

## Cytotoxic effect of hydroalcoholic extract of *Mentha Pulegium* before flowering on k562 leukemia cell line

Aslani E<sup>1\*</sup>,Naghsh N<sup>1</sup>,Ranjbar M<sup>1</sup>

1- Department of Biology, Islamic Azad University, Falavarjan Branch, Isfahan, Iran

Received: 5 Oct 2013, Accepted: 20 Nov 2013

### Abstract

**Background:** Chronic myeloid leukemia (CML) is a malignant clonal disorder of hematopoietic stem cells which results in increase of myeloid cells, erythroid cells and platelets in the peripheral blood and hyperplasia in bone marrow. The research evaluates the cytotoxic effect of hydro-alcoholic extract of *M.pulegium* before flowering aerial organs on K562 cell line as a model of chronic myeloid leukemia.

**Materials and Methods:** In this experimental trial, Leaves and stems of *M. pulegium* before flowering collected from Afoos city and extraction using maceration method. K562 cells were cultured and treated with concentrations of extract (12.5-100 µg/ml)and different times(24,48,72 hour). Cytotoxicity of *M. pulegium* before flowering extract against K562 leukemia cells was estimated by the MTT test method. The absorbance was measured using an ELISA plate reader at 540 nm. Survey on data accomplished with the use of SPSS15 software and one-way ANOVA test analysis and Tukey test; and p <0.001 was considered significant.

**Results:** hydro-alcoholic extract of *Mentha pulegium* before flowering showed the highest cytotoxic effect (IC50=50 µg/ml) and 72 hour after treatment on K562 cell line .in other words, hydro-alcoholic extract of *Mentha pulegium* before flowering extracts a dose and time dependent cytotoxic effect on K562 cell line

**Conclusion:** Considering the cytotoxic effect of hydro-alcoholic extract of *M.polegium* before flowering aerial organs on K562 cells, the plant can be considered as a potential candidate for further studies on CML treatment.

**Keywords:** cytotoxic , leukemia , maceration ,*Mentha Pulegium*

\*Corresponding author:  
Address: Department of Biology,Falavarjan Branch,Islamic Azad University,Isfahan,Iran.  
Email:aslani2525@gmail.com

## بررسی اثر سمیت سلولی عصاره هیدرووالکلی گیاه پونه در مرحله قبل از گل دهی بر لاین سلولی سرطان خون (K562)

الله اصلانی<sup>1\*</sup>، نوشین نقش<sup>2</sup>، منیره رنجبر<sup>3</sup>

1. دانشجوی کارشناسی ارشد فیزیولوژی جانوری، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد فلاورجان، اصفهان، ایران
2. استادیار، دکترای فیزیولوژی جانوری، گروه زیست شناسی جانوری، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد فلاورجان، اصفهان، ایران
3. استادیار، دکترای فیزیولوژی گیاهی، معاون پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی، واحد فلاورجان، اصفهان، ایران

تاریخ دریافت: 92/7/13 تاریخ پذیرش: 92/8/29

### چکیده

**زمینه و هدف:** لوسمی میلوئیدی مزمن (CML) یک اختلال کلونال بد خیم سلول های بنیادی خون ساز است که منجر به افزایش سلول های میلوئیدی، سلول های اریتروئیدی و پلاکت ها در خون محیطی و هیپرپلازی در مغز استخوان می شود. این تحقیق به منظور بررسی اثر ضد سرطانی عصاره هیدرووالکلی اندام های هوایی گیاه پونه در مرحله قبل از گل دهی بر روی لاین سلولی K562 به عنوان مدل لوسمی میلوئیدی مزمن صورت گرفته است.

**مواد و روش ها:** در این مطالعه تجربی آزمایشگاهی، اندام های هوایی (برگ و ساقه) پونه از شهر افوس جمع آوری و با استفاده از روش خیساندن عصاره گیری شد. سلول های K562 کشت داده شد و با غلظت های عصاره (12/5- 100 میکروگرم بر میلی لیتر) و در فاصله های زمانی مختلف (24، 48 و 72 ساعت) تحت درمان قرار گرفتند. سمیت سلولی عصاره پونه قبل از گل دهی علیه سلول های K562 لوسمی با استفاده از روش MTT برآورد شد. جذب با استفاده از دستگاه الایزا در طول موج 540 نانومتر اندازه گیری شد. بررسی داده ها با استفاده از نرم افزار SPSS نسخه 15 و آنالیزیک ANOVA و آزمون توکی تست صورت گرفت  $p < 0.001$  معنی دار در نظر گرفته شد.

**یافته ها:** عصاره هیدرووالکلی گیاه پونه در مرحله قبل از گل دهی، بالاترین اثر سمیت سلولی را در  $IC_{50} = 50$  میکروگرم برمیلی لیتر و 72 ساعت پس از تیمار، از خود نشان داد. به عبارت دیگر، عصاره هیدرووالکلی گیاه پونه در مرحله قبل از گل دهی اثر سمیت سلولی واپسیه به دوز وزمان را بر رده سلولی K562 از خود بروز داده است.

**نتیجه گیری:** با توجه به اثر سمیت سلولی اندام های هوایی گیاه پونه در مرحله قبل از گل دهی بر لاین سلولی K562 گیاه می تواند به عنوان یک کاندید بالقوه برای مطالعات بیشتر در مورد درمان سرطان لوسمی میلوئیدی مزمن در نظر گرفته شود.

**واژگان کلیدی:** سمیت سلولی، لوسمی، خیساندن، پونه

\*نویسنده مسئول: اصفهان، فلاورجان، دانشگاه آزاد اسلامی، دانشکده علوم جانوری

Email:aslani2525@gmail.com

## مقدمه

لوسمی میلوئیدی مزمن (Chronic myeloid leukemia-CML) شایع ترین بیماری پرولیفراتیو، بیماری کلونال ناشی از تغییر ژنتیکی در سلول بنیادی خونساز چند توانه است (1). ادغام ژن Break (BCR) Point Cluster Region (روی کروموزوم 22) و ژن Abelson murine Leukemia Viral (ABL1) (Oncogene Homology) کیناز الحقیقی بسیار فعالی را کند می کند که منجر به خاصیت تکثیری بیشتر این سلول‌ها می‌شود و از شاخصه‌های مهم این لوسمی محسوب می‌شود. از نظر بالینی CML در سه فاز مزمن، تسریع یافته و بلاستیک نمود پیدا می‌کند (4-1). هدف از درمان CML، نگه داشتن بیماران در فاز مزمن و جلوگیری از پیشرفت بیماری به فازهای بعد و کم کردن سمیت ناشی از داروهای رایج است. امروزه اینماتینیپ مسیلات به عنوان خط اول درمان محسوب می‌شود اما درمان قطعی تر پیوند مغز استخوان است (5).

گیاه پونه به طور عمده به عنوان ضد نفخ، ضد اسپاسم و ضد التهاب در ایران مصرف می‌شود (6). به طور 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 (7).

رادیکال‌های آزاد اکسیژن از قبیل سوپراکساید، هیدروکسیل و پراکسیل مدام طی واکنش‌هایی در بدن تولید می‌شوند. تخریب اکسیداتیو ناشی از فعالیت این مولکول‌ها باعث ایجاد بیماری‌های مزمن مثل سرطان می‌شود (8). فلاونوئیدها و سایر ترکیبات فلی انتشار وسیعی در گیاهان دارند و فعالیت بیولوژیک متنوع این ترکیبات از جمله اثر آنتی اکسیدانی در بسیاری از بیماری‌ها از جمله بیماری‌های کرونری و سرطان بررسی شده است (9) به طوری که اثر حمایتی ایجاد شده به وسیله گیاهان علیه بیماری‌های سرطان، به اجزای آنتی اکسیدان آنها نسبت داده شده است (10). در این بین پونه با نام علمی مenta poliglyicum و از

خانواده لامیاسه (نعناع) می‌باشد. موادی که به طور طبیعی در پونه وجود دارند شامل آلفایین نن، بتاپین نن، لیمونن، متون، پولگون، کاریوفیلن، دیوسزمین، هسپریدین، فلاونون‌ها، ایزو فلاون، فلاونوئید و چالکون می‌باشد (11). ترکیبات موجود در پونه جزو آنتی اکسیدان‌ها می‌باشند که به دلیل خاصیت به دام انداختن رادیکال‌های آزاد موجب حذف اثر مولکول‌های فعال و آسیب رسان به DNA و پروتئین‌ها می‌شوند (12). در چند سال اخیر مطالعات زیادی بر فعالیت آنتی اکسیدان گیاهان دارویی از جمله پونه انجام شده که در طی بررسی، ترکیبات فنولیک با مقدار بالا در آن مشاهده شده که مسئول عملکرد آنتی اکسیدانی گیاه بوده‌اند (13). مطالعات جامع بر روی دولاین سلول توموری فیبر سارکوما و لوسمیک مونوپیتی حاکی از آن است که خانواده لامیاسه که متابولیکیوم نیز به این خانواده متعلق است به صورت وابسته به غلاظت و زمان اثر سیتوتوکسیکی قوی بر این دولاین سلولی داشته است (14). با توجه به این که تاکنون مطالعه جامعی در زمینه اثر ضد سرطانی گیاه پونه در مرحله قبل از گل دهی بر مدل‌های لوسمی صورت نگرفته و هم‌چنین محققان در انتخاب گیاهان دارویی دقت زیادی در مرحله زندگی گیاهان (رویشی و گل دهی) نمی‌کنند، هدف از مطالعه حاضر تعیین اثر سمیت سلولی عصاره هیدروالکلی پونه در مرحله قبل از گل دهی (رویشی) بر رده سلولی K562 به عنوان مدلی از CML می‌باشد. تا اثر ضد سرطانی آن در درمان این نوع لوسمی به طور مقدماتی و برای اولین بار مورد ارزیابی قرار گیرد.

در این راستا سنجش میزان بقا و تکثیر سلولی در تعیین میزان اثر داروهای ضد سرطانی بر روی سلول‌ها، امری مهم به نظر می‌رسد که در این خصوص روش‌های متعددی استاندارد شده است (15). امروزه بیشتر از روش‌های رنگ‌سنجه سنجه به خاطر سهولت در به کارگیری و دقت کافی در حصول نتایج، استفاده می‌شود (16). روش رنگ‌سنجه احیای نمک متیل تیازول ترازوولیوم (Methyl Thiazol MTT) بسیار سریع، حساس و قابل اندازه‌گیری برای پرولیفراسیون همه رده‌های سلولی است.

ظروف ۹۶ چاهکی (Surface دانمارک) قرار داده شد. بعد از ۲۴ ساعت سلول‌ها با غلظت‌های متفاوت پونه (۱۲/۵، ۲۵، ۵۰ و ۱۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) برای فواصل زمانی ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت تیمار شدند. تغییرات ریخت شناسی سلول‌های تیمار شده با پونه در مرحله قبل از گل‌دهی با استفاده از میکروسکوپ نوری معکوس (Hm-Lux آلمان) در قیاس با نمونه‌های کنترل (سلول‌های تیمار شده) مورد ارزیابی قرار گرفت. هم‌چنین برای بررسی اثر پونه بر رشد و ریستایی سلولی از آزمون دفع رنگ تریپان بلو و هموسایوتومتر استفاده شد. برای این منظور تعداد  $2 \times 10^4$  سلول در هر چاهک در ظروف ۹۶ چاهکی قرار داده شد. بعد از ۲۴ ساعت غلظت‌های مختلف از پونه (۱۲/۵) تا ۱۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) به هر چاهک برای زمان‌های ۲۴ تا ۷۲ ساعت اضافه شد. در هر بازه زمانی تعداد سلول‌های هر چاهک با استفاده از لام هموسایوتومتر 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 MTT کشندگی پونه بر سلول‌های K562 از آزمون K562 در استفاده شد. نمک ترازوپلیوم به واسطه فعالیت میتوکندریابی سلول‌های زنده به بلورهای فورمازان که جذب متفاوتی دارند احیا می‌شوند. به این منظور  $10^4$  سلول در هر چاهک بازگذاری شد، پس از ۲۴ ساعت غلظت‌های متفاوت پونه قبل از گل‌دهی اضافه شد و با فرا رسیدن هر یک از فواصل زمانی ۲۰ میکرولیتر از نمک ترازوپلیوم (Sigma مالزی) اضافه گردید. پس از گذشت ۲۴ ساعت میزان جذب نمونه‌های تیمار شده و تیمار شده با استفاده از دستگاه الایزا (Statfix-2100 آمریکا) خوانده شد. در تحقیق حاضر کلیه آزمایش‌ها حداقل سه بار تکرار گردید و نتایج به صورت میانگین سه بار تکرار  $\pm$  خطای استاندارد نمایش داده شد. برای تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها از نرم افزار SPSS نسخه ۱۵ و آنالیز یک طرفه آنوفا و آزمون تی استفاده و سطح معنی داری کمتر از ۰/۰۰۱ در نظر گرفته شد.

اساس ارزیابی این روش، قدرت آنزیم دهیدروژنازیتوکندریابی است (۱۷). یکی از فاکتورهای موثر در MTT تعداد سلول‌های زنده است که برای اطمینان از درصد سلول‌های زنده، سلول‌ها را با تریپان بلو مواجهه می‌نماید. باید توجه نمود که اساس بررسی سمیت سلولی دارو یا گیاهان دارویی بر سلول‌ها مشاهده تغییرات مورفوژنتیکی آنها می‌باشد (۱۸).

## مواد و روش‌ها

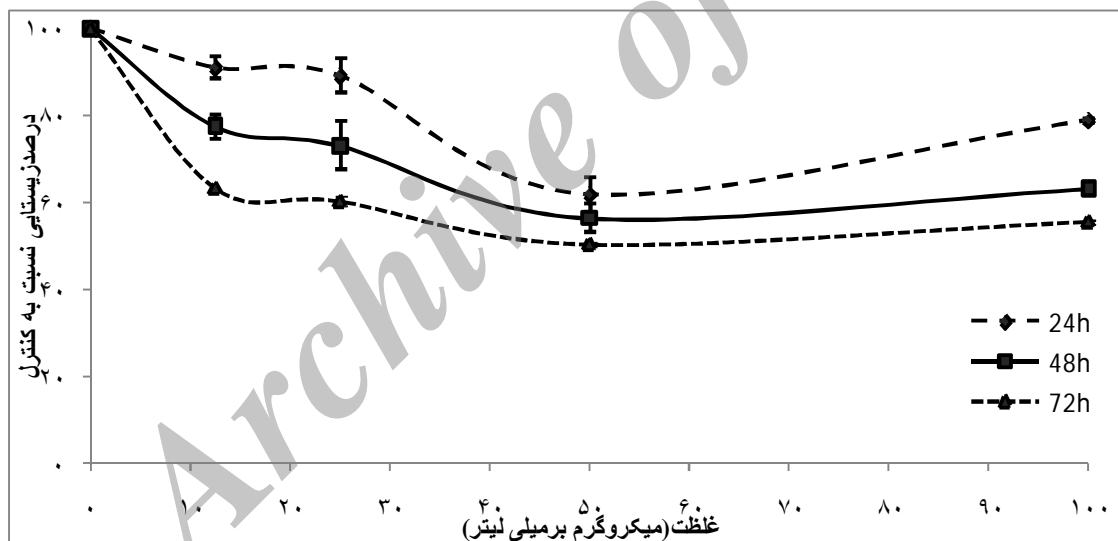
به منظور انجام مطالعه تجربی آزمایشگاهی حاضر، لاین سلولی K562 در مهر ۱۳۹۱ از انستیتو پاستور ایران تهیه شد و به آزمایشگاه تحقیقاتی دانشگاه فلادرجان انتقال یافت. برای رشد این لاین سلولی از محیط کشت RPMI ۱۰ (Bia idea) ۱۶۴۰ (ایران) که غنی شده با سرم چین گاوی (Fetal Bovine Serum-FBS) ۱۰ درصد (Bia idea) ایران) و آنتی بیوتیک‌های استروپتومایسین (۱۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر) و پنی سیلین (۱۰۰ واحد بر میلی‌لیتر، سیناژن تهران) بود، استفاده شد. سلول‌ها در محیط کشت سلولی داخل انکوباتور تحت شرایط ۵ درصد دی اکسید کربن، رطوبت ۹۵ درصد و دمای ۳۷ درجه سانتی گراد قرار گرفتند. گیاه پونه در مرحله قبل از گل‌دهی در خرداد سال ۱۳۹۱ از مزارع افوس اصفهان برداشت شد. توسط هر باریوم گیاه شناسی دانشگاه آزاد واحد فلادرجان کد تایید ۰۰۰۶ گرفت. بعد از هر بار جمع آوری، اندام‌های هوایی شامل برگ و ساقه پونه در مرحله رویشی، دور از نور و سرمه، خشک شدند. برای حفظ ترکیبات آنتی اکسیدانی در این گیاه، روش خیساندن انتخاب شد. ابتدا ۰/۰۱ گرم از عصاره‌های خشک شده را با ترازوی دیجیتال C ۰۰۰۶ (ژاپن) وزن کرده و با بافر فسفات حل کرده و به حجم ۱۰ میلی‌لیتر رسانده شد و غلظت‌های ۱۲/۵، ۲۵، ۵۰ و ۱۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر با روش کسری رقت از هر یک از عصاره‌ها تهیه شد.

به منظور بررسی اثرات پونه در مرحله قبل از گل‌دهی بر ظاهر سلول‌های K562 تعداد  $10^5$  سلول در

بوده است. کمترین درصد بقای سلول K562 در غلظت 50 میکروگرم بر میلی لیتر و در زمان 72 ساعت به دست آمد. نتیجه جالب توجه دیگر در این نمودار نشان دهنده 50 IC50= میکروگرم بر میلی لیتر (غلظتی از عصاره که در آن پنجاه درصد سلول‌ها در محیط کشت از بین می‌روند) و 72 ساعت پس از تیمار بوده است، به طوری که در غلظت 100 میکروگرم بر میلی لیتر درصد بقای سلول K562، از غلظت 50 میکروگرم بر میلی لیتر بیشتر بود. نتایج نشان می‌دهد که در طول 3 روز، میزان بقای سلول‌های تیمار شده با پونه قبل از گل دهی در مقایسه با سلول کنترل، تفاوت بارزی به ویژه در غلظت 50 میکروگرم بر میلی لیتر نشان داده است (نمودار 1).

### یافته‌ها

بر اساس آزمون MTT نتایج جذب نوری (OD) بر حسب غلظت‌های 12/5، 25، 50 و 100 میکروگرم بر میلی لیتر پونه قبل از گل دهی در مقایسه با میزان بقای سلولی به صورت رسم نمودار در 24، 48 و 72 ساعت به دست آمد. لازم به توضیح است بازه انتخابی غلظت پونه در مرحله قبل از گل دهی بر مبنای اثرات ضد سرطانی آن در مقالات مختلف و همچنین مطالعات اولیه صورت گرفته در آزمایشگاه بوده است. نمودار 1 بیان گر درصد بقای سلول‌های K562 بعد از تیمار با پونه قبل از گل با غلظت‌های متفاوت (12/5 تا 100 میکروگرم بر میلی لیتر) برای زمان‌های مختلف می‌باشد. همان‌طور که در این نمودار مشاهده می‌شود بیشترین درصد بقای سلول K562 در غلظت 12/5 میکروگرم بر میلی لیتر و در زمان 24 ساعت



نمودار 1. اثرات پونه در مرحله قبل از گل دهی بر درصد بقای سلول‌های K562. سلول‌ها با غلظت‌های متفاوت از پونه با فاصله‌های زمانی 24، 48 و 72 ساعت تیمار و میزان بقای سلول‌ها با استفاده از شمارش سلولی و آزمون دفع رنگ تریپان بلو مورد ارزیابی قرار گرفت. نتایج به صورت میانگین سه تکرار مستقل  $\pm$  خطای استاندارد نمایش داده شده است.

باعث اثر سیتوتوکسیکی (ضد سرطانی) در سلول‌های K562 می‌شود که البته بهترین خاصیت سمیت سلولی در غلظت پایین یعنی 50 میکروگرم بر میلی لیتر و 72 ساعت پس از تیمار بروز کرده است. در زمان 24 ساعت بقای سلولی شروع به کم شدن کرده است که کمترین درصد بقای

نتایج نشان می‌دهد که در طول 3 روز، میزان بقای سلول K562 در غلظت‌های مختلف رو به کاهش گذاشته است. هم‌چنین آنالیز آماری مربوط به نتایج همه داده‌ها  $p < 0.001$  را نشان می‌دهد که سطح معنی‌داری در نظر گرفته می‌شود. به عبارت دیگر پونه قبل از گل دهی

زمان‌های تیمار، غلظت 50 میکروگرم بر میلی‌لیتر، کمترین درصد بقای سلولی را داشته است (جدول 1).

سلول K562 در زمان 72 ساعت به ثبت رسیده است. در تمام غلظت‌ها بقای سلولی کم شده است ولی در تمامی

جدول 1. مقایسه درصد رشد سلول‌های K562 در حضور غلظت‌های مختلف پونه قبل از گل دهی

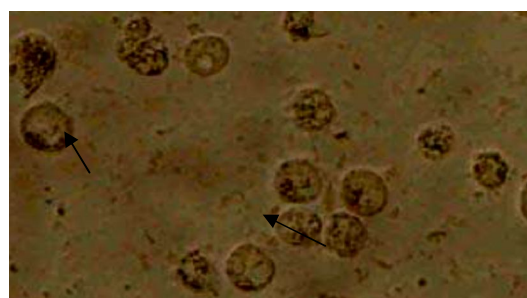
(میانگین ± انحراف استاندارد) درصد بقا کل	P	(میانگین ± انحراف استاندارد) درصد بقا در 72 ساعت	(میانگین ± انحراف استاندارد) درصد بقا در 48 ساعت	(میانگین ± انحراف استاندارد) درصد بقا در 24 ساعت	غلظت پونه قبل از گل دهی	گیاه
77/24±12/11	0/0001***	63/33±0/60	77/45±2/75	90/95±2/47	12/5	
74/14±12/73	0/0001***	60/29±1/21	73/04±2/63	89/08±3/88	25	
56/25±05/54	0/008**	50/41±0/41	56/48±0/03	61/86±3/86	50	
65/92±10/30	0/0001***	55/62±0/48	63/22±1/05	78/91±0/41	100	
0/001**	0/0001***	0/0001***	0/0001***	0/0001***	P	

\*\*\*p<0.001, \*\*\* p<0.001

می‌شود، نمایش داده شده است (شکل 1). به طوری که سلول‌ها در این غلظت به طور دسته جمعی یا منفرد، تحلیل رفگی و واکویله شده و کاهش سیتوپلاسم و پیگمانه شدن را در مقایسه با کنترل نشان دادند. این نتایج بیان‌گر اثر سمیت سلولی گیاه دارویی پونه قبل از گل دهی بر رده سلول K562 می‌باشد.

#### نتایج مورفولوژیکی:

بررسی تغییرات ظاهری بر روی سلول‌های تیمار شده با پونه قبل از گل دهی، نشان دهنده تغییرات ریخت شناسی مشخصی در سلول‌های تیمار شده نسبت به کنترل بود. در شکل 1 تکه تکه شدن کروماتین و بر هم خوردگی شکل کروی سلول‌ها در IC50=50 میکروگرم بر میلی‌لیتر یعنی دقیقا در غلظتی که بیشترین اثر سیتوکسیکی دیده



شکل 1. تغییرات ظاهری ایجاد شده در سلول‌های تیمار شده با گیاه پونه قبل از گل دهی. سلول‌ها با غلظت 50 میکروگرم بر میلی‌لیتر پونه قبل از گل دهی پس از گذشت 72 ساعت و تغییرات ظاهری در آنها با استفاده از میکروسکوپ معکوس HM-LUX مورد مطالعه قرار گرفت. به تکه تکه شدن کروماتین و بر هم خوردگی شکل سلول توجه شود (درشت نمایی  $\times 400$ )

## بحث

استفاده از روش‌های کشت سلولی در ک بسیار عمیق‌تری از تاثیر داروها و گیاهان دارویی بر روی سلول‌های سرطانی و طبیعی پدید می‌آورد. اثرات و تغییراتی که ترکیبات مختلف مانند عصاره گیاه پونه در مرحله قبل از گل دهی (که در این تحقیق مورد بررسی قرار گرفتند) بر سلول‌ها در فضای کنترل 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 هر چه بهتر فرایندها و فعل و افعالات داخل سلولی طی درمان سرطان با گیاهان دارویی را ممکن می‌سازد که می‌تواند به ارتقای روش‌های درمانی منجر گردد(19).

به هر حال یکی از مهم‌ترین کاندیداهای سنتز داروهای ضد سرطان، گیاهان دارویی دارای اثر سمی و به ویژه سمیت سلولی هستند، که سمیت آنها بر روی کشت سلولی قابل اندازه گیری باشد. از سوی دیگر ترکیبات با منشأ گیاهی به علت فراوانی، عوارض جانبی و تداخلات دارویی کمتر، امروزه کانون توجه داروسازان به منظور سنتز داروهای نوین در درمان بیماری‌های صعب العلاج مثل سرطان‌ها می‌باشند(20). با نظر اجمالی به جدول، نمودار و شکل ارائه شده در نتایج می‌توان ادعا کرد که عصاره هیدروالکلی گیاه پونه در مرحله قبل از گل دهی دارای اثر سمیت سلولی بر روی لاین سلولی سرطانی خون می‌لوئید مزمن انسانی (K562) بوده است. در پژوهش حاضر با توجه به این که حتی در غلظت پایین عصاره پونه، با گذشت زمان در مقایسه با گروه کنترل، بالاترین خاصیت سمیت سلولی بروز کرده است، نشان دهنده حضور ترکیبات ضد سرطانی قوی مثل فلاونوئیدها، ایزوفلافونها و دیگر ترکیبات آنتی آکسیدانی، در پونه در مرحله قبل از گل دهی بوده است. در مطالعه‌ای توسط بادیسا نوزده عصاره مтанولی از گیاهان خانواده لامیاسه جمع آوری شده از نقاط مختلف یونان برای ارزیابی فعالیت سیتو توکسیکی علیه میگوآب شور مورد بررسی قرار گرفته است که در آزمون مرگبار میگویی آب

شور، گیاه پونه تنها نمونه‌ای بود که خاصیت سیتو توکسیکی را در IC50=347/3 میکرو گرم بر میلی لیتر نشان داد در حالی که تمام نمونه‌های باقی مانده IC50 را در غلظت‌های بالاتر از 1000 میکرو گرم بر میلی لیتر نشان دادند(21). نکته قابل تأمل در پژوهش حاضر با آزمایشات بادیسا، این است که در مطالعه حاضر، IC50 در غلظتی پایین‌تر حاصل شده که می‌تواند به علت انتخاب درست در نوع عصاره گیری برای استخراج کامل ترکیبات ضد سرطانی این گیاه و هم‌چنین تفاوت در نوع رده سلولی کار شده در دو پژوهش باشد. از طرف دیگر نوآوری پژوهش حاضر در انتخاب مرحله زندگی گیاه پونه بوده است که در پژوهش‌های محققین دقت در انتخاب گیاهان دارویی با توجه به مرحله‌ای از رشد که در آن قرار دارند(قبل از گل دهی، بعد از گل دهی) مسئله‌ای است که به آن توجهی نمی‌شود.

در مطالعه‌ای دیگر حاجی قاسمی اثر سیتو توکسیکی گونه دیگری از نعتنا با نام ممتاز سپیکاتا را روی دولاین سلول توموری فیبر سارکوما ولوسمیک مونوستیت بررسی کرد که IC50 برای رده سلولی فیبر سارکوما 4/97 4/5, 63/97 4/77 میکرو گرم بر میلی لیتر و IC50 برای رده سلولی لوسمیک مونوستیت 5/6 5/3 4/84 5/3 میکرو گرم بر میلی لیتر به ترتیب پس از گذشت زمان‌های 72, 48 و 24 ساعت به دست آمد(22). شباهت نزدیکی بین پژوهش حاضر با مطالعه حاجی قاسمی وجود دارد زیرا در هر دو پژوهش گیاهان متعلق به خانواده لامیاسه توائسته‌اند خاصیت سمیت سلولی (سیتو توکسیکی) را در لاین‌های سلولی مختلف در الگویی واسته به دوز و زمان مشخص بروز دهنده. از عواملی که در این مطالعه باعث انتخاب پونه قبل از گل دهی بود آن است که میزان آلفا ترپینه آل که یک الکل مونو ترپنی می‌باشد، در پونه ایرانی 10 الی 20 برابر بیشتر بوده است. تفاوت مهم دیگر مقدار کم پولگون در پونه ایرانی نسبت به سایر کشورهای است. با توجه به سمی بودن پولگون برتری مصرف پونه ایرانی نسبت به کشورهای دیگر کاملاً بارز است(23). نتایج به دست آمده در این

اثر مکانیسم ارائه شده فلاونوئیدهای موجود در پونه بوده است.

با توجه به ترکیبات فلاونوئید و دیگر ترکیبات آنتی اکسیدانی در گیاه مورد پژوهش در این مقاله که خاصیت سمیت سلول سرتانی آن به اثبات رسید، بنابر این مکانیسم دقیق مولکولی این اثرات، جداسازی سایر ترکیبات موثره موجود در عصاره گیاه و نیز مقایسه ترکیبات موجود در بخش‌های مختلف گیاه توصیه می‌شود.

### نتیجه‌گیری

با توجه به اثر سمیت سلولی و ضد سرطانی گیاه پونه در مرحله قبل از گل دهی در غلاظت پایین(50) میکروگرم بر میلی‌لیتر) بر رشد سلول‌های سرطان خون میلتوئیدی مزمن انسان، پیشنهاد می‌شود تحقیق بر روی کاربرد کلینیکی این گیاه دارویی در دوز به دست آمده در جهت پیشگیری و درمان حتی در کنار داروهای شیمی درمانی در این نوع شایع سرطان، به صورت *in vivo* درستایه پژوهش‌های بعدی قرار گیرد.

### تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل پایان نامه کارشناسی ارشد الهه اصلاحی با عنوان بررسی سیتو توکسیکی عصاره هیدروالکلی گیاه پونه بررده سلولی K562 با کد ثبت 17230509902007 در دانشگاه آزاد اسلامی واحد فلاورجان می‌باشد که تمام هزینه این پژوهش توسط نویسنده مسئول تامین شده است. نویسنده مسئول برخود لازم می‌داند بدین وسیله مراتب تشکر خود را از تمامی عزیزانی که در این پژوهش راهنمای بنده بوده اند، ابراز نماید.

### منابع

1. McPherson RA, Pincus MR. Henry's clinical diagnosis and management by laboratory methods: Elsevier Health Sciences; 2011.p. 616-17.

تحقیق در توافق با گزارش‌های قبلی مبنی بر ارتباط مستقیم اجزای فنولیک با فعالیت آنتی اکسیدان است(24).

کاتالینیک ارتباط مشتبی بین میزان ترکیبات فلی که به صورت گسترده 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(25). از این رو در این پژوهش عصاره هیدروالکلی از پونه قبل از گل دهی گرفته شد تا ترکیبات آنتی اکسیدانی بیشتری استخراج شود. در مطالعه‌ای دیگر که توسط کامکار انجام شده بود عصاره به دست آمده از پونه در طی استخراج با متانول و آب به واسطه‌ی داشتن ترکیبات فنولیک، فلاونوئیدها و ترپنوتییدها عملکرد آنتی اکسیدانی داشته و قادر به جلوگیری از اکسیداسیون اویه و ثانویه در روغن آفتابگردان در مقایسه با آنتی اکسیدان سنتزی می‌باشد(26). در پژوهش حاضر نیز عصاره هیدروالکلی پونه در مرحله قبل از گل دهی در تمامی غلاظت‌ها، حتی در زمان کمتر، اثر سیتو توکسیکی از خود نشان داد که با مقایسه این پژوهش با مکانیسم ارائه شده توسط ازین، نقش ترکیبات آنتی اکسیدانی پونه، مثل فلاونوئیدها در بروز خاصیت سیتو توکسیکی در این گیاه اثبات می‌شود. زیرا لو و کلارک بیان بیش از حد گلیکوپروتئین p را در اغلب سرطان‌های لوسومی و لنفوم گزارش کردند، گلیکوپروتئین p پمپ داخل غشایی است که ژن کد کننده آن MDR1 و MDR2 است و باعث ایجاد مقاومت دارویی متقاطع نسبت به داروهای شیمی درمانی می‌شود(27). تحقیقات ازین نشان داد که فلاونوئیدها به طور مستقیم با قسمت C ترمینال از دومین گلیکوپروتئین p ارتباط برقرار می‌کنند و از حمل و نقل این گلیکوپروتئین از عرض غشا جلوگیری می‌کنند. فلاونوئیدها هم‌چنین مانع تبدیل آدنوزین تری فسفات به آدنوزین دی فسفات می‌شوند و از طریق مکانیسم رقابتی، این گلیکوپروتئین را غیر فعال می‌سازند(28). با توجه به یافته‌های این محققین، بروز اثر سمیت سلولی توسط عصاره پونه در این مقاله نیز احتمالاً در

- of five *Mentha* species. Iranian Journal of Pharmaceutical Research. 2010;7(3):203-9.
14. Hajighasemi F, Hashemi V, Khoshzaban F. Cytotoxic effect of *Mentha spicata* aqueous extract on cancerous cell lines in vitro. J Med Plant Res. 2011;5:5142-7.
  15. Shokrgozar M, Zali H, Rezaei-Tavirani M, Amanzadeh A. Comparison of two staining assays trypan blue and MTT in vitro evaluation of human calprotectin proliferation inhibition on human gastric cancer cell. Kowsar Med J. 2007; 12:127-37.[Persian]
  16. Rapport L, Robinson C. Cell Titer 96 and titer 96 AG, non radioactive cell proliferation assay. Promega Notes Magazine. 1993;44:46-7.
  17. Goodwin C, Holt S, Downes S, Marshall N. Microculture tetrazolium assays: a comparison between two new tetrazolium salts, XTT and MTS. Journal of immunological methods. 1995;179(1):95-103.
  18. 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.[Persian]
  19. Deshpande J, Choudhari A, Mishra M, Meghre V, Wadodkar S, Dorle A. Beneficial effects of *Lagenaria siceraria* (Mol.) Standley fruit epicarp in animal models. Indian journal of experimental biology. 2008;46(4):234-42.
  20. Mongelli E, Pampuro S, Coussio J, Salomon H, Ciccia G. Cytotoxic and DNA interaction activities of extracts from medicinal plants used in Argentina. Journal of ethnopharmacology. 2000;71(1):145-51.
  21. Badisa R, Tzakou O, Couladis M, Pilarinou E. Cytotoxic activities of some Greek Labiate herbs. Phytotherapy Research. 2003;17(5):472-6.
  22. Hajighasemi F, Hashemi V, Khoshzaban F. Cytotoxic effect of *Mentha spicata* aqueous extract on cancerous cell lines in vitro. Daru. 2011; 5(20): 5142-47.[Persian]
  2. Melo JV, Goldman J. Myeloproliferative disorder. 1<sup>th</sup>ed. Berlin:Springer.2007.p.1-13.
  3. Geary C. The story of chronic myeloid leukaemia. British journal of haematology. 2000;110(1):2-11.
  4. Hoffbrand AV, Catovsky D, Tuddenham EG. Postgraduate haematology. 6<sup>th</sup>ed.UK:Wiley Blackwell Publishing. 2011.p. 483-501.
  5. Goldman JM. Initial treatment for patients with CML. ASH Education Program Book. 2009;2009(1):453-60.
  6. Marderosian AD. Peppermint. In: The review of natural Products. USA: Fact and Comparisons; 2001. P. 465-6.
  7. Duke JA. *Mentha Pulegium* L.(Lamiaceae) Pennyroyal. In: Handbook of Medicinal Herbs. Boca Raton: CRC Press; 2001.P.307-8.
  8. Parejo I, Viladomat F, Bastida J, Rosas-Romero A, Flerlage N, Burillo J, et al. Comparison between the radical scavenging activity and antioxidant activity of six distilled and nondistilled Mediterranean herbs and aromatic plants. Journal of Agricultural and Food Chemistry. 2002;50(23):6882-90.
  9. Morton LW, Caccetta RAA, Puddey IB, Croft KD. Chemistry and biological effects of dietary phenolic compounds: relevance to cardiovascular disease. Clinical and Experimental Pharmacology and Physiology. 2000;27(3):152-9.
  10. Momeni T. Phitology of extracts. 1<sup>st</sup>ed. Tehran: Shahid Farhad reza Press. 2001.p.218-20.[Persian]
  11. Vian MA, Fernandez X, Visinoni F, Chemat F. Microwave hydrodiffusion and gravity, a new technique for extraction of essential oils. Journal of chromatography a. 2008;1190(1):14-7.
  12. Weiss JF, Landauer MR. Protection against ionizing radiation by antioxidant nutrients and phytochemicals. Toxicology. 2003;189(1):1-20.
  13. Nickavar B, Alinaghi A, Kamalinejad M. Evaluation of the antioxidant properties

23. Gordon WP, Forte AJ, McMurtry RJ, Gal J, Nelson SD. Hepatotoxicity and pulmonary toxicity of pennyroyal oil and its constituent terpenes in the mouse. *Toxicology and applied pharmacology*. 1982;65(3):413-24.
24. Wong C-C, Li H-B, Cheng K-W, Chen F. A systematic survey of antioxidant activity of 30 Chinese medicinal plants using the ferric reducing antioxidant power assay. *Food Chemistry*. 2006;97(4):705-11.
25. Katalinic V, Milos M, Kulisic T, Jukic M. Screening of 70 medicinal plant extracts for antioxidant capacity and total phenols. *Food Chemistry*. 2006;94(4):550-7.
26. Kamkar A, Javan AJ, Asadi F, Kamalinejad M. The antioxidative effect of Iranian *Mentha pulegium* extracts and essential oil in sunflower oil. *Food and Chemical Toxicology*. 2010;48(7):1796-800.
27. Loo T, Clarke D. Recent progress in understanding the mechanism of P-glycoprotein-mediated drug efflux. *The Journal of membrane biology*. 2005;206(3):173-85.
28. Ozben T. Mechanisms and strategies to overcome multiple drug resistance in cancer. *FEBS letters*. 2006;580(12):2903-9.