

◆ اثر حفاظتی سینامیک اسید بر اختلالات شناختی و سطح شاخص‌های استرس اکسیدانتیو نوزادان موش‌های صحرایی به دنبال نارسایی رحمی- جفتی

مهرنوش صفرپور^۱، محمد امین عدالت منش^{*}، سید ابراهیم حسینی^۱، محسن فروزان فر^۲

(۱) گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد شیراز، شیراز، ایران

(۲) گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد مرودشت، مرودشت، ایران

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۹/۱۰/۲۷

تاریخ دریافت: ۱۳۹۹/۷/۱۲

چکیده

مقدمه: نارسایی رحمی- جفتی (UPI)، از عوامل اصلی ایجاد محدودیت رشد داخل رحمی (Intra Uterine Growth Restriction; IUGR) است که سبب اختلال در تکامل سیستم عصبی نوزادان می‌شود. هدف از این مطالعه، ارزیابی اثر سینامیک اسید (Cinnamic Acid; CIN) بر اختلالات شناختی و سطح شاخص‌های پراکسیدانی و آنتی‌اکسیدانی در موش‌های صحرایی مدل UPI است.

مواد و روئیت‌ها: در این تحقیق تجربی، ۳۰ سر موش صحرایی باردار نژاد ویستار، به صورت تصادفی، در ۵ گروه کنترل، UPI+NS، UPI+CIN25mg/kg، UPI+CIN50mg/kg و UPI+CIN100 mg/kg قرار گرفتند. در روز ۱۸ بارداری، جراحی انسداد شریان‌های رحمی قدامی برای القای UPI انجام شد. از روز ۱۲ تا ۱۸ بارداری، CIN با دوزهای یادشده به صورت گواه، به موش‌های صحرایی خورانده شد. حافظه کاری، یادگیری اجتنابی و رفتارهای شباهاضطرابی به ترتیب توسط ماز Y، شاتل باکس و ماز صلیبی مرتتفع، در یک‌ماهگی نوزادان تجزیه و تحلیل شدند؛ همچنین فعالیت آنزیم‌های کاتالاز (CAT)، ظرفیت آنتی‌اکسیدانی کل (TAC) و مالون دی‌آلید (MDA) سرمی سنجیده گردید.

یافته‌های پژوهش: کاهش معنادار حافظه اجتنابی و افزایش سطح اضطراب به همراه افزایش سطوح MDA و کاهش CAT و TAC، در گروه UPI+NS نسبت به گروه کنترل دیده شد ($P<0.05$)، درحالی که در گروه‌های تیماری، افزایش معنادار حافظه اجتنابی، افزایش سطوح TAC و کاهش MDA، نسبت به گروه UPI+NS دیده شد ($P<0.05$).

بحث و نتیجه‌گیری: UPI سبب کاهش شاخص‌های آنتی‌اکسیدانی و افزایش MDA می‌گردد. از سویی، CIN سبب افزایش شاخص‌های آنتی‌اکسیدانی و کاهش پراکسیداسیون لیپیدی می‌شود؛ همچنین CIN از اختلالات شناختی ناشی از نارسایی رحمی- جفتی در موش‌های صحرایی جلوگیری می‌کند.

واژه‌های کلیدی: سینامیک اسید، نارسایی رحمی- جفتی، استرس اکسیدانتیو، موش صحرایی

* نویسنده مسئول: گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه آزاد اسلامی واحد شیراز، شیراز، ایران

Email: amin.edalatmanesh@gmail.com

Copyright © 2019 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

در دوران حاملگی، بافت های بدن بهویژه جفت و جنین، به مقادیر بالایی از اکسیژن نیاز دارند. گونه های اکسیژن آزاد تولید شده، در صورت افزایش بیش از حد و نداشتن تعادل، با ایجاد استرس اکسیداتیو قادرند آثار زیان باری بر روی سلول های جنین و مادر داشته باشند و سبب آسیب شوند (۱). از سویی، در درون رحم به روش های متعددی، هیپوکسی اتفاق می افتد که تولید رادیکال های آزاد و درنهایت، استرس اکسیداتیو را با خود به همراه می آورد (۲).

برای یک بارداری موفقیت آمیز، جریان خون رحمی - جفتی باید به خوبی برقرار باشد و هرگونه اختلال در این جریان می تواند به عوارض و اختلالات بارداری منجر شود. رشد داخل رحمی (Growth Barriers)، یکی از این موارد محدودیت است که در ۸ درصد از بارداری ها دیده می شود و پس از مرگ بر اثر نارس بودن، به عنوان دومین علت مرگ نوزادان به شمار می آید و تاکنون راه درمانی برای این بیماری به دست نیامده است (۳).

نارسایی رحمی - جفتی (Uteroplacental Insufficiency; UPI)، از عوامل اصلی ایجاد IUGR است که اختلالات تکاملی عصی کوتاه مدت و بلند مدت را به همراه می آورد (۴). نوزادان حاصل از IUGR، اختلال در عملکردهای عصبی - عضلانی، عقب ماندگی های رشدی و شناختی، ناهنجاری های قلبی - عروقی و اسکلتی دارند. از سویی، UPI با عوارض بسیاری مانند اختلال در حافظه شناختی، حافظه کاری و عملکردهای فضایی - دیداری و اختلالات رفتاری همراه است (۳). برای رویارویی با رادیکال های آزاد، سیستم دفاع آنتی اکسیدانی وجود دارد که شامل آنتی اکسیدان های آنزیمی مانند سوپر اکسید دسموتاز (SOD)، کاتالاز (CAT) و گلوتاتیون پراکسیداز (GPx) است (۱). در طول بارداری، افزایش تقاضای انرژی، به جذب بیشتر اکسیژن و درنهایت، تمایل به ایجاد استرس اکسیداتیو از طریق گونه های آزاد اکسیژن منجر می شود که نتیجه آن تخریب چربی ها، پروتئین ها و کربوهیدرات ها است. از پراکسیداسیون لیبیدی در بدن MDA تولید می شود.

وجود این محصول در بدن، به منزله وقوع استرس اکسیداتیو است که آثار زیان بار فراوانی را بر جای می گذارد (۵).

انسداد دوطرفه شریان های رحمی فوقانی، سبب القای مدل UPI در جوندگان می شود که کاهش میزان جریان خون و هیپوکسی یا ایسکمی را در جفت و جنین در پی دارد. هرچند که این مدل سبب مرگ مادران، سقط و یا مرگ ۱۰ درصدی جنین در رحم موش های صحرایی می شود؛ اما روش استانداردی برای القای موفق UPI و فعال کردن استرس اکسیداتیو در جنین به حساب می آید (۶).

سینامیک اسید، خانواده بزرگی از اسیدهای آلی است و جزو ترکیبات فنولی آروماتیک دار است. این ترکیب به مقدار فراوان، در بافت های گیاهی وجود دارد. به عبارت دیگر، پیش ساز ساخت بسیاری از ترکیبات گیاهی است. مطالعات دارویی عملکردهای ضد سرطان، ضد سل، ضد مalaria، ضد قارچ، ضد میکروب و آنتی اکسیدانی این ترکیب را مشخص کرده اند (۷). القای نارسایی رحمی - جفتی، سبب هیپوکسی جنینی می شود. رابطه تکانگی میان وقوع هیپوکسی و ایجاد اختلالات رشد و نموی در جنین وجود دارد. این احتمال مطرح می گردد که همه صدماتی که درنتیجه نارسایی رحمی - جفتی به وجود می آیند، به علت وجود رادیکال های آزادی است که طی فرایند هیپوکسی، میزانشان افزایش می یابد و طی هیپوکسی، مغز آسیب می بیند (۸)؛ بنابراین، از آنجاکه آنتی اکسیدان ها از جمله عوامل مؤثر در حذف رادیکال های آزاد هستند، شاید بتوان از آن ها به عنوان یک روش درمانی و محافظتی در مقابل آسیب ها و اختلالات وارد شده استفاده کرد. به عبارتی، یافتن راهکار درمانی برای اختلالات ناشی از نارسایی رحمی - جفتی و ضرورت استفاده از ترکیبات طبیعی که در رژیم های غذایی موجود در دسترس باشد، ما را بر آن داشت تا به ارزیابی این مطالعه پردازیم؛ بنابراین، هدف از انجام این مطالعه، بررسی اثر آنتی اکسیدانی و حفاظت کننده عصبی CIN، به عنوان یک آنتی اکسیدان، بر روی اختلالات شناختی و شاخص های استرس اکسیداتیو در مدل نارسایی رحمی - جفتی است.

مواد و روش‌ها

برای اطلاع از روز صفر بارداری، صبح روز پس از جفتگیری موش‌های صحراوی، حیوانات به‌منظور وجود اسپرماتوزوا در اسمیر واژنی بررسی شدند و در صورت مشاهده سلول‌های اسپرماتوزوا، روز صفر بارداری تعیین گردید. درنهایت، پس از توزین موش‌های صحراوی باردار، به‌صورت تصادفی در ۵ گروه (هر گروه شامل ۶ سر) تقسیم گشتند: گروه کنترل سالم (بر روی حیوانات این گروه، هیچ‌گونه تیمار و جراحی صورت نگرفت و به‌منظور بررسی با سایر گروه‌ها استفاده شدند)، گروه UPI+NS (انسداد کامل شربان‌های فوقانی رحم + UPI+NS گاواز نرمال سالین)، گروه‌های فوقانی رحم + UPI+CIN25mg/kg، UPI+CIN100 mg/kg و UPI+CIN50 mg/kg (انسداد کامل شربان‌های فوقانی رحم + گاواز به ترتیب دوز ۲۵، ۵۰ و ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن CIN در مخلوطی از آب مقطر و الکل، به‌صورت سوسپانسیون درآورده و به‌صورت گاواز، از روز مosh‌های صحراوی باردار اجازه داده شد تا نوزادان خود را به دنیا بیاورند و تا ۳۰ روزگی نزد خود نگاه دارند. زاده‌های حاصل از آن‌ها، برای مطالعات رفتاری و بیوشیمیابی استفاده شدند. مرگ و میر مادران حین القای UPI یا پس از آن و مردهزایی، سبب محدودیت در انجام مطالعه و معیار خروج حیوانات از مطالعه حاضر است.

القای نارسایی رحمی- جفتی: برای القای UPI موش‌های صحرایی ماده باردار در همه گروه‌ها به استثنای گروه کنترل، روز ۱۸ بارداری، با تزریق داخل صفاقی کتامین 100mg/kg و زایلازین 5mg/kg بیهوش شدند؛ سپس متعاقب جراحی لایپراتومی و مشخص شدن شدن شاخهای رحمی، جنین‌ها در حالی که همه ارتباط خود را با بدن مادر حفظ کردند، از بدن مادر خارج گردیدند. پس از آن، شریان‌های راست و چپ فوقانی رحم، به طور کامل به کمک الکتروکووتر سوزانده شدند، به صورتی که هیچ‌گونه جریان خونی پس از سوزاندن شریان برقرار نشود؛ سپس جنین‌ها مجدداً به داخل بدن مادر منتقل شده و با استفاده از نخ بخیه، ابتدا قسمت عضلانی بدن و سپس پوست بخیه گردید (۱۰). برای جلوگیری از عفونت‌های احتمالی قسمت جراحی شده، میزان 5000 واحد بر کیلوگرم وزن بدن پنسیلین، به صورت تزریق عمیق عضلانی، به عضله گاستروکنیموس تزریق گردید و تا زمان به هوش آمدن حیوانات، از آن‌ها در جای مناسب و گرم مراقبت به عمل آمد. با تولد نوزادان و با توجه به مردهزایی که در بعضی از مادرانی که تحت القای UPI قرار گرفتند، از مجموع 30 سر نوزاد در هر گروه از مادران UPI، 15 نوزاد (سه تا چهار نوزاد از هر مادر) به طور تصادفی انتخاب شد. در گروه مادران سالم نیز، تعداد 15 سر نوزاد، به عنوان کنترل استفاده گردید. نوزادان در این مدت، آزادانه تعذیه شدند و در نهایت، در سی‌روزگی مورد ارزیابی قرار گرفتند.

آزمون حافظه کاری: برای سنجش حافظه کاری، از آزمون ماز ۲ استفاده شد. در ابتدا، حیوان را در محیطی آرام و بدون استرس، در یکی از ۳ بازو قرار داده و تعداد دفعاتی که حیوان به هر کدام از بازوها وارد شده، ثبت گردید. ملاک ورود حیوان به داخل یک بازو، ورود کامل پاهای عقبی حیوان به داخل بازوها است. درنهایت، میزان حافظه کاری از حاصل جمع ورودهای موفق تقسیم بر ورودهای کل بازوها منهای ۲ ضرب در ۱۰۰ محاسبه گردید. منظور از ورودهای موفق، ورودهای متناوب و پشت سر هم در هر ۳ بازو است (۱).

مستقیماً خون گرفته شد و بالا فاصله با قرار دادن نمونه های خون در دستگاه ساتریفیوژ، نسبت به جداسازی سرم اقدام گردید. آنزیم CAT، MDA و ظرفیت آنتی اکسیدانی کل (به عنوان ظرفیت کل آنتی اکسیدانی)، در سرم نوزادان سی روزه همه گروه ها (به شرح زیر) سنجیده شدند. برای اندازه گیری فعالیت آنتی اکسیدانی CAT و TAC، از کیت ۹۶ تایی شرکت ZellBio آلمان استفاده گردید و بر اساس دستور العمل کیت، مراحل انجام آزمایش مرحله ب مرحله انجام شد. اندازه گیری غلظت MDA نیز به عنوان شاخصی از میزان پراکسیداسیون لیپیدهای غشا، به وسیله اسپکترو فوتومتری با کمک دستگاه اسپکترو فوتومتر UV-VIS (هیتاچی-ژاپن) در طول موج ۵۳۵ نانومتر محاسبه گردید (۱۴).

آنالیز آماری: تجزیه و تحلیل آماری میان گروه های SPSS vol.22 مطالعه شده، به کمک نرم افزار آماری ANOVA در نظر گرفته شد و برای تعیین وجود اختلاف معنادار میان گروه های مدنظر، آنالیز واریانس یک طرفه و آزمون تعییبی توکی انجام گردید و از لحاظ آماری نیز مقادیر $P<0.05$ معنادار در نظر گرفته شد.

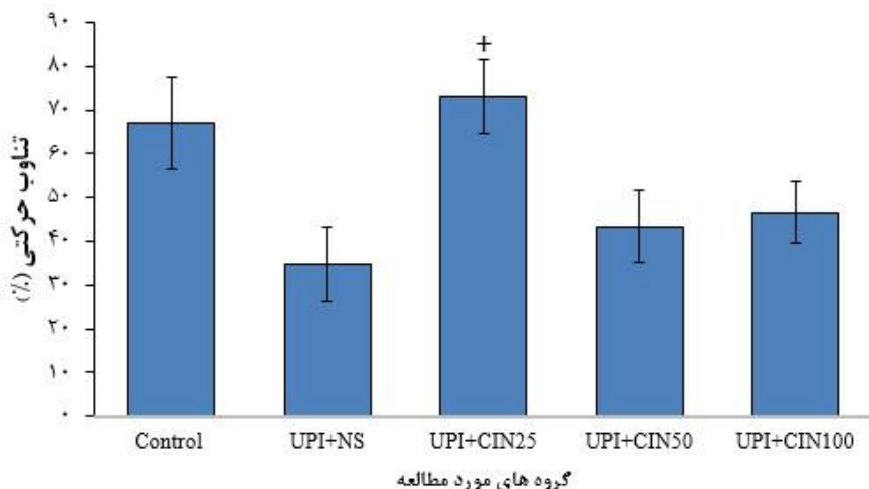
یافته های پژوهش

آزمون ارزیابی حافظه کاری: بررسی نتایج به دست آمده از آزمون ماز Y نشان داد که در تعداد ورود حیوانات گروه کنترل ($67/15 \pm 10/43$) درصد) با سایر گروه ها تفاوت معناداری وجود ندارد؛ همچنین در مقایسه میان گروه های تیماری با گروه UPI+NS ($34/66 \pm 8/40$ درصد) نیز، این مقدار تنها در گروه UPI+CIN25 ($73/09 \pm 8/33$ درصد) به شکل معناداری بیشتر بود (نمودار شماره ۱)، با این حال، در میان گروه های دریافت کننده CIN اختلاف معناداری مشاهده نشد.

ارزیابی حافظه اجتنابی غیرفعال: برای ارزیابی حافظه اجتنابی غیرفعال، از دستگاه شاتل باکس استفاده شد. اساس این آزمون، بر پایه سه مرحله آموزش، سازش و به خاطر آوری است. در مرحله سازش، برای انطباق حیوان با شرایط، به مدت یک دقیقه حیوان در محفظه روشن قرار گرفت و ۳۰ ثانیه بعد، در گیوتینی باز شده تا حیوان بتواند وارد محفظه تاریک گردد. در مرحله آموزش که ۲۴ ساعت پس از سازش صورت گرفت، حیوان در محفظه روشن قرار داده و ۳۰ ثانیه بعد، در گیوتینی باز شد و پس از ورود حیوان به محفظه تاریک، در بسته شد و به مدت ۲ ثانیه و فرکانس ۵۰ هرتز، جریان الکتریکی ۲ میلی آمپری به حیوان وارد شد؛ سپس حیوان از دستگاه خارج و به قفسه منتقل گردید. مرحله به خاطر آوری ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از مرحله اکتساب انجام شد. ابتدا حیوان در محفظه روشن قرار داده و ۳۰ ثانیه بعد، در گیوتینی باز شد و مدت زمان تأخیر در ورود به محفظه تاریک و زمان سپری شده در محفظه تاریک ثبت گردید. ضمن اینکه کل زمان آزمون در این مرحله، ۳۰۰ ثانیه است (۱۲).

ارزیابی رفتارهای شباهنگاری: برای سنجش رفتار شباهنگاری نیز، از ماز صلبی مرتفع استفاده شد و مدت زمان حضور در بازوی بسته، به عنوان شاخص اضطراب تلقی گشت (۱۳). در این آزمون، افزایش مدت زمان حضور در بازوی باز و افزایش تعداد ورود به بازوی باز، نشان دهنده کاهش وضعیت اضطرابی حیوان است که برای بررسی آثار CIN بر رفتارهای اضطرابی در گروه های گوناگون، در سن یک ماهگی شاخص های اضطراب با یکدیگر مقایسه شدند.

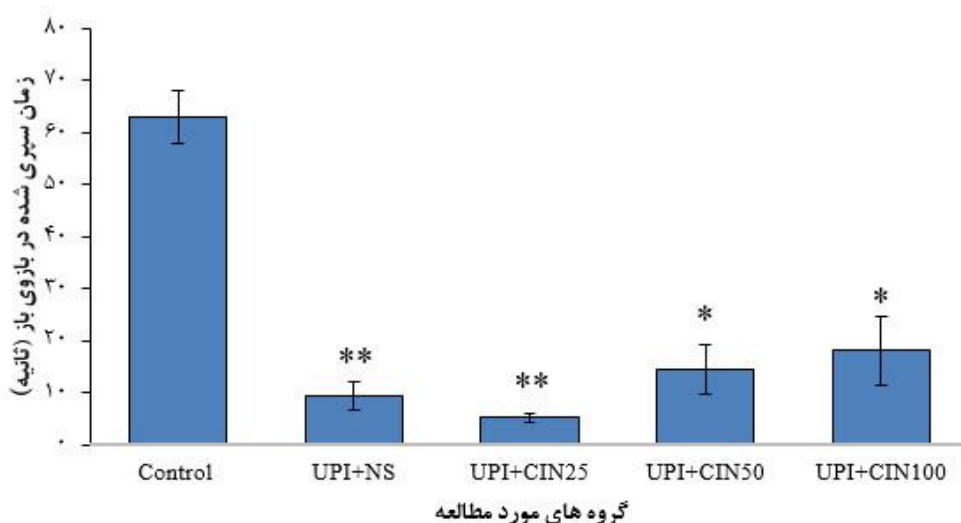
سنجش شاخص های استرس اکسیداتیو: پس از آخرین روز سنجش تست های رفتاری، همه موش های صحرایی با تزریق داخل صفاقی کتامین 100 mg/kg و زایلارزین 5 mg/kg بیهوش شدند. از قلب آن ها



نمودار شماره ۱. مقایسه میانگین \pm انحراف استاندارد درصد تناوب صحیح حرکتی در گروههای مختلف نشان می‌دهد
که گروه UPI+CIN25 افزایش معناداری نسبت به UPI+NS (+P<0.05) دارد

ثانیه) مشاهده نشد. به عبارتی، CIN تأثیری در افزایش میزان حضور در بازوی باز در گروه تحت تیماری، در مقایسه با گروه UPI+NS نداشته است (نمودار شماره ۲). علاوه بر این، در مقایسه میان گروههای تیمارشده با CIN نیز تفاوت معناداری مشاهده نشد.

رفتار شبکه/اضطرابی: مدت زمان سپری شده در بازوی باز؛ نتایج این مطالعه نشان داد که مدت زمان سپری شده در بازوی باز در گروه کنترل ($62/92 \pm 5/10$ ثانیه)، نسبت به سایر گروهها به طور معناداری بیشتر بود؛ همچنین اختلاف معناداری در میان گروههای تحت تیمار با CIN و گروه UPI+NS ($9/27 \pm 2/80$)



نمودار شماره ۲. مقایسه میانگین \pm انحراف استاندارد مدت زمان ماندن در بازوی باز ماز صلبی مرتفع در گروههای تحقیق، نشان دهنده کاهش معنادار این مدت زمان در گروه UPI+NS و گروههای دریافت کننده CIN، در مقایسه با گروه کنترل است (*P<0.05, **P<0.01)

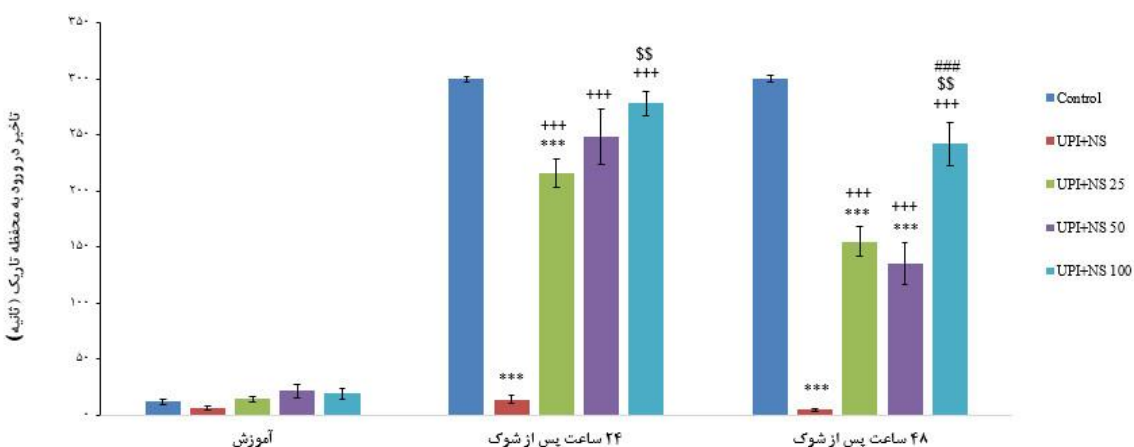
گروههای مطالعه شده نشان نداد. ۲۴ ساعت پس از القای شوک، این مقدار در گروه کنترل (2 ± 300 ثانیه)، از گروههای UPI+NS ($83/90 \pm 13/3$ ثانیه) و

حافظه اجتنابی غیرفعال؛ تأخیر در ورود به محفظه تاریک؛ نتایج به دست آمده از تأخیر در ورود به محفظه تاریک، در مرحله آموزش تفاوت معناداری را میان

(۲۴۲/۱۹±۲۰/۶۰) ثانیه، به طور معناداری بیشتر بود؛ همچنین در مقایسه میان گروه UPI+NS (۶۷/۰۱±۴/۱) با سه گروه دریافت‌کننده CIN مشخص شد که این مقدار در گروه UPI+NS به طور معناداری کمتر بود. از سویی، بررسی این شاخص در میان گروه‌های دریافت‌کننده CIN نیز نشان داد که این زمان در گروه UPI+CIN100، از هر دو گروه UPI+CIN25 (۱۳±۱۵/۵۱) و UPI+CIN50 (۱۳۵/۱۸±۵۰/۲۰) ثانیه، به طور معناداری بیشتر بود (نمودار شماره ۳).^۳

UPI+CIN25 (۲۱۶/۷۱±۱۲/۱) به طور معناداری بیشتر بود؛ همچنین این مقدار در گروه UPI+NS (۱۳/۳±۸۳/۹۰) (۱۳/۳±۸۳/۹۰) ثانیه، از هر سه گروه دریافت‌کننده CIN، به طور معناداری کمتر بود. در مقایسه میان گروه‌های دریافت‌کننده CIN نیز نتایج نشان داد که این مقدار در گروه UPI+CIN25 نسبت به گروه UPI+CIN100 (۲۷۸/۱۱±۶۰/۰۱) UPI+CIN100 معناداری کمتر بود (نمودار شماره ۳).

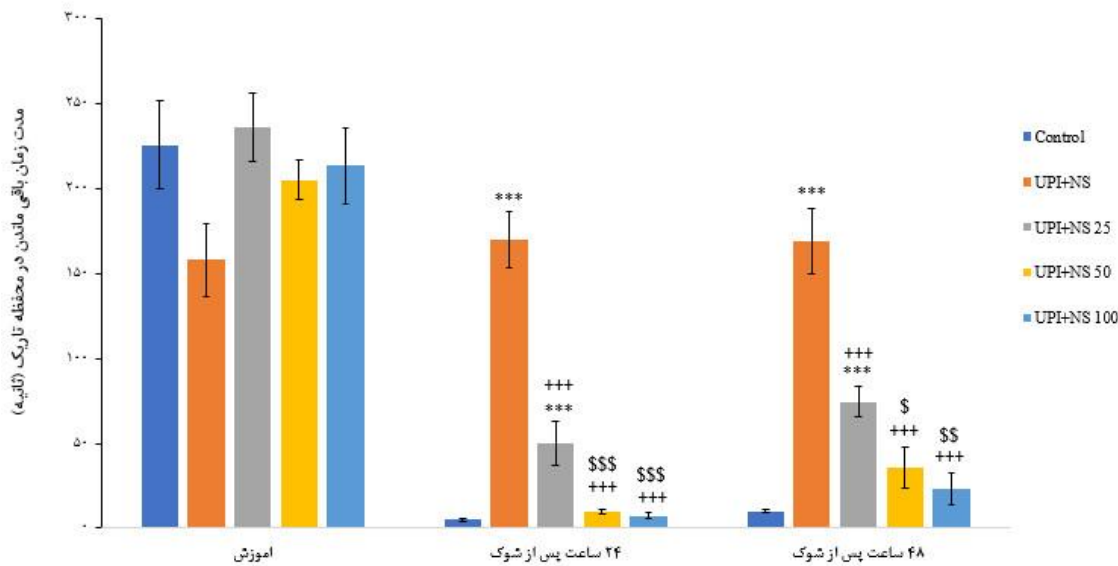
۴۸ ساعت پس از شوک نیز، نتایج کم‌ویش مشابهی به دست آمد. این زمان در گروه کنترل (۳±۳۰۰) ثانیه) در مقایسه با سایر گروه‌ها به جز گروه UPI+CIN100



نمودار شماره ۳. مقایسه میانگین ± انحراف استاندارد مدت زمان تأخیر در ورود به محفظه تاریک: در مرحله آموزش و پیش از القای شوک اختلاف، معناداری میان گروه‌ها مشاهده نشد. ۲۴ ساعت پس از القای شوک، کاهش معناداری در گروه‌های UPI+CIN25 و UPI+NS نسبت به گروه کنترل و ۴۸ ساعت پس از شوک نیز، کاهش معناداری در گروه کنترل در گروه‌های UPI+NS و UPI+CIN25، UPI+NS مشاهده گردید (**P<0.001); همچنین ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از القای شوک، میان گروه UPI+NS و همه گروه‌های دریافت‌کننده CIN اختلاف معناداری دیده شد (**P<0.001). در ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از شوک، میان گروه UPI+CIN25 و UPI+CIN50 اختلاف معناداری مشاهده گردید (***P<0.001). ۴۸ ساعت پس از شوک، میان گروه UPI+CIN50 و UPI+CIN100 اختلاف معناداری مشاهده گردید (##P<0.01). (###P<0.001)

همه گروه‌های دریافت‌کننده CIN، ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از القای شوک نشان داد که این مقدار در گروه UPI+NS به طور معناداری بیشتر بود. علاوه بر این، در مقایسه میان گروه‌های تیمارشده با CIN نیز نتایج نشان داد که این شاخص در گروه UPI+CIN25 نسبت به دو گروه دیگر، در ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از شوک، به طور معناداری بیشتر بود (نمودار شماره ۴).^۴

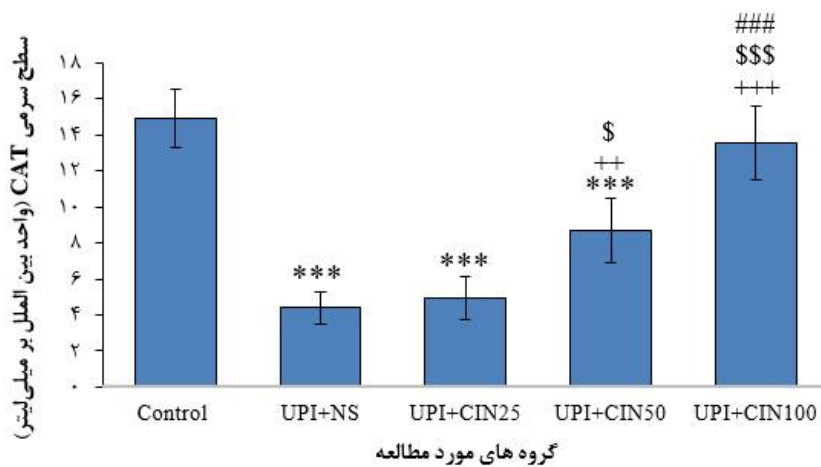
مدت زمان حضور در محفظه تاریک: ارزیابی نتایج در میانگین مدت زمان حضور در محفظه تاریک، تفاوت معناداری را میان گروه‌ها در مرحله آموزش نشان نمی‌دهد، در حالی که این زمان در گروه NS UPI+CIN25 (۱۶۹/۱۶±۸۳/۷۰) و UPI+CIN25 (۱۳۰/۱۳±۸۳/۷۰) ثانیه)، با گروه کنترل (۵/۱±۱) ثانیه)، ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از القای شوک، به طور معناداری بیشتر بود؛ همچنین مقایسه میان گروه UPI+NS و



نمودار شماره ۴، مقایسه میانگین \pm انحراف استاندارد مدت زمان حضور در محفظة تاریک: پیش از اعمال شوک، اختلاف معناداری میان گروه‌ها مشاهده نشد. ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از القای شوک، میان گروه کنترل و گروه‌های UPI+CIN25 و UPI+NS و UPI+NS 50 اختلاف معناداری دیده شد ($***P<0.001$)؛ همچنین میان گروه UPI+NS و همه گروه‌های تیماری با CIN، در ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از القای شوک، تفاوت معناداری مشاهده گردید (۰.۰۰۱). ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از شوک نیز، میان گروه UPI+CIN25 و گروه‌های UPI+CIN50 و UPI+CIN100 اختلاف معناداری دیده شد ($+++P<0.001$ و $++P<0.001$). ۴۸ ساعت پس از شوک نیز، میان گروه UPI+CIN50 و گروه‌های UPI+CIN25 و UPI+CIN100 اختلاف معناداری دیده شد ($\$P<0.05$ و $$$P<0.01$ و $$$$P<0.001$)

در فعالیت آنزیم CAT نسبت به گروه UPI+NS (۴۰/۹۰ \pm ۴ واحد بین‌الملل بر میلی‌لیتر) شده بود. علاوه بر این، در میان گروه‌های تیمارشده با CIN نیز، این مقدار در گروه‌های ۵۰ و ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم CIN به طور معناداری بیشتر از گروه ۲۵ (۹۶/۴ \pm ۷۸/۱) واحد بین‌الملل بر میلی‌لیتر) میلی‌گرم بر کیلوگرم CIN بود و از سویی، مقدار CAT در گروه ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم CIN نیز، به طور معناداری بیشتر از گروه ۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم CIN بود (نمودار شماره ۵).

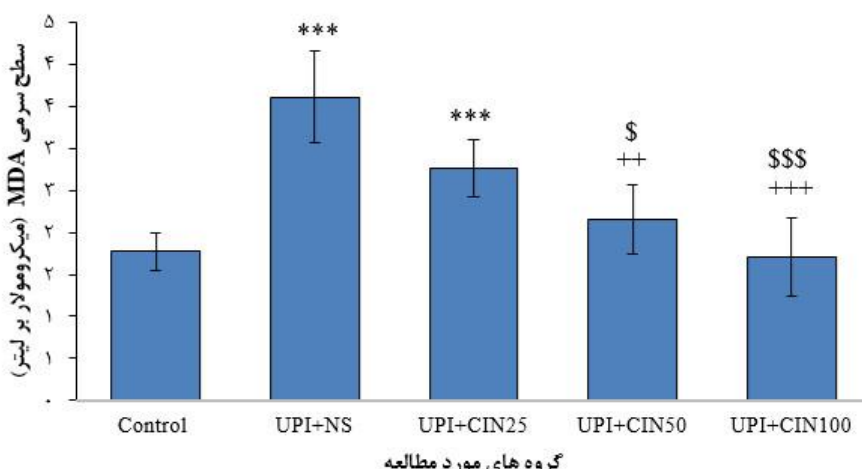
سنجهش سطوح سرمی CAT و MDA تأثیر CIN بر روی شاخص‌های استرس اکسیداتیو در نمودارهای شماره ۵ تا ۷ نشان داده شده است. نتایج این مطالعه نشان داد مقدار CAT در گروه کنترل (۹۱/۵۹ \pm ۱۴/۱) واحد بین‌الملل بر میلی‌لیتر)، نسبت به همه گروه‌ها به جز گروه UPI+CIN100 (۵۸/۰۵ \pm ۱۳/۲) واحد بین‌الملل بر میلی‌لیتر)، به طور معناداری بیشتر بوده همچنین غلظت‌های ۵۰ (۶۷/۸۱ \pm ۸/۱) واحد بین‌الملل بر میلی‌لیتر) و ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم CIN، سبب افزایش چشمگیری



نمودار شماره ۵. مقایسه میانگین \pm انحراف استاندارد سطوح CAT سرمی در گروه های مدنظر نشان می دهد که در سطوح سرمی CAT، میان گروه کنترل و گروه های UPI+CIN50 و UPI+NS اختلاف معناداری وجود دارد ($***P<0.001$)؛ همچنین تفاوت معناداری میان گروه UPI+NS و گروه های UPI+CIN100 و UPI+CIN25 هست ($++P<0.001$ و $++P<0.01$). میان گروه UPI+CIN25 و گروه های UPI+CIN100 نیز اختلاف معناداری دیده شد ($\$P<0.05$ و $$$$P<0.001$)؛ همچنین میان گروه UPI+CIN50 و گروه UPI+CIN100 نیز اختلاف معناداری مشاهده گردید ($###P<0.001$)

(۰/۴۶ \pm ۱/۰) میکرومولار بر لیتر) میلی گرم بر کیلو گرم، سبب کاهش معناداری در میزان MDA می باشد. میان گروه UPI+NS گردیده است؛ همچنین در مقایسه میان گروه های دریافت کننده CIN نیز نتایج نشان داد که مقدار MDA در گروه UPI+CIN25، به طور معناداری از دو گروه دیگر تیمار شده با CIN بیشتر بود (نمودار شماره ۶).

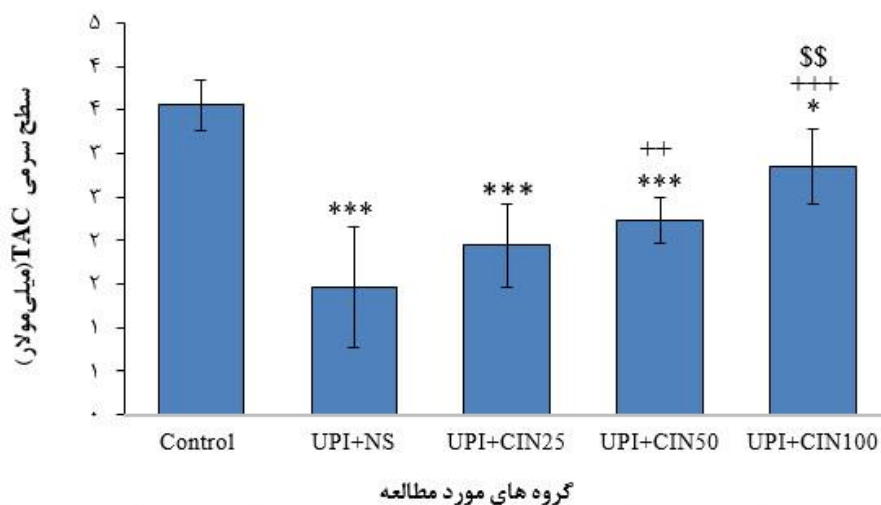
سطوح سرمی MDA در نوزادان ۳۰ روزه نشان می دهد القای UPI سبب افزایش چشمگیر میزان MDA، به عنوان شاخص پراکسیداسیون لیپیدی، در گروه های UPI+NS (۰/۵۵ \pm ۳/۰) UPI+CIN25 (۰/۷۶ \pm ۰/۳۴) و UPI+CIN100 (۰/۷۷ \pm ۰/۲۲) میکرومولار بر لیتر)، نسبت به گروه کنترل (۰/۱۵ \pm ۰/۲۲) میکرومولار بر لیتر)، شد، در حالی که مصرف CIN در غلظت ۵۰ (۰/۱۵ \pm ۰/۴۱) میکرومولار بر لیتر) و ۱۰۰



نمودار شماره ۶. مقایسه میانگین \pm انحراف استاندارد سطوح MDA سرمی در گروه های مدنظر نشان می دهد اختلاف معناداری میان گروه کنترل و گروه های UPI+NS و UPI+CIN25 وجود دارد ($***P<0.001$)؛ همچنین تفاوت معناداری میان گروه UPI+NS و گروه های UPI+CIN100 و UPI+CIN25 هست ($++P<0.001$ و $++P<0.01$). میان گروه UPI+CIN25 و گروه های UPI+CIN100 و UPI+CIN50 نیز اختلاف معناداری دیده شد ($\$P<0.05$ و $$$$P<0.001$)

UPI+NS (۶۹/۴۶±۰/۱) شده است. از سویی، مقایسه میان گروههای دریافت‌کننده CIN نشان داد که این مقدار در گروه ۱۰۰ (۴۳/۸۵±۰/۲) میلی‌گرم بر کیلوگرم CIN، به طور معناداری بیشتر از گروه ۲۵ (۴۷/۹۴±۰/۱) میلی‌گرم بر کیلوگرم CIN بود (نمودار شماره ۷).

مقایسه سطوح سرمی TAC در گروههای تحقیق نشان می‌دهد مقدار ظرفیت آنتی‌اکسیدانی کل در همه گروهها نسبت به گروه کنترل ($29/56\pm 0/3$)، به طور معناداری کمتر بود؛ همچنین تیمار با دوز ۵۰ (۲۶/۲۳±۰/۲) و ۱۰۰ (۴۳/۸۵±۰/۲) میلی‌گرم بر کیلوگرم CIN، سبب افزایش TAC نسبت به گروه



نمودار شماره ۷ مقایسه میانگین \pm انحراف استاندارد سطوح TAC سرمی در گروههای مدنظر نشان می‌دهد اختلاف معناداری میان گروه کنترل و گروههای UPI+CIN100 و UPI+CIN50 و UPI+CIN25 و UPI+NS وجود دارد ($*P<0.05$ و $***P<0.001$ ؛ همچنین تفاوت معناداری میان گروه UPI+CIN50 و گروههای UPI+NS و UPI+CIN100 هست ($**P<0.01$ و $+++P<0.001$). میان گروه UPI+CIN25 و $($$P<0.01$ نیز اختلاف معناداری دیده شد)

شد. از سوی دیگر، در گروههای تیمارشده با CIN بهویژه در دوزهای بالا (mg/kg) ۵۰ و ۱۰۰، این عوارض به طور چشمگیری کاهش یافت، در حالی که در گروه UPI+NS چنین نتیجه‌های دیده نشد. به طور کلی، گروه UPI ناشی از UPI است که با کاهش انتقال مواد غذایی و اکسیژن به جنین همراه است. از آنجاکه تکثیر و مهاجرت نورون‌ها در سیستم عصبی مرکزی در طول دوران بارداری و اوایل تولد اتفاق می‌افتد، شرایط UPI، رشد جنین و مهاجرت نورونی را به خطر می‌اندازد (۱۵)؛ از این‌رو، این مدل برای ارزیابی آسیب در مناطق گوناگون مغزی و ارتباط آن با اختلالات شناختی می‌تواند مورد توجه قرار گیرد. مطالعات انسانی اخیر نشان داده است که ناتوانی‌های عصبی، اختلالات یادگیری، اختلال حافظه و اختلالات خلقی در فرزندان

بحث و نتیجه‌گیری

در این پژوهش، اثر CIN بر حافظه کاری، حافظه اجتنابی غیرفعال، رفتار شباهنگ طبایی و همچنین سنجش شاخص‌های استرس اکسیداتیو در سرم خون به دنبال القای UPI بررسی شد. نتایج حاکی از بهبود چشمگیر حافظه اجتنابی غیرفعال و افزایش فعالیت آنزیم CAT و ظرفیت آنتی‌اکسیدانی تام و کاهش فعالیت MDA در سرم است.

نارسایی‌های مزمن جفته که سبب کاهش میزان اکسیژن و مواد مغذی دریافتی در جنین می‌شود، عوارض بسیار فراوانی را به دنبال دارد. در این مطالعه، در همه گروههای UPI که شریان‌های فوکانی رحمی آن‌ها در هر دو شاخ رحمی مسدود شده بود، عوارض شدیدی از IUGR نسبت به گروه کنترل سالم مشاهده

به طور معناداری نسبت به گروه UPI+NS پایین تر بود که نشان دهنده تأثیر CIN بر حافظه و یادگیری موش های صحرایی است. هیپوکامپ به عنوان بخش عمده مغز انسان و سایر پستانداران، نقش مهمی در یادگیری و حافظه طولانی مدت بازی می کند؛ بنابراین، آسیب شدید به هیپوکامپ که در طی هیپوکسی می تواند اتفاق افتد، به مشکلات عمیق در حافظه و یادگیری منجر می شود (۲۰). CIN به عنوان یک آنتی اکسیدان قادر است با کاهش رادیکال های آزاد و مقابله با استرس اکسیداتیو، با شرایط هیپوکسی و عوارض ناشی از آن مقابله کند.

در این راستا، مطالعه ای که از سوی راهول دشموخ و همکارانش در سال ۲۰۱۶ صورت گرفت، نشان داد که مصرف اسید کافئیک در موش های تزریقی استریپتوسوسین، سبب افزایش عملکرد شناختی می شود که احتمالاً به علت فعالیت آنتی اکسیدانی و تعديل کننده عصبی است (۲۱). در سال ۲۰۱۲ نیز، طی پژوهشی نشان داده شد که آثار آب انگور که سرشار از آنتی اکسیدان هاست، بر روی یادگیری و حافظه احترازی غیرفعال، سبب بهبود عملکرد حافظه در آزمون یادگیری احترازی غیرفعال می شود (۲۲).

آزمون ماز صلیبی مرتفع روشی پذیرفتی برای بررسی میزان اضطراب و حافظه احترازی است (۲۳). در این مطالعه، نتایج نشان داد که در آزمون صلیبی مرتفع القای UPI، اثر معناداری بر درصد ماندن در بازوی باز موش های صحرایی دارد؛ اما با این حال، مصرف سینامیک اسید با دوزهای مختلف، اثر معناداری بر درصد ماندن در بازوی باز موش های صحرایی ندارد. مطالعه ای نیز از سوی نایر و همکاران در سال ۲۰۱۱ انجام شد، نشان داد موش های بالغی که ۱۴ روز پیش از انجام آزمایش، دچار کمبود اکسیژن ۶۵ تا ۷۲ درصد شده بودند، در آزمون صلیبی مرتفع، آثاری از اضطراب را نشان می دهند (۲۴)؛ همچنین در این مطالعه نتایج نشان داد که القای UPI و به دنبال آن، ایجاد شرایط هیپوکسی و مصرف دوزهای مختلف CIN در گروه های مطالعه شده، تأثیر معناداری بر روی درصد تنابه های صحیح حرکتی در موش صحرایی در آزمون ماز Z ندارد.

با IUGR رایج است در این میان، شدت آسیب های واردہ به مغز جنین، در مدل UPI از سایر مدل ها بیشتر است (۱۶).

این احتمال مطرح می شود که همه آسیب هایی که درنتیجه UPI به وجود می آیند، به علت وجود رادیکال های آزادی است که طی فرایند هیپوکسی، میزان آن ها افزایش می یابد. هیپوکسی توانایی ایجاد نقص های عملکردی دائمی یا موقتی را دارد؛ همچنین ممکن است به مغز آسیب هایی را وارد کند که شدت این آسیب ها، به مدت زمان و میزانی که دچار کمبود اکسیژن می شوند و همچنین به سن جنین بستگی دارد (۱۷). هنگامی که اکسیژن و مواد مغذی موردنیاز به بافت های در حال رشد از جمله مغز نرسد، می تواند خطراتی را به همراه داشته باشد و ممکن است در همه دوران زندگی و حتی تا پیری این آثار باقی بماند و تهدید کننده باشد (۱۸). حتی اگر به دنبال هیپوکسی درون رحمی، مرگ سلوی رخ ندهد، عوارض و اختلالات بی شماری مانند کمبود رشد ذهنی، یاد نگرفتن و همچنین اختلالات رفتاری، مشکلات عاطفی و روان شناختی را به همراه دارد که این شواهد طی مطالعه ای که بر روی حیوانات آزمایشگاهی صورت گرفته، به اثبات رسیده است (۱۹).

از سویی، مصرف مواد مغذی به وسیله مادر، در بهبود رشد جنین و کاهش عوارض متابولیکی و عوارض شناختی و فیزیولوژیکی که توسط IUGR ایجاد شده، نتایج مثبتی را به دنبال دارد. همانند مطالعه حاضر که نقش حفاظت کننده عصبی CIN را در بهبود اختلالات شناختی ناشی از محدودیت رشد در دوره جنینی نشان می دهد، ترکیبات فلاونوئیدی دیگر نیز نشان داده اند آثار نوروپروتکتینو مؤثری را دارند و از سمیت سلوی جلوگیری می کنند (۱۶).

در این پژوهش برای بررسی تأثیر شرایط هیپوکسی بر روی نوزادان، آزمون های رفتاری سنجیده شد. به منظور بررسی اثر CIN بر حافظه و یادگیری، از آزمون رفتاری شاتل باکس استفاده شد. نتایج نشان می دهد که القای UPI اثر معناداری بر زمان ماندن در تاریکی موش های صحرایی دارد و همچنین مدت زمان حضور در محظوظه تاریک در گروه های تحت تیمار،

در مطالعه جاینتی و همکاران که در سال ۲۰۱۰ انجام گردید، نشان داده شد که کافئیک اسید، به طور کامل تولید گونه‌های واکنشگر اکسیژن و تولید گراناتین اکسیژن‌ناز را بلوکه می‌کند (۲۸). در مطالعه رزاقی و همکاران در سال ۲۰۱۳ نیز مشخص گردید که هیدروکسی سینامیک اسیدها، آثار آنتی‌اکسیدانی خود را از راه کاهش ROS اعمال می‌کنند (۲۹). پوتیکی و همکاران در سال ۲۰۱۴، به روش سنتری مشتقات متنوعی از ترانس سینامیک اسید را تولید و فعالیت‌های بیولوژیکی آن‌ها مانند خواص آنتی‌اکسیدانی، ضدالتهابی و سیتوتوکسیک را بررسی کردند. نتایج این تحقیق نشان داد درمان سلول‌های سرطانی تیمارشده با ترکیب گیاهی ترانس سینامیک اسید به صورت وابسته به دوز، سبب افزایش معنادار فعالیت آنزیم‌های سوپراکسید دیسموتاز، گلوتاتیون پراکسیداز و کاتالاز می‌گردد (۳۰). نارسایی رحمی- جفتی با افزایش هیپوکسی و رادیکال‌های آزاد، سبب کاهش شاخص‌های آنتی‌اکسیدانی و افزایش MDA می‌شود. از سویی، CIN با دارا بودن خواص آنتی‌اکسیدانی خود قادر است سبب افزایش آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی و کاهش پراکسیداسیون لیپیدی در سطح سرمی، در موش‌های صحرایی مبتلا به نارسایی رحمی- جفتی گردد، بهویژه دوزهای بالاتر مانند دوز ۵۰ و ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم CIN، آثار مفیدی را در این زمینه اعمال می‌کنند؛ همچنین CIN قادر است از اختلالات شناختی ناشی از نارسایی رحمی- جفتی در موش‌های صحرایی جلوگیری کند؛ لذا این ترکیب آنتی‌اکسیدانی با آثار سودمند خود می‌تواند در پیشگیری و درمان اختلالات ناشی از نارسایی رحمی- جفتی مؤثر باشد و موردنوجه قرار گیرد.

سپاس‌گزاری

این مقاله برگرفته از پایان‌نامه دکترای تخصصی خانم مهرنوش صفپور است و زیر نظر کمیته اخلاق دانشگاه آزاد اسلامی واحد شیراز انجام شد. نویسنده‌گان بر خود لازم می‌دانند از زحمات عزیزانی که در نگارش این مقاله یاری رساندند، قدردانی نمایند.

کد/اخلاقی: IR.IAUSHIRAZ.1397.02.28

تعادل مناسب میان استرس اکسیداتیو و سیستم‌های آنتی‌اکسیدانی در دوران بارداری اهمیت دارد و در صورت نداشتن تعادل مناسبی میان این دو ممکن است سقط، زایمان زودرس، محدودیت رشد جنین و پره اکلامپسی را به همراه آورد (۱۹)؛ بنابراین، در این مطالعه، با انجام القای UPI و شرایط هیپوکسی و درنتیجه، به وجود آوردن شرایط استرس اکسیداتیو، میزان شاخص‌های آنتی‌اکسیدانی و MDA سنجیده شد و درنهایت، تأثیر CIN به عنوان یک آنتی‌اکسیدان، برای مقابله با استرس اکسیداتیو نیز بررسی گردید که نتایج نشان داد القای UPI اثر معناداری بر کاهش سطوح غلظت سرمی CAT و TAC موش‌های صحرایی دارد و از سویی، مصرف CIN با دوزهای بالاتر قادر است سطوح CAT و TAC در این گروه‌ها را افزایش دهد؛ همچنین سطوح MDA به دنبال القای UPI افزایش می‌یابد و تیمار با دوزهای آنتی‌اکسیدانی بالاتر، آثار معناداری در کاهش سطوح غلظت بافتی MDA در سرم موش‌های صحرایی دارد. مطالعاتی در این زمینه نشان می‌دهد پراکسیداسیون لیپیدی یکی از پیامدهای ناشی از تولید رادیکال‌های آزاد است که می‌تواند اختلالات ساختاری یا عملکردی در غشاء سلول ایجاد کند. CIN سبب مهار پراکسیداسیون لیپیدی از راه پاک‌سازی رادیکال‌های آزاد می‌شود. مهار پراکسیداسیون لیپیدی می‌تواند به کاهش میزان MDA و بهبود فعالیت کاهش‌یافته آنزیم کاتالاز منجر گردد. علاوه بر این، CIN سبب مهار ROS می‌شود (۲۵).

همچنین مطالعه‌ای که از سوی پوتدر و همکاران در سال ۲۰۰۹ انجام شد، نشان داد که سطوح پایین‌تری از آنتی‌اکسیدان‌ها در جفت و بند ناف و سطوح بالاتر MDA در بیماران IUGR، نسبت به گروه کنترل وجود دارد که نتایج به دست‌آمده از این پژوهش با این مطالعه همسو است (۲۶). کاروویکز بیلینسکا و همکاران دریافتند که سطوح بالایی از پارامترهای استرس اکسیداتیو در سرم خون مادران با IUGR وجود دارد؛ از این‌رو، شاید بتوان گفت که در مدیریت درمانی محدودیت رشد درون‌رحمی، به کار گرفتن مکمل‌های غذایی سرشار از آنتی‌اکسیدان می‌تواند سودمند باشد (۲۷).

References

1. Mutinati M, Piccinno M, Roncetti M, Campanile D, Rizzo A, Sciorsci R. Oxidative stress during pregnancy in the sheep. *Am J Obstet Gynecol* 2013; 48:353-7. doi.10.1111/rda.12141
2. Hutter D, Jaeggi E. Causes and mechanisms of intrauterine hypoxia and its impact on the fetal cardiovascular system. *Int J Pediatr* 2010; 2010:401323. doi.10.1155/2010/401323
3. Kesavan K, Devaskar SU. Intrauterine growth restriction postnatal monitoring and outcomes. *Pediatr Clin* 2019; 66:403-23. doi.10.1016/j.pcl.2018.12.009
4. Fung C, Ke X, Brown AS, Yu X, McKnight RA, Lane RH. Uteroplacental insufficiency alters rat hippocampal cellular phenotype in conjunction with ErbB receptor expression. *Pediatr Res* 2012; 72:2-9. doi.10.1038/pr.2012.32
5. Lu J, Wang Z, Cao J, Chen Y, Dong Y. A novel and compact review on the role of oxidative stress in female reproduction. *Rep Biol Endocrinol* 2018; 16:80. doi.10.1186/s12958-018-0391-5
6. Janot M, Cortes ML, Rodriguez S, Huynh U. Bilateral uterine vessel ligation as a model of intrauterine growth restriction in Mice. *Rep Biol Endocrinol* 2014; 12:6. doi. 10.1186/1477-7827-12-62
7. Huang DW, Shen SC. Caffeic acid and cinnamic acid ameliorate glucose metabolism via modulating glycogenesis and gluconeogenesis in insulin resistant Mouse hepatocytes. *J Funct Food* 2012; 4:358-66. doi.10.1016/j.jff.2012.01.005
8. Krishna U, Bhalerao S. Placental insufficiency and fetal growth restriction. *J Obstet Gynaecol India* 2011; 61:505-11. doi.10.1007/s13224-011-0092-x
9. Prorok T, Jana M, Patel D, Pahan K. Cinnamic acid protects the nigrostriatum in a Mouse model of Parkinson's disease via peroxisome proliferator activated receptorα. *Neurochem Res* 2019; 44:751-62. doi.10.1007/s11064-018-02705-0
10. Selles M, Oliveira MM, Ferreira ST. Brain inflammation connects cognitive and non-cognitive symptoms in Alzheimer's disease. *J Alzheimers Dis* 2018; 64:S313-S27. doi. 10.3233/JAD-179925
11. Bagha N, Edalatmanesh MA. Effectiveness of erythropoietin on working memory passive avoidance learning and anxiety like behaviors in prenatal food restriction model. *Rep Health Care* 2018; 4:36-43.
12. Edalatmanesh MA, Nikfarjam H, Moghadas M, Haddad mashadrizeh A, Robati R, Hashemzadeh MR. Histopathological and behavioral assessment of toxin produced cerebellar lesion a potent model for cell transplantation studies in the cerebellum. *Cell J* 2014; 16:325. doi.10.22074/cellj.2014.283
13. Moghadas M, Edalatmanesh MA, Robati R. Histopathological analysis from gallic acid administration on hippocampal cell density depression and anxiety related behaviors in a trimethyltin intoxication model. *Cell J* 2016; 17:659. doi.10.22074/cellj.2016.3838
14. Lovrić J, Mesić M, Macan M, Koprivanac M, Kelava M, Bradamante V. Measurement of malondialdehyde level in rat plasma after simvastatin treatment using two different analytical methods. *Period Biol* 2008;110:63-8.
15. Figueras F, Gardosi J. Should We Customize Fetal Growth Standards? *Fetal Diagn Ther* 2009; 25:297- 303. doi.10.1159/000235875
16. Akitake Y, Katsuragi S, Hosokawa M, Mishima K, Ikeda T, Miyazato M, Hosoda H. Moderate maternal food restriction in mice impairs physical growth behavior and neurodevelopment of offspring. *Nut Res* 2015; 35: 76-87. doi.10.1016/j.nutres.2014.10.014
17. Romo A, Carceller R, Tobajas J. Intrauterine growth retardation epidemiology and etiology. *Pediatr Endocrinol Rev* 2009; 6:332-6.
18. Peers C, Chandel NS, Haddad GG. Introduction to hypoxia and consequences from molecule to malady. *Ann NY Acad Sci* 2009; 1177:1. doi.10.1111/j.1749-6632.2009.05044.x
19. Wang L, Cai R, Lv G, Huang Z, Wang Z. Hypoxia during pregnancy in Rats leads to the changes of the cerebral white matter in adult offspring. *Biochem Biophys Res*

- Com 2010; 396:445-50.
doi.10.1016/j.bbrc.2010.04.114
20. Lesuis SL, Maurin H, Borghgraef P , Lucassen PJ, Leuven F, Krugers HJ. Positive and negative early life experiences differentially modulate long term survival and amyloid protein levels in a Mouse model of Alzheimer's disease. *Oncotarget* 2016; 7:39118.
doi.10.18632/oncotarget.9776
21. Deshmukh R, Kaundal M, Bansal V. Caffeic acid attenuates oxidative stress learning and memory deficit in intra cerebroventricular streptozotocin induced experimental dementia in Rats. *Biomed Pharmacother* 2016; 81:56-62.
doi.10.1016/j.biopha.2016.03.017
22. Walsh DM, Teplow DB. Alzheimer's disease and the amyloid β -protein. *Prog Mole Biol Transl Sci* 2012; 107:101-24.
doi.10.1016/B978-0-12-385883-2.00012-6
23. Altunkaynak B, Unal D, Altunkaynak M, Halici Z, Kalkan Y, Keles O, et al. Effects of diabetes and ovariectomy on Rat hippocampus a biochemical and stereological study. *Gynecol Rep Endocrinol* 2012; 28:228-33.
doi.10.3109/09513590.2011.593662
24. Nair D, Dayyat EA, Zhang SX, Wang Y, Gozal D. Intermittent hypoxia induced cognitive deficits are mediated by NADPH oxidase activity in a murine model of sleep apnea. *PLoS One* 2011; 6: 19847.
doi.10.1371/journal.pone.0019847
25. Magalingam KB, Radhakrishnan A, Haleagrahara N. Protective effects of flavonol isoquercitrin against 6-hydroxy dopamine induced toxicity in PC12 cells. *BMC Res Notes* 2014; 7:1-8.
doi.10.1186/1756-0500-7-9
26. Potdar N, Singh R, Mistry V, Evans M, Farmer P, Konje J, et al. First trimester increase in oxidative stress and risk of small for gestational age fetus. *BJOG* 2009;116:637-42. doi.10.1111/j.1471-0528.2008.02096.x
27. Karowicz A, Kedziora K, Bartosz G. Indices of oxidative stress in pregnancy with fetal growth restriction. *Inform Health Care* 2007; 41:870-3.
doi.10.1080/10715760701291647
28. Jayanthi R, Subash P. Antioxidant effect of caffeic acid on oxytetracycline induced lipid peroxidation in albino Rats. *Indian J Clin Biochem* 2010; 25:371-5.
doi.10.1007/s12291-010-0052-8
29. Razzaghi-Asl N, Garrido J, Khazraei H, Borges F, Firuzi O. Antioxidant properties of hydroxycinnamic acids a review of structure activity relationships. *Curr Med Chem* 2013; 20:4436-50.
doi.10.2174/09298673113209990141
30. Pontiki E, Hadjipavlou D, Litinas K, Geromichalos G. Novel cinnamic acid derivatives as antioxidant and anticancer agents design synthesis and modeling studies. *Molecules* 2014; 19:9655-74.
doi.10.3390/molecules19079655

◆ Neuroprotective Effect of Cinnamic Acid on Cognitive Impairment and the Level of Oxidative Stress Indicators in Rat's Offspring in an Uteroplacental Insufficiency Model

Safarpour M¹, Edalatmanesh M^{1*}, Hosseini S¹, Forouzanfar M²

(Received: October 3, 2020)

Accepted: January 16, 2021)

Abstract

Introduction: Uteroplacental Insufficiency (UPI) is one of the main causes of Intra Uterine Growth Restriction (IUGR) that causes neurodevelopmental disorders in neonates. This study aimed to evaluate the effect of Cinnamic Acid (CIN) on cognitive impairments and the levels of peroxidation and antioxidant enzymes in UPI rats.

Materials & Methods: In this experimental study, 30 pregnant Wistar rats were randomly divided into five groups of control, UPI+NS, UPI+CIN25 mg/kg, UPI+CIN50 mg/kg, and UPI+CIN100 mg/kg. On the 18th day of pregnancy, anterior uterine artery occlusion surgery was performed to induce UPI. From the 12th to the 18th day of pregnancy, the rats received CIN based on the identified doses by gavage. Working memory, avoidance learning, and anxiety-like behaviors were analyzed using the Y-maze, shuttle box, and elevated plus maze when the neonates were 1 month old, respectively. Moreover, the catalase enzyme (CAT) activity, total antioxidant capacity (TAC), and serum

content of malondialdehyde (MDA) were measured in this study.

Ethic code: IR. IAUSHIRAZ.1397.02.28

Findings: There was a significant decrease in avoidance memory, as well as CAT and TAC along with an increase in anxiety levels and MDA in the UPI+NS, group, compared to the control group ($P<0.05$). On the other hand, the treatment groups revealed a significant increase in avoidance memory, as well as TAC and CAT levels along with a decrease in the MDA, compared to the UPI+NS group ($P<0.05$).

Discussions & Conclusions: The UPI decreased antioxidant enzymes and increased MDA. On the other hand, the CIN increased antioxidant enzymes and decreased lipid peroxidation. Moreover, the CIN prevented cognitive impairment due to UPI in rats.

Keywords: Cinnamic acid, Oxidative stress, Rat, Uteroplacental insufficiency

1. Dept of Biology, Faculty of Sciences, Shiraz Branch, Islamic Azad University, Shiraz, Iran

2. Dept of Biology, Faculty of Sciences, Marvdasht Branch, Islamic Azad University, Marvdasht, Iran

*Corresponding author Email: amin.edalatmanesh@gmail.com