مقاله پژوهشي

مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان دوره هفتم، شماره اول، بهار ۱۳۸۷، ۱۲–۵

بررسی اثر عصاره آبی-الکلی گیاه کلپوره (Teucrium polium) بر ترشح انسولین از جزایر لانگرهانس جدا شده موش صحرایی

دكتر رضا شفيعينيك ، دكتر سيدمحمدرضا پريزاده ، افشين كريمي "

دریافت اصلاحیه از نویسنده: ۸٦/٧/٢٢

ارسال مقاله به نویسنده جهت اصلاح: ۸٥/١٢/٢٥

دریافت مقاله: ۸٥/٦/۲۷

چكىدە

زمینه و هدف: کلپوره در بخشهای وسیعی از کشور ایران رشد می کنید و در شرایط درون تنی موجب کاهش قنید خون می شود. جهت مشخص کردن سازو کار این عمل، در این مطالعه اثر عصاره آبی – الکلی این گیاه بر ترشح انسولین از جزایر لانگرهانس جدا شده از موش صحرایی مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روشها: در این مطالعه تجربی، اندامهای هوایی گیاه (ساقه، برگ و گل) خرد شده و ۲۲ ساعت در ۵۰۰ میلیلیتر الکل ۵۰ درجه با حرارت ۴۰ درجه سانتی گراد انکوبه و عصاره حاصل در خلاء حذف حلال گردید و مجدداً در DMSO حل شده و توسط محلول کربس رقیق شد.. برای جدا کردن جزایر لانگرهانس، در هر آزمایش، موشها توسط تیوپنتال بیهوش و پانکراس جدا شده توسط کلاژناز هضم شد. جزایر لانگرهانس آزاد در زیر استرئومیکروسکوپ به طور دستی جدا و در بافر کربس ۳ میلیمولار به مدت ۳۰ دقیقه پریانکوبه شده و سپس با محلول گلوکز ۳ یا ۱۰ میلیمولار با یا بدون ایزوبوتیلمتیل گزانتین (IBM) یا همراه با عصاره کلپوره با غلظتهای ۰/۱٪ و ۱٪ به مدت یک ساعت رنکوبه شدند.

یافته ها: ۱۰ میلی مول گلوکز موجب افزایش ترشح انسولین شد. ایزوبوتیل متیل گزانتین به صورت وابسته به دوز ترشح انسولین تحریک شده توسط گلوکز (GIIR) را افزایش داد. معذالک عصاره گیاه کلپوره در غلظت ۰/۱٪ تغییری در GIIR ایجاد نکرد و در غلظت ۱٪ به صورت معنی دار GIIR را کاهش داد.

نتیجه گیری: گیاه کلپوره خاصیت انسولینوتروپیک ندارد. سازوکار اثر مهاری غلظت ۱٪ عصاره مشخص نیست و ممکن است به دلیل سمیت ناشی از غلظت بالای عصاره باشد. اثرات کاهش دهنده قند خون کلپوره در شرایط درون تنی احتمالاً ناشی از تغییر در میزان متابولیسم گلوکز یا افزایش حساسیت بافت محیطی به انسولین باشد.

واژههای کلیدی: دیابت ملیتوس، موش صحرایی، جزایر لانگرهانس، انسولین، کلپوره، IBMX

مقدمه

دیابت ملیتوس از شایع ترین اختلالات متابولیکی در جهان امروز بوده و اهمیت آن بیشتر به دلیل شیوع، سیر طولانی و

عوارض آن است. شاخص ترین ویژگی این بیماری افزایش گلوکز خون است که ناشی از اختلال ترشح انسولین یا اختلال عملکرد انسولین و یا هر دو میاشد [۱]. در این بیماران،

۱- (نویسنده مسؤول) استادیار گروه آموزشی فارماکولوژی، مرکز تحقیقات فارماکولوژیک گیاهان دارویی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد تلفن: ۸۸۲۸۵۶۶-۰۵۱۱، فاکس: ۸۸۲۸۵۶۷، پست الکترونیکی: shafieer@mums.ac.ir

۲- استادیار گروه آموزشی بیوشیمی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

۳- دانشجوی کارشناسی ارشد، بیوشیمی، دانشگاه آزاد اسلامی مشهد

ایجاد مقاومت به انسولین علت پاتولوژیک اولیه است. در ابتدا افزایش ترشح انسولین مقاومت به انسولین را جبران می کند ولی در طول زمان، به دلایلی که هنوز کاملاً مشخص نشده است، فعالیت سلولهای مترشحه انسولین کاهش یافته و در نتیجه تحمل به گلوکز کاهش می یابد که علامت اولیه ظهور بیماری است. در این موقع سلولهای مترشحه انسولین به محرکهای دیگر مثل سولفونیل اورهها بخوبی پاسخ می دهند. معذالک مقاومت تدریجی به این داروها اجتنابناپذیر بوده و استفاده از داروهای جایگزین موضوع تحقیقات در درمان دیابت است [۲].

در گذشته استفاده از گیاهان دارویی در درمان بیماران مبتلا به دیابت نوع دوم، درمان اولیه این بیماری بود و امروزه به عنوان طب جايگزين مطرح ميباشد. كارآيي احتمالي گیاهان دارویی در درمان دیابت و فراوانی آنها در نواحی مختلف ایران و همچنین اعتقادات مردم در استفاده از این داروها، كاربرد أنها را در جامعه ما تسهيل مينمايد. معذالك تجویز منطقی گیاهان دارویی مؤثر بر قند خون نیازمند اطلاعات دقیق از سازوکار عمل این داروها است. از زمانهای قدیم مردم ایران و کشورهای خاورمیانه از گیاه کلپوره (مریم نخودی) با نام علمی Teucrium Polium به عنوان یک دارو برای درمان دیابت استفاده می کردند [۳]. این گیاه از خانواده نعناعيان (Labiatae) و از جنس توكريم (Teucrium) و از گونه پولیوم (Polium) میباشد. گیاهی است چنـد ساله با قاعدهای خشتی و پرشاخه (از قاعده منشعب)، با ساقههای بالا رونده یا راست به ارتفاع ۵۰–۱۰ سانتیمتر و گیاه کاملاً توسط کرکهای پتویی، خاکستری یا سفید پوشیده شده است. دارای گل آذین متعدد یا چند تایی انتهایی است و گلها تقریباً بدون دمگل هستند و موسم گل دهی آن اردیبهشت و مرداد مى باشد [۶-۴]. بر اساس تحقيقات انجام شده اين گياه خودرو بوده و در سطح کشور دارای انتشار جغرافیایی وسیعی است و در طب سنتی در درمان بیماری دیابت تجویز می شود $[8-\Delta]$. در تحقیقات اخیر اثرات گیاه کلپوره در کاهش قند به اثبات رسیده است [۹-۷، ۳]. تجویز عصاره کلپوره به موشهای صحرایی دیابتی شده، موجب کاهش قند خون

[۸، ۳] و افـزایش غلظـت انـسولین پلاسـما مـیشـود [۹، ۷]. معذالک در این تحقیقات مشخص نشده است که کـاهش قنـد خون و افزایش انسولین پلاسما ناشی از تحریک ترشح انسولین است یا سازوکارهای دیگر در این اثر دخالت دارند.

در این تحقیق، جهت مشخص شدن سازوکار اثر کلپوره در کاهش قند خون، اثرات عصاره آبی- الکلی این گیاه در ترشح انسولین از جزایر لانگرهانس جدا شده موش صحرایی مورد بررسی قرار گرفته است. دلیل استفاده از حلال آبی- الکلی، استخراج کلیه مواد محلول در آب و مواد محلول در چربی که احتمالاً اثرات فارماکولوژیک دارند، بوده است.

مواد و روشها

این مطالعه تجربی به روش زیر انجام شد:

مواد شیمیایی: در این آزمایش آنزیم کلاژناز تیپ IV و مواد شیمیایی: در این آزمایش آنزیم کلاژناز تیپ IBMX (3-Isobutyl-1-methylxanthine) از کمپانی سیگما و کیت انسولین (DLS-1600 ساخت ایتالیا از شرکت کاوشیار تهیه گردید. شایان ذکر است آنتیبادی مورد استفاده در این کیت پلیکلونال بوده و با انسولین موش صحرایی در این کیت پلیکلونال بوده و با انسولین موش صحرایی ۱۰۰٪ واکنش متقابل (cross-reaction) دارد. سایر مواد شیمیایی مورد استفاده از شرکت Merck آلمان تهیه گردید به طوری که تمامی مواد به کار گرفته شده دارای درجه خلوص قابل قبولی بودند.

تهیه عصاره آبی – الکلی گیاه کلپوره (مریم نخودی): این گیاه از نواحی حومه مشهد جمعآوری گردید و به وسیله گیاهشناس مرکز تحقیقات علوم گیاهی دانشگاه فردوسی مشهد مورد شناسایی قرار گرفت. در ابتدا حدود ۵۰ گرم از اندامهای هوایی گیاه (ساقه، برگ و گل) را به وسیله آسیاب خرد کرده و برای مدت ۷۲ ساعت در یک ارلین حاوی ۵۰۰ میلی مول الکل ۵۰ درجه و در دمای ۴۰ درجه سانتی گراد قرار دادیم. سپس مخلوط حاصل را به وسیله قیف بخنر صاف نموده و عمل حذف حلال در خلاء انجام گردید.

در هر آزمایش برای تهیه محلول ۵۰۰٪، ۵۰۰ میلی گرم عصاره کلپوره را در ۱ میلی لیتر حالال DMSO حل کرده، سپس ۱۰۰ میکرولیتر از محلول حاصل به ۱۰ میلی لیتر بافر کربس (حاوی، میلی مل، منیزیم سولفات ۹/۰، سدیم د کتر رضا شفیعی نیک و همکاران

بیکربنات ۲۵، پتاسیم کلراید ۴/۷، سدیم کلراید ۹۴، کلسیم کلراید ۲/۵، پتاسیم دی هیدروژن فسفات ۱/۲) همراه با ۳ یا ۱۰ میلیمول گلوکز اضافه می گردید.

حیوانات و آمادهسازی: حیوانات مورد استفاده در این Sprague- آزمایش، موشهای صحرایی از جنس نر و نژاد -Sprague Dawley بوده و در مرکز پرورش حیوانات واقع در مؤسسه واکسن و سرم سازی مشهد تکثیر شده بودند. پس از تهیه به اطاق نگهداری حیوانات در جنب آزمایشگاه تحقیقاتی منتقل و تا زمان انجام آزمایش با رژیم غذایی نرمال و آب لوله کشی شهر تغذیه و تحت شرایط استاندارد (نور، درجه حرارت و تغذیه) نگهداری گردیدند.

جداکردن و هضم پانکراس و تخلیص جزایر: جداسازی جزایر لانگرهانس با روشی تکمیل شده بر اساس روش Lacy و Kostainovsky انجام گردیـد [۱۰]. در ایـن روش در هـر بـار جداسازی، تعداد دو سر موش صحرایی با مشخصات فوق و با وزن تقریبی ۲۵۰ - ۲۰۰ گرم انتخاب و با تزریق تیوپنتال به داخل صفاق با دوز ۸۰ میلی گرم بر کیلوگرم بیهوش و حفره شکمی باز گردید. ابتدا محل ورود مجرای هپاتیک به روده کوچک (دئودنوم) مسدود و از سمت دیگر مجرای هپاتیک در نزدیکی خروجی آن از کبد، برش کوچکی ایجاد نموده و کانول گذاری گردید. سپس حدود ۲۰ الی ۲۵ میلی لیتر محلول بافر کربس سرد را که قبلاً توسط مخلوطی از ۹۵٪ گاز اکسیژن و ۵٪ گاز دیاکسید کربن اشباع شده و pH آن در حد ۷/۳۵ تنظیم گردیده بود به درون مجرا تزریق شد تا پانکراس متسع گردد. پانکراس جدا شده به قطعات ۱ تا ۲ میلی متری خرد شده و توسط آنزیم کلاژناز هضم گردید. مخلوط حاصل توسط کربس شست و شو داده شد و در زیر یک استرئومیکروسکپ مجهز به نور سرد (استفاده از فیبر نوری)، جزایر به وسیله یک پیپت سیلیکونایز شده تک تک دستچین شده و به بافر کربس حاوی ۳ میلیمول گلوکز همراه با گلوتامات، فومارات و پیروات (با غلظت ۵ میلیمول از هر کدام) منتقل گردید.

تهیه محلول های انکوبیسن: بافرکربس حاوی ۳ یا ۱۰ میلی مولار گلوکز همراه یا بدون عصاره کلپوره تهیه گردید (برای تهیه محلول انکوبیشن همراه عصاره مقدار ۱۰۰

میکرولیتر از ویالهای عصاره حل شده در DMSO به ۱۰ میلی لیتر از معلولهای ۳ میلی مولار یا ۱۰ میلی مولار گلوکز اضافه گردید). معلولها قبل از آزمایش توسط مخلوط ۹۵٪ گاز داده شدند گاز اکسیژن و ۵٪ گاز دی اکسید کربن به خوبی گاز داده شدند و PH آنها بین ۷/۳۵ تا ۷/۴۰ تنظیم گردید.

روش آزمایش: جزایر جدا شده سالم و هم اندازه به کمک استرئومیکروسکپ در دستجات پنج تایی تقسیم شد و هر گروه پنج تایی همراه با یک میلیلیتر بافرکربس انکوبیشن حاوی ۳ میلیمولار گلوکز به یک ویال شیشهای سلیکونایزشده منتقل و به مدت ۳۰ دقیقه در ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبی شدند. در طی مدت انکوبیشن جریانی از مخلوط ۹۵٪ اکسیژن و ۵٪ دی اکسید کربن برقرار بود.

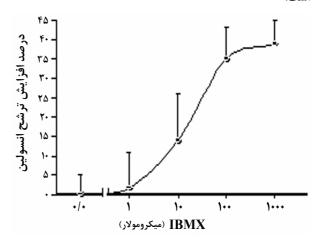
سپس محلول انکوبیشن تخلیه شد و به هر ویال یک میلیلیتر بافر کربس انکوبیشن حاوی T میلیمولار گلوکز همراه یا بدون عصاره کلپوره یا IBMX اضافه گردید. ویالها به مدت T دقیقه در درجه حرارت T درجه سانتی گراد تحت جریان T اکسیژن و T دی اکسیدکربن انکوبه شدند. در انتها از محیط آبی هر ویال نمونه برداری شد و به همراه بافرفسفات T (pH=T) منجمد گردید. مقدار انسولین موجود در نمونهها بوسیله کیت انسولین موجود در نمونهها بوسیله کیت انسولین (RIA) با استفاده از تکنیک ایمونورادیومتری (RIA) اندازه گیری گردید.

تحلیل آماری داده ها: مقدار انسولین هر ویال به عنوان یک مشاهده در نظر گرفته شد و چند بار آزمایش تکرار گردید. نتایج حاصل به صورت میانگین ± انحراف معیار همراه با تعداد مشاهده بیان شدهاند. آنالیز داده ها توسط نرم افزارهای Microsoft Exel (برای مقایسه بین دو گروه) یا روش ANOVA یکطرفه و به دنبال آن آزمون Tukey-Kramer (برای مقایسه بین بیش از دو گروه) انجام گردید.

نتايج

در بررسی فعالیت فیزیولوژیک و پاسخ فارماکولوژیک جزایر لانگرهانس جداشده، فعالیت ترشحی جزایر در حضور ۳ میلیمولار و ۱۰ میلیمولار گلوکز و در حضور غلظتهای

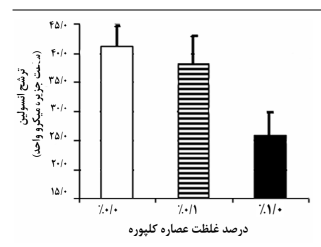
متفاوت IBMX مورد بررسی قرار گرفت. متوسط ترشح انسولین بازال (ترشح انسولین در حضور گلوکز Υ میلی مولار) در طی ۶۰ دقیقه Υ در الله Υ در طی ۶۰ دقیقه Υ در الله Υ در الله Υ در الله Υ در الله (N=10). افزایش غلظت گلوکز محیط از Υ میلی مولار به ۱۰ میلی مولار موجب افزایش ترشح انسولین گردید (ترشح انسولین به ازای هر جزیره در طی ۶۰ دقیقه گردید (ترشح انسولین به ازای هر جزیره در طی ۶۰ دقیقه دهنده سالم بودن پاسخ فیزیولوژیک جزایر لانگرهانس می باشد. در حضور IBMX ترشح انسولین تحریک شده توسط گلوکز به صورت وابسته به دوز افزایش یافت. این افزایش ترشح انسولین در حضور IBMX با غلظت ۱۰۰ میکرو مولار ترشح انسولین در حضور (۱۰/۰۱) این اثر تأیید دیگری بر سلامتی جزایر لانگرهانس در پاسخ به عوامل فارماکولوژیک باست.



نمودار ۱- منحنی دوز-پاسخ IBMX در تحریک ترشیح انسولین القاء شده توسط گلوکز

هر نقطه بیانگر میانگین درصد افزایش ترشح انـسولین القـا شـده توسـط گلوکز و سربارها میانگین خطای استاندارد ۱۰-۱۲.

در بررسی اثر عصاره کلپوره بر ترشح انسولین القا شده توسط گلوکز، اثرات غلظتهای ۰/۱٪ و ۱٪ عصاره در حضور گلوکز ۱۰ میلیمولار مورد بررسی قرار گرفت. در این شرایط در حضور عصاره آبی الکلی کلپوره نه تنها ترشح انسولین افزایش نیافت بلکه در غلظت ۱٪ عصاره، ترشح انسولین به صورت معنی دار کاهش یافت (نمودار ۲).



نمودار ۲- اثر عصاره کلپوره بر ترشح انسولین القا شده توسط ^علو کز. هر ستون بیانگر میانگین ترشح انسولین بر حسب میکرو واحد به ازای هر می*لی*لیتر و سر بارها خطای استاندارد ۱۷-۱۵. *: p< ۰/۰۱

در بررسی اثر عصاره کلپوره بر ترشح انسولین بازال، اثر غلظت 0.7 این گیاه در حضور گلوکز 1.7 میلی مولار بررسی گردید. در این شرایط حضور عصاره تغییری در ترشح انسولین بازال ایجاد نکرد (ترشح انسولین به ازاء هر جزیره در طی 0.7 دقیقه، سه میلی مول گلوکز 0.7 میکرو واحد، 0.7 میکرو سه میلی مول گلوکز همراه با 0.7 عیصاره 0.7 میکرو واحد، 0.7 میکرو واحد، 0.7 میکرو واحد، 0.7

بحث

افزایش بیش از حد بیماری دیابت و عدم وجود درمان قطعی در این بیماری یکی از مشکلات مهم طب امروز است. گزارشات زیادی از مؤثر بودن گیاهان دارویی در درمان این بیماری ارایه شده است. ولی در هیچکدام به سازوکار دقیق اثر این گیاهان در کاهش قند خون اشاره نشده است. کلپوره یکی از گیاهان دارویی است که در طب قدیم به عنوان درمان دیابت استفاده میشده است. سازوکار اثر این گیاه در کاهش قند خون مشخص نیست. با توجه به سازوکارهای ترشح انسولین، اثر این گیاه در مدل جزایر لانگرهانس جدا شده مورد بررسی قرار گرفت.

در این تحقیق ابتدا جهت ارزیابی پاسخ جزایـر لانگرهانس به محرک فیزیولوژیـک، اثـر غلظـتهـای ۳ و ۱۰ میلـیمـولار گلوکز بر ترشح انسولین مورد بررسی قرار گرفت. نتـایج نـشان میدهد که جزایر لانگرهانسی که به روش ذکـر شـده در ایـن مقاله، استخراج میشوند، به تغییرات گلوکز پاسخ مـیدهنـد و

د کتر رضا شفیعی نیک و همکاران

همانطور که در نتایج بیان شد، با افزایش غلظت گلوکز خون از ۳ میلیمولار به ۱۰ میلیمولار میزان ترشح انسولین بیش از ۸/۵ برابر افزایش یافته است. وجود پاسخ جزایـر بـه گلـوکز در ارزیابی عمل ترشحی آنها به پاسخهای فارماکولوژیک ضروری است. این روش را میتوان برای کـشف سـایر عـواملی کـه بـه نحوی میتوانند بر ترشح انسولین تأثیر بگذارند (اعم از گیاهان دارویی یا داروهای سنتز شده شـیمیایی) مـورد اسـتفاده قـرار داد.

یکی از سازوکارهای مهم در تقویت ترشح انسولین القا شده توسط گلوکز، افزایش غلظت CAMP در سلولهای مترشحه انسولین است. جهت ایجاد این اثر می توان داروهای محرک آدنیلیل سیکلاز و یا داروهای مهارکننده فسفودی استرازهای نوکلئوتیدهای حلقوی (PDE) را استفاده نمود. در این تحقیق اثر پاسخ جزایر با استفاده از IBMX که یک مهارکننده غیر انتخابی PDE است مورد بررسی قرار گرفته است. نتایج حاصل که در شکل ۲ نشان داده شدهاند بیانگر پاسخ جزایر به عوامل فارماکولوژیک می باشد. با توجه به این نتایج می توان گفت جزایر لانگرهانس جدا شده موش صحرایی به عوامل فیزیولوژیک و فارماکولوژیک پاسخ ترشحی می دهند و می توان فیزیولوژیک و فارماکولوژیک پاسخ ترشحی می دهند و می توان گفاهی بر ترشح انسولین مورد استفاده قرار داد.

اثر گیاه کلپوره در دو مکانیسم متفاوت ترشح انسولین یعنی ترشح انسولین بازال (ترشح انسولین در حضور گلوکز ۳ میلیمولار) و ترشح انسولین القا شده توسط گلوکز (ترشح انسولین در حضور گلوکز ۱۰ میلیمولار) مورد بررسی قرار گرفت.

همان طور که از نمودارها و نتایج به دست آمده، مشخص می شود گیاه کلپوره در هیچکدام از شرایط مذکور تغییری در ترشح انسولین ایجاد نکرده است. لذا می توان نتیجه گرفت که کلپوره یک گیاه انسولینوتروپیک نمی باشد و اثر کلپوره در کاهش قند خون که در گزارشات دیگر نشان داده شده است کاهش قند خون که در گزارشات دیگر نشان داده شده است [۹-۷، ۳] احتمالاً از طریق سازوکارهای دیگری مثل افزایش حساسیت بافتها به انسولین و یا ایجاد اثرات مهاری در متابولیسم گلوکز در کبد اعمال می شود.

ثابت شده است که عصاره کلپوره با بازآرایی سلولهای کبدی (هپاتوسیتها) و افزایش فعالیت آنزیم گلوکوکیناز کبدی علاوه بر فعال کردن مسیر گلیکولیز باعث تبدیل گلوکز به گلوکز-۶_ فسفات در درون سلول شده و بدین وسیله از خروج گلوکز از سلول و ورود آن به خون که موجب افزایش قند موجود در خون می گردد، جلوگیری به عمل می آورد ارا]. تحقیقات انجام شده در مورد اثرات ضد دیابت گیاه کلپوره، در مواردی که مدلهای مورد استفاده موشهای کلپوره، در مواردی که مدلهای مورد استفاده موشهای دیابتی شده بودهاند، با توجه به عدم اثر تحریک ترشح انسولین توسط این گیاه، افزایش غلظت انسولین سرم در این حیوانات را به ترمیم سلولهای مترشحه انسولین توسط کلپوره نسبت دادهاند [۱۲]. یک احتمال در مکانیسم این اثر ترمیمی، وجود دال تأیید این اثر نیاز به تحقیقات بیشتر دارد.

افزایش غلظت کلیوره، موجب کاهش میزان ترشح انسولین القاء شده توسط گلوکز شده است (نمودار ۲)، که این مسئله می تواند تأییدی بر آزمایشات دیگری باشد که نشان دهنده سمیت غلظت های بالای گیاه بر روی هیاتوسیت ها و سلولهای کبدی هستند. تحقیقات انجام شده در این زمینه حاکی از آن است که غلظتهای بالای کلپوره باعث تغییر لوبول ها در سلول های کبدی شده و تعداد سلول های کوفر (Kupffer) را در این سلولها افزایش میدهد و حتی در بعضی از سلولها باعث بزرگ شدن هسته سلولها می گردد [۱۴]. علاوه بر آن، غلظتهای بالای این گیاه می تواند سلولهای عصبی را تحت تأثیر قرار داده و انتقال پیامهای عصبی را در اعصاب مهار نماید و باعث القاعوارض التهابی در پوست رتهای مورد آزمایش گردد [۱۵]. در تحقیقات انجام گرفته بر روی نمونههای انسانی نیز ایجاد سمیت سلول های کبدی (Hepatotoxicity) در موارد مصرف غلظتهای بالای جوشانده گیاه کلیوره مشاهده شده است [۱۷-۱۷]. لـذا در تجـویز ایـن گیاه در درمان دیابت باید سمیت احتمالی این گیاه را در مقادیر زیاد در نظر داشت.

جزاير جدا شده لانگرهانس، ميتوان نتيجه گرفت كه اثرات مفید کلیوره در درمان دیابت احتمالاً در مقادیر کم ایجاد شده و لازم است در تجویز این گیاه به اثرات سمی احتمالی آن نیـز توجه گردد.

تشکر و قدردانی

بدینوسیله از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی مشهد که با تأمین هزینههای مالی این طرح امکان اجرای این پژوهش را برای ما فراهم نمودهاند تشکر و قدردانی می گردد.

نتبجهگيري

۱- هیچکدام از ترکیبات موجود در گیاه کلیوره محرک ترشح انسولین نبوده و قادر به تقویت ترشح انسولین القا شده توسط گلوکز نیز نیستند.

۲- کاهش قند خون و یا افزایش غلظت انسولین سرم که در تجویز این گیاه در تحقیقات درونتنی (in-vivo) مشاهده شده است احتمالاً ناشی از ترمیم سلولهای آسیب دیده یانکراس و يا افزايش فعاليت سلولهاي كبدي بوده است.

۳- کلیوره در مقادیر زیاد، دارای اثرات سمی است. با توجه به اثرات مهاری غلظت ۱٪ عصاره این گیاه در ترشح انسولین از

References

- [1] Committee Report, Report of the expert committee on diagnosis and classification of diabetes mellitus. Diabetes Care, 1997; 20(7): 1183-97.
- [2] Katzung BG. Basic and Clinical Pharmacology, 8 th ed. New York, Lang Medical Books/McGraw-Hill. 2001; p: 725.
- [3] Esmaeili MA, Yazdanparast R. Hypoglycemic effect of Teucrium polium: studies with rat pancreatic islets. J Ethnopharmacol, 2004; 95(1): 27-30.
- [4] Plants for future. Teucrium Polium. Available at; http://www.pfaf.org/database. August 9, 2007.
- [5] Ghahraman, A. The Chromophytes of Iran, 1 st ed., Tehran. University Press, Tehran. 1994; vol. 3, pp: 235-309. [Farsi]
- [6] Zargari A. Medicinal Plants, Tehran University Press. 1990; Vol. 4, pp: 130-2. [Farsi]
- [7] Ansari Asi A, Soveid M, Azadbakht M, Omrani GH, Solimani SM, Samani M. The Effect of Extract of Teucrium Polium on Blood sugar and Insulin Levels of Type 2 Diabetic Patients. Shiraz E-Medical Journal, 2003; 4(4).
- [8] Gharibeh MN, Elayan HH, Salhad AS. Hypoglycemic effectS of Teucrium Polium. J Ethnopharmacol, 1988; 24(1): 93-9.
- [9] Vessal M, Zal F, Vasei M. Effects of Teucrium Polium on Oral Glucose Tolerance Test, Regeneration of Pancreatic Islets and Activity of Hepatic Glucokinase in Diabetic Rats. Arch Iranian Med, 2003; 6(1): 35-9.

- [10] Shafiee-Nick R, Pyne NJ, Furman BL. Effects of typeselective phosphodiesterase inhibitors on glucose-induced insulin secretion and islet phosphodiesterase activity Br. JPharmacol, 1995; 115(8): 1486-92.
- [11] Akdogan M, Ozguner M, Aydin G and Gokalp O. Investigation of biochemical and histopatological effect of mentha piperita labiatae and spicata labiatae on liver tissue in rat. Hum Exp Toxicol, 2004; 23: 21-8.
- [12] Yazdanparast R, Esmaeili MA, Ashrafi Helan J. Teucrium Affects Pancreatic Extract Function Streptozotocin Diabetic Rats: A Histopathological Examination. Iranian Biomedical Journal. 2005; 9(2): 81-5.
- [13] Ljubuncic P, Dakwar S, Portnaya I, Cogan U, Azaizeh H, Bomzon A. Aqueous Extracts of Teucrium Polium Possess Remarkable Antioxidant Activity In-Vitro. Evid Based Complement Alternal Med, 2006; 3(3), 329-38.
- [14] Khaleifat K, Shakhanbeh J, Tarawneh K. The Chronic Effects of Teucrium Polium on Some Blood Parameters and Histopathology of Liver and Kidney in the Rat. Turk J Biol, 2002; 26: 65-71.
- [15] Shakhanbeh J, Atrouse O. Teucrium Polium Inhibits Nerve conduction and carrageenan Induced Inflammation in Rat skin. Turk J Med Sci, 2001; 31: 15-21.

- [16] Shahraki MR, Arab MR, Mirimokaddam E, Palan MJ. The effect of Teucrium polium (Calpoureh) on liver function, Serum Lipids and glucose in diabetic male rats. *Iran Biomed* J, 2007; 11 (1): 65-8.
- [17] Zal F, Vasei M, Rasti M, Vessal M. Hepatotoxicity Associated with Hypoglycemic Effects of Teucrium Polium in Diabetic Rat. Archives of Iranian Medicine. 2001; 4(4): 188-92.

Evaluation of the Effect of Aqueous - Alcoholic Extract of *Teucrium Polium* on Insulin Secretion from Isolated Rat Pancreatic Islets

R. Shafiee-Nick PhD¹, S.M.R Parizadeh PhD², A. Karimi MSc Student³

Received: 18/09/06 Sent for Revision: 16/3/07 Received Revised Manuscript: 14/10/07 Accepted: 24/10/07

Background and Objective: *Teucrium Polium* (Labiatae) grows widespread in Iran and reduces blood sugar *in-vivo*. To examine the mechanism of this effect, in this study we explored the effects of aqueous-alcoholic extract of this plant on insulin secretion of isolated rat pancreatic islets.

Materials and Methods: In this experimental study, the upper parts of the plant (stem, flowers and leaves) have been ground and extracted by incubating in 500ml of 50% alcohol at 40 °C for 72 hours. Then the solvent was evaporated in vacuum and reconstituted in DMSO which diluted with Kreb's solution, rats were anesthetized with thiopental, for isolation of Islets, in each experiment. The pancreases were isolated and digested with collagenase and isolated islets were collected manually under a stereomicroscope. Isolated islets were pre-incubated in Kreb's buffer with 3mM for 30min and then incubated with glucose 3mM or 10mM) with or without Isobutyl-Methylxanthine (IBMX) or the extract (0.1% and 1%) for one hour.

Results: Our results showed that 10mM glucose stimulated insulin secretion. IBMX augmented glucose-induced insulin release (GIIR) in a dose-dependent manner. However, the extract, in concentration of 0.1%, did not change GIIR and in a concentration of 1% significantly decreased GIIR.

Conclusion: *Teucrium Polium* extract has not insulinotropic property. The mechanism of inhibitory effect of the extract in the concentration of 1% is not clear and is may be due to the toxicity which the extract produces in high concentrations. We may conclude that the *in-vivo* hypoglycemic effect of is probably the result of changing the rate of glucose metabolism or increasing the sensitivity of peripheral tissue to insulin.

Key words: Diabetes Mellitus, Rats, Islets of Langerhans, Insulin, Teucrium, IBMX

Funding: This research was funded by Mashhad University of Medical Sciences.

Conflict of interest: None declared.

Ethical approval: The Ethics comitte of Mashhad University of Medical Sciences approved the study.

¹⁻ Assistant Prof., Dept. of Pharmacology, Pharmacological Research Center of Medicinal Plants, University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

⁽Corresponding Author) Tel: (0511) 8828566, Fax: (511) 8828567, E- mail: shafieer @ mums.ac.ir

²⁻ Assistant Prof., Dept. of Biochemistry, University of Medical Sciences, Mshhad, Iran

³⁻ MSc Student of Biochemistry, Islamic Azad University, Mashhad, Iran