

اثر آنتی هیپرگلیسمیک و آنتی هیپرلیپیدمیک تجویز دراز مدت

هسپرتین در موش صحرایی دیابتی

مهرداد روغنی (PhD)^۱، تورانداخت بلوج نژاد مجرد (PhD)^۲، فرشاد روغنی دهکردی (MD)^۳

- مرکز تحقیقات گیاهان دارویی دانشگاه شاهد، تهران
- گروه فیزیولوژی دانشگاه علوم پزشکی تهران
- گروه قلب و عروق دانشگاه علوم پزشکی اصفهان

دریافت: ۸۸/۱۲/۲۱، اصلاح: ۸۸/۱۲/۱۹، پذیرش: ۸۹/۵/۱۳

خلاصه

سابقه و هدف: دیابت یکی از مهم ترین عوامل خطر برای اختلالات نفروپاتی، رتینوپاتی، نوروپاتی و بیماریهای قلبی - عروقی می باشد. کاهش دادن سطح گلوكز و لیپیدهای سرم در بیماران دیابتی با استفاده از گیاهان دارویی و مواد مؤثره مشتق از آنها از اهمیت زیادی برخوردار است. در این مطالعه اثر تجویز دراز مدت فلانوئید هسپرتین بر میزان گلوكز و لیپیدهای سرم در مoshهای صحرایی دیابتی شده توسط استرپتوزوتوسین مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روشها: این مطالعه تجربی بر روی ۴۰ موش سر با محدوده وزنی ۲۵۰-۲۷۰ گرم که به طور تصادفی به پنج گروه کنترل، کنترل تحت درمان با هسپرتین، دیابتی، دیابتی تحت درمان با هسپرتین و یا گلین کلامید (کنترل مثبت) تقسیم شدند، انجام شد. برای دیابتی نمودن موشها از استرپتوزوتوسین به فرم تک دوز و داخل صفاقی به میزان ۰.۶ میلی گرم بر کیلوگرم وزن حیوان استفاده گردید. هسپرتین به فرم داخل صفاقی به میزان ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن حیوان یک هفته پس از تزریق استرپتوزوتوسین به مدت ۶ هفته تجویز شد. میزان گلوكز، تری گلیسیرید، کلسترول توتال، کلسترول LDL و HDL سرم قبل از بررسی و در هفته های ۳ و ۶ پس از تجویز تعیین و مورد بررسی قرار گرفت.

یافته ها: در گروه دیابتی تحت درمان با هسپرتین میزان گلوكز سرم در حد معنی دار و به میزان ۱/۲۰٪ و ۶/۲۳٪ به ترتیب در هفته های سوم و ششم کمتر از گروه دیابتی درمان نشده بود ($p < 0.05$). بعلاوه سطح کلسترول توتال در گروه دیابتی تحت تیمار در همین هفته ها کاهش معنی دار و به ترتیب به میزان ۴/۲۰٪ و ۱/۱۷٪ در مقایسه با گروه دیابتی درمان نشده، نشان داد ($p < 0.05$). تری گلیسیرید سرم نیز یک کاهش غیر معنی دار به میزان ۷/۱۱٪ در گروه دیابتی تحت تیمار در هفته ششم در مقایسه با گروه دیابتی درمان نشده، نشان داد. از طرف دیگر، درمان مoshهای دیابتی با هسپرتین در هفته ششم موجب افزایش معنی دار کلسترول HDL سرم نشد اما کاهش معنی دار میزان کلسترول LDL در همین هفته به میزان ۲/۲۹٪ در مقایسه با گروه دیابتی درمان نشده، مشاهده شد ($p < 0.05$).

نتیجه گیری: نتایج مطالعه نشان داد که تجویز دراز مدت هسپرتین در مدل تجربی دیابت قندی دارای اثر آنتی هیپرگلیسمیک بوده و موجب کاهش سودمند کلسترول توتال و LDL سرم می گردد و وابسته به زمان نمی باشد.

واژه های کلیدی: هسپرتین، دیابت قندی، آنتی هیپرگلیسمیک، آنتی هیپرلیپیدمیک.

مقدمه

ابتلا به آن می باشند (۲). کمود و یا کاهش نسبی میزان انسولین در این بیماری با عوارض متابولیکی حاد و مزمن همراه می باشد (۳). هر چند که در حال حاضر درمان اصلی و مؤثر دیابت قندی استفاده از انسولین و عوامل هیپوگلیسمیک می باشد، ولی این ترکیبات دارای عوارض نامطلوب متعدد نظیر افزایش ذایر چربی، تحلیل رفتگی بافت چربی در محل تزریق و بروز شوک هیپوگلیسمیک بوده

دیابت قندی یکی از مهمترین عوامل خطر برای برخی اختلالات نظری نفروپاتی، رتینوپاتی، نوروپاتی و بیماریهای قلبی عروقی محسوب می شود که بر اساس پیش بینی عمل آمده، شیوع آن در جامعه انسانی در آینده افزایش خواهد یافت (۱). در ایران نیز شیوع بیماری صرفنظر از نوع آن حدود ۵-۶٪ می باشد و در حال حاضر حدود ۴ میلیون نفر در ایران دارای دیابت آشکار بوده و یا مستعد

* مسئول مقاله:

آدرس: تهران، بلوار کشاورز، خیابان شهید عبدالله زاده، دانشکده پزشکی شاهد، تلفن: ۰۲۱-۸۸۹۶۴۷۹۲

داروی استریتوزوتوسین (فارماشیا-آچون) به صورت تک دوز و داخل صفاقی به میزان ۶۰ میلی گرم بر کیلوگرم حل شده در محلول سالین فیزیولوژیک سرد استفاده شد. یک هفته پس از تزریق، برای اطمینان از دیابتی بودن حیوانات، قند ادرار به روش نوار ادراری (شرکت گلوكو یاپ، تهران) کنترل شد و فقط حیوانات دیابتی به مرحله بعدی برای شروع تیمار راه یافتند. البته در روزهای بعد عالم بارز دیابت نظیر پرخوری، پرنوشی، دیورز و کاهش وزن نیز در برخی موشهای دیده شد. داروی هیپوگلیسمیک گلین کلامید نیز به میزان ۶۰۰ میکروگرم بر کیلوگرم در روز تجویز شد. هسپرین (سیگما، آمریکا) به فرم داخل صفاقی به میزان ۱۰ میلیگرم بر کیلوگرم وزن حیوان یک هفته پس از تزریق استریتوزوتوسین و تأیید دیابتی بودن حیوان تجویز شد (۱۴). تعیین میزان وزن حیوانات و میزان گلوكز سرم قبل از انجام کار و در طی هفته های ۳ و ۶ پس از بررسی، انجام شد. اندازه گیری میزان گلوكز سرم به روش آنزیمی گلوكز اکسیداز (شرکت زیست شیمی، تهران) با استفاده از اسپکتروفوتومتر (اسپکترونیک ۲۰، آمریکا) انجام شد. همچنین مقدار کلسترول توتال، تری گلیسرید، و کلسترول HDL توسط کیت های مربوطه (زیست شیمی، تهران) و بر اساس دستورالعمل کیت های مربوطه مورد اندازه گیری قرار گرفت. مقدار کلسترول LDL نیز توسط فرمول فریدوالد تعیین گردید: $LDL = \frac{LDL - HDL}{5}$ (۱۵) – تری گلیسرید) کلسترول توتال = کلسترول LDL \times $\frac{5}{5 + \text{تری گلیسرید}}$. پس از تأیید پارامتریک بودن توزیع داده ها، برای مقایسه نتایج هر پارامتر در هر یک از گروهها قبیل و بعد از بررسی در هفته های مختلف از آزمون ANOVA با اندازه گیری مکرر و برای مقایسه گروهها با هم در هر یک از پرودهای زمانی از آزمون ANOVA یکطرفة و پست تست توکی استفاده گردید و $p < 0.05$ معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته ها

وزن حیوانات: از نظر وزن، هیچگونه تفاوت معنی داری بین گروهها قبیل از انجام تحقیق وجود نداشت. گروه کنترل تحت تیمار مشابه با گروه کنترل یک افزایش بارز و طبیعی وزن را در پایان هفته ششم نشان دادند. در گروه دیابتی در هفته ششم یک کاهش معنی دار در مقایسه با هفته قبیل از بررسی ($p < 0.05$) مشاهده گردید. تفاوت موجود بین دو گروه دیابتی و دیابتی تحت درمان با هسپرین در هفته ششم در حد معنی دار نبود هر چند میزان وزن در گروه دیابتی تحت تیمار با هسپرین در حد کم و مطلوب و به طور غیر معنی دار از گروه دیابتی تیمار نشده، بیشتر بود. گروه دیابتی تحت درمان با گلین کلامید نیز وضعیت تقریباً مشابه گروه دیابتی تحت تیمار با هسپرین وجود داشت (جدول ۱).

میزان گلوكز سرم: از نظر میزان گلوكز سرم، در هفته قبیل از بررسی تفاوت معنی داری بین گروهها وجود نداشت، در هفته ششم میزان گلوكز سرم در دو گروه دیابتی و دیابتی تحت تیمار با هسپرین در حد معنی دار ($p < 0.01$) تا ($p < 0.05$) بیشتر از گروه کنترل بود، هر چند که در گروه دیابتی تحت درمان میزان گلوكز سرم بطور معنی داری در هفته ۶ کمتر از گروه دیابتی درمان نشده بود (جدول ۱). گروه کنترل تحت تیمار کاهش معنی دار این پارامتر را در مقایسه با گروه کنترل نشان نداد. در گروه دیابتی تحت درمان با گلین کلامید نیز وضعیت تقریباً مشابه گروه دیابتی تحت تیمار با هسپرین وجود داشت و میزان گلوكز سرم آن در همین هفته ها از گروه دیابتی تیمار نشده کمتر بود (جدول ۱).

و در دراز مدت بر روند ایجاد عوارض ناتوان کننده دیابت تأثیر ندارند. با توجه به افزایش داشن شری در مورد هتروژئیته این بیماری، نیاز برای یافتن ترکیبات مؤثر در درمان دیابت با عوارض جانبی کمتر احساس می گردد (۴). بعلاوه، در افراد مبتلا به دیابت قندی چند شکل از دیس لیپیدمی دیده می شود. به علت خطرات قلبی - عروقی ناشی از هیپرگلیسمیک و هیپرلیپیدمی، اختلالات لیپیدها را باید به عنوان بخشی از درمان جامع دیابت، به سرعت تشخیص داده و درمان نمود. شایع ترین الگوی دیس لیپیدمی، افزایش تری گلیسریدها و کاهش کلسترول HDL می باشد (۱).

گیاهان دارویی و مشتقات آنها اگر چه از دیر باز در درمان دیابت قندی و عوارض ناشی از آن مطرح بوده اند، ولی در مورد اثر بخشی قطعی بسیاری از آنها تاکنون شواهد تحقیقاتی و معتبر یافته نمی شود (۵). در این ارتباط، هسپرین در خانواده فلاونوئیدها قرار دارد که به فراوانی در پوست میوه مرکباتی نظیر پرتقال و گریپ فروت یافت می شود که دارای اثرات فیزیولوژیک و سودمند متعدد از جمله کاهش دادن آسیب پذیری دیواره مویرگی، اثرات آنتی اکسیدانتی و کاهش دادن استرس اکسیداتیو و آسیب بافتی، کاهش دهنده فشار خون شربانی، پائین آوردن کلسترول خون و بهبود دادن متابولیسم چربیها می باشد. بعلاوه، این ماده دارای خاصیت محافظت کننده اعصاب (نوروپرتوکتیو)، ضد تومور، ضد تجمع پلاکتی، ضد تهابی، حذف کننده رادیکالهای آزاد اکسیژن و اثرات هیپولیپیدمیک در مدل تجربی هیپرکلسترولمی می باشد (۱۴-۱۵). جدیداً اثر ضد دیابتی هسپرین در مشتقات آن شامل اثرات هیپوگلیسمیک و هیپولیپیدمیک در موشهای صحرائی دارای دیابت تیپ ۲ اثربار شده است (۱۵). با توجه به اهمیت کاهش تغییرات متابولیک ناشی از دیابت در جلوگیری از عوارض ناتوان کننده بیماری (۱)، در این مطالعه اثر تجویز دراز مدت هسپرین بر میزان گلوكز، تری گلیسرید، کلسترول توتال، کلسترول LDL و HDL در موش های صحرائی دیابتی شده توسط استریتوزوتوسین مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روشها

این مطالعه تجربی بر روی ۴۰ سر موش صحرائی نر سفید نژاد ویستار (استیتو پاستور، تهران) در محدوده وزنی ۲۷۰-۲۵۰ گرم انجام شد. تمام حیوانها در دمای ۲۱-۲۳ درجه سانتی گراد در گروه های ۳ تا ۴ تایی در هر قفس قرار داده شدند. حیوان ها آزادانه به آب لوله کشی و غذای مخصوص موش (شرکت خوراک دام پارس، کرج) در طول مدت بررسی دسترسی داشتند. در ضمن، بررسی به پروتکلها و دستورالعملهای توصیه شده توسط انتیتو ملی بهداشت آمریکا (NIH) برای نگهداری و استفاده از حیوانات آزمایشگاهی و راهکارهای عملی موجود در داخل کشور توجه شد.

در این مطالعه از آن دسته موش های صحرائی نر و سالمی استفاده شد که در شرایط طبیعی بدون برقراری حالت روزه داری، میزان گلوكز سرم آنها براساس آزمایش، کمتر از ۲۵۰ میلی گرم بر دسی لیتر بود. موشهای به طور تصادفی به ۵ گروه کنترل، کنترل تحت تیمار با هسپرین، دیابتی، دیابتی تحت تیمار با گلین کلامید (کنترل مثبت) و تحت تیمار با هسپرین تقسیم شدند. تیمار با هسپرین به مدت ۶ هفته ادامه یافت. ملاک دیابتی بودن حیوانات، قند خون بالاتر از ۲۵۰ میلی گرم بر دسی لیتر بود (۱۶). برای دیابتی نمودن موشهای از

میزان لیپیدهای سرم: در موشهای دیابتی درمان نشده، افزایش معنی دار سطح کلسترول توتال در هفته های ۳ و ۶ در مقایسه با هفته قبل از بررسی (سطح پایه) مشاهده گردید ($p < 0.05$) و سطح آن در گروه دیابتی تحت تیمار در همین هفته ها تعییر معنی دار در مقایسه با گروه دیابتی نشان داد ($p < 0.05$) و سطح آن در گروه دیابتی تحت تیمار در همین هفته ها کمتر بود. از نظر تری گلیسیرید سرم، گروه دیابتی درمان نشده یک افزایش معنی دار را در مقایسه با هفته قبل از بررسی فقط در هفته ۶ نشان داد و تفاوت موجود بین دو گروه دیابتی و دیابتی تحت تیمار با هسپرتین در همین هفته در حد معنی دار نبود هر چند سطح تری گلیسیرید در گروه دیابتی تحت تیمار از گروه دیابتی کمتر بود. از نظر کلسترول HDL نیز در موشهای دیابتی تیمار نشده در هفته های ۳ و ۶ در مقایسه با قبل از بررسی کاهش معنی دار مشاهده شد ($p < 0.05$) و درمان موشهای دیابتی با هسپرتین تعییر معنی دار این پارامتر را در مقایسه با گروه دیابتی درمان نشده ایجاد ننمود هر چند سطح آن از گروه دیابتی بیشتر بود. همچنین، حالت دیابت قندی در هفته های ۳ و ۶ نیز موجب افزایش بارز و معنی دار میزان کلسترول LDL در مقایسه با قبل از بررسی گردید ($p < 0.05$) و تیمار موشهای دیابتی با هسپرتین در هفته های ۳ و ۶ نیز موجب کاهش معنی دار این پارامتر در مقایسه با گروه دیابتی درمان نشده گردید (به ترتیب $p < 0.01$ و $p < 0.05$) (جدول ۱).

بحث و نتیجه گیری

نتایج این مطالعه نشان داد که در گروه دیابتی تحت درمان با هسپرتین میزان گلوكز سرم بطور معنی دار در هفته های ۳ و ۶ کمتر از گروه دیابتی درمان نشده بوده، سطح کلسترول توتال در گروه دیابتی تحت تیمار در همین هفته ها کاهش معنی دار در مقایسه با گروه دیابتی درمان نشده نشان داد، از نظر تری گلیسیرید سرم نیز یک کاهش غیر معنی دار در گروه دیابتی تحت تیمار در مقایسه با گروه دیابتی درمان نشده مشاهده شد، درمان موشهای دیابتی با هسپرتین در هفته ششم موجب افزایش معنی دار کلسترول HDL سرم نشد و کاهش معنی دار میزان کلسترول LDL در همین هفته در مقایسه با گروه دیابتی درمان نشده، مشاهده شد.

بر اساس یافته های قبلی، حالت دیابت قندی القا شده توسط استرپتوزوتوسین در موش صحرایی با کاهش کم تا متوسط وزن و افزایش بارز قند خون و تغیرات نامطلوب در سطح لیپیدها و لیپوپروتئین های پلاسمما همراه می باشد که در این ارتباط برخی بافت های بدن به ویژه کبد از نظر جذب اسیدهای چرب آزاد خون، اکسیداسیون و تبدیل متابولیک آنها به سایر مواد، افزایش سنتر کلسترول و فسفولیپیدها و ترشح برخی انواع لیپوپروتئینها به داخل خون نقش مهمی به انجام می رسانند (۱۸). بعلاوه، افزایش سطح تری گلیسیرید و کلسترول سرم در موشهای دیابتی شده توسط استرپتوزوتوسین گزارش شده است (۱۸) که تا حدودی نیز در بررسی حاضر بدست آمد. از طرف دیگر، در موشهای صحرایی دیابتی شده توسط آلوکسان یا استرپتوزوتوسین افزایش سطح گلوكز خون می تواند بطور غیر مستقیم موجب افزایش سطح کلسترول، تری گلیسیرید، LDL و VLDL سرم و کاهش سطح HDL شود (۱۸) که این خود تا حدودی توجیه کننده تعییرات نامطلوب سطح چربیهای سرم در موشهای دیابتی در

جدول شماره ۱: اثر تجویز دراز مدت هسپرتین و گلین کلامید بر میزان وزن، گلوكز و لیپیدهای سرم در موشهای صحرایی کنترل و دیابتی

گروه ها	وزن حیوان (گرم)	هفته قبل کار	هفته سوم	هفته ششم
کنترل	۲۵۰/۳±۱۴/۲	۲۶۳/۱±۱۳/۸	۲۷۱/۲±۱۳/۷	۲۶۳/۱±۱۳/۷
کنترل+هسپرتین	۲۵۹/۴±۱۳/۵	۲۷۷/۲±۱۳/۵	۲۸۶/۳±۱۳/۵	۲۷۷/۲±۱۳/۵
دیابتی	۲۵۴±۱۴/۱	۲۲۴/۲±۱۶/۳	۲۰۲/۵±۱۵/۲*	۲۰۲/۵±۱۵/۲*
دیابتی+گلین کلامید	۲۶۵/۱±۱۳/۲	۲۴۷/۵±۱۶/۸	۲۴۱/۳±۱۶/۶	۲۴۱/۳±۱۶/۶
دیابتی+هسپرتین	۲۶۳±۱۳/۵	۲۴۱/۴±۱۷/۲	۲۴۴±۱۶/۸	۲۴۴±۱۶/۸
میزان گلوكز سرم (میلی گرم بر دسی لیتر)				
کنترل	۱۳۶±۹/۸	۱۳۱/۴±۱۰/۱	۱۵۲±۱۰/۶	۱۵۲±۱۰/۶
کنترل+هسپرتین	۱۴۵/۱±۹/۶	۱۲۰/۲±۱۱/۲	۱۲۶±۱۰/۳	۱۲۶±۱۰/۳
دیابتی	۱۳۵±۱۰/۴	۳۶۷/۳±۱۸/۳***	۳۵۵±۱۹/۵****	۳۵۵±۱۹/۵****
دیابتی+گلین کلامید	۱۴۹±۱۰/۷	۲۶۵/۲±۱۷/۴**##	۲۷۰/۳±۱۶/۶**##	۲۷۰/۳±۱۶/۶**##
دیابتی+هسپرتین	۱۴۵/۱±۱۱/۴	۲۹۳±۱۷/۸**##	۲۷۱±۱۸/۵**##	۲۷۱±۱۸/۵**##
میزان کلسترول توتال سرم (میلی گرم بر دسی لیتر)				
کنترل	۶۰/۴±۳/۲	۶۲/۳±۳/۴	۵۸/۸±۳/۵	۵۸/۸±۳/۵
کنترل+هسپرتین	۶۵/۵±۳/۵	۵۲/۶±۳/۷	۵۱/۴±۳/۸	۵۱/۴±۳/۸
دیابتی	۵۷/۳±۳/۴	۷۳/۵±۳/۹*	۷۲/۳±۴/۵*	۷۲/۳±۴/۵*
دیابتی+گلین کلامید	۵۴/۶±۲/۹	۶۱/۲±۴/۱	۶۵/۴±۳/۸	۶۵/۴±۳/۸
دیابتی+هسپرتین	۵۵/۸±۳/۱	۵۸/۵±۳/۲#	۶۰±۳/۵#	۶۰±۳/۵#
میزان تری گلیسیرید سرم (میلی گرم بر دسی لیتر)				
کنترل	۹۸/۳±۶/۱	۱۰۰/۹±۵/۲	۹۵/۱±۷/۸	۹۵/۱±۷/۸
کنترل+هسپرتین	۱۰۶±۵/۲	۹۶/۹±۶/۳	۲۹۲±۵/۷	۲۹۲±۵/۷
دیابتی	۱۰۸/۱±۵/۲	۱۱۷/۴±۴/۹	۱۲۴/۵±۵/۵*	۱۲۴/۵±۵/۵*
دیابتی+گلین کلامید	۱۰۰/۲±۶/۲	۱۰۹/۳±۵/۴	۱۰۸±۶/۴	۱۰۸±۶/۴
دیابتی+هسپرتین	۱۰۳/۴±۵/۵	۱۰۶/۶±۵/۱	۱۱۰/۴±۵/۶	۱۱۰/۴±۵/۶
میزان کلسترول HDL سرم (میلی گرم بر دسی لیتر)				
کنترل	۱۵/۶±۱/۲	۱۶/۱±۱	۱۴/۸±۱/۱	۱۴/۸±۱/۱
کنترل+هسپرتین	۱۵/۷±۱/۳	۱۷/۵±۰/۹	۱۶/۲±۰/۹	۱۶/۲±۰/۹
دیابتی	۱۴/۷±۱/۲	۹/۶±۱/۶*	۱۰/۲±۱/۸*	۱۰/۲±۱/۸*
دیابتی+گلین کلامید	۱۵/۱±۰/۹	۱۰/۱±۱/۳*	۱۲/۵±۱/۴	۱۲/۵±۱/۴
دیابتی+هسپرتین	۱۵/۳±۱	۱۲/۵±۱/۷	۱۱/۵±۱/۶*	۱۱/۵±۱/۶*
میزان کلسترول LDL سرم (میلی گرم بر دسی لیتر)				
کنترل	۲۵/۱±۲/۷	۲۶/۱±۱/۷	۲۴/۱±۱/۵	۲۴/۱±۱/۵
کنترل+هسپرتین	۱۹/۶±۲/۵	۱۵/۹±۲/۵	۱۶/۶±۲/۸	۱۶/۶±۲/۸
دیابتی	۲۱±۲/۱	۴۰/۴±۳/۲**##	۳۷/۲±۳/۴**	۳۷/۲±۳/۴**
دیابتی+گلین کلامید	۱۹/۵±۲/۵	۲۸/۴±۲/۸*	۳۱/۳±۲/۹**	۳۱/۳±۲/۹**
دیابتی+هسپرتین	۱۹/۸±۲/۳	۲۴/۷±۲/۷##	۲۶/۵±۳/۵#	۲۶/۵±۳/۵#
هفته قبل از بررسی، # $p < 0.01$ ** $p < 0.05$ *** $p < 0.001$ **** $p < 0.0001$ (در مقایسه با همان هفته)				

دارد. بعلاوه، بدنبال کاهش قند خون کاهش سطح برخی لیپیدها را می‌توان انتظار داشت که این تا حدودی در بررسی حاضر نیز رخ داده است. بخش دیگری از اثرات سودمند هسپرین در تحقیق حاضر را می‌توان به اثرات کاهش دهنده استرس اکسیدانتیو این ماده نسبت داد (۶). در این خصوص فلاونوئیدها نظری هسپرین می‌توانند موجب افزایش آنتی اکسیدان‌ها در بدن و تشديد فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدان گردند و موجب کاهش پراکسیداسیون چربی و تغییرات مطلوب در سطح چربیهای خون شوند (۶). بعلاوه، مشخص شده که فلاونوئیدها مشابه هسپرین در جهت کاهش فعالیت آنزیم لیپوپروتئین لیپاز بافت آدیبوز و تعدیل فعالیت چربی و افزایش فعالیت آنزیم لیپوپروتئین لیپاز بافت آدیبوز و تعدیل فعالیت آنزیم‌های ترانسفراز کبدی در جهت کاهش تولید چربی و ترشح آن به داخل خون عمل می‌نمایند (۱۰-۱۲ و ۷۰). با توجه به نتایج این مطالعه تجویز دراز مدت هسپرین در مدل تحریبی دیابت قدری دارای آثر آنتی هیپرگلیسمیک بوده و موجب کاهش سودمند کلسترول توتال و LDL سرم می‌گردد که وابسته به زمان نمی‌باشد.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از خانم فریبا انصاری کارشناس گروه فیزیولوژی دانشکده پزشکی شاهد در کمک به انجام آزمایشات قدردانی می‌گردد.

شده در این تحقیق می‌باشد. کاهش کمتر وزن در گروه دیابتی تحت تیمار با گیاه در این بررسی را شاید بتوان به اثرات هیپوگلیسمیک و ضد دیابتی آن نسبت داد. مطالعه Akiyama و همکاران بر روی آثر هیپوگلیسمیک و هیپرلیپیدمیک مشتقات هسپرین نشان داد که این فلاونوئید در جهت کاهش دادن مقاومت بافی به انسولین عمل نموده و نیازمندی بافت به هورمون انسولین را از طریق تشديد فعالیت ترانسپورترهای گلوکز در دو بافت عضلانی و چربی کاهش می‌دهد. بعلاوه، مشتقات هسپرین از طریق تعدیل فعالیت آنزیمهای کبدی مستول متابولیسم کربوهیدراتها از جمله کاهش فعالیت آنزیم فسفوبلاز کبدی و افزایش فعالیت گلوكوکیناز و گلیکوژن سنتاز و تشديد فعالیت ترانسپورترهای گلوکز در دو بافت چربی و عضلانی در جهت کاهش قند خون می‌باشد. بعلاوه، مشتقات هسپرین در جهت برگشت سطح آذیونکتین به سمت نرمال که در حالت دیابت قندی کاهش می‌یابد عمل می‌نمایند (۱۵). با توجه به اینکه در این مطالعه مدل دیابت قندی با استفاده از داروی سیتوتوکسیک استرپتوزوتوسین ایجاد گردید که موجب تیپ ۱ بیماری با عوارض بیوشیمیائی جدی تر می‌گردد و سطح انسولین در آن به حداقل می‌رسد (۱۷)، لذا اثرات سودمند هسپرین بر سطح چربیهای خون شامل کلسترول توتال و LDL و گلوکز خون را می‌توان به اثرات خارج پانکراسی آن از جمله تعدیل فعالیت آنزیم‌های کبدی در مسیرهای متابولیسم کربوهیدرات‌ها و لیپید‌ها و بهبود مصرف این مواد در دو بافت چربی و عضلانی نسبت داد که این تا حدودی با مطالعه Akiyama و همکاران (۱۵) مطابقت

Antihyperglycemic and Antihyperlipidemic Effect of Chronic Administration of Hesperetin in Diabetic Rats

M. Roghani (PhD)^{1*}, T. Baluchnejadmojarad (PhD)², F. Roghani-Dehkordi (MD)³

1. Department of Physiology, School of Medicine, Shahed University and Medicinal Plant Research Center, Tehran, Iran.

2. Department of Physiology, School of Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

3. Department of Cardiology, School of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran.

J Babol Univ Med Sci;12(4); Oct-Nov 2010

Received: Feb 10th 2010, Revised: Mar 10th 2010, Accepted: Aug 4th 2010.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: Diabetes mellitus is one of the most important risk factors for incidence of nephropathy, retinopathy, neuropathy, and cardiovascular disorders. Use of medicinal plants and their effective constituents for attenuation of hyperglycemia and restoration of lipids to normal level is very important. In this study, the effect of chronic administration of flavonoid hesperetin on serum glucose and lipids in diabetic rats was investigated.

METHODS: In this experimental study, male Wistar rats (n=40) (250-270 g) were divided into 5 groups, i.e. control, hesperetin-treated control, diabetic, and hesperetin- or glibenclamide-treated diabetic groups. For induction of diabetes, streptozotocin (STZ) was administered (60 mg/Kg; i.p.). Hesperetin was administered i.p. at a dose of 10 mg/kg one week after diabetes induction for 6 weeks. Serum glucose, triglyceride, total cholesterol, LDL- and HDL-cholesterol levels were determined before the study, and at 3rd and 6th weeks after the study and compared.

FINDINGS: There was a significant reduction in serum glucose level at 3rd and 6th weeks (20.1% and 23.6% respectively) in hesperetin-treated diabetic group as compared to untreated diabetics ($p<0.05$). In addition, there was a significant reduction for serum total cholesterol in hesperetin-treated diabetic group as compared to untreated diabetics (20.4% and 17.1% respectively) ($p<0.05$). Regarding serum triglyceride, there was only a non-significant reduction (11.7%) in hesperetin-treated diabetic group as compared to untreated diabetics at 6th week. On the other hand, hesperetin administration did not significantly increase HDL-cholesterol level in treated diabetics at 6th week and in contrast significantly reduced LDL-cholesterol level (29.2%) relative to untreated diabetics ($p<0.05$).

CONCLUSION: Chronic administration of hesperetin had a significant antihyperglycemic effect and lowers serum total cholesterol and LDL-cholesterol and these changes are time-independent.

KEY WORDS: *Hesperetin, Diabetes mellitus, Antihyperglycemic, Antihyperlipidemic.*

*Corresponding Author;

Address: Shahed University, Shahid Abdollahzadeh St., Keshavarz Blvd., Tehran, Iran

Tel: +98 21 88964792

E-mail: mehjour@yahoo.com

References

1. Tripathi BK, Srivastava AK. Diabetes mellitus: complications and therapeutics. *Med Sci Monit* 2006;12(7):RA130-47.
2. Amini M, Parvaresh E. Prevalence of macro and microvascular complications among patients with type 2 diabetes in Iran: a systematic review. *Diabetes Res Clin Pract* 2009;83(1):18-25.
3. Wandell PE. Quality of life of patients with diabetes mellitus. An overview of research in primary health care in the Nordic countries. *Scand J Prim Health Care* 2005;23(2):68-74.
4. Suji G, Sivakami S. Approaches to the treatment of diabetes mellitus: an overview. *Cell Mol Biol (Noisy-le-grand)* 2003;49(4):635-9.
5. Shapiro K, Gong WC. Natural products used for diabetes. *J Am Pharm Assoc (Wash)* 2002;42(2):217-26.
6. Monforte MT, Trovato A, Kirjavainen S, Forestieri AM, Galati EM, Lo Curto RB. Biological effects of hesperidin, a citrus flavonoid (note II): hypolipidemic activity on experimental hypercholesterolemia in rats. *Farmaco* 1995;50(9):595-9.
7. Bok SH, Lee SH, Park YB, et al. Plasma and hepatic cholesterol and hepatic activities of 3-hydroxy-3-methyl-glutaryl-CoA reductase and acyl CoA: cholesterol transferase are lower in rats fed citrus peel extract or a mixture of citrus bioflavonoids. *J Nutr* 1999;129(6):1182-5.
8. Aranganathan S, Panneer Selvam J, Nalini N. Hesperetin exerts dose dependent chemopreventive effect against 1, 2-dimethyl hydrazine induced rat colon carcinogenesis. *Invest New Drugs* 2009;27(3):203-13.
9. Jin YR, Han XH, Zhang YH, et al. Antiplatelet activity of hesperetin, a bioflavonoid, is mainly mediated by inhibition of PLC-gamma2 phosphorylation and cyclooxygenase-1 activity. *Atherosclerosis* 2007;194(1):144-52.
10. Kuppusamy UR, Das NP. Antilipolytic action of hesperetin in rat adipocytes. *Planta Med* 1993;59(6):508-12.
11. Borradale NM, Carroll KK, Kurowska EM. Regulation of HepG2 cell apolipoprotein B metabolism by the citrus flavanones hesperetin and naringenin. *Lipids* 1999;34(6):591-8.
12. Cha JY, Cho YS, Kim I, Anno T, Rahman SM, Yanagita T. Effect of hesperetin, a citrus flavonoid, on the liver triacylglycerol content and phosphatidate phosphohydrolase activity in orotic acid-fed rats. *Plant Foods Hum Nutr* 2001;56(4):349-58.
13. Hirata A, Murakami Y, Shoji M, Kadoma Y, Fujisawa S. Kinetics of radical-scavenging activity of hesperetin and hesperidin and their inhibitory activity on COX-2 expression. *Anticancer Res* 2005;25(5):3367-74.
14. Choi EJ, Ahn WS. Neuroprotective effects of chronic hesperetin administration in mice. *Arch Pharm Res* 2008;31(11):1457-62.
15. Akiyama S, Katsumata S, Suzuki K, Nakaya Y, Ishimi Y, Uehara M. Hypoglycemic and hypolipidemic effects of hesperidin and cyclodextrin-clathrated hesperetin in Goto-Kakizaki rats with type 2 diabetes. *Biosci Biotechnol Biochem* 2009;73(12):2779-82.
16. Baluchnejadmojarad T, Roghani M. Garlic extract attenuates time-dependent changes in the reactivity of isolated aorta in streptozotocin-diabetic rats. *Life Sci* 2003;73(18):2281-9.
17. El-Tantawy WH, Hassanin LA. Hypoglycemic and hypolipidemic effects of alcoholic extract of Tribulus alatus in streptozotocin-induced diabetic rats: a comparative study with T. terrestris Caltrop). *Indian J Exp Biol* 2007;45(9):785-90.
18. Yanardag R, Bolkent S, Ozsoy-Sacan O, Karabulut-Bulan O. The effects of chard (*Beta vulgaris L. var. cicla*) extract on the kidney tissue, serum urea, and creatinine levels of diabetic rats. *Phytother Res* 2002;16(8):758-61.