

نقش حفاظتی گیاه دارویی علف شیر در پیشگیری از سمتی کلیوی ناشی از سیسپلاتین در موش صحرایی نر

چکیده:

مقدمه و هدف: سیسپلاتین یک دارو با فعالیت آنتی‌ثئوپلاستیکی قوی است که متأسفانه به دلیل آسیب به بافت کلیه مصرف آن محدودیت دارد، این مطالعه با هدف بررسی استریولولوژیکی نفووتوكسی‌سیتی القاء شده به وسیله داروی سیسپلاتین و تبیین نقش حفاظتی گیاه دارویی علف شیر در ممانعت از روند فوق در موش صحرایی نر انجام گردید. مواد و روش‌ها: این مطالعه به صورت تجربی بر روی ۷۰ سر موش صحرایی نر نژاد اسپراگ - دالی با وزن ۲۴۰ - ۲۰۰ گرم در بخش بافت شناسی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی اهواز در سال ۱۳۸۰ انجام گرفت. نمونه‌ها به طور تصادفی به هفت گروه مساوی تقسیم شدند، گروه اول به عنوان کنترل دارو، گروه دوم کنترل عصاره گیاه و پنج گروه دیگر تحت عنوان گروههای آزمایشی در نظر گرفته شدند. یکی از گروههای آزمایشی فقط دریافت کننده دارو به فرم حاد و به طریق داخل صفائی بود و چهار گروه دیگر دریافت کننده اولیه عصاره گیاه به شکل خوارکی در چهار دور متفاوت به مدت نیم ساعت قبل از تزریق دوز حاد دارو به شکل داخل صفائی بودند. پس از ۹۶ ساعت از زمان تزریق دارو حیوانات، مورد کالبد شکافی قرار گرفته و کلیه‌های راست آنان تمامی مراحل آماده‌سازی بافت را جهت آنالیز میکروسکوپی یا تأکید بر اصل کاوایی برای تعیین میانگین معدل حجمی گلومرولی گذرانیدند. آنالیز آماری یافته‌های مطالعه با استفاده از نرم افزار آماری SPSS و آزمونهای آنالیز واریانس برای اختلاف میانگین بین گروهها و دانت در طرفه برای مقایسه زیر گروهها انجام شد.

یافته‌ها: نتایج نشان داد که آسیب کلیوی به بافت نه تنها به لحاظ سیتوپاتولوژیک بلکه به شکل ایجاد هیپرتروفی در گلومرولهای کلیوی (گلومرولومگالی) قابل بررسی و اثبات می‌باشد که این آسیب فقط در دو گروه کنترل دارو و عصاره گیاه مشاهده نگردید. همچنین در گروههای آزمایشی نیز در دو گروه کمتر از بقیه بوده و اختلاف معنی‌داری را با گروه دریافت کننده دارو نشان می‌داد ($p < 0.05$).

نتیجه‌گیری: هر چند آسیب کلیوی ایجاد شده به وسیله سیسپلاتین مهم و قابل ملاحظه می‌باشد، ولی می‌توان با استفاده توأم از عصاره گیاه علف شیر میزان آسیب واردہ به بافت را به میزان زیادی کاهش داد تا ضمن بهره گیری از پتانسیل ضدتوموری قوی دارو به میزان قابل توجهی از مهمترین عارضه آن پیشگیری به عمل آورد. همچنین تعیین معدل حجمی کلافه گلومرولی می‌تواند به عنوان شاخصی مهم و کارآمد در بررسی آسیب‌های بافت کلیوی حاصل از عوامل آسیب‌رسان مورد ملاحظه و ارزیابی احتمالی قرار گیرد.

واژه‌های کلیدی: سیسپلاتین، استریولولوژی، مسمومیت کلیوی، اصل کاوایی، علف شیر، گلومرولومگالی

* دکتر شهلا ظهیری

** دکتر عبدالرحمان دزفولیان

*** دکتر فرزانه دهقانی

* دکترای بافت شناسی و جنین شناسی، استادیار دانشکده علوم پزشکی و خدمات

بهداشتی درمانی جهرم، گروه علوم تشریحی

** دکترای بافت شناسی و جنین شناسی، استاد یار دانشگاه علوم پزشکی اهواز،

دانشکده پزشکی، گروه علوم تشریحی

*** دکترای بافت شناسی و جنین شناسی، استاد یار دانشگاه علوم پزشکی شیراز،

دانشکده پزشکی، گروه علوم تشریحی

تاریخ وصول: ۱۳۸۵/۱/۳۱

تاریخ پذیرش: ۱۳۸۵/۲/۱۰

مؤلف مسئول: دکتر شهلا ظهیری

پست الکترونیک: Zahiri@jums.ac.ir

مقدمه

روناس است که محل رویش فراوانی نیز در ایران دارد. این گیاه طبق نظر طب سنتی دارای طیف درمانی وسیعی است و در رفع ناراحتی‌های کبدی، گواتر و به ویژه دفع ادرار و سنگ کلیه استفاده می‌شود که به دلیل وجود گلیکوزیدهای آنتراکینون و فلاونوئید به عنوان داروی مدر نیز مورد استفاده قرار می‌گیرد^(۵). از طرفی از آنجا که مطالعات هیستوپاتولوژیک قبلی در این زمینه بر پایه مشاهدات کیفی و گزارش نمونه‌های بافتی بوده، این بار با به کارگیری روشها و تکنیکهای میکروسکوپی کمی (استریولوژی) سلامت بافت مورد بررسی و معاینه قرار گرفته است^(۶).

با توجه به خاصیت داروی گیاهی علف‌شیر، هدف از این مطالعه بررسی استریولوژیکی نفووتوكسی‌سیتی القاء شده به وسیله داروی سیس‌پلاتین و تعیین نقش حفاظتی این گیاه در ممانعت از روند فوق در موش صحرایی نر است.

مواد و روش‌ها

این مطالعه به صورت تجربی بر روی ۷۰ سر موش صحرایی نر سالم در بخش بافت شناسی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی اهواز در سال ۱۳۸۰^(۵) انجام شد. نمونه‌ها که از نژاد اسپراغ - دالی

از سال ۱۹۶۵ که روزنبرگ دریافت که ترکیبات پلاتینیوم باعث مهار تقسیم و توقف رشد اشریشیا کلی می‌گردند، تاکنون تعداد بسی شماری از آنالوگهای پلاتینیوم ساخته شده که جهت درمان سلطانها و تومورهای مختلف استفاده می‌شود. یکی از این ترکیبات مهم سیس‌دی‌آمین‌دی‌کلروپلاتینیوم با نام اختصاری سیس‌پلاتین می‌باشد که عملی مشابه با داروهای آلکیله کننده داشته و سلولهای را در تمامی مراحل چرخه سلولی از طریق ایجاد اتصالات مقاطع بین زنجیره‌های دی‌ان‌آ^(۱) و مهار سنتز آن از بین می‌برد^{(۲) و (۱)}.

این دارو از نظر کلینیکی دارای ارزش زیادی است، زیرا که فعالیت ضدتوموری آن قوی و به ویژه در درمان سلطان‌های پیشرفته اپی تیال مانند؛ بیضه و تخمدان، سر و گردن، مثانه، ریه، تومور سلولهای زایا، تومور ویلمز، نوروبلاستوما و استئوژنیک کارسینوما کاربرد دارد. اما متأسفانه این دارو مانند سایر داروهای شیمی درمانی عوارض جانبی چندی دارد که مهمترین آن سمیت کلیوی به شکل نکروز توبولی حاد^(۳) و ایجاد آماس در بافت بینایی تظاهر می‌کند که بدین جهت مصرف آن را محدود می‌نماید^{(۴) و (۳)}.

از طرفی در کتب گیاهان دارویی گیاهی با نام علف‌شیر یا بی‌تی‌راخ^(۳) عنوان گردیده که در انگلیسی به آن بوچو^(۴) می‌گویند. این گیاه از خانواده

- 1- DNA
- 2-Acute Ttubular Necrosis (ATN)
- 3- Galium aparine
- 4- Buchu
- 5-Sprague – Dawlly

صفاقی، گروه سوم به عنوان کنترل عصاره گیاه در دوز معمول مورد استفاده یعنی ۴ میلی‌گرم بر کیلوگرم و گروههای آزمایشی چهارم، پنجم، ششم و هفتم دریافت کننده توأم عصاره گیاه با دوزهای ۴، ۸، ۱۶ و ۳۲ میلی‌گرم بر کیلوگرم نیم ساعت قبل از تجویز دارو به شکل خوراکی و داروی سیس‌پلاتین با دوز حاد به شکل داخل صفاقی بودند.

تمامی گروهها پس از گذشت ۹۶ ساعت (۹ و ۴) از زمان تزریق ابتدا با اتر تحت بیهوشی عمیق قرار گرفتند و پس از کالبدشکافی ابتدا از طریق تکنیک پرفیوژن باقی، فیکساتور که شامل فرمالین ۱۰ درصد شده با فسفات بود، داخل بطن چپ آنها تزریق گردید تا با عمل تلمبه‌ای قلب به داخل کلیه نفوذ نماید. سپس کلیه‌های راست آنها به دقت و به آرامی از محل جدا شده و پس از مختصری شستشو با نرمال سالین ابتدا به وسیله ترازوی حساس توزین گردیده و سپس درون فیکساتور قرار داده شدند. پس از گذشت ۳ روز و تعویض فیکساتور، جهت انجام آزمایش‌های استریولوژیک مراحل آماده‌سازی بافت بر اساس تکنیک کاوایی^(۲) (انجام گردید)^(۱۰).

جهت انجام این تکنیک، ابتدا کلیه‌های فیکس شده در محلول آگار ۷ درصد به شکل بلوكهای مکعبی شکل قالب‌گیری شدند، سپس با استفاده از دستگاه ماکروتوم بافتی کلیه‌ها در راستای محور عمودی خود به برش‌ها (اسلاپ‌های) ۱ میلی‌متری تقسیم شدند.

1-EBEWE
2-Cavalieri method

با وزنی در حدود ۲۰۰-۲۴۰ گرم بودند، به طور تصادفی به هفت گروه ده تابی تقسیم گردیدند. در این مطالعه سعی گردید تا تمامی ملاحظات اخلاقی در رابطه با کار با حیوانات آزمایشگاهی رعایت گردد. بدین‌منظور موشها به طور سه تابی در قفس مخصوص حیوانات با چرخه نوری ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی قرار داده شدند. برنامه غذایی آنان شامل؛ غذای آماده حیوانات آزمایشگاهی ساخت شرکت خوراک دام و طیور شوستر و آب تصفیه شده شهر بود. داروی سیس‌پلاتین ساخت کارخانه داروسازی ای بی ای دبلیو ای^(۱) استرالیا و به سفارش شرکت سهامی دارویی کشور به صورت ویال ۱۰۰ میلی‌لیتری که حاوی ۵۰ میلی‌گرم پودر سیس‌پلاتین حل شده در سرم فیزیولوژی بود از داروخانه بیمارستان گلستان اهواز تهیه گردید. از طرفی گیاه علف‌شیر از منطقه لواستان‌تهران جمع‌آوری شد و تمام بخش‌های گیاه خشک گردید، سپس عصاره هیدروالکی گیاه در محلول اتانول ۵۰ درصد تهیه گردید. طبق اطلاعات موجود در کتب سنتی میزان مصرف روتین این دارو روزانه ۴ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن بود، چهار دوز پیشنهادی آن به صورت ۴، ۸، ۱۶ و ۳۲ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن تهیه شد^(۸ و ۹). حیوانات به شرح زیر گروه‌بندی گردیدند: گروه اول به عنوان شاهد دارو و دریافت کننده سرم فیزیولوژی هم حجم دارو، گروه دوم گروه دریافت کننده دارو به فرم حاد به میزان ۷/۵ میلی‌گرم بر کیلوگرم به طریق داخل

تعریف و اندازه گیری می باشد و تا ۱۰ درصد قابل قبول است. فرمول محاسبه ضریب خطای استریولوژیک به صورت زیر است (۱۰).

$$CE = \frac{\frac{(3a+c-4b)}{3}}{2 \sum_{i=1}^m P_i}$$

$$a = \sum_{i=1}^m P_i \cdot P_i$$

$$b = \sum_{i=1}^m P_i \cdot P_i + 1$$

$$C = \sum_{i=1}^m P_i \cdot P_i + 2$$

آنالیز آماری یافته های مطالعه با استفاده از نرم افزار آماری SPSS^(۲) و آزمونهای آنالیز واریانس^(۳) برای اختلاف میانگین بین گروهها و دانست دو طرفه^(۴) برای مقایسه زیر گروهها انجام شد.

یافته ها

نتایج په دست آمده در این پژوهش در دو یافته های استریولوژیکی؛ نتایج حاصل از محاسبه معدل حجمی گلومرولها در گروههای مختلف نشان داد که بین گروههای اول و سوم ($p < 0.001$) و بین گروههای سوم، پنجم و ششم ($p < 0.05$) اختلاف معنی داری وجود دارد (جدول ۱).

یافته های هیستوپاتولوژیکی؛ مطالعه بافت کلیوی در گروههای مورد آزمایش نشان داد که در

سپس با حفظ موقعیت بشش ها در مرحله میکروتومی از هر اسلاب یک مقطع با ضخامت ۵ میکرومتر تهیه گردید که از مقاطع اخیر جهت تعیین حجم بشش مورد نظر استفاده شد. در مرحله بعد این مقاطع رنگ شده بر روی دستگاه میکروسکوپ پروجکتینگ قرار داده شده و با گذاشتن شبکه نقاط با علامات صلیبی که قلمرو نقطه در صلیب کاملاً مشخص می باشد بر روی صفحه دستگاه و شمارش تعداد نقاطی که با کلافه گلومرولی برخورد نموده اند حجم کلافه به دست آمد. در این روش برای تعیین معدل حجمی کلافه تعداد ۱۷ گلومرول کامل از هر کلیه که به طور تصادفی مورد بررسی قرار می گیرند کفایت می کند. برای تعیین حجم متوسط کلافه از فرمول زیر استفاده شد.

$$\bar{V}_G = \frac{\sum P_i \cdot \frac{a}{p} \cdot t}{M^2}$$

\bar{V}_G = معدل حجمی گلومرول(میکرومتر مکعب)

P = مجموع تعداد نقاطی که با گلومرولهای مورد نظر برخورد داشته اند.

$\frac{a}{p}$ = قلمرو هر نقطه صلیبی شکل در شبکه نقاط (میلی متر مربع)

M = بزرگنمایی خطی میکروسکوپ مورد استفاده

t = ضخامت اسلابهای اولیه در مطالعات استریولوژیک لازم است که ضریب خطای استریولوژیک^(۱) نیز محاسبه و لحاظ گردد که این شاخص در واقع جهت نمایش میزان شک و تردید در ارتباط با تخمین مورد نظر می باشد که به صورت نسبت خطای استاندارد به میانگین قابل

1-Coefficient Error (CE)
2-Statistical Package for Social Sciences
3-ANOVA
4-Two-sided Dunnet Test

بحث و نتیجه گیری

تاکنون جهت تشخیص سمیت کلیوی روشهای گوناگونی از جمله تعیین سطح اوره و کراتینین سرم و میزان فیلتراسیون گلومرولی و مشاهدات هیستوپاتولوژیکی بافت کلیه پیشنهاد گردیده است(۴ و ۳).

نتایج پژوهش حاضر نشان داد که سمیت کلیوی ناشی از سیس‌پلاتین به شکل نفریت توبولی بینابینی، ریزش سلولهای توبولی و تجمع کاستهای پروتئینی به ویژه در مدولا ملاحظه گردیده است، ولیکن در کنار این معیارها، اندازه‌گیری و برآورد معدل حجمی کلافه گلومرولی نیز می‌تواند به عنوان شاخصی با اهمیت مطرح گردد. گرچه یافته‌های مطالعات پیشین در مورد تعیین حجم کلیه با روش کاوالیه نشانگر آن بود که با تزریق ماده سیس‌پلاتین به دو شکل حاد و مازمن افزایش حجم در بافت کلیه به طور کامل و در دو بخش قشر و مدولای آن به طور مجزا در مقایسه با گروه شاهد افزایش معنی‌داری می‌یابد(۱۱).

گروهی که سیس‌پلاتین به فرم حاد تزریق شده بود آسیب بافتی شدید به شکل نکروز توبولی، اسکلروز گلومرولی و نفروروز توبولی بینابینی^(۱) و ایجاد هیپرتروفی در کلافه گلومرولی به وضوح قابل مشاهده می‌شود، ولیکن در گروههایی که همزمان از عصاره گیاه و دارو استفاده شده به خصوص در دوزهای ۸ و ۱۶ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن، آسیب بافتی کلیه نسبت به حالت دریافت خالص دارو کمتر می‌باشد.

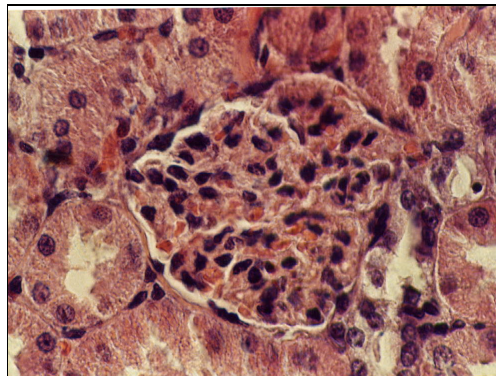
میکروگراف نوری بافت کلیه سالم و دست نخورده نشانگر سلولهای لوله‌های پروکسیمال و دیستال و جسمک کلیوی، فاقد آسیب هستند (تصویر۱). تجویز زیاد داروی سیس‌پلاتین به فرم حاد به صورت آسیب شدید سلولی شامل؛ تورم سیتوبلاسم و هسته، کاهش قدرت رنگپذیری در سلولهای اپیتلیال لوله‌های کلیوی ریزش سلولهای لوله و هیپرتروفی در جسمک مشاهده می‌شود (تصویر۲). در صورت استفاده از گیاه علف‌شیر آسیب‌های بافتی کاهش یافته که نمای بافت حالت سلامت بیشتری را هم در گلومرول و هم لوله‌ها نشان می‌دهد (تصویر۳).

جدول ۱: معدل حجمی کلافه گلومرولی در گروههای مختلف بر حسب میکرومتر مکعب

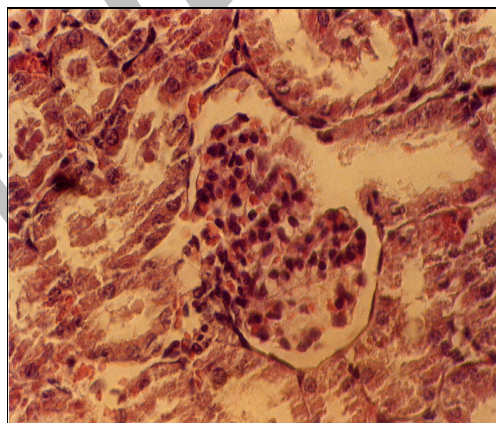
گروه	اول	دوم	سوم	چهارم	پنجم	ششم	هفتم
معدل حجمی گلومرول ها (انحراف معیار ± میانگین)	۲۵۱۷.۰۲ / ۶۸	۶۹۸۸۴۲/۶۸	۲۹۸۲۱۵/۸۵	۶۴۴۲۶۲/۸۷	۵۰۰۲۸۶/۱۱	۵۴۰۹۶۵/۶۲	۶۲۲۶۵۹/۰۲
ضریب خطای استریولوژیک (درصد)	۶	۵	۴	۵	۴	۳	۶

در مطالعه حاضر این افزایش حجم به شکل هیپرتروفی در کلافه گلومرولی نیز خود را نشان می‌دهد. پژوهش هاربی و همکاران^(۱) (۱۹۹۵) نیز نشان داد که با تجویز سیسپلاتین در موشها افزایش وزن کلیه به عنوان درصدی از کل وزن بدن اتفاق می‌افتد (۱۲) که خود می‌تواند نشانگر درستی تحقیق انجام شده باشد. مارکوسن و جاکوبسن^(۲) (۱۹۹۲) در تحقیقی بر روی نفروپاتی توبولی بینایی در اثر القا با سیسپلاتین بر روی موشهای صحرایی به این نتیجه رسیدند که ظهور این امر با پیدایش تعداد گلومرولهای جدا شده از توبول همراه می‌باشد. آنها با استفاده از روش‌های استریولوژیکی و هیستوشیمیایی نشان دادند که به ویژه با تجویز دوزهای بالای سیسپلاتین (بالاتر از ۴ میلی‌گرم بر کیلوگرم) آتروفی و احتمالاً نکروز در قطعات پروکسیمال و دیستال نفرونها ایجاد می‌شود که خود منجر به افزایش واحدهای غیرعملکردی در کلیه می‌گردد که در این ضمن هیپرتروفی و هیپرپلازی در نفرونها سالم باقی مانده و لوله‌های جمع کننده به شکل جبرانی اتفاق افتاده که خود می‌تواند دلیلی بر افزایش حجم یافته کلیوی باشد (۱۳).

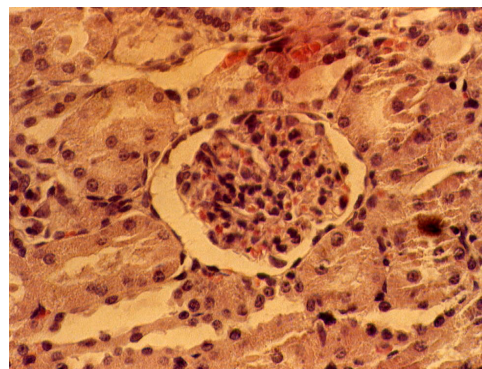
از پارامترهای کمی مهمی که در شناخت تحلیل این عامل در بسیاری از ضایعات کلیوی



تصویر ۱: میکروگراف نوری بافت کورتکس کلیه موش صحرایی نر دریافت کننده سرم فیزیولوژی (رنگ آمیزی هماتوکسیلین و آئوزین، بزرگنمایی ۱۰۰)



تصویر ۲: میکروگراف نوری بافت کورتکس کلیه موش صحرایی نر دریافت کننده ۷/۵ میلی‌گرم در هر کیلوگرم وزن بدن سیسپلاتین حل شده در سرم فیزیولوژی (رنگ آمیزی هماتوکسیلین و آئوزین، بزرگنمایی ۴۰)



تصویر ۳: میکروگراف نوری بافت کورتکس کلیه موش صحرایی نر دریافت کننده ۷/۵ میلی‌گرم در هر کیلوگرم وزن بدن سیسپلاتین حل شده در سرم فیزیولوژی همراه با ۱۶ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم عصاره کیاه علف شیر (رنگ آمیزی هماتوکسیلین و آئوزین، بزرگنمایی ۴۰)

1-Harbi et al
2-Marcussen & Jacobsen

یافته‌های مطالعه حاضر نیز حاکی از افزایش
معدل حجمی گلومرولها پس از القاء با داروی
سیسپلاتین به فرم دوز حاد بود، هر چند که پس از
تأثیر عصاره گیاه تفاوت معنی‌داری در جهت کاهش
معدل حجمی در گروههایی که عصاره را با مقادیر ۱۶
و ۸ میلی گرم بر کیلوگرم دریافت نموده بودند
ملاحظه گردید که احتمالاً می‌تواند مربوط به تأثیر
ثبت عصاره گیاه در کاهش هیپرتروفی و
گلومرولومگالی حاصل از مصرف دارو و پیشرفت
رونده بھبود باشد. همچنین به لحاظ هیستوپاتولوژیکی
در گروههایی که همزمان از عصاره گیاه و دارو
استفاده شده، به خصوص در دوز مؤثره بر
پارامترهای معدل حجمی، آسیب بافتی کلیه نسبت به
حال دریافت خالص دارو کمتر می‌باشد. هر چند که
تاکنون تحقیقات فراوانی به منظور معرفی و ساخت
ترکیباتی که بتوانند نفروتوكسی‌سیتی حاصل از
سیسپلاتین را کاهش دهند صورت پذیرفته، تا بتوان
ضمن استفاده از خاصیت قوی ضدتوموری این دارو
نیز کمترین اثرات جانبی را بر بیمار داشته باشد؛ مانند
متی‌مازول که یک داروی ضدتیروئیدی است و
آمینواسیدهای حاوی سولفور مانند متیونین و
فسفو‌مایسین که یک آنتی‌بیوتیک منحصر به فرد

می‌تواند اطلاعات ذیقیمتی را به دست بدهد. چنانچه
برترام و همکاران^(۱) (۱۹۹۲) در پژوهشی بیان
نمودند که در بسیاری از اختلالات کلیوی تغییراتی در
تعداد گلومرولها و نوع سلولهای موجود در گلومرول
رخ می‌دهد^(۶). همچنین در تجربه‌ای که به وسیله
نین‌گارد و همکاران^(۲) (۱۹۹۸) انجام شد نتیجه‌ای
مشابه با تحقیق حاضر مبنی بر این که بر اثر تجویز
عنصر لیتیم تعداد گلومرولها کاهش نیافته ولی
متوسط حجم گلومرولی تغییر می‌یابد و گوناگونی
زیادی در اندازه گلومرولها به صورت هیپرتروفی و
افزایش حجم در برخی از آنها پدید می‌آید به دست
آمد^(۱۴). هم چنین نتیجه پژوهش بیلوس و همکاران^(۳)
(۱۹۸۹) نشان داد که در بیماری دیابت وابسته به
انسولین افزایش حجم در گلومرولها مشاهده می‌شود
(۱۵)، ولیکن در دیابت غیروابسته به انسولین افزایش
حجمی در معدل حجمی گلومرولها مشاهده نمی‌گردد
(۱۶). نظریاتی که در رابطه با اعلت افزایش معدل
حجمی گلومرولها داده شده متفاوت است و عوامل
چندی مانند افزایش سلولاریتی در گلومرول که خود
می‌تواند مربوط به افزایش هر یک از انواع سلولهای
موجود در آن مانند سلولهای اپی‌تلیومی (پودوسیتها)،
سلولهای مزانژیومی^(۱۷) و یا افزایش تعداد مویرگهای
گلومرولی که با ساخت مویرگهای جدید صورت
می‌پذیرد^(۱۴) می‌توانند در برخی این روند مؤثر
باشند.

1-Bertram et al
2-Nyengaard et al
3-Billous et al

محافظت کنندگی این گیاه با ترکیبات شناخته شده قبلی، لازم و ضروری به نظر می رسد.

تقدیر و تشکر

بدین وسیله از معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی اهواز و گروه فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی شیراز که در اجرای این تحقیق همکاری نموده اند سپاسگزاری می گردد.

می باشد، ولی از آنجا که ترکیبات شیمیایی در کنار منافع خود عمدتاً دارای عوارض جانبی اختصاصی و منحصر به فرد نیز می باشند به نظر می رسد که بهتر است از گیاهان دارویی بهره گرفت، چرا که همواره عقیده بر آن است که مضار ترکیبات طبیعی بسیار کمتر از عوامل شیمیایی است.

با توجه به نتیجه به دست آمده از این تحقیق به نظر می رسد که عصاره گیاه علفشیر می تواند در پیشگیری از روند نفوذ توکسی سیتی حاصل از سیسپلاتین نقش مثبت و ارزشده ای داشته باشد و می توان ضمن بهره گیری از خواص داروی ضدکانسر سیسپلاتین و خواص مفید این دارو در درمان تومورهای بی شمار جهت کاهش مهمترین عارضه آن یعنی سمیت کلیوی حاصل از عصاره گیاه فوق الذکر به عنوان یک ترکیب محافظت کننده استفاده برد. هر چند که بررسی دقیق و کمی انواع سلولهای موجود در گلومرول مانند سلولهای اندوتیال عروق کلافه، پودوسیتها و بافت مزانژیال برای چگونگی درک عل اصلی افزایش و یا کاهش معدل حجمی کلافه گلومرولی و همچنین تجزیه و آنالیز شیمیایی عصاره گیاه و بررسی احتمال تداخل آن با عمل ضدتوموری داروی سیسپلاتین و در نهایت مقایسه خاصیت

The Protective Role of Galium Aparine on Cisplatin – Induced Nephrotoxicity in Male Rats

Zahiri SH*,
Dezfulian R**,
Dehghani F***.

*Assistant Professor of Histology,
Department of Histology, Jahrom
Faculty of Medical Sciences, Jahrom,
Iran

**Assistant Professor of Histology,
Department of Histology, Faculty of
Medicine, Ahvaz University of Medical
Sciences, Ahvaz, Iran

***Assistant Professor of Histology,
Department of Histology, Faculty of
Medicine, Shiraz University of Medical
Sciences, Shiraz, Iran

KEYWORDS:

Cisplatin,
Stereology,
Nephrotoxicity,
Cavalieri method,
Galium aparine,
Glomerulomegaly

Received: 31/1/1385

Accepted: 10/3/1385

Corresponding Author: Zahiri SH
Email: Zahiri@jums.ac.ir

ABSTRACT:

Introduction & Objective: Cisplatin is a potent antineoplastic drug. The beneficial effects of the drug are limited by its nephrotoxicity. The purpose of this study is to introduce stereological methods (Estimation of mean glomerular volume) to determine the toxicity of drug & examine the Galium aparine (a traditional herbal plant) as a protective agent.

Materials & Methods: This experimental study was done in histology department in Ahwaz University of medical sciences in 1380. 70 Sprague-Dawley male rats were selected randomly and divided into 7 groups as below: two control groups (one for drug & one for plant), five experimental groups; one treated by acute dose of drug (7.5 mg/kg, IP) and other groups treated with 4 doses of hydroalcoholic extract of plants (4, 8, 16, 32 mg/kg) half an hour before receiving drug orally. Animals were sacrificed 96 hour after receiving the drugs and their right kidneys were processed for stereological assessment based on cavalier method. Statistical analysis of data from calculation of mean glomerular volume was done by ANOVA and two sided-dunet test, using SPSS software.

Results: The results based on cavalier method, showed an increase in mean glomerular volume in all the groups that were treated with drug, whereas lower grade of glomerulomegaly was seen in those groups which received higher doses (16 & 32 mg/kg) of plant's extract ($p<0.05$).

Conclusion: Nephrotoxicity induced by cisplatin was even observed in quantitative parameters of kidney (e.g. increasing the mean glomerular volume) but by using Galim apain's extract this side effect can be reduced significantly. Moreover stereological techniques are valuable tools for studying the drug effects in all organs of the body.

REFERENCES:

- 1.Hardman JG, Limbird LE, Gilman AG. Goodman & Gilman the pharamcological basis of therapeutics. 10th ed. New York: Mc Graw – Hill; 2001; 1432 – 4.
- 2.Sweeten SC. Martindale the complete drug reference. 34th ed. London: Pharmaceutical Press; 2005; 538.
- 3.Garnick MB, Mayer RJ, Abelson HT. Acute renal failure assoicated with cancer treatment. In: Lazarus JM, Brenner BM (editors). Acutre renal failure .3th ed. London: Churchill livingstone; 1998; 527 – 38.
- 4.Wolfgang GH, Dominick MA, Walsh KM. Comparative nephrotocicity of a novel platinum compound cisplatin and carboplatin in male wistar rats. Fundamental & Applied Toxicology 1994; 22 (1): 73-9.
5. مظفریان ولی الله. فرهنگ نامهای گیاهان ایران. چاپ دوم. تهران: انتشارات دانشگاه تهران؛ ۱۳۷۵: ۲۴۲.
- 6.Bertram JF, Soosaipillai MC, Ricardo SD, Ryan GB. Total number of glomeruli and individual glamerular cell types in the normal rat kidney. Cell Tissue Res 1992; 270(1):37-45.
7. احمدی زاده محمد، حیدری فرد مهدی. بررسی نفووتوكسی سیتی سیسپلاتین و نقش گلوتاتیون بر آسیب‌های حاصله از این دارو در موشهای صحرایی نر. پژوهش در پژوهشی ۱۳۷۶؛ سال اول، شماره ۴: ۲۶-۱۷.
8. زرگری علی. گیاهان دارویی. چاپ پنجم. تهران: انتشارات دانشگاه تهران؛ ۱۳۷۰: ۷۳۹-۷۳۷.
- 9.Hayashi M, Numaguchi M, Watabe H. Cisplatin induced nephrotoxicity and the protective effect of fosfomycin. Acta Obstet Gyneol Scand 1997; 76 (6): 590-5.
- 10.Howard CV, Reed MG. Unbiased stereology three-dimentional measurement in microscopy. 1st ed. UK: BIOS Scientific Publishers:1998; 1-106,151-6.
11. ظهیری شهلا. مطالعه استریولوژیک (میکروسکوپی ۲ بعدی) سمیت کلیوی ناشی از داروی ضدسرطان سیسپلاتین و بررسی نقش داروی پیشنهادی عصاره گیاه علف‌شیر در پیشگیری از روند فوق. پایان نامه دکترای تخصصی بافت‌شناسی و جنبش‌شناسی. اهواز: دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی، ۱۳۸۱.
- 12.Harbi M, Dsman A , Gharably N. Effect of desferrioxamine on cisplatin – induced nephrotoxicity in normal rats. Chemotherapy 1995; 41(6): 448-54.
- 13.Marcussen N, Jacobsen N. The progression of cisplatin – induced. Tubulointerstitial nephropathy in rats. APMIS 1992; 100(3): 256-68.
- 14.Nyengaard JR, Bendtsen TF, Christensen S. The number and size of glomeroli in long – term lithium induced nephropathy in rats. APMIS 1992; 102: 59-66.
- 15.Bilous R, Mauer S, Sutherland DER. A mean glomerular volume and rate of development of diabetic nephropathy. Diabetes 1989; 38: 1142-7.
- 16.Bendsten TF, Nyengaard JR. The number of glomeroli in type I (Insulin – dependent) and type II diabetic patients. Diabetologica 1989; 15 : 844-50.
- 17.Nyengaard JR. Stereological methods and their apliation in kidney research. Doctoral thesis. Denmark: University of Arhus,1996.