

Petal and Stamen Allergenicity Effect of Old Ontogenical Staged *Spartium junceum* L. in Guinea Pig

Iziy E.¹ MSc, Beheshti Nasr S.M.* MSc, Majd A.² PhD

*Cellular and Molecular Biology Research Center, Sabzevar University of Medical Sciences, Sabzevar, Iran
¹Traditional and Complementary Medicine Research Center, Sabzevar University of Medical Sciences, Sabzevar, Iran

²Biology Department, Biological Sciences Faculty, Kharazmi University, Tehran, Iran

Abstract

Aims: Planting *Spartium junceum* L. has increased immensely in urban areas due to its aromatic petals. Since the petals and stamens in aromatic plants are of important herbal allergenic agents, the aim of this study was to investigate the allergenicity of petal and stamen at old ontogenical staged *Spartium junceum* L. in Guinea pig.
Materials & Methods: In this experimental study, 21 male Hartley Guinea pigs were randomly divided into three groups including 7 animals. To the first group buffered phosphate saline, second group old petal extract and the third group petal and stamen extract were injected. The extracts were prepared with 16% concentration. The injections were continued within 4 weeks, once per week intraperitoneally and in the fifth week subcutaneous injection was performed. A week after the last injection blood sampling was done from the heart of animals and the number of Eosinophils, Immunoglobulin E and blood sugar levels were measured. To data analysis SPSS 16 software, ANOVA and dependent T tests were used.

Findings: In skin test wheal diameter in both groups treated with *Spartium junceum* L. significantly increased compared to control group ($p < 0.001$). Blood sugar in groups treated with petal and stamen showed significant increase in comparison with control group ($p < 0.05$). In electrophoretic profiles 3 protein bands was observed in the range of 46 to 85kD in both treated groups which these bands were much more colorful in petal and stamen group.

Conclusion: Allergenicity of petal with stamen of *Spartium junceum* L. at old ontogenical stage is more than petal.

Keywords

Allergens [<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/mesh/68000485>];
Spartium [<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/mesh/?term=Spartium+junceum>];
Immunoglobulin E [<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/mesh/68007073>];
Guinea Pigs [<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/mesh/68006168>]

*Corresponding Author

Tel: +985714446070 (246)

Fax: +985714445648

Address: Cell & Molecular Research Center, Medicine Faculty, No.2 Building, Sabzevar University of Medical Sciences, Asadabadi Street, Sabzevar, Iran

beheshti.m1985@gmail.com

Received: December 13, 2013

Accepted: June 7, 2014

ePublished: July 1, 2014

اثر آلرژی‌زایی گلبرگ و پرچم گل طاووسی در مرحله تکوینی مسن در خوچه‌های هندی

الهام ایزی MSc

مرکز تحقیقات طب سنتی، دانشگاه علوم پزشکی سبزوار، سبزوار، ایران

سیدمهدی بهشتی نصر* MSc

مرکز تحقیقات زیست‌شناسی سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی سبزوار، سبزوار، ایران

احمد مجد PhD

گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه خوارزمی، تهران، ایران

چکیده

اهداف: کاشت گل طاووسی به‌دلیل گلبرگ‌های معطر در شهرها گسترش زیادی یافته است. از آن جایی که گلبرگ و پرچم گیاهان معطر از عوامل مهم آلرژی‌زای گیاهی هستند، هدف از این تحقیق، بررسی آلرژی‌زایی گلبرگ و پرچم در مرحله تکوینی مسن گل طاووسی در خوچه هندی بود.

مواد و روش‌ها: در این تحقیق تجربی ۲۱ سر خوچه هندی نر نژاد هارتلی به‌طور تصادفی به ۳ گروه ۷تایی تقسیم شدند. به حیوانات گروه اول بافر فسفات‌سالین، گروه دوم عصاره گلبرگ مسن و گروه سوم عصاره گلبرگ به‌همراه پرچم تزریق شد. عصاره‌های گیاهی با غلظت ۱۶٪ تهیه شدند. تزریقات به‌مدت ۴ هفته، هر هفته یک بار به‌صورت داخل صفاقی و در هفته پنجم به‌صورت زیرپوستی انجام گرفت. یک هفته پس از آخرین تزریق، از قلب حیوانات خونگیری و تعداد ائوزینوفیل، سطح ایمونوگلوبولین E و قند خون اندازه‌گیری شد. برای تحلیل داده‌ها، نرم‌افزار SPSS 16، آزمون تحلیل واریانس یک‌طرفه و آزمون T مستقل مورد استفاده قرار گرفت.

یافته‌ها: در آزمون پوستی، قطر ویل در هر دو گروه تیمار شده با گل طاووسی در مقایسه با گروه کنترل به‌طور معنی‌داری افزایش داشت ($p < 0.001$). قند خون در گروه گلبرگ به‌همراه پرچم افزایش معنی‌داری را نسبت به گروه کنترل نشان داد ($p < 0.05$). در نیم‌رخ‌های الکتروفورزی پروتئین‌ها، در هر دو گروه تیماری، ۳ باند پروتئینی در محدوده ۴۶ تا ۸۵ کیلو دالتون مشاهده شد که این باندها در گروه گلبرگ و پرچم پررنگ‌تر بود.

نتیجه‌گیری: توان آلرژی‌زایی گلبرگ به‌همراه پرچم گل طاووسی در مرحله تکوینی مسن بیشتر از گلبرگ است.

کلیدواژه‌ها: آلرژی‌زایی؛ گل طاووسی؛ ایمونوگلوبولین E؛ خوچه هندی

تاریخ دریافت: ۱۳۹۲/۰۹/۲۳

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۳/۰۳/۱۷

* نویسنده مسئول: beheshti.m1985@gmail.com

مقدمه

گل طاووسی با نام علمی اسپارتیوم جانسیوم (*Spartium junceum* L.) درختچه‌ای با ساقه‌های متعدد، جگن‌مانند، با

برگ‌های کامل و گل‌هایی زرد، درخشان و معطر است [۱] که غالباً به‌عنوان گیاه زینتی کاشته می‌شود [۲، ۳]. زمان گل‌دهی این گیاه بین ماه‌های اردیبهشت و خرداد است [۱، ۴]. در این ایام با فراوانی گرده و ترکیبات آلرژن گیاهان معطر، علائم تب یونجه و آسم در افراد حساس به‌میزان زیادی افزایش می‌یابد [۵]. ترکیبات آلرژن شامل ترکیبات متنوعی از پروتئین‌ها و گلیکوپروتئین‌های موجود در دیواره بساک پرچم [۶، ۷] و نیز ترکیبات غیرپروتئینی شامل فلاونوئیدها [۸] و آلکالوئیدهای [۹] موجود در اسانس گیاهان معطر است. این ترکیبات می‌تواند با سیستم ایمنی بدن برهم‌کنش نموده و پاسخ‌های آلرژیک را به‌صورت سرفه، عطسه، آبریزش و گرفتگی بینی، سرگیجه و تب ایجاد کند [۱۰].

ترکیبات آلرژن (آنتی‌ژن‌ها)، با اتصال به مولکول‌های ایمونوگلوبولین E (IgE) متصل‌شده به سطح ماست‌سل‌ها، موجب القای دگرانولاسیون ماست‌سل می‌شوند [۱۱]. دگرانولاسیون ماست‌سل می‌تواند باعث آزادسازی واسطه‌های التهابی شامل هیستامین، پروتئوگلیکان‌ها، سرین‌پروتئازها و لکوترین‌ها شود [۱۱]. آزادسازی سریع این واسطه‌های التهابی با افزایش تراوایی مویرگ منجر به اتساع مویرگی شده و واکنش معروف ویل (برجستگی) و فلر (قرمزی) را ایجاد می‌کند [۱۲].

آزمون ایجادکننده ازدیاد حساسیت نوع یک (یک واکنش ایمنی فوری به آنتی‌ژن که همراه با آزاد شدن واسطه‌های التهابی از ماست‌سل‌ها است) از طریق خراش، سوراخ‌کردن یا تزریق داخل‌پوستی مقدار اندکی عصاره ایجاد می‌شود. این آزمون را "آزمون پوست تیپ فوری" یا "آزمون تحریک" گویند. از لحاظ بالینی، آزمون تحریک می‌تواند خطرناک باشد، چون ممکن است برخی آنتی‌ژن‌ها سبب واکنش آنافیلاکسی شدید شوند [۱۲، ۱۳].

با وجود این که کشت گل طاووسی در اغلب پارک‌ها و فضاهای سبز و حتی بیمارستان‌ها گسترش وسیعی دارد و از طرفی در تحقیقات قبلی آلرژی‌زایی شدید دانه‌های گرده [۱، ۱۴] و گلبرگ‌های بسیار معطر گل طاووسی به‌ویژه در مرحله تکوینی میانسال [۱۵] به‌اثبات رسیده است، ولی تاکنون هیچ تحقیقی، آلرژی‌زایی این گیاه را در سطح گلبرگ و نیز مرحله مسن (مرحله فاقد دانه گرده) مورد ارزیابی قرار نداده است.

هدف از مطالعه حاضر، بررسی آلرژی‌زایی گلبرگ و پرچم در مرحله تکوینی مسن گل طاووسی در خوچه هندی بود.

مواد و روش‌ها

در این تحقیق تجربی به‌علت تشابه علائم بالینی و آنافیلاکسی در انسان و خوچه هندی، از خوچه هندی استفاده شد [۱۶، ۱۷]. ۲۱ سر خوچه هندی نر نژاد هارتلی (تهیه‌شده از موسسه سرم‌سازی رازی مشهد) در محدوده وزنی ۳۵۰ تا ۵۰۰ گرم انتخاب شدند. به‌منظور تطابق با محیط جدید، حیوانات به‌مدت ۱۴ روز در شرایط

اثر آلرژی‌زایی گلبرگ و پرچم گل طاووسی در مرحله تکوینی مسن در خوکچه‌های هندی ۸۳
 یکسان محیطی (دمای ۲۲±۲ درجه سانتی‌گراد، رطوبت ۵۵±۵٪ و چرخه ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی) و تغذیه‌ای قرار گرفتند. رعایت حقوق حیوانات در پژوهش برای استفاده انسانی از حیوانات آزمایشگاهی مبتنی بر پروتکل اخلاق پزشکی هلسینکی بود.

یافته‌ها

گل‌های طاووسی مرحله مسن به‌منظور بررسی‌های تشریحی و عصاره‌گیری در بهار (زمان گل‌دهی) پس از تایید توسط کارشناس علوم گیاهی، از محوطه دانشگاه حکیم سبزواری جمع‌آوری شدند. به‌منظور بررسی توان آلرژی‌زایی گلبرگ و پرچم، مطالعه آلرژن‌ها و بررسی باندهای پروتئینی، نیاز به عصاره بافری است. عصاره بافری ۱۶٪، از گلبرگ و پرچم مرحله تکوینی مسن در محلول بافر فسفات‌سالین (PBS) خنثی ۰/۱ مولار و با pH برابر با ۷/۲ [۱]، تهیه شد؛ به این صورت که ابتدا به‌طور مجزا مقدار یک گرم گلبرگ خشک مسن به‌همراه ۶ میلی‌لیتر بافر PBS و یک گرم گلبرگ و پرچم مسن با ۶ میلی‌لیتر بافر PBS مخلوط شدند. مخلوط‌های حاصل به‌مدت ۲۴ ساعت در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد روی شیکر هم زده شدند. سپس عمل سانتریفیوژ عصاره‌ها در ۱۳۰۰۰ گرم به‌مدت ۴۵ دقیقه در سانتریفیوژ یخچال‌دار در دمای ۴- درجه سانتی‌گراد انجام شد [۱]. مایع رویی حاصل تا زمان استفاده در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شد [۱۸]. برای انجام تحقیق، خوکچه‌ها به‌طور تصادفی به ۳ گروه ۷ تایی تقسیم شدند. گروه اول بدون تیمار (کنترل منفی با تزریق بافر فسفات نمکی)، گروه دوم تحت تیمار با عصاره بافری گلبرگ مسن و گروه سوم تحت تیمار با عصاره بافری گلبرگ و پرچم مسن بودند. تزریق به‌مدت ۵ هفته، هر هفته یک بار به‌میزان ۱۰۰ میکرولیتر عصاره به‌صورت درون‌صفاقی [۱۹] و آخرین بار به‌صورت زیرپوستی [۱] در ناحیه کشاله ران ادامه یافت. واکنش‌های پوستی، یک ساعت پس از تزریق [۲۰] با اندازه‌گیری قطر ویل (برجستگی سفید) و فلر (هاله قرمز رنگ اطراف ویل) ایجاد شده، ارزیابی شدند. در نهایت، یک هفته پس از آخرین تزریق مستقیماً از قلب حیوانات خونگیری شد و سطح ایمونوگلوبولین E (IgE) با روش الایزا و با استفاده از کیت الایزا مخصوص خوکچه هندی (با شماره کاتالوگ ET-۱۵۱، شرکت RPC؛ روسیه) بر حسب واحد بر میلی‌لیتر (IU/ml)، تعداد اتوزینوفیل‌ها با استفاده از دستگاه CBC و قند خون بر حسب میلی‌گرم بر دسی‌لیتر، اندازه‌گیری و بین گروه‌های مختلف مقایسه شد [۲۱].

جدول ۱) میانگین متغیرهای مورد بررسی در حیوانات گروه‌های مختلف.

متغیرها	میانگین آماری
اندازه قطر ویل (میلی‌متر)	
گروه کنترل	۶/۳۷±۰/۳۳
گروه تیمار شده با عصاره گلبرگ	۱۲/۶۳±۰/۲۶ [†]
گروه تیمار شده با عصاره گلبرگ و پرچم	۱۳/۱۵±۰/۴۷ [†]
مقدار ایمونوگلوبولین E در خون (واحد بر میلی‌لیتر)	
گروه کنترل	۰/۵۸±۰/۲۱
گروه تیمار شده با عصاره گلبرگ	۲/۴۲±۱/۰۸
گروه تیمار شده با عصاره گلبرگ و پرچم	۲/۱۱±۰/۸۳
تعداد اتوزینوفیل در خون (%)	
گروه کنترل	۲/۹۰±۰/۲۹
گروه تیمار شده با عصاره گلبرگ	۴/۵۳±۰/۵۸
گروه تیمار شده با عصاره گلبرگ و پرچم	۵/۳۰±۰/۸۱
میزان قند خون (میلی‌گرم بر دسی‌لیتر)	
گروه کنترل	۱۴۱/۰۰±۴/۴۰
گروه تیمار شده با عصاره گلبرگ	۱۵۹/۰۰±۶/۸۸
گروه تیمار شده با عصاره گلبرگ و پرچم	۱۶۶/۰۰±۷/۱۷*

* تفاوت معنی‌دار در مقایسه با گروه کنترل؛ $p < 0.05$

† تفاوت معنی‌دار در مقایسه با گروه کنترل؛ $p < 0.001$

نیم‌رخ الکتروفورزی عصاره‌های بافری، وجود باندهای پروتئینی با وزن‌های مولکولی ۴۶، ۵۴ و ۸۵ کیلو دالتون را نشان داد، با این

گلهای طاووسی مرحله مسن به‌منظور بررسی‌های تشریحی و عصاره‌گیری در بهار (زمان گل‌دهی) پس از تایید توسط کارشناس علوم گیاهی، از محوطه دانشگاه حکیم سبزواری جمع‌آوری شدند. به‌منظور بررسی توان آلرژی‌زایی گلبرگ و پرچم، مطالعه آلرژن‌ها و بررسی باندهای پروتئینی، نیاز به عصاره بافری است. عصاره بافری ۱۶٪، از گلبرگ و پرچم مرحله تکوینی مسن در محلول بافر فسفات‌سالین (PBS) خنثی ۰/۱ مولار و با pH برابر با ۷/۲ [۱]، تهیه شد؛ به این صورت که ابتدا به‌طور مجزا مقدار یک گرم گلبرگ خشک مسن به‌همراه ۶ میلی‌لیتر بافر PBS و یک گرم گلبرگ و پرچم مسن با ۶ میلی‌لیتر بافر PBS مخلوط شدند. مخلوط‌های حاصل به‌مدت ۲۴ ساعت در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد روی شیکر هم زده شدند. سپس عمل سانتریفیوژ عصاره‌ها در ۱۳۰۰۰ گرم به‌مدت ۴۵ دقیقه در سانتریفیوژ یخچال‌دار در دمای ۴- درجه سانتی‌گراد انجام شد [۱]. مایع رویی حاصل تا زمان استفاده در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شد [۱۸]. برای انجام تحقیق، خوکچه‌ها به‌طور تصادفی به ۳ گروه ۷ تایی تقسیم شدند. گروه اول بدون تیمار (کنترل منفی با تزریق بافر فسفات نمکی)، گروه دوم تحت تیمار با عصاره بافری گلبرگ مسن و گروه سوم تحت تیمار با عصاره بافری گلبرگ و پرچم مسن بودند. تزریق به‌مدت ۵ هفته، هر هفته یک بار به‌میزان ۱۰۰ میکرولیتر عصاره به‌صورت درون‌صفاقی [۱۹] و آخرین بار به‌صورت زیرپوستی [۱] در ناحیه کشاله ران ادامه یافت. واکنش‌های پوستی، یک ساعت پس از تزریق [۲۰] با اندازه‌گیری قطر ویل (برجستگی سفید) و فلر (هاله قرمز رنگ اطراف ویل) ایجاد شده، ارزیابی شدند. در نهایت، یک هفته پس از آخرین تزریق مستقیماً از قلب حیوانات خونگیری شد و سطح ایمونوگلوبولین E (IgE) با روش الایزا و با استفاده از کیت الایزا مخصوص خوکچه هندی (با شماره کاتالوگ ET-۱۵۱، شرکت RPC؛ روسیه) بر حسب واحد بر میلی‌لیتر (IU/ml)، تعداد اتوزینوفیل‌ها با استفاده از دستگاه CBC و قند خون بر حسب میلی‌گرم بر دسی‌لیتر، اندازه‌گیری و بین گروه‌های مختلف مقایسه شد [۲۱]. از روش الکتروفورز SDS-PAGE در سیستم ناپیوسته برای مشخص شدن باندهای پروتئینی بر اساس وزن مولکولی استفاده شد. به این منظور، مقدار ۲۰ میکرولیتر از عصاره‌های هر دو گروه به‌کار برده شد. طی این روش ژل پلی‌آکریل‌امید ۱۲٪ تهیه شد [۲۲]. رنگ کوماسی بلو R-25 ۰/۲٪ نیز برای رنگ‌آمیزی ژل مورد استفاده قرار گرفت [۱].

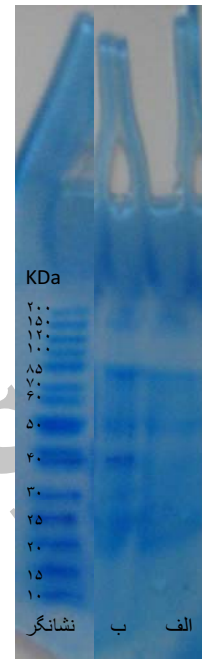
نهایت، افزایش کلسیم داخل سلولی موجب افزایش آزادسازی هیستامین می‌شود [۲۶]. بنابراین به نظر می‌رسد خاصیت آلرژی‌زایی مشاهده‌شده در عصاره گلبرگ و پرچم گل طاووسی احتمالاً به علت ترشح آلکالوئیدهای کوئینولیزیدین است که موجب تولید IgE و در نهایت بروز علائم آلرژیک می‌شود.

برخلاف تحقیقات پیشین [۱، ۱۴] که تنها دانه گرده را مورد بررسی قرار داده بودند، در این تحقیق مرحله مسن گیاه انتخاب شد و آلرژی‌زایی گلبرگ و همچنین پرچم فاقد دانه گرده مورد ارزیابی قرار گرفت. همچنین برخلاف تحقیق ایزی و همکاران [۱۵]، تعداد نمونه‌ها برای قضاوت علمی بهتر افزایش داده شد. پروتئین‌های حاصل از عصاره گلبرگ و پرچم گل طاووسی مشابه تحقیقات ایزی و همکاران و رضائزاد و همکاران [۱، ۱۴، ۱۵]، باندهایی در محدوده ۴۶ تا ۸۵ کیلو دالتون ایجاد کرد. از آن جایی که این باندها اثر آلرژی‌زایی را نشان می‌دهد [۱، ۱۴]، بنابراین عصاره مورد نظر آلرژی‌زا است. شدت رنگ‌پذیری باندها در عصاره گلبرگ به همراه پرچم، متراکم‌تر و پررنگ‌تر از عصاره گلبرگ بود که می‌تواند نشان‌دهنده مقدار پروتئین بیشتر و در نتیجه آلرژی‌زایی بیشتر در عصاره گلبرگ به همراه پرچم باشد. نتایج پوستی و سرولوژیکی به دست آمده نیز تاییدکننده این موضوع است.

آزمون‌های پوستی و خونی نشان داد که در هر دو گروه تیمار شده میزان قطر ویل، میزان IgE و تعداد ائوزینوفیل نسبت به گروه کنترل مشابه تحقیقات پیشین [۱، ۱۴] افزایش یافت، اما تغییرات معنی‌دار تنها در قطر ویل مشاهده شد. این تغییرات در گروه گلبرگ به همراه پرچم تشدید شد که احتمالی بر اثرات سینرژیدی این دو بر یکدیگر است. در آزمون پوستی، در مقایسه گروه کنترل با گروه‌های تحت تیمار، افزایش قطر ویل و فلر مشاهده شد. این افزایش نشان‌دهنده حساسیت تیپ I (واکنش‌هایی که ۳۰ تا ۶۰ دقیقه پس از ورود آلرژن به بدن بروز می‌کنند) است. *سالیوان* نیز افزایش قطر ویل را نشان‌دهنده واکنش‌های آلرژیک دانسته است [۲۷].

زنگنه ناصری و مجد با مطالعه روی گیاه ابریشم مصری مشاهده کردند که در هنگام بروز آلرژی، میزان قند خون افزایش می‌یابد [۲۱]. در آزمون‌های سرولوژیکی، میزان قند خون گروه‌های تحت تیمار نسبت به گروه کنترل افزایش یافت که به نظر می‌رسد به دلیل انرژی مورد نیاز برای شروع آبشاری از فرآیندهای آنزیمی و متابولیسمی به واسطه ایجاد آلرژی است. درصد ائوزینوفیل و IgE نیز در گروه‌های تحت تیمار افزایش یافت که این نتیجه در تایید آلرژی‌زایی گلبرگ‌ها و پرچم‌ها قابل ذکر است و با گزارشات دیویس و همکاران [۲۸]، فیشر و همکاران [۲۹] و *راداوتوئر* و همکاران [۳۰] که افزایش ایمونوگلوبولین E را دلیلی بر آلرژن بودن می‌دانند، مطابقت می‌کند. همچنین *چلیبان* و همکاران نشان دادند که تزریق عصاره بافری گیاه ارغوان موجب آلرژی‌زایی می‌شود که با افزایش میزان ائوزینوفیل‌های خون همراه است [۳۱].

تفاوت که در عصاره گلبرگ به همراه پرچم، این باندها پررنگ‌تر از عصاره گلبرگ بود که این تفاوت می‌تواند ناشی از افزایش غلظت یا مقدار هر پروتئین در عصاره گلبرگ به همراه پرچم باشد (شکل ۱).



شکل ۱) نمایی از نیم‌رخ الکتروفورزی پروتئین‌های گلبرگ‌ها و پرچم‌ها در مرحله تکوینی مسن گل طاووسی؛ الف) نتایج الکتروفورز عصاره گلبرگ مسن؛ ب) نتایج الکتروفورز عصاره گلبرگ و پرچم مسن

بحث

گلبرگ و پرچم در مرحله تکوینی مسن گل طاووسی آلرژی‌زا بود. تزریق عصاره گل طاووسی در خوکچه هندی موجب افزایش قطر ویل، ایمونوگلوبولین E، ائوزینوفیل و غلظت قند خون شد. همچنین در عصاره‌های این گیاه، باندهای پروتئینی در محدوده باندهای آلرژی‌زا مشاهده شد. در بررسی میکروسکوپی مشاهده شد که گلبرگ‌های گل طاووسی دارای ساختارهای ترشحی هستند که احتمالاً عطر و بوی زیاد این گلبرگ‌ها به واسطه ترشح اسانس از همین نواحی است. به احتمال قوی، ترکیبات موجود در این ساختارها است که خواص آلرژی‌زایی داشته و باعث بروز علائم آلرژیک در افراد حساس به گل طاووسی می‌شود. مطالعات *فابریکانت* و *فرانس‌ورس* [۲۳]، *وینک* و همکاران [۲۴] و همچنین *وینک* و *ویت* [۲۵] نشان دادند که ترکیبات و اسانس‌های معطر مترشح از ساختارهای ترشحی شامل آلکالوئیدهای کوئینولیزیدین است که حاوی آلکالوئیدهای سیتیزین، اسپارتین، ایزواسپارتین و اسکوپارین‌گلیکوزید است. اسپارتین از طریق مسدود کردن کانال پتاسیمی ماست سل‌ها موجب ازدیاد کلسیم داخل سلولی شده و در

in *Spartium junceum* L. (Fabaceae). Pajouhesh-va-Sazandegi. 2004;16(61):10-7. [Persian]

3- Peterson DJ, Prasad R. The biology of Canadian weeds. 109. *Cytisus scoparius* (L.) link. Can J Plant Sci. 1998;78(3):497-504.

4- Srinivasan MP, Shenoy K, Gleeson SK. Population structure of Scotch broom (*Cytisus scoparius*) and its invasion impacts on the resident plant community in the grasslands of Nilgiris, India. Curr Sci. 2007;93(8):1108-13.

5- Amjad L, Amjad A, Fallahian F, Saadatmand S. Comparative study of allergenicity of mature and immature pollen grains of *Achillea wilhelmsii*. Arak Med Univ J. 2008;11(2):1-9. [Persian]

6- Garcia-Casado G, Sanchez-Monge R, Chrispeels MJ, Armentia A, Salcedo G, Gomez L. Role of complex asparagine-linked glycans in the allergenicity of plant glycoproteins. Glycobiology. 1996;6(4):471-7.

7- Sampedro J, Cosgrove DJ. The expansin superfamily. Genome Biol. 2005;6(12):1-11.

8- Yesilada E, Tsuchiya K, Takaishi Y, Kawazoe K. Isolation and characterization of free radical scavenging flavonoid glycosides from the flowers of *Spartium junceum* by activity-guided fractionation. J Ethnopharmacol. 2000;73(3):471-8.

9- Greinwald R, Lurz G, Witte L, Czygan FC. A survey of alkaloids in *Spartium junceum* L. (Genistee-Fabaceae). Zeitschrift für Naturforschung C. 1990;45(11-12):1085-9.

10- Knox RB, Suphioglu C. Pollen allergens: Development and function. Sex Plant Reprod. 1996;9(6):318-23.

11- Yamasaki S, Saito T. Regulation of mast cell activation through FcεRI. Chem Immunol Allergy. 2005;87:22-31.

12- Solley GO, Gleich GJ, Jordon RE, Schroeter AL. The late phase of the immediate wheal and flare skin reaction. Its dependence upon IgE antibodies. J Clin Invest. 1976;58(2):408-20.

13- Smith TF. Allergy testing in clinical practice. Ann Allergy. 1992;68(4):293-301.

14- Rezaezhad F, Chehregani A. Allergenicity and identification of specific IgE binding proteins in pollen of *Spartium junceum* L. (Fabaceae) and *Lagerstroemia indica* L. (Lytrace): The effect of air pollution on their allergenicity. Iran J Sci Technol Trans A. 2008;32(A2):129-34.

15- Izi E, Beheshti Nasr SM, Majid A, Mohammadzadeh M. Study of allergenicity of petal and stamen in middle-aged ontogenical stage of *Spartium Junceum* L. in guinea pig. J Sabzevar Univ Med Sci. 2013;20(2):176-83. [Persian]

16- Miyauchi H, Horio T. A new animal model for contact dermatitis: The hairless guinea pig. J Dermatol. 1992;19(3):140-5.

17- Moon KC, Wester RC, Maibach HI. Diseased skin models in the hairless guinea pig: In vivo percutaneous absorption. Dermatology. 1990;180(1):8-12.

18- Prakashkumar R, Mathew PM, Ravindran P. Studies on the allergenicity of nine tropical pollen allergens. Grana. 1998;37(3):185-8.

19- Chehregani A, Majde A, Moin M, Gholami M, Shariatzadeh MA, Nassiri H. Increasing allergy potency of *Zinnia* pollen grains in polluted areas. Ecotoxicol Environ Saf. 2004;58(2):267-72.

20- Stokes JR, Hartel R, Ford LB, Casale TB. Cannabis (hemp) positive skin tests and respiratory symptoms. Ann Allergy Asthma Immunol. 2000;85(3):238-40.

21- Zanganeh Nasseri M, Majd A, Tajadod G. Study of anatomical structure of vegetative and reproductive organs, development of pollen grains and pollen allergenicity of

با توجه به افزایش معنی‌دار قطر ویل و فلر در هر دو گروه تحت تیمار نسبت به گروه کنترل و عدم اختلاف معنی‌دار بین دو گروه عصاره، می‌توان گفت که میزان آلرژی‌زایی در هر دو گروه مشابه هم است. اما برخلاف آن، نتایج آزمایشات سرولوژیک نشان داد که اثرات آلرژی‌زایی گلبرگ به‌همراه پرچم بیشتر بود. به‌نظر می‌رسد تفاوت‌های موجود در سطح پاسخ پوستی با پاسخ‌های سرولوژیکی احتمالاً ناشی از تکرار عرضه محرک‌های آلرژی‌زا به حیوان است. تحقیقات پیشین نشان می‌دهند که دانه گرده پرچم در گیاه کرچک [۳۲]، گل آهارای [۱۹] و گل طاووسی [۱۴، ۱] آلرژی‌زا است. نتایج این تحقیق نیز نشان داد که پرچم گل طاووسی آلرژی‌زا است. اما مشاهدات میکروسکوپی نشان داد آلرژی‌زایی پرچم مسن تنها ناشی از ترکیبات دیواره بساک است و نه دانه گرده، زیرا در پرچم مسن رسیدن بساک موجب شکافتن دیواره و در نهایت تخلیه تمام محتوای دانه گرده از آن شده است.

از محدودیت‌های این مطالعه می‌توان به حجم کم نمونه و شرایط خاص نگهداری خوکچه هندی اشاره کرد.

با توجه به شباهت فراوان پاسخ ایمنی و علائم بالینی و آنافیلاکسی خوکچه هندی با انسان، توصیه می‌شود که کاشت این گیاه به‌ویژه در پیرامون مکان تردد خردسالان و سالمندان شامل مهد کودک‌ها، آسایشگاه‌ها و بیمارستان‌ها به‌حداقل برسد.

نتیجه‌گیری

گل طاووسی در مرحله تکوینی مسن در خوکچه هندی آلرژی‌زا است و توان آلرژی‌زایی عصاره گلبرگ به‌همراه پرچم بیشتر از عصاره گلبرگ است.

تشکر و قدردانی: به این وسیله از معاونت پژوهشی و فناوری دانشگاه خوارزمی تهران بابت تامین هزینه‌های مالی و همچنین از جناب آقای حسین میری سوپروایزر کلینیک ویژه دانشگاه علوم پزشکی سبزوار که در فرآیند انجام این تحقیق نهایت همکاری را داشتند، سپاسگزاریم.

تاییدیه اخلاقی: موردی توسط نویسندگان گزارش نشده است.

تعارض منافع: موردی توسط نویسندگان گزارش نشده است.

منابع مالی: توسط معاونت پژوهشی و فناوری دانشگاه خوارزمی تهران تامین شده است.

منابع

1- Rezaezhad F, Majd A. The Effect of Air Pollution on Pollen Allergenicity in *Spartium junceum* (Fabaceae). J Sci Tarbiat Moallem Univ. 2008;7(3-4):973-82.

2- Majd A, Rezaezhad F, Moein M, Aminzadeh M, Shariatzadeh SMA. Air pollution effects on microsporogenesis, pollen development and pollen soluble

- 1982;69(6):500-8.
- 28- Davies JM, Bright ML, Rolland JM, O'Hehir RE. Bahia grass pollen specific IgE is common in seasonal rhinitis patients but has limited cross-reactivity with Ryegrass. *Allergy*. 2005;60(2):251-5.
- 29- Fischer R, McGhee JR, Vu HL, Atkinson TP, Jackson RJ, Tome D, et al. Oral and nasal sensitization promote distinct immune responses and lung reactivity in a mouse model of peanut allergy. *Am J Pathol*. 2005;167(6):1621-30.
- 30- Radauer C, Willeroider M, Fuchs H, Hoffmann-Sommergruber K, Thalhamer J, Ferreira F, et al. Cross-reactive and species-specific immunoglobulin E epitopes of plant profilins: An experimental and structure-based analysis. *Clin Exp Allergy*. 2006;36(7):920-9.
- 31- Chalabian F, Mansouri M, Sharifnia F. The Study of ultrastructure features, allergenicity and influence of air pollution on allergenicity of mature pollens in *Cercis siliquastrun*. *Biol J*. 2009;4(1):2-8.
- 32- Singh AB, Malik P, Parkash D, Gangal SV. Identification of specific IgE binding proteins in Castor bean (*Ricinus communis*) pollen obtained from different source materials. *Grana*. 1993;32(6):376-80.
- Caesalpinia giliesii*. *J Sci Islam Azad Univ*. 2010;19(74/1):75-82.
- 22- Laemmli UK. Cleavage of structural proteins during the assembly of the head of bacteriophage T4. *Nature*. 1970;227(5259):680-5.
- 23- Fabricant DS, Farnsworth NR. The value of plants used in traditional medicine for drug discovery. *Environ Health Perspect*. 2001;109(Suppl 1):69-75.
- 24- Wink M, Hartmann T, Witte L, Rheinheimer J. Interrelationship between quinolizidine alkaloid producing legumes and infesting insects: exploitation of the alkaloid-containing phloem sap of *Cytisus scoparius* by the broom aphid *Aphis cytisorum*. *Z Naturforsch*. 1982;37:1081-6.
- 25- Wink M, Witte L. Storage of quinolizidine alkaloids in *Macrosiphum albifrons* and *Aphis genistae* (Homoptera: Aphididae). *Entomol Gen*. 1991;15(4):237-54.
- 26- Eleno N, Botana L, Espinosa J. K-channel blocking drugs induce histamine release and ^{45}Ca uptake in isolated mast cells. *Int Arch Allergy Appl Immunol*. 1990;92(2):162-7.
- 27- Sullivan TJ. Antigen-specific desensitization of patients allergic to penicillin. *J Allergy Clin Immunol*.

Archive of SID