

تاثیر مصرف رژیم حاوی سویا بر هیستو متی و هیستو شیمی غضروف طبق درشت نی در موش های NMRI ماده پس از القای استئو آرتیت

ریحانه هوشمند عباسی^۱، زهرا طوطیان^{۱*}، حسن مرتوی^۱، سیمین فاضلی پور^۲، بهادر شجاعی^۳، علی کاظمیان^۱

(۱) گروه علوم پایه، دانشکده دام پزشکی، دانشگاه تهران، تهران، ایران

(۲) گروه علوم تشریبی، واحد علوم پزشکی تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

(۳) گروه علوم پایه، دانشکده دام پزشکی، دانشگاه باهنر کرمان، کرمان، ایران

تاریخ پذیرش:

۹۶/۴/۱۷

چکیده

مقدمه: استئو آرتیت رایج ترین بیماری مفصل زانو در افراد میان سال است که موجب محدود شدن حرکت می شود. هدف از انجام این مطالعه ارزیابی اثرات مصرف رژیم حاوی کنجاله سویا در بهبود نسبی وضعیت غضروف مفصل زانوی موش های سوری مبتلا به استئو آرتیت می باشد.

مواد و روش ها: ۵۰ سر موش سوری ماده نا بالغ نژاد NMRI به طور تصادفی به پنج گروه ده تایی تقسیم شدند. گروه کنترل، آب آشامیدنی و رژیم عادی را طی مدت سه ماه دریافت نمود. گروه شم، به عنوان مدل القای استئو آرتیت روزانه به مدت دو هفته سپررو فلوکساسین را به میزان ۲۰ میلی گرم بر کیلو گرم وزن بدن به صورت گاواز معدی مورد مصرف قرار داد و در این مدت از رژیم بدون سویا استفاده کرد. گروه تجربی اول، به مدت دو هفته تحت القای استئو آرتیت قرار گرفت و سپس به مدت سه ماه از رژیم بدون سویا استفاده نمود. گروه تجربی دوم، رژیم حاوی ۱۵درصد سویا را به مدت سه ماه دریافت نمود. گروه تجربی سوم، پس از دو هفته القای استئو آرتیت تا سه ماه رژیم حاوی ۱۵درصد سویا را مصرف نمود. در پایان، شاخص های ضخامت بخش میانی غضروف طبق درشت نی، غلظت پروتئو گلیکان های ماده زمینه ای و غلظت آکالین فسفاتاز موجود در سرم خون در بین گروه ها مقایسه شد.

یافته های پژوهش: مقایسه بین گروه ها نشان داد که ضخامت بخش میانی غضروف طبق درشت نی و هم چنین میزان غلظت پروتئو گلیکان های ماده زمینه ای در گروه های مصرف کننده رژیم حاوی سویا بدون القا و پس از القای استئو آرتیت، افزایش معنا داری نسبت به گروه های مصرف کننده رژیم معمولی داشته است ($P < 0.05$). غلظت آکالین فسفاتاز سرم خون در گروه های مصرف کننده سویا بدون القا و با القای استئو آرتیت در مقایسه با سایر گروه ها افزایش داشت ولی این افزایش معنا دار نبود.

بحث و نتیجه گیری: با توجه به مشاهده اثرات مشت رژیم حاوی سویا بر بافت غضروف، می توان افزودن سویا به رژیم غذایی را به منظور کاهش میزان وقوع مشکلات مفصلی پیشنهاد نمود.

واژه های کلیدی:

سویا، استئو آرتیت، غضروف طبق درشت نی، هیستو متی

* نویسنده مسئول: گروه علوم پایه، دانشکده دام پزشکی، دانشگاه تهران، تهران، ایران

Email: ztotian@ut.ac.ir

Copyright © 2017 Journal of Ilam University of Medical Science. This is an open-access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution international 4.0 International License (<https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/>) which permits copy and redistribute the material, in any medium or format, provided the original work is properly cited.

مقدمه:

دارویی موثری برای بازیابی ساختار و عملکرد اولیه غضروف و سایر بافت‌های سینو ویال تخریب شده در استئو آرتیت معرفی نگردیده است. نوین ترین دستور العمل‌های بین المللی توصیه مصرف دارو‌های ضد التهاب غیر استروئیدی (NSAIDs) خوارکی و موضعی است که در سراسر دنیا مورد استفاده قرار می‌گیرد. با این حال قابل ذکر است که تاکنون عوارض جانبی گسترده‌ای در رابطه با درمان با NSAID‌های خوارکی شناخته شده‌است که بین آن‌ها می‌توان به زخم معده و خونریزی دستگاه گوارش اشاره نمود^(۴). محدود بودن قدرت تمییم و باز سازی در بافت غضروف به علت فقدان رگ‌های خونی در این بافت، عدم تحرک کندروسیت‌ها و محدود بودن قدرت تکثیر کندروسیت‌های بالغ از یک سو^(۵) و ناکارآمدی دارو‌های موجود در ضمن وجود عوارض جانبی آن‌ها، موجب افزایش تقاضا برای درمان‌های ایمن و جدید و هم چنین رویه‌های پیشگیرانه شده‌است. محققین معتقدند که درمان‌های گیاهی قابلیت فراهم کردن راه حلی برای این مشکل را دارند. یکی از اهداف تحقیق در مورد دارو‌های گیاهی و درمان‌های جایگزین، بهینه سازی سلامت و جلوگیری یا به تأخیر اندادن بیماری است. محققینی که در رابطه با درمان استئو آرتیت تحقیق می‌کنند، همواره در تلاش بوده اند تا بتوانند موثر ترین و در عین حال ایمن ترین عصاره گیاهی را به منظور بهبود ضایعات غضروفی بیابند. اگرچه مکانیسم عمل محصولات دارویی گیاهی خوارکی در این رابطه به طور کامل روش‌نشده است، ولی مطالعات تجربی نشان می‌دهد که تعامل با واسطه‌های التهابی و تخریبی غضروف، یک مبنای منطقی برای اثر این محصولات در کاهش آرتروز فراهم می‌کند. به عنوان مثال فیتواستروژن‌هایی که به مقدار زیاد در پروتئین سویا خوارکی موجود است می‌تواند به وسیله فلور میکروبی معدی- روده ای به اکوئول (Equol) تبدیل شود. اکوئول یک استروژن ضعیف است که می‌تواند از طریق تنظیم التهاب و متابولیسم استخوانی باعث سرکوب پیشرفت ضایعات غضروفی شود^(۶). نوین ترین داروی گیاهی ساخته شده تا به امروز که اثرات

بروز جهانی بیماری‌های وابسته به افزایش سن در استخوان، مفصل و عضله به طور پیوسته در حال افزایش است و سلامت میلیون‌ها نفر در سراسر جهان را به طور جدی تهدید می‌کند. بیماری التهابی استئو آرتیت که در فهرست ناتوانی‌های جهانی در سطح یازدهم قرار دارد، رایج ترین اختلال مفصلی است که افراد میان سال و مسن را تحت تاثیر قرار داده و توانایی بیماران را برای انجام فعالیت‌های روزانه کاهش می‌دهد^(۱). به دلایل متعدد زنان در مقایسه با مردان به طور شدید تری در معرض این بیماری هستند^(۲). استئو آرتیت می‌تواند هر مفصلی را درگیر نماید ولی این بیماری اغلب مفاصل تحمل کننده وزن بدن مثل زانو و لگن را درگیر می‌کند. تظاهرات این بیماری در اغلب ضایعات غضروفی شامل درد، سختی و محدودیت حرکت، التهاب و به ندرت گرم تر بودن ناحیه درگیر است^(۱). برجسته ترین ویژگی آناتومیکی این ضایعه تخریب پیش رونده غضروف مفصلی است. با این حال، علائم استئو آرتیت نه تنها ضایعه غضروفی، بلکه ضایعه غشای سینو ویال، استخوان زیرغضروف و بافت نرم اطراف مفصل را نیز در بردارد. التهاب سینوویوم در مراحل ابتدایی و انتهایی استئو آرتیت رخ می‌دهد و با تغییرات در غضروف مجاور مرتبط است. واسطه‌های کاتابولیک و پیش التهابی مانند سیتوکین‌ها، اکسید نیترویک، پروستا گلاندین E2 و نورو پپتیدها که به وسیله سینو ویوم ملتهب تولید می‌شوند، تعادل تخریب و بازسازی ماتریکس خارج سلولی غضروف را تغییر می‌دهند. این عوامل منجر به تولید بیش از حد آنزیم‌های پروتئو لیتیک مسئول تخریب غضروف می‌شوند. تغییرات غضروفی باعث التهاب بیش تر سینو ویال و در نتیجه تولید یک دایره التهابی وخیم می‌شود. پیشرفت سینوویوت علائم بالینی و ضایعه مفصلی را در استئو آرتیت تشدید می‌نماید^(۳). با توجه به این حقیقت که این بیماری اساساً یک بیماری التهابی است، توصیه‌های دارویی اغلب مصرف دارو‌های ضد التهابی بوده که عموماً متمرکز روی بهبود علائم یا کند کردن پیش روی بیماری است و متناسبانه تا کنون هیچ درمان

حال تاکنون این مطالعات در سطح ثبت علائم مربوط به بهبود درد و دامنه حرکت بیماران مبتلا به استئو آرتیت (۱۲) و یا در سطح میکروسکوپی فقط در مورد موش های سالم مصرف کننده رژیم های حاوی مقداری مختلف سویا بوده است (۱۳، ۱۴). لذا مطالعه ای جامع در سطح هیستو لوژی و هیستو متی در رابطه با مقایسه اثرات رژیم حاوی سویا روی غضروف در بین موش های مبتلا به ضایعه غضروفی و موش های سالم مصرف کننده رژیم حاوی سویا کاملاً ضروری به نظر می رسد. به این منظور در مطالعه حاضر اثر سویا به عنوان ماده غذایی بر روی ضخامت وسط غضروف طبق درشت نی، میزان غلظت پروتو گلیکان های ماده زمینه ای و هم چنین میزان غلظت آلکالین فسفاتاز موجود در سرم خون موش های سالم و مدل استئو آرتیت مورد مطالعه و مقایسه قرار گرفت.

در این مطالعه داروی آنتی بیوتیک سیپرو فلوکساسین به منظور القای استئو آرتیت به کار گرفته شد. این آنتی بیوتیک از رده فلورو کینولون ها (بر پایه کینولون) بوده و مطالعات مختلف حاکی از تاثیر این دارو بر کاهش کندروسیت ها و تخریب ماتریکس و حفره دار شدن غضروف مفصلی است (۱۵).

مواد و روش ها

این مطالعه تجربی بر روی ۵۰ سر موش سوری ماده نبالغ نژاد NMRI در سن سه هفتگی در دانشکده دام پزشکی دانشگاه تهران طی سال ۱۳۹۵ انجام گرفت. موش ها به منظور سازگاری با محیط به مدت دو هفته در شرایط مناسب آزمایشگاهی (درجه حرارت ۲ ± ۲ درجه سانتی گراد، چرخه ۱۲ ساعته روشنایی- تاریکی و دسترسی نا محدود به آب و غذا) در حیوان خانه نگه داری شدند . در طول مدت آزمایش نکات اخلاقی کار بر روی حیوانات رعایت گردید. حیوانات به طور تصادفی به ۵ گروه تقسیم شدند. گروه کنترل فقط آب آشامیدنی و رژیم غذایی معمولی را به مدت سه ماه دریافت نمود. گروه شم به عنوان گروه مدل القای استئو آرتیت به مدت دو هفته سیپرو فلوکساسین را با دوز ۲۰ میلی گرم بر کیلو گرم وزن بدن به صورت گواژه معدی دریافت نمود. گروه تجربی اول به مدت دو

مفید آن مورد توافق محققان زیادی هم هست، کپسول های آووکادو سویا غیر صابونی (Avocado soybean unsaponifiables) که حاوی یک سوم روغن آووکادو و دو سوم روغن سویا است، می باشد. محققین معتقدند که این داروی گیاهی در مقایسه با سایر داروهای گیاهی که تا کنون مورد مطالعه قرار گرفته اند، اثرات گسترده تر و پایدار تری را ارائه داده است (۷). در سال ۱۹۹۷ یک آزمایش سه ماهه روی ۱۶۳ بیمار استئو آرتیتی انجام شد و ۳۵ روماتو لوژیست اثربخشی این ماده را در کاهش مصرف داروهای ضد التهابی غیر استروئیدی بررسی نمودند (۸). در این آزمایش برخی بیماران کپسول های ۳۰۰ میلی گرمی حاوی ASU و برخی دیگر کپسول های دارو نما را به طور روزانه دریافت نمودند. در ۴۵ روز ابتدایی داروهای ضد التهابی غیر استروئیدی نیز تجویز شد. در ۴۵ روز دوم آزمایش، بیمارانی که کپسول های ASU را دریافت نموده بودند نسبت به گروه دریافت کننده کپسول های دارو نما نیاز کم تری به داروهای تجویزی نشان دادند (۸). در آزمایشی مشابه که محققان دیگر به مدت شش ماه روی ۱۶۴ بیمار انجام دادند، کپسول های حاوی ۱۳۰۰ میلی گرم ASU روزانه توانست علاوه بر کاهش مصرف داروهای ضد التهاب غیر استروئیدی، باعث بهبود درد و هم چنین بهبود حرکت بیماران شود (۹). در مطالعه ای که بر روی گوسفندانی انجام شد که منیسک زانوی آن ها برداشته شده بود مشخص گردید که مصرف کپسول های ASU در مدت سه تا شش ماه می تواند باعث افزایش معنا داری در ضخامت غضروف زانو شود. این یافته ها پیشنهاد می کند که ممکن است مخلوط آووکادو و سویا در درمان استئو آرتیت موثر بوده و از طریق تغییر در متابولیسم کندروسیت ها موجب تغییر در ترکیبات متالو پروتئیناز، سیتوکین ها و پروستا گلاندین ها در غضروف مفصلی شود (۱۰). با این حال تاکنون گزارشاتی مبنی بر وجود اثرات جانبی داروهای خوراکی ASU از قبیل ضایعات پوستی، ضایعات کبدی، ضایعات معدی- روده ای و در موارد محدود تر لخته شدن خون (۱۱) به ثبت رسیده است. لذا محققین مختلفی تلاش نموده اند که رژیم حاوی سویا را جایگزین این کپسول ها نمایند. با این

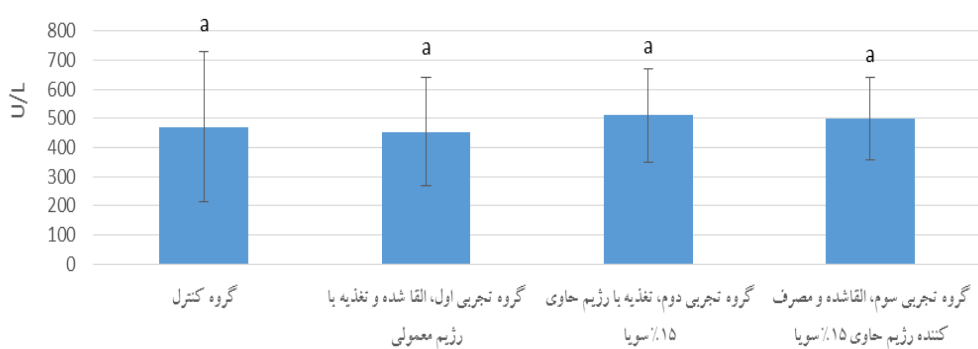
کالیبره شده با میکروسکوپ انجام گرفت. ارزیابی مقاطع هیستو شیمی به روش درجه بندی و کمی‌سازی نسبی محاسبه گردید. به این ترتیب که برای هر کدام از مقاطع موجود برای یک نمونه، متناسب با شدت رنگ - پذیری یک درجه اختصاص داده شد و نهایتاً میانگین برای یک نمونه ثبت گردید. در تحلیل آماری داده های SPSS ثبت شده، از نسخه شماره ۲۴ نرمافزار آماری استفاده گردید. ابتدا توزیع داده های کمی با استفاده از آزمون کولموگروف اسمیرنف بررسی شد. سپس، در مورد داده های دارای توزیع نرمال از آزمون پارامتریک One-way ANOVA و در صورت وجود اختلاف معنا دار از آزمون تعقیبی Tukey برای مقایسه گروه ها استفاده گردید و نتایج به صورت میانگین \pm خطای استاندارد بیان شد. جهت مقایسه کیفی میزان پروتئو گلیکان های موجود در ماده زمینه ای، شدت رنگ- پذیری تولوئیدین بلو مبنا قرار گرفت و از آزمون کراسکال والیس مورد استفاده قرار گرفت. اختلاف میانگین بین گروه های مختلف در سطح $P < 0.05$ معنی دار تلقی گردید.

یافته های پژوهش

۱) نتایج بیوشیمی

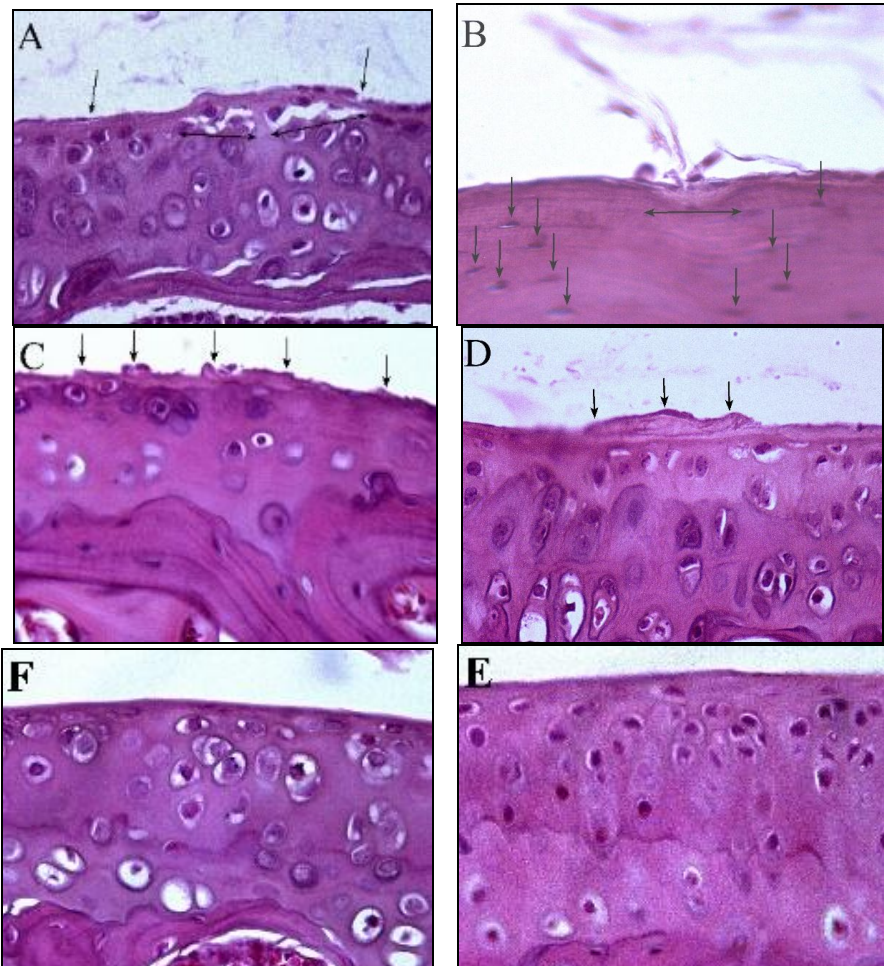
نتایج حاصل از بررسی غلظت آلکالین فسفاتاز سرم موش های مورد مطالعه که در نمودار ۱ آمده است، نشان داد که علی رغم وجود میزان بالای آلکالین فسفاتاز در گروه های مصرف کننده رژیم حاوی سویا، این افزایش معنا دار نبود.

هفته سیپرو فلوکساسین را مانند گروه شم دریافت نمود و به منظور بررسی احتمال ترمیم خود به خودی ضایعه غضروفی با مصرف رژیم معمولی، تا سه ماه نگه داری شد. گروه تجربی دوم به مدت سه ماه از رژیم غذایی که ۱۵٪ آن را سویا تشکیل داد استفاده نمود. گروه تجربی سوم پس از مصرف سیپرو فلوکساسین به مدت دو هفته، به منظور بررسی احتمالی ترمیم ضایعه غضروفی از رژیم غذایی حاوی ۱۵٪ کنجاله سویا به مدت سه ماه استفاده کرد. پس از پایان دوره تیمار، موش ها توسط کلروفرم بی هوش شده و از قلب آنها جهت تعیین غلظت آلکالین فسفاتاز سرم خون، خون گیری به عمل آمد. سپس اندام عقبی موش ها از بدن جداء پوست و عضلات ناحیه مفصل زانو تا حد امکان برداشته و جهت فیکس شدن در فرمالین ۱۰ درصد قرار داده شدند. پس از کلسيم زدایی نمونه ها و انجام مراحل آماده سازی بافتی، از نمونه ها مقاطعی به ضخامت ۵ میکرومتر تهیه گردید. جهت انجام مطالعات هیستو لوژیک و هیستو مورفو متریک، از رنگ آمیزی هماتوکسیلین- اتوژن و به منظور بررسی کیفی میزان پروتئو گلیکان های موجود در ماده زمینه - ای، از رنگ آمیزی تولوئیدین بلو استفاده شد(۱۶). پس از انجام مطالعه هیستو لوژی، به کمک فتو میکروسکوپ کالیبره شده و متصل به رایانه، از اسلايد های رنگ - آمیزی شده عکس برداری صورت گرفت. برای اندازه گیری ضخامت در بخش میانی غضروف طبق درشت - نی، از هر نمونه شش مقطع بررسی شد و در هر مقطع تصاویر دیجیتالی از بخش میانی طبق درشتمنی با بزرگ نمایی های مختلف به دست آمد. اندازه گیری بر روی تصاویر دیجیتالی توسط نرمافزار Axiovision



نمودار ۱. غلظت آلکالین فسفاتاز در سرم خون موش های سوری مورد مطالعه بر حسب واحد بین المللی در لیتر (U/L).

غضروفی در این گروه بود. در سایر گروه‌های مصرف کننده سیبروفلوكسازین که مورد ترمیم خود به خود (گروه تجربی اول) یا توسط رژیم حاوی سویا (گروه تجربی سوم) قرار گرفته بودند این تغییرات خفیف‌تر بوده (تصویر A، C و D) و نسبت به گروه‌هایی که مورد القای استئو آرتریت قرار نگرفته بودند (گروه کنترل و گروه دوم) و غضروف طبیعی داشت (تصویر E و F)، درجات کمی به هم ریختگی بافتی مشاهده گردید.



تصویر ۱. مقایسه ساختار بافتی بخش میانی غضروف طبق درشت نی در گروه‌های آزمایشی. پیکان‌ها در تصویر A، کنده شدن بخش‌هایی از لایه سطحی (گروه شم)، در تصویر B، تعداد زیادی سلول‌های دوکی شکل در لایه میانی و ایجاد حفرات در این لایه (گروه شم)، در تصویر C، به هم ریختگی بافتی اندک (گروه تجربی اول)، در تصویر D، به هم ریختگی بافتی اندک (گروه تجربی سوم)، را نشان می‌دهند، E، بدون تغییر (گروه تجربی دوم)، F، بدون تغییر (گروه کنترل) (x ۴۰۰).

شدت کاهش رنگ پذیری ماده زمینه‌ای غضروف مفصلی در گروه تجربی سوم پکه پس از القای ضایعه غضروفی به مدت سه ماه از رژیم حاوی سویا مورد

۲) نتایج هیستو لوژی

غضروف طبق درشت نی موش از نظر بافت شناسی در گروه کنترل شامل چهار ناحیه سطحی، میانی، عمقی و آهکی بود. در گروه شم، ساختار بخش میانی غضروف طبق درشت‌نی، کنده شدن بخش‌هایی از لایه سطحی (تصویر A، پیکان‌ها) و ایجاد حفرات در این لایه (تصویر A و B، پیکان‌های دوسر) و تعداد زیادی سلول‌های دوکی شکل در لایه میانی (تصویر B، پیکان‌ها) را نشان می‌داد که تایید‌کننده ضایعه پیکان‌ها)

۳) نتایج هیستو شیمی

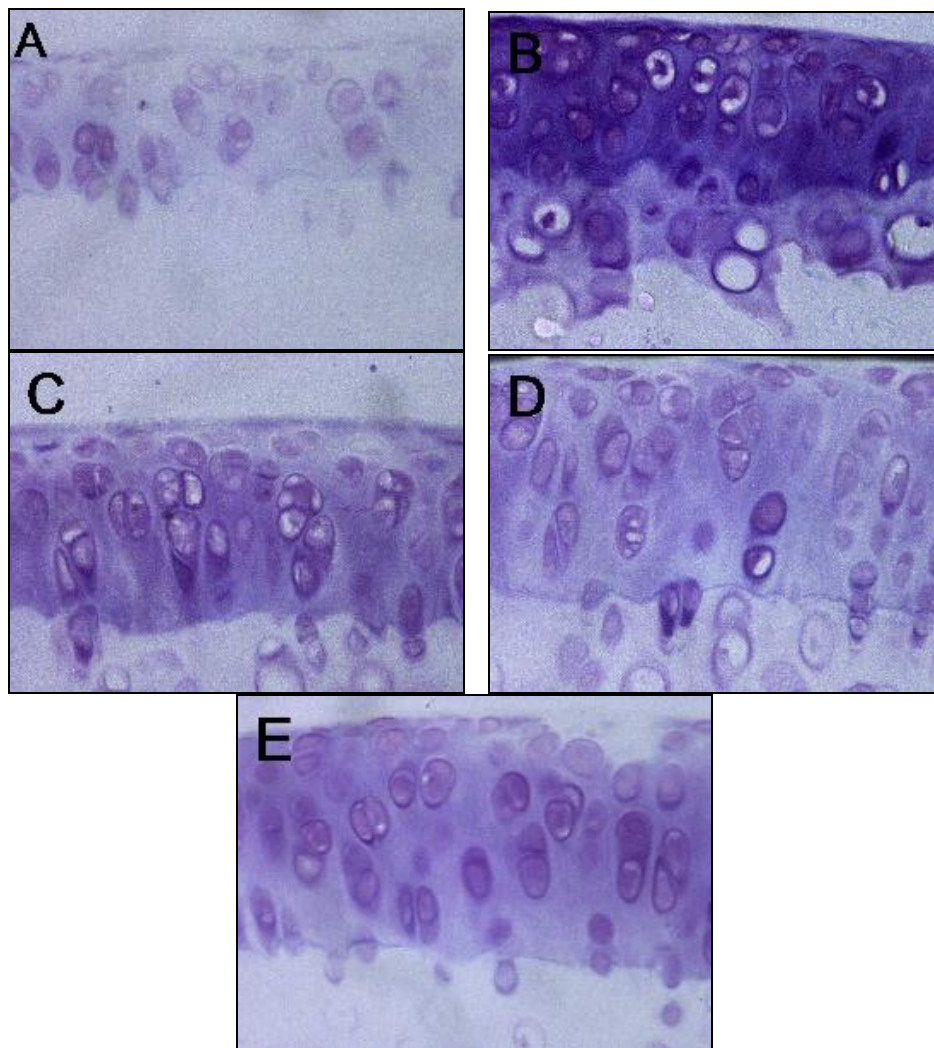
بررسی مقاطع با استفاده از سیستم درجه بندی میزان کاهش رنگ پذیری ماده زمینه‌ای (۱۹)، نشان داد که

که کم ترین میزان کاهش رنگ پذیری، در گروه تجربی دوم که بدون القای ضایعه غضروفی از رژیم حاوی ۱۵٪ سویا استفاده کرده بودند وجود داشت و این اختلاف نسبت به همه گروه‌ها معنا دار بود ($P < 0.05$) (تصویر ۲، C).

صرف قرار داده بودند، نسبت به گروه تجربی اول که رژیم غذایی معمولی را پس از القای ضایعه دریافت کرده بود، کم تر بوده است. بیش ترین شدت کاهش رنگ پذیری ماده زمینه‌ای با اختلاف معنا دار نسبت به سایر گروه‌ها، در گروه شم (مدل القای ضایعه غضروفی) تشخیص داده شد (تصویر ۲، A). در حالی

جدول ۱- میانگین درجه اکتسابی هر گروه از نظر میزان کاهش شدت رنگ پذیری ماده زمینه‌ای در برابر رنگ‌آمیزی تولوئیدین - بلو. کم ترین و بیش ترین میزان کاهش در شدت رنگ پذیری به ترتیب درجه ۱ و درجه ۵ در نظر گرفته شده است. نتایج به صورت میانگین ± خطای استاندارد در سطح معنی داری $P < 0.05$ بیان شده است. حروف ناهمانگ در ردیف افقی دال بر اختلاف معنی دار است.

درجه اکتسابی	رنگ‌آمیزی تولوئیدین - بلو	با رژیم حاوی ۱۵٪ سویا	با رژیم معمولی	با رژیم غضروفی و تغذیه	با رژیم حاوی ۱۵٪ سویا	با رژیم تجربی اول، القای ضایعه غضروفی	با رژیم شم، تایید القای ضایعه غضروفی	گروه کنترل، مصرف رژیم معمولی	گروههای موردمطالعه
$2/21 \pm 1/0.6^b$	$1/3 \pm 0.88^c$	$3/1 \pm 0.95^b$	$4/5 \pm 0.71^a$	$2/30 \pm 0.82^b$					

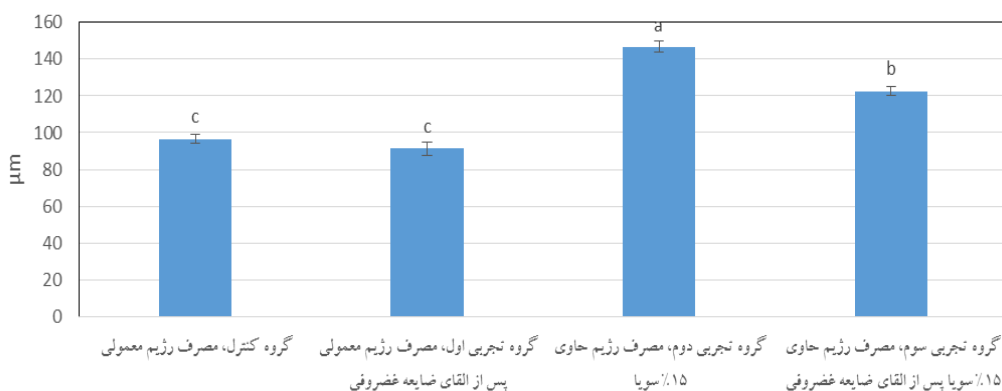


تصویر ۲- مقایسه درجه کاهش شدت رنگ‌پذیری غضروف مفصلی در گروه شم و القای ضایعه غضروفی (A)، گروه تجربی دوم و مصرف رژیم حاوی ۱۵٪ (B)، گروه تجربی سوم و مصرف رژیم حاوی ۱۵٪ سویا پس از القای استئوارتریت (C)، گروه کنترل و تغذیه با رژیم معمولی (D)، گروه تجربی اول و تغذیه با رژیم معمولی پس از القای ضایعه غضروفی (E) (تولوئیدین بلو، $\times 400$).

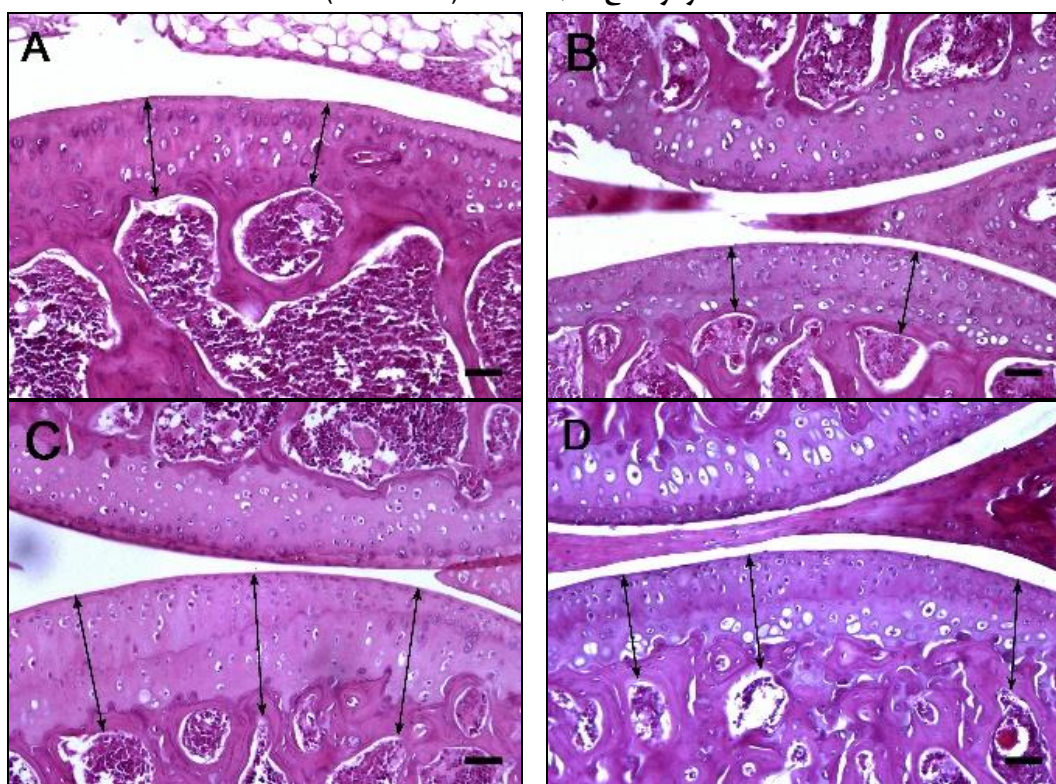
گروه های کنترل و تجربی اول که از رژیم معمولی پس از القای ضایعه غضروفی استفاده نموده اند، به طور معنادار بیشتر است ($P < 0.05$). این شاخص در مورد گروه تجربی اول نسبت به گروه کنترل کم تر بوده است که البته این اختلاف معنا دار نبوده است (نمودار ۲ و تصویر ۳).

۴) نتایج هیستومتری

نتایج نشان داد که ضخامت بخش میانی طبق درشت - نی در گروه تجربی دوم که بدون ایجاد ضایعه غضروفی از رژیم حاوی سویا استفاده کرده بودند نسبت به سایر گروه ها به صورت معنا دار بیش تر است. به علاوه، این شاخص در گروه مصرف کننده رژیم حاوی ۱۵٪ سویا پس از القای ضایعه غضروفی، نسبت به



نمودار ۲. مقایسه میانگین ضخامت بخش میانی غضروف طبق درشت نی در گروه های آزمایشی. حروف نا هماهنگ دال بر اختلاف معنا دار در سطح $P < 0.05$ است (mean \pm SD).



تصویر ۳. مقایسه ضخامت بخش میانی غضروف طبق درشت نی در گروه کنترل (A)، گروه تجربی اول و تغذیه با رژیم معمولی پس از القای ضایعه غضروفی (B)، گروه تجربی دوم و مصرف رژیم حاوی ۱۵٪ (C) و گروه تجربی سوم و مصرف رژیم حاوی

۱۵٪ سویا پس از القای استئو آرتربیت (D). بیکان‌های دوسر حدود ضخامت غضروف را نشان می‌دهد (H & E، اندازه خط مقیاس: ۵۰ میکرومتر).

حاکی از اثرات بهبود دهنده این ماده غذایی در مقایسه با رژیم بدون سویا بوده است (۱۴، ۱۳). در مطالعه حاضر به منظور مشاهده اثرات مصرف رژیم حاوی سویا روی استئو آرتربیت در محیط طبیعی (invivo)، ضایعه غضروفی توسط گاواز داروی سیپروفلوکسازین القا گردید. پس از بررسی بافت شناسی غضروف طبق درشت‌نی در گروه‌های مختلف، خفرات متعدد و کوچک در لایه‌های سطحی و میانی، کنده شدن بخش‌هایی از لایه سطحی و دوکی شدن سلول‌ها در لایه میانی در گروه‌های مواجه شده با سیپرو فلوکسازین تشخیص داده شد و به این ترتیب القای ضایعه غضروفی توسط داروی سیپرو فلوکسازین تایید گردید. این تظاهرات مشابه تغییرات گزارش شده در مطالعات سایر محققینی است که تشکیل شکاف و ایجاد حفره در لایه‌های سطحی و میانی غضروف مفصلی موش‌های صحرایی نا بالغ را متعاقب تجویز فلورو کینولون‌ها گزارش کرده‌اند (۵). هم‌چنین محققین دیگر کاهش ضخامت در غضروف صفحه رشد و غضروف مفصلی موش‌های صحرایی را متعاقب تجویز هفت روز سیپرو فلوکسازین گزارش کرده‌اند. این محققین کاهش ضخامت غضروف را به دلیل اثر مهار کننده سیپرو فلوکسازین بر میتوz سلول‌های ناحیه تکثیری و از بین رفتن ناحیه هیپر تروفیک در غضروف صفحه رشد تفسیر کرده‌اند. نتایج حاصل از مطالعه هیستو متزیک نشان داد که ضخامت بخش میانی طبق درشت‌نی نه تنها در گروه موش‌های سالم مصرف کننده سویا، بلکه در موش‌های مصرف کننده رژیم حاوی سویا پس از القای استئو آرتربیت افزایش معنادار داشته است. این نتایج همسو با نتایج مطالعاتی است که روی موش‌های سوری مواجه شده با رژیم کمبود پروتئین در سه ماهه اول زندگی انجام گرفت. در این مطالعه محققین گزارش نمودند که تیمار با رژیم حاوی پروتئین کامل حاوی سویا در سه ماهه دوم زندگی این موش‌ها در مقایسه با تیمار با رژیم حاوی پروتئین کامل ولی بدون سویا، توانسته است به طور

بحث و نتیجه‌گیری

میزان وقوع بالای مشکلات مفصل زانو و لگن در سنین بالا خصوصاً در زنان از یک سو و عوارض جانبی ناشی از مصرف دارو‌های موجود از سوی دیگر باعث شده است که مطالعات اخیر رویکردی مبنی بر بهبود این ضایعات به وسیله رژیم غذایی را در پیش بگیرند (۲،۵). اخیراً دارو‌های گیاهی و مکمل‌های غذایی به موضوعات مهم تحقیقات آزمایشگاهی و بالینی در ارتودپی و روماتو لوژی تبدیل شده‌اند. بنابراین اطلاع جامع ارائه دهنده‌گان مراقبت‌های بهداشتی و هم‌چنین بیماران از شواهد حمایت کننده یا مخالف این رویکردها حائز اهمیت زیادی است. تحقیقات منتشر شده مختلفی نشان می‌دهد که چندین داروی گیاهی و مکمل‌های غذایی توانایی کاهش درد در بیماران مبتلا به استئو آرتربیت را داشته است. یکی از دارو‌هایی که در این رابطه مورد توافق بسیاری از محققین بوده و تأثیرات مشتبه آن روی ضایعات مفصلی گزارش شده‌است کپسول‌های حاوی آووکادو و سویای غیرصابونی (ASU) است. با این حال محققینی که در رابطه با اثرات مصرف آووکادو تحقیق نموده‌اند، عوارض جانبی مختلفی را نیز گزارش نموده‌اند (۱۱)، با توجه به این‌که کپسول‌های ASU حاوی تنها یک سوم آووکادو بوده و دو سوم آن را سویا تشکیل می‌دهد، محققین زیادی تلاش نموده‌اند تا مصرف سویا به عنوان یک ماده غذایی را جایگزین این ترکیب نمایند. اولین مطالعه روی مصرف بلند مدت پروتئین سویا به تنهایی و بدون ترکیب با آووکادو روی بیمارانی که دارای استئو آرتربیت مزمن بودند در سال ۲۰۱۲ انجام شده‌است (۱۲). در این مطالعه مشخص شد که مصرف روزانه ۴۰ گرم پروتئین سویا در مدت سه ماه توانسته است علائم مرتبط با استئو آرتربیت مانند دامنه حرکت و چندین فاکتور مرتبط با درد و کیفیت زندگی را در بیماران بهبود بخشد (۱۲). هم‌چنین مطالعات دیگری که در رابطه با اثر رژیم حاوی سویا روی غضروف طبق درشت‌نی در موش‌های سوری ماده انجام گرفته است

و در نتیجه از تخریب کندروسیت ها و سلول های سینو ویال جلوگیری می نماید (۱۹). از طرف دیگر لازم به ذکر است که در مطالعه ای که روی میمون های اوارکتومی شده انجام شد، مصرف سه ساله سویا در این حیوانات نتوانست تاثیر معنا داری روی بهبود شرایط غضروف به جا بگذارد (۲۰). بر این اساس می توان چنین نتیجه گیری کرد که مصرف مزمن و بلند مدت رژیم حاوی سویا اثر مثبت مضاعفی روی ضخامت غضروف نگذاشته است. هم چنین قابل ذکر است که محققین دیگر نشان دادند که که سویا نتوانسته است به تنها بی جایگزین مناسبی در موارد ضایعه غضروفی که ناشی از فقدان هورمون های تختمدانی است باشد (۲۱). بنا بر این می توان چنین استنباط کرد که رژیم حاوی سویا نمی تواند به صورت یک تجویز عمومی برای همه انواع ضایعات غضروفی استفاده شود. شاخص دیگری که در مطالعه حاضر مد نظر قرار گرفت مقایسه میزان پروتئوگلیکان های ماده زمینه ای غضروف بود. به این منظور از مقایسه شدت رنگ پذیری مقاطع نسبت به تولوئیدین بلو استفاده گردید. تولوئیدین بلو به صورت اختصاصی پروتئو گلیکان ها را رنگ می کند و میزان شدت جذب رنگ تولوئیدین بلو توسط ماده زمینه ای غضروف مفصلی، می تواند نشان دهنده میزان پروتئو گلیکان های آن باشد (۲۲). کاهش شدید ترکیبات ماده زمینه ای به ویژه پروتئو گلیکان ها، زمینه ساز بروز سایر تغییرات در ماده زمینه ای هم چون تشکیل حفره و شیار می شود (۲۲). در این مطالعه کاهش شدت جذب رنگ تولوئیدین بلو توسط ماده زمینه ای غضروف مفصلی و هم چنین حفره های متعدد و به هم ریختگی های بافتی در گروه های مواجه شده با سپیرو فلوکساسین در مقایسه با گروه کنترل مشاهده گردید که این علایم نشان دهنده کاهش محتوای پروتئو گلیکان های ماده زمینه ای در این گروه بوده است. مطالعات سایر محققین هم کاهش میزان پروتئو گلیکان های ماده زمینه ای غضروف مفصلی متعاقب مصرف فلورو کینولون ها را تأیید می کند (۲۳). گزارش شده است که کاهش پروتئو گلیکان های ماده زمینه ای به علت عملکرد مهار کننده کینولون ها بر روی سنتز پروتئوگلیکان ها در کندروسیت ها می باشد. با این وجود

معنا داری باعث افزایش ضخامت بخش میانی غضروف طبق درشت نی شود (۱۴) هم چنین در تحقیق بلندمدت دیگری گزارش شده است که مواجهه موش-های سوری سالم با رژیم غذایی حاوی ۲۰ درصد سویا در طول شش ماه می تواند در مقایسه با رژیم عادی بدون سویا در همین مدت باعث افزایش معنا دار ضخامت بخش میانی غضروف طبق درشت نی شود (۱۳). نتایج مطالعه حاضر می تواند نشان دهد که مصرف رژیم حاوی سویا نه تنها نتوانسته است در موش های سالم باعث شادابی غضروف شود، بلکه می تواند به عنوان ماده ای برای جبران ضایعات غضروفی در موش های مبتلا به استئو آرتربیت مطرح باشد. در مطالعه ای که به منظور کشف خاصیت سویا در بهبود بیماری های مفصلی انجام گرفت، برخی محققین این اثرات را مرتبط با آنتی اکسیدان گیاهی موجود در سویا به نام آنتو سیانین (Anthocyanin) (Danstend) که موجب کاهش تعداد سلول های Th17 و هم چنین سطح تولید سیتوکین های پیش التهابی به وسیله این سلول ها گشته است. به علاوه این محققین اظهار نمودند که این آنتی اکسیدان نتوانسته است سطح اکسیداتیو استرس را کاهش دهد (۱۷). محققین دیگری که در رابطه با اثر دو ایزو فلاؤن موجود در سویا به نام های دایدزین (Daidzein) و جنیستئین (Genistein) مطالعه نمودند اند بیان نمودند که احتمالاً مکانیسم اثر سویا در مورد بهبود علائم ضایعه مفصلی مربوط به شباهت ساختاری ایزو فلاؤن ها به استروژن می باشد (۱۸). در این رابطه گزارشاتی نیز در زمینه اثر عصاره آووکادو و سویا (Piascledine) بر فعالیت کلائزنو لیتیک کندروسیت های غضروف مفصل خرگوش در محیط کشت موجود است. این نتایج نقش این ماده را در محدود کردن اثر زیان آور ایترولوکین ۱ در بیماری استئو آرتربیت و کاهش فعالیت آن را در تحریک تولید کلائزناز به وسیله کندروسیت ها نشان می دهد. در این بررسی، کندروسیت ها در ۵ روز به مدت ۴۸ ساعت در محیط کشت دارای Piascledine به میزان ۱۰ میکرو گرم بر میلی لیتر قرار گرفتند. نتایج نشان داد که این دارو تولید کلائزناز را افزایش داده و اثر منفی بر عملکرد ایترولوکین از طریق کاهش ظرفیت سیتوکالین ها داشته

تغذیه شدند انجام گردید، بیان شد که غلظت پروتئو گلیکان ها در غضروف هیچ تغییر معنا داری نداشته است (۲۱). شاید بتوان چنین نتیجه گیری کرد که مواجهه مداوم با این پروتئین گیاهی به صورت بلند مدت تاثیر مثبتی بر روی میزان غلظت ماده زمینه ای غضروف نمی گذارد. در رابطه با غلظت آلکالین فسفاتاز موجود در سرم موش های مورد آزمایش در این مطالعه، نتایج حاصل از بررسی آماری نشان داد که غلظت این ماده در موش های مصرف کننده رژیم حاوی %۱۵ سویا بیش تر بوده است. با توجه به این که در این گروه ضخامت غضروف طبق درشتی نیز افزایش داشته است، می توان عنوان نمود که این نتایج همسو با نتایج حاصل از مطالعه محققینی است که ارتباطی معنا دار بین میزان فعالیت آلکالین فسفاتاز و ضخامت غضروف را اثبات نموده اند (۲۷). محققینی که رژیم حاوی %۲۰ سویا را به مدت سه ماه در اختیار موش های مواجه با کمبود پروتئین قرار داده اند نیز افزایش معنا دار آلکالین فسفاتاز را ثبت نموده اند (۱۳). بیش تر محققین دیگری نیز افزایش این ماده را در سرم خون موش - های صحرا ای متعاقب مصرف مکمل های گیاهی مانند سویا گزارش نموده بودند (۲۸). می توان چنین نتیجه گیری کرد که سویا قادر است با تاثیر افزایشی روی آلکالین فسفاتاز که شاخصی برای تعیین سلامت کندرولوژیت ها با نقش کانی سازی غضروف به شمار می رود (۲۹)، موجب تاثیر حفاظتی و مقاومتی در غضروف گردد. مطالعه حاضر نشان داد که تغذیه با رژیم حاوی %۱۵ سویا توانسته است نه تنها باعث افزایش ضخامت غضروف طبق درشتی و افزایش غلظت پروتئو گلیکان های ماده زمینه ای آن در موش های سالم شود، بلکه توانسته است تا حدودی باعث تخفیف اثرات ضایعه غضروفی در مدل های القای استئو آرتریت نیز گردد. این نتایج بیانگر آن است که اضافه کردن سویا به رژیم غذایی توانسته است بر شادابی غضروف تاثیر داشته باشد. هم چنین این ماده غذایی می تواند حداقل در کنار تجویز دارو های شیمیایی شناخته شده برای این بیماری مصرف شود. این رویکرد می تواند باعث کاهش دوز مصرفی دارو ها

مطالعات قدیمی تر، کاهش پروتئو گلیکان ها را به علت کاهش سنتز آن ها و در اثر مهار سنتز DNA مطرح کرده اند (۱۵). این کاهش در گروه های مصرف کننده سویا نسبت به سایر گروه ها به طور معنا دار کم تر بود که می توان بیان کرد که رژیم حاوی سویا توانسته است موجب ایجاد تاثیر محافظتی در برابر القای ضایعه غضروفی شود و یا تاثیر مثبتی روی جبران ضایعه غضروفی القا شده داشته باشد. نتایج این مطالعه هم خوان با مطالعه دیگری است که نشان داده است که میزان غلظت پروتئو گلیکان های موجود در ماده زمینه ای غضروف در موش های سالم مصرف کننده رژیم حاوی ۲۰ درصد سویا طی مدت سه ماه به طور معنا دار افزایش داشته است (۱۳). به علاوه در مطالعه ای که روی موش های مصرف کننده داروی کپسول های ASU در مقایسه با دارون ما انجام شد، محققین دریافتند که مصرف این کپسول ها می تواند اثر تحریک کننده ای روی تولید پروتئو گلیکان ها توسط کندرولوژیت ها داشته باشد (۷). هم چنین در مطالعه دیگری که بر روی گوسفند هایی که منیسک زانوی آن ها برداشته شده بود و به مدت سه ماه با ASU تیمار شده بودند انجام گرفت، کاهش شدت رنگ پذیری تولوئیدین بلو نسبت به گروه دارو نما کم تر بود (۲۶). محققین دیگری که گزارش نموده اند که آووکادو سویا می تواند موجب افزایش شدت رنگ آبی در غضروف طبق درشت نی شود، بیان نمودند که این شدت رنگ - پذیری می تواند به علت کاهش کاتابولیسم یا افزایش آنابولیسم باشد. چنانچه بیش تر پیشنهاد نموده بودند که مهم ترین اثر آووکادو سویا ممکن است افزایش *transforming growth factor beta1* and *beta2* باشد که موجب تحریک تولید ماده بین سلولی توسط کندرولوژیت ها می گردد (۲۵). هم چنین *Tranforming growth factor beta* محققان اظهار نموده اند که توانسته است باعث تحریک *bio* سنتز کلژن و گلیکوز آمینو گلیکان ها در کندرولوژیت های غضروف خرگوش های مورد آزمایش شود (۲۶). قابل ذکر است که در مطالعه ای که در سال ۲۰۰۴ روی مدل های میمون اوارکتوسی شده که به طور طبیعی مبتلا به استئو آرتریت بودند و به مدت سه سال با سویا

اثرات جانبی مصرف بلندمدت این دارو ها شود.

یا طول دوره درمان شود و به این واسطه باعث کاهش

References

- 1.Cross M, Smith E, Hoy D, Nolte S, Ackerman I, Fransen M, et al. The global burden of hip and knee osteoarthritis: estimates from the global burden of disease 2010 study. *Annal Rheum Dis* 2014;73:1323-30.
- 2.Hame SL, Alexander RA. Knee osteoarthritis in women. *Curr Rev Musculoskel Med* 2013;6:182-7.
- 3.Sellam J, Berenbaum F. The role of synovitis in pathophysiology and clinical symptoms of osteoarthritis. *Nature Rev Rheumatol*2010;6:625-35.
- 4.Varga Z, Sabzwari SRA, Vargova V. Cardiovascular risk of nonsteroidal anti-inflammatory drugs an under recognized public health issue. *Cureus*2017;9:1144.
- 5.Hardingham T, Tew S, Murdoch A. Tissue engineering chondrocytes and cartilage. *ArthRes Therap*2002;4: 63.
- 6.Lin IC, Yamashita S, Murata M, Kumazoe M, Tachibana H. Equol suppresses inflammatory response and bone erosion due to rheumatoid arthritis in mice. *J Nutri Biochem*2016;32:101-6.
- 7.Angermann P. Avocado/soybean unsaponifiables in the treatment of knee and hip osteoarthritis. *Ugeskrift Laeg*2005;167:3023-5.
- 8.Blotman F, Maheu E, Wulwik A, Caspard H, Lopez A. Efficacy and safety of avocado soybean unsaponifiables in the treatment of symptomatic osteoarthritis of the knee and hip. A prospective multicenter three month randomized, double blind placebo controlled trial. *Rev Rhum* 1997;64:825-34.
- 9.Maheu E, Mazieres B, Valat JP, Loyau G, Loet XL, Bourgeois P, et al. Symptomatic efficacy of avocado soybean unsaponifiables in the treatment of osteoarthritis of the knee and hip a prospective, randomized, double blind, placebo controlled multicenter clinical trial with a six month treatment period and a two month followup demonstrating a persistent effect. *Arth Rheumatol*1998;41:81-91.
- 10.Lippiello L, Nardo JV, Harlan R, Chiou T. Metabolic effects of avocado soy unsaponifiables on articular chondrocytes. *Evid Based Comple Alt Med* 2008;5:191-7.
- 11.Olivier P, Montastruc JL. Post marketing safety profile of avocado soybean unsaponifiables. *Pres Med Paris France*2010;39:211-6.
- 12.Arjmandi BH, Khalil DA, Lucas EA, Smith BJ, Sinichi N, Hodges SB, et al. Soy protein may alleviate osteoarthritis symptoms. *Phytomed Int J Phytotherap Phytopharmacol*2004;11:567-75.
- 13.Fazelipour S, Tootian Z, Matini E, Hadipour Jahromy M. Histomorphometric alteration of knee articular cartilage and serum alkaline phosphatase in young female Mice by chronic supplementation with soybean. *Phytotherapy ResPTR* 2011;25:886-91.
- 14.Tootian Z, Fazelipour S, Sheibani M, Kiaei S. The effect of soybean meal on the maintenance of cartilage in animal knee joints. *J Vet Res* 2012;67:49-52.
- 15.Burkhardt JE, Hill MA, Carlton WW, Kesterson JW. Histologic and histochemical changes in articular cartilages of immature beagle Dogs dosed with difloxacin a fluoroquinolone. *Vet Pathol*1990;27:162-70.
- 16.Maslanka T, Jaroszewski JJ, Mikolajczyk A, Rotkiewicz T. Effect of increasing doses of enrofloxacin on chicken articular cartilage. *Pol J Vet Sci*2009;12:21-33.
- 17.Min HK, Kim SM, Baek SY, Woo JW, Park JS, Cho ML, et al. Anthocyanin extracted from black soybean seed coats prevents autoimmune arthritis by suppressing the development of th17 cells and synthesis of proinflammatory cytokines by such cells via inhibition of NF kappaB. *Plos One* 2015;10:138201.
- 18.Mohammadshahi M, Haidari F, Rashidi B, Saei AA, Mahboob S, Rashidi MR. Comparison of the effects of genistein and daidzein with dexamethasone and soy protein on rheumatoid arthritis in Rats. *Bio Impacts* 2011;1:161-70.
- 19.Mauviel A, Loyau G, Pujol JP. Effect of unsaponifiable extracts of avocado and

- soybean Piascledine on the collagenolytic action of cultures of human rheumatoid synoviocytes and Rabbit articular chondrocytes treated with interleukin-1. Rev Rhum Malad Osteoarticul 1991;58:241-5.
- 20.Ham KD, Loeser RF, Lindgren BR, Carlson CS. Effects of long term estrogen replacement therapy on osteoarthritis severity in cynomolgus monkeys. Arth Rheum2002;46:1956-64.
- 21.Ham KD, Oegema TR, Loeser RF, Carlson CS. Effects of long-term estrogen replacement therapy on articular cartilage IGFBP-2, IGFBP-3, collagen and proteoglycan levels in ovariectomized cynomolgus monkeys. Osteoarth Cartil2004;12:160-8.
- 22.Jacobs JW, Rasker JJ, Bijlsma JW. Alternative medicine in rheumatology: threat or challenge? Clin Exp Rheumatol2001;19:117-9.
- 23.Jacobs JW, Rasker JJ, Riel PL, Gribnau FW, Putte LB. Rheumajecta and vasolastine in the treatment of rheumatoid arthritis the results of a placebo-controlled, double-blind trial of a complementary treatment. Scandinavian J Rheumatol1991;20:434-40.
- 24.Cake MA, Read RA, Guillou B, Ghosh P. Modification of articular cartilage and subchondral bone pathology in an ovine meniscectomy model of osteoarthritis by avocado and soya unsaponifiables. Osteoarth Cartil200;8:404-11.
- 25.Boumediene K, Felisaz N, Bogdanowicz P, Galera P, Guillou GB, Pujol JP. Avocado/soya unsaponifiables enhance the expression of transforming growth factor beta1 and beta2 in cultured articular chondrocytes. Arth Rheum1999;42:148-56.
- 26.Redini F, Galera P, Mauviel A, Loyau G, Pujol JP. Transforming growth factor beta stimulates collagen and glycosaminoglycan biosynthesis in cultured rabbit articular chondrocytes. FEBS Lett 1988;234(172-6).
- 27.Bitto A, Burnett BP, Polito F, Marini H, Levy RM, Armbruster MA, et al. Effects of genistein aglycone in osteoporotic, ovariectomized rats: a comparison with alendronate, raloxifene and oestradiol. British J Pharmacol2008;155:896-905.
- 28.Shiguemoto GE, Rossi EA, Baldissera V, Gouveia CH, Valdez GM, Andrade SE. Isoflavone-supplemented soy yoghurt associated with resistive physical exercise increase bone mineral density of ovariectomized Rats. Maturitas2007;57:261-70.
- 29.Claassen H, Kampen WU, Kirsch T. Localization of collagens and alkaline phosphatase activity during mineralization and ossification of human first rib cartilage. Histochem Cell Biol1996;105:213-9.

Effect of Soybean Consumption on Histometry and Histochemistry of Tibial Plateau Cartilage in Female NMRI Mice after Osteoarthritis Induction

Hooshmandabbasi R¹, Tootian Z^{1*}, Morovvati H¹, Fazelpour S², Shojaei B³, Kazemian A¹

(Received: July 8, 2017 Accepted: October 22, 2017)

Abstract

Introduction: Osteoarthritis is the most frequent knee joint disorder among old generation where it causes serious motion limitation. The objective of present study is investigating the effects of a diet containing soybean meal ingestion on relative treatment effect on knee articular cartilage in osteoarthritis induced mice.

Material & methods: Fifty immature female NMRI mice were accidentally divided into five groups. Control group received tap water and normal diet for three months. Sham group, as induced osteoarthritis model, received Ciprofloxacin by stomach Gavage method over two weeks, 20 Mg/kg of their body weight daily. First experimental group were osteoarthritis induced over two weeks and then received null soybean meal diet by three months. The second experimental group, were fed with designed diet based on %15 soybean meal during these three months. The third experimental group was ingested with the designed diet after osteoarthritis induction. After the experimental period, values of cartilage thickness at the middle part of tibial plateau, concentration of the extracellular matrix, and concentration of alkaline

phosphatase in blood serum were determined among the groups.

Findings: Comparison between the groups showed that among the groups which were fed with the diet based on %15 soybean meal either with or without osteoarthritis induction, not only the cartilage thickness at the middle part of tibial plateau but also the concentration of the glycoproteins in extracellular matrix was significantly higher than those of the groups which received the normal diet ($p<0.05$). Furthermore, in those groups which received the designed diet either with or without osteoarthritis induction, more concentration of alkaline phosphatase in blood serum was measured. This difference, however, was not significant.

Discussion & conclusions: Regarding the positive effects of the designed diet based on soybean meal on cartilage, addition of soybean meal in regimen in order to decrease the incidence of articular disorders can be recommended.

Keywords: Soybean meal, Osteoarthritis, Tibial plateaus cartilage, Histometry

1. Dept of Basic Sciences, Faculty of Veterinary Medicine, Tehran University, Tehran, Iran

2. Dept of Anatomy, Tehran Medical Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran

3. Dept of Basic Sciences, Faculty of Veterinary Medicine, Shahid Bahonar University of Kerman, Kerman, Iran

* Corresponding author Email: ztotian@ut.ac.ir