



بررسی اثر عصاره‌ی هیدروالکلی گیاه مریم‌گلی (Salvia officinalis) بر میزان ادم مغزی و امتیاز نقص‌های نورولوژیک در مدل سکته مغزی رت

الهام قاسملو^۱، مهدی رهنما^{۲*}، محمد رضا بیگدلی^۲

۱- مرکز تحقیقات بیولوژی، گروه فیزیولوژی، واحد زنجان، دانشگاه آزاد اسلامی، زنجان، ایران.

۲- دانشکده‌ی زیست‌شناسی، دانشگاه شهید بهشتی، تهران، ایران.

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۴/۰۵/۰۳

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۴/۰۲/۰۹

چکیده

زمینه و هدف: تولید رادیکال‌های آزاد در ایسکمی مغزی افزایش می‌یابد. مریم‌گلی سرشار از ترکیبات آنتی اکسیدانی می‌باشد، از این رو در این مطالعه به بررسی اثر عصاره مریم‌گلی بر میزان ادم مغزی و امتیاز نقص‌های نورولوژیک پرداختیم.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه تجربی ۳۵ سر رت نر نیاز داشتار به صورت تصادفی به ۵ گروه ۷ تابی تقسیم شدند. گروه کنترل، آب مقطر و سه گروه دیگر عصاره هیدروالکلی گیاه مریم‌گلی را به ترتیب با دوزهای ۵۰، ۷۵ و ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم، به صورت داخل صفاقی و به مدت ۳ هفته دریافت کردند. ۲ ساعت بعد از آخرين تزریق رتهای این چهار گروه، به مدت ۶۰ دقیقه تحت جراحی انسداد شریان مغزی میانی قرار گرفتند. در اثر این انسداد، نیم کره راست دچار ایسکمی گردید. سپس میزان ادم مغزی و امتیاز نقص‌های نورولوژیک در آن‌ها بررسی شد. گروه آخر، گروه شم که تیمار و القای ایسکمی در آن‌ها صورت نگرفت. آنالیز ادم مغزی با استفاده از نرم افزار SPSS18 به روش LSD و آنالیز نقص‌های نورولوژیک توسط آزمون (Mann-Whitney U) انجام شد و $p < 0.05$ معنی دار در نظر گرفته شد.

نتایج: نتایج بررسی‌ها نشان داد تزریق عصاره مریم‌گلی در هر سه دوز ۵۰، ۷۵ و ۱۰۰ میلی‌گرم سبب کاهش میزان ادم (به ترتیب 47 ± 0.47 و 48 ± 0.48 و 42 ± 0.42) نسبت به گروه کنترل (58 ± 1.58) گردید و سبب کاهش امتیاز نقص‌های نورولوژیک در دوزهای ۷۵ و ۱۰۰ (به ترتیب 37 ± 0.37 و 31 ± 0.31) نسبت به گروه کنترل (42 ± 1.42) گردید ($p < 0.05$).

نتیجه‌گیری: به نظر می‌رسد مریم‌گلی به واسطه‌ی کاهش ادم مغزی و اختلالات نورولوژیک بتواند در آسیب ناشی از سکته مغزی، اثر حفاظتی بر مغز اعمال کند.

کلمات کلیدی: مریم‌گلی، ادم مغزی، نقص نورولوژیک، سکته مغزی

مقدمه

کارافتادگی افراد بالای ۶۵ سال است (۳) در واقع سکته‌ی مغزی سومین عامل مرگ و میر و اولین عامل ناتوانی در بزرگسالان در اغلب کشورهای توسعه یافته است (۴). میزان مرگ و میر ناشی از سکته مغزی ناگهانی حدود ۲۰ درصد و میزان ناتوانی ناشی از آن حدود ۵۰ درصد می‌باشد (۵). تولید رادیکال‌های آزاد در مراحل اولیه‌ی ایسکمی مغزی افزایش می‌یابد و نقش اصلی را در آسیب‌های ناشی از سکته مغزی بر عهده دارند. همچنین افزایش رادیکال‌های آزاد نقش اصلی را در آسیب‌های ناشی از خونرسانی

سکته‌ی مغزی به عنوان یک بیماری مهم، با عواقب ناتوان کننده شناخته شده است و علائم آن با توجه به محل آسیب مغزی، متفاوت و شامل اختلالات شناختی، حسی و حرکتی است (۱). سکته مغزی عمدۀ ترین علت مرگ و میر و ناتوانی‌های طولانی مدت در بزرگسالان است (۲) و بعد از سرطان و سکته‌ی قلبی یکی از دلایل عمدۀ مرگ و میر در جهان و اولین عامل از

* نویسنده مسئول: مهدی رهنما، مرکز تحقیقات بیولوژی، دانشگاه آزاد اسلامی زنجان.
Email: meh_rahnema@yahoo.com



طبق تحقیقات انجام شده مریم گلی حاوی مواد تلخ، تانن‌های گروه کاتشین (سالویا تانن)، فلاونوئیدها (اپی ژنین، لوتولین)، اسانس‌های فرار (سینثول، کامفور، آلفا و بتا توجون)، مواد گلیکوزیدی، توکوفرول، اسیدرزمارینیک و اسید آسکوربیک می‌باشد (۱۴).

بافت مغز به دلیل دارا بودن اسیدهای چرب غیراشباع فراوان، مصرف زیاد اکسیژن و فعالیت ضعیف آنتی اکسیدانی، مستعد آسیب‌های اکسیداتیو است (۱۵). بنابراین افزایش قدرت آنتی اکسیدانی با استفاده از آنتی اکسیدان‌های طبیعی می‌تواند در کاهش استرس اکسیداتیو ایجاد شده به دلیل تولید رادیکال‌های آزاد به دنبال ایسکمیک، نقش موثری داشته باشد. مریم گلی به دلیل داشتن ترکیبات آنتی اکسیدانی مانند ترکیبات فنولی و اثر فلاونوئیدی می‌تواند سبب پاکسازی رادیکال‌های آزاد شده و اثر حفاظتی بر مغز اعمال کند. تاکنون درباره اثر حفاظتی عصاره‌ی مریم گلی بر پیامدهای ناشی از سکته‌ی مغزی بررسی صورت نگرفته است، ما در این مطالعه اثر عصاره‌ی هیدرولالکلی مریم گلی بر میزان ادم مغزی و امتیاز نقص‌های نورولوژیک را مورد بررسی قرار خواهیم داد.

مواد و روش‌ها

این مطالعه‌ی تجربی در زمستان سال ۱۳۹۳ در مرکز تحقیقات بیولوژی دانشگاه آزاد زنجان انجام گرفت. رت‌های نر نژاد ویستار در محدوده‌ی وزنی ۲۵۰ تا ۳۰۰ گرم از موسسه انسیتیتو پاستور کرج خریداری شدند و در حیوان خانه‌ی مرکز تحقیقات بیولوژی در قفس‌های مناسب و در محدوده‌ی دمایی 22 ± 2 درجه سانتیگراد و ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی نگهداری می‌شدند و به صورت نامحدود به آب و غذا دسترسی داشتند. نگه داری حیوانات مورد آزمایش مطابق با راهنمای انسیتیتو ملی سلامت انجام شده است.

در این مطالعه‌ی تجربی ۳۵ سر رت نر نژاد ویستار به صورت تصادفی به ۵ گروه ۷ تایی تقسیم شدند. گروه کنترل آب مقطار و سه گروه دیگر عصاره‌ی هیدرولالکلی گیاه مریم گلی را به ترتیب با دوزهای ۵، ۷۵ و ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم، به صورت داخل صفاقی و به مدت ۳ هفته دریافت کردند. گروه آخر گروه شم، که

مجدد به دنبال ایسکمی گذرا، ایفا می‌کنند (۶). مطالعات قبلی نشان داده است که تولید رادیکال‌های آزاد متعدد نقش مهمی در آسیب به سدخونی – مغزی و ایجاد ادم مغزی به دنبال ایسکمی مغزی ایفا می‌کنند (۷). آنتی اکسیدان‌ها یکی از مهمترین موادی هستند که می‌توانند اثرات جانبی سکته‌ی مغزی و پیامدهای ناشی از سکته‌ی ایسکمیک را کاهش دهند. به طور طبیعی بین تولید رادیکال‌های آزاد و فعالیت سیستم آنتی اکسیدانی بدن یک تعادل برقرار است. هر گونه تغییر در این تعادل سبب استرس اکسیداتیو بافتی می‌گردد (۸). مریم گلی با نام علمی *Salvia officinalis*، گیاهی است گلدار، نهان دانه، دولپه‌ای، پیوسته گلبرگ، از راسته‌ی توبی فلورال، راسته فرعی شاه پسند، تیره‌ی نعناعیان و جنس سالویا (۹). مریم گلی گیاهی است بوته‌ای به ارتفاع ۳۰-۶۰ سانتی متر با ریشه‌ی چوبی و پایا، ساقه‌ای افراسته، انشعبات متعدد، پوشیده از کرک‌های کوتاه پیچیده، برگ‌های ساده، دارای پهنه‌ک، مستطیلی شکل و دمبرگ دار است (۱۰). این گیاه با ارزش ترین نوع دارویی تیره‌ی نعناعیان است. گل‌های این گیاه به رنگ آبی مایل به بنفش بوده و به ندرت سفیدند و در فاصله‌ی بین ماههای خرداد و تیر ظاهر می‌شود. ریشه‌ای به رنگ مایل به قهوه‌ای و ساقه‌های متعدد، منشعب، چهارگوش و پوشیده از کرک دارد (۱۱). این گیاه در نواحی مدیترانه‌ای و آسیایی می‌روید. اگرچه این گیاه بومی نواحی مدیترانه است، با این حال در بعضی کشورهایی اروپایی نیز کشت می‌شود. در ایران نیز این گیاه در آذربایجان شرقی و بعضی مناطق آن در بازچه‌ها کشت می‌شود (۹). مریم گلی دارای چندین ترکیب فعال نظیر توبیون، سینثول، بورنثول، پنین، فلاونوئیدها، ساپونین، گلیکوزید، رزین، ویتامین‌های C و E، تانن، مواد صمغی و دی ترپن‌ها می‌باشد (۱۲). مصرف طولانی مدت بیش از ۱۵ گرم مریم گلی در روز برای انسان سمی بوده و دارای عوارض جانبی است. محققین این تاثیرات سمی را به تانن، مواد تلخ و توبیون موجود در این گیاه نسبت دادند. به نظر می‌رسد مصرف توبیون واپسته به دوز است، به طوری که در دوزهای کمتر از ۱۵ گرم دارای خواص آنتی اکسیدانی و در دوزهای بالای ۱۵ گرم دارای خواص سمی است (۱۳). دوزهای مورد استفاده در این مطالعه کمتر از دوز سمی می‌باشد.



شريان مغزی قدامی (Anterior Cerebral Artery-ACA) از میان شريان کاروتیدی داخلی (Internal Carotid Artery-ICA) با پتریگوپالاتین بسته ادامه داده می‌شود. در اثر تماس نخ بخیه و ACA جریان خون از هر طرف به MCA بسته می‌شود. اين بسته شدن از طريق احساس مقاومت در پیشروی نخ و ورود حدود ۲۰ میلی متر طول نخ از تنہ ECA مشخص می‌شود. بعد از ۶۰ دقیقه ایسکمی، برقراری مجدد جریان خون صورت می‌گیرد. دمای بدن از طريق رکتوم با کمک دماسنجه دیجیتالی اندازه گیری و حدود ۳۷ درجه تگهداری می‌شود.

سنجهش محتوى آب مغزی: بعد از جداسازی سر حیوان، مغز خارج شد. مخچه، پل مغزی و پیازهای بویایی جدا شده و وزن خالص نیمکرهای مغز (WW) اندازه گیری گردید. سپس وزن خشک (DW) بعد از قرار گرفتن ۲۴ ساعت در آون با دمای ۱۲۰ درجه اندازه گیری شده و در نهایت، محتوى آب مغز با فرمول $(WW-DW)/WW \times 100$ [اندازه گیری گردید (۲۱)].

ارزیابی رفتاری حاصل از سکته مغزی: معاینه‌های نورولوژیک بعد از ۲۴ ساعت انجام شد. در طول ۲۴ ساعت بعد از شروع انسداد تا قربانی شدن حیوان مراقبت‌های ویژه انجام گرفت. یافته‌های نورولوژیکی در ۵ مقیاس دسته بندی گردید: شماره صفر (۰) هیچ گونه عارضه نورولوژیک نشان نمی‌دهد؛ شماره یک (ناسایی) کامل در انتهای پنجه‌های جلویی، که یک نقص نورولوژیک کانونی خفیف در نظر گرفته می‌شود. شماره دو (به چپ چرخیدن) نقص نورولوژیک کانونی متوسط؛ شماره ۳ (افتادن سمت چپ) نقص کانونی شدید؛ رت‌های شماره ۴ به طور خودبخودی نمی‌توانند راه روند و سطح هوشیاری پایین دارند؛ و رت‌هایی که طی ۲۴ ساعت بعد جراحی می‌میرند در صورتی که بعد از رنگ آمیزی بخش وسیعی از مغز آن‌ها آسیب دیده باشد و مرگ منحصر به سکته مغزی باشد، به آن‌ها شماره ۵ داده می‌شود (۲۱).

آنالیزهای آماری: تمام آنالیزها به کمک نرم افزار SPSS ۱8.0 انجام شد. بررسی میزان ادم مغزی با استفاده از آزمون LSD ANONA یک طرفه توسط مقایسه‌ی میانگین‌ها به روش Mann-Whitney U (Whitney U) مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت ($p < 0.05$). از

تیمار و القای ایسکمی در آن‌ها صورت نمی‌گیرد. ۲ ساعت بعد از آخرین تزریق گروه کنترل و گروه‌های دریافت کننده‌ی عصاره مریم گلی تحت جراحی شريان مغزی میانی Middle Cerebral Artery Occlusion (MCAO) قرار گرفتند. اين انسداد سبب عدم خون‌رسانی به نیم‌کره‌ی راست و ایجاد ایسکمی در اين نیم‌کره گردید. تزریق هر روز ساعت ۱۱:۰۰-۱۰:۰۰ صبح انجام شد و دوزها ۱۸-۱۶ و طول مدت تزریق عصاره (۱۹) بر اساس مطالعات قبلی انتخاب شد. تمامی اصول اخلاقی و پژوهشی کار با حیوانات در این مطالعه رعایت گردید.

روش تهیه‌ی گیاه مریم گلی: بخش‌های هوایی گیاه در اواخر خرداد ماه و اوایل تیرماه سال ۱۳۹۳ از مزرعه‌ای در یکی از روستاهای شهرستان خدابنده (آبی سفلی) جمع آوری شد. گیاه به صورت خودرو در مزرعه‌ی یونجه رشد کرده بود. این مزرعه هر ۷ روز یک بار به مدت ۲ ساعت آبیاری می‌شد. سپس از نظر تاکسونومیکی به تائید هرباریوم دانشکده‌ی علوم پایه دانشگاه آزاد اسلامی زنجان رسید. گیاه جمع آوری شده در دمای ۲۵ درجه‌ی سانتی گراد در سایه خشک شده و سپس توسط آسیاب پودر گردید. عصاره گیری به روش خیساندن انجام گرفت (۱۸). مقدار ۵۰ گرم از پودر گیاه با اتانل ۷۰ درصد در ارلن ریخته شد، طوری که حلal ۲ سانتی متر بالای پودر قرار گیرد. روی ارلن با فویل الومینیومی پوشانده شد و به مدت ۲۴ ساعت در دمای اتاق قرار گرفت. هر دو ساعت یک بار با همزن شیشه‌ای مواد مخلوط می‌شد. پس از این مدت توسط کاغذ صافی (واتمن شماره ۱) محلول صاف شد و جهت حذف حلal در دستگاه روتاری با دمای ۵۰ درجه سانتی گراد قرار داده شد. عصاره پس از غلیظ شدن در آون با دمای ۵۰ درجه‌ی سانتی گراد قرار داده شد تا به عصاره‌ی خشک تبدیل شود. با استفاده از آب مقطر غلظت‌های ۷۵، ۵۰ و ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم تهیه شد.

ایجاد مدل سکته‌ی مغزی: رت‌ها بعد از توزین، با داروی کلرال هیدرات به میزان ۴۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن بی هوش شدند. جراحی مدل سازی انسداد شريان میانی مغز با همان MCAO مطابق دستورالعمل لونگا و همکاران انجام شد (۲۰). به طور خلاصه، تحت جراحی میکروسکوپی، یک نخ بخیه نایلون-۰-۳ از طريق تنہ شريان کاروتیدی خارجی External-ECA (Carotid Artery وارد رگ شريانی راست می‌شود و تا رسیدن به



بر کیلوگرم ($83/0 \pm 29/47$)، 75 میلی گرم بر کیلوگرم ($83/0 \pm 29/47$)، 100 میلی گرم بر کیلوگرم ($81/0 \pm 29/48$) و 100 میلی گرم بر کیلوگرم ($81/0 \pm 28/32$) کاهش معنی داری (به ترتیب آب مغزی دو نیم کره) را نسبت به گروه کنترل، نشان داد. درصد آب مغزی دو نیم کره را راست ($83/0 \pm 29/47$) و چپ ($81/0 \pm 22/62$) دوز 50 میلی گرم بر کیلوگرم اختلاف معنی داری داشت ($p=0.017$), در حالی که بین میزان ادم دو نیم کره راست ($81/0 \pm 28/32$) و نیم کره چپ ($80/0 \pm 90/52$) دوز 75 میلی گرم بر کیلوگرم اختلاف معنی داری مشاهده نشد. همچنین میزان ادم نیم کره راست ($81/0 \pm 29/48$) و نیم کره چپ ($80/0 \pm 96/48$) دوز 100 میلی گرم بر کیلوگرم تفاوت معنی داری را نشان نداد، که نشان دهنده اثر خوب این دو دوز عصاره می باشد (نمودار ۱).

امتیاز نقص های نورولوژیک در دوز 50 میلی گرم بر کیلوگرم ($20/0 \pm 28/42$) تفاوت معنی داری را نسبت به گروه کنترل ($30/0 \pm 71/42$) نمایان نکرد. اما دو دوز 75 میلی گرم بر کیلو گرم ($10/0 \pm 43/37$) و 100 میلی گرم بر کیلوگرم ($10/0 \pm 43/31$) کاهش معنی دار امتیاز نقص های نورولوژیک، نسبت به گروه کنترل شدند (به ترتیب $p=0.004$ و $p=0.001$) (جدول ۱).

لحاظ آماری معنی دار در نظر گرفته شد و نتایج به صورت $MEAN \pm SEM$: میانگین و SEM : انحراف از معیار.

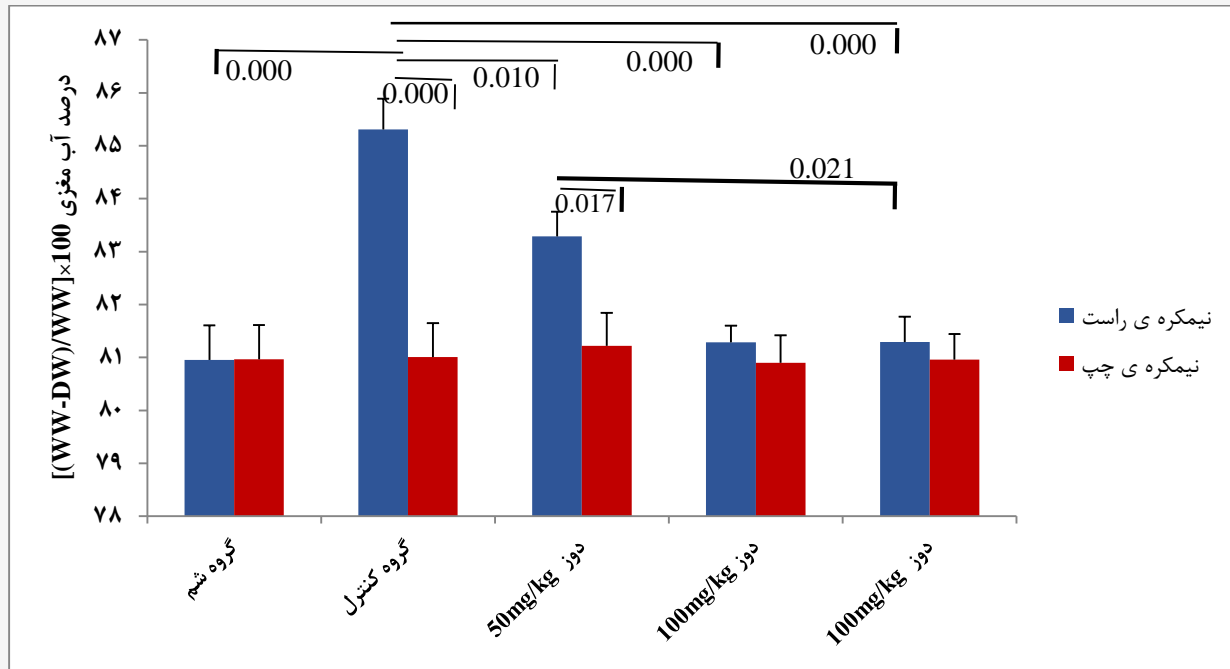
نتایج

داده های حاصل از این مطالعه مشخص کرد که میزان ادم مغزی در هر سه گروه تیمار شده با عصاره میریم گلی، نسبت به گروه کنترل، به طور معنی داری کاهش یافت ($p<0/05$). امتیاز نقص های نورولوژیک در دوز 50 میلی گرم بر کیلوگرم تفاوت معنی داری نسبت به گروه کنترل نداشت ($p>0/05$) اما در دو گروه تیمار شده با دوز های 75 و 100 میلی گرم بر کیلوگرم نسبت به گروه کنترل کاهش معنی داری را نشان داد ($p<0/05$).

درصد آب مغزی در نیم کره آسیب دیده (نیم کره راست) گروه کنترل ($85/0 \pm 31/58$) نسبت به نیم کره سالم ($81/0 \pm 64/81$) به طور معنی داری افزایش یافت ($p<0.001$). همچنین ادم مغزی در نیم کره آسیب دیده گروه کنترل ($85/0 \pm 31/58$) نسبت به نیم کره راست گروه شم ($80/0 \pm 95/65$)، افزایش معنی داری داشت ($p<0.001$). میزان ادم مغزی در نیم کره آسیب دیده هر سه دوز 50 میلی گرم

جدول ۱. مقایسه امتیاز نقص های نورولوژیک. امتیاز نقص های نورولوژیک در دو دوز 75 و 100 میلی گرم بر کیلوگرم کاهش معنی داری را نسبت به گروه کنترل نشان می دهد (به ترتیب $p=0/004$ و $p=0/001$). اما در دوز 50 میلی گرم نسبت به گروه کنترل تفاوت معنی داری را نشان نمی دهد ($p>0/05$).

نتایج آماری	میانگین	میانگین	نقص های نورولوژیک					تعداد کل	گروه آزمایشی	شماره گروه
			۵	۴	۳	۲	۱			
۱:۳ ($p=0/004$)	۴	۲/۷۱	۲	۲	۲	۱	۰	۷	کنترل	۱
۱:۴ ($p=0/001$)	۲	۲/۲۸	۰	۱	۲	۲	۰	۷	دوز kg/mg	۲
معنی دار	۲	۱/۴۲	۰	۰	۱	۲	۳	۷	۷۵mg/kg	۳
	۱	۱	۰	۰	۰	۲	۳	۷	۱۰۰ mg/kg	۴
۳:۴، ۲:۳، ۱:۲، ۲:۴ فاقد معنی	-	-	۲	۳	۵	۷	۸	۲۸	کل	



نمودار ۱. مقایسه درصد آب مغزی. ایسکمی مغزی سبب افزایش محتوای آب مغزی در نیمکره‌ی آسیب دیده‌ی (راست) گروه کنترل نسبت به نیمکره‌ی سالم (چپ) گردید ($p<0.001$). پیش تغذیه‌ای عصاره‌ی مریم گلی سبب کاهش میزان ادم مغزی در هر سه دوز ($p=0.10$)، ($p=0.001$) و ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم ($p<0.001$) گردید. میزان ادم نیمکره‌های راست و چپ در دوز ۵۰ میلی گرم بر کیلوگرم تفاوت معنی داری داشت ($p=0.17$) در حالی که میزان ادم نیمکره‌های راست و چپ دوزهای ۷۵ و ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم تفاوت معنی داری را نشان نداد ($p>0.05$).

مانند تری ترپن اولنولیک اسید و اورسالیک اسید یا دی ترپن کارنوسوول خاصیت ضدالتهابی دارند (۲۴). رزمارینیک اسید موجود در عصاره‌ی مریم گلی باعث کاهش لکوتین B₄ و درنتیجه کاهش التهاب می‌شود (۲۵). کارنوزل موجود در عصاره‌ی آن نیز اثر ضدالتهابی دارد (۲۶).

گیاهان دارویی همیشه یک نقش کلیدی در مدیریت سلامت جهانی ایفا می‌کنند و بهترین منبع درمانی برای بیماری‌های متعدد محسوب می‌شوند (۲۷). آنتی اکسیدان‌های طبیعی نه تنها سالم هستند بلکه بسیار موثرتر نیز می‌باشند (۲۸). طبق مطالعات انجام شده مریم گلی سرشار از آنتی اکسیدان‌هاست. دی ترپن‌ها مسئول فعالیت آنتی اکسیدانی عصاره‌ی آن است. این گیاه به علت وجود دی ترپن‌های فنولی در برگ‌ها خاصیت آنتی اکسیدانی دارد و همچنین در آسیب‌های اکسیداتیو مغزی و کبدی، اثر حفاظتی دارد (۲۹). نشان داده شده است که محتوی اسید آسکوربیک و

بحث و نتیجه‌گیری

این مطالعه نشان داد که تزریق درون صفاقی عصاره‌ی هیدروالکلی مریم گلی دارای اثر حفاظتی بوده و سبب کاهش آسیب‌های ناشی از القای ایسکمی در رت می‌شود. اثرات بهتر این عصاره در دوزهای بالاتر (۷۵ و ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم) مشاهده شد.

ادم بافتی و افزایش فعالیت MPO (Myeloperoxidase) از نشانه‌های پاسخ التهابی است. آنزیم MPO نشانگر هجوم لکوسیت‌های دانه دار به بافت ملتهب است. این آنزیم در نوتروفیل‌ها و سلول‌های دیگر که دارای منشا میلتوئیدی هستند، وجود دارد. ممکن است عصاره‌ی هیدروالکلی مریم گلی و عوامل ضدالتهابی دیگر با مهار MPO اثر ضدالتهابی داشته باشند (۲۳). در گزارشات آمده است که اورسالیک اسید به عنوان جزئی از گیاه مریم گلی خاصیت ضدالتهابی قوی دارد. بعضی از ترکیبات گیاهی



سولفات منیزیم می‌تواند به عنوان یک عامل محافظت کننده‌ی عصبی به کار رود (۳۴). در واقع استفاده از سولفات منیزیم سبب افزایش پتانسیل سیستم‌های آنتی اکسیدانی مغزی می‌شود (۳۵). ترکیبات آنتی اکسیدانی عصاره‌ی مریم گلی با پاکسازی رادیکال‌های آزاد تولید شده به دنبال ایسکمی، سبب کاهش پراکسیداسیون لپیپیدی شده و استحکام سد خونی مغزی را افزایش می‌دهند. ترکیبات ضدالتهابی آن نیز از ایجاد و پیشروی التهاب و در نتیجه ایجاد ادم جلوگیری می‌کنند. نتایج حاصل از این بررسی با نتایج مطالعات مشابه همسو می‌باشد و به نظر می‌رسد تزريق درون صفاقی عصاره‌ی هیدروالکلی مریم گلی به دلیل حضور ترکیبات فنولی و فلاونوئیدی، اثر حفاظتی در سکته مغزی رت اعمال کند. برای تائید نهایی این یافته، مطالعات بیشتری نیاز است.

تشکر و قدردانی

بدین ترتیب از جناب آقای میثم فروزنده به دلیل همراهی در انجام مراحل مطالعه، جناب آقای دکتر حسین مصطفوی به دلیل راهنمایی در انجام مطالعه، سرکار خانم دنا قمری و سرکار خانم معصومه اسلامی به دلیل همکاری در مرکز تحقیقات بیولوژی و در اختیار قرار دادن امکانات لازم، نهایت سپاس را داریم.

تعارض منافع

نویسنده‌گان هیچ گونه تعارض منافعی را اعلام نکرده‌اند.

فنول عصاره‌ی برگ مریم گلی تولید مالونیل آلدئید در غشاء سلولی و پراکسیداسیون لیپیدی القا شده توسط نیتروبروساید سدیم را کاهش می‌دهد و همچنین توانایی کاهش رادیکال‌های OH را نیز دارد. پس عصاره از بیماری‌های دژنراتیو، در جایی که در گیر استرس اکسیدانیو است، جلوگیری می‌کند (۳۰). مطالعات قبلی نشان داده است که روغن زیتون به علت دارا بودن ترکیبات آنتی اکسیدانی و ترکیبات فنولی به طور معنی داری موجب کاهش ادم مغزی و سبب القای تحمل به ایسکمی می‌شود (۳۱). Rabiei و همکاران با بررسی تاثیر عصاره خوارکی برگ زیتون بر سطح کلسترول، کلسترول استر و تری گلیسرید مغزی و نفوذپذیری سدخونی - مغزی در مدل سکته مغزی موش دریافتند که عصاره برگ زیتون باعث سرکوب التهاب و کاهش آسیب ناشی از استرس اکسیدانیو می‌شود و به دلیل وجود ترکیبات زیادپلی فنولی باعث کاهش ادم مغزی می‌گردد و همچنین عصاره برگ زیتون ممکن است در مدل ایسکمی-خون رسانی مجدد موش اثر محافظتی عصبی داشته باشد (۳۲). Sarshoori و همکاران اثرات محافظتی کروسین (آنتی اکسیدان موجود در زعفران) بر آسیب‌های ناشی از سکته‌ی مغزی را مورد بررسی قرار داده و به این نتیجه رسیدند که این ماده آسیب قشری و اختلالات نورولوژیک ناشی از سکته‌ی مغزی را کاهش می‌دهد. آن‌ها این اثر را به خاصیت آنتی اکسیدانی، ضد دردی و ضد التهابی این ماده نسبت دادند (۳۳). فتاح زاده و همکاران تاثیر سولفات منیزیم و ریدی را بر پیامدهای ناشی از سکته‌ی مغزی مورد بررسی قرار داده و بیان کردند

References

- Langhorne P, Bernhardt J, Kwakkel G. Stroke rehabilitation. *The Lancet* 2011; 377(9778): 1693-1702.
- Chinwatanakul S, Boonyapisit K, Pornsriyom D. Siriraj Acute Stroke Unit: 10 years experience. *J M Assoc Thailand*. 2012;95(2):235-44.
- 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(3):709-14.
- Chen YC, Wu JS, Yang ST, Huang CY, Chang C, Sun GY, et al. Stroke, angiogenesis and phytochemicals. *Front Biosci*. 2012;4:599-610.
- Sacco RL, Toni D, Mohr JP. Classification of ischemic stroke. In: Barnett HJM, Mohr JP, Bennett MS, editors. *Stroke, pathophysiology, diagnosis and management*. 4nd ed. Philadelphia: Churchill Livingstone; 2004.P:342-43.
- Chen H, Yoshioka 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. *Antioxid Redox Signal.* 2011; 14(8):1505-1517.
7. Gu Y, Dee CM, Shen J. Interaction of free radicals, matrix metalloproteinases and caveolin-1 impacts blood-brain barrier permeability. *Front Biosci.* 2011; 3:1216-1231.
8. Lobo V, Patil A, Phatak A, Chandra N. Free radicals, antioxidants and functional foods: Impact on human health. *Pharmacogn Rev.* 2010; 4(8):118-126.
9. Mossi AJ, Cansian RL, Paroul N, Tonazzzo G, Oliveira JV, Pierozan MK, et al. Morphological characterisation and agronomical parameters of different species of salviasp. *J Biology.* 2011;71: 121-129.
10. Ghasemi Pirbalouti A. The third list plants, traditional medicine and ethnoveterinary. 1nd ed. Shahrekord: Saman-Danesh Publication; 2009; p:158-90.
11. Zargari A. Gyahan Darooie. 4nd ed. Tehran: Daneshgahe Tehran. 1990;p: 59-64.
12. Lu Y, Foo LY. Polyphenolics of Salvia-a review. *J Phytochemistry.* 2002;59(2): 117-40.
13. Khakpoor SH, Khosravi M, Mirzaei M, Najari M. The effect of hydroalcoholic extract of *Salvia officinalis* on the liver tissue and blood elements ; copper ,iron . zinc and magnesium in rat. *J of Animal Biology.* 2013;17(2):176-184 .[Article in Persian].
14. Glisic SB, Ristic M, Skala D, Ivanovic J. Extraction of sage (*salvia officinalis L.*) by supercritical CO_2 : kinetic data, chemical composition and selectivity of diterpenes. *J Superkrit Fluids.* 2010;52(1):62-70.
15. Mohammadi MT, Amini R, Jahanbakhsh Z, Shekarforoush S. Effects of atorvastatin on the hypertension-induced oxidative stress in the rat brain. *Iran Biomed J.* 2013;17(3):152-7.
16. Appelros P, Stegmayr B & Terent A. Sex differences in stroke epidemiology: a systematic review. *A Journal of Cerebral Circulation. Stroke.* 2009;40:1082-1090.
17. Razavi M, Tehranipour M, Khayatzadeh J. Effects of aqueous extract of *Salvia chloroleuca* leaves on degeneration of alpha motoneurons in spinal cord after sciatic nerve compression in rat. *Sharkord J Of Med Sci.* 2014;16(4):22-30.
18. Shahmohammadi SH, Khosravi M, Hajizadeh A. The effect of *Salvia officinalis* on malondialdehyde concentration, in the face of oxidative stress induced by injection of streptozotocin (ICV) in male rats. *J of Azad Tehran Med Sci.* 2014;23(4):225-229.[Article in Persian]
19. Shahmohammadi SH, Khosravi M, Hajizadeh A. The effect of *Salvia officinalis* on catalase and superoxide dismutase activation, in the face of oxidative stress induced by injection of streptozotocin (ICV) in male rats. *Physiology and Pharmacology Journal.* 2013;17(2) :176-184.[Article in Persian]
20. Longa EZ, Weinstein PR, Carlson S, Cummins R. Reversible middle cerebral artery occlusion without craniectomy in rats. *Stroke.* 1989;20:84-91.
21. Bigdeli MR, Hajizadeh S, Froozandeh M, Rasolian B, Heidarianpour A, Khoshbaten A. Prolanged and intermittent normobaric hyperoxia induce different degrees of ischemic tolerance in rat brain tissue. *brain res* 2007;1152:228-233.
22. Bigdeli MR, Rahnama M. Comparison between preconditioning with temporary middle cerebral artery occlusion and 3-Nitropropionic Acid on reduction of brain injuries in rat stroke model. *J Med Kowsar.* 2011 ;16(2):95-100.[Article in Persian].
23. Melo GA, Fonseca JP, Oliveira Farinha Th, Pinho RJ, Damião MJ, Grespan R, et al. Anti-inflammatory activity of *Salvia officinalis L.* Journal of Medicinal Plants Research. 2012; 6(35): 4934-39.
24. Baricevic D, Sosa S, Della Loggia R, Tubaro A, Simonovska B, Krasna A, et al. Topical anti-inflammatory activity of *Salvia officinalis L.* leaves: the relevance of ursolic acid. *Ethnopharmacology.* 2001;75(2):125-32.
25. Abu-Amer KM, Sen P. Pharmacology of rosemary and its therapeutic potentials. *Indian J Exp Biol.* 1999;37: 124-30.
26. Kim SY, Park E, Park JA, Choi BS, Kim S, Jeong G, et al. The plant phenolic diterpene carnosol suppresses sodium nitroprusside-induce toxicity in C6 Glial cells. *J Agric Food Chem.* 2010; 58(3): 1543-1550.
27. Dehpour AA, Ebrahimzadeh MA, Roudgar A, Nabavi SF, Nabavi SM. Antioxidant and antibacterial activity of *Consolida orientalis*. *World Acad Sci Eng Technol.* 2011;73:162-6.
28. Bharti V , Vasudeva N , Kumar S. Anti-oxidant studies and anti-microbial effect of *Origanum vulgare Linn* in combination with standard antibiotics. *AYU.* 2014 ; 35(1): 71–78.
29. Oboh G, Henle T. Antioxidant and inhibitory effects of aqueous extracts of *salvia officinalis* leaves on pro-oxidant-induced lipid peroxidation in brain and liver in vitro. *J Med Food.* 2009; 12(1):77-84.
30. Lima CF, Andrade PB, Seabra RM, Ferreira FM, Pereira WC. The drinking of a *salvia officinalis* in fusion improves liver antioxidant status in mice and rats. *J Ethopharmacol.* 2005;97(2): 383-389.
31. Mohagheghi F, Bigdeli MR, Rasoulian B, Zeinanloo AA, Khoshbaten A. Dietary virgin olive oil reduces blood brain barrier permeability, brain edema, and brain injury in rats subjected to ischemia-rebbperfusion. *Sci World J.* 2010;10:1180-91
32. Rabiei Z, Bigdeli MR, Mohagheghi F, Rasoulian B . Relationship between dietary virgin Olive oil on brain Cholesterol, Cholesteryl ester and Triglyceride levels and Blood Brain Barrier (BBB) permeability in a rat stroke



model. *Physio and Pharmacol J.* 2012;16(3):245-254.[Article in Persian]
33. Sarshoori Sarshoori J, Asadi MH, Mohammadi MT. Neuroprotective effects of crocin on the histopathological alterations following brain ischemia-reperfusion injury in rat. *Iranian Journal of Basic Med Sci.* 2014;17(11):895-902.
34. Fattahzadeh Ardalani Gh, Ghasemi M, Tarassoli N.

Evaluation of Intravenous Magnesium Sulphate for Clinical Improvement of Patients with Acute Stroke in MCA Territory in Alavi Hospital. 2015;15(1):90-96.[Article in Persian]
35. Lampl Y, Gilad R, Geva D, Eshel Y, Sadeh M. Intravenous administration of magnesium sulfate in acute stroke: a randomized double-blind study. *Clin Neuropharmacol.* 2001; 24(1):11-5.



Original Article

The Effect of Hydroalcoholic Extract of *Salvia Officinalis* on Brain Edema and Neurologic Deficits in Rat Stroke Model

Ghasemloo E¹, Rahnema M^{1*}, Bigdeli MR²

1- Biology research center, Department of physiology, Zanjan-Branch, Islamic Azad University , zanjan, Iran.
2- Faculty of Biological Sciences, Shahid Beheshti University, Tehran, Iran.

Received: 29 Apr 2015

Accepted: 25 Jul 2015

Abstract

Background & Objectives: In the brain ischemia, the production of free radicals increases. *Salvia* is a rich source of antioxidant compounds; therefore, in this study we will examine the effects of *Salvia* extracts on brain edema and score of neurological deficits.

Materials & Methods: In this experimental study, 35 male Wistar rats were randomly divided into 5 groups, each containing 7 rats. The control group received distilled water, and the other three groups received intraperitoneally hydroalcoholic extracts of *Salvia officinalis* with dosages of 50, 75, and 100 mg/kg for 3 weeks. Thereafter, each main group underwent 60 min middle cerebral artery occlusion 2 hours after the last injection of *Salvia* extracts. This occlusion caused ischemia in the right hemisphere. Then, the brain edema was assessed, and the neurologic deficits were analyzed. The sham group was not treated and no induction of brain ischemia. Brain edema was analyzed through SPSS18 software and LSD method, while the analysis of neurologic deficits was carried out by Mann-Whitney U.

Results: Our study results indicate that the hydroalcoholic extracts of *Salvia* reduced permeability brain edema in three dosages of 50, 75, and 100mg/kg (83.29 ± 0.42 , 82.10 ± 0.32 and 81.29 ± 0.48 , respectively) compared with the control group (85.31 ± 0.58). They also reduced the neurologic deficits in experimental groups of 75 and 100 mg/kg (1.43 ± 0.37 and 1 ± 0.31 , respectively) compared with the control group (3.71 ± 0.42) ($p<0.05$).

Conclusion: *Salvia officinalis* apparently have a protective effect against stroke damage due to the reduced brain edema and neurological disorders.

Keywords: *Salvia officinalis*, Neurologic deficits, Brain edema, Stroke.

*Corresponding author: Mehdi Rahnema, Department of Biology, Islamic Azad University of Zanjan, Zanjan, Iran.
Email:Meh_rahnema@yahoo.com