

## تأثیر مصرف سویا در جبران کمبود پروتئین در رشد غضروف (مدل حیوانی)

سیمین فاضلی‌پور<sup>۱</sup>، عباس شکور<sup>۲</sup>، زهرا طوطیان<sup>۳</sup>، مریم طلایه<sup>۴</sup>

<sup>۱</sup> دانشیار، گروه آناتومی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد پزشکی تهران

<sup>۲</sup> استاد، گروه پاتولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد پزشکی تهران

<sup>۳</sup> دانشیار، گروه علوم پایه، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه تهران

<sup>۴</sup> پزشک عمومی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد پزشکی تهران

### چکیده

**سابقه و هدف:** در علم پزشکی، پیشگیری و درمان مشکلات مفصلی از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. با توجه به اینکه سویا می‌تواند در درمان بیماری‌های مفصلی موثر باشد، لذا برآن شدیم تا تأثیر مصرف سویا را در رشد غضروف بررسی نماییم.

**روش بررسی:** ۳۰ سرموش سوری ماده نابلغ نژاد *Balb/c* در سن سه هفتگی بر اساس سه نوع رژیم غذایی به سه گروه رژیم غذایی با پروتئین کامل بدون سویا، رژیم غذایی با کمبود پروتئین و رژیم غذایی با پروتئین کامل که ۴۰ درصد آن را سویا تشکیل می‌داد، تقسیم شدند. پس از مدت شش ماه حیوانات را بی‌هوش نموده، جهت تعیین سطح الکالین فسفاتاز سرم، خون‌گیری از قلب آنها انجام گرفت. سپس اندام تحتانی آنها را از بدن خارج کرده و پس از انجام مراحل آماده‌سازی بافتی، با استفاده از آنالیز هیستومورفومتریک، ضخامت بخش میانی، لبه جانبی، تعداد سلول‌های غضروفی و همچنین خلاصت ماده بین سلولی غضروف تیبیا تعیین گردید.

**یافته‌ها:** در گروه‌هایی که از رژیم غذایی دارای سویا استفاده کردند، ضخامت بخش میانی و لبه جانبی غضروف تیبیا، تعداد سلول‌های غضروفی و میزان آلکالین فسفاتاز سرم تفاوت معنی‌داری نسبت به سایر گروه‌ها داشت ( $P < 0.001$ ).

**نتیجه‌گیری:** این مطالعه نشان داد که مصرف سویا از دوران بعد از شیرخوارگی در موش‌هایی که با کمبود پروتئین مواجه بودند، می‌تواند موجب تحریک تولید آلکالین فسفاتاز، افزایش تعداد سلول‌های غضروفی، ضخامت غضروفی و درنتیجه حفاظت و شدایی غضروف شود.

**واژگان کلیدی:** سویا، غضروف، آلکالین فسفاتاز، رژیم غذایی

### مقدمه

می‌باشد، تشکیل شده است. خاصیت ژل مانند این غضروف به دلیل پروتئوگلیکان‌های کلاژنی است که این بافت را به صورت قابل ارجاع، تجدیدناپذیر و منحصر بفرد کرده است (۱). بررسی‌های مختلف نشان داده که در مفاصل مبتلا به استئوآرتیت به دلیل کاتابولیسم پروتئوگلیکان‌ها و از بین رفتمن ماتریکس خارج سلولی، تعادل و توازن در غضروف مفصلی تغییر کرده و در نتیجه زوال بیوشیمیایی ماتریکس خارج سلولی، نقص و ناتوانی در مفصل ایجاد می‌شود. (۲-۵). اطلاعات با ارزشی مبنی بر تاثیر ورزش در تغییر متابولیسم کندروسیتها را شده است. در مطالعه‌ای نوزاد ۴۳ اسب به سه گروه تقسیم شدند، به این صورت که یک گروه در طول روز

مفصل زانو یکی از مهم‌ترین مفاصل سینوویال است که بیشتر از بقیه مفاصل علائم استئوآرتیت را نشان می‌دهد. نشانه‌های این بیماری می‌تواند در سایر مفاصل نیز دیده شود (۶). غضروف مفصلی که در سر استخوان‌های مفاصل سینوویال قرار دارد، از نظر ترکیب ساختاری از کندروسیت‌های درون لاکونا و ماتریکس خارج سلولی که خود شامل پروتئوگلیکان، گلیکوپروتئین و شبکه‌ای از پروتئین‌های کلاژنی و غیرکلاژنی

آدرس نویسنده مسئول: تهران، دانشگاه تهران، دانشکده دامپزشکی، گروه علوم پایه، دکتر زهرا طوطیان

(email: tootanz@vetmed.ut.ac.ir)

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۹/۸/۳

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۸۹/۱۲/۲۳

موجب آزادسازی قابل توجه کلارنزا، IL-6 stromelysin و IL-8 prostaglandinE2 می‌شود. از طرفی، ترکیب آواکادو و سویای غیرصابونی به طور نسبی باعث تاثیر منفی IL-1 بر روی کندروسیت‌ها شده و از فعالیت IL-1 جلوگیری می‌کند. این مطالعه دلالت بر نقش موثر آواکادو و سویای غیرصابونی در اثرات زیان‌آور IL-1beta بر روی غضروف می‌نماید. بنابراین آواکادو و سویا می‌توانند موجب اصلاح و تغییر در مفاصل مبتلا به استئوارتیت شده و با مهار کردن پیشرفت بیماری، سبب ترمیم غضروف گردند<sup>(۹)</sup>. در بررسی‌های انجام شده در محیط کشت، مشاهده شده است که آواکادو و سویای غیرصابونی می‌توانند موجب اثر معکوس اینترلوکین ۱ در تحریک سنتز کلارن توسط کندروسیت‌ها شده و تولید متالوپروتئین‌های ماتریکس را مهار نمایند<sup>(۱۰)</sup>. مطالعات دیگری در مورد استفاده بعضی از مواد گیاهی در معالجه استئوارتیت و بی‌نظمی‌های مفصلی صورت گرفته است. به عنوان مثال، چای سبز ماده بازدارنده فعالیت بعضی از انواع اینترلوکین‌ها و متالوپروتئیناز ۱ و ۳ و ۱۳ در فیبروبلاست‌های تاندون می‌باشد. به علاوه Catecins چای سبز بازدارنده تحریک پروتئوگلیکان‌ها و کلارن نوع ۲ و بازدارنده عمل Aggrecanase شده و در نتیجه حفاظت کندروسیت را موجب می‌شود. بنابراین بر استئوارتیت اثر داشته و خاصیت ضدالتهابی دارد<sup>(۱۱)</sup>. محققین، افزایش معنی‌دار آکالین فسفاتاز را در سرم خون حیواناتی که در رژیم غذایی آنها از سویا استفاده شده است، گزارش نموده‌اند<sup>(۱۲)</sup>. گزارشات دیگری در مورد اثر سویا در افزایش جذب کلسیم روده ارائه شده است و نشان دهنده اثر کلسیم بر رشد غضروف و مشخص کننده فعالیت گیرنده‌های کلسیم در صفحه رشد بوده و رشد استخوان‌های دراز را که ناشی از تحریک سلول‌های اجدادی غضروف‌ساز صفحه رشد می‌باشد، سرعت می‌بخشد<sup>(۱۳)</sup>. مطالعه حاضر جهت بیان اثر مصرف سویا در رشد غضروف و همچنین جبران کمبود پروتئین در رشد غضروف با استفاده از سویا در مدل حیوانی صورت گرفته است.

## مواد و روشها

در این مطالعه ۳۰ سرموش ماده نابالغ در سن سه هفتگی انتخاب و بنا بر سه نوع رژیم غذائی به شرح زیر تقسیم شدند:

- ۱- این گروه از حیوانات از رژیم غذائی دارای پروتئین کامل (۲۳) درصد پروتئین بدون سویا) استفاده کردد (رژیم غذایی

(A)

در حال استراحت، گروه دوم زمانی از طول روز را در حال استراحت و زمانی در چراغ و گروه سوم همواره در طول روز در چراغگاه به سر بردن. پس از مدت پنج ماه که حیوانات قربانی شدند، میزان پروتئوگلیکان ساخته شده در غضروف مفصل زانوی گروهی که در تمام طول روز در چراغگاه بوده و حرک آنها بیش از سایر حیوانات بود، افزایش معنی‌داری نسبت به سایر گروه‌ها داشت. نتایج حاصل از این تحقیق نشان دهنده تاثیر ورزش در پایداری و مقاومت غضروف است. به علاوه این بررسی نشان داد که غضروف در برابر صدمات جزئی پایداری و سلامت خود را حفظ می‌کند<sup>(۶)</sup>. گزارشاتی مبنی بر تاثیر نوع تغذیه بر متابولیسم سلول‌های غضروفی و چگونگی فعالیت آنها ارائه شده است. مطالعات نشان داده‌اند که آواکادو و سویای غیرصابونی بر روی مفصل زانوی حیواناتی که منیسک مفصل زانوی آنها برداشته شده است، پس از مدت ۳ تا ۶ ماه افزایش معنی‌داری در اندازه غضروف این گروه نسبت به گروه شاهد دیده می‌شود. این یافته‌ها پیشنهاد می‌کند که که ممکن است آواکادو و سویا در معالجه استئوارتیت موثر بوده و موجب تغییر در ترکیبات metalloproteinase، cytokines و prostaglandinE2 غضروف مفصلی از طریق تغییر در متابولیسم کندروسیت‌ها گردد<sup>(۸,۷)</sup>. محققین اثر آواکادو و سویای غیرصابونی را در *in vitro* بر فعالیت prostaglandinE2 cytokines و metalloproteinase کندروسیت‌های مفصل انسان بررسی کرده‌اند. در این مطالعه، از مخلوط آواکادو و سویا به نسبت ۱:۱، ۲:۱ و ۱:۲ استفاده شد. کندروسیت‌های انسانی در محیط کشت به مدت ۷۲ ساعت بدون حضور و با حضور اینترلوکین ۱-۱Bta (IL-1beta) با نسبت‌های فوق قرار داده شدند. در آزمایش دیگری از آواکادو و سویای غیرصابونی با غلظت‌های ۳/۳ و ۶/۶ میکروگرم/ میلی‌لیتر به طور مجزا استفاده شد. نتایج حاصل از این بررسی‌ها نشان داد که تمامی ترکیبات آواکادو و سویای غیرصابونی موجب کاهش تولید ناگهانی IL-6، stromelysin و IL-8 prostaglandinE2 توسط کندروسیت‌ها می‌شود. در آزمایشی که از این دو ماده به طور مجزا استفاده شد، مشخص گردید که آواکادو و سویا مهار کننده تولید IL-8 prostaglandin2 و IL-8 می‌باشند و وجود همین مواد موجب تحریب غضروف می‌شود. به علاوه آواکادو به تنها یک مهار تولید IL-6 را بر عهده دارد. نتایج حاصل نشان می‌دهد که ترکیبات آواکادو و سویای غیرصابونی بیشتر از اثر هر یک از آنها به تنها یک در مهار تولید سیتوکین‌ها می‌باشند. همچنین در صورت توجه به عملکرد IL-1beta در می‌یابیم که این ماده

جدول ۱- مقایسه اثر رژیم‌های غذایی مختلف بر رشد بخش میانی، لبه جانبی و تعداد سلول‌های غضروف طبق داخلی تیبیا در موش سوری نژاد C.Balb/C

الکالین فسفاتاز سرم	تعداد سلول‌های غضروف طبق داخلی تیبیا	لبه جانبی غضروف طبق داخلی تیبیا (μm)	بخش میانی غضروف طبق داخلی تیبیا (μm)
۲۴۹/۸۲ <sup>b</sup>	۱۲/۷۷±۱/۵۷ <sup>b</sup>	۶/۷۵±۶/۵۲ <sup>a</sup>	۱۰۶±۱۴/۵۲ <sup>b</sup>
۱۸۳/۵ <sup>a</sup>	۶/۴۶±۱/۶۴ <sup>a</sup>	۵۱/۶۱±۷/۷۴ <sup>a</sup>	۲۰۹/۸۶±۵۶/۰۵ <sup>a</sup>
۲۰۰/۶ <sup>a</sup>	۸/۱۱±۱/۱۷ <sup>a</sup>	۵۱/۶۱±۷/۷۴ <sup>a</sup>	۱۰۳/۲۴±۱۷/۴۶ <sup>b</sup>
آنچه در جدول ۱ آمده است، نتایجی است که نشان می‌دهند اینکه تغییراتی در میانی و لبه جانبی تیبیا در میان گروه‌های A و C وجود ندارد، اما تغییراتی در تعداد سلول‌های غضروف طبق داخلی تیبیا در میان گروه‌های A و C وجود دارد.	۱۰۳/۲۴±۱۷/۴۶ <sup>b</sup>	۵۱/۶۱±۷/۷۴ <sup>a</sup>	۱۰۶±۱۴/۵۲ <sup>b</sup>

\* رژیم غذایی A: این گروه از حیوانات از رژیم غذایی دارای پروتئین کامل (۲۳ درصد پروتئین بدون سویا) استفاده کردند. رژیم غذایی B: این گروه از حیوانات از رژیم غذایی با کمبود پروتئین (۱۳/۵ درصد پروتئین بدون سویا) استفاده کردند. رژیم غذایی C: این گروه از حیوانات از رژیم غذایی با پروتئین کامل (۲۳ درصد پروتئین که ۴۰ درصد آن را سویا تشکیل می‌داد) استفاده کردند. <sup>†</sup> حروف ناهمانگ دال بر اختلاف معنی دار در هر ستون افقی می‌باشد ( $p < 0.001$ ). <sup>\*</sup> میانگین ± انحراف معیار

عمل آمد و به کمک نرم افزار کامپیوتوری ضخامت بخش میانی و لبه‌های جانبی غضروف طبق داخلی تیبیا اندازه‌گیری و مورد ارزیابی هیستومورفومتریک قرار گرفت. محل اندازه‌گیری لبه جانبی غضروف در شکل ۱ نمایان است. شمارش تعداد کندروسیت‌ها در بخش میانی غضروف تیبیا، در ابعاد  $۱/۲۵ \times ۱/۲۵$  میکرومتر مربع، انجام پذیرفت. در تحلیل آماری، برای تعیین ضخامت بخش میانی غضروف تیبیا و لبه جانبی آن و شمارش تعداد کندروسیت‌ها از آنالیز واریانس یکطرفه و جهت تعیین غلظت ماده بین سلولی، شدت رنگ تولوئیدین بلو، مبنا قرار گرفته شد و از آزمون کروسکال والیس استفاده شد. در مقایسه بین گروه‌هایی که به مدت ۶ ماه از یک نوع رژیم غذایی استفاده کرده‌اند، با گروه‌هایی که سه ماهه اول از یک نوع رژیم غذایی و در سه ماهه دوم از رژیم غذایی دیگر استفاده کرده‌اند، از آزمون t مستقل استفاده شد.

## یافته‌ها

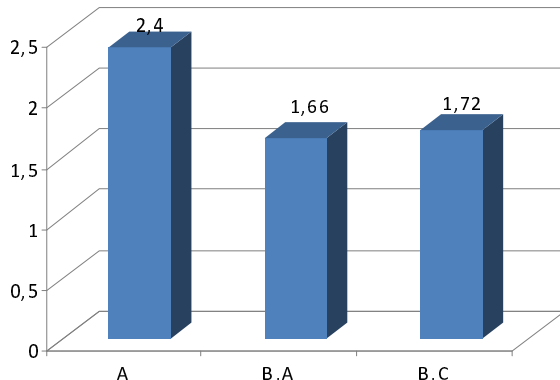
ضخامت بخش میانی غضروف طبق داخلی تیبیا در گروهی که به مدت ۶ ماه از رژیم غذایی با پروتئین کامل استفاده کردن (A) در مقایسه با گروهی که سه ماهه اول از غذای با کمبود پروتئین و در سه ماهه دوم از رژیم غذایی با پروتئین کامل استفاده کردن (B و C)، افزایش معنی‌داری را نشان داد ( $p < 0.001$ ) (جدول ۱ و شکل ۲). به علاوه در گروهی که در رژیم غذایی آنها از سویا استفاده شده بود، نسبت به گروه اول تفاوت معنی‌داری مشاهده شد (جدول ۱).

۲- این گروه از حیوانات از رژیم غذایی با کمبود پروتئین (۱۳/۵ درصد پروتئین بدون سویا) استفاده کردند. (رژیم غذایی B)

۳- این گروه از حیوانات از رژیم غذایی با پروتئین کامل (۲۳ درصد پروتئین که ۴۰ درصد آن را سویا تشکیل می‌داد) استفاده کردند (رژیم غذایی C).

حیوانات به مدت ۶ ماه با رژیم‌های فوق تیمار شدند. در گروه اول، حیوانات به مدت ۶ ماه از رژیم غذایی پروتئین کامل (A)، در گروه دوم، حیوانات سه ماهه اول از رژیم غذایی با کمبود پروتئین و سه ماهه دوم از رژیم غذایی پروتئین کامل بدون سویا (B و C) و گروه سوم، سه ماهه اول از رژیم غذایی با کمبود پروتئین و سه ماهه دوم از رژیم غذایی با سویا استفاده کردند (B و C). در پایان آزمایش، موش‌ها را بیهوش کرده و جهت تعیین میزان آلكالین فسفاتاز سرم، از بطן چپ آنها مستقیماً خون گیری به عمل آمد. سپس ندام عقبی آنها را از بدن جدا نموده، پوست و عضلات ناحیه مفصل زانو را برداشت و جهت فیکس شدن در فرمالین ۱۰ درصد قرار داده شدند. پس از دکلسيفیه کردن نمونه‌ها و انجام مراحل آماده‌سازی بافتی، از نمونه‌ها مقاطعی به ضخامت ۵ میکرومتر در مقطع سه‌می از بخش لترال به مدیال طبق داخلی غضروف تیبیا تهییه گردید. جهت مطالعه و بررسی هیستومورفومتریک بخش میانی و لبه جانبی و تعداد کندروسیت‌های غضروف تیبیا، از رنگ‌آمیزی هماتوکسیلین- اوزین و برای تعیین غلظت ماده بین سلولی، از تولوئیدین بلو استفاده شد. از نمونه‌های آماده شده توسط فتو میکروسکوپ عکس‌برداری به

تاثیر سویا در جبران کمبود پروتئین در رشد غضروف  
بررسی غلظت ماده بین سلولی بخش میانی غضروف طبق داخلی تیبیا نشان داد که در گروهی که از سویا استفاده کردند نسبت به گروهی که در سه ماهه دوم از پروتئین کامل استفاده کردند، تفاوت معنی‌داری وجود دارد (جدول ۲ و نمودار ۱).



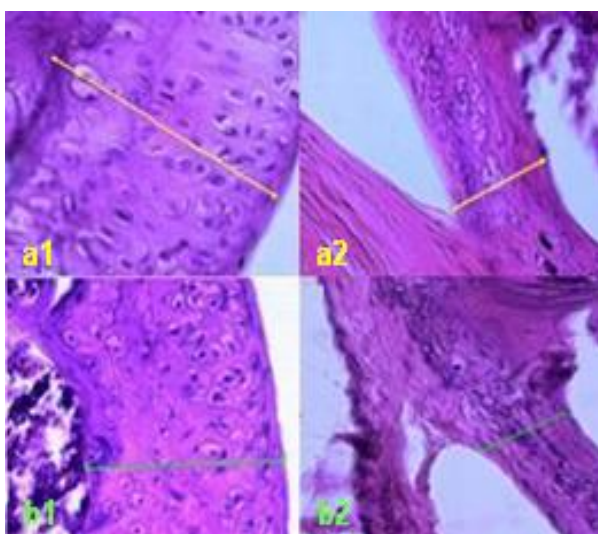
نمودار ۱- مقایسه اثر رژیم غذائی با پروتئین کامل (A) با گروهی که سه ماهه اول از رژیم غذائی با کمبود پروتئین (B) و در سه ماهه دوم از رژیم غذائی A و یا در سه ماهه دوم از رژیم غذائی دارای سویا (C) استفاده کردند بر غلظت ماده بین سلولی بخش میانی غضروف طبق داخلی تیبیا در موش سوری نژاد .Balb/C

اندازه لبه جانبی غضروف طبق داخلی تیبیا در گروهی که از سویا استفاده کردند، تفاوت معنی‌داری نسبت به سایر گروه‌ها داشت ( $p < 0.001$ ) (جدول ۱ و شکل ۲).

جدول ۲- مقایسه اثر رژیم‌های غذائی مختلف بر رشد غلظت ماده بین سلولی غضروف طبق داخلی تیبیا در موش سوری نژاد .Balb/C

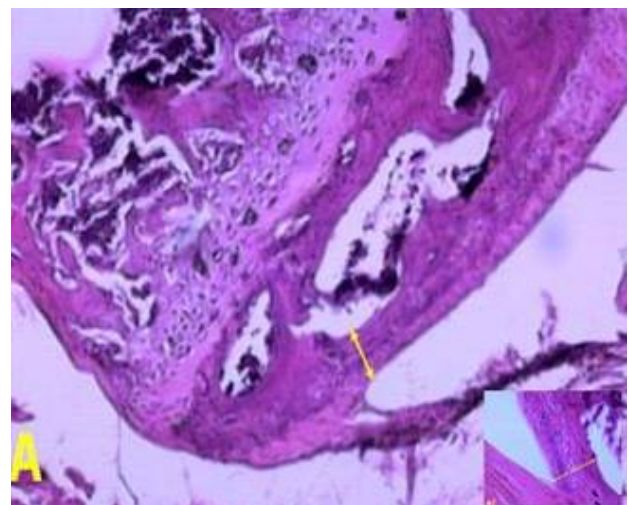
Mean Rank	غلظت ماده بین سلولی	
۱۱/۳۰	$۲/۴۰ \pm ۰/۶۴^a$	شش ماه غذای A*
۵/۵۰	$۱/۶۶ \pm ۰/۰۵۱^a$	سه ماهه اول غذای B، سه ماهه دوم غذای A
۵/۶۷	$۱/۷۲ \pm ۰/۰۲۵^a$	سه ماهه اول غذای B، سه ماهه دوم غذای C

\* رژیم غذائی A: این گروه از حیوانات از رژیم غذائی دارای پروتئین کامل (۲۳ درصد پروتئین بدون سویا) استفاده کردند. رژیم غذائی B: این گروه از حیوانات از رژیم غذائی با کمبود پروتئین (۱۳/۵ درصد پروتئین بدون سویا) استفاده کردند. رژیم غذائی C: این گروه از حیوانات از رژیم غذائی با پروتئین کامل (۲۳ درصد پروتئین که ۴۰ درصد آن را سویا تشکیل می‌داد) استفاده کردند. \* حروف ناهمانگ دال بر اختلاف معنی‌دار در هر سه‌تون عمودی می‌باشد ( $p < 0.001$ ).  
میانگین ± انحراف معیار



شکل ۲- مقایسه مقطع میکروسکوپی غضروف طبق داخلی استخوان تیبیا در گروهی که از سویا استفاده کرده اند با پیکان مشخص گردیده است. a1: اندازه بخش میانی غضروف در گروهی که از سویا استفاده نکرده اند با پیکان مشخص گردیده است. a2: اندازه لبه جانبی غضروف در گروهی که از سویا استفاده کرده اند با پیکان مشخص گردیده است. b1: اندازه بخش میانی غضروف در گروهی که از سویا استفاده نکرده اند با پیکان مشخص گردیده است. b2: اندازه لبه جانبی غضروف در گروهی که از سویا استفاده نکرده اند با پیکان مشخص گردیده است.

تعداد کندروسیت‌های بخش میانی غضروف طبق داخلی تیبیا در گروهی که در رژیم غذائی از سویا استفاده کردند نسبت به سایر گروه‌ها تفاوت معنی‌داری داشت (جدول ۱).

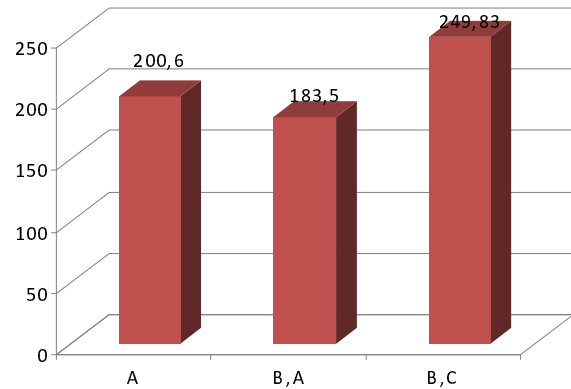


شکل ۱- مقطع میکروسکوپی غضروف طبق داخلی استخوان تیبیا. اندازه لبه جانبی غضروف با پیکان مشخص گردیده است. رنگآمیزی هماتوکسیلین-ائزین، (X400).

در محیط کشت داده شده است. این نتایج نقش این ماده را در محدود کردن اثر زیان آور اینترلوکین-۱ در بیماری استغوارتیت و کاهش فعالیت آن را در تحریک تولید کلاژناز به وسیله کندروسیت‌ها نشان می‌دهد. در این بررسی، کندروسیت‌ها در ۵ روز به مدت ۴۸ ساعت در محیط کشت دارای Piascledine به میزان ۱۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر قرار گرفتند. نتایج نشان داد که این دارو تولید کلاژناز را افزایش داده و اثر منفی بر عملکرد اینترلوکین از طریق کاهش ظرفیت سیتوکاین‌ها داشته و در نتیجه از تخریب کندروسیت‌ها و سلول‌های سینوویال جلوگیری می‌نماید (۱۰).

در این مطالعه، تعداد کندروسیت‌ها در گروه‌هایی که سویا مصرف کردند نسبت به گروه‌هایی که سویا مصرف نکردند تفاوت معنی‌داری را نشان داد. مطالعات دیگر نیز مشخص کرده که فاکتور رشد فیبروبلاست‌ها (FGF18) در محیط کشت می‌تواند تکثیر کندروسیت‌های غضروف و در نتیجه افزایش تولید ماتریکس خارج سلولی را به دنبال داشته باشد. محققین جهت بررسی فاکتور رشد فیبروبلاست‌ها به طریقه *in vivo* و *in vitro* انتقال ژن مربوط به فاکتور رشد فیبروبلاست را به وسیله یک نوع آدنوویروس به یک گونه حیوانی انجام دادند. بیان ژن این فاکتور در محیط کشت منجر به افزایش کندروسیت‌ها و در نتیجه افزایش ماتریکس خارج سلولی گردید (۱۶). در مطالعه مشابه دیگری نیز افزایش معنی‌دار تعداد کندروسیت‌ها در بخش میانی غضروف تیبیا در گروه‌هایی که سویا مصرف کرده بودند نسبت به گروه مشابه بدون مصرف سویا نشان دهنده تاثیر این ماده بر رشد غضروف می‌باشد (۱۲). امروزه ثابت شده نه فقط سویا بلکه مواد دیگری نیز می‌توانند موجب رشد و افزایش ضخامت غضروف شوند. در این رابطه، اثر فلوراید روی کنديبل استخوان منديبل از نظر بافتی و هيستومتری مورد بررسی قرار گرفت. در این بررسی فلوراید را در آب نوشیدنی رت‌های مورد آزمایش به مدت ۱۷ هفته روزانه به میزان ۱۰۰ ppm قراردادند. سپس کنديبل استخوان منديبل رتها مورد بررسی قرار گرفت و مشاهده گردید که افزایش ضخامت غضروف استخوان منديبل در گروه استفاده کننده ار فلوراید نسبت به سایر گروه‌ها افزایش معنی‌داری دارد (۱۷). یکی دیگر از مواد موثر بر غضروف مفصلی برمیان مشتق از گیاه آناناس است. مطالعات وسیعی در این زمینه انجام گرفته است و نشان داده شده که این گیاه دارای خاصیت ضدالتهابی و موثر در درمان استغوارتیت می‌باشد. به علاوه، این ماده موجب کاهش سطح فیرینوزن پلاسمما و برادری کینین گردیده و در نتیجه موجب کاهش ادم و درد و کاهش سطح

میزان آلکالین فسفاتاز سرم خون در گروهی که در سه ماهه دوم از رژیم غذایی دارای سویا استفاده کردند، نسبت به گروهی که در سه ماهه دوم از رژیم غذایی بدون سویا استفاده کردند بیشتر بود (نمودار ۲).



نمودار ۲- مقایسه اثر رژیم غذایی با پروتئین کامل (A) با گروهی که سه ماهه اول از رژیم غذایی با کمپود پروتئین (B) و در سه ماهه دوم از رژیم غذایی A و یا در سه ماهه دوم از رژیم غذایی دارای سویا (C) استفاده کردند بر آلکالین فسفاتاز سرم در موش سوری *Balb/C* نژاد.

## بحث

در گذشته بررسی بافت غضروفی به صورت کیفی انجام می‌گرفت، ولی در مطالعات اخیر، آنالیز تصاویر کامپیوترا، تغییرات بافت غضروفی را با دقیق بیشتری نشان می‌دهد (۱۴). در مطالعه حاضر از روش مشابهی در زمینه بررسی دقیق‌تر بافت غضروفی استفاده شده است. ارزیابی تصاویر کامپیوترا روش قابل اعتماد و دقیقی را در مدل حیوانی جهت بررسی غضروف فراهم ساخته است. نتایج حاصل از این مطالعات نسبت به روش‌های قدیمی‌تر، امتیاز و برتری روش کیفی کامپیوترا را جهت ارزیابی تغییرات مفصل تایید کرده و روش موقفي را جهت نشان دادن اثرات معنی‌دار اندازه غضروف در حیوانات تیمار شده نشان داده است (۱۵). در این مطالعه، نتایج به دست آمده با آنالیز تصاویر به طور دقیق افزایش معنی‌داری را در ضخامت بخش میانی و لبه جانبی غضروف طبق تیبیا بعد از به کار بردن سویا در مقایسه با رژیم‌های غذایی دیگر نشان داد. افزایش ضخامت غضروف تیبیا در بخش میانی و لبه جانبی غضروف، در حیوانات تحت تیمار با سویا مشابه اثر Piascledine بر روی رشد غضروف می‌باشد. در این رابطه گزارشاتی در زمینه اثر عصاره آواکادو و سویا (Piascledine) بر فعالیت کلاژنولیتیک کندروسیت‌های غضروف مفصل خرگوش

غضروف در ناحیه کلسیفیه غضروف باشد. نتیجه کلی این تحقیق نشان دهنده نقش سویا در افزایش ضخامت غضروف در اثر کاهش عوامل تخریب کننده غضروف می‌باشد. به علاوه می‌توان گفت که سویا در رشد غضروف، جلوگیری از تخریب کندروسیت‌ها و در نتیجه افزایش ماتریکس خارج سلولی نقش دارد. بنابراین همان طور که مشاهده شد، رژیم غذایی دارای سویا می‌تواند کمبود پروتئین را که برای رشد غضروف ضروری است در مدت کوتاه‌تری جبران نموده و در حفاظت و شادابی غضروف مانند رژیم غذایی با پروتئین کامل عمل نماید.

### تشکر و قدردانی

بدین وسیله از همکاران حوزه معاونت پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی واحد پزشکی تهران تشکر و قدردانی می‌گردد.

بروستاگلاندین ۲ می‌شود. در مطالعه‌ای، برومیلن به ۲۸ بیمار مبتلا به استئوارتریت در دزهای مختلف تجویز شد و میزان دوز مناسب و موثر، ۹۴۵ میلی‌گرم در روز محاسبه شد (۱۸). از یافته‌های دیگر این مطالعه افزایش معنی‌دار میزان آلکالین فسفاتاز سرم خون در گروه مصرف کننده سویا نسبت به گروه‌های دیگر می‌باشد. مطالعات دیگر نیز نشان دهنده افزایش میزان آلکالین فسفاتاز سرم خون در گروه‌هایی است که به مدت ۶ ماه از رژیم غذایی دارای سویا استفاده کردند (۱۲). مطالعات دیگری در مورد افزایش میزان آلکالین فسفاتاز کندروسیت‌ها و ماتریکس غضروف در ناحیه هیپرتروفی صفحه رشد انجام گرفته که با نتایج این تحقیق مشابه است (۱۹). گزارشات دیگری مبنی بر افزایش جذب کلسیم از روده در اثر مصرف سویا ارائه شده است (۲۰). بنابراین می‌توان گفت که شاید در این مطالعه افزایش در میزان آلکالین فسفاتاز سرم موجب افزایش جذب کلسیم از روده گردیده است که می‌تواند عاملی در جهت رشد

### REFERENCES

1. Otterness IG, Chang M, Burkhardt JE, Sweeney FJ, Milici AJ. Histology and tissue chemistry of tidemark separation in hamsters. *Vet Pathol* 1999; 36: 138-45.
2. Mescher A, ed. Junqueira's basic histology, 12<sup>th</sup> edition: text and atlas. 12th ed. Philadelphia: McGraw-Hill Medical; 2010. p.152-160
3. Pelletier JP, Martell-Pelletier J, Howell DS. Etiopathogenesis of osteoarthritis. In: Koopman WJ, ed. Arthritis and allied conditions. A textbook of rheumatology. 13<sup>th</sup> ed. Baltimore: Williams and Wilkins; 1997. p.1969-84.
4. Smith MM, Ghosh P. Osteoarthritis: current status and future directions. *APLAR J Rheumatol* 1998; 2: 27-53.
5. Lohmander LS. What can we do about osteoarthritis? *Arthritis Res* 2000; 2: 95-100.
6. Bianca M, van den Hoogen CHA, van den Lestp R, van Weeren LMG, van Golde A, Barneveld A. Effect of exercise on the proteoglycan metabolism of articular cartilage in growing foals. *Equine Vet J* 1999; 31: 62-66.
7. Lippiello L, Nardo JV, Harlan R, Chiou T. Metabolic effects of avocado/soy unsaponifiables on articular chondrocytes. *Oxford J* 2007; 132: 1-13.
8. Cake MA, Read RA, Guillou B, Ghosh P. Modification of articular cartilage and subchondral bone pathology in an ovine meniscectomy model of osteoarthritis by avocado and soya unsaponifiables (ASU). *Osteoarthritis Cartilage* 2002; 8: 404-11.
9. Henrotin YE, Labasse AH, Jaspar JM, De Groote DD, Zheng SX, Guillou GB, et al. Effects of three avocado/soybean unsaponifiable mixtures on metalloproteinases, cytokines and prostaglandin E2 production by human articular chondrocytes. *Clin Rheumatol* 1998; 7: 31- 39.
10. Mauviel A, Loyau G, Pujol JP. Effect of unsaponifiable extracts of avocado and soybean (Piascledine) on the collagenolytic action of cultures of human rheumatoid synoviocytes and rabbit articular chondrocytes treated with interleukin-1. *Rev Rhum Mal Osteoartic* 1991; 58: 241-45.
11. Ahmed S, Anuntyo J Malemud CJ, Haqqi TM. Biological basis for the use of botanicals in osteoarthritis and rheumatoid arthritis: a review. *Evid Based Complement Alternat Med* 2005; 2: 301-308.
12. Fazelipour S, Tootian Z, Matini E, Hadipour-Jahromy M. Histomorphometric alteration of knee articular cartilage and serum alkaline phosphatase in young female mice by chronic supplementation with soybean. *Phytother Res* 2011; 25: 886-91.
13. Wu S, Palese T, Prakash Mishra O, Delivoria-Papadopoulos M, De Luca F. Effects of Ca2-sensing receptor activation in the growth plate. *FASEB J* 2004; 18: 143-45.
14. Shimizu C, Coutts RM, Healey RM, Kubo T, Hirasawa Y, Amiel D. Method of histomorphometric assessment of glycosaminoglycans in articular cartilage. *J Orthop Res* 2008; 15: 670-74.

15. Little C, Smith S, Ghosh P, Bellenger C. Histomorphological and immunohistochemical evaluation of joint changes in a model of osteoarthritis induced by lateral meniscectomy in sheep. *J Rheumatol* 1997; 24: 2199-209.
16. Ellsworth JL, Berry J, Bukowski T, Claus J, Feldhaus A, Holderman S, et al. Fibroblast growth factor-18 is a trophic factor for mature chondrocytes and their progenitors. *Osteoarthritis Cartilage* 2002; 10: 308-20.
17. Kameyama Y. Histologic and histometric study of the effect of fluoride on the rat mandibular condyle. *J Oral Pathol Med* 1974; 3: 205-16.
18. Brien S, Lewith G, Walker A, Hicks SM, Middleton D. Bromelain as a treatment for osteoarthritis: a review of clinical studies. *Evid Based Complement Alternat Med* 2004; 1: 251-57.
19. Miao M, Scutt A. Histochemical localization of alkaline phosphatase activity in decalcified bone and cartilage. *J Histochem Cytochem* 2002; 50: 333-40.
20. Arjmandi BH, Smith BJ. Soy isoflavones osteoprotective role in postmenopausal women mechanism of action. *J Nutr Biochem* 2002; 13: 130-37.