

بررسی تأثیر اسانس روغنی پوست لیمو ترش بر میزان چربی‌های خون و شمارش افتراقی لکوسیت‌های خون در نر بالغ نژاد ویستار

دکتر پریچهر یغمایی^۱، دکتر کاظم پریور^۲، مینو هفت سوار^۳، فرخ ذره بینان^۴، سیروس شهسواری^۵

۱- استادیار گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی تهران، واحد علوم و تحقیقات، تهران، ایران (مؤلف مسؤول) تلفن تماس: ۰۲۱-۴۴۸۶۵۹۳۹ Yaghmaei-P@yahoo.com

۲- استاد گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی تهران، واحد علوم و تحقیقات، تهران، ایران

۳- کارشناس ارشد فیزیولوژی جانوری، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی تهران، واحد علوم و تحقیقات، تهران، ایران

۴- کارشناس ارشد آموزش پرستاری، دانشکده پرستاری، دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله (عج)، تهران، ایران

۵- مریبی گروه اپیدمیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران

چکیده

زمینه و هدف: بیماریهای قلبی عروقی اغلب ناشی از انسداد عروق در اثر آترواسکلرroz بوده که اختلالات کمیتی مانند افزایش کلسترول و دیگر لیپیدهای پلاسماء، نقش مهمی در پاتوژنز آن بازی می‌کنند. مهمترین علت بروز بیماریهای عفونی و پیشروی آن نقص دستگاه ایمنی بدن و بخصوص فعالیت لکوسیت‌ها است. لذا با افزایش تعداد لکوسیت‌ها و تقویت سیستم ایمنی می‌توان گامی در جهت پیشگیری و مقابله با این بیماری برداشت. هدف از این تحقیق، بررسی اثر اسانس پوست لیمو ترش بر میزان چربی‌های خون و شمارش افتراقی لکوسیت‌ها بوده است.

روش بررسی: در این بررسی موش‌های رت نر بالغ نژاد ویستار (n=6) شامل گروه‌های کنترل که آب و غذای کافی در اختیار داشتند و گروه شم و گروه‌های تجربی یک، دو و سه که بمدت پنج هفته کلسترول ۲٪ محلول در اسید اولنیک را از طریق گاواز دریافت می‌کردند، بودند. در طی این مدت به گروه شم سالین و به گروه‌های تجربی به ترتیب دوزهای ۵۰ μ lit/kg، ۲۵ μ lit/kg و ۱۰۰ μ lit/kg اسانس روغنی پوست لیمو ترش داده شد. در پایان این دوره ضمん خونگیری از بطن موش‌ها و سنجش میزان لیپیدهای پلاسماء (با روش آنژیماتیک) و مقایسه گروه‌های تجربی با گروه‌های کنترل و شم، بمنظور شمارش افتراقی و تعداد لکوسیت‌ها، لامهای خونی رنگ‌آمیزی شد. جهت تجزیه و تحلیل داده‌ها از نرم افزار SPSS ver.12 استفاده گردید و بمنظور مقایسه میانگین بین گروه‌ها از آزمون آماری Kruskal–wallis و جهت مقایسه دو گانه گروه‌ها از آزمون U Mann–whitney استفاده شد.

یافته‌ها: اسانس پوست لیمو ترش در دوز پائین در مقایسه با گروه شم بر میزان کلسترول و LDL اثر کاهنده‌گی ضعیف داشته (p<0.05) و بر میزان تری‌گلیسرید تأثیر معنی‌داری نداشته است (p>0.05). اسانس در دوزهای متوسط و بالا موجب کاهش معنی‌دار غلظت کلسترول (p<0.01)، LDL (p<0.01) و تری‌گلیسرید (p<0.01) گشته و در هر سه دوز تأثیر معنی‌داری بر میزان HDL پلاسماء نداشته است (p>0.05). همچنین مشخص شد اسانس در سه دوز تیمار، تأثیر افزایشی معنی‌داری بر تعداد لکوسیت‌ها و درصد لنفوسيت‌های خون داشته است (p<0.001).

نتیجه‌گیری: احتمالاً مصرف اسانس با کاهش لیپیدهای پلاسماء می‌تواند از بروز آترواسکلرroz و در نتیجه بیماریهای قلبی عروقی بکاهد. همچنین، این احتمال وجود دارد که اسانس بعلت اثر افزایشی بر لکوسیت‌ها و درصد لنفوسيت‌های خون، بتواند با تقویت دستگاه ایمنی سبب جلوگیری از بروز بیماریهای عفونی و سرطان گردد.

کلید واژه‌ها: اسانس پوست لیمو ترش، چربی‌های خون، لکوسیت، رت، ویستار

وصول مقاله: ۸۷/۷/۲۵ اصلاح نهایی: ۸۸/۲/۱۰ پذیرش مقاله: ۸۸/۳/۱۰

مقدمه

LDL تغییر یافته بوسیله گیرنده‌های خاص مستقر در غشاء ماکروفاژها سریعتر برداشت می‌شود (۱۱). از سویی دیگر بیماریهای عفونی از جمله بیماریهای کشنده، می‌باشند که سالیانه مبالغه هنگفتی صرف درمان آنها می‌گردد. از جمله عوامل ابتلاء به آنها می‌توان از ویروس‌ها، باکتری‌ها، عوامل فیزیکی، مواد شیمیایی، عوامل ژنتیکی، عوامل هورمونی و نقص اینمی نام برد (۱۲). بیمارانی که به هر دلیلی دچار نقص اینمی شده باشند در معرض ابتلاء به بیماریهای عفونی می‌باشند. علاوه بر این سیستم اینمی سالم، توانایی غلبه بر سلول‌های سلطانی را نیز به طرق مختلف دارد. معمولاً دستگاه اینمی، آنتی ژن‌های قرارگرفته بر روی غشاء سلول‌های سلطانی را ماده خارجی تلقی نموده و توسط واکنش‌های اینمی هومورال و سلولی آنها را نابود می‌سازند (۷,۱۲). دستگاه اینمی از شبکه‌ای از سلول‌ها، بافت‌ها و اندام‌ها که در تعامل با یکدیگر امر حفاظت بدن را بعده دارند، تشکیل شده است. این سیستم عهده دار مصنونیت طبیعی و اکتسابی بدن می‌باشد (۱۳).

لکوستیت‌ها سلول‌های دستگاه اینمی بوده که در ایجاد هر دو نوع مصنونیت دخالت دارند (۱۴). مصنونیت اکتسابی توسط لنفوسیت‌های B و T صورت می‌گیرد. سلول T به سه شکل T کمک‌کننده، T سرکوب‌کننده و B T سیتو توکسیک انجام وظیفه می‌نماید. دخالت سلول B نیز در مصنونیت اکتسابی به دو صورت تولید آنتی بادی و تولید مثل غیر جنسی و در نتیجه افزایش تعداد مولدهای آنتی بادی است (۱۳,۱۴).

امروزه از داروهای شیمیائی برای جلوگیری از آترواسکلروز و پیشرفت سرطان استفاده می‌شود که عوارض جانبی شدیدی را بدنبال دارد. لذا این امر انسان را به فکر واداشته که موجبات درمان گیاهی آن را بدون

بیماریهای قلب، خصوصاً عروق کرونر، مهمترین علت از کار افتادگی و مرگ و میر در جوامع صنعتی است (۱,۲). فاکتورهای متعددی را در بروز آترواسکلروز در عروق بدن و منجمله شرائین کرونری مؤثر می‌دانند (۴-۶). امروزه مهمترین نمایانگر آترواسکلروز، بیماری ایسکمیک قلبی می‌باشد. عملاً تمامی بیماران گرفتار سکته قلبی دارای آترواسکلروز کرونری می‌باشند و اکثر قربانیان مرگ ناگهانی سابقه تشخیص بیماری ایسکمیک قلبی را داشته‌اند (۵,۶). آترواسکلروز می‌تواند بخش‌های مختلف سیستم گردش خون را گرفتار کند و تظاهرات بالینی خاصی ایجاد نموده و سبب انفارکتوس میوکارد و آژین قلبی شود و یا شریانهایی که به سیستم عصبی مرکزی خون می‌رسانند را درگیر ساخته و سبب بروز سکته مغزی شود. همچنین آترواسکلروز می‌تواند سبب ایجاد آنوریسم در آئورت شود. این بیماری در طی سالها و معمولاً دهه‌ها ایجاد می‌شود (۷).

یک رابطه آماری بین مقادیر کلسترول سرم و وفور آترواسکلروز و بیماریهای قلبی عروقی وجود دارد که در درجه اول به بالا بودن میزان کلسترول LDL بستگی دارد ولی ارتباط معکوسی بین میزان کلسترول HDL و بروز بیماری به چشم می‌خورد (۵,۸,۹). LDL خون باشیستی قدری تغییر پیدا کند تا بتواند توسط مونوپلیت‌ها برداشت شده و سلول‌های کف‌آلود را بوجود بیاورد (۱۰). تغییری که در مولکول LDL پدید می‌آید هماناً اکسید شدن آنها توسط عواملی مثل رادیکالهای آزاد است که زمینه را برای برداشت (بلع) آنها توسط ماکروفاژها مساعد می‌نماید. به طوری که مولکولهای

سانتیگراد با غذای یکسان و نور و تهويه مناسب نگهداری شدند، تا به وزن مناسب ۲۶۰-۲۵۰ گرم برسند. سپس به منظور تحقیق بطور تصادفی به پنج گروه شش تائی به شرح ذیل تقسیم شدند:

گروه اول: موشهای که غذای عادی را دریافت نمودند (گروه کنترل).

گروه دوم: موشهای هایپرکلسترولمی (کلسترول ۲درصد محلول در اسید اولئیک دریافت نمودند). این گروه (شم) در طی مدت تیمار، سالین دریافت می کردند.

گروههای سوم، چهارم و پنجم: به موشهای هایپرکلسترولمی مقدار سه دوز مختلف انسانس پوست لیمو ترش تهیه شده از شرکت باریج اسناس کاشان، به ترتیب $\mu\text{lit}/\text{kg}$ ۱۰۰، 50 و 25 $\mu\text{lit}/\text{kg}$ به صورت گاوژداده شد (۸). پس از پنج هفته تیمار، حیوانات با اتر یوهش شده و از بطن آنها خونگیری انجام گرفت و سرم‌های حاصل جهت سنجش لیپیدها به روش آنزیماتیک مورد آزمایش قرار گرفت. همچنین بمنظور شمارش درصد لکوسیت‌ها، گسترش خونی از گروههای مختلف آزمایشی تهیه گردید و با گیمسا رنگ آمیزی انجام و با استفاده از لنز 100 میکروسکوپ، درصد لکوسیتها محاسبه گردید. همچنین بمنظور شمارش تعداد لکوسیتها در یک میلی لیتر مکعب خون با استفاده از رنگ مارکانو، خون این گروه‌ها رنگ آمیزی و تعداد لکوسیتها با لنز 10 میکروسکوپ محاسبه گردید. جهت تجزیه و تحلیل داده‌ها از نرم افزار SPSS ver.12 (۱۲) استفاده گردید و بمنظور مقایسه میانگین بین گروه‌ها از آزمون آماری Kruskal –wallis و جهت مقایسه دوگانه گروه‌ها از آزمون U Mann–whitney استفاده شد.

دخالت داروها فراهم سازد. همچنین اخیراً دانشمندان مطالعاتی بر روی خاصیت ضد آترواسکلروزی و سرطانی برخی مواد غذائی انجام داده‌اند که از جمله این مواد؛ فیبرها، سبزیها و مرکبات می‌باشند. از طرف دیگر اخیراً خاصیت آنتی‌اکسیدانی و کاهنده‌گی چربی در انسانس پوست لیموترش مورد بررسی قرار گرفته است (۴,۵). از جمله اجزا پوست لیمو ترش با نام علمی Citrus aurantifolia، فلاونوئیدها از قبیل فلاون، فلاوانون، کاتچین و آنتوسیانین و ترکیبات دیگر مانند: نوبیلتین، دیاسمین، آلفاپین، مایسرن، بتاپین، لیمون، آلفا ترپنول، گاما‌ترپین، پاراسیمن، گرانیال، دی‌لیمونن، اریوسیترین، اوراپتن، لیموسیترین، سین‌ستین، تانگرتین می‌باشد (۱۵-۱۹).

از جمله اثرات کلینیکی انسانس می‌توان به اثرات آنتی‌آترواسکلروتیکی، ضد التهابی، ضد توموری، ضد ترومبوژنیکی، آنتی استوپروتیکی و ضد ویروسی آن اشاره کرد. مکانیسم عمل فلاونوئیدها از طریق اثر آنتی‌اکسیدانی، حذف مستقیم رادیکالها، اثر بر نیتریک اسید، اثر بر تجمع لوکوسیت‌ها و واکنش با دیگر سیستم‌های آنزیمی می‌باشد. همچنین فلاونوئیدهای موجود در مرکبات اثر تقویتی بر سیستم ایمنی نیز دارند (۱۵).

هدف از انجام این مطالعه بررسی اثر انسانس پوست لیموترش بر میزان لیپیدهای پلاسمای تعداد و درصد گلوبول‌های سفید موشهای رت نر می‌باشد.

روش بورسی

تحقیق حاضر از نوع تجربی بوده و بر روی ۳۰ سر رت نر در پنج گروه ($n=6$) مورد بررسی قرار گرفته است. ابتدا موشها در اتاق حیوانات در دمای ۲۳ درجه

یافته‌ها

توجه به نمودار (۴) ملاحظه می‌شود که اختلاف میانگین LDL گروه کنترل و شم از نظر آماری معنی‌دار شده است ($P<0.01$). همچنین ضمن مقایسه گروه‌های شم و تجربی یک این اختلاف معنی‌دار ($p<0.05$) و با مقایسه با گروه تجربی دو نیز معنی‌دار شده ($p<0.01$) و با مقایسه با گروه تجربی سه هم بطور مشابه این اختلاف میانگین معنی‌دار می‌باشد ($p<0.01$).

علاوه بر این اختلاف میانگین درصد نوتروفیل در پنج گروه مورد بررسی قرار گرفت و نتایج مطابق جدول (۲) بیانگر معنی‌دار بودن آن می‌باشد ($P<0.001$). با توجه به جدول اختلاف میانگین درصد نوتروفیل بين گروه کنترل و شم از نظر آماری معنی‌دار ($P<0.01$) شده است. و این اختلاف بين گروه شم و تجربی یک از نظر آماری معنی‌دار ($P<0.01$) و بين گروه شم با تجربی دو معنی‌دار نبوده ($P>0.05$) و بين گروه شم با تجربی سه مجلداً معنی‌دار گردیده است ($P<0.05$).

در ادامه درصد ائوزینوفیل در پنج گروه مورد مقایسه قرار گرفت و نتایج مطابق جدول (۲) بیانگر معنی‌دار بودن این اختلاف میانگین می‌باشد ($P<0.001$). مطابق جدول ملاحظه می‌شود که اختلاف میانگین درصد ائوزینوفیل گروه کنترل و شم از نظر آماری معنی‌دار شده است ($P<0.05$). همچنین ضمن مقایسه گروه شم و تجربی یک این اختلاف میانگین معنی‌دار ($p<0.01$) و بين گروه شم با تجربی دو نیز معنی‌دار ($p<0.01$) و بين اين گروه شم و تجربی سه نیز بطور مشابه معنی‌دار گردیده است ($p<0.01$).

میانگین درصد لنفوцит‌ها در پنج گروه نیز مورد بررسی قرار گرفت و نتایج مطابق جدول (۲) بیانگر معنی‌دار بودن اختلاف میانگین است ($P<0.001$). با مراجعه به جدول ملاحظه می‌شود که اختلاف میانگین

میانگین کلسترول در گروه‌های آزمایشی مورد بررسی قرار گرفت. جدول (۱) بیانگر معنی‌دار بودن اختلاف میانگین کلسترول بين گروه‌های تجربی، کنترل و شم پس از دریافت اسانس روغنی پوست لیمو ترش می‌باشد ($P<0.001$). همچنین مطابق با نمودار (۱) این اختلاف میانگین بين گروه کنترل و شم معنی‌دار بوده ($P<0.01$) و بين گروه شم و تجربی یک (دوز پائین اسانس) نیز معنی‌دار ($p<0.05$) و بين گروه شم با تجربی دو (دوز متوسط اسانس) هم معنی‌دار شده ($p<0.01$) و بين گروه شم با تجربی سه (دوز بالای اسانس) نیز این اختلاف میانگین معنی‌دار می‌باشد ($p<0.01$).

نتایج در مورد میزان تری گلیسرید در جدول (۱) بیانگر معنی‌دار بودن اختلاف میانگین بين گروه‌ها پس از دریافت اسانس می‌باشد ($P<0.001$). با توجه به نمودار (۲) این اختلاف میانگین بين گروه کنترل و شم از نظر آماری معنی‌دار می‌باشد ($P<0.01$). همچنین ضمن مقایسه گروه شم و تجربی یک ملاحظه می‌شود که اختلاف میانگین معنی‌دار نگردیده ($p>0.05$) و بين گروه شم و تجربی دو معنی‌دار ($p<0.01$) و بين اين گروه شم و تجربی سه نیز بطور مشابه معنی‌دار گردیده است ($p<0.01$).

میانگین HDL در پنج گروه نیز مورد بررسی قرار گرفت و نتایج در جدول (۱) و نمودار (۳) نشان داده شده است و بیانگر این است که تیمار با اسانس پوست لیمو تأثیر معنی‌داری را در میزان HDL نداشته است ($P>0.05$).

همچنین میانگین LDL در پنج گروه مورد بررسی قرار گرفت و نتایج در جدول (۱) ارائه گردید که بیانگر معنی‌دار بودن اختلاف میانگین‌ها می‌باشد ($P<0.001$). با

میانگین آنها است ($P<0.001$). مطابق جدول اختلاف میانگین تعداد لنفوسیت‌ها بین گروه کنترل و شم از نظر آماری معنی‌دار نبوده است ($P>0.05$). این اختلاف میانگین بین گروه شم و تجربی یک از نظر آماری معنی‌دار ($P<0.05$) و بین این گروه و تجربی دو نیز معنی‌دار ($P<0.01$) و بین گروه شم و تجربی سه نیز معنی‌دار ($P<0.01$). همچنین مقایسه بطور مشابه معنی‌دار می‌باشد ($P<0.01$). میزان کلستروول در گروه‌های تجربی و کنترل در نمودار (۵) ارائه شده است.

در صد لنفوسيت‌ها بين دو گروه كنترل و شم از نظر آماری معني دار شده است ($P<0.01$). همچنين اين اختلاف ميانگين بين گروه شم و تجربى يك از نظر آماری معنى دار ($P<0.05$) و بين اين گروه با تجربى دو نيز معنى دار ($P<0.01$) و با مقايسه با گروه تجربى سه نيز بطور مشابه، معنى دار گردیده است ($P<0.01$).

همچنین میانگین تعداد گلوبول‌های سفید در پنج گروه مورد بررسی قرار گرفت و نتایج در جدول (۲) نشان داده شده است و بیانگر معنی دار بودن اختلاف

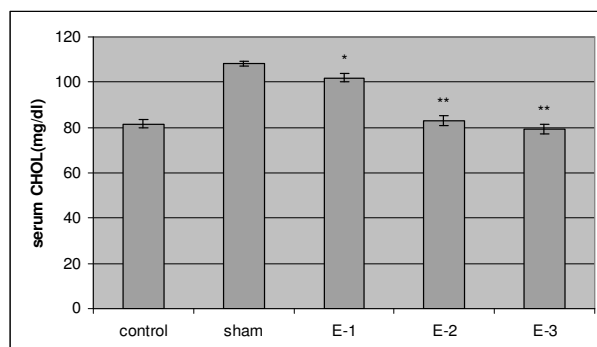
جدول ۱: مقایسه میانگین مقادیر لیپیدها و لیبوپروتئین‌ها بین گروه‌های تجربی (E1,E2,E3) کنترل و شم پس از دریافت اساس پوست لیمو توش در دوزهای ۲۵μ lit/kg، ۵۰μ lit/kg و ۱۰۰μ lit/kg

P value	گروه‌ها					متغیرها
	E3	E2	E1	شم	کنترل	
P<0.001	۷۹/۲±۵	۸۳±۴/۹	۱۰۲±۴/۷	۱۰۸±۲/۵	۸۱/۷±۴/۷	CHOL
P<0.001	۶۵±۴/۷	۷۳±۴/۳	۹۸/۳±۴/۷	۹۹/۷±۳/۶	۶۹±۴/۲	TG
P>0.05	۳۹±۲/۴	۴۰±۲/۴	۴۱±۲/۶	۳۷/۳±۵	۴۱/۳±۲/۸	HDL
P<0.001	۴۰±۳/۹	۴۷±۳/۹	۶۰±۳/۹	۶۶/۳±۴/۵	۴۵/۷±۳/۶	LDL

* کلیہ مقادیر بر حسب mg/dl میں ناشد

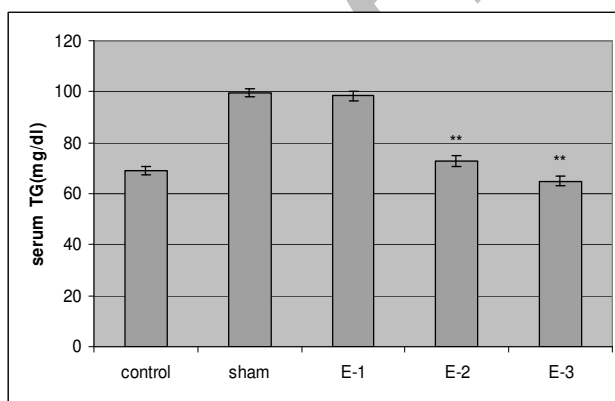
جدول ۲: مقایسه میانگین درصد و تعداد WBC بین گروه های تجربی (E1,E2,E3)کنترل و شم پس از دریافت انسانس پوست لیمو تورش در دوزهای $100\mu\text{ lit/kg}$, $50\mu\text{ lit/kg}$, $25\mu\text{ lit/kg}$

P value	گروه ها					متغیرها
	E3	E2	E1	شم	کنترل	
P<0.001	۸/۷±۳/۳	۱۵/۴±۵/۴	۲۱±۳	۱۳±۲/۴	۶/۲±۱/۷	Neu
P<0.001	۱/۸±۰/۸	۲/۲±۱/۹	۴/۳±۱/۸	۱۹/۳±۸/۵	۱/۷±۰/۶	Eo
P<0.001	۸۹/۵±۳/۹	۸۲/۵±۴	۷۴/۷±۲/۳	۶۷/۲±۶/۷	۹۳±۱/۸	Lym
P<0.001	۵۰۶۶/۷±۹۱۱/۴	۳۴۵۰±۶۸۳/۴	۲۴۳۳/۳±۵۷۱/۵	۱۴۶۶/۷±۶۲۸/۲	۱۹۸۳/۳±۵۶۳/۶	WBC



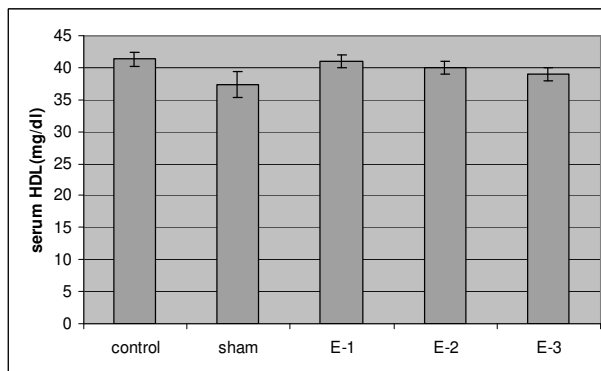
P< 0.05 *
P< 0.001 **

نمودار ۱: مقایسه میانگین میزان کلسترول بین گروههای تجربی (E1,E2,E3) کنترل و شم پس از دریافت اسانس پوست لیمو ترش در دوزهای $100\mu \text{lit/kg}$, $25\mu \text{lit/kg}$, $50\mu \text{lit/kg}$

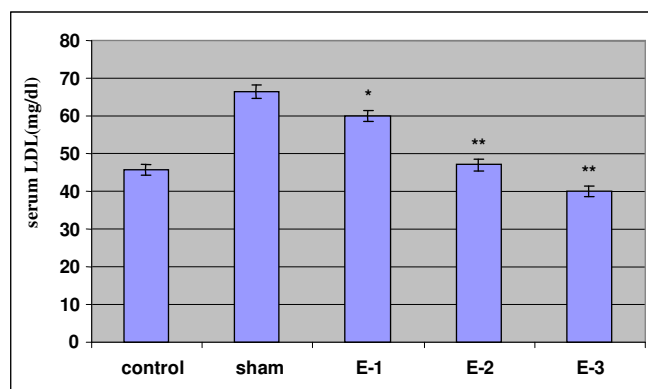


P< 0.001 **

نمودار ۲: مقایسه میانگین میزان تری گلیسرید بین گروههای تجربی (E1,E2,E3) کنترل و شم پس از دریافت اسانس پوست لیمو ترش در دوزهای $100\mu \text{lit/kg}$, $25\mu \text{lit/kg}$, $50\mu \text{lit/kg}$



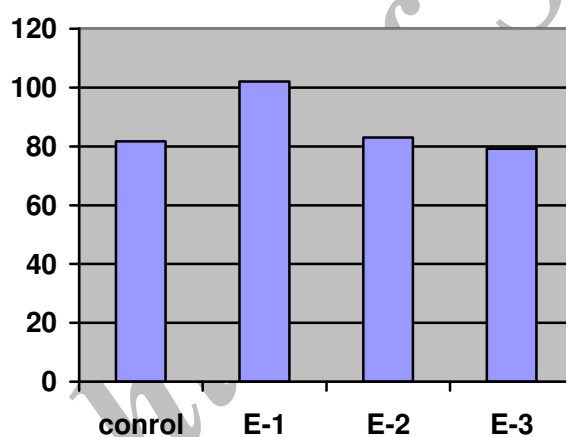
نمودار ۳: مقایسه میانگین HDL بین گروههای تجربی (E1,E2,E3) کنترل و شم پس از دریافت اسانس پوست لیمو ترش در دوزهای $100\mu \text{lit/kg}$, $25\mu \text{lit/kg}$, $50\mu \text{lit/kg}$



P< 0.05 *

P< 0.001 **

نمودار ۴: مقایسه میانگین LDL بین گروههای تجربی (E1,E2,E3) کنترل و شم
پس از دریافت اسانس پوست لیمو ترش در دوزهای $25\mu\text{lit/kg}$, $50\mu\text{lit/kg}$ و $100\mu\text{lit/kg}$



نمودار ۵: مقایسه میزان کلسترول (mg/dl) گروههای تجربی و کنترل

اختلاف معنی دار (P<0.01) گروه کنترل با تجربی یک

عدم اختلاف معنی دار (P>0.05) گروه کنترل با تجربی دو

عدم اختلاف معنی دار (P>0.05) گروه کنترل با تجربی سه

بحث

معنی دار میزان کلسترول و تری گلیسرید در گروههای تجربی و بخصوص در دوز بالا می گردد. Bok و گروه تحقیقاتی او در سال ۱۹۹۹ نشان دادند که میزان کلسترول کبدی و پلاسمما در خون موشهایی که پوست لیمو به آنها خورانده شده از میزان پائین تری برخوردار بوده و چنین نتیجه گیری نمود که این کاهش به فلاونوئیدهای موجود در آن ارتباط دارد (۱۹). در این مطالعه اسانس سبب کاهش معنی دار LDL سرم خون

هدف از تحقیق انجام شده بررسی تأثیر اسانس پوست لیمو ترش بر میزان لیپیدهای پلاسمما، تعداد و درصد گلوبولهای سفید در رت نر بوده که پارامترهای کلسترول، تری گلیسرید، LDL، HDL، درصد نوتروفیل، ائوزینوفیل، لنفوسيت و تعداد گلوبولهای سفید اندازه گیری شده است. در این مطالعه ضمن مقایسه گروه شم با گروههای تجربی (E1, E2, E3) به این نتیجه رسیدیم که اسانس پوست لیمو ترش سبب کاهش

معنی داری را در خصوص درصد نوتروفیل ها نسبت به گروه شم نشان می دهد که این مطلب بیانگر این است که اسانس در دوز $100\text{ }\mu\text{lit/kg}$ بر درصد نوتروفیل ها اثر کاهنده داشته و آن را به حد موش کنترل رسانده است. در خصوص مقایسه درصد لنفوسيت های گروه های تجربی با شم این نتیجه حاصل شد که اسانس پوست لیمو ترش سبب ایجاد اختلاف معنی داری در میزان لنفوسيت های سه گروه تجربی در مقایسه با گروه شم گردیده و میزان آن را در هر سه دوز نسبت به گروه شم افزایش داده است. گروه های تجربی یک، دو و سه در تعداد لکوسیت های خون نسبت به گروه شم افزایش معنی داری را نشان داده که این افزایش در گروه اول کمتر محسوس بوده اما در گروه های تجربی دو و سه بیشتر محسوس می باشد.

Hakim نیز در سال ۲۰۰۱ طی مشاهدات آزمایشگاهی خود در خصوص تأثیر پوست لیمو بیان نمود که فلاونوئیدهای موجود در آن اثر ضد پرولیفراسیون داشته است (۱۷). Nijveldt در سال ۲۰۰۱ اثبات نمود که فلاونوئیدهای موجود در مركبات دارای اثرات ضد ویروسی می باشد (۱۵). در تحقیق حاضر، کلسترول ۲ درصد محلول در اسید اولئیک در گروه شم سبب کاهش محسوس در تعداد لکوسیت ها نسبت به گروه کنترل شده است که این مطلب با مطالعه Stokes که در سال ۲۰۰۳ انجام گردیده، همانگی دارد. مضافاً اینکه این محقق دلیل کاهش تعداد لکوسیت ها را در خون موش های هایپر کلسترولی شده، چسبندگی آنها به اندوتیال دیواره عروقی بیان نمود (۲۲). لذا با توجه به مطالب فوق پیشنهاد می گردد که دوز مناسب اسانس پوست لیمو ترش جهت افزایش تعداد لکوسیت ها و درصد لنفوسيت ها و در نتیجه تقویت دستگاه ایمنی و مقابله با بیماریهای عفونی، همان دوز بالا بミزان $100\text{ }\mu\text{lit/kg}$ وزن بدن می باشد.

شده است که با مطالعه انجام شده توسط هرتونگ هماهنگی دارد. هرتونگ در سال ۱۹۹۵ اثبات کرد که فلاونوئیدهای موجود در پوست لیمو به دلیل خاصیت آنتی اکسیدانی با اکسیژن فعال واکنش داده و از عمل آن که اکسیده نمودن LDL می باشد، جلوگیری می کند (۲۰).

در این مطالعه مصرف اسانس پوست لیمو ترش بر میزان HDL سرم خون اثر معنی داری نداشته است که با تحقیق انجام شده توسط Kerry هماهنگی دارد. این محقق در سال ۱۹۹۷ نشان داد که مصرف فلاونوئیدها در رژیم غذایی موجب تحرک HDL در خون شده و از ساخته شدن پلاک در داخل شریان جلوگیری می گردد (۲۱).

لذا با توجه به مطالب فوق چنین نتیجه گیری می شود که اسانس پوست لیمو در هر دو دوز اصلی ($50\text{ }\mu\text{lit/kg}$) و بالا ($100\text{ }\mu\text{lit/kg}$) بر کاهش میزان کلسترول، تری گلیسرید و LDL سرم خون موش های هر سه گروه تجربی مؤثر بوده، ولیکن با توجه به اینکه دوز بالای عصاره میزان کلسترول، تری گلیسرید و LDL را از حد طبیعی (موس کنترل) نیز پائین تر آورده است، می توان چنین استنباط کرد که بهترین دوز اسانس بمنظور کاهش میزان چربی های خون، همان دوز اصلی می باشد. همچنین در این مطالعه ضمん مقایسه گروه شم با گروه های تجربی به این نتیجه رسیدیم که میزان اوزینوفیل در گروه های تجربی یک، دو و سه در مقایسه با گروه شم کاهش معنی داری را نشان داده است. همچنین مقایسه میزان نوتروفیل در سه گروه تجربی با شم افزایش معنی داری را در دوز پائین در مقایسه با گروه شم نشان داده اما در دوز $50\text{ }\mu\text{lit/kg}$ عدم وجود اختلاف معنی دار در مقایسه با گروه شم رویت می گردد. گروه سوم تجربی نیز کاهش

نتیجه‌گیری

با توجه به یافته‌های بدست آمده در این تحقیق می‌توان به این نکته اشاره نمود که مصرف اسانس پوست لیموترش بر میزان لیپیدهای پلاسمای تأثیر کاهنده داشته که این اثر در مورد LDL بیشتر از کلسترول و تری‌گلیسرید می‌باشد. بعلاوه مصرف اسانس بر میزان HDL تأثیر چندانی نداشته است. همچنین این احتمال وجود دارد که اسانس بعلت اثر افزایشی بر لکوسیت‌ها و درصد لنفوцит‌های خون، بتواند با تقویت دستگاه ایمنی

گردد.

تشکر و قدردانی

بدینو سیله کمال تشکر و سپاسگزاری خود را از زحمات و همکاری مسئولین و پرسنل زحمتکش مجتمع آزمایشگاهی واحد علوم تحقیقات دانشگاه آزاد اسلامی و آزمایشگاه پاستور شهر سنندج به مدیریت سرکار خانم دکتر سهیلا محمودپور که در اجرای این تحقیق همکاری نمودند، ابراز می‌دارم.

References

- Oberman A. Rehabilitation of patients with coronary artery disease in heart disease. Edited by braunwald, 3th Edition, Philadelphia, W.B. Saunders, 1988; p: 1395-1404.
- Mcintosh HD. Risk factors cardiovascular disease and death: A clinical perspective. J Am Coll Cardiol 1989; 14: 24-30.
- Gatto A & Farmer JA. Risk factors for coronary artery disease in heart disease. Edited By Braunwald, 3th Edition, Philadelphia, W.B. Saunders 1988; P: 1153-1190.
- Ross R. Factor in fluencing atherogenesis in the heart. Edited by Hurst, J.W. et al., 7th Edition, New York, MC. Graw Hill, 1990; P: 877-892.
- Singh VN. Coronary artery atherosclerosis, Suncoast cardiovascular center, 2005. Available from URL: <http://www.emedicine.com/med/topic/446.htm> Access: July 20, 2006
- Belamarich P & FandDeckelbaum R J. Hyper- cholesterolmia in children: When to treat. Drug Therapy, 1990; p: 41-42.
- Braunwald E, Fauci AS, Casper DL, Hauser SL, Longo DL Jemson JL. Blood disease, Harrison's principles of internal medicine. 15th edition, New York, Mc graw Hill, 2001: 130-140.
- Murary RK. Hrpfer's biochemistry. 21th Edition, New York, Appleton And Lang Co., Connecticut, 1988 ; P: 224-250.
- Dujovne CA & Harris WS. Pharmacological treatment of dyslipidemia. Annu Rev Pharmacol Toxicol 1989; 29: 265-283.
- Brown MS & Gold Stein JL. The pharmacological basis of therapeutics (Goodman Gilman). 8th Edition, New York, Pergamon, 1990; p: 876-888.
- Styler AH. A fresh look at the atherogenic Remnant Hypothesis. Lancet 1992; 340: 289-290.
- Smeltzer Sc, Bare BG, Hinkle JL, Cheever KH, Cancer. Cancer nursing, Brunner and Suddarth's text book of medical- surgical nursing.11th Edition, Philadelphia, Lippincott Williams & Wilkins, 2004: 180-190.
- Kennedy A. The human immune system, 1999. Available from URL: <http://www.alan.Kennedy.name/crohns/primer/immune.sys.htm> Access: July 18, 2006
- Homeier PB, Ho W, Dowshen S. Immune system, 2006. Available from URL: <http://www.Kidshealth.org.page.manager,JSP>. Access: July 18, 2006.
- Nijveldt RJ, Nood EV, Boelens PG. Flavonoids: a review of probable mechanisms of action and potential applications. Amj Clin nutr 2001; 74: 418-25.
- Li S, Yu H, Ho CT. Nobiletin: efficient and large quantity isolation from orange peel extract. Biomed chromatogr 2006; 20: 133-8.

17. Hakim I A & Harris R B. Join effects of citrus peel use and black tea intake on the risk of squamous cell carcinoma of the skin public health. BMC Dermatol 2001; 1: 3.
18. Connor JG Research on the health benefits of herbs and supplements. 2005. available from URL: <http://www.Compassionateacupuncture.com> Access: July 20, 2006.
19. Bok SH, Lee SH, Park YB. Plasma and hepatic cholesterol and hepatic activities of 3-hydroxil - 3methyl-glutaryl-COA reductase and acylCOA: Cholesterol transferase are lower in rat fed citrus peel extract or a mixture of citrus bioflavon oids. J Nutr 1999; 129: 1182-1185.
20. Hertog MG, Feskens EG, Hollman PC. Dietary antioxidant flavonoid and risk of coronary hearts disease. the Zutphen Eldery Study, Lancet 1993; 342: 1007-11.
21. Kerry NL & Abbey M. Red wine and fractionated phenolic compounds prepared from red wine inhibit low density lipoprotein oxidation invitro. Atherosclerosis 1997; 135: 93-102.
22. Stokes KY, Clanton CE, Clements KP, Granger ND. Role of interferon-Y in hyper cholesterolemia induced leukocyte endothelial cell adhesion. Circulation 2003; 107: 2140.

Archive of SID