• مجلهٔ دانشگاه علوم پزشکی کرمان، دورهٔ چهاردهم، شمارهٔ ۲، ص ۱۳۳–۱۲۴، ۱۳۸۶



سمیت جنینی ترکیب طبیعی ضد سرطان HESA-A در موش سوری

د کتر سیدعادل معلم*`، د کتر امرا.. احمدی'، د کتر محمدحسن مصحفی"، محمدمحسن تقوی ً

خلاصه مقدمه: HESA-A یک ترکیب طبیعی فعال با منشأ دریایی و گیاهی است که شــامل اجــزای معــدنی، آلــی و آب م ،باشد. اثرات آنتی اکسیدانت، سیتو تو کسیک و ضد سرطان این ماده گزارش شده است. در این مطالعـ اثـرات تراتوژنیک این ماده در موش سوری بررسی گردید. **روش**: HESA-A در چندین دز به صورت خوراکی از روز ششم تا چهاردهم به موش های باردار تجـویز گردیـد. پارامترهای متعددی در موشهای باردار و جنینها طی دوران بارداری و پس از آن بررسـی و ثبـت گردیـد. در پایان حاملگی جنین،ها خارج شده و مورد مطالعه مورفولوژی خارجی قرار گرفته و با رنگ آمیـزی اختصاصـی ناهنجارىهاى اسكلتى بررسى گرديد. یافتهها: بررسی افزایش وزن موش های باردار نشان می دهد که فقط در حداکثر دوز به کار رفته این افزایش وزن دچار اختلاف شده است. همچنین فقط دوزهای بالا باعث کاهش وزن رحم، افزایش بازجذب جنین هـا، کـاهش تعداد جنین های زنده و وزن و قد جنین ها در مقایسه با گروه کنترل گردید. همچنین دوزهای پایین و متوسط منجر به بروز اختلالات خارجی و اسکلتی قابل تـوجهی نشـده اسـت، لـیکن دوزهـای بـالای HESA-A باعـث ناهنجاریهایی مانند کوتاهی دست و پا، پیچخوردگی ستون مهرهها، کیست پوستی، میکروفتالمیا و شکاف کـام گ دىد. **نتیجهگیری**: عوارض و اختلالات جنینی در دزهای بالای HESA-A که چندین برابر دوزهای درمانی است، ظاهر می شوند. لیکن در دوزهای پایین تر که قابل مقایسه با دوزهای درمانی است عوارض جنینی قابل ملاحظ ه نسبت به گروه کنترل دیده نشد. مکانیسم پیدایش این عوارض مشخص نیست و نیاز به بررسی بیشتر دارد. واژههای کلیدی: HESA-A، موش سوری، سمیت جنینی

۱-. استادیار گروه فارماکودینامی و سم شناسی، دانشکده داروسازی و مرکز تحقیقات علوم دارویی، پژوهشکده بوعلی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد ۲- پزشک محقق انستیتو تحقیقات سرطان، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران ۳- دانشیار گروه فارماسیوتیکس، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی کرمان ۴-. مربی گروه آناتومی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

> * نویسنده مسؤول : دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد • آدرس پست التترونیک: moallem@mums.ac.ir دریافت مقاله: ۱۳۸۵/۱۰/۳ دریافت مقاله اصلاح شده : ۱۳۸۶/۲/۱۸ پدیرش مقاله: ۱۳۸۶/۲/۲

مقدمه

HESA-A یک ترکیب طبیعی فعال با منشأ دریایی و گیاهی میباشد که به دلیل خواص بیولوژیک آن در ایران ثبت گردیده است و به تازگی مجوز تولید را از وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی جمهوری اسلامی ایران دریافت کرده است. در مطالعات متعدد حیوانی و انسانی، HESA-A اثرات ضد سرطان قوی با اثر کم بر سلولهای طبیعی از خود نشان داده است.

در یک مطالعه، این ترکیب اثرات انتخابی وابسته به غلظت و قابل مقایسه با دوکسوروبیسین بر ضد رشد سلولهای سرطانی HepII ،MDA-MD-468 و Hela بدون اثر قابل توجه بر سلولهای طبیعی از خود نشان داد (۱۸). در یک تحقیق in vivo در خرگوش، دوز روزانه ۳۵۰ mg/kg از HESA-A منجر به کاهش تدریجی اندازه تومور استئوسارکوم شده و در عرض ۱۰ هفته تومورها نایدید گردیدند به نحوی که تمام خرگوشهای این گروه زنده ماندند. لیکن خرگوشهای گروه کنترل در این مدت از بین رفتند و بررسیهای آسیبشناسی اثرات درمانی -HESA A را تأیید نمود (۵). در یک مطالعه بالینی دو سوکور، ۲۴ بیمار دچار سرطان یستان با متاستاز Choroidal تحت درمان با HESA-A از HESA-A قرار گرفتند که بهبودی قابل ملاحظه در بینایی و تحمل درد بیماران در مقایسه با گروه شاهد گزارش گردید (۴). در یک مطالعه مقدماتی (pilot)، اثر قابل توجه HESA-A در کاهش شدت و تعداد حملات در بیماران مولتییل اسکلروزیس (MS) مشاهده گردید (دادههای چاپ نشده). HESA-A اثرات ضد اکسیدان و رادیکالهای آزاد نیز از خود نشان داده است (۱۸). اثرات محافظت کبدی HESA-A بر علیه سمیت کبدی حاصل از تیواستامید در خرگوش نیز گزارش گردیده است (۶).

مطالعات سمشناسی نشان دادهاند که اثرات سمی حاد HESA-A در مقادیر بالاتر از ۱۰ g/kg در موش سوری ظاهر میشود و LD₅₀ و در رت ۱۸g/kg گزارش گردید. بر این اساس و بر پایه مطالعات تکمیلی پاتولوژیک بیوشیمیایی و خونشناسی نتیجه گرفته

شده است که سمیت HESA-A در موش سوری و رت بسیار کم است (۱). بررسی جهشزایی فرآورده HESA-A با استفاده از تست ایمز نشان میدهد که تعداد کلنیهای ریورتانت با کنترل منفی تفاوت معنی داری ندارد و این فرآورده از نظر جهشزایی بیاثر است (۳).

آنالیز A-HESA نشان داده است که این ماده شامل ۵۰٪ جزء معدنی، ۴۵٪ جزء آلی از نوع آمیدوانتراکینون و ۵٪ آب میباشد. جزء معدنی شامل مخلوطی از کربنات کلسیم، سولفات و فسفات منیزیم، پتاسیم و سدیم میباشد. همچنین فلزاتی نظیر آلومینیوم، کبالت، پتاسیم، کروم، آهن، روی و نیز برم واسترانسیم با غلظت بالایی دراین ترکیب موجود میباشد (۲). با توجه به مواد متشکله احتمال تراتوژنیسیتی وجود دارد.

کاملاً مشخص است که بسیاری از داروهای ضد سرطان اثرات تراتوژن از خود نشان میدهند و اثرات سمی بر روی جنین دارند زیرا سلولهای جنینی از سرعت پرولیفراسیون بالایی برخوردار بوده و به دلیل غیر اختصاصی بودن تاثیر داروها بر روی سلولهای جنینی و سلولهای سرطانی، اثرات تراتوژنیک این داروها آشکار می گردد. این مطالعه به منظور بررسی پتانسیل تراتوژنیسیته HESA-A و تعیین دوز سمی بر روی جنین موش شکل گرفته است.

روش بررسی

پودر A-HESA (مؤسسه دکتر احمدی، اصفهان) به مدت ۱ ساعت در نرمال سالین اسیدی شده با HCI حل شد و سپس PH محلول حاصل با NaOH در حد ۷/۴ تعدیل شد (۱۸). مخلوط حاصل فیلتر شد و با دوزهای ۵۰، ۲۰۰،۲۰۰، بارداری به صورت خوراکی روزانه به موشها به روش بارداری به صورت خوراکی روزانه به موشها به روش گاواژ تجویز شد (۱۷). از نرمال سالین و سیکلوفسفامید (۱۵ mg/kg) به عنوان کنترل منفی و مثبت، به ترتیب، استفاده گردید.

حیوانات آزمایشگاهی

موش های سوری ماده از نژاد BALB/ با محدودهٔ وزنی ۳۰ – ۲۵ گرم مورد استفاده قرار گرفتند. موش ها از اتاق حیوانات مرکز تحقیقات علوم دارویی پژوهشکده بوعلی تهیه شده و در شرایط ۱۲ ساعت تاریکی – ۱۲ ساعت روشنایی و دمای ۲± ۲۳ درجه سانتی گراد و رطوبت مناسب نگهداری میشدند. یک موش نر با ۵ موش ماده برای جفت گیری در نظر گرفته میشد. سه ساعت بعد از جفت گیری، موش های ماده از نظر وجود پلاک واژن بررسی و موش های واجد پلاک به عنوان باردار روز صفر (GD₀) در نظر گرفته شد. شد.

خارج کردن جنینها و رنگآمیزی

موشهای باردار در روز ۱۸ بارداری با کلروفرم بیهوش شده، شکم در ناحیه بالای رحم باز شده و لولههای رحمی همراه با تخمدان خارج و وزن شدند. سپس جنینها را از کیسه آمینوتیک خارج کرده و تعداد کل جنین، تعداد جنین های مرده و زنده، وزن (mg ±)، قد (mm +) و تعداد باز جذب زودرس و دیررس مورد بررسی قرار گرفتند (۱۲). جنینها پس از خارج شدن از کیسه آمینوتیک به مدت ۲۴ ساعت داخل استون قرار گرفتند. سپس پوست آنها جدا شده و در محلول رنگ شامل آلسیان بلو(Alcian Blue, Sigma, UK)، آليزارين رد⊣س Alizarin) Red-S, Sigma, UK) و اتانول و اسیداستیک قرار گرفته و با استفاده از امواج مایکروویو رنگ آمیزی شدند (۹). مرحله شفافسازی در محلولی شامل پتاسیم هیدرو کسید ۱٪، اتانل ۹۵٪ و گلیسیرین به مدت ۲۴ ساعت انجام شد. سیس جنینها از نظر وجود ناهنجاریهای ساختمانی که شامل متغیرهای اناتومیک و مورفولوژیک و اسکلتی و استخوانی بود، با استفاده از استرئومیکرسکپ با صفحه مدرج (Zeiss) مورد ارزیابی قرار گرفتند (۱۳،۱۶،۱۷).

تجزیه و تحلیل آماری

دادهها به صورت میانگین ± خطای استاندارد برای هر گروه آزمایش گزارش شدند. سپس به منظور بررسی وجود یا عدم اختلاف میانگین بیش از دو گروه برنامه کامپیوتری Instat آزمون آنالیز واریانس (ANOVA) و به دنبال آن، آزمون Tukey-Kramer انجام شد. نتایجی که دارای ارزش P کوچکتر یا مساوی ۰/۰۵ بود، به عنوان نتایج معنیدار در نظر گرفته شد.

نتايج

میزان تغییرات وزن موش های باردار از روز ۲۰ تا ۱۸ در دوزهای مختلف در نمودار شماره ۱ نشان داده شده است. تجویز خوراکی A-BEA از روز ششم بارداری آغاز شد. نتایج نشان میدهند که در گروههای کنترل و دوزهای کمتر از ۴۰۰ میلیگرم بر کیلوگرم از GD تا GD اضافه وزن بدون هیچ اختلافی پیش رفته است، ولی در گروه دریافت کننده دوز ۲۰۰ میلیگرم بر کیلوگرم از روز ۸ به ۱۴ اضافه وزن دچار اختلال شده است. موشهای گروه دریافت کننده دوز ۲۰۰ میلیگرم بر کیلوگرم از روز ۸ به بعد به طور محسوسی دچار اختلال وزن گردیدند. علیرغم اعل دارو در روز چهاردهم، این کاهش وزن تا روز هجدهم ادامه داشته است.

در جدول شماره ۱، متغیرهای مورد بررسی شامل تعداد موشهای ماده برای جفت گیری، تعداد موشهای باردار، ایندکس باروری، تعداد موشهای باردار مورد مطالعه، وزن رحم، تعداد جسم زرد، تعداد لانه گزینی، تعداد سقطهای قبل از لانه گزینی، تعداد بازجذب، میانگین تعداد جنینها در هر موش، تعداد کل جنینهای یک گروه، میانگین تعداد جنینهای زنده در هر موش باردار، وزن جنین، قد جنین و میشود وزن رحم در گروههای دریافت کننده دوزهای میشود وزن رحم در گروههای دریافت کننده دوزهای میشود وزن رحم در گروههای دریافت کننده دوزهای مقایسه با نرمال سالین دارد (۲۰/۱۰≤۲). سقط قبل از لانه گزینی فقط در بالاترین دوز تفاوت معنی دار (۲۰/۱۰≤۲).

با گروه نرمالسالین دارد. تعداد موارد بازجذب (سقط بعد از لانه گزینی) نیز در گروههای دریافت کننده دوزهای ۴۰۰، ۸۰۰ میلی گرم بر کی لو گرم افزایش داشته و این افزایش در مقایسه با نرمالسالین معنی دار است (P≤۰/۰۱). تعداد جنین باقی مانده که در روز هجدهم از رحم موشهای باردار خارج شدند در گروههای دریافت کننده دوزهای ۴۰۰ و ۸۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم در مقایسه با گروه دریافت کنندهٔ نرمالسالین، بهطور معنیداری کاهش یافته است (P≤ ۰/۰۱). تعداد جنین های زنده نیز کاهش معنی داری در مقایسه با نرمالسالین داشته است (P≤۰/۰۰۱). وزن جنینها در گروههای دریافت کننده دوزهای ۴۰۰، ۸۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم در مقایسه با نرمالسالین کاهش معنیداری نشان داده است (P≤ ۰/۰۱). قد جنینها نیز در گروههای دریافت کننده دوزهای ۴۰۰، ۸۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم در مقایسه با نرمالسالین به طور معنیداری کاهش داشته است .(P≤•/•∆)

در جدول شماره ۲، تعداد جنینهای بررسی شده در دو گروه اختلالات خارجی و اسکلتی مشاهده میشوند.

همچنین اختلالات خارجی مشاهده شده در جنینهای دریافت کننده دوزهای متفاوت HESA-A ذکر شده است که نشانگر افزایش برخی از اختلالات در دوزهای بالای HESA-A میباشد.

در شکل شماره ۲ تصویر A مربوط به جنین دریافت کننده HESA-A با دوز ۴۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم میباشد که کوتاهی پا در آن مشخص میباشد. تصویر B مربوط به جنین دریافت کننده A-A با دوز ۸۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم میباشد که دچار کوتاهی دست است. در تصویر C پیچخوردگی ستون مهرهها در جنین دریافت کننده A-A میلی گرم بر کیلو گرم مشاهده میشود. تصویر D مربوط به جنین دریافت کننده مشاهده میشود. تصویر D مربوط به جنین دریافت کننده الا HESA-A میلی گرم بر کیلو گرم میباشد که میدروسفالی در آن مشخص است. تصویر E پیچخوردگی اندامها در جنین دریافت کننده A-A میلی گرم بر کیلو گرم میلی گرم بر کیلو گرم دیده میشود. در تصویر F جنین دریافت کننده A-A میلی گرم بر کیلو گرم میلی گرم بر کیلو گرم دیده میشود. در تصویر F جنین دریافت کننده A-A میلی گرم بر کیلو گرم دریافت کننده A-A میلی گرم بر کیلو گرم



میباشد که غضروفهای دست تشکیل نشده است. تصویر B مربوط به جنین دریافت کننده A۰۰ با دوز ۸۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم میباشد که غضروفهای پا تشکیل HESA-A میلی گرم میباشد که زائدههای دندهای به خوبی با دوز ۴۰۰ میلی گرم میباشد که زائدههای دندهای به خوبی در آن مشخص است. درتمام مطالعات فوق از نتایج سیکلوفسفامید به عنوان شاهد مثبت استفاده گردید. اختلالات اسکلتی مشاهده شده در جنینهای دریافت کننده دوزهای مختلف A-HESA در جدول شماره ۳ آورده شده است که اختلالات مختلفی از جمله استخوانی نشدن استخوانهای مختلف و کوتاهی دندهها مشاهده شد. شدت این اختلالات نیز وابسته به دوز بود. در شکل شماره ۲ اختلالات اسکلتی مشاهده میشود. تصویر A مربوط به جنین دریافت کننده دوز ۸۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم

جدول ۱. میانگین متغیرهای مورد مطالعه در موشرهای باردار دریافت کننده دوزهای مختلف A-BSA-l ز روز ششیم تا چهاردهم بارداری. ×، ×× و ××× به ترتیب نشاندهنده ۲۰/۰۵≥P۱۰/۰۶≤P و ۲۰۰۰≤P میباشند.

ذ مال سالين	سبکله فسفامید ۱۵		،گروه				
ىر يەن سايل		٨	٤٠٠	۲.,	1	۵.	متغير
۲.	١٩	11	۱.	١٤	١٢	۱۰	تعداد باردار
١٤	١٤	۱۰	۱.	۱.	۱.	۱۰	تعداد موشهای باردار مورد مطالعه
$1\Lambda\pm1/P$	۱٦ /٣ ± ١/٨ [×]	$12/2 \pm 1/6^{\times \times}$	$1 \epsilon/4 \pm 1/7^{**}$	10/YV±Y/1	17/E1±1/1	۱۷/٤٩±۱/۱	وزن رحم/ موش باردار (g)
۲	٥	٦	٥	٣	۲	۲	تعداد بازجذب/ موش باردار
١٤	V ^{xx}	٨	V××	11	11	١٢	تعداد جنين/ موش باردار
۱۹٦	٩٨	٨٠	٧٠	11.	11.	17.	کل تعداد جنین
١٣	٦	٦	٦	٩	۱۰	11	جنين زنده / موش باردار
101777111	VTA±£0 ^{×××}	۱۰۳٥±٨٩ ^{××}	۱ ۱۸۷±۳۸ ^{××}	17747±97	1889±111	1722±17	وزن جنين (mg)
۱٤/۱ ±۰/۸	∿/ ٩±•// ^{₩∞∞}	۱۱/٤ ±۰/٦ [×]	۱۱/۹ ±۰/٦ [×]	۱۲/۱ ±۰/۷	1Y/V±1/1	۱۳/٤± •/٩	قد جنين (mm)
٨٥ / ٨٣	٩٧ / ٩٩	٥٩/٥٠	٤٠ / ٥١	٦٩ / ٧٠	٨٩/٧٥	٧٤/٧٣	ماده / نر

دوز	HESA-A (mg/kg)					سيكلوفسفاميد	نرمالسالين
يافتەھاي خارجى	۵۰	1	۲.,	٤٠٠	٨٠٠	(\ 0 mg/kg)	(\ • ml/kg)
تعداد جنین های بررسی شده از نظر اختلالات خارجی	٤٥	٤٥	٤٥	٣٣	٣٧	40	11.
تعداد جنین های دچار اختلال	۲	١	۲	٤	١٤	۱۸	١
كيست پوستى	-	-	-	-	٨	٣	-
ميكروفتالميا	-	-	-	-	٨	-	-
آسيب ديواره بيني	-	-	-	-	٧	-	-
شکاف کام	١	-	١	٣	٦	٩	١
هيدروسفالي	-	١	-	-	٧	٣	-
كاستروشيزيس	-	-	-	١	٣	۲	-
هموراژي زير پوستي	-	١	-	-	١	٣	-

جدول۲: اختلالات خارجی در جنین های دریافت کننده ترکیب HESA-A با دوزهای متفاوت

نہ مال سالیں	سبكله فسفاميد		HE	SA-A (mg	/kg)	ias	
		A			·	Δ.	
(\ • ml/kg)	(\omg/kg)	~••	2	1	1	۵.	يافتههاى اسكلتى
w	41	۳۲	٣٣	۳۹	٤٨	64	تعداد جنين هاي بررسي شده از نظر اختلالات اسكلتي
١	١٨	١٢	٨	۲	۲	١	تعداد جنین های دچار اختلال
-	١٣	٩	٥	-	١	-	كاهش استخوانسازي
-	-	٥	٤	-	-	١	جناغ جوش خورده
-))	٩	٣	١	۲	-	كوتاهي استخوانهاي بلند
-	11	11	۲	١	١	-	کو تاهی دندهها
-	٨	٩	٦	-	١	-	زائده دندهای
-	۶	١	-	-	-	-	استخوانی نشدن مهرههای دم
-	-	-	١	١	-	-	پیچش نامناسب اندامها
۴	-	٧	٣	-	-	-	کو تاهي دست و پا

جدول ۳: بررسی یافته های اسکلتی در جنین های دریافت کننده ترکیب HESA-A با دوزهای متفاوت



شکل ۱: اختلالات خارجی در جنین های دریافت کننده HESA-A با دوز ۴۰۰mg/kg (۸ کوتاهی پا، D هیدروسفالی، E پیچ خوردگی اندامها) B/۸۰۰mg/kg : کوتاهی دست، C: پیچ خوردگی ستون مهرهها، F: کوتاهی گردن)



دریافت کننده نرمالسالین دارد که نشاندهنده تأثیر طولانی مدت و مزمن این ترکیب بر وضعیت تغذیهای موشها میباشد. از طرفی دیگر دوزهای پایین و متوسط HESA-A اثر چندانی بر افزایش وزن موشهای باردار ندارند که نشاندهنده نداشتن سمیت عمومی بر موشهای باردار میباشد.

وزن رحم در گروههای دریافت کننده ترکیبAHESA-A با دوز ۴۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم کاهش معنی داری نسبت به گروه نرمالسالین داشته است که احتمالاً به علت ایجاد اختلال در رشد داخل رحمي توسط اين تركيب بوده است. مطالعات انجام شده بر روی برخی مواد تراتوژن نظیر سولفات کبالت نشان میدهند که کاهش جریان خون جفت و در نتیجه، کاهش خونرسانی به جنین و اختلال در متابولیسم مادر یا جنین باعث کاهش رشد داخل رحمی می شود (۱۹،۲۱). بر این اساس، احتمالاً ترکیب HESA-A از طریق کاهش خونرسانی به جنین و اختلال در متابولیسم مادر یا جنین باعث کاهش رشد داخل رحمی شده است. افزایش وابسته به دوز در تعداد سقط بعد از لانه گزینی یا بازجذب نیز نشان میدهد که این ترکیب باعث مرگ زودرس جنین شده است. کاهش قد و وزن جنین و افزایش در تعداد جنینهای مرده نسبت به کل جنینها در هر موش نیز موید این مطلب است که HESA-A به صورت وابسته به دوز موجب سمیت جنینی میشود.

همان طور که اشاره شد، A-HESA به صورت وابسته به دوز میزان اختلالات اسکلتی و خارجی را افزایش می دهد. در مورد نوع اختلالات خارجی نظیر هیدروسفالی، گاستروشیزیس و هموراژی زیر پوستی احتمالاً ترکیبات آلی موجود در A-HESA باعث این اختلالات شدهاند زیرا مطالعات مختلف نشان می دهند ترکیبات آلی (نظیر فرمالدئید و بنزین) از جمله ترکیبات تراتوژن قوی می باشند (۷،۱۰،۲۰). اختلالات اسکلتی مشاهده شده در جنینهای دریافت کنندهٔ A-HESA بیشتر به صورت عدم استخوانی شدن استخوانهای مختلف بوده است که احتمالاً به علت جایگزینی کلسیم با فلزات سنگین موجود در



شکل ۲: اختلالات اسکلتی در جنیزهای دریافت کننده -HESA A با دوز ۴۰۰mg/kg (C) : (ائله دندهای) و ۸۰۰mg/kg (A: عدم تشکیل غضروفهای دست B: عدم تشکیل غضروفهای پا)

بحث

همانطور که مشاهده میشود میزان تغییرات وزن موشهای باردار از روز ۲ تا ۶ به طور طبیعی پیشرفته است ولی در گروه دوز بالا A-HESA از روز ۶ تغییرات اضافه وزن با الگوی متفاوت از نرمال سالین پیشرفته است. هر چند تجویز A-HESA از روز چهاردهم قطع شده است اما الگوی افزایش وزن همچنان تفاوت معنیداری با گروه نتيجهگيرى

بر اساس نتایج این مطالعه A-HESA حتی در دوزهایی چندین برابر دوزهای درمانی اثری بر پارامترهای رشد، ساختارهای اناتومیک خارجی و رشد غضروف و استخوان جنین موش سوری ندارد. لیکن در دوزهای بسیار بالاتر بر روی جنین موش اثرات جانبی متفاوتی نشان میدهد. البته باید در نظر داشت که دوزهای فوق بسیار بالاتر از دوزهایی است که در کلینیک استفاده میشود. در هر صورت مصرف هر دارویی در دوران بارداری باید با دقت چندین برابر صورت پذیرد و در واقع منافع و مضرات آن در کنار هم سنجیده شده و ارزیابی گردد.

تشکر و قدردانی

بدین وسیله از حمایتهای مالی معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی مشهد در تصویب طرح پژوهشی و از خانم تکتم حسینی در کمک به انجام کارهای عملی تشکر میشود.

ترکیب HESA-A می باشد. بررسی های انجام شده نشان میدهند که فلزات سنگین نظیر روی و جیوه با همین مکانیسم باعث ایجاد ناهنجاریهای استخوانی در جنین می شود. در دوز ۲۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم HESA-A که ۴ برابر دوز مصرفی در کلینیک است ناهنجاریهای قابل ملاحظهای در جنین موش سوری دیده نمی شود. همچنین نتایج نشان میدهد که این ترکیب در دوزهای مصرفی در کلینیک هیچ اثر سمی بر روی جنین موش نداشته است. که تقریباً در مورد اکثر داروهای ضدسرطان این نتیجه مشاهده نمی شود (۱۴،۲۳). اکثر ترکیبات ضد سرطان با همان دوزی که در کلینیک استفاده می شوند روی جنین نيز اثرات سمي دارند و اين در حالي است که در مورد اين ترکیب این اثر مشاهده نشده است. بنابراین ترکیب HESA-A در دوزهای بالا یتانسیل ایجاد سمیت جنینی دارد. بحث در مورد مکانیسم تراتوژنیسیته این ترکیب احتیاج به آزمایشات گسترده دارد.

Summary

Evaluation of Fetal Toxicity of HESA-A, a Natural Anticancer Agent, in Mice

Moallem SA, Ph.D.¹, Ahmadi A, MD.², Moshafi MH, Ph.D.³, Taghavi MM. M.Sc.⁴

1. Assistant Professor of Pharmacodynamics & Toxicology, School of Pharmacy, Pharmaceutical Research Center, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran. 2. Researcher, Cancer Research Institute, School of Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran Iran. 3. Associate Professor of Microbiology, School of Pharmacy, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran. 4. Instructor, Department of Anatomy, School of Medicine, Rafsanjan University of Medical Sciences, Rafsanjan, Iran.

Introduction: HESA-A is an active natural compound with herbal and marine origin. It contains inorganic, organic and aqueous fractions, and has shown antioxidant, cytotoxic and anticancer effects. In this study, the teratogenic effects of HESA-A in mice have been evaluated.

Methods: Several doses of HESA-A were administered orally to pregnant mice on days 6 to 14 of gestation. Various parameters in pregnant mice and embryos during and after pregnancy were evaluated and recorded. At the end of pregnancy, embryos were sectioned out and studied for external morphological abnormalities and by specific skeletal staining for skeletal malformations.

Results: Weight gain of pregnant mice showed that only the highest dose (800 mg/kg) caused gain retardation. Also, only the highest dose led to reduction of uterus weight, number of viable embryos, and weight and crown-lump length of embryos. Increase in fetal resorption by the highest dose of HESA-A was another important observation. Low and medium doses of HESA-A did not cause any significant external or

skeletal abnormalities. However, higher doses caused embryo malformations such as short limbs, spinal abnormalities, dermal cysts, microphtalmia, and cleft palate.

Conclusion: According to this study, only high doses of HESA-A, which are many times higher than the usual therapeutic doses, may cause embryonic toxicity. Mechanisms of these abnormalities are not clear and need to be determined.

Key words: HESA-A, Embryotoxicity, Mice

Journal of Kerman University of Medical Sciences, 2007; 14(2):124-133

منابع

۲. شهابی، احمد و شیرینی، رضا: نتایج آنالیز HESA-A. مرکز تحقیقات و تولید سوخت اصفهان، بخش راکتور مینیاتوری، ۱۳۷۹.

- Ahmadi A, Mohagheghi MA, Fazeli MS Nahavandian B, Bashardoost N, Monsavi Jarahi A, et al. HESA-A: new treatment for breast cancer and choroidal metastasis. *Med Sci Monit* 2005; 11(6): CR300-303.
- Ahmadi A, Mohagheghi MA, Sharif-Tabrizi A. Introducing the therapeutic effects of HESA-A on osteosarcoma induced in rabbits. Proceedings of the First National Congress on Cancer Research, Orumiah, Iran, April 5-8, 2001.
- Ahmadi A, Naderi G, Asgari S. Evaluation of hepatoprotective potential of HESA-A (a marine compound) pretreatment against thioacetamideinduced hepatic damage in rabbits. *Drugs Exp Clin Res* 2005; 31(1): 1-6.
- Andrews JE, Ebron-Mccoy M, Schmid JE, Svendsgaard D. Effects of combinations of methanol and formic acid on rat embryos in culture. *Teratology* 1998; 58(2): 54-61.
- Bernard BK, Hoberman AM. A study of the developmental toxicity potential of pentachlorophenol in the rat. *Int J Toxicol* 2001; 20(6): 353-62.
- 9. Celal il-gaz K. Application the microwave beam radiation in double skeleton method. *Gazi Med J*

1997; 8:151-155.

- Cooper JR, Mattie DR. Developmental toxicity of JP-8 jet fuel in the rat. *J Appl Toxicol* 1996; 16(3): 197-200.
- Driscoll CD, Valentine R, Staples RE, Chromey NC, Kennedy GL. Developmental toxicity of diglyme by inhalation in the rat. *Drug Chem Toxicol* 1998; 21(2): 119-36.
- Fascineli ML, Hunter ES, De Grava Kempinas W. Fetotoxicity caused by the interaction between zinc and arsenic in mice. *Teratog Carcinog Mutagen* 2002; 22(5): 315-27.
- Kim BJ, Kim MS, Kim KB, Kim KW, Hong YM, Kim IK, *et al.* Sensitizing effects of cadmium on TNF-alpha- and TRAIL-mediated apoptosis of NIH3T3 cells with distinct expression patterns of p53. *Carcinogenesis* 2002; 3:1411-7.
- Kimm-Brinson KL, Ramsdell JS. The red tide toxin, brevetoxin, induces embryo toxicity and developmental abnormalities. *Environ Health Perspect* 2001; 109(4): 377-81.
- Li Y, Yu ZL. Effect of zinc on bone metabolism in fetal mouse limb culture. *Bio Med Environ Sci* 2002; 15(4): 323-9.

- Lutz J, Beck SL. Caffeine decreases the occurance of cadmium-induced forelimb ectrodactyly in C57BL/6j mice. *Teratology* 2000; 62(5): 325-31.
- Organization for Economic Cooperation and Development (OECD) Codes of Good Laboratory Practice (GLP). May 1982, Doc C (81)30 (Final) Annex2.
- Sadeghi-Aliabadi H, Ahmadi A. Cytotoxicity and antitumor properties of a marine compound on cancer cells (HESA-A). MJIAS 2003; 13:55-61.
- 19. Szakmary E, Ungvary G, Hudak A, Tatrai E,

Naray M, Morvai V. Effect of cobalt sulfate on prenatal development of mice, rats, and rabbits, and on early postnatal development of rats. *J Toxicol Environ Health* 2001; 62(5): 367-86.

- 20. Thrasher JD, Kilburn KH. Embryo toxicity and teratogenicity of formaldehyde. *Arch Environ Health* 2001; 56(4): 300-11.
- Wu MY, Chen SU, Chao KH, Chen CD, Yang YS, Ho HN. Mouse embryo toxicity of IL-6 in peritoneal fluids from women with or without endometriosis. *Acta Obstet Gynecol Scand* 2001; 80(1):7-11.