

بررسی اثر پیش تغذیه عصاره‌ی آبی تمبر هندی (*Tamarindus indica*) بر حجم سکته مغزی و ارزیابی اختلالات نوروولوژیکی در مدل جانوری رت

سید وحید حسینی^{*}، مرجان احسانی^۱

۱) گروه فیزیولوژی، مرکز تحقیقات بیولوژی، واحد زبان، دانشگاه آزاد اسلامی، زنجان، ایران

تاریخ پذیرش: ۹۵/۱/۲۸

تاریخ دریافت: ۹۴/۱۱/۲۱

چکیده

مقدمه: ایسکمی مغزی، یکی از شایع ترین علل مرگ و میر در دنیاست و یک نقص کانونی مغزی است که به طور ناگهانی و در اثر کاهش خون رسانی به بافت مغز پدید می‌آید. هدف از این مطالعه بررسی ارتباط بین پیش تغذیه عصاره آبی تمبر هندی و حجم سکته مغزی و اختلالات نوروولوژیکی در مدل سکته مغزی در موش صحرایی می‌باشد.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه تجربی ۳۵ موش صحرایی نر نژاد ویستار به ۵ گروه (۷ تایی) تقسیم شدند، گروه کنترل (تیمار با آب مقطر+القای ایسکمی)، سه گروه آزمایشی (تیمار با عصاره آبی تمبر هندی با دوز های ۷۵.۵ و ۱۰۰ میلی گرم + کیلو گرم + القای ایسکمی) و گروه شم (آب مقطر و عدم القای ایسکمی). تیمار به مدت ۳۰ روز، به صورت خوراکی و از طریق گاواز صورت گرفت. القای ایسکمی از طریق انسداد شریان مغزی میانی به روش لونگا و همکاران صورت گرفت. داده‌های مربوط به میزان آسیب بافتی با استفاده از آزمون آنوا وارزیابی اختلالات نوروولوژیکی توسط آزمون من ویتنی تجزیه و تحلیل شدند.

یافته‌های پژوهش: پیش تغذیه با عصاره تمبر هندی سبب کاهش حجم سکته مغزی کل، در دوز ۷۵ میلی گرم بر کیلوگرم (۱۶/۱۰±۱۰/۱۶)، ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم (۸۸/۸۳±۱۶/۳۳) نسبت به گروه کنترل (۲۲۵/۶۶±۳/۴۵) گردید($p=0/000$). هم چنین عصاره سبب کاهش امتیاز نقص‌های نوروولوژیک در دو گروه دریافت کننده دوز ۷۵ و ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم نسبت به گروه کنترل گردید.

بحث و نتیجه گیری: نتایج نشان داد که مصرف عصاره تمبر هندی می‌تواند در کاهش علائم سکته مغزی ایسکمیک موثر باشد.

واژه‌های کلیدی: ایسکمی مغزی، اختلالات نوروولوژیک، عصاره‌ی آبی تمبر هندی

* نویسنده مسئول: زنجان، گروه فیزیولوژی، مرکز تحقیقات بیولوژی، واحد زنجان، دانشگاه آزاد اسلامی، زنجان، ایران

Email: vahid.hosseini26@gmail.com

مقدمه:

مغز و حافظه می‌شوند. لذا جهت خنثی کردن رادیکال‌های آزاد، مغز به مقدار زیادی آنتی اکسیدانت در طول عمر نیاز دارد (۷). انسداد هر کدام از رگ‌ها می‌تواند سبب کمبود اکسیژن و گلوکز و در نتیجه اختلال در مکانیسم‌های مغزی گردد، بنابراین مرگ سلولی و آسیب مغزی را در پی داشته باشد. به دنبال کاهش یا قطع جریان خون موضعی مغز سلول‌های عصبی در مرکز قطع جریان خون (ناحیه کور)، در همان دقایق اول سکته مغزی از بین رفته و آسیب‌های اولیه را ایجاد می‌کنند، ولی سلول‌های عصبی که در حاشیه مرکز قطع جریان خون (ناحیه پنومبرا) قرار دارند، زنده اند ولی فاقد عملکرد طبیعی هستند و به تدریج ممکن است از بین رفته و آسیب ثانویه پس از سکته مغزی را به وجود آورند. سلول‌های عصبی مستقر در ناحیه پنو مبرا قابلیت بازیابی با استفاده از داروها و آنتی اکسیدان‌های طبیعی را دارند (۸).

تمبر هندی با نام علمی *Tamarindus indica* از دسته گیاهان گلدار متعلق به زیر خانواده ارغوانیان، رده دو لپه‌ای‌ها می‌باشد که بومی منطقه هند و جنوب شرقی آسیا است (۹). تمبرهندی حاوی ۵۵ درصد پالپ (قسمت گوشتی و خوارکی)، ۳۴ درصد دانه با اشکال نامنظم و سخت و ۱۱ درصد پوسته غلاف مانند و الیاف است (۱۰). درخت تمبر هندی از ۱۰ تا ۲۴ متر طول دارد. برگ‌های این درخت همیشه سبز و به رنگ سبز روشن هستند. برگ‌ها مرکب و گل‌های این درخت دارای ۵ گلبرگ به رنگ زرد کم رنگ یا نارنجی و یا مایل به صورتی هستند. میوه این درخت لوبيا مانند می‌باشد و هر میوه دارای ۱ تا ۱۲ هسته است که پالپ آن ترش مزه و خمیر مانند است و توسط رشته‌های فیبر دار احاطه شده است، پوست میوه قهوه‌ای رنگ و سخت است و گاهی تا ۱۵ سانتی متر طول دارد (۱۲).

بخش بزرگی از مزارع کشور هایی مانند آمریکای مرکزی و شمال برزیل زیر کشت این محصول می‌باشد و به دلیل این که جمعیت انسانی در کشورهای در حال توسعه از کمبود پروتئین در جیره غذایی روزانه رنج می‌برند، این گیاه به عنوان گیاه غنی از پروتئین و اسید‌های آمینه ضروری بدن، مخصوصاً غلات و هم

امروزه سکته مغزی سومین علت مرگ و میر بعد از بیماری‌های قلبی و سلطان محسوب می‌شود و سالانه میلیون‌ها نفر در سراسر دنیا به این بیماری مبتلا می‌گردد (۱). سکته مغزی می‌تواند عوارضی چون فلجهای ای از بدن و مشکلاتی در حافظه، فکر کردن، حرف زدن و حرکت کردن را به وجود آورد (۲). ۱۵ درصد سکته‌ها به علت (خونریزی دهنده) و ۸۵ درصد به علت ایسکمی است. ایسکمی در اثر عواملی چون تشکیل لخته خون در مغز یا یکی از رگ‌ها و انسداد جریان خون و کاهش خون رسانی سیستمیک به وجود می‌آید (۲). در سکته ایسکمی جریان خون مغزی به دلیل انسداد عروق خون قطع می‌شود و یک پروسه بسیار پیچیده در سطح سلول و بافت شروع می‌شود که اصطلاحاً آبشار ایسکمی نامیده می‌شود که نهایتاً منجر به آسیب بافتی و بروز سکته ایسکمیک می‌شود (۳). زمانی که تعادل بین تولید رادیکال‌های آزاد و سیستم آنتی اکسیدانی بدن، بر هم بخورد، استرس اکسیداتیو ایجاد می‌گردد (۵). در مراحل اولیه ایسکمی مغزی تولید رادیکال‌های آزاد (رادیکال‌های آزاد اکسیژن و نیتروژن) افزایش می‌یابد و نقش اصلی را در آسیب‌های ناشی از سکته مغزی بر عهده دارد. هم چنین افزایش این رادیکال‌ها نقش مهمی در آسیب‌های ناشی از خون رسانی مجدد به دنبال ایسکمی گذرا ایفا می‌کند (۶). رادیکال‌های آزاد می‌توانند سبب اکسیداسیون بیو مولکول‌هایی نظیر، پروتئین‌ها، آمینو اسید‌ها، لیپید‌ها و دئوکسی ریبو نوکلئیک اسید گردد. که این آسیب‌ها می‌توانند سبب آسیب سلولی و حتی مرگ سلولی گردد. آنتی اکسیدان‌ها یکی از مهم ترین موادی هستند که می‌توانند اثرات جانبی سکته مغزی و پیامدهای ناشی از آن را کاهش دهند (۵). بافت مغزی به دلیل دارا بودن اسید‌های چرب اشباع نشده فراوان که به راحتی دچار پر اکسیداسیون می‌گردد و نیز به دلیل مصرف اکسیژن زیاد، مستعد آسیب‌های اکسیداتیو است. در نتیجه در حضور رادیکال‌های آزاد سلول‌های اعصاب مغزی تخریب شده و به این ترتیب باعث اختلال در عملکرد

مواد و روش ها:

این تحقیق به روش تجربی انجام شد. موش های صحرایی نر بالغ نژاد ویستار در محدوده وزنی ۳۰۰-۲۰۰ گرم از انتستیتو پاستور ایران خریداری شد و در حیوانخانه مرکز تحقیقات بیولوژی دانشگاه آزاد اسلامی زنجان در شرایط ۱۲ ساعت تاریکی - روشنایی در دمای ۲۲ درجه سانتی گراد با غذای استاندارد موش های صحرایی نگهداری شدند. موش های صحرایی به ۵ گروه اصلی تقسیم شدند که هر کدام شامل ۷ حیوان بود. سه گروه آزمایشی به مدت ۳۰ روز عصاره آبی تمیر هندی را به صورت خوارکی و از طریق گاواز، با دوز های ۵۰، ۷۵ و ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم (۱۷) روزانه ساعت ۱۰ تا ۱۱ صبح دریافت کردند. در گروه کنترل تیمار با آب مقطر و القای ایسکمی صورت گرفت، هم چنین در گروه شم تیمار و القای ایسکمی صورت نگرفت. دو ساعت بعد از آخرین تیمار، هر گروه اصلی تحت جراحی مدل (MCAO) انسداد شریان میانی مغز قرار گرفت. موش های صحرایی برای اندازه گیری حجم سکته مغزی وارزیابی اختلالات نورولوژیکی مورد مطالعه قرار گرفتند. دوز های انتخابی بر اساس مطالعات انجام شده قبلی بود (۱۴). در این آزمایش تجربی تمام اصول اخلاقی کار با حیوانات آزمایشگاهی مصوب انجمن آمریکایی Society for the Prevention of Cruelty to Animals در سال ۲۰۰۶ رعایت شده است.

روش تهیه عصاره آبی پالپ تمیر هندی:

ابتدا میوه های تازه تمیر هندی از بازار تجریش تهران خریداری شد، سپس غلاف میوه های تازه تمیر هندی را شکسته و قسمت گوشتی قهقهه ای رنگ آن را جدا کرده و هسته هایش را بیرون آوردهیم. برای تهیه عصاره ۱۰ درصد به ۱۰۰ گرم پالپ خالص (معادل تقریباً ۲۵ غلاف) و یک لیتر آب مقطر نیاز داریم. این دو را با میکسر کاملاً مخلوط نموده، سپس مخلوط به دست آمده را یک بار با کاغذ صافی کاملاً فیلتر و داخل بشر ریخته و در دستگاه تقطیر Heidolph Rotary Evaporator, Laborota در خلا ۴۰۰ در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد تا زمانی که عصاره غلیظ حاصل شود، قرار داده شد. عصاره را در ظرف شیشه ای تیره درپوش

چنین کربو هیدرات برای انرژی و مواد معدنی نظیر پتاسیم، فسفر، کلسیم، ویتامین C، ویتامین A و آهن در صنعت دارویی و غذایی جایگاه ویژه ای پیدا کرده است (۱۲). در بررسی های فیتو شیمیایی نشان داده شده است که حضور بسیاری از ترکیبات فعال مانند ترکیبات فنلی (۱۳) هم چنین اسید های چرب ضروری مانند آلفا لینولنیک اسید و لینولئیک اسید در دانه، ریشه و حتی برگ این درخت به دلیل خواص درمانی بالایی که دارد مورد توجه می باشد (۱۲). در مطالعه ای در سال ۲۰۱۲ به بررسی اثرات ضد التهابی و ضد دردی برگ تمیر هندی در مدل ادم پنجه ناشی از کاراگینان (Carrageenan) در موش های صحرایی پرداختند. نتایج این مطالعه مشخص نمود مصرف خوارکی عصاره برگ تمیر هندی به دلیل ترکیبات فنلی خاصیت ضد دردی و ضد التهابی قابل توجهی به صورت وابسته به دوز ایجاد نمود (۱۴). در مطالعه دیگری Ghoneim و همکارانش در سال ۲۰۱۲ به بررسی فعالیت ضد آپوپتوزی عصاره برگ تمیر هندی در آسیب القاء شده توسط اتانول در کبد موش های صحرایی پرداختند. آن ها بیان نمودند دوز ۱۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم اثرات محافظت کبدی و ضد آپوپتوزی بالایی دارد و می تواند به عنوان یک عامل پیشگیری کننده در نظر گرفته شود (۱۵). Gupta و همکارانش در سال ۲۰۱۴ به بررسی اثر حفاظتی عصاره پالپ تمیر هندی بر روی محتوای کلارن و استرس اکسیداتیو در کبد و کلیه موش های صحرایی در معرض سدیم فلوراید پرداختند. آن ها بیان کردند موش هایی که عصاره ۲۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم عصاره پالپ تمیر هندی را دریافت کرده بودند بسیاری از اثرات نامطلوب سدیم فلوراید نسبت به گروه کنترل کاهش یافت (۱۶). در بسیاری از این تحقیقات تاثیر ترکیبات آنتی اکسیدانی و فنلی موجود در عصاره آبی تمیر هندی بر سکته مغزی محدود بوده است. لذا هدف مطالعه حاضر، اثر پیش تغذیه عصاره آبی تمیر هندی بر حجم سکته مغزی و ارزیابی اختلالات نورولوژیکی در مدل سکته مغزی موش صحرایی می باشد.

دار ریخته و تا زمان استفاده در یخچال نگه داری شد (۱۸).

ایجاد مدل سکته مغزی و ارزیابی حجم سکته:

دو ساعت بعد از آخرین تیمار، در هر گروه اصلی شریان میانی مغز مسدود شد تا برای اندازه‌گیری حجم سکته مغزی مورد استفاده قرار گیرند. گروه شم جراحی شد ولی ایسکمی مغزی در آن‌ها ایجاد نشد. برای ایجاد مدل سکته مغزی (انسداد شریان میانی مغزی) موش‌ها بعد از توزیع، با داروی کلرال هیدرات (شرکت مرک آلمان) به میزان ۴۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم بیهوده شدند. جراحی مدل سازی انسداد شریان میانی مغز مطابق دستورالعمل لونگا و همکارانش انجام شد (۱۹). به طور خلاصه، تحت جراحی میکروسکوپی، یک نخ بخیه نایلون ۳-۰ وارد شریان کاروتیدی خارجی می‌شد و تا رسیدن به شریان مغزی قدامی از طریق عبور از شریان کاروتیدی داخلی و درحالی که رگ پتریگوپالاتین بسته بود پیش می‌رفت. در اثر تماس نخ بخیه و شریان قدامی مغزی جریان خون از هر طرف به سوی شریان میانی مغز بسته شد. این بسته شدن از طریق احساس مقاومت در پیشروی نخ و ورود حدود ۲۰ میلی‌متر طول نخ از تنہ شریان کاروتیدی خارجی مشخص شد. بعد از ۶۰ دقیقه ایسکمی، برقراری مجدد جریان خون صورت گرفت. ارزیابی حجم آسیب بافتی به این صورت انجام شد، ۲۴ ساعت بعد از القای ایسکمی حیوانات تحت بیهوده‌ی عمیق با داروی کلرال هیدرات به میزان ۸۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم کشته شده و مغزها به دقت خارج شدند و در دمای ۴ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه در سالین سرد قرار گرفتند. سپس، مغز موش‌های صحرا ای در ماتریکس مغز قرار گرفت و به طور کرونال به مقاطع ۲ میلی‌متر برش داده شدند. این مغزها به مدت ۱۵ دقیقه در محلول ۲ درصد ۲،۳،۵- تری فنیل تترازولیوم کلراید (TTC شرکت مرک آلمان) در دمای ۳۷ درجه سیلیسیوس برای رنگ آمیزی حیاتی انکوبه شدند. از برش‌ها با استفاده از دوربین دیجیتال قابل اتصال به کامپیوتر عکس برداری شد. مساحت ناحیه آسیب دیده (مناطقی که رنگ نمی‌گرفت) هر برش با استفاده از نرم افزار

ارزیابی رفتاری حاصل از سکته

معاینه‌های نورولوژیک بعد از ۲۴ ساعت از خونرسانی مجدد انجام شد. از شروع انسداد تا قربانی شدن حیوان مراقبت‌های ویژه انجام شد. یافته‌های عصبی حرکتی در ۵ مقیاس دسته‌بندی شد: شماره صفر (۰) هیچ گونه عارضه نورولوژیک نشان نمی‌دهد، شماره یک (ناسایی) کامل در انتهای پنجه‌های (جلویی) یک نقص نورولوژیک کانونی خفیف در نظر گرفته می‌شود. شماره دو (به چپ چرخیدن) نقص نورولوژیک کانونی متوسط؛ شماره سه (افتادن به سمت چپ) نقص کانونی شدید؛ رت‌های شماره ۴ به طور خودبه خودی نمی‌توانند راه بروند و سطح هوشیاری پایین دارند و رت‌هایی که طی ۲۴ ساعت بعد از جراحی می‌میرند در صورتی که بعد از رنگ آمیزی بخش وسیعی از مغزشان آسیب دیده باشد و مرگ منحصر به سکته مغزی باشد، به آن شماره ۵ داده می‌شود (۲۱). تمام آنالیزها با کمک نرم افزار SPSS انجام شد. داده‌های مربوط به حجم آسیب بافتی با استفاده از آزمون Anova و ارزیابی اختلالات عصبی- حرکتی توسط آزمون Mann-Whitney تجزیه و تحلیل شدند. P<0.05 از لحاظ آماری معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته‌های پژوهش

پیش تیمار با عصاره‌ی آبی تمبر هندی با دوز‌های ۷۵ و ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم به مدت ۳۰ روز، باعث کاهش ضایعه مغزی در کل منطقه نیم کره راست مغزی در رت‌هایی که تحت جراحی انسداد شریان میانی مغز قرار گرفتند، شد. این کاهش از لحاظ آماری در مقایسه با گروه کنترل معنی دار بود. به ترتیب در دوز ۷۵ (P=0.000)، در دوز ۱۰۰ (P=0.000). هم چنین پیش تیمار با عصاره‌ی آبی تمبر هندی با دوز‌های ۷۵ و ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم در مقایسه با گروه کنترل باعث کاهش میزان سکته در منطقه کورتکس مغزی می‌شود. به ترتیب در دوز ۷۵

دار ریخته و تا زمان استفاده در یخچال نگه داری شد

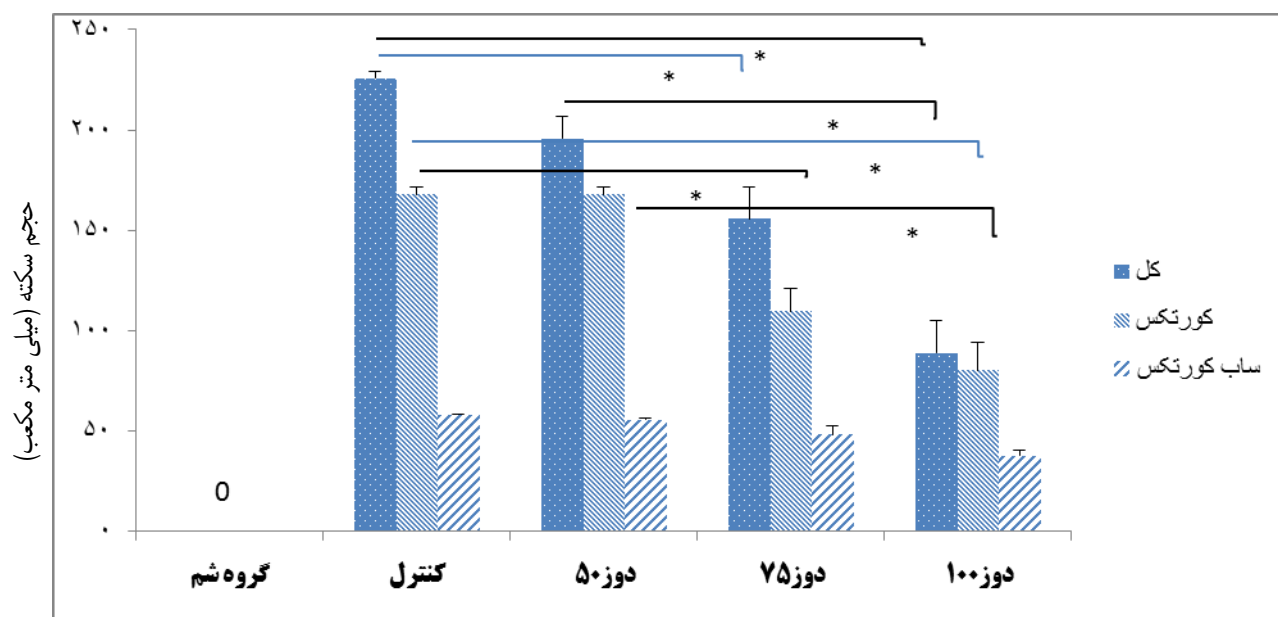
(۲۰).

ایجاد مدل سکته مغزی و ارزیابی حجم سکته:

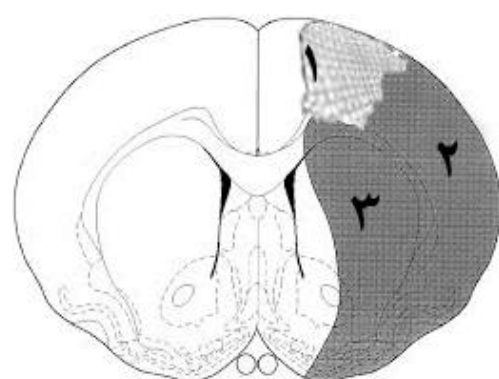
دو ساعت بعد از آخرین تیمار، در هر گروه اصلی شریان میانی مغز مسدود شد تا برای اندازه‌گیری حجم سکته مغزی مورد استفاده قرار گیرند. گروه شم جراحی شد ولی ایسکمی مغزی در آن‌ها ایجاد نشد. برای ایجاد مدل سکته مغزی (انسداد شریان میانی مغزی) موش‌ها بعد از توزیع، با داروی کلرال هیدرات (شرکت مرک آلمان) به میزان ۴۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم بیهوده شدند. جراحی مدل سازی انسداد شریان میانی مغز مطابق دستورالعمل لونگا و همکارانش انجام شد (۱۹). به طور خلاصه، تحت جراحی میکروسکوپی، یک نخ بخیه نایلون ۳-۰ وارد شریان کاروتیدی خارجی می‌شد و تا رسیدن به شریان مغزی قدامی از طریق عبور از شریان کاروتیدی داخلی و درحالی که رگ پتریگوپالاتین بسته بود پیش می‌رفت. در اثر تماس نخ بخیه و شریان قدامی مغزی جریان خون از هر طرف به سوی شریان میانی مغز بسته شد. این بسته شدن از طریق احساس مقاومت در پیشروی نخ و ورود حدود ۲۰ میلی‌متر طول نخ از تنہ شریان کاروتیدی خارجی مشخص شد. بعد از ۶۰ دقیقه ایسکمی، برقراری مجدد جریان خون صورت گرفت. ارزیابی حجم آسیب بافتی به این صورت انجام شد، ۲۴ ساعت بعد از القای ایسکمی حیوانات تحت بیهوده‌ی عمیق با داروی کلرال هیدرات به میزان ۸۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم کشته شده و مغزها به دقت خارج شدند و در دمای ۴ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه در سالین سرد قرار گرفتند. سپس، مغز موش‌های صحرا ای در ماتریکس مغز قرار گرفت و به طور کرونال به مقاطع ۲ میلی‌متر برش داده شدند. این مغزها به مدت ۱۵ دقیقه در محلول ۲ درصد ۲،۳،۵- تری فنیل تترازولیوم کلراید (TTC شرکت مرک آلمان) در دمای ۳۷ درجه سیلیسیوس برای رنگ آمیزی حیاتی انکوبه شدند. از برش‌ها با استفاده از دوربین دیجیتال قابل اتصال به کامپیوتر عکس برداری شد. مساحت ناحیه آسیب دیده (مناطقی که رنگ نمی‌گرفت) هر برش با استفاده از نرم افزار

داری مشاهده نشد (لازم به ذکر است نواحی مغزی در تصویر شماره ۱ آورده شده است). کاهش میزان آسیب بافتی نشان دهنده پدیده تحمل به ایسکمی است که در اثر مصرف عصاره تمبر هندی ایجاد شده است (نمودار ۱ و تصویر ۲).

($P=0.000$)، در دوز ۱۰۰ (P=۰/۰۰۰) پیش تیمار با دوز ۵۰ میلی گرم بر کیلوگرم در مقایسه با گروه کنترل فاقد اختلاف معنی دار بود. محافظت عصبی ایجاد شده به وسیله عصاره تمبر هندی بیشتر در منطقه پنومبرای کورتکس دیده شد در حالی که در ناحیه ساب کورتکس از لحاظ آماری اختلاف معنی



نمودار شماره ۱: میزان ضایعه ایسکمیک مغزی در مناطق کل، کورتکس و ساب کورتکس مناطق مغزی واحد دوز عصاره‌ی آبی تمبر هندی میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن در روز می باشد، مدت تیمار ۳۰ روز بوده است، $0/05 < P < 7$, $n=7$.



تصویر شماره ۱: نمایی شماتیک از توپوگرافی مغز موش دچار ایسکمی در سطح برگما ۱/۰ میلی متر براساس اطلس مغزی پاکسینوس و واتسون (۲۲). ۱: ناحیه کور، همان کانون ایسکمی مغزی بوده و سلول های این ناحیه به صورت برگشت ناپذیر آسیب دیده اند. ۲: ناحیه پنومبرا یا کورتکس، ناحیه ای است که در اطراف کانون ایسکمی مغزی قرار دارد و سلول های این ناحیه در صورت درمان به موقع قادر به بازسازی طبیعی خود می باشند. ۳: ناحیه ساب کورتکس یا زیر قشری.



گروه دوز ۱۰۰ گروه دوز ۷۵ گروه دوز ۵۰ گروه کنترل گروه شم

تصویر شماره ۲: اثر دوزهای مختلف عصاره‌ی آبی تمیر هندی بر حجم سکته مغزی

آثار عصاره‌ی آبی تمیر هندی بر اختلالات نورولوژیکی:

میانه امتیاز نقص‌های نورولوژیکی با مصرف عصاره‌ی آبی تمیر هندی به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش یافت و این کاهش در دوز‌های ۷۵ و ۱۰۰ نسبت به گروه کنترل معنی دار بود (جدول ۱)

کاهش میزان آسیب بافتی و اختلالات عصبی-حرکتی، اثر پدیده تحمل به ایسکمی حاصل از مصرف عصاره‌ی آبی تمیر هندی را اثبات نمود، در واقع این تحمل در ناحیه پنومبرا و نه در کانون ایسکمی به وجود آمد، زیرا میزان ضایعه مغزی در نواحی کانونی ایسکمی در گروه‌های تیمار شده با گروه شاهد تفاوتی نداشت. واحد دوز عصاره میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن در روز می باشد.

جدول ۱: توزیع تعداد امتیاز‌های نورولوژیک در هر گروه آزمایشی

میانه	تعداد						گروه‌های آزمایشی
	۵	۴	۳	۲	۱	۰	
.	۰	۰	۰	۰	۰	۰	گروه شم
۳	۲	۱	۳	۱	۰	۰	گروه کنترل
۳	۱	۱	۲	۲	۱	۰	۵۰ دوز
۱	۰	۰	۲	۱	۱	۳	۷۵ دوز
۱	۰	۰	۰	۱	۳	۳	۱۰۰ دوز

های ۷۵ و ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم به طور معنی داری کاهش داد، اما در دوز ۵۰ میلی گرم بر کیلوگرم تاثیر معنی داری بر امتیاز نقص‌های نورولوژیک نداشت.

پاتوفیزیولوژی پیچیده سکته مغزی دربرگیرنده مکانیسم‌های سمیت ناشی از تحریک، مسیرهای التهابی، خسارات اکسیداتیو و عدم تعادل یونی در سلول‌های

بحث و نتیجه گیری:
پیش تغذیه با عصاره تمیر هندی سبب کاهش حجم آسیب بافتی کل و هم‌چنین کاهش حجم آسیب بافتی در نواحی پنومبرا در دوز‌های ۷۵ و ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم گردید. اثر حفاظتی تمیر هندی در ناحیه پنومبرا نسبت به سایر نواحی بیشتر بود. هم‌چنین پیش تغذیه با عصاره، امتیاز نقص‌های نورولوژیک را در دوز

بررسی مولکول های هدف جدید برای عمل آنتی اکسیدان ها نشان داده است که آنتی اکسیدان ها قادر هستند مسیر NF-KB را مهار کنند. مولکول علاوه بر تاثیر بر سایر فاکتور های التهابی، قادر است باعث افزایش MMP9 شود (۲۶). آنتی اکسیدان ها همچون ویتامین C با مهار این مسیر، از تولید بیشتر MMP9 جلوگیری می کنند. Ranjan و همکارانش در سال ۱۹۹۳ نشان دادند که تجویز روزانه ویتامین C در پریمات ها منجر به کاهش ۵۰ درصدی حجم انفارکتوس در مقایسه با گروه شاهد می گردد (۲۷). آنتی اکسیدان ها از جمله ویتامین C می توانند با ختنی کردن رادیکال های آزاد و به دام انداختن آن ها و مهار فعالیت آنزیم MMP9، به صورت غیر مستقیم سبب کاهش نفوذپذیری سد خونی-مغزی شوند. از طرف دیگر، این آنتی اکسیدان ها با مهار رادیکال های آزاد از آسیب مستقیم به سد خونی- مغزی و افزایش نفوذپذیری آن جلوگیری می کنند. در مطالعات اخیر که به بررسی پاتوفیزیولوژی این واقعه پرداخته اند، نقش استرس اکسیداتیو و التهاب در گسترش آسیب ناشی از ایسکمی مغزی و خونرسانی مجدد بهوضوح مشخص شده است (۲۸). بر این اساس به نظر می رسد که در مطالعه حاضر نیز کاهش میزان حجم سکته و اختلالات نورولوژیکی به دلیل استفاده از عصاره آبی تمبر هندی بوده که آن هم به علت اثرات آنتی اکسیدانی این ترکیب گیاهی است. نتایج بدست آمده از این تحقیق با برخی از مطالعات انجام شده هم خوانی دارد، برای مثال Bhautkar و همکارانش در سال ۲۰۱۱ به بررسی اثر آنتی اکسیدانی تمبر هندی در موش های دیابتی ناشی از آلوكسان پرداختند. موش ها عصاره تمبر هندی را با دوز های ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن به مدت ۴۵ روز دریافت نمودند. آن ها بیان کردند موش هایی که عصاره ۲۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم تمبر هندی را دریافت کرده بودند کاهش قابل توجهی در محصولات پراکسیداسیون شامل گلوتاتیون و هم چنین محتوای گلیکوژن بعد از القای دیابت نشان دادند (۲۹). در مطالعه دیگری Adedayo و همکارانش در سال ۲۰۱۲ به بررسی اثر حفاظتی تمبر هندی در کاهش میزان استرس اکسیداتیو در موش های دیابتی

عصبي مغز است. مکanism هایی که در صدمه به بافت مغز دخالت دارند در دو مرحله ایسکمی که به دلیل کاهش جریان خون در موضع مربوطه ایجاد می شود و در مرحله بازگشت جریان خون به بافت بعد از مدت زمانی که از ایسکمی می گذرد صدمه ایجاد می شود، متفاوت هستند. با وقوع ایسکمی و محرومیت بافت مغز از اکسیژن و گلوکز، سلول عصبي دچار کاهش ذخیره انرژی می شود و پروسه های واپسیه به انرژی که برای بقاء سلول لازم است دچار اختلال می شود (۲۳). متالوپروتئیناز های ماتریکسی (MMP9) یک خانواده از آنزیم های پروتئولیتیک دارای اتصالات عنصر روی (Zn) بوده که قادر به تجزیه اجزای ماتریکس خارج سلولی در شرایط گوناگون فیزیولوژیک و پاتوفیزیک هستند. عقده های قاعده ای (Basal layer) نقش عمده ای در حفظ نفوذپذیری سد خونی- مغزی(BBB) ایفا می کند و در میان MMP ها، دوتای آن ها از جمله MMP-2 و MMP-9 قادر به تجزیه غشای پایه اندوتیال هستند و منجر به باز شدن سد خونی- مغزی می شوند. در شرایط پاتولوژی ایسکمی- خونرسانی مجدد، هضم لایه بازآل اندوتیال دو ساعت بعد از ایسکمی شروع می شود که ممکن است باعث نفوذپذیری سد خونی- مغزی چند ساعت پس از شروع ایسکمی شود (۲۴). افزایش گونه های واکنشی اکسیژن در مغز سبب آسیب اکسیداتیو به همه اجزاء سلولی توسط تغییر در باز های اسید های نوکلئیک، شکستن اسکلت DNA در دو فرم تک و دو رشته ای و شکستن باز های گلیکوزیلی بین ریبوز و باز ها می شود. ایسکمی مغزی توسط تولید آبشاری از وقایع متابولیکی، با تولید رادیکال های آزاد اکسیژن و نیتروژن، سبب تشدید آسیب سلولی می گردد (۲۵). مولکول های التهابی (NF-KB) Nuclearfactor KB یکی از اصلی ترین اهداف داخل سلولی استرس های اکسیداتیو می باشد. این مولکول ها به وسیله تعداد زیادی از فاکتور ها از جمله هیپرکلیسمی، اسید های چرب آزاد و سیتوکین های التهابی فعال می گردد. بیان بیش از حد NF-KB در بعضی از بیماری های مزمن مانند دیابت و تصلب شرايين(Atherosclerosis) مشاهده می شود. یافته های اخیر در مورد شناسایی و

محدودیت در ابتدای کار حیوانات بیشتری تیمار شدند و هنگام مرگ و میر حیوانات جایگزین شدند. از جمله پیشنهادهایی که می‌توان در ادامه برای سایر محققین ارایه نمود اثر حفاظتی و درمانی (تیمار، بعد از القای ایسکمی) عصاره تمیر هندی در دوز های پایین تر و بالاتر مورد بررسی قرار گیرد. و هم چنین جداسازی مواد موثر و بررسی اثر آنها بر پارامترهایی مانند بیان مارکرهای استرس اکسیداتوی انجام گیرد. در مجموع می‌توان گفت تمیر هندی از طریق کاهش حجم سکته می‌توان گفت تمیر هندی از طریق کاهش حجم سکته مغزی و نقص‌های نورولوژیک اثر حفاظتی در برابر ایسکمی مغزی اعمال کرده و سبب ایجاد پدیده تحمل به ایسکمی می‌گردد. احتمالاً این اثر حفاظتی به واسطه حضور ترکیبات آنتی اکسیدانی مانند ویتامین C و فنلی موجود در عصاره تمیر هندی می‌باشد که سبب کاهش رادیکال‌های آزاد تولید شده‌ی هین ایسکمی مغزی می‌گردد. البته اثبات این موضوع به مطالعه‌های بیشتری نیاز دارد.

سپاسگزاری:

این مقاله حاصل پایان نامه دانشجوی کارشناسی ارشد می‌باشد که بدین وسیله از کارکنان محترم مرکز تحقیقات بیولوژی دانشگاه آزاد اسلامی زنجان و کلیه همکارانی که در به انجام رساندن این تحقیق نویسنده‌گان را یاری نمودند تشکر و قدردانی می‌گردد.

پرداختند. نتایج این مطالعه مشخص نمود تمیر هندی به دلیل محتوای بالای پروتئین، ویتامین C و ظرفیت آنتی اکسیدانی باعث حفاظت و جلوگیری از آسیب بافت کبدی و کاهش استرس اکسیداتوی شده و یک کاهنده مناسب برای قند خون است (۳۰). در مطالعه حاضر میزان حجم سکته مغزی در گروه دریافت کننده عصاره تمیر هندی در دوز های ۷۵ و ۱۰۰ میلی لیتر بر کیلوگرم وزن بدن نسبت به گروه شاهد کمتر بود که احتمالاً به علت اثرات آنتی اکسیدانی و فنلی موجود در تمیر هندی می‌باشد این ترکیبات بعد از جذب از دستگاه گوارش وارد جریان خون می‌شوند و بخشی از آن‌ها پس از انتقال به مغز به علت خاصیت محلول بودن در چربی، از سد خونی- مغزی گذشته و وارد قسمت‌های مختلف مغز می‌گردد. در این محل پلی فنل‌ها و اثرات هم افزایی این ترکیبات باعث اثرات قوی آنتی اکسیدانی روی رادیکال‌های آزاد و اسیدهایی می‌شوند که به دنبال کاهش خونرسانی، در این محل تجمع پیدا کرده‌اند و با آن‌ها واکنش داده و آن‌ها را خنثی می‌کنند به این ترتیب از واکنش این رادیکال‌ها با لیپید‌های موجود در غشاء نورون‌ها جلوگیری می‌شود. از ضعف‌های این تحقیق می‌توان به مدل سازی سکته مغزی اشاره کرد که با شرایط طبیعی بدن که ممکن است در سکته مغزی اتفاق بیافتد متفاوت است. هم چنین از محدودیت‌های دیگر این مطالعه مرگ و میر حیوانات بعد از القای ایسکمی بود که سبب کاهش نمونه‌ها شد. برای جبران این

References:

- 1.Towfighi A, Saver JL. Stroke declines from third to fourth leading cause of death in the united states histological perspective and challenges ahead. *Stroke* 2011; 42:2351-5.
- 2.Lakhan SE, Kirchgessner A, Hofer M. Inflammatory mechanisms in ischemic stroke therapeutic approaches. *J Transl Med* 2009; 17:7-97.
- 3.Durai PJ. Re-canalization in acute ischemic stroke the strategies. *Neurol India* 2009; 57:20-7.
- 4.Douglas L, Tayseer C, Hamid R. Lymphocytes and ischemia reperfusion injury. *Transplant Rev*2009; 23:1-10.
- 5.Labo V, Patil A, Phatak A, Chandra N. Free radicals antioxidants and functional foods impact on human health. *Pharmacogn Rev* 2010; 4:118-26.
- 6.Chen H, Yoshika H, Kim GS, Jung JE, Okami N, Sakata H, et al. Oxidative stress in ischemic brain damage mechanisms of cell death and potential molecular targets for neuroprotection. *Ant Red Sign* 2011; 14:1505-17.
- 7.Mohammadi MT, Amini R, Jahanbakhsh Z, Shekarforoush S. Effect of atorvastatin on the hypertension induced oxidative stress in the rat brain. *Iran Biomed J* 2013; 17:152-7.

8. Liu S, Levine SR, Winn HR. Targeting ischemic penumbra part-I from pathophysiology to therapeutic strategy. *J Exp Stroke Transl Med* 2010; 3:47-55.
9. Komutarin T, Azadi S, Butterworth L, Keil D, Chitsomboon B, Suttajit M. Extract of the seed coat of *Tamarindus indica* inhibits nitric oxide production by murine macrophages in vitro and in vivo. *Food ChemToxicol* 2004; 42:649-58.
10. Kumar CS, Bhattacharya S. Tamarind seed properties processing and utilization. *Critical Rev Food Sci Nutr* 2008; 48:1-20.
11. Roa YS, Mathew KM, Potty SN. *Tamarindus indica* L. research a review. *Indian J Areca Nut Spices Med Plants* 1999; 1:127-45.
12. Bhadriya SS, Ganeshpurkar A, Narwaria J, Rai J, Jain AP. *Tamarindus indica* extent of explored potential. *Pharmacogen Rev* 2011; 5:73-81.
13. Martinello F, Soares SM, Franco JJ, Santos AC, Suqohara A, Garcia SB, et al. Hypolipidemic and antioxidant from *Tamarindus indica* L. Pulp fruit extract in hypocholesterolemichamesters. *Food ChemToxicol* 2006; 44:810-8.
14. Bhadriya SS, Mishra V, Raut S, Ganeshpurkar A, Sunil KJ. Anti-inflammatory and Antinociceptive Activities of a hydroethanolic extract of *Tamarindus indica* leaves. *Sci Pharm* 2012; 80:685-700.
15. Ghoneim AL, Eldashan OA. Anti-apoptotic effects of Tamarind leaves against ethanol induced rat liver injury. *J Pharm Pharmacol* 2012; 64:430-8.
16. Gupta AR, Dey S, Saini M, Swarup D. Protective effect of *Tamarindus indica* fruit pulp extract on collagen content and oxidative stress induced by sodium fluoride in the liver and kidney of Rats. *Toxicol Environ Chem* 2014; 95:1611-23.
17. Siddiq A, Shafi D SH, Najam R, Ahzar I, Baig SG. Dose related CNS acting potential of *Tamarindus indica*. *World Pharma Sci* 2014; 2:1406-15.
18. Alizadeh H, Rahnema M, Nasirsemnani S, Ajalli M. Synergistic antifungal of quince leafs extracts and silver nanoparticles on *Aspergillus niger*. *J Appl Biol Sci* 2014; 8:10-3.
19. Longa EZ, Weinstein PR, Carlson S, Cummins R. Reversible middle cerebral artery occlusion without craniectomy in Rats. *Stroke* 1989; 20: 84-91.
20. Bigdeli MR, Hajizadeh S, Froozandeh M, Heidarianpour A, Rasoulian B, Asgari AR, et al. Normobarichyperoxia induces ischemic tolerance and upregulation of glutamate transporters in the rat brain and serum TNF- α level. *Exp Neurol* 2008; 212: 298-306.
21. Bederson JB, Pitts LH, Tsuji M, Nishimura MC, Davis RL, Bartkowski H. Rat middle cerebral artery occlusion evaluation of the model and development of a neurologic examination. *Stroke* 1986; 17:472-6.
22. Paxinos G, Watson C. The Rat brain in stereotaxic coordinates. 2nd ed. San Diego Calif Acad Publication. 1986; P.143.
23. Prabal D, Suash S, Hassan KM. Pathophysiologic mechanisms of acute ischemic stroke an overview with emphasis on therapeutic significance beyond thrombolysis. *Pathophysiol* 2010; 17:197-18.
24. Huang L, Chen N, Ge M, Zhu Y, Guan S, Wang JH. Ca²⁺ and acidosis synergistically lead to the dysfunction of cortical GABAergic neurons during ischemia. *Biochem Biophys Res Commun* 2010; 394:709-14.
25. Nasri H, Rafieiankopaei M. Medicinal plants and antioxidants why they are not always beneficial? *Iran J Public Health* 2014; 43:255-7.
26. Margaill L, Plotkine M, Lerouet D. Antioxidant strategies in the treatment of stroke. *Free Rad Biol Med* 2005; 39:429-43.
27. Bond M, Chase AJ, Barker AH, Newby AC. Inhibition of transcription factor NF-Kappa B reduces matrix metalloproteinase-1,-3 and -9 production by vascular smooth muscle cells. *Cardiovasc Res* 2001; 50:556-65.
28. Nassar NN, Abdelsalam RM, Abdelrahman AA, Abdollah DM. Possible involvement of oxidative stress and inflammatory mediators in the protective effects of the early preconditioning window against transient global ischemia in Rats. *Neurochem Res* 2012; 37:614-21.
29. Bhutkar MA, Bhise SB. Anti-oxidative effect of *Tamarindus indica* in Alloxan induced diabetic rats. *Int J Res Pharma Biomed Sci* 2011; 2:1006-9.

30. Adedayo O, Ademiluyi B, Ganiya O. Attenuation of oxidative stress and hepatic damage by some fermented tropical legume condiment diet in Streptozotocin- induced diabetes in Rats. Asian Pacific J Trop Med 2012; 5:692-697.

The Effect of Pre- Nutrition *Tamarindus indica* Aqueous Extract on Infarct Volume and Neurological Deficits in Rat Stroke Model

Hosseini SV^{1*}, Ehsani M¹

(Received: February 10, 2016 Accepted: April 16, 2016)

Abstract

Introduction: Cerebral ischemia is a common cause of mortality, which can be described as a focal brain defect secondary to trauma. This study aimed to determine the relationship between consumption of *Tamarindus indica* aqueous extracts and stroke volume, as well as the neurological disorders in a cerebrovascular model of rats.

Materials & methods: In the present experimental study thirty- five male wistar rats were divided into five groups (n=7): the control group (receiving distilled water + induction ischemia), three experimental groups (receiving aqueous extract of *T. indica* with doses of 50, 75 and 100 mg/kg plus induction of ischemia) and the sham group (receiving distilled water + no induction of ischemia). The pretreatment was performed for 30 days, orally via gavage. Ischemia induced by middle cerebral artery occlusion was performed by

Longa et al method. Data were analyzed by software SPSS, test ANOVA and disorders by test Mann- Whitney.

Findings: Obtained data indicated that pretreatment of *T. indica* reduced the total volume of tissue infarct in two groups receiving the extract with 75 mg/kg (155/6±10/16), 100mg/kg (88/83±16/33) doses compared to control (225/66±3/45) groups (P=0/000). Extracts reduced neurological deficit scores in the two groups receiving the doses 75 and 100 mg/kg of extracts to the control group.

Discussion & conclusions: Consumption of *T. indica* aqueous extracts can reduce symptoms of ischemic stroke.

Keywords: Cerebral ischemia, Neurological disorders, *Tamarindus indica* aqueous extracts

1.Dept of Physiology, Biology Research Center, Zanjan Branch, Islamic Azad University, Zanjan, Iran

* Corresponding author Email: Vahid.hosseini26@gmail.com