

بررسی اثر سیتوتاکسیستی عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل بر رده‌های سلولی Hep2 و L929

دکتر جلیل توکل افشاری^{۱*}، دکتر حسن رخشنده^۲، دکتر علیرضا زمانی^۳، دکتر ناصر مهدوی شهری^۴، لیلا قاضیزاده^۱، معصومه نوروزی^۱، فاطمه واحدی^۵

۱- بخش ایمونوژنتیک و کشت سلولی، مرکز تحقیقات ایمونولوژی، پژوهشکده بوعلی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد-۲- گروه فیزیولوژی و فارماکولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد-۳- گروه میکروبیولوژی و ایمونولوژی، دانشکده پزشکی همدان-۴- گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه فردوسی-۵- موسسه سرم‌سازی رازی، مشهد

Title: Cytotoxicity effects of *Citrullus colocynthis* on Hep2 and L929 cell lines.

Authors: Tavakkol Afshari J,(PhD); Rakhshandeh H,(Pharm D); Zamani AR,(PhD); Mahdavi Shahri N, (PhD); Ghazezadeh L,(BSc); Norozi M,(BSc); Vahedi F,(MSc).

Introduction: In this study, we investigated in vitro anti-tumoral effects of whole extract from bitter melon on human caucasian larynx carcinoma cell line (Hep2) and normal mouse fibroblast cell line (L929) by MTT assay.

Methods: Hep2 and L929 cell lines were maintained in RPMI-1640 culture medium. Bitter melon extract was prepared by 75% ethanol. The number of 5×10^4 cell/ml were incubated in the presence or absence of the different concentrations (100, 50, 25, 2.5, 0.25, 0.025 μ g/ml) of bitter melon extract into 6 well tissue culture plates. The plant extract cytotoxicity screening was performed by using 3-(4,5-dimethyl thiazol-2y)-2,5-diphenyl tetrazolium bromide (MTT) colorimetric assay. Inhibitory concentration at 50% (IC50) was determined by plotting of the extract concentration against the optical density (OD) at 570nm from MTT assay.

Results: There was a dose dependent cytotoxicity effect on Hep2 cells. At the highest concentration (100 μ g/ml), the plant extract completely inhibited the growth of cells and these effects gradually decreased as the dose reduced. After 48 hours incubation of the Hep2 cells at concentration of 100 μ g/ml with the extract, viability of the cells were only 26% in compare to the L929 control cells. IC50 for Hep2 cell line was 27 μ g/ml. The plant extract showed no effect on L929 cell viability and characteristics.

Conclusion: From this study it can be suggested that whole extract from bitter melon has a dose dependent cytotoxicity effect on Hep2 cell line. Therefore, this compound may be used for inhibition of the growth of cancer cells such as human larynx carcinoma.

Keywords: *Citrullus colocynthis*, MTT, cytotoxicity, Hep2, L929.

Hakim 2005; 8(2); 47-54.

*- نویسنده مسؤول: مشهد، بخش ایمونوژنتیک و کشت سلولی مرکز تحقیقات ایمونولوژی، پژوهشکده بوعلی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد. تلفن: ۰۵۱۱-۷۱۱۲۴۷۱
فaks: ۰۵۱۱-۷۱۱۲۵۹۶ E-mail: Jtavakkol@yahoo.com

چکیده:

مقدمه: در این تحقیق اثر سیتوتاکسیسیستی عصاره الکلی گیاه هندوانه ابوجهل^۱ بصورت *in vitro* با استفاده از تست MTT^۲ مورد ارزیابی قرار گرفت و اثر مهار کنندگی^۳ آن بر روی دو رده سلولی سرطان حنجره^۴ و فیبروبلاست نرمال موشی L929^۵ مورد ارزیابی قرار گرفت. همچنین تغییرات مرفولوژی رده‌های سلولی در مجاورت عصاره نیز ارزیابی و ثبت گردید.

روش کار: تعداد 1×10^4 از سلول‌های Hep2 و L929 را در پلیت‌های ۶ خانه کشت سلولی به همراه و یا بدون عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل کشت شد. عصاره‌گیری به روش سوکسله و با استفاده از حلال اتانل ۷۰٪ انجام شد و با غلظت‌های ۰/۰۲۵، ۰/۰۵، ۰/۱۰، ۰/۲۵، ۰/۵، ۱/۰^۶ $\mu\text{g}/\text{ml}$) اضافه شد. تغییرات مرفولوژی سلول‌ها پس از ۱۲ الی ۷۲ ساعت مورد ارزیابی قرار گرفتند. اثر سیتوتاکسیسیستی عصاره هندوانه ابوجهل با استفاده از تست MTT در *in vitro* مورد سنجش قرار گرفته و درصد IC50 تعیین گردید.

نتایج: نتایج بدست آمده برای رده سلولی Hep2 نشان می‌دهد که در بالاترین غلظت ($100\mu\text{g}/\text{ml}$) عصاره گیاهی، رشد سلول‌ها کاملاً مهار شده‌اند. این اثر با کاهش غلظت‌های عصاره ($0/025, 0/05, 0/10, 0/25, 0/5, 1/0\mu\text{g}/\text{ml}$) کمتر می‌شود. IC50 برای رده سلولی Hep2 $27\mu\text{g}/\text{ml}$ و برای R929 $100\mu\text{g}/\text{ml}$ می‌باشد. نتایج مرفوپراسیون سلولی عصاره هندوانه ابوجهل بر رده سلولی نرمال موشی L929 هیچگونه تأثیر سیتوتاکسیک را نشان نداد.

نتیجه‌گیری: این نتایج نشان می‌دهد که اثر سیتوتاکسیسیستی عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل بر رده سلولی Hep2 وابسته به غلظت^۷ می‌باشد. عصاره‌تام این گیاه ممکن است برای مهار رشد و از بین بردن برخی از سلول‌های سرطانی نظیر سرطان حنجره بکار رود.

گل واژگان: سیتوتاکسیسیستی، هندوانه ابوجهل، Hep2، L929

مقدمه:

در نواحی جنوبی کشور و مناطقی همچون جنوب استان خراسان یافت می‌شود. میوه این گیاه دارای گلوكوزید قابل تبلوری با طعم بسیار تلخ به نام کولوستین^۱ است. این گلیکوزید به حالت متبلور و خالص به رنگ زرد می‌باشد. در آب به نسبت ۱/۲۰ حل می‌شود و اگر هیدرولیز گردد، گلوكز و ماده‌ای به نام کولوستین^۲ می‌دهد. میوه این گیاه علاوه بر موارد مذکور دارای کولوستین^۳ می‌باشد. سیتیرونیل^۴، ماده روغنی^۵ (۱۰-۱۷ درصد در دانه)، مواد صمغی و املاح مختلف است. ریشه آن دارای مواد آلفا-آلاترین^۶، هنتریاکوتان^۷ و چند ساپونین می‌باشد. میوه این گیاه دارای خاصیت مسهله قوی با اثر قاطع است. در مواد ضعف اعمال روده، فلچ امعاء و احشاء، آب آوردن انساج، انسداد و بیماری‌های کبدی و گاهی به عنوان قاعده آور بکار می‌رود. از

معالجه و درمان بیماری‌ها با گیاهان دارویی از دیرباز معمول بوده است. گیاهان همیشه بعنوان یکی از منابع مهم دارویی بوده‌اند، زیرا که منابع طبیعی آنها معمولاً فراوان، سالم و مهم می‌باشند. با پیشرفت علم، صنعت و فناوری داروسازی، کاربرد وسیع آنها در درمان بیماری‌ها، موجب بروز مشکلاتی مانند اثرات جانبی که در بعضی موارد خطرناکتر از نوع بیماری بوده می‌شوند (۱). گیاهان دارویی خواص گوناگونی منجمله خواص ضد سرطانی دارند. «هندوانه ابوجهل» و یا «خربزه روباه» که در کتب طب سنتی با نام‌های «حنظل» و «مراره الصحاری» و «علقم» نام برده شده است، یکی از گیاهان دارویی متعلق به خانواده (خیارها و کدوها)^۸ می‌باشد. این گیاه بومی ایران بوده و

¹- Colocynthine C5IH54O23

²- Colocynthine C5HI4Oi3

³- Colocynthine

⁴- Citrulline

⁵- α -elatrin

⁶- Hentriacotane

¹- *Citrullus colocynthis*

²- Inhibitory concentration at 50%-IC₅₀

³- Human caucasian larynx carcinoma cell line-(Hep2)

⁴- 3-(4,5-dimethyl thiazol-2y1)-2,5-diphenyl tetrazolium bromide

⁵- dose dependent

⁶- *Cucurbitaceae*

شمارش و ارزیابی حیاتی سلولها با استفاده از تست trypan blue exclusion test^۱ (cell/ml 5×10^4) را در چاهک‌های پلیت ۶ خانه مخصوص کشت سلولی (well plate, Nunc, Denmark) به همراه و یا بدون عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل کشت دادیم. غلظت‌های مورد استفاده از عصاره گیاهی شامل ($\mu\text{g}/\text{ml}$: ۰/۰، ۰/۲۵، ۰/۵، ۰/۷۵، ۰/۱۰۰، ۰/۱۵۰) بود که به سلول‌های Hep2 و L929 اضافه شد. تغییرات مرفوژی و خصوصیات عمومی سلول‌ها پس از ۱۲، ۲۴، ۴۸ و ۷۲ ساعت از نظر قابلیت اتصال به سطح پلیت^۵ و میزان گرانولیتی^۶ با استفاده از میکروسکوپ نوری معکوس مورد ارزیابی قرار گرفته و با استفاده از دوربین دیجیتال ثبت گردید.

تست MTT

اثر سیتوتکسیسیتی عصاره هندوانه ابوجهل با استفاده از تست رنگ سنجی^۷ MTT و ارزیابی کمی پرولیفراسیون سلولی در $In vitro$ مورد سنجش قرار گرفته و درصد IC₅₀ محاسبه گردید (۴ و ۵). MTT (Sigma-Aldrich, USA) یک نمک تترازولیوم محلول در آب است و هنگامیکه این ترکیب در محیط کشت فاقد فتل رد^۸ و یا بافر PBS^۹ آماده‌سازی می‌شود، ترکیب زرد رنگی ایجاد می‌کند. هنگامیکه رنگ آماده شده MTT به سلول‌های کشت داده شده افزوده می‌شود، حلقه MTT فقط در میتوکندری سلول‌های زنده توسط آنزیم هیدروژناز شکسته و به ترکیب نامحلول فورمازان^{۱۰} تبدیل می‌شود. بلورهای فورمازان توسط حلال‌هایی نظیر DMSO و یا ایزوپروپانول اسیدی حل شده و سپس جذب نوری رنگ ارغوانی ظاهر شده که در طول موج ۵۷۰ nm با استفاده از ریدر الیزا^{۱۱} اندازه‌گیری می‌شود (۶). در تست MTT تعداد 2×10^4 همراه با میکرولیتر از سوسپانسیون سلولی با غلظت cell/ml 5×10^4 عصاره و یا بدون آن به هر چاهک از پلیت ۶ خانه مسطح کشت (Nunc, Denmark) افزوده شد بطوریکه در هر چاهک تعداد ۵۰۰۰ cell/well موجود باشد. سپس سلول‌ها به مدت ۲۴ ساعت در دمای 37°C و 5% CO₂ و رطوبت 100% انکوبه شدند. پس از اتمام انکوباسیون، محیط کشت چاهک‌ها جمع‌آوری و دور ریخته شد. سپس غلظت‌های عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل به هر چاهک

خواص مهم دیگر این دارو، اثر ضد ویروسی، میکروبی و سرطانی آن است (۲ و ۳). هدف از این تحقیق بررسی اثر مهاری عصاره این گیاه بر روی رده سلول سرطان حنجره^۱ می‌باشد. همچنین به منظور بررسی اثر سیتوتکسیسیتی عصاره این گیاه بر سلول‌های نرمال، از رده سلولی فیبروبلاست موشی (L929) استفاده شد.

روش کار:

تهیه و آماده‌سازی عصاره گیاه

عصاره‌گیری مواد مؤثره موجود در میوه گیاه هندوانه ابوجهل توسط حلال‌های مختلف انجام شد و به دلیل حل شدن بهتر این عصاره در الکل، اتانول ۷۰٪ مورد استفاده قرار گرفت. روش بکار گرفته شده، عصاره‌گیری به روش سوکسله بود. به طور خلاصه در این روش ۵۰ گرم پودر بدست آمده از آسیاب میوه هندوانه ابوجهل و ۴۰۰ سی سی اتانول ۷۰٪ مخلوط شده و سپس به وسیله دستگاه دوار تقطیر در خلاً به دست آمد. این عمل در حدود ۲۴ ساعت به طول انجامید. بعد از عصاره‌گیری عمل حذف حلال با استفاده از دستگاه Rota Vapor انجام گرفت که با پمپ خلاء در فشار کم عمل تبخیر را انجام می‌دهد تا عصاره نسوزد. طی این عمل، حلال تبخیر شده و عصاره غلیظ باقی می‌ماند. عصاره تهیه شده با استفاده از کیسه دیالیز و ۲۰۰۰۰ PEG^۲ تقلیل و سپس از فیلتر $0.2\text{ }\mu\text{m}$ عبور داده شده و غلظت پروتئینی عصاره توسط اسپکتروفوتومتر در طول موج ۲۸۰ nm اندازه‌گیری شد و برای مطالعات بعدی مورد استفاده قرار گرفت.

کشت سلول‌های Hep2 و L929 و ارزیابی مرفوژی سلولی ابتدا سلول‌های Hep2 و L929 (تهیه شده از بانک سلولی انستیتو پاستور ایران، تهران) را در فلاسک‌های کشت سلولی ۲۵ سی سی (Nunc, Denmark) در محیط RPMI-1640 همراه با $100\text{IU}/\text{ml}$ ۲mM L-glutamine، 10% FCS Gibco (۱۲.۵mM HEPES، $100\text{\textmu g}/\text{ml}$ streptomycin، penicillin^۳ و در دمای 37°C و $5\% \text{CO}_2$ (BRL, Scotland) داده تا اینکه سلول‌ها از لحاظ تعداد و مرفوژی به حد مطلوب^۴ برسند (پس از ۳-۴ پاساژ). پس از جدا کردن سلول‌ها از سطح فلاسک توسط تریپسین - EDTA (Gibco BRL, Scotland)

^۵- Anchorage dependent

^۶- Granulation

^۷- 3-(4,5-dimethyl thiazol-2yl)-2,5-diphenyl tetrazolium bromide

^۸- Phenol red

^۹- Phosphate Buffer Saline

^{۱۰}- Formazan

^{۱۱}- ELISA reader

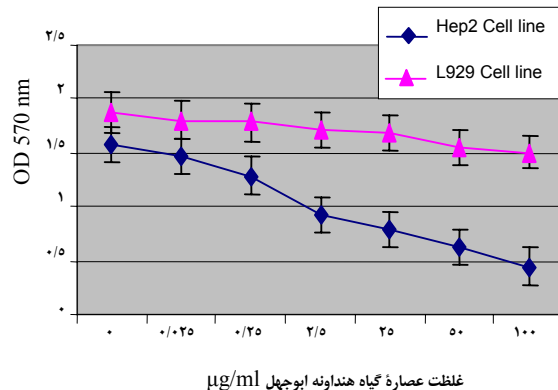
^۱- Hep2- human caucasian larynx carcinoma cell line

^۲- Polyethelyen glycol 20000

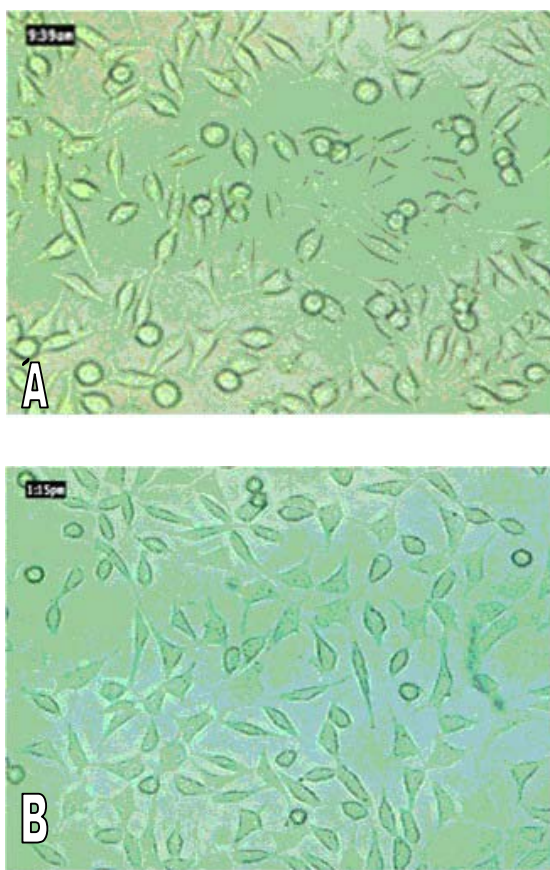
^۳- Passage

^۴- Confluent

شکل ۱- اثر سیتوتاکسیسیتی عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل بر رده سلولی Hep2 و L929 در تست MTT پس از ۲۴ ساعت



شکل ۲- اثر سیتوتاکسیسیتی عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل بر رده سلولی Hep2 و L929 در تست MTT پس از ۴۸ ساعت



شکل ۳- ارزیابی مرفلوژی سلول رده‌های Hep2 (A) و L929 (B). سلول‌ها در شرایط ارایه شده در بخش مواد و روش‌ها رشد داده شده و فاقد عصاره گیاهی هندوانه

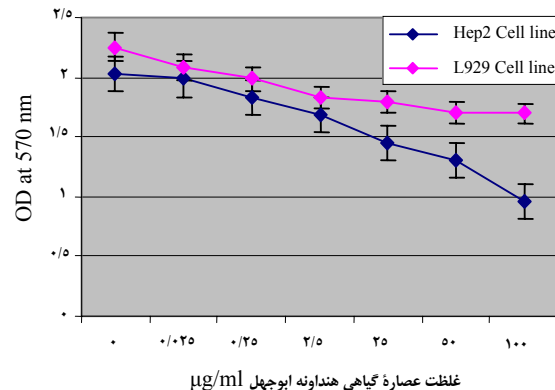
افزوده و به مدت ۲۴ و ۴۸ ساعت انکوبه شد. مقدار ۲۰۰ μl رنگ آماده شده (غلظت MTT ۵ mg/ml) پس از ۲۴ و ۴۸ ساعت انکوباسیون، به هر چاهک افزوده و به مدت ۳-۴ ساعت دیگر انکوبه شد (در این مدت برای جلوگیری از نور، پلیت‌ها با فویل پوشانده شدند). سپس محلول رویی از هر چاهک حذف و مقدار ۲۰۰ μl DMSO (دی‌متیل سولفواکسید، فلو-کا-آلران) و ۲۵۰ μl بافر کالایسین NaCl به هر چاهک افزوده شد و بلورهای فورمازان توسط سوسپانسیون بطور کامل حل شده و سرانجام جذب نوری چاهک‌ها در طول موج ۵۷۰ nm توسط دستگاه ELISA Plate reader (STAT FAX, USA) اندازه‌گیری شد. درصد سلول‌های زنده با استفاده از کنترل از روش فرمول زیر محاسبه گردید (۷).

$$\frac{\text{جذب نوری سلولهای درمان شده} \times 100}{\text{میانگین جذب نوری سلولهای کنترل}}$$

$^{1}\text{IC}_{50}$ پس از رسم منحنی با بکارگیری غلظت‌های عصاره و درصد سلولهای زنده محاسبه گردید.

یافته‌ها:

نتایج مرفلوژی رده سلولی Hep2 نشان می‌دهد که عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل، تغییرات قابل توجهی در مقایسه با سلول‌های کنترل (فاقد عصاره گیاهی) در خصوصیات مرفلوژی سلول‌ها ایجاد نموده است. سلول‌ها در مجاورت عصاره گیاهی قابلیت واپسگی به سطح^۱ خود را از دست داده و بصورت گرد^۲ و سوسپانسیون ظاهر شدند. همچنین میزان گرانولیتی^۳ سلول‌ها در مقایسه با کنترل افزایش داشته و از رشد سلول‌ها نیز کاسته شد.



¹- Inhibitory concentration at 50%

²- anchorage dependency

³- Round

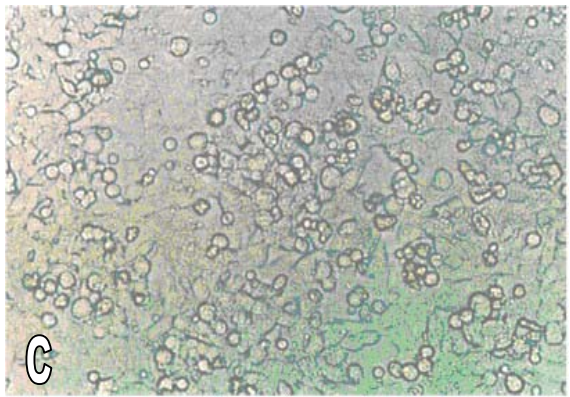
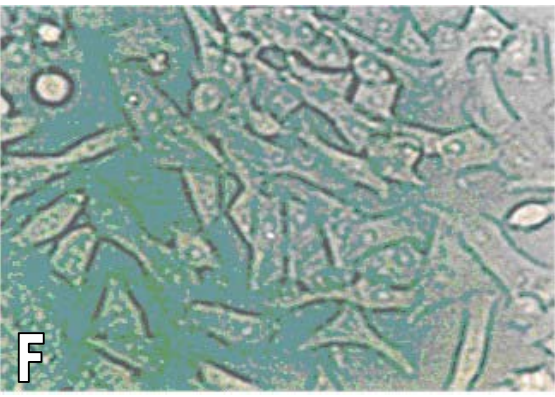
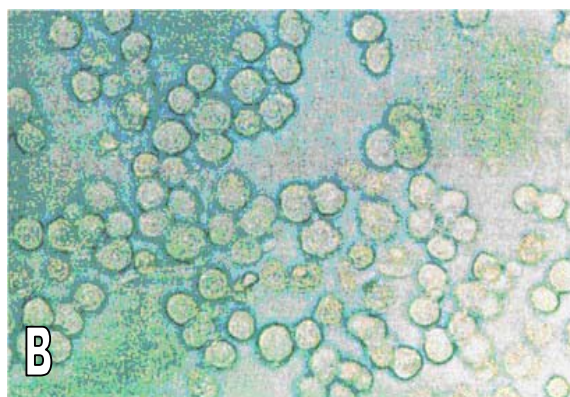
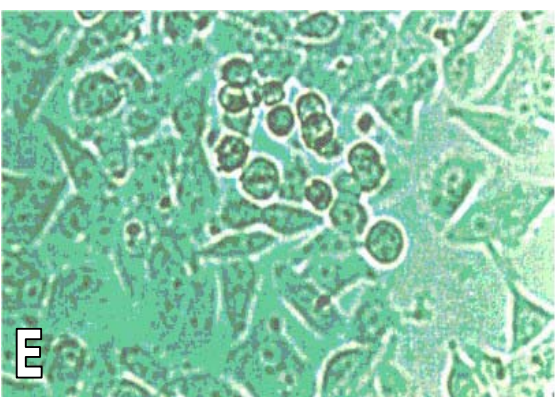
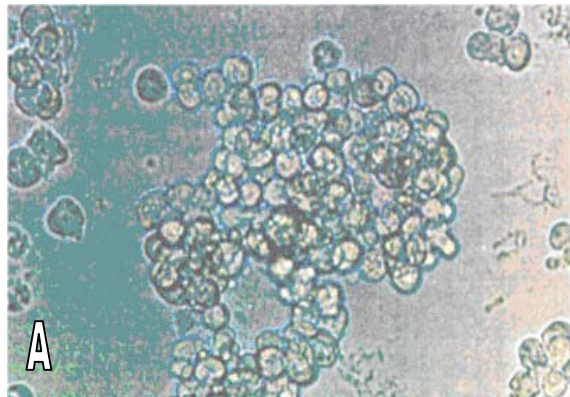
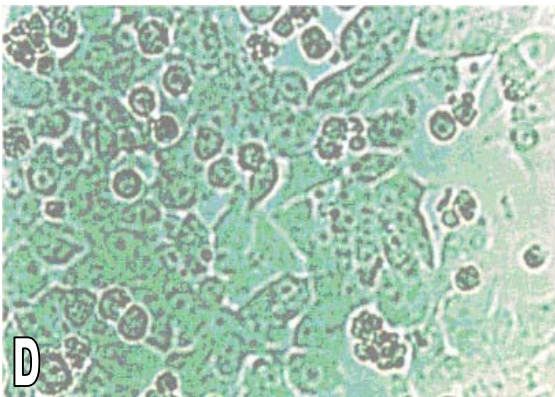
⁴- Granulation

مرفولوژی همانند سلول‌های کنترل ظاهر شده و هیچگونه تغییری در خصوصیات سلول‌ها دیده نمی‌شود. این تغییرات مرفولوژی سلولی پس از ۴۸ ساعت مشاهده شد (شکل ۳ و ۴).

اثر عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل بر رده سلولی L929 در

ابوجهل می‌باشد (کنترل). ثبت مرفولوژی با دوربین دیجیتال میکروسکوپ معکوس نوری و با بزرگ نمایی $\times 25$ پس از ۴۸ ساعت انجام شد.

این تغییرات مرفولوژی وابسته به غلظت^۱ بوده و با کاهش غلظت عصاره، از تغییرات مرفولوژیک کاسته می‌شود، تا جایی که در پایین‌ترین غلظت عصاره گیاهی ($0.025\mu\text{g}/\text{ml}$)، سلول‌ها از نظر



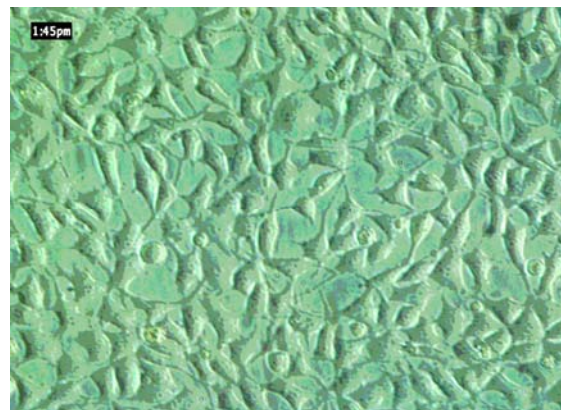
شکل ۴- ارزیابی مرفولوژی سلول‌های Hep2^۲. شرایط ارائه شده در بخش مواد و روش‌ها رشد داده شده و بهمراه عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل (A) $0.025\mu\text{g}$ (B) $0.25\mu\text{g}$ (C) $0.50\mu\text{g}$ (D) $2.5\mu\text{g}$ (E) $25\mu\text{g}$ (F) $50\mu\text{g}$ Dose dependent دوربین دیجیتال میکروسکوپ معکوس نوری و با بزرگ نمایی $\times 25$ پس از ۴۸ ساعت انجام شد^۳ تابستان ۸۴، دوره هشتم، شماره دوم

این یافته‌ها بیانگر آن است که درصد سلول‌های Hep2 زنده در مجاورت عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل کاهش داشته و همچنین از قابلیت پروولیفراسیون سلول‌ها جلوگیری شده است. بطوریکه در غلظت $100\text{ }\mu\text{g/ml}$ تنها نزدیک به $\%26$ سلولها پس از ۴۸ ساعت در مقایسه با سلول‌های L929 زنده بودند. با کاهش غلظت عصاره، درصد سلول‌های زنده افزایش داشته است. در غلظت $10\text{ }\mu\text{g/ml}$ درصد سلول‌های زنده در مقایسه با کنترل پس از ۴۸ ساعت تقریباً $\%86$ بوده است. این نتایج دال بر وابسته به غلظت بودن اثر عصاره می‌کند. IC₅₀ عصاره هندوانه ابوجهل برای رده سلولی Hep2 $27\text{ }\mu\text{g}$ محاسبه گردید. درصد سلول‌های زنده رده سلولی L929 در مجاورت عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل کاهش قابل توجهی را در مقایسه با کنترل نشان نمی‌دهد. در بالاترین غلظت عصاره گیاهی ($100\text{ }\mu\text{g/ml}$) کاهش حیات سلول‌های L929 کمتر از $\%25$ پس از ۴۸ ساعت بوده است.

بحث:

در طب سنتی چین، یونان و عرب از عصاره یا آب هندوانه ابوجهل بعنوان یک داروی گیاهی مؤثر در بسیاری از بیماری‌ها استفاده می‌شود (^۸ و ^۹). هندوانه ابوجهل که عضو خانواده کوکوربیتاسه می‌باشد بسیار تلخ و لعابدار بوده و به عنوان داروی مسنهل قوی مصرف می‌شود. توصیه اطبا سنتی این است که چون در عین حال که مسنهل قوی است، خراش دهنده شدید نیز می‌باشد، بنابراین حتی الامکان جز در موارد استثنایی که ناچار باشند معده و روده‌ها را بشدت تخلیه کنند از استعمال آن به عنوان مسنهل خودداری شود (^۲). عصاره حنظل یا آب هندوانه ابوجهل آنتی‌بیوتیک مقتدری بر ضد برخی میکروب‌ها می‌باشد، از جمله بر ضد سالمونولا تایفوزا^۱، کوراینه باکتریوم دیفتريما^۲، اشريشيا کولی^۳ و استافافیلوكوکوس اورئوس^۴ به ترتیب ضعیفتر و کمی مؤثر است و برای مبارزه با سالمونولا پاراتایفی^۵ بسیار مؤثر می‌باشد (^{۱۱}). کولوستینین و کولوستینین موجود در گیاه جهت بیماری‌های متعددی منجمله آسیت‌ها، سرطان، هپاتیت، لوسمی و تومورها استفاده شده است. ماده مؤثره حنظل که بعنوان ضد سرطان از آن نامبرده می‌شود، کوکورباتسین^۶ است. همچنین ماده د-گلوكزید

هیچکدام از غلظتها تغییر مرفوولژی در این سلول‌ها ایجاد ننموده است، که این یافته بیانگر عدم تأثیر عصاره بر خصوصیات سلول‌های فیبروبلاست طبیعی موشی است (شکل ۵).



شکل ۵- ارزیابی مرفوولژی سلول رده L929: سلول‌ها در شرایط ارائه شده در بخش مواد و روش‌ها رشد داده شده و بهمراه عصاره گیاهی هندوانه ابوجهل $100\text{ }\mu\text{g}$ می‌باشد. ثبت مرفوولژی با دوربین دیجیتال میکروسکوپ معکوس نوری و با بزرگ نهایی $25\times$ پس از ۴۸ ساعت انجام شد.

نتایج ارزیابی سیتوتاكسیستی در *in vitro* با استفاده از تست MTT پس از 24 و 48 ساعت در شکل ۱ و ۲ نشان داده شده است. با افزایش غلظت عصاره، جذب نوری (OD) حاصل از تست MTT کاهش می‌باید (جدول ۱ و ۲).

جدول ۱- میانگین جذب نوری (OD) در طول موج 570 نانومتر حاصل از تست MTT بصورت triplicate و برای دوبار طبق پروتکل ارایه شده در بخش مواد و روش‌ها پس از 24 ساعت

سلول	غلظت ($\mu\text{g/ml}$)	صفر	۱۰۰
Hep2 cell line	$2/0.25 \pm 0.637$	0.965 ± 0.371	
L929 cell line	$2/2.25 \pm 0.595$	$1/6.98 \pm 0.428$	

جدول ۲- میانگین جذب نوری (OD) در طول موج 570 نانومتر حاصل از تست MTT که بصورت triplicate و برای دوبار طبق پروتکل ارایه شده در بخش مواد و روش‌ها پس از 48 ساعت

سلول	غلظت ($\mu\text{g/ml}$)	صفر	۱۰۰
Hep2 cell line	$1/5.85 \pm 0.407$	0.448 ± 0.229	
L929 cell line	$1/8.72 \pm 0.539$	$1/4.95 \pm 0.364$	

بررسی، هر چند که طب سنتی و تجربی اثرات آن، نشان داده شده است.

همچنین در نتایج بدست آمده مشاهده شد که سلول‌ها نسبت به عصاره مورد نظر خاصیت وابسته به غلظت^۱ دارند. یعنی با افزایش غلظت، اثر سایتوکسیسیتی عصاره بیشتر قابل مشاهده است. بطوریکه در بالاترین غلظت‌ها ($50\text{ }\mu\text{g}$ و $100\text{ }\mu\text{g}$) اثر سیتوکسیسیتی کامل و در مقادیر پایین‌تر ($25\text{ }\mu\text{g}$ و $2/5\text{ }\mu\text{g}$) اثر ممانعت کنندگی بر رشد سلول‌ها دارد. در کاربرد بالینی عصاره حنظل، دوز پیشنهادی به مقدار ۲ تا ۵ جبه^۲ از عصاره در روز می‌باشد (۲۱ و ۲۲). همچنین قرص‌های آماده شده از پودر این عصاره به مقدار ۴ تا ۸ گرم نیز وجود دارد که برای مصرف بالینی، ۲ قرص در روز پیشنهاد شده است. گزارشاتی مبنی بر مسمومیت با استفاده از عصاره حنظل گزارش شده است که، کولیت^۳، اسهال و درد شکم از عالیم مسمومیت می‌باشد (۲۳ و ۲۴).

از آنجا که مطالعه بر روی اثر ضد توموری هندوانه ابوجهل مراحل اولیه را سپری می‌نماید، لذا این تحقیق مقدمه‌ای برای رسیدن به جنبه‌های کاربردی این گیاه دارویی در مهار رشد سلول‌های سرطانی می‌باشد. آزمایشات *in vivo* در مدل‌های حیوانات آزمایشگاهی می‌تواند قدم مؤثری در نزدیک شدن و تأیید این یافته‌ها جهت بکارگیری در موارد بالینی باشد.

¹- D-glucoside β-sitosterol

²- apoptosis

³- caspase 3

⁴- cucurbitacin E

⁵- Dose dependent

⁶- 2-5 grains/day

⁷- colitis

بنا سیتوستروول^۱ نیز به عنوان آنتی تومور در عصاره حنظل موجود می‌باشد (۱۲-۱۵). یکی از مکانیسم‌های پیشنهادی آنتی تومور در عصاره حنظل و بسیاری از عصاره‌های گیاهی، مکانیسم آپوپتوزیس و یا مرگ برنامه‌ریزی شده سلولی^۲ است. در فعال شدن مکانیسم آپوپتوزیس چند عامل مؤثر می‌باشد، که مهمترین آنها، فعال شدن آنزیم انوتونوکلئاز، القای P53 و فعال شدن آنزیم پروتاز کسپس^۳ می‌باشد (۱۶-۱۸). دو نوع کوکوربیتاسین B و E وجود دارد که در بین انواع کوکوربیتاسین‌ها نوع آن اثر آنتی توموری مؤثرتری دارد (۱۸). در طب سنتی چین از عصاره حنظل برای درمان لوسومی‌ها و تومور کبد و طحال استفاده می‌شود (۱۹ و ۲۰). در این تحقیق از عصاره تام حنظل جهت بررسی اثر مهاری بر رده سلول‌های سرطانی حنجره Hep2 استفاده شد. با توجه به اثر مهاری عصاره بر رشد سلول‌ها و اثر سیتوکسیسیتی در *in vitro* نتایج این تحقیق می‌تواند تأییدی بر این مدعی باشد که عصاره تام حنظل با توجه به وجود کوکوربیتاسین^۴ می‌تواند بر سلول‌های سرطان حنجره نیز مؤثر باشد. عصاره حنظل بر رده سلولی L929 بصورت کیفی و مرفولوژیک و همچنین در تست کمی MTT بصورت *in vitro* اثر سیتوکسیسیتی نشان نمی‌دهد، که این یافته می‌تواند برای کاربرد بالینی و تحقیقات بصورت *in vivo* مهم باشد. بطور کلی در مهار سلول‌های سرطانی ماده مورد استفاده نباید بر سلول‌های طبیعی اثر مخرب داشته باشد. با توجه به اینکه ما در این تحقیق از رده سلولی L929 بعنوان سلول طبیعی استفاده نمودیم، عدم تأثیر عصاره هندوانه ابوجهل بر این سلول‌ها دال بر این موضوع است. باید تأکید نماییم که این یافته‌ها جهت بکارگیری بصورت بالینی نیز باید بصورت *in vivo* به اثبات

منابع:

- 6- Iselt MA, Holtei WJ, Hilgad PT. The tetrazolium dye assay for rapid in vitro assessment of cytotoxicity. Drug Res 1998; 39: 125-9.
- 7- Romijn JC, Verkoelen CF, Schroeder FH. Application of the MTT assay to human prostate cancer cell lines in vitro: establishment of test conditions and assessment of hormone-stimulated growth and drug-induced cytostatic and cytotoxic effects. Prostate 1988; 12: 99-110.
- 8- Bauer RG, Wagner HT. Cucurbitacin containing crude drugs. Analysis and standardization of medicinal drugs and phytopreparations by HPLC and other chromatographic methods. J Biol Sci Res 1985; 16: 105-24.
- 9- Huang YA, De-Bruyne TB, Apers S, et al. Complement-inhibiting cucurbitacin glycosides from *Picria fel-terrae*. J Nat Prod 1998; 61: 757-61.
- 10- Duncan MD, Duncan LK. Cucurbitacin E targets -زرگری، علی. گیاهان دارویی. چاپ ششم، جلد دوم، انتشارات دانشگاه تهران، ۱۳۷۲-۱۵۳، ۱۵۵.
- 2- میرحیدر، حسین. معارف گیاهی: کاربرد گیاهان در پیشگیری و درمان بیماری‌ها. چاپ دوم، جلد سوم، تهران: دفتر نشر فرهنگ اسلامی، ۱۴۷۶-۱۴۸۲، ۳۷۵.
- 3- Konoshima TA, Takasaki MB, Kozuka MO, et al. Inhibitory effects of Cucurbitane triterpenoids on epstein-barr virus activation and two-stage carcinogenesis of skin tumor. Biol Pharm Bull 1995; 18: 284-7.
- 4- Mossman T. Rapid colorimetric assay of cellular growth and survival: Application to proliferation and cytotoxicity assay. J Immunol Meth 1983; 65: 55-63.
- 5- Alley MC, Pacula-Cox CM, Hursey ML. Morphometric and colorimetric analyses of human tumor cell line growth and drug sensitivity in soft agar culture. Cancer Res 1988; 51: 1247-56.

- 18- Zaki MM, Mahmoud SA. Biochemical activities of bacterial population in the rhizosphere and soil of *Hyoscyamus muticus* and *Citrullus colocynthis*. Ann Agri Sci 1984; 29:167-74.
- 19- Habs M, Jahn SA. Carcinogenic activity of condensate from colocynth seeds (*Citrullus colocynthis*), after chronic epicutaneous administration to mice. J Cancer Res Clin Onco 1984; 108: 154-6.
- 20- Basalah MO, Al WM. Comparative study of some metabolites of *Citrullus colocynthis* and *Cucumis prophetarum*. J Biol Sci Res 1985; 16: 105-24.
- 21- Sawaya WN, Daghir NJ. *Citrullus colocynthis* seeds as a potential source of protein for food and feed. J Agri Food Chem 1986; 34: 285-8.
- 22- Hatam NA, Whiting DA. Lipids and sterols of *Citrullus colocynthis*. Int J Crude Drug Res 1990; 28: 183-4.
- 23- Bhattacharya AN. *Citrullus colocynthis* seed meal as a protein supplement for Najdi sheep in Northern Saudi Arabia. Anim. Feed SciTech 1990; 29: 57-62.
- 24- Al-Faraj S. Haemorrhagic colitis induced by *Citrullus colocynthis*. Ann Trop Med Paras 1995; 89: 695-6.
- proliferating endothelia. J Surg Res 1997; 69: 55-60.
- 11- Habs M, Jahn SA. Carcinogenic activity of condensate from colocynth seeds (*Citrullus colocynthis*) after chronic epicutaneous administration to mice. J Cancer Res Clin Onco 1984; 108: 154-6.
- 12- Zaki MM, Mahmoud SA. Biochemical activities of bacterial population in the rhizosphere and soil of *Hyoscyamus muticus* and *Citrullus colocynthis*. Ann Agri Sci 1984; 29: 167-74.
- 13- Hatam NA, Whiting RD. Cucurbitacin glycosides from *Citrullus colocynthis*. Phytochem 1876; 28: 1268-71.
- 14- Thatte U, Bagadey S, Dahanukar S. Modulation of programmed cell death by medicinal plants. Cell Mol Biol 2000; 46: 199-214.
- 15- Wasfi IA. Some pharmacological studies on *Citrullus colocynthis*. J Herbs Spices Med Plants 1994; 2: 65-79.
- 16- Goldfain D, Lavergne A, Galian A, et al. Peculiar acute toxic colitis after ingestion of colocynth: a clinicopathological study of three cases. Gut 1989; 30: 1412-8.
- 17- Nadkarni KM. Indian Plants and Drugs with their Medical Properties and Uses. Delhi: Asiatic Publishing House; 1998.