

Effect of asafoetida resin hydroalcoholic extract on experimental rheumatoid arthritis in rat

Mahyar Mahdavi Charami¹, Maryam Tehranipour^{*1}, Naser Mahdavi Shahri²

1. Department of Biology, Mashhad Branch, Islamic Azad University, Mashhad, Iran.

2. Department of Biology, Faculty of Basic Science, Ferdowsi University, Iran.

(Received:2016/10/15 Accept: 2016/12/18)

Abstract

Background: Arthritis is one of the debilitating problems of contemporary societies and also medicine. Present drugs have many side effects that limit their use. According to reports, *Ferula assafoetida*, member of Apiaceae family, has been used as an inflammation treatment for a long time and some of its anti-inflammatory compounds have been identified. In this study, the effect of hydroalcoholic extract of asafoetida resin was assessed on experimental rheumatoid arthritis in the rats.

Methods: In this experimental study, 48 Wistar rats were randomly divided into 8 groups: control group, positive control, negative control, and five groups treated with the hydroalcoholic extract of asafoetida resin (300, 100, 75, 50 and 500 mg/kg). The resin of asafoetida was extracted by Soxhlet. On the first day inflammation was induced with injection of 0.2 cc of complete Freund's adjuvant into the right knee joint of rats. Hydroalcoholic extract was injected intraperitoneally and daily. On the last day (thirteenth), after anesthesia blood samples were taken directly from their hearts for measuring RF. The right knee joint were collected to histopathology evaluate and after tissue processing and molding, stained with hematoxylin-eosin and toluidine blue was used.

Results: According to the results doses of 100, 75, 50 and 300 mg/kg of hydroalcoholic extract significantly reduced ($0.001 > p$) RF. In histopathological examination of the negative control and positive control many osteoclasts were observed, the destruction of cartilage and bone and synovial hyperplasia compared with groups treated with the extract gum. Cartilage and bone lesions in treatment groups with doses of 75, 50 and 100 were declined.

Conclusion: The results showed that hydroalcoholic extract of asafetida resin decreases and heals inflammatory signs and cartilage damage caused by rheumatoid arthritis induced in rats. Probably it's caused by monoterpen and flavonoid ingredients effects such as anti-inflammatory, anti-oxidant, anti-angiogenic and inhibitory activity against metalloproteases.

Keywords: Asafoetida, Rheumatoid arthritis, Knee joint, Inflammation.

*Corresponding author: : Maryam Tehranipour
Email: maryam_tehranipour@mshdiau.ac.ir

بررسی اثر عصاره هیدروالکلی صمغ آنفوزه بر آرتربیت روماتوئید تجربی در موش صحرایی

مهیار مهدوی چرمی^۱، مریم طهرانی پور^{*}^۱، ناصر مهدوی شهری^۲

۱- گروه زیست شناسی، واحد مشهد، دانشگاه آزاد اسلامی، مشهد، ایران
۲- گروه زیست شناسی، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۵/۷/۲۴ تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۵/۹/۲۸

چکیده:

سابقه و هدف: بیماری‌های مفاصل از جمله آرتربیت روماتوئید از مشکلات ناتوان کننده جوامع کنونی و علم پزشکی است. داروهای موجود دارای آثار جانبی فراوانی است که کاربرد آن‌ها را محدود می‌کند. بر اساس گزارش‌های ارائه شده، گیاه *Ferula foetida-assa* از خانواده *Apiaceae* از دیرباز به عنوان درمان التهاب استفاده می‌شده و برخی از ترکیب‌های ضدالتهاب آن شناسایی شده است.

روش بررسی: در این مطالعه که اثر عصاره هیدروالکلی صمغ آنفوزه بر آرتربیت روماتوئید تجربی در رت بررسی می‌شود. ۴۸ سر رت نژاد ویستار به طور تصادفی به ۸ گروه تقسیم شدند: گروه نرمال، کنترل منفی، ۵ گروه تیمار شده با عصاره هیدروالکلی صمغ آنفوزه با دوزهای (۵۰، ۷۵، ۱۰۰، ۳۰۰ و ۵۰۰ mg/kg). ابتدا صمغ آنفوزه به روش سوکسله عصاره گیری شد. در روز اول با تزریق ۲/۰ میلی‌لیتر ادجوانات کامل فروند به داخل مفصل زانو، التهاب القاء و از روز پانزدهم عصاره هیدروالکلی، روزانه به صورت داخل صفاتی (ip) تزریق شد. در روز آخر (۰۳ ام)، از قلب آن‌ها برای اندازه گیری فاکتور روماتوئید (RF) خونگیری به عمل آمد و از مفصل زانوی آن‌ها برای بررسی های هیستوپاتولوژی لام تهیه شد.

یافته‌ها: دوزهای ۵۰، ۷۵، ۱۰۰، ۳۰۰ و ۵۰۰ عصاره هیدروالکلی باعث کاهش معنادار RF نسبت به گروه کنترل منفی شد ($p < 0.01$). در گروه کنترل منفی و کنترل مثبت استوکلاست‌های فراوان، تخریب غضروف و استخوان و هایپرپلازی سینوویال در مقایسه با گروه‌های تحت تیمار با عصاره صمغ دیده شد. ضایعات غضروفی و استخوانی در گروه‌های تیمار شده با دوزهای ۵۰ و ۷۵ و ۱۰۰، کاهش یافت.

نتایج: به نظر می‌رسد عصاره هیدروالکلی گیاه صمغ آنفوزه با کاهش علایم التهاب و تخریب غضروفی ناشی از آرتربیت روماتوئید القا شده در رت می‌شود که به احتمال به دلیل آثار ضدالتهابی، آنتی اکسیدانی، مهارکنندگی آنتی‌آیزوژن و مهارکنندگی متالوپروتازهای ترکیب‌های موجود در این عصاره به خصوص مونوتربین‌ها و فلاونونیدها است.

وازگان کلیدی: صمغ آنفوزه، آرتربیت روماتوئید، مفصل زانو، التهاب.

مقدمه:

مانند عوامل محیطی، باعث افزایش بیان استعداد به بیماری شوند^(۱). اگرچه عفونت‌ها می‌توانند باعث اشکار شدن پاسخ‌های خودایمنی شوند، ولی اثبات نشده که هیچ پاتوژن خاصی به ایجاد آرتربیت روماتوئید منجر شود^(۲). پاتوژن دقیق آرتربیت روماتوئید هنوز به طور دقیق روش نشده است اما این بیماری به طور کلی با التهاب مفاصل سینوویال و متعاقباً بدشکلی‌ها و تخریب غضروف‌ها و استخوان‌ها مشخص می‌شود^(۳). تصور می‌شود سایتوکین‌های پیش التهابی به خصوص فاکتور نکروزی-توموری TNF-α، ایتلرکین IL-1β و ایتلرکین IL-6 که توسط مونوکیت‌ها، ماکروفاژها و فیبروبلاست‌های اینتلرکین

آرتربیت روماتوئید یک بیماری اتوایمیون التهابی مزمن است. پاتوژن عده آن در سینوویوم مفصلی رخ داده و شامل التهاب لایه سینوویال مفصل است. با گذشت زمان، بافت سینوویال ملتهد به صورت نامنظم رشد کرده، تشکیل بافت تومور مانند مهاجمی به نام پانوس می‌دهد^(۴). ایجاد بیماری خودایمنی از جمله آرتربیت روماتوئید بستگی به تعامل عوامل ژنتیکی و محیطی دارد. درصد ازعلت آرتربیت روماتوئید وابسته به ژنتیک است^(۵). در سایر موارد، عوامل محیطی را عامل بیماری دانسته‌اند. بسیاری از موارد خودایمنی رخ نمی‌دهد مگراینکه یک حادثه اضافه

۱۰۰ گرم پودر خشک شده صمغ آغزوره با ۲۵۰ سی سی آب مقطر و اتانول به نسبت مساوی، توسط دستگاه سوکسله به مدت ۱۸ ساعت عصاره گیری شد و پس تغليظ کامل عصاره توسط آون در دمای ۴۰ درجه سانتي گراد عصاره تام به دست آمد(۱۸).
اچجوانات کامل فروند (Freund's Complete Adjuvant) FCA از شرکت بیوژن اصفهان و سدیم سالیسیلات ۹۶٪ از شرکت ACROS آمریکا تهیه شدند.

روش ایجاد آرتریت روماتوئید:

برای ایجاد التهاب مفصل در روز اول آزمایش، موش‌ها با اتر بی‌هوش شده، سپس میزان ۰/۲ سی سی (FCA(Freund's Complete Adjuvant) به داخل مفصل زانوی راست موش صحرایی تزریق شد(۱۹).

نشانه‌های التهاب از روز اول بعد از تزریق ادجوانات در حیوان به صورت خفیف مشاهده شد. این حیوانات در روز ۱۵ به صورت اتفاقی به ۸ گروه ۶ تایی تقسیم شدند.
گروه اول (نرمال): در آن‌ها التهاب مفصل القائمه در طی روزهای ۱۵ تا ۳۰ فقط ۰/۵ سی سی حلال (سرم فیزیولوژی+یک قطره توئین ۸۰) به صورت تزریق داخل صفاقة دیافت کردند.

گروه دوم (کترل منفی): در آن‌ها التهاب مفصل القا شد و در طی روزهای آزمایش فقط حالات دریافت کردند.

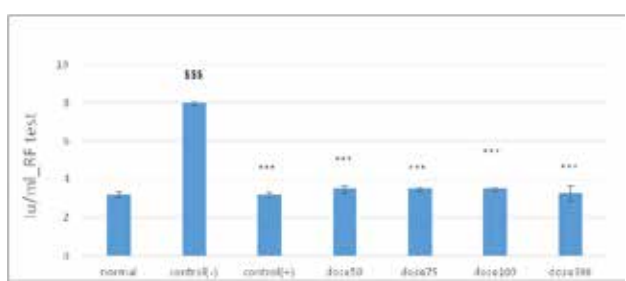
گروه سوم (کنترل مثبت): در آن‌ها التهاب القا شد و سدیم سالیسیلات به عنوان داروی استاندارد ضدالتهاب با غلظت ۳۰۰ mg/kg طی روزهای ۱۵ تا ۳۰ به صورت داخل صفاقی به آن‌ها تزریق شد و گروه‌های تبیمار ۱، ۲، ۳ و ۴ که پس از القای التهاب مفصل در روز اول، روزهای ۵، ۷، ۱۰، ۱۰۰ و ۳۰۰ mg/kg عصاره

هیدرولالکی صمغ انفوزه به صورت تزریق داخل صفاقی دریافت کردند.
در روز ۳، نیز مستقیم از قلب حیوان خونگیری به عمل آمد(۱). در نمونه های خون، میزان RF اندازه گیری و مفصل زانوی آن ها برای بررسی های هیستوپاتولوژی جمع آوری شد. برای مقایسه ضخامت غضروف مفصل (یکی از مشخص های هیستولوژی)، روش رنگ آمیزی آبی تولویدین و برای رنگ آمیزی ماتریکس، روش رنگ آمیزی هماتانه کسلن، و ائوزن (H&E) به کار برده شد.

برای بررسی اختلاف تمامی گروه‌ها با هم از آزمون واریانس یک طرفه ANOVA از نرم‌افزار مینی تب ۱۷ استفاده شد و سطح اختلاف معناداری بین گروه‌ها ($P < 0.05$) در نظر گرفته شد.

نتائج:

تمام دوزهای عصاره به طور معناداری در گروههای تیمار باعث کاهش میزان RF شدند ($P=0$)، و همان طور که در نمودار ۱ مشخص است، میزان RF در خون حیواناتی که آرتیریت روماتوئید در آن‌ها ایجاد شده است و در طول دوره آزمایش فقط حلال دریافت کردندانه (گروه کنترل منفی)، نسبت به گروه نرمال و گروههای تیمار شده با عصاره گیاهی و داروی سدیم سالیسیلات افزایش معناداری داشته است. گروه تیمار ۴ که عصاره با دوز 500 mg/kg دریافت کردند، در طول آزمایش دچار مرگ و مس شدند که ممکن است به علت سمیت دو بالا، عصاره بدهد باشد.



نمودار(۱): نتایج تست RF. سطح معناداری $P < 0.001$ را نسبت به گروه کنترل منفی نشان می‌دهد.

برای بررسی نتایج حاصل از تحقیق انجام شده، تصاویر تهیی شده از برش‌های بافتی سطح مفصلی زانو مطالعه شد.

در تصاویر تهیه شده از برش طولی مفصل از گروه نرمال، سطوح مفصلی بدون

سینووبال تولید می‌شوند نقش مهمی در پاتوژن و پیشرفت این بیماری دارند. در بیماران مبتلا به آرتربیت روماتوئید میزان این سایتوکین‌های پیش‌التهابی در مایع سینووبال و بافت‌های مفصلی به شدت افزایش می‌یابد^(۶). شروع بیماری در هر سنی می‌تواند رخ دهد اما اوج سنی آن بین ۳۰ تا ۵۰ سال است. ناتوانی در این بیماری شایع و قابل توجه است. در یک مطالعه هم گروهی در امریکا ۳۵درصد افراد مبتلا به آرتربیت روماتوئید بعد از ۱۰ سال دچار ناتوانی در انجام کار شده بودند^(۴). معیارهای تشخیصی سال ۲۰۱۰ انجمن روماتولوژی امریکا و اروپا، درگیری مفاصل، پروتئین‌های فاز حاد التهاب مثل CRP، سرعت رسوب گلbulوی‌های قرمز خون (ESR)، آنتی بادی ضد پروتئین سیتروبلینه، روماتوئید فاکتور (RF) و طوا، مدت بیماری، است^(۷).

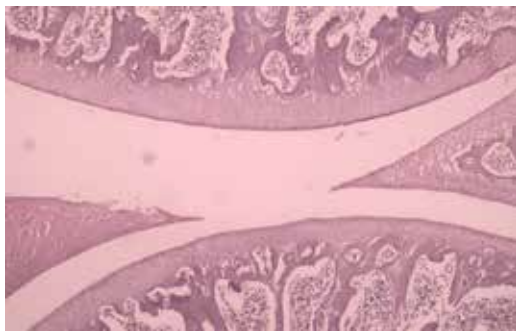
سینوپیوت در آرتیت روماتوئید با هجوم و نفوذ سلول های B و T، ماکروفاژها و نوتروفیلها و افزایش گسترش سینوویوکیستهای شبه فیبروبلاستی که پانوس را شکل می دهند که به تخریب استخوان و مفصل منجر می شود، شکل می گیرد. آرتیت روماتوئید(RA) با تولید فاکتور روماتوئیدی و اتوآنتی بادی های ضدپروتئین سیتولینه توسط سینوویال و تولید سایتوکین های پیش التهابی که مورد هدف در درمان آرتیت روماتوئید قرار می گیرند، ارتباط دارد(۸). اغلب داروهایی که به طور معمول استفاده می شوند بیشتر برای کنترل درد یا التهاب سینوویال مفاصل به کار می روند و اثر کمی بر جریان های اینمنی-التهابی بیماری دارند، بنابراین نمی توانند از روند پیشرفت بیماری و بدشکلی های غضروفی و استخوانی در مفاصل جلوگیری کنند(۹).

آنفوزه (Ferula assafoetida) گیاهی علفی، کرک دار، چندساله و منوکارپیک، ریشه این گیاه راست، گوشت دار به نسبت ضخیم با کمی فیر که شیرهای را در خود ساخته و ذخیره می کند که با عمل تبیغ زدن بهره برداری می شود(۱۰). صمغ آنفوزه، موجب تسريع در ترمیم زخم معدن ناشی از تجویز آسپرین می شود و خاصیت ضدالتهابی و آنتی اکسیدانی ترکیب های موجود در آن را از دلایل اصلی تسريع التیام زخم می دانند(۱۱). در افغانستان جوشانده صمغ آنفوزه برای درمان التهاب و زخم معده مصرف می شود(۱۲). هندی ها صمغ آنفوزه را که با شیره پوست درخت Moringa pterygosperma مخلوط کرده و به صورت موضعی برای التیام زخم های عفونی و برای کاهش التیام در زخم استفاده می کنند(۱۳). در عربستان سعودی صمغ خشک شده آنفوزه برای کاهش التهاب در مجاری تنفسی، کاهش تنگی نفس و بهبود رونشیت استفاده می شود(۱۴).

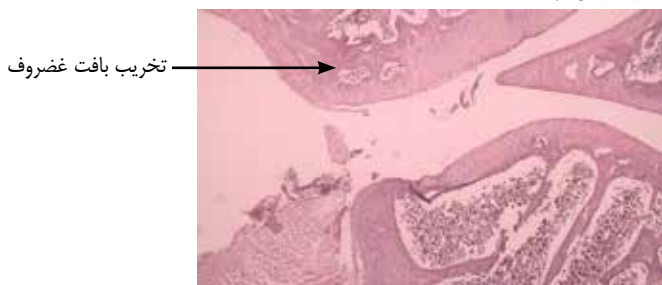
آثار خدیسخانی ترکیب‌های موجود در صفحه آنفوزه مربوط به اثار مهاری و سایوتتوکسیک مستقیم آن است و این ویژگی‌ها با استفاده از مدل‌های سلطانی در حیوانات مختلف و در مطالعه‌های برون تنی، با کشت رده‌های سلول‌های سلطانی نشان داده شده است. استفاده از عصاره اتانولی برگ گیاه آنفوزه عليه سلول‌های سلطانی روده بزرگ انسانی نشان دهنده خاصیت ضد تکثیری و سایوتتوکسیک عصاره برگ این گیاه است (۱۵). خواص ضدالتهابی صفحه آنفوزه، به ترکیب‌های آن شامل فروپلک اسید، کومارین‌ها، سزکوئیتربن کومارین‌ها، ترینوبیدها و همچنین روغن آن که دارای ترکیب‌های سولفوره است، نسبت داده می‌شود (۱۶). تاکنون تحقیقی روی تاثیر عصاره صفحه آنفوزه بر آرتربیت روماتوئید انجام نشده است. از این رو در طرح حاضر تاثیر این گیاه را با داروی ضدالتهابی سدیم سالیسیلات بررسی می‌کنیم.

مواد و روش انجام کار:

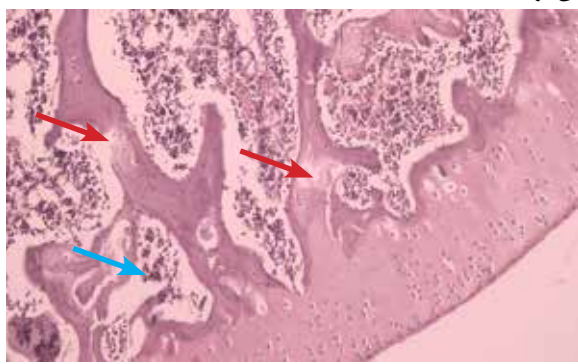
این پژوهش تجربی-آزمایشگاهی در آزمایشگاه فیزیولوژی جانوری گروه زیست‌شناسی دانشگاه آزاد اسلامی مشهد در سال ۹۵ انجام شد. ۴۸ سرمهش صحرابی نر از نژاد ویستان با وزن تقریبی ۲۰۰ تا ۲۵۰ گرم از موسسه سرم‌سازی مشهد تهیی شد. حیوانات در دمای ۲۰-۲۵ درجه سانتی‌گراد، دوره روش‌نایابی-تاریکی ۱۲ ساعته و در قفس‌های استاندارد نگهداری شدند. برای انتطاق با شرایط جدید یک هفتنه قبل از انجام آزمایش به محل آزمایشگاه دانشکده انتقال داده شدند(۱۷). در طول دوره آزمایش موش‌ها با خوارک تجاری تهیی شده توسعه شرکت جوانه خراسان تغذیه شدند. از صمغ خشک شده آنفووزه شیرازی که به تایید بخش فیزیولوژی گیاهی دانشگاه رسیده بود، به روش سوکسله عصاره‌گیری انجام شد. بدین ترتیب که



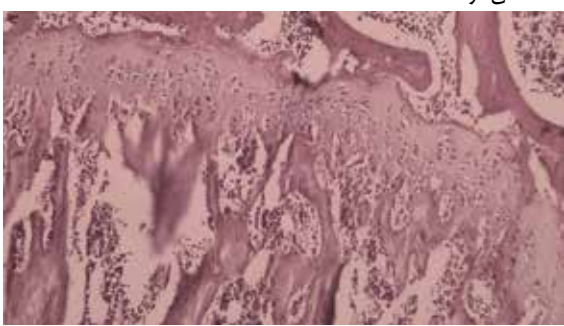
شکل ۵- گروه تیمار ۱، (درشت نمایی $\times 40$) رنگ آمیزی هماتوکسیلین اوزین.
تصویر ۶ از گروه تیمار ۲ تهیه شده است که با دوز 75 mg/kg عصاره تیمار شدند.
در این تصویر نیز تخریب بافت غضروف و کاهش بافت استخوانی (فلش مشکی)
به چشم می خورد.



شکل ۶- گروه تیمار ۲، (درشت نمایی $\times 40$) رنگ آمیزی هماتوکسیلین اوزین.
تصویر ۷ مربوط به گروه تیمار ۳ است که با دوز 100 mg/kg عصاره گیاه تیمار شدند.
علاوه بر کاهش بافت استخوانی (فلش قرمز) و استئوکلاستها (فلش سیاه) مشاهده
می شوند.

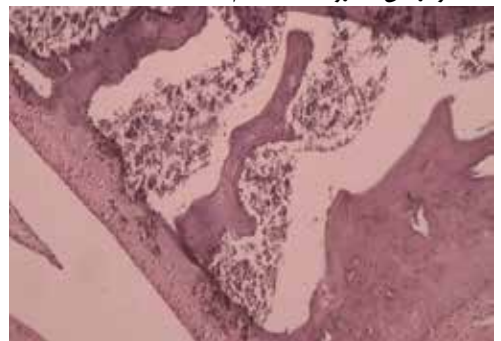


شکل ۷- گروه تیمار ۳، (درشت نمایی $\times 40$) رنگ آمیزی هماتوکسیلین اوزین.
تصویر ۸ مربوط به گروه تیمار ۴ است که با دوز 300 mg/kg عصاره گیاه تیمار
شدند. در این تصویر نیز تخریب بافت غضروف و کاهش تراکم بافت استخوانی
مالحظه می شود.

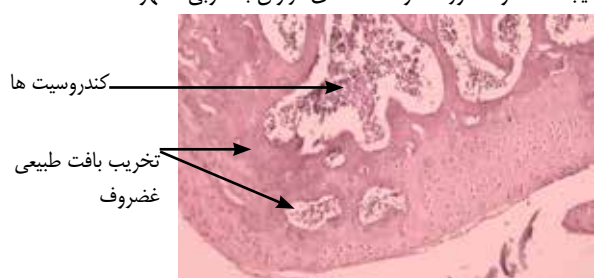


شکل ۸- گروه تیمار ۴، (درشت نمایی $\times 40$) رنگ آمیزی هماتوکسیلین اوزین.

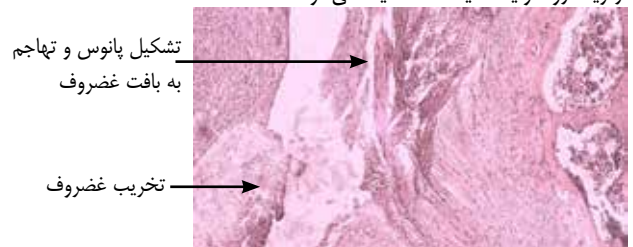
آسیب و آرایش کندروسیت‌ها منظم است.



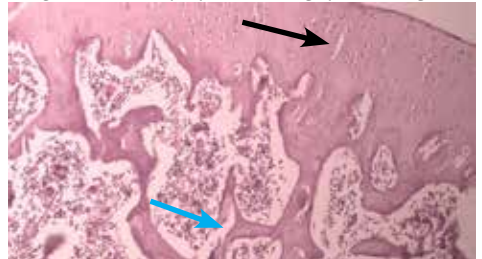
شکل ۱- گروه نرمال، (درشت نمایی $\times 40$) رنگ آمیزی هماتوکسیلین اوزین.
تصویر ۲ مربوط به گروه کنترل منفی است که در این تصویر هایپرپلازی سینوویال،
به هم خوردن آرایش کندروسیت‌ها، تخریب بافت غضروف که حفراتی در این بافت
ایجاد شده و حضور استئوکلاست‌های فراوان به خوبی مشهود است.



شکل ۲- گروه کنترل منفی، (درشت نمایی $\times 40$) رنگ آمیزی هماتوکسیلین اوزین.
تصویر ۳ مربوط به گروه کنترل مثبت است که با داروی سدیم سالیسیلات تیمار
شدند. در این تصویر تشکیل پانوس که به دنبال هایپرپلازی سینوویال ایجاد
می شود و تهاجم آن به بافت غضروف، تخریب بسیار شدید غضروف، وجود
استئوکلاست‌های فراوان (فلش سیاه) و تخریب استخوانی که نشان‌دهنده ایجاد
آرتربیت روماتوئید شدید است، دیده می شود.



شکل ۳- گروه کنترل مثبت، (درشت نمایی $\times 40$) رنگ آمیزی هماتوکسیلین اوزین.
تصویر ۴ و ۵ از گروه تیمار ۱ تهیه شده است که با دوز 50 mg/kg عصاره
تیمار شدند. هایپرترووفی کندروسیت‌ها که از علایم تدریجی تخریب بافت غضروفی
است، مشاهده می شود (فلش مشکی) و همچنین خار استخوانی که علت بروز
دفرمیتی‌های استخوانی در آرتربیت روماتوئید است، نمایان است (فلش آبی).



شکل ۴- گروه تیمار ۱، (درشت نمایی $\times 40$) رنگ آمیزی هماتوکسیلین اوزین.

آمد و برای آن خواص ضدالتهابی و مهارکنندگی لیپوکسیتاز-۵ ذکر شده است که از طریق همین مکانیسم (مهار آنزیم لیپوکسیتاز-۵) در درمان آسم نیز به کار برده می‌شود. حذف رادیکال‌های آزاد توسط ترکب‌های سولفوردار، مهار لیپوکسیتاز توسط آمبلی پرنین و مشتقان آن، افزایش آنتی اکسیدان‌های اندوژن و کاهش پارامترهای اکسیداتیو در توجیه آثار ضدالتهابی و ضدسرطانی آن به کار رود(۲۶).

آثار ضدالتهابی گیاه Ferula assa-foetida در موارد متعددی به ثبت رسیده است. مطالعه‌ها نشان می‌دهد عصاره هیدروالکلی ریشه فرولا از طریق کاهش O₂ H₂ چالانه کردن Fe²⁺ آثار ضدالتهابی خود را اعمال می‌کند(۲۲).

بحث:

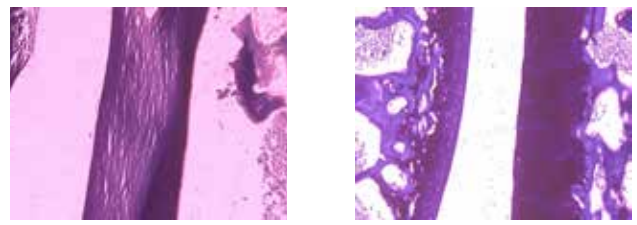
این عصاره در گروه‌های تیمار سطح RF رانیز به طور معناداری کاهش داده است. بنابراین می‌تواند از پیشرفت این بیماری جلوگیری کند(نمودار ۱). مهم‌ترین و آشکارترین علایم هیستوتاپوتولوژی در بیماری آرتیریت روماتوئید شامل هایپرپلازی لایه‌های سینوویال، نفوذ سلول‌های التهابی به طور عمده از نوع لنفوسيت‌ها و پلاسماسل‌ها، افزایش تراکم موجود در بافت سینوویال مثل فیبروسیت‌ها، فیبروبلاست‌ها و سلول‌های اندوژنالی است که به تشکیل پانوس منجر می‌شود و همچنین تخریب غضروف و استخوان است(۲۳، ۲۴، ۲۵). تخریب غضروف یک فرآیند چند مرحله‌ای است که به واسطه آنزیم‌های تخریب‌کننده ماتریکس ADAMTS ۳ مثلاً آگریکاتاز(ADAMTS) و متالوپروتئینازهای ماتریکس (MMPM) که گروه بزرگی از بروتازهای واپسنه به روی هستند و قادرند ترکیب خارج سلولی سینوویوال مثل کلائز، الاستین، ژلاتین و کارزین را تخریب کنند، پدید می‌آید. سایتوکین‌هایی مثل IL-۱ و IL-۱۷ به تغییر الگوی سنتز کندروسیت‌ها از مولکول‌های ماتریکس به آنزیم‌های تخریب‌کننده غضروف منجر می‌شوند. علاوه بر این فیبروبلاست‌های سینوویال تحت تاثیر اینتولوکین‌های IL-۱ و IL-۱۷، آنزیم‌های تخریب‌کننده غضروف تولید می‌کنند. فیبروبلاست‌های فعلی شده توسط TNF و IL-۱ به بافت سینوویال نفوذ پیدا می‌کنند. ازین رفقن کندروسیت‌ها که باعث مشاهده لاکونهای خالی می‌شود، نیز در تخریب غضروف رخ می‌دهد(۲۶، ۲۷، ۲۸).

سایتوکین‌های پیش‌التهابی مثل IL-۱B و TNF-α در آپوپتوز کندروسیت‌ها و تخریب غضروف و تشکیل استئوکلاست و استخوانی شدن غضروف نقش دارند. در آرتیریت روماتوئید فیبروبلاست‌های بافت سینوویال به محض تحریک با TNF-α و IL-1B، CCL5 تولید می‌کنند. TNF-α عملکرد سلول‌های T را که نقش مهمی در تحمل اینمی دارند و خودآینی را از طریق مهار فسفولیپاسیون P3 Fox P3، سرکوب می‌کند. متالوپروتئینازهای ماتریکس به خصوص ژلاتینازها مثل MMP-4 و MMP-13 نقش مهمی در تخریب غضروف و استخوان در آرتیریت روماتوئید دارند(۲۹).

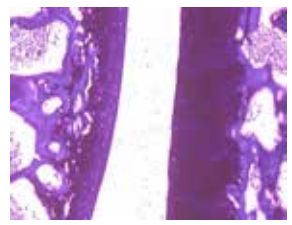
هم راستا با این مطالعه‌ها، در پژوهش حاضر نیز تخریب غضروف و استخوان در مراحل شدید آرتیریت روماتوئید در (تصاویر ۱ و ۲) که مربوط به گروه‌های کنترل منفی و کنترل مثبت است، به چشم می‌خورد. در صورتی که در (تصاویر ۴ و ۷) از گروه‌های تیمار شده با عصاره فقط قطع عالیم اولیه تخریب غضروف و استخوان نمایان است که نقش پیشگیری‌کننده این گیاه را در روند تخریبی آرتیریت روماتوئید به اثبات رساند که به احتمال تحت تاثیر آمبلی پرنین است که اثر ضدالتهابی و ضد تخریب سلولی آن از طریق مهار آنزیم لیپوکسیتاز و متالوپروتئازها به اثبات رسیده است. البته در (تصویر ۸) که مربوط به گروه تیمار ۴ است که دوز ۳۰۰ mg/kg عصاره دریافت کرده است، عالیم تخریب شدید غضروف مشاهده می‌شود که نشان‌دهنده آثار ضد تخریبی واپسنه به دوز عصاره است. همچنین ازین رفقن گروه تیمار ۵ که دوز ۵۰۰ mg/kg دریافت کرده‌اند، نیز این مسئله را توجیه می‌کند. التهاب سینوویال در آرتیریت روماتوئید موجب ازین رفقن مواد تشکیل دهنده ماتریکس غضروف از جمله پروتوبوگلیکان‌ها و گلیکوز‌آمینوگلیکان‌ها (GAG) می‌شود(۲۷ و ۲۸). آبی تولوئیدین یک مولکول کاتیونی با قابلیت ترکیب شدن با انواع گلیکوز‌آمینوگلیکان‌های دارای بار منفی است. گروه‌های سولفات گلیکوز‌آمینوگلیکان‌ها مولکول‌های رنگ مورد نظر را جذب می‌کنند. اگر در مجاورت این مولکول در ماتریکس خارج سلولی بیشتر باشد، جایگاه‌های بیشتری روی این مولکول اشغال خواهد شد و در نتیجه شدت

رنگ‌آمیزی ماده بنیادی غضروف به کمک رنگ آبی تولوئیدین با ایجاد حالت متاکرومای نشان‌دهنده حالت اسیدی موکوبی ساکاریدها است که گرایش به رنگ‌های بازیکی دارند و مسئول خاصیت بازوغیلی ماتریک هستند(۲۰). در تصاویر ۹ تا ۱۲ حالت متاکرومایزی به عبارتی تراکم ماده زمینه‌ای بافت غضروف مقایسه می‌شود. تصویر ۹ به گروه نرمال است. تراکم ماده زمینه‌ای غضروف و ایجاد حالت متاکرومایزی به وضوح مشخص است.

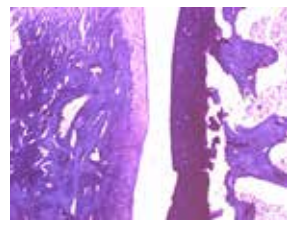
در تصویر ۱۰ که از گروه کنترل منفی تهیه شده است مشاهده می‌شود، بافت غضروف از بین رفته و پانوس جایگزین آن شده است. در سایر گروه‌های تیمار شده این پدیده مشخص است.



شکل ۱۰: گروه کنترل منفی



شکل ۹: گروه نرمال



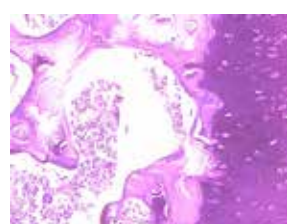
شکل ۱۲: گروه تیمار ۱



شکل ۱۱: گروه کنترل مثبت



شکل ۱۴: گروه تیمار ۳



شکل ۱۳: گروه تیمار ۲

یکی از مشتقات ایمونوچوپیکی آرتیریت روماتوئید (RA) تولید فراوان یک نوع اتوآنتی‌بادی است. این اتوآنتی‌بادی که برای قسمت Fc مولکول Ig G ویژگی دارد، فاکتور روماتوئید (RF) نامیده می‌شود. تیتر بالای RF در سرم بیش از ۷۰ درصد بیماران مبتلا به آرتیریت روماتوئید وجود دارد. برخی از مطالعه‌ها نشان می‌دهند که شدت بیماری و علایم خارج مفصلی در بیماران (seropositive RF+) در مقایسه با بیماران (seronegative RF-) بیشتر است. Ig G قادر است با کمپلکس اینمی ایجاد کند. این کمپلکس در پیش‌های مختلف بدن از جمله غشاء مفاصل رسبوب می‌کند و با فعال کردن سیستم کمپلمن باعث ارتشاج سلول‌های دفاعی به محل می‌شود. نتیجه آنکه واکنش التهابی در محل ایجاد می‌شود و به دنبال آن ضایعات بافتی ایجاد می‌شود(۲۱).

آنگوذه شامل سه ترکیب اساسی شامل: رزین ۶۴ تا ۴۰ درصد، صمغ ۲۵ درصد و انسان ۱۰ تا ۱۷ درصد است. پخش رزین شامل فولیک اسید و رسته‌های آن، کومارین‌ها، سزکوکی‌ترین کومارین‌ها و سایر ترپنوتی‌هایها است. صمغ آن شامل ترکیب‌های گلوكز، گالاكتوز، L-رابیتوز، رامنوز، گلوكورونیک اسید، پلی‌ساکاریدها، گلیکوپروتئین‌ها و ترکیب‌های فرار شامل ترکیب‌های سولفوردار مونوتترین‌ها و سایر ترپنوتی‌های فرار است. آمبلی پرنین ۲ از اولین سزکوکی‌ترین کومارین‌هایی است که از این گیاه به دست

مهاری این عصاره بر تحریب غضروف ناشی از آرتیت القا شده است.

نتیجه گیری:

به نظر می رسد عصاره هیدرولالکلی صمغ گیاه آنuze با دوزهای متفاوت اثر ضدالتهابی خوبی در بیماری آرتیت روماتوئید دارد و اثراً این عصاره وابسته به دوز است. دوزهای ۵۰، ۷۵ و ۱۰۰ mg/kg این عصاره اثر مهاری روی تحریب بافتی غضروف نشان می دهد. بنابراین پیشنهاد می شود مطالعه های وسیع تری مبنی بر نقش مهاری این عصاره در پیشرفت آرتیت روماتوئید و همچنین بررسی اثر توکسیسیته گیاه و ماندگاری آن انجام پذیرد.

منابع:

- Ghadiri T, Najafipour H, Shakib M. The effect of intra-articular injection of two inhibitor of TNF α on histopathology and effect of local infusion of these drugs on blood flow in inflamed Joints in Rabbit. Journal of Medical Sciences of Kerman. 2009 Volume 17th , Issue 1: 1-14[in Persian].
- Edwards CJ, Cooper C. Early environmental factors and rheumatoid arthritis. Clinical & Experimental Immunology. 2006 Jan 1;143(1):1-5.
- Molina V, Shoenfeld Y. Infection, vaccines and other environmental triggers of autoimmunity. Autoimmunity. 2005 May 1;38(3):235-45.
- Wasserman AM. Diagnosis and management of rheumatoid arthritis. American family physician. 2011 Dec 1;84(11).
- Wang C, Dai Y, Yang J, Chou G, Wang C, Wang Z. Treatment with total alkaloids from Radix Linderae reduces inflammation and joint destruction in type II collagen-induced model for rheumatoid arthritis. Journal of ethnopharmacology. 2007 May 4;111(2):322-8.
- Tsuji G, Koshiba M, Nakamura H, Kosaka H, Hatachi S, Kurimoto C, Kurosaka M, Hayashi Y, Yodoi J, Kumagai S. Thioredoxin protects against joint destruction in a murine arthritis model. Free Radical Biology and Medicine. 2006 May 15;40(10):1721-31.
- Magyari L, Varszegi D, Kovacs E, Sarlos P, Farago B, Javorhazy A, Sumegi K, Banfai Z, Melegi B. Interleukins and interleukin receptors in rheumatoid arthritis: Research, diagnostics and clinical implications. World journal of orthopedics. 2014 Sep 18;5(4):516.
- Modi S, Soejima M, Levesque MC. The effect of targeted rheumatoid arthritis therapies on anti-citrullinated protein autoantibody levels and B cell responses. Clinical & Experimental Immunology. 2013 Jul 1;173(1):8-17.
- Cai X, Zhou H, Wong YF, Xie Y, Liu ZQ, Jiang ZH, Bian ZX, Xu HX, Liu L. Suppression of the onset and progression of collagen-induced arthritis in rats by QFGJS, a preparation from an anti-arthritis Chinese herbal formula. Journal of ethnopharmacology. 2007 Mar 1;110(1):39-48.
- Ross IA. Ferula assafoetida. Medicinal Plants of the World, Volume 3: Chemical Constituents, Traditional and Modern Medicinal Uses. 2005:223-34.
- Agrawal AK, Rao CV, Sairam K, Joshi VK, Goel RK. Effect of Piper longum Linn, Zingiber officinalis Linn and Ferula species on gastric ulceration and secretion in rats. Indian journal of experimental biology. 2000 Oct 28;38(10):994-8.
- Mahran GH, El-Alfy TS, Ansary HA. A phytochemical study of the gum and resin of Afghanian asafoetida. Bull Fac Pharm. 1975;12(2):119-32.
- John D. One hundred useful raw drugs of the Kani tribes of Trivandrum forest division, Kerala, India. International Journal of Crude Drug Research. 1984 Jan 1;22(1):17-39.
- Hasani B, Saboura A, Rajabian T, Falah HH. Somatic Embryogenesis of Ferula assa-foetida.
- Sadoghi S., Q Zafarbalanzhad, Baharara J, Nejad Shahrukhabadi KH., Rahbarian R., Sepehri moghaddam H., The effect of ethanol extract of asafoetida resin on angiogenesis in the chick embryo chorioallantoic membrane. Journal of Medical Science of Razi.2015 May 22, 131: 80-85 [in Persian]
- Iranshahy M, Iranshahi M. Traditional uses, phytochemistry and pharmacology of asafoetida (Ferula assa-foetida oleo-gum-resin)—A review. Journal of ethnopharmacology. 2011 Mar 8;134(1):1-0.
- Ahmadi M, Rasekh H, Kamalinejad m, Zare AS. The effect of total extract of Curcuma amada Roxb on inflammation caused by rheumatoid arthritis in mice, Journal of Medicinal Plants.2008 Mar25;15(1): 21-28 [in Persian].
- Sadoughi S. The effect of aqueous extract of asafoetida resin on wound healing in streptozotocin-induced diabetic rats. Ofoghe' danesh Journal.2013 Sep 19(3):129-135.
- Pouraboli I, Hajizadeh S, Najafipour H, Khoshbaten A, Rasaei M. Does PGE2 mediate indomethacin and theophylline effects on joint diameter and vascular response to saphenous nerve stimulation in chronically inflamed rat knee joint. Physiol Pharmacol. 2008 Jan 1;12:68-75.
- Rafiee H, Khayatzadeh J. Cartilage Glycosaminoglycans in Wound Healing of the Pinna in Rabbits by Medicago Sativa Extract. ZUMS Journal. 2012 Jul 1;20(82):1-1.
- Shokri F, MOSAYEBI GH, Rafiee M. Relationship between acute phase protein isotype Rvmtvyyd factor in patients with rheumatoid arthritis. University of Medical Sciences. 2001 8, (23): 30-37.
- Safaeian L, Ghannadi A, Haghjoo Javanmard Sh, Vahidi M.H. The effect of hydroalcoholic extract of Ferula assa-foetida stem on blood pressure and oxidative stress in dexamethasone-induced hypertrnsive rats. Research in Pharmaceutical sciences.2015;10(4):326-334.
- Li QH, Xie WX, Li XP, Huang KT, Du ZH, Cong WJ, Zhou LH, Ye TS, Chen JF. Adenosine A2A receptors mediate anti-inflammatory effects of electroacupuncture on synovitis in mice with collagen-induced arthritis. Evidence-Based Complementary and Alternative Medicine. 2015 Feb 16;2015.
- Ma JD, Zhou JJ, Zheng DH, Chen LF, Mo YQ, Wei XN, Yang LJ, Dai L. Serum matrix metalloproteinase-3 as a noninvasive biomarker of histological synovitis for diagnosis of rheumatoid arthritis. Mediators of inflammation. 2014 Jul 23;2014.
- Ashrafielhan J, Roohollah F, Tehrani SR. Pathological study of arthritis induced by type 2 bovine collagen and Freund's complete adjuvant in rat. Journal of Veterinary Research. 2011;66(1):65-71.
- Lafeber FP, Van der Laan WH. Progression of joint damage despite control of inflammation in rheumatoid arthritis: a role for cartilage damage driven synovial fibroblast activity. Annals of the rheumatic diseases. 2012 Jun 1;71(6):793-5.
- Pap T, Korb-Pap A. Cartilage damage in osteoarthritis and rheumatoid arthritis [mdash] two unequal siblings. Nature Reviews Rheumatology. 2015 Jul 21.
- Ishikawa T, Nishigaki F, Miyata S, Hirayama Y, Minoura K, Imanishi J, Neya M, Mizutani T, Imamura Y, Naritomi Y, Murai H. Prevention of progressive joint destruction in collagen-induced arthritis in rats by a novel matrix metalloproteinase inhibitor, FR255031. British journal of pharmacology. 2005 Jan 1;144(1):133-43.
- Ramadan G, El-Beih NM, Talaat RM, El-Ghffar A, Eman A. Anti-inflammatory activity of green versus black tea aqueous extract in a rat model of human rheumatoid arthritis. International journal of rheumatic diseases. 2015 May 1.