

ارزیابی پلانی متری و بیومکانیکی اثر موضعی سینئول برروی التیام زخم‌های باز تمام ضخامت پوست در رت

رحیم محمدی^۱، قادر جلیل زاده امین^۲، ملیکا اکبری^۳

گروه جراحی و تصویر برداری تشخیصی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران،^۱ گروه بیماری‌های درونی و کلینیکال پاتولوژی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه اردبیل، اردبیل،^۲ دانشکده دامپزشک، دانشگاه آزاد اسلامی، اردبیل، ایران^۳

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۶/۹/۱۳ تاریخ وصول: ۱۳۹۶/۲/۳۰

چکنہ:

زمینه و هدف: التیام زخم حاصل واکنش پیچیده و قایع سلولی و بیوشیمیایی می‌باشد که منجر به بازیابی انسجام باقی و قدرت کششی آن می‌گردد. هدف از این مطالعه ارزیابی فعالیت ترمیمی سینتوئل در مدل زخم تمام ضخامت پوست موش رت بود.

روش بررسی: در این مطالعه تجربی از ۴۰ سر رت برای ارزیابی روند التیام بر اساس مطالعه‌های پلانی متري و بیومکانیکی در یک دوره ۲۱ روزه بعد از جراحی استفاده شد. جهت ارزیابی پلانی متري ۲۰ سر رت سالم به طور تصادفی به ۵ گروه ۴ تایی، شامل گروه کنترل (فقط ایجاد زخم باز)، گروه شاهد (زخم باز با پماد پایه)، گروه تیمار یک با ۰/۲۵، گروه تیمار دو با ۰/۵ و گروه تیمار سه با ۱ درصد پماد سینئتوں تقسیم‌بندی شدند. درصد کاهش سطح زخم در تمامی گروه‌ها در روزهای ۱، ۳، ۹، ۱۵، ۲۱ و ۲۵ با گرفتن عکس به وسیله دوربین دیجیتالی و محاسبات پلانی متري اندازه‌گیری گردید. جهت مطالعه بیومکانیکی ۲۰ سر رت به طور تصادفی در ۵ گروه ۴ تایی به همان شیوه قبل تقسیم‌بندی شدند. در روز ۹ نمونه‌ها جهت ارزیابی بیومکانیکی با فراسنجه‌های نقطه تسیلیم، حداکثر قدرت کششی، حداکثر انرژی جذب شده و سفتی گرفته و بررسی شدند. در خصوص انقباض زخم مقادیر به دست آمده با استفاده از تست اندازه‌گیری مکرر آنوا و در مطالعه بیومکانیکی مقادیر به دست آمده بالآنوا یک طرفه مورد ارزیابی قرار گرفت.

یافته‌ها: در گروه تیمار ۲ فراسنجه‌های بیومکانیکی نقطه تسیلیم ($10/49 \pm 1/10$)، حداکثر قدرت کششی ($11/64 \pm 1/11$)، حداکثر انرژی جذب شده ($3/22 \pm 1/74$) و سفتی بافت ($11/74 \pm 1/11$) ترمیم یافته تقاووت معنی داری با گروه کنترل، گروه تیمار ۱ و تیمار ۳ داشت ($P=0.002$). پس از بررسی نتایج حاصل از استعمال پمادهای مختلف حاوی ۱-۸ سینئول بر روی زخم پوست رت‌های مورد آزمایش مشاهده گردید که استفاده از پماد ۵/۰ درصد در گروه تیمار ۲ در روزهای ۱۵ (۵/۶۷ $\pm 1/10$)، ۱۸ (۴/۰ $\pm 1/10$) و ۲۱ (۰/۳۰ $\pm 1/28$) باعث افزایش بیشتری در میزان جمع شدگی زخم و کاهش مساحت زخم در مقایسه با سایر گروه‌ها گردید. به طوری که پماد ۵/۰ درصد در گروه تیمار ۲ (۰/۳۰ $\pm 1/28$) میزان جمع شدگی سریع‌تر و بیشتری نسبت به گروه‌های دیگر داشت ($P=0.02$).

نتیجه‌گیری: پماد حاوی سینثول نیم درصد در زخم‌های باز به دلیل افزایش روند جمع شدن زخم و کاهش زمان لازم برای پر کردن زخم به وسیله بافت حوانه‌ای می‌تواند مفید باشد.

و ازهای کلیدی: تمام (خ، سینول، بیومکانیک، بلانی، متری)

* نویسنده مسئول: رحیم محمدی، ارومیه، دانشگاه ارومیه، گروه جراحی و تصویر برداری تشخیصی

Email: r.mohammadi@urmia.ac.ir

مقدمه

بافت جوانه‌ای، مجموعه‌ای از عروق مویرگی جدید، عروق لنفاوی، ماتریکس بی‌شکل، ماکروفائزها، فیبروبلاست‌ها و فیبرهای الاستین می‌باشد که یک هفته بعد از جراحت وارد شده توسعه پیدا می‌کند. وجود بافت جوانه‌ای، از اهمیت بسیاری برخوردار است. بافت جوانه‌ای محل زخم را پر کرده و به مانند یک سد فیزیکی عمل کرده و از ورود اجرام به داخل زخم جلوگیری می‌کند و از طرف دیگر چون گردش خون بالایی دارد حضور سیستم دفاعی و سلول‌های دفاعی در محل بیشتر می‌گردد(۳).

مهاجرت سلول‌های پوششی به سمت مرکز جغرافیایی زخم به بستری نیاز دارد که این بستر بافت جوانه‌ای است. هم‌چنین بافت جوانه‌ای منبع مهمی از میوفیبروبلاست‌ها است که برای روند جمع شدن و پدیده جمع شدگی لازم است. پدیده جمع شدگی در واقع از پدیده اپیتلیالیزیشن مستقل است، یعنی همزمان با پدیده اپیتلیالیزیشن که بافت پوششی تازه تشکیل به سمت مرکز زخم در حال حرکت است، پوست موجود هم حرکتی مستقل دارد. این دو پدیده مسقل از هم هستند، ولی محصول نهایی هر دو، پوشش دادن منطقه‌ای است که قادر بافت پوششی است. در زخم‌های که لبه‌های زخم به وسیله نخ بخیه به خوبی رو به روی هم قرار گرفته باشند پدیده اپیتلیالیزیشن ۲۴ تا ۴۸ ساعت بعد شروع شده، چون نقیصه‌ای وجود ندارد تا به وسیله بافت جوانه‌ای پر گردد، ولی در زخم‌های باز پدیده اپیتلیالیزیشن تا زمانی که بستری از بافت جوانه‌ای شکل نگیرد و بستر زخم را پوشش ندهد صورت نمی‌گیرد(۴). پس هرچه پدیده جمع شدگی سریعتر و کامل‌تر صورت پذیرد

بر اساس تعریف، زخم عبارت است از انقطاع در یک نواختی آناتومی طبیعی و اختلال در عمل کردهای متابولیک ساختارهای بدن که شامل ارگان، بافت و سلول می‌باشد. این آسیب‌ها می‌توانند به وسیله موارد زیر ایجاد شوند؛ جراحی، ضربه، سرطان‌ها، داروهای موضعی، عفونت‌ها، مواد شیمیایی، دمای بالا و تشعشعت. التیام زخم، اصطلاحی است که به طور نه چندان دقیق به منظور توصیف مکانیسم‌های میزبان که در فرایند ترمیم پیوستگی بافت‌ها دخیل هستند، به کار می‌رود. به طور کلی التیام زخم بدون در نظر گرفتن این که زخم در کدام بافت بدن است، همان مراحل (فازها) را طی می‌کند. التیام زخم در پستانداران یک فرایند ترمیم بوده و بنابراین عبارت مناسب‌تر ترمیم زخم برای آن در نظر گرفته شده است(۱).

اولین سد دفاعی که در جراحی‌ها و جراحات وارد به بدن شکسته می‌شود و راه ورودی برای هجوم عوامل پاتوژن به بدن می‌گردد، پوست است. پس هرچه که این صدمه وارد شده به این سد دفاعی زودتر بسته گردد از ورود اجرام پاتوژن بیشتری به داخل بدن جلوگیری می‌شود. در ترمیم زخم‌های باز در حیوانات دو پدیده جمع شدگی زخم و پدیده اپیتلیالیزیشن از اهمیت خاصی برخوردار هستند، به صورتی که در زخم‌های باز در حیوانات، بیشتر مساحت زخم به وسیله حرکت تمام ضخامت پوست سالم اطراف زخم به سمت مرکز زخم پوشش داده می‌شود (پدیده جمع شدگی زخم) و مساحت باقی مانده به وسیله‌ی اپیتلیالیزیشن پوشیده می‌گردد(۲).

تخریب‌پذیر و با توانایی سازگاری بافتی همراه با انواع باندراژها، پیوندهای پوستی خودی و غیر خودی، استفاده از نانو کامپوزیتها و سلول درمانی اشاره نمود. استفاده از عصاره‌های گیاهی از دیر باز همواره مورد توجه بوده است^(۱۰).

ماده ۸-۱ سینئول عمده‌تاً از گیاهی به نام اکالیپوس از خانواده میرتاسه (Myrtaceae) که یک گیاه بومی استرالیایی می‌باشد، تهیه می‌گردد و امروزه به دلیل افزایش تقاضا برای تولید چوب این نوع از درختان در سراسر جهان در سطح وسیعی توزیع شده و یکی از بیشترین نوع درختان کاشته شده می‌باشد^{(۱۱) و (۱۲)}. ترکیب ۸-۱ سینئول یک ترپنoid است که مترادف اکساید کوچک با وزن مولکولی در حد ۱۵۴/۲۴ دالتون و فرمول شیمیایی آن $C_{10}H_{18}O$ می‌باشد^(۱۳).

۱-۸ سینئول به عنوان یک ماده فعال بیولوژیکی مهم در شماری از گیاهان عطر و ادویه جات از قبیل؛ گشنیز (oregano)، رزماری (coriander)، پونه کوهی (ginger)، آویشن (thyme) و زنجیبل (ginger)، می‌باشد^(۱۴).

اخیراً اثرات مهاری آن بر روی رشد چندین میکروارگانیسم تأیید گردیده است. از سینئول به طور وسیع در صنعت داروسازی در ترکیب داروهای مختلف به عنوان بهبود دهنده زیرپوستی و به واسطه دارا بودن اثرات ضداحتقانی و ضدسرفه‌ای و نیز در آروماترایپی به عنوان یک محرك پوستی در اشکال دارویی مورد استفاده در حمام‌های پوستی و جلدی بهره‌برداری شده است^(۱۵). مطالعه‌های جدیدتر اثر مهاری این ماده را بر روی تولید واسطه‌های التهابی

حجم بافت جوانه‌ای که باید زخم را پر کند کمتر خواهد بود و پدیده اپیتلیالیزیشن سریع تر رخ داده و به مانند زخمی است که بخیه شده است. همان طوری که نتایج حاصل از تحقیقی نشان داد که در استفاده از از سینئول در روزهای خاصی، پدیده جمع شدگی زخم در مقایسه با گروه‌های کنترل و شاهد تفاوت‌های معنی‌داری وجود دارد، که نتایج پلانی متري این امر را تأیید می‌کند^(۵).

یکی از مهم‌ترین فاکتورها در التیام زخم، افزایش استحکام بافتی می‌باشد^(۶). استحکام بافتی در زخم به واسطه سنتز و رسوب کلاژن جدید، افزایش پیدا می‌کند^(۷). فراسنجه‌های بیومکانیکی و به ویژه قدرت کششی به واسطه این که نیرو وارد شده بر واحد سطح مقطع را اندازه‌گیری می‌کنند، می‌توانند بیانگر سازمان‌دهی زیرجلدی رشته‌های کلاژنی در کلاژن تازه تشکیل یافته باشند^(۶). قدرت کششی بیانگر این است که بافت ترمیم شده تا چه اندازه در برابر تنفس مقاومت می‌کند تا از هم گسیخته شود. این امر کیفیت بافت ترمیمی را نشان می‌دهد^(۸). یکی از نتایج ترمیم زخم بازیابی استحکام بافتی و بازگشت آن به کارکرد طبیعی خود می‌باشد. در تحقیقاتی که بر روی روند ترمیم زخم انجام می‌گیرد ارزیابی فراسنجه‌های بیومکانیکی از اهمیت خاصی برخوردار است. بر اساس تفسیر نتایج حاصل از ارزیابی‌های بیومکانیکی می‌توان میزان بازگشت بافت ترمیم شده به حالت طبیعی را تعیین نمود^(۹).

از درمان‌های رایج در ترمیم زخم می‌توان به کاربرد انواع مواد تحریک کننده ترمیم پوست اعم از گیاهان دارویی و عصاره‌های آنها، پلیمرهای زیست

به صورت موضعی برروی زخم‌های باز تمام ضخامت پوست در رت بود.

روش بررسی

مطالعه حاضر از نوع تجربی بود. در این تحقیق از ۴۰ سر رت نر بالغ نژاد ویستار با محدوده وزنی 180 ± 10 گرم، تهیه شده از دانشکده دامپزشکی دانشگاه ارومیه، استفاده شد. این حیوانات به مرکز پرورش و نگهداری حیوانات آزمایشگاهی کلینیک دامپزشکی منتقل شدند و در قفس‌های استاندارد نگهداری موش تحت شرایط نوردهی طبیعی و دمای اتاق یکسان برای همه رت‌ها نگهداری شدند.

حیوان‌ها قبل از انجام مطالعه‌ها به مدت دو هفته دوره تطابق را گذراندند تا تأثیر منفی استرس ناشی از محیط ناآشنا بر روی نتایج مطالعه مورد نظر به حداقل برسد. موش‌ها با پلت تغذیه شدند و به آب و غذا (پلت) دسترسی آزاد داشتند. این تحقیق به وسیله کمیته اخلاق معاونت پژوهشی دانشگاه ارومیه مورد تأیید قرار گرفت.

۸-۱ سینئول به صورت خالص از نمایندگی شرکت سیگما (Sigma Chemical Co., USA) خریداری شد. توین ۸۰ از نمایندگی شرکت مرک (Merck., Germany) تهیه گردید.

القاء بیهوشی با ترکیب زایلازین HCl ۲ درصد (۵ میلی‌گرم بر کیلوگرم) و کتابمین ۱۰ HCl درصد (۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم) به صورت داخل صفاقی انجام گردید.

ابتدا موش‌ها به صورت شکمی بر روی میز جراحی قرار داده شدند، سپس سطح پشتی موش‌ها

مثل سیتوکین‌ها، پروستاگلاندین‌ها و لکوتین‌ها از طریق مونوسیت‌های خونی انسانی تحریک شده با لیپوپلی ساکارید در شکل درون زیستی و برون زیستی را نشان داده اند. بررسی منابع علمی نشان می‌دهد که اثرات مفید دیگری همچون اثر ضد التهابی، ضد دردی و تأثیر محافظت کننده در برابر ایجاد زخم معده تجربی با اتانول و ایندو متاسین برای ۸-۱ سینئول تأیید گردیده است (۱۶). اخیراً مشخص شده که سینئول تولید سایتوکین‌ها و متابولیسم آراشیدونیک اسید را روی مونوسیت‌های خون انسان در شرایط برون زیستی مهار می‌کند (۱۷ و ۱۸). هم چنین به دنبال تجویز خوراکی در موش سوری و رت تأثیرات ضد دردی و ضد التهابی هم نشان می‌دهد (۱۹). این ویژگی‌ها و تأثیر آن متنوع زیستی سینئول، نگارنده گان را برآن داشت تا تأثیر آن ترمیمی سینئول را در زخم‌های تمام ضخامت در رت را مورد ارزیابی قرار دهد.

ترمیم زخم باز با روش ثانویه حاصل انقباض و اپیتلیزاسیون بافتی می‌باشد. بنابرین در روند ترمیم زخم میزان جمع شدن زخم از اهمیت بالایی برخوردار است. پلانی متري روشهای خاصی که در آن مساحت زخم در روزهای خاصی اندازه‌گیری شده و میزان جمع شدگی زخم محاسبه می‌گردد (۲۰).

با توجه به بررسی‌های به عمل آمده مشخص شد که تاکنون مطالعه‌های عمدہ‌ای در خصوص تأثیر سینئول بر روی روند ترمیم زخم‌های باز تمام ضخامت صورت نگرفته است. هدف از این مطالعه بررسی پلانی متري و بیومکانیکی اثر التیامی سینئول

خود در قفس‌های مشخص شده هر تیمار نگهداری شدند و تا پایان روز نمونه‌برداری مربوطه، روزانه به همین ترتیب مورد مراقبت قرار گرفتند. البته لازم به ذکر است که مالیدن پماد بر روی زخم‌ها بدون ایجاد بیهوشی در هر روز قبل از ظهر و به مدت ۱۰ روز انجام گرفت که بر اساس دیوان و همکاران دیگران بوده است(۲۱).

در این تحقیق، به منظور حذف فاکتورهایی که امکان ایجاد نتایج کاذب را داشتند، موارد زیر انجام شد، همگی ۴۰ قطعه رت برای انجام این تحقیق با وزن تقریبی 180 ± 10 گرم انتخاب شدند تا در محدوده سنی نسبتاً یکسانی بوده و از این طریق تأثیر فاکتورهای متأثر از اختلاف سطوح متابولیسمی بدن در سنین مختلف حذف گردد و حیوان‌های مدل از جنس نر انتخاب شدند تا ضمن جلوگیری از جفتگیری و تأثیر تغییر در سطح سرمی برخی هورمون‌ها از جمله استروژن و پروژسترون، بتوان از تأثیر احتمالی اختلاف هورمون‌های جنسی در دو جنس نر و ماده نیز جلوگیری کرد.

برای تعیین مقدار LD_{50} و بررسی مسمومیت حاد با سینئول، در تمام مراحل اثر سنجی، ۸۱ سینئول در محلول ۲ درصد تویین ۸۰ رقیق شد. مقدار LD_{50} (Median Lethal Dose = LD_{50}) با استفاده از یکی از متداول‌ترین روش‌ها یعنی روش لورک محاسبه گردید(۱۱). تعیین LD_{50} در این روش در دو مرحله انجام شد. در مرحله اول محدوده دوز سمی که اثرات را ایجاد می‌کند محاسبه گردیده و در مرحله دوم دوزهای اختصاصی برای محاسبه LD_{50} تجویز شدند. مقادیر LD_{50} برای سه روش

ناحیه بین دو کتف آماده‌سازی و اسکراب شده و یک رخم دایره‌ای شکل به قطر ۲۰ میلی‌متر در بین دو کتف با استفاده از تیغ بیستوری و قیچی ایجاد گردید. با ایجاد رخم به روش برداشتی لایه‌های اپیدرم، درم، هایپودرم و پنیکولوس به طور کامل برداشته شدند. روش ایجاد رخم بر اساس مطالعه مهرتاش و همکاران انجام گرفت(۹). پس از ایجاد رخم تجربی در ۴۰ سرعت ۲۰ سر برای مطالعه‌های پلانی متری و ۲۰ سر برای مطالعه‌های بیومکانیکی در نظر گرفته شدند و به صورت تصادفی به شرح زیر تقسیم‌بندی شدند: گروه اول؛ کنترل نرمال(ایجاد رخم)، گروه دوم؛ کنترل منفی (ایجاد رخم و استعمال پایه پماد)، گروه سوم؛ تیمار ۱ (E1) (ایجاد رخم و استعمال ۱/۰ درصد سینئول)، گروه چهارم؛ تیمار ۲ (E2) (ایجاد رخم و استعمال پماد حاوی ۵/۰ درصد سینئول) و گروه پنجم؛ تیمار ۳ (E3) (ایجاد رخم و استعمال پماد حاوی ۱ درصد سینئول).

در مطالعه‌های بیومکانیک برداشت نمونه بر اساس مطالعه مشابه در روز نهم انجام گرفت(۹). در مطالعه‌های پلانی متری حیوانات هر کدام از این گروه‌ها در روزهای ۳، ۶، ۹، ۱۲، ۱۵، ۱۸ و ۲۱ مورد عکس‌برداری قرار گرفتند. روزهای انتخاب شده در مطالعه پلانی متری بر اساس مطالعه مهرتاش و همکاران دیگران بوده است(۹). رت‌ها پس از اخذ داده‌ها از روند مطالعه حذف گردیدند. پس از ایجاد رخم و جداسازی و برداشت پوست از بافت زیر جلدی ابتداء سطح رخم به وسیله تیمار مربوطه آغشته به پماد گردید(مراجعه به روش تهیه پمادها) و به شکل باز نگهداری شد. سپس حیوانات با توجه به تیمار

برابر کمتر از مقدار در روش خوراکی مدنظر قرار گرفت(۱۲). بنابراین بر اساس مقدار LD₅₀ به دست آمده برای ۸-۱ سینثول در رت، دوزهای زیر به ترتیب ۰/۵ و ۱ درصد از ماده خالص جهت بررسی اثرات ترمیمی احتمالی بر روی زخم تجربی به کار برده شدند. تعیین میزان درصد استفاده شده بر اساس مطالعه چراغعلی و همکاران بوده است(۲۱).

نحوه تهیه پماد و تهیه پماد پایه و پمادهای حاوی غلظت‌های مختلف بر اساس مطالعه چراغعلی و همکاران بود(۲۱). پس از تعیین دوزهای درمانی جهت آماده سازی پماد ۰/۲۵ درصد، به میزان ۰/۲۵ گرم از ۸-۱ سینثول، در یک قوطی به پایه ۹۹/۷۵ گرمی ترکیبی واژلین و اوسرین(به ترتیب به نسبت ۶۰ گرم و ۳۹/۷۵ گرم) که قبلًاً تهیه گردیده بود، اضافه گشت. جهت آماده سازی پماد ۰/۵ درصد، به میزان ۰/۵ گرم، در یک قوطی به پایه ۹۹/۵ گرمی ترکیبی واژلین و اوسرین(به ترتیب به نسبت ۶۰ گرم و ۳۹/۵ گرم) که قبلًاً تهیه گردیده بوده، اضافه گشت. جهت آماده سازی پماد ۱ درصد، به میزان ۱ گرم، در یک قوطی به پایه ۹۹ گرمی ترکیبی واژلین و اوسرین (به ترتیب به نسبت ۶۰ گرم و ۳۹ گرم) که قبلًاً تهیه گردیده بود، اضافه گشت.

جهت انجام مطالعه‌های بیومکانیکی، برای هر گروه از گروه‌های پنج‌گانه فوق ۴ رت (جمعاً ۲۰ سر رت) در نظر گرفته شد. تمامی موش‌های صحرایی به شیوه ذکر شده در بالا بیهوش شده و به صورت شکمی مقید شده و در ناحیه پشت یک برش تمام ضخامت پوستی به طول ۶ سانتی‌متر و با فاصله ۱ سانتی‌متر از ستون فقرات ایجاد شد. پس از انجام

خوراکی (Acute Oral Toxicity)، تزریق زیر چلدب (Acute Subcutaneous Toxicity) و استفاده موضعی بر روی پوست(Acute Dermal Toxicity) تعیین گردید. در بررسی به روش پوستی ۲۴ ساعت قبل از انجام آزمایش محلی در پشت بدن موش‌ها در اندازه تقریبی ۵×۵ سانتی‌متر موچینی و تراشیده شد. یک روز قبل از انجام عملیات سمشناسی حیوان‌ها از دریافت غذا محروم شده، ولی دسترسی نامحدود به آب را داشتند. میزان حد وسط دوز کشنده بر اساس روش لورک و یا با روش آنالیز احتمال و MINITAB با استفاده از نرم افزار Maximum Likelihood محاسبه شد.

جهت تعیین دامنه دوز سمی برای ۸-۱ سینثول در مرحله اول دوزهای ۱۰ و ۱۰۰ و ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن حیوان تجویز شد. بر این اساس سه حیوان برای هر گروه در نظر گرفته شد. برای انجام مرحله دوم دوزهای ۶۰۰، ۱۶۰۰، ۱۰۰۰ و ۲۹۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن از ۸-۱ سینثول انتخاب شدند. با توجه به تلفات مشاهده شده در مرحله دوم بررسی، میزان LD₅₀ محاسبه گردید. تغییرات رفتاری یا نشانه‌های بالینی و نیز مرگ و میر مشاهده شده ثبت گردید. حیوانات در این بررسی به مدت چهارده روز پیاپی تحت مراقبت بودند. وزن حیوانات تحت بررسی در روز صفر و نیز چهارده روز بعد از ایجاد مسمومیت با روش‌های متفاوت مواجهه برای ارزیابی اثرات احتمالی مسمومیت بر روی تغییرات وزن بدن اندازه‌گیری شد.

در نهایت مقدار مورد استفاده جهت ارزیابی اثرات درمانی احتمالی ماده مورد نظر به میزان ده

برای ارزیابی پلانی متری، از همگی زخم‌ها پس از ایجاد، همراه با یک خطکش به عنوان مقیاس اندازه‌گیری برای نرم افزار، با دوربین عکاسی دیجیتال عکس برداری شده و روز صفر در نظر گرفته شد. این کار در روزهای ۲۱، ۱۵، ۹، ۳، ۲، ۱۲ و ۱۸ تکرار گردید. با ابزار اندازه‌گیری نرم افزار آکروبات (Adobe Acrobat 9 Pro extended) مقیاس لازم تعریف شده و مساحت زخم محاسبه گردید.

جهت نرمال بودن توزیع متغیرها از تست شاپیرو-ولیک استفاده گردید. در خصوص انقباض زخم مقادیر به دست آمده با تست اندازه‌گیری مکرر آنوا با استفاده از نرم افزار SPSS و در مطالعه بیو مکانیکی مقادیر به دست آمده با آنالیز واریانس یک طرفه (آنوا) مورد ارزیابی قرار گرفته است. میزان p نیز به عنوان سطح معنی‌دار بودن اختلافات آماری در نظر گرفته شد.

ما فتھا

مشاهده‌ها نشان داد که خوراندن محلول ۲ درصد توین ۸۰ در موش‌های مورد مطالعه هیچ نوع تغییر رفتاری قابل توجهی را ایجاد نکرد. در موش‌های مصرف کننده ۸۱ سینثول به صورت خوراکی با دوزهای ۱۰۰۰-۲۹۰۰ تلفات مشاهده شد (جدا از ۱۳). هیچ کدام از موش‌های مواجهه شده با دوزهای مذکور و حتی با مقادیر بیشتر یعنی ۵۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم در دوره زمانی ۱۴ روز بعد از مصرف جلدی و زیر جلدی ۸۱ سینثول در این بررسی تلف نشدند. مقادیر LD₅₀ در روش خوراکی ۱۶۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن و در

اقدامات لازم در هر گروه، محل برش با نخ نایلون ۳
صفر با فواصل یک سانتی‌متری بخیه شد. در روز ۹
بعد از عمل موش‌ها بیهوش، بخیه‌ها برداشته و یک
نوار پوستی اخذگردید. به طوری که
خط برش در وسط نوار قرار گرفت. سپس
نمونه‌ها با استفاده از دستگاه کشش طولی (TA.XTPlus
(Texture Analyzer, Stable Micro Systems Surrey GU7 1YL, UK,
تحت تست بیومکانیکی قرار گرفته و فراسنجه‌های
بیومکانیکی مورد ارزیابی قرار گرفت. فراسنجه‌های
بیومکانیکی انجام گرفته عبارت بودند از
 نقطه تسلیم (Yield strength) و حد اکثر قدرت
کششی (Ultimate strength) که بر حسب کیلوگرم
محاسبه می‌شوند و حد اکثر انرژی جذب شده (MES) و
سفتی (Stiffness) که بر حسب کیلوگرم بر سانتی‌متر
مربع محاسبه می‌شوند.

نقشه تسلیم میزان کششی است که بعد از آن ماده‌ای که حالت کشسانی دارد از حالت الاستیک تغییر شکل دائمی داده و به حالت پلاستیک در می‌آید. به طوری که متعاقب حذف نیروی کششی ماده به حالت اولیه خود بازنمی‌گردد. حداکثر قدرت کششی عبارت است از بیشینه تنشی که یک جسم در هنگام کشیده شدن از طرفین، تا قبل از این که مقطع نمونه، به صورت قابل توجهی باریک شود، می‌تواند تحمل کند. حداکثر انرژی جذب شده به وسیله اندازه‌گیری سطح زیر منحنی نیرو – تغییر طول تا بالاترین میزان نیروی ثابت شده بر روی منحنی محاسبه می‌شود. مقاومت یک ماده نسبت به تغییر شکل یا خمیدگی الاستیکی را سفتی گویند (۲۲).

درمان نیم درصد تفاوت معنی‌داری هم با گروه کنترل منفی، و گروه‌های درمان دیگر دارد.

پس از بررسی نتایج حاصل از پمادهای مختلف حاوی ۸۱ سینئول بر روی زخم پوست رتهای مورد آزمایش مشاهده گردید که به صورت عمومی استفاده از این پمادها در روزهای خاصی باعث افزایش میزان جمع شدگی زخم در مقایسه با گروههای کنترل و شاهد می‌گردد. به طوری که با توجه به جدول ۵ می‌توان به این نکته پی برد پماد ۰/۵ درصد میزان جمع شدگی سریعتر و بیشتری نسبت به گروههای تیمار دیگر داشت ($p=0.002$). به طور کلی در جریان مطالعه و در بین روزهای مختلف، پمادهای حاوی سینئول توانستند میزان ترمیم زخم را سرعت بیشند (جدول ۵).

روش‌های زیر جلدی و جلدی به میزان بیش از ۵۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن گزارش گردید. تغییرات رفتاری که در این دسته از حیوان‌ها مشاهده گردید شامل عدم تعادل، کاهش فعالیت حرکتی یا جابه جایی، عدم تحرک، فلنجی و پرخونی موضعی اطراف محل تزریق بودند. نتایج حاصل از ارزیابی وزن بدن حیوانات قبل و دو هفته بعد از مواجهه با ماده مورد مطالعه، تغییرات کاهشی معنی‌داری را در بین این دو بازه زمانی، نشان نداد.

فراسنجه‌های بیومکانیکی اخذ شده از گروه ایجاد زخم و استعمال پماد حاوی ۵ درصد سینئول، به طور معنی‌داری بیشتر از سایر گروه‌ها بود (جدول ۴). چنانچه از جدول ۴ استنباط می‌گردد، نقطه تسليم، حداقل قدرت کششی، حداقل انرژی جذب شده و سفتی پافت ترمیم یافته در گروه

جدول ۱: تغییرات رفتاری یا نشانه های بالینی و مرگ و میر در مسمومیت حاد با تزریق زیر جلدی ۱-۸ سینثول. [سینثول در توین ۲٪ حل شده](#)

تیمار	مسوم شده / زمان کمون مرگ (ساعت)	جنس	تلف شده	نشانه های بالینی	میانگین وزن بدنی	میانگین وزن بدنی روز بعد از ایجاد مسمومیت	در روز صفر
کنترل (تولین ۲ درصد)	۰/۳	ماده	تلف نشده	-	۱۸۰ ± ۵.۷۷	۱۸۳ ± ۳.۳۳	
۵۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم - ۸-۱ سینثول	۰/۳	ماده	تلف نشده	کاهش شدید فعالیت حرکتی، پرخونی موضوعی اطراف محل تزریق	۲۰۶.۳۳ ± ۷.۴۶	۲۱۲.۳۳ ± ۲۰.۲	
۲۹۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم - ۸-۱ سینثول	۰/۳	ماده	تلف نشده	کاهش شدید فعالیت حرکتی، پرخونی موضوعی اطراف محل تزریق	۱۸۶ ± ۶.۰	۱۹۴ ± ۲.۰	
۱۶۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم - ۸-۱ سینثول	۰/۳	ماده	تلف نشده	کاهش فعالیت حرکتی، سرخی اطراف محل تزریق	۲۰۶.۴ ± ۱۰.۵۸	۲۱۲.۴۳ ± ۷.۹	
۱۰۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم - ۸-۱ سینثول	۰/۳	ماده	تلف نشده	سرخ شدن پوست محل تزریق	۲۰.۹ ± ۴.۹۳	۲۱۲.۳۳ ± ۲.۳۳	
۱۰۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم - ۸-۱ سینثول	۰/۳	ماده	تلف نشده	سرخ شدن پوست محل تزریق	۱۶۰ ± ۵.۷۷	۱۶۶.۷ ± ۳.۴۶	
۱۰۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم - ۸-۱ سینثول	۰/۳	ماده	تلف نشده	-	۱۸۱ ± ۲۰.۶	۱۸۶ ± ۱.۱	

به شکل نک درز (بر حسب میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن) به صورت زیر جایی در موش های سحرابی استفاده گردیده است. موش های مورد بررسی به طور دقیق برای روز هر گونه شفاهن بالینی یا تغیر رفتاری به مدت ۱۴ روز تحت مراقبت بودند. در هر گروه سه متر موش ماده

ستون شدن که در هیچ کدام از گروه‌ها تلفات مشاهده نگردید که در ستون سوم به آن اشاره شده است. چون تلفات وجود نداشته بنا بر این در

تیمار	جنس	مسوم شده / مرگ (ساعت)	زمان کمون	نشانه های بالینی	میانگین وزن بدنه در روز صفر	میانگین وزن بدنه بعد از ایجاد مسمومیت
کنترل (توین٪)	ماده	تلف نشدند	---	---	۱۷۵ ± ۲.۸۸	۱۶۶.۷ ± ۴.۴
۵۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم - ۸-۱ سینثول	ماده	تلف نشدند	پرخونی جلدی، سرخ شدن، کاهش فعالیت حرکتی	پرخونی جلدی، سرخ شدن، کاهش فعالیت حرکتی	۱۷۶.۶۶ ± ۸.۸۱	۱۷۱.۷ ± ۱۰.۸۱
۲۹۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم - ۸-۱ سینثول	ماده	تلف نشدند	پرخونی جلدی، سرخ شدن، کاهش فعالیت حرکتی	پرخونی جلدی، سرخ شدن، کاهش فعالیت حرکتی	۱۷۳.۴ ± ۴.۴	۱۶۶.۷ ± ۸.۸۱
۱۶۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم - ۸-۱ سینثول	ماده	تلف نشدند	پرخونی جلدی، سرخ شدن پوست ناحیه	پرخونی جلدی، سرخ شدن پوست ناحیه	۲۰.۴ ± ۹.۱۶	۱۹۷.۳۳ ± ۱۵.۷۶
۱۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم - ۸-۱ سینثول	ماده	تلف نشدند	پرخونی جلدی، سرخ شدن پوست ناحیه	پرخونی جلدی، سرخ شدن پوست ناحیه	۱۶۷ ± ۱۱.۹۳	۱۶۱.۴ ± ۶.۴۵
۱۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم - ۸-۱ سینثول	ماده	تلف نشدند	-	-	۱۶۵ ± ۵.۰	۱۵۸.۴ ± ۸.۷۶
۱۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم - ۸-۱ سینثول	ماده	تلف نشدند	-	-	۲۱۰.۶۶ ± ۵.۳۶	۲۰۷ ± ۶.۸

ستون چهارم زمان کمون تا مرگ وجود ندارد.

جدول ۲: تغییرات رفتاری یا نشانه های بالینی و مرگ و میر در مسمومیت حاد به روش جلدی با ۸-۱ سینثول. سینثول در توین٪ در حد洁 شده و به شکل تک روز (بر حسب میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدنه) به صورت مالینی بر روی پوست در موش‌های صحرایی استفاده گردیده است. موش‌های مورد بررسی طور دقیق جرایی بروز هر گونه نشانه بالینی یا تغییر رفتاری به مدت ۱۴ روز تخت مراقبت بودند. در هر گروه سه روش ماده مسموم شدن که در هیچ کدام از گروه‌ها تلفات مشاهده نگردید که در ستون سوم به آن اشاره شده است. چون تلفات وجود نداشته بنا بر این در ستون چهارم زمان کمون تا مرگ وجود ندارد.

جدول ۳: تغییرات رفتاری یا نشانه های بالینی و مرگ و میر در مسمومیت حاد به روش خوارکی با ۸-۱ سینثول. سینثول در توین٪ در حد洁 شده و به شکل تک روز (بر حسب میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدنه) به صورت خوارکی به موش‌های صحرایی تجویز گردیده است. موش‌های مورد بررسی به طور دقیق جرایی بروز هر گونه نشانه بالینی یا تغییر رفتاری به مدت ۱۴ روز تخت مراقبت بودند. وزن فهایی بعد از چهارده روز با لحیاب وزن موش تلف شده در همان روز مالبیه گردیده است و نشانهه عده دقیق نمی‌باشد. در هر گروه سه موش ماده مسموم شدن که در هیچ کدام از گروه‌ها تلفات مشاهده نگردید که در ستون سوم به آن اشاره شده است. چون تلفات وجود نداشته بنا بر این در ستون چهارم زمان کمون تا مرگ وجود ندارد.

جدول ۴- فراسنجه‌های بیومکانیکی نقطه تسليم، حداکثر قدرت کششی، حداکثر انرژی جذب شده و سفتی در گروه‌های آزمایشی. مقادیر بر حسب میانگین ± خطای معیار می باشدند

فراسنجه‌های بیومکانیکی				گروه‌ها
نقطه تسليم(کیلوگرم)	حداکثر قدرت کششی(کیلوگرم)	softness (کیلوگرم بر سانتیمتر)	حداکثر انرژی جذب شده(کیلوگرم بر سانتیمتر)	گروه‌ها
۰/۱۵±۰/۶۵	۰/۱۴±۰/۷۶	۰/۱۱±۰/۴۴	۰/۱۰±۰/۶۶	کنترل
۰/۱۵±۰/۷۷	۰/۱۳±۰/۸۵	۰/۱۵±۰/۵۰	۰/۱۲±۰/۷۵	شاهد
۰/۱۴±۰/۷۹	۰/۱۲±۰/۹۸	۰/۱۲±۰/۹۸	۰/۲۵±۱/۱۷	(E1) تیمار ۱
*۰/۱۰±۱/۶۹	*۰/۱۱±۱/۶۴	*۰/۱۱±۱/۷۴	*۰/۳۲±۱/۷۴	(E2) تیمار ۲
۰/۱۶±۰/۹۸	۰/۱۲±۱/۲۱	۰/۱۰±۱/۱۴	۰/۲۰±۱/۳۹	(E3) تیمار ۳

* بیانگر معنی دار بودن دادهها با سایر گروههای آزمایشی می باشد.

جدول ۵: میانگین مساحت زخم و خطای استاندارد. مقادیر بر حسب میانگین ± خطای معیار میباشدند. × بیانگر اختلاف معنی دار با سایر گروههای آزمایشی می باشد. نتایج مربوط به repeated measure میباشدند.

مساحت زخم در روزهای (میلی متر مربع)								
روز ۲۱	روز ۱۸	روز ۱۵	روز ۱۲	روز ۹	روز ۶	روز ۳	گروه‌ها	
۸/۴۱±۰/۱۵	۲۱/۴۰±۱/۷۱	۴۵/۲۰±۱/۳۰	۸۰/۱۰±۰/۲۰	۹۹/۶۸±۱/۴۵	۲۵۲/۶۴±۰/۴۴	۳۰۲/۴۰±۱/۴۵	کنترل نرمال	
۴/۰۹±۰/۲۰	۱۹/۱۰±۱/۱۰	۴۱/۴۰±۰/۲۵	۸۴/۱۰±۱/۳۰	۹۳/۲۵±۰/۴۰	۲۴۲/۱۰±۰/۴۵	۳۰۴/۴۳±۰/۷۵	کنترل منفی	
۲/۷۰±۰/۳۴	۱۴/۱۰±۰/۳۷	۲۲/۶۰±۰/۳۰	۶۵/۶۰±۰/۱۰	۸۵/۲۰±۱/۰۴	۲۵۵/۲۰±۱/۳۳	۲۹۵/۲۲±۳/۲۲	(E1) تیمار ۱	
۰/۳۰±۰/۳۸*	۲/۷±۰/۴۰*	۵/۶۷±۱/۱۰*	۲۷/۱۰±۰/۲۰*	۶۰/۰۵±۰/۷۰*	۲۱۳/۰۵±۰/۴۳*	۲۵۷/۵۲±۱/۱۲*	(E2) تیمار ۲	

تیمار	جنس	مسعموم شده/ تلف شده	زمان کمون مرگ	نشانه های بالینی	میانگین وزن بدنه در روز	میانگین وزن بدنه در روز بعد از ایجاد مسمومیت	روز صفر	روز
کنترل (توین ۲ درصد)	ماده	۰/۳	-	تلف نشستند	۱۲۴±۳,۴۶	۱۰۹±۱,۵۲	-	
۲۹۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم -۸-۱ سینثول	ماده	۳/۳	۱۲-۲۴	پرخونی جلدی، سرخ شدن، کاهش فعالیت حرکتی	۱۴۶±۱۰,۱۴	۱۱۹±۷,۷۶	۱۲۷,۴±۲,۶۶	
۱۶۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم -۸-۱ سینثول	ماده	۱/۳	۱۲-۲۴	پرخونی جلدی، سرخ شدن پوست ناحیه	۱۲۵,۷±۹,۱۷	۱۲۵±۷,۶۳	۱۲۷,۴±۲,۶۶	
۱۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم -۸-۱ سینثول	ماده	۱/۳	۱۲-۲۴	پرخونی جلدی، سرخ شدن پوست ناحیه	۱۲۵,۷±۷,۲۱	۱۲۱,۷±۷,۶۲	۱۲۱,۷±۷,۶۲	
۱۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم -۸-۱ سینثول	ماده	۰/۳	-	تلف نشستند	۱۲۰,۷±۵,۳	۱۲۴±۱۲,۵	-	
۱۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم -۸-۱ سینثول	ماده	۰/۳	-	تلف نشستند	۱/۱۰±۰/۰۴	۷/۲۰±۰/۴۰	۱۷/۱۰±۰/۱۴	۴۵/۲۰±۰/۱۰
تیمار ۳(E3)								

> ۵۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدنه محاسبه گردید.

بحث

از طرفی نتایج مربوط به بررسی یافته‌های بالینی و مرگ و میر در دوزهای بالاتر و سمی از سینثول نشان داد که دریافت بیش از حد آن می‌تواند به عنوان

در این پژوهش به منظور تعیین سمتیت سینثول، مقدار LD₅₀ برای ماده مذکور در روش‌های خوراکی، زیرجلدی و جلدی به ترتیب به میزان ۱۲۵۰، < ۵۰۰۰ و

مورد مصارف جلدی و زیر جلدی از سینئول صدق می‌نماید.

به طور کلی تغییرات در وزن گیری بدنی در موش‌های درمان شده با سینئول یا هر ماده سمی دیگر به عنوان یک معیار برای ارزیابی اثرات سوء آن ماده و یا دارو به حساب می‌آید به ویژه اگر مقدار کاهش و یا از دست دادن وزن به میزان معنی‌داری بیشتر از وزن اولیه موش‌ها باشد(۲۷). در مطالعه حاضر مشاهده گردید که تزریق زیرجلدی، کاربرد موضعی و خوراندن تک دوز سینئول بعد از دو هفته، تغییرات وزنی در جهت کاهش وزن در موش‌ها ایجاد نکرد در واقع دلیل دیگری مبنی بر بی خطر بودن و یا غیرسمی بودن این ماده در دوزهای بین ۵۰۰ و ۵۰۰۰ و یا بین ۵۰۰۰ و ۱۵۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن باشد به ترتیب به عنوان مواد مختصر سمی و یا غیر سمی دسته‌بندی می‌شوند. روی همین اساس و با توجه به نتایج به دست آمده از مطالعه حاضر میزان بی‌خطر بودن از سینئول در این ردیف قرار می‌گیرد.

تفاوت قابل ملاحظه‌ای بین مقدار LD₅₀ در روش خوراکی در مقایسه با دو روش دیگر مشاهده گردید. جهت اطمینان بیشتر مجدد آزمون تکرار گردید که نتایج قبلی را تأیید کرد. این تفاوت می‌تواند به دلیل تداخل سینئول با محتويات دستگاه گوارش و یا اثرات بسیار مخرب معده‌ای - روده‌ای باشد. این یافته قابل توجه نیازمند مطالعه‌های بیشتری است.

سینئول بخش اعظمی از انسان‌چندین گیاه دارویی مهم را تشکیل می‌دهد که برای چاشنی غذاها و نوشیدنی‌ها استفاده می‌شود که از جمله آنها می‌توان به گونه‌های بی‌شماری از نعناع‌ها، پونه و نعناع کوهی اشاره نمود. پونه دارای ۷۵ تا ۸۵ درصد از سینئول است، به طوری که مصرف انسان پونه با مسمومیت حاد همراه است. دوزهای کشنده در

یک خطر تهدید کننده زندگی محسوب گردد. به نظر می‌رسد انسان گیاهان دارویی هر چند دارای ترکیب‌هایی هستند که می‌تواند خیلی مفید باشد، ولی در کنار آن به خاطر دارا بودن ترکیب‌های مضر و آسیب‌رسان می‌توانند خیلی خطرناک باشند و صرف طبیعی بودن مواد نمی‌تواند دلیلی بر بی خطر بودن آنها در حین استفاده تلقی شود(۲۵).

بر اساس طبقه‌بندی مطالعه‌های اولماچیگی(۲۶) موادی که میزان LD₅₀ آنها بین ۵۰۰ و ۵۰۰۰ و ۱۵۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن باشد به ترتیب به عنوان مواد ردیف قرار می‌گیرد.

بر اساس معیار سمیت ارایه شده امنیت و سلامتی شغلی موادی که میزان LD₅₀ آنها در محدوده ۵۰۰-۵۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن باشد در ردیف مواد تقریباً سمی(Slightly Toxic) قرار می‌گیرند(۲۶). مقدار LD₅₀ خوراکی از سینئول در این محدوده می‌باشد، بنابراین جزء مواد تقریباً سمی به حساب می‌آیند، ولی باید یادآوری کرد که هر چند ظاهرآ در دوزهای پایین در کوتاه مدت اثر نامطلوبی بر روی موجود زنده ایجاد نمی‌کنند، ولی خطرات بالقوه آنها باید در طولانی مدت مد نظر باشد. بر پایه همین معیار سمیت سنجی، موادی که مقدار LD₅₀ آنها در استفاده به صورت پوستی بین ۲۲۵۹۰-۲۸۲۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن باشد در ردیف مواد غیر سمی(Practically Non-Toxic) قرار می‌گیرند که در

مطالعه افزایش دهد(۲۱). در مطالعه دیگری نیز که تأثیر پماد حاوی عصاره برگ گیاه کلوس آروماتیکوس (*Coleus aromaticus*) مورد بررسی قرار گرفت سرعت جمع شدگی زخم در پماد ۵ درصد بیشتر از پماد ۱۰ درصد بود(۲۸). نتایج مطالعه اخیر با نتایج مطالعه حاضر مطابقت دارد.

فیبروبلاست‌ها نقش مهمی در تولید کلائز ضروری برای بازیابی استحکام بافتی در پوست ایفا می‌کنند(۲۹). نشان داده شده است که متا پولگیوم (Mentha pulegium L. Pennyroyal herb) خانوده نعناع بوده و حاوی مقادیر زیادی سینثول می‌باشد سنتز کلائز را افزایش داده و متعاقب استعمال جلدی پماد حاوی عصاره آن فعالیت فیبروبلاست‌ها افزایش پیدا کرده است (۳۰). همین محقق نشان داد که استعمال اسانس متا پولگیوم که حاوی سینثول می‌باشد به میزان قابل توجهی تزايد بافت جوانه‌ای در مدل برداشتی پوست را افزایش داده است که این امر می‌تواند بیانگر فیبروپلازی باشد(۳۱). از آنجایی که فیبروبلاست‌ها برای تولید کلائز ضروری می‌باشند چنین استنباط می‌شود که کاربرد پمادهای حاوی سینثول می‌تواند نقش مهمی در افزایش بافت جوانه‌ای از طریق فراخوانی فیبروبلاست‌ها و تسهیل و تسريع در روند التیام زخم به واسطه افزایش مقادیر فراسنجه‌های بیومکانیکی داشته باشد(۳۲). لازم به ذکر است که در مطالعه حاضر از شواهد بافت‌شناسی برای ارزیابی روند التیام استفاده نشده است که این امر می‌تواند به عنوان یک محدودیت برای این مطالعه محسوب گردد.

موش‌هایی که از سینثول را از طریق داخل صفاقی دریافت کردند، LD₅₀ ۱۵۰ میلی‌گرم برکیلوگرم گزارش شده است.

در مطالعه حاضر افزایش مقادیر فراسنجه‌های بیومکانیکی در گروه درمان پماد نیم درصد در مقایسه با سایر گروه‌ها بیانگر افزایش استحکام بافتی و بالا بودن کیفیت ترمیم در این گروه می‌باشد. به نظر می‌رسد که افزایش تدریجی مقادیر فراسنجه‌های بیومکانیکی در گروه‌ای درمان و به ویژه در گروه پماد نیم درصد با افزایش فیبروبلاست‌ها در ارتباط باشد. فیبروبلاست‌ها در خلال فاز تزايدی التیام زخم مولد کلائز تابالغ می‌باشند(۴). در مطالعه دیگری که اثر موضعی پولگون در ترمیم زخم مورد بررسی قرار گرفته بود نتایج بررسی‌های بیومکانیکی بیانگر بهبود فراسنجه حداقل قدرت کششی در زخم‌های درمان شده با پماد ۲/۵ درصد در مقایسه با پماد ۵ درصد بود که با نتایج مطالعه حاضر مطابقت دارد(۲۱). در یک مطالعه دیگر تأثیر پماد حاوی عصاره برگ گیاه کلوس آروماتیکوس (*Coleus aromaticus*) مورد بررسی قرار گرفت که نتایج تست کششی زخم‌های درمان شده با پماد ۵ درصد بیشتر از پماد ۱۰ درصد بود که از این نظر با نتایج مطالعه حاضر مطابقت دارد(۲۸).

در یک مطالعه اخیر اثر موضعی پولگون بر روی التیام زخم‌های باز تمام ضخامت پوست در رت مورد ارزیابی قرار گرفته است، ارزیابی‌های پلانی متري انجام گرفته در این مطالعه نشان داده است که پولگون ۲/۵ توانسته است سرعت جمع شدگی زخم بیشتری در مقایسه با پماد ۵ درصد را در جریان

تأثیر سینئول بر روی روند ترمیم زخم در مطالعه کنونی بر اساس فراسنجه‌های پلانی متري و بیومکانیکی طراحی گردید. به منظور درک بهتر مکانیسم این تأثیر پیشنهاد می‌گردد که در مطالعه‌های تکمیلی آینده، شواهد بافت شناسی و مولکولی نیز مورد بررسی قرار گیرند. از طرفی دیگر مطالعه‌های وابسته به دوز گستردگی نیاز است تا بتوان دوز مناسب سینئول با بیشینه تأثیر را به دست آورد.

نتیجه‌گیری

نتایج این تحقیق نشان داد که استفاده از سینئول در سه غلظت متفاوت منجر به افزایش سرعت جمع شدگی زخم و بهبود فراسنجه‌های بیومکانیکی گردید. هنگام مواجهه با زخم‌های باز به دلیل افزایش روند جمع شدن زخم و کاهش زمان لازم برای پر کردن زخم به وسیله بافت جوانه‌ای و تسريع در روند اپیتلیزاسیون استفاده از پمادهای حاوی سینئول با ذرهای مشخص می‌تواند مفید باشد.

REFERENCES:

- 1.Thakur R, Jain N, Pathak R, Sandhu SS. Practices in wound healing studies of plants. Evidence-Based Complementary and Alternative Medicine 2011; 438056: 1-17.
- 2.Macphil CM. Surgery of the Integumentary system. In: Small Animal surgery. Fossum TW(editor). 4th ed. Elsevier, Philadelphia: USA; 2013; 190-218.
- 3.Demidova-Rice TN, Hamblin MR, Herman IM. Acute and Impaired Wound Healing: Pathophysiology and Current Methods for Drug Delivery, Part 1: Normal and Chronic Wounds: Biology, Causes, and Approaches to Care. Advances in Skin Wound Care 2012; 25(7): 304–14.
- 4.Yen TT, Thao DT, Thuoc TL. An overview on keratinocyte growth factor: from the molecular properties to clinical applications. Protein and Peptide Letters 2014; 21(3): 306-17.
- 5.Agren MS, Andersen TL, Andersen L, Schiodt CB, Surve V, Andreassen TT, et al. Nonselective matrix metalloproteinase but not tumor necrosis factor- α inhibition effectively preserves the early critical colon anastomotic integrity. International Journal of Colorectal Disease 2011; 26(3): 329-37.
- 6.Zhou YX, Xin HL, Rahman K, Wang SJ, Peng C, Zhang H, et al. Portulaca oleracea L: a review of phytochemistry and pharmacological effects. BioMed Research International 2015; 2015: 925631.
- 7.Impacts of the N-terminal fragment analog of human parathyroid hormone on structure, composition and biomechanics of bone. European Journal of Pharmaceutical Sciences 2012; 47(5): 926-33.
- 8.Sujana P, Thulasi M, Penchalaneni M, Challagundla VN. Antibacterial Activity and Phytochemical Analysis of *Mentha piperita* L. (Peppermint)—An Important Multipurpose Medicinal Plant. Asian Journal of Pharmaceutical Sciences 2013; 4(1): 77-83.

- 9.Mehrtash M, Mohammadi R, Hobbenaghi R. Effect of adipose derived nucleated cell fractions with chitosan biodegradable film on wound healing in rats. *Wound Medicine* 2015; 10-11: 1-8.
- 10.Dreifke MB, Jayasuriya AA, Jayasuriya AC. Current wound healing procedures and potential care. *Mater Sci Eng C Mater Biol Appl* 2015; 48: 651-62.
- 11.Shimizu B. 2-Oxoglutarate-dependent dioxygenases in the biosynthesis of simple coumarins. *Frontiers in Plant Science* 2014; 5: 549.
- 12.Diwan R, Malpathak N. Furanocoumarins: novel topoisomerase I inhibitors from *Ruta graveolens* L. *Bioorganic & Medicinal Chemistry* 2009; 17(19): 7052-5.
- 13.Hendry ER, Worthington T, Conway BR, Lambert PA. Antimicrobial efficacy of eucalyptus oil and 1,8-cineole alone and in combination with chlorhexidine digluconate against microorganisms grown in planktonic and biofilm cultures. *Journal of Antimicrobial Chemotherapy* 2009; 64(6): 1219-25.
- 14.Santos FA, Rao VSN. 1,8-Cineol, a food flavoring agent, prevents ethanol-induced gastric injury in rats. *Digestive Diseases and Sciences* 2001; 46(2): 331-37.
- 15.Juergens UR. Anti-inflammatory properties of the monoterpane 1. 8-cineole: current evidence for co-medication in inflammatory airway diseases. *Drug Research (Stuttg)* 2014; 64(12): 638-46.
- 16.Tamama K, Kerpedjieva SS. Acceleration of wound healing by multiple growth factors and cytokines secreted from multipotential stromal cells/mesenchymal stem cells. *Advances in Wound Care (New Rochelle)* 2012; 1(4): 177-82.
- 17.Juergens UR, Dethlefsen U, Steinkamp G, Gillissen A, Repges R, Vetter H. Anti-inflammatory activity of 1,8-cineol (eucalyptol) in bronchial asthma: a double-blind placebo-controlled trial. *Respiratory Medicine* 2003; 97(3): 250-6.
- 18.Lorke D. A new approach to practical acute toxicity testing. *Archives of Toxicology* 1983; 54(4); 275-87.
- 19.Choudhary GP. Immunomodulatory activity of alcoholic extract of *Terminalia belerica* Linn. in mice. *Der Pharmacia Lettre* 2012; 4(7): 414-7.
- 20.Foltynski P, Ladyzynski P, Ciechanowska A, Migalska-Musial K, Judzewicz G, Sabalinska S. Wound Area Measurement with Digital Planimetry: Improved Accuracy and Precision with Calibration Based on 2 Rulers. *PLoS One* 2015; 10(8): e0134622.
- 21.Cheraghali Z, Mohammadi R, Jalilzadeh-amin G. Planimetric and biomechanical study of local effect of pulegone on full thickness wound healing in rat. *Malaysian Journal of Medical Sciences* 2017; 24(5): 52-61.
- 22.Hussain SH, Limthongkul B, Humphreys TR. The biomechanical properties of the skin. *Dermatologic Surgery* 2013; 39(2): 193-203.
- 23.Anthony CD. Toxicology of essential oils reviewed. *Personal Care* 2009; 9(4); 65-7.
- 24.Wood CS, Weis CP, Caro CM, Roe A. A practice analysis of toxicology. *Regul Toxicol Pharmacol* 2016; 82: 140-6.
- 25.Subramanian LJ, Zuraini Z, Yeng C, Yee LL, Lachimanan YL, Sreenivasan S. Acute oral toxicity of methanolic seed extract of *Cassia fistula* in mice. *Molecules* 2011; 16(6): 5268-82.
- 26.Umachigi SP, Jayaveera KN, Ashok Kumar CK, Kumar GS, Vrushabendra Swamey BM, Kishore Kumar DV. Studies on wound healing properties of *Quercus infectoria*. *Journal of Pharmacy Research* 2008; 7(1): 913-9.
- 27.Guo S, DiPietro LA. Factors Affecting Wound Healing. *Journal of Dental Research* 2010; 89(3): 219-29.
- 28.Jain AK, Dixit A, Mehta SC. Wound healing activity of aqueous extracts of leaves and roots of *coleus aromaticus* in rats. *Acta Poloniae Pharmaceutica-Drug Research* 2012; 69(6): 1119-23.
- 29.Nolte SV, Xu W, Rennekampff HO, Rodemann HP. Diversity of fibroblasts-a review on implications for skin tissue engineering. *Cells Tissues Organs* 2008; 187(4): 165-76.
- 30.Ehrnhöfer-Ressler MM, Fricke K, Pignitter M, Walker JM, Walker J, Rychlik M, et al. Identification of 1,8-cineole, borneol, camphor, and thujone as anti-inflammatory compounds in a *Salvia officinalis* L. infusion using human gingival fibroblasts. *Journal of Agricultural and Food Chemistry* 2013; 61(14): 3451-59.
- 31.Ximenes RM, de Moraes Nogueira L, Cassunde NM, Jorge RJ, dos Santos SM, Magalhaes, LP, et al. Antinociceptive and wound healing activities of *Croton adamantinus* Müll. Arg essential oil. *Journal of Natural Medicine* 2013; 67(4): 758-64.
- 32.Khamaisi M, Katagiri S, Keenan H, Park K, Maeda Y, Li Q, et al. PKCδ inhibition normalizes the wound-healing capacity of diabetic human fibroblasts. *The Journal of Clinical Investigation* 2016; 126(3): 837-53.

Evaluation of Planimetric and Biomechanical Effects of Local Cineol on Healing of Open Wounds, Total Thickness of Skin in Rats

Mohammadi R^{1*}, Jalilzadeh A², AkbarI M³

¹Department of Surgery and Diagnostic Imaging, Urmia University, Urmia, Iran, ²Department of Internal Medicine and Clinical Pathology, Faculty of Veterinary Medicine, Urmia University, Urmia, Iran, ³Department of Veterinary Medicine, Urmia University, Urmia, Iran

Received: 20 May 2017

Accepted: 4 Dec 2017

Abstract

Background and Aim: Wound healing is a complicated and promising cellular and biochemical reaction that leads to the recovery of tissue integrity and its tensile strength. The purpose of this study was to evaluate the cineol restorative activity in the rat wound skin wound model.

Methods: In this experimental study, 40 rats were used to evaluate the healing process based on planimetric and biomechanical studies in a period of 21-day after surgery. To evaluate the planet, 20 healthy rats were randomly assigned into 5 groups of 4, including control group (open wound only), control group (open wound with base ointment), one treatment group with 0.25, a treatment group of two with 5.0 and the treatment group was divided into 1% cineol ointment. The percentage of wound healing in all groups was measured on days 3, 6, 9, 12, 15, 18 and 21, by taking a picture with a digital camera and calculating planar measurements. In order to study the biomechanics, 20 rats were randomly divided into 5 groups of 4 in the same manner. On the 9th day, the samples were evaluated for biomechanical evaluation with delivery points, maximum tensile strength, maximum absorbed energy and stiffness. Regarding the contraction of the wounds, the values obtained using repeated measure ANOVA and in the biomechanical study of the obtained results were evaluated in one way ANOVA.

Results: In the treatment group, the biomechanical meta-metrics of the delivery point (1.49 ± 0.51), the maximum tensile strength (1.64 ± 1.03), the maximum absorbed energy (1.74 ± 0.32) and the stiffness of the tissue (1.74 ± 1.11) had a significant difference with control group, treatment group 1 and treatment 3 ($p = 0.002$). After examining the results of application of different ointments containing 81 cineoles on the skin of the skin wounds, it was observed that using 0.5% ointment in the treatment group 2 on day 15 (5.67 ± 1.10), 18 (40.3% (2.7 ± 0.2) and 21.30 (0.31 ± 0.38) resulted in an increase in the amount of wound squaring and reduction of wound area in comparison with other groups. So that the 0.5% ointment in the treatment group 2 (0.31 ± 0.38) had a faster and more shrinkage than other groups ($p = 0.002$).

Conclusion: A half-percent cineole ointment on open wounds can be helpful because of increasing the wound's incidence and reducing the time required to fill the wound by young tissues

Key words: Wound healing, Cineol, Biomechanics, Planimetric

*Corresponding Author: Mohammadi R, Department of Surgery and Diagnostic Imaging, Urmia University, Urmia, Iran
Email: r.mohammadi@urmia.ac.ir

Please cite this article as follows:

Mohammadi R, Jalilzadeh A, AkbarI M. Evaluation of Planimetric and Biomechanical Effects of Local Cineol on Healing of Open Wounds, Total Thickness of Skin in Rats. Armaghane-danesh 2018; 22 (6): 739-753.