

Effect of hydroalcoholic extract of *Ferula assa-foetida* L. resin on rheumatoid arthritis symptoms in the collagen-induced animal model

Maryam Mohammadi¹ ID, Gholamreza Anani Sarab² ID,
Hosein Ghaini Mohammad³ ID, Roya Yaraee⁴ ID

¹ Master student of Immunology, Faculty of Medicine, Shahed university, Tehran, Iran

² Department of Immunology, School of Medicine, Birjand University of Medical Sciences, Birjand, Iran.

³ Department of Pathology, Faculty of Medicine, Shahed University, Tehran, Iran.

⁴ Corresponding author; Department of Immunology, Faculty of Medicine, Shahed University, Tehran, Iran.

Email: ryaraee@yahoo.com



Citation: Mohammadi M, Anani Sarab Gh, Ghaini Mohammad H, Yaraee R. [Effect of hydroalcoholic extract of Ferula assa-foetida L. resin on rheumatoid arthritis symptoms in collagen-induced animal model]. J Birjand Univ Med Sci. 2020; 27(1): 33-43. [Persian]



DOI: <http://doi.org/10.32592/JBirjandUnivMedSci.2020.27.1.102>

Received: July 20, 2019

Accepted: October 7, 2019

ABSTRACT

Background and Aim: Rheumatoid arthritis (RA) is a chronic, autoimmune inflammatory disease that affects synovial tissue. According to potential side effects of current treatments, interest in using complementary and alternative medicine(CAM) has reappeared. The purpose of this study was to evaluate the effect of extract of *Ferula assa-foetida* L. resin on the severity of rheumatoid arthritis symptoms in the collagen induced animal model.

Materials and Methods: In this experimental study, 30 female Wistar rats were randomly divided into 6 groups: healthy control, CIA, Dexamethasone receiving group to amount 1 mg/kg, receiving group to 100 mg/kg concentration of extract of asafoetida resin, receiving group to 300 mg/kg concentration of extract of asafoetida resin and receiving group to 100 mg/kg extract and dexamethasone (mixed group). Rheumatoid arthritis was induced by the administration of collagen type 2 and adjuvant. The clinical evaluation started and the severity of the symptoms of rheumatoid arthritis, by examination and standard scoring was performed.

Results: From the thirteenth day, Symptoms of the disease appeared and from the fourteenth day, there was a significant difference between the control and CIA groups in the clinical symptom score of arthritis. Among intervention groups, receiving group to 100 mg/kg concentration of extract earlier and more cause to decreased severity of symptoms. So on the 28th day, disease severity in the control group was 13.4 and in the treatment group with a concentration of 100 mg/kg extracts of *Ferula assa-foetida* L. resin was 9.6.

Conclusion: Hydroalcoholic extract of asafoetida resin, its could reduce the severity of symptoms of ankle RA and in the dose of 100 mg/kg cause to mitigate the symptoms of apparent swelling and inflammation.

Key Words: Arthritis Animal Model; *Ferula assa-Foetida* L; Rheumatoid Arthritis

تأثیر عصاره هیدروالکلی صمغ آنفوزه (Ferula assa-foetida L.) بر علائم آرتربیت روماتوئید در مدل حیوانی القا شده تو سط کلاژن

مریم محمدی^۱, غلامرضا عنانی سراب^۲, محمدحسین قینی^۳, رویا یارائی^۴

چکیده

زمینه و هدف: آرتربیت روماتوئید بیماری التهابی مزمن و خود ایمن است که بافت سینووبال را تحت تأثیر قرار می دهد. با توجه به عوارض جانبی بالقوه روش های درمانی فلی، علاقه به داروهای جایگزین و مکمل ظهور کرده است. هدف از این مطالعه، ارزیابی تأثیر عصاره صمغ آنفوزه بر شدت علائم آرتربیت روماتوئید در مدل حیوانی آرتربیت است.

روش تحقیق: در این مطالعه تجربی، ۳۰ سر رت ماده نژاد ویستار، به طور تصادفی در ۶ گروه شامل: کنترل سالم، آرتربیت روماتوئید CIA، دریافت کننده دگزاماتازون، دریافت کننده غلظت ۱۰۰ mg/kg عصاره، غلظت ۳۰۰ mg/kg عصاره و دریافت کننده توأم غلظت ۱۰۰ mg/kg عصاره و دگزاماتازون (میکس)، تقسیم شدند. آرتربیت روماتوئید با تجویز کلاژن تیپ ۲ و ادجوانات القا گردید. ارزیابی بالینی شروع و شدت علائم آرتربیت روماتوئید، به روش معاینه و امتیازدهی استاندارد انجام شد.

یافته ها: از روز سیزدهم، علائم بیماری ظاهر شد و از روز چهاردهم، اختلاف امتیاز علائم بالینی آرتربیت بین گروه های کنترل سالم و CIA از نظر آماری معنی دار بود. همچنین از روز پانزدهم، این اختلاف بین گروه سالم و سایر گروه ها معنی دار بود. در بین گروه های مداخله، تیمار با غلظت ۱۰۰ عصاره آنفوزه زودتر و بیشتر سبب کاهش شدت علائم بیماری شد؛ به این شکل که در روز ۲۸، شدت بیماری در گروه کنترل $13/4$ و در گروه درمان با غلظت ۱۰۰ عصاره آنفوزه به $9/6$ رسید.

نتیجه گیری: عصاره هیدروالکلی صمغ آنفوزه قادر به کاهش شدت علائم بالینی آرتربیت بوده و در غلظت ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم موجب فروکش کردن علائم تورم و التهاب ظاهری می شود.

واژه های کلیدی: مدل حیوانی آرتربیت؛ صمغ آنفوزه؛ آرتربیت روماتوئید

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند. ۱۳۹۹؛ ۱۷(۱): ۳۳-۴۳.

دربافت: ۱۳۹۸/۰۷/۱۵ پذیرش: ۱۳۹۸/۰۴/۲۹

^۱ دانشجوی کارشناسی ارشد ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران.

^۲ گروه ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بیرجند، بیرجند، ایران.

^۳ گروه پاتولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران.

^۴ نویسنده مسؤول؛ گروه ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران.

آدرس پستی: تهران- دانشگاه شاهد- دانشکده پزشکی- گروه ایمونولوژی
تلفن: ۰۵۱۲۱۶۵۲ ryaraee@yahoo.com پست الکترونیکی:

مقدمه

به دست می‌آید (۸، ۹). خاستگاه آنفوزه، استپ‌های ایران (شامل: استان‌های فارس، کرمان، خراسان، یزد، سمنان، هرمزگان، سیستان و بلوچستان، اصفهان، لرستان، کهکیلویه و بویر احمد و بوشهر) و قسمت‌هایی از افغانستان می‌باشد (۱۰، ۱۱): اما آنفوزه بهره‌برداری شده، در ایران مصرف داخلی بسیار محدود دارد و به طور متوسط سالیانه ۷۰ تن از صمغ این گیاه به صورت خام به کشورهای مختلف صادر می‌شود (۱۲).

Asafoetida بواسطه‌ی اجزاء تشکیل‌دهنده‌اش می‌تواند برای درمان بیماری‌های مختلف به کار رود و همچنین در سراسر جهان به عنوان ادویه معطر در مواد غذایی متفاوت به کار می‌رود. صمغ آنفوزه به طور سنتی برای درمان بیماری‌های مختلف مانند: آسم، صرع، درد معده، نفخ، انگل‌های روده، هضم ضعیف و آنفولانزا استفاده می‌شده است (۱۳). مطالعات دارویی و بیولوژیکی اخیر نشان داده‌اند که *Asafoetida* خواص متعددی مانند: آنتی‌اکسیدانی، ضد میکروبی، ضد ویروس، ضد قارچ، آرام‌بخش، حفاظت عصبی، تقویت حافظه، تأثیر بر آنزیم‌های گوارشی، آنتی‌اسپاسم، کاهش فشار خون، حفاظت در برابر هپاتیت، ضد میکروبی، ضد سرطان، ضد سمیت، ضد انعقاد، ضد چاقی، ضد کرم و اثر آنتاگونیستی را ایفا می‌کند (۱۴). طبق مطالعات مروری صورت‌گرفته بر روی گیاهان دارویی پارسی که به طور سنتی برای دردهای مفصلی و آرتربیت روماتوئید استفاده می‌شدنده، از *Ferula assa- foetida L* به عنوان داروی گیاهی دارای خواص ضد التهاب یاد شده است که بر مبنای استفاده‌های درمانی ذکر شده‌ی آن در کتب طب سنتی مانند قانون در طب ابن‌سینا، اختیارات بدیعی و مخزن‌الادویه است (۱۵، ۱۶).

با توجه به خواص متعددی که برای این گیاه دارویی ذکر

آرتربیت روماتوئید، بیماری التهابی مزمن و خود ایمن است که بافت سینوویال را در مفاصل متعدد تحت تأثیر قرار می‌دهد و با تورم مفصلی، آسیب غضروف، فرسایش سینوویال و فرسایش استخوانی مشخص می‌شود که می‌تواند منجر به تخریب مفصلی شود (۱). شیوع آرتربیت روماتوئید در کل جهان در حدود ۵/۰ تا یک درصد است و در زنان سه تا چهار برابر نسبت به مردان شایع‌تر است (۲).

پیشرفت‌هایی در تعیین علت و پاتوژن آرتربیت روماتوئید صورت گرفته است، اما مکانیسم دقیق آن هنوز مبهم باقی‌مانده است. تصور می‌شود سایتوکین‌های پیش‌التهابی که توسط منوسيت‌ها، ماکروفازها و فيبروبلاست‌های سینوویال تولید می‌شوند، نقش مهمی در پاتوژن و پیشرفت این بیماری دارند (۳) و عدم تعادل بین سایتوکاین‌های ضد التهابی و پیش‌التهابی، درجه و وسعت التهاب متعاقب آسیب سلولی را تعیین می‌کند (۴، ۵).

روش‌های درمانی فعلی آرتربیت روماتوئید بر پایه‌ی محصولات تسکین‌دهنده‌ی عالمی بیماری (داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی (NSAIDs^۱) و یا تعديل‌کننده‌های روند بیماری (داروهای ضد روماتیسمی تعديل‌کننده‌ی بیماری DMARDs^۲) استوار است. اگرچه این روش‌های درمانی مؤثر هستند، اما به علت داشتن عوارض جانبی شامل: زخم‌های معده روده‌ای، عوارض قلبی- عروقی و ظهور عفونت‌های فرصت‌طلب به علت سرکوب سیستم ایمنی، استفاده از آن‌ها محدود می‌شود (۶)؛ درنتیجه علاقه به جایگزینی درمان‌های ضد التهابی دوباره ظهور کرده است.

گیاه آنفوزه با نام علمی *Ferula assa- foetida L* و نام‌های انگلیسی *Asafetida* و *Devil's dung* و *Food of the Gods* شناخته می‌شود. صمغ این گیاه، شیره‌ای است که از تیغ‌زدن ریشه و یا پایین ساقه گیاه

¹ Nonsteroidal anti-inflammatory drug

² Disease-modifying antirheumatic drug

دست آید (۱۷، ۱۸).

القای آرتربیت روماتوئید:

آرتربیت روماتوئید توسط مدل CIA^۲ و با تزریق زیرپوستی در قاعده‌ی دم کلاژن گاوی تیپ ۲ امولسیفیه شده در ادجوانات کامل فروند^۳ در روز صفر و کلاژن گاوی تیپ ۲ امولسیفیه شده در ادجوانات ناقص^۴ به عنوان بوستر^۵ در روز هفتم القا گردید (۱۹). کلاژن تیپ ۲، ادجوانات کامل و ناقص فروند از شرکت Chondrex آمریکا تهیه شدند. رت‌های مورد مطالعه به ۶ گروه شامل: کنترل سالم، بیمار، گروه دریافت‌کننده‌ی دگزاماتازون (شرکت سپیداج) به میزان یک میلی‌گرم بر کیلوگرم، گروه دریافت‌کننده‌ی غلظت ۱۰۰ mg/kg عصاره صمغ آنفوزه، گروه دریافت‌کننده‌ی غلظت ۳۰۰ mg/kg عصاره آنفوزه و گروه دریافت‌کننده‌ی توأم غلظت ۱۰۰ عصاره و دگزاماتازون (گروه میکس) تقسیم شدند. مداخله از روز هشتم به شکل گاواز برای گروه‌های شدند. تیمار با عصاره؛ و تزریق داخل صفاقی برای گروه تیمار با دگزاماتازون به مدت ۲۴ روز، یکبار در روز، صورت گرفت. برای امتیازدهی به شکل صحیح، فرد امتیازدهنده از اینکه حیوان متعلق به چه گروهی است مطلع نبود.

از زیبایی بالینی شروع و شدت علائم آرتربیت روماتوئید، به روش معاینه و امتیازدهی استاندارد (۲۰) به صورت یک روز در میان انجام و حیوانات توزین می‌شدند. شرایط مشاهده حیوان برای امتیازدهی نیز به این شکل بود که حیوان به شکل روتین مقید می‌شد و هر چهار اندام از زوایای مختلف از نظر قرمزی و تورم امتیاز دهی می‌گردید.

سیستم امتیازدهی استاندارد به شرح جدول یک بود. امتیاز آرتربیت هر موش برابر مجموع امتیاز هر ۴ اندام آن بود که می‌توانست از صفر تا حداقل ۱۶ متغیر باشد.

شده است بهخصوص خاصیت ضد التهابی آن، به نظر می‌رسید بتواند در بهبود بیماری آرتربیت روماتوئید نیز کاربرد داشته باشد؛ از این رو در این مطالعه، تأثیر صمغ گیاه Ferula assa- foetida L بر بهبود علائم بالینی بیماری آرتربیت روماتوئید القا شده توسط کلاژن در رت‌های نژاد ویستار بررسی گردید.

روش تحقیق

حیوانات:

در این مطالعه تجربی، ۳۰ سر رت ماده نژاد ویستار با وزن تقریبی ۱۵۰-۲۰۰ گرم و سن ۱۰-۸ هفته، به طور تصادفی به ۶ گروه تقسیم شدند. رت‌ها در مرکز نگهداری حیوانات آزمایشگاهی دانشگاه علوم پزشکی بیرونی نگهداری شدند. درجه سانتی‌گراد و رطوبت نسبی ۵۵-۴۵ درصد، دوره ۲۵±۲ درجه سانتی‌گراد و در قفس‌های استاندارد جداگانه نگهداری شدند و تا زمان انجام آزمایش، آزادانه به آب و غذای کافی دسترسی داشتند. مطالعه تجربی، مطابق با قوانین کمیته نظارت بر اخلاق پزشکی با کد مصوب کمیته اخلاق به شماره IR.Shahed.REC.1396.104 انجام شد.

تهییه عصاره هیدروالکلی صمغ آنفوزه:

صمغ آنفوزه از منطقه بومی واقع در شهرستان طبس استان خراسان جنوبی تهییه شد و از نظر جنس و گونه مورد تأیید متخصص گیاهان دارویی قرار گرفت. عصاره‌گیری به روش ماسراسیون^۱ (خیساندن) و به نسبت ۱ به ۱۰ از پودر خشک شده صمغ و حلال (آب مقطّر و الکل ۹۶ به نسبت مساوی)، صورت گرفت. پس از ۴۸ ساعت انکوباسیون در شبکر انکوباتور، عصاره توسط کاغذ واتمن شماره ۴ صاف شد و حذف حلال توسط دستگاه روتاری انجام گردید و به منظور حذف کامل حلال، عصاره در پلیت‌های شیشه‌ای تقسیم و در انکوباتور ۳۷ درجه سانتی‌گراد قرار گرفت تا عصاره تمام به

² Collagen-induced arthritis

³ complete Freund's adjuvant

⁴ Incomplete Freund adjuvant

⁵ Booster

¹ maceration

جدول ۱- سیستم استاندارد رتبه‌بندی شدت علائم آرتربیت روماتوئید در مدل حیوانی در رت

امتیاز شدت	درجه التهاب
۰	هیچ نشانه‌ای از قرمزی و تورم وجود ندارد.
۱	قرمزی و تورم خفیف که به مفصل مج پا تارسال محدود می‌شود.
۲	قرمزی و تورم خفیف که از مفصل مج به میانه پا گسترش یافته است.
۳	قرمزی و تورم متوسط که از مج پا به کف پا (متاتارسال) گسترش یافته است.
۴	قرمزی و تورم شدید که مج پا، پا و انگشتان را در برگرفته است.

غلظت ۳۰۰ عصاره وجود داشت ($P<0.03$). در روزهای بعد،

ترتیب نزولی از امتیاز بالا به کم بهترتیب به شرح زیر بود:

روز ۱۸: گروه بیمار، میکس، غلظت ۳۰۰ عصاره، دگزامتاژون، غلظت ۱۰۰ عصاره و کنترل سالم. اختلاف معنی‌دار از نظر آماری بین گروه شاهد با گروه دریافت‌کننده غلظت ۱۰۰ عصاره ($P<0.04$).

روز ۲۰: گروه بیمار، میکس، غلظت ۱۰۰ عصاره، غلظت ۳۰۰ عصاره، دگزامتاژون، کنترل سالم.

روز ۲۲: همانند روز ۲۰

روز ۲۴: گروه بیمار، میکس، غلظت ۳۰۰ عصاره، غلظت ۱۰۰ عصاره، دگزامتاژون، کنترل سالم.

روز ۲۶: گروه بیمار، میکس، غلظت ۳۰۰ عصاره و دگزامتاژون، غلظت ۱۰۰ عصاره، کنترل سالم.

روز ۲۸ تا ۳۲: گروه بیمار، میکس، دگزامتاژون، غلظت ۳۰۰ عصاره، غلظت ۱۰۰ عصاره، کنترل سالم.

جدول ۲، سطوح معنی‌داری از روز شروع علائم را نشان می‌دهد.

تجزیه و تحلیل داده‌ها:

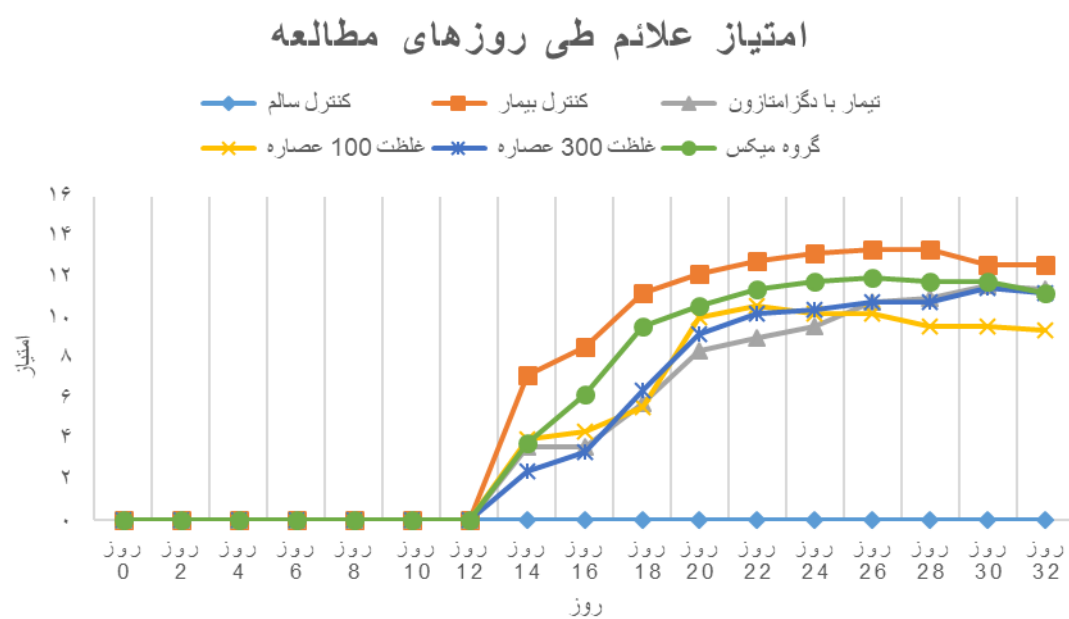
داده‌ها به شکل میانگین \pm انحراف معیار ارائه شدند. تجزیه و تحلیل داده‌ها نیز با استفاده از نرم‌افزار SPSS (ویرایش ۱۶) و آزمون آماری تحلیل واریانس یک‌طرفه (One Way ANOVA) و پس‌آزمون با استفاده از آزمون Tukey در سطح معنی‌داری 0.05 انجام شد.

یافته‌ها

علائم بیماری:

علائم بیماری از روز سیزدهم در گروه‌های مختلف به شدت‌های مختلف ظاهر شد و گروه کنترل سالم تا پایان آزمایش هیچ علائمی نداشت. در روز چهاردهم، شدیدترین به خفیف‌ترین علائم بهترتیب متعلق به گروه‌های بیمار، میکس، غلظت ۱۰۰ عصاره، دگزامتاژون، غلظت ۳۰۰ عصاره و کنترل سالم بود؛ به‌این ترتیب امتیازی که به شدت بیماری در گروه دریافت‌کننده غلظت ۳۰۰ عصاره داده شد (۲) نسبت به گروه شاهد ($7/2$)، درصد کمتر بود ($P<0.03$) (نمودار ۱).

در روز شانزدهم نیز ترتیب گروه‌ها به شکل روز چهاردهم بود؛ به علاوه، اختلاف معنی‌دار بین گروه شاهد (بیمار) با گروه

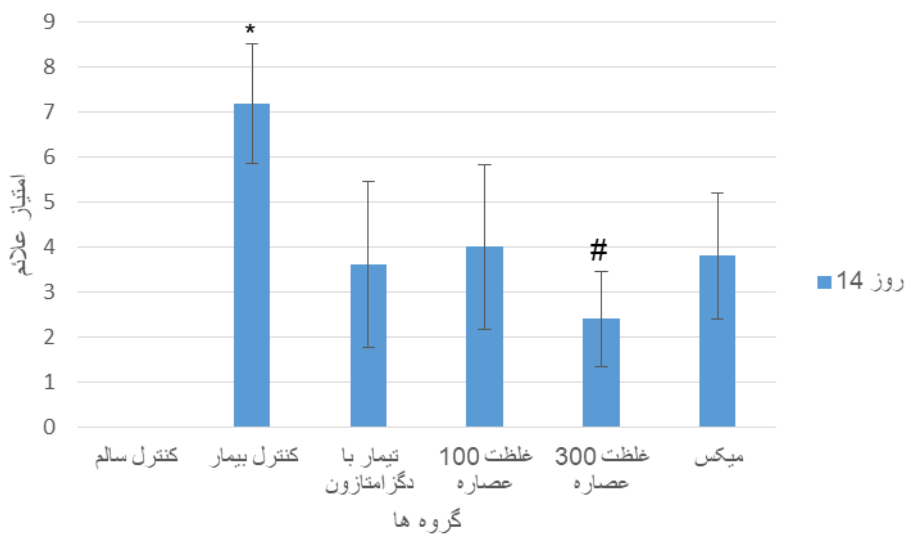


نمودار ۱- مقایسه شدت بروز علائم آرتریت روماتوئید طی روزهای مطالعه در گروه‌های مورد مطالعه

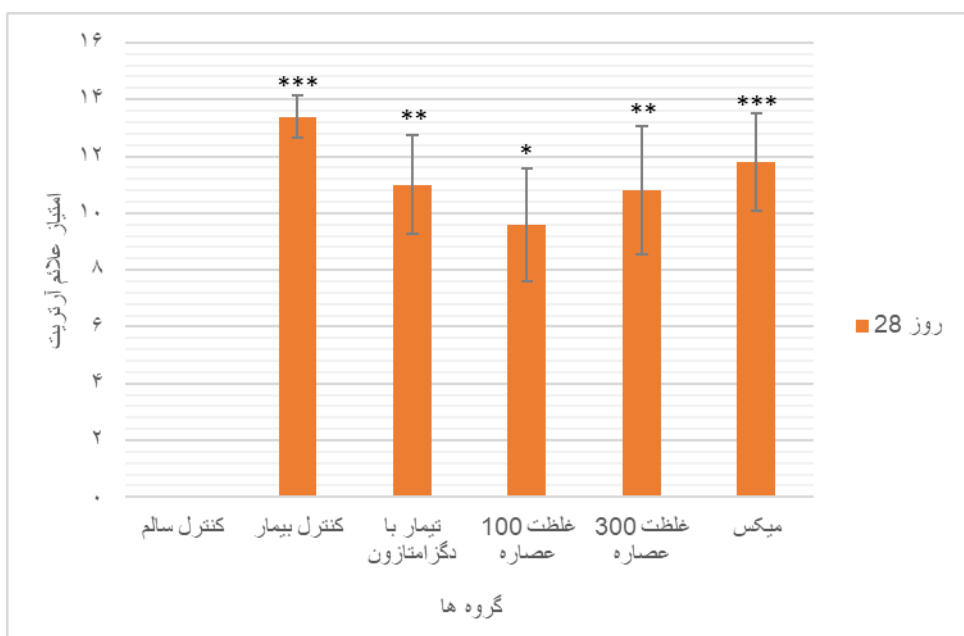
جدول ۲- نتیجه تست آماری مقایسه گروه‌ها با گروه کنترل سالم در روزهای مختلف مداخله

روز	روز ۰	روز ۲	روز ۴	روز ۶	روز ۸	روز ۱۰	روز ۱۲	روز ۱۴	روز ۱۶	روز ۱۸	روز ۲۰	روز ۲۲	روز ۲۴	روز ۲۶	روز ۲۸	روز ۳۰	روز ۳۲
گروه بیمار	0/013	0/004	0/001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001
غلظت ۱۰۰ عصاره	-	-	-	-	0/005	0/001	0/002	0/002	0/003	0/003	0/003	0/003	0/003	0/003	0/003	0/003	0/003
غلظت ۳۰۰ عصاره	-	-	-	-	0/010	0/002	0/002	0/001	0/001	0/001	0/001	0/001	0/001	0/001	0/001	0/001	0/001
دگرامتاژون	-	-	-	-	0/021	0/007	0/004	0/001	0/001	0/001	0/001	0/001	0/001	0/001	0/001	0/001	0/001
گروه میکس	-	0/017	0/007	0/002	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001	0/0001

نمودار ۲، امتیاز داده شده بر اساس علائم بیماری به گروهها در روز ۱۴ را نشان می‌دهد و در نمودار ۳ این امتیازات برای روز ۲۸ مشاهده می‌شود. در روز چهاردهم، اثر عصاره با غلظت ۳۰۰ mg/kg از عصاره آنفوجز بود.



نمودار ۲- امتیاز علائم آرتربیت روماتوئید در گروههای مختلف در روز ۱۴ پس از ایمن‌سازی اولیه در مدل آرتربیت القاشده توسط کلاژن تیپ ۲. $*P < 0.05$ در مقایسه با گروه کنترل سالم، $#P < 0.05$ در مقایسه با گروه کنترل بیمار



نمودار ۳- امتیاز علائم آرتربیت روماتوئید در گروههای مختلف در روز ۲۸ پس از ایمن‌سازی اولیه در مدل آرتربیت القاشده توسط کلاژن تیپ ۲. $**P < 0.01$, $***P < 0.001$, $****P < 0.0001$ در مقایسه با گروه کنترل بیمار (شاهد)

جدول ۳- تغییرات وزن گروه‌های مختلف مورد مطالعه در طی ۴ هفته آزمایش (به گرم)

تغییرات کلی وزن	تغییرات وزن هفته چهارم		تغییرات وزن هفته سوم		تغییرات وزن هفته دوم		تغییرات وزن هفته اول		گروه	
	انحراف میانگین معیار	انحراف میانگین معیار	انحراف میانگین معیار	انحراف میانگین معیار	انحراف میانگین معیار	انحراف میانگین معیار	انحراف میانگین معیار	انحراف میانگین معیار		
۷/۲۴	۵۱	۳/۲۸	۱۱/۶	۳/۸۹	۹/۸	۲/۸۶	۱۰/۲	۶/۶۵	۱۹/۴	کنترل سالم
۹/۷۳	۳۵/۸	۳/۹۶	۶/۲	۲/۵۸	۷/۸	۱۰/۵۹	-۶/۶	۶/۱۰	۲۸/۴	کنترل بیمار
۵/۴۹	۳۶/۸	۶/۰۶	۲	۳/۸۰	۶	۶/۷۳	۵/۶	۵/۳۵	۲۳/۲۰	تیمار با دگرمتازون
۱۱/۲۵	۳۸/۸	۹/۰۶	۶/۶	۵/۲۶	۰/۸	۵/۰۱	۳/۸	۱۰/۵۴	۲۷/۶	غلظت عصاره
۹/۵۵	۳۸	۲/۵۸	۲/۴	۴/۳۳	-۳/۴	۶/۴۰	۱۰	۴/۳۰	۲۹	غلظت عصاره
۹/۲۶	۳۶/۶	۱۰/۰۳	۹/۵	۴/۴۳	-۵/۲	۶/۵۹	۷	۳/۰۳	۲۵/۲	گروه میکس
۰/۱۰۹		۰/۵۹		۰/۰۰۱		۰/۰۰۷		۰/۲۲	P-value	

vivo تبدیل کرده است (۲۱، ۲۲).

برای بررسی اثر عصاره بر بیماری، از امتیازدهی بر اساس سرخی و تورّم مفاصل پا و دست استفاده شد که این امتیازدهی شاخصی از شدت التهاب و یا شدت بیماری است (۲۰)؛ همچنین وزن حیوانات سنجیده شد که معمولاً کاهش وزن یا عدم افزایش وزن کافی در مدل حیوانی این بیماری از دیگر نشانه‌های بیماری است (۲۳).

همان‌طور که در بخش نتایج ذکر شد، تیمار با غلظت‌های تخفیف علائم بیماری و جلوگیری از بروز شدید علائم در رت‌ها شد.

مطالعه ما نشان می‌دهد که عصاره صمغ آنفوزه به خصوص در روزهای ابتدایی مداخله توانست به‌طور معنی‌داری علائم بالینی آرتربیت را نسبت به گروه کنترل بیمار کاهش دهد؛ همچنین صمغ آنفوزه به‌طور وابسته به دوز توانست در غلظت ۱۰۰ mg/kg آنفوزه در مقایسه با

تغییرات وزن:

جدول ۳ نشان‌دهنده میزان تغییر وزن حیوانات مورد مطالعه طی ۴ هفته آزمایش است. همان‌طور که دیده می‌شود حیوانات گروه کنترل سالم طی ۵ هفته، حدود ۵۰ گرم افزایش وزن داشتند؛ در حالی که سایر گروه‌ها نتوانستند این میزان افزایش وزن را داشته باشند ($P<0.007$ در هفته دوم و $P<0.001$ در هفته سوم).

بحث

در این مطالعه، بیماری آرتربیت روماتوئید با تزریق کلاژن و ادجوانیت به رت‌ها القا شد که مدل پذیرفته‌شده‌ای در دنیا به خصوص برای مطالعه داروهای جدید است. این مدل از نظر ویژگی‌های ایمونولوژیک و پاتولوژیک، اشتراک بسیاری با نمونه آرتربیت انسانی دارد. دو ویژگی مدل CIA یعنی شکست تحمل و تولید اتوآنتی‌بادی علیه خود و کلاژن، آن را به عنوان استاندارد طلایی مدل‌های مطالعه‌ای آرتربیت In

غلظت‌های ۵۰، ۷۵، ۱۰۰، ۳۰۰ و ۵۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم عصاره و با القای بیماری به‌وسیله‌ی مدل ادجوانات انجام شد، در نمای هیستوپاتولوژی مفصل زانوی گروه‌های تیمار با غلظت‌های ۵۰، ۷۵ و ۱۰۰ عصاره، فقط علائم اولیه تخریب غضروف و استخوان نمایان شد که نقش پیشگیری‌کننده‌ی این گیاه را در روند تخریبی آرتربیت روماتوئید به اثبات می‌رساند. در مطالعه مهدوی چرمی و همکاران، در گروه تیمار با غلظت 300 mg/kg عصاره، علائم تخریب شدید غضروف مشاهده شد که نشان می‌دهد آثار ضد آرتربیتی عصاره، وابسته به دوز است؛ همچنین رت‌های متعلق به گروه تیمار با غلظت 500 mg/kg عصاره در طول مداخله دچار مرگ و میر شدنده که ممکن است نتیجه سمتیت دوز بالای عصاره بوده باشد (۱۸)؛ به همین دلیل دوز انتخابی ما از 300 mg/kg فراتر نرفته و از طرف دیگر به‌جای مدل اجوانات از مدل القا با کلاژن استفاده شد که امتیازات زیر را دارد:

▪ توسعه‌ی CIA با پاسخ هر دوی لنفوسيت‌های B و T همراه با تولید آنتی‌بادی ضد کلاژن تیپ II و

سلول‌های T اختصاصی کلاژن همراه است.

▪ ارتشاح سلول‌های T، سلول‌های B، ماکروفازها و نوتروفیل‌ها به سینوویوم، منجر به شکل‌گیری پانوس، غشاء هایپرپلاستیک از سینوویوسیت‌ها، تخریب غضروف و استخوان، می‌شود.

▪ بیماری خودش را به شکل پلی‌آرتربیت که بیشتر در دست و پا برجسته است، نشان می‌دهد.

همان‌طور که اشاره شد این بیماری بر الگوی تغییرات وزنی نیز تأثیر دارد. تغییرات وزن رت‌ها نشان می‌دهد که در دوره حاد بیماری که بیشترین التهاب را داشته‌اند کاهش وزن محسوس بوده است که این کاهش در گروه کنترل بیمار (شاهد) از سایر گروه‌ها بیشتر بوده است که می‌تواند نتیجه‌ی اثر واسطه‌های التهابی مانند TNF- α بر وزن باشد و یا آسیب مفصلی باعث شده است دسترسی مصرف غذا برای حیوانات بیمار دشوار باشد.

دگرمتازون که داروی رایج ضد التهاب است و عوارض جانبی متعددی دارد، عملکرد بهتری در بهبود علائم آرتربیت ایفا کند. شایان ذکر است که گروه تیمار با غلظت 100 mg/kg عصاره آنفوزه، اولین گروهی بود که دچار کاهش علائم شد و از روز ۲۲ به بعد، شدت علائم در این گروه کاهش یافت؛ در حالی که سایر گروه‌های مداخله، در روز ۳۰ چنین اثری نشان دادند و در مجموع گروه تیمار با غلظت 100 mg/kg عصاره آنفوزه نسبت به گروه دریافت‌کننده غلظت 300 mg/kg آن، عملکرد بهتری در بهبود علائم بالینی داشت.

در مطالعات متعددی از روش امتیازدهی برای بررسی اثر یک دارو یا فرآورده در مدل حیوانی استفاده شده (۲۴، ۲۵) و عموماً تا حداقل ۴۷ درصد، کاهش امتیاز مشاهده گردیده است. کاهش شدت بیماری در مطالعه ما در گروه دریافت‌کننده غلظت 300 mg/kg در روزهای ۱۴ و ۱۶ بهتری ۷۲ درصد و در گروه دریافت‌کننده غلظت 100 mg/kg در روز ۱۸ حدود ۵۰ درصد بود که قابل توجه می‌باشد.

نتایج مطالعه حاضر با سایر مطالعاتی که از همین روش استاندارد برای امتیازدهی علائم بالینی آرتربیت استفاده کرده‌اند همخوانی دارد و بهبود علائم در مقایسه با سایر مطالعات بسیار چشمگیر و قابل قبول بوده است (۲۶-۲۸).

مطالعات اخیر، ترکیبات کومارینی بهخصوص سزکوئی‌ترین کومارین‌ها (آمبی‌پرنین) که از ترکیبات اصلی تشکیل‌دهنده‌ی صمغ آنفوزه‌اند را مسئول خواص ضد التهابی و آنتی‌اکسیدانی آن دانسته‌اند (۱۳) که احتمال دارد تأثیر این گیاه در بهبود علائم آرتربیت تحت تأثیر این ترکیبات باشد؛ البته شناخت دقیق ترکیبات دخیل نیاز به مطالعات بیشتر دارد. مطالعه مهدوی چرمی و همکاران در سال ۱۳۹۵، تنها مطالعه‌ای است که در آن اثر صمغ آنفوزه بر آرتربیت روماتوئید مورد ارزیابی قرار گرفته است. در این مطالعه که بر روی ۴۸ سر رت نژاد ویستار در قالب ۸ گروه شامل: گروه‌های سالم، کنترل منفی، کنترل مثبت و گروه‌های تیمار شده با

نتیجه‌گیری

این مقاله حاصل همکاری دانشگاه شاهد و دانشگاه علوم پزشکی بیرونی است. بدین‌وسیله از تمامی عزیزانی که ما را در انجام این مطالعه یاری نمودند، صمیمانه قدردانی و تشکر می‌نماییم.

تضاد منافع:

نویسنده‌گان اعلام می‌کنند که هیچ‌گونه تضاد منافع وجود ندارد.

این مطالعه نشان می‌دهد که عصاره صمغ آنگوزه می‌تواند سبب کاهش شدت علائم ظاهری بیماری آرتیت روماتوئید شود، اما برای روشن کردن اینکه کاهش علائم بیماری به‌دلیل تأثیر بر مکانیسم‌های ترمیمی و تقویت آن‌هاست یا مهار مکانیسم‌های تخریبی و کاهش تولید سایتوکاین‌های التهابی و ...، مطالعات بیشتری مورد نیاز است. بنابراین با توجه به این نتایج اولیه می‌توان این عصاره را کاندید مناسبی برای مطالعات بیشتر، روشن کردن دقیق‌تر مکانیسم‌ها و در نهایت استفاده درمانی دانست که برای نیل به این هدف نیاز به مطالعات بیشتر بر روی پارامترهای بیشتر است.

منابع:

- 1- Farzaei MH, Farzaei F, Abdollahi M, Abbasabadi Z, Abdolghaffari AH, Mehraban B. A mechanistic review on medicinal plants used for rheumatoid arthritis in traditional Persian medicine. *J Pharm Pharmacol.* 2016; 68(10): 1233-48. doi: 10.1111/jphp.12606.
- 2- Gibofsky A. Overview of epidemiology, pathophysiology, and diagnosis of rheumatoid arthritis. *Am J Manag Care.* 2012; 18(13 Suppl): S295-302.
- 3- Tsuji G, Koshiba M, Nakamura H, Kosaka H, Hatachi S, Kurimoto C, et al. Thioredoxin protects against joint destruction in a murine arthritis model. *Free Radic Biol Med.* 2006; 40(10): 1721-31. DOI: 10.1016/j.freeradbiomed.2006.01.006
- 4- McInnes IB, Schett G. Cytokines in the pathogenesis of rheumatoid arthritis. *Nat Rev Immunol.* 2007; 7(6): 429-42. DOI: 10.1038/nri2094
- 5- Vierboom MP, Jonker M, Tak PP, Bert A. Preclinical models of arthritic disease in non-human primates. *Drug Discov Today.* 2007; 12(7-8): 327-35. DOI: 10.1016/j.drudis.2007.02.012
- 6- Umar S, Kumar A, Sajad M, Zargan J, Ansari MM, Ahmad S, et al. Hesperidin inhibits collagen-induced arthritis possibly through suppression of free radical load and reduction in neutrophil activation and infiltration. *Rheumatol Int.* 2013; 33(3): 657-63. doi: 10.1007/s00296-012-2430-4.
- 7- Seidemann J. World spice plants. Verlang Berlin Heldelberg. New York: Springer; 2005.
- 8- Zarekarizi AR, Omidi M, Fallah Hoseini H, Yazdani D, Rezazadeh S, Irvani N, et al. A Review on pharmacological effects of *Ferula assa-foetida L.*: A systematic review. *J Med Plants.* 2011; 4(40): 17-25. [Persian]
- 9- Leaman DJ. Medicinal plant conservation, Newsletter of the medicinal plant specialist group of the IUCN species survival commission. *Silphion.* 2006; 13: 24-6.
- 10- Ross IA. Medicinal Plants of the World. Totowa, New Jersey: Humana Press; 2010.
- 11- Khosravi H, Mehrabi A. Economic study of *Ferula* harvesting in Tabass region. *Iranian Journal of Natural Resources.* 2006; 58(4): 933-944. [Persian]
- 12-Zare AR, Omidi M, Fallah Hoseini H, Yazdani D, Rezazadeh S, Irvani N, Oladzad A. A review on pharmacological effects of *Ferula assa-foetida L.*: A systematic review. *Journal of Medicinal Plants.* 2011 Dec 15;4(40):17-25.
- 13- Iranshahy M, Iranshahi M. Traditional uses, phytochemistry and pharmacology of asafoetida (*Ferula assa-foetida* oleo-gum-resin)—A review. *J Ethnopharmacol.* 2011; 134(1): 1-10. doi: 10.1016/j.jep.2010.11.067

- 14- Amalraj A, Gopi S. Biological activities and medicinal properties of Asafoetida: A review. *J Tradit Complement Med.* 2017; 7(3): 347-59.
- 15- Abolhassanzadeh Z, Aflaki E, Yousefi G, Mohagheghzadeh A. Medicinal Plants for Joint Pain in Traditional Persian Medicine. *Trends in Pharmaceutical Sciences.* 2016; 2(2): 89-100.
- 16- Geroushi A, Auzi AA, Elhwuegi AS, Elzawam F, El-Sherif A, Nahar L, et al. Antinociceptive and anti-inflammatory activity of Ferula hermonis root oil in experimental animals. *Lat Am J Pharm.* 2010; 29(8): 1436-9.
- 17- Amiri A, Jomehpour N. Evaluation the Effect of Anti bacterial of Ferula assa-foetida L, Carum copticum, Mentha piperita L Hydroalcoholic Extract on Standard Sensitive and Methicillin-Resistant Staphylococcus aureus, Escherichia coli O157H7 and Salmonella typhimurium. *J Ilam Univ Med Sci.* 2016; 24(2): 72-9. [Persian]
- 18- Mahdavi Charami M, Tehranipour M, Mahdavi Shahri N. Effect of asafoetida resin hydroalcoholic extract on experimental rheumatoid arthritis in rat. *Pejouhesh dar Pezeshki.* 2017; 40(4): 172-7. [Persian]
- 19- Brand DD, Latham KA, Rosloniec EF. Collagen-induced arthritis. *Nat Protoc.* 2007; 2(5): 1269-75. DOI: 10.1038/nprot.2007.173
- 20- Rosloniec EF, Cremer M, Kang AH, Myers LK, Brand DD. Collagen-induced arthritis. *Curr Protoc Immunol.* 2010 Apr;89(1): 15.5.1-15.5.25. doi: 10.1002/0471142735.im1505s89
- 21- Bessis N, Decker P, Assier E, Semerano L, Boissier MC. Arthritis models: usefulness and interpretation. InSeminars in immunopathology 2017 Jun 1 (Vol. 39, No. 4, pp. 469-486). Springer Berlin Heidelberg.
- 22- Asquith DL, Miller AM, McInnes IB, Liew FY. Animal models of rheumatoid arthritis. *Eur J Immunol.* 2009; 39(8): 2040-4. doi: 10.1002/eji.200939578.
- 23- Kocyigit A, Guler EM, Kaleli S. Anti-inflammatory and antioxidative properties of honey bee venom on Freund's Complete Adjuvant-induced arthritis model in rats. *Toxicon.* 2019; 161: 4-11. doi: 10.1016/j.toxicon.2019.02.016.
- 24- Jing R, Ban Y, Xu W, Nian H, Guo Y, Geng Y, et al. Therapeutic effects of the total lignans from Vitex negundo seeds on collagen-induced arthritis in rats. *Phytomedicine.* 2019; 58: 152825. doi: 10.1016/j.phymed.2019.152825.
- 25- Kumar R, Singh S, Saksena AK, Pal R, Jaiswal R, Kumar R. Effect of Boswellia serrata extract on acute inflammatory parameters and tumor necrosis factor- α in complete Freund's adjuvant-induced animal model of rheumatoid arthritis. *Int J Appl Basic Med Res.* 2019; 9(2): 100-6. doi: 10.4103/ijabmr.IJABMR_248_18.
- 26- Tu YW, Wang K, Liang Y, Jia X, Wang L, Wan JB, et al. Glycine tabacina ethanol extract ameliorates collagen-induced arthritis in rats via inhibiting pro-inflammatory cytokines and oxidation. *J Ethnopharmacol.* 2019; 237(12): 20-7.
- 27- Guo Y, Ye Q, Yang S, Wu J, Ye B, Wu Y, et al. Therapeutic effects of polysaccharides from Anoectochilus roxburghii on type II collagen-induced arthritis in rats. *Int J Biol Macromol.* 2019; 122: 882-92. doi: 10.1016/j.ijbiomac.2018.11.015.
- 28- Aswathy IS, Krishnan S, Peter J, Sabu V, Helen A. Scientific validation of Anti-arthritis effect of Kashayams—a polyherbal formulation in collagen induced arthritic rats. *J Ayurveda Integr Med.* 2019. pii: S0975-9476(17)30742-8. doi: 10.1016/j.jaim.2018.02.139.