

اثر برهم کنشی عصاره هیدروالکلی ریزوم گیاه زنجبل و سیستم آدرنرژیک بر فعالیت مکانیکی نای ایزوله موش صحرایی نر

فرشته دادفر^{*}، سید ابراهیم حسینی^۱، امین الله بهاء الدینی^۲، مختار مختاری^۳، نعمت الله رزمی^۴

^۱ گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات فارس، فارس، ایران، ^۲ گروه زیست شناسی، دانشگاه شیراز، شیراز، ایران، ^۳ گروه زیست شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد کازرون، کازرون، ایران، ^۴ گروه بیوشیمی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات فارس، فارس، ایران

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۱۰/۳

تاریخ دریافت: ۱۳۹۱/۷/۱۵

چکیده

زمینه و هدف: با توجه به افزایش توجه فیلدهای مختلف علم زیست شناسی به مطالعه عصاره‌های گیاهان، هدف این پژوهش بررسی اثر برهم کنشی عصاره هیدروالکلی ریزوم گیاه زنجبل و سیستم آدرنرژیک بر فعالیت مکانیکی نای ایزوله موش صحرایی نر بود.

روش بررسی: در این مطالعه تجربی ۱۵ سر موش صحرایی نر بالغ پس از تطابق با محیط بی‌هوش شدند، نای آنها جدا شده و به قطعات ۳ میلی متری تقسیم شد. پس از آن حلقه‌های نای ایزوله هر کدام از موش‌ها به دو گروه کنترل و آزمایش تقسیم شدند و در حمام بافتی حاوی محلول کربس اکسیژنه قرار گرفتند و فعالیت مکانیکی آنها به وسیله ترانسنسیوسر مرتبط با سیستم پاورلب و بریدج آمپلی فایر ثبت گشت. در گروه آزمایش، عصاره هیدروالکلی زنجبل با دوز ۲/۰ میلی گرم بر میلی لیتر به حمام بافتی اضافه شد. به گروه کنترل نیز در شرایط یکسان، حلال عصاره اضافه گشت. سپس پاسخ مکانیکی هر کدام از گروه‌ها در حضور ایزوپرنتالین و پروپرانولول به عنوان آگونیست و آنتاگونیست سیستم آدرنرژیک ثبت شد. داده‌ها با آزمون آماری تی زوجی تجزیه و تحلیل شدند.

یافته‌ها: در حضور عصاره هیدروالکلی زنجبل، فعالیت مکانیکی نای ایزوله نسبت به گروه کنترل به طور معنی‌داری کاهش یافت ($p < 0.05$)، ولی پس از تزریق ایزوپرنتالین و پروپرانولول، تفاوت معنی‌داری در فعالیت مکانیکی نای در گروه آزمایش نسبت به گروه کنترل دیده نشد ($p > 0.05$).

نتیجه‌گیری: این مطالعه نشان می‌دهد، زنجبل از طریق مسیرهای دیگر به جز سیستم آدرنرژیک بر روی شل شدگی نای ایزوله تأثیرگذار است.

واژه‌های کلیدی: سیستم آدرنرژیک، فعالیت مکانیکی، نای، زنجبل

* نویسنده مسئول: فرشته دادفر، شیراز، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات فارس، گروه زیست شناسی
Email:fereshteh.dadfar@yahoo.com

مقدمه

ترکیبات مؤثر گیاهان به طور وسیع در گیاه درمانی مورد استفاده قرار می‌گیرند. تخمین زده شده که حدود ۸۰-۸۵ درصد جمعیت در کشورهای پیشرفته و در حال توسعه متکی به طب سنتی برای مراقبت‌های اولیه سلامت هستند که این درمان سنتی شامل عصاره گیاه یا ترکیبات فعال آن است^(۳). یکی از این گیاهان دارویی مورد استفاده در طب سنتی، گیاه زنجبل می‌باشد. زنجبل یک گیاه خوارکی با نام علمی *Zingiber Officinale* از خانواده *Zingiberaceae* است. این گیاه طیف درمانی وسیعی داشته و در درمان بیماری‌های مختلف از قبیل؛ روماتیسم، تب، پرفشاری، اسهال و استفراغ، یبوست، عفونت، سرماخوردگی، آسم، دیابت، التهاب، اختلالات قلبی و بیماری‌های تنفسی نقش به سزاوی دارد. همچنین به عنوان عامل ضداسپاسم، ادرارآور، خلط‌آور، ضددرد، آرامش‌بخش، گشادکننده عروق و گشاد کننده برونش نیز هست^(۴). مطالعات متعددی بر روی اثرات زنجبل بر عضلات صاف صورت گرفته است؛ از جمله این که عصاره متابولی زنجبل یک اثر گشاد کننگی برونش دارد که احتمالاً نتیجه شل شدن عضلات صاف نای است^(۶).

مطالعات اتوردیوگرافی در ریه انسان نشان داده که گیرنده‌های β_2 آدرنرژیک به طور وسیع در عضلات صاف مجاری هوایی (حدود ۳۰-۴۰۰۰ در سلول)، سلول‌های اپی تلیال و اندوتلیال پراکنده شده‌اند، ولی با این حال تراکم گیرنده‌های روی نواحی

با توجه به این که در مجاری هوایی میزان قابل توجهی عضلات صاف وجود دارد، بنابراین عضلات صاف موجود در نای و برونش‌ها در تنظیم تون انقباض نقش به سزاوی را ایفا می‌کنند. ریه به وسیله دستگاه عصبی اتونومی محیطی عصب رسانی می‌شود. چهار جزء متمایز دستگاه عصبی اتونوم شامل؛ سیستم پاراسمپاتیک، سیستم سمپاتیک، سیستم مهاری غیر آدرنرژیک - غیر کولینرژیک و سیستم تحیریکی غیر آدرنرژیک. غیر کولینرژیک است. چندین مکانیسم مهم برای تغییر میزان فعالیت مکانیکی نای وجود دارد، که عبارتند از؛ اثرات سیستم سمپاتیک که از طریق فعال‌سازی رسپتورهای آدرنرژیک اعمال شده که منجر به شل شدن نای می‌شوند، تأثیرات سیستم پاراسمپاتیک که از طریق فعال‌سازی رسپتورهای موسکارینی اعمال شده و باعث یجاد انقباض در نای می‌گردند. سیستم‌های غیر آدرنرژیک - غیر کولینرژیک مهاری که معمولاً از طریق نیتریک اکسید منجر به شل شدنگی در مجاری هوایی می‌گردند و سیستم‌های غیر آدرنرژیک - غیر کولینرژیک تحیریکی که سبب انقباض مجاری هوایی می‌شوند^{(۲) و (۱)}.

در سال‌های اخیر، مطالعه عصاره‌های گیاهان سبب افزایش توجه فیلدهای مختلف علم زیست شناسی برای درمان بیماری‌های مختلف شده است. امروزه استفاده از گیاهان و ادویه‌جات در اکثر کشورها افزایش یافته است و معمولاً عصاره و

روش بررسی

در این مطالعه تجربی ۱۵ سر موش صحرایی نر بالغ نژاد ویستار با میانگین وزنی ۲۱۰ تا ۲۳۰ گرم به منظور تطابق با محیط به مدت یک هفته در شرایط کنترل شده نوری (۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی) و درجه حرارت 22 ± 2 درجه سانتی‌گراد در اتاق حیوانات بخش زیست‌شناسی دانشگاه شیراز نگهداری شدند. در تمام مدت آزمایش، غذا و آب به اندازه کافی در اختیار آنها قرار گرفت. آزمایش‌ها مطابق با راهنمای مراقبت و استفاده از حیوانات آزمایشگاهی و رعایت نکات اخلاقی انجام شد. در ابتدا موش‌های صحرایی با تزریق داخل صفاقی پنتوباربیتال سدیم به میزان ۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم بی‌هوش شدند^(۹). پس از ضدعفونی کردن وسایل جراحی، برشی در زیر حنجره داده شد و با کثار زدن فاشیا و عضلات به سرعت بخش‌های انتهایی نای ایزوله جدا شد و به پتری دیش حاوی محلول کربس ۳۷ درجه سانتی‌گراد منتقل گردید. سپس بدون آسیب به اپی‌تیلیوم و عضله نای، حلقه‌های عرضی به طول ۳ میلی‌متر از بافت نای تهیه شد و به طور تصادفی حلقه‌های ایزوله هر حیوان به دو گروه کنترل و آزمایش تقسیم شدند. در ادامه به طور همزمان دو حلقه نای در حمام‌های بافتی جدگانه موجود در دستگاه سوار شدند. حلقه‌های نای به وسیله قلاب‌های مخصوص به ترانسیدیوسر نیرو متصل شد و این مجموعه در داخل حمام بافتی حاوی کربس ۳۷ درجه

اخیر نسبت به عضله صاف کمتر است^(۷). آگونیست‌های بتا آدرنرژیک مانند اپی‌نفرین و ایزوپرنالين منجر به شل شدن مجاري هوائي می‌شوند. به طور کلی β_2 آدرنوسيپتورها نقش خيلي مهمی در شل شدن عضلات صاف مجاري هوائي بازی می‌کنند. شواهدی به شرح زیر دال بر این موضوع وجود دارد؛ $1-\beta_2$ رسپتورها به میزان زیاد در عضلات صاف مجاري هوائي بیان می‌شوند.
۲- سه کاتکول آمین باعث شل شدن عضلات صاف مجاري هوائي می‌شوند که پتانسیل عملکردی آنها به ترتیب شامل ایزوپرنالين آدرنالين و نورآدرنالين می‌باشد. ۳- آگونیست‌های انتخابی β_2 آدرنرژیک به دلیل خاصیت شل کنندگی عضلات صاف مجاري هوائي، به میزان وسیعی برای درمان بیماری آسم مورد استفاده قرار می‌گیرند. ۴- شل شدن مجاري هوائي در پاسخ به ایزوپرنالين به وسیله آنتاگونیست‌های گیرنده به طور رقابتی مهار می‌شود^(۸ و ۹). با توجه به نقش گیرنده‌های بتا آدرنرژیک در شل شدن عضلات صاف و اثرات متعدد گیاه زنجیبل روی سیستم تنفس، هدف این مطالعه بررسی اثر برهم کنشی عصاره هیدروالکی ریزوم گیاه زنجیبل و سیستم آدرنرژیک بر فعالیت مکانیکی نای ایزوله موش صحرایی نر بود.

شد. پس از نصب بافت‌ها، تانسیون پایه نای ایزوله تحت کشش ۵/۰ گرم به مدت ۶۰ دقیقه و قبل از استفاده از هر نوع دارو در هر دو گروه آزمایش و کنترل ثبت گردید. آزمایش به طور همزمان و با شرایط مساوی بر روی حلقه‌های ایزوله نای انجام گرفت. در ابتدا به منظور اطمینان از سلامت بافت، استیل کولین با دوز مؤثر 2×10^{-5} مولار به هر دو حمام بافتی اضافه گردید و فعالیت مکانیکی حلقه‌های ایزوله نای ثبت شد، سپس بافت‌ها شستشو داده شدند و مجدداً به مدت ۲۰ دقیقه به بافت‌ها استراحت داده شد تا به مرحله تانسیون پایه برسند، پس از آن به طور تصادفی یکی از حلقه‌ها تحت تأثیر عصاره هیدروالکلی زنجبیل با دوز مؤثر $1/3$ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر (معادل ۱۹۰ میکرولیتر) و حلقه دیگر تحت تأثیر اتانول ۷۰ درصد با همان حجم مشابه به مدت ۳۰ دقیقه قرار گرفتند. نای ایزوله دریافت کننده عصاره هیدروالکلی زنجبیل به عنوان گروه آزمایشی و نای ایزوله دریافت کننده اتانول ۷۰ درصد تحت عنوان گروه کنترل قرار گرفتند. سپس جهت بررسی اثر توأم عصاره هیدروالکلی زنجبیل با سیستم آدرنرژیک، داروی ایزوپرناالین به عنوان آگونیست آنتاگونیست ایزوپرناالین مورد استفاده قرار گرفت. بعد از گذشت زمان ۳۰ دقیقه و مشاهده اثر شل کنندگی عصاره، به طور هم زمان به هر دو حلقه، ایزوپرناالین با دوز مؤثر 3×10^{-8} مولار به حمام بافتی اضافه شد

غوطه ور گردید و مداوم با اکسیژن ۹۵ درصد و دی‌اکسید کربن ۵ درصد هواهی می‌شد. محلول کربس - هنسیلت با استفاده از ترکیبات زیر و بر حسب واحد میلی‌مولار تهیه شد: $4/7$ NaHCO₃ ۲۵، $1/2$ MgSO₄ ۱/۲، $1/2$ CaCl₂ ۲/۵، KCl ۱۱۸ pH ۱۱. محلول کربس نیز در تمام طول مدت آزمایش به وسیله دستگاه pH متر اندازه‌گیری می‌شد تا در حد $7/4$ و خنثی باشد(۹). ریزوم تازه زنجبیل از فروشگاه خریداری شد و به منظور اطمینان از گیاه به دلیل بومی نبودن آن، قطعاتی از ریزوم آن در گلخانه با رعایت تمامی شرایط رشد گیاه کشت داده شد و توسط متخصص گیاه‌شناسی دانشگاه شیراز، گیاه تأیید شده و شماره هرباریوم ۲۴۹۹ به آن اختصاص داده شد. پس از خشک نمودن ریزوم زنجبیل به روش علمی، ریزوم‌های خشک شده پودر شدند. برای عصاره‌گیری، پودر وزن شده در دستگاه پرکولاتور قرار داده شد و به میزان کافی اتانول ۷۰ درصد به پودر اضافه گشت. عصاره هیدروالکلی پودر گیاه زنجبیل طی مدت ۲۴ ساعت در ظرفی به صورت قطره قطره جمع گردید. در طول مدت عصاره‌گیری در صورت پایین آمدن حلال، مجدداً به آن حلال اضافه می‌شد. پس از گذشت مدت ۲۴ ساعت، عصاره رقیق گیاه زنجبیل آماده شد و در پایان حجم مصرفی اتانول ۷۰ درصد نیز یادداشت گردید. در پایان عصاره رقیق گیاه به وسیله دستگاه روتاری تغلیظ

شدن نای در هر دو گروه شد، ولی پس از گذشت ۱۵ دقیقه، تفاوت معنی داری در پاسخ دهی گروه کنترل و آزمایش دیده نشد (نمودارهای ۱ و ۲). پس از اضافه کردن پروپرانولول نیز به عنوان آنتاگونیست ایزوپرنالین تفاوت معنی داری در فعالیت مکانیکی بافت های ایزوله نای بین گروه کنترل و آزمایش مشاهده نشد (نمودار ۳).

نتایج حاصله نشان داد که تانسیون پایه در هر دو گروه تفاوت معنی داری ندارد ($p > 0.05$), ولی با اضافه کردن عصاره در فعالیت مکانیکی گروه کنترل و آزمایش تفاوت معنی داری دیده شد ($p < 0.05$). پس از اضافه کردن ایزوپرنالین به عنوان آگونیست بتا آدرنرژیک و پروپرانولول به عنوان آنتاگونیست ایزوپرنالین، تفاوت معنی داری در فعالیت مکانیکی هر دو گروه دیده نشد ($p > 0.05$) (نمودار ۴).

بحث

با توجه به اثرات وسیع درمانی زنجبیل از جمله درمان بیماری های تنفسی، درد قفسه سینه، اثر ضد اسپاسم و هم چنین اثر شل کنندگی برونش این گیاه (۵)، هدف این مطالعه بررسی برخی مکانیسم های آن بر مجاری هوایی و برهم کنش آن با سیستم آدرنرژیک بود.

و به مدت ۲۰ دقیقه فعالیت مکانیکی هر دو حلقه ثبت گردید. پس از گذشت این مدت زمان بدون شستشو و همزمان، داروی پروپرانولول با دوز 10^{-7} به محیط هر دو بافت اضافه گشت و به مدت ۲۰ دقیقه فعالیت مکانیکی آنها ثبت شد. در تمام مدت آزمایش فعالیت مکانیکی نای ایزوله منتقل شده به ترانس دیوسر نیرو، به دستگاه بریدج آمپلی فایر و سیستم پاورلب انتقال می یافتد. تغییرات مکانیکی بافت ها به سیگنال های الکتریکی تبدیل شده و به وسیله مانیتور کامپیوتر قابل مشاهده و ارزیابی بود.

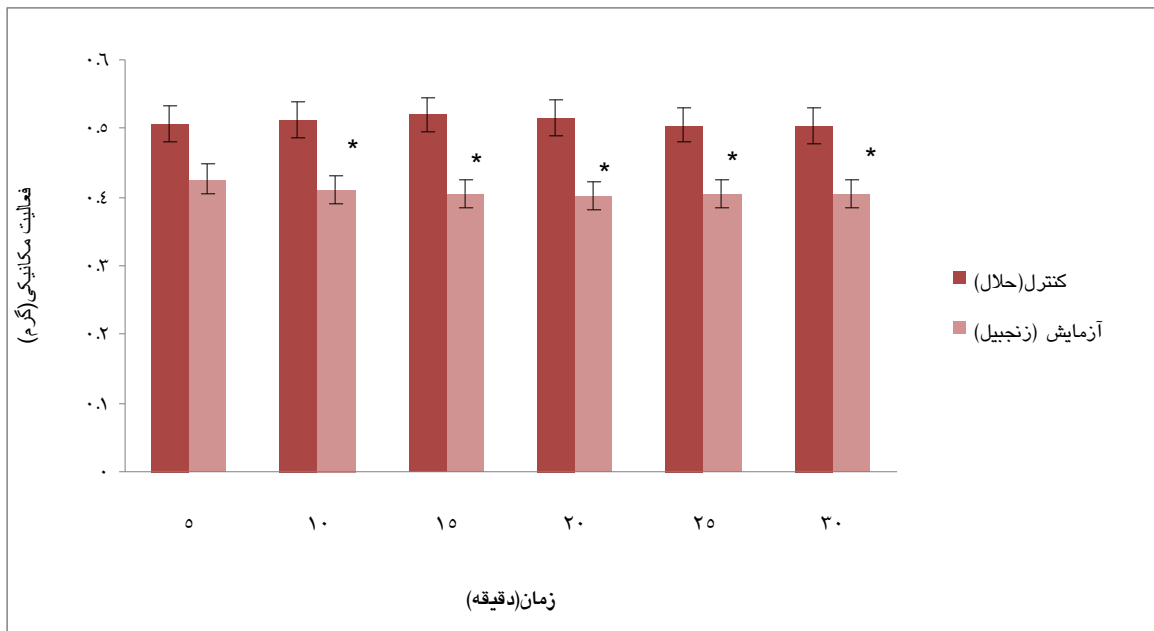
اعداد به دست آمده از نتایج آزمایش به وسیله نرم افزار Chart میانگین گیری شد و سپس داده ها به وسیله نرم افزار SPSS^(۶) و آزمون آماری تی زوجی^(۷) تجزیه و تحلیل شدند.

یافته ها

نتایج حاصل از استفاده از دوزهای مختلف عصاره آبی - الکلی زنجبیل نشان داد که در دوز $3/0$ میلی گرم بر میلی لیتر (معادل ۱۹۰ میکرولیتر)، عصاره دارای بیشترین درصد شل شدگی در گروه آزمایش بود. جدول ۱ پاسخ دهی فعالیت مکانیکی نای بر حسب گرم، به ایزوپرنالین و پروپرانولول در حضور عصاره هیدرو الکلی زنجبیل را در دو گروه آزمایش و کنترل نشان می دهد. بر اساس این نتایج عصاره هیدرو الکلی زنجبیل در تمامی دقایق منجر به شل شدن نای ایزوله شد، در حالی که پس از تزریق کردن ایزوپرنالین به عنوان آگونیست بتا آدرنرژیک، این دارو منجر به شل

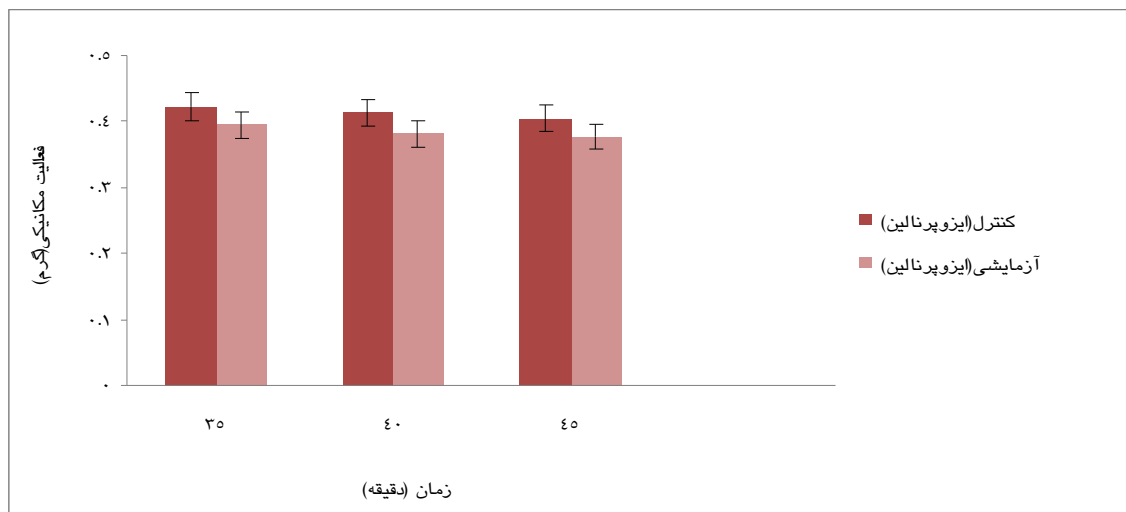
جدول ۱: مقایسه میانگین و انحراف معیار فعالیت مکانیکی نای در پاسخ به ایزوپرنالين و پروپرانولول در گروههای مورد مطالعه بر حسب دقیقه

متغیر	گروه	کنترل	آزمایش	سطح معنی داری
	میزان کشش(گرم)	میزان کشش(گرم)	آزمایش	میزان کشش(گرم)
عصاره(حلال / زنجیل):				
۱	۰/۴۷۸۸± ۰/۰۴۶۷	۰/۴۷۱۳± ۰/۰۲۰۵	۰/۴۷۱۳± ۰/۰۲۰۵	۰/۸۷۱
۵	۰/۵۰۷۰± ۰/۰۲۲۸	۰/۴۲۵۹± ۰/۰۱۵۰	۰/۴۲۵۹± ۰/۰۱۵۰	۰/۰۰۷
۱۰	۰/۵۱۳۰± ۰/۰۲۰۹	۰/۴۱۰۲± ۰/۰۱۶۴	۰/۴۱۰۲± ۰/۰۱۶۴	۰/۰۰۵
۱۵	۰/۵۲۰۱± ۰/۰۲۲۱	۰/۴۰۵۶± ۰/۰۱۸۰	۰/۴۰۵۶± ۰/۰۱۸۰	۰/۰۰۷
۲۰	۰/۵۱۵۲± ۰/۰۲۰۹	۰/۴۰۲۴± ۰/۰۱۸۳	۰/۴۰۲۴± ۰/۰۱۸۳	۰/۰۰۲
۲۵	۰/۵۰۴۹± ۰/۰۲۱۲	۰/۴۰۴۹± ۰/۰۱۹۴	۰/۴۰۴۹± ۰/۰۱۹۴	۰/۰۰۹
۳۰	۰/۵۰۳۷± ۰/۰۲۴۲	۰/۴۰۵۱± ۰/۰۲۱۵	۰/۴۰۵۱± ۰/۰۲۱۵	۰/۰۱۵
ایزوپرنالين(10^{-3} مولار):				
۳۵	۰/۴۲۳۰± ۰/۰۲۱۳	۰/۳۹۴۲± ۰/۰۱۶۷	۰/۳۹۴۲± ۰/۰۱۶۷	۰/۲۴۴
۴۰	۰/۴۱۳۲± ۰/۰۲۱۲	۰/۳۸۱۱± ۰/۰۲۱۴	۰/۳۸۱۱± ۰/۰۲۱۴	۰/۲۱۵
۴۵	۰/۴۰۴۴± ۰/۰۲۱۵	۰/۳۷۷۰± ۰/۰۲۳۶	۰/۳۷۷۰± ۰/۰۲۳۶	۰/۲۷۳
پروپرانولول(10^{-7} مولار):				
۵۰	۰/۴۳۹۲± ۰/۰۱۸۸	۰/۴۲۵۳± ۰/۰۱۸۵	۰/۴۲۵۳± ۰/۰۱۸۵	۰/۶۶۷
۵۵	۰/۴۵۰۱± ۰/۰۱۹۸	۰/۴۳۹۴± ۰/۰۱۶۳	۰/۴۳۹۴± ۰/۰۱۶۳	۰/۷۱۵
۶۰	۰/۴۵۹۱± ۰/۰۲۰۸	۰/۴۵۳۵± ۰/۰۱۶۴	۰/۴۵۳۵± ۰/۰۱۶۴	۰/۸۴۹

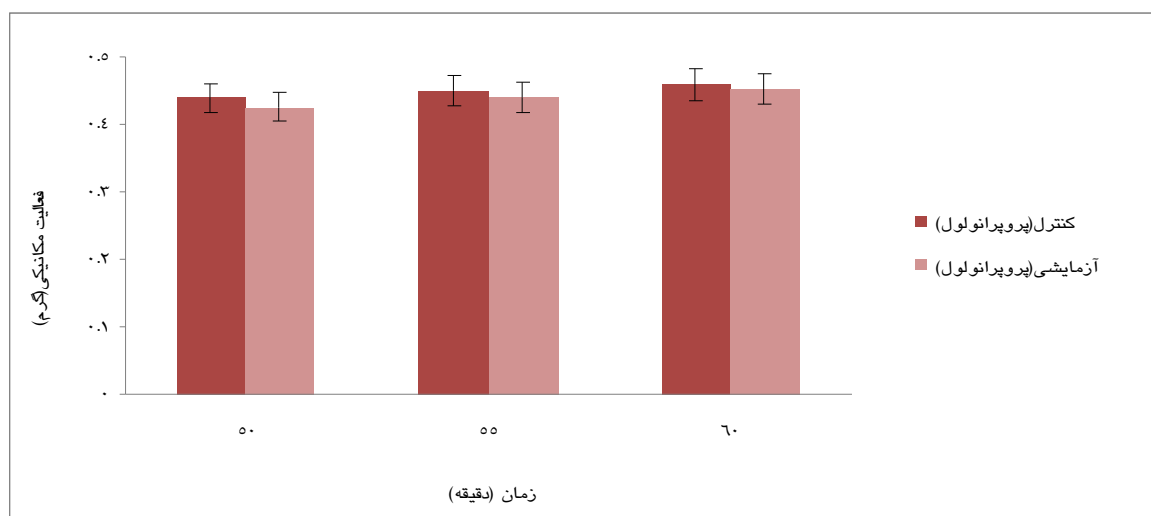


نمودار ۱: میانگین فعالیت مکانیکی نای ایزوله در حضور عصاره هیدروالکلی زنجیل و حلal

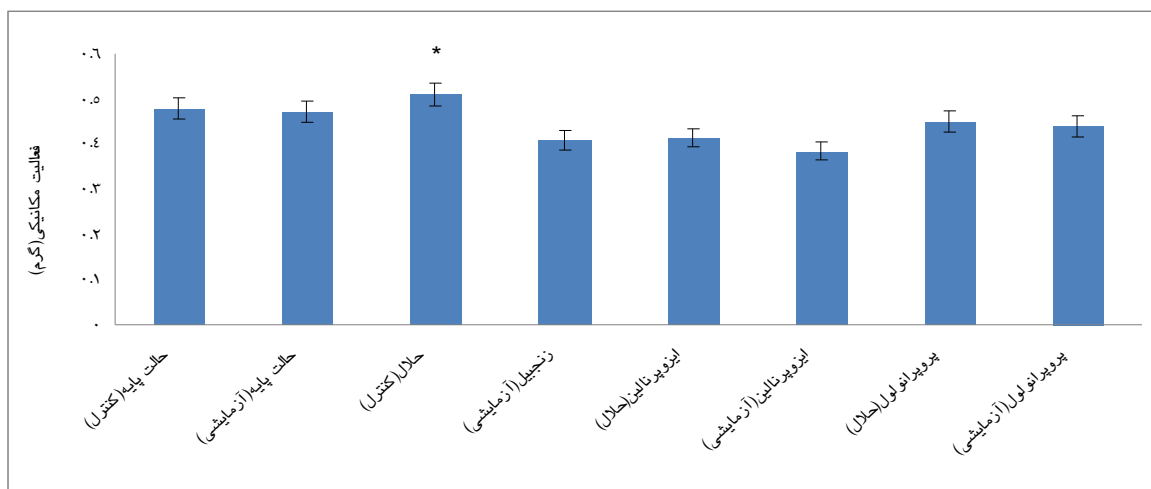
* تفاوت معنی دار با گروه کنترل ($p < 0.05$).



نمودار ۲: میانگین فعالیت مکانیکی نای ایزوله در پاسخ به ایزوپرترالین در حضور عصاره هیدروالکلی زنجبیل



نمودار ۳: میانگین فعالیت مکانیکی نای ایزوله در پاسخ به پروپرانولول در حضور عصاره هیدروالکلی زنجبیل



نمودار ۴: تداخل عمل عصاره هیدروالکلی زنجبیل با سیستم آدرنرژیک

* تفاوت معنی دار با گروه کنترل ($p < 0.05$)

عصاره و حلال منجر به اثر شل شدگی نای ایزوله نسبت به کشش پایه در هر دو گروه شد، اما تجویز ایزوپرنالین در حضور عصاره هیدرولالکلی زنجبیل اثر شل کنندگی معنی داری را بین گروه آزمایش و کنترل ایجاد نکرد. بنابراین می توان گفت که ایزوپرنالین بر میزان شل کنندگی عصاره زنجبیل اثر تقویت کنندگی ندارد. همچنین پس از اضافه کردن پروپرانولول به عنوان یک داروی بتا آنتاگونیست به هر دو حمام بافتی، تفاوت معنی داری در فعالیت مکانیکی گروه آزمایشی و کنترل مشاهده نشد. بنابراین می توان نتیجه گرفت که پروپرانولول اثر شل کنندگی عصاره هیدرولالکلی زنجبیل را کاهش نمی دهد.

ایزوپرنالین به عنوان یک آگونیست² آدرنرژیک دارای اثر شل کنندگی روی عضلات صاف مجاری هوایی می باشد^(۱۴ و ۱۳). تحقیقات متعددی که در مورد نقش گیرنده های بتا در شل شدن عضلات صاف بافت های مختلف گزارش شده است، نشان داده است که داروهای بتا آدرنرژیک از جمله ایزوپرنالین بر عضله صاف نای اثر شل کنندگی دارند^(۱۳-۱۸) و هم چنین نشان داده شده که آدرنالین منجر به شل شدگی در عضلات صاف نای از طریق واسطه گری گیرنده های β_2 می شود^(۸). ولی تاکنون مطالعه ای در زمینه برهم کنش سیستم آدرنرژیک و عصاره زنجبیل صورت نگرفته است.

این مطالعه نشان داد که عصاره هیدرولالکلی زنجبیل منجر به شل شدن بافت ایزوله نای شد که این شل شدگی از دقیقه ۵ تا ۳۰ ادامه داشت و این پاسخ نسبت به گروه کنترل تفاوت معنی داری را نشان داد. این نتایج با نتایج گیور و همکاران^(۱۰-۷) مطابقت دارد. آنها نشان دادند که عصاره الکلی و آبی زنجبیل روی قطعات نای و رحم جدا شده منجر به شل شدن انقباض القاء شده به وسیله آگونیست ها در یک روش وابسته به دوز می شود^(۶). همچنین نشان داده شده که عصاره متانولی زنجبیل سبب مهار کاهش قطر مجاری هوایی در نای موش می گردد^(۱۰). اثرات شل کنندگی زنجبیل روی نای ایزوله احتمالاً از طریق ترکیبات مؤثر در این گیاه می باشد. مطالعات قبلی نشان داد که در ریزوم تازه زنجبیل، جینجرول ها به عنوان یکی از ترکیبات فلئی جزء فعال مهم شناخته شده اند و - جینجرول یکی از مهم ترین ترکیبات موجود از سری جینجرول می باشد. در پودر خشک زنجبیل، شوآگول ترکیب دهیدراته شده جینجرول به عنوان یک ترکیب تند غالب است. اثرات زنجبیل تازه به علت وجود جینجرول ها و اثرات زنجبیل خشک به علت شوآگول ها می باشد^(۱۱). ثابت شده است که روغن دانه زنجبیل دارای فعالیت ضد اسپاسیمی در دئودنوم رت می باشد که این عمل را از طریق مهار پاسخ های انقباضی القاء شده نشان می دهد^(۱۲).

اضافه نمودن ایزوپرنالین به عنوان معرف بتا آگونیست سیستم آدرنرژیک، پس از به کاربردن

نتیجه‌گیری

با توجه به اثرات شل کنندگی ایزوپرنالین انتظار بر این بود که اضافه نمودن ایزوپرنالین همراه با عصاره هیدروالکلی زنجبیل اثر همسو داشته باشد، بدین معنی که میزان شل شدگی نای با عصاره، در حضور ایزوپرنالین تشدید گردد که چنین اتفاقی نیفتاد. بنابراین در محدوده تحقیقی حاضر می‌توان چنین نتیجه‌گیری کرد که عصاره هیدروالکلی زنجبیل مستقل از سیستم آدرنرژیک منجر به شل شدن نای ایزوله می‌شود.

تقدیر و تشکر

این مقاله حاصل پایان نامه دکتری دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات فارس بود که با همکاری دانشگاه شیراز انجام شد.

REFERENCES

- 1.Dallas M, Qutayba H, Charles G. Anatomy,pathology,and physiology of the tracheobronchial tree: Emphasis on the distal airways. *Journal of Allergy and Clinical Immunology* 2009; 124: 72-7.
- 2-Widdicombe J. Airway receptors. *Respiration Physiology* 2001; 125: 3-15.
- 3.Rehman R, Akram M, Akhtar N, Jabeen G, Saeed T, Ali shah SM, et al. Zingiber officinale Roscoe(pharmacological activity). *Journal of Medicinal Plants Research* 2011; 5: 344-438.
- 4.Bardlin HA, Blunden G, Tanira MO, nemmar A. Some phytochemical , pharmacological and toxicological properties of ginger(Zingiber officinal Roscoe): A review of recent research. *Food and Chemical Toxicology* 2008; 48: 409-20
- 5.Chrubasik S, Pittler MH, Roufogalis BD. Zingiber rhizome: A comprehensive review on the ginger effect and efficacy profiles. *Phytomedicine* 2005; 12: 684-701.
- 6.Ghayur MN, Gilani AH. Inhibitory activity of ginger rhizome on airway and uterine smooth muscle preparations. *European Food Research Technology* 2007; 224: 477–81.
- 7.Johnson M.Molecular mechanisms of β_2 - adrenergic receptor function, response and regulation. *Journal of Allergy Clinical Immunology* 2006; 117: 18-24.
- 8.Li F, Godoy M, Rattan S. Role of adenylate and guanylate cyclases in β_1 , β_2 and β_3 adrenoceptor- mediated relaxation of internal sphincter smooth muscle. *Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics* 2004; 308: 1111-20.
- 9.Borrelli F, Capasso R, Pinto A, Izzo A. Inhibitory effect of ginger(Zingiber officinale) on rat ileal motility in vitro. *Life Science* 2004; 74: 2889-96.
- 10.Ghayur MN, Gilani AH, Janssen LJ. Ginger attenuates acetylcholine-induced contraction and Ca²⁺ signalling in murine airway smooth muscle cells. *Canadian Journal of Pharmacology* 2008; 86: 264–71.
- 11.White B. Ginger: An review. *American Family Physicians* 2007; 75:1689-91.
- 12.Prakash O, Kasana VK, Pant AK, Zafar A, Hore SK, Mathela CS. Phytochemical composition of essential oil from seeds of Zingiber roseum Rosc. and its antispasmodic activity in rat duodenum. *Journal of Ethnopharmacology* 2006; 106: 344-7.
- 13.Koike K. cAMP-independent mechanism is significantly involved in β_2 - adrenoceptor-mediated tracheal relaxation. *European Journal of Pharmacology* 2004; 492: 65-70.
- 14.Ostrom RS, Ehlert FJ. Compaison of functional antagonism between isoproterenol and M2 muscarinic receptors in guinea pig ileum and trachea. *Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics* 1999; 288: 969-76.
- 15.Billington ChK, Penn RB. Signaling and regulation of Gprotein-coupled receptors in airway smooth muscle. *Respiration Research* 2003; 4: 1-23.
- 16.Nials AT. Effects of β -adrenoceptor agonists in human bronchial smooth muscle. *British Journal of Pharmacology* 1993; 110: 1112-6.
- 17.TanakaY. Adrenaline produces the relaxation of guinea-pig airway smooth muscle primarily through the mediation of β_2 -adrenoceptors. *Journal of Smooth Muscle Research* 2005; 41: 153-61.
- 18.Waldeck B. β - Adrenoceptor agonists and asthma-100 years of development. *European Journal of Pharmacology* 2002; 445: 1-12.

The Interaction of Hydroalcoholic Extract of Ginger Rhizome (*Zingiber officinale*) and Adrenergic System on the Mechanical Activity of Isolated Trachea of a Male Rat

Dadfar F^{1*}, Hoseini E¹, Bahaoddini A², Mokhtary M³, Razmi N⁴

¹ Department of Biology, Fars Science and Research Branch, Fars, Iran, ² Department of Biology, Shiraz University, Shiraz, Iran, ³ Department of Biology, Kazeroon Branch, Islamic Azad University, Kazeroon, Iran, ⁴Department of Biochemistry, Fars Science and Research Branch, Fars, Iran

Received: 07 Oct 2012 Accepted: 24 Dec 2012

Abstract

Background and aims: Due to the increasing interest in studying the plant extracts in various fields of biology, the aim of the present study was to investigate the effect of ginger extract interaction and adrenergic system on the mechanical activity of the a rat's isolated trachea.

Methods: In this experimental study, 15 adult male rats were anesthetized after adaptation to environment. Afterwards, the trachea was removed and divided into 3 mm segments. The isolated tracheal rings of each mouse were divided into control and experimental groups. Next, they were put in tissue baths containing oxygenated Krebs solution, and their mechanical activity were recorded by the transducer and bridge amplifier system. In the experimental group, hydroalcoholic extract of ginger (0.5 mg/ ml) was added to the tissue bath. In the same conditions, the solvent extract was added to the control group. At the end, the mechanical response of each group in the presence of propranolol and isoprenaline as agonist and antagonist adrenergic system were recorded. The gathered data were analyzed by the paired t-test.

Results: In the presence of hydroalcoholic extract of ginger, the mechanical activity of isolated trachea was significantly decreased compared to the controls ($p < 0.05$). However, after injection of isoprenaline and propranolol, a significant difference in the mechanical activity of the trachea was observed in the experimental group compared to the control group ($p < 0.05$).

Conclusion: This study showed that the ginger has effects on isolated tracheal relaxation via other routes, except the adrenergic system.

Keywords: Adrenergic system, Mechanical activity, Trachea, Ginger

*Corresponding Author: Dadfar F, Department of Biology, Fars Science and Research Branch, Fars, Iran
Email: fereshteh.dadfar@yahoo.com