دراسة نسجية لتأثير ثنائى كرومات البوتاسيوم على الاعضاء التناسلية في الجرذان البالغة

فراس عباس حسين السعدى

فرع التشريح والانسجة ، كلية الطب البيطري ، جامعة تكريت ، تكريت ، العراق

الملخص

صممت الدراسة الحالية لمعرفة تاثير المعاملة بثنائي كرومات البوتاسيوم بجرعة (24 ملغم/كغم عن طريق الغم لمدة 60 يوم) في ذكور واناث المبدران البالغة. اذ اوضحت نتائج معاملة ذكور الجرذان البالغة بثنائي كرومات البوتاسيوم حدوث انخفاضاً في معدل سمك ظهارة النبيبات المنوية و معدل اعداد خلايا المرحلة السابعة من دورة الظهارة المنوية (سليفات النطف, الخلايا النطفية, طلائع النطف) ومن جهة اخرى فان معاملة اناث الجرذان البالغة بثنائي كرومات البوتاسيوم سببت زيادة في معدل اقطار الجريبات المبيضية في الفئات (101–200), (201–300) والفئة (400). يستنتج من ذلك ان لثنائي كرومات البوتاسيوم تاثيرات ضارة على الانسجة الحية ومنها الانسجة الموجودة في الاعضاء النتاسلية في كلا الجنسين.

الكلمات المفتاحية: ثنائي كرومات البوتاسيوم, الجرذان البالغة

المقدمة

يعد التلوث البيئي باختلاف مصادره من المشاكل الموجودة في عصرنا الحالي ومن اكثر هذه الملوثات خطورة على صحة الانسان هي الملوثات الصناعية التي تنتج كناتج عرضي للاعمال الصناعية [1] لذا صار لزاما ان نولي اهتماما خاصا لكيفية التخلص من الملوثات البيئية حفاظا على الانسان وصحته فنجد ان الباحثين اصبحوا اكثر اهتماما بالملوثات الكيميائية كالمبيدات الحشرية والمعادن السامة وتأثيراتها السلبية على الصحة لانها تعتبر عاملا اساسيا في حدوث الامراض كالسرطان وغيره وان الاعتلال المزمن اما ان يكون على شكل تغيرات وظيفية عكوسية reversible وتمتد الى تغيرات مرضية أشد خطورة في الجهاز القلبي الوعائي والتنفسي والجهاز العصبي او يكون لها تأثيرات سلبية على التكاثر والمناعة والتطور [2].

كما ان الملوثات البيئية تؤثر سلبا على الكفاءة التناسلية للذكور كما ذكره [3] بعدة طرق منها:

- فعل مشابه للهرمونات أو مضادات الهرمونات و التي تتداخل مع وظيفة الغدد الصم.
- تدمير الخلايا مثل الخلايا الجرثومية germ cells وخلايا المرتولي sertoli cells وخلايا ليدك
- إحداث طفرات في الخلايا الجرثومية والتي تودي الى انتاج نطف غير قادرة على الاخصاب او تودي الى التشوهات او الامراض الجينية للمواليد.
- تأثيرات سامة على الجهاز العصبي مودية الى اضطراب في الوظيفة السوية للانتصاب erection و الولوج eintromission و القنف ejaculation.

اما في الاناث فان الاجهاد التاكسدي الناتج من التعرض للملوثات البيئية بصورة عامة فانه يؤثر في الجهاز التناسلي والقابلية التناسلية للاناث خلال وبعد فترة التكاثر وايضا على العمليات الوظيفية المتعددة بدءاً من نضج خلية البيضة Oocyte وتكوين الستيرويدات في المبيض الى الاباضة و الغرس implantation و تكوين الارومة

الكيسية blastocyst وتحلل الجسم الاصفر و استمراريته خلال الحمل [4].

الكروم Chromium

يتواجد الكروم بعدة حالات تاكسدية منها الكروم ثلاثي التكافؤ Cr^{+3} , والسداسي سداسي التكافؤ Cr^{+6} , والرباعي التكافؤ هما الاكثر اهمية من الناحية الحيوية. لا يتواجد الكروم Cr^{+6} بصورة طبيعية ولكن يمكن صناعته و يعد اكثر سمية من الكروم ثلاثي التكافؤ Cr^{+5} [5] وعند دخول الكروم سداسي التكافؤ الى الخلية يختزل الى كروم ثلاثي التكافؤ بواسطة الكلوتاثايون Glutathione يختزل الى كروم ثلاثي التكافؤ بواسطة الكلوتاثايون عملية اختزال الكروم هذه تتكون كميات من اصناف الاوكسجين الفعالة والتي يتصدى لها الجسم عن طريـق منظومـة الجسـم الدفاعيـة المعروفـة بمضـادات الاكسـدة التي تحمي الخلايا من الكرب التأكسدي [6] .

أشار الباحث[7] إلى ارتفاع مستوى الكروم في دم و بول العمال المعرضين للتلوث مهنيا وأن الطور الأخير طلائع النطف spermatids من عملية تكوين النطف هو الطور الأكثر تأثراً من بين الخلايا الجرثومية في الحيوانات المعاملة بالكروم سداسي التكافؤ، وان التغييرات الملاحظة في اشكال النطف ربما نتجت عن خلل في الوظيفة الطبيعية للخصية والذي يؤدي الى اعاقة في التكاثر بعد التعرض لمركبات الكروم [8]. وسجل تغير في نوعية السائل المنوي التعرض لمركبات الكروم [8]. وسجل تغير في عمال لحيم المعادن السامة [9] وتعد الخصى الهدف الرئيسي لتأثيرات الكثير من المعادن السامة الدهون المتعددة غير المشبعة في الاغشية الخلوية [10]. وقد لوحظ تركز للكروم في خصى الفئران المحقونة ب 6+7 بالخلب مؤدياً إلى حدوث تأثيرا ضارا في بطانة النبيبات المنوية والذي يعد عامل اذى كبير للخصى النامية [11] ويسبب الكروم ضمور الخصى وقلة في عدد النطف وحركتها في الجرذان البالغة [12].

المواد وطرائق العمل

تضمنت الدراسة (18) جرذ بالغ وقسمت الحيوانات الى 3 مجاميع نكونت المجموعة الأولى من (6) ذكور والمجموعة الثانية من (6)اناث بالغة اما المجموعة الثالثة فتكونت من (3 ذكور و 3 اناث) عدت كمجموعة سيطرة وكلها بعمر (100 يوم) يوم وباوزان تراوحت بين كمجموعة سيطرة وكلها الحيوانات يوميا ولمدة 60 يوما عن طريق الفم بوساطة التغذية الانبوبية Gavage needle. بعدها تم قتل الحيوانات واخذ الاعضاء التناسلية منها وحفظها في محلول الفورمالين 10 % لغرض نقطيعها نسيجيا ولمعرفة التغيرات الحاصلة عليها .

تحضير العينات النسجية وفحصها:

1- تحضير المقاطع النسجية لمبايض للاناث ودراستها.

تم اخذ المبايض الموضوعة في المحلول المثبت لغرض تمريرها في سلسلة من الكحولات المتصاعدة التركيز (100,95,70)% لازالة الماء منها ثم الزايلول لغرض التوضيح. وطمرت بعد ذلك في البارافين تمهيدا لقطعها بوساطة جهاز المشراح (Microtome) على نحو متسلسل serial sections وصبغت بطريقة التصبغ المزدوج باستخدام صبغة الهيماتوكسلين— الايوسين H&E.

درست المقاطع النسجية المتسلسلة لكل مبيض حيث تم قياس قطرين متعامدين لكل جريب ظهر فيه التجويف antrum من بدء ظهوره حتى الوصول الى اكبر قطرين وهكذا لكل الجريبات ألتي تظهر في كل مقطع باستعمال المايكروميتر العيني Ocular micrometer.

2- تحضير المقاطع النسجية لخصى للذكور ودراستها.

تم حفظ الخصية اليمنى لكل حيوان بمحلول الفورمالين لمدة (10) دقائق، بعد ذلك في محلول دارئ الفورمالين المتعادل لغرض اعدادها للفحص النسجي، تم اخذ الخصى ومن ثم مررت في سلسلة من الكحولات المتصاعدة التركيز (100,95,70) % لازالة الماء منها، ثم الزايلول لغرض التوضيح، وطمرت بعد ذلك في البارافين تمهيدا لتقطيعها وصبغت بطريقة التصبغ المردوج باستخدام صبغة الهيماتوكسلين – الايوسين H&E.

النتائج

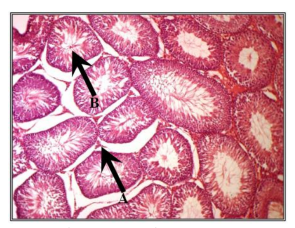
التغييرات المرضية النسجية

التجربة الاولى

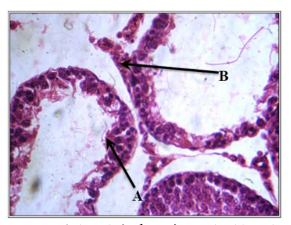
اظهر الفحص النسجي شرائح خصى مجموعة السيطرة تركيبها الطبيعي حيث كانت الخصى محاطة بمحفظة رقيقة متكونة من نسيج ضام كما ظهرت النبيبات المنوية محاطة بغشاء قاعدي واحتوت تجاويفها على خلايا ساندة (خلايا سرتولي sertoli cells) والخلايا النطفية بأطوراها المختلفة (سليفات النطف, الخلايا النطفية, طلائع النطف) ، كما لوحظ ايضا وجود النطف داخل تجاويف النبيبات المنوية بين خلايا سرتولي الساندة و بصورة عامة لم تظهر هذه المجموعة أي تغييرات نسجية حيث توضح الصورة (1) الانقسام المنتظم لسليفات النطف

خلايا ليدك leydig cells بين النبيبات المنوية واحتواء تجويف النبيبات على النطف.

اما المجموعة المعاملة بثنائي كرومات البوتاسيوم فقد اظهر فحص شرائح خصى هذه المجموعة وجود تغييرات مرضية شديدة في النبيبات المنوية تمثلت بتنكس degeneration لبعض الخلايا الساندة (خلايا سرتولي) مع توقف بعض سليفات النطف عن الانقسام فضلاً عن توسع في تجويف النبيب المنوي وخلوه من النطف في بعض النبيبات المنوية كما موضح في الصورة (2).



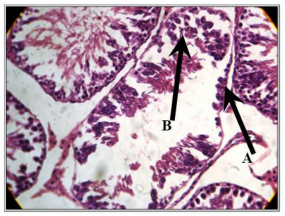
الصورة (1) مقطع نسجي في خصية جرذ بالغ من مجموعة السيطرة يوضح التركيب السوي للنسيج مع وضوح النبيبات المنوية واحتواء تجاويفها على النطف, وانتظام الخلايا المنوية والخلايا الساندة (B) في تجويف النبيبات و وضوح خلايا ليدك (A) في النسيج الخلالي للخصية. 10 X, H&E.



الصورة (2) مقطع نسجي في خصية جرذ بالغ معامل بثنائي كرومات البوتاسيوم يوضح وجود تغيرات شديدة في النبيبات المنوية تمثلت بتنكس الخلايا الساندة والخلايا المنوية (A) بالإضافة الى توسع تجويف النبيبات وخلوها من النطف مع عدم انتظام الغشاء القاعدي للنبيبات المنوية (B).

فيما اظهرت مقاطع اخرى عدم الانتظام في بعض حدود النبيبات المنوية و نخر necrosis وتوسف sloughing في بعض الخلايا الساندة وسليفات النطف مع وجود عدد قليل من النطف داخل النبيب كما لوحظ وجود الخزب odema بين النبيبات المنوية, و وجود خلايا ليدك في النسيج الخلالي للخصية، كما اظهرت بعض النبيبات الاخرى

وجود انقسام منتظم لسليفات النطف واحتواء تجويف النبيبات على النطف كما مبين في الصورة (3).



الصورة (3) مقطع نسجي في خصية جرذ بالغ معامل بثنائي كرومات البوتاسيوم يوضح عدم انتظام الخلايا الساندة والمنوية (A) مع توقف الخلايا المنوية عن الانقسام و توسف الخلايا الساندة في تجويف النبيبات 20×30 X

التجربة الثانية

اظهر الفحص النسجي لمبايض مجموعة حيوانات السيطرة وضوح مراحل تطور الجريبات المبيضية حيث اظهر الفحص وجود الجريبات الاولية و الثانوية و الجريبات الناضجة الصورة (4).



الصورة (4) صورة نسجية لمقطع في مبيض جرذ من مجموعة السيطرة توضح وجود الجريبات المبيضية الاولية (\mathbf{A}) و الثانوية (\mathbf{B}) و جريب كراف \mathbf{X} 100 ، \mathbf{H} 4 \mathbf{E} 5.

فيما اظهر الفحص النسجي لمبايض مجموعة الحيوانات المعاملة بثنائي كرومات البوتاسيوم وجود تغيرات نسجية تمثلت بعدم وضوح تطور الجريبات الاولية الى جريبات ثانوية و جريبات ناضجة في منطقة قشرة المبيض فضلاً عن وجود العديد من الجريبات المرتوقة atretic follicle مع وجود نزف في منطقة النخاع و نخر في الخلايا الخلالية كما يظهر في الصورة (5).



الصورة (5) مقطع نسجي في مبيض جرذ من المجموعة المعاملة بثنائي كرومات البوتاسيوم توضح وجود الجريبات المبيضية المرتوقة (A) مع وجود نزف في منطقة النخاع (B). X100.

المناقشة

تبين من خلال هذه الدراسة ان المعاملة بثنائي كرومات البوتاسيوم ادى الى انخفاض في معدل سمك ظهارة النبيبات المنوية واتفقت هذه النتيجة مع الباحث [13] الذي سجل حدوث قلة في عدد طبقات الظهارة المنوية في الجرذان المعرضة تجريبياً اللتواء الخصية testicular torsion. و حدوث انخفاض معنوي في أعداد خلايا المرحلة السابعة من دورة الظهارة المنوية (سليفات النطف, الخلايا النطفية,طلائع النطف) في نفس المعاملة وجاءت هذه النتائج متفقة مع الباحثة [14] التي أشارت إلى أن معاملة الجرذان بالصوديوم ارسنيت sodium arsenite أدى إلى انخفاض معنوي في أعداد خلايا المرحلة السابعة من دورة الظهارة المنوية و ربما يعزى سبب التغيرات الحاصلة في اقطار وسمك ظهارة النبيبات المنوية بفعل ثنائي كرومات البوتاسيوم الى التغيرات التنكسية وتجمع الخلايا المتوسفة المبطنة للنبيبات وعند دراسة المقاطع النسجية للخصى اوضحت وجود تغيرات شديدة في النبيبات المنوية تمثلت بتنكس الخلايا الساندة والخلايا المنوية فضلاً عن توسع تجويف النبيبات و خلوها من النطف مع عدم انتظام الغشاء القاعدي للنبيبات المنوية و وجود الوذمة بين النبيبات المنوية للخصية. كما اتفقت النتائج مع [15] الذي بين وجود انخفاض في معدل اقطار النبيبات المنوية مع وجود تشوهات في الخلايا النطفية في القرود المعرضة للكروم سداسي التكافؤ بجرع مختلفة (6) اشهر مع حدوث زيادة في المدة (5) اشهر مع حدوث زيادة في بيروكسيد الهيدروجين وجذر الهيدروكسيل السالب وبين [16 ان الخلايا النطفية تمتاز عن غيرها من الخلايا بانها خلايا متشابهه التركيب والوظيفة وتكون حساسة للتحطيم بواسطة اصناف الاوكسجين الفعالة التي تزداد في حالة المعاملة بثنائي كرومات البوتاسيوم باعتباره مسببا للاجهاد التاكسدي وسجل [17] انخفاضاً في النسبة المئوية للفتحة المهبلية في اناث الجرذان المعاملة بثنائي كرومات البوتاسيوم وهذا ما وجدناه في دراستنا الحالية والذي يدل على التأخير في البلوغ الجنسى للاناث وانخفاض في اعداد الجريبات الابتدائية, الاولية و

الحالية وجود تغيرات نسجية تمثلت بعدم وضوح تطور الجريبات الاولية الى جريبات ثانوية و جريبات ناضجة في منطقة قشرة المبيض فضلاً عن وجود العديد من الجريبات المرتوقة atretic مع وجود نزف في منطقة النخاع و نخر في الخلايا الغدية الخلالية.

- 1- Greenberg, M.I. (2003). Occupational, Industrial and Environmental Toxicology. 2nd ed. Mosby an affiliate of Elsevier science. pp.135-139.
- 2- Harrison, R.M. (1996).Pollution .Causes ,Effects and Control. 3rd ed .The Royal Society of chemistry. pp.418-419.
- 3- Bonde, J.P. (2002).Occupational risk to male reproduction. G Ital Lav Erg. 112-117.
- 4- Agarwal, A. and Gupta, S. and Sharma, R.K. (2005). Role of oxidative stress in female reproduction. Reprod. Biol. Endocrinol. 3:3-28.
- 5- Sugiyama, M. (1992).Role of physiological antioxidant in Cr (v1) induced cellular injury. Free Rad. Biol. Med. 12:397-407.
- 6- Valko, M.; Rhodes, C.J.; Moncol, J.; Izakovic, M. and Mazur, M. (2006). Free radicals, metals and antioxidants in oxidative stress-induced cancer. Chem. Biol. Interact. 160:1–40. Cited by (Banu, S.K; Samuel, J.B; Arosh, J.A; Burghardt, R.C and Aruldas, M.M. (2008). Lactational exposure to hexavalent chromium delays puberty by impairing ovarian development, steroid genesis and pituitary synthesis in developing Wister rats. Toxic. Appl. Pharm. 232:180-189.
- 7- Kumar,S.; Sathwara, N.G.; Gautam, A.K.; Agarwal, K.; Shah, B.; Kul Karmi, P.K.; Patel., K.; Patel., A.; Dave, L.M.; Parikh, D.J. and Saiyed, H.N.(2005).Semen quality of industrial workers occupationally exposed to chromium .J. Occup. Health. 47:424-430.
- 8- Shmitova, L.A. (1990). Contents of hexavalent chromium in biological substrates of pregnant and puerperant women working in production of chromium compounds. Gig. Tr. Prof. Zabol. 2:33-35.
- 9- Bonde, J.P. (1993). The risk of male sub fecundity attributable to welding Studies of: Childhood malignancy, pregnancy outcome, semen quality and adverse infertility. Int. J. Androl. 16: 22-29.

الثانوية ولم يلاحظ وجود جريبات ناضجة في اناث الجرذان المعاملة بثنائي كرومات البوتاسيوم واستنتج من دراسته ان تعرض الاناث للكروم سداسي التكافؤ من خلال الحليب ادى الى انخفاض عدد الجريبات المبيضية, قابلية تخليق الهرمونات الجنسية, تأخير فترة البلوغ و إطالة الفترة بين شبق وأخر, واظهر الفحص النسجي لمبايض مجموعة الحيوانات المعاملة بثنائي كرومات البوتاسيوم في الدراسة

المصادر

- 10-Acharya, U.R.; Mishra, M.; Mishra, I. and Tripathy, R.R.(2004).Potential role of vitamins in chromium induced spermatogenesis in swiss mice. Environ. Toxicol. Pharmacol. 15:53-59.
- 11-Saxena, D.K.; Murthy, R.G.; Lal, B.; Srivastava, R.S. and Chandra, S. (1990). Effect of hexavalent chromium on testicular maturation in the rat. Reprod. Toxicol. 4:223-228.
- 12-Ernst, E. and Bond, J.P. (1991). Sex hormones and epididymal sperm parameters in rats following subchronic treatment with hexavalent chromium. Ltum. Exp. Toxicol. 11:255-258.
- 13-Wei, S.M.; Yan, Z.Z. and Zhou, J. (2008). Curcumin attenuates ischemia –reperfusion injury in rat testes. Fertil. Steril, Amer. Soc. Rep. Med.
- 14- Jana, K.; Jana, S. and Samanta, P.K. (2006). Effect of chronic exposure to sodium arsenate on hypothalamo-pituitary-testicular activities in adult rats: possible estrogenic mode of action. Rep. Bio. And Endo.9:1-13.
- 15-Aruldhas, M.M.; Subramanian, S.; Sekar, P.; Vengatesh, G.; Chandrahasan, G.; Govindarajulu, P.and Akbarsha, M.A. (2005). Chronic chromium exposure induced changes in testicular histoarchitecture are associated with oxidative stress. Study in a non-human primate (Macaca radiata Geoffroy). Hum.Reprod. 20: 2801–2813.
- 16-Sikka, S.C. (1996). Oxidative stress and role of antioxidants in normal and abnormal sperm function . Front . Biosic . 1:78-86 .
- 17- Banu, S.K; Samuel, J.B; Arosh, J.A; Burghardt, R.C and Aruldas, M.M.(2008).Lactational exposure to hexavalent chromium delays puberty by impairing ovarian development, steroid genesis and pituitary synthesis in developing Wister rats. Toxicology and Applied Pharmacology. 232:180-189.

Histological study to the effect of Potassium Dichromate on the reproductive organs in mature rats

Firas Abbas Hussain Al-saadi

Department of anatomy and histology, College of Veterinary Medicine, University of Tikrit, Tikrit, Iraq firasabbas161@gmail.com

Abstract

This study was designed to show the effect of potassium dichromate (24 mg/kg orally for 60 day) in mature male and female. The results of experiment in male rats showed decrease in seminiferous epithelia thickness and number of stage VII cells (spermatogonium, spermatocytes, spermatids) at the same time the experiment of immature female rats treated with potassium dichromate showed increase in the diameter of ovarian follicles in the categories (101-200), (201-300) and (<400) .It was concluded that potassium dichromate has detrimental effects on living tissue and in some sexual parts in both sexes (male and female) .

Key words: Potassium Dichromate, mature rats