

بررسی اثر سمیت سلولی عصاره‌های آبی و الکلی برگ‌های گیاه ممتازپیکاتا (Mentha spicata) K562

الله اصلانی^۱، دکتر نوشین نقش^۲، دکتر منیره رنجبر^۳

aslani2020@gmail.com

نویسنده‌ی مسؤول: اصفهان، فلاورجان، دانشگاه آزاد اسلامی، دانشکده‌ی زیست‌شناسی

دریافت: ۹۲/۱۱/۱۳ پذیرش: ۹۳/۴/۲۱

چکیده

زمینه و هدف: لوسمی میلوئیدی مزمن (CML) یک اختلال کلونال بدخیم سلول‌های بنیادی خون ساز است که منجر به افزایش سلول‌های میلوئید، سلول‌های اریتروئیدی و پلاکت‌ها در خون محیطی و هیپرپلازی در مغز استخوان می‌شود. این تحقیق به منظور بررسی اثر سیتو توکسیکی عصاره‌های آبی، ممتازپیکاتا بر روی لاین سلولی K562 به عنوان مدل لوسمی میلوئید مزمن صورت گرفت.

روش بررسی: در این مطالعه‌ی تجربی آزمایشگاهی، برگ‌های ممتازپیکاتا از شهر بویین جمع‌آوری و با استفاده از روش سوکسله عصاره‌گیری شد. سلول‌های K562 کشت داده شد و با غاظت‌های عصاره (۱۰/۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) تحت درمان قرار گرفتند. سمیت سلولی عصاره‌ی ممتازپیکاتا علیه سلول‌های K562 لوسمی با استفاده از روش MTT برآورد شد. جذب با استفاده از دستگاه الایزا در طول مرج ۵۴ نانومتر اندازه‌گیری شد.

یافته‌ها: عصاره‌ی اتانولی بالاترین اثر سیتو توکسیک را در IC₅₀=۷۵ میکروگرم بر میلی‌لیتر نشان داد، درحالی که عصاره‌ی آبی حداقل اثر سیتو توکسیک را در IC₅₀=۱۵۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) در میان عصاره‌ها نشان داد. عصاره‌ی ممتازولی اثر سیتو توکسیک را در IC₅₀=۱۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر روی رده‌ی سلولی K562 بروز داد. عصاره‌های آبی و الکلی اثر سیتو توکسیک را به صورت وابسته به دز در رده‌ی سلولی K562 به نمایش گذاشت.

نتیجه‌گیری: با توجه به اثرات سیتو توکسیک عصاره‌های آبی و الکلی برگ ممتازپیکاتا بر سلول‌های K562، گیاه می‌تواند به عنوان یک پتانسیل بالقوه برای مطالعات بیشتر در درمان CML مورداستفاده قرار گیرد.

واژگان کلیدی: سیتو توکسیک، لوسمی، ممتازپیکاتا، سوکسله، CML، K562

مقدمه

جابه جایی دوطرفه بین ژن abl بر روی کروموزوم ۹ و ژن bcr بر روی کروموزوم ۲۲ در سلول‌های بنیادی خونی چند

لوسمی میلوئید مزمن [Myeloid Leukemia Chronic(CML)] نوعی سرطان خون است که به دلیل وقوع یک

- دانشجویی کارشناسی ارشد فیزیولوژی جانوری، دانشکده‌ی زیست‌شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد فلاورجان
- دکترای فیزیولوژی جانوری، استادیار دانشگاه آزاد اسلامی، واحد فلاورجان
- دکترای فیزیولوژی گیاهی، استادیار دانشگاه آزاد اسلامی، واحد فلاورجان

اسیدهای فنولیک می‌باشند. فلاونوئیدها در خانواده‌ی لامیاسه در شکل ساختمانی گوناگون شامل فلاونوها، فلاونولها، فلاونونها، دی‌هیدروفلاونول و چالکونها وجود دارند. این ترکیبات مسؤول ظرفیت آنتی‌اکسیدانی این خانواده‌اند (۱۰). در سال‌های گذشته مطالعات زیادی بر فعالیت آنتی‌اکسیدانی گیاهان دارویی مثل پونه انجام شده است که در طی بررسی عملکرد ضدمیکروبی این گیاه ترکیبات فنولیک با مقدار بالا گزارش شده است (۴). در پژوهشی خواص آنتی‌اکسیدانی گونه متاتسپیکاتا در مقایسه با بوتیل‌هیدروکسی آنیزول خواص مساوی و در شرایطی عملکرد بهتر از این گیاه مشاهده شده است (۱۱). در پژوهش دیگر ترکیب اس کارون (S-carvone) موجود در این گونه پونه، باعث بروز فعالیت آنتی‌اکسیدانی شده که با فعالیت آنتی‌اکسیدانی آلفا توکوفرون قابل مقایسه است (۹). در پژوهشی گزارش شد که گیاه پونه به‌واسطه داشتن فلاونوئید و فلی بالا می‌تواند به عنوان عامل موثر در حذف رادیکال‌های سوپراکسید و هیدروکسیل ایجاد کننده‌ی سرطان‌های مختلف باشد (۸). به‌طوری که امروزه سازمان جهانی بهداشت به مکان‌هایی که به درمان متداول دسترسی ندارند، توصیه می‌کند که از گیاهان بهره‌گیرند (۱۲). با اثبات نقش فنولیک‌های بهداشتی از گیاهان بر مانع از تولید رادیکال آزاد و کاهش آسیب سلول‌ها طی استرس اکسیداتیو (۱۳) استفاده از گیاهان برعلیه سرطان مساله‌ای حایز اهمیت است. در گیاه متاتسپیکاتا، گلیکوزید اریوسیترین، کافئین، اسید، دیمر اسید رزماریک، کلروژنیک اسید و گلیکوزید فلاونوئید هیدروکسیل شده در موقعیت ۳ و ۵ عمدۀ ترکیبات فنولیک شناسایی شده که به عنوان آنتی‌اکسیدان قوی عمل کرده‌اند (۱۴). عصاره‌ی متابولی و آبی گونه‌های دیگر از پونه به‌واسطه داشتن ترکیباتی شامل ترکیبات فنولیک، فلاونوئیدها و ترپنوئیدها، عملکرد آنتی‌اکسیدانی نشان داده است (۱۳). با توجه به اینکه تاکنون مطالعه جامعی در زمینه اثر ضد سرطانی گیاه متاتسپیکاتا بر

توان ایجاد می‌شود (۱). انکوژن Bcr-Abl حاصل از این جایه جایی، پروتئین p210^{Bcr-Abl} را کد می‌کند که فعالیت تیروزین کینازی پیوسته و مداوم آن سبب تکثیر بی‌رویه‌ی سلول‌های پیش ساز می‌لوئید می‌شود (۱). این رده‌ی سلولی جدایشده از نوعی سرطان خون بنام CML می‌باشد. بیشتر مبتلایان به این سرطان دچار جهش یا تغییر ژنتیکی موسوم به کروموزوم فیلادلفیا هستند (۲). گیاهان دارویی و معطر به عنوان منبع اولیه‌ی حفظ سلامتی تلقی شده و بیش از ۸۰ درصد مردم جهان آن را تهیه و مصرف می‌نمایند (۳). از جمله گیاهانی که به طور گسترده برای اهداف مختلف در جهان مورد بررسی و استفاده قرار گرفته، گیاهان متعلق به خانواده‌ی لامیاسه است که مشتمل بر بیش از ۲۰۰ گونه می‌باشد (۴) و عمده‌تا در کشورهای معتدل وجود دارد (۶) گیاه پونه با نام علمی متاتسپیکاتا از خانواده‌ی لامیاسه بوده که به‌طور عمده به عنوان ضدانفخ، ضد اسپاسم و ضدالتهاب در ایران مصرف می‌شود (۵). به‌طور سنتی جوشانده این گیاه برای درمان فیبروز و سرطان گردن رحم مورد استفاده قرار می‌گیرد. با این حال هیچ تحقیق علمی مبنی بر سمیت سلولی این داروی گیاهی در سرطان خون می‌لوئیدی مزمن گزارش نشده است (۶). در گونه‌های این خانواده ترکیبات ترپنوئیدی، فنولیک و فلاونوئید مشاهده شده است متنون از ترکیبات عمدۀ موجود در برگ و گل‌های گیاه پونه است (۷). در جهان گیاهان متاتسپیکاتا و متاتسپیریتا (*Mentha piperita* و *Mentha spicata*) روغن به‌طور تجاری کشت می‌شوند (۸) که ویژگی آنتی‌اکسیدانی و ضدمیکروبی دارا می‌باشند (۹) از آنجایی که تولید بالای گونه‌های اکسیژن واکنش دهنده بیش از ظرفیت آنتی‌اکسیدانی بدن باعث استرس اکسیداتیو و وقایع پاتولوژیکی نظیر سرطان می‌شوند، از راه‌های حذف آنها، ترکیبات آنتی‌اکسیدانی می‌باشند که (۳) در این بین خانواده‌ی لامیاسه منبع غنی از گونه‌های گیاهی حاوی مقدار زیادی

سوکسله یک روش متداول عصاره‌گیری بوده که در آن مقدار ۳۴ گرم پودر برگ را ابتدا داخل کاغذ مخصوص کارتوش (Cartush) ریخته و در دستگاه عصاره‌گیری که شامل یک کیسه‌ی حرارتی (Shofbalon) است، قرار می‌دهند. سپس حدود ۴۰۰ سی سی الکل اتانول خالص داخل بالن ریخته و همچنان که کیسه‌ی حرارتی گرم می‌شود، الکل نیز گرم شده و آرام آرام عصاره‌ی برگ پونه متاسپیکاتا با الکل مخلوط و به بالن بر می‌گردد. عصاره‌گیری ۴۸ ساعت صورت گرفت تا اطمینان حاصل شود که تمام عصاره قابل حل در الکل از پودر استخراج شده است. برای تهیه عصاره آبی و مثانولی نیز به شیوه‌ی فوق عمل شده است. در پایان حلال از عصاره‌ی الکلی و عصاره‌ی آبی به‌طور جداگانه حذف شد و عصاره‌ی خالص الکلی و عصاره‌ی آبی به‌دست آمد (۱۶).

رده‌ی سلولی: لاین سلولی K562 در مهر ۱۳۹۱ از انتستیتو پاستور ایران-تهران تهیه شد و به آزمایشگاه تحقیقاتی دانشگاه فلاورجان انتقال یافت. برای رشد این لاین سلولی از محیط کشت ۱۶۴۰ RPMI Bia idea (ایران) که غنی شده با سرم جنین گاوی (Fetal Bovine Serum-FBS) ۱۰ درصد کشت Bia idea (ایران) و آتسی‌بیوتیک‌های استروپتو‌مایسین (۱۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) و پنسیلین (۱۰۰ واحد بر میلی‌لیتر، سیناژن تهران) بود، استفاده شد. سلول‌ها در محیط کشت سلولی در انکوباتور Standard انگلیس با شرایط ۵ درصد، رطوبت ۹۵ درصد و دمای ۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد، قرار گرفتند.

سنجهش سمیت سلولی بر اساس MTT: به منظور بررسی اثرات متاسپیکاتا بر ظاهر سلول‌های K562 تعداد ۱۰^۵ سلول در ظروف ۹۶ چاهکی (Surface دانمارک) قرار داده شد. بعد از ۲۴ ساعت سلول‌ها با غلظت‌های متفاوت متاسپیکاتا (۱۲/۵، ۲۵، ۷۵، ۱۰۰ و ۱۵۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) در فاصله زمانی ۷۲ ساعت تیمار شدند. تغییرات ریخت شناسی سلول‌های تیمار شده با متاسپیکاتا با استفاده از میکروسکوپ

مدل‌های لوسمی صورت نگرفته، از سوی دیگر درمان قطعی برای CML ارایه نشده است، هدف از مطالعه‌ی حاضر تعیین اثر سمیت سلولی عصاره‌های الکلی و آبی برگ گیاه متاسپیکاتا بر رده‌ی سلولی K562 به عنوان مدلی از CML می‌باشد تا اثر ضد سرطانی آن در درمان این نوع لوسمی به‌طور مقدماتی و برای اولین بار مورد ارزیابی قرار گیرد. امروزه از روش‌های رنگ‌سنجی به خاطر سهولت در به کارگیری و دقت کافی در حصول نتایج، بیشتر استفاده می‌شود. رنگ‌هایی مثل MTT، نوتراالرد، XTT کاربرد بیشتری دارند (۱۴). یکی از فاکتورهای موثر در MTT تعداد سلول‌های زنده است که برای اطمینان از درصد سلول‌های زنده، سلول‌ها را با تریپان بلو محاسبه می‌نماید. باید توجه نمود که اساس بررسی سمیت سلولی داروی یا گیاهان دارویی بر سلول‌ها مشاهده تغییرات مورفو‌لوژیکی آن‌ها می‌باشد (۱۵). در این مطالعه به بررسی اثر سمیت سلولی ناشی از گیاه دارویی برگ‌های متاسپیکاتا با غلظت‌های ۱۲، ۵، ۲۵، ۷۵، ۱۰۰ و ۱۵۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر (K562) بر لاین سلولی سرطان خون میلوبیدی مزمن انسان (K562) پرداخته شد، آیا برگ‌های گیاه دارویی متاسپیکاتا با غلظت‌های مورد نظر اثر ضد سرطانی بر سلول‌های سرطان خون میلوبیدی مزمن دارد، سوالی بود که این پژوهش به آن پاسخ داد.

روش بررسی

جمع آوری گیاه و عصاره‌گیری: به منظور انجام مطالعه‌ی تجربی آزمایشگاهی حاضر، گیاه مinta سپیکاتا تیرماه سال ۱۳۹۱ از مزارع شهر بویین و میاندشت اصفهان برداشت شد. از پودر برگ این گیاه عصاره‌های الکلی و آبی به‌طور جداگانه به روش سوکسله تهیه شد. برگ گیاه پس از خشک کردن توسط دستگاه خردکننده کاملاً آسیاب و پودر حاصل تا زمان عصاره‌گیری در جای خشک و خنک نگهداری گردید. روش

تیمار نشده با استفاده از دستگاه الایزا (2100-Statfix) آمریکا) خوانده شد.

تجزیه و تحلیل آماری: در تحقیق حاضر کلیه‌ی آزمایش‌ها حداقل سه بار تکرار شد و نتایج به صورت میانگین سه بار تکرار \pm خطای استاندارد نمایش داده شد. برای تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها و آنالیز واریانس یک طرفه ANOVA و آزمون T استفاده و داده‌های با ارزش $P < 0.05$ از نظر آماری معنی‌دار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

نتایج تست MTT: لازم به توضیح است بازه‌ی انتخابی غلظت متاتسپیکاتا بر مبنای اثرات ضدسرطانی آن در مقالات مختلف و همچنین مطالعات اولیه صورت گرفته در آزمایشگاه بوده است. جدول ۱ بیانگر درصد بقای سلول‌های K562 در حضور گروه‌های کترول می‌باشد، که برای بررسی دقیق اثرسیتوکسیکی از داروی استاندارد دوکسوروبیسین به عنوان کترول مثبت استفاده شد (جدول ۱). با توجه به جدول ۲، غلظت اتانولی IC₅₀=75 میکروگرم بر میلی‌لیتر، عصاره‌ی عصاره‌ی اتانولی IC₅₀=100 میکروگرم بر میلی‌لیتر و عصاره‌ی آبی IC₅₀=150 میکروگرم بر میلی‌لیتر نتیجه داده است. که در غلظت‌های ذکر شده پنجاه درصد سلول‌های زنده توسط عصاره‌های آبی و الكلی متاتسپیکاتا ازبین رفته است (جدول ۲).

جدول ۱: درصد زیستایی سلول‌های K562 در گروه کترول منفی (سوسپانسیون سلولی) و در حضور کترول مثبت (داروی دوکسوروبیسین)

کترول منفی (دوکسوروبیسین)	کترول منفی
$14/1 \pm 1/5^*$	$100 \pm 4/6$
	$P < 0.05^*$

نوری معکوس (Hm-Lux آلمان) در قیاس با نمونه‌های کترول (سلول‌های تیمار نشده) مورد ارزیابی قرار گرفت. هم‌چنین برای بررسی اثر متاتسپیکاتا بر رشد و زیستایی سلولی از آزمون دفع رنگ تریپان بلو و هموسایتومتر استفاده شد. برای این منظور تعداد 2×10^4 سلول در هر چاهک در ظروف ۹۶ چاهکی قرار داده شد. در اولین ردیف پلیت ۹۶ خانه، $180 \mu\text{l}$ میکرولیتر محیط کشت و در ردیف‌های دیگر ۱۸۰ میکرولیتر سوسپانسیون سلولی ریخته شد. بعد از ۲۴ ساعت انکوبه کردن، به ردیف‌های اول و دوم ۲۰ میکرولیتر محیط کشت اضافه کرده، ردیف اول به عنوان بلانک و ردیف دوم به عنوان کترول منفی در نظر گرفته شد. به ردیف سوم $20 \mu\text{l}$ میکرولیتر داروی استاندارد دوکسوروبیسین با غلظت $200 \mu\text{g}/\text{ml}$ بر میلی‌لیتر اضافه کرده و این ردیف به عنوان کترول مثبت در نظر گرفته شد. $20 \mu\text{l}$ میکرولیتر از مختلف از عصاره‌های متاتسپیکاتا (K562/5 تا ۱۵۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) به ردیف‌های چهارم تا دوازدهم برای زمان ۷۲ ساعت اضافه شد و در این بازه زمانی تعداد سلول‌های هر چاهک با استفاده از لام هموسایتومتر و رنگ تریپان بلو (Merck آلمان) مورد شمارش قرار گرفت. این آزمایش‌ها حداقل سه مرتبه به طور مستقل انجام شد. در ادامه جهت بررسی اثر کشنده‌گی برگ متاتسپیکاتا بر سلول‌های K562 از آزمون احیای نمک ترازوژولیوم (Methyl-Tetrazolium Thiazol Tetrazolium) استفاده شد. نمک ترازوژولیوم به واسطه‌ی فعالیت میتوکندریایی سلول‌های زنده به بلورهای فورمازان که جذب متفاوتی دارند احیا می‌شوند. به این منظور $4 \mu\text{l}$ سلول در هر چاهک بارگذاری شد، پس از ۲۴ ساعت غلظت‌های متفاوت از عصاره‌های آبی و الكلی متاتسپیکاتا اضافه شد و با فرا رسیدن هر یک از فواصل زمانی ۲۰ میکرولیتر از نمک ترازوژولیوم (Sigma مالزی) اضافه گردید. پس از گذشت ۲۴ ساعت میزان جذب نمونه‌های تیمار شده و

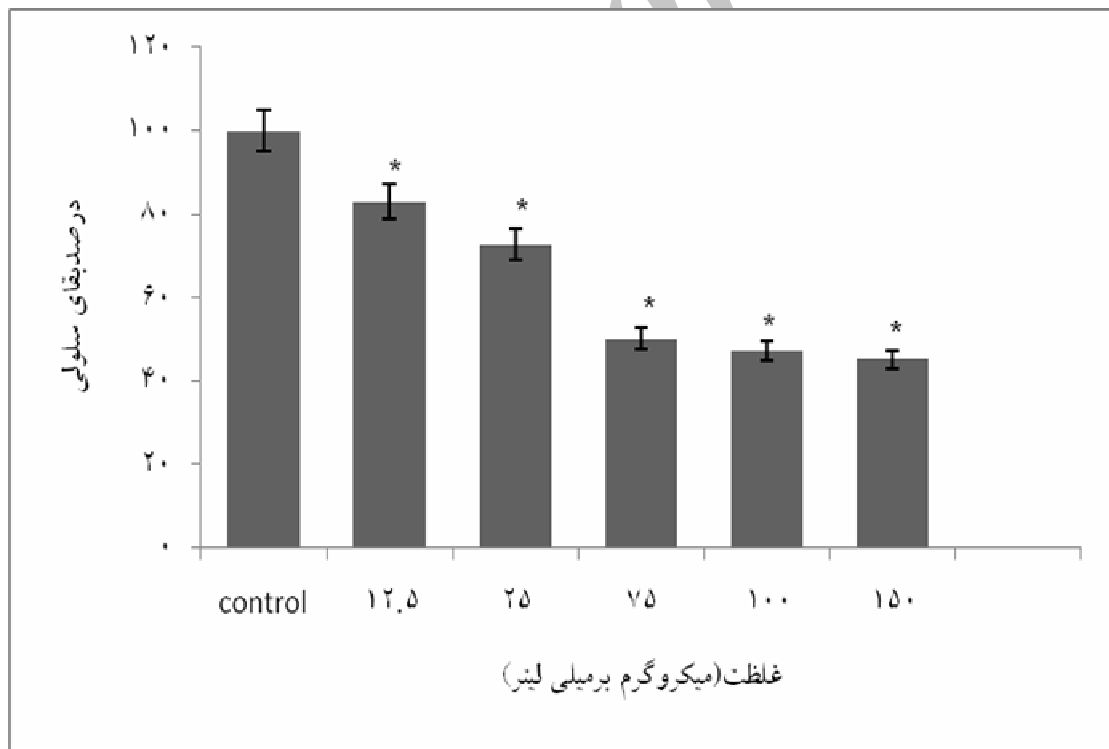
متانولی و آبی نتیجه داده است. با افزایش غلظت عصاره‌ی اتانولی متاسپیکاتا درصد بقای سلول سرطانی K₅₆₂ را به کاهش گذاشته است. به گونه‌ای که بیشترین درصد بقای سلول در غلظت ۱۲/۵ میکروگرم بر میلی‌لیتر و کمترین درصد بقا در غلظت ۱۵۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر نتیجه شده است. جالب توجه این است که در عصاره‌های آبی و متانولی نیز با افزایش غلظت عصاره‌ی متاسپیکاتا درصد بقای سلولی نسبت به گروه کنترل رو به کاهش گذاشته است (نمودار ۱). نتایج نشان می‌دهد که، میزان بقای سلول K₅₆₂ در غلظت‌های مختلف رو به کاهش گذاشته است. همچنین آنالیز آماری مربوط به نتایج همه داده‌ها P<۰/۰۵ را نشان می‌دهد که سطح معنی‌داری در نظرگرفته می‌شود.

جدول ۲: درصد زیستایی سلول‌های K₅₆₂ تحت تیمار با عصاره‌های آبی والکلی برگ متاسپیکاتا با توجه به روش MTT ± انحراف استاندارد

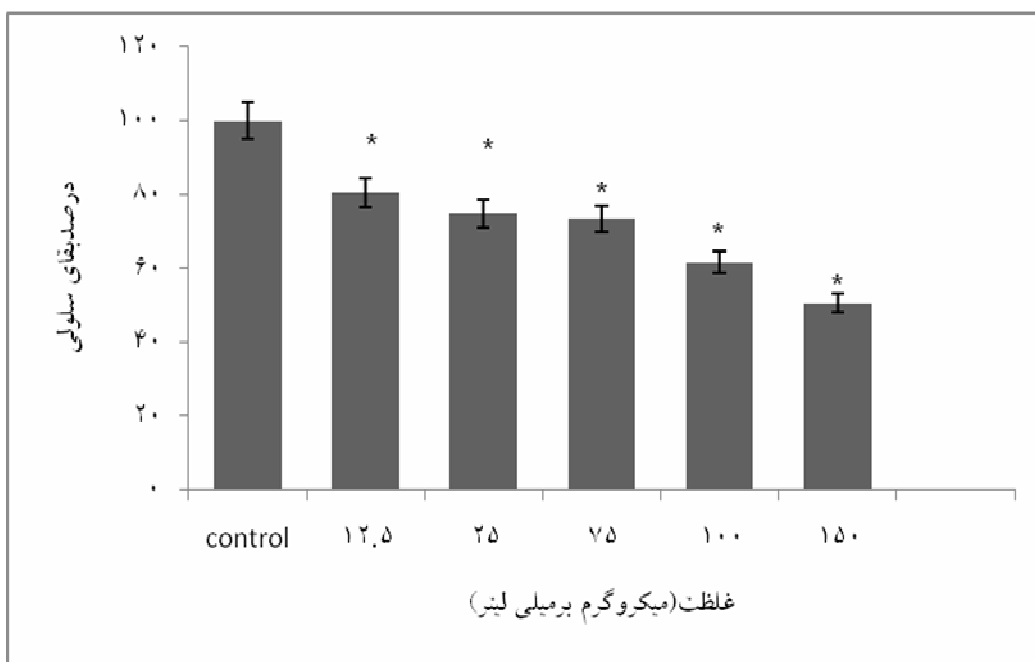
غلظت‌ها	درصد زیستایی سلول K ₅₆₂	نوع عصاره Mیکروگرم بر میلی‌لیتر)
عصاره اتانولی *	۵۰/۱±۳/۱	۷۵
عصاره متانولی *	۵۰/۸±۵/۶	۱۰۰
عصاره آبی *	۵۰/۶۱±۰/۳۸	۱۵۰

P<۰/۰۵ *

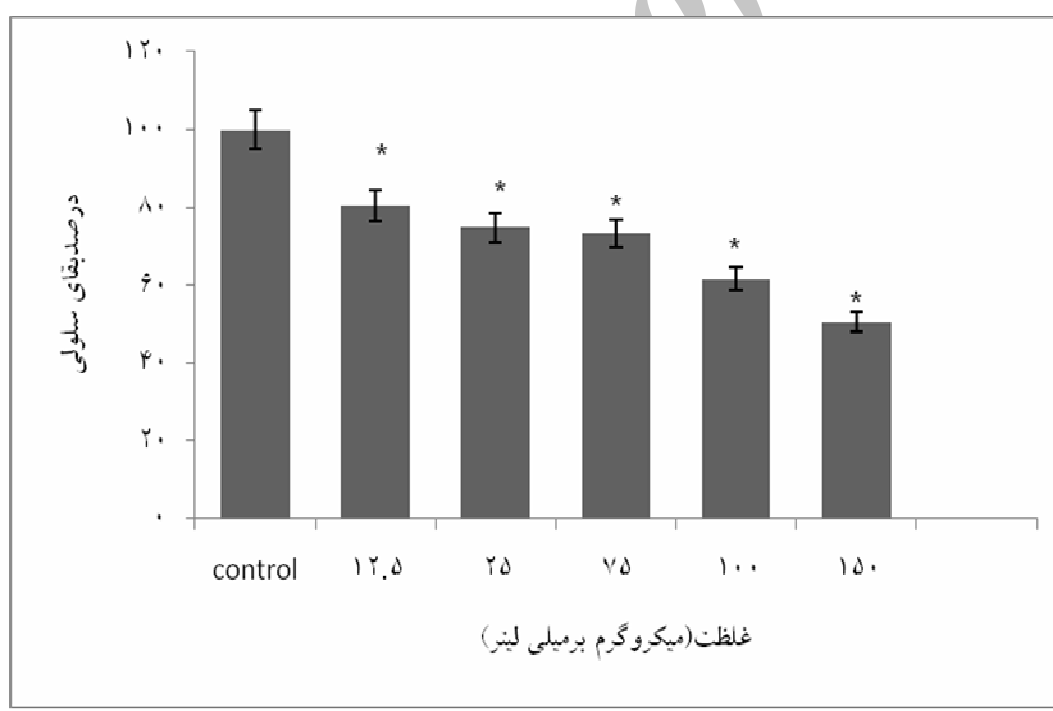
طبق داده‌های نمودار ۱ عصاره‌ی اتانولی در غلظتی پایین‌تر یعنی IC₅₀=۷۵ میکروگرم بر میلی‌لیتر نسبت به عصاره‌ی



(الف) اثر غلظت‌های مختلف عصاره‌ی اتانولی متاسپیکاتا بر درصد بقای سلول K₅₆₂



ب) اثر غله‌ت‌های مختلف عصاره‌ی متانولی متاسپیکاتا بر درصد بقای سلول K562

ج) اثر غله‌ت‌های مختلف عصاره‌ی آبی متاسپیکاتا بر درصد بقای سلول K562 * $P<0.05$

نمودار ۱-الف) عصاره‌ی اتانولی ب) عصاره‌ی متانولی ج) عصاره‌ی آبی: اثرات متاسپیکاتا بر درصد بقای سلول‌های K562 سلول‌ها با غله‌ت‌های متفاوت از متاسپیکاتا با استفاده از شمارش سلولی و آزمون دفع رنگ تربیان بلور مورد ارزیابی قرار گرفت. نتایج به صورت میانگین سه تکرار مستقل \pm خطای استاندارد نمایش داده شده است. $P<0.05$ معنی‌دار در نظر گرفته شده است.

بحث

مقدار زیادی اسیدهای فنولیک می‌باشد که به همراه فلاونوئیدها مسؤول ظرفیت آنتی‌اسیدانی این گیاهان می‌باشند (۱۹). در بررسی‌های انجام شده برخواص آنتی‌اسیدانی گونه متابسیپیکاتا در مقایسه با آنتی‌اسیدان‌های سنتزی مثل بوتیل هیدروکسی آئیزوول خواص مساوی و در شرایطی عملکرد بالاتر مشاهده شده است (۲۰).

ترکیب S-Carvone موجود در متابسیپیکاتا فعالیت آنتی‌اسیدانی بالا را ایجادکرده که با فعالیت آنتی‌اسیدانی آلفا ترکوفرول قابل مقایسه است (۱۹). در گیاه متابسیپیکاتا، گلیکوزید اریوسیترین، کافئیک اسید، دیمر اسید رزماریک، کلروژنیک اسید و گلیکوزید، فلاونوئید هیدروکسیله شده در موقعیت ۳ و ۵ عمدۀ ترکیبات فنولیک شناسایی شده است که به عنوان آنتی‌اسیدان گیاه را می‌توان استفاده کرد (۲۱).

در مطالعه‌ای، عصاره‌ی اتیل استاتی متابسیپیکاتا بیشترین مقدار ترکیبات فنلی و آنتی‌اسیدانی را نسبت به عصاره‌ی آبی، کلروفرم و هگزانی آن دارد (۲۲). با نظر اجمالی به جداول و شکل‌های ارایه شده در نتایج می‌توانیم دریابیم که می‌توان ادعا کرد که عصاره‌های الكلی و آبی برگ‌های گیاه متابسیپیکاتا دارای اثر سیتوتوکسیکی بر روی لاین سلولی سرطانی خون میلوئید مزم من انسانی (K562) بوده است. در پژوهش حاضر با توجه به اینکه در تمامی غلظت‌های الكلی و آبی خاصیت ضد سرطانی نتیجه شد، نشان دهنده حضور ترکیبات ضد سرطانی قوی در برگ گیاه متابسیپیکاتا بوده است. فلاونوئیدها و سایر ترکیبات فنلی انتشار وسیعی در گیاهان دارند و فعالیت بیولوژیک متنوع این ترکیبات از جمله اثرات آنتی‌اسیدان، آنتی‌میکروبی و ضدالتهابی آنها در بسیاری از بررسی‌ها گزارش شده است. فعالیت آنتی‌اسیدان ترکیبات فنلی و نقش مفید آنها در بیماری‌های کرونری و سرطان بررسی شده است (۲۳). آنتی‌اسیدان‌های موجود در عصاره‌ی آبی الكلی پونه باعث از بین رفتن رادیکال‌های آزاد ایجاد شده توسط چربی‌های موجود در کبد می‌شود (۲۴). بنابراین عصاره‌ی

امروزه روش‌های مختلفی در درمان سرطان خون به کار گرفته می‌شود؛ از جمله این روش‌ها، شیمی درمانی است. اما در این روش به دلیل غیر انتخابی بودن داروهای مورد استفاده، درصد زیادی از سلول‌های سالم خون نیز به همراه سلول‌های سرطانی از بین می‌روند (۱۷) در مطالعه‌ی حاضر، برگ‌های گیاه متابسیپیکاتا اثر سیتوتوکسیکی وابسته به دز را در عصاره‌های الكلی و آبی نشان دادند. به گونه‌ای که در هر سه نوع عصاره (اتانولی، متانولی و آبی) با افزایش غلظت، درصد بقای سلولی کاهش یافته است. البته عصاره‌ی اتانولی در غلظتی پایین‌تر که ۷۵ میکروگرم بر میلی‌لیتر بوده است، ۱۵۰ را ثبت کرده و عصاره‌ی آبی در غلظت بالاتر که ۱۵۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر بوده، پنجاه درصد سلول‌ها را در محیط کشت از بین برده است.

استفاده از روش‌های کشت سلولی درک بسیار عمیق تری از تاثیر داروها و گیاهان دارویی بر روی سلول‌های سرطانی و نرم‌مال پدید می‌آورد. اثرات و تغییراتی که ترکیبات مختلف مانند عصاره‌های برگ گیاه متابسیپیکاتا (که در این تحقیق مورد بررسی قرار گرفتند) بر سلول‌ها در فضای کترول شده و قابل بررسی کشت سلولی ایجاد می‌نمایند، شناسایی دقیق‌تر مکانیسم و اثرات بیولوژیکی آنها و همچنین اثرات آنها بر فاکتورهای مختلف داخل سلولی را امکان‌پذیر می‌سازد. این امکانات شناسایی هرچه بهتر فرایندها و فعل و انفعالات داخل سلولی طی درمان سرطان با گیاهان دارویی را ممکن می‌سازد که می‌تواند به ارتقای روش‌های درمانی منجر گردد (۱۸).

گیاه متابسیپیکاتا دارای ویژگی آنتی‌اسیدانی می‌باشد. از آنجایی که تولید بالای گونه‌های اکسیژن واکنش دهنده بیش از ظرفیت آنتی‌اسیدانی بدن موجب استرس اکسیداتیو و وقایع پاتولوژیکی نظیر سرطان می‌شوند از راههای موثر حذف گونه‌های اکسیژن واکنش دهنده ترکیبات آنتی‌اسیدانی می‌باشد. خانواده لامیاسه منبع غنی از گونه‌های گیاهی حاوی

باقی مانده LC₅₀ را در غلظت‌های بالاتر از ۱۰۰۰ میکروگرم بر میلی لیتر نشان دادند. مزیت پژوهش ما در مقایسه با بادیسا، به دست آوردن اثر سیتو توکسیکی متاتسپیکاتا بر روی رده‌ی سرطان خون میلوئیدی مزمن در غلظت‌های پایین‌تر از بادیسا بوده است. از طرف دیگر در پژوهش حاضر برای دستیابی به نتایج جامع، سه عصاره مورد بررسی قرار گرفت (۳۸).

فرناندا و همکارانش در سال ۲۰۱۲ اثر ضد تکثیری عصاره‌ی هگزانی گل نعناع در گونه‌ی متاتسپیکاتا را در ارتباط با متاتاروتوند و فولی، در برابر سرطان پستان در انسان، سرطان دهان اپیدرمی انسان و فیبروبلاست جنینی موش، مورد بررسی قرار داده است. نتایج کار فرناندا نشان داد که فعالیت ضد تکثیری عصاره‌ی هگزانی گل نعناع در برابر خط سلولی تومور پستان و دهان Mg/ml = ۲۹۱/۰۷۸ IC₅₀ می‌باشد و هم چنین عصاره‌ی هگزانی نعناع فعالیت ضد تکثیری در سلول‌های فیبروبلاست جنینی موش را برای IC₅₀ در غلظت ۳۸۴/۵۹ میکروگرم بر میلی لیتر از خود نشان می‌دهد (۳۱).

تفاوت پژوهش حاضر با کار فرناندا در نوع عصاره، رده‌ی سلول سرطانی، بخش مورد آزمون گیاه متاتسپیکاتا بوده است که در پژوهش حاضر برگ این گیاه، IC₅₀ را در غلظت ۷۵ میکروگرم بر میلی لیتر و به صورت عصاره‌ی اتانولی به دست آورده است.

رحیمی فرد و همکارانش در سال ۲۰۱۰ اثر شش گونه انسان و عصاره‌ی پونه را بر روی سه لاین سلولی Vero (کلیه‌ی میمون سبز آفریقایی)، Hella (سرطان گردن رحم بدخیم) و Hep2 (سرطان حنجره) را بررسی نمودند که بیشترین اثر سیتو توکسیکی خود را به صورت انسان بر روی رده سلولی Hella نشان داد. مقایسه‌ی پژوهش حاضر با کار رحیمی فرد نشان دهنده‌ی تاثیر خوب سیتو توکسیکی متاتسپیکاتا هم به صورت عصاره و انسان است که البته با توجه به تفاوت در لاین‌های سلولی مورد پژوهش محققان را برای تاثیر انسان این گیاه بر روی

برگ گیاه پونه در دزهای کم و متوسط دارای اثرات محافظتی بر کبد بوده ولی در دزهای بالا به دلیل وجود ترکیب روغنی پولگون می‌تواند اثرات سمی بر کبد داشته باشد. عصاره‌ی آبی کلی پونه از تشکیل رادیکال‌های آزاد جلوگیری می‌کند (۲۵). عصاره‌ی آبی کلی گیاه پونه دارای فلاونوئید است که به طور مستقیم بر سنتز پروستوگلاندین‌ها اثر می‌گذارد (۲۶). فعالیت آنتی‌اکسیدانی انسان پونه کوهی با استفاده از ۲ روش بتا کاراتون، ۲-دی‌فنیل-۱-پیکریل هیدرازیل (DDPH) بررسی شد (۲۷). ارزیابی خواص آنتی‌اکسیدانی عصاره‌ی متانولی گیاه پونه با روش DPPH میزان IC₅₀ عصاره‌ی متانولی را برابر ۷۴/۴ میکروگرم در میلی لیتر اعلام کرد (۲۸).

در مطالعه‌ای دیگر حاجی قاسمی و همکاران در سال ۲۰۱۱ بر روی متاتسپیکاتا تحقیق کردند. در این مطالعه اثر سیتو توکسیکی عصاره‌ی آبی این گونه نعناع در دو خط سلول توموری فیبر سارکوما و لوسمیک مونوستیت بررسی شد. که LD₅₀ برای لاین سلولی فیبر سارکوما ۵/۹۷، ۵/۶۳ و ۴/۷۷ میکروگرم بر میلی لیتر و LD₅₀ برای لاین سلولی لوسمیک مونوستیت ۵/۶، ۵/۳ و ۴/۸۴ میکروگرم بر میلی لیتر به ترتیب پس از گذشت زمان‌های ۲۴، ۴۸، ۷۲ ساعت به دست آمد (۲۹). در مقایسه‌ی تحقیق ما با حاجی قاسمی شباهت و همخوانی نزدیکی حاصل می‌شود. زیرا در مقایسه‌ی حاجی قاسمی نیز عصاره‌ی آبی به دست آمده از متاتسپیکاتا اثر سیتو توکسیکی خوبی را بر روی هر دو لاین سلولی نشان داده است. در مطالعه‌ای توسط بادیسا و همکارانش (۲۰۰۳)، نوزده عصاره‌ی متانولی از گیاهان خانواده‌ی لامیاسه، جمع‌آوری شده از نقاط مختلف یونان، که برای فعالیت سیتو توکسیکی علیه میگو آب شور و سه خط سلولی سرطان انسانی همراه با سلول‌های موش معمولی به عنوان یک خط سلول کنترل، مورد بررسی قرار گرفتند. در آزمون مرگبار میگوی آب شور، گیاه پونه تنها نمونه‌ای بود که LC₅₀ را به غلظت ۳۴۷/۳ میکروگرم بر میلی لیتر نشان داد؛ در حالی که تمام نمونه‌های

بروز داده است. با توجه به ترکیبات فلاونوئید و دیگر ترکیبات آنتی اکسیدانی در گیاه مورد پژوهش در این مقاله که خاصیت سمیت سلول سرطانی آن به اثبات رسید، بررسی مکانیسم دقیق مولکولی این اثرات، جداسازی سایر ترکیبات موثره موجود در عصاره‌های گیاه و نیز مقایسه‌ی ترکیبات موجود در بخش‌های مختلف گیاه توصیه می‌شود.

نتیجه گیری

از آنجا که نتایج مطالعه بر روی اثر ضد سرطانی این گیاه دارویی در این پژوهش مقدمه‌ای برای رسیدن به جنبه‌های کاربردی این گیاه دارویی در مهار رشد سلول‌های سرطانی می‌باشد، آزمایشات *Invivo* در مدل‌های حیوانات آزمایشگاهی می‌تواند قدم موثری در نزدیک شدن و تایید این یافته‌ها جهت به کارگیری در موارد بالینی باشد.

تقدیر و تشکر

تمام هزینه‌های این پژوهش توسط نویسنده‌ی مسؤول تأمین شده است. نویسنده‌گان مراتب سپاس و قدردانی خود را از ریاست محترم دانشگاه و مسؤول آزمایشگاه تحقیقاتی واحد فلادرجان به خاطر فراهم نمودن محیط آزمایشگاه برای انجام این تحقیق اعلام می‌دارند.

References

- 1- Goldman J. Treatment strategies for CML. *Res Clin Haematol.* 2009; 22(3): 303-30.
- 2- Fakhraei M, Nejaty V, Dalirazh N. Vanadium compounds mediated apoptosis and cell cycle arrest in K562 cell line. *J Zanjan Univ Med Sci.* 2011; 20(78): 23-35.
- 3- Abbaszadeh B, Valadabadi SA, Aliabadi Farahani H, Hasanzadeh Darvishi H. Studying of

لاین سلول K562 راغب خواهد کرد. در پژوهشی توسط اصلاحی و همکاران اثر سیتوکسیکی گونه دیگری از پونه با نام متاپولگیوم در مرحله‌ی قبل از گلدهی با IC₅₀=50 میکروگرم بر میلی‌لیتر برروی رده سلول سرطانی K562 به نتیجه رسید که ما را به سمت اهمیت ضد سرطانی خانواده لامیاسه بر روی لاین‌های سرطان خون رهنمون می‌سازد (۳۳). کاتالینیک ارتباط مثبتی بین میزان ترکیبات فنلی که به صورت گستردۀ در گیاهان یافت می‌شوند و قدرت آنتی اکسیدانی گزارش کردند و بیان کردند که این ترکیبات بیشتر از طریق عصاره‌های گیاهی در مقایسه با انسان آن‌ها قابل استخراج است (۳۴). از این رو در این پژوهش عصاره‌های الکلی و آبی از برگ متاسپیکاتا گرفته شد تا ترکیبات آنتی اکسیدانی بیشتری استخراج شود. در مطالعه‌ای دیگر که توسط کامکار انجام شده بود، عصاره‌ی به دست آمده از پونه در طی استخراج با مثانول و آب بواسطه‌ی داشتن ترکیبات فنولیک، فلاونوئیدها و ترپن‌وئیدها عملکرد آنتی اکسیدانی داشته و قادر به جلوگیری از اکسیداسیون اولیه و ثانویه در روغن آفتابگردن در مقایسه با آنتی اکسیدان سنتزی می‌باشد (۳۵). در مطالعه‌ی حاضر گیاه متاسپیکاتا (نوعی پونه) گونه دیگری از خانواده لامیاسه و خانواده نعناع می‌باشد که احتمالاً به دلیل وجود ترکیبات آنتی اکسیدانی خاصیت ضد سرطانی را نیز

essential oil variations in leaves of *Mentha* species. *Plant Science J.* 2009; 3(10): 217-21.

- 4- Nickava B, Alinaghi A, Kamalinejad M. Evaluation of the Antioxidant Properties of Five *Mentha* Species. *Pharmaceutical Research.* 2008; 7(3): 203-9.
- 5- Marderosian AD. Peppermint. In: Marderosian AD, ed. The review of natural Products. USA: *Fact and Comparisons.* 2001; 465-66.

- 6- Duke JA. *Mentha Pulegium L.*(Lamiaceae) Pennyroyal. In:Duke JA. Handbook of Medicinal Herbs. CRC Press: Florida, USA; 2001; 307-8.
- 7- Naghibi F, Mosaddegh M, Mohammadi Motamed S, Ghorbani A. Labiate Family in folk Medicine in Iran: from Ethnobotany to Pharmacology. *Pharmaceutica Research*. 2005; 63-79.
- 8- Hajlaoui H, Trabelsi N, Noumi E, et al. Biological activities of the essential oils and methanol extract of tow cultivated mint species (*Mentha longifolia* and *Mentha pulegium*) used in the Tunisian folkloric medicine. *Microbiol Biotechnol*. 2009; 25: 2227-38.
- 9- Gulluce G, Sahin F, Sokmen M, et al. Antimicrobial and antioxidant properties of the essential oils and methanol extract from *Mentha longifolia L.* *Food Chemistry*. 2007; 103: 1449-56.
- 10- MohammadiMotamed S, Naghibi F. Antioxidant activity of some edible plants of the Turkmen Sahra region in northern Iran. *Food Chemistry*. 2010; 119: 1637-42.
- 11- Zamic A, Sokovic M, Ristic M, et al. Antifungal and antioxidant activity of *Mentha longifolia* (L.) Hudson (Lamiaceae) essential oil. *Botanica Serbica*. 2010; 34(1): 57-61.
- 12- Atanassova M, Georgieva S. comparative polyphenol Composition and Antioxidant capacity of the Bulgarian plants (Dry herbs). *Food Chemistry*. 2010; 9: 1514-23.
- 13- Kamkar A, Jebelli Javan A, Asadi F, Kamalinejad M. The antioxidative effect of Iranian *Mentha pulegium* extracts and essential oil in sunflower oil. *Chemical Toxicology*. 2010; 48: 1796-1800.
- 14- Shahrokhbadi KH, Baharara J, Zafar Balanejad S, Hesami Z. The effect of atorvastatin on progress and proliferation of MCF7 breast cancer cell line. *J Zanjan Univ Med Sci*. 2012; 21(88): 1-11.
- 15- Shahrokhbadi Kh, Tavakkolafshari J, Rakhshandeh H, Brook A. Study of cytotoxicity effect of total saffrons extract on HepG2 cell line. *Tehran Azad Univ Med Sci J*. 2009; 19: 153-9.
- 16- Tehrani pour M, Mahmoodzade H, Ghadamayri T. The comparison of neuro-protective effects of total aqua and ethanol extracts of salvia staminea root and leaves on central degeneration of motoneurons in spinal cord neurons following sciatic nerve compression in wistar rats. *AMUJ*. 2010; 13(3): 91-99.
- 17- Chen Z, Wang ZY, Chen SJ. Acute promyelocytic leukemia: cellular and molecular basis of differentiation and apoptosis. *Pharmacol Ther*. 1997; 76: 141-9.
- 18- Deshpande J, Choudhari A, Mishra MA, Meghre VS, Wadodkar S, Dorle A. Beneficial effects of *Lagenaria siceraria* fruit epicarp in animal models. *Experimental Biology*. 2008; 46: 234-42.
- 19- Gulluce G, Sahin F, Sokmen M, et al. Antimicrobial and antioxidant properties of the

- essential oils and methanol extract from *Mentha longifolia*. *Food Chemistry*. 2007; 13: 1449-56.
- 20- Dzamic A, Sokoric M, Norakovic M, Grujic-Jovanovic S, Tesevic V, Marin P. Antifungal and antioxidant activity of *Mentha longifolia*(L) Hudson (Lamiaceae) essential oil. *Botanica Serbica*. 2010; 34(1): 57-61.
- 21- Arabshahi D, Devi D, Urooj A. Evaluation of antioxidant activity of some plant extracts and their heat.PH and storage stability. *Food Chemistry*. 2007; 100: 1100-1105.
- 22- Zeng HH, Tu PF, Zhou K, Wang H, Wang B, Lu JF. Antioxidant properties of phenolic diterpenes from *Rosmarinus officinalis*. *Pharmacol Sin*. 2007; 22(12): 1094-8.
- 23- Morton LW, Caccetta RA, Pudsey IB, Croft KD. Chemistry and biological effects of dietary phenolic compounds: Relevance to cardiovascular disease. *Clinical and Experimental Pharmacol*. 2000; 27: 152 -9.
- 24- Gaikwad NW and Madyastha KM. Biosynthesis of beta-substituted furan skeleton in the lower furanoterpenoids: a model study. *Biochem Biophys Res Commun*. 2007; 290(1): 589-94.
- 25- Gutteridge JM. Antioxidants, nutritional supplements and life-threatening diseases. *mBr J Biomed Sci*. 1994; 51(3): 288-95.
- 26- Duke J. *Hedeoma pulegioides*: CRC handbook of medicinal herbs. *Boca Raton*. FL: CRC Press Inc; 1989: 223-308.
- 27- Bamdad F, Kadivar M, Keramat J. Evaluation of phenolic content and antioxidant activity of Iranian caraway in comparison with clove and BHT using model systems and vegetable oil. *Food Sci*. 2006; 41: 7-20.
- 28- Golluce M, Sahin F, Sokmen M, et al. Antimicrobial and antioxidant properties of the essential oils and methanol extertact from *Mentha longifolia* L.ssp. *longifolia*. *Food Chem*. 2007; 103: 1449-56.
- 29- Hajighasemi F, Hashemi V, Khoshzaban F. Cytotoxic effect of *Mentha spicata* aqueous extract on cancerous cell lines in vitro. *Plants Research*. 2011; 5(20): 5142-47.
- 30- Badisa R, Tzakou O, Couladis M, Pilarinou E. Cytotoxic activities of some Greek Labiate herbs. *Phytother*. 2003; 17: 472-76.
- 31- Fernanda N, Karine B. Pedro henrique de azambuja carvalho, rRafael guerra lund, fatima T.A. beira, and francisco augusto b. *Medicinal Food*. 2012; 15(11): 955-58.
- 32- Rahimifard N, Hajimehdipoor H, Hedayati MH, et al. Cytotoxic effects of essential oils and extracts of some *Mentha species* on Vero, Hela and Hep2 cell lines. *Mediecial plants J*. 2010; 9(35): 88-92.
- 33- aslani E, naghsh N, ranjbar M. Cytotoxic effects of extracts of *Mentha Pulegium* plants before flowering on human chronic myelogenous leukemia K562 cancer Category. *AUMJ*. 2013; 16 (10): 1-10.
- 34- Katalinic V, Miros M, Kulusic T, Jukic M. Sceerning of 70 medical plant extracts for antioxidant capacity and total phenols. *Food Chem*. 2006; 94: 550-77.

35- Kamkar A, Jebelli Javan A, Asadi F, Kamalinejad M. The antioxidative effect of

Iranian *Mentha pulegium* extracts and essential oil in sunflower oil. *Food Chem.* 2010; 48: 1796-800.

Archive of SID

Cytotoxic Effects of Aqueous and Alcoholic Extracts of *Mentha spicata* Leaves on K562 Cell Line

Aslani E¹, Naghsh N¹, Ranjbar M¹

¹Dept. of Biology, Falavarjan Branch, Islamic Azad University, Isfahan, Iran.

Corresponding Author: Aslani E, Dept. of Biology, Falavarjan Branch, Islamic Azad University, Isfahan, Iran.

E-mail: aslani2525@gmail.com

Received: 2 Feb 2014 **Accepted:** 12 Jul 2014

Background and Objective: Chronic myeloid leukemia (CML) is a malignant clonal disorder of hematopoietic stem cells which results in increase of myeloid and erythroid cells and platelets in the peripheral blood and hyperplasia in bone marrow. This research evaluated the cytotoxic effect of aqueous, methanolic and ethanolic extracts of *M. spicata* leaves on K562 cell line as a model of chronic myeloid leukemia.

Materials and Methods: In this experimental trial, leaves of *M. spicata* were collected from Booin city and extracted using soxhlet method. K562 cells were cultured and treated with concentrations of extracts (12.5-150 µg/ml). Cytotoxicity of *M. spicata* extracts against K562 leukemia cells was estimated by the MTT test method. The absorbance was measured using ELISA plate reader at 540 nm.

Results: Ethanolic extract showed the highest cytotoxic effect ($IC_{50}=75\text{ }\mu\text{g/ml}$) whereas aqueous extract showed the least cytotoxic effect ($IC_{50}=150\text{ }\mu\text{g/ml}$) among the extracts. Methanol extracts showed the cytotoxic effect with $IC_{50}=100\text{ }\mu\text{g/ml}$ on K562 cell line. Aqueous and alcoholic extracts exhibited a dose-dependent cytotoxic effect on K562 cell line.

Conclusion: Considering the cytotoxic effects of aqueous and alcoholic extracts of *M. spicata* leaves on K562 cells, this plant can be considered as a potential candidate for further studies in the treatment of CML.

Keywords: *Cytotoxic, Leukemia, Mentha spicata, Soxhlet, K562, CML*