

# بررسی اثر اسکولکس کشی عصاره‌های آبی، الکلی و آلکالوئیدهای تام دانه اسپند (*peganum harmala L.*) بر روی پروتواسکولکس‌های کیست هیداتید

مینا مهدوی (مریم)\*، دکتر جعفر مسعود (استاد)\*

\* گروه انگل شناسی دانشکده بهداشت و انسنتیتو-حقیقات بهداشتی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

## چکیده

مقدمه: دانه اسپند *L. peganum harmala*، از زمانهای دور به عنوان ضد انگل و ضد عفونی کننده کاربرد داشته است. در این دانه‌ها به دلیل وجود مجموعه‌ای از مواد آنکالوئیدی MAOI's و Beta-carbolines خواص متعددی از جمله ضد میکروب، ضدقارچ و ضد انگل‌های روده‌ای تهافتی می‌باشد. در این گزارش نتایج آزمایشات مربوط به تأثیر دانه اسپند پروتواسکولکس‌های کیست (مورد ارزیابی قرار گرفته است).

**مواد و روش‌ها:** سوسپانسیون‌های عصاره‌های آبی، الکلی و آلکالوئیدهای تام دانه اسپند *L. peganum harmala* بر روی پروتواسکولکس‌های کیست هیداتید به طریق داخل لوله (In vitro) و سپس تزریق به داخل کیستهای کبدی برای تعیین خاصیت اسکولکس کشی آنها در دو مرحله در دمای خشک (اتو) و بن‌ماری لرزان Shaking bath (با دمای یکسان ۳۷°C) مورد آزمایش قرار گرفتند. تشخیص مرگ و میر پروتواسکولکسها بوسیله رنگ‌آمیزی حیاتی با اتوژین و همچنین مشاهده زننده سلولهای شعله‌ای داخل لارو و بحرکت شدن لاروها انجام گرفت.

**یافته‌ها:** درصد مرگ و میر (Mortality) پروتواسکولکسها در داخل بن‌ماری لرزان در همه موارد به دلیل مواجهه بیشتر پروتواسکولکس‌ها با عصاره‌ها بالاتر از درصد مرگ و میر آنها در اتو بوده است. عصاره آبی دانه در مقایسه با عصاره الکلی آن، تأثیری ضعیف و ناچیز بر روی پروتواسکولکسها داشته حتی در بن‌ماری و با بالاترین غلظت (۴۰۰۰ mg) پس از ۲۰ دقیقه سبب مرگ و میر فقط تا ۲ درصد گردیده در حالیکه عصاره الکلی سا غلظت و در زمان مشابه سبب مرگ و میر تا ۱۰۰ درصد شده است. پس از دستیابی به خاصیت اسکولکس کشی قابل توجه عصاره الکلی، بررسی آنکالوئید‌های تام دانه اسپند ضروری به نظر می‌رسید. برای سنجش سمیت (Toxicity) سوسپانسیون آنکالوئیدی، از خلفتی که در آزمایشات داخل لوله (In vitro) منجر به مرگ و میر ۱۰۰ درصد پروتواسکولکسها شد بطریق داخل صفاقی (IP) به موشهای سفید کوچک آزمایشگاهی تلقیح گردید و مقدار قابل تحمل آن بر حسب میلی گرم برای هر کیلو وزن بدن محاسبه گردید (۸۴ mg/kg). نتایج آنالیز آماری نشان می‌دهد که توان اسکولکس کشی آنکالوئید دانه اسپند صدها برابر عصاره الکلی بود (LC<sub>50</sub>=3.66, LC<sub>90</sub>=6.84, P=0.02) در حالیکه مقیاس‌های آماری برای آنکالوئید (LC<sub>50</sub>=2884.41, LC<sub>90</sub>=3814.24, P=0.146) می‌باشد.

**نتیجه گیری و توصیه‌ها:** نتایج آزمایشات با آنکالوئیدهای استخراج شده از عصاره الکلی حاکی از اینست که میزان غلظت و زمان لازم برای کشتن پروتواسکولکسها به نحو چشمگیری تنزل نموده و نقش مهم آنکالوئیدهای MAOI's را مسجل می‌نمایند.

عصاره‌ها و آکالالوئیدهای تام بوده که پس از رنگ آمیزی حیاتی تعیین می‌گردد.

## مقدمه

دانه اسپند L peganum harmala که نام انگلیسی آن Syrian rue و Harmel می‌باشد، از زمانهای دور به عنوان ضد انگل و ضد عفونی کننده کاربرد داشته است (۳) ولی با وجود مصارف سنتی این دانه در طب قدیم، تحقیقات علمی و مقدماتی محدودی در مورد خاصیت انگل کشی آن انجام گرفته و اغلب منابع جدید در دهه اخیر حاکی از مصرف این ماده بعنوان داروی ضد افسردگی است (۴).

در این دانه‌ها به دلیل وجود مجموعه‌ای از مواد آکالالوئیدی Beta-carbolines و MAOI's خواص متعددی از جمله ضد میکروب، ضدقارچ و ضد انگل‌های روده‌ای نهفته است (۳) و عصاره الکلی و آکالالوئیدهای تام آن نیز این خواص را با قدرت بیشتری دارا هستند.

یافتن ماده مؤثری با منشاء گیاهی که به عنوان اسکولکس کش مورد استفاده قرار گیرد و اثرات سمی و جانبی آن قابل تحمل برای میزان باشد و بتوان از آن در جراحی‌های کیست هیداتید استفاده نمود همیشه در مدنظر پژوهشگران انگل شناس بوده زیرا می‌توان نام یک عصاره گیاهی را در فهرست اسکولکس‌کش‌ها که تاکنون اکثراً شیمیائی بوده اند جا داد. لذا در این گزارش نتایج آزمایشات مربوط به تأثیر عصاره‌های آبی، الکلی و آکالالوئیدهای تام دانه اسپند بطور جداگانه روی پروتوتاسکولکس‌های کیست هیداتید با غلظتها و زمانهای متفاوت و با روش داخل لوله (In vitro) و سپس تزریق به داخل کیست کبدی دست نخورده (Intact) و همراه با کترنهای شیمیائی (شاهد) مورد ارزیابی قرار گرفته است.

## مواد و روشها

این بررسی تحلیلی است (Analytic study) و وجود شاهد در آن ضروری می‌باشد. روش مطالعه Interventional بوده و گروه مورد قبل و بعد از تأثیر دارو (Intervention) مورد آزمایش قرار گرفته و با گروههای شاهد که همزمان مورد آزمایش قرار می‌گرفتند مقایسه شدند.

معیار (Criteria) در این بررسی، سنجش میزان مرگ و میر (Mortality) پرونوسکولکسها قبل و پس از مجاور نمودن آنها با

## مرحله اول:

### الف- تهیه عصاره تام الکلی:

- ۱- دانه‌های پودر شده اسپند به کمک حلال آبی الکلی (متانول ۸۰ درجه) و با استفاده از دستگاه سوکسله به مدت ۱۲ ساعت عصاره‌گیری گردید.
- ۲- تقطیر عصاره تام: عصاره حاصل در مرحله ۱ با استفاده از دستگاه گردان (روتاری) تقطیر و در فشار کم از حلال جداسازی گردید.
- ۳- خشک کردن عصاره: عصاره تقطیر شده با استفاده از اتورو در حرارت  $40^{\circ}\text{C}$  به مدت ۴۸ ساعت جهت خارج کردن باقیمانده حلال آبی الکلی نگهداری گردید. از این عصاره تام جهت انجام آزمایشات استفاده شد.

### ب- تهیه عصاره آبی:

- ۵۰۰ گرم دانه اسپند بصورت پودر تهیه و در ۱/۵ لیتر آب (به نسبت ۳۰) خیسانده شد و سپس با حرارت ملایم به مدت طولانی (۱۲ ساعت) دم شد و در ظرفهای مسطح بزرگ برای غلیظ شدن تقسیم گردید.

### ج- نحوه جداسازی آکالالوئیدهای تام عصاره:

به منظور پیگیری اثرات آکالالوئیدهای تام گیاه که از ترکیبات فعال موجود در دانه‌ها می‌باشند عملیات زیر صورت گرفته است:

- ۱- عصاره خشک شده ابتدا با آب اسید و سپس با محلول آمونیاک غلیظ مجاور گردید.

- ۲- عصاره قلیانی با استفاده از دکانتور به کمک حلال کلروفرم مورد استخراج قرار گرفت.

- ۳- محلولهای کلروفرمی که حاوی آکالالوئیدهای تام نوع اول تا سوم دانه‌ها بودند توسط دستگاه گردان (روتاری) تقطیر گردند.

- ۴- عصاره تقطیر شده با قرار دادن در محیط آزمایشگاه تغییر گردید.

- ۵- عصاره آکالالوئیدی تام خشک شده و پودری شکل با سانیدن در داخل هاون چیزی به صورت پودر نرم تهیه و

مواردی حتی ۱۵-۱۴ ساعت بعد نمونه‌ها مورد بررسی قرار گرفتند.

-۶ برای بررسی تأثیر عصاره‌ها با غلظتها متفاوت بروی پروتواسکولکسها، لوله‌ها را از انواع خارج و مایع روی آنها را به آرامی با پسی پست پاستور کشیده و به پروتواسکولکسها رسوب نموده در ته لوله مقداری سرم فیزیولوژی اضافه شد. این شستشو سه بار تکرار می‌شد.

-۷ از پروتواسکولکسها شسته شده یک قطره روی لام قرار داده و به آن یک قطره محلول اوزین ۱ درصد اضافه نموده و پس از یک دقیقه در زیر میکروسکوپ مشاهده می‌گردید.

-۸ درصد پروتواسکولکسها مرده و رنگ گرفته که معمولاً تگومت آنها نیز تغییر شکل داده و تعدادی یا همه قلابهای آنها ریخته و سلولهای شعله‌ای آنها قادر حرکت بود تعیین شده و برای یافتن میانگین، این عمل سه بار تکرار گردید.

-۹ کلیه این مراحل با غلظتها مختلف عصاره‌های آبی، الکلی و آلکالوئیدهای تام دانه اسپند در داخل انواع (دمای خشک) و بن‌ماری لرزان Shaking bath (با دمای بکسان ۳۷°C) در زمانهای متفاوت انجام گرفته است.

-۱۰ برای ارزیابی اثرات سمی سوسپانسیون آلکالوئیدی دانه اسپند ۶۰ موش سفید کوچک آزمایشگاهی با میانگین وزن ۲۹/۸ گرم مورد آزمایش قرار گرفتند. گروه شاهد مركب از ۲۰ موش با وزن و سن مشابه گروه (مورد) بوده است.

در این مرحله با تکرار کلیه آزمایشات مرحله اول در بن‌ماری لرزان، عصاره الکلی با غلظت mg ۴۰۰۰ پس از ۳۰ دقیقه سبب مرگ و میر پروتواسکولکسها تا ۱۰۰ درصد شد، درحالیکه عصاره آبی با غلظت و زمان مشابه بیش از ۳ درصد مرگ و میر ایجاد نکرده است که با نتایج مرحله اول همخوانی دارد.

علاوه بر این تأثیر کترلهای شیمیائی ضعیف تر بیش از مرحله قبل مشهود بوده و سدیم کلراید ۲۰ درصد و فرمول ۱۰ درصد نیز پس از ۳۰ دقیقه سبب مرگ و میر پروتواسکولکسها تا ۹۰ درصد شدند در تزریق داخل کیستی عصاره الکلی با غلظت mg ۴۰۰۰ به کیستهای با ابعاد مشابه مرحله اول، میزان مرگ و میر پس از ۳ ساعت به ۱۰۰ درصد - ۹۵ درصد رسیده است.

وزنهای متفاوتی (mg ۱-۱۰) از آن در داخل ۲ ml سرم فیزیولوژی بصورت سوسپانسیون آماده و پس از یکتواخت نمودن بوسیله همزن برقی (Stirrer) مورد استفاده قرار گرفت.

استخراج عصاره‌های آبی و الکلی و آلکالوئیدهای تام از دانه اسپند در دانشکده داروسازی انجام گرفت.

## مرحله دوم:

آزمایشات مربوط به تأثیر عصاره بروی پروتواسکولکسها:

-۱ پروتواسکولکسها موجود در کیستهای کبدی گوسفند، که از کشtarگاه‌های شهری و اسلامشهر جمع آوری گردیدند و حداقل ۲-۴ ساعت از ذبح آنها گذشته بود، بوسیله سرنگ ۱۰ ml از کیست خارج شده و ۳ بار با سرم فیزیولوژی ۹ در هزار شستشو داده شد.

-۲ توانایی زنده ماندن (Viability) پروتواسکولکسها بوسیله حرکت سلولهای شعله‌ای و رنگ‌پذیری آنها با اوزین ۱ درصد تعیین شده که این میزان (تعداد پروتواسکولکسها زنده) هیچگاه کمتر از ۹۰ درصد نبود.

-۳ حجم سرم فیزیولوژی حاوی پروتواسکولکس به حدی رسانده شد که پس از هم زدن سریع، هر قطره از آن حاوی حدود ۵۰۰ پروتواسکولکس بود.

-۴ به این مایع، جتامايسین (که به میزان ۱ ml جتامايسین در ۸ ml آب قطره رقيق گردیده و ۱۲ قطره از آن برای هر ml از مایع در نظر گرفته شد)، اضافه گردید تا مانع رشد میکروبها در آن گردد.

-۵ از رقتها مختلف (mg ۵۰-۴۰۰۰) عصاره‌های آبی و آبی الکلی و همچنین شاهدهای (الکل اتیلیک ۷۰ درصد، ۵ درصد و ۲ درصد، ستریمايد ۱ درصد ۰/۵ درصد، فرمول ۱۰ درصد، سدیم کلراید ۲۰ درصد، سرم فیزیولوژی ۹ در هزار) به مقدار ۲ ml در داخل لوله‌های در پیچ دار استریل ریخته و یک قطره از مایع حاوی پروتواسکولکس که دارای ۵۰۰ پروتواسکولکس بود به آن اضافه شد و پس از بستن در لوله‌ها در داخل انواع ۳۷°C قرار گرفت (برای جلوگیری از آلدگهای ثانوی این عمل نزدیک شعله صورت گرفت) سپس در زمانهای متفاوت از ۳۰ دقیقه تا ۵ ساعت و در

گروه	روش تلقیح	مقدار آلکالوئید در یافته ( mg/kg )	تلفات پس از تلقیح	زمان زنده ماندن موشها
۱	داخل صفاقی	۸۴	%۰	۳-۴ ماه بعد
۲	داخل صفاقی	۱۱۲	%۱۱	-
۳	داخل صفاقی	۱۶۱	%۲۲	-
۴	داخل صفاقی	۲۲۶	%۱۰۰	-
شاهد	داخل صفاقی	سرم فیزیولوژی ۹درهزار	%۰	۳-۴ ماه بعد

جدول شماره ۱ - جدول توصیفی عملیات انجام شده بر روی گروههای مختلف آزمایش و نتایج حاصله از آن

## یافته‌ها

پس از ۳ ساعت است

مرحله دوم - نتایج بررسی عصاره‌های آبی و الکلی دانه

Shaking اسپند در دمای مرطوب ۳۷°C (بن ماری لرزان bath) :

در آنالیز آماری این مرحله Lc<sub>50</sub>=2884.4  
Lc<sub>90</sub>=3814.24

پس از ۳۰ دقیقه است.

مرحله سوم: نتایج بررسی تاثیر آلکالوئیدهای تام دانه اسپند در اتوو و بن ماری لرزان(Shaking bath) در ۳۷°C

درصد مرگ و میر پروتاسکولکسها با استفاده از عصاره آلکالوئیدهای تام دانه اسپند با غلظت ۷-۸ mg/۷-۸ پس از ۳۰ دقیقه در بن ماری لرزان ۱۰۰ درصد و در اتوو حدود ۹۵ درصد بوده است (نمودار ۱).

نتیجه آنالیز آماری این مرحله در جدول زیر معکوس است و در (نمودار ۲) نیز نشان داده شده است.

Lc <sub>50</sub> = 5.33	در اتوو
Lc <sub>90</sub> = 8.06	
P=0.146	
Lc <sub>50</sub> =3.66	در بن ماری
Lc <sub>90</sub> =6.84	
P=0.02	

جدول ۲ - نتیجه آنالیز آماری مرحله سوم

در جدول مقایسه‌ای ۳ نیز توان اسکولکس کشی چشمگیر عصاره آلکالوئیدی دانه اسپند مشهود است که به ترتیب Lc<sub>50</sub>

مرحله اول- نتایج بررسی عصاره‌های آبی و الکلی دانه اسپند در دمای خشک ۳۷°C (اتوو):

با مجاور نمودن پروتاسکولکسها آماده و غلظتها متفاوت از عصاره آبی و الکلی (۵۰-۴۰۰ mg) در زمانهای مختلف (بن ۳۰ دقیقه تا ۵ ساعت)، عصاره آبی با غلظت ۴۰۰ پس از ۵ ساعت منجر به مرگ و میر معادل ۸۰ درصد گردید در حالیکه عصاره الکلی با همین غلظت پس از ۳ ساعت تا ۹۸ درصد مرگ و میر ایجاد نمود. از کترلهای شیمیائی نیز ۰/۵ Cetrimide درصد و الکل اتیلیک ۷۰ درصد خاصیت اسکولکس کشی قویتر از سایرین را داشته و پس از ۳۰ دقیقه تا ۱۰۰ درصد مرگ و میر ایجاد نمودند. هدف از بکارگیری شاهدهای مختلف مقایسه تاثیر ترکیبات شیمیایی اسکولکس کش متداول و عصاره‌های آبی و الکلی و آلکالوئید دانه اسپند بوده است. بدليل ضعیف بودن خاصیت اسکولکس کشی عصاره آبی، فقط از عصاره الکلی با غلظت ۴۰۰ mg برای تزریق به داخل کیست‌های کبدی استفاده شد و در کیست‌هایی که ابعاد آنها ۲-۳cm بود میزان مرگ و میر پس از ۳ ساعت به ۷۵ درصد رسید. در این قسمت از آزمایش سرم فیزیولوژی ۹ در هزار نیز به عنوان شاهد مورد استفاده قرار گرفت.

در آنالیز آماری با برنامه Probit

Lc<sub>50</sub>= 890.95  
Lc<sub>90</sub>= 2563

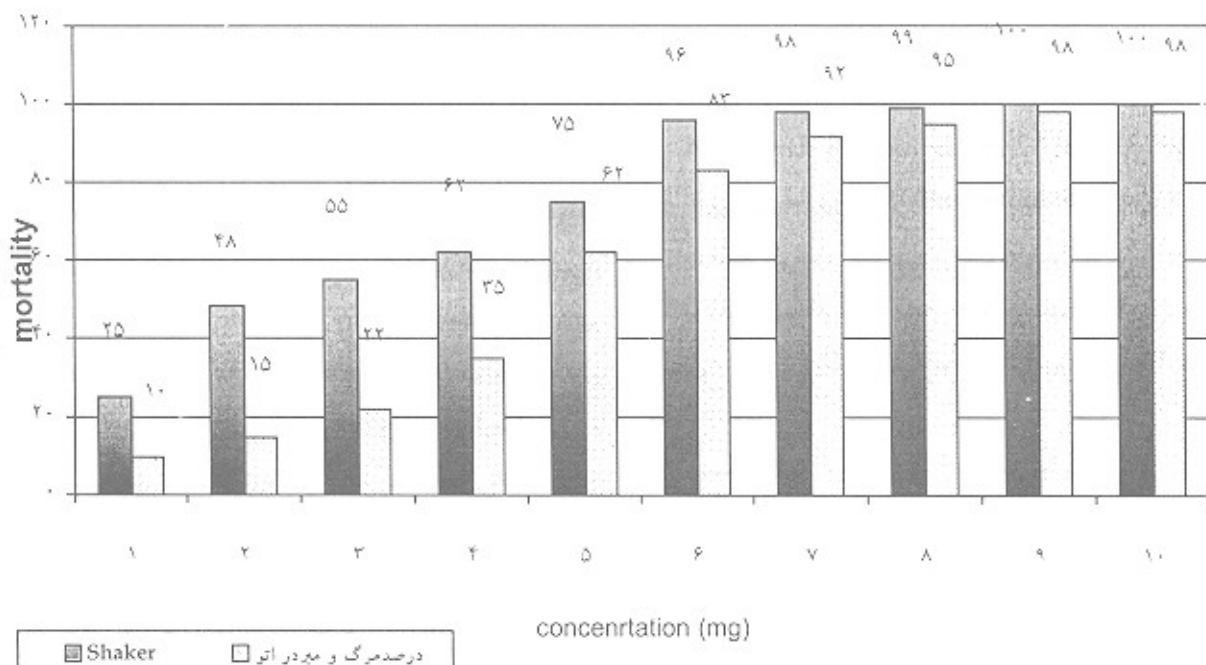
برای سنجش Toxicity، به چهار گروه مختلف موش سفید آزمایشگاهی با میانگین وزن ۲۹/۸ گرم مقدار متفاوتی از سوپانسیون آکالالوئیدی بطریق I.P. تلقیح گردید که گروهی که مقدار آکالالوئید دریافتی آنها برابر  $84\text{mg/kg}$  بوده است. بدون تلفات زنده ماندند (نمودار ۴).

آلکالالوئیدهای دانه اسپند ۵۵۷ برابر و Lc90 آن ۷۸۸ برابر عصاره الكلی دانه اسپند است.

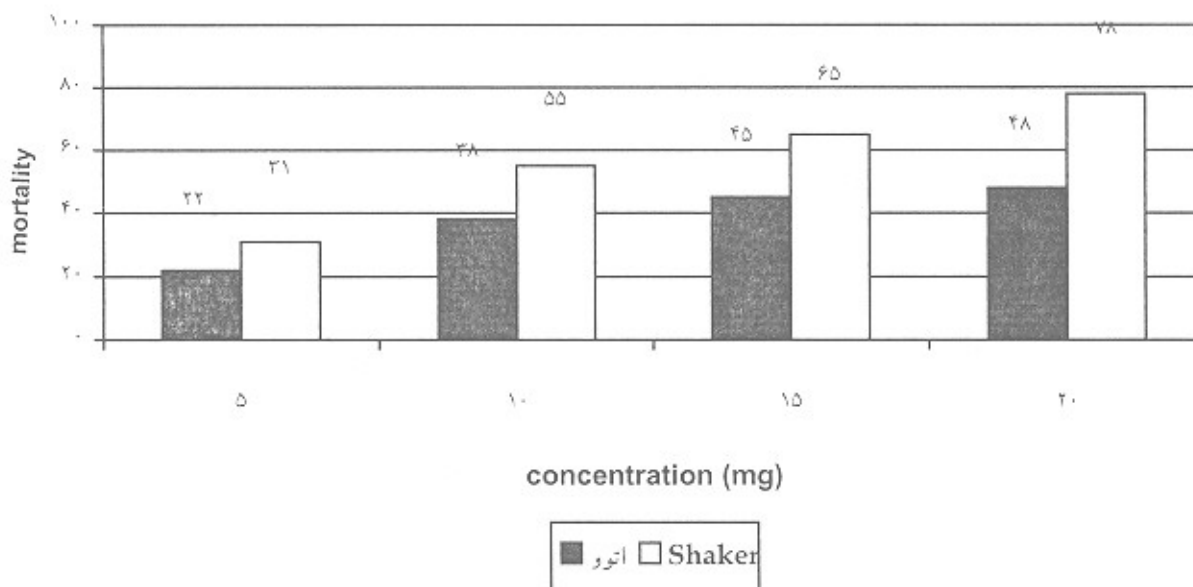
در آزمایشات تزریق به گیست کبدی با سوپانسیون آکالالوئیدی با غلظت  $20\text{ mg}$  پس از ۶۰ دقیقه در صد مرگ و میر پروتواسکولکسها برابر  $80$  درصد است (نمودار ۳).

جدول ۲- جدول مقایسه Lc50 و Lc90 عصاره الكلی و آکالالوئیدهای توtal اسپند در ۳۰ دقیقه

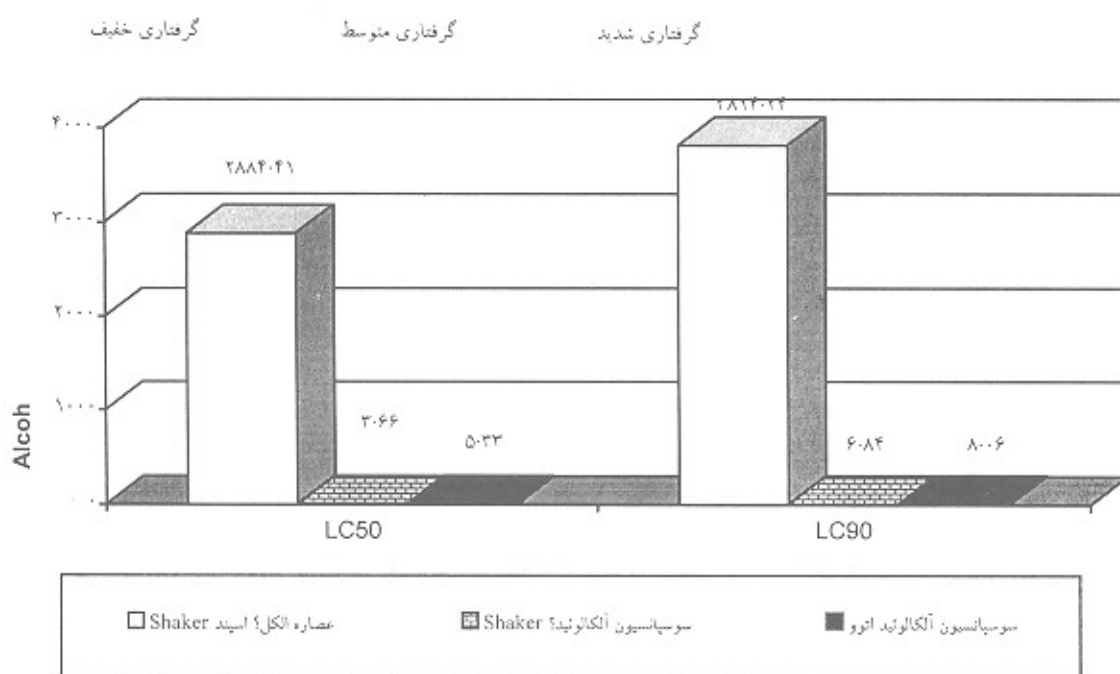
نوع سوپانسیون	Lc50	Lc90	نسبت
عصاره الكلی دانه اسپند	2884.41	3814.24	$\frac{2884.41}{3814.24} = 788$
آلکالالوئیدهای توtal دانه اسپند	3.66	6.84	$\frac{3.66}{6.84} = 557.6$



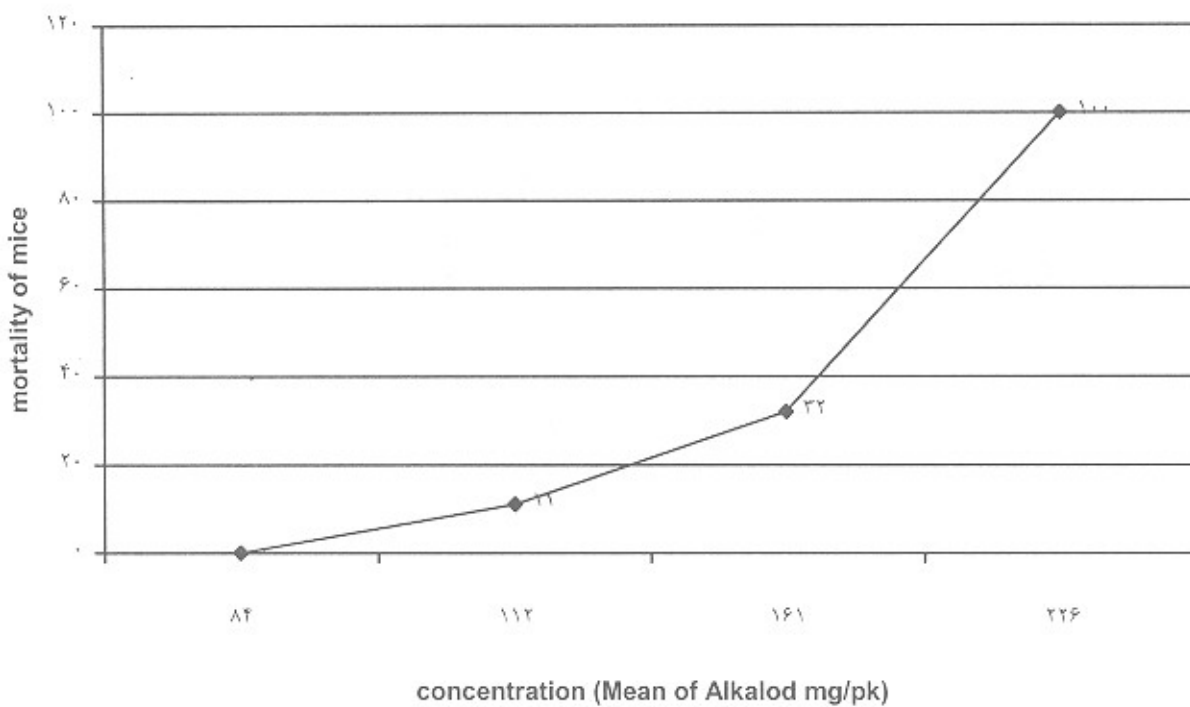
نمودار ۱: مقایسه مرگ و میر پروتواسکولکسها پس از تابیر غلظتهای متفاوت سوپانسیون آکالالوئیدی اسپند در اتو و Shaker (Invitro)



نمودار ۲: مقایسه نتایج آزمایشات ناتیر غلظتها متقاض سوسپانسیون آنکالوئیدی اسپند بر روی پرونوسکولکسها داخی کیست در آتو و Shaker بعد از ۶۰ دقیقه



نمودار ۳: مقایسه LC50 و LC90 در آزمایشات مربوط به عصاره الکلی و سوسپانسیون آنکالوئیدی *Peganum harmala L.* (اسپند) بعد از ۳ دقیقه در Shaker و آتو (Invitro)



نمودار ۴ - درصد مرگ و میر موش سفید آزمایشگاه با دزهای متفاوت از غلظت  $10 \text{ mg}$  سوپانسیون آalkaloidی اسپند L.

که نام لاتین آن *Peganum harmala* L. می باشد از زمانهای

قدیم به عنوان انگل کش و گندzza مورد استفاده قرار می گرفت.

در ۱۹۸۰ از عصاره آalkaloidی اسپند برای درمان بعضی از

انواع درماتوزها استفاده شد که نتایج اثراست ضد باکتریایی، ضد

قارچی و احتمالاً ضد تک پا خسته ای آن گزارش شد (۳).

در ۱۹۹۴ محققین چینی با به کاربردن  $10 \text{ g/day}$  متعدد

روی پرتواسکولکسها موجود در کیست هیداتید به طریق

اعلام داشتند که In vitro اسکولکس از *Peganum harmala* L.

دیگر گیاهان سنتی دارای قویترین اثر اسکولکس کشی بوده به

تحوی که با رقت  $1/20$  درصد آن میزان مرگ و میر

پرتواسکولکسها پس از ۴۸ ساعت به  $90\%$  درصد می رسد و به

احتمال قریب به یقین آalkaloidهای موجود در آن پس از نفوذ

از دیواره کیست داخل مایع کیست شده و سبب تأثیر بر روی

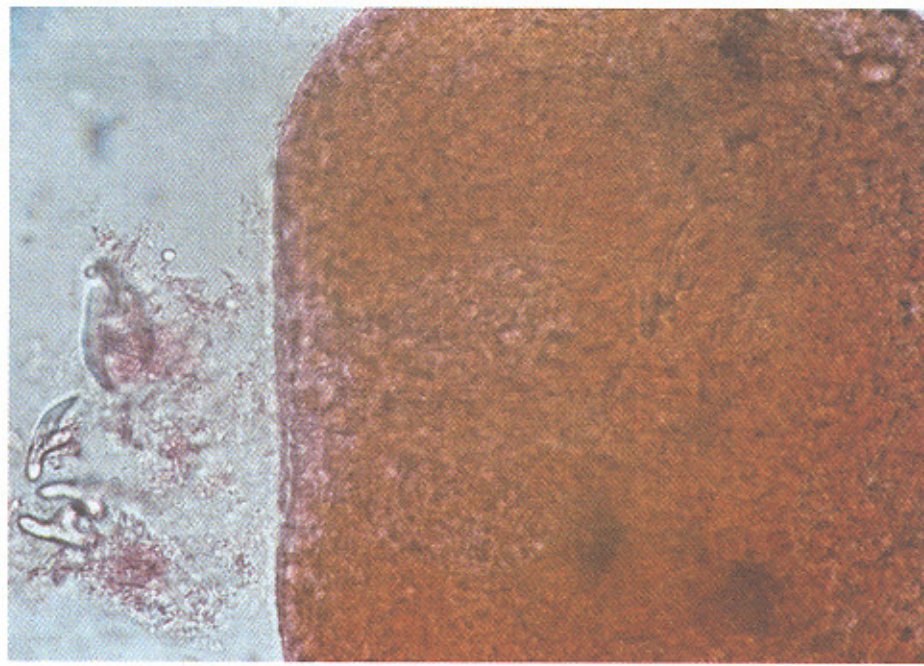
ساناختمان تگument و غشاء پرتواسکولکسها می گردد که با

میکروسکوپ الکترونیک قابل رویت است (۱).

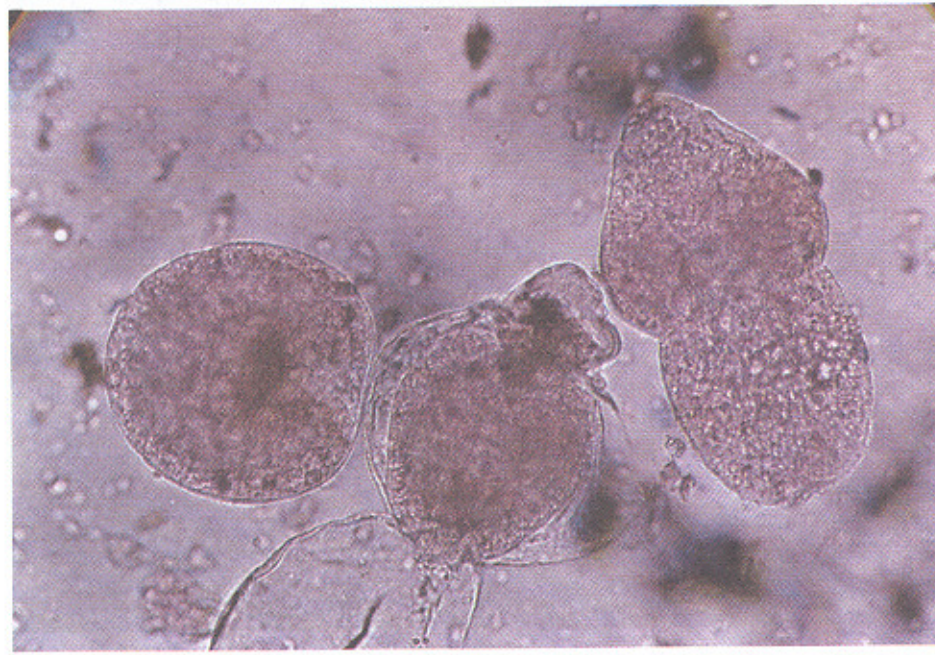
## بحث

مشکل اساسی جراحان به هنگام برداشتن کیست هیداتید آسپیره کردن قسمتی از مایع داخل آن و جانشین سازی آن با مواد شیمیائی اسکولکس کش است. تجربیات طولانی در این زمینه حاکی از آنست که دریاره ای از موارد استعمال بیش از اندازه این مواد سبب مرگ بیمار شده و یا کم شدن در آن سبب برگشت بیماری خواهد شد.

در دهه گذشته داروهای گیاهی که سالیان دراز به صورت سنتی مورد مصرف بوده اند پس از گذراندن مراحل تحقیقاتی و کلینیکی به اشکال صنعتی به بازار عرضه شده اند. دانه اسپند نیز



شکل شماره ۱ و ۲- آغاز تأثیر مرگ زای عصاره الکلی و آکالوئیدهای تووال اسپند بر روی پروتواسکولکهای کیست هیداتید و تغیر زنگ طبیعی و ریزش قلاهای آنها پس از رنگ آمیزی حیاتی با انوزین



شکل شماره ۳ و ۴- ادامه تأثیر مرگ زای عصاره الکلی و آکالوئیدهای توtal اسپند بر روی پروتواسکولکساهای کیست هیداتید و تغییر زنگ طبیعی و ریزش قلاهای آتها پس از رنگ آمیزی حیاتی با اوزین

استفاده قرار گرفت. زیرا حلالهای شیمیائی مانند الکل اتیلیک با غلظت ۷۰ درصد و بیشتر و یا DMSO (دی‌متیل سولفوکساید) و کلروفروم غلیظ که حلالهای مناسبی برای عصاره آنکالوئیدی اسپند می‌باشد خود تأثیرات سمی بر روی پروتواسکولکسها داشته و هنگامی که به عنوان کنترل بکار می‌رود سبب مرگ و میر در حد بالا می‌شوند و از طرف دیگر آنچه در اولویت قرار دارد اثبات خاصیت اسکولکس کشی عصاره و یا آنکالوئیدهای تام اسپند به تنهایی و بدون دخالت حلالهای شیمیائی است تا این خاصیت به آن حلال‌ها متسب نگردد.

استفاده از بن‌ماری لرزان Shaking bath به جهت مواجهه بیشتر سطوح پروتواسکولکسها با ذرات محلق و حل نشده سوپاپانیون است که در ۱۹۸۱ نیز توسط G..FRAYHA و همکاران مورد استفاده قرار گرفت (۵).

در هر دو مرحله اول و دوم این بررسی، آزمایشات مربوط به تأثیر سوپاپانیون عصاره الکلی و آبی بر روی پروتواسکولکسها بصورت In vitro (پروتواسکولکس‌های شستشوداده شده با سرم فیزیولوژی داخل لوله آزمایش) و سپس پروتواسکولکس‌های دست نخورده داخل کیست‌های کبدی انجام گرفت که مرحله اول در اتو و مرحله دوم در بن‌ماری لرزان بوده است. عصاره آبی در این مراحل جز در زمانهای طولانی، تأثیر ضعیف و غیر قابل توجهی بر روی پروتواسکولکسها داشته است و بیشتر جهت مقایسه مورد استفاده قرار گرفت زیرا با جوشاندن و دم کردن پودر دانه اسپند استخراج آنکالوئیدها به نحو کامل انجام نمی‌پذیرد. اگرچه در منابع مختلفی که مطالبی در مورد تهیه این نوع عصاره و استفاده از آن وجود دارد استفاده از سرکه و یا اسیدی نمودن محیط با اسید اسکوربیک و حتی قرص ویتامین C یاد شده است (۶).

در عوض عصاره الکلی اسپند در اتو و در بن‌ماری لرزان مرگ و میر در حد بالا بجا می‌گذارد. دو متغیر زمان و غلظت نقش عمده‌ای داشته به نحوی که با پائین آمدن یکی از این دو، دیگری به ناچار بالا می‌رود تا مرگ و میر در حد ۱۰۰ درصد ایجاد نماید. یافته‌های آزمایشات تزریق عصاره به داخل کیست‌های کبدی دست نخورده (Intact) تأییدی است بر نتایج آزمایشات In vitro. گرچه روند آن کنترل و درصد مرگ و میر کمتر می‌باشد. مشکل اصلی در این مورد عدم تخمین دقیق ابعاد کیستها به دلیل ارتباط انسعبایات آن‌ها در داخل بافت کبدی است و طبعاً بدون عکس پرداری ابعاد این کیستها بصورت دقیق در

در ۱۹۹۷ تأثیر آنکالوئیدهای تام P.harmala در درمان آمودگی تجربی haemosporidian در گاو گزارش شد (۷). در ۱۹۹۹ اثر قابل توجه متوقف کننده رشد پلاسمودیوم فالسیپاروم (بیش از ۹۶ درصد) بوسیله عصاره آبی اسپند توسط Goldrish A.Golan - همکارانش اثبات گردید (۸). اثرات مثبت عصاره اسپند مربوط به مجموعه آنکالوئیدهای (Mono Amino Oxidase Inhibitors) MAOI's شامل آنکالوئیدهای Tetrahydro harmine, Harmaline ، Peganine و Harmin ... می‌باشد که بطور جمعی و چند جانبه با چند مکانیسم مختلف اثر نموده و ضایعات شدیدی ایجاد می‌نماید.

این آنزیم‌ها در کار آنزیم‌های محافظ MAOI دخالت نموده و سبب می‌گردند که یک ماده معمولی که ممکن است بصورتی بی ضرر یا کم ضرر سریعاً متاپولیزه گردد، در حضور آنها بصورت خطرناکی فعال گردد. (به عنوان مثال تیرامین Tyramine هارمالین به ویژه نوعی MAOI بسیار قوی می‌باشد که در جانوران با مقادیر بالا نوروتکسیک می‌باشد و سبب دزمنه شدن سلولهای Purkinje در مغز می‌گردد (۷، ۸)).

در مورد مصارف انسانی هنوز در بین مردم بومی بسیاری از مناطق در کشورهای مختلف نوعی از فراورده‌های دانه اسپند با این باور که برای بهبود بیماری‌های جسمی مزمن مانند هپاتیت، لوکمیا، فلج، رماتیسم و بیماری‌های روحی و دماغی مانند افسردگی، صرع مؤثر واقع می‌شود بکار می‌رود (۶). در منطقه آمازون نیز ترکیبی از جوشانده دانه اسپند به عنوان تصفیه‌کننده معده روده‌ای از انگلها و باکتریها مورد استفاده قرار می‌گیرد. نوعی مصرف مدرن این دانه به عنوان تشذیب کننده اثر داروهای ضد افسردگی و اعصاب (Antidepressant)، Hallucinogenic و Anticholinergic می‌باشد ولی به جهت اینکه به گروه Reversible MAOI'S تعلق دارند اثرشان برای مدت کوتاه باقی می‌ماند (۷).

در این پژوهش نیز پس از آزمایشات مقدماتی و ارزیابی اثرات مشبت اسکولکس کشی دانه اسپند عصاره الکلی و آبی و در نهایت آنکالوئیدهای تام آن جهت بررسی انتخاب شدند.

در کلیه مراحل این بررسی بدليل کاملاً محلول نبودن عصاره‌ها و پودر آنکالوئید در سرم فیزیولوژی سوپاپانیون آنها مورد

عهده دارد. از طرف دیگر اساساً موادی که فعالیت آنزیمهها و یا پروسه خاصی را که برای انگل حیاتی به شمار می‌رود متوقف نمایند می‌توانند سبب مرگ آن گردند. مکانیسم این عمل دقیقاً مشخص نیست و احتمالاً می‌تواند، فعال یا غیر فعال نمودن ترکیبات اساسی داخل سلولها، دخالت در عمل تنفس که منجر به تنفس سلولی ناقص می‌گردد (مانند بعضی از آنتی هلمتها که با دخالت در *Oxidative Phosphorilation* سبب مرگ انگل می‌گردند) و بالاخره متوقف نمودن یک پروسه متابولیکی لازم و حیاتی برای انگل باشد (۶).

نتایج بدست آمده از این تحقیق اعتقاد ما را به ادامه پژوهش درباره یافتن مؤثرترین نوع آکالالوئید موجود در مجموعه آکالالوئیدهای تام دانه اسپند و خالص‌سازی آن و رفع پاره‌ای از تقایص و گذراندن مراحل تکمیلی آن برای استفاده در پیشگیری و درمان کیست هیداتید تقویت می‌نماید.

#### سپاسگزاری

با تشکر از معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی تهران و معاونت پژوهشی دانشکده بهداشت جهت تأمین بودجه طرح، جناب آقای دکتر غلامرضا امین استاد دانشکده داروسازی جهت تهیه آکالالوئید و عصاره‌های دانه اسپند، جناب آقای دکتر لدنی استاد دانشکده بهداشت جهت آنالیز آماری نتایج، جناب آقای دکتر مجتبی استاد دانشکده بهداشت جهت راهنمائی‌های مفیدشان و سرکار خانم شهره فربنا و بخش تغذیه دانشکده بهداشت جهت همکاری در اجرای تحقیق.

دسترس نخواهد بود و بدلیل این ابهام تعیین مقادیر معینی از عصاره که با تلقیح بداخل کیست بتواند بر روی میلیونها پروتواسکولکس در سطح لایه زاینده اثر بگذارد طور دقیق امکان‌پذیر نبوده و با امکانات موجود در دسترس در این تحقیق مشکل می‌نماید ولی در کبدهایی که دارای کیست‌های کوچک و جدا از هم بودند در صد مرگ و میسر پروتواسکولکس‌های داخل کیست حتی به ۱۰۰ درصد نیز رسیده است.

پس از قطعیت یافتن خاصیت اسکولکس کشی عصاره الكلی، استفاده از آکالالوئیدهای تام عصاره که در واقع مجموعه مواد مؤثر آن به شمار می‌روند مورد توجه قرار گرفت

نتایج آزمایشات *In vitro* و سپس انجام تست‌ها در داخل کیست‌های کبدی با سوپانسیون آکالالوئیدی اسپند حاکی از آن است که این مجموعه آکالالوئیدی تاچه حد قویتر از عصاره الكلی بوده و خاصیت اسکولکس کشی آن در کوتاهترین زمان به کار رفته در تحقیق به چند صد برابر عصاره الكلی می‌رسد و مقایسه *Lc90* و *Lc50* در دو مرحله آزمایش با عصاره الكلی و آکالالوئیدهای تام و نسبت این دو خود دلیل قطعی برای اثبات این موضوع است (جدول ۱).

آکالالوئیدهای اسپند قادرند که با عبور از غشاء پروتواسکولکسها و تخریب آنها و همچنین ریزش قلابها سبب مرگ آنها گردند زیر که در این انگل تکومنت از اهمیت فیزیولوژیکی خاصی برجوردار است و وظایف چندگانه ای به

## منابع

1. Kang Jingfeng et al. Invitro cidal effect of 10 chinese Traditional herbs against E.granulosus protoscolices, (In chineese). Endemic Disease Bulletin (1994) 9(3) 22-24 ch,en, 9 xinjiang Medical college urumqui 830054, china. Hel.Abs. 1997, Vo.60, No.I: 22-24.
2. Fan B. Lian j, et al. Effect of total alkaloid of peganum harmala L. in the Treatment of experimental haemosporidian infection in cattle. Trop. Anim. Health Prod.(1997) 29 ( 4suppl)77s-83s.:773-835.
3. EL. Saad EI- Rifaie M. Peganum harmala: it is use in certain dermatoses . Int J dermatol. (1980) 19(4): 221-2.
4. Peter stafford . Psychedelics Encyclopedia. (1992) chapter 7 of Third edition, copyright © 2000 the, D,F,Book company: 234-237.
5. G.J.Faryha, et al. Treatment of Hydatid cysts (Echinococcus granulosus) by cetrimide ®. Trans. Roy.Soc.Trop.Med. and Hyg. (1981) V.75 , No.3:447-450.
6. G.J.Faryha , et al. Systematic search for a systemic Hydatid scolicide. Chemotherapy .( 1971) V.16 , No. 6 (pp.371-379).
7. Da, prada M, Zurcher G, Wuthrich I et al. On Tyramine, food-beverages and the reversible MAOI moclobemide. J Neural-Transm. (1988) 26 ( suppl ) :31-56.
8. O'Hearn, E. and Moliver, M.E.. Degeneration of purkins cells in parasagittal zones of the cerebellar vermis after treatment with ibogaine or harmaline. Neuroscience. (1993) 55: 303-10.
9. A-Golan- Goldrish, H. Lugasi-Evgi, et al. Screening for Cytotoxic and Antimalarial Activities in Desert Plants of the Negev and Bedouin Market Plant Products. Pharmaceutical Biology. (1999) Vol.37, No .3, pp. 188-95.

۱۰- زرگر علی، گیاهان داروئی، جلد پنجم محل انتشار  
دانشگاه تهران آذر ۱۳۶۷: ۴۵۰-۴۴۸

۱۱- امین غلامرضا، گیاهان داروئی سنتی، جلد اول محل انتشار  
دانشگاه تهران خرداد ۱۳۷۰: ۸۵-۱۳۷