

اثرات آنتیاکسیدانی و تعدیل کنندگی اینمنی عصاره برگ زیتون بر میزان سرمی سایتوکاین‌های مرتبط با سلول‌های Th17

زنیب شاکرمی^۱، نوروز دلیرژ^۲، علی شیخیان^۳، کبری چهاری^۴، مسعود علیرضایی^{۵*}

۱- کارشناس مرکز تحقیقات داروهای گیاهی رازی، دانشگاه علوم پزشکی لرستان، خرم آباد، ایران.

۲- استادیار بخش اینمنی‌شناسی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران.

۳- استادیار بخش اینمنی‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی لرستان، خرم آباد، ایران.

۴- کارشناس دانشکده دامپزشکی، دانشگاه لرستان، خرم آباد، ایران.

۵- دانشیار بخش بیوشیمی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه لرستان، خرم آباد، ایران.

یافته / دوره هفدهم / شماره ۳ / پاییز ۹۱۴ / مسلسل ۶۵

چکیده

دریافت مقاله: ۹۱۴/۶/۱۵۹ پذیرش مقاله: ۹۱۴/۸/۱۱۹

*** مقدمه:** زیتون دارای اثر محافظتی اثبات شده در برابر بیماری‌های التهابی مزمن است؛ اما هنوز مشخص نیست که این خصوصیت زیتون ناشی از اثر آنتیاکسیدانی یا توانایی آن در تعدیل سیستم اینمنی است. هدف از این مطالعه، بررسی توانایی عصاره برگ زیتون بر سطح سرمی تعدادی از سایتوکاین‌های مرتبط با سلول‌های Th17 (به عنوان میانجی‌های مهم التهابی) و نیز اثر آنتیاکسیدانی آن بر بدخی از متغیرهای مربوطه در مغز موش صحرایی بود.

*** مواد و روش‌ها:** تعداد ۴۰ رأس موش صحرایی نر به پنج گروه مساوی تقسیم شدند. به گروه اول شبه دارو، به گروه دوم ویتامین C با دوز mg/kg ۱۰ و به سایر گروه‌ها عصاره برگ زیتون حاوی اولئوروپین با دوزهای ۵، ۱۰ و ۱۵ (mg/kg) به مدت ۵ روز به صورت دهانی به وسیله گواژ تجویز شد. در پایان دوره، خونگیری از قلب حیوانات انجام شد و میزان اینترلوکین‌های ۱۷، ۲۲ و TGF در سرم آن‌ها به روش الیزا اندازه‌گیری شد. فعالیت آنزیم‌های گلوتاتیون پراکسیداز (GPX)، سوبراکسید دیسموتاز (SOD)، کاتالاز (CAT) و غلظت مواد واکنش دهنده با اسید تیوباریتوفریک (به عنوان شاخص پراکسیداسیون لیبید یا TBARS) در نیم‌کره راست مغز ارزیابی شد.

*** یافته‌ها:** میزان TBARS در گروه کنترل نسبت به گروه‌های دیگر افزایش معنی‌داری را نشان داد ($P < 0.05$). فعالیت آنزیم‌های GPX و SOD در گروهی که اولئوروپین با دوز mg/kg ۱۵ به آن‌ها تجویز شده بود نسبت به گروه کنترل و آن‌هایی که اولئوروپین را با دوز کمتر دریافت کرده بودند افزایش آماری معنی‌داری را نشان داد ($P < 0.05$). اگرچه در میزان IL-17 و IL-23 مقاومت آماری معنی‌داری بین گروه‌ها وجود نداشت، ولی TGF β در گروه‌هایی که دوزهای مختلف اولئوروپین را دریافت کرده بودند نسبت به گروه کنترل کاهش معنی‌داری را نشان داد ($P < 0.05$).

*** بحث و نتیجه‌گیری:** عصاره برگ زیتون حاوی اولئوروپین، دارای اثرات آنتیاکسیدانی معنی‌داری بر شاخص‌های اکسیداتیو در مغز موش صحرایی بود، ولی اثر قابل توجهی بر میزان سایتوکاین‌های مرتبط با سلول‌های Th17 (جز TGF β) نداشت؛ بنابراین اثر محافظتی آن در برابر بیماری‌های التهابی احتمالاً ناشی از خواص آنتیاکسیدانی آن است نه تعدیل سایتوکاین‌های مرتبط با سلول‌های Th17.

*** واژه‌های کلیدی:** زیتون، اولئوروپین، آنزیم‌های آنتیاکسیدان، Th17.

*آدرس مکاتبه نویسنده مسئول: خرم آباد، دانشگاه لرستان، دانشکده دامپزشکی، بخش بیوشیمی.

پست الکترونیک: alirezai_m54@yahoo.com

مقدمه

Th17 است که باعث القا سایتوکاین‌های پیش‌التهابی مختلفی می‌شود؛ بنابراین، **IL-17** نقش مهمی در پاسخ‌های التهابی ایغا می‌کند (۸). این سلول‌ها نقش مهمی در دفاع علیه میکرووارگانیسم‌ها و بیماری‌های التهابی دارند از جمله این بیماری‌ها می‌توان به انسفالیت خودایمن تجربی و آرتریت القاء شده توسط کلازن اشاره کرد که هر دو مورد از مدل‌های بارز بیماری‌های انسانی در مدل حیوانی موش صحرایی هستند (۹). اینترلوکین ۲۳ عضو خانواده **IL-12** است و همانند **IL-12**، عملکرد **IL-23** ایجاد پل ارتباطی بین ایمنی ذاتی و اکتسابی است (۱۰). عملکرد اصلی آن تحریک سلول‌های دندربیتی برای عرضه آنتی‌زن و تقویت و پایدارسازی سلول‌های **Th17** و القاء مستقیم ترشح **IL-17** و **IL-22** از سلول‌های مختلف است (۱۱). اینترلوکین ۲۳ نقش انکارناپذیری در ایمونوپاتولوژی به واسطه **Th17** دارد. کشف **IL-23** و ویژگی‌های زیستی آن منجر به بینش‌های جدید در ایمنی‌شناسی و راهکارهای درمانی جدید بر پایه خنثی‌سازی **IL-23** و **IL-17** برای درمان پسوریاز، مولتیپل اسکلروز، آرتریت روماتوئید و اسپوندیلیت انکیلوزان گردیده است (۱۲). برگ زیتون حاوی ترکیبات فنلی، ترپنی و ترکیبات محلول در چربی، کربوهیدرات‌ها، پروتئین، مواد معدنی و غیره است. برگ‌های زیتون بالاترین فعالیت آنتی اکسیدانی و قدرت گیرنده‌گی رادیکال‌های آزاد را در بین بخش‌های مختلف درخت زیتون دارند. مشخص شده است که میزان ظرفیت آنتی اکسیدانی آن تقریباً دو برابر چای سیز و چهار برابر ویتامین C است. اولئوروبین مهم‌ترین ترکیب فنلی برگ زیتون است. یکی از ترکیبات مهم حاصل از هیدرولیز اولئوروبین، هیدروکسی تیروزول است که ظرفیت جذب رادیکال اکسیژن در آن ده برابر چای سیز است و یک ماده با ویژگی‌های آنتی اکسیدانی و ضد میکروبی قوی است. این ترکیب به ندرت در طبیعت به صورت آزاد یافت می‌شود (۲).

اخیراً نشان داده شده است که استرس اکسیداتیو در مغز با بیماری‌های نورودژنراتیو مرتبط است (۱). از طرف دیگر مطالعات قبلی نشان داده‌اند که میوه و روغن زیتون و ترکیبات فعالی که در قسمت‌های مختلفی از این درخت وجود دارند، می‌توانند باعث تعديل سیستم ایمنی و کاهش حدت بیماری‌هایی شوند که سیستم ایمنی نقش مهمی در بروز آنها دارد. از جمله این بیماری‌ها می‌توان به بیماری‌های نورودژنراتیو مزمن و بیماری‌های خودایمن اشاره کرد (۲،۳). مکانیسم‌های ایمونوپاتولوژیک متفاوتی در بروز بیماری‌های خودایمن نقش دارند (۴). این مکانیسم‌ها وابسته به وجود سلول‌های اجرایی متفاوتی هستند. بسیاری از بیماری‌های خودایمن در انسان توسط سیستم ایمنی سلولی اکتسابی ایجاد می‌شوند (۵). سلول اصلی هدایت کننده این پاسخ‌ها، سلول **CD4+T** است. پاسخ ایمنی اکتسابی به واسطه سلول‌های **CD4+T** به شدت تاهمگون است که علت آن وجود زیر مجموعه‌هایی از این سلول‌هاست که الگوهای سایتوکاینی متفاوتی را تولید می‌کنند. ابتدا در انسان و موش دو نوع سلول اجرایی **Th1** و **Th2** شناسایی شد (۶).

اخیراً دسته سومی از این سلول‌ها در موش و انسان کشف شده است که بر اساس تولید **IL-17** و **IL-22** **Th17** نامگذاری شده‌اند (۷). سایتوکاین **IL-6** به همراه **ROR t** و **TGF** به عنوان القا کننده سلول **Th17** و **IL-1** نقش مهمی در مراحل شناخته شده‌اند. همچنین **Th17** اولیه تمایز **Th17** دارد (۷). سایتوکاین **IL-23** برای تمایز سلول‌های پیشساز به **Th17** ضرورت ندارد، اما نقش مهمی در تقویت یا پایدارسازی **Th17** دارد (۶). مشخصه اصلی این سلول‌ها، تولید سایتوکاینی به نام **IL-17** است. سایتوکاین **IL-17** مهم‌ترین سایتوکاین پیش‌التهابی تولید شده توسط

۷۰ به ۳۰ (حجمی به حجمی) و میزان جریان ۱/۲ میلی لیتر در دقیقه به عنوان فاز متحرک استفاده گردید. دمای ستون با آون در سی درجه سانتیگراد ثابت نگه داشته شد و در طول موج ۲۵۴ نانومتر با حجم قابل تزریق بیست میکرومتر، میزان اولئوروپئین در عصاره ۲۵ درصد تعیین گردید. اولئوروپئین موجود در عصاره در مقابل استاندارد اولئوروپئین با زمان احتباس یکسان به دست آمد.

حیوانات

چهل سر موش صحرایی نر بالغ با وزن ۲۲۰ تا ۲۵۰ گرم از مرکز حیوانات آزمایشگاهی دانشگاه علوم پزشکی اهواز تهیه و به خانه حیوانات دانشگاه لرستان انتقال داده شد. محل نگهداری این حیوانات از شرایط استاندارد دما (۲۱-۲۴ درجه سانتیگراد) و تهویه برخوردار بوده و دوره تاریکی/روشنایی نیز شامل ۱۲/۱۲ ساعت بود. این مطالعه بر اساس آیین نامه نحوه استفاده از حیوانات آزمایشگاهی دانشگاه علوم پزشکی لرستان به اجرا درآمد. حیوانات به طور تصادفی در پنج گروه هشت

تایی به صورت زیر تقسیم بندی شدند:

- ۱- گروه کنترل (یک میلی لیتر سرم فیزیولوژی)،
 - ۲- گروه ویتامین C، با دوز ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن،
 - ۳- گروه اولئوروپئین با دوز ۵ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن،
 - ۴- گروه اولئوروپئین با دوز ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن،
 - ۵- گروه اولئوروپئین با دوز ۱۵ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن.
- همه درمان‌ها به صورت خوراکی به مدت ۵ روز پیوسته با استفاده از گاواز انجام شد.

دوز اولئوروپئین بر اساس مطالعات علیرضایی و همکاران (۱۵) و دوز ویتامین C بر اساس مطالعه قبلی انتخاب گردید (۱۶). میزان مصرف غذا و وزن گیری در روز اول، پنجم و دهم محاسبه گردید. با توجه به وزن به دست آمده، میزان اولئوروپئین و ویتامین C محاسبه شد (اندازه گیری وزن به

مهمترین ترکیبات فنلی زیتون، اولئوروپئین است که دارای خواص فارماکولوژیک متعددی است. تاکنون دیده شده است که این ترکیب دارای خاصیت آنتیاکسیدانی، ضد التهابی، آنتیآتروژنیک، ضد میکروبی و ضد ویروسی است (۲، ۱۳، ۱۴)، بنابراین با توجه به نقش استرس اکسیداتیو در بیماری‌های نورودژنراتیو (۱) و همچنین اثرات آنتیاکسیدانی اثبات شده اولئوروپئین در بافت‌های متفاوت موش‌های صحرایی (۲، ۱۴، ۱۵) تصمیم گرفته شد اثرات عصاره برگ زیتون به همراه یک آنتیاکسیدان شناخته شده (ویتامین C) بر تولید اینتلوكین ۱۷، TGF ۲۳ در سرم همراه با خواص آنتیاکسیدانی آن به وسیله ارزیابی فعالیت آنزیم‌های گلوتاتیون پراکسیداز (GPX)، سوبراکسید دیسموتاز (SOD)، کاتالاز (CAT) و میزان مواد واکنش دهنده با اسید تیوباربیتوریک (TBARS، به عنوان شاخص پراکسیداسیون لیپید) در نیمکره راست مغز موش‌های صحرایی نر مورد مطالعه قرار گیرد.

مواد و روش‌ها

عصاره گیری و تعیین درصد خلوص اولئوروپئین

اولئوروپئین استفاده شده در این مطالعه از برگ‌های زیتون (*Olea europaea*) باغ تیپ ۵۷ حضرت ابوالفضل (ع) خرم‌آباد خالص گردید. به طور خلاصه برگ‌های خشک شده زیتون پودر شده و به وسیله چرخش مکانیکی به مدت ۱۲ ساعت با استون عصاره گیری شد. آن‌گاه عصاره تبخیر شد و پس از حذف حلال، باقیمانده آن با مخلوط دی کلرو متان-متانول به نسبت ۲ به ۹۸ شسته شد و مواد غیرقابل حل جدا و خشک گردید. برای جداسازی و اندازه گیری کمی اولئوروپئین در نمونه استخراجی از کروماتوگرافی مایع با عملکرد بالا (HPLC) استفاده گردید (۲). مخلوطی از آب مقطر و اسید ارتوفسفریک pH=۲/۹ و استونیتریل با نسبت

تعیین فعالیت آنزیم سوپر اکسید دیسموتاز (SOD)

فعالیت آنزیم سوپر اکسید دیسموتاز با استفاده از کیت ارزیابی این آنزیم بر اساس دستورالعمل سازنده‌ی آن (راندوکس، انگلیس) اندازه گیری شد (۱،۲). یک واحد از سوپر اکسید دیسموتاز مقداری است که موجب مهار ۵۰ درصد از واکنش احیا ۴-۲-یدوفنیل -۳- ۴ نیتروفنیل ترازوولیوم (I.N.T) تحت شرایط آزمایش می‌شود. ارزیابی فعالیت به‌وسیله‌ی اسپکتروفوتومتر در طول موج ۵۰۵ نانومتر انجام گرفت و به صورت واحد در میلی‌گرم پروتئین بافت (U/mg Protein) بیان گردید.

تعیین فعالیت آنزیم کاتالاز (CAT)

اندازه گیری فعالیت کاتالاز طبق روش کلابیورن صورت گرفت. فعالیت آنزیم به صورت واحد در میلی‌گرم پروتئین بافت (U/mg Protein) بیان گردید (۱۸).

اندازه گیری میزان پراکسیداسیون لیپید (TBARS)

میزان پراکسیداسیون لیپید در بافت مغز به‌وسیله‌ی تعیین مقدار مواد واکنش دهنده با اسید تیوباربیتوریک بر اساس روش سوبارو و همکاران اندازه گیری شد (۱۹). به طور خلاصه ۴۰ میکرولیتر از بافت هموژنیزه به ۴۰ میکرولیتر سدیم کلرید ۰/۹ درصد و ۴۰ میکرولیتر آب مقطر دیونیزه استفاده شده و در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد به مدت ۲۰ دقیقه قرار داده شد. سپس با استفاده از ۶۰ میکرولیتر اسید هیدروکلریک ۰/۸ مولار که حاوی تریکلرواستیک اسید ۱۲/۵ درصد است، واکنش متوقف گردید. پس از اضافه نمودن ۷۸۰ میکرولیتر تیوباربیتوریک اسید یک درصد، محلول به مدت بیست دقیقه جوشانده شده و در دمای چهار درجه سانتیگراد سرد گردید. محلول سرد به مدت بیست دقیقه با دور ۱۵۰۰ سانتیفیوژ گردید؛ و میزان جذب نور آن در طول موج ۵۳۲ نانومتر در مقابل شاهد، برای محاسبه مقدار مواد واکنش

خاطر تعیین میزان اولثوروپئین و ویتامین C بوده است و وزن موش‌ها در قسمت نتایج آورده نشده است. در خاتمه آزمایش پس از بیهوشی خفیف با دی‌اتیل‌اتر، خون‌گیری از قلب به عمل آمد و سرم هر حیوان در میکروتیوب جداگانه در فریزر منهای ۷۰ درجه سانتیگراد تا زمان انجام آزمایشات نگهداری گردید. همچنین سر حیوانات با استفاده از گیوتین جدا گردید و مغز آنها برای ارزیابی پروتئین و فعالیت آنزیم‌های آنتیاکسیدان و شاخص پراکسیداسیون لیپید (TBARS) در دمای منهای ۷۰ درجه سانتیگراد نگهداری گردید.

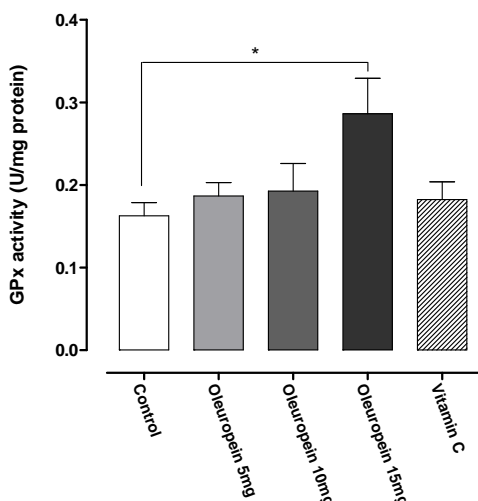
آماده‌سازی بافت، تهیه هموژنیزه و اندازه گیری پروتئین بافت در زمان انجام آزمایشات نیمکره‌های راست مغز از انجماد خارج گشته و به صورت دستی با بافر فسفات ۰/۱ مولار حاوی ۵ میلی مولار EDTA و pH=۷/۴ بر روی ازت مایع هموژنیزه شدن. با استفاده از سانتیفیوژ، ده دقیقه با دور ۲۰۰۰، مواد جامد آن تهشین و محلول بالایی برای آزمایشات بیوشیمیایی جدا گردید (۱). میزان پروتئین در محلول بالایی بافت (سوپرناتانت) با استفاده از روش لوری تعیین گردید (۱۷).

تعیین فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز (GPX)

فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز با استفاده از کیت ارزیابی این آنزیم بر اساس دستورالعمل سازنده آن (راندوکس، انگلیس) اندازه گیری شد (۱،۲). ارزیابی فعالیت به‌وسیله اسپکتروفوتومتر در مقابل شاهد در طول موج ۳۴۰ نانومتر انجام گرفت. فعالیت گلوتاتیون پراکسیداز به صورت واحد (میزانی از آنزیم که یک میکرومول از NADH را در واحد زمان تبدیل به NAD⁺ می‌کند) در میلی‌گرم پروتئین بافت (Protein U/mg) بیان گردید.

یافته‌ها

ارزیابی آنزیم‌های آنتیاکسیدان و سنجش پراکسیداسیون لیپید
فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز تنها برای گروه
اولئوروپین ۱۵ میلی‌گرم نسبت به گروه کنترل افزایش
معنی‌داری را نشان داد ($P < 0.05$ ، شکل ۱). در حالی‌که فعالیت
آنژیم سوپراکسید دیسموتاز افزایش معنی‌داری را در گروه
اولئوروپین ۱۵ میلی‌گرم نسبت به گروه‌های کنترل، ویتامین
C و اولئوروپین ۵ میلی‌گرم نشان داد ($P < 0.05$ ، شکل ۲).
فعالیت آنزیم کاتالاز در گروه اولئوروپین ۱۵ میلی‌گرم نسبت
به گروه کنترل و اولئوروپین ۵ میلی‌گرم افزایش معنی‌داری را
نشان داد ($P < 0.05$ ، شکل ۳). شاخص پراکسیداسیون لیپید
(TBARS) به طور معنی‌داری در گروه‌های درمان شده با
اولئوروپین و ویتامین C نسبت به گروه کنترل کاهش یافت
. (شکل ۴).



شکل ۱. افزایش فعالیت آنزیم GPX در گروه $15\text{mg}/\text{kg}$ نسبت به گروه کنترل اختلاف آماری معنی‌داری را نشان می‌دهد ($p = 0.047$).

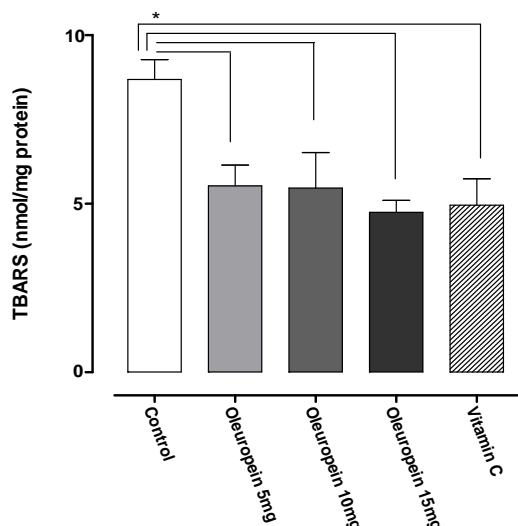
دهنده به اسید تیوباربیتوریک به کار گرفته شد. این میزان به صورت نانومول در میلی‌گرم پروتئین بافت (protein) بیان گردید.

اندازه‌گیری میزان اینتلولوکین ۲۳ در سرم
از کیت الایزا شرکت گلوری ساخت کشور آمریکا که بر اساس Double -antibody Sandwich ELISA حساسیت اندازه گیری $1.24\text{ng/L} > \text{IL-23}$ برای سرم موش صحرایی طراحی شده است استفاده گردید و مقادیر بر اساس (pg/ml) گزارش شد.

اندازه‌گیری میزان اینتلولوکین ۱۷ در سرم
با استفاده از دستورالعمل کیت الایزا IL-17 موش صحرایی شرکت گلوری ساخت کشور آمریکا که بر اساس Double -antibody Sandwich ELISA طراحی شده است، اندازه‌گیری شد و مقادیر بر اساس (pg/ml) گزارش شد.

اندازه‌گیری میزان TGF β در سرم
از کیت TGF موش صحرایی شرکت بوستر آمریکا که بر اساس الایزای ساندویچی استاندارد است، استفاده گردید و مقادیر بر اساس (pg/ml) گزارش شد.

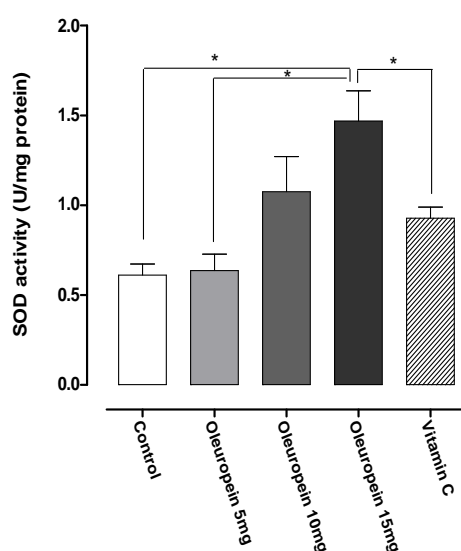
روش آنالیز آماری
داده‌ها به صورت انحراف معیار \pm میانگین. بیان گردیدند و برای مقایسه داده‌ها از آزمون آنالیز واریانس یک طرفه SPSS (One Way ANOVA) در محیط نرم افزاری (ورژن ۱۹) استفاده شد. به منظور بررسی وجود ارتباط خطی بین میزان اولئوروپین مصرفی و میزان اینتلولوکین ۲۳ از آزمون رگرسیون خطی استفاده گردید و $p < 0.05$ به عنوان سطح معنی‌دار در نظر گرفته شد.



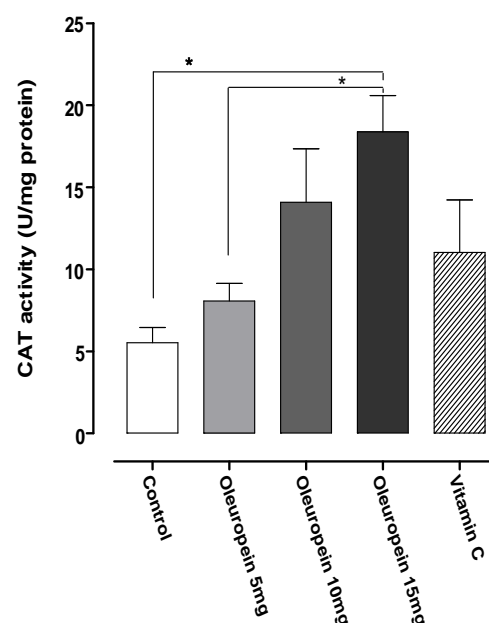
شکل ۴. پراکسیداسیون لیپید (TBARS) به طور واضح در گروه کنترل نسبت به گروههای دیگر اختلاف آماری معنی داری را نشان می دهد ($p=0.0031$).

سنجه سایتوکاین‌ها

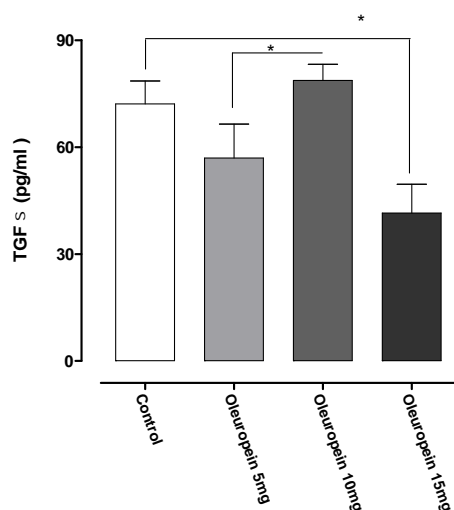
در این تحقیق مشخص شد میزان IL-23 به ترتیب از گروه کنترل به عصاره ۵، ۱۰ و ۱۵ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن به صورت خطی و منظم افزایش می‌یابد. اگرچه با افزایش میزان اولئوروپئین مصرفی غلظت اینتلولوکین ۲۳ در سرم نیز افزایش یافت، اما تفاوت آماری معنی داری بین آنها وجود نداشت ($p=0.78$ ، شکل ۵). نتایج آزمون رگرسیون خطی بیانگر ارتباط خطی و مستقیم بین میزان اولئوروپئین مصرفی و میزان اینتلولوکین ۲۳ در سرم است ($r=0.98$ ، $p=0.0052$). میزان اینتلولوکین ۱۷ در گروههای کنترل و درمان تفاوت آماری معنی داری را نشان ندادند (شکل ۶). در حالی که گروه اولئوروپئین ۱۵ میلی‌گرم کاهش معنی داری نسبت به گروه کنترل برای TGF نشان داد و میزان آن در گروه اولئوروپئین با دوز ۱۰ میلی‌گرم، افزایش معنی داری را نسبت به گروه اولئوروپئین ۵ میلی‌گرم نشان داد (شکل ۷).



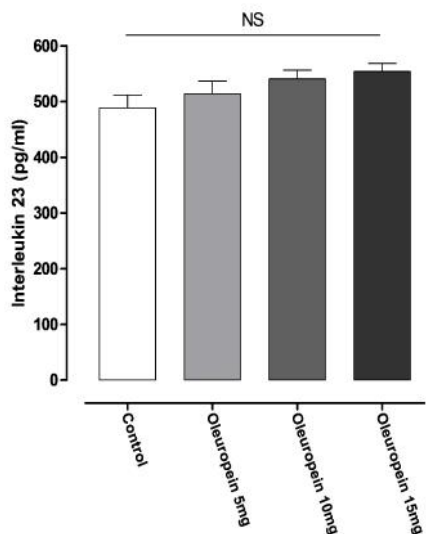
شکل ۲. افزایش فعالیت آنزیم SOD در گروه ۱۵mg/kg نسبت به گروه های ویتامین C، اولئوروپئین ۵mg/kg و کنترل اختلاف آماری معنی داری نشان می دهد ($p=0.0002$).



شکل ۳. میزان فعالیت آنزیم کاتالاز در گروه اولئوروپئین ۱۵mg/kg نسبت به گروه کنترل و اولئوروپئین ۵mg/kg اختلاف آماری معنی داری را نشان می دهد ($p=0.0066$).



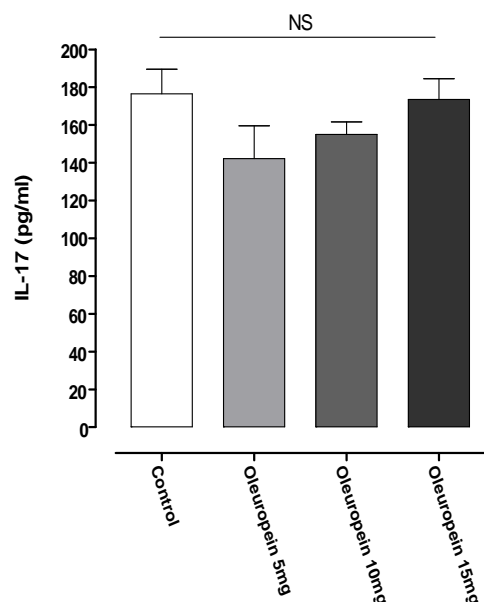
شکل ۷. تغییرات میزان TGF- β در گروههای کنترل و درمان. در گروه اولئوروپین 10 mg/kg نسبت به اولئوروپین 5 mg/kg و همچنین گروه 15 mg/kg نسبت به گروه کنترل تفاوت آماری معنی داری را نشان می دهد ($p=0.0112$).



شکل ۵. تغییرات میزان IL-23 در گروههای کنترل و درمان. (NS) بیانگر عدم تفاوت آماری معنی داری بین گروه هاست. اگرچه تفاوت معنی داری بین گروههای کنترل و درمان وجود ندارد اما با افزایش غلظت اولئوروپین مصرفی، میزان اینترلوکین ۲۳ در سرم افزایش می یابد ($p=0.078$).

بحث و نتیجه گیری

برگ زیتون به وفور در طب سنتی همچنین در رژیم غذایی مدiterانه‌ای استفاده می‌شود. در سال‌های اخیر بیشتر تحقیقات بر روی اثر عصاره‌های برگ زیتون در رابطه با پیشگیری از فشار خون، آترواسکلروزیس، سرطان، دیابت و بیماری‌های قلبی-عروقی تمرکز یافته است. برگ زیتون حاوی فنلهای زیستی است که خواص درمانی دارند. فراوان ترین بیوفنل آن اولئوروپین است (۲۰). رژیم غذایی با محتوای بالای پلیفنلهای آنتی اکسیدانی با شیوع کم بیماری‌های قلبی-عروقی همراه است. رگزایی التهابی یک فرآیند کلیدی آسیب‌شناسی در سرطان و آترواسکلروز است و به شدت به وسیله آنزیمهای پیش‌التهابی سیکلو اکسیزناز ۲ (COX-2) و آنزیمهای ماتریکسی متالوپروتئیناز (MMPS) تنظیم می‌شود. پلیفنلهای روغن زیتون و شراب قرمز با ممانعت از آندوتیلیال را کاهش می‌دهند در نتیجه نقش بالقوه حفاظتی در



شکل ۶. تغییرات میزان IL-17 در گروههای کنترل و درمان. (NS) بیانگر عدم تفاوت آماری معنی داری بین گروه هاست. اگرچه اختلاف معنی دار بین گروهها نیست ولی میزان IL-17 در گروه اولئوروپین با دوز 15 mg/kg در گروه اولئوروپین 10 mg/kg و 10 mg/kg با دوز 5 mg/kg افزایش ملایمی نسبت به دوزهای 10 mg/kg و 5 mg/kg داشته است ($p=0.2085$).

تأثیر تعدادی از مواد آنتیاکسیدانی از جمله اسید وانیلیک، کامپفروول، اسید سیرینجیک و اولئوروپئین بر تولید سایتوکاین‌های IL-2، IL-4 و IFN- توسط سلول‌های موجود در خون کامل انسان در محیط کشت تحت اثر محرک سلول T (ConA) بررسی شده است. در این خصوص دیده شده که فقط کامپفروول می‌تواند باعث کاهش تولید IFN- شود و سایر مواد تأثیری بر تولید هیچ کدام از سایتوکاین‌ها نداشته‌اند (۲۴). در این مطالعه اثر ضد التهابی این ماده (به شکل اولئوروپئین گلیکوزید) بر تولید سایتوکاین‌های پیش‌التهابی IL-1 و TNF-IL-6 توسط سلول‌های خون کامل انسان در محیط کشت بررسی و مشاهده شده که در غلظت 10^{-4} مولار اولئوروپئین فقط باعث کاهش تولید IL-1 به میزان ۸۰ درصد می‌شود و تأثیری بر تولید سایر سایتوکاین‌های پیش‌التهابی ذکر شده ندارد (۲۴).

مالتیپل اسکلروز (MS) نوعی التهاب سیستم عصبی CNS مرکزی است که منجر به دمیلینه شدن اعصاب در می‌شود و سیستم ایمنی نقش مهمی در ایجاد آن دارد. به دلیل آن که شیوع MS در افراد با رژیم مدیترانه‌ای نسبتاً کم است، اخیراً تأثیر عصاره برگ زیتون بر مدل حیوانی MS بررسی شده است. در این مطالعه عصاره برگ زیتون به صورت داخل معده همزمان با القاء بیماری به حیوانات خورانده شده است و تأثیر آن بر سیر بیماری و میزان بیان ژن سایتوکاین‌های IL-17 و IFN-IL-17 بررسی شده و دیده شده است که عصاره مذکور می‌تواند علاوه بر کاهش شدت بیماری باعث ارتضاح سلولی در گره‌های لنفی تخلیه کننده و نیز افزایش بیان ژن سایتوکاین‌های مذکور و تولید این سایتوکاین‌ها توسط سلول‌های ارتضاح یابنده در طناب نخاعی موش‌های بیمار شود (۲۵). در بیماری‌های متابولیک و دیابت اثرات مثبت ترکیبات مشتق از درخت زیتون به طور عمدۀ با

بیماری‌های نظری آترواسکلروز و سرطان دارند (۲۱). تاکنون مطالعات زیادی در مورد اثرات زیتون و اولئوروپئین مشتق از آن بر سلامت انجام گرفته است؛ اما تأثیر آن بر سیستم ایمنی بخصوص محور IL-23/IL-17 و فعالیت آنتیاکسیدانی آن در مغز کمتر مورد بررسی قرار گرفته است، از این رو تصمیم گرفته شد که به بررسی اثرات آنتیاکسیدانی و تعدیل کنندگی ایمنی عصاره برگ زیتون بر نیمکره راست مغز و میزان سرمی برخی از سایتوکاین‌های مرتبط با سلول‌های Th17 پرداخته شود.

نتایج حاصل از این مطالعه به خوبی نشان می‌دهد که بسیاری از ویژگی‌های فارماکولوژیک اولئوروپئین به خاطر عملکرد آنتیاکسیدانی آن است. علیرضايی و همکاران در سال ۲۰۱۲ به بررسی تأثیر عصاره برگ زیتون (حاوی اولئوروپئین ۹۴٪) بر میزان فعالیت آنزیم‌های آنتیاکسیدانی بافت بیضه، کبد و معده در مدل حیوانی موش صحرایی پرداختند. نتایج مطالعات آنها نشان داد که اولئوروپئین به عنوان یک آنتیاکسیدان در پیشگیری از استرس اکسیداتیو عمل می‌کند و به دنبال آن باعث افزایش قابلیت زندehمانی اسپرم و جلوگیری از تغییرات و صدمات ناشی از اتانول در بافت کبد و معده می‌گردد (۱۴، ۱۵). نتایج مطالعه حاضر نشان می‌دهد که اثرات آنتیاکسیدانی عصاره برگ زیتون بر موش‌های درمان شده با اولئوروپئین تأثیر می‌گذارد. به عبارت دیگر آنتیاکسیدان‌های آنزیمی (SOD، CAT، GPX،) همچنین شاخص پراکسیداسیون لیپید (TBARS) در موش‌های درمان شده با اولئوروپئین به‌طور معنی‌داری تغییر یافته. بنابراین، یافته‌های ما و آنچه در مطالعات گذشته آمده‌اند اثرات سودمند تغذیه‌های برگ زیتون را تأیید می‌کنند (۲۶، ۲۷).

است در حضور سایتوکاین‌های پیش‌التهابی IL-۲۱، IL-۲۳ و مقادیر کم TGF- τ از عرضه ROR افزایش، در حالی که عرضه و عملکرد FOXp3 کاهش می‌یابد که این به نفع تولید Th17 است. بر عکس در غیاب سایتوکاین‌های FOXp3 پیش‌التهابی، مقادیر بالای TGF- τ برای عرضه FOXp3 مناسب بوده و کفه را به سمت تولید Treg پیش می‌برد (۸). در مطالعه حاضر نیز میزان IL-۲۳ در سرم گروه‌های تیمار شده با عصاره برگ زیتون نسبت به گروه کنترل به صورت خطی و منظم افزایش یافته، هر چند این افزایش قابل توجه نبوده و اختلاف معنی‌داری بین گروه‌ها وجود نداشت. علاوه بر این، میزان TGF- τ در گروه ۱۵mg/kg نسبت به گروه کنترل و ۵mg/kg کاهش معنی‌داری نشان داد و میزان IL-۱۷ از گروه ۵mg/kg تا ۱۵mg/kg افزایش منظم و خطی نشان داد هر چند این افزایش نیز معنی‌دار نبود.

در پایان، عصاره برگ زیتون حاوی اولئوروپئین، دارای اثرات آنتی اکسیدانی معنی‌داری بر شاخص‌های اکسیداتیو در مغز موش صحرایی بود، ولی اثر قابل توجهی بر میزان سایتوکاین‌های مرتبط با سلول‌های Th17 (جز TGF- τ) نداشت؛ بنابراین، اثر محافظتی آن در برابر بیماری‌های التهابی احتمالاً ناشی از خاصیت آنتی اکسیدانی آن است نه تعدیل سایتوکاین‌های مرتبط با سلول‌های Th17.

تشکر و قدردانی

از ریاست محترم مرکز تحقیقات داروهای گیاهی رازی به خاطر همکاری خوبشان تشکر و قدردانی می‌گردد. منابع مالی این مطالعه از مرکز تحقیقات داروهای گیاهی رازی وابسته به دانشگاه علوم پزشکی لرستان بر اساس طرح شماره ۳۸/۹۰ تأمین شده است.

کاهش قند خون و ترشح انسولین همراه بوده است. در مطالعه‌ای که در مورد تأثیر عصاره برگ خشک زیتون بر دیابت نوع یک انجام گرفته است، گزارش شده است که افزایش قند خون در موسه‌ای که دیابت نوع یک در آنها القا شده، کاهش یافته است. همچنین میزان سایتوکاین‌های پیش‌التهابی IL-17، IFN- γ و TNF- α در طحال آنها کاهش یافته است. بنابراین عصاره برگ زیتون از طریق کاهش سایتوکاین‌های پیش‌التهابی می‌تواند بر دیابت نوع یک که یک بیماری خود ایمن است، مؤثر باشد (۲۶).

اخیراً نیز تأثیر عصاره برگ زیتون بر مدل حیوانی دیابت نوع یک بررسی شده است. این عصاره حاوی ۱۸-۲۶ درصد اولئوروپئین بوده است و تأثیر آن بر برخی از سایتوکاین‌های پیش‌التهابی و ضدالتهابی موجود در مایع رویی کشت سلولی گره‌های لنفاوی صفاقی بررسی شده است. در این مطالعه میزان سایتوکاین‌های پیش‌التهابی IL-17 و IFN- γ در گروه درمان شده با عصاره برگ زیتون به طور قابل توجهی نسبت به گروه کنترل، کاهش نشان داده است، در حالی که میزان سایتوکاین‌های ضد التهابی IL-4 افزایش یافته و سطح TGF- τ نیز به طور ناچیز افزایش یافته است. در این خصوص سایتوکاین پیش‌التهابی IL-2 هم افزایش را نشان داده اما تغییر معنی‌داری بین گروه درمان و گروه کنترل در مورد سایر سایتوکاین‌های پیش‌التهابی و ضد التهابی مشاهده نشد است. به دلیل فعالیت زیستی قوی و سمیت کم ترکیبات عصاره برگ زیتون می‌توانند به عنوان مکمل‌های دارویی-تغذیه‌ای مورد استفاده قرار گیرند (۲۷).

نتایج مطالعه ما نشان داد که بین میزان IL-۲۳ و IL-۱۷ گروه‌های تیمار شده با عصاره برگ زیتون و گروه کنترل اختلاف آماری معنی‌داری وجود ندارد؛ اما میزان TGF- τ اختلاف آماری معنی‌داری را نشان داد. به خوبی مشخص شده

References

1. Alirezaei M, Jelodar GA, Niknam P, Ghayemi Z. Betaine prevents ethanol-induced oxidative stress and reduces total homocysteine in the rat cerebellum. *J Physiol Biochem.* 2011; 67:605–612.
2. Alirezaei M, Kheradmand A, Heydari R, Tanideh N, Neamati S, Rashidipour M. Oleuropein protects against ethanol-induced oxidative stress and modulates sperm quality in the rat testis. *Mediterr J Nutr Metab.* 2012; 5:205-211.
3. López-Miranda J, Pérez-Jiménez F, Ros E, De Caterina R, Badimón L, Covas MI, Escrich E, Ordovas JM, Soriguer F, Abia R. Olive oil and health: Summary of the II international conference on olive oil and health consensus report, Jaén and Córdoba (Spain) 2008. *Nutr Metab Cardiovas Dis.* 2010; 20(4):284-294.
4. Vissers MN, Zock PL, Roodenburg AJ, Leenen R, Katan MB. Olive oil phenols are absorbed in humans. *J Nutr.* 2002; 132(3):409-417.
5. Theofilopoulos AN. The basis of autoimmunity. Part I: Mechanisms of aberrant self-recognition. *Immunology today.* 1995;16(2):90-98
6. Annunziato F, Cosmi L, Santarsieri V, Maggi L, Liotta F, Mazzinghi B. Phenotypic and functional features of human Th17 cells. *J Exp Med.* 2007; 204(8):1849-61.
7. Yang X, Yang J, Xing X, Wan L, Li M. Increased frequency of Th17 cells in systemic sclerosis is related to disease activity and collagen overproduction. *Arthritis Res Ther.* 2014;16(1):R4.
8. Tang W, Liu F, Chen Y, Song L, Dai W, Li C, et al. Reduction of IL-17A Might Suppress the Th1 Response and Promote the Th2 Response by Boosting the Function of Treg Cells during Silica-Induced Inflammatory Response In Vitro. *Med Inflamm.* 2014 (In Press)
9. Gu C1,Wu L, Li X. IL-17 family: cytokines, Receptors and signaling. *Cytokine.* 2013 ; 64(2):477-485.
10. Costa VS, Mattana TCC, da Silva MER. Unregulated IL-23/IL-17 immune response in autoimmune diseases. *Diabetes Res Clin Pr.* 2010; 88(3):222-226.
11. Huang Z, van Velkinburgh JC, Ni B, Wu Y. Pivotal roles of the interleukin-23/T helper 17 cell axis in hepatitis B. *Liver Int.* 2012; 32(6):894-901.
12. Sherlock JP, Zuniga LA, Cua DJ. IL-23 in Health and Disease: Cytokine Frontiers. *Springerr.* 2014 p: 179-98.
13. Cicerale S, Lucas L, Keast R. Biological Activities of Phenolic Compounds Present in Virgin Olive Oil. *Int J Mol Sci.* 2010; 11(2):458-479.
14. Alirezaei M, Dezfoulian O, Kheradmand A, Neamati S, Khonsari A, Pirzadeh A. Hepatoprotective effects of purified oleuropein from olive leaf extract against ethanol-induced damages in the rat. *Iran J Vet Res.* 2012; 13(3):218-226.
15. Alirezaei M, Dezfoulian O, Neamati S, Rashidipour M, Tanideh N, Kheradmand A. Oleuropein prevents ethanol-induced gastric ulcers via elevation of antioxidant enzyme activities in rats. *J Physiol Biochem.* 2012; 68:583–592.

16. Soylu Ali Riza, Aydogdu Nurettin, Basaran Umit Nusret, Altaner Semsi, Tarcin Orhan, Gedik Nursal, Umit Hasan, Tezel Ahmet, Dokmeci Gulbin, Baloglu Huseyin, Ture Mevlut, Kutlu Kemal, Kaymak Kadir. Antioxidants vitamin E and C attenuate hepatic fibrosis in biliary-obstructed rats. *World J Gastroenterol.* 2006; 12(42): 6835-6841.
17. Lowry OH, Rosebrough NJ, Farr AL, Randall RJ. Protein measurement with the Folin phenol reagent. *J Biol Chem.* 1951; 193:265–275.
18. Claiborne A. Catalase activity. In: Greenwald RA (ed) CRC handbook of methods for oxygen radical research, 2nd edn. CRC, Boca Raton, FL, 1986; pp: 283–284.
19. Subbarao KV, Richardson JS, Ang LC. Autopsy samples of Alzheimer's cortex show increased peroxidation in vitro. *Journal of Neurochemistry.* 1990; 55(1):342-345.
20. Shen Y, Song SJ, Keum N, Park T. Olive Leaf Extract Attenuates Obesity in High-Fat Diet-Fed Mice by Modulating the Expression of Molecules Involved in Adipogenesis and Thermogenesis. *Evidence-Based Compl Alt.* 2014(In Press)
21. Scoditti E1, Calabriso N, Massaro M, Pellegrino M, Storelli C, Martines G, De Caterina R, Carluccio MA. Mediterranean diet polyphenols reduce inflammatory angiogenesis through MMP-9 and COX-2 inhibition in human vascular endothelial cells: a potentially protective mechanism in atherosclerotic vascular disease and cancer. *Arch Biochem Biophys.* 2012;527(2):81-89.
22. Lujan R, Castro MD. Superheated liquid extraction of oleuropein and related biophenols from olive leaves. *J Chromatograph A.* 2006; 1136: 185-191.
23. Al-Azzawie Hf, Alhamdani MSS. Hypoglycemic and antioxidant effect of oleuropein in alloxan-diabetic rabbits. *Life sci.* 2006; 78:1371-1377.
24. Miles EA, Zoubouli P, Calder PC. Effects of polyphenols on human Th1 and Th2 cytokine production. *Clin Nutr.* 2005; 24(5):780-784.
25. Miljkovic D, Dekanski D, Miljkovic Z, Momcilovic M, Mostarica-Stojkovic M. Dry olive leaf extract ameliorates experimental autoimmune encephalomyelitis. *Clin Nutr.* 2009; 28: 346-350.
26. Cvjetanin T, Miljković D, Stojanović I, Dekanski D, Stosić-Grujicić S. Dried leaf extract of *Olea europaea* ameliorates islet-directed autoimmunity in mice. *Brit J Nutr.* 2010; 103(10): 1413-1424.
27. Saksida T, Miljković D, Dekanski-Dragana S, Ivana & Stosic S. Dry Olive leaf extract (DOLE) down-regulates the progression of experimental immune-mediated diabetes by modulation of Cytokine profile in the draining lymph nodes. *Arch Belgrade* 2011; 63(2): 289-297