیاه، به ازای ۱۵۰ میلی‌لیتر آب مقطر، ۱۰ گرم از پودر گیاه در داخل کارتوژ دستگاه سوکسله (*SOXHELT, England, Electrothermal*) قرار داده شد. بعد از ۱۲ ساعت عصاره به دست آمده توسط دستگاه روتاری (*Rotary, IKA-WERK, Japan*) *PV05 BASIC* خشک گردید.

حیوانات آزمایشگاهی

در این تحقیق از رت‌های نر بالغ نژاد *Wistar* با محدوده وزنی ۱۸۰-۲۳۰ گرم استفاده شد. این حیوانات تحت شرایط ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی، درجه حرارت کنترل شده 23 ± 2 درجه سانتی‌گراد و رطوبت نسبی هوا بین ۴۰ تا ۶۰ درصد نگهداری شده و دسترسی مداوم به آب و غذا

داشتند.

القاء دیابت در رت‌ها

برای ایجاد دیابت تجربی در رت‌ها از استرپتوزوتوسین (سیگما) با دوز 70 mg/kg استفاده شد (۱۸). این ماده ابتدا در بافر سیترات ($PH=4/5$ ، $1M$) حل شده و به روش داخل صفاقی به حیوانات تزریق شد. انتخاب این دوز از ماده با توجه به مطالعات انجام شده در این زمینه و همچنین آزمایش‌های مقدماتی صورت گرفت. رت‌های دیابتی شده، کاهش وزن به همراه ادرار فراوان و افزایش قابل ملاحظه قند خون داشتند. اندازه‌گیری گلوکز خون با استفاده از دستگاه گلوکومتر (*Accue Check, Germany*) انجام گرفت. برای این کار، قطره‌ای از خون با لانس‌زدن دم حیوان مستقیماً بر روی دستگاه گلوکومتر گذاشته شد. رت‌های با قند خون بالای 250 mg/dl به عنوان دیابتی در نظر گرفته شدند.

گروه‌بندی و تیمار

در این مطالعه تجربی، عصاره گیاهی در دوزهای مختلف و یا سرم فیزیولوژی به مدت ۴ هفته به صورت خوراکی و از طریق لوله داخل معدی (گاواژ) تیمار گردیدند. حجم ماده تیمار شده در تمامی گروه‌ها یک میلی‌لیتر بود. حیوانات به ۵ گروه ۶ تایی زیر تقسیم شدند:

گروه ۱) حیوانات سالم که با سرم فیزیولوژی تیمار شدند (گروه کنترل).

گروه ۲) حیوانات دیابتی که با سرم فیزیولوژی تیمار شدند.

گروه ۳) حیوانات دیابتی که عصاره را با دوز 50 mg/kg دریافت نمودند.

گروه ۴) حیوانات دیابتی که عصاره را با دوز 250 mg/kg دریافت نمودند.

گروه ۵) حیوانات دیابتی که عصاره را با دوز 500 mg/kg دریافت نمودند.

بررسی بیوشیمیایی

بعد از ۴ هفته تمام رت‌ها با اتر بیهوش شدند؛ سپس به وسیله سرنگ از قلب هر موش ۳ میلی‌لیتر خون گرفته شد.

قرار گرفتند. بعد از بررسی بافت‌ها، شدت تغییرات در مقطع‌های بررسی‌شده نمره‌گذاری گردید؛ به این صورت که اگر علائم مورد نظر در بافت طبیعی بود با علامت منفی در جدول مشخص می‌شد ولی هر چه شدت تغییرات نسبت به گروه کنترل بیشتر می‌گردید با درجه مثبت بیشتری در جدول مشخص می‌شد.

آنالیز آماری داده‌ها

با استفاده از آنالیز واریانس یک طرفه (*on-way*) *ANOVA* و تست *Tukey*، نتایج مورد مقایسه و بررسی گردیدند. نتایج به صورت $Mean \pm S.D$ ارائه گردید. معیار استنتاج آماری ($P < 0.01$) در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

نتایج نشان می‌دهد که القاء تجربی دیابت در رت‌ها، با افزایش قند خون (جدول ۱) منجر به افزایش سطح *MDA* پلاسما و کاهش وزن (جدول ۲) در رت‌های دیابتی در مقایسه با گروه کنترل شد؛ به علاوه سطح *MDA* پلاسما در رت‌های دیابتی تحت تیمار با عصاره، در دوز 500 mg/kg کاهش معنی‌داری نسبت به گروه دیابتی درمان نشده نشان داد ($P = 0.01$) و در همان حال این تغییرات با گروه کنترل سالم معنی‌دار نبود.

نمونه‌های خون با ماده ضد انعقاد *EDTA* مخلوط و سپس با دور ۳۰۰۰ به مدت ده دقیقه سانتریفوژ شدند. بعد از جداسازی پلاسما، سنجش میزان مالون دی‌آلدئید در پلاسما بر اساس روش *Darper* به ترتیب زیر صورت گرفت (۱۹).

$2/5$ میلی‌لیتر از تری کلرو استیک اسید $1/30$ به $0/5$ میلی‌لیتر از نمونه اضافه شد. بعد از انکوبه شدن مخلوط در 90°C درجه سانتی‌گراد برای ۱۵ دقیقه، مخلوط برای ۱۰ دقیقه در 3000°C دور سانتریفوژ شد. ۲ میلی‌لیتر از سوپرناتانت با یک میلی‌لیتر از تیوباربتوریک اسید $0/675\%$ ترکیب شد. ترکیب حاصل مجدداً در 90°C درجه برای ۱۵ دقیقه نگهداری و پس از سرد شدن در دمای اتاق، میزان جذب در 532 nm به وسیله اسپکتروفتومتر (*Biowave S2100 Diode Array* (England اندازه‌گیری شد.

پاتولوژی نمونه‌ها:

پس از انجام خونگیری، محفظه شکم باز و کلیه‌ها به دقت برداشته شدند. بعد از ایجاد برش در هر کلیه جهت انجام آزمایشات پاتولوژیکی، در محلول فرمالین $1/30$ قرار داده شد و حداقل ۴۸ ساعت در محلول فرمالین نگهداری شدند؛ سپس بعد از طی مراحل پردازش بافتی، نمونه‌ها با روش هماتوکسیلین-ائوزین (*H&E*) رنگ‌آمیزی شدند. لام‌های تهیه شده با میکروسکوپ نوری (*Zeiss Germany*) با درشت‌نمایی $\times 400$ از نظر تغییرات ایجاد شده مورد بررسی

جدول ۱- نتایج به دست آمده از بررسی مقایسه‌ای تاثیر دوزهای مختل از عصاره آبی مرغ بر میزان قند خون

قند خون (mg/dl)			گروه‌های آزمایش
T_4	T_2	T_0	
$69/5 \pm 1/94$ ^{a*}	$70/3 \pm 1/54$ ^{a*}	$69/8 \pm 1/55$	کنترل
$493/8 \pm 46/3$ ^{b*}	$471/5 \pm 51/08$ ^{b*}	$372/1 \pm 69/4$	دیابتی کنترل
$434/8 \pm 43/5$ ^{b*}	$443/8 \pm 44/7$ ^{b*}	$451/5 \pm 46/6$	دیابتی تیمار شده با دوز ۵۰
$377 \pm 65/4$ ^{b*}	$414/1 \pm 66/7$ ^{b*}	$483/3 \pm 56/6$	دیابتی تیمار شده با دوز ۲۵۰
$202/5 \pm 33/4$ ^{a*}	$235/1 \pm 36/9a$ ^{a*}	$337/7 \pm 26/7$	دیابتی تیمار شده با دوز ۵۰۰

a مقادیر فوق از نظر معنی‌دار بودن نسبت به گروه دیابتی کنترل مقایسه شده‌اند. *b*: مقادیر فوق از نظر معنی‌دار بودن نسبت به گروه کنترل غیر دیابتی مقایسه شده‌اند (* $P < 0.05$). مقادیر جدول به صورت $Mean \pm SEM$ بیان شده‌اند. T_0 : میانگین قند خون بعد از تزریق *STZ* در روز صفر T_2 : میانگین قند خون ۲ هفته بعد از تزریق *STZ*. T_4 : میانگین قند خون ۴ هفته بعد از تزریق *STZ*.

سطح MDA پلاسما در گروه‌های تحت تیمار با عصاره در دوز ۵۰ و 250mg/dl در مقایسه با گروه دیابتی درمان نشده کاهش نشان داد ولی این تغییرات از لحاظ آماری معنی‌دار نبود (جدول ۴).

تصاویر، تغییرات کلیوی را در گروه‌های مختلف نشان می‌دهند. شکل ۱- (الف، ب) وضعیت کلیه را در موش‌های گروه کنترل نشان می‌دهد که در آن شبکه گلومرولی و فضای ادراری در وضعیت طبیعی می‌باشند. همان‌طور که در شکل ۱- پ دیده می‌شود، در موش‌های دیابتی درمان نشده، در تمام موارد تغییرات کلیوی شامل: هیالینه‌شدن جدار عروق

آوران، وجود فضاهای خالی ما بین سلول‌های مزانژیال، ضخیم شدن غشاء پایه، اتساع فضای ادراری و تحلیل گلومرولی به تعداد زیاد قابل مشاهده است. شکل ۱- ت کلیه رت‌های تحت تیمار با عصاره در دوز 50mg/kg را نشان می‌دهد. تغییرات در این گروه مشابه با گروه دیابتی درمان نشده است. در این گروه، بهبودی قابل ملاحظه‌ای در وضعیت کلیه مشاهده نشد. شکل ۱- ج مربوط به رت‌های دیابتی درمان شده با عصاره در دوز 250mg/kg است که یک بهبودی نسبی را می‌توان در وضعیت کلیه مشاهده کرد.

جدول ۲- نتایج به دست آمده از بررسی مقایسه‌ای دوزهای مختلف عصاره آبی مرغ بر وزن بدن

وزن بدن (gr)					گروه‌های آزمایش
قبل از تزریق	هفته اول	هفته دوم	هفته سوم	هفته چهارم	
۱۸۴/۲±۱/۹	۲۰۶/۳±۲/۲۵ ^{a*}	۲۲۰/۴±۱/۶۵ ^{a*}	۲۳۰/۰±۰/۷۸ ^{a*}	۲۳۷±۱/۷۲ ^{a*}	کنترل
۱۸۲/۷±۱۰/۱	۱۶۹/۷±۶/۰۸ ^{b*}	۱۵۷/۶±۵/۸ ^{b*}	۱۵۱/۱±۵/۵۲ ^{b*}	۱۴۲/۳±۴/۶ ^{b*}	دیابتی کنترل
۲۱۱/۱±۴/۱	۱۹۶/۹±۴/۷ ^{a*}	۱۸۶/۲±۳/۹ ^{b*}	۱۷۹/۲±۴/۴۷ ^{b*}	۱۷۲/۶±۳/۵ ^{b*}	دیابتی تیمار شده با دوز ۵۰
۲۰۶/۵±۴/۵	۱۸۹/۰۵±۶/۸	۱۸۰/۷±۶/۵ ^{b*}	۱۷۴/۰۸±۵/۷ ^{b*}	۱۶۸/۷±۴/۸ ^{b*}	دیابتی تیمار شده با دوز ۲۵۰
۲۱۰/۸±۴/۹	۲۰۶/۳±۴/۴۱ ^{a*}	۱۹۴/۵±۷/۵ ^{a*}	۲۰۱/۴±۱۰/۳۷ ^{a*}	۱۸۹/۹±۱۱/۳ ^{a*}	دیابتی تیمار شده با دوز ۵۰۰

جدول ۳- مقایسه میانگین سطح مالون‌دی‌آلدئید پلاسما پس از مداخله در رت‌های دیابتی

گروه‌های آزمایش	MDA (میکرومول/گرم)
کنترل	۰/۹۹±۰/۶۱
دیابتی کنترل	۱/۵۸۴±۰/۲۷ ^{b*}
دیابتی تیمار شده با دوز ۵۰	۱/۱۴۴±۰/۵۷۰
دیابتی تیمار شده با دوز ۲۵۰	۱/۰۱۴±۰/۴۶۰
دیابتی تیمار شده با دوز ۵۰۰	۰/۵۸۳±۰/۱۹ ^{a*}

مقادیر به صورت $Mean \pm S.D$ بیان شده‌اند. a : مقادیر فوق از نظر معنی‌دار بودن نسبت به کنترل دیابتی بیان شدند. b : مقادیر فوق از نظر معنی‌دار بودن نسبت به گروه دیابتی تیمار شده با دوز 500mg/kg بیان شدند. $(P=0/01)$.

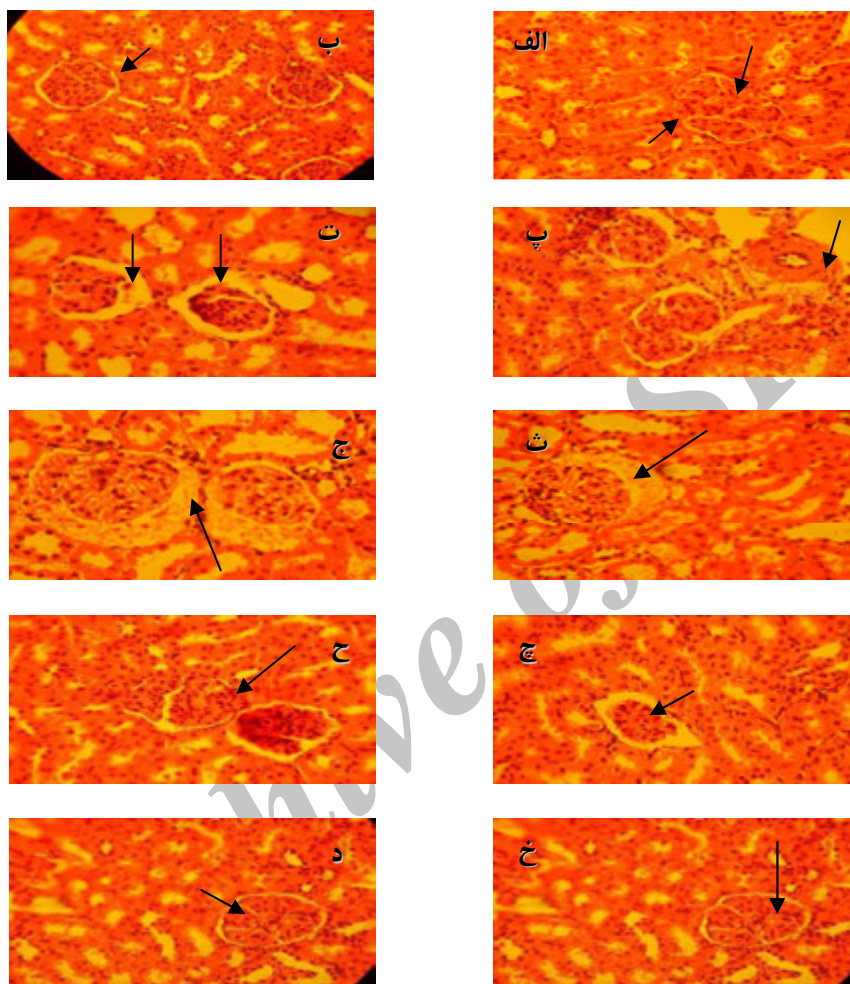
جدول ۴- مقایسه تغییرات بافتی کلیه در گروه‌های مختلف

گروه‌ها	کنترل	دیابتی	دیابتی شده با دوز ۵۰	دیابتی شده با دوز ۲۵۰	دیابتی شده با دوز ۵۰۰
تغییرات بافتی					
اتساع فضای ادراری	-	+++	+++	++	+
تحلیل گلومرولی	-	+++	+++	++	+
هیالینه‌شدن عروق	-	+++	-	-	-

-: طبیعی +: خفیف ++: متوسط +++: شدید.

در رت‌های درمان شده با دوز 500 mg/kg همانطور که در شکل ۱-ح دیده می‌شود، هیالینه‌شدن جدار عروق، اتساع فضای ادراری و تحلیل گلومرولی، کاهش قابل ملاحظه‌ای را

در مقایسه با گروه دیابتی درمان نشده نشان می‌دهد (جدول ۳).



شکل ۱- الف) تصویر میکروسکوپ نوری مقطع بافتی کلیه رت سالم، درشت‌نمایی $\times 400$ ، رنگ‌آمیزی H & E.

الف و ب) در گروه کنترل شبکه گلومرولی و فضای ادراری (پیکان) سالم و طبیعی بوده و تغییر پاتولوژیک خاصی در آن مشاهده نمی‌شود. پ و ت) تصویر میکروسکوپ نوری مقطع بافتی کلیه رت دیابتی درمان نشده، درشت‌نمایی $\times 400$ ، رنگ‌آمیزی H & E. در گروه دیابتی کنترل، تحلیل شبکه گلومرولی و اتساع فضای ادراری (پیکان) قابل مشاهده است. ث و ج) تصویر میکروسکوپ نوری مقطع بافتی کلیه رت درمان شده با عصاره با دوز 50 mg/kg درشت‌نمایی $\times 400$ ، رنگ‌آمیزی H & E. تغییرات ایجاد شده در فضای ادراری و شبکه گلومرولی (پیکان) مشابه با گروه دیابتی کنترل می‌باشد. چ و ح) تصویر میکروسکوپ نوری مقطع بافتی کلیه رت دیابتی درمان شده با عصاره با دوز 250 mg/kg ، درشت‌نمایی $\times 400$ ، رنگ‌آمیزی H & E. بهبود نسبی در وضعیت شبکه گلومرولی و فضای ادراری (پیکان) قابل مشاهده است. خ و د) تصویر میکروسکوپ نوری مقطع بافتی کلیه رت دیابتی درمان شده با عصاره با دوز 500 mg/kg ، درشت‌نمایی $\times 400$ ، رنگ‌آمیزی H & E. در گروه تیمار با دوز 500 mg/kg اتساع فضای ادراری و ضایعات گلومرولواسکروزیس (پیکان) کاهش قابل ملاحظه‌ای را نسبت به گروه دیابتی کنترل نشان می‌دهد.

بحث

نتایج را در ارتباط با محتوی فلاونوئیدی گیاه دانستند (۲۶)؛ همچنین مطالعات چندی نشان دادند که استفاده از ترکیبات حاوی آنتی‌اکسیدانی پلی‌فنولی مانند چای سبز، روغن زیتون و زنجبیل، سبب کاهش پراکسیداسیون لیپیدی و عوارض ناشی از دیابت خواهد شد (۲۷). با توجه به کاهش معنی‌دار *MDA* پلاسما که نشان‌دهنده کاهش پراکسیداسیون لیپیدی است، ممکن است عوامل دیگر مانند کاهش چربی در کبد و پلاسما در اثر مصرف عصاره مرغ نیز در کاهش پراکسیداسیون لیپیدی نقش داشته باشد (۲۸).

در این مطالعه، نفروپاتی ایجاد شده در اثر دیابت در رت‌های دریافت‌کننده عصاره مرغ، بهبودی قابل توجهی در اتساع فضای ادراری، تحلیل گلوامرولی و هیالینه‌شدن عروق نشان می‌دهد؛ همچنین مطالعات کرون و همکاران نیز تأثیر مفید مصرف آنتی‌اکسیدان‌ها را بر بهبود نفروپاتی دیابتی تأیید می‌کند (۲۹). به نظر می‌رسد که پراکسیداسیون لیپیدی و افزایش فعالیت آنزیم فسفولیپاز A_2 ، در آسیب کلیه دخیل باشد. این آنزیم باعث تولید پروستاگلندین I_2 (PGI_2)، ترومبوکسان A_2 (TXA_2) و پروستاگلاندین E_2 می‌گردد. PGI_2 گشادکننده عروق و TXA_2 ، منقبض‌کننده عروقی است و تعادل بین آنها در شرایط طبیعی موجب حفظ حالت طبیعی در تون عروقی می‌شود. مشخص شده است که در دیابت مزمن، TXA_2 افزایش و تولید PGI_2 کاهش می‌یابد. به هم خوردن تعادل بین TXA_2 و PGI_2 ، منجر به کاهش جریان خون گشته و در برخی اندام‌ها از جمله کلیه متعاقب کاهش جریان خون، بروز نفروپاتی افزایش می‌یابد (۳۰). Ha و همکاران بیان کردند که هیپرگلیسمی، مستقیماً استرس اکسیداتیو را در سلول‌های مزانژیال گلوامرولی افزایش می‌دهد. از طرف دیگر، استرس اکسیداتیو سبب القاء بیان *mRNA* (*Transforming growth factor beta2*) و *TGFβ2* و فیبرونکتین که ژن‌های دخیل در آسیب گلوامرولی هستند، می‌شوند. با مهار آسیب اکسیداتیو، تمام ناهنجاری‌های مرتبط با نفروپاتی دیابتی مهار می‌شود (۳۱).

افزایش تولید رادیکال آزاد و پراکسیداسیون لیپید، به سبب اختلال در سیستم آنتی‌اکسیدانی آنزیمی و غیر آنزیمی منجر به استرس اکسیداتیو می‌شود (۲۰). *Ahmed* و همکاران (۲۰۰۶) طی تحقیقی بیان نمودند که در بیماران دیابتی، هیپرگلیسمی به مدت طولانی منجر به افزایش استرس اکسیداتیو می‌شود که خود را به صورت افزایش در میزان *MDA* در افراد دیابتی نشان می‌دهد (۲۱). روند پراکسیداسیون چربی موجب تخریب ساختار غشاء، مهار فعالیت‌های آنزیمی و ایجاد شکستگی در ساختار *DNA* می‌شود (۲۲). مرور مجدد بخش نتایج، نشانگر این است که پراکسیداسیون لیپیدی در پلاسمای رت‌های دیابتی شده، با *STZ* افزایش می‌یابد. مکانیسم‌های زیادی در تولید استرس اکسیداتیو دخیل می‌باشند که از آن جمله می‌توان خوداکسایشی گلوکز، گلیکوزیله شدن پروتئین‌ها و برهمکنش محصولات نهایی گلیکوزیله شدن پیشرفته (*AGEs*) با رستورهای مخصوص‌شان بر روی ماکروفاژها را نام برد (۲۳). با توجه به اینکه *MDA* یکی از محصولات نهایی پراکسیداسیون اسیدهای چرب غیر اشباع در سلول است، افزایش رادیکال‌های آزاد باعث افزایش تولید *MDA* می‌شود. به طور معمول سطح *MDA* به عنوان یک مارکر از استرس اکسیداتیو و وضعیت آنتی‌اکسیدانی است (۲۴). *Seven* و همکاران (۲۰۰۴) افزایش معنی‌دار سطح *MDA* را در پلاسما و کبد رت‌های دیابتی گزارش کردند (۲۵). نتایج مطالعه حاضر نشانگر کاهش پراکسیداسیون لیپیدی در اثر مصرف عصاره آبی ریزوم مرغ می‌باشد؛ زیرا *MDA* که شاخص پراکسیداسیون لیپیدی است، در این مطالعه در اثر مصرف عصاره کاهش نشان می‌دهد. احتمال می‌رود در اثر مصرف عصاره، ظرفیت آنتی‌اکسیدانی پلاسما افزایش یافته است که سبب کاهش رادیکال‌های آزاد می‌شود. عبداللهی و همکاران نتایج مشابهی از اثر عصاره به دست آمده از *Satureja khuzestanica* را در رت‌های دیابتی به دست آوردند که این

به نظر می‌رسد که عصاره آبی مرغ، با مهار استرس اکسیداتیو در بهبود نفروپاتی حاصل از دیابت در رت‌های دیابتی عمل می‌کند.

رت‌های دیابتی، باعث کاهش معنی‌دار در سطح پراکسیداسیون لیپیدی پلازما می‌گردد؛ همچنین عصاره آبی مرغ می‌تواند اثرات مفیدی در تغییرات هیستولوژیکی کلیه در جریان بیماری دیابت داشته باشد؛ بنابراین تجویز عصاره در دوزهای بالاتر و برای مدت طولانی‌تر در مدل تجربی دیابت در تحقیقات آتی به عنوان یک پیشنهاد توصیه می‌شود.

نتیجه‌گیری

به طور خلاصه، نتایج تحقیق حاضر نشان داد که تجویز عصاره آبی مرغ به میزان 500 mg/kg به مدت ۴ هفته به

منابع:

- 1- Ha H²/₃Kim KH. Role of oxidative stress in the development of diabetic nephropathy. *Kidney Int Suppl.* 1995; 51: S18-21.
- 2- Baynes J²/₃Thorpe S. The role of oxidative stress in diabetic complication: A new perspective on an old paradigm. *Diabetes* 1999; 48(1): 1-9.
- 3- Nouroz-zadeh J²/₃Rahimi A²/₃Tajaddini SJ²/₃Trischler H²/₃Rosen P²/₃Halli Well B²/₃Beteridge DJ. Relationship between plasma measure of oxidative stress and metabolic control in NIDDM. *Diabetologia.* 1997; 40: 647-53.
- 4- Robertson RP. Chronic oxidative stress as a central mechanism for glucose toxicity in pancreatic islet beta cells in diabetes. *J Biol Chem.* 2004; 279(41): 42351-4.
- 5- Williamson JR²/₃Chang K²/₃Frangos M²/₃Kawamura T²/₃Nyengaard JR²/₃Van Den EM²/₃Kilo C²/₃Tilton RG. Hyperglycemic pseudo hypoxia and diabetic complications. *Diabetes.* 1993; 42(6): 801-13.
- 6- Keaney JF²/₃Loscalzo J. Diabetes, Oxidative stress and platelet activation. *Diabetes.* 1999; 99(2): 189-91.
- 7- Bonnefont-Rousselot D. Consequences of diabetic status on the oxidant/antioxidant balance. *Diabetes Metab.* 2000; 26(3): 163-71.
- 8- Baynes J²/₃Thorpe S. The role of oxidative stress in diabetic complication: A new perspective on an old paradigm. *Diabetes.* 1999; 48(1): 1-9.
- 9- Jakus V. The role of free radicals²/₃oxidative stress and antioxidant system in diabetic vascular disease. *Bratisl Lek Listy.* 2000; 101(10): 541-51.
- 10- Vessby B²/₃Aro A²/₃Skarfors E²/₃Berglund L²/₃Salminen I²/₃Litbell H. The risk to develop NIDDM is related to the fatty acid composition of the serum cholesterol esters. *Diabetes.* 1994; 43(11): 1353-7.
- 11- Becker KL. Principles and practice of endocrinology and metabolism. 2nd ed. Philadelphia: Wb Saunders; 1995.
- 12- Koya D²/₃Hayashi K²/₃Kitada M²/₃Kashivagi A. Effect of antioxidant in diabetes-induced oxidative stress in the glomeruli of diabetic rats. *J Am Soc Nephrol.* 2003; 14 (8 Suppl 3): 250-3.
- 13- Cefalu W²/₃Wang Z²/₃Farrow AB. Liver and kidney tissue membranes as tissue markers for nonenzymatic glycosylation. *Diabetes.* 1991; 40(7): 902-7.
- 14- Nishikawa T²/₃Edelstein D²/₃Du X-L²/₃Yanagishi D. Normalizing mitochondrial superoxide production blocks three pathway of hyperglycemic damage. *Nature.* 2000; 404 (6779): 787-90.
- 15- Miraldi E²/₃Ferris S²/₃Mostaghimi V. Botanical drugs and preparation in the traditional medicine of west Azerbaijan (Iran). *J Ethnopharmacol.* 2001; 75(2-3): 77-87.
- 16- Biswas TK²/₃Mukherjee B. Plant medicine of Indian origin for wound healing activity. *Int J Low Extrem Wounds.* 2003; 2(1): 25-39.

- 17- Shinwari MI^۲/_۳Khan MA. Folk use of medicinal herbs of Margalla Hills National Park. *J Ethnopharmacol.* 2000; 69(1): 45-56.
- 18- Singh SK^۲/_۳Kesari AN^۲/_۳Gupta RK^۲/_۳Jaiswal D^۲/_۳Watal G. Assessment of antidiabetic potential of *Cynodon dactylon* extract in streptozotocin diabetic rat. *J Ethnopharmacol.* 2007; 114(2): 174-79.
- 19- Gary VK^۲/_۳Khosa RL. Analgesic and anti-pyretic activity of aqueous extract of *Cynodon dactylon*. *Pharmacology online.* 2008; 3: 12-18.
- 20- Sivajothi V^۲/_۳Dey A^۲/_۳Jayakar B^۲/_۳Rajkapoor B. Antihyperglycemic antihyperlipidemic and antioxidant effect of *Phyllanthus rheedii* on streptozotocin induced diabetic rats. *Ind J Pharma Res.* 2008; 7(1): 53-9.
- 21- Draper HH. MDA determination as an index of lipid peroxidation. *Methods Enzymol.* 1990; 186: 421-31.
- 22- Stefanovic A^۲/_۳Stevuljevic JK^۲/_۳Spasic S^۲/_۳Stanojevic NB. The influence of obesity on oxidative stress status and the concentration of leptin in type 2 diabetes mellitus patients. *Diabetes Res Clin Pract.* 2008; 79(1): 156-63.
- 23- Ahmed FN^۲/_۳Naqvi FN^۲/_۳Shafiq f. lipid peroxidation and serum antioxidant enzymes in patient whit type 2 diabetes mellitus. *Ann N Y Acad Sci.* 2006; 1084: 481-9.
- 24- Agarwal A^۲/_۳Saleh RA^۲/_۳Bedaiwy MA. Role of reactive oxygen species in the pathophysiology of human reproduction. *Fertil Steril.* 2003; 79(4): 826-43.
- 25- Kakkar R^۲/_۳Mantha SV^۲/_۳Radhi J^۲/_۳Prased K^۲/_۳Karla J. Increased oxidative stress in rat liver and pancreas during progression of streptozotocin induced diabetes. *J Clin Sci.* 1998; 94(6): 623-32.
- 26- Gawel S^۲/_۳Wardas M^۲/_۳Niedworok E^۲/_۳Wardas P. Malondialdehyde (MDA) as a lipid peroxidation marker. *Wiad Lek* 2004; 57(9-10): 453-5.
- 27- Seven A^۲/_۳Guzel S^۲/_۳Symen O. Effect of vitamine E supplementation on oxidative stress in streptozotocin induced diabetic rats: investigation of liver and plasma. *Yonsei Med J.* 2004; 45(4): 703-10.
- 28- Abdollahi M^۲/_۳Salehnia A^۲/_۳Mortazavi SHR^۲/_۳Ebrahimi M^۲/_۳Shafiee A. Antidiabetic antihyperlipidemic reproduction stimulatory properties and safety of essential oil of *Satureja khuzestanica* in rat in vivo: a toxicology study. *Med Sci Monit.* 2003; 9(9): 331-5.
- 29- Oranje WA^۲/_۳Roundas C. Lipid peroxidation in type 2 diabetes: relationship with macrovascular disease? *Neth J Med.* 1999; 53(2): 61-8.
- 30- Singh SK^۲/_۳Rai PK^۲/_۳Jaiswal D^۲/_۳Watal G. Evidenced-based critical evaluation of glycemic potential of *cynodon dactylon*. *Evid Based Complement Alternat Med.* 2008; 5(4): 415-20.
- 31- Shohat J^۲/_۳Boner G. Role of lipid in the progression of renal disease in chronic renal failure evidence from animal studeies and pathogenesis. *Isr J Med Sci.* 1993; 29(4): 228-39.
- 32- Ha K^۲/_۳Kim KH. Pathogenesis of diabetic nephropathy: the role of oxidative stress and protein kinase C. *Diabetes Res Clin Pract.* 1999; 45(2-3): 147-51.

Effect of aqueous extract from rhizome of *Cynodon dactylon* L. Pers on lipid peroxidation and diabetic nephropathy in diabetic rats

A. Eskandary¹, R. Heidari², F. Farrokhi³, Z. Salimi⁴

Background and Aim: Today, oxidative stress and free radicals are known as important factors of pathogenesis caused by diabetes. In the present study the effect of aqueous extract of *Cynodon dactylon* rhizome on lipid peroxidations in plasma and nephropathy induced by diabetes has been studied.

Materials and Methods: In this experimental study, 30 adult male Wistar rats were randomly divided into 5 six member groups. The control group rats were injected with physiological serum. Group II rats, contracted diabetes through being injected 70 mg/kg streptozotocin (STZ) intraperitoneally. For 4 weeks, the rats of the third, fourth and fifth groups, were fed aqueous extract of *Cynodon dactylon* rhizome, 50, 250 and 500 mg/kg respectively. After the end of treatment, blood from the heart of rats was obtained and after opening the abdominal cavity their kidneys were removed and put in 10% buffered formalin solution. Malondialdehyde (MDA) of plasma was measured as an indicator for lipid peroxidations. After preparing kidney sections and painting them, they were studied in terms of changes in glomerular and tubular structures.

Results: Plasma MDA levels in diabetic rats, treated with 500 mg/kg extract, decreased significantly compared to untreated diabetic group ($P < 0.01$). In untreated diabetic rats basement membrane thickening, dilatation of the urinary space, and the hyalinized artery walls, were observed.

Conclusion: This study showed that aqueous extract of *Cynodon dactylon* rhizome reduces lipid peroxidation and decreases diabetic nephropathy.

Key Words: Diabetes, *Cynodon dactylon*, Lipids, Peroxidation, Nephropathy

Journal of Birjand University of Medical Sciences. 2012; 18(4): 265-274

Received: October 10, 2010 Accepted: July 19, 2011

¹ Corresponding Author, MA Animal Physiology, Department of Biology, Faculty of Science, Urmia University, Iran : azade.eskandary@yahoo.com

² Professor of Biochemistry, Department of Biology, Faculty of Science, Urmia University, Iran

³ Assistant Professor of Histology, Department of Biology, Faculty of Science, Urmia University, Iran

⁴ MS in animal physiology, Department of Biology, Faculty of Science, Urmia University, Iran