

## التأثير المطفر لنباتات العائلة الصليبية الرشاد *Lepidium sativum* والجرجير *Eruca sativa* مقارنة بالجزر *Daucus carota*

زهرة محمود الخفاجي\* ، الهام عبد الهادي خلف\* ، غيث لطفي العزاوي\*

تاريخ قبول النشر 2005/10/5

### الخلاصة

درس التأثير المطفر لبعض نباتات العائلة الصليبية واسعة الاستعمال وهي الرشاد *Lepidium sativum* والجرجير *Eruca sativa* واستعمل الجزر *Daucus carota* من العائلة الخيمية، كمعاملة ضابطة باستعمال نظام تطفيري بكتيري مكون من ثلاث عزلات *G*<sub>27</sub> (*Brevibacterium spp*)، *G*<sub>12</sub> (*Arthrobacter spp*)، *G*<sub>3</sub> (*Bacillus spp*). أدت معاملة الخلايا بالمستخلصات النباتية الى خفض أعداد البكتريا الحية بدرجات متقاربة ولكن لم يؤد نبات الجرجير الى انخفاض العدد في عزلتين هما *G*<sub>12</sub>، *G*<sub>27</sub>. أما التأثير التطفيري فادت المعاملة بنباتات العائلة الصليبية الى حث الطفرات المقاومة للستربتومييسين في العزلة *G*<sub>12</sub> الأكثر حساسية ثم في العزلة *G*<sub>3</sub>، أما العزلة *G*<sub>27</sub> فلم يظهر فيها أي تأثير مطفر ، ولم يحدث حث طفرات مقاومة للريفاميسين كمؤشر وراثي آخر في العزلات الثلاث .

### المقدمة

العلاقة بين التطفير والتسرطن وثيقة لحد ما ولذلك تستعمل الانظمة قصيرة الامد باستعمال البكتيريا للكشف عن قابلية التسرطن للعديد من المواد وخاصة المواد الغذائية (1،2). ومن المعروف ان الانظمة قصيرة الامد تكشف عن التسبب الوراثي Genotoxicity (3) ولكنها غير قادرة على كشف المواد المسرطنة التي تؤثر بشكل غير مباشر Epigenetic carcinogens (4). والاغذية تحوي على العديد من المسرطنات خاصة الاغذية المطبوخة فالبروتينات المحروقة تشكل خطرا كبيرا (5،6) ، ومن جهة ثانية فان النباتات الطازجة تحوي على المسرطنات أيضا (7) ولكنها تحوي في الوقت نفسه على مضادات السرطان (8).

وتشير الدراسات الى العلاقة العكسية بين تناول الخضر الطازجة الحاوية على فيتامين A، C ومواد اخرى وهذا صحيح بالنسبة لعموم الخضر ولكنه ليس مطلقا بالنسبة لخضر العائلة الصليبية (1)، ولكن هناك دراسات تناقض هذه الدراسات والتي تشير الى ان نباتات العائلة الصليبية مثل اللهانة (Cabbage) ، يمكن ان تمنع سرطانات خاصة مثل سرطان القولون في النساء وغيرها من السرطانات (9،6) وقد ازداد الاهتمام بالانظمة القصيرة الامد للكشف عن المواد المطفرة والمسرطنة لكونها سريعة وغير مكلفة ولتواجه زيادة عدد المواد المسرطنة وضرورة الكشف عنها بالسرعة الممكنة (10،1) ، ولكن من معوقاتها انها تجري خارج الجسم الحي وان كانت تزود بمعلومات مفيدة فيما إذا كانت المادة مسرطنة ام لا ولكنها لاتحدد مدى خطورة المسرطنات (1) ، وقد اختير نباتين من العائلة الصليبية المستخدمة على نطاق واسع وهي الجرجير والرشاد ودراسة قابليتها التطفيرية باستعمال نظام بكتيري ومقارنة هذه الفعالية مع سيطرة مقارنة وهو استعمال الجزر .

### الخضر المستعملة

استعملت اوراق الرشاد *Lepidum sativum* (Rish) واوراق الجرجير (*Eruca sativa* (J) والعائلة الصليبية Cruciferae وجذور الجزر (Ca) *Daucus carota* من العائلة الخيمية Umbelliferae تم شراؤها من الاسواق المحلية لمدينة بغداد .

تم الحصول على العصير الخام منها وفق دراسة سابقة (11) واستعملت لمعاملة عزلات نظام بكتيري مكون من ثلاث عزلات *G*<sub>3</sub> ، *G*<sub>12</sub> ، *G*<sub>27</sub> كما في دراسات سابقة (11، 12).

وبعد معاملة عالق الخلايا بالمستخلصات النباتية تم تحديد المتبقي من الخلايا الحية Survival fraction (*S*<sub>x</sub>) وما يقابلها من عدد الاهداف القاتلة Lethal hits في الخلية (*H*<sub>x</sub>) (13). وكذلك تم تحديد عدد الطفرات المستحثة المقاومة للستربتومييسين والريفاميسين (12).

### النتائج والمناقشة

استعمل (G-system) (12) المتكون من ثلاث عزلات بكتيرية حساسة للستربتومييسين والريفاميسين لدراسة التأثير المطفر للنباتات ، والنظام مكون من ثلاث عزلات: (*Bacillus spp*) *G*<sub>3</sub> ، *G*<sub>12</sub> (*Arthrobacter spp*) و *G*<sub>27</sub> (*Brevibacterium spp*) ويوضح (شكل 1) تأثير المستخلصات في الجزء المتبقي من الخلايا (*S*<sub>x</sub>) بعد المعاملة لمدة 15 دقيقة واطافة 500 مايكروليتر من المستخلص النباتي الخام الى 5 ملتر من عالق خلايا العزلات في داري الفوسفات (pH 5.5) (12،11) ويلاحظ من الشكل ان العزلة *G*<sub>3</sub> قد تأثرت بشكل قليل والذي قلل قيم (*S*<sub>x</sub>) والذي انسحب على قيم (*H*<sub>x</sub>) التي هي علاقة دالة عكسية للـ (*S*<sub>x</sub>) (13) .

\* معهد الهندسة الوراثية والتقنية الحيوية للدراسات العليا / جامعة بغداد

العائلة الصليبية تأثير إيجابي في منع السرطانات في مواقع مختلفة من الجسم ويعود ذلك إلى أن الأنواع الحلقية Aromatic isothiocyanates مثل Benzylthiocyanate يحفز فعالية الأنزيم S- Glutathione transferase الذي يعد من أنظمة الدفاع الخلوية المهمة (14،15) كما أن له تأثير خارج الجسم الحي في إحباط التأثير للمطفرات المعروفة مثل Captan ، Mitonycin C (14). كما أن الأنزيمات الأخرى التي لها علاقة بالكلوتاتايون لها تأثيرات إيجابية في تعطيل المواد المسرطنة (1).

وفيتامين C في الأغذية الطازجة يلعب دورا مهما في تثبيط المطفرات (Desmutagen) (8،14) بالإضافة إلى أن الألياف النباتية التي تمتاز المواد المسرطنة بشكل غير قابل للرجوع في أغلب الأحيان وتؤدي بالتالي إلى التخلص من المسرطنات (14). وبما أن عملية التسرطن هي ليست بالعملية البسيطة فإن تحديد المواد التي تمنع التسرطن والأخرى التي تحث التسرطن في الأغذية هي عملية معقدة أيضا ، وذلك لأن الأغذية تكون عادة بشكل خليط معقد. ومن الصعب توضيح تأثير نباتات العائلة الصليبية فهي تحوي أيضا على بيتاكاروتين وفيتامين C والكالسيوم. وبما أن التطهير هو تأثير مباشر على DNA في الأنظمة قصيرة الأمد (3)، لذا فإن نتائج هذه الدراسة تؤخذ على محمل الجد وأن اختلفت العزلات فيما بينها. حيث أن هذا وارد في أنظمة أخرى مثل نظام اميس (17،18) ولذلك يمكن أن تكون هذه الدراسة منطلقا لدراسات طويلة الأمد تهدف إلى تحديد TD<sub>50</sub> (mg/kg/day) والأخذ بنظر الاعتبار حجم الهدف أو عدد الخلايا في العضو الهدف الذي يتعرض للمسرطنات لتحديد خطر التعرض (5). ومن ناحية ثانية فإن العديد من الجهات المشرفة توصي باستخدام أكثر من نظام لتحديد القابلية للتطهير التسرطنية للمواد (1،10). كما أن المواد التي تثبت فعاليتها في منع التطهير مثل الجرجير (11) لا يمكن أن تفسر نتائجها على أنها مفيدة للإنسان وبالتالي الإكثار من تناولها فقد يكون لها تأثير ضار (1)، وذلك يتضح من أن المواد التي تؤدي إلى تنشيط أنزيمات Monooxygenases في الجسم ، كما أن الجرجير على وجه الخصوص يجمع كميات كبيرة من النترات والتي تزيد عند استعمالها كأسمدة (19،20) والتي قد تكون السبب في حث الطفرات.

#### المصادر

- 1- Committee on Diet ,Nutrition ,and Cancer.1982.National Academy Press:Wahington,USA.
- 2- Kundsén,I.(Ed.) 1986.Genetic Toxicology of the Diet.Alan R.Liss,Inc. :New York.
- 3- Williams,G.M.1984.DNA damage and repair tests for the detection of

أما العزلة G<sub>12</sub> فقد تأثرت بشكل أكبر في حالة استعمال الجزر والرشاد ولكنها لم تتأثر بوجود مستخلص الجرجير وربما تعود الزيادة الملحوظة عن قيمة (1) للـ S<sub>Y</sub> التي تمثل 100%) هو أن العزلة تكون بشكل سلاسل والمعاملة تؤدي إلى تفكك هذه السلاسل وإعطائها أعداد حية أكثر على شكل مستعمرات ممثلة CFU ( Colony Forming Units) أو لأسباب أخرى. ويلاحظ أن تأثير الجرجير كان مشابها عند دراسة العزلة G<sub>27</sub> والتي تأثرت بشكل سلبي أيضا في حالة استعمال الجزر والرشاد. ودراسة مدى تأثير المادة على العدد الحي للعزلة بعد أول المؤشرات لتأثيرها وذلك لملاحظة تأثيرها السمي ولكن موت الخلايا يعد حدثا مختلفا أو مستقلا نوعا ما عن عملية التطهير (13).

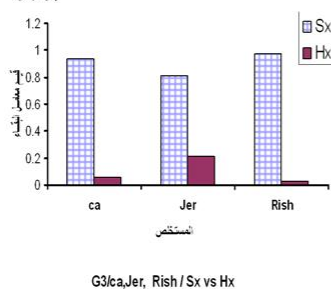
أما التأثير المطفر في الخلايا وحثه لطفرات مقاومة للستربتوميسين والريفاميسين والتي تعد من الواسمات الكروموسومية الثابتة Chromosomal genetic markers (11) فموضحة في (الشكل2). ويلاحظ من النتائج أن الجزر لم يحث أي من الطفرات وأن كان اثر على (S<sub>Y</sub>) للعزلات الثلاث المذكورة أعلاه. ولكن استجابة العزلة G<sub>3</sub> و G<sub>12</sub> كانت مختلفة حيث حثت فيها طفرات مقاومة للستربتوميسين فقط وليس للريفاميسين. في حين أن العزلة G<sub>27</sub> لم تحصل فيها استجابة بالنباتات الثلاثة.

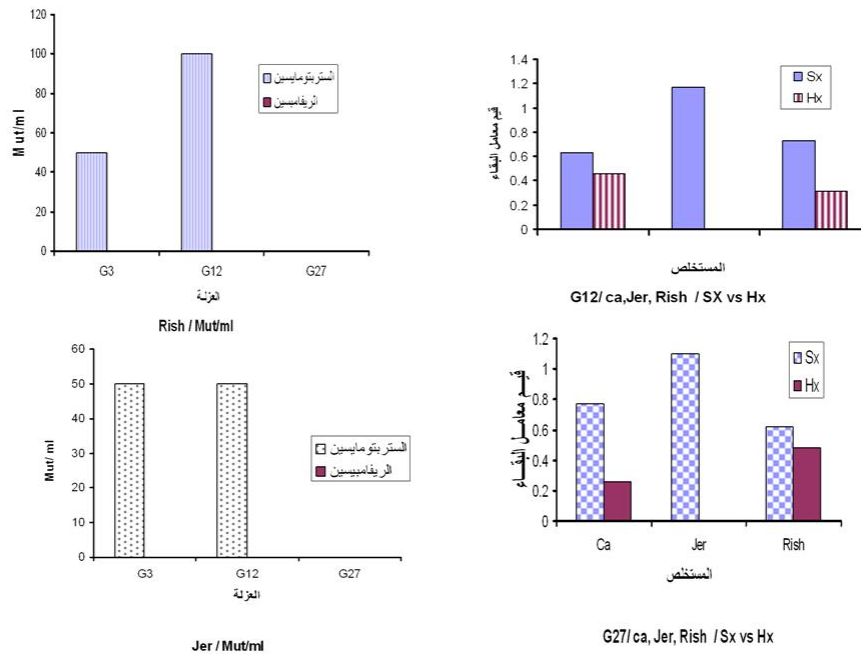
ويلاحظ من النتائج أعلاه أن الجزر الذي استعمل كمعاملة مقارنة (Comparative control) لم يحث أي طفرات وهذا خاضع لحقيقة أن المواد الغذائية الطازجة تحوي العديد من المواد المضادة للتطهير Bioantimutagens (8،14) وذلك بعملها كمضادات أكسدة أو غيرها من الفعاليات ويأتي الجزر في مقدمة الاغذية التي تؤدي إلى تقليل السرطانات (15).

أما بالنسبة لباقي الخضر فإن العديد منها وجد أنه يثبط القابلية للتطهير لمطفرات قياسية خارج الجسم الحي Invitro إلى مدى بعيد فعلى سبيل المثال تصل القابلية المضادة للتطهير في اللهاية والفلفل الاخضر وباستعمال سلالة اميس TA98 مقابل مطفرات موثوقة بين 0-100% ، اما اكثر النباتات كفاءة في هذا المجال فهو البانجان Egg plant الذي تصل فعاليته حوالي 50-80% وكذلك نباتات العائلة الصليبية التي تصل كفاءتها ما بين 60-90% (14). حيث عدت النتائج موجبة (+) فيما اذا أدت إلى زيادة في عدد الطفرات بمعدل 2-4 مرات مقارنة بقيم السيطرة السالبة ، وأعطيت درجة (++) اذا كانت الزيادة من 5-10 مرات ، (+++) إذا كانت الزيادة أكثر من عشر مرات (16،17).

وبالنسبة للعائلة الصليبية تختلف النتائج فبعضها أظهرت أن لها تأثيرا ضارا لأنها تحوي على مركبات Isothiocyanates وأنواع مختلفة من الفينولات و Indoles والتي ظهر أن لها تأثير سلبي (1)، ولكن يبدو أن التأثير الضار لها ناتجا عن استخدامهما بشكل نقي في الاختبارات. أما في أجسام الأحياء فإن لنباتات

- F. Stich and R.H.C. San. Springer-Verlag: New York, Berlin.
- 14- Kada, T., Inoue, T., Morita, K. and Namiki, M. 1986. Dietary Desmutagens. *In* "Genetic Toxicology of the Diet" Ed. I. Kundsén. Alan R. Liss, Inc.: New York.
  - 15- Ames, B.N. 1986. Food Constituents as a Source of Mutagens, Carcinogens, and Anticarcinogens. *In* "Genetic Toxicology of the Diet" Ed. I. Kundsén. Alan R. Liss, Inc.: New York.
  - 16- Ames, B.N.; McCann, J. and Yamasaki, R. 1975. Methods for detecting carcinogens and mutagens with the *Salmonella*/mammalian-microsome mutagenicity test. *Mut. Res.* 31:347-364.
  - 17- Goggelmann, W. and Schimmer, O. 1980. Mutagenic Activity of Phytotherapeutic Drugs. *In* "Genetic Toxicology of the Diet" Ed. I. Kundsén. Alan R. Liss, Inc.: New York.
  - 18- Felkner, I.C., Laumbach, A.D. and Harter, M.L. 1981. Development of *B. subtilis* system to Screen Carcinogens/Mutagens: DNA-Damaging and Mutation Assays. *In* "Microbial Testers: Probing Carcinogenesis" I. C. Felkner. Marcel Dekker. New York, Basel.
  - 19- Lenzi, A. and Tesi, R. 2000. Effect of some cultural factors on nitrate accumulation in rocket (*Diplotaxis tenuifolia* L.) DC. *Eruca sativa* Mill. *L. Rivista di Agronomia.* 34:419-24.
  - 20- Parente, A., Serio, F. and Santamaria, P. 2000. A simple way to reduce nitrate content of rocket *Eruca vesicaria* L. subsp. *sativa* Mill. *Atti. V. Giornate. Scientiche, S. O. L.* 1:257-578.
- genotoxic agents. *Food Additives and Contaminants.* 1:173-178.
- 4- Williams, G.M. 1986. Food-Borne Carcinogens. *In* "Genetic Toxicology of the Diet" Ed. I. Kundsén. Alan R. Liss, Inc.: New York.
  - 5- Sugimura, T., Sato, S., Ohgaki, H., Takayama, S., Nagao, M. and Wakabayashi, K. 1986. Mutagens and Carcinogens in Cooked Food. *Genetic Toxicology of the Diet* Ed. I. Kundsén. Alan R. Liss, Inc.: New York.
  - 6- Miller, A.B., Howe, G.R., Jain, M., Craib, K.J.P. and Harrison, L. 1983. Food items and food groups as risk factors in a case-control study of the diet and colorectal cancer. *Int. J. Cancer.* 32:155-161.
  - 7- Hirono, I. 1986. Carcinogenicity of Plant Constituents: Pyrrolizidine, Alkaloids, Flavonoids, Bracken Fern. *In* Genetic Toxicology of the Diet. Ed. I. Kundsén. Alan R. Liss, Inc.: New York.
  - 8- Ames, B.N. 1983. Dietary carcinogens and anticarcinogens (oxygen radicals and degenerative diseases). *Science.* 221:1256-1264.
  - 9- Wattenberg, L.W. 1983. Inhibition of neoplasia by minor dietary constituents. *Cancer Res.* 43:2448-2453.
  - 10- Bridges, B.A. 1976. Short term screening test for carcinogens. *Nature* 261: 195-200.
  - 11- Khalaf, E.A.; Al-Khafaji, Z.M. and Al-Salmi, M.S. 2005. Antimutagenicity of Arugula (*Eruca sativa*) and carrot (*Daucus carota*) against induction of streptomycin resistant mutants in the bacteria. *In* Um-Salma Jsci, 2: 174-181.
  - 12- Al-Azawi, G.L., Al-Khafaji, Z.M., Al-Mashadani, W.Y. and Al-Hassan, A.A.M. 2005. Developing of bacterial mutagenic assay system for detection of environmental and food mutagens. I Mutagenesis with standard mutagen, Nitrosoguanidine. 2:355-363
  - 13- Eckardt, F. and Haynes, R.H. 1981. Quantitative Measures of Induced mutagenesis. *In* "Short-Term Tests for Chemical Carcinogens" Eds. H.





شكل 2 : التأثير المطفّر لمستخلصات الجزر، ca، والجرير Jer والرشاد Rish

شكل 1: تأثير المستخلصات النباتية للجزر ca، Jer، Rish في المتبقي من الخلايا Sx

## Mutagenic Effect of Crucifers *Lepidium sativum* and *Eruca sativa* in Comparison to Carrot *Daucus carota*

Zahra M. Al-Khafaji\*, Elham A. Khalaf\*, Gaith L. Al-Azawi\*

\* Genetic Engineering of Biotechnology Institute for Postgraduate Studies/University of Baghdad/IRAQ.

### Abstract

The mutagenic effect of some crucifers widely consumed *Lepidium sativum* (Garden cress) and Arugula (*Eruca sativa*) was studied in comparison to carrot (*Daucus carota*), using bacterial mutagenic system composed of three bacterial isolates; (*Bacillus spp*)G<sub>3</sub>, (*Arthrobacter spp*)G<sub>12</sub>, and (*Brevibacterium spp*)G<sub>27</sub>.

Treatment of isolates with plant extracts led to reduction in survival fraction (Sx) at different levels except that Arugula extract did not show any inhibitory effect in isolates G<sub>12</sub> and G<sub>27</sub>.

Crucifers extracts induced streptomycin resistant mutants in G<sub>12</sub> at higher level than G<sub>3</sub>, but not in G<sub>27</sub>. No resistance to rifampicin was detected in all isolates.