

رسی^۱ آنتی استیل کولین^۱ ترازی^۲ توکسیسیتی^۲ اره آبی^۱ خدوس^۱ وی^۲ سلوای^۲ HepG2^۲ بدی^۲ سانی^۲

مسعود سهیلی^۱ (Ph.D)، مصطفی رضایی طاویرانی^۱ (Ph.D)، محمود سلامی^۳ (Ph.D)^{*}

۱- کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تهران، تهران، ایران

۲- مرکز تحقیقات پروتومیکس، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تهران، تهران، ایران

۳- مرکز تحقیقات فیزیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان، کاشان، ایران

چکیده

هدف: از جمله گیاهان طری اده نعنایان می‌دانند درمانی خلف می‌دانند، نقش اره آبی این گیاه اروی بوده دادگیری آنکه موش‌های حراجی آزاری آزاری افزایش می‌دان استیل کولین نتیجه فعالیت زیاد آنزی استیل کولین افزایش عوامل ایجاد بیماری می‌داند، در این اثر آنتی استیل کولین اره آبی خدوس و نز توکسیسیتی آرودی همه مولی HepG2 بدی نظور یافتن احتمالی بمانی رای بیماری آزاری آزاری بررسی ۱۰۰ فته است.

روش: اره آبی گیاه از دادن سرشاخه‌های کنک گیاه آرای جوش و تغليظ و شناختی تهیه اثر مهاری بر آنزیم استیل کولین از روش المان در می و پلیت‌های ۹۶ اندازه‌گیری طول موج ۴۰۸ نانومتر بررسی همچنین توکسیسیتی سذکور روی سلوای HepG2 بررسی ۱۰۰ گرفت.

افتئه: مقایسه اثر تغییر محلول‌های در حضور یا عدم عصاره نشان می‌دانند، عصاره آبی خدوس هیچ‌ونه مهاری فعالیت آنزیم استیل کولین در ضمن بررسی فولوژی لول‌ها زیر میکوب حضور در عصاره و نیز بندگی لول به فاسک م تشکیل نمایان، این میکوب حضور در عصاره آبی خدوس نملطفت‌های لف هیچ اثر سی توکسیسیتی‌های ارد، بجه ری اره آبی خدوس هر اثر سی توکسیسیتی کنندگی آنزیم استیل کولین ارزان می‌شد.

کلیدی: آزاری، خدوس سی، توکسیسیتی، استیل کولین، تراز

مقدمه

قرار گرفته است، اما جنبه‌های درمانی آن هنوز کامل مورد بررسی قرار نگرفته است. این گیاه می‌تواند در درمان برخی بیماری‌های وابسته به دستگاه عصبی مرکزی مثل آزاری در مدل‌های حیوانی موثر باشد [۲، ۳]. لینالول از جمله ترکیبات

اسطوخدوس گیاهی درختچه‌ای، خوشبو و با طعم تلخ است که در عطر درمانی مورد استفاده گسترده قرار گرفته است [۱]. این گیاه از نظر فیتوشیمی به‌طور وسیع مورد مطالعه

داشت. گیاهان با دارا بودن اثر چندگانه و نیز اثرات جانبی کمتر می‌تواند در درمان بیماری‌های مختلف مورد استفاده قرار گیرد. در مطالعه حاضر قصد داریم تا امکان وجود مهارکننده‌های آنزیم استیلکولین استراز در عصاره آبی یافتن اسطوخدوس را با استفاده از روش المان به منظور یافتن مکانیسم اثر احتمالی آن مورد بررسی قرار دهیم. بدلیل آن که بکد جایگاه اصلی متابولیسم داروها به شمار می‌رود و آثار سمتی عوامل اگروژن در این اندام حیاتی نمود بیشتری دارد در ادامه نقش سمتی عصاره آبی اسطوخدوس بر سلول‌های رده HepG2 کبدی مربوط به کاسینومای انسانی نیز مورد بررسی قرار گرفت.

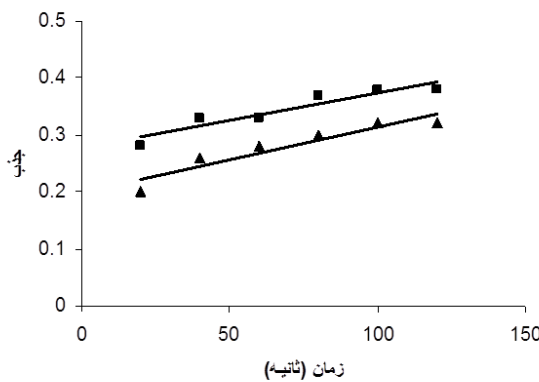
مواد و روش‌ها

آماده‌سازی . ا... نه اج عصاره اسطوخدوس از پژوهشکده گیاهان و مواد اولیه دارویی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تهیه شد. این گونه از گیاه مورد تایید دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی بوده و دارای کد هر باریوم ۱۰۹۲ می‌باشد. بعد از جداسازی، شستشو و خشک کردن سرشاخه‌های گیاه، ۲۵۰ گرم از سرشاخه‌های خشک شده گیاه درون ظرف محتوى ۱۰۰۰ میلی‌لیتر آب جوش ریخته شد و درب ظرف برای مدت ۴ ساعت محکم بسته شد. در مرحله بعد محتوای ظرف فیلتر شد و مایع باقی‌مانده به روش بن‌ماری تغلیظ شد. در نهایت ماده‌ی بهدست آمده را با استفاده از فریز درایر به پودر تبدیل کردیم. مراد شیمیایی استیل‌تیوکولین یداید و آنزیم استیلکولین استراز بهدست آمده از اریتروسیت‌های گاوی از شرکت سیگما خریداری شد. اتانول، دی‌متیل سولفوكساید (DMSO) و دیگر محلول‌های آلی نیز از شرکت مرک آلمان تهیه شدند. ده اولی رده سلولی مورد استفاده در این آزمایش مربوط به سلول‌های کارسینومای کبد انسانی و با نام اختصاری HepG2 بود که از انتیتوپاستور تهیه شد. در این مطالعه رده سلولی HepG2 در محیط مناسب دارای FBS دمای ۳۷ درجه به همراه رطوبت و فشار اتمسفر ۵ درصد برای

موجود در اسانس اسطوخدوس است که دارای خواص بیولوژیکی متفاوت از جمله اثر آرامبخشی می‌باشد [۵،۴]. ما در مطالعات قبلی خود نشان دادیم که عصاره آبی اسطوخدوس سبب بهبود یادگیری و حافظه حیوانات آزالزایمری می‌شود [۶]. از جمله علائم بیماری آزالزایمر که در مطالعات مختلف انجام شده بر روی انسان [۷] و مدل‌های حیوانی نشان داده شده است اختلال یادگیری و تشکیل حافظه [۹،۸] و نیز ناتوانی در حرکت و عدم کنترل فرد می‌باشد [۱۰]. Younghee Kim و همکارانش اثر اسانس اسطوخدوس بر افزایش قدرت حرکتی و تعادلی حیوانات در مقایسه با گروه کنترل نشان دادند [۱۱]. دکتر حاج هاشمی و همکارانش اثر ضدالتهابی عصاره‌های آبی - الکلی و پلی‌فولی و نیز اسانس این گیاه را اثبات کردند [۱۲]. همچنین مطالعات نشان می‌دهد که اسطوخدوس سبب پاکسازی پلاک‌های آمبیلوئیدی - که از مهم‌ترین عوامل ایجاد بیماری آزالزایمر می‌باشد - از بافت مغز می‌شود [۱۳]. عوامل مختلفی در بروز آزالزایمر دخالت دارند از جمله عوامل التهابی، استرس‌های اکسیداتیو و کاهش استیلکولین [۱۵،۱۴]. آنالیز محتوای نوروترانسミترها در کورتکس مغز مبتلایان به آزالزایمر نشان داد که محتوای استیلکولین کاهش پیدا کرده است [۱۷،۱۶]. استیلکولین از جمله نوروترانسミترهای موجود در مغز می‌باشد که در انتقال بیام دخالت دارد [۱۸]. کاهش میزان این نوروترانسミتر در نتیجه فعالیت زیاد آنزیم استیلکولین استراز و یا کاهش میزان گیرنده‌های آن می‌تواند در بیماری آزالزایمر نقش داشته باشد [۲۰،۱۹]. در حال حاضر از جمله درمان‌های موثر در جلوگیری از پیشرفت بیماری آزالزایمر داروهای ممانعت‌کننده از فعالیت آنزیم استیلکولین استراز می‌باشد. دونپریل و ریواستیگمین از جمله مهارکننده‌های انتخابی استیلکولین استراز در سیستم اعصاب مرکزی هستند که روی بافت‌های محیطی اثر کمی دارند [۲۱] و در درمان بیماری آزالزایمر و تقویت حافظه اثر دارند [۲۲،۲۳]. داروهای مذکور علاوه بر کارایی آن‌ها در ممانعت از پیشرفت بیماری، به دلیل ماهیت شیمیایی که دارند عوارض جانبی زیادی به دنبال خواهند

نتایج

فعالیت α -هارنندگی آنزیم استیل کولین ا. تراز جهت بررسی میزان اثربخشی عصاره اسطوخدوس بر فعالیت آنزیم In vitro استیل کولین استراز از کیت اختصاصی در محیط استفاده گردید. بر پایه نتایج حاصل مشخص گردید که ترکیبات موجود در عصاره آبی سرشاخه‌های اسطوخدوس در غلظت 300 ppm اثر قابل توجهی روی مهار فعالیت آنزیم متابولیزه‌کننده استیل کولین از خود نشان نمی‌دهد ($P=0.21$, $F_{(3,11)}=0.368$). به علاوه نمودار تغییر جذب عصاره در برابر زمان جهت بررسی میزان اثربخشی عصاره رسم گردید. همان‌طور که در شکل ۱ نشان داده شده است منحنی تغییرات جذبی در حضور و عدم حضور عصاره در طول زمان به موازات هم و با اختلاف ناجیز پیش رفته است. این موضوع بیانگر آن است که عصاره آبی گیاه دارویی اسطوخدوس در غلظت مورد استفاده بر فعالیت آنزیم استیل کولین استراز اثری نداشته است.



شکل ۱. بررسی اثر آنتی استیل کولین استرازی عصاره آبی اسطوخدوس در غلظت 300 ppm بر پایه جذب نوری در طول موج 405 nm . عصاره آبی اسطوخدوس بر مهار فعالیت آنزیم استیل کولین استراز اثر معنی داری نداشته است.

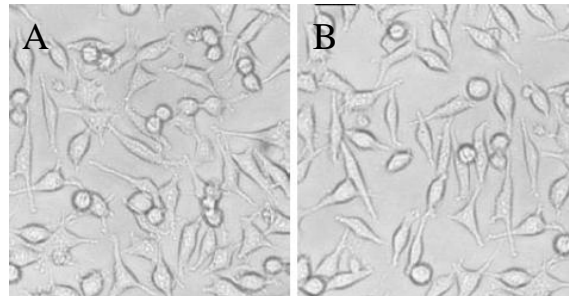
فعالیت سیه‌توکسیستیکی به منظور بررسی اثر سیتو توکسیستیکی عصاره آبی اسطوخدوس بر سلول‌های رده HepG2 کبدی، ارزیابی مورفولوژیکی سلول‌ها مورد بررسی قرار گرفت. در این روش سلول‌ها در محیط کشت مناسب به

رشد قرار داده شد. عصاره آبی اسطوخدوس در غلظت‌های مختلف از $3/125$ تا 100 میکروگرم در میلی‌لیتر برای مدت 24 ساعت روی سلول‌ها اثر داده شد و در نهایت منحنی رشد سلول‌های دریافت‌کننده عصاره در مقایسه با گروه سالم رسم شد.

آنالیز 100 میکروگرم آنتیدگی آنزیم استیل کولین استراز فعالیت مهارکننده آنزیم استیل کولین استراز به روش المان و با استفاده از میکروپلیت‌های 96 خانه سنجیده شد. در این روش آنزیم استیل کولین استراز با هیدرولیز سوبسترات خود که همان استیل کولین می‌باشد سبب تشکیل تیوکولین می‌شود. تیوکولین نیز با ماده شاخص المان واکنش داده و موادی به نام $5\text{-}تیو-2\text{-نیترو بنزووات}$ و $5\text{-نیتروبنزوآت}-5\text{-مرکاپتوتیوکولین}$ تولید می‌شود که در طول موج 405 nm مشاهده می‌باشد. درون خانه‌های میکروپلیت مقدار 25 میکرولیتر استیل کولین یودید، 50 میکرولیتر بافر فسفات با pH برابر 8 و 25 میکرولیتر عصاره حل شده در اتانول (3 میلیگرم در میلی‌لیتر) ریخته شد. سپس جذب چاهک‌ها هر 13 ثانیه و برای مدت 65 ثانیه در 405 nm اندازه‌گیری شد. سپس 25 میکرولیتر از آنزیم استیل کولین استراز به میزان 0.2 میکرولیتر واحد در میلی‌لیتر به خانه‌های میکروپلیت اضافه شد و مجدداً جذب هر خانه هر 13 ثانیه و به مدت 104 ثانیه اندازه‌گیری شد. منحنی جذب در مقابل زمان رسم شد و میزان فعالیت آنزیم استیل کولین استراز با استفاده از شبی خط محاسبه شد. هر گونه افزایش در جذب به سبب هیدرولیز غیر آنزیما تیکی سوبسترا با استفاده از فرمول (میزان واکنش قبل از اضافه کردن آنزیم منهای میزان آن بعد از اضافه کردن آنزیم) تصحیح شد. آنالیز آماری در این مطالعه از آزمون آماری ANOVA یک طرفه به همراه تست تکمیلی LSD جهت آنالیز داده‌های به دست آمده استفاده شد و مقدار $P\text{-value}=0.05$ معنی دار در نظر گرفته شد.

معطوف شده است. به همین دلیل نقش داروهای مهارکننده آنزیم استیل کولین استراز در ممانعت از پیشرفت این بیماری و یافتن داروهای جدید و موثر در مهار این آنزیم از اهمیت زیادی برخوردار است [۲۰، ۲۵]. از جمله گیاهان دارویی که اثرات موثر بیولوژیکی آن به اثبات رسیده است اسطوخدوس می‌باشد. از آن‌جا که کبد یکی از اندام‌های مهم و جایگاه اصلی متابولیسم داروهای شیمیابی در بدن می‌باشد در بیش تر مطالعات برای سنجش فعالیت توکسیسیتی عوامل مختلف از رده سلولی HepG2 که مربوط به کارسینومای کبد انسانی می‌باشد استفاده شده است. مطالعات مختلفی به منظور بررسی اثر سیتو توکسیسیتی عوامل مختلف روی رده سلول HepG2 انجام شده است [۲۶، ۲۷]. دانشمندان تایوانی با اثر دادن عصاره برگ زیتون اثر مهارکننده روی رشد سلول‌ها داشته بروگ درخت زیتون اثر مهارکننده روی رشد سلول‌ها داشته است [۲۸]. در این مطالعه نیز ابتدا اثر سمیتی عصاره بر رده سلولی کبدی HepG2 مورد بررسی قرار گرفت. ما یافتیم که عصاره آبی این گیاه داروئی اثر سمیتی روی سلول‌های رده HepG2 نداشته است و تغییر مورفولوژیکی در سلول‌ها دیده نمی‌شود. این یافته می‌تواند تضمین کند که حداقل در دوزهای مورد استفاده در این تحقیق مشکلی در استفاده از عصاره اسطوخدوس به عنوان گیاه داروئی وجود ندارد. با توجه به یافته‌های قبلی مبنی بر اثر بهبوددهنده اسطوخدوس در یادگیری و حافظه و نیز اثر بر بیان پرتوئین‌ها، برای یافتن مکانیسم اثر احتمالی عصاره روی مهار آنزیم استیل کولین استراز مورد بررسی قرار گرفت. مطالعات مختلفی برای بررسی عوامل مختلف بر مهار این آنزیم از طریق انجام تست DPPH انجام شده است. Lehrner و همکارانش در سال ۲۰۰۵ نشان دادند که انسان پرتقال و اسطوخدوس به عنوان یک مهارکننده قوی آنزیم استیل کولین استراز عمل می‌کند [۲۹]. هم‌چنین Adserson و همکارانش اثر مهارکننده انسان اسطوخدوس در غلاظت‌های مختلف روی آنزیم استیل کولین استراز را از طریق انجام تست‌های مختلف به اثبات رساندند [۳۰]. در مطالعه دیگری روی گیاهان معطر

همراه رطوبت و CO₂ لازم کشت داده شدند و غلاظت‌های مختلف عصاره اسطوخدوس از ۳/۱۲۵ تا ۱۰۰ میکروگرم در میلی‌لیتر برای مدت ۲۴ ساعت به چاهک‌های حاوی سلول اضافه شد. در نهایت سلول‌های تیمار شده با عصاره گیاه به صورت چشمی و با استفاده از میکروسکوپ با سلول‌های تیمار نشده مقایسه شدند. نتیجه این بررسی نشان می‌دهد که غلاظت‌های مختلف عصاره آبی اسطوخدوس تغییر محسوسی را در شکل ظاهری سلول‌های تیمار شده با عصاره در مقایسه با گروه شاهد ایجاد نکرده‌اند. هم‌چنین بررسی مورفولوژیکی آن‌ها نشان می‌دهد که سلول‌های تیمار شده مانند سلول‌های گروه کنترل به طور کامل و طبیعی به بستر فلاسک چسبیده‌اند. هم‌چنین این سلول‌ها شکل طبیعی خود را حفظ کرده و گرانولاسیون سلولی نیز در آن‌ها مشاهده نشد (شکل ۲). نتایج به دست آمده نشان می‌دهد که عصاره آبی اسطوخدوس هیچ‌گونه فعالیت سیتو توکسیسیتی روی رده سلولی HepG2 کبدی ندارد.



شکل ۲. A سلول‌های رده سلولی HepG2 گروه شاهد و B سلول‌های رده سلولی HepG2 تیمار شده با عصاره آبی اسطوخدوس. سلول‌های تیمار شده با عصاره در مقایسه با گروه شاهد از نظر مورفولوژیکی هیچ تغییری نکرده‌اند و عصاره اثر سیتو توکسیکی نداشته است.

بحث و نتیجه‌گیری

با افزایش سن بروز بیماری‌های نورودزنتاتیو به‌طور چشمگیری افزایش می‌یابد. یکی از پدیده‌های شایع در سنین کهنسالی دماسن است که در برخی افراد مسن به صورت بیماری آلزایمر بروز می‌یابد [۲۴]. با توجه به نقش مدارهای عصبی کولینرژیک در پدیده‌های شناختی توجه محققین روی عمل کرد استیل کولین و عوامل کاهنده و افزاینده سیناپسی آن

dementia: a cross-over randomized trial. *Int J Geriatr Psychiatry* 2007; 22: 405-10.

[2] Soheili M, Salami M, Haghiri A, Zali H, Rezaei Tavirani M. Aqueous Extract of Lavandula Angustifolia Alter Protein Expression in Alzheimer Rats. *J Rep Pharm Sci* 2014; 3: 1-9.

[3] Soheili M, Rezaei Tavirany M, Salami M. Lavandula angustifolia extract improves deteriorated synaptic plasticity in an animal model of Alzheimer's disease. *Iranian Journal of Basic Medical Sciences* 2015; 18: 1147-52.

[4] Adam JN SA, Kokkini S, Lanaras T, Arsenakis M. Antifungal activities of *Origarnum vulgare* subsp. *Hirtum*, *Mentah spicata*, *Lavandula angustifolia* and *Salvia fruticose* essential oils against human pathogenic fungi. *J Agric Food Chem* 1998; 46: 1739-45.

[5] Dorman HJP DS, Noble RC. Evaluation in vitro of plant essential oils as natural antioxidants. *J Essent Oil Res* 1995; 7: 645- 51.

[6] Kashani MS, Tavirani MR, Talaei SA, Salami M. Aqueous extract of lavender (*Lavandula angustifolia*) improves the spatial performance of a rat model of Alzheimer's disease. *Neurosci Bull* 2011; 27: 99-106.

[7] Akbari E, Asemi Z, Daneshvar Kakhaki R, Bahmani F, Kouchaki E, Tamjadi OR, Hamidi GA, Salami M. Effect of Probiotic Supplementation on Cognitive Function and Metabolic Status in Alzheimer's Disease: A Randomized, Double-Blind and Controlled Trial. *Frontiers in aging neuroscience* 2016; 8: 256.

[8] Horner AJ, Gadian DG, Fuentemilla L, Jentschke S, Vargha-Khadem F, Duzel E. A Rapid, Hippocampus-Dependent, Item-Memory Signal that Initiates Context Memory in Humans. *Curr Biol* 2012; 22: 2369-2374.

[9] Taghizadeh M, Talaei SA, Djazayeri A, Salami M. Vitamin D supplementation restores suppressed synaptic plasticity in Alzheimer's disease. *Nutritional Neuroscience* 2014; 17: 172-177.

[10] Friedland RF, T. Smyth, K. Koss, E. Lerner, A. Chen, C. et al. Patients with Alzheimer's disease have reduced activities in midlife compared with healthy control-group members. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America* 2004; 98: 3440-5.

[11] Younghée Kim MK, Hyunji Kim, Kisok Kim. Effect of lavender oil on motor function and dopamine receptor expression in the olfactory bulb of mice. *J Ethnopharmacol* 2009; 125: 31-35.

[12] sharif VHAGB. Anti-inflammatory and analgesic properties of the leaf extracts and essential oil of *Lavandula angustifolia* Mill. *J Ethnopharmacol* 2003; 89: 67-71.

[13] Soheili M, Tavirani MR, Salami M. Clearance of Amyloid Beta Plaques from Brain of Alzheimeric Rats by *Lavandula angustifolia*. *Neurosci Medicine* 2012; 3: 362-367.

[14] Mathew A, Yoshida Y, Maekawa T, Sakthi Kumar D. Alzheimer's disease: Cholesterol a menace? *Brain Res Bull* 2011; 86: 1-12.

[15] Selkoe DJ. Alzheimer's Disease: Genes, Proteins, and Therapy. *Physiol Rev* 2001; 81: 741-766.

[16] Wu MN, He YX, Guo F, Qi JS. Alpha4beta2 nicotinic acetylcholine receptors are required for the amyloid beta protein-induced suppression of long-term potentiation in rat hippocampal CA1 region in vivo. *Brain Res Bull* 2008; 77: 84-90.

[17] Kar S, Issa AM, Seto D, Auld DS, Collier B, Quirion R. Amyloid beta-peptide inhibits high-affinity choline uptake and acetylcholine release in rat hippocampal slices. *J Neurochem* 1998; 70: 2179-2187.

منطقه مدیرانه مشخص شد که برخی گونه‌ها دارای اثر مهارکنندگی روی آنزیم و در نتیجه افزایش میزان استیل کولین می‌باشد [۳۱]. نتایج حاصل از تست المان در این مطالعه بیانگر آن است که عصاره آبی اسطوخدوس اثر مهارکنندگی معنی‌داری بر آنزیم استیل کولین استراز نداشته است. به نظر می‌آید تفاوت در اثربخشی اسطوخدوس روی عملکرد سیستم کولینرژیک حداقل بخشی بدليل نحوه عصاره‌گیری باشد زیرا مطالعاتی که این گیاه را موثر دانسته‌اند از عصاره‌های کلروفرمی، اتیل استاتی و متانولی آن استفاده کرده‌اند که در مورد برخی دیگر از گیاهان موثر بر عملکرد سیستم کولینرژیک نیز صدق می‌کند [۳۲، ۳۳]. این که چه ترکیباتی در انسان وجود دارد که در عصاره آبی نیست نیاز به انجام آزمایشات کروماتوگرافی و مقایسه ترکیبات آن‌ها دارد. به نظر می‌آید که نوع عصاره مورد استفاده در تحقیقات مختلف به طور قابل توجهی اثربخشی آن را تحت تاثیر قرار می‌دهد و تفاوت در اثرات آنتی کولین استرازی عصاره این داروی گیاهی نتیجه همین اختلاف در عصاره‌گیری است. با توجه به اثرات گزارش شده تقویت‌کنندگی حافظه توسط اسطوخدوس به نظر می‌رسد که مکانیسم عملکردی عصاره آبی آن متفاوت با سایر عصاره‌ها و از مسیری غیر از مسیر سیستم کولینرژیک باشد.

تشکر و قدردانی

این مقاله منتج از طرح تحقیقاتی مصوب شورای پژوهشی کمیته پژوهشی دانشجویان دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی به شماره ثبت ۹۴/۱۲/۱۷ ۱۳۹۴/۴۴۲۳۴/ص مورخ ۹۴/۱۲/۱۷ بوده است. همچنین نویسنده‌گان مقاله از خانم مهندس عبایی به خاطر همکاری‌های ایشان در انجام این پژوهه تحقیقاتی کمال تشکر و قدردانی به عمل می‌آورند.

منابع

[1] Lin PW, Chan WC, Ng BF, Lam LC. Efficacy of aromatherapy (*Lavandula angustifolia*) as an intervention for agitated behaviours in Chinese older persons with

- cuneatum in human HepG2 and WRL68 cells line. *Asian Pacific journal of tropical medicine* 2013; 6: 811-816.
- [27] Abu Bakar MF, Ahmad NE, Suleiman M, Rahmat A, Isha A. *Garcinia dulcis* Fruit Extract Induced Cytotoxicity and Apoptosis in HepG2 Liver Cancer Cell Line. *Biomed res int* 2015; 2015: 1-10.
- [28] Cheng JS, Chou CT, Liu YY, Sun WC, Shieh P, Kuo DH, Kuo CC, Jan CR, Liang WZ. The effect of oleuropein from olive leaf (*Olea europaea*) extract on Ca(2+) homeostasis, cytotoxicity, cell cycle distribution and ROS signaling in HepG2 human hepatoma cells. *Food Chem Toxicol* 2016; 91: 151-166.
- [29] Lehrner J, Marwinski G, Lehr S, Johren P, Deecke L. Ambient odors of orange and lavender reduce anxiety and improve mood in a dental office. *Physiol Behav* 2005; 86: 92-95.
- [30] Adsersen A, Gauguin B, Gudiksen L, Jager AK. Screening of plants used in Danish folk medicine to treat memory dysfunction for acetylcholinesterase inhibitory activity. *J Ethnopharmacol* 2006; 104: 418-422.
- [31] Parejo I, Viladomat F, Bastida J, Rosas-Romero A, Flerlage N, Burillo J, Codina C. Comparison between the radical scavenging activity and antioxidant activity of six distilled and nondistilled mediterranean herbs and aromatic plants. *J Agric Food Chem* 2002; 50: 6882-6890.
- [32] Carpinella MC, Andrione DG, Ruiz G, Palacios SM. Screening for acetylcholinesterase inhibitory activity in plant extracts from Argentina. *Phytother Res* 2010; 24: 259-263.
- [33] Asaduzzaman M, Uddin MJ, Kader MA, Alam AH, Rahman AA, Rashid M, Kato K, Tanaka T, Takeda M, Sadik G. In vitro acetylcholinesterase inhibitory activity and the antioxidant properties of *Aegle marmelos* leaf extract: implications for the treatment of Alzheimer's disease. *Psychogeriatrics* 2014; 14: 1-10.
- [18] Zali H, Seyyedi SS, Rashidy Pour A, Rezaei Tavirani M. Epidemiology and etiology of Alzheimer's disease. *koomesh* 2015; 16: 119-127.
- [19] He YX, Wu MN, Zhang H, Qi JS. Amyloid beta-protein suppressed nicotinic acetylcholine receptor-mediated currents in acutely isolated rat hippocampal CA1 pyramidal neurons. *Synapse* 2013; 67: 11-20.
- [20] Maatuk N, Samson AO. Modeling the binding mechanism of Alzheimer's Abeta(1-42) to nicotinic acetylcholine receptors based on similarity with snake alpha-neurotoxins. *Neurotoxicology* 2012; 50: 2243-2248.
- [21] Doost mohammad pour J, Hosseini mardi N, Janahmadi M, Ebrahimi S, Fathollahi Y, Motamed F. Induction of a rat model of Alzheimer's disease by amyloid- β did not change short term synaptic plasticity in CA1 area of hippocampus. *koomesh* 2014; 16: 76-81.
- [22] Winblad B, Engedal K, Soininen H, Verhey F, Waldemar G, Wimo A, Wetterholm AL, Zhang R, Haglund A, Subbiah P. A 1-year, randomized, placebo-controlled study of donepezil in patients with mild to moderate AD. *Neurology* 2001; 57: 489-495.
- [23] Magdesian MH, Nery AA, Martins AH, Juliano MA, Juliano L, Ulrich H, Ferreira ST. Peptide blockers of the inhibition of neuronal nicotinic acetylcholine receptors by amyloid beta. *J Biol Chem* 2005; 280: 31085-31090.
- [24] Forestier A, Douki T, Sauvaigo S, Rosa VD, Demeilliers C, Rachidi W. Alzheimer's disease-associated neurotoxic Peptide amyloid-beta impairs base excision repair in human neuroblastoma cells. *Int J Mol Sci* 2012; 13: 14766-14787.
- [25] Ni R, Marutle A, Nordberg A. Modulation of alpha7 Nicotinic Acetylcholine Receptor and Fibrillar Amyloid-beta Interactions in Alzheimer's Disease Brain. *J Alzheimers Dis* 2012; 33: 841-851.
- [26] Wesam RK, Ghanya AN, Mizaton HH, Ilham M, Aishah A. Assessment of genotoxicity and cytotoxicity of standardized aqueous extract from leaves of *Erythroxylum*

Anti-acetylcholine esterase activity of aqueous extract of *lavandula angustifolia* and its toxicity effect on HepG2 cell line

Masoud Soheili (Ph.D)¹, Mostafa Rezaei Tavirani (Ph.D)², Mahmoud Salami (Ph.D)^{3*}

1- Student Research Committee, Faculty of Paramedical Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

2- Proteomics Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

3- Physiology Research Center, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, Iran

(Received: 2 Nov 2015; Accepted: 6 Feb 2017)

Introduction: *Lavandula angustifolia* (lavender) is an aromatic evergreen of laminaceae family with some medicinal characteristics. The effect of lavender aqueous extract on improving learning and memory in Alzheimeric model of animals has been proved. Reduced acetylcholine due to increased activity of acetylcholine esterase is one of the main symptoms of Alzheimer's disease. This research was accomplished in order to evaluate the anti-acetylcholine esterase activity of the aqueous extract of lavender. Meanwhile, the toxic effect of the herbal medicine on hepatic HepG2 cell line was considered.

Materials and Methods: The dried flowers of lavender were mixed with boiled water and then evaporated. In this experimental study the acetylcholine esterase inhibitory activity of lavender was assessed using Ellman's colorimetric method in 96 well microplates at 405 nm. Also the toxicity effect of lavender was evaluated on HepG2 cell line.

Results: Comparing the results taken from the treated and untreated solutions showed that the aqueous extract of lavender did not affect efficiently the acetylcholine esterase inhibitory activity. Also the microscopic evaluation of the HepG2 cells indicated no granulation of the treated cells compared with the untreated cells; confirming that the aqueous extract of lavender has no toxic effect on the HepG2 cell line.

Conclusion: The aqueous extract of lavender is not affected impressively the acetylcholine esterase activity and also is not toxic to the hepatic cells.

Keywords: Alzheimer's Disease, *Lavandula angustifolia*, Cytotoxicity, Acetylcholine Esterase

* Corresponding author. Tel: +98 9133612920

salami-m@kaums.ac.ir