



تأثير المستخلص الكحولي لأوراق نبات ذيل العقرب *Heliotropium europium* كمضاد للأكسدة في ذكور الجرذان البيض المعرضة للإجهاد التأكسدي.

صفا أحمد عبد القادر * صاحب جمعة عبد الرحمن *طالب عويد هيدان**

جامعة تكريت- كلية العلوم
جامعة تكريت كلية التربية

الخلاصة:

هدفت الدراسة الحالية إلى معرفة بعض تأثيرات المستخلص الكحولي لأوراق نبات ذيل العقرب *Heliotropium europium* كمضاد للأكسدة من خلال قياس بعض مستوى مضادات الأكسدة مثل الكلوتاثيون (SOD) Superoxide dismutase ومستوى بيروكسدة الدهن المالوندايالديهيد (MDA) Malondialdehyde وجذر البيروكسي نترت (ONOO⁻) peroxynitrate radical وعدد من المتغيرات الكيميائية مثل البروتين الكلي والألبومين واليوريا، في ذكور الجرذان المعرضة للإجهاد التأكسدي المستحدث بيروكسيد الهيدروجين بتركيز (٠.٥%) في ماء الشرب طيلة مدة التجربة البالغة (٣٠) يوماً، ومقارنة هذه التأثيرات مع تأثيرات فيتامين C المضاد للأكسدة، وتم تعيين الجرعة الأكثر فعالية لمستخلص أوراق نبات ذيل العقرب من خلال القيام بتجارب أولية فكانت (٣٠٠ ملغم/كغم من وزن الجسم). حيث استخدم (٣٥) من ذكور الجرذان البيض بأعمار (٤-٥) شهراً وأوزان (٢٤٥-٢٨٠) غرام وقسمت إلى (٧) مجاميع تضمنت كل مجموعة (٥) جرد وكالاتي: مجموعة السيطرة، مجموعة بيروكسيد الهيدروجين H₂O₂، مجموعة مستخلص أوراق نبات ذيل العقرب فقط، مجموعة H₂O₂ + المستخلص النباتي، مجموعة المستخلص النباتي + فيتامين C، مجموعة H₂O₂ + فيتامين C، مجموعة H₂O₂ + مستخلص النباتي + فيتامين C. بينت نتائج الدراسة إن الإجهاد التأكسدي المستحدث بيروكسيد الهيدروجين H₂O₂ أدى إلى انخفاض معنوي في تركيز الكلوتاثيون وفعالية أنزيم SOD والبروتين الكلي والألبومين بالمقارنة مع مجموعة السيطرة. وحدث ارتفاع معنوي في تركيز MDA وجذر البيروكسي نترت واليوريا، وعند معاملة الحيوانات بمستخلص ذيل العقرب + H₂O₂ أدى إلى ارتفاع معنوي في تركيز الكلوتاثيون وفعالية أنزيم SOD والبروتين الكلي والألبومين بالمقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين. وحدث انخفاض معنوي في تركيز MDA وجذر البيروكسي نترت واليوريا، بالمقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين. أن معاملة الحيوانات المعرضة للإجهاد التأكسدي بفيتامين C بتركيز ٢٥٠ ملغم/كغم من وزن الجسم لمدة ٣٠ يوماً أدى إلى حدوث ارتفاع معنوي في تركيز الكلوتاثيون وفعالية أنزيم SOD و البروتين الكلي والألبومين بالمقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين. ولم تؤد المعاملة بفيتامين C إلى اختلاف معنوي في تركيز اليوريا بالمقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين. وعند معاملة الحيوانات المعرضة للإجهاد بفيتامين C مع مستخلص ذيل العقرب أدى إلى حدوث ارتفاع معنوي في تركيز الكلوتاثيون وفعالية أنزيم SOD والبروتين الكلي والألبومين بالمقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين، ولوحظ انخفاض معنوي في تركيز MDA وجذر البيروكسي نترت واليوريا بالمقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين.

معلومات البحث:

تاريخ التسليم: ٢٠١٢/١١/٢٠
تاريخ القبول: ٢٠١٢/١١/٢٢
تاريخ النشر: ٢٠١٤ / ٢ / ١٦
DOI: 10.37652/juaps.2013.84876

الكلمات المفتاحية:

ذيل العقرب *Heliotropium europium* ،
مضاد للأكسدة ،
ذكور الجرذان البيض ،
الإجهاد التأكسدي.

المقدمة

لها دور مضاد للأكسدة ومن ضمن نباتات هذه العائلة نبات ذيل العقرب *Heliotropium europium* له فاعلية دوائية بسبب احتوائه على القلويد Europin N- Oxide الذي يكون مهم ضد العديد من الأورام، إلا إن هذا النوع من النبات يكون سام للكبد Hepatotoxic إذا أكل بكميات كبيرة بنسبة تتجاوز ٦٠٠ ملغم/كغم بسبب وجود كميات وافرة من القلويدات alkaloid وأكثرها شيوعاً pyrrolizidin [2] ، وأن

هناك العديد من النباتات التي تستخدم لمعالجة حالة الإجهاد التأكسدي الناتج من تكون الجذور الحرة [Free radicals 1] حيث إن العديد من نباتات عائلة لسان الثور Boraginaceae أو مستخلصاتها

* Corresponding author at: Tikrit University - College of Science;

E-mail address:

دسميوتيز (SOD) وقياس مستوى بيروكسدة الدهن (المألونداياليديهايد MDA وجذرالبيروكسي نترتيت $ONOO^-$) وبعض المتغيرات الكيموحيوية مثل البروتين الكلي والالبومين واليوربا في مصل الدم لذكور الجرذان المعرضة للإجهاد التأكسدي ومقارنة هذه التأثيرات مع تأثير فيتامين C المعروف كمضاد للأكسدة.

المواد وطرائق العمل Materials and Methods

الحيوانات المستخدمة :

استخدمت في هذه الدراسة ذكور الجرذان البيض البالغة (*Rattus norvegicus*) من سلالة (Sprague dawely) التي تراوحت أعمارها بين (4-5) أشهر وأوزانها (245-280) غراماً والتي تم الحصول عليها من جامعة الموصل/كلية الطب، وتم تربيتها في البيت الحيواني لقسم علوم حياة/كلية العلوم/ جامعة تكريت، ووضعت في أقفاص معدنية ذات أغطيه معدنية بأبعاد (30×25×15) سم، ذات أرضية مفروشة بنشارة الخشب وقد روعي جانب العناية بنظافة الأقفاص وتعقيمها مع تبديل نشارة الخشب يومياً. وقد خضعت الحيوانات لظروف مختبريه من دورة ضوئية انقسمت إلى (12) ساعة ضوء و(12) ساعة ظلام، وثبتت درجة الحرارة على (2±2) درجة مئوية. وتركت الحيوانات لمدة أسبوعين للتأقلم مع الظروف الجديدة وللتأكد من خلوها من الأمراض. تمت تغذية الحيوانات على العليقة المتكون من (35% حنطة، 34% ذرة صفراء، 20% فول الصويا، 10% بروتين حيواني، 1% حليب مجفف يضاف إليها 50 غراما مواد حافظه مثل المضاد الحيوي الكلور تتراسايكلين Chlore tetracycline ومواد مضادة للفطريات مثل مركب الـ Nystatin [10]، وأعطيت الغذاء والماء بشكل مستمر (*adlibitum*) وبكميات كافية طوال فترة التربية ومعاملة الحيوانات والممتدة من تشرين الثاني 2011 ولغاية شباط 2012.

جمع النباتات المستخدم في الدراسة:

تم جمع نبات ذيل العقرب *Heliotropium europium* في فصل الربيع 2011 من أماكن مختلفة من مدينة تكريت وتم تصنيف النبات في معشب العلوم جامعة تكريت وأخذت الأوراق الخضراء الخارجية للنبات وغسلت ونظفت من الأتربة والأوساخ العالقة بها وجففت في الظل، وحفظت الأوراق في علبة محكمة الغلق في ظروف خالية من الرطوبة لحين استخدامها في عملية الاستخلاص.

نبات ذيل العقرب أيضا يحتوي على الفلافونويدات Flavonoids التي تمتاز بفعالها المضاد للأكسدة وإزالة الجذور الحرة [3]. وبينت الدراسات إن هذا النبات له فاعلية ضد البكتريا والفطريات [4].

يمثل الإجهاد التأكسدي Oxidative stress الحالة التي يزداد فيها إنتاج الجذور الحرة والمواد المؤكسدة في الخلايا، ويلعب الضرر التأكسدي Oxidative damage للخلايا والأنسجة الناجم عن زيادة مستوى المواد المؤكسدة دورا أساسيا في نشوء معظم الأمراض عند الإنسان [5]، وبما إن تفاعلات الأكسدة تكون حاسمة لحياة الفرد فقد تؤدي إلى طفرات وراثية أو حصول أمراض قلبية وعائية و شيخوخة مبكرة وإصابات سرطانية متنوعة. إن النباتات والحيوانات تحتفظ بأجهزة معقدة من طرز متعددة لمضادات الأكسدة مثل الكلوتاثيون وفيتامين C وفيتامين E فضلا عن أنزيمات مثل الكاتاليز والسوبر اوكسيد دسميوتيز [6]، ويتضمن هذا التعريف بان الخلايا الحية عن طريق امتلاكها لهذه الأنظمة فهي تولد باستمرار المواد المؤكسدة وتزيل سميتها خلال الأيض الهوائي الطبيعي. وعند حصول المزيد من الأحداث التأكسدية، ولاسيما عند تعدد مصادر الأكسدة كالإشعاع وايض الملوثات البيئية والعقاقير واستجابة الجهاز المناعي للأمراض والملوثات، فان أنظمة المواد المؤكسدة تفوق الأنظمة المضادة للأكسدة وبذلك ينتج الأذى أو الضرر التأكسدي Oxidative damage في الدهون و البروتينات و الكربوهيدرات والأحماض النووية مما يؤدي في النهاية إلى الموت الخلوي عند الإجهاد التأكسدي القوي [7]. ان أصناف الأوكسجين الفعالة مثل جذر الهيدروكسيل Hydroxyl (OH^-) radicals وجذر ايون السوبر اوكسايد السالب (O_2^-) Superoxide anion radicals وأنواع الأوكسجين الفعالة التي لا تمتلك الجذور مثل بيروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) Hydrogen peroxide هي عوامل تهاجم الأحماض الدهنية غير المشبعة لأغلفة الخلايا مسببه بيروكسدة الدهون أو ترنخ الدهون [8]، فضلا عن دورها في تحطيم الأواصر البروتينية ومسح البروتينات Denaturation وتحطيم الحامض النووي الريبوزي منقوص الأوكسجين (DNA) Deoxyribonucleic acid التي قد تقود إلى حدوث الأورام السرطانية [9].

إلى معرفة تأثير المستخلص الكحولي لأوراق نبات ذيل العقرب كمضاد للأكسدة من خلال قياس مستوى بعض مضادات الاكسدة (غير الأنزيمية مثل الكلوتاثيون GSH والأنزيمية مثل انزيم السوبر اوكسايد

المجموعة الأولى (مجموعة السيطرة) أعطيت هذه المجموعة ماء

الشرب الاعتيادي والغذاء يومياً لمدة 30 يوماً.

المجموعة الثانية (مجموعة بيروكسيد الهيدروجين H₂O₂) عوملت

هذه المجموعة بـ (0.5%) بيروكسيد الهيدروجين مع ماء

الشرب يومياً لمدة 30 يوماً.

المجموعة الثالثة (مجموعة المستخلص النباتي فقط) عوملت هذه

المجموعة بـ (300 ملغم/كغم من وزن الجسم) من المستخلص

النباتي عن طريق الفم بواسطة التغذية الأنبوية لمدة 30

يوماً.

المجموعة الرابعة (مجموعة بيروكسيد الهيدروجين H₂O₂ + المستخلص

النباتي) عوملت هذه المجموعة بـ (0.5%) بيروكسيد

الهيدروجين مع ماء الشرب لمدة 30 يوماً، مع تجريعها

بـ (300 ملغم/كغم من وزن الجسم) من المستخلص النباتي

عن طريق الفم بواسطة التغذية الأنبوية لمدة 30 يوماً.

المجموعة الخامسة (مجموعة المستخلص النباتي + فيتامين C)

عوملت هذه المجموعة بـ (300 ملغم/كغم من وزن الجسم) من

المستخلص النباتي مع إعطائها (250 ملغم/كغم من وزن

الجسم) من فيتامين C عن طريق الفم بواسطة التغذية

الأنبوبية لمدة 30 يوماً.

المجموعة السادسة (مجموعة بيروكسيد الهيدروجين H₂O₂ + فيتامين

C) عوملت هذه المجموعة بـ (0.5%) بيروكسيد الهيدروجين

مع ماء الشرب لمدة 30 يوماً، مع إعطائها (250 ملغم/كغم

من وزن الجسم) من فيتامين C عن طريق الفم بواسطة

التغذية الأنبوية لمدة 30 يوماً.

المجموعة السابعة (بيروكسيد الهيدروجين H₂O₂ + مجموعة المستخلص

النباتي + فيتامين C) عوملت هذه المجموعة بـ (0.5%) من

بيروكسيد الهيدروجين مع ماء الشرب لمدة 30 يوماً، مع

إعطائها (300 ملغم/كغم من وزن الجسم) من المستخلص

النباتي و (250 ملغم/كغم من وزن الجسم) من فيتامين C

عن طريق الفم بواسطة التغذية الأنبوية لمدة 30 يوماً.

جمع العينات الدمية والحصول على المصل :

بعد انتهاء المدة المحددة للتجربة (30) يوماً جوعت الحيوانات

لمدة 24 ساعة و خدرت بواسطة الكلوروفورم، ثم سحب الدم عن طريق

قطع الوريد الودجي Ulgular vein لفي الرقبة ، إذ تم جمع (6-8) مل

تحضير المستخلص الكحولي للنبات

تم سحق اوراق نبات *H. europium* الجافة وتحويلها إلى

مسحوق ناعم باستخدام طاحونة كهربائية ثم أخذ (40) غم من الأوراق

النباتية الجافة المطحونة ووضعت في دورق زجاجي سعة (1000) مل

وأضيف إليه (200) مل كحول أثيلي (80 %) وترك المزيج لمدة (

18) ساعة ورشح الخليط بواسطة عدة طبقات شاش وبعدها ركز في

جهاز المبخر الدوار ثم وضع في أطباق زجاجية ووضعت في فرن

كهربائي بدرجة (40) درجة مئوية للحصول على المستخلص الكحولي

الخام [11]. كررت العملية عدة مرات للحصول على كمية كافية من

المستخلص.

تصميم التجربة Design of experiment**تحديد الجرعة الفعالة :**

تمثل هذه دراسة أولية Pilot study لتحديد الجرعة الأكثر

تأثيراً للمستخلص الكحولي لأوراق نبات (*Heliotropium*

europium) المخفضة لسكر الكلوكوز في الدم، إذ تم تقسيم

الحيوانات إلى خمس مجاميع ضمت كل مجموعة (3) حيوانات ووزعت

كما يأتي:

المجموعة الأولى (مجموعة السيطرة) تم تجريعها الماء المقطر فقط.

المجموعة الثانية تم تجريعها 100 ملغم/كغم من وزن الجسم من

المستخلص النباتي.

المجموعة الثالثة تم تجريعها 200 ملغم/كغم من وزن الجسم من

المستخلص النباتي.

المجموعة الرابعة تم تجريعها 300 ملغم/كغم من وزن الجسم من

المستخلص النباتي.

المجموعة الخامسة تم تجريعها 400 ملغم/كغم من وزن الجسم من

المستخلص النباتي.

وقد تم التجريع فموياً (عن طريق التغذية الأنبوية) لكل حيوان

وبعد ثلاث ساعات تم سحب عينة الدم عن طريق الوريد الذنبى وقيس

تركيز الكلوكوز وعلى ضوء ذلك تم تحديد الجرعة الأكثر تأثيراً من

المستخلص الكحولي وكانت (300 ملغم/كغم من وزن الجسم).

تقسيم حيوانات الدراسة :

استخدمت (35) حيوان وقسمت إلى سبعة (7) مجاميع تضمنت

كل مجموعة (5) حيوانات وبأوزان متقاربة وكما يأتي :

لتحديد الاختلافات المعنوية (Significantly differences) الخاصة بين المجاميع [21].

النتائج والمناقشة

١. تحديد الجرعة الفعالة للمستخلص الكحولي لنبات ذيل العقرب :

يوضح الجدول (1) تحديد الجرعة الأكثر تأثيراً للمستخلص الكحولي لنبات ذيل العقرب في خفض مستوى الكلوكون في دم ذكور الجرذان السليمة، وتبين أن الجرعة ٣٠٠ ملغم/كغم هي الأكثر تأثيراً في خفض مستوى الكلوكون في الدم بالمقارنة مع مجموعة السيطرة وقد اعتمدت جرعة لتقييم تأثير المستخلص النباتي قيد الدراسة.

جدول (1) تحديد الجرعة الفعالة للمستخلص الكحولي لنبات ذيل العقرب

تراكمات المستخلص الكحولي لنبات ذيل العقرب ملغم/كغم من وزن الجسم				السيطرة	المعاملات
٤٠٠	٣٠٠	٢٠٠	١٠٠		
6.87 ± 105.17 b	4.5 ± 175 C	5.1 ± 104 B	2.33 ± 117 a	1.44 ± 116 a	كلوكونز ملغم/١٠٠ مل من الدم

● القيم معبر عنها المعدل ± الخطأ القياسي.

● عدد الحيوانات (٣) لكل مجموعة.

● الأحرف المختلفة تعني وجود فروقات معنوية عند احتمالية (p<0.05).

٢. تأثير المستخلص الكحولي لأوراق نبات ذيل العقرب وفيتامين C

على مستوى بعض مضادات الأكسدة في الدم لذكور الجرذان البيض المعرضة للإجهاد التأكسدي ببيروكسيد الهيدروجين مع

ماء الشرب

الكلوتاثيون GSH:

أظهرت النتائج في الشكل (١) انخفاضاً معنوياً في مستوى الكلوتاثيون في مصلى دم الجرذان المعاملة ببيروكسيد الهيدروجين بالمقارنة مع مجموعة السيطرة ، وانققت هذه النتائج مع نتائج كل من [22],[23],[24]

ويمكن أن يعزى السبب إلى الإجهاد التأكسدي الناتج عن بيروكسيد الهيدروجين لكونه من المواد المؤكسدة القوية جدا وتولد الجذور الحرة مما يؤدي إلى استهلاك الكلوتاثيون الذي يعد من أهم مضادات الأكسدة غير الأنزيمية [25] حيث يتحول الكلوتاثيون إلى الشكل المؤكسد ثنائي الكبريت GSSG والذي يكون سام ويعمل على

الدم من كل حيوان الذي وضع في أنابيب اختبار (test tubes) خالية من مادة التخثر تركت لمدة ربع ساعة تقريبا في درجة حرارة الغرفة وبعدها تم فصل المصل بواسطة جهاز الطرد المركزي بسرعة 3000 دورة / دقيقة ولمدة 15 دقيقة وحفظ المصل بدرجة (20° م) في أنابيب بلاستيكية جديدة و نظيفة لحين إجراء الفحوصات الآتية :

١- تقدير تركيز الكلوتاثيون في مصلى الدم:

تم باستخدام الطريقة المحورة المتبعة من قبل الباحثين [13]، [12].

٢- تقدير فعالية أنزيم السوبر اوكسيد دسميوتيز

تم تقدير تركيز SOD حسب الطريقة المتبعة [14].

٣- تقدير تركيز المالوندايالدهايد في مصلى الدم Determination of serum malondialdehyde concentration

قدر تركيز المالوندايالدهايد في المصل باستخدام الطريقة المحورة المتبعة من قبل الباحثين [15].

تقدير تركيز جذر البيروكسي نترت في مصلى الدم:

تم تقدير تركيز جذر بيروكسي نترت Peroxynitrite radical باستخدام الطريقة المحورة للباحثين [16].

٤- تقدير تركيز البروتين :

تم تقدير تركيز البروتين الكلي في مصلى الدم باستخدام عدة التحليل (Kit) الخاصة بشركة (BIOLABO SA,France)، [18]، [17].

٥- تقدير تركيز الألبومين في صلى الدم :

تم تقدير تركيز الألبومين في مصلى الدم باستخدام عدة التحليل (Kit) الخاصة بشركة (BIOLABO SA,France) [19].

٦- تقدير تركيز اليوريا في مصلى:

تم تقدير تركيز اليوريا Urea في مصلى دم الجرذان باستخدام عدة التحليل الجاهزة (Kit) الخاصة بشركة (BIOLABO SA,France)، [13]، [20].

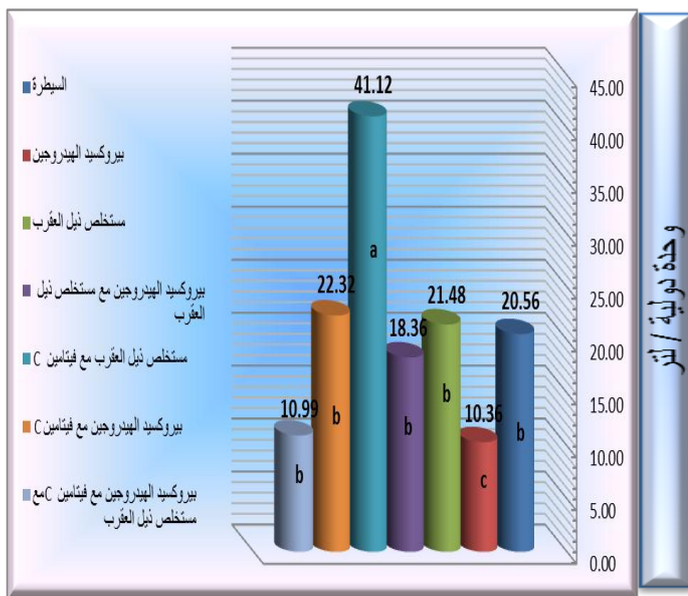
التحليل الإحصائي :

تم تحليل النتائج إحصائياً باستخدام برنامج (SAS,2001) ووفق تحليل التباين باتجاه واحد One-way analysis of variance واختبرت المتوسطات الحسابية للمعاملات باستخدام اختبار دانكن متعدد الحدود Duncun multiple range بمستوى معنوية (p ≤ 0.05)

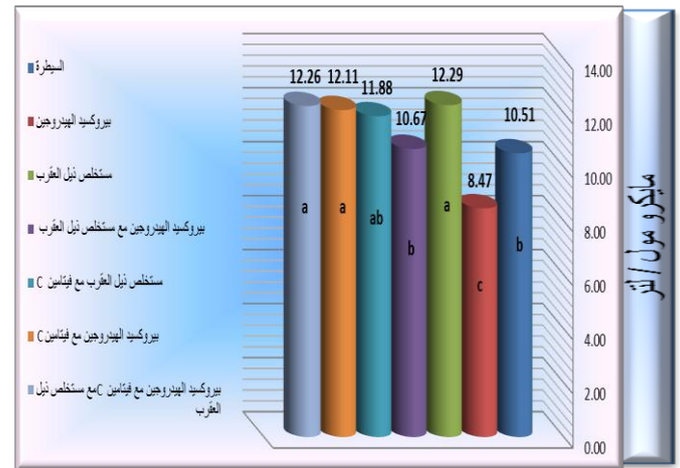
هذه النتيجة مع نتيجة الباحث [29] حيث لاحظ انخفاض فعالية إنزيم SOD لدى الأشخاص المصابين بفقر الدم المنجلي ويعزى السبب إلى ارتفاع مستوى السوبر أوكسايد وبيروكسيد الهيدروجين الذي يؤدي إلى إنتاج أنواع أخرى من الجذور الحرة مثل جذر الهيدروكسيل OH^\cdot ومن ثم ارتفاع مستوى التأكسد وأكسدة الدهون والبروتينات و DNA، فضلا عن انخفاض مستوى الكلوتاثيون المختزل (GSH) في بلازما الدم الذي هو السبب الرئيس في انخفاض فعالية SOD بوساطة التراكيز المتركمة من H_2O_2 ، وأن H_2O_2 يعد من أخطر أصناف الأوكسجين الفعالة الذي لا يحتوي على الجذور وله القدرة على تحطيم الجزيئات الحيوية وإحداث الضرر [30] حيث أن H_2O_2 قد سبب أذى وضرر لأنزيم superoxide dismutase (SOD) مما أدى إلى نقص في المواد الأولية الداخلة في بناء الإنزيم وبالتالي انخفاض فعاليته الذي يعتبر أنزيم مضاد للأكسدة. أما مجموعة الحيوانات المعرضة للإجهاد التأكسدي والمعاملة بفيتامين C أظهرت ارتفاعا معنويا في فعالية أنزيم SOD بالمقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين. ويعزى السبب إلى دور فيتامين C المهم في العديد من العمليات الفسلجية وله علاقة مباشرة بالعديد من الأنظمة الدفاعية ضد الأكسدة [31]. وأظهرت مجموعة بيروكسيد الهيدروجين مع المستخلص النباتي ارتفاعا معنويا في فعالية إنزيم SOD بالمقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين ويعزى السبب إلى المواد الفعالة في النبات مثل الفلافونويدات والكلايكوسيدات [3].

تحفيز إنتاج أصناف جديدة من الجذور الحرة [26]. وقد أظهرت المجموعة المعاملة بمستخلص ذيل العقرب مع H_2O_2 ارتفاع معنوي بالمقارنة مع المجموعة المعاملة ببيروكسيد الهيدروجين، واتفقت النتائج مع [27]. ويمكن أن يعزى السبب إلى طبيعة المواد الفعالة الموجودة في النبات حيث يحتوي على مركبات فينولية وكلايكوسيدية والفلافونيدات من خلال أزالته للجذور الحرة وتنشيطها للأنزيمات المضادة للأكسدة في مصل الدم وبالتالي رفع تركيز الكلوتاثيون [3]. أما المجموعة المعاملة بفيتامين C مع H_2O_2 أظهرت ارتفاعا معنويا بالمقارنة مع مجموعة H_2O_2 ويعزى السبب إلى لفيتامين C دور مهم في إدامة الأغشية الخلوية والتنفسية ونظام كبح الأكسدة، وكذلك تعويض فيتامين E والأنزيمات Glutathione synthetase مما يعطيه دورا مهما في تعزيز الكلوتاثيون داخل جسم الكائن [28].

وأظهرت المجموعة المعاملة بمستخلص ذيل العقرب فقط زيادة معنوية مقارنة مع مجموعة السيطرة ومع مجموعة H_2O_2 وتتفق النتائج مع [23] وهذا بسبب وجود المواد الفينولية والمركبات الكلايكوسيدية التي تعيد نشاط Glutathion S- transferase. وكذلك وجد ارتفاع معنوي في المجموعة المعاملة ببيروكسيد الهيدروجين والمستخلص النباتي وفيتامين C بالمقارنة مع المجموعة المعاملة ب H_2O_2 لوحده وهذا باعتقادنا يعود إلى تأزر عمل فيتامين C والمستخلص النباتي معا ضد الإجهاد وتحفيز تكوين الكلوتاثيون.



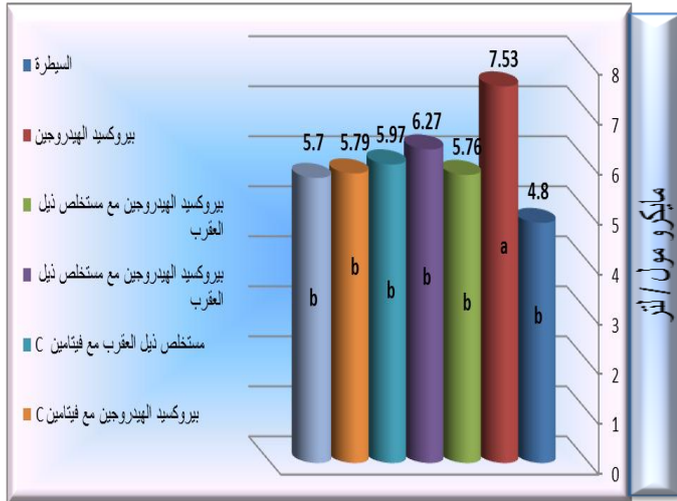
شكل (2) يبين تأثير المستخلص الكحولي لأوراق نبات ذيل العقرب وفيتامين C على فعالية إنزيم السوبر أوكسايد دسميوتيز SOD في دم ذكور الجرذان المعرضة للإجهاد التأكسدي.



شكل (1) يبين تأثير المستخلص الكحولي لأوراق نبات ذيل العقرب وفيتامين C على مستوى الكلوتاثيون في الدم لذكور الجرذان المعرضة للإجهاد التأكسدي.

فعالية أنزيم Superoxide dismutase (SOD)

بينت النتائج في الشكل (2) انخفاضا معنويا في المجموعة المعاملة ببيروكسيد الهيدروجين بالمقارنة مع مجموعة السيطرة، واتفقت



شكل (3) يبين تأثير المستخلص الكحولي لأوراق نبات نيل العنبر وفيتامين C على مستوى المألوندايديهايد في الدم لذكور الجرذان المعرضة للإجهاد التأكسدي.

٤- جذر البيروكسي نتريت - ONOO⁻

تبين من الدراسة الحالية في الشكل (4) أن معاملة ذكور الجرذان ببيروكسيد الهيدروجين أدى إلى ارتفاع معنوي في تركيز جذر البيروكسي نتريت بالمقارنة مع مجموعة السيطرة، وهذه الدراسة اتفقت مع [35] حيث لاحظ ارتفاع تركيز جذر البيروكسي نتريت في الحيوانات المصابة بداء السكر التجريبي، واتفقت أيضا مع [23] في الأرناب المعرضة للإجهاد التأكسدي ببيروكسيد الهيدروجين. ويمكن تفسير سبب ارتفاع تركيز جذر البيروكسي نتريت في مصل الدم إلى إن المعاملة بـ H₂O₂ تؤدي إلى زيادة إنتاج الجذور الحرة وخاصة جذر السوبر اوكسايد السالب بشكل مباشر والذي يتفاعل بدوره مع أوكسيد النترتك NO لينتج جذر ONOO⁻ [36]، أو قد يعزى السبب إلى إن المعاملة بـ H₂O₂ تؤدي إلى نشوء الالتهابات التي تحفز الخلايا على إنتاج السابتوكينات Cytokines وهذه تحفز الخلايا البلعمية Macrophages والعدلة Neutrophils والتي تعمل على زيادة تحرر جذر O₂⁻ ليتفاعل ويكون ONOO⁻ الذي يتفاعل بدوره لينتج أنواع أخرى من الجذور الحرة (ROS, RNS) [37].

وقد أظهرت نتائج الدراسة حدوث انخفاض معنوي في المجموعة المعاملة بالمستخلص النباتي مع بيروكسيد الهيدروجين بالمقارنة مع مجموعة H₂O₂، واتفقت هذه النتيجة مع [23] عند معاملة ذكور الأرناب المعرضة للإجهاد التأكسدي بمستخلص اللهانة حيث لوحظ انخفاض تركيز ONOO⁻ في مصل الدم. ويعزى السبب إلى

٣- تأثير المستخلص الكحولي لنبات نيل العنبر وفيتامين C على مستوى بيروكسدة الدهن (المألوندايديهايد MDA) في الدم لذكور الجرذان المعرضة للإجهاد التأكسدي :

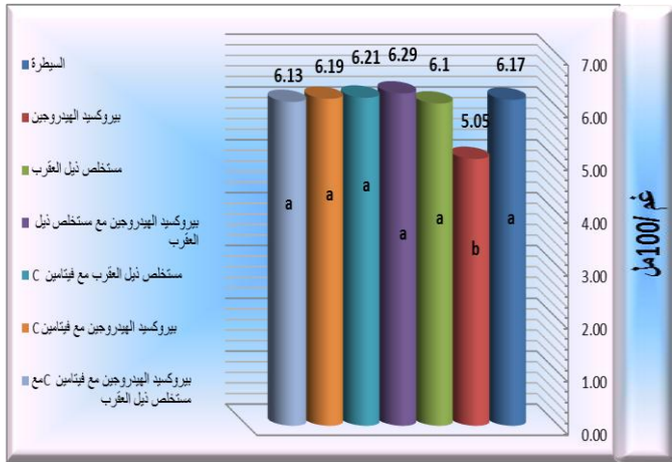
أظهرت النتائج في الشكل (3) أن تجريع الجرذان ببيروكسيد الهيدروجين أدى إلى ارتفاع مستوى بيروكسدة الدهن (MDA) معنويا في مصل دم ذكور الجرذان بالمقارنة مع مجموعة السيطرة ، وقد اتفقت هذه النتائج مع نتائج كل من [10]، [27]، و [24]، ويرجع السبب إلى دور الجذور الحرة المنتجة داخل الجسم بسبب بيروكسيد الهيدروجين، وتؤدي هذه الجذور إلى بيروكسيد الدهن وتعد الأغلفة الخلوية الهدف الأكثر تعرضا لتفاعلات الجذور الحرة بسبب احتوائها على الحوامض الدهنية المتعددة غير المشبعة حيث أن هذه الحوامض تمتلك أواصر مزدوجة تعد الهدف الرئيس للجذور الحرة وتنتج MDA كنتاج لبيروكسيد الدهن [32]، أن الزيادة في مستوى بيروكسيد الدهن بسبب تفاعل الجذور الحرة وقلة مضادات الأوكسدة تؤدي إلى تحطم النسيج مسببة الأذى التأكسدي Oxidative damage [33]، أو قد يعود السبب إلى أن حالة الإجهاد التأكسدي تؤثر على خلايا β -Cells البنكرياسية وإفراز الأنسولين وبالتالي تؤدي إلى انخفاض تركيز الأنسولين في الدم وهذا يعمل على تحفيز وزيادة نشاط إنزيم Fatty acyl CoA oxidase الذي يحفز عملية (β-Oxidation) للأحماض الدهنية وزيادة تكون H₂O₂ وفي النهاية زيادة معدلات بيروكسدة الدهن وإنتاج MDA [34]

أما عند معاملة المجموعة بالمستخلص الكحولي لأوراق نبات نيل العنبر مع H₂O₂ نلاحظ هناك انخفاضا معنويا في مستوى MDA بالمقارنة مع المجموعة المعاملة ببيروكسيد الهيدروجين ويرجع السبب إلى وجود مواد فعالة في النبات مثل الفلافونويدات وكلايكوسيدات التي لها دور مضاد للأوكسدة وتقلل من الإجهاد التأكسدي وتخفف من مستوى الدهن. [3]

أما مجموعة الحيوانات المعرضة للإجهاد التأكسدي ببيروكسيد الهيدروجين عند معاملة بفيتامين C نلاحظ هناك انخفاضا معنويا في مستوى MDA بالمقارنة مع مجموعة H₂O₂ ويعزى السبب إلى دور فيتامين C كمانع للأوكسدة والتقليل من ضرر الجذور الحرة وبالتالي تقلل من بيروكسدة الدهن فيقل مستوى MDA وزيادة مستوى GSH.

nephropathy الذي يتميز بفقدان بروتينات الكلية Protein urea عن طريق البول [41].

أما المجموعة المعاملة بالمستخلص الكحولي لنبات ذيل العقرب مع بيروكسيد الهيدروجين نلاحظ ارتفاعا معنويا مقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين ويمكن تفسير ذلك إلى دور المستخلص النباتي في تحفيز عملية بناء البروتينات ودور المركبات الفينولية التي تعمل على اختزال الأذى التأكسدي [42]. أما المجموعة المعاملة بفيتامين C مع مستخلص نبات ذيل العقرب نلاحظ ارتفاعا معنويا بالمقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين وهذا يرجع إلى دور فيتامين C كمضاد للأكسدة.



شكل (٥) بين تأثير المستخلص الكحولي لأوراق نبات ذيل العقرب و فيتامين C على مستوى البروتين الكلي في الدم لذكور الجرذان المعرضة للإجهاد التأكسدي.

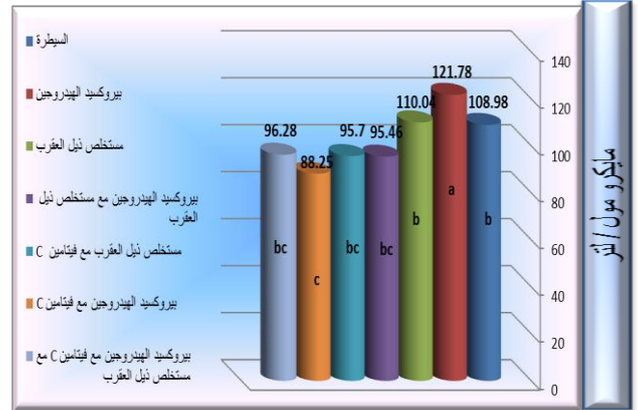
تركيز الألبومين :

تشير النتائج في الشكل (6) إلى حصول انخفاض معنويا في المجموعة المعاملة ببيروكسيد الهيدروجين بالمقارنة مع مجموعة السيطرة، وهذه النتيجة تتفق مع نتائج كل من [27] و [23] ويمكن إن يعزى سبب انخفاض الألبومين إلى استهلاكه كمضاد للأكسدة [43] إن نقص الألبومين هو من العلامات السريرية الشديدة لأمراض الخلايا الكبدية والمتسببة عن إعاقة في تخليق الألبومين وان هذا النقص قد يعزى إلى زيادة فقدان الألبومين نتيجة لاعتلال الكبيبات الكلوية (الاعتلال الكلوي الذي يؤدي إلى فقدان البروتين Protein losing nephropathy) [44].

أما المجموعة المعاملة بمستخلص ذيل العقرب مع بيروكسيد الهيدروجين لوحظ ارتفاعا معنويا بالمقارنة مع مجموعة السيطرة، وتتفق

المركبات الفعالة في النبات مثل مركبات كليكوسيدية وفينولية حيث لها دور مضاد للأكسدة [3].

أما مجموعة فيتامين C مع مستخلص ذيل العقرب لوحظ حدوث انخفاض معنوي بالمقارنة مع مجموعة السيطرة، ويعزى السبب إلى دور فيتامين C المضاد للأكسدة [38].



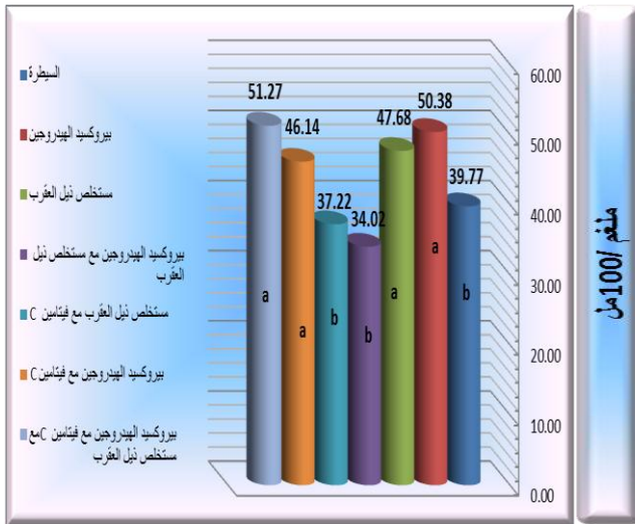
شكل (٤) بين تأثير المستخلص الكحولي لأوراق نبات ذيل العقرب و فيتامين C على مستوى جذر البيروكسي نترت في الدم لذكور الجرذان المعرضة للإجهاد التأكسدي.

٥- تأثير المستخلص الكحولي لنبات ذيل العقرب و فيتامين C على بعض المعايير الكيموحيوية في الدم لذكور الجرذان البيض المعرضة للإجهاد التأكسدي.

البروتين الكلي :

أظهرت النتائج في الشكل (5) حصول انخفاض معنويا في مستوى البروتين الكلي في المجموعة المعاملة ببيروكسيد الهيدروجين بالمقارنة مع مجموعة السيطرة، وتتفق هذه النتيجة مع [27]، بينما هذه النتيجة تضاربت مع نتائج [22] و [39] حيث لاحظا ارتفاعا معنويا في تركيز البروتين الكلي عند معاملة ذكور الجرذان البيض ببيروكسيد الهيدروجين تركيز (0.5%) مع ماء الشرب، أما [35] فقد أشار إلى إن استحداث داء السكر بالألوكسان يؤدي إلى انخفاض معنوي في مستوى البروتينات الكلية وقد يعزى سبب هذا الانخفاض إلى إن الحيوانات المعرضة للإجهاد التأكسدي قد تلجأ إلى استخدام المصادر البديلة للطاقة الموجودة في الجسم من مخزون الدهون والبروتينات إذ تزداد عملية تقويض الأحماض الأمينية لإنتاج الطاقة وكذلك عملية بناء الكلوكرز من الأحماض الامينية [40] ومن جانب آخر قد يعود الانخفاض إلى المضاعفات التي تحدث للكلى بسبب الإصابة بداء السكر والذي يؤدي إلى ما يعرف باعتلال الكلى السكري Diabetic

وأظهرت النتائج وجود انخفاض معنوي في المجموعة المعاملة بمستخلص ذيل العقرب مع H_2O_2 بالمقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين ، ويعزى السبب إلى إن المركبات الفعالة الموجودة في هذه النبتة تعمل على تقليل الأذى الناتج من الجذور الحرة وتسهم في توفير الكلوكلوز كمصدر للطاقة بدلا من لجوء الحيوانات إلى استخدام البروتينات كمصدر للطاقة ومما يخفض مستوى اليوريا في الدم. وان المجموعة المعاملة بفيتامين C مع مستخلص ذيل العقرب والمجموعة المعاملة بفيتامين C مع بيروكسيد الهيدروجين أظهرت انخفاض معنوي مقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين ، ويعزى السبب إلى دور فيتامين C المضاد للأكسدة حيث له علاقة مباشرة بالعديد من الأنظمة الدفاعية ضد الأكسدة التي يشارك فيها كلاً من فيتامين E والكلوتاثيون [38].



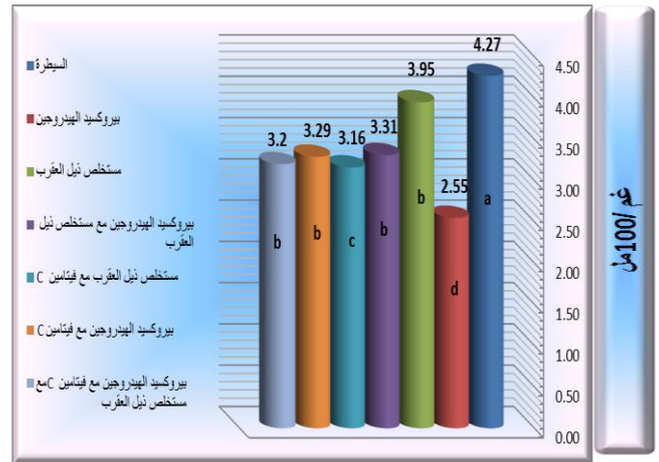
شكل (7) يبين تأثير المستخلص الكحولي لأوراق نبات ذيل العقرب وفيتامين C على مستوى اليوريا في الدم لذكور الجرذان البيض المعرضة للإجهاد التأكسدي

المصادر

1. Lee, K. G. and Shimamoto, T. (2002). Determination of antioxidant potential of volatile extracts isolated from various herbs and species. J. Agric Food. Chem; 50(17): 4947-4952.
2. Stace, C. A. (1989). Plant Taxonomy and Biosystematic, 2nd ed. Edward Arnold, London
3. Sharma, R.A. ; Singh, B.; Singh, D. and Chandrawat, P.(2009). J. Medicinal Plants,3, 1153.

هذه النتيجة مع [27]، ويعزى السبب إلى طبيعة المواد الفعالة الموجودة بالنبات[3].

وأظهرت المجموعة المعاملة بفيتامين C مع بيروكسيد الهيدروجين ارتفاعا معنويا بالمقارنة مع مجموعة بيروكسيد الهيدروجين ويعزى ذلك إلى دور فيتامين C في حماية مكونات الخلية مثل البروتينات والدهون وال DNA من الإجهاد التأكسدي[45].



شكل (٦) بين تأثير المستخلص الكحولي لأوراق نبات ذيل العقرب وفيتامين C على مستوى الألبومين في الدم لذكور الجرذان المعرضة للإجهاد التأكسدي.

تركيز اليوريا في مصل الدم :

أظهرت النتائج في الشكل (7) وجود ارتفاع معنوي في المجموعة المعاملة ببيروكسيد الهيدروجين بالمقارنة مع مجموعة السيطرة، وانفقت هذه النتيجة مع [46]. ويمكن تفسير ارتفاع مستوى اليوريا في حالة الإجهاد التأكسدي بفقدان المصدر المباشر للطاقة ولجوء الحيوان إلى استغلال البروتينات كمصدر بديل للطاقة والذي ينجم عنه تكوين كميات كبيرة من اليوريا [47] وتؤدي الجذور الحرة إلى أكسدة البروتينات والأحماض الأمينية ، وينتج عن هذه العملية زيادة تركيز اليوريا في مصل الدم كنتاج ثانوي [48]. وان ارتفاع تركيز اليوريا فسر من قبل الباحثين بشكل أساسي إلى المضاعفات التي تحدث في بعض أجزاء الجسم نتيجة ارتفاع مستوى السكر ومنها Diabetic nephropathy الذي يتميز بتغيرات سلبية متدرجة في وظيفة الكلى والتي ينجم عنها ارتفاع مستوى اليوريا[49].

15. Guidet, B. and shah, S. V. (1989). Am J. Physiol; 257(26):440. cited by Muslih,R. K., Al-Nimer,M. S and Al-Zamely, O. Y. (2002). The level of Malondialdehyde after activation with H₂O₂ and CuSO₄ and inhibition by deferoxamine and Molsidomine in the serum of patient with acute Myocardial infarction. *National J. chemistry*; 5: 139-148.
- ١٦ Vanuffelen, B. E., Van Derzec, J, Dekoster,B. M. (1998). Detection the level of peroxy nitrite and related with antioxidants status in the Serum of patients with acute myocardial infarction *National J. Bio.chem.* ; 330 -719
17. Young, D.S.(1995).Effect of Drugs on Clinical laboratory Tests,4th Ed. pp : 190-211
18. Tietz,N. W. (1995). Clinical Guide to Laboratory Tests. 3rded. W.B. Saunders Company, Philadelphia, USA. pp: 266-273.
- ١٩ Dumas, B. T., Waston, W. A.& Bigg, H. G. (1971). Albumin standards and the measurement of serum albumin with BCG. *Clin. Chim. Acta*; 31: 87-96
20. Young, D.S.(1990).Effect of Drugs on Clinical laboratory Tests,4th Ed. pp: 599 - 609.
21. Duncan, D. B. (1955). Multiple range and F-test. *Biomertic*; 11: 42.
٢٢. الجبوري، حسين محمد طياوي همام (2008). دراسة تأثير المستخلص المائي لنبات الليمون ومقارنتها مع فيتامين C كمضادين للأكسدة في نكور الجرذان المعرضة للإجهاد التأكسدي. رسالة ماجستير، كلية التربية، جامعة تكريت
٢٣. الدوري، سرى سمير محمد (2012). دراسة تأثير المستخلص المائي لنبات اللهانة على مستويات هرمونات الدرقية، الإجهاد التأكسدي وعدد من المعايير البيولوجية في الأرانب. رسالة ماجستير، جامعة تكريت.
٤. Mahmoud, M.J., Redha, F.M.J., Al-Azawi, M.J., Hussein, W.A., and Beham, Y.T. (1987). Alkaloids of Iraqi Heliotropium ramosissimum. Phytochemistry and some biochemical Aspects. *JBSR*, Vol. 18 (1) : 127-135.
5. Jianfang, H. (2001). Oxidative stress and aging. Free radicals and radiation Biol. Program. Univ. of Iowa. *Free Radical in Biol. and Med.* 77:222.
6. Jacob, R. A. and Burri, J. (1996). Oxidative damage and defences. *Am. J. Clin. Nutri.* 63(6):985.
7. Halliwell, B. and Gutteridge, J.M.C. (1999). Free radicals in biology and medicine. (3rd ed.), Oxford, Oxford University press, pp: 140 – 163, 393 – 430.
8. Atawodi, SE. (2005). Antioxidant potentials of African plants. *Afr. J. Biotechnol.* 4 (2):128-133
9. Tsao, AS.; Kim, ES.;& Hong, WK. (2004). Chemoprevention of Cancer. *CA Cancer J. Clin.* 54: 150 – 180.
١٠. الجنابي، قاسم عزيز رزوقي (2008). دراسة تأثير المستخلص المائي لبذور العنب في الإجهاد التأكسدي المستحدث ببيروكسيد الهيدروجين في نكور الجرذان. رسالة ماجستير، كلية التربية، جامعة تكريت.
١١. الزرقي، صادق كاظم لفته (2003) دراسة بايولوجية لمعرفة بعض المستخلصات النباتية الطبية وتأثيرها في نمو الطحالب. رسالة ماجستير، كلية العلوم، جامعة بابل.
12. Sedlak, J. and Lindsay, R. H. (1968). Analytical biochemistry. pp: 192. Cited by Al-Zamyle(2001).
13. Tietz, N. W. (1999). Textbook of clinical chemistry. 3rded. C.A. Burtis, E.R. Ashwood, W.B. Saunders. Pp: 819-861, 1245-1250.
14. Fridovich I (1989). Superoxide dismutases: an adaption to a paramagnetic gas. *J Biol. Chem.* 264:7761– 7764.

- Antiproliferative and apoptotic effect of selective phenolic acids on T47D human breast cancer cells : potential of mechanism of action. Breast Cancer Research.6 (2) : 63-74.
33. Halliwell. B.; and Gutteridge, J.M.; & Cross, CE. (1992). Free Radicals antioxidant and human disease. J. Lab Clin Med.119:598-620.
34. Kakkar, R., Karla, J., Mantha, S. V. and Prasad, K. (1995). Lipid peroxidation and activity of antioxidant enzymes in diabetic rats. J.Mol and Cell Biochem; 151: 113-119.
٣٥. عبد الوهاب، وجدان إبراهيم عباس (2010). تأثير زيت الزيتون في عدد من المعايير الفسلجية والكيموحيوية في الجرذان السليمة والمصابة بداء السكر التجريبي والمعرضة للكرب ألتأكسدي. رسالة ماجستير، كلية العلوم، جامعة تكريت.
36. Ferdinandy, P., (2006). Peroxynitrite: Just an oxidative/nitrosative stressor or a physiological regulator as well. Br J. Pharmacol; 148: 1-3.
37. Park, E. and Giacca, A. (2007). Mechanisms underlying fat-induced hepatic insulin resistance. Future Lipidol; 2: 503-512.
38. Steinmetz, K. A.; and Potter, J. D.(1996). Vegetables, Fruits; Cancer Prevention: A review. J. American Dietetic Association, Vol. 96(10): 1039.
٣٩. الدوري، بشرى إسماعيل إبراهيم (2012). تأثير المستخلص المائي لحشيشه الليمون *Cymbopogon citrates* في بعض المتغيرات الفسلجية والكيموحيوية للدم والكبد المستحدثة بيروكسيد الهيدروجين في ذكور الجرذان. رسالة ماجستير، كلية التربية، جامعة تكريت.
40. Murray, R. K., Ganner, D. R., Mayaes, P. A. and Rodwell, V. W. (2000). Harper's biochemistry. 25th ed Appleton and Lange, USA.
41. Bartosikova L., Necas J., Suchy V., Kubinova R., Vesel D., Benes L., Bartosik T., Illek J., Salplachta J., Klusakova J., Bartosova L., Strnadova V., Frana ٢٤. الحداد سوسن طه احمد (2010). تأثير بعض المستخلصات النباتية كمضادات أكسدة في ذكور الأرانب المعرضة للإجهاد ألتأكسدي. رسالة ماجستير، كلية التربية للبنات، جامعة تكريت.
25. Mishra, J.; R.K. Srivastava, S.A.; Shukla. & C.S. Raghav. (2007). Antioxidants In aromatic & medicinal plants. Modulating in vivo activity. Sci.Tech. pp:1-16.
26. Garrett, R. H. and Grisham, C. M. (2005). Biochemistry. 3rd ed. Thoson Learning, Inc. Singapore. pp: 424,570,863.
٢٧. عبد الرحمن، صاحب جمعة (2008). التأثيرات الفسلجية والكيموحيوية لعدد من المستخلصات النباتية في الدم والجهاز التناسلي الذكري في الجرذان البيض *Rattus norvegicus* المعرضة للكرب ألتأكسدي. أطروحة دكتوراه، كلية التربية، جامعة تكريت.
28. Jaffe, R.; & Brown, S. (2000). Acid-Alkaline balance and its effect on bone health. Intl J. Integrative Med; 2(6):7-18.
٢٩. كريم، رافد محمد (2006). فعالية أنزيم السوبر أوكسايد دسميونيز وعلاقته ببعض العناصر النزرة في بلازما مرضى فقر الدم المنجلي. رسالة ماجستير، كلية العلوم، جامعة بغداد.
30. Wenqing, S. (2001). Reactive oxygen species and Breast Cancer carcinogenesis. Free radicals and radiation Biol. Program. Unive. of Iowa. Free Radical in Biol. and Med. 77:222.
31. Bryant, R.J.; Ryder, J.; Martino, P.; Kim, J.; Craig, B.W. (2003). " Effects of vitamin E and C supplementation either or alone on exercise-induced lipid peroxidation in trained cyclists". J. Strength Cond Res, 17(4):792-800
32. Kampa, M.; Nistkaki, A.; Tsaousis V.; Votas, G.; Nistikaki, A.; Hatzoglou, A.; Blekas, G. (2003).

- proteins in human lymphocytes and skeletal muscle". J. Physiol.,549(2): 645-652.
٤٦. الدوري، انس ياسين محمود (2004). التأثيرات الفسلجية لعدد من المستخلصات النباتية في الأرانب المصابة بداء السكر التجريبي. رسالة ماجستير، كلية التربية، جامعة تكريت.
٤٧. عداي، محيسن حسن، وحناء، فؤاد شمعون (1978). علم الفسلجة. الجزء الثاني. دار الكتب للطباعة والنشر، جامعة الموصل، (مترجم)، ص 346.
48. Roche, M., Dufour, C., Loonis, M., Reist, M., Carrupt, P. A. and Dangles, O. (2009). Olive phenols efficiently inhibit the oxidation of serum albumin-bound linoleic acid and butyrylcholineesterase. *Biochimica et Biophysica Acta General Subjects*; 1790(4): 240-248.
49. Le Roith D., Taylor S. and Olefsky J. (2000). *Diabetes mellitus, a fundamental text*. 2nd edition Lip Williams and Wilkins.
- P. and Franova J. (2003). Monitoring of antioxidative effect of marine aloxen Induced diabetes mellitus in the laboratory rat. *Acta.Vet.*,72:191-200.
42. Loru, D., Incani, A., Deiaa, M., Corona, G., Atzeri, A., Melis, M. P., Rosa, A. and Dessi, M. A. (2009). Protective effect of hydroxy-tyrosol and tyrosol against oxidative stress in kidney cells. *Toxicol. Ind. Health*; 25: 301-310
43. Bishop, M. L., Fody, E. P. and Schoeff, L. (2005). *Clinical chemistry*. 5th ed. Lippincott Williams & Wilkins, Awolters Kluwer Company. pp: 205-626.
44. Guyton, A. C. and Hall, J. E. (2006). *Textbook of physiology*. 11th ed. Elsevier Saunders. China. pp : 931-942; 1014-1073.
45. Khassaf, M.; McCardle, A.; Esanu, C.; Vasilaki, A.; McCardle, F.; Griffiths, R.D.; Brodie, D.A. and Jackson, M.J. (2003): " Effect of Vitamin C supplements on antioxidant defense and stress

ANTIOXIDATIVE EFFECT OF HELIOTROPIUM EUROPIUM ALCOHOLIC LEAVES EXTRACT IN ALBINO MALE RATS EXPOSED TO OXIDATIVE STRESS.

SAFA A. ABDUL- QADER SAHEB J. ABDOUL-RAHMAN TALIB O. AL-KHESRAJI

E.mail: dean_coll.science@uoanbar.edu.iq

ABSTRACT

The present study aimed to investigate some Antioxidant effects of alcoholic leaves extract of *Heliotropium* by measurement some antioxidant levels such as (glutathione and superoxide dismutase activity),and the levels of Malondialdehyde (MDA), and peroxy nitrate radical(ONOO⁻) and some biochemical parameter such as total protein, albumin and urea in male rats exposed to oxidative stress by hydrogen peroxide (0.5%)in drinking water throughout the experimental period (30) days, and comparison these effects with the effects of the vitamin C as well known anti-oxidant. For purpose of this study preliminary experiments were carried out to find the most effective dose of *Heliotropium* extract and was found (300) mg / kg of body weight. (35) male albino rats(4-5) months and(245-280gm weight) were divided to (7) groups both Group included (5) rats as follows: The control group, hydrogen peroxide (H₂O₂ group,, *Heliotropium* extract group. H₂O₂+ *Heliotropium* extract group. (*Heliotropium*) Extract + Vitamin C group,.H₂O₂ + Vitamin C group. H₂O₂+ extract of *Heliotropium* + vitamin C group, The results of study showed that the oxidative stress by hydrogen peroxide led to a significant decrease in the concentration of glutathione activity of the enzyme SOD, total protein and albumin when compared with the control group. And a significant increase in the concentration of MDA, peroxy nitrate radical and urea. Where the treatment of animals *with Heliotropium* + H₂O₂ led to a significant increase in the concentration of glutathione, SOD activity, total protein and albumin compared with a group of hydrogen peroxide. And a significant decrease in the concentration of MDA peroxy nitrite radical and urea compared with a group of hydrogen peroxide. The treatment of animals exposed to oxidative stress with vitamin C (250 mg / kg of body weight) for 30 days showed a significant increase in the concentration of glutathione enzyme SOD activity, total protein and albumin when compared with hydrogen peroxide. And a significant decrease in the concentration of MDA and peroxy nitrite radical. And non-significant differences in the concentration of urea compared with a group of hydrogen peroxide. Well the treatment of animals with vitamin C and extract of *Heliotropium* has led to a significant increase in the concentration of glutathione SOD activity total protein and albumin when compared with a hydrogen peroxide group, and a significant decrease in the concentration of MDA, peroxy nitrite radicals and urea compared with hydrogen peroxide.