

اثر متغورمین و عصاره ریزوم زنجبیل بر عملکرد محور هیپوفیز - گوناد در موش های صحرایی ماده بالغ با اختلال تخدمان پلی کیستیک

محبوبه فروزنده، سید ابراهیم حسینی*

گروه زیست شناسی، واحد شیراز، دانشگاه آزاد اسلامی، شیراز، ایران

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۶/۵/۱۳

تاریخ وصول: ۱۳۹۶/۳/۲۶

چکیده

زمینه و هدف: سندروم تخدمان پلی کیستیک (PCOS) یکی از شایع‌ترین علل ناباروری در زنان است. با توجه به شیوع PCOS در سراسر جهان، این مطالعه با هدف مقایسه اثر متغورمین با زنجبیل بر عملکرد محور هیپوفیز - گوناد در موش‌های صحرایی ماده بالغ PCOS بود.

روش بررسی: در این مطالعه تجربی از ۷۲ سر موش صحرایی ماده بالغ استفاده گردید که به گروه‌های کنترل، شاهد PCOS و ۷ دسته تجربی PCOS دریافت کننده متغورمین به تنهایی با دوز ۱۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم، زنجبیل با دوزهای ۲۰۰، ۳۰۰ و ۴۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم و زنجبیل با دوزهای ۲۰۰، ۳۰۰ و ۴۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم همراه با متغورمین با دوز ۱۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم تقسیم شدند. کلیه تجویزها برای مدت ۲۸ روز و به صورت کواژ انجام شد. پس از خون‌گیری از حیوانات جهت اندازه‌گیری هورمون‌های LH، FSH، استروژن، پروژسترون و تستوسترون، تخدمان‌های آنها خارج و پس از تهیه مقاطع بافتی فولیکول‌ها شمارش گردیدند. داده‌های آماری با استفاده از آزمون‌های آنوا و nhk;k تجزیه و تحلیل شدند.

یافته‌ها: لتروزول با ایجاد PCOS باعث افزایش فولیکول‌های آتریک، تستوسترون، استروژن و کاهش سایر فولیکول‌ها و هورمون FSH در سطح $p < 0.01$ شد و متغورمین و زنجبیل به تنهایی و با یکدیگر باعث کاهش فولیکول‌های آتریک و افزایش سایر فولیکول‌ها و هورمون FSH در سطح $p < 0.01$ شدند. همچنین مصرف همزمان متغورمین و زنجبیل باعث کاهش تستوسترون و استروژن در سطح $p < 0.01$ نسبت به گروه شاهد شد.

نتیجه‌گیری: تجویز متغورمین و عصاره ریزوم زنجبیل به تنهایی و یا با یکدیگر باعث افزایش هورمون FSH و فولیکول‌های بدوى، اولیه، ثانویه، گرآف، جسم زرد و کاهش فولیکول‌های آتریک در حیوانات با اختلال تخدمان پلی کیستیک ناشی از تجویز لتروزول می‌شود، همچنین متغورمین و عصاره زنجبیل هرکدام به تنهایی تأثیر معنی‌داری بر میزان هورمون‌های استروژن و تستوسترون در این حیوانات ندارند در حالی که تجویز همزمان هر دو باعث کاهش هورمون‌های استروژن و تستوسترون در حیوانات مبتلا به اختلال تخدمان پلی کیستیک می‌شود.

واژه‌های کلیدی: تخدمان پلی کیستیک، متغورمین، زنجبیل، FSH، LH، استروژن، پروژسترون، تستوسترون

* نویسنده مسئول: سید ابراهیم حسینی، شیراز، دانشگاه آزاد اسلامی واحد شیراز، گروه زیست شناسی

Email: ebrahim.hossini@yahoo.com

مقدمه

شاخص توده بدنی، قندخون ناشتا، سطح سرمی‌گلیسیریدها و کلسترول تام و همچنین کاهش مقاومت به انسولین می‌شود(۱۰). متفورمین یکی از ترکیب‌هایی است که دارای ویژگی‌های ضدسرطانی می‌باشد و مقاومت به انسولین را به شدت کاهش می‌دهد(۱۱). متفورمین دارویی با خواص آنتی‌اکسیدان قوی است که می‌تواند در درمان دیابت حاملگی بدون داشتن عوارض پری ناتال مورد استفاده قرار گیرد(۱۲و۱۳). متفورمین باعث بهبود سیکل قاعده‌گی در بیماران مبتلا به اختلال تخدمان پلی‌کیستیک می‌شود و موجب افزایش اثر داروهای مؤثر در برانگیختن تخمک‌گذاری، به خصوص در زنان مبتلا به این اختلال می‌گردد(۱۴).

زنجبیل با نام علمی Zingiber officinale از خانواده Zingiberaceae، از جمله گیاهان دارویی مهم می‌باشد که از دیرباز تاکنون به عنوان طعم دهنده مواد غذایی و در جهت درمان برخی از بیماری‌ها مورد استفاده انسان‌ها قرار می‌گیرد. اسانس ریزوم گیاه زنجبیل، حاوی بیش از ۴۶ نوع ترکیب مختلف نظری؛ جینجرون، جینجرول، جینجرادیول، زینجبیرون، ترپن، فلاوندرن، دکستروکامفن و سسکی ترپن می‌باشد که اکثراً دارای خواص آنتی‌اکسیدان می‌باشند(۱۵). مطالعه‌ها نشان داده‌اند که زنجبیل باعث افزایش انسولین و کاهش گلوکز، تری‌گلیسیرید و چربی خون در موش‌های صحرایی می‌شود(۱۶و۱۷) در یک بررسی نشان داده شد که زنجبیل مانع بروز اثرت سمی‌بیس فنل A بر عملکرد بیضه می‌شود(۱۸).

سندرم تخدمان پلی‌کیستیک (PCOS) یکی از شایع‌ترین علل ناباروری و یکی از اختلالات آندوکرین شایع است که در درصد بالایی از زنان مشاهده می‌شود(۲و۱). سندرم تخدمان پلی‌کیستیک یکی از بیماری‌هایی است که باعث ایجاد اختلال در عملکرد صحیح سیستم تولید مثلی زنان و در تعادل متابولیک بدن می‌گردد(۳). فاکتورهایی نظیر استرس‌های اکسیداتیو، شاخص‌های التهابی، تغذیه و عوامل ژنتیکی نقش مهمی در بروز فنتیپ بالینی اختلال سندرم تخدمان پلی‌کیستیک بازی می‌کنند(۴). امکان ابتلا به اختلالات سندروم متابولیک نظیر دیابت، افزایش فشارخون و هیپرکلسترولمی در زنان با اختلال سندرم تخدمان پلی‌کیستیک افزایش می‌یابد(۵). در زنان جوان با اختلال سندرم تخدمان پلی‌کیستیک امکان ابتلا به سرطان آندومتر رحم افزایش می‌یابد(۶). نشان داده شده است که در زنان مبتلا به بیماری سندرم تخدمان پلی‌کیستیک میزان هورمون‌های تستوسترون، استرادیول و همچنین میزان قند خون و وزن بدن افزایش می‌یابد و استفاده از متفورمین باعث بهبود شاخص‌های مذکور می‌شود(۷و۸). در ۱۰ تا ۱۵ درصد از زنان در سنین باروری بیماری سندرم تخدمان پلی‌کیستیک مشاهده می‌شود که برای درمان آن از داروهایی نظیر متفورمین و غذاهایی که باعث افزایش حساسیت سلول‌های بدن به انسولین می‌گردند استفاده می‌شود(۹). نتایج یک مطالعه نشان داد که مصرف متفورمین باعث کاهش قابل توجه وزن و

تخدمان پلی کیستیک مؤثر است(۲۵). با توجه به شیوع نسبتاً بالای بیماری سندرم تخدمان پلی کیستیک در بین زنان در سراسر جهان و هم‌چنین با عنایت به افزایش میزان قند خون در این بیماران و عوارض جانبی استفاده از داروهای شیمیایی کاهش دهنده قندخون نظیر متغورمین که در درمان این اختلال کاربرد دارد و به علاوه با توجه به استفاده از ریزوم زنجیبل در جهت کاهش قند خون و در درمان برخی از اختلالات سیستم تولید مثلی و هم‌چنین عدم وجود عوارض جانبی گزارش شده برای ریزوم گیاه زنجیبل، این مطالعه با هدف مقایسه اثر داروی ضد دیابت متغورمین با زنجیبل به تنهایی و با یکدیگر بر تعداد فولیکول‌های تخدمانی و بر میزان سرمی هورمون‌های استروژن، پروژسترون، تستوسترون، LH و FSH در موش‌های صحرایی ماده بالغ مبتلا به اختلال تخدمان پلی کیستیک انجام گردید.

روش بررسی

پژوهش حاضر یک مطالعه تجربی است که در سال ۱۳۹۵ در دانشگاه آزاد اسلامی واحد شیراز انجام شد. در این مطالعه از ۷۲ سر موش صحرایی ماده بالغ از نژاد ویستان در محدوده وزنی ۱۹۰ تا ۲۰۰ گرم و سن ۱۲۰ تا ۱۰۰ روز استفاده شد. در طول دوره آزمایش، همه حیوانات از آب و غذای فشرده ساخت شرکت خوراک دام پارس تهران و بدون محدودیت برخوردار بوده و در یک اتاق مخصوص در دمای ۲۰±۲ درجه سلسیوس و در شرایط ۱۲ ساعت

مطالعه‌های دیگر ما نشان داد که مصرف زنجیبل در دوره‌های پری ناتال و نئوناتال باعث افزایش هورمون‌های استروژن، پروژسترون و هورمون‌های LH و FSH و فولیکول‌های تخدمانی در فرزندان ماده بالغ و هم‌چنین باعث افزایش میزان هورمون تستوسترون و سلول‌های دویمانی جنسی فرزندان نر بالغ موش‌های صحرایی می‌شود(۲۰). نشان داده شده است که عصاره ریزوم زنجیبل با داشتن ترکیب‌های فلاونوئیدی نظیر؛ جینجرول‌ها، سرکوئیترپنها، سلنیوم و احتمالاً با تحریک ترشح سروتونین باعث افزایش معنی‌دار در میزان هورمون انسولین و کاهش آنزیم‌های کبدی در فرزندان نر و ماده مادرانی می‌شود که در دوران بارداری از عصاره ریزوم این گیاه استفاده نموده‌اند می‌گردد(۲۱). عصاره زنجیبل در تحریک قاعدگی و رفع بی‌نظمی‌های عادات ماهیانه، افزایش میل جنسی و به دلیل داشتن خاصیت آنتی کولینرژیک و ضد هیستامینی، در کاهش حالت تهوع و استفراغ زمان بارداری مؤثر است(۲۲). در یک مطالعه در دانشگاه میشیگان آمریکا نشان داده شد که جینجرول که یکی از ترکیب‌های موجود در عصاره ریزوم زنجیبل است، باعث مرگ سلول‌های سرطانی تخدمان می‌گردد(۲۳). عصاره ریزوم زنجیبل از طریق بیوسترن پروتئین‌ها و متابولیسم آمینواسیدها و کربوهیدرات‌ها مانع اثر برخی از مواد سمی در بدن می‌شود(۲۴). لتروزول باعث افزایش شاخص‌های اکسیدانت در بدن می‌شود و یکی از داروهایی است که در القاء سندرم

بود، به کمک دستگاه روتاری، حلال اضافی از آن جدا، تا کاملاً تغليظ گردد. سپس به کمک دسیکاتور و پمپ خلاء عصاره به صورت پودر در آورده شد. در این تحقیق نمونه‌ها به ۹ گروه ۸ تایی شامل گروه‌های کنترل(افق تیمار)، شاهد سندروم تخدمان پلی‌کیستیک (تحت تیمار با حلال دارو) و ۷ دسته تجربی که پس از القاء سندروم تخدمان پلی‌کیستیک با تجویز لتروزول(۱ میلی‌گرم بر کیلوگرم) به ترتیب دریافت کننده دوز ۱۵۰، ۲۰۰ و ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم عصاره هیدروالکلی ریشه گیاه زنجیبل و دریافت کننده عصاره هیدروالکلی ریشه گیاه زنجیبل با دوزهای ۲۰۰، ۳۰۰ و ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم به همراه متفورمین با دوز ۱۵۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم تقسیم شدند. کلیه تجویز به مدت ۲۸ روز و به صورت گواژ انجام گردید(۲۹ و ۲۱). در این بررسی جهت سنجش میزان سرمی هورمون‌های LH,FSH، استروژن، پروژسترون و تستوسترون پس از بی‌هوش نمودن موش‌ها به وسیله اتر، با استفاده از سرنگ انسولینی از قلب آنها خون‌گیری به عمل آمد. خون حیوانات در لوله‌های آزمایش به طور آهسته ریخته و تا هنگام تشکیل لخته در دمای آزمایشگاه نگه داری شدند و آن گاه به وسیله سواب لخته خون از جدار لوله آزمایش جدا گردید و به وسیله دستگاه سانتریفیوژ با دور ۳۵۰۰ در دقیقه به مدت ۲۰ دقیقه سرم آن‌ها جداسازی شد. سرم‌های خونی تهیه شده در فریزر با برودت ۲۰-درجه سانتی‌گراد تا زمان اندازه‌گیری‌های هورمونی نگه داری گردیدند. در این

روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی نگه داری شدند. پروتکل این تحقیق بر اساس قوانین بین المللی در مورد حمایت از حیوانات آزمایشگاهی تنظیم و در کمیته اخلاق دانشگاه به تصویب رسید. در این پژوهش پس از هم سیکل نمودن موش‌ها(۲۶)، جهت القا سندروم تخدمان پلی‌کیستیک، حیوانات به مدت ۲۸ روز تحت تیمار خوراکی روزانه ۱ میلی‌گرم بر کیلوگرم داروی لتروزول تهیه شده از شرکت Novartis کشور سوئیس به عنوان مهارکننده آروماتاز قرار گرفتند(۲۷ و ۲۸). در این مطالعه برای تولید ریشه گیاه زنجیبل مقداری از ریزوم این گیاه از فروشگاه تهیه و پس از ایجاد شرایط رشد گیاه، در گلخانه کشت داده شد و به وسیله متخصصین دانشگاه شیراز، گیاه تأیید گردید و به آن شماره هر باریوم ۲۴۹۹۹ اختصاص داده شد. در این بررسی برای تهیه عصاره ریشه زنجیبل از روش پرکولاسیون استفاده شد. برای این کار به مقدار کافی ریشه گیاه زنجیبل تهیه و پس از تمیز و خشک کردن، آسیاب نموده تا به صورت پودر در آید و سپس مقدار کافی از پودر به دست آمده را، به مدت ۷۲ ساعت با ۱۰۰۰ میلی‌لیتر اتانول ۵۰ درصد در دستگاه پرکولاتور ریخته تا به خوبی مورد خیس خوردن قرار گیرد، سپس شیر پرکولاتور باز گردید تا مایع قطره قطره به ظرف پایین وارد گردد. جهت پیش‌گیری از خشک شدن پودر گیاه، به طور مداوم حلال(الکل) را به کمک پیپت به بالای ظرف اضافه گردید. بعد از این مرحله مایع به دست آمده در زیر پرکولاتور که حاوی حلال الکلی و ماده استخراجی تام

$$N = N_v \cdot V_{(Ref)}$$

در این بررسی N تعداد کل، N_v تعداد اجزا در واحد حجم، $V_{(Ref)}$ حجم کل بافت (نمونه) که نتیجه استفاده از روش کاوالیری است و نیز V حجم، \bar{a}^P مجموع نقاط برخورد کرده با قسمت مورد نظر، (P) a مساحت اطراف هر نقطه، t ضخامت برش‌ها و $X_a(P)$ حجم متعلق به فضای اطراف یک نقطه تقاطعی می‌باشد. نتایج حاصل از اندازه‌گیری میزان سرمی هورمون‌های جنسی و شمارش تعداد فولیکول‌های تخدمانی در گروه‌های مختلف و پس از اطمینان از نرمال بودن توزیع داده‌ها از طریق آزمون اسمیرنوف کالموگراف، داده‌ها با استفاده از نرم افزار SPSS و آزمون‌های آماری واریانس یک طرفه (آنوا) و دانکن تجزیه و تحلیل شدند.

یافته‌ها

نتایج حاصل از آنالیز داده‌های این مطالعه نشان داد که لتروژول با ایجاد اختلال سندروم تخدمان پلی‌کیستیک باعث کاهش معنی‌دار تعداد فولیکول‌های بدبوی، اولیه، ثانویه، گرآف، جسم زرد و افزایش تعداد فولیکول‌های آتریتیک شده نسبت به گروه کنترل در سطح $p < 0.01$ می‌گردد در حالی که استفاده از داروی متغورمین و هم چنین عصاره زنجیبل در هر ۳ دوز مصرفی به تنها بی باعث افزایش معنی‌دار تعداد فولیکول‌های بدبوی، اولیه، گرآف، جسم زرد و کاهش معنی‌دار تعداد فولیکول‌های آتریتیک نسبت به گروه شاهد با اختلال تخدمان پلی‌کیستیک در سطح $p < 0.01$ شاهد با اختلال تخدمان پلی‌کیستیک در سطح

بررسی میزان هورمون‌های FSH-LH به روش الیزا (ELISA) و استروژن، پروژسترون و تستوسترون به روش رادیوایمونتواسی (RIA) با استفاده از دستگاه الیزا ریدر مدل (Eliza Reader Hiperion NP4 plus) اندازه‌گیری گردیدند. کیت‌های مورد استفاده برای اندازه‌گیری هورمون‌های LH با مارک Cusabio ساخت آمریکا IBL,GmbH و برای هورمون‌های تستوسترون با مارک ساخت آلمان تهیه گردید. در پژوهش حاضر به منظور بررسی تعداد فولیکول‌های تخدمانی در ابتدا تخدمان‌ها با برشی مناسب خارج گردیدند و سپس به منظور بررسی میانگین تعداد فولیکول‌های تخدمانی و جهت تهیه مقاطع بافتی به ترتیب مراحل آبگیری به وسیله اتانول، شفاف سازی با الکل گزیلول و قالب‌گیری انجام گردید و سپس با کمک دستگاه میکروتوم دوار (LEIYZ استرالیا مدل ۱۵۱۲) مقاطع بافتی با ضخامت ۵ میکرونی تهیه و سپس با کمک دستگاه رنگ‌آمیزی مقاطع تهیه شده از روش رنگ‌آمیزی هماتوکسیلین - ائوزین استفاده شد. پس از تهیه مقاطع بافتی و رنگ‌آمیزی آنها با کمک میکروسکوپ نیکون ساخت کشور ژاپن اقدام به شمارش فولیکول‌های فوق گردید. در این بررسی برای محاسبه تعداد فولیکول‌ها (محاسبه استریولوژیک تعداد فولیکول‌های تخدمانی) از تکنیک دیسکتور فیزیکی استفاده گردید. بر این اساس تعداد فولیکول‌ها با استفاده از فرمول زیر تعداد فولیکول‌های تخدمانی محاسبه گردید و با ضرب نمودن تعداد فولیکول‌ها در حجم مرجع، تعداد کل فولیکول‌ها به دست آمد (۳۰).

پروژسترون قادر تأثیر معنی دار می باشد. همچنین نتایج این پژوهش نشان داد که متغورمین و عصاره زنجیل در هر ۳ دوز مصرفی به تنها ی و با یکدیگر باعث افزایش معنی دار هورمون FSH نسبت به گروه شاهد با اختلال تخدمان پلی کیستیک در سطح $p < 0.01$ می شود. به علاوه متغورمین و عصاره زنجیل با یکدیگر باعث کاهش معنی دار هورمون استروژن نسبت به گروه شاهد با اختلال تخدمان پلی کیستیک در سطح $p < 0.01$ می شود. همچنین نتایج این مطالعه نشان داد که متغورمین و عصاره زنجیل به تنها ی تأثیر معنی داری بر میزان سرمی هورمون تستوسترون در موش های صحرایی با اختلال تخدمان پلی کیستیک ندارد در حالی که مصرف هم زمان این دو با یکدیگر باعث کاهش معنی دار تستوسترون نسبت به گروه شاهد با اختلال تخدمان پلی کیستیک در سطح $p < 0.01$ می شود (جدول ۲).

می شود. به علاوه نتایج این بررسی نشان داد که متغورمین باعث افزایش معنی دار تعداد فولیکول های ثانویه نسبت به گروه شاهد با اختلال تخدمان پلی کیستیک در سطح $p < 0.05$ می گردد و عصاره زنجیل به تنها ی دارای اثر معنی داری بر تعداد فولیکول های ثانویه نسبت به گروه شاهد با اختلال تخدمان پلی کیستیک نمی باشد. نتایج نشان داد که مصرف هم زمان عصاره زنجیل در هر ۳ دوز مورد استفاده با داروی متغورمین باعث افزایش معنی دار تعداد فولیکول های بدبو و جسم زرد نسبت به گروه $p < 0.01$ می گردد (جدول ۱). همچنین نتایج این پژوهش نشان داد که لتروزول با ایجاد اختلال تخدمان پلی کیستیک باعث کاهش معنی دار هورمون FSH و افزایش معنی دار میزان سرمی هورمون های استروژن و تستوسترون نسبت به گروه کنترل در سطح $p < 0.01$ می گردد در حالی که بر میزان سرمی هورمون های LH و

جدول ۱: مقایسه تعداد فولیکول های تخدمانی در گروه های مختلف (میانگین ± انحراف معیار)

فولیکول اترتیک	فولیکول زرد	جسم زرد	فولیکول گراف	فولیکول ثانویه	فولیکول اولیه	فولیکول بدبو	فولیکولها
$2/0.1 \pm 0.11$	$5/0. \pm 0.1$	$4/20. \pm 0.12$	$2/50. \pm 0.11$	$2/10. \pm 0.5.$	$2/15 \pm 0.2.$		کنترل
$4/45 \pm 0.4^{**}$	$1/75 \pm 0.4^{**}$	$0/75 \pm 0.4^{**}$	$1/25 \pm 0.07^{**}$	$0/50 \pm 0.12^{**}$	$1/10 \pm 0.10^{**}$		لتروزول ۱ میلی گرم بر کیلوگرم (pcos)
$2/75 \pm 0.1^{**}$	$5/2 \pm 0.01^{**}$	$2/0.5 \pm 0.01^{**}$	$2/1. \pm 0.01^{**}$	$2/0.2 \pm 0.21^{**}$	$2/50. \pm 0.20^{**}$		متغورمین ۱۵۰ میلی گرم بر کیلوگرم pcos+
$3/25 \pm 0.3^{**}$	$4/25 + 0.3^{**}$	$2/0.2 \pm 0.3^{**}$	$1/25 \pm 0.02^{**}$	$1/0.1 \pm 0.1^{**}$	$2/10. \pm 0.3^{**}$		زنجبیل ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم pcos+
$2/0.4 \pm 0.4^{**}$	$4/5 \pm 0.4^{**}$	$2/51 \pm 0.4^{**}$	$1/75 \pm 0.4^{**}$	$1/0.5 \pm 0.4^{**}$	$2/20. \pm 0.4^{**}$		زنجبیل ۲۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم pcos +
$2/78 \pm 0.1^{**}$	$4/8 \pm 0.02^{**}$	$2/8 \pm 0.02^{**}$	$1/9 \pm 0.1^{**}$	$1/7 \pm 0.1^{**}$	$2/5 \pm 0.25^{**}$		زنجبیل ۲۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم pcos +
$2/0. \pm 0.1^{**}$	$6/75 \pm 0.1^{**}$	$2/5 \pm 0.1^{**}$	$2/7 \pm 0.1^{**}$	$2/5 \pm 0.1^{**}$	$5/25 \pm 0.3^{**}$		زنجبیل ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم + متغورمین pcos
$1/5 \pm 0.1^{**}$	$6/25 \pm 0.2^{**}$	$4/0. \pm 0.2^{**}$	$2/0. \pm 0.2^{**}$	$2/0. \pm 0.2^{**}$	$6/75 \pm 0.2^{**}$		زنجبیل ۲۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم + متغورمین pcos
$1/3 \pm 0.1^{**}$	$6/5 \pm 0.1^{**}$	$4/2 \pm 0.1^{**}$	$2/30. \pm 0.1^{**}$	$2/2 \pm 0.15^{**}$	$6/7 \pm 0.2^{**}$		زنجبیل ۲۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم + متغورمین pcos

* و ** نشان دهنده اختلاف معنادار با گروه کنترل به ترتیب در سطح $p < 0.01$ و $p < 0.05$

و *** نشان دهنده اختلاف معنادار با گروه شاهد به ترتیب در سطح $p < 0.05$ و $p < 0.01$

جدول ۲. مقایسه میانگین سطح سرمی هورمون های FSH، LH، استروژن، پروژسترون و تستوسترون در گروه های مختلف (میانگین ± انحراف معیار)

گروهها	هرمون ها	(واحد بین المللی بر لیتر)	LH	FSH	استروژن (نانوگرم بر میلی لیتر)	پروژسترون (نانوگرم بر میلی لیتر)	تستوسترون (نانوگرم بر میلی لیتر)
کنترل			.۳۴ ± .۰۱	.۱۵۰ ± .۱۱	.۱۴/۷۱ ± ۲/۴۰	.۳۷/۲ ± ۷/۱۴	.۰/۰.۸
لتروزول ۱ میلی گرم بر کیلو گرم	(pcos)	.۴۵ ± .۰۷**	.۳۶ ± .۰۴	.۱۲/۶۵ ± ۲/۵۰	.۶۷/۲۰ ± ۱/۵۰**	.۰/۳۴ ± .۰۶**	.۰/۰.۸
متغورمین ۱۵۰ میلی گرم بر کیلو گرم	pcos+	.۶۹ ± .۰۲**\$.۰/۲۵ ± .۰۱	.۱۱/۲۸ ± ۲/۴۰	.۶۲/۲ ± ۲/۱۳	.۰/۳۲ ± .۰۲**	.۰/۰.۸
زنجبیل ۱۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم	pcos+	.۵۹ ± .۰۲**\$.۰/۲۷ ± .۰۳	.۱۰/۲۸ ± ۲/۱۰	.۶۰/۲۵ ± ۹/۷۰	.۰/۳۴ ± .۰۲**	.۰/۰.۸
زنجبیل ۲۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم + pcos	pcos +	.۷۴ ± .۰۳**\$.۰/۲۶ ± .۰۱	.۱۱/۱۷ ± ۱/۶	.۵۶/۹۷ ± ۲/۰۵	.۰/۳۳ ± .۰۳**	.۰/۰.۸
زنجبیل ۲۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم + pcos	pcos +	.۸۲ ± .۰۲***\$.۰/۲۳ ± .۰۲	.۱۱/۲۸ ± ۱/۵	.۵۲/۲۷ ± ۲/۵	.۰/۳۲ ± .۰۴**	.۰/۰.۸
زنجبیل ۱۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم + متغورمین و pcos	pcos	.۹۲ ± .۰۴**\$.۰/۲۵ ± .۰۱	.۱۲/۰.۲ ± ۲/۸	.۴۴/۰.۰ ± ۳/۹۱**\$.۰/۱۷ ± .۰۲**\$.۰/۰.۸
زنجبیل ۲۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم + متغورمین و pcos	pcos	.۹۰ ± .۱۳**\$.۰/۲۱ ± .۰۲	.۱۷/۱۷ ± ۲/۲۰	.۴۶/۰.۰ ± ۲/۴۵**\$.۰/۱۲ ± .۰۴**\$.۰/۰.۸
زنجبیل ۲۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم + متغورمین و pcos	pcos	.۹۹ ± .۱۲**\$.۰/۲۰ ± .۰۳	.۱۷/۲۵ ± ۲/۵	.۴۰/۰.۵ ± ۱/۲۱**\$.۰/۱۴ ± .۰۴**\$.۰/۰.۸

* و ** نشان دهنده اختلاف معنادار با گروه کنترل به ترتیب در سطح P<0.05 و P<0.01

\$ و \$\$ نشان دهنده اختلاف معنادار با گروه شاهد به ترتیب در سطح P<0.05 و P<0.01

داروهای مهارکننده آنزیم آروماتاز تغییر لتروزول از طریق کاهش فعالیت این آنزیم و با ایجاد اختلال در تولید هورمون های استروئیدی تخدمان، در نهایت سبب القاء تخدمان پلی کیستیک می شود (۳۱). از آن جا که آنزیم آروماتاز بیوسنتز استروژن از آندروژن را کاتالیز می کنند، لذا کاهش فعالیت این آنزیم با مهار آروماتیزاسیون تستوسترون به استردادیول باعث افزایش میزان تستوسترون و کاهش میزان استروژن می گردد (۳۲). همسو با نتایج مطالعه حاضر در یک بررسی دیگر نیز نشان داده شد که عصاره گیاهانی نظیر چینسینگ که همانند عصاره ریزوم زنجیبل حاوی ترکیب های آنتی اکسیدان فراوانی است، مانع اثر داروی لتروزول بر میزان هورمون های تستوسترون، استروژن، پروژسترون و فولیکول های تخدمانی می گردد (۳۳). از آن جا که بیماری دیابت و مقاومت به انسولین اولین نشانه مهم اختلال تخدمان پلی کیستیک

بحث نتایج این مطالعه نشان داد که القاء اختلال تخدمان پلی کیستیک از طریق تجویز داروی لتروزول در موش های صحرایی ماده بالغ باعث کاهش میزان سرمی هورمون FSH، افزایش هورمون های استروژن و تستوسترون و کاهش تعداد فولیکول های تخدمانی بدوى، اولیه، ثانیه، گراف، جسم زرد و افزایش فولیکول های آترتیک می شود و تیمار با متغورمین و زنجیبل باعث بهبود شاخص های مذکور می گردد. همسو با بخشی از نتایج حاصل از مطالعه ما در یک مطالعه دیگر نشان داده شد در موش های صحرایی که از طریق تیمار با استردادیول به اختلال تخدمان پلی کیستیک مبتلا شده بودند، میزان سرمی هورمون های LH، FSH، تستوسترون و استردادیول افزایش می یابد (۸). هم سو با نتایج این بررسی داده های حاصل از یک مطالعه دیگر نشان داد که

هورمون‌های پروژسترون و FSH می‌باشد(۳۷). در یک پژوهش دیگر نیز نشان داده شد که متغورمین باعث کاهش میزان تستوسترون می‌شود(۳۸). بر اساس نتایج حاصل از یک مطالعه متغورمین اثر خود بر میزان هورمون FSH را از طریق اثر مستقیم بر بیان ژن این هورمون اعمال می‌نماید(۳۶). در یک مطالعه دیگر نشان داده شد که متغورمین باعث کاهش هورمون‌های آندروژنیک در گردش از طریق کاهش میزان هورمون LH می‌گردد(۴۰). نشان داده شده است در بیماران مبتلا به اختلال تخدمان پلی‌کیستیک که میزان انسولین و قند خون بالا است و همچنین در بیماران مقاوم به انسولین شرایط هیپرآندروژنیسم مشاهده می‌گردد(۴۲ و ۴۱). بنابراین با توجه به اثرات متغورمین و زنجیبل در کاهش مقاومت به انسولین(۱۷ و ۱۶، ۱۰) احتمالاً اثرات این دو ترکیب بر کاهش میزان سرمی آندروژن‌ها را می‌توان به نقش آنها در کاهش میزان قند و مقاومت به انسولین نسبت داد. نشان داده شده است که فنتوتیپ بیماری تخدمان پلی‌کیستیک همراه با هیپرآندروژنیسم می‌باشد و استفاده از متغورمین در بهبود این وضعیت مؤثر است(۴۲). بر اساس نتایج حاصل از داده‌های یک پژوهش به نظر می‌رسد که استفاده از متغورمین در بیماران با اختلال تخدمان پلی‌کیستیک در القا تخدمک‌گذاری و بارداری مؤثر باشد(۴۴). تا حدودی همسو با داده‌های این مطالعه در پژوهش پورستمنی و همکاران نشان داد که ایجاد اختلال صرع در موش‌های صحرایی باعث کاهش سطح هورمون

به حساب می‌آید(۴۳) و با توجه به آن که در مطالعه حاضر نیز نشان داده شد که استفاده از ریزوم زنجیبل باعث بهبود فنتوتیپ بیماری تخدمان پلی‌کیستیک می‌گردد و با توجه به آن که عوامل افزایش دهنده حساسیت به انسولین، منجر به بهبود بیماری تخدمان پلی‌کیستیک می‌شوند، لذا با عنایت به اثرات آنتی‌دیابتیک و آنتی‌لیپیدمیک زنجیبل در موش‌های صحرایی(۱۶ و ۱۷)، بنابراین احتمالاً ریزوم گیاه زنجیبل از طریق این اثرات خود باعث بهبود اختلال تخدمان پلی‌کیستیک شده است. نشان داده شده است که با افزایش سرتونین، غلظت هورمون‌های گنادولتروپینی کاهش می‌یابد(۳۵)، لذا احتمالاً در پژوهش حاضر نیز با توجه به اثرات آنتی‌سروتونرژیک جینجرول موجود در زنجیبل(۳۶) عصاره ریزوم زنجیبل با کاهش میزان سرتونین موجب افزایش غلظت هورمون FSH شده است. همسو با بخشی از نتایج این بررسی داده‌های مطالعه دیگر ما نشان داد که مصرف زنجیبل در دوران بارداری و شیردهی باعث افزایش هورمون‌های LH، FSH، استروژن، پروژسترون و فولیکول‌های تخدمانی در فرزندان بالغ ماده موش‌های صحرایی می‌شود(۱۹). همسو با نتایج این مطالعه داده‌های یک بررسی دیگر بر روی دختران جوان مبتلا به سندروم تخدمان پلی‌کیستیک نشان داد که متغورمین باعث کاهش معنی‌دار هورمون تستوسترون و ناهمسو با نتایج این مطالعه نشان داده شد که متغورمین به ترتیب باعث کاهش معنی‌دار و قادر تأثیر معنی‌داری بر میزان

تستوسترون و فولیکولهای آرتیک و کاهش هورمون FSH و فولیکولهای بدبوی، اولیه، ثانویه، گرآف، جسم زرد و افزایش فولیکولهای آرتیک می‌گردد در حالی که تجویز متغورمین و عصاره ریزوم زنجیبل به تنها ی و یا با یکدیگر باعث افزایش هورمون FSH و فولیکولهای بدبوی، اولیه، ثانویه، گرآف، جسم زرد و کاهش فولیکولهای آرتیک در حیوانات با اختلال تخدمان پلی‌کیستیک می‌شود همچنین نتایج این بررسی نشان داد که متغورمین و عصاره زنجیبل هرکدام به تنهایی تأثیر معنی‌داری بر میزان هورمون‌های استروژن و تستوسترون ندارند، در حالی که تجویز همزمان هر دو باعث کاهش هورمون‌های استروژن و تستوسترون در حیوانات مبتلا به اختلال تخدمان پلی‌کیستیک می‌شود.

تقدیر و تشکر

این مقاله حاصل پایان نامه کارشناسی ارشد فیزیولوژی جانوری دانشگاه آزاد اسلامی شیراز می‌باشد، نویسنده‌گان این مقاله بر خود لازم می‌دانند تا از حوزه معاونت پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی واحد شیراز که امکانات لازم جهت انجام این تحقیق را فراهم نمودند، تقدیر و تشکر بنمایند.

پروژسترون، تعداد فولیکولهای در حال رشد، ضخامت مخاط و غدد مخاطی و افزایش سطح هورمون استروژن، تعداد فولیکولهای آرتیک و کیستهای تخدمانی می‌شود، در حالی که تیمار با عصاره هیدروالکلی زنجیبل باعث بهبود این پارامترها می‌شود(۲۶). نشان داده شده است که افزایش استرس اکسیداتیو منجر به تشکیل بیشتر کیستهای تخدمانی در حیوانات با اختلال تخدمان پلی‌کیستیک می‌گردد(۴۵) و لتروزول نیز احتمالاً از این طریق در القاء سندروم تخدمان پلی‌کیستیک مؤثر است(۲۵). در یک بررسی نشان داده شد که در حیوانات با اختلال تخدمان پلی‌کیستیک شاخص‌های استرس اکسیداتیو، میزان سرمی هورمون‌های تستوسترون و FSH افزایش و پروژسترون، استروژن و LH کاهش می‌یابد(۳۱). در یک بررسی نشان داده شد که کاهش شاخص‌های استرس اکسیداتیو باعث بهبود فنوتیپ اختلال تخدمان پلی‌کیستیک می‌شود(۴۶)، لذا با توجه به اثرات آنتی‌اکسیدانتی قوی عصاره زنجیبل و هم چنین نقش متغورمین در افزایش ظرفیت تمام آنتی‌اکسیدان بدن (۱۵ و ۱۳)، بهبود شاخص‌های تخدمان پلی‌کیستیک در حیوانات تحت تیمار با عصاره زنجیبل دور از انتظار نیست.

نتیجه گیری

نتایج این مطالعه نشان داد که تجویز دارویی لتروزول با ایجاد اختلال تخدمان پلی‌کیستیک باعث افزایش میزان سرمی‌هورمون‌های استروژن،

REFERENCES:

- 1.Hany L. Role of metformin in the management of polycystic ovary syndrome. Therapeutic Advances in Endocrinology and Metabolism 2010; 1(3): 117–28.
- 2.Abu Hashim H, Foda O, Ghayaty E. Combined metformin-clomiphene in clomiphene-resistant polycystic ovary syndrome: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. Acta Obstetricia et Gynecologica Scandinavica 2015; 94: 921-30.
- 3.Weadick CJ, Sommer RJ. Mating system transitions drive life span evolution in *pristionchus* nematodes. The American Naturalist 2016; 187(4): 517-31.
- 4.Arif M, Thakur S, CDatta K. Implication of thymoquinone as a remedy for polycystic ovary in rat. Pharmaceutical Biology 2016; 54(4): 674-85.
- 5.Tang T, Lord JM, Norman RJ, Yasmin E, Balen AH. Insulin-sensitising drugs for women with polycystic ovary syndrome, oligo amenorrhoea and subfertility. The Cochrane Database of Systematic Reviews 2012; 5: CD003053.
- 6.Ruijin S, Xin Li, Håkan B. Promising clinical practices of metformin in women with PCOS and early-stage endometrial cancer. Biochimica et Biophysica Acta Clinical 2014; 2(1): 7–9.
- 7.John EN. Metformin for the treatment of the polycystic ovary syndrome. The New England Journal of Medicine 2008; 358(1): 47-54.
- 8.Mesbah F, Bahri A, Ghasemi E, Talaei Khozani T, Mirkhani H , Parsanezhad ME. The effects of metformin on ovum implantation and pregnancy outcome in rats with induced PCOS. Tehran University Medical Journal 2011; 63(3): 191-7.
- 9.Lee R. Drug treatments for polycystic ovary syndrome. American Academy of Family Physicians 2009; 79(8): 671-6.
- 10.Ziae A, Oveisí S, Abedini A, Hashemipour S, Karimzadeh T, Ghorbani A. Effect of metformin and pioglitazone treatment on cardiovascular risk profile in polycystic ovary syndrome. Acta Medica Indonesiana 2012; 44(1): 16-22.
- 11.Ben Sahra I, Le Marchand-Brustel Y, Tanti JF, Bost F. Metformin in cancer therapy: a new perspective for an old antidiabetic drug?. Molecular Cancer Therapeutics 2010; 9(5): 1092-9.
- 12.Janet A, Rowan MB, Ch B, William M. Hague MD, Malcolm R, et al. Wanzen gaometformin versus insulin for the treatment of gestational diabetes. The New England Journal of Medicine 2008; 258(19): 2003–15.
- 13.Rafieian-Kopaei M, Ghaed-Amini F, Nasri H. Metformin and renal protection. Journal of Isfahan Medical School 2014; 32(307): 1832-7
- 14.Brock B, Smidt K, Ovesen P, Schmitz O, Rungby J. Is metformin therapy for polycystic ovary syndrome safe during pregnancy?. Basic and Clinical Pharmacology and Toxicology 2005; 96(6): 410-12.
- 15.Amiri H, Mohammadi M, Sadatmand S, Taheri E. Study the chemical composition of essential oil of ginger (*Zingiber officinale*) and antioxidant and cell toxicity. Journal of Medicinal Plants 2016; 2(58): 89-98.
- 16.Farzin D, Fathiazad FMF. Antidepressant effect of methanolic ginger extract in diabetic mice using forced-swim test. Journal of Mazandaran University of Medical Sciences 2013; 32(98): 208-20.
- 17.Nammi S, Sreemantula S, Roufogalis BD. Protective effects of ethanolic extract of *Zingiber officinale* rhizome on the development of metabolic syndrome in high-fat diet-fed rats. Basic and Clinical Pharmacology and Toxicology 2009;104(5): 366-73.
- 18.Shariatzadeh S, Hasanvand A, Fallah Huseini H. The protective effect of ginger extract against bisphenol a-induced testicular toxicity in nmri mice. Journal of Medicinal Plants 2016; 2(58) : 151-63.
- 19.Hosseini E, Jahandideh M. Effects of the alcoholic extract of ginger on sex hormone serum levels and ovarian follicles during pregnancy and lactation in the adult female off spring of rats. Journal of Babol University of Medical Sciences 2015; 17(7): 74-80.
- 20.Hosseini SE, Jahandidea A, Mehrabani D. Effect of alcoholic extract of Ginger during fetal life and breastfeeding on serum level of testosterone, LH, FSH and spermatogenic cells line in male mature offspring rats. Journal of Gorgan University of Medical Sciences 2015; 17(1): 29-35.
- 21.Hosseini S, Khosrofard M, Mehrabani D, Fathi A, Rafieirad M. Perinatal and neonatal effects of rhizome extract of ginger on levels of insulin and ALT, AST, ALP on adult children of first-generation female rats. Journal of North Khorasan University of Medical Sciences 2015; 7(2): 299-307.

- 22.Firouzbakht M, OmidvarSH, Azimi H. Comparison between ginger and vitamin B6 efficacy in the treatment of nauseaand vomiting during pregnancy. Bimonthly Journal of Hormozgan University of Medical 2008; 12(3): 175-9.
- 23.Al-Achi A. A current look at Ginger use. U. S. Pharmacist 2001; 9: HS13-8.
- 24.Parvizzadeh N, Sadeghi S, Irani S, Iravani A, Kalayee Z., Rahimi NA, Azadi M, et al. A Metabonomic study of the effect of methanol extract of ginger on raji cells using 1HNMR Spectroscopy. Biotechnology Research International 2014; 2014; Article ID 572534, 8 pages <http://dx.doi.org/10.1155/2014/572534>
- 25.Aydin M, Oktar S, Ozkan OV, Alçin E, Oztürk OH, Nacar A. Letrozole induces hepatotoxicity without causing oxidative stress: the protective effect of melatonin. Gynecological endocrinology 2011; 27(4): 209-15.
- 26.Hosseini SE, Dalaeli Z. The effect of lithium carbonate on the hypothalamic-pituitary-gonadal axis in adult female Wistar rats. Journal of Kashan University of Medical Sciences 2016; 19(6): 450-6.
- 27.Sushma R, Nazia B, Sumith M, Vasudha B. Beneficial effect of Curcumin in Letrozole induced polycystic ovary syndrome. Asian Pacific Journal of Reproduction 2016; 5(2): 116–22.
- 28.SushmaReddy P, Begum N, Mutha S, Bakshi V. Beneficial effect of curcumin in letrozole induced polycystic ovary syndrome. Asian Pacific Journal of Reproduction 2016; 5(2): 116–22.
- 29.Poorrostami A, Farokhi F. The Effect of Hydroalcoholic extract of ginger on reproductive system of epileptic female rats treated with lamotrigine. Qom University of Medical Sciences Journal 2016; 10(4): 36-47.
- 30.Allaeian Z, Hemayatkhan Jahromi V, Jamali H, Kargar Jahromi H, Allaeian Jahromi AR. The effect of ecstasy (mdma) on the number of ovary follicles and hormonal axis of pituitary-gonadal in immature rats. Journal of Fasa University of Medical Sciences 2013; 2(4) :287-97.
- 31.Kafali H, Iriadam M, Ozardali I, Demir N. Letrozole-induced polycystic ovaries in the rat: a new model for cystic ovarian disease. Archives of Medical Research 2004; 35(2):103-8.
- 32.Jelodar G, Karami E. Effect of hydroalcoholic extract of vitex agnus-castus fruit on ovarian histology in rat with induced polycystic ovary syndrome (PCOS). Journal of Babol University of Medical Sciences 2013; 15(3) :96-102.
- 33.Shabani T, Hosseini S. Comparison of the hydro-alcoholic extract of ginseng root with metformin in rats with polycystic ovary syndrome . Armaghane Danesh 2017; 21(11): 1087-99.
- 34.Michael LT. Assessing and treating insulin resistance in women with polycystic ovarian syndrome. World Journal of Diabetes 2011; 2(3): 33–40.
- 35.Yu Y, Wong AO, Chang JP. Sertotonin interferes with Ca and PKC signaling to reduce gonadotropin relasing hormone- stimulated GH sertotonin in gold fish pituitary cells. General and Comparative Endocrinology 2008; 159(1): 58-66.
- 36.Riyazi A, Hensel A, Bauer K, Geissler N, Schaaf S, Verspohl EJ. The effect of the volatile oil from ginger rhizomes (*Zingiber officinal*) its fraction and isolated compound on the 5-HT3 receptor complex and the serotogingergic system of the rat ileum. Planta Medica 2007; 73(4): 355-62.
- 37.Nazari T, Bayat R, Samiee H. Effect of Metformin on single girl with polycystic ovarian syndrome. Journal of Reproduction & Infertility 2005; 6(2): 177-86.
- 38.Kumari AS, Haq A, Jaya sundaram R. Metformin monotherapy in lean women with polycystic ovary syndrome. Reproductive BioMedicine 2005; 10(1): 100-4.
- 39.Oride A, Kanasaki H, Purwana IN, Miyazaki K. Effects of metformin administration on plasma gonadotropin levels in women with infertility, with an in vitro study of the direct effects on the pituitary gonadotrophs. Pituitary 2010; 13(3): 236-41.
- 40.Kurzthaler D, Hadžiomerović-Pekić D, Wildt L, Seeber BE. Metformin induces a prompt decrease in LH-stimulated testosterone response in women with PCOS independent of its insulin-sensitizing effects. Reproductive Biology and Endocrinology 2014; 12(1): 98-104.
- 41.Hadžiomerović-Pekić D, Wildt L, Weiss JM, Moeller K, Mattle V, Seeber BE. Metformin, naltrexone, or the combination of prednisolone and antiandrogenic oral contraceptives as first-line therapy in hyperinsulinemic women with polycystic ovary syndrome. Fertility and Sterility 2010; 94(6): 2385-8.
- 42.Riman T, Nilsson S, Persson IR. Review of epidemiological evidence for reproductive and hormonal factors in relation to the risk of epithelial ovarian malignancies. Acta Obstet Gynecol Scand 2004; 83(9): 783-95.
- 43.Pourmatroud E, Mohammadjafari R, Roozitalab M. Comparison of metformin and simvastatin administration in women with polycystic ovary syndrome before intra-cytoplasmic sperm injection

- cycle: a prospective, randomized, clinical trial study. Iranian Red Crescent Medical 2015; 17(12): e20082.
- 44.Saftarian L, Motahary N. Effect of Metformin prescription on pregnancy and ovulation in polycystic ovary syndrome, clomiphene citrate-resistant Shariati Hospital. Tehran University Medical Journal 2002; 61 (5): 364-70.
- 45.Tahmasebi F, Movahedin M, Mazaheri Z. Poly cystic ovary model as an elevated oxidative stress factor. Journal of Mazandaran University of Medical Sciences 2015; 25(127) :82-
- 46.Moti M, Amini L, Mirhoseini Ardakani SS, Kamalzadeh S, Masoomikarimi M, Jafarisani M. Oxidative stress and anti-oxidant defense system in Iranian women with polycystic ovary syndrome. Iranian Journal of Reproductive Medicine 2015; 13(6): 373-8.

Effects of Metformin and Ginger Rhizome Extract on the Pituitary - Gonad Function in Adult Female Rats With Polycystic Ovary Syndrome

Foroozandeh M¹, Hosseini SE^{2*}

¹Department of Biology, Shiraz Branch,Islamic Azad University, Shiraz ,Iran,²Department of Biology, Shiraz Branch,Islamic Azad University, Shiraz ,Iran.

Received: 16 Jun 2017 Accepted: 4 Jul 2017

Abstract:

Background & aim: Polycystic Ovary Syndrome (PCOS) is one of the most common causes of infertility in women. Due to the prevalence of PCOS in worldwide, the aim of this study is defined to compare the impact of metformin with ginger on pituitary-gonad function in PCOS adult female rats

Methods: In this experimental study 72 adult female rats were used. The rats were divided in a control of PCOS and 7 experimental groups of PCOS receiving metformin alone at 150 mg / kg, ginger with 100, 200 and 300 mg/kg doses, and ginger with doses of 100, 200 and 300 mg/kg with metformin at a dose of 150 mg / kg. All prescriptions were performed for 28 days in a gavage. Blood samples were taken from animals to measure the FSH, LH, estrogen, progesterone and testosterone hormones, their ovaries were removed and follicular tissue sections were counted. Statistical data were analyzed using ANOVA and nhk; k tests.

Results: Letrozole induced PCOS increased follicles of atritic, testosterone, estrogen and other follicles and FSH levels at the level of P<0.01, and metformin and ginger alone and with each other reduced the number of atritic follicles and increased other follicles and FSH levels at p <0.01. Also, consumption of metformin and ginger significantly decreased testosterone and estrogen levels at the level of p <0.01 compared to the control group.

Conclusion: Administration of metformin and extract of rhizome ginger alone or with each other increases FSH and primary follicles, primary, secondary, graviflower, yellow corpuscles, and reduction of atritic follicles in animals with polycystic otitis media due to letrozole administration, as well as metformin and ginger extract. There is no significant effect on the level of estrogen and testosterone hormones in these animals, while the simultaneous administration of both decreases estrogen and testosterone levels in animals with polycystic ovarian dysfunction.

Keyword: polycystic ovary, metformin, ginger rhizome, progesterone, testosterone, estrogen, FSH, LH.

*Corresponding author: Hosseini SE, Department of Biology, Shiraz Branch, Islamic Azad University, Shiraz, Iran.

Email: ebrahim.hossini@yahoo.com

Please cite this article as follows:

Foroozandeh M, Hosseini SE. Effects of Metformin and Ginger Rhizome Extract on the Pituitary - Gonad Function in Adult Female Rats With Polycystic Ovary Syndrome. Armaghane-danesh 2017; 22 (3): 337-349.