

بررسی تأثیر کمپلکس آهن دار $[\text{Fe}_3 \text{O}(\text{OAC})_6(\text{H}_2\text{O})_3]\text{Cl}$ بر خون سازی در موش های ماده بالغ نژاد Balb/C

کاظم پریور، مسعود رفیع زاده، نسیم حیاتی رودباری، وحید امانی: دانشگاه تربیت معلم تهران

چکیده

آهن عنصری معدنی است که مقداری از آن برای رشد طبیعی بدن ضروری است، این عنصر پس از مصرف خوراکی، جذب خون شده، به ترانسفرین پیوند یافته و برای ساخت گلبول های قرمز به مغز استخوان انتقال می یابد. مصرف خوراکی آهن ممکن است موجب امراض گوارشی گردد. با توجه به این عوارض و نیز گسترش فراوان کمخونی نیاز به داروهای آهن دار تزریقی مشخص می شود. به همین منظور و برای تعیین ترکیبی که احتمالاً بتواند به عنوان داروی آهن دار تزریقی مورد استفاده قرار گیرد، کمپلکس $[\text{Fe}_3 \text{O}(\text{OAC})_6(\text{H}_2\text{O})_3]\text{Cl}$ در دانشکده شیمی دانشگاه تربیت معلم تهران تهیه گردید. این کمپلکس یک ترکیب آهن دار با Fe(III) است که طیف IR آن با داده های مراجع منطبق است. پس از تهیه، اثرات زیستی این ترکیب در طی تجربیاتی مورد بررسی قرار گرفت. در این تجربیات که در گروه زیست شناسی دانشگاه تربیت معلم تهران انجام گرفت، سه گروه موش ماده بالغ نژاد Balb/C شامل گروه های کنترل، شم و تجربی تحت شرایط مناسب و در 23°C نگهداری شدند و به گروه تجربی 300mg/kg وزن حیوان از کمپلکس مذکور، حل شده در سرم فیزیولوژیک، به مدت ۵ روز و روزی یک بار به صورت درون صفاقی تزریق گردید و به گروه شم هم به همان میزان سرم فیزیولوژیک تزریق شد و پس از ۳ روز گروه ها خونگیری شدند و نمونه های خونی آنالیز گردیدند: یعنی میزان هماتوکریت، هموگلوبین، MCV, RBC, Monocytes, Lymphocytes, Basophils, Seg. Neutrophils, WBC, MCHC, MCH, Eosinophils, Band cells, اندازه گیری شد. نتایج نشان داد که میزان هموگلوبین، هماتوکریت، RBC, MCHC, MCH و MCV در نمونه های تجربی افزایش معنی داری دارد و هیچ گونه تغییر شکل مورفولوژیک مشاهده نگردید. در حقیقت، آهن در خون با ترانسفرین پلاسما ترکیب می شود، این اتصال سست است و در صورت نیاز گسسته خواهد شد. به این ترتیب اثرات مثبت این ترکیب بر روی خون سازی در موش ماده بالغ نژاد Balb/C مشخص گردید و این کمپلکس احتمالاً می تواند به عنوان داروی مناسبی جهت افزایش میزان آهن خون به صورت تزریقی مورد بررسی قرار گیرد.

کلمات کلیدی: کمپلکس آهن دار، خون سازی، موش نژاد Balb/C

مقدمه

آهن عنصری ضروری برای موجودات زنده، در تعدادی از فرایندهای متابولیک است. این فرایندها شامل: انتقال اکسیژن، سنتز DNA و انتقال الکترون و... است. به هر حال، غلظت آهن در بافت‌های بدن باید دقیقاً تنظیم شود؛ زیرا، از یک سو آهن زیاد به علت تشکیل رادیکال‌های آزاد موجب آسیب بافتی می‌شود، و از سوی دیگر کمبود آن نیز می‌تواند موجب کم‌خونی شود. به هر حال بی‌نظمی در متابولیسم آهن تقریباً بیش‌ترین درصد بیماری‌های انسانی را دارد [۱].

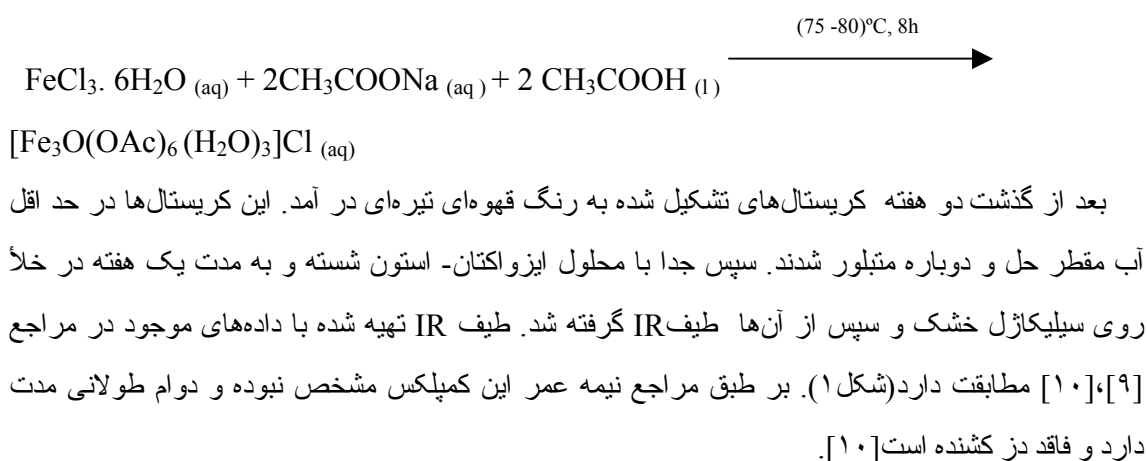
ارتباط بین مقدار آهن و مقدار معین خون از این واقعیت سرچشمه می‌گیرد که آهن در واکنش‌های بیوشیمیایی برای ساخته شدن هموگلوبین شرکت دارد. تحقیقاتی در این زمینه انجام گرفته است و نتایج حاصل از آن، این واقعیت را نشان می‌دهد که کودکانی که سطح آهن پایین‌تری دارند نسبت به کودکانی که سطح آهن آن‌ها طبیعی است کم‌خونی بیش‌تری را بروز می‌دهند [۲]. بررسی‌های دیگری نشان می‌دهد که سطح هموگلوبین رتیکولوسیت‌ها در کودکان مقدار آهن خون را مشخص می‌سازد و کمبود آهن را از این طریق می‌توان مشخص ساخت [۳]. آهن به مقدار مناسب برای خون‌سازی و در نتیجه تامین ظرفیت انتقال اکسیژن خون ضروری است، این عنصر برای ساخته شدن هموگلوبین و میوگلوبین ضروری است و همچنین به عنوان کوفاکتور چندین آنزیم اساسی بدن مانند سیتوکروم ضرورت دارد. ترکیبات آهن معمولاً به صورت کمپلکس فریتین موجود هستند که جذب پایین دارند و متوسط دز آن از ۲ تا ۶۰ میلی گرم در هر واحد است. کمبود آهن در بدن موجب خستگی و بی‌حوصلگی فرد می‌شود که یکی از نشانه‌های کم‌خونی است [۴]. یکی از مشخصه‌های کم‌خونی، میزان پایین هموگلوبین است که مانع اکسیژن رسانی کافی به بافت‌های بدن می‌شود. آهن موجود در غذا یا مکمل‌های غذایی پس از مصرف خوراکی، به شکل آهن دو ظرفیتی از سلول‌های مخاطی عبور کرده و به ترانسفرین پیوند می‌یابد. در این حالت برای ساخته شدن هموگلوبین و گلبول‌های قرمز به مغز استخوان منتقل می‌شود. مکانیسم‌های مولکولی زیادی در هموستازی آهن در بدن دخیل هستند و جذب و ذخیره آهن تحت تأثیر ژن‌ها و مولکول‌های گوناگونی تنظیم می‌شود [۵].

مقدار مصرف آهن به طور متوسط ۲۴ میلی گرم و سه بار در روز است. دز روزانه مصرف آهن برای بیماران دارای کمبود آن بالغ بر ۲۰۰ میلی گرم و در بیماری‌های خاص با کمبود زیاد آهن روزانه تا ۴۰۰ میلی گرم می‌رسد [۶]. دزهای بالای مصرف خوراکی آهن منجر به افزایش pH روده می‌شود [۷]. مصرف خوراکی آهن موجب تحریک مجرای گوارشی، تهوع، درد اپی گاستریک و یبوست می‌شود. با توجه به این عوارض و نیز گسترش فراوان کم‌خونی و اثر سوء آن، نیاز به داروهای آهن‌دار تزریقی مشخص می‌گردد [۸].

مواد و روش‌ها

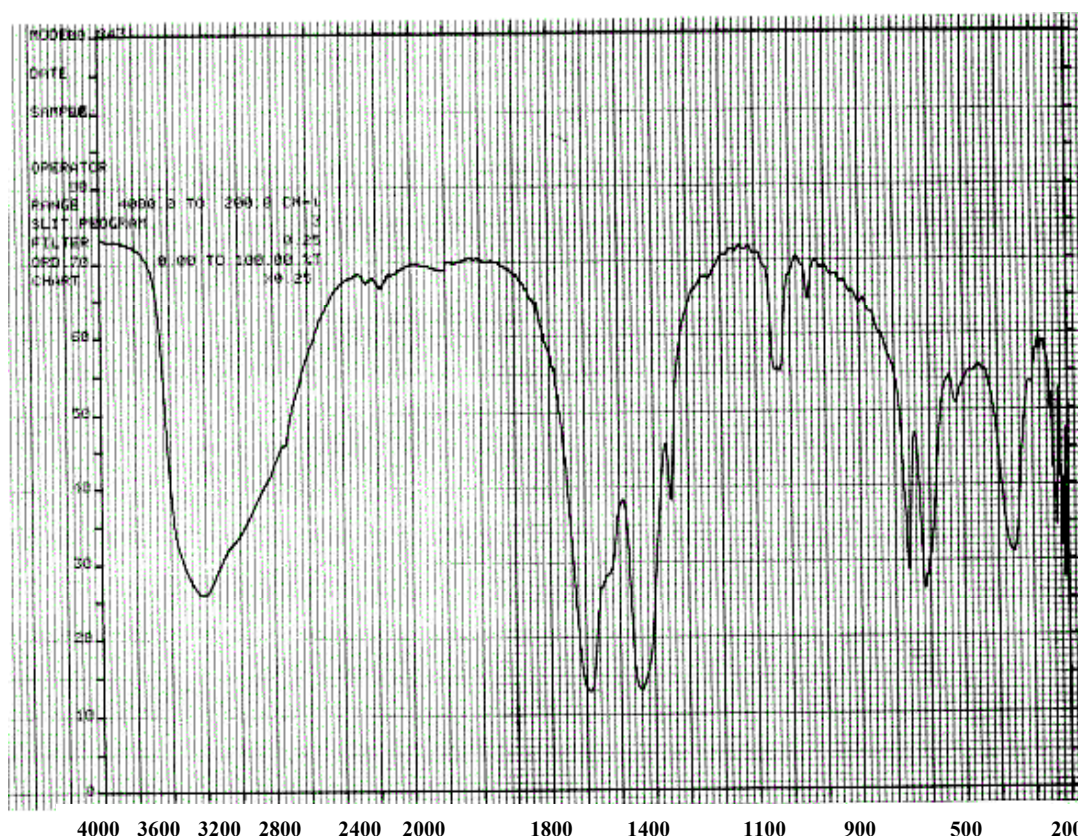
به منظور تعیین ترکیبی که احتمالاً بتواند به عنوان داروی آهن‌دار تزریقی مورد استفاده قرار گیرد، کمپلکس $[Fe_3O(OAc)_6(H_2O)_3]Cl$ در دانشکده شیمی دانشگاه تربیت معلم تهران تهیه گردید. ترکیب مذکور یک کمپلکس آهن‌دار با $Fe(III)$ است که در این تجربه به صورت تزریقی مورد استفاده قرار گرفت و اثر آن بر خون‌سازی بررسی شد. ساختار شیمیایی کمپلکس آهن‌دار استفاده شده در این پژوهش تری آکوا- هگزا- مو- استاتو- موتری- اکسو- تری فریک (III) کلراید $[Fe_3O(OAc)_6(H_2O)_3]Cl$ است که برای سنتز آن موارد زیر صورت گرفت:

۰/۱ مول نمک $FeCl_3 \cdot 6H_2O$ در ۶۰ میلی‌لیتر آب مقطر حل و ضمن هم زدن، ۶۰ میلی‌لیتر محلول بافری، حاوی ۰/۲ مول نمک CH_3COONa و ۱۰ میلی‌لیتر استیک اسید گلاسیال به آرامی به آن اضافه شد. مخلوط حاصل به مدت ۸ ساعت در دمای $^{\circ}C (75-80)$ (رفلاکس شد).



برای انجام تجربیات بررسی اثرهای زیستی این دارو، ابتدا سه گروه موش ماده نژاد Balb/C شامل گروه‌های: کنترل، شم و تجربی با وزن ۲۴-۳۰ گرم انتخاب شدند، این موش‌ها تحت شرایط مناسب و در دمای ۲۱-۲۳ درجه سانتی‌گراد و با ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی نگهداری شدند. به گروه تجربی به میزان ۳۰۰ mg/kg وزن موش، از کمپلکس مذکور که در سرم فیزیولوژیک به خوبی حل شده بود، به مدت ۵ روز و روزی یک بار به صورت درون صفاقی تزریق گردید و به گروه شم به همان میزان فقط سرم فیزیولوژیک تزریق شد و پس از گذشت سه روز از هر سه گروه حیوانات خون گرفته شد. نمونه‌های خونی با EDTA به میزان ۲ mg برای هر میلی‌لیتر از خون مخلوط شدند و به صورت دستی در آزمایشگاه حیوانات کوچک دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران آنالیز گردیدند. ابتدا میزان هماتوکریت خون با استفاده از پیت هماتوکریت و خطکش میکرو هماتوکریت به دست آمد و سپس گسترش‌های خونی با متانول خالص ثابت شدند و

با رنگ آمیزی گیمسا رنگ شدند و تعداد سلول‌های خونی در آن‌ها شمارش گردید. میزان هموگلوبین هم با استفاده از کیت هموگلوبین اندازه‌گیری شد. به این ترتیب میزان هموگلوبین، مقدار متوسط هموگلوبین (MCH) غلظت متوسط هموگلوبین (MCH) و حجم متوسط گلبول قرمز (MCV) مشخص گردید. برای بررسی‌های آماری از نرم افزار SPSS استفاده گردید و هیستوگرام‌های مربوط به آن با نرم افزار Excel ترسیم شد.



شکل ۱- طیف IR کمپلکس آهن‌دار

نتایج

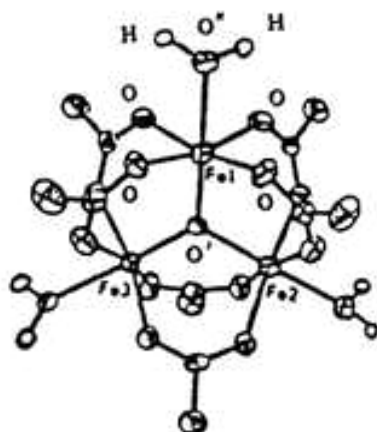
۱- نتایج مربوط به تهیه کمپلکس

در کمپلکس سه هسته‌ای $[\text{Fe}_3\text{O}(\text{OAc})_6(\text{H}_2\text{O})_3]^+$ یک اتم اکسیژن به وسیله سه اتم آهن به صورت مثلثی احاطه شده است [۹]. شش گروه کربوکسیلاتی به صورت پل بین فلزها (دو گروه بین دو اتم فلز) قرار دارند و سه لیگاند H_2O به صورت تک دندانه‌ای به هر کدام از فلزها متصل است (شکل ۲) [۱۰].

مقایسه تجزیه عنصری نظری و تجربی کمپلکس تهیه شده

جدول ۱، تجزیه عنصری تجربی و نظری کمپلکس تهیه شده را نشان می‌دهد. با انجام محاسبات مشخص شد

که فرمول تجربی آن، $\text{Fe}_3\text{C}_{12}\text{H}_{24}\text{O}_{16}\text{Cl}$ است.



شکل ۲- ساختار کاتیونی کمپلکس سه هسته‌ای



جدول ۱- مقایسه تجزیه عنصری نظری و تجربی کمپلکس $[\text{Fe}_3\text{O}(\text{OAc})_6][(\text{H}_2\text{O})_3]\text{Cl}$

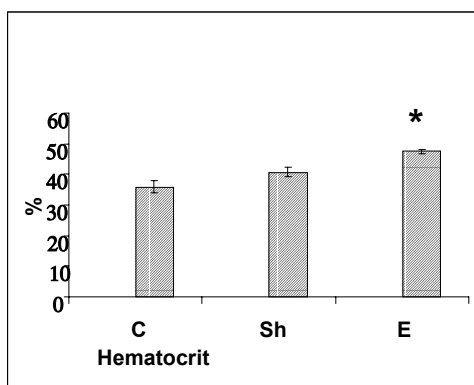
%	Fe	C	H	O	Cl
نظری	۲۶/۷۷۳	۲۲/۴۸	۳/۸۲۵	۴۰/۷۹۷	۵/۶۵۷
تجربی	۲۶/۲۵	۲۲/۸۴	۳/۹۲	۴۰/۵	۵/۸۵

۲- نتایج مربوط به تجربیات زیستی

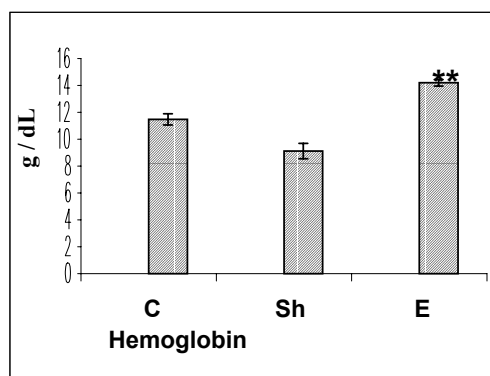
هیستوگرام‌های حاصل از بررسی‌های آماری در مورد مقادیر هماتوکریت، هموگلوبین، MCV، RBC،

Lymphocytes، Basophils، Eosinophils، Bandcells، Seg. Neutrophils، WBC، MCHC، MCH

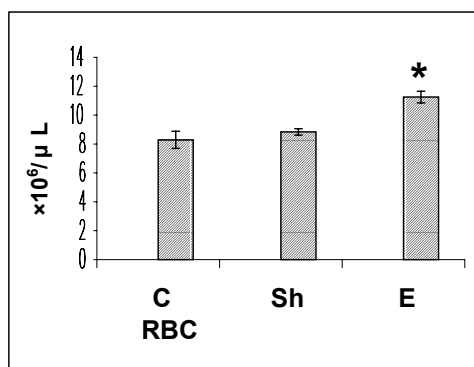
و Monocytes به صورت هیستوگرام‌های ۱ تا ۱۳ است:



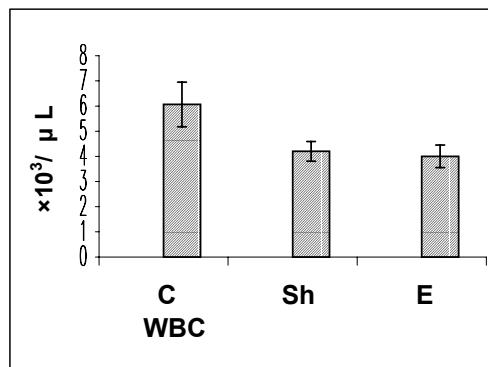
هیستوگرام ۲- مقدار هماتوکریت در نمونه‌های کنترل (C)، شام (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)



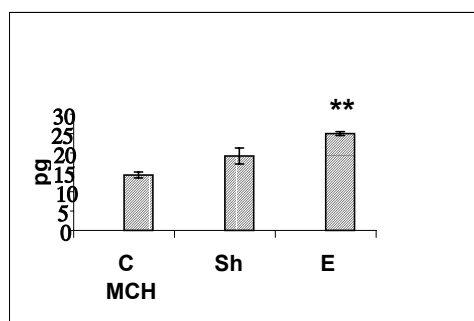
هیستوگرام ۱- مقدار هموگلوبین در نمونه‌های کنترل (C)، شام (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)



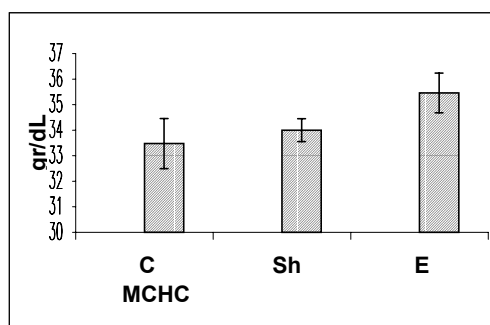
هیستوگرام ۴- مقدار RBC در نمونه‌های کنترل (C)، شام (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)



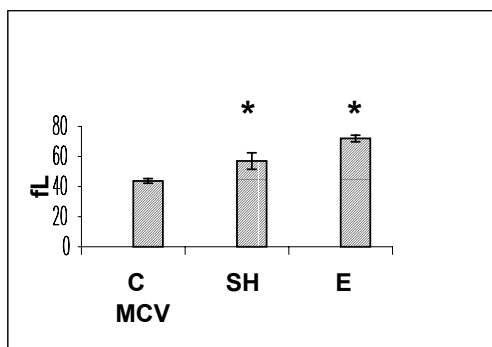
هیستوگرام ۳- مقدار WBC در نمونه‌های کنترل (C)، شام (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)



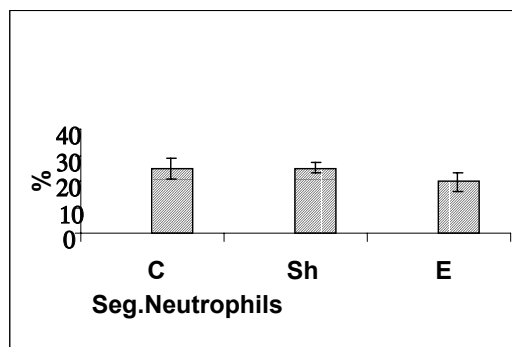
هیستوگرام ۶- مقدار MCH در نمونه‌های کنترل (C)، شام (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)



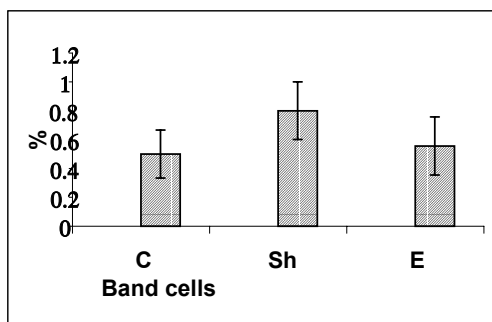
هیستوگرام ۵- مقدار MCHC در نمونه‌های کنترل (C)، شام (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)



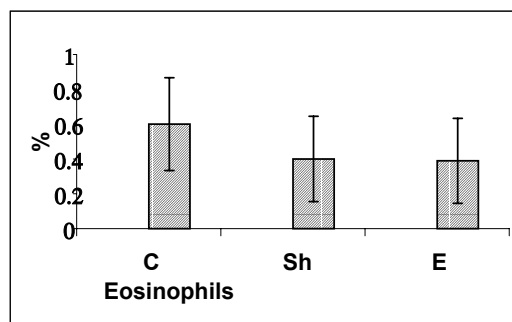
هیستوگرام ۸- مقدار MCV در نمونه‌های کنترل (C)، شام (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)



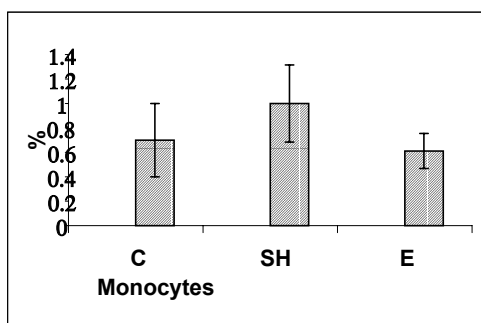
هیستوگرام ۷- مقدار Seg. Neutrophils در نمونه‌های کنترل (C)، شام (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)



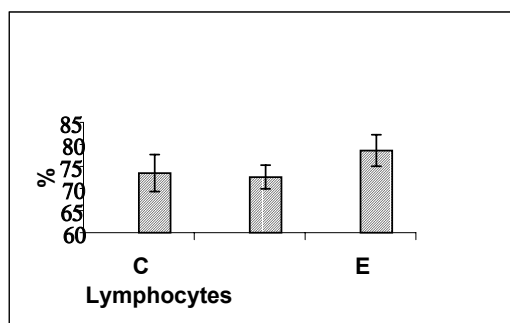
هیستوگرام ۱۰- مقدار Band cells در نمونه‌های کنترل (C)، شام (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)



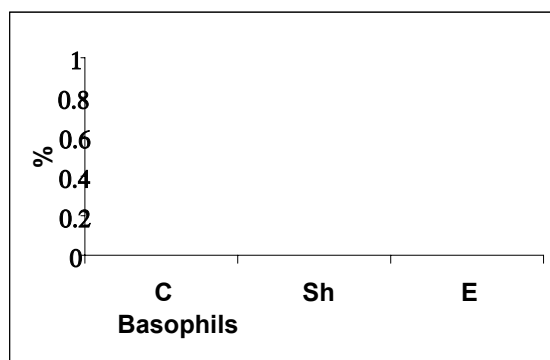
هیستوگرام ۹- مقدار ائوزینوفیل در نمونه‌های کنترل (C)، شام (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)



هیستوگرام ۱۲- مقدار مونوسیت در نمونه‌های کنترل (C)، شام (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)



هیستوگرام ۱۱- مقدار لنفوسیت در نمونه‌های کنترل (C)، شام (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)



هیستوگرام ۱۳ - مقدار بازوفیل در نمونه‌های
کنترل (C)، شم (Sh) و تجربی (E) (* $P < 0.05$, ** $P < 0.001$)

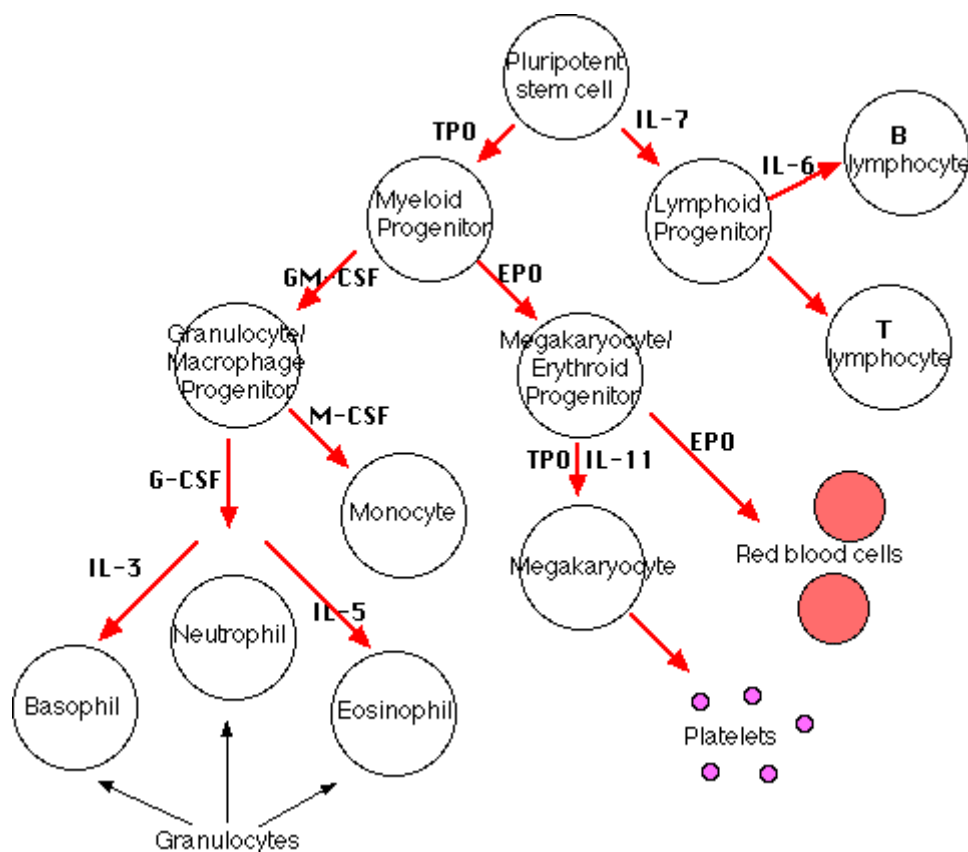
همان طور که نتایج نشان می‌دهد در گروه تجربی میزان هماتوکریت، هموگلوبین، RBC، MCV، MCH در مقایسه با سایر فاکتورهای بررسی شده افزایش معنی‌داری را نسبت به گروه‌های شم و کنترل از خود نشان می‌دهد که نشان دهنده افزایش خون سازی در نمونه‌های تجربی است. ولی در مورد سایر فاکتورها از جمله مقادیر Lymphocytes، Basophils، Eosinophils، Bandcells، Seg. Neutrophils، MCHC، WBC و Monocytes تغییر معنی‌داری مشاهده نشد. مورفولوژی سلول‌های خونی نیز طبیعی بود. به این ترتیب؛ تأثیر مثبت این ترکیب بر روی خون سازی و افزایش فاکتورهای مربوطه (هماتوکریت، هموگلوبین، RBC، MCV، MCH، در نمونه‌های تجربی مشخص گردید.

بحث

سلول‌های مورد بررسی در این تحقیق شامل گلبول‌های قرمز و گلبول‌های سفید هستند که در مغز قرمز استخوان به تعداد 10^{11} در هر روز ساخته می‌شوند و همگی از یک نوع سلول بنیادین که pluripotent stem cell نامیده می‌شود، مشتق می‌گردند، این سلول‌های بنیادین بسیار نادرند و تعداد آن‌ها در حدود یکی در هر 10000 سلول مغز قرمز استخوان است و نوعی پروتئین سطحی را که CD34 نامیده می‌شود بیان می‌کنند [۱۱]. این سلول‌ها به وسیله تقسیم میتوز قادر به تولید دو نوع سلول هستند: یکی سلول‌های بنیادین مانند خودشان و دیگری سلول‌هایی که شروع به تمایز کرده و انواع سلول‌های خونی را تولید می‌کنند و این سلول‌های تولید شده مسیر خود را به وسیله سیتوکین‌ها و هورمون‌ها تنظیم می‌کنند در شکل ۳ فرآیند ساخت انواع سلول‌های خونی شامل گلبول‌های قرمز و سفید و پلاکت‌ها آمده است [۸].

اینترلوکین^۷ (IL-7) یک فاکتور اساسی در تحریک سلول‌های بنیادین مغز قرمز استخوان برای شروع مسیری است که منجر به تولید لنفوسیت‌ها می‌شود از طرف دیگر هورمون ترومبوپوئیتین (TPO) که کبد آن را ترشح می‌کند، باعث تحریک سلول‌ها به سمت تولید مگاکاریوسیت‌ها و گلبول‌های قرمز خون می‌شود و به دنبال آن اریتروپوئیتین (EPO) تولید شده به وسیله کلیه تشکیل گلبول‌های قرمز خون^۱ را تحریک می‌کند. از طرف دیگر ترومبوپوئیتین (TPO) به همراه اینترلوکین^{۱۱} (IL-11) تولید مگاکاریوسیت‌ها و قطعه قطعه شدن آن‌ها به پلاکت‌ها را تحریک می‌کند. فاکتور تحریک کننده کلونی گرانولوسیت- مونوسیت (GM-CSF) سلول را به سمت مسیر تولید گرانولوسیت‌ها و مونوسیت‌ها هدایت می‌کند در خلال این فرایند یکی از دو مسیر زیر در پیش گرفته می‌شود:

- ۱- تحت تأثیر فاکتور تحریک کننده کلونی گرانولوسیت (G-CSF) این سلول‌ها به نوتروفیل‌ها تمایز می‌یابند.
- ۲- تحریک بیشتر این سلول‌ها با اینترلوکین ۵ (IL-5) آن‌ها را به سمت تولید ائوزینوفیل می‌برد.



شکل ۳- فرایند تشکیل سلول‌های مختلف خون [۸]

- ۱- Red blood cells ۲- Granulocyte-monocyte colony-stimulating factor
 ۳- Granulocyte colony-stimulating factor

۳- اینترلوکین ۳ (IL-3) در تمایز اکثر گلبول‌های سفید شرکت می‌کند ولی نقش ویژه‌ای در تولید بازوفیل‌ها ایفا می‌کند.

۴- تحریک با فاکتور تحریک کننده کلونی ماکروفاژ (M-CSF) باعث می‌شود که سلول‌های مذکور به مونوسیت‌ها که سازنده ماکروفاژها هستند تمایز یابند.

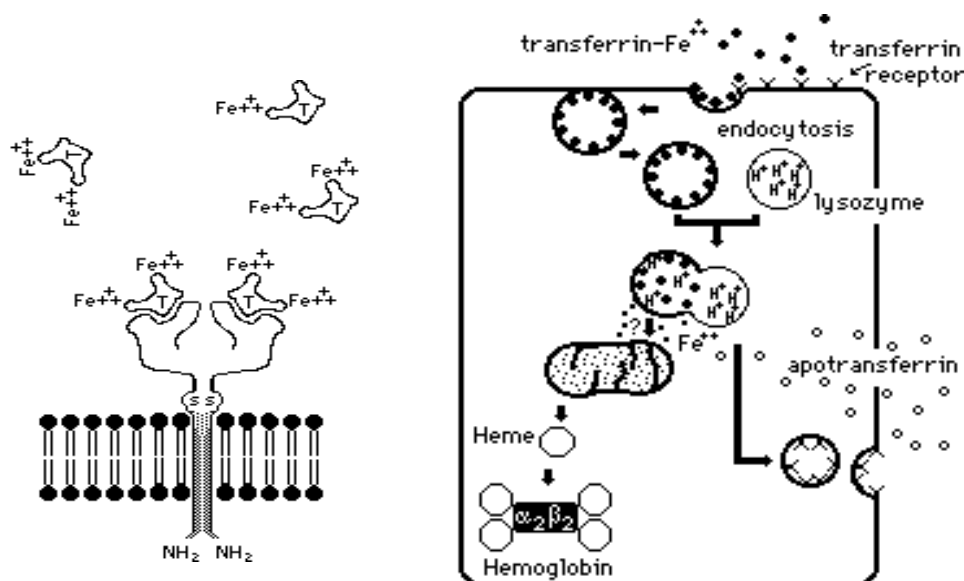
وقتی که پیش سازهای گلبول‌های قرمز خون در مغز استخوان بالغ می‌شوند دو فرایند در آنها اتفاق می‌افتد، اولین فرایند تولید هموگلوبین است که تقریباً ۹۰ درصد وزن خشک گلبول قرمز را تشکیل می‌دهد و دیگری از بین رفتن هسته و هستک سلول و شکسته شدن DNA آن است [۸].

در ساخت هموگلوبین هر مولکول "هم"^۲ با یک زنجیره پلی پپتیدی به نام گلوبولین که در ریبوزوم‌ها ساخته شده ترکیب می‌شود و زیر واحدی از هموگلوبین به نام زنجیره هموگلوبین (α , β , γ و ...) را می‌سازد. از اتصال ۴ زنجیره هموگلوبین به یکدیگر یک مولکول کامل هموگلوبین ایجاد می‌شود [۱۲]. در این تجربه آهن سه ظرفیتی (III)- که در کمپلکس مذکور وجود دارد- پس از وارد شدن به خون با یک بتاگلوبولین پلاسما به نام آپوترانسفرین ترکیب می‌شود و ترانسفرین می‌سازد و به این طریق در خون حمل می‌شود این ترکیب آهن سست است و در موارد مورد نیاز بدن، گسسته خواهد شد [۱۳].

مولکول ترانسفرین به شدت به گیرنده‌های غشای اریتروبلست‌ها در مغز قرمز استخوان متصل می‌شود سپس اریتروبلست‌ها با آندوسیتوز ترانسفرین و آهن همراه آن را وارد خود می‌کنند، ترانسفرین در داخل سلول، آهن را به میتوکندری‌ها که محل تأمین انرژی برای ساخته شدن مولکول "هم" است انتقال می‌دهد [۱۴]. شکل ۴ نحوه انتقال آهن و شرکت آن در ساختن هموگلوبین را نشان می‌دهد به این ترتیب همان طور که در نتایج مشاهده شد، آهن موجود در این کمپلکس عامل افزایش سنتز هموگلوبین و در نتیجه افزایش سنتز گلبول‌های قرمز است که به دنبال آن همانطور که نتایج نشان می‌دهد MCH, MCV و MCHC نیز افزایش می‌یابد در نتیجه می‌توان گفت که این کمپلکس احتمالاً می‌تواند به عنوان داروی مناسبی برای افزایش میزان خون‌سازی مورد بررسی قرار گیرد و به نظر می‌رسد که عوارض ناشی از استفاده خوراکی داروهای آهن‌دار را ندارد، ولی نقش مؤثری در خون‌سازی دارد.

۱-Macrophage colony-stimulating factor

۲ -Heme



شکل ۴- نحوه انتقال آهن و شرکت آن در ساخت هموگلوبین و خون سازی [۱۲]

منابع

1. T.L. Pauline, M. Heiskala, P. A. Peterson, Y. Yang, The Roles of Iron in Health and Disease, Mol. Asp. Med. 22 (2001)1-87.
2. S.Yang, Iron-deficient Children at Risk for Higher levels of lead in their Blood, Campus News, Media Relation. 154(2001)13-20.
3. C. Brugnara, D. Zurakowski, J. DiCanzio, T. Boyd, O. Platt, Reticulocyte Hemoglobin Content to Diagnose Iron Deficiency in children, JAMA. 281(23) (1999)2225-2230.
4. B. Skikne, Bovine Ferritin Iron Bioavailability in man, Eur. J. Clin. Invest. 27(1997)228-233.
5. M.J. Borel, S.H. Smith, D.E. Brigham, J.L. Beard, The Impact of Varying degrees of Iron nutrition on Several Functional Consequences of Iron Deficiency in Rats, J Nutr. 121(5)(1991) 729-736.
6. Expert Group on Vitamins and Minerals Secretariat, Review of Iron-Revised Version, 56 (2002)1-133.
7. H.A. Huebers, E. Huebers, E. Csiba, The Significance of Transferrin for Intestinal Iron Absorption, Blood. 61(1983)283-290.

8. W. J. Kimball, Index of online Biology textbook, 28 August (2003).
9. M.K. Johnson and D.B. Powell, *Cannon Spectrochimica Acta*. 37A (1981)995-1006.
10. C.E. Anson, J.P. Bourke, R.D., Cannon and Powell, *Inorg. Chem*. 36 (1997)1265-1267.
11. P. Whittaker, A.W. Mahoney, D.G. Hendricks, Effect of Iron-Deficiency anemia on percent of blood volume in growing rats, *J Nutr*. 114(6)(1984)1137-1142.
12. The online site of University of Virginia (<http://www.virginia.edu>), Part of Basic Hematology, 15 february 2000.
13. Y. Takahashi, H. Kobayashi, N. Tanaka, T. Sato, N. Takizawa, T. Tomita, Nitrosyl Hemoglobin in Blood of Normoxic and Hypoxic sheep during nitric Oxide Inhalation, *Am J Physiol*. 274(1 - 2)(1998)349-57.
14. A.C. Guyton, J.E. Hall, *Textbook of Medical physiology*, 10th ed(2000).