

بررسی اثر مهار کنندگی عصاره افانولی گیاه سعد کوفی (Cyperusrotandus) بر روی آفزیم استیل کولین استراز

غلامعلی قادری^۱، رضا حاج حسینی^۲، هرمیم عیاسی^۳، آرزو محراجیان^۴

۱. دانشیار، گروه بیوشیمی، دانشکده پزشکی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران (محل مسوول)، تلفن ثابت: ۰۲۱-۸۸۹۶۳۸۴۹؛ naderi@shahed.ac.ir
۲. استادیار، گروه بیوشیمی، دانشگاه پیام نور، تهران، ایران.
۳. کارشناس ارشد، گروه بیوشیمی، دانشکده پزشکی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران.
۴. دکتری علوم پزشکی، گروه بیوشیمی، دانشکده پزشکی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران.

چکیده

مقدمه: زوال عقل (Dementia) کاهش پیش‌روندۀ در توانایی‌های درکی و شناختی است، که ممکن است به علت بیماری یا صدمه به مغز ایجاد شود. دمانس انواع مختلفی دارد که شایع‌ترین آن بیماری آلزایمر است. استیل کولین (acetylcholine) یکی از واسطه‌های شیمیایی مغز است که در ثبت، تکمیل‌کاری و یادآوری اطلاعات در مغز نفتش کلیدی دارد. سلول‌های عصبی ترشح کننده‌ی این ماده در زمرة ی تختین سلول‌هایی هستند که از تغییرات آسیب شناختی بیماری آلزایمر متأثر شده و ازین می‌روند. استرازی دارودرمانی آلزایمر طبق آنچه در عمل بروز آن وجود دارد بر اساس افزایش تاثیر استیل کولین (از طریق افزایش مقدار استیل کولین با افزایش حسایت گیرنده‌های آن و یا افزایش پیش‌سازه‌های استیل کولین)، افزایش نوروترانسیسترهای عصبی خواهد بود. مهار کننده‌های کولین استراز داروهای اصلی درمان آلزایمر هستند. به نظر میرسد جلوگیری از تجزیه استیل کولین از طریق مهار آنزیم کولین استراز، میتواند در ثبت حافظه و قدرت تفکر اهیت زیادی داشته باشد. با توجه به نیاز به داروهایی با عوارض کمتر برای درمان بیماری آلزایمر، این مطالعه با هدف بررسی اثر مهار کنندگی عصاره گیاه سعد کوفی بر روی آنزیم استیل کولین استراز انجام گردید.

روش بررسی: فعالیت آنزیم استیل کولین استراز (AChE) براساس روش المن و همکاران با مقیاس $\frac{\text{nmol}}{\text{min/mg}}$ اندازه‌گیری شد و سپس با استفاده از نمودار لیندربرگ میزان K_m ، V_{max} و اکنش‌ها محاسبه شد. در تمام مراحل غلطت آنزیم ثابت بود و فعالیت آن در شش غلطت استیل نیتروکولین ($5, 10, 15, 20, 25$ و 30 میلی مolar) در دمای اتفاق ($27-25$ درجه سانتیگراد) بر اساس میزان حذب نوری در طول موج 412 nm اندازه‌گیری شد؛ آزمایشات در حضور غلطت‌های مختلف فیروستگین (۰/۱، ۰/۰/۷۵، ۰/۰/۵ و ۰/۱/۵) و همچنین در حضور غلطت‌های مختلف سعد کوفی ($0/0/1, 0/0/2, 0/0/3, 0/0/4, 0/0/5, 0/0/6, 0/0/7$) (mg/ml) براساس معادله دیکسون (Dixon plot) با اثر غلطت‌های مختلف مهار کننده‌ها و محاسبه درصد فعالیت، میزان IC_{50} مهار کننده‌ها بدست آمد. یافته‌ها: K_m سعد کوفی تقریباً 40 برابر بیشتر از K_m فیروستگین بود. میزان IC_{50} برای فیروستگین $2/21 \mu\text{g}/\text{ml}$ و برای سعد کوفی $139 \mu\text{g}/\text{ml}$ بود.

نتیجه گیری: بر اساس مکانیسم مهار کنندگی آنزیمی هر چه میزان K_m و نیز IC_{50} کمتر باشد فدرت مهار کنندگی بیشتر است، لذا با ترجمه به نتایج بدست امده فیروستگین نسبت به سعد کوفی مهار کننده فری تری می‌باشد. البته با خالص‌سازی ماده موثره این گیاه ممکن است تاثیر و مهار کنندگی آن بیشتر گردد علاوه بر این سعد کوفی عوارض جانبی داروی شیمیایی فیروستگین اعم از سرگیجه، نهان و غیره را ندارد.

واژه‌های کلیدی: استیل کولین استراز، سعد کوفی، فیروستگین، آلزایمر.

وصول مقاله: ۹۴/۱۲/۱۲؛ اصلاحیه نهایی: ۹۴/۶/۱۶؛ پذیرش: ۹۴/۷/۱۹

دستگاه گوارش، غشاءای مخاطی و زیر جلد جذب شده و از سد خونی مغزی عبور می‌کند و نیز دارای عوارض نامطلوبی مانند انقباض عضلانی، ضعف، تهوع، استفراغ، انقباض نایزه‌ها و تحريك سیستم اعصاب مرکزی است که با توجه به این عوارض آزار دهنده نیاز به داروهایی با عوارض کمتر می‌باشد (8).

سعده، گیاهی است از خانواده جگنها (Cyperaceae) که مجاور از یکصد گونه دارد که بعضی از گونه‌های آن مصرف دارویی دارند (9). سعد کوفی به طور کلی افزایش دهنده هوش و حافظه، مدر، التیام‌دهنده زخم، تب بر و ضد-آفت می‌باشد و نیز در موارد تپش قلب، یرقان و انگل‌های روده‌ای استفاده درمانی دارد (10). با توجه به خواص درمانی ذکر شده برای این گیاه در کتب طب سنتی و نیاز به داروهایی با عوارض کمتر برای درمان بیماری‌هایی همچون آزاریمر، این مطالعه با هدف بررسی اثر مهار کننده‌گی عصاره گیاه سعد کوفی بر روی آنزیم استیل کولین استراز انجام گردید.

روش بروزرسی

نوع مطالعه توصیفی - آزمایشگاهی بود. مراحل اجرا و مواد مورد نیاز:

الف مواد: (1) آنزیم استیل کولین استراز با فعالیت ویژه ۵۲/۶۳ IU (2) سوستراز استیل تیوکولین با غلظت‌های ۷/۴ میلی مولار (3) بافر فسفات ۷۰ میلی مولار با pH=۴، (4) بافر تریس ۲۵ میلی مولار با pH=۷/۴، (5) ماده رنگی ۵ دی‌تیوبیس ۲-پیتروبیوتیک اسید ۱۰ میلی مولار (6) فیزوستگمین و سعد کوفی با غلظت‌های مختلف بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر.

ب - اندازه گیری فعالیت آنزیم استیل کولین استراز: فعالیت آنزیم AChE بر اساس روش المن و همکاران با مقیاس $\frac{\text{nmoL}}{\text{min/mg}}$ اندازه گیری شد (11). برای این منظور جهت بررسی میزان جذب نور از دستگاه اسپکتروفوتومتر

مقدمه

زوال عقل (Dementia) عبارت است از کاهش پیشرونده در توانایی‌های درکی و شناختی که ممکن است به علت بیماری یا صدمه به مغز ایجاد شود. علایم اولیه زوال عقل شامل تغییر در شخصیت، رفتار، تأثیر بر حافظه کوتاه‌مدت، قدرت فهم و تکلمی باشد. دمانس انواع مختلفی دارد که شایع‌ترین آن بیماری آزاریمر است (1). در این بیماری کاهش حافظه، رفتار غیر معمول، کاهش توانایی تفسیر و تغییر شخصیت دیده می‌شود (2). علل بیماری می‌تواند: (1) ازتیک (2 سن) وجود آلومینیوم در محیط یا غذا باشد (3) روش‌های درمانی مشخص و قطعی برای این بیماری وجود ندارد لیکن با روش‌های مختلف می‌توان این بیماری را کنترل نمود و عوارض آن را کاهش داد. در این راستا می‌توان استفاده از آنتی‌اکسیدان‌ها و مهارکننده‌های استیل-کولین استراز و داروهای ضدالتهاب غیراستروئیدی رانام برداشت (4).

استیل کولین نقش بسیار مهمی را به عنوان یک ماده هدایت-کننده جریان عصبی در اعصاب کنترل کننده عضلات محاطه، صاف، عضله قلبی و عدد بازی می‌کند. استیل کولین استراسیداستیک و کولین می‌باشد (5). استرازها در اصل گروهی از هیدرولازها می‌باشند. هیدرولازها سبب تسهیل عمل هیدرولیز اتصالات گوناگون می‌شوند (6). استیل-کولین استراز از نظر فیزیولوژی و مکانیسم عملکرد دارای اهمیت زیادی می‌باشد و می‌تواند به عنوان شاخص برای مطالعه فرآیند سیناپتوژن و میان‌کنش عصبی عضلانی مورد بررسی قرار گیرد. استیل کولین استراز باعث تجزیه استیل-کولین در مواضع سیناپسی می‌گردد (7).

استفاده از مهارکننده‌های آنزیم کولین استراز به عنوان دارو در مواردی رخ می‌دهد که بدن با کاهش فعالیت کولینزیک مواجه باشد و پرشک بخواهد با مهار آنزیم هیدرولیز کننده AChE میزان استیل کولین را در بدن افزایش دهد. از این دست داروها می‌توان فیزوستگمین رانام برداشت که یک مونومتیل کاربامات است. این دارو به آسانی از

همچنین با استفاده از فرمول زیر در صد مهار کنندگی و در صد فعالیت آنزیم را در هر واکنش محاسبه گردید:

$$\frac{\text{سرعت در حضور مهار کننده} - \text{سرعت در غیاب مهار کننده}}{\text{سرعت در غیاب مهار کننده}} = \text{درصد مهار کنندگی}$$

$\text{درصد مهار کنندگی} \cdot \text{ACT\%} = 100$

در مطالعات سیستیکی انجام شده با استفاده از نمودار لینوربرگ میزان K_m و V_{max} واکنش‌ها محاسبه شد. همچنین براساس معادله دیکسون (Dixon plot) با اثر علطف‌های مختلف مهار کننده‌ها و محاسبه در صد فعالیت، میزان IC_{50} مهار کننده‌ها بدست آمد.

روش تهیه عصاره اتانولی سعد کوفی ریشه گیاه به صورت ریزوم و مغز است که تنها ریزوم مورد استفاده قرار گرفت. ابتدا ریزوم جدا و آسیاب شد و سپس 100 گرم از پودر حاصل در یک بشریک لیتری، توزین شد و مقدار 400 میلی لیتر اتانول 90 درصد به آن اضافه گردید. پس از مخلوط کردن محتویات داخل بشر با همزن، بشر به صورت درسته در مکانی خشک و خنک به دور از نور آفتاب به مدت 72 ساعت نگهداری شد. در این مدت محتویات بشر به صورت روزانه مخلوط می‌گردید. در پایان محتویات بشر از کاغذ صافی (واتمن) عبور داده شد تا محلول صاف و یک دستی به دست آید. مایع حاصل در پلیت‌های شیشه‌ای که از قبل تهیه شده بود به صورت لایه ای ریخته و روی آن با پارچه توری پوشانیده شد که در نهایت منجر به تولید الكل بخار و عصاره گیاه گردید. به منظور پیدا کردن بهترین علطف جهت مهار آنزیم استیل کولین اسٹراز، سه علطفت $1\text{mg}/10\text{ml}$ ، $1\text{mg}/100\text{ml}$ و $1\text{mg}/\text{ml}$ از عصاره سعد کوفی تهیه شد و تأثیر مهار کنندگی هر کدام از این علطفت‌ها مورد بررسی قرار گرفت و مشخص شد که بهترین اثر مرمוט به علطفت $1\text{mg}/\text{ml}$ با اثر حدود ۸۵٪ اثر مهار کنندگی بود. بنابراین این علطفت به عنوان استوک جهت تهیه علطف‌های مختلف از عصاره گیاه استفاده شد.

UV.Vis (PG Instrument) استفاده شد، بنابراین محلول‌هایی به حجم ۳/۱ میلی لیتر شامل ۱۰۰ میکرولیتر ماده رنگی ۵و۵ دی‌تیوبیس ۲تیتروبیوتیک اسید ۱۰ میلی مولار (DTNB)، ۴۰ میکرولیتر استیل تیوکولین ییددار به عنوان سوسترا با علطفت‌های مختلف، ۲۰۰ میکرولیتر آنزیم استیل کولین اسٹراز با علطفت ۱ میلی گرم در مولار، ۶۰ میکرولیتر از مهار کنندگی فیزوستگمین یا سعد کوفی و مانندی حجم لازم محلول بافر تریپس در کووت‌های مختلف تهیه شد. محلول‌ها در فر به مدت ۱۰ دقیقه تحت دمای ۳۷-۳۵ سانتیگراد فرار داده شدند و سپس توسط دستگاه اسپکتروفوتومتر در طول موج ۴۱۲ نانومتر برای مدت ۲۰ دقیقه، هر دقیقه یکبار جذب نوری (دانسیته نوری) محلول‌ها اندازه گیری شد. فعالیت آنزیم براساس نانومول بر دقیقه بر میلی گرم پرتویین نشان داده شد.

بررسی سیستیکی

در تمام مراحل علطف آنزیم ثابت بود و فعالیت آن در شش علطفت استیل تیوکولین (۵، ۱۰، ۱۵، ۲۰، ۲۵ و ۳۰ میلی مولار) در دمای اتاق (۲۷-۲۵ درجه سانتیگراد) براساس میزان جذب نوری در طول موج ۴۱۲ nm آزمایشات در حضور علطف‌های مختلف فیزوستیگمین (mg/100ml) و (mg/1/5، ۱، ۰/۷۵، ۰/۵) و (۰/۱) همچنین در حضور علطف‌های مختلف سعد کوفی (۰/۱، ۰/۰۷، ۰/۰۴، ۰/۰۳، ۰/۰۲) (mg/ml) (mg/ml) انجام گردید. در تمام مراحل شرایط یکسان بوده و این دو ماده به عنوان مهار کننده آنزیمی مورد استفاده قرار گرفتند. در هر یک از آزمایشات پس از محاسبه میانگین جذب (ΔA) برای هر نمونه از رابطه زیر برای محاسبه سرعت آنزیم استفاده شد:

$$\text{Rate} = \frac{\Delta A \cdot V}{1.36 \times 10^{-2}} \times \frac{1}{C \cdot Y}$$

ΔA: اختلاف جذب؛ V: حجم کووت برابر با ۳/۱ml؛ C: حجم آنزیم برابر با ۰/۰۲ml؛ Y: علطفت آنزیم برابر با ۱mg/ml

ظاهری واکنش برابر با 10mM بددست آمد (**نمودار 3**) که نشان دهنده این موضوع است که عصاره گیاه سعد کوفی تاثیر مثبت خود را بر روی آلزایمر مانند فیروستگمین از طریق مهار فعالیت آنزیم استیل کولین استراز نهاده است. اما برخلاف فیروستگمین به صورت نارقابتی موجب مهار آنزیم می شود (**جدول 1**). همچنین K_i واکنش طبق فرمول Km ظاهری مهار کننده رقابتی و نمودار لینوربرگ در غلظت 10\mu g/ml فیروستگمین برابر با 5\mu g/ml محاسبه شد و در غلظت 400\mu g/ml سعد کوفی با استفاده از فرمول Km ظاهری مهار کننده نارقابتی و به کمک نمودار لینوربرگ، K_i واکنش برابر با 200\mu g/ml تعیین شد. در واقع K_i سعد کوفی تقریباً 40 برابر بیشتر از K_i فیروستگمین بود، که بر اساس مکانیسم مهار کننده آنزیمی هر چه K_i میزان کمتر باشد قدرت مهار کننده گی بیشتر است. بنابراین فیروستگمین قدرت مهار کننده گی IC_{50} در نمودار 4 برابر فیروستگمین $2/21\text{\mu g/ml}$ و در نمودار 5 برای سعد کوفی 139\mu g/ml می باشد، که این خود تیز نشان دهنده قوی بودن اثر مهار کننده گی فیروستگمین نسبت به سعد کوفی بر روی آنزیم استیل کولین استراز می باشد.

روش آماری

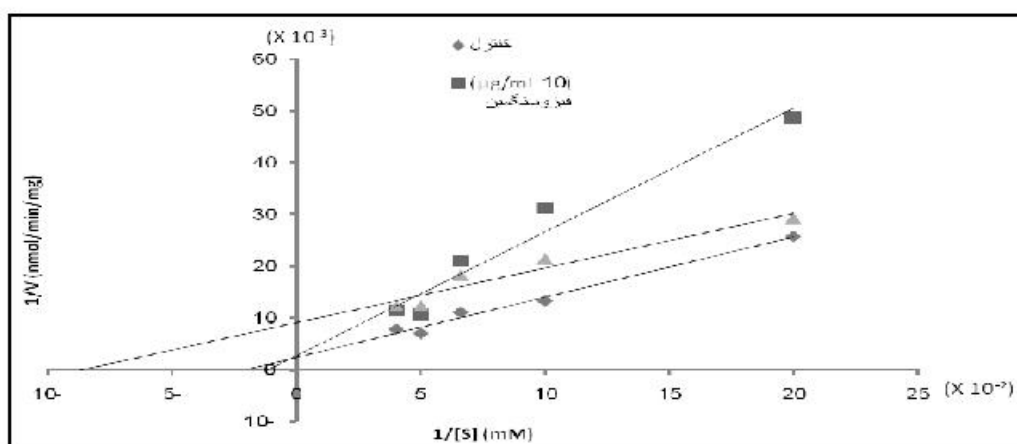
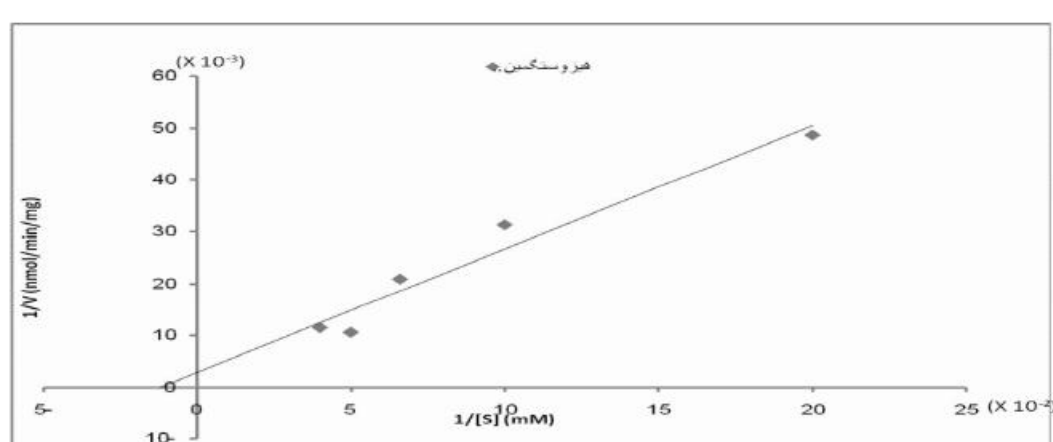
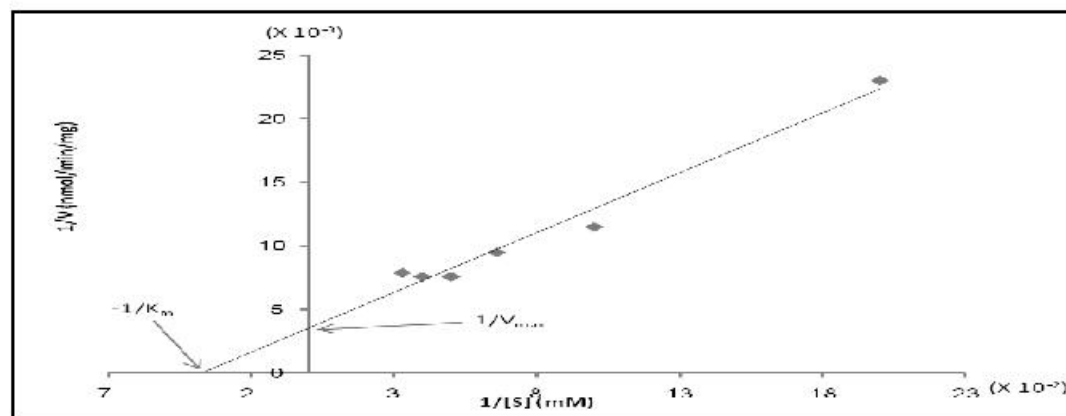
داده ها وارد محیط نرم افزار spss شده و با استفاده از شاخص های آمار توصیفی تعییی لازم انجام گردید و نتایج بصورت جدول و نمودار ارائه شد.

نتایج

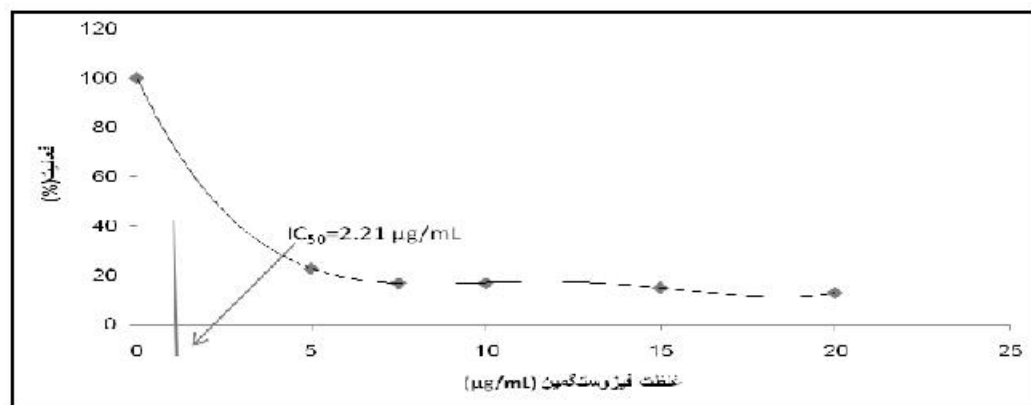
در حالت کنترل از غلظت های 5، 10، 15، 20، 25 و 30 میلی مولار استیل کولین بیدار (سوسترا) و غلظت آنزیم استیل کولین استراز استفاده شد که در نتیجه واکنش برابر با V_{max} 30mM و واکنش برابر با $\frac{\text{nmol}}{\text{min/mg}}$ 286 بددست آمد (**نمودار 1**). هنگامی که از غلظت 10\mu g/ml فیروستگمین در حضور غلظت های 5، 10، 15، 20، 25، 30 میلی مولار سوسترا و غلظت آنزیم 1mg/ml استیل کولین استراز استفاده شد، مشابه حالت کنترل V_{max} واکنش برابر با $\frac{\text{nmol}}{\text{min/mg}}$ 286 بود ولی Km ظاهری واکنش برابر با 90mM گردید (**نمودار 2**) (مهار کننده رقابتی). وقتی در همین شرایط از غلظت 400\mu g/ml سعد کوفی در حضور غلظت های 5، 10، 15، 20، 25، 30 میلی مولار سوسترا و غلظت آنزیم استیل کولین استراز استفاده شد V_{max} واکنش برابر با $\frac{\text{nmol}}{\text{min/mg}}$ 106 گردید ولی

جدول 1: مقایسه ثابتی های سینیکی آنزیم استیل کولین استراز در حضور مهار کننده های فیروستگمین و سعد کوفی

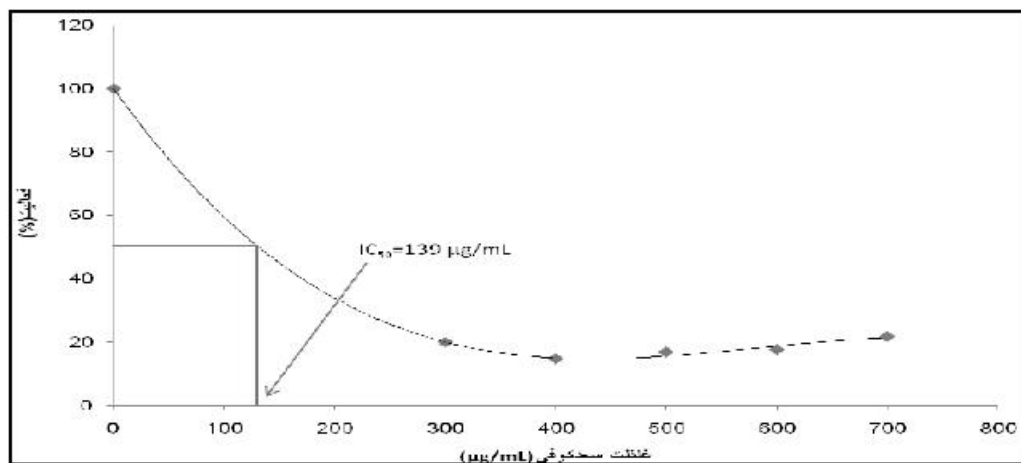
Km (mM)	V_{max} ($\frac{\text{nmol}}{\text{min/mg}}$)	K_i ($\mu\text{g/ml}$)	IC_{50} ($\mu\text{g/ml}$)	نوع مهار کننده	غلظت مهار کننده Ug/ml	نام توکسیپ
30	286	0	0	-	0	آنژیم نرمال
90	286	5	3/21	رقابتی	10	فیروستگمین
10	106	200	139	نارقابتی	400	سعد کوفی



نمودار ۳: منحنی لینوربرگ V/1 در مقابل ASCh ۱۰ μg/ml و عصاره گیاه سعدکوفی (۴۰۰ μg/ml) و عدم حضور مهار کننده ها.



نمودار ۴: اثر غلظت‌های مختلف مهارکننده فیزوستیگمین بر روی آنزیم استیل کولین استراز (محاسبه IC_{50} مهارکننده).



نمودار ۵: اثر غلظت‌های مختلف مهارکننده عصاره سعدکوفی بر روی آنزیم استیل کولین استراز (محاسبه IC_{50} مهارکننده).

مهارکننده این آنزیم از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. یک دسته از گیاهانی که اثرات بیولوژیک فراوانی برای آنها گزارش شده است گیاهان جنس *Ferula* هستند. این گیاهان سرشار از ترکیبات سزکوبی تربین و کومارین می‌باشند. در همین راستا در تحقیقی هما حاجی مهدی پور و همکاران اثرات مهارکننده آنزیم استیل کولین استراز برخی گونه‌های جنس *Ferula* را مورد بررسی قرارداده که نتایج مشتبی را در اکثر گونه‌های آن بدست آورده‌اند (17). از طرفی داروهای فیزوستیگمین و گالاشامین دو ترکیب با ساختار آلکالوئیدی هستند که از گیاهان جدا شده‌اند و دارای اثر مهارکننده‌گی بر روی آنزیم استیل کولین استراز

بحث

برخی از ترکیبات شیمیایی قادرند با عوامل شیمیایی موجود در جایگاه فعال آنزیم‌ها یا با کوآنزیم و با یون‌های فعال کننده یک آنزیم اتصال برقرار نموده و به عنوان یک عامل مهاری در مقابل فعالیت کاتالیزوری آنها عمل نمایند (12 و 13). بسیاری از این ترکیبات مهارکننده آنزیم‌ها در قالب دارو و یا سروم برای درمان گروهی از بیماری‌ها مانند آلزایمر و گلوکوم مورد استفاده قرار می‌گیرند (14-16). از طرفی با توجه به روند افزایشی شیوع بیماری آلزایمر در بین سالمندان و مؤثر بودن داروهای مهارکننده آنزیم استیل کولین استراز در بهبود بیماری، یافتن داروهایی جدید

سعدکوفی از نوع مهارکننده نارقابتی عمل می نماید. همچنین با مقایسه ثابت مهارکنندگی (KI) دو ترکیب، KI برای فیزوستگمین برابر با $5\text{ }\mu\text{g/ml}$ و برای سعدکوفی $200\text{ }\mu\text{g/ml}$ برای IC_{50} فیزوستگمین برابر $21\text{ }\mu\text{g/ml}$ و برای سعدکوفی IC_{50} فیزوستگمین برابر $139\text{ }\mu\text{g/ml}$ خواهد بود. با توجه به اینکه میزان IC_{50} عصاره سعدکوفی نسبت به فیزوستگمین بیشتر است، لذا از نظر فارماکولوژیک، سعدکوفی نسبت به فیزوستگمین مهارکننده تسبیتاً ضعیف برای آنزیم می باشد. البته با خالص سازی ماده موثره این گیاه ممکن است اثر مهارکنندگی آن بیشتری شود.

نتیجه گیری

براساس این نتایج اولاً: مصرف این گیاه با توجه به مهار آنزیم استیل کولین استراز موثر در درمان بیماری آلزایمر خواهد بود، ثانیاً: با وجود قدرت مهاری کمتر آن نسبت به داروی شیمیایی فیزوستگمین، انواع عوارض جانبی فیزوستگمین از جمله سرگیجه، تهوع و خواب آلودگی و... را برای انسان نخواهد داشت.

تشکر و قدردانی

بدین وسیله نویسنده‌گان این مقاله از زحمات بی شائبه آقای حسین نامی کارشناس بخش بیوشیمی دانشکده پژوهشکی دانشگاه شاهد و مسئولین دانشکده و همچنین از دانشگاه پیام نور استان تهران - دانشکده علوم پایه به خاطر همکاری در انجام پژوهش سپا سگاری می نماید.

می باشدند (18). همچنین عصاره برخی از گیاهان مانند سعدکوفی برروی آنزیم استیل کولین استراز اثر مهاری داشته که می تواند در درمان بیماری آلزایمر و عدم پیشرفت آن موثر باشدند. سعدکوفی دارای مواد موثره مختلف مانند ترکیبات آلکالوئید، فلاونوئید اولیگو مریک و تانین با خواص آنتی اکسیدانتی می باشد (19). کاربرد بالینی و درمانی این گیاه بدليل وجود این مواد موثره و نیز سایر ترکیبات مهم آن بعنوان اثرات ضد دیابت، ضد بیماریهای التهابی، ضد مalaria، ضد درد، موثر در بیماریهای گوارشی و نیز ضد آلزایمر می باشد (20 و 21).

در تحقیقی R Sharman اثر مهاری سعدکوفی را بر روی آنزیم استیل کولین استراز در حیوانات و نیز گیاهان مورد بررسی و مقایسه قرار داد (22). همچنین در تحقیقی دیگر محمود عزیزی و همکاران با استفاده از مکمل غذایی حاوی عسل و زعفران و نیز سعدکوفی برای درمان بیماران آلزایمری نتایج مشت و امیدوار کننده ای را بدست آورده‌اند (23). همچنین در بررسی دیگر محمد رضا حاجی و همکاران با اثر ریزوم گیاه سعدکوفی و تاثیر مشت بر روی فعالیت میانجی عصبی استیل کولین و متعاقب آن تاثیر بر روی تعادل حرکتی موش‌ها به نتایج مشت و معنی داری رسیدند (19). مجموعه این تحقیقات نشان می دهد که گیاه سعدکوفی میتواند در درمان آلزایمر موثر باشد.

نتایج تحقیق ما نیز از نظر آزمایشگاهی نشان می دهد که سرعت ماکریسم برای آنزیم (V_{max}) بدون مهارکننده برابر $286 \frac{\text{nmol}}{\text{min/mg}}$ و در حضور فیزوستگمین نیز 286 ولی در حضور سعدکوفی کاهش یافته و برابر با 106 گردیده است ، بعلاوه ثابت میکائیلیس و متون (K_m) آنزیم بدون مهارکننده برابر با 30 mM و با حضور فیزوستگمین 90 و در حضور سعدکوفی $10 \text{ که کاهش یافته است}$. بر اساس این نتایج و به استناد معادلات مهم سینتیک آنزیمی میکائیلیس متون و لینیوربرگ داروی فیزوستگمین بر روی آنزیم استیل کولین استراز بصورت مهارکننده رقابتی و

References

1. Rogin S, Ceaol F, Lippe. Alzheimer disease and other dementias. A review 2002; 17:7.
2. Parihar M.S, Hemneni T. Alzheimer disease pathogenesis and therapeutic interventions. Clinneurosci 2004; 11: 456-67.
3. Giacobini E. Do cholinesterase inhibitors have disease - modifying effect in Alzheimer's disease?. CNS Drugs 2001; 15: 85-91.
4. Lannert H, Hoyer S. Intracerebroventricular administration of streptozotocin causes long-term diminutions in learning and memory abilities and in cerebral energy metabolism in adult rats. BehavNeurosci, 1998; 112: 1199-1208.
5. Oliver, Camier. Pharmacology of the peripheral Autonomic Nervous system. Year book medical publishers, Inc., 1972; pp121-129.
6. Dixon M. Webb E. C. Enzymes, 3rd. end. Academic press Inc USA., 1979. PP:208.301
7. Carroll R.T, Grimm J.L, Hepburn T. W and E merlingM.R.Purification of acetylcholinesterase by tacrine affinity chromatography. Protein expression and purification, 1995; pp389-393.
8. Oveysi Y., Pharmacology of neural system drugs, Medical publication of the year, 1370; pp54-66
9. Mirheydar H. Plant Sciences. Office of publication of Islamic culture.Tehran, 1375; pp351-357
10. Soltani A. Encyclopedia of traditional medicine. Arjomand Publisher. Tehram, 1383; pp447-448
11. Ellman G.L, Courtney K.D, Andres V, Featherstone A.M. A new and rapid colorimic determination of acetyl cholinesterase activity. Biochempharmacol 1961; 7:88-95
12. Carotti A, Candia M, Catto M. Ester derivatives of annulated tetrahydroazocines:A new class of selective acetylcholinesteraseinhibitors.Bioorg Med Chem. 2006; 14:7205-7212.
13. Choudhary M.I, Devkota K.P, Nawaz S.A, Ranjit R, Rahman A. Cholinesterase inhibitory pregnan- type steroid alkaloids from SarcococcahookerianaSteroids. 2005; 70: 295-303.
14. Khalid A, Haq Z, Ghayur M.N, Feroz F, Rahman A, Choudhary M.I. Cholinesterase inhibitory and spasmolytic potential of steroid alkaloids. Steroid BiochemMol Biol. 2004; 92: 477-489.
15. Ballae C, Gauthier S, Corbett A, Brayne C, Aarsland D, Jones e. Alzheimer's disease. Lancet. 2011; 377: 1019-1031.
16. Massoud F, Leger G.C. Pharmacological treatment of Alzheimer disease. Can j.Psychiatry. 2011;56:579-588.
17. Shekarchi, Hajimehdipoor H, Naghibi F. Investigating Acetylcholinesterase Inhibitory Effects of some Ferula. Journal of Medicinal Plants.2013;12:106-112.
18. Colombres M, Sagal J.P, Inestrosa N.C. An overview of the current and novel drugs for Alzheimer's disease with particular reference to anti-cholinesterase compounds. Curr. Pharm. Des. 2004; 10: 3121-3130.
19. Rabiei Z, Gholami M, Hojjati MR. The Effect of Cyperus Rotundus Ethanolic Extract on Motor Coordination in a Rat Model of Alzheimer. Journal of Shahrekord University of Medical Sciences. 2014; 92:43-54.
20. Singh N,Pandey BR,Varma P,Bhalla M and Gilca M Phyto-pharmacotherapeutics of Cyperus rotundus Linn. (Motha): An overview.Indian Journal of Natural Products and Resources. 2012;3: 467-476.
21. Sivapalan S R. Medicinal uses and pharmacological activities of Cyperus rotundus Linn-A Review. International Journal of Scientific and Research Publications. 2013; 3: 2250-3153.
22. Sharma R., Gupta R. Cyperus rotundus extract inhibits acetylcholinesterase activity from animal and plants as well as inhibits germination and seedling growth in wheat and tomato. Life Sciences. 2007 ;30;80:2389-92.
23. Jivadi N, Zare-Hassanabadi N, Azizi M. Effect of combination of honey, saffron (*Crocus sativus* L.) and sedge (*Cyperus rotundus* L.) on cognitive dysfunction in patients with Alzheimer's disease. Advanced Herbal Medicine. 2015;1: 11-16.