

تأثیر عصاره متابولی سویا بر تغییرات بافتی قلب در موش‌های صحرایی اواریکتومی شده

محمد رضا نصیرزاده^{*}، علیرضا نورآذر^۱، میر‌هادی خیاط‌نوری^۱، لیلا روشنگر^۲

^۱ گروه علوم پایه، واحد تبریز، دانشگاه آزاد اسلامی، تبریز، ایران ^۲ گروه بافت‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران
* نویسنده مسئول. تلفن: ۰۴۱۶۳۷۲۲۷۴. فاکس: ۰۴۱۶۳۷۲۲۷۴. آدرس پست الکترونیک: mr.nasirzadeh@iaut.ac.ir

چکیده:

زمینه و هدف: با حذف هورمون استروژن در زنان یائسه اثرات محافظتی آن بر روی بافت قلب کاهش می‌یابد. سکته در زنان در طول سالهای بعد از یائسگی رخ می‌دهد. استفاده از هورمون درمانی برای جلوگیری از عوارض دوران یائسگی باید با احتیاط صورت پذیرد و هنوز نسبت خطر به فایده این شیوه درمانی قابل بحث است. سویا به عنوان منبع جنیستئین می‌تواند اثرات محافظت قلبی داشته باشد. اما اثرات عصاره تام سویا بر روی میزان التهاب و آسیب میوسیتی کمتر مورد توجه قرار گرفته است. لذا در مطالعه حاضر تأثیر عصاره متابولی سویا بر تغییرات بافت قلب بررسی شده است.

روش کار: در این مطالعه ۴ سر موش صحرایی ماده در ۴ گروه ۱۰ نایی شامل: گروه کنترل: حیوانات سالم دست نخورده، گروه شم: جراحی شکم بدون برداشت تخدمان، گروه اواریکتومی شده بدون دریافت عصاره سویا و گروه درمان: اواریکتومی همراه با دریافت عصاره سویا بطور تصادفی انتخاب شدند. گروه درمان روزانه 6 mg/kg عصاره سویا از طریق آب آشامیدنی و بمدت چهار هفته دریافت کرد. در پایان دوره درمان بافت قلب حیوانات مورد مطالعه پس از قالب گیری در پارافین و تبیه مقاطع بافتی به شیوه هماتوکسیلین-اوزین رنگ آمیزی و از نظر تغییرات بافتی مورد ارزیابی قرار گرفت. داده‌ها با روش آماری ویلکاکسون مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت و $p < 0.05$ به عنوان سطح معنی داری در نظر گرفته شد.

یافته‌ها: نتایج نشان داد که در گروه اواریکتومی شده میزان التهاب و آسیب میوسیتی بطور معنی داری در بافت قلب در مقایسه با گروه کنترل افزایش می‌یابد ($p < 0.05$) و تجویز عصاره سویا در گروه درمان میزان تغییرات بافتی را بطور معنی داری کاهش می‌دهد ($p < 0.05$).

نتیجه گیری: این مطالعه نشان داد که مصرف خوراکی عصاره سویا در موش‌های صحرایی اواریکتومی شده می‌تواند تأثیر مثبتی بر کاهش التهاب و آسیب میوسیتی داشته باشد.

کلمات کلیدی: عصاره متابولی سویا؛ اواریکتومی؛ تغییرات بافت قلب

دریافت: ۱۳/۹/۸۹ پذیرش: ۱۴/۹/۹۰

مقدمه
غذایی انسان‌ها در گروه فلاونوئیدها و شامل ایزو-فلاؤن‌ها بویژه جنیستئین و دایدزئین می‌باشند [۱]. با حذف استروژن در دوران یائسگی اثرات محافظتی استروژن بر روی سیستم قلبی-عروقی کاهش می‌یابد، در زنان در مقایسه با مردان سکته در

دانه سویا و مکمل‌های تبیه شده از آن یک منبع غنی از فیتواسترودن‌ها می‌باشد. فیتواسترودن‌ها در دو گروه اصلی قرار دارند فلاونوئیدها و غیر فلاونوئیدها. فیتواسترودن‌های موجود در مواد

لطفاً به این مقاله به شکل زیر ارجاع دهید:

Nasirzadeh MR, Khayat Nouri MH, Nourazar AR, Roshangar L. The Effect of Methanolic Soy Extract on Heart Tissue Changes in Ovariectomized Rats. J Ardabil Univ Med Sci. 2012; 12(1): 97-105. (Full Text in Persain) www.SID.ir

همچنین مطالعات دیگری نیز نشان می‌دهند که جهت استفاده از ایزووفلاون‌های سویا بعنوان جایگزین استروژن درمانی اطلاعات کافی در دسترس نمی‌باشد و برای شناسایی اثرات ترکیبات مختلف سویا و مکانیسم اثر آنها بویژه موقعی که به صورت خوراکی مصرف می‌شوند نیاز به مطالعات بیشتری است [۱۱۰].

لذا با توجه به اینکه اکثر مطالعات صورت گرفته اثرات ترکیبات مختلف موجود در سویا را به تنها بر روی سیستم قلبی-عروقی بررسی نموده اند، در حالیکه افراد در رژیم غذایی سویا را بعنوان منبع فیتواستروژن‌ها مصرف می‌کنند نه تک تک اجزاء آن، لذا تصمیم گرفته شد در این مطالعه اثرات عصاره سویا بر روی التهاب و آسیب میوسمیتی در موش صحرایی اواریکتومی شده مورد بررسی قرار گیرد.

روش کار

در این مطالعه تعداد ۴۰ سر موش صحرایی ماده نژاد ویستار با وزن ۲۵۰ ± ۳۰ گرم از مرکز پرورش حیوانات آزمایشگاهی دانشکده دامپزشکی دانشگاه آزاد اسلامی تبریز تهیه و بصورت تصادفی به ۴ گروه (به تعداد هر گروه ۱۰ سر) تقسیم شدند رت‌های هر ۴ گروه در شرایط یکسان با دسترسی آزاد به آب و غذا و در دمای ۲۲ ± ۲ درجه سانتی‌گراد و چرخه نوری ۱۲-۱۲ ساعت روشنایی-تاریکی و بصورت ۵ حیوان در هر قفس نگهداری می‌شدند. گروه‌های مورد مطالعه شامل:

- (۱) گروه کنترل: موش‌های صحرایی سالم دست نخورده، (۲) گروه شم: در هر دو تهیگاه حیوان یک برش جراحی ایجاد و پس از دستکاری تخدمان، مجدداً برش بسته شد، (۳) گروه اواریکتومی: مورد جراحی در هر دو تهیگاه قرار گرفته و هر دو تخدمان خارج شدند، (۴) گروه درمان: مانند گروه سه اواریکتومی شدند [۱۲].

سینین پیری رخ می‌دهد زیرا در دوران قبل از یائسگی غلظت‌های بالای استروژن اثرات محافظتی داشته‌اند [۲].

مانوز-کاستاندا^۱ و همکاران نشان دادند که حذف هورمون استروژن به شیوه اواریکتومی یا در اثر یائسگی با افزایش شاخص‌های استرس اکسیداتیو و مرگ سلولی در بافت قلب باعث القاء اختلالات قلبی-عروقی می‌شود [۳]. سکته سومین عامل مرگ و میر در زنان و عامل اصلی ناتوانی آنهاست بنابراین در دوران یائسگی برای مقابله با سکته و بیماری‌های قلبی-عروقی از هورمون درمانی استفاده می‌شود. اما بعلت عوارض جانبی هورمون درمانی از جمله سرطان پستان استفاده از استروژن باید با احتیاط انجام گیرد و هنوز نسبت خطر به فایده این شیوه درمانی قابل بحث است لذا ارزیابی بهترین استراتژی برای جلوگیری از بیماری‌های قلبی-عروقی در زنان اهمیت فراوانی دارد [۴-۷].

بنابراین دانشمندان در پی یافتن جایگزین مناسب برای هورمون درمانی هستند که در سالهای اخیر مطالعاتی بر روی مولکول‌های فیتو استروژنیک صورت پذیرفته است.

آلتویلا^۲ و همکاران نشان داده‌اند که جنیستئین در موش‌های صحرایی اختلالات عروقی ایجاد شده با اواریکتومی و اندازه انجارکتوس را در مدل تجربی ایسکمیک-پرفیوژن مجدد ببود می‌بخشد [۵]. دراک و همکاران نشان دادند که ایزووفلاون‌ها قادرند اثرات منفی التهاب مزمن بر روی سلامت سیستم قلبی-عروقی و استخوان را کاهش دهند [۶]. النقاش و همکاران نشان داده اند که درمان دو روزه موش‌های صحرایی اواریکتومی شده با جنیستئین باعث ببودی معنی‌داری در فعالیت مکانیکی قلب نمی‌شود [۹].

¹ Manoz-Castaneda

² Altavilla

یافته ها

نمای میکروسکوپی مقاطع بافتی بطن قلب مطالعه در شکل های ۱ تا ۴ آمده است. در گروه های کنترل و شم وجود هسته های یوکاربیوتی فراوان، رگ های خونی زیاد، فضاهای میان بافتی کم، خطوط پلکانی و تیره ورoshن نشانگر بافت طبیعی قلب می باشد (شکل ۲ و ۳).

در حالیکه در گروه اوواریکتومی شده که در طول دوره درمان محروم از استرورژن بوده است مشاهده افزایش فضاهای میان بافتی، عروق خونی و هسته های یوکاربیوتی کم و غیر قابل تشخیص بودن خطوط پلکانی در بافت قلب از نشانه های افزایش آسیب میوسیتی و التهاب است (شکل ۳).

در نمونه بافتی مربوط به گروه درمان مشاهده کاهش فضاهای بین بافتی، هسته های یوکاربیوتی و قابل تشخیص بودن خطوط پلکانی و تیره و روشن نشان دهنده این است که عصاره سویا توانسته است از میزان آسیب میوسیتی و التهاب در مقایسه با گروه اوواریکتومی بکاهد (شکل ۴).

بررسی آماری داده های بدست آمده از ارزیابی درجات التهاب و آسیب سلول های میوکاردی نشان داد که بین گروه کنترل با شم اختلاف معنی دار وجود نداشت ($p=0/317$). همچنین میزان التهاب و آسیب سلولی در گروه اوواریکتومی شده در مقایسه با گروه های دیگر بیشتر بود. میانگین التهاب و آسیب سلولی در گروه اوواریکتومی شده در مقایسه با گروه کنترل افزایش معناداری نشان داد ($p=0/007$) (جدول ۲). مقایسه آماری بین گروه کنترل با گروه درمان نشان داد که بین این گروه ها از نظر میانگین درجه التهاب و آسیب سلولی تفاوت معنی دار وجود دارد ($p=0/007$).

جراحی

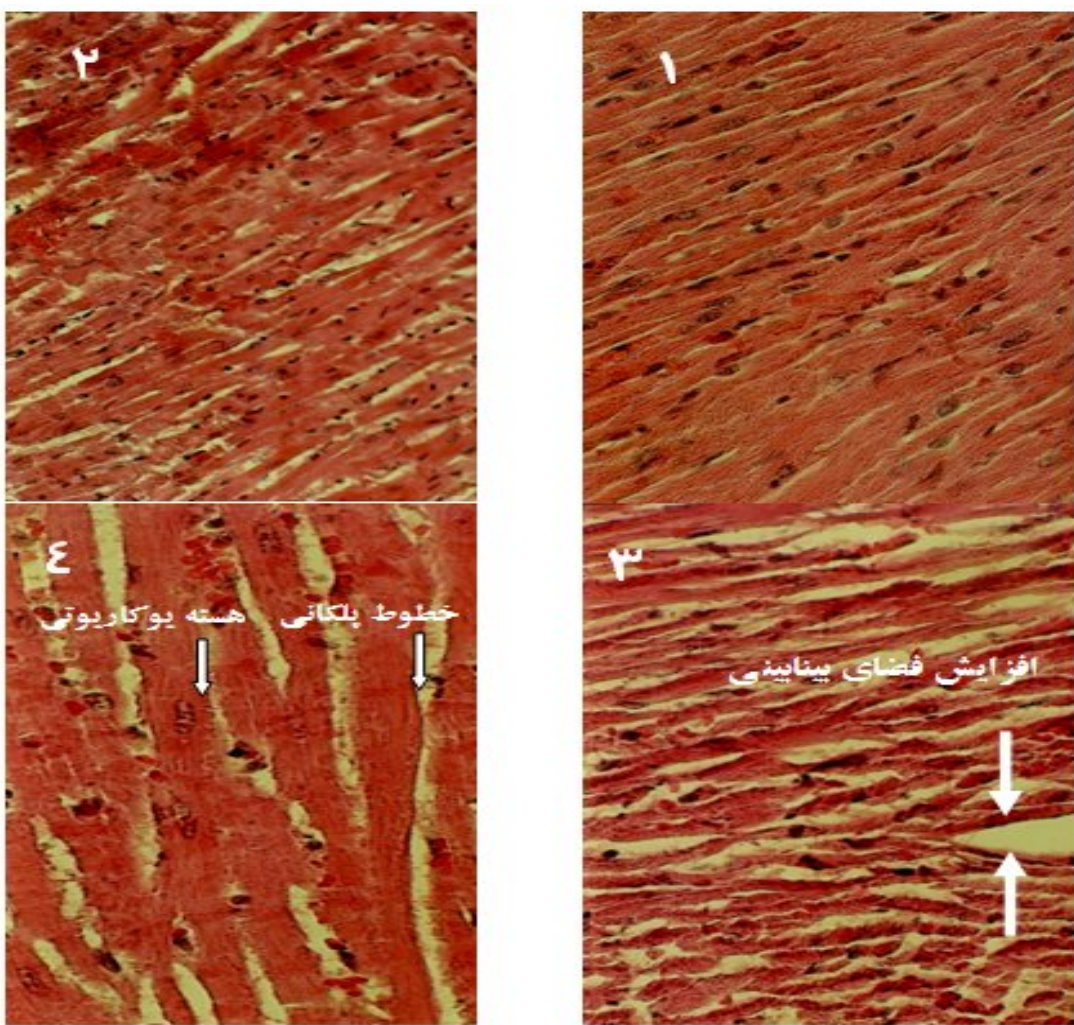
برای انجام عمل جراحی داروهای بیهودی کتابیمین به میزان 10 mg/gr -۶ وزن بدن و زایلازین به میزان 8 mg/gr -۰ وزن بدن و به صورت داخل صفاقی تزریق شد [۱۲].

دو هفته پس از عمل جراحی و پس از بیهودی کامل حیوانات تجویز عصاره آغاز گردید. حیوانات گروه درمان روزانه 60 mg عصاره مтанولی سویا بمدت ۴ هفته و بصورت محلول در آب از طریق گاواظ دریافت نمودند در گروه های کنترل، شم و اوواریکتومی نیز هم حجم عصاره سویا سرم فیزیولوژی گاواظ گردید [۱۳].

عصاره گیری

جهت تهیه عصاره سویا مقدار کافی از دانه های سویا آسیاب گردید و سپس پودر حاصل ابتدا توسط هگزان چربی زدایی شده و سپس توسط متانول 100% عصاره گیری گردید. پس از تبخیر حلal توسط دستگاه روتاری اوپراتور تحت دما و فشار کم، باقیمانده بعنوان عصاره مtanولی سویا مورد استفاده قرار گرفت [۱۴].

در پایان دوره تجویز عصاره سویا، حیوانات با استفاده از داروی بیهودی بیهودش شده و بلا فاصله بافت قلب حیوانات گروه های مورد مطالعه برداشته شده و در داخل فرمالین بافره قرار گرفت سپس به آزمایشگاه بافت شناسی ارسال و در پارافین قالب گیری شدند. مقاطع بافتی با هماتوکسیلین- اوزرین رنگ آمیزی و با استفاده از میکروسکوپ نوری بر اساس آسیب سلول های میوکاردی و التهاب بین درجات ۴-۰ به شرح زیر ارزیابی شدند: ۰- هیستولوژی طبیعی ۱- التهاب بینایینی موضعی بدون آسیب میوسیتی ۲- یک کانون التهاب بینایینی همراه با آسیب میوسیتی ۳- دو یا سه کانون التهاب همراه با آسیب میوسیتی ۴- چهار یا بیشتر کانون التهاب همراه با آسیب میوسیتی [۱۵].



شکل ۱ تا ۴) نمای نمونه هایی از میکروسکوپی بافت بطی قلب در گروههای مورد مطالعه:

۱- گروه کنترل و گروه شم: بافت طبیعی قلب (فضای میان بافتی کم و هسته های یوکاریوتی زیاد)

۲- گروه اواریکتومی شده: بافت قلب حیوان اواریکتومی شده (افزایش التهاب بینایینی، کاهش هسته های یوکاریوتی وغیر قابل تشخیص بودن خطوط پلکانی)

۳- گروه درمان (هماتوکسیلین- اتوژین، درشت نماین ۴۴ برابر): بافت قلب گروه درمان (کاهش التهاب بینایینی، مشاهده هسته های یوکاریوتی و خطوط پلکانی و تیره و روشن)

جدول ۲. مقادیر p -value در مقایسه دوبه دو گروههای مختلف مطالعه

نام گروهها	مقادیر p -value
کنترل-شم	. / ۳۱۷
کنترل-اواریکتومی شده	. / .۰۰۷*
کنترل-درمان	. / .۰۰۷*
درمان-اواریکتومی شده	. / .۰۴۳*

*= اختلاف معنی دار در بین گروهها را نشان می دهد

همچنین میانگین درجه التهاب و آسیب سلول در گروه درمان در مقایسه با گروه اواریکتومی شده کاهش معنا داری نشان داد ($0.04 = 0.04$) (نمودار و جدول ۱).

جدول ۱. میانگین درجه التهاب و آسیب میوسیتی در قلب (بطن) حیوانات در گروه های مختلف مورد مطالعه

نام گروه	میانگین ± انحراف معیار
کنترل	0.18 ± 0.03
شم	0.21 ± 0.03
اواریکتومی شده	0.48 ± 0.18
درمان	0.22 ± 0.02

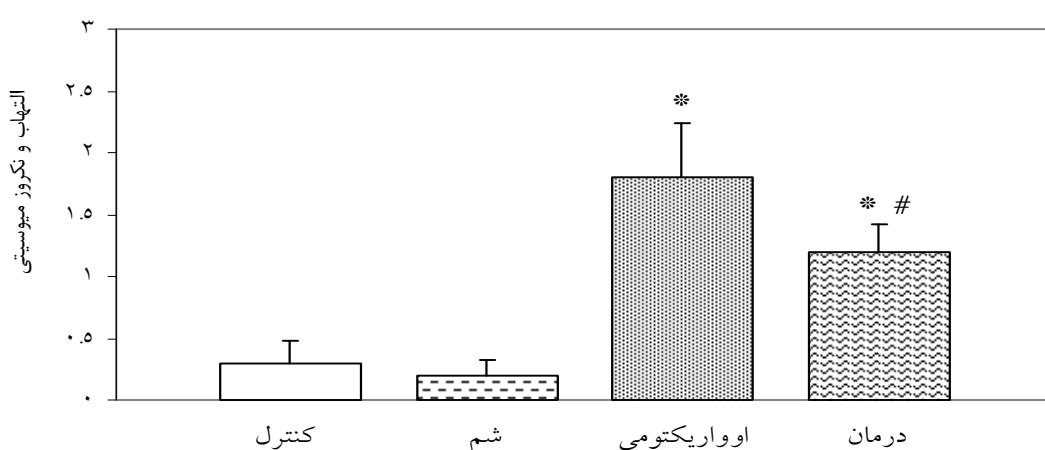
یائسگی بوده و فرد را مستعد بیماریهای قلبی می‌کنند [۲۰]. نتایج در گروه درمان حد فاصل گروههای اورایکتوومی شده و کنترل بود. این نتایج نشان داد که عصاره سویا توانسته است بافت قلب را در برابر آسیب‌های ناشی از حذف استرتوژن محافظت نماید اما تا حد گروه کنترل نرسانده است. چنانچه مقایسه دو به دو گروههای مورد مطالعه مشخص نمود که بین دو گروه کنترل با گروه درمان اختلاف معنی‌دار وجود دارد ($p=0.007$). مطالعات چندی نیز گزارش کرده اند که استرتوژن به طرق مختلف از قبیل افزایش سطوح پروتئین‌هایی که اثرات مفید قلبی دارند مانند اندوتلیال نیتریک اکساید سنتتاز و با داشتن اثرات آنتی اکسیدانی قوی یک عامل محافظت کننده قلب بشمار می‌رود [۲۱ و ۱۵]. از طرفی ریچیبوتوی و همکاران نشان داده‌اند که استرتوژن ضمن داشتن اثرات مفید دارای اثرات مضر نیز هست بطوریکه باعث افزایش پروتئین‌های آسیب رسان قلبی مانند گیرنده تیپ یک آنژیوتانسین دو می‌شود [۱۵]. طی مطالعه‌ای مشخص شده است که اگر چه استرتوژن درمانی انفارکتوس قلبی را کاهش می‌دهد اما باعث افزایش میزان تلفات پس از انفارکتوس میوکاردی مشود [۲۲]. همچنین بعلت عوارض جانبی هورمون درمانی از جمله سرطان پستان استفاده از استرتوژن باید با

بحث

مطالعه حاضر نشان داد که عصاره سویا قادر است اثرات محافظتی در بافت قلب موش‌های صحرایی اورایکتوومی شده داشته باشد موافق با مطالعات دیگر مشخص گردید که اورایکتوومی باعث افزایش التهاب و آسیب سلولی در بافت قلب می‌شود [۳ و ۱۶]. نتایج مطالعات دیگر نشان داده است که اثرات محافظتی استرتوژن بر روی سیستم قلبی-عروقی از طریق گیرنده‌های بتا‌آدرنرژیک اعمال می‌شود [۱۷، ۱۸]. ثابت شده است که اورایکتوومی و یائسگی التهاب سیستمیک ایجاد می‌کنند لذا تجویز استرتوژن در اوایل دوران یائسگی ممکن است از التهاب جلوگیری و خطر بیماری‌های قلبی و عروقی را کاهش دهد [۱۹].

مطالعه حاضر نقش مثبت استرتوژن در محافظت قلبی را تأیید نمود. چنانچه بین این دو گروه با گروه اورایکتوومی شده اختلاف معنی‌داری وجود داشت ($p=0.07$).

بیماری‌های قلبی-عروقی در زنان در دوران قبل از یائسگی در مقایسه با مردان و زنان یائسگه نادر است. فاکتورهای اصلی خطر در زنان یائسگه عبارتند از اختلالات در متابولیسم چربی و افزایش وزن، دیابت شیرین، فشار خون که همگی از عوارض دوران



نمودار ۱. میانگین درجه التهاب و آسیب میوسیتی در بافت قلب گروههای مورد مطالعه. داده ها بصورت Mean±SEM ارائه شده اند ($p<0.05$).

*: اختلاف معنی‌دار با گروههای کنترل و شم و درمان # : اختلاف معنی‌دار با گروههای کنترل و شم

کanal کلسیمی در عضلات صاف عروق و میوسیت‌های ایزوله شده خوکچه هندی عمل نمایند [۲۵]. در مقابل مطالعات دیگری نشان داده‌اند که پروتئین ایزوله شده سویا و ایزوپلاون ها اثرات سودمندی بر عوارض یائسگی از جمله عالیم واژوموتوری ندارند. درصورتی که عصاره سویا با داشتن ترکیبی از ویتامین‌ها، مواد معدنی، فیر و چربی‌های غیر اشباع می‌تواند اثرات مفیدی برسلامت قلب داشته باشد [۲۶].

نتایج مطالعه حاضر نیز با این یافته‌ها سازگاری داشته و نشان داد که عصاره سویا قادر به کاهش التهاب و آسیب سلول‌های میوکاردی در موش‌های صحرایی اواریکتومی شده است.

با توجه به اینکه بیشتر مطالعات صورت گرفته اثرات ایزوپلاون‌ها و پروتئین سویا را بررسی نموده اند حال آنکه سویا بعنوان منبع غنی از فیتواستروژن‌هاست که با داشتن ترکیب این مواد که می‌توانند اثرات آگونیستی یا آنتاگونیستی داشته باشند، مورد استفاده عموم قرار می‌گیرد. به ویژه امروزه بطور گسترده‌ای بعنوان یک جایگزین هورمون درمانی توسط زنان یائسه مصرف می‌شود [۲۷] از سوی دیگر با این اطلاعات کسب شده نمی‌توان گفت که اثرات مفید تنها به ایزوپلاون‌ها، پروتئین سویا یا دیگر ترکیبات موجود همراه آنها مربوط است [۲۸].

همچنین این احتمال وجود دارد که فارماکوکینتیک عصاره سویا در تجویز خوراکی با تزریقی آن متفاوت بوده و اثرات بیولوژیکی متفاوتی ایجاد نماید [۱].

نتیجه‌گیری

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که تجویز خوراکی عصاره سویا از میزان التهاب و آسیب میوسیتی موش‌های صحرایی اواریکتومی شده می‌کاهد. لذا از این نظر شاید تجویز خوراکی سویا بتواند از بروز برخی از عوارض قلبی - عروقی در دوران یائسگی جلوگیری نماید. هر چند برای تعمیم این نتایج در

احتیاط انجام گیرد و هنوز نسبت خطر به فایده این شیوه درمانی قابل بحث است. لذا ارزیابی بهترین استراتژی برای جلوگیری از بیماری‌های قلبی- عروقی در زنان اهمیت فراوانی دارد [۶ و ۷]. در حالی که بدلیل شباهت ساختمانی ترکیبات فیتواستروژن‌ها به استروژن‌ها ونداشتن عوارض هورمون درمانی این ترکیبات می‌توانند جایگزین مناسبی برای هورمون درمانی در زنان یائسه باشند. [۴].

چنانچه زیترمن^۱ نشان داده است که فیتو استروژن‌ها در برابر عوارض مرتبط با استروژن درمانی از جمله سرطان پستان، عوارض یائسگی و بیماری‌های قلبی- عروقی نقش ممانعت کننده دارند. لذا از این نظر می‌توانند گزینه مناسبی برای جایگزینی استروژن درمانی باشند [۲۳].

فیتواستروژن‌ها به دلیل داشتن ویژگی‌های استروژنی خود به این نام معروف شده اند به هر ماده گیاهی یا متابولیتی که در مهره داران پاسخ بیولوژیکی ایجاد نموده و معمولاً بوسیله اتصال به گیرنده‌های استروژنی عمل آن را تقليید یا تعديل نماید فیتواستروژن اطلاق می‌شود فیتواستروژن‌ها اعمال خود را از چند طریق اعمال می‌کنند از جمله اینکه قادرند با اشغال گیرنده‌های استروژنی نسبت به استرادیول طبیعی موجود در گردش خون بعنوان آنتاگونیست عمل نمایند در حالی که در غیاب استروژن قادرند با اتصال به گیرنده‌های استروژنی اثرات استروژن را تقليید نمایند [۱].

طی مطالعه ای خمایق و همکاران گزارش کرده‌اند که در موش‌های صحرایی اواریکتومی شده‌ای که جنیستئین دریافت می‌کردند، فشار متوسط شریانی افزایش معنی داری نداشت [۲۴].

مطالعات دیگری حاکی از اثرات آنتی‌اکسیدانی فیتواستروژن‌ها همانند استروژن بوده و نشان داده‌اند که جنیستئین می‌تواند به عنوان یک مسدود کننده

^۱ Zittermann

تقدیر و تشکر

انسان و شناخت مکانیسم اثر ترکیبات سویا به مطالعات

بیشتری نیاز است.

بر خود لازم میدانم بدینوسیله از راهنمایی‌های استاد ارجمند آقای دکتر سلیمانی راد سپاسگزاری نمایم.
این مقاله حاصل کار تحقیقاتی مستقل می‌باشد.

References

- 1- Lephart ED, Setchell KDR, Lund TD. Phytoestrogens: hormonal action and brain plasticity, J Brain Res Bulletin. 2005 Apr; 65(3): 193-198.
- 2- Billeci A M, Paciaroni M, Caso V, Agnelli G. Hormone replacement therapy and stroke. Curr Vasc Pharmacol. 2008 Apr; 6(2):112-23
- 3- Muñoz-Castañeda JR, Muntané J, Herencia C, Muñoz M, Bujalance I, Montilla P, et al. Ovariectomy exacerbates oxidative stress and cardiopathy induced by adriamycin. Gynecol Endocrinol. 2006 Feb; 22(2): 74-79.
- 4- Maggi A, Cianna P, Belcredito S, Vegeto E. Estrogens in the nervous system: Mechanisms and no reproductive Functions. Annual Review of Physiology. 2004; 66: 291-313.
- 5- Altavilla D, Crisafulli A, Marini H, Esposito M, D'Anna R, Corrado F, et al .Cardiovascular effects of the phytoestrogen genistein. Curr Med Chem Cardiovasc Hematol Agents. 2004 Apr; 2(2):179-86.
- 6- Beral V. Breast cancer and hormone-replacement therapy in the million women study. Lancet 2003 Aug; 362(9382):419-27.
- 7- Manson J. Estrogen plus progestin and the risk of coronary heart disease. N Engl J Med. 2003 Aug; 342(6): 523-534.
- 8- Droke E, Hager K, Lerner M, Lightfoot S, Stoecker B, Brackett D. Soy isoflavones avert chronic inflammation-induced bone loss and vascular disease. J Inflamm (Lond) .2007 Sep; 4: 17.
- 9- Al-Nakkash L , Markus B, Bowden K, Batia LM, Prozialeck WC, Broderick TL. Effects of acute and 2-day genistein treatment on cardiac function and ischemic tolerance in ovariectomized rats. Gend Med. 2009 Sep; 6(3): 488-497.
- 10- Vincent A, Fitzpatrick L A. Soy isoflavones: are they useful in menopause? Mayo Clin Proc. 2000 Nov; 75(11): 1174-84.
- 11- Cederroth CR, Nef S. Soy phytoestrogens and metabolism: A review. Molecular and Cellular Endocrinology. 2009 May; 304(1-2): 30-42.
- 12- Varga, Nemeth H, Toth T, Kis Z , Farkas T , Toldi J. Weak if any effect of estrogen on Spatial memory in rats. Acta Biologica Szegediensis. 2002; 46 (1-2): 13 -16.
- 13- Perez – Martin M, Salazar V, Castillo C, Arizna varreta C, Azcoitia I , Garcia-Segura, L. et al. Estradiol and soy extract increase the production of new cells in the dentate gyrus of old rats . Exp Gerontol. 2005 May; 40 (5): 450-453.
- 14- Choi E, Suh K, Kim Y, Choue R. Soy been ethanol extract increases the function of osteoblastic MC₃T₃-E₁ cells. Phytochemistry. 2001 Apr; 56(7): 733- 39.
- 15- Ricchiuti V, Lian C, Oestreicher E, Tran L, Tham Yao T, Seely E, et al. Estradiol increases angiotensin II type 1 receptor in hearts of ovariectomized rats. J Endocrinol. 2009 Jan; 200(1): 75-84.
- 16- Hamilton KL, Lin L, Wang Y, Knowlton AA. Effect of ovariectomy on cardiac gene expression: inflammation and changes in SOCS gene expression. Physiological Genomic. 2008 Jan; 32(2): 254-263.
- 17- Wang M , Crisostomo P , Markel T , Wang Y , Lillemoe K, Meldrum D. Estrogen receptor beta mediates acute myocardial protection following ischemia. Surgery. 2009 Aug; 144(2): 233-238.

- 18- Pettersson K, Delaunay F, Gustafsson JA. Estrogen receptor- β acts as a dominant regulator of estrogen signaling. *Oncogene*. 2000 Oct; 19(43): 4970-4978.
- 19- Tah MA, Rius C, Hermenegildo C, Noguera I, Nicolas JMC, Issekutz AC, et al. Menopause and ovariectomy cause a low grade of systemic inflammation that may be prevented by chronic treatment with low doses of estrogen or losartan. *J Immunol*. 2009 Jul; 183(2): 1393 -1402.
- 20- Koh KK. Effects of estrogen on the vascular wall: vasomotor function and inflammation *Cardiovasc Res*. 2002 Sep; 55(4):714–726.
- 21- Straub RH. The complex role of estrogens in inflammation. *Endocr Rev*. 2007 Aug; 28 (5): 521-574.
- 22- Van Eickels M, Patten RD, Aronovitz MJ, Alsheikh-Ali A, Gostyla K, Celestin F, et al. 17-beta-estradiol increases cardiac remodeling and mortality in mice with myocardial infarction. *J Am Coll Cardiol*. 2003 Jun; 41(11): 2084-92.
- 23- Zittermann A. Phytoestrogens. *Zentralbl Gynakol*. 2003 Jun; 125(6): 195-201.
- 24- Khemapech S, Monsiri K, Patumraj S, Siriviriyakul. Genistein replacement therapy for vasodilation disorder in bilateral ovariectomized rats. *Clin Hemorheol Microcirc*. 2003; 29(3-4):271-277.
- 25- Marsh J. Phytoestrogens and vascular therapy. *J Am Coll Cardiol*. 2000 Jun; 35(7): 1986-1987.
- 26- Sacks FM, Lichtenstein A, Van Horn L, Harris W, Kris-Etherton P, Winston M. Soy protein, isoflavones, and cardiovascular health. *Circulation*. 2006 Feb; 113(7): 1034-1044.
- 27- Wuttke W, Jarry H, Seidlová-Wuttke D. Isoflavones-safe food additives or dangerous drugs? *Ageing Res Rev*. 2007 Aug; 6(2):150-188.
- 28-The role of isoflavones in menopausal health: concensus opinion of the north American menopause society. *Menopause*. 2000 Aug; 7(4): 215-229.

The Effect of Methanolic Soy Extract on Heart Tissue Changes in Ovariectomized Rats

Nasirzadeh MR^{1*}, Khayat Nouri MH¹, Nourazar AR¹, Roshangar L²

¹Department of Basic Sciences, Faculty of Veterinary Medicine, Tabriz Branch, Islamic Azad University, Tabriz, Iran.

²Department of Histology, Faculty of Medicine, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, Iran.

*Corresponding Author. Tel: 04116372274 Fax: 04116372274 E-mail: mr.nasirzadeh@iaut.ac.ir

Received: 4 November 2010 Accepted: 5 November 2011

ABSTRACT

Background & Objectives: Following to estrogen depletion in postmenopausal womens, its cardioprotective effect decreases. Stroke usually occurs in women during the menopause years. Estrogen hormone therapy is still controversial. Epidemiological data suggest that phytoestrogens have a preventive effect on various estrogen-related diseases/symptoms such as menopausal symptoms, cardiovascular diseases. Some studies suggest that genistein as an important component of soy have cardioprotection effects but its role on inflammation and cardiomyocyte injury remained to be elucidated. So, this study was goaled to investigate the cardioprotective effect of methanolic soy extract on heart tissue injures.

Method: In this study 40 female rats were randomly allocated into 4 groups: 1) Control (intact animals), 2) sham surgery (without ovariectomy), 3) ovariectomized (ovx), and 4) treatment (ovx and soy gavage) group that received 60mg/kg per day soy extract in drinking water for 28days (4 weeks). At the end of experiments, the rat heart tissue was processed histologically and the sections were stained with hematoxylin and eosin to examine under light microscope. Statistical analysis was performed using the wilcoxon test.

Results: The results showed that ovariectomy significantly increased inflammation and cardiomyocyte injury and soy extract significantly promoted heart tissue recovery ($p<0.05$).

Conclusions: This study indicated that oral administration of soy extract has a positive effect on attenuation of inflammation and myocyte injury in ovariectomized rat.

Key words: Methanolic Soy Extract; Ovariectomy; Heart Tissue Injury