

اثر عصاره صبرزرد بر بافت بیضه موش‌های صحرایی القاء شده با کادمیوم کلرايد

فرخنده فرهنگ دوست^۱، مهرزاد جعفری برمک^۲، وحید حمایت خواه جهرمی^۱، ارسلان عزیزی^۳، رضا محمودی^{۴*}، الهام کشاورزی^۵، محمود نارکی^۶

(گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد چهرم، چهرم، ایران، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی یاسوج، یاسوج، ایران، گروه پاتولوژی، دانشگاه علوم پزشکی یاسوج، یاسوج، ایران، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی یاسوج، یاسوج، ایران)

تاریخ دریافت: ۱۳۹۲/۵/۱۴ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۲/۷/۱۳

چکیده

زمینه و هدف: عوامل فیزیکی و شیمیایی فراوانی باعث اختلالات نایاروری می‌شود. کادمیوم یک عامل شیمیایی است که سبب تخریب ساختار سلولی سیستم تولیدمثانی می‌شود. برای کاهش عوارض ناشی از عوامل مختلف از روش‌های جدید و طب سنتی استفاده می‌شود. هدف این مطالعه بررسی اثر عصاره صبرزرد بر بافت بیضه موش‌های صحرایی القاء شده با کادمیوم کلرايد بود.

روش بررسی: در این مطالعه تجربی ۴۰ سر موش صحرایی نر نژاد ویستار به طور تصادفی به چهار گروه مساوی شامل؛ کنترل؛ دریافت کننده ۱/۵ میلی‌گرم بر کیلوگرم کادمیوم کلرايد، موش‌های القاء شده با کادمیوم کلرايد که تحت درمان با صبرزرد قرار گرفتند، کنترل سالم و موش‌های سالم تحت درمان با ۴۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم عصاره صبرزرد تقسیم شدند. بعد از ۲۵ روز، موش‌ها پس از توزین با استفاده از اتر بی‌هوش و نمونه خونی از حیوان جهت بررسی سطح تستوسترون تهیه شد، سپس حیوان تشریح گردید، بیضه‌های حیوان خارج شده و به محلول فرمالین ۱۰ درصد منتقل شد. پس از پردازش بافتی و قالب‌گیری، مقاطع ۵ میکرومتری تهیه شده و با رنگ هماتوکسلین - ائوزین رنگ‌آمیزی و با میکروسکوپ نوری بررسی گردیدند. داده‌ها با آزمون آماری واریانس یک طرفه تجزیه و تحلیل شدند.

یافته‌ها: میانگین قطر لوله اسپرم ساز، تعداد سلول‌های اسپرماتوگونی، لیدیگ و سرتولی در بافت بیضه موش‌های صحرایی گروه کنترل کادمیوم نسبت به گروه کنترل سالم کاهش معنی‌داری نشان داد ($p < 0.05$). میانگین تعداد اسپرم و حرکت اسپرم در گروه عصاره و کادمیوم نسبت به گروه کنترل سالم به حد طبیعی نزدیک شد و تفاوت معنی‌داری دیده شد ($p < 0.05$).

نتیجه‌گیری: عصاره هیدرولکلی صبرزرد باعث افزایش تعداد سلول‌های اسپرماتوگونی، لیدیگ و سرتولی بافت بیضه در موش‌های آلوده به کادمیوم کلرايد می‌شود.

واژه‌های کلیدی: صبرزرد، کادمیوم کلرايد، بیضه، کیفیت اسپرم، سرتولی، لیدیگ

*نویسنده مسؤول: دکتر رضا محمودی، یاسوج، دانشگاه علوم پزشکی، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی

Email: rmahmoudi40@yahoo.com

مقدمه

اسپرماتوژن فرآیندی ضروری در قدرت باروری و تولید مثل انسان است که اختلال در تولید و عملکرد اسپرم در روند اسپرماتوژن از شایع‌ترین علایم ناباروری مردان به شمار می‌رود. آسیب‌های DNA ناشی از اثرات مخرب رادیکال‌های آزاد، مهم‌ترین فاکتور تخریبی در روند اسپرماتوژن می‌باشد که سبب ایجاد مشکلات ناباروری در جنس مذکور می‌شود^(۱). با توجه به این که در محیط زندگی انسان آلاینده‌های ریست محیطی شیمیایی فراوانی از جمله نمک‌های فلزات سنگین، رادیو ایزوتوپ‌های رادیو اکتیویته ناشی از عملکرد کارخانه‌ها و مواد سمی دیگر که در هوای اطراف وجود دارد سبب افزایش اکسیدان‌ها از جمله رادیکال‌های آزاد در بدن شده و باعث آپوپتوز سلول‌ها و در نهایت تخریب بافت و مرگ موجود زنده می‌شوند^(۲).

کادمیوم یکی از آلاینده‌های مهم صنعتی و محیطی است که در کودهای شیمیایی، رنگ‌ها، صنایع آبکاری فلزات و تولیدات پلاستیکی یافت می‌شود و از این رو به راحتی خاک، گیاهان، هوا و آب را آلوده می‌کند. کادمیوم به عنوان یک توکسین بر سیستم تولید مثلی اثر گذاشته و سبب تخریب روند اسپرماتوژن می‌شود که عمل تخریبی خود را با افزایش سطح رادیکال‌های آزاد انجام می‌دهد^(۲). وظیفه آنتی‌اکسیدان‌ها حذف رادیکال‌های آزاد موجود در بدن و حفظ بافت‌ها از اثرات سوء ناشی از آن می‌باشد. بنابراین در طب از روش‌های دارویی

اصنوعی و سنتی برای کنترل اثرات سوء اکسیدان‌ها استفاده می‌شود. در طب سنتی از گیاهان دارویی استفاده می‌شود که متداول‌ترین راه جهت درمان بیماری‌ها از گذشته تا کنون در جوامع بشری بوده است. این گیاهان دارویی به دلیل داشتن آنتی‌اکسیدان‌های فراوان سبب کاهش صدمات ناشی از رادیکال‌های آزاد می‌شوند. صبرزرد دارای برگ‌های سبز مایل به خاکستری و نیزه‌ای شکل می‌باشد که حاوی ژل روشن در یک بافت لعابدار مرکزی است، این گیاه بیشتر در نقاط گرم و خشک رشد می‌کند. صبرزرد فعالیت دارویی فراوان داشته و به عنوان ضد زخم، ضد سرطان، ترمیم کننده زخم و ضد هپاتیت استفاده می‌شود^{(۴) و (۳)}. مطالعات نشان می‌دهد که صبرزرد سرشار از ترکیبات آنتی‌اکسیدانی بسیار قوی می‌باشد^(۵). هدف این مطالعه بررسی عصاره هیدروالکلی صبرزرد بر بافت بیضه موش‌های صحراوی القاء شده با کادمیوم کلراید بود.

روش بررسی

در این مطالعه تجربی، تعداد ۴۰ سر موش صحراوی سفید نر از نژاد ویستان با وزن ۲۵۰-۲۰۰ گرم به طور تصادفی به چهار گروه به این شرح تقسیم شدند. گروه اول؛ به این گروه کادمیوم کلرید به میزان ۱/۵ میلی‌گرم بر کیلوگرم یک بار به صورت درون صفاقی تزریق شد و روزانه ۵/۰ میلی‌لیتر سرم فیزیولوژی به صورت خوراکی خورانده شد. گروه دوم؛ به این گروه کادمیوم کلرید به میزان ۱/۵

خارج شده و در محلول ثبوت فرمالین ۱۰ درصد قرار داده شدند. بعد از فیکس کردن بیضه های حیوان را در دستگاه پردازش کننده بافتی قرار داده و سپس از آن بلوك بافتی تهیه نموده و مقاطع سریالی ۵ میکرومتری تهیه شده و بارنگ هماتوکسیلین- اوزین رنگ آمیزی شدند. اسلامیدهای به دست آمده را با کمک میکروسکوپ نوری المپیوس و برنامه نرم افزاری OLyria بررسی شده و قطر لولهای اسپرم ساز، ضخامت اپیتیلوم زایا، تعداد سلول های اسپرماتوگونی، سلول لیدیگ و سلول سرتولی شمارش گردید. جهت بررسی کیفیت اسپرم دم اپیدیدیم را در محیط آزمایشگاهی ویژه (T6) قطعه قطعه کرده و به مدت ۱۰ دقیقه در دستگاه انکوبه قرار داده شد، سپس یک قطره از بافر حاوی اسپرم برداشته شده و بر روی لام قرار داده شد و درصد حرکت اسپرم (تند و کند) و نیز درصد اسپرم های غیر متحرک شمارش گردید. پس از آن ۵٪ میکرولیتر از بافر حاوی اسپرم را با پی پت ملانژور سفید به نسبت ۱/۱۰ رقیق کرده و با استفاده از لام نئوبار تعداد اسپرم ها شمارش شده و در ضربیب^۱ ضرب شدند.

داده های جمع آوری شده با استفاده از نرم افزار SPSS و آزمون آماری آنالیز واریانس یک طرفه مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند.

میلی گرم بر کیلو گرم یک بار به صورت درون صفاقی تزریق شده و عصاره صبر زرد به میزان ۴۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم روزانه به صورت خوراکی خورانده شد. گروه سوم؛ این گروه کنترل سالم بوده و روزانه ۵٪ میلی لیتر سرم فیزیولوژی به صورت خوراکی خورانده شدو گروه چهارم که به این گروه عصاره صبر زرد به میزان ۴۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم روزانه به صورت خوراکی خورانده شد(۷ و ۶).

حیوانات در شرایط استاندارد، ۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی و درجه حرارت 22 ± 2 درجه سانتی گراد و با دسترسی آزادانه به غذا و آب کافی در قفس های مجزا نگهداری شدند. رعایت کلیه اصول اخلاق پژوهشی با کمترین آزار در مورد آنها انجام شد.

مقدار ۳ کیلو برگ گیاه صبرزد خریداری و بعد از شیستشو، غلاف آن جدا و ژل آن خارج و به قطعات ریزتر تبدیل و به نسبت مساوی در محلول الكل اتانول ۷۰ درصد و آب م قطر برای ۴۸ ساعت نگهداری و پس از فیلتر کردن با استفاده از دستگاه لئوفیلایزر عصاره تهیه و دردمای یخچال تا زمان انجام آزمایش نگهداری گردید.

تمامی گروه های تحت آزمایش به مدت ۲۵ روز تیمار و سپس هر گروه پس از توزین با استفاده از اتر بیهوده شده، نمونه خونی از قلب حیوان جهت بررسی میزان سطح سرمی تستوسترون تهیه و سرم های به دست آمده در دمای صفر درجه یخچال نگهداری شدند. سپس حیوان تشریح و بیضه های آن

گروه کنترل کادمیوم در مقایسه با گروههای دیگر

تفاوت معنی داری نشان نداد. همچنین در بررسی شمارش اسپرم، میانگین تعداد اسپرم در گروه کنترل کادمیوم در مقایسه با گروههای دیگر کاهش داشته که از نظر آماری تفاوت معنی داری نشان داد ($p < 0.05$). میانگین سطح سرمی هورمون تستوسترون در گروه کنترل کادمیوم در مقایسه با گروههای دیگر کاهش داشت، ولی معنی دار نبود ($p > 0.05$) (جدول ۲).

در بررسی مقاطع بافتی ضخامت لایه اپیتلیوم زایا و قطر لوله اسپرم ساز در گروه کنترل کادمیوم کاهش یافت، فضای بینابینی وسیع مابین لوله های اسپرم ساز (adm بافتی) و احتقان عروق خونی مشاهده شد. همچنین انسجام بافتی در لایه اپیتلیومی زایای لوله اسپرم ساز شدیداً آسیب دیده به طوری که لایه های سلول اجدادی از غشای پایه جدا شده و رده های سلول اسپرماتوزوئید تخریب شد، اما ساختار بافت لوله اسپرم ساز در گروه کادمیوم که تحت درمان با عصاره صبرزرد بودند وضعیت مطلوب تری داشت (تصاویر ۱-۴).

یافته ها

براساس نتایج حاصله میانگین وزن بدن در گروه کنترل کادمیوم نسبت به گروههای دیگر تفاوت معنی دار آماری نداشت ($p > 0.05$). همچنین تجویز عصاره هیدروالکلی صبرزرد در موش های صحرایی القاء شده با کادمیوم کلارايد سبب افزایش تعداد سلول های اسپرماتوگونی، سلول های سرتولی و سلول های لیدیگ شده و در مقایسه با گروههای سالم تفاوت معنی دار بود ($p < 0.05$). میانگین قطر لوله اسپرم ساز نیز در گروه کنترل کادمیوم نسبت به گروههای دیگر تفاوت معنی داری داشت ($p < 0.05$) (جدول ۱).

در بررسی کیفیت اسپرم، میانگین تعداد اسپرم و درصد حرکت اسپرم (تند و کند) در گروه کادمیوم تحت درمان با عصاره در مقایسه با گروه کنترل سالم کاهش معنی دار داشت ($p < 0.05$). میانگین اسپرم های غیر متحرک در گروه کادمیوم تحت درمان با عصاره در مقایسه با گروه کنترل سالم افزایش معنی داری داشت ($p < 0.05$).

همچنین در بررسی درصد شکل اسپرم، میانگین درصد شکل طبیعی و غیر طبیعی اسپرم در

جدول ۱: مقایسه میانگین و انحراف معیار متغیرهای بافت بیضه در گروه های مورد مطالعه

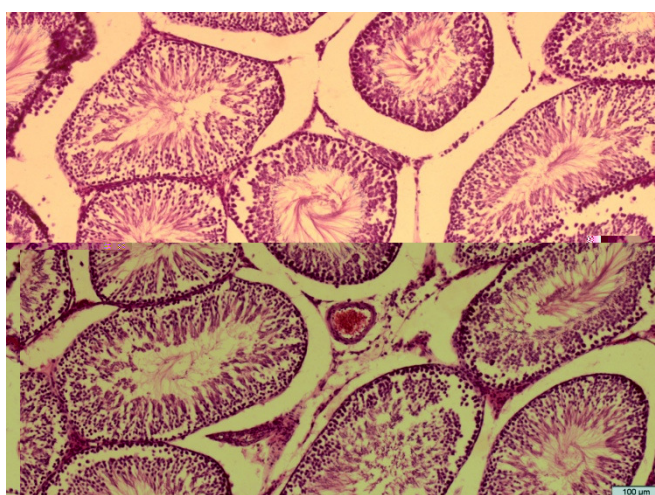
متغیر	گروه	کنترل	سالم	کنترل	کنترل	کادمیوم
		صبرزرد	صبرزرد	صبرزرد	صبرزرد	صبرزرد
قطر لوله اسپرم ساز (میکرون)		۲۷۲/۴۸ $\pm 11/0.5^a$	۴۰۷/۱۱ $\pm 18/79^b$	۲۹۸/۳۶ $\pm 22/51^a$	۲۲۴/۷۶ $\pm 10/48^a$	
قطر لایه زایا (میکرون)		۸۳/۸۵ $\pm 5/84^a$	۲۸/۹۷ $\pm 6/65^b$	۹۲/۱۳ $\pm 7/42^a$	۹۸/۷۷ $\pm 6/29^a$	
تعداد سلول اسپرماتوگونی (میلی متر مربع)		۱۲۵۰/۶۰ $\pm 52/65^c$	۱۱۷۵/۴۵ $\pm 41/24^c$	۱۳۴۵/۲۳ $\pm 39/72^b$	۱۴۸۸/۲۶ $\pm 24/46^a$	
تعداد سلول لیدیگ (میلی متر مربع)		۵۰۰/۲۶ $\pm 25/83^c$	۴۸۸/۶۲ $\pm 37/93^c$	۶۰۰/۳۳ $\pm 28/92^b$	۷۳۸/۵۴ $\pm 27/52^a$	
تعداد سلول سرتولی (میلی متر مربع)		۱۱۸/۳۴ $\pm 14/12^b$	۱۰۲ $\pm 15/22^b$	۱۴۳/۲۴ $\pm 18/94^a$	۱۵۸/۲۳ $\pm 18/23^a$	

حروف انگلیسی غیر مشابه در هر ردیف نشان دهنده اختلاف معنی دار می باشد($P < 0.05$).

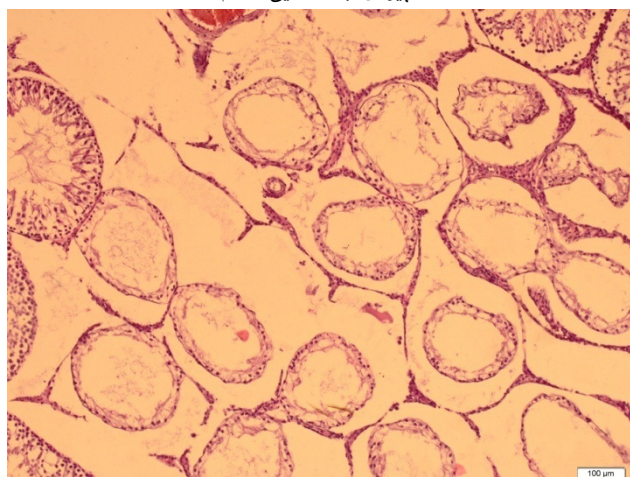
جدول ۲: مقایسه میانگین و انحراف معیار پارامترهای کیفیت اسپرم، تعداد اسپرم و میزان هورمون تستوسترون در گروه های مورد مطالعه

متغیر	گروه	سالم		کادمیوم	
		کنترل	صبرزرد	کنترل	صبرزرد
حرکت اسپرم (درصد):	تند	۱۴ ± ۲/۰ ^a	۵ ± ۳/۰ ^b	۵/۳۳ ± ۱/۸۵ ^b	۵/۳۳ ± ۲/۲۱ ^b
کند	۳۶ ± ۶/۷۸ ^a	۲۲/۳۳ ± ۴/۳۹ ^b	۱۰/۶۷ ± ۲/۹۶ ^c	۱۰/۶۷ ± ۲/۸۲ ^c	۸۳ ± ۶/۶۱ ^b
غیر متحرک	۵۰ ± ۷/۵۶ ^a	۷۲/۶۷ ± ۸/۹۸ ^b	۸۴ ± ۷/۶۲ ^b	۹۷ ± ۰/۰۱	۹۷ ± ۰/۰۱
شکل اسپرم (درصد):	طبیعی	۹۶/۶۷ ± ۰/۳۳	۹۶/۶۷ ± ۰/۳۳	۳ ± ۰/۰۱	۳ ± ۰/۰۱
غیر طبیعی	۳/۳۳ ± ۰/۳۳	۳/۳۳ ± ۰/۳۳	۳/۳۳ ± ۱/۰۶	۶۸/۵۴ ± ۶/۳۳ ^b	۶۸/۵۴ ± ۸/۰۶ ^c
شمارش اسپرم (میلیون بر میلی لیتر)	۱۰۱/۶۷ ± ۷/۳۱ ^a	۶۶ ± ۵/۰ ^b	۵۱/۳۳ ± ۸/۰۶ ^c	۳/۱۷ ± ۱/۲۲	۲/۵۸ ± ۱/۰۶
تستوسترون (نانوگرم بر میلی لیتر)	۳/۶۶ ± ۲/۰۶	۵ ± ۲/۸۸	۳/۲۲ ± ۰/۰۱	۲۸۱/۶۷ ± ۱۳/۰۲	۲۴۷/۶۷ ± ۱۳/۸۲
وزن (گرم)	۲۷۶/۳۴ ± ۱۶/۱۷	۲۶۸/۳۳ ± ۱۷/۴۰	۲۶۸/۳۳ ± ۱۷/۴۰	۲۸۱/۶۷ ± ۱۳/۰۲	۲۸۱/۶۷ ± ۱۳/۰۲

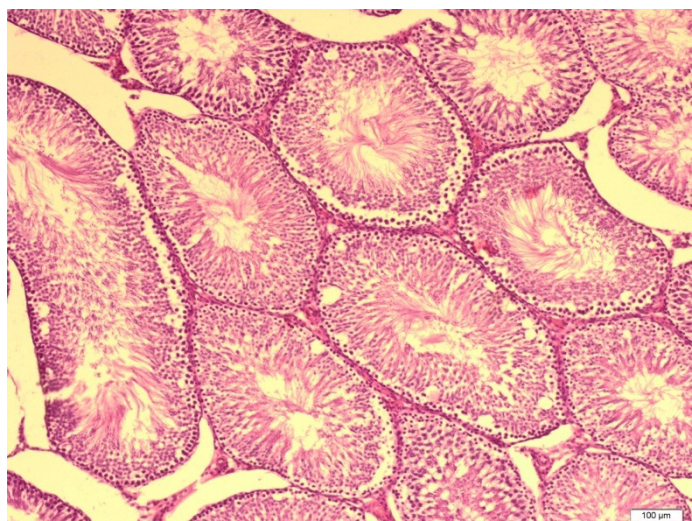
حروف انگلیسی غیر مشابه در هر ردیف نشان دهنده اختلاف معنی دار می باشد($P < 0.05$).



تصویر ۱: مقطع بافت بیضه موش صحرایی در گروه کنترل کادمیوم و عصاره صبرزرد(رنگ آمیزی هماتوکسیلین - ائوزین، میکروسکوپ المپیوس، بزرگنمایی $\times 10$)



تصویر ۲: مقطع بافت بیضه موش صحرایی گروه کنترل کادمیوم (رنگ آمیزی هماتوکسیلین- ائوزین، میکروسکوپ المپیوس، بزرگنمایی $\times 10$)



تصویر ۳: مقطع بافت بیضه موش صحرایی گروه کنترل سالم (رنگ آمیزی هماتوکسیلین-اوزین، میکروسکوپ المپیوس، بزرگنمایی $\times 10$)



تصویر ۴: مقطع بافت بیضه موش صحرایی گروه سالم تحت درمان با عصاره صبرزرد (رنگ آمیزی هماتوکسیلین-اوزین، میکروسکوپ المپیوس، بزرگنمایی $\times 10$)

بیضه موش‌های صحرایی نر القاء شده با کادمیوم

کلارید بود.
این مطالعه نشان داد که تجویز عصاره صبرزرد به موش‌های القاء شده با کادمیوم کلارید می‌تواند، باعث افزایش تعداد سلول‌های اسپرماتوگونی، لیدیگ و سرتولی شود که با سایر مطالعه‌های انجام شده در این زمینه همخوانی دارد(۷).

بحث عوامل فیزیکی و شیمیابی فراوانی باعث

اختلالات ناباروری می‌شوند. از جمله این موارد کادمیوم می‌باشد که یک عامل شیمیابی است و سبب تخریب ساختار سلولی سیستم تولیدمثلی می‌شود. برای کاهش عوارض ناشی از عوامل مختلف از روش‌های جدید و طب سنتی استفاده می‌شود(۸). هدف این مطالعه بررسی عصاره هیدروالکلی صبرزرد بر بافت

و کاهش مصرف اکسیژن آن می‌شود(۱۵). اویه ووپو و همکاران در سال ۲۰۱۱ تاثیرات عصاره صبرزرد را بر وزن بیضه، تعداد و تحرک اسپرم موش‌های نر بررسی نمودند و گزارش کردند که در گروه‌های تحت درمان در مقایسه با گروه کنترل سالم، تعداد اسپرم به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش یافته است که با مطالعه حاضر هم خوانی دارد(۱۶).

نتیجه‌گیری

در مجموع این مطالعه نشان داد که صبرزرد به عنوان یک آنتی اکسیدان می‌تواند با کاهش میزان اثر اکسیدانی کادمیوم کلراید روند اسپرماتوزن و کیفیت پارامترهای اسپرم را بهبود بخشد، اما برای اطمینان کامل از اثرات مطلوب آن به عنوان دارو، تحقیقات زیادی مورد نیاز است.

تقدیر و تشکر

این مطالعه حاصل پایان نامه کارشناسی ارشد زیست شناسی سلولی - تکوینی مصوب دانشگاه آزاد اسلامی واحد جهرم است که بخشی از آن در مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی دانشگاه علوم پزشکی یاسوج انجام شد.

در مطالعه‌ای که به وسیله کری چاو و همکاران در سال ۲۰۰۳ انجام گردید، مشخص شد که مصرف کادمیوم کلراید به صورت داخل صفاقی باعث کاهش وزن بیضه و سبب بروز فعالیت آپوپتوز سلول‌های اسپرماتوگونی در بافت بیضه موش و کاهش تعداد اسپرمها می‌شود(۶). هم‌چنین در مطالعه‌ای دیگری نشان داده شد که کادمیوم کلراید سبب اختلال در روند اسپرماتوزن با مکانیسمی وابسته به FSH شده، به طوری که تعداد اسپرمها را کاهش می‌دهد(۹ و ۱۰). از طرفی نشان داده شد که این ماده می‌تواند با افزایش رادیکال‌های آزاد سبب تخرب ارگانل‌های سلولی اسپرماتوگونی و هم‌چنین تغییرات لایه زیایی لوله اسپرم ساز شده و در نتیجه آپوپتوز سلولی را سرعت بخشد که در نهایت می‌تواند با کاهش سلول‌های جنسی مشکلات ناباروری را ایجاد نماید(۱۱ و ۱۲). از طرفی سلول‌های سرتولی با تأثیر مثبت خود روند اسپرماتوزن را کنترل می‌نماید، اما کادمیوم کلراید با تخرب این سلول روند اسپرم سازی را در طول مدت تماس به مرور زمان کاهش می‌دهد(۱۲-۱۴). بنابراین تغییرات تخربی بافت بیضه می‌تواند دلیلی بر تاثیرات مخرب مواد اکسیدانی مانند کادمیوم کلراید بر روند طبیعی اسپرماتوزن باشد که با استفاده از خاصیت‌های آنتی اکسیدان‌ها می‌توان محور هورمونی و در نهایت بافت‌های جنسی را محافظت نمود(۱۲).

کادمیم حتی در غلظت‌های کم برای اسپرم بسیار سمی بوده و باعث کاهش سریع حرکات اسپرم

REFERENCES:

- 1.Mosher WD, Pratt WF. Fecundity and Infertility in the United States: Incidence and Trends. *Fertil Steril* 1991; 56:192.
- 2.Saksena SK, Dahlgren L, Lau IF. Reproductive and endocrinological features of male rats after treatment with cadmium chloride .*Biol Reprod* 1977; 16(5): 609-67.
- 3.Vestegard H. Studies of gene expression and activity of hexokinase, phosphofructokinase and glycogen synthase in human skeletal muscle in states of altered insulin stimulated glucose metabolism. *Dan Med Bull* 1999; 46: 13-34.
- 4.Griswold MD. The central role of sertoli cells in spermatogenesis. *Semin Cell Dev Biol* 1998; 9(4): 411-6.
- 5.Hosseiniifar S, Erfanimajd N. Aloe vera gel protects ovarian structure in diabetic rat. *Journal of Toxicology Sciences* 2011; 3(3): 197-203.
- 6.Krichah R, Ben Rhouma K, Hallègue D, Tébourbi O, Joulin V, Couton D, et al. Acute Cadmium Administration Induces Apoptosis in Rat Thymus and Testicle, but not Liver. *Polish Journal of Environmental Studies* 2003;12(5): 589-94.
- 7.Rajasekaran S, Sivagnanam K, Subramanian S. Antioxidant effect of Aloe Vera gel extract in Streptozotocin – induced diabetes in rats. *Pharmacol Reports* 2005; 57: 90-6.
- 8.Benoff S, Hurley IR, Barcia M, Mandel FS, Cooper GW, Herslag A. *A potential role for cadmium in the etiology of varicocele-associated infertility*. *Fertility and Sterility* 1997; 67: 336-47.
- 9.Benoff S, Jacob A, Hurley IR. Male infertility and environmental exposure to lead and cadmium. *Human Reproduction Update* 2000; 6: 107-21.
- 10.Chia SE, Ong CN, Lee ST, Tsakok FHM. Blood concentrations of lead, cadmium, mercury,zinc, and copper and human semen parameters. *Archives of Andrology* 1992; 29: 177-83
- 11.Chung A, Maines MD. Differential effects of cadmium on GSH-perox-idase activity in the Leydig and the Seroli cells of rat testis. *BiochemPharmaco* 1987; 36:1367–72.
- 12.Clough SR, WelshMJ, Payne AH, Brown CD, Brabec MJ. Primary Sertoli and interstitial cells exhibit a different response to cadmium. *Cell Biol Toxicol* 1990; 6: 63–79.
- 13.Gunnarsson D, Nordberg G, Lundgren P, Selstam G. Cadmium-induced decrement of the LH receptor expression and cAMP levels in the testis of rats. *Toxicology* 183: 57–63.
- 14.Hew KW, Heath GL, Jiwa AH, Welsh MJ. Cadmium in vivo causesdisruption of tight junction-associated microfilaments in rat Sertoli cells. *Biol Reprod* 2003; 49: 840–84.
- 15.Alabi NS, Whanger PD, Wu ASH. Interactive effects of organic and inorganic selenium with cadmium and mercury on spermatozoal oxygen consumption and motility in vitro. *Biology of Reproduction* 1985; 33: 911-9.
- 16.Oyewopo AO, Oremosu AA, A kang EN, Noronha CC, And Okanla won AO. Effects of Aloe Vera (*Aloe Barbadensis*) Aqueous Leaf Extract on Testicular Weight , Sperm Count And Motility of Adult Male Sprague- Dawley Rats. *Journal of American Science* 2 011;7 (4):31-4.

Aloe Vera Extract Effect on Sperm Quality and Testicular Tissue of Rats Induced by Cadmium Chloride

Farhangdoost F¹, Jafari Barmak M², Hemayatkhan Jahromi V¹, Azizi A³, Mahmoodi R^{2*}, Keshavarzi E⁴,
Naraki M²

¹ Department of Biology, Islamic Azad University of Jahrom, Jahrom, Iran, ²Cellular and Molecular Research Center, Yasuj University of Medical Sciences, Yasuj, Iran,³ Department of Pathology, Yasuj University of Medical Sciences, Yasuj, Iran, ⁴ Student Research Committee, Yasuj University of Medical Sciences, Yasuj, Iran.

Received: 05 Aug 2013

Accepted: 05 Oct 2013

Abstract

Background & aim: A lot of physical and chemical factors cause infertility disorders. Cadmium is a chemical agent which damages the cell structure of the reproductive system. For reducing the effects of various factors, new traditional methods have been used. The aim of this study was to investigate the effects of Aloe vera extract on testicular tissue of rats induced by cadmium chloride.

Methods: In this experimental study, 40 male Wistar rats (180-200 gr) were randomly divided into four groups. Groups 1 and 2 received Cadmium chloride (1/5 mg / kg/ IP). Mice induced by cadmium chloride were treated with Aloe vera. Control and normal rats were treated with 400 mg/kg of Aloe vera extracts. After 25 days, these rats were weighed and then anesthetized using ether. Blood samples were collected from each individual to assess the level of testosterone and then the animals were debriefed. The testes were removed and transferred to 10% formalin solution. After tissue processing, 5 micron sections were prepared and stained with heamatoxillin-eosin and investigated by light microscope. Data were analyzed by one-way ANOVA test.

Results: Mean seminiferous tubular diameter, number of spermatogonia, Leydig and Sertoli cell of cadmium control group compared to the healthy control group showed a significant decrease ($p<0.05$). The mean sperm count and sperm motility in extract cadmium group and healthy control group was close to normal and displayed a significant difference ($p< 0.05$).

Conclusion: Hydroalcoholic extract of Aloe vera increases the number of spermatogonia, Leydig and Sertoli testicular tissue of mice contaminated with cadmium chloride

Key words: Aloe Vera, Cadmium Chloride, testicular, sperm quality, Sertoli cell, Leydig cell

*Corresponding author: Mahmoudi Reza, Cellular and Molecular Research Center, Yasuj University of Medical Sciences, Yasuj, Iran

Email: rmahmoudi40@yahoo.com