

اثر حفاظتی عصاره عدس قرمز بر روی سمیت کبدی ناشی از تراکلرید کربن در موش سفید کوچک

علی حسن رحمانی (MD)^۱، مهدی گودرزی (MSc)^{*}، محمدرضا رشیدی نوش آبادی (Pharm D)^۲، غلامرضا هوشمند (DVM)^۳، حسین خادم حقیقیان (MSc)^۴

- ۱- گروه سم شناسی بالینی، بیمارستان رازی، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز
- ۲- کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز
- ۳- گروه فارماکولوژی و سم شناسی دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز
- ۴- گروه تعذیب، دانشکده پردازشی، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز

دریافت: ۹۲/۸/۱۵، اصلاح: ۹۲/۶/۱۳، پذیرش: ۹۲/۸/۱۸

خلاصه

سابقه و هدف: عدس قرمز یک گونه لگومیناسه است که می‌تواند منبع مهمی از ترکیبات فنولی در رژیم غذایی انسان تهیه نماید. این مطالعه به منظور بررسی توان محافظت کبدی عصاره عدس قرمز در برابر آسیب کبدی القاء شده توسط تراکلرید کربن در موش سفید کوچک انجام شد.

مواد و روشهای: این مطالعه تجربی بر روی ۵۰ سرموش سفید کوچک نر بالغ انجام شد. حیوانات به ۵ گروه ۱۰ تایی تقسیم شدند. گروه یک سرم فیزیولوژی به مدت ۱۰ روز خوارکی و گروه دو تنها در روز دهم تراکلرید کربن (۱ml/kg) به صورت داخل صفاقی و گروه سه تا پنجم به ترتیب دوزهای ۴۰۰، ۲۰۰، ۴۰۰ mg/kg از عصاره به مدت ۱۰ روز خوارکی و سپس ۱ ساعت پس از آخرين تجويز، تراکلرید کربن دریافت گردند. ۲۴ ساعت بعد، نمونه‌های کبد و خون همه حیوانات جمع آوری و فعالیت سرمی آلانین ترانس آمیناز (ALT)، آسپارتات ترانس آمیناز (AST)، آکالالین فسفاتاز (ALP) و میزان لیپید پراکسیداسیون در بافت کبد اندازه گیری شد. سپس یافته‌های بیوشیمیابی با نتایج هیستوپاتولوژی تطبیق داد شد.

یافته‌ها: تراکلرید کربن باعث افزایش معنی دار لیپید پراکسیداسیون و سطوح آنزیم‌های کبدی گردید. تجویز عصاره عدس قرمز به طور معنی‌داری باعث کاهش فعالیت آنزیم‌های کبدی در مقایسه با گروه تراکلرید کربن شد. موثرترین دور، AST و ALP از ۴۰۰ mg/kg دوز، بود که باعث کاهش آنزیم‌های ALT، AST و ALP از ۴۳±۹/۴، ۱۱۶/۴۳±۹/۲۱، ۲۴۳/۴۳±۹/۲۱ به ۷۸/۷۰±۸/۱۳ (p=۰/۰۰۷) ۲۴۲/۱۲±۱۴/۲۲ (p=۰/۰۰۷) ۲۴۳/۴۳±۹/۲۱ به ۷۸/۷۰±۸/۱۳ (p=۰/۰۰۲) و ۷۸/۷۰±۸/۰۳ (p=۰/۰۰۴) به ترتیب گردید. نتایج یافته شناسی نشان داد که تراکلرید کربن توانسته منجر به بروز ضایعات کبدی و به صورت باز نکروز گردد.

نتیجه گیری: نتایج مطالعه نشان داد که عصاره عدس قرمز اثر محافظتی روی سمیت کبدی القاء شده توسط تراکلرید کربن را دارد.
واژه‌های کلیدی: عدس قرمز، تراکلرید کربن، سمیت کبدی، موش سفید کوچک.

مقدمه

پراکسی تراکلرومیتیل (CCl₃) تولید می‌شوند که موجب صدمات حاد کبدی از جمله سیروز و نکروز می‌شود (۱-۳). امروزه گرایش به مصرف داروهای گیاهی و استفاده از این داروها در درمان و پیشگیری از بیمارها در سطح جهان و بخصوص ایران بطور چشمیگری افزایش یافته است. بسیاری از گیاهان دارای ترکیبات مختلف آنتی اکسیدانی از جمله پلی فنل‌ها هستند (۴). پلی فنل‌ها بیوژه ترکیبات فلاونوئیدی، در برابر آسیب‌های کبدی ایجاد شده از سومون اثر حفاظتی دارند. اکسیدشن فلاونوئیدها به وسیله رادیکال‌های آزاد منجر به ایجاد رادیکال‌هایی با فعالیت کمتر و پایداری بیشتر می‌شود و افزایش واکنش گروه هیدروکسیل موجود در فلاونوئیدها، رادیکال‌ها را غیرفعال می‌کند (۵-۷). عدس گیاهی است

کبد یکی از اندام‌های حیاتی بدن انسان است که عمل سمزدایی ترکیبات خارجی، داروها، سموم و ... را انجام می‌دهد. در اکثر موارد، طی عمل سمزدایی، فعال‌سازی متابولیکی توسط آنزیم‌های سیتوکروم P₄₅₀ میکروزوم‌های کبدی باعث ایجاد متابولیت‌های ثانویه سمی و فعال می‌شود که این مواد می‌توانند موجب آسیب یافته‌های مختلف از جمله کبد شوند (۱). تراکلرید کربن از جمله موادی است که بعد از ورود به بدن توسط آنزیم‌های سیستم سمزدایی سیتوکروم P₄₅₀ متابولیزه می‌شود. متابولیسم تراکلرید کربن باعث تولد رادیکال‌های آزاد از طریق آنزیم‌های متابولیزه کننده داروها در رتیکولوم اندوپلاسمیک می‌شود. در طی متابولیسم تراکلرید کربن دو ترکیب سمی شامل تری کلرومیتیل (CCl₃) و

□ این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی به شماره ۹۲۵.۳۸ دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز می‌باشد.

* مسئول مقاله: مهدی گودرزی

مطالعه بیوشیمیابی: ۲۴ ساعت بعد از تجویز آخرین دوز و پس از القاء بیهوشی با اتر، از شریان کاروتید موش‌ها خونگیری به عمل آمد. جهت جداسازی سرم، خون جمع آوری شده با دور ۴۰۰۰ در دقیقه و به مدت ۲۰ دقیقه سانتریفوژ گردید. میزان فعالیت آمینوتراسفرازهای سرمی شامل آنزیمهای آلانین آمینوتراسفراز (ALT)، آسپارتات آمینوتراسفراز (AST) و آلکالن فسفاتاز (ALP) با استفاده از کیت‌های بیوشیمیابی مورد سنجش قرار گرفت.

مطالعه هیستوپاتولوژی: پس از عمل خونگیری، شکم حیوان توسط قیچی جراحی شکافته و کبد آن جهت مطالعات بافت شناسی جدا گردید و قسمتی از آن در محلول فرمالین ۱۰٪ قرار گرفت. نمونه‌های بافتی مطابق روش‌های معمول پردازش شده و پس از قالب‌گیری با پارافین، برش‌هایی با ضخامت ۴ تا ۶ میکرون از آن‌ها تهیه شد. اسلامیدهای تهیه شده با روش هماتوکسیلین و انوزین (H&E) رنگ آمیزی و مورد بررسی قرار گرفتند.

سنجهش لیپید پراکسیداسیون: بعد از جدا سازی و توزین، قسمتی از کبد توسط تیغ جراحی تکه تکه شده و در بافر فسفات پتاسیم (۱۰٪ مولار و H_2O) با نسبت ۱ به ۵ (وزن به حجم) بوسیله دستگاه هموژنایزر بمدت ۲۰ دقیقه با دور ۴۰۰۰ هموژنیزه گردید. سپس مایع هموژن بدست آمده به میکروتیوب‌ها منتقل شده و بمدت ۲۰ دقیقه با دور ۱۶۰۰۰ سانتریفیوژ گردید، از مایع رویی بدست آمده جهت سنجش پراکسیداسیون لیپیدی استفاده گردید. جهت اندازه گیری پراکسیداسیون لیپید از روش Satoh با اندازی تغییرات استفاده شد (۱۱). بر این اساس به ۵۰۰ میکرولیتر از مایع رویی بافت هموژن شده ۱/۵ میلی لیتر ۴۰۰۰ اسید تری کلرواستیک ۱۰ درصد اضافه گردید و به مدت ۱۰ دقیقه در دور ۴۰۰۰ سانتریفیوژ گردید. ۱/۵ میلی لیتر از مایع رویی برداشته شده و ۲ میلی لیتر تیو باربیتوريک اسید ۶/۷ درصد به آن اضافه گردید و بمدت ۳۰ دقیقه در بن ماری در حال جوش قرار داده شد، پس از سرد شدن به آن ۲ میلی لیتر ۱- بوتائل اضافه گردید و سپس به خوبی مخلوط گشته شده و به مدت ۱۵ دقیقه با دور ۴۰۰۰ سانتریفیوژ شد. محلول رویی (که صورتی رنگ است) جدا شده و در طول موج ۵۳۲ نانومتر توسط دستگاه اسپکتروفوتومتر جذب آن قرائت گردید. جهت رسم منحنی استاندارد مالون آلدید، غلظت‌های مختلفی از ۱۰^۱-۱۰^۲-۱۰^۳-۱۰^۴-۱۰^۵ ترا اتوکسی پروپان برحسب نانومول ساخته شد.

روش آنالیز آماری:

تجربه و تحلیل آماری با استفاده از نرم افزار SPSS انجام شد. برای هر گروه از موش‌ها میانگین سطح متغیرها به صورت $Mean \pm SD$ محاسبه شد. برای مقایسه میانگین‌ها از آنالیز واریانس یک طرفه استفاده شد و برای بررسی و تعیین اختلاف میانگین‌ها و معنی دار بودن آنالیز واریانس از تست تکمیلی توکی (Tukey) استفاده و $p < 0.05$ معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته ها

سطح سرمی آنزیمهای ALT، AST و ALP نشان دهنده آسیب کبدی در اثر تتراکلرید کربن می‌باشد. اثر محافظتی دوزهای مختلف عصاره بر سطح سرمی آنزیم‌های مذکور مشاهده شد. نتایج نشان می‌دهد که پس از تجویز تتراکلرید کربن، موش‌ها دچار سمیت شدید کبدی شدند که با افزایش معنی دار آنزیم‌های ALT، AST و ALP در مقایسه با گروه کنترل منفی مشخص

یکساشه که ارتفاع آن بیش از ۳۰ سانتیمتر نیست. برگهای آن دارای ۶ تا ۱۴ برگچه می‌باشد که در انتهای آن پیچک قرار دارد. گلهای عدس رنگ سفید و دارای رگهایی به رنگ بنفش است. میوه آن غلاف کوچکی است و معمولاً در هر غلاف ۱ تا ۳ عدس وجود دارد (۸). عدس از جمله جبویات پرخاصیتی است که نه تنها منبع عالی از مواد مغذی مانند پروتئین، اسیدهای چرب، فیبرها و کربوهیدرات است بلکه همچنین حاوی ترکیباتی مانند فلاکونوئیدها، اسیدهای فنولیک، اسید فنیک و تانن‌ها می‌باشد. از آنجایی که مطالعات نشان داده اند که جبویات از Lens culinaris (Red Lentil) با اسم علمی ترکیبات پلی فنولی فراوان می‌باشد (۹)، لذا انتظار می‌رود محتویات این ماده خوارکی که دارای اثر آنتی اکسیدانی قوی می‌باشد و در رژیم غذایی، جایگاه ویژه ای به عنوان یکی از غلات پرمصرف داشته و از طرفی بدلیل وجود مخاطرات کبدی فراوان به دنبال در معرض قرار گرفتن افراد جامعه با مواد شیمیابی (اکسیدان و آزاد کننده رادیکالهای آزاد)، این مطالعه به منظور بررسی اثر محافظتی عصاره عدس قرمز در برابر سمیت کبدی حاصل از تتراکلرید کربن و بر سمیت القاء شده در این عضو انجام شد.

مواد و روشها

تهیه عصاره: ۲۰۰ گرم عدس قرمز تازه برداشت شده از بازار محلی تهیه و پس از تأیید توسط گروه فارماکوگنوزی دانشکده داروسازی علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، آسیاب گردید. پس از آن به مدت ۳ روز در حلال اتانول ۸۰ درصد قرار گرفت. سپس عصاره بدست آمده از کاغذ صافی عبور داده شد و محلول صاف شده توسط دستگاه روتاری تغليظ گردید و پس از قرار دادن در فور ۳۰-۴۰ درجه سانتی گراد، عصاره خشک بدست آمد.

مطالعه حیوانی: برای انجام این مطالعه تجربی، از موش سفید کوچک نر، جنس آلبینو در محدوده وزنی 20 ± 5 گرم استفاده گردید. حیوانات از مرکز پرورش حیوانات آزمایشگاهی دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز خریداری شدند. حیوانات در قفس‌هایی از جنس پلی کربنات در دمای 25 ± 2 درجه سانتی گراد در سیکل نوری ۱۲ ساعت تاریکی نگهداری شدند و توسط غذای فشرده مخصوص خریداری شده از شرکت خوارک دام و آب لوله‌کشی شهری تقدیم گردیدند. برای سازگاری بیشتر با محیط آزمایشگاه یک هفتنه پیش از شروع مطالعه حیوانات در شرایط مذکور قرار داده شدند. حیوانات در ۵ گروه ۱۰ تایی تقسیم شدند:

- گروه یک (کنترل منفی): دریافت محلول سرم فیزیولوژی به صورت خوارکی برای مدت ۱۰ روز

- گروه دو (کنترل مثبت): تزریق داخل صفاقی 1 ml/kg تتراکلرید کربن بصورت نک دوز در روز دهم. بدین ترتیب که 1 ml تتراکلرید کربن با رون زیتون به حجم 10 ml رسانده شد و یک محلول 10% تتراکلرید کربن بدست آمد و به ازای هر گرم وزن بدن موش، 0.01 میلی لیتر از این محلول 10% به صورت داخل صفاقی تزریق شد.

- گروه سه، چهار و پنج: به ترتیب دریافت دریافت عصاره 100 و 200 و 400 mg/kg به صورت خوارکی به مدت 10 روز و سپس تزریق داخل صفاقی 1 ml/kg تتراکلرید کربن یک ساعت پس از تجویز آخرین دوز عصاره.

تصاویر بافت شناسی کبد در گروه های دریافت کننده نرمال سالین نشان دهنده ساختار طبیعی سلول های کبدی، سینوزوئیدها و ورید مرکزی می باشد (شکل A). دریافت ۱۰۰ میلی گرم عصاره به ازای هر کیلوگرم وزن بدن حیوان باعث کاهش ضایعات ذکر شده گردید (شکل C) و با افزایش دوز عصاره بهبودی بیشتری حاصل گردید به گونه ای که در دوز ۴۰۰ mg/kg فقط التهاب و توم سلولها مشاهده می شود (شکل E).

می شود ($P < 0.05$). تجویز عصاره در دوزهای (۲۰۰، ۱۰۰ و ۴۰۰ mg/kg) به صورت معنی داری باعث کاهش فعالیت آنزیم های ALP، AST و ALT در گروه های ۳-۵ در مقایسه با گروه تتراکلرید کربن شد (جدول ۱). اثر عصاره بر میزان مالون دی آلدئید که مارکر لبید پراکسیداسیون است در نمودار ۱ نشان داده شده است. نتایج بافت شناسی نشان می دهد که تتراکلرید کربن توانسته منجر به بروز ضایعات کبدی چون تجمع چربی، حالت واکوئلر و نکروز شود (شکل A).

جدول ۱. تاثیر عصاره عدس قرمز بر فعالیت آنزیم های کبدی در موش سوری مسموم شده با تتراکلرید کربن

						گروه ها
Pvalue	ALP (U/l)	Pvalue	ALT (U/l)	Pvalue	AST (U/l)	
.۰/۰۶۱	۱۵۵/۳۲±۶/۱۲ b	.۰/۰۰۳۶	۶۴/۸۲±۵/۱۳ b	.۰/۰۰۵	۲۱۲/۵۴±۸/۳۴ b	دریافت سرم فیزیولوژی
.۰/۰۰۶۱	۲۴۳/۴۳±۹/۲۱ a	.۰/۰۰۳۶	۱۱۶/۴۳±۹/۴۰ a	.۰/۰۰۵	۳۴۱/۴۳±۱۲/۱۵ a	دریافت تتراکلرید کربن
.۰/۰۰۴	۲۲۱/۲۴±۸/۵۲ a	.۰/۰۰۱۲	۱۰۱/۴۳±۷/۶۵ a	.۰/۰۰۸۵	۲۹۴/۳۴±۱۱/۴۲ a	دریافت عصاره + ۱۰۰ mg/kg + تتراکلرید کربن
.۰/۰۰۳۵ \$	۲۰۶/۵۳±۷/۳۴ a, b	.۰/۰۰۲۲ \$	۸۹/۴۰±۹/۸۷ a,b	.۰/۰۱۴ \$	۲۶۵/۵۶±۱۵/۲۳ a,b	دریافت عصاره + ۲۰۰ mg/kg + تتراکلرید کربن
.۰/۰۰۴۵		.۰/۰۰۱۶		.۰/۰۰۸۹		
.۰/۰۰۴۹ \$	۱۸۶/۱۲±۶/۴۲ a, b	.۰/۰۴۸ \$	۷۸/۷۰±۸/۱۳ a,b	.۰/۰۲۱ \$	۲۴۲/۱۲±۱۴/۳۲ a, b	دریافت عصاره + ۴۰۰ mg/kg + تتراکلرید کربن
.۰/۰۰۴۱		.۰/۰۰۲		.۰/۰۰۷		

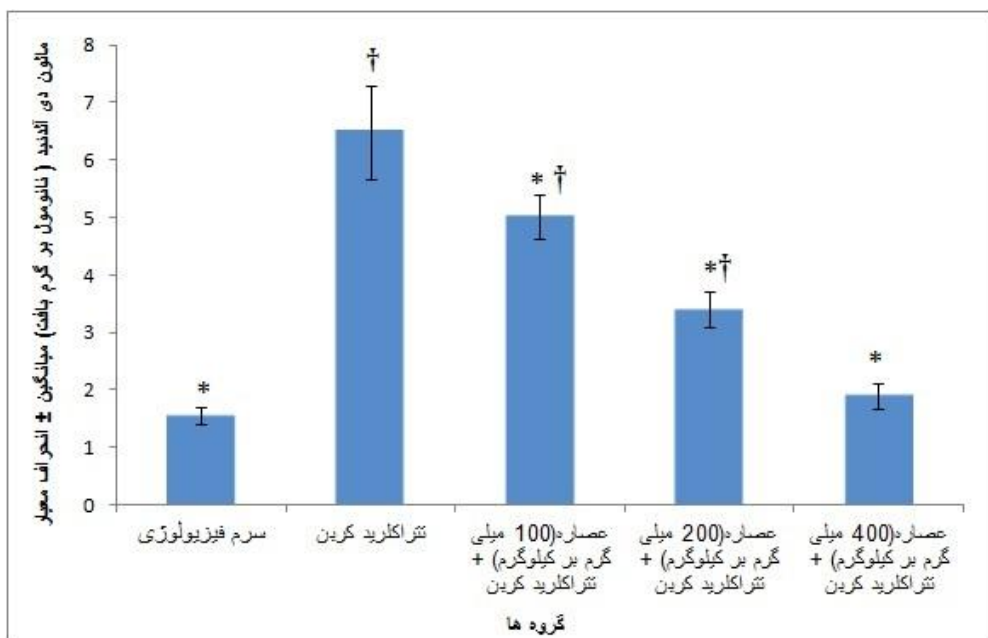
U/L: واحد بین المللی بر لیتر

کلیه داده ها بر اساس انحراف معيار \pm میانگین می باشد.

a: اختلاف معنی دار با گروه سرم فیزیولوژی ($p < 0.05$)

b: اختلاف معنی دار با گروه تتراکلرید کربن ($p < 0.05$)

a و P Value \$. \$

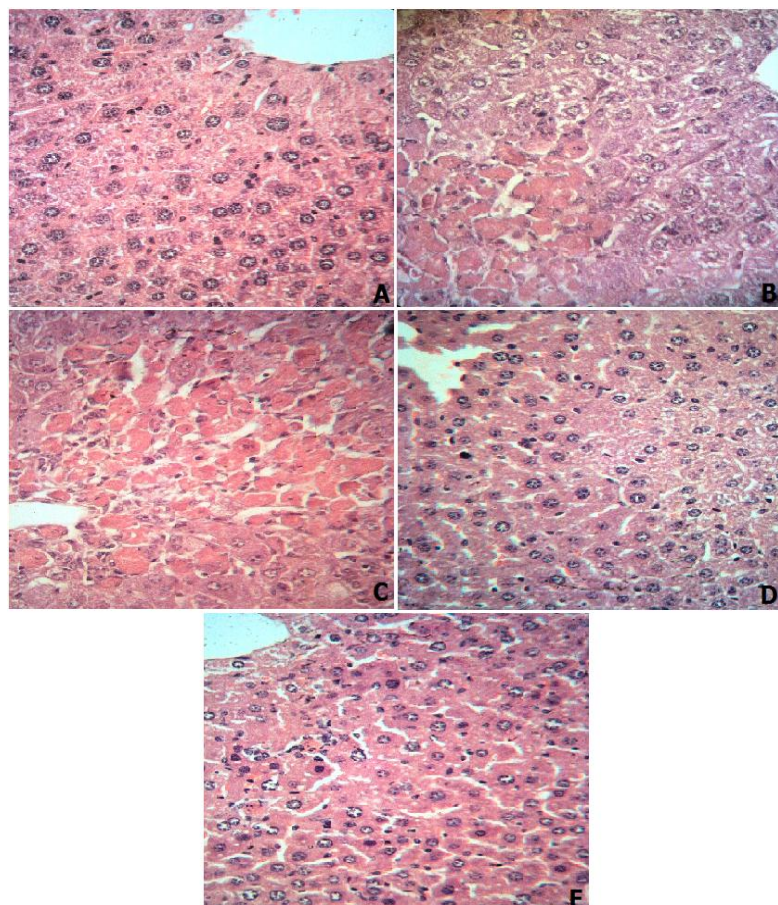


نمودار ۱. تاثیر عصاره عدس قرمز بر میزان لبید پراکسیداسیون ناشی از تتراکلرید کربن در کبد موش سوری

*: اختلاف معنی دار با گروه سرم فیزیولوژی ($p < 0.05$)

: اختلاف معنی دار با گروه تتراکلرید کربن ($p < 0.05$)

تصویر ۱. تصاویر مقطع بافتی از کبد موش های سوری در گروه های مختلف مورد آزمایش به ترتیب از A تا E نوع رنگ آمیزی هماتوکسیلین و اوزین با بزرگنمایی ۴۰۰



Akram و همکاران در مطالعه خود که به بررسی اثر محافظتی عصاره

برگ درخت گردو (*Juglans regia* L). در مسمومیت کبدی ناشی از تراکلرید کربن در موش های صحرایی نر بالغ پرداختند، در این مطالعه تحقیقی دوز های مختلف عصاره برگ گردو (۴۰۰، ۳۰۰، ۱۰۰، ۵۰ mg/kg) به صورت روزانه و همزمان تراکلرید کربن ۵۰٪ رقیق شده دوبار در هفته داده شد. سپس سطح آنزیم های total protein, ALT, AST, ALP که موجب کاهش شاخص های فوق گردید (۱۴). در این مطالعه نیز عصاره عدس قرمز باعث کاهش سطوح آنزیم های کبدی بعد از مسمومیت با تراکلرید کربن گردید. تجویز عصاره در دوز های مختلف یک هفته قبل از تجویز تراکلرید کربن باعث افزایش ظرفیت آنتی اکسیدانی در حیوانات گشته و باعث کاهش تأثیر تراکلرید کربن و کاهش لیپیدپراکسیداسیون میشود. تا آنجا که میزان لیپید پراکسیداسیون در گروه دریافت کننده عصاره با دوز ۴۰۰ mg/kg با میزان لیپید پراکسیداسیون در گروه نرمال اختلاف معنی داری نداشت.

گرچه مکانیسم های محافظتی درون سلولی به میزان زیادی آسیب های ناشی از ROS را کاهش می دهد (۱۵) اما به علت فراوانی تولید این رادیکالهای آزاد وجود راههای محافظتی دیگری بیوژه آنتی اکسیدانهای مواد غذایی برای سلامتی انسان بسیار مهم می باشد از آنجا که استرس اکسیداتیو و التهاب القا شده توسط آن عامل آسیب زننده به بافت کبدی هستند و در ایجاد

بحث و نتیجه گیری

نتایج تحقیق نشان داد که تزریق داخل صفاقی تراکلرید کربن مدل مسمومیت کبدی مناسبی ایجاد می کند، به طوری که میزان آنزیم های شاخص کبدی به صورت معنی داری نسبت به گروه شاهد افزایش بافت. بیماریهای کبدی یکی از مشکلات جدی و تهدید کننده سلامت جامعه بشری می باشند. امروزه مشخص شده است که استاتوتیزیس و فیبروزیس زمینه ساز بروز سیروز کبدی کشنده در انسان است (۱۲). تحقیقات نشان داده اند که تراکلرید کربن بعد از جذب و ورود به خون وارد کبد شده و در میکروزوم های کبدی توسط سیتوکروم P₄₅₀ به رادیکال های آزاد متabolized می شود. این رادیکال ها با حمله به غشاء سلولی سبب پراکسیداسیون لیپیدی آن شده و سپس منجر به خضم غشاء سلولی و القای نکروز در سلول های پارانشیمی کبد می شود. فعالیت آنزیماتیک سرمی با آسیب های پارانشیمی کبد در ارتباط است. این آسیب ها موجب آزادسازی ALT از مواقع شان در میتوکندری و سیتوزول هپاتوسیت ها و راه یافتن این آنزیم ها به خون شده و فعالیت سرمی آن ها را افزایش می دهند (۱۳). در مطالعه حاضر نیز تراکلرید کربن توانست باعث افزایش فعالیت آنزیم های مذکور گردد. همچنین میزان لیپیدپراکسیداسیون در اثر تجویز تراکلرید کربن افزایش یافته که این افزایش با میزان لیپیدپراکسیداسیون در گروه نرمال اختلاف معنی داری داشته است.

حضور این ترکیبات، منجر به غیر فعال ساختن رادیکال‌های آزاد تولید شده توسط تتراکلرید کربن شده و از آسیب به غشای سلول‌ها و القای نکروز در آن‌ها جلوگیری نموده است. با کاهش آسیب‌های پارانشیمی کبد توسط عصاره عدس قرمز، فعالیت سرمی آنزیم‌های کبدی نیز به طبع آن کاهش یافته است (۹ و ۱۰). نتایج مطالعه حاضر نشان می‌دهد که عصاره هیدروالکلی عدس قرمز می‌تواند کبد را در برابر استرس اکسیداتیو ناشی از تتراکلرید کربن محافظت نماید و این اثر حفاظتی کبدی احتمالاً در برطرف نمودن تغییرات ایجاد شده در آنزیم‌های سمیت زدا و آنتی‌اکسیدان و جاروب کردن رادیکال‌های آزاد موثر است.

تقدیر و تشکر

بدین وسیله از کمیته تحقیقات دانشجویی معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز به دلیل حمایت مالی جهت انجام این پژوهش تشکر و قدردانی می‌گردد.

بسیاری از بیماری‌های حاد کبدی نقش مهمی دارند، از این رو آنتی‌اکسیدانت‌ها قادرند با کاهش پراکسیداسیون لیپیدی و نکروز هپاتوسیتی تا حد زیادی کبد را در مقابل آسیب‌ها محافظت کنند. به همین دلیل است که اهمیت جستجوی آنتی‌اکسیدانت‌های طبیعی در سال‌های اخیر افزایش قابل توجهی یافته است. امروزه با وجود پیشرفت‌های زیاد داروهای مدرن، دارویی که قادر به تحریک کبد آسیب دیده و بازسازی آن باشد وجود ندارد. همین موضوع سبب شده است تا برخی از دانشمندان علوم داروشناسی پتانسیل فعالیت هپاتوپروتکتیو را در گیاهان و بر پایه طب سنتی جستجو کنند، چرا که بسیاری از ترکیبات گیاهی از جمله پلی‌فلن‌ها دارای خواص آنتی‌اکسیدانتی هستند (۱۶).

Amarowicz و همکارانش تک اجزای فنولی عصاره عدس قرمز را شناسایی و تعیین مقدار نمودند. آنها همچنین طرفیت آنتی‌اکسیدانتی و آنتی‌رادیکالی فرآکشن‌های این عصاره را اندازه‌گیری نمودند و ثابت کردند که این گیاه حاوی مقادیر قابل توجهی ترکیبات پلی‌فلنی است، بنابراین به نظر می‌رسد عدس قرمز به دلیل دارا بودن ترکیبات فنلی و خاصیت آنتی‌اکسیدانتی ناشی از

Protective Effect of Red Lentil (*Lens Culinaris*) Extract against Carbon Tetrachloride-Induced Hepatotoxicity in Mice

**A.H. Rahmani (MD)¹, M. Goudarzi (MSc)^{2*}, M.R. Rashidi Nooshabadi (Pharm D)³,
 Gh. Houshmand (DVM)³, H. Khadem Haghigian (MSc)⁴**

1. Department of Clinical Toxicology, Razi Hospital, Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran
2. Student Research Committee, Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran
3. Department of Pharmacology and Toxicology, School of Pharmacy, Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran
4. Department of Nutrition, School of Paramedicine, Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran

J Babol Univ Med Sci; 16(2); Feb 2014; pp: 49-55

Received: Aug 9th 2013, Revised: Sep 4th 2013, Accepted: Nov 6th 2013.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: Red lentil is a leguminous species that can provide an important source of phenolic compounds in human diets. The present study was performed with the aim of investigating the hepatoprotective potential of the ethanolic extract of red lentil against carbon tetrachloride induced liver damage in mice.

METHODS: This experimental study was performed on 50 male mature albino mice. Animals were divided into five groups. Group 1 received normal saline orally for 10 days, group 2 received carbon tetrachloride (1 ml/kg, ip) only on the 10th day; groups 3-5 received extract orally in doses of 100, 200 and 400 mg/kg respectively, during 10 days and carbon tetrachloride (1 ml/kg, ip) on the 10th day 1 hour after last dose of extract. Blood and liver samples were collected 24 h after carbon tetrachloride injection. Then serum activity of alanine transaminase (ALT), aspartate transaminase (AST) and alkaline phosphatase (ALP) was measured. Lipid peroxidation was evaluated in liver homogenates. The biochemical findings were matched with histopathological verifications.

FINDINGS: Carbon tetrachloride significantly increased lipid peroxidation and Levels of hepatic enzymes. Red lentil extract administration significantly reduced the activity of liver enzymes compared with carbon tetrachloride. Effective dose (400 mg/kg) reduces the enzymes AST, ALT and ALP of 341.43 ± 12.15 , 116.43 ± 9.40 , 243.34 ± 9.21 to 242.12 ± 14.32 ($p=0.007$), 78.70 ± 8.13 ($p=0.002$) and 78.70 ± 8.13 ($p=0.004$) respectively. Histological results showed that carbon tetrachloride could lead to liver damage and necrosis is obvious.

CONCLUSION: The results revealed that hydroalcoholic extract of red lentil has protective effect on liver toxicity induced by carbon tetrachloride.

KEY WORDS: *Red lentil, Carbon tetrachloride, Hepatotoxicity, Albino mice.*

Please cite this article as follows:

Rahmani AH, Goudarzi M, Rashidi Nooshabadi MR, Houshmand Gh, Khadem Haghigian H. Protective effect of red Lentil (*Lens Culinaris*) extract against carbon tetrachloride-induced hepatotoxicity in mice. J Babol Univ Med Sci 2014;16(2): 49-55.

***Corresponding Author; M. Goudarzi (MSc)**

Address: Department of Pharmacology and Toxicology, School of Pharmacy, Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran

Tel: +98 611 3738378

E-mail: Gmehdi_787@yahoo.com

References

- 1.Klaassen CD. Casarett and Doull's toxicology: the basic science of poisons. 7th ed. NewYork: McGraw-Hill Press 2008; p: 557.
- 2.Weber LW, Boll M, Stampfl A. Hepatotoxicity and mechanism of action of haloalkanes: carbon tetrachloride as a toxicological model. *Cri Rev Toxicol* 2003;33(2):105-36.
- 3.Recknagel RO, Glende Jr EA, Dolak JA, Waller RL. Mechanisms of carbon tetrachloride toxicity. *Pharmacol Ther* 1989;43(1):139-54.
- 4.Pourmorad F, HosseiniMehr S, Shahabimajd N. Antioxidant activity, phenol and flavonoid contents of some selected Iranian medicinal plants. *Afr J Biotechnol* 2006;5(11):1142
- 5.Pietta PG. Flavonoids as antioxidants. *J Nat Prod* 2000;63(7):1035-42.
- 6.Fang Y-Z, Yang S, Wu G. Free radicals, antioxidants, and nutrition. *Nutrition* 2002;18(10):872-9.
- 7.Amić D, Davidović-Amić D, Bešlo D, Trinajstić N. Structure-radical scavenging activity relationships of flavonoids. *Croatica Chemica Acta* 2003;76(1):55-61.
- 8.Assadi M, Maassoumi AR, Khatamsaz M, Mozaffarian V. Flora of Iran: Ministry of Agriculture, Islamic Republic of Iran 1989. [in Persian]
- 9.Amarowicz R, Estrella I, Hernández T, et al. Antioxidant activity of a red lentil extract and its fractions. *Int J Mol Sci* 2009;10(12):5513-27.
- 10.Amarowicz R, Pegg RB. Legumes as a source of natural antioxidants. *Eur J Lipid Sci Technol* 2008;110(10):865-78.
- 11.Satoh K. Serum lipid peroxide in cerebrovascular disorders determined by a new colorimetric method. *Clinica Chimica Acta* 1978;90(1):37-43.
- 12.Zakim D, Boyer TD, editors. *Hepatology: A Textbook of liver disease*. 4th ed. Philadelphia: Saunders 2003. <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1773747>
- 13.Clawson GA. Mechanisms of carbon tetrachloride hepatotoxicity. *Pathol Immunopatholl Res* 1989;8(2):104-12.
- 14.Akram E, Olamafar S, Zaringhalam J, Rezazadeh S, Eidi M. Protective effect of Walnut (*Juglans regia L.*) extract against CCl₄-induced hepatotoxicity in rats. *Pejouhesh* 2011;35(2):87-92.
- 15.Halliwell B. Reactive oxygen species in living systems: source, biochemistry, and role in human disease. *Am J Med* 1991;91(3):S14-S22.
- 16.Wojdyło A, Oszmiański J, Czemerys R. Antioxidant activity and phenolic compounds in 32 selected herbs. *Food Chem* 2007;105(3):940-9.