

## بررسی اثر ضدالتهابی عصاره الکلی و اسانس برگ گیاه اکالیپتوس (Eucalyptus globulus) در موش‌های کوچک نر بالغ آزمایشگاهی

اکرم عیدی<sup>۱</sup>، عبدالحسین رostائیان<sup>۲</sup>، مریم عیدی<sup>۳</sup>، سمیه شبانی<sup>۴</sup>

<sup>۱</sup> دانشیار فیزیولوژی، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران

<sup>۲</sup> استاد فیتوشیمی، گروه شیمی، دانشکده علوم، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران

<sup>۳</sup> دانشیار فیزیولوژی، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد ورامین

<sup>۴</sup> کارشناسی ارشد فیزیولوژی، گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات تهران

### چکیده

سابقه و هدف: التهاب، نوعی پاسخ دفاعی است که سلسله فرایندهای پیچیده و متعددی مانند افزایش نفوذ پذیری یا اتساع عروقی، تراویش مواد مانند پروتئین‌های پلاسمای از عروق خونی و ورود لوکوسیت‌ها بداخل ناحیه التهاب یافته را در برمی‌گیرد. در تحقیق حاضر، اثرات ضدالتهابی عصاره الکلی و اسانس برگ گیاه *Eucalyptus globulus* در موش کوچک آزمایشگاهی نزد *NMRI* بررسی شد.

روش بررسی: در این مطالعه تجربی، عصاره اتانلی و اسانس برگ گیاه *Eucalyptus globulus* و داروی دگزامتاژون به صورت درون‌صفاقی به موش کوچک آزمایشگاهی نزد *NMRI* تزریق گردید. سپس جهت القاء ادم، گزیل به گوش حیوان تزریق گردید. پس از گذشت ۱۵ دقیقه، اثر ضدالتهابی گیاه توسط ارزیابی افزایش نفوذ پذیری ایجاد شده در عروق در تست ادم یا آماس گوش در حیوان بررسی گردید. گروه‌های شاهد، سرم فیزیولوژیک و رونم آفتات گردان را به ترتیب به عنوان حلال عصاره اتانلی و اسانس دریافت نمودند.

یافته‌ها: عصاره اتانلی برگ گیاه با دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن و اسانس با دوزهای ۴/۰ و ۵/۰ میلی‌لیتر بر کیلوگرم وزن بدن فعالیت ضدالتهابی وابسته به دوز و معنی‌داری را بر علیه التهاب حد القاء شده توسط گزیل در تست ادم گوش نشان دادند و اثرات ضدالتهابی گیاه همانند داروی دگزامتاژون به عنوان داروی استاندارد ضدالتهاب بود.

نتیجه‌گیری: داده‌های تحقیق حاضر نشان داد که برگ گیاه *Eucalyptus globulus* دارای اثرات ضدالتهابی در موش است، اما تحقیق‌های بیشتری جهت دستیابی به اثرات درمانی گیاه مورد نیاز است.

**واژگان کلیدی:** *Eucalyptus globulus*، ضدالتهاب، موش.

### مقدمه

تشدید و اکنش التهابی نقش دارند. بنابراین عوامل ضدالتهاب در درمان و اکنش‌های پاتولوژیکی موثر هستند (۱). ماکروفازها نقش حیاتی در بیماری التهابی دارند که این امر از طریق آزادسازی فاکتورهایی مانند نیتریک اکساید، میانجی‌کننده‌های پروستاگلاندین و سیتوکین‌ها می‌باشد (۲،۳). اثر عوامل ضدالتهابی بدلیل توانایی آنها در مهار تشکیل پروستاگلاندین‌ها توسط سیکلواکسیژنазها (Cyclooxygenases، COXs) می‌باشد. سیکلواکسیژناز، آنزیم منحصر به فردی است که در تمامی سلول‌ها وجود داشته و در تشکیل پروستاگلاندین‌ها،

التهاب پاسخی پاتوفیزیولوژیکی از بافت‌های سالم به بافت‌های صدمه دیده می‌باشد که منتهی به تجمع موضعی مایع پلاسمایی و سلول‌های خونی می‌گردد. در این مکانیسم دفاعی، وقایع پیچیده و میانجی‌کننده‌های مختلفی در القا، حفظ یا

آدرس نویسنده مسئول: تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات، دکتر اکرم عیدی

(email: akram\_eidi@yahoo.com)

تاریخ دریافت مقاله: ۸۸/۳/۲۵

تاریخ پذیرش مقاله: ۸۸/۱۱/۲۹

## اثر ضدالتهابی برگ گیاه اکالیپتوس در موش‌های نر بالغ

پروتئین‌های پلاسمای و تسهیل دیاپدز می‌شود. عوارض ناشی از التهاب شامل تورم، گرمی و قرمزی بافت می‌باشند (۱۳).

اکالیپتوس درختی مرتفع با چوبی سخت و بادوام است. پوست ساقه آن رنگ قهوه‌ای، مایل به زرد دارد و بسیار سهولت از ساقه جدا می‌شود. برگ‌ها در شاخه‌های جوان وضع متقابل، افقی و تقريباً عاری از دمبرگ دارند. برگ‌ها بیضوی، دراز و مدور در قسمت قاعده پهنک است. رنگ برگ‌ها در آغاز، سبز مایل به آبی است ولی بتدریج به رنگ سبز مایل به سفید در آمده و مومی می‌گردد. شاخه‌های حامل این نوع برگ‌ها ظاهر چهارگوش و بال دار دارند (۱۴). گیاه اکالیپتوس دارای تنوعی از فلوروگلوبولین و تانین‌ها می‌باشد. بعضی از این ترکیبات دارای فعالیت‌های بیولوژیک از جمله آنتی اکسیدان (۱۵)، ضد باکتری (۱۶)، ضد قارچی (۱۷) می‌باشند.

در تحقیق حاضر اثرات ضدالتهابی عصاره الکلی و اسانس برگ گیاه اکالیپتوس با استفاده از مدل ادم گوش القا شده توسط گزیل در موش کوچک آزمایشگاهی نر بالغ مورد ارزیابی قرار گرفت. همچنین مقایسه‌ای بین اثر گیاه و داروی متداول ضدالتهاب دگرامتاژون صورت گرفت.

## مواد و روشها

در این مطالعه تجربی، ابتدا برگ گیاه اکالیپتوس جمع‌آوری گردیده و پس از شناسایی از نظر تاکسونومیکی در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد در سایه خشک شده و توسط آسیاب مکانیکی جهت تهیه عصاره و اسانس گیاه به پودر تبدیل گردید. پودر خشک در کیسه‌های نایلونی تا زمان آزمایش در جای خنک نگهداری شد.

پودر برگ گیاه اکالیپتوس با اتانول ۸۰ درصد مخلوط شد. سپس مخلوط حاصل در دستگاه Soxhlet قرار داده شد و عصاره بدست آمده با استفاده از دستگاه Rotary خشک گردید. صد گرم از برگ گیاه خشک شده به همراه ۱۰۰۰ میلی‌لیتر آب مقطر در دستگاه کلونجر (Clevenger) قرار داده شد. پس از گذشت ۳ ساعت اسانس حاصله در شیشه‌های کدر و در بسته، دور از نور در یخچال نگهداری گردید.

موش‌های کوچک آزمایشگاهی نر بالغ (نژاد NMRI) با محدوده وزنی ۳۵ - ۳۰ گرم از انسستیتو پاستور ایران خریداری شده و در شرایط آزمایشگاهی با درجه حرارت  $22 \pm 2$  درجه سانتی‌گراد و سیکل نوری ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی و نیز رطوبت نسبی ۴۰ تا ۶۰ درصد نگهداری شدند. حیوانات در گروه‌های ۶ تایی در قفس‌های پلکسی گلاس نگهداری شدند و

بروستاسیکلین‌ها و ترومبوکسان از اسید آراسیدونیک دخالت می‌نماید (۴). دو ایزوفرم سیکلواکسیژنаз شناسایی شده است. COX-1 در بافت‌های طبیعی بیان شده و موجب حفاظت لایه موكوزا معدی می‌گردد، در حالیکه COX-2 در مکان‌های التهاب یافته به میزان زیادی تولید می‌گردد (۵,۶). بعضی از داروهای NSAIDs موجب بلوكه شدن فعالیت‌های COX-1 و COX-2 می‌گردد که موجب القا زخم‌های معدی و آسیب‌های کلیوی می‌گردد (۷). NO در فرایند التهاب نقش دارد. تولید NO از طریق آنزیم نیتریک اکساید سنتراز عنوان یک عامل سیتوکسیک در بیماری‌های التهابی صورت می‌گیرد (۸). مهار آنزیم جهت درمان بیماری‌های التهابی سودمند می‌باشد (۹). سیتوکین‌ها نقش حیاتی در روند التهاب دارند (۱۰,۱۱). مهم‌ترین سیتوکین‌های پیش‌التهابی شامل IL-1b, TNF-a, IL-6 می‌باشند. عوامل فوق نقش اصلی در آغاز نمودن پاسخ التهابی دارا می‌باشند که این عمل را از طریق تولید متابولیت‌های التهابی و افزایش القا مولکول‌های چسبنده بر سطح سلول‌های اندوتیال انجام می‌دهند (۱۲). التهاب با آزادسازی یا سنتز شماری از میانجی‌گرهای مشتق شده از سلول‌های التهابی، رگی و اعصاب آغاز می‌شود. از جمله این ترکیبات می‌توان هیستامین، ATP، پروستاگلاندین‌ها، لوکوتريین‌ها، فاكتور فعال کننده پلاکت (Platelet-activating factor, PAF) و ترومبوکسان‌ها (Thromboxane) را نام برد که در ماستسل‌ها تولید می‌شوند. همچنین موادی نظیر Calcitonin gene related peptide, CGRP, نوروکینین A (Neurokinin A), ماده P (Substance P) و ATP در طی فرایند التهاب از انتهای اعصاب افزایش می‌شوند. بعضی از این ترکیبات اثرات میانجی‌گری شده با رسپتور بر بافت‌های عروقی دارند. ماستسل‌ها و ماکروفازها، سلول‌های اصلی موجود در بافت‌ها هستند که فاكتورهایی را آزاد یا تولید می‌کنند که لوکوسیت‌های گردش کننده در خون را به بافت‌های ملتهد جذب می‌کنند. این فاكتورها همچنین خاصیت ارجاعی و نفوذپذیری عروقی را با فعال‌سازی گیرنده‌های موجود در عروق سلول‌های ماهیچه‌ای صاف، سلول‌های اندوتیلیوم و پایانه‌های عصبی تنظیم می‌کنند. کینین‌ها و فراورده‌های فعال شده سیستم کمپلمان در طول التهاب افزایش می‌یابند و پاره‌ای از اثراشان را با اتصال مستقیم به گیرنده‌های بافت‌های عروقی اعمال می‌کنند. وقایع عروقی عمده مرتبط با التهاب حاد، شامل گشاد شدن سرخرگ‌ها، افزایش جریان خون و انقباض سلول‌های اندوتیالی سیاهرگ‌های پس‌موبرگی می‌باشند که منتهی به خروج

۱۵ دقیقه بعد، ۰/۰۵ میلی لیتر کتامین به صورت تزریق درون صفاقی و سپس گزیل به سطح پشتی گوش راستشان تزریق گردید و دو ساعت بعد قطعات برداشت شد.

در گروه ۱۰، موش‌ها ابتدا دگزاماتزوون را با غلظت ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن به میزان ۰/۰۵ میلی لیتر به صورت تزریق درون صفاقی دریافت نمودند و ۱۵ دقیقه بعد ۰/۰۵ میلی لیتر کتامین به صورت تزریق درون صفاقی و سپس گزیل به سطح پشتی گوش راست تزریق گردید و دو ساعت بعد قطعات برداشت شد.

دو ساعت بعد از تیمار گزیل، از هر دو گوش حیوان، یک قطعه ۷ میلی متری برداشته شد و توزین گردید. میزان اختلاف وزن بین دو قطعه از هر گوش، محاسبه گردید. اختلاف وزن بین قطعه برداشته شده از گوش راست و چپ هر موش، به عنوان شاخص التهاب در نظر گرفته شد.

به منظور تعیین دوز کشنده و اطمینان حاصل نمودن از این مقدار دوزهای مورد استفاده، تعداد ۱۰ حیوان در هر گروه انتخاب گردید و با عصاره اتانالی برگ گیاه اکالیپتوس در دوزهای ۱۰۰۰، ۲۰۰۰، ۳۰۰۰ و ۴۰۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن و انسانس برگ گیاه اکالیپتوس در دوزهای ۰/۷۵، ۱/۰ و ۱/۵ میلی لیتر بر کیلوگرم وزن بدن به صورت درون صفاقی تیمار گردیدند. میزان مرگ و میر حیوانات تا ۷۲ ساعت بعد از تزریق شمارش گردید و LD<sub>50</sub> عصاره الکلی و انسانس گیاه تعیین گردید (۱۹).

داده‌ها به صورت میانگین ± خطای معیار بیان شدند و با استفاده از آنالیز واریانس یک‌طرفه (one-way ANOVA) تحلیل شدند. p < ۰/۰۵ معنی‌دار در نظر گرفته شد.

### یافته‌ها

دوز ۳۰۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن، LD<sub>50</sub> عصاره الکلی برگ اکالیپتوس (جدول ۱) و دوز ۱/۵ میلی لیتر بر کیلوگرم وزن بدن، LD<sub>50</sub> انسانس برگ اکالیپتوس بود (جدول ۲).

**جدول ۱ - اثر تزریق درون صفاقی عصاره الکلی برگ گیاه اکالیپتوس به متظور تعیین ۵۰ LD.** (n=۱۰)

تعداد حیوانات کشته شده در ساعت‌های مختلف باقیمانده

	پس از تزریق									
	۷۲	۴۸	۲۴	۱۲	۸	۴	۱	۰/۵		
۱۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۱۰۰۰ mg/kg	
۷	۰	۲	۰	۱	۰	۰	۰	۰	۲۰۰۰ mg/kg	
۵	۰	۱	۰	۲	۰	۲	۰	۰	۳۰۰۰ mg/kg	
۳	۰	۰	۱	۱	۲	۱	۰	۲	۴۰۰۰ mg/kg	

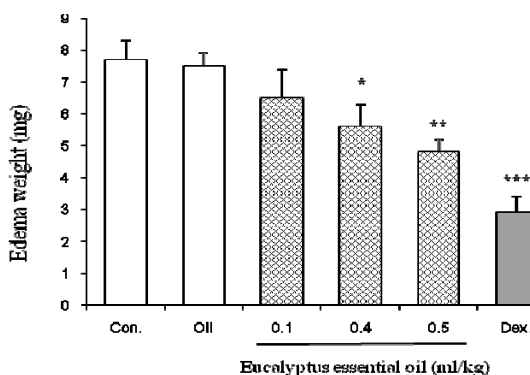
به استثنای زمان آزمایش به آب و غذا دسترسی داشتند. هر حیوان فقط یک بار مورد آزمایش قرار گرفت.

برای ایجاد التهاب از تست ادم گوش (Edema-ear test) استفاده شد. بدین منظور، عصاره اتانالی گیاه حل شده در سرم فیزیولوژیک استریل با دوزهای ۰/۵ و ۰/۰۰۵ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن یا انسانس گیاه حل شده در روغن آفتتابگردان با دوزهای ۰/۰۱، ۰/۰۴ و ۰/۰۵ میلی لیتر بر کیلوگرم وزن بدن به میزان ۰/۰۵ میلی لیتر به صورت درون صفاقی تزریق گردید. ۱۵ دقیقه پس از تزریق درون صفاقی عصاره یا انسانس، میزان ۰/۰۵ میلی لیتر کتامین به صورت درون صفاقی تزریق گردید. موش‌ها بیهوش شده و ۱۵ دقیقه پس از تزریق عصاره یا انسانس، میزان ۰/۰۳ میلی لیتر گزیل خالص به سطح پشتی گوش راست تزریق گردید و گوش چپ به عنوان شاهد در نظر گرفته شد. دو ساعت پس از تزریق گزیل، موش‌ها کشته شده و به وسیله دستگاه Cork borer قطعات ۷ میلی متری از هر دو گوش برداشت شد. قطعات وزن گردیده و اختلاف وزن بین گوش راست و چپ هر موش به عنوان میزان التهاب گزارش گردید (۱۸). گروه‌های شاهد سرم فیزیولوژیک یا روغن آفتتابگردان دریافت نمودند.

موش‌ها به گروههای ۶ تایی تقسیم شدند: گروه ۱ یا کنترل، موش‌هایی بودند که دست نخورده باقی ماندند. گروه ۲ یا شاهد، موش‌هایی بودند که ابتدا سرم فیزیولوژیک را به میزان ۰/۲ میلی لیتر به صورت تزریق درون صفاقی دریافت نموده ۱۵ دقیقه بعد ۰/۰۵ میلی لیتر کتامین به صورت تزریق درون صفاقی و سپس گزیل به سطح پشتی گوش راستشان تزریق گردید و دو ساعت بعد قطعات برداشت شد. گروههای ۳، ۴ و ۵، موش‌هایی بودند که ابتدا عصاره الکلی را به میزان ۰/۰۵ میلی لیتر به صورت تزریق درون صفاقی به ترتیب با دوزهای ۱۰۰، ۵۰ و ۲۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن دریافت نمودند و ۱۵ دقیقه بعد ۰/۰۵ میلی لیتر کتامین به صورت تزریق درون صفاقی و سپس گزیل به سطح پشتی گوش راستشان تزریق گردید و دو ساعت بعد قطعات برداشت شد. در گروه ۶ یا شاهد، موش‌هایی که ابتدا روغن آفتتابگردان را به میزان ۰/۰۵ میلی لیتر به صورت تزریق درون صفاقی دریافت نمودند، ۱۵ دقیقه بعد ۰/۰۵ میلی لیتر کتامین به صورت تزریق درون صفاقی و سپس گزیل به سطح پشتی گوش راستشان تزریق گردید و دو ساعت بعد قطعات برداشت شد.

گروههای ۷، ۸ و ۹، موش‌هایی بودند که ابتدا انسانس را به میزان ۰/۰۵ میلی لیتر به صورت تزریق درون صفاقی به ترتیب با دوزهای ۰/۰۴، ۰/۰۵ و ۰/۰۵ میلی لیتر بر کیلوگرم وزن بدن دریافت نمودند و

## اثر ضدالتهابی برگ گیاه اکالیپتوس در موش‌های نر بالغ



**نمودار ۱** - اثر تزریق درون صفاقی اسانس برگ گیاه اکالیپتوس در دوزهای  $0/۱$ ،  $۰/۴$  و  $۰/۵$  میلی‌لیتر بر کیلوگرم وزن بدن بر میزان التهاب القاء شده توسط گزیل در موش کوچک آزمایشگاهی نر بالغ. نتایج به صورت میانگین  $\pm$  خطای معیار ارائه گردیده است. گروه کنترل (Con.) سرم فیزیولوژیک دریافت نمود. تعداد حیوانات در هر گروه ۶ سر است. دگزامتاژون (Sal.) با غلظت ۱۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن تزریق گردید.  $*$   $p < 0/۰/۵$ ،  $** p < 0/۰/۱$ ،  $*** p < 0/۰/۰/۱$ . اختلاف از گروه کنترل را نشان می‌دهند.

**جدول ۲** - اثر تزریق درون صفاقی اسانس برگ گیاه اکالیپتوس به منظور تعیین  $LD_{50}$  (n=۱۰).

تعداد حیوانات کشته شده در ساعتها م مختلف پس باقیمانده

از تزریق	۷۲	۴۸	۲۴	۱۲	۸	۴	۱	۰/۵	
	۱۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	$0/75 \text{ ml/kg}$
۸	۰	۲	۰	۰	۰	۰	۰	۰	$1 \text{ ml/kg}$
۵	۰	۰	۲	۱	۱	۱	۰	۰	$1/5 \text{ ml/kg}$
۲	۰	۱	۱	۰	۲	۱	۱	۰	$2 \text{ ml/kg}$

تزریق درون صفاقی عصاره اتانالی برگ گیاه اکالیپتوس در دوزهای  $100$  ( $0/0/۵$ ) و  $200$  ( $0/0/۱$ ) میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن همانند دگزامتاژون در دوز  $10$  میلی‌گرم در کیلوگرم وزن بدن ( $0/0/۰/۱$ )، موجب کاهش معنی‌داری در میزان التهاب القاء شده توسط گزیل در موش نر بالغ شد (نمودار ۱).

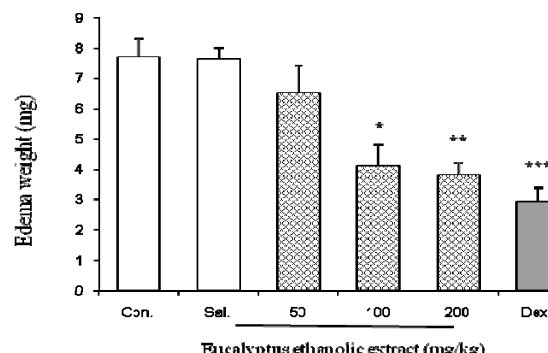
## بحث

در این مطالعه نشان داده شد، تزریق درون صفاقی عصاره اتانالی برگ گیاه اکالیپتوس و اسانس برگ گیاه اکالیپتوس همانند دگزامتاژون موجب کاهش معنی‌داری در میزان التهاب القاء شده توسط گزیل در موش نر بالغ می‌شود.

در درمان بیماری‌های التهابی، داروهای ضدالتهابی غیراستروئیدی و مهار کننده سیستم ایمنی تجویز می‌گردند. گرچه بعضی از آنها دارای عوارض جانبی از جمله آسیب موکوزا معدی، احتباس آب و نمک و حتی سلطان می‌گردند. بنابراین داروهایی با اثرات جانبی اندک، از جمله فراورده‌های گیاهی مورد توجه قرار گرفتند (۲۰).

در تحقیق حاضر ابتدا، میزان سمیت عصاره و اسانس برگ گیاه اکالیپتوس جهت تعیین ایمن بودن دوزهای مؤثر بر اثرات ضدالتهابی تعیین گردید. نتایج تحقیق حاضر نشان داد که میزان  $LD_{50}$  در  $72$  ساعت پس از تیمار درون صفاقی عصاره الكلی برگ گیاه اکالیپتوس  $3000$  میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن و اسانس برگ گیاه اکالیپتوس  $1/5$  میلی‌لیتر بر کیلوگرم وزن بدن می‌باشد. لذا گیاه دارای سمیت بسیار اندک بوده و دوزهای مؤثر گیاه بر تخفیف التهاب ایمن هستند.

تاکنون گزارشی مبنی بر اثرات ضدالتهابی عصاره اتانالی و اسانس برگ گیاه اکالیپتوس مطرح نشده است. نتایج تحقیق حاضر نشان داد که عصاره اتانالی و اسانس برگ گیاه اکالیپتوس بصورت وابسته به دوز باعث کاهش معنی‌داری در



**نمودار ۱** - اثر تزریق درون صفاقی عصاره اتانالی برگ گیاه اکالیپتوس در دوزهای  $50$ ،  $100$  و  $200$  میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن بر میزان التهاب القاء شده توسط گزیل در موش کوچک آزمایشگاهی نر بالغ. نتایج به صورت میانگین  $\pm$  خطای معیار ارائه گردیده است. گروه کنترل (Con.) تیماری دریافت نکرده. گروه شاهد (Sal.) سرم فیزیولوژیک دریافت نمود. تعداد حیوانات در هر گروه  $6$  سر است. دگزامتاژون (Dex.) با غلظت  $10$  میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن تزریق گردید.  $*$   $p < 0/۰/۵$ ،  $** p < 0/۰/۱$ ،  $*** p < 0/۰/۰/۱$ . اختلاف از گروه کنترل را نشان می‌دهند.

تزریق درون صفاقی اسانس برگ گیاه اکالیپتوس در دوز  $4/۰/۵$  و  $5/۰/۱$  (p) میلی‌لیتر بر کیلوگرم وزن بدن، همانند دگزامتاژون در دوز  $10$  میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن ( $0/0/۰/۱$  p)، موجب کاهش میزان التهاب القاء شده توسط گزیل در موش نر بالغ شد (نمودار ۲).

هستند و در طیف وسیع فرایندهای فیزیولوژیکی و پاتولوژیکی همانند خاصیت ارجاعی رگهای ماهیچه صاف، ترومبوزیس، زایمان، ترشح معدی، التهاب و بهبود زخم مشارکت دارند (۱۵).

ترکیبات شیمیایی بسیاری از گیاهان با خصوصیات ضدالتهابی شناسایی شده‌اند که از جمله می‌توان به گروه فنلتون موجود در آلالوئیدها، کاتابینوئیدها، سالیسین، اسید سالیسیک و تعداد وسیعی از آلالوئیدها، ترپنوئیدها، کاپساسینوئیدها، استروئیدها، فلاونوئیدها، گزانتین‌ها، تانین‌ها، گزافتون‌ها، لیگاندها، ساپونین‌ها، لاکتون‌ها و گلیکوزیدها اشاره نمود (۲۲). از این تحقیق نتیجه‌گیری می‌شود، عصاره انانه و اسانس برگ گیاه اکالیپتوس به صورت وابسته به دوز باعث کاهش معنی داری در میزان التهاب القاء شده با گزیلل توسط تست ادم گوش می‌گردد. هر چند مکانیسم اثر ضدالتهابی گیاه روشن نیست و تحقیقات بیشتری باید در این زمینه صورت بگیرد.

## تشکر و قدردانی

بدین وسیله از حوزه معاونت پژوهشی واحد علوم و تحقیقات دانشگاه آزاد اسلامی به دلیل حمایت مالی و ارائه امکانات و تجهیزات آزمایشگاهی جهت انجام این پژوهش در قالب پایان‌نامه کارشناسی ارشد سپاس‌گزاری می‌گردد.

میزان التهاب القاء شده با گزیلل توسط تست ادم گوش می‌گردد. التهاب پاسخ موضعی بافت به آسیب یا عفونت می‌باشد که موجب افزایش جریان خون در ناحیه آسیب دیده، مهاجرت لوکوسیت‌ها و مولکول‌های پلاسمای خون برای حفاظت بافت آسیب دیده، افزایش نفوذپذیری مویرگ‌ها، نشت پروتئین‌های پلاسمای از جمله (آنٹی‌بادی) کمپلمان به درون بافت می‌گردد (۲۱).

مدل ادم گوش القاء شده توسط گزیلل یک مدل اولیه برای ارزیابی فعالیت ضدالتهابی ترکیبات مختلف می‌باشد. فرایندهای التهابی شامل پاسخ ارگانیسم به محرك‌های بالقوه مضر همانند عفونت، ترومما و رویدادهای ایمونولوژیک می‌باشد. عکس العمل‌های التهابی بوسیله رهاسازی شماری از میانجی‌گرها و تنظیم کنندگان التهابی صورت می‌گیرد که عملکردهای میکروواسکولار را تغییر می‌دهند و بر عملکرد لوکوسیت‌ها و تراوش مواد از پلاسمای تأثیر می‌گذارند. فعال‌سازی فسفولیپاز A<sub>2</sub> تحرک اسیدهای چرب بخصوص اسید آرشیدونیک را از استخر فسفولیپیدهای غشایی القاء می‌کند. اسید آرشیدونیک پیش‌ساز اصلی خانواده ایکوزانوئیدهای است که پروستاگلاندین‌ها، پروستاسیکلین و ترومبوکسان‌های تولید شده در مسیر سیکلواسیترناز و لوکوترین‌ها، لیپوکسین‌ها و تعدادی از هیدورکسی اسیدهای مشتق شده از اسید آرشیدونیک از طریق مسیر لیپواسیترناز را بوجود می‌آورد. ایکوزانوئیدها به طور چشمگیری متداول

## REFERENCES

1. Sosa S, Balick MJ, Arvigo R, Esposito RG, Pizza C, Altinier G, et al. Screening of the topical anti-inflammatory activity of some Central American plants. *J Ethnopharmacol* 2002; 81: 211-15.
2. Tunctan B, Uludag O, Altug S, Abacioglu N. Effects of nitric oxide synthase inhibition in lipopolysaccharide-induced sepsis in mice. *Pharmacol Res* 1998; 38: 405-11.
3. Simmons DL. What makes a good anti-inflammatory drug target? *Drug Discovery Today* 2006; 11: 210-19.
4. Hebbes C, Lambert D. Non-opioid analgesic drugs. *Anaesth Intens Care Med* 2007; 9: 79-83.
5. Savage MG, Henry MA. Preoperative non-steroidal anti-inflammatory agents: review of the literature. *Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol Endod*. 2004; 98: 146-52.
6. Smith CJ, Zhang Y, Koboldt CM, Muhammad J, Zweifel BS, Shaffer A, et al. Pharmacological analysis of cyclooxygenase-1 in inflammation. *Proc Natl Acad Sci* 1998; 95: 13313-18.
7. Silverstein FE, Faich G, Goldstein JL, Simon LS, Pincus T, Whelton A, et al. Gastrointestinal toxicity with celecoxib vs nonsteroidal anti-inflammatory drugs for osteoarthritis and rheumatoid arthritis: the CLASS study: a randomized controlled trial. *Celecoxib longterm arthritis safety study*. *JAMA* 2000; 284: 1247-55.
8. Bogdan C. Nitric oxide and the immune response. *Nat Immunol* 2001; 2: 907-16.
9. Kroncke KD, Fehsel K, Kolb-Bachofen V. Inducible nitric oxide synthase in human diseases. *Clin Exp Immunol* 1998; 113: 147-56.
10. Harris SG, Padilla J, Koumas L, Ray D, Phipps RP. Prostaglandins as modulators of immunity. *Trends Immunol* 2002; 23: 144-50.
11. Dinarello CA. Proinflammatory cytokines. *Chest* 2000; 118: 503-8.

12. Kim Y, So HS, Youn MJ, Kim HJ, Woo WH, Shin SH, et al. Anti-inflammatory effect of Sasim extracts in PHA-stimulated THP-1 and peripheral blood mononuclear cells from cerebral infarction patients. *J Ethnopharmacol* 2007; 112: 32-39.
13. Ley K, editor. *Physiology of inflammation*. London: Oxford University Press; 2000. p. 52-60.
14. Zargari A, editor. *Medicinal plants*. Tehran: Tehran University Press; 1990. [In Persian]
15. Amakura Y, Umino Y, Tsuji S, Ito H, Hatsno T, Yoshida T, et al. Constituents and their antioxidative effects in eucalyptus leaf extract used as a natural food additive. *Food Chem* 2002; 77: 47-56.
16. Hou AJ, Liu YZ, Yang H, Lin ZW, Sun HD. Hydrolysable tannins and related polyphenols from *Eucalyptus globules*. *J Asian Nat Prod Res* 2000; 2: 205-12.
17. Takasaki M, Konoshina T, Fujitani K, Yoshida S, Nishimura H, Tokuda H, et al. Inhibitors of skin-tumor promotion. VIII. Inhibitory effects of euglobals and their related compounds on Epstein-Barr virus activation. *Chem Pharm Bull* 1990; 38: 2723-39.
18. Hosseinzadeh H, Ramezani M, Salmani GA. Antinociceptive, anti-intoxicity effects of *Zataria multiflora* Biss extracts in mice and rats. *J Ethnopharmacol* 2000; 73: 379-85.
19. Boddy T, Nodine JH. Clinical techniques for evaluation of anti-anxiety drugs. In: Nodine JH, Siegler PE, Eds. *Animal and clinical pharmacologic techniques in drug evaluation*, 1<sup>st</sup> ed. USA: Yearbook Medical; 1964. p. 325-29.
20. Wonga YF, Zhoua H, Wanga JR, Xiea Y, Xub HX, Liua L. Anti-inflammatory and analgesic effects and molecular mechanisms of JCICM-6, a purified extract derived from an anti-arthritis Chinese herbal formula. *Phytomedicine* 2008; 15: 416-26.
21. Coico R, Sunshine G, Benjamin E. *Immunology: a short course*. 4<sup>th</sup> ed. New York: Wiley-Liss; 2000. p. 26-31.
22. Caterina MJ, Rosen TA, Tominaga M. A capsaicin receptor homologue with a high threshold for noxious heat. *Nature* 1991; 398: 436-41.