



## ارزیابی فاکتورهای استرس اکسیداتیو ناشی از مسمومیت با کلرپیریفوس (Chlorpyrifos) در پلاسمای موش صحرایی

اختر کاظمی<sup>۱</sup>، علی زارعی محمودآبادی<sup>۲</sup>، مهدی فصیحی رامندی<sup>۳</sup>، جواد رسولی ونی<sup>۴</sup>، مهدی صابری<sup>۵\*</sup>

۱- کارشناس ارشد فارماکولوژی و سم شناسی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه ... (عج)، تهران، ایران

۲- دانشیار گروه بیوشیمی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه ... (عج)، تهران، ایران

۳- استادیار گروه بیوتکنولوژی، مرکز تحقیقات بیولوژی مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه ... (عج)، تهران، ایران

۴- کارشناس گروه فارماکولوژی و سم شناسی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه ... (عج)، تهران، ایران

۵- استاد گروه فارماکولوژی و سم شناسی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه ... (عج)، تهران، ایران

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۲/۱۲/۱۵

تاریخ دریافت: ۱۳۹۲/۶/۲۱

### چکیده

مقدمه: کلرپیریفوس حشره‌کش ارگانوفسفره وسیع‌الطیفی بوده که بیش از ۴۰ سال است در سراسر جهان مورد استفاده قرار می‌گیرد. این ترکیب با مکانیسم‌های مختلف موجب القاء سمیت می‌شود. در مطالعه حاضر سمیت کلرپیریفوس از طریق بررسی فاکتورهای استرس اکسیداتیو در پلاسمای موش صحرایی مورد بررسی قرار گرفته است.

روش بررسی: ۲۴ سر موش صحرایی جنس نر نژاد ویستار به دو گروه ۱۲ تایی تقسیم شدند. گروه کنترل حلال روغن ذرت و گروه دوم، به مدت چهار هفته سم کلرپیریفوس (قت CPF، ۴mg/ml) به میزان ۱۶/۵mg/kg روزانه از طریق گاواز دریافت کردند و در روزهای ۱، ۷، ۱۴، ۲۱، ۲۸، پس از تجویز سم، نمونه‌گیری و نمونه پلاسمایی جهت ارزیابی فعالیت آنزیم کاتالاز (CAT)، سوپراکسید دیسموتاز (SOD)، میزان مالون دی‌آلدئید (MDA) و گلوتاتیون (GSH) صورت گرفت.

نتایج: سمیت کلرپیریفوس در روز ۷ با نشانه‌های ظاهری مانند لرزش، سیخ شدن موها، ضعف، اسهال، تنگی نفس مشاهده گردید که با کاهش معنی دار ( $p < 0.001$ ) در سطح پلاسمایی GSH و فعالیت آنزیم کاتالاز و همچنین افزایش معنی دار ( $p < 0.001$ ) در میزان MDA و فعالیت آنزیم SOD همراه بود.

نتیجه‌گیری: CPF از طریق کاهش توان آنتی‌اکسیدانی در پلاسمای موش صحرایی موجب القاء استرس اکسیداتیو و بروز عوارض مزمم می‌گردد. لذا، ضمن رعایت اینمنی در مقابل تماس مزمم با CPF، تقویت سیستم آنتی‌اکسیدانی بدن به عنوان روش مناسب جهت پیشگیری از اثرات استرس اکسیداتیو ناشی از مسمومیت مزمم با این دسته از حشره‌کش‌ها پیشنهاد می‌گردد.

واژه‌های کلیدی: ارگانوفسفره، کلرپیریفوس، استرس اکسیداتیو

\* (نویسنده مسئول)؛ تلفن: ۰۲۱-۷۷۸۰۸۹۶۶، پست الکترونیکی: m\_s\_saber@yahoo.com

## مقدمه

فارس در سال ۱۹۹۱ میلادی حدود یک چهارم سربازان آمریکایی اعزامی که به صورت اتفاقی در معرض سطوح پایینی از حشره‌کش‌های OPs و سایر سموم قرار داشتند، دچار بیماری ناشناخته‌ای شدند که به نام سندرم جنگ خلیج فارس نامگذاری شد و یکی از عوامل احتمالی مسئول این سندرم محصولات CPF و متabolیت‌های آن CPF از قبیل اکسان که بسیار شبیه سارین عمل می‌کند، شناخته شد(۱۴). اگرچه مهار کولین استراز مکانیسم اصلی سمیت CPF می‌باشد، اخیراً Slotkin و همکاران ثابت کردند، مکانیسم‌های مؤثر دیگری هم وجود دارد که یکی از این مکانیسم‌هایی که با سمیت حاد و مزمن CPF ارتباط دارد، استرس اکسیداتیو است(۱۵،۱۶). هر چند استرس اکسیداتیو در ارگان‌های بدن مورد مطالعه قرار گرفته است ولی این تغییرات در پلاسمای برسی نشده است. از آنجا که پلاسمای تمام بدن در ارتباط می‌باشد می‌تواند نقش مهمی در ایجاد ضایعه در نقاط مختلف بدن ایفاء نماید، لذا در این مطالعه سمیت کلرپیریفوس و القاء فاکتورهای استرس اکسیداتیو در پلاسمای موش صحرایی مورد بررسی قرار گرفته است.

### روش بررسی

مواد شیمیایی بکار رفته در این مطالعه جهت انجام آزمون‌ها، شامل: کلرپیریفوس، تیوبارتیوریک اسید، اسید فسفریک، استاندارد MDA: ۳،۳-۱،۱-تراتوکسی پروپان یا DTNB DMSO، Malonaldehyde bis(Diethyl Acetal)، Tris-HCl، ۵،۵-دی تیوبیس و ۲-نیترو بنزوئیک اسید، اتیلن دی‌آمین تترالستیک اسید، سیانید سدیم، پتاسیم دی‌فسفات، دی‌پتاسیم فسفات، سیترات سدیم، آب اکسیژنه٪ (شرکت مرک)، استاندارد سوپر اکسید دیسموتاز، نیتروبلو ترازوکسیوم، n-بوتanol، ریوفلاوین (شرکت سیگما) و روغن ذرت می‌باشند.

در این مطالعه ۲۴ سر موش صحرای جنس نر نژاد ویستار در محدوده وزنی ۱۷۰-۲۴۰ گرم از دانشگاه علوم پزشکی

حشره‌کش‌ها گروه بسیار مهمی از آلاینده‌های محیط زیست با بیشترین کاربری در کشاورزی هستند که به طور وسیعی برای محافظت در برابر بیماری‌ها و آفات مورد استفاده قرار می‌گیرند(۱). استفاده از آنها کیفیت محصولات کشاورزی را بهبود می‌بخشد و این در حالی است که ممکن است آفت‌کش را وارد رژیم غذایی انسان نماید. این موضوع در حال حاضر یکی از نگرانی‌های عمده انسان است. آلوگی با این مواد شیمیایی در کوتاه مدت عمدتاً سیستم عصبی را تحت تأثیر قرار می‌دهد، اما یک نگرانی رو به رشد در مورد اثرات سمی در بافت‌های غیرهدف نیز وجود دارد که از اثرات بلند مدت و مزمن این مواد به شمار می‌آید و جزئیات مربوط به آن هنوز مورد مطالعه قرار نگرفته است. اکثر مردم به طور مستمر در معرض غلظت‌های کم ارگانوفسفات‌ها (OPs) هستند و مطالعات طولانی مدت نشان داده که خطرات اثرات جانبی آن بیش از خطر بروز سرطان می‌باشد. کلرپیریفوس نوعی از OPs است که به طور گسترده به عنوان حشره‌کش در جهان استفاده می‌شود(۲). این حشره‌کش در طیف گسترده‌ای برای کنترل پشه‌ها، مگس‌ها، آفات زراعی مختلف موجود در خاک و روی شاخ و برگ گیاهان، آفات خانگی و لاروهای آبزی مورد استفاده قرار می‌گیرد. حشره‌کش کلرپیریفوس به عنوان عمل درمان خاک (قبل از بوته و کاشت) و همچنین به عنوان درمان بذر و برگ به صورت اسپری برگی، اسپری مستقیم و اسپری نهفته نیز استفاده می‌شود(۲). نتایج حاصل از اثرات کلرپیریفوس بر روی حیوانات نشان می‌دهد که این سم اثرات زیانباری بر روی ارگان‌های مختلف از جمله سیستم ایمنی(۳،۴)، دستگاه تولید و مثل(۵،۲)، پارامترهای مختلف بیوشیمیایی و خونی(۶-۸) کبد، کلیه(۹-۱۱) در مطالعه انسانی و حیوانی دارد. همچنین این مطالعات نشان داده است که این سم باعث افزایش استرس اکسیداتیو در بافت بیضه، در بافت کلیه، کبد، مغز(۱۲) و در سلول‌های پیشساز الیگودندروسیت(۱۳) می‌گردد. همچنین در جنگ خلیج

### انجام آزمایشات مورد نظر نگهداری شدن.

برای اندازه‌گیری مالون دی آلدید از واکنش با اسید باربیتوريک (TBARs) به روش کالری متري استفاده شد، به طور خلاصه  $5\text{ mL}/0\text{ }\mu\text{lasm}$  و يا استاندارد با  $3\text{ mL}$  اسید فسفريك و  $1\text{ mL}$  باربیتوريک اسید  $0\text{ }/\text{ }6\text{ }\mu\text{lasm}$  (TBA) مخلوط و  $45$  دقيقه در حمام آب جوش قرار داده شد. بعد از خنک شدن  $4$  ميلى لیتر،  $n$ -بوتانول به آن افزوده و سپس مخلوط شد، فاز  $n$ -بوتanol توسط سانتريفيوز جدا و جذب نوری در  $523\text{ nm}$  با اسپکتروفوتومتر قرائت و با استفاده از استاندارد (MDA) مقدار MDA بر اساس  $\text{nmol/mL}$  پلاسمما گزارش گردید(۱۲).

جهت سنجش GSH،  $50\text{ }\mu\text{l}$  محلول  $100\text{ }\mu\text{l}$  DTNB،  $100\text{ }\mu\text{l}$  تریس؛  $5\text{ }\mu\text{l}$  آب مقطر؛  $10\text{ }\mu\text{l}$  مخلوط کرده، پس از  $5$  دقيقه انکوباسيون در حرارت اتاق جذب نوری را در  $412\text{ nm}$  قرائت و سطح GSH بر حسب  $\mu\text{mol/mL}$  پلاسمما گزارش گردید. غلظت SH از طريق فرمول ضريب خاموشی  $13600\text{ mol/L}$  برای DNTB محاسبه شد(۲۰).

فعاليت سوبراکسید دیسموتاز (SOD; EC 1.15.1.1) بر اساس توانايي آن در مهار فتوشيميايي احياء نيتروبلوتراجوليوم (NBT) و بر اساس روش Dhindsa و همکاران در سال ۱۹۸۸ ميلادي تعين گردید(۲۱). در اين روش  $0.067\text{ M}$  بافر پتابسيم فسفات با  $\text{pH}$  معادل  $7/8$  و  $NBT1/5\text{ M}$  و ريبوفلاوين  $12\text{ M}$  و اتيلن دی امين تترا استيک اسید  $0.1\text{ M}$  حاوي  $0.3\text{ M}$  سديم سيانيد با هم مخلوط و لوله‌ها به مدت  $12$  دقيقه در فاصله  $10\text{ cm}$  زير نور لام فلورستن  $8$  وات قرار داده شد. جذب نوری كنترل گردید و ميزان جذب در نمونه‌ها در فاصله زمانی صفر و  $5$  دقيقه قرائت  $A\Delta/\text{min}$  محاسبه شد. درصد مهار را محاسبه و با استفاده از رقت‌های مختلف آنزیم منحنی استاندارد رسم گردید(۲۱). استاندارد يك واحد آنزیم SOD معادل فعالیت آنزیم مورد نیاز برای مهار  $50\text{ \%}$  احياء NBT تعریف گردید(۲۲).

بقيه الله (عج) تهيه شد، موش‌ها با شرایط نگهداري يکسان و خوراک آماده استاندارد از شركت خوراک پارس و آب آشاميدني با كيفيت مناسب، اتاق با دمای  $25\pm3^\circ\text{C}$  با رطوبت مناسب و در قفس مناسب با تعداد استاندارد  $3$  موش در هر قفس به مدت  $12$  ساعت در روشناني و  $12$  ساعت در تاريكي نگهداري شدند و به صورت تصادفي به دو گروه  $12$  تايی تقسيم شدند و يك بار در روز در زمان مشخص هر روز هفته و به مدت چهار هفته جهت بررسی اثرات تحت حاد مورد تيمار قرار گرفتند.

گروه كنترل در ابتدا  $2\text{ mL}$  آروغن ذرت و سپس  $2\text{ mL}$  آب مقطر دريافت كرددن(۱۷) و گروه CPF ( )  $16/5\text{ bw}$   $CPF$  در  $2\text{ mL}$  آروغن ذرت به صورت خوراکي با گواژ و سپس  $2\text{ mL}$  آب مقطر دريافت كرددن.

دوز مورد استفاده كلرپيريفوس در اين مطالعه  $16/5\text{ mg/kg}$  انتخاب شد. اين دوز داراي اثرات سمی بدون مرگ و میر و درد و رنج غيرقابل تحمل برای حيوان است و با توجه به مطالعات گذشته در محدوده اين دوز اختلال در سистем اعصاب خودکار و کاهش وزن در موش‌های صحرائي بالغ ایجاد می‌شود، اين دوز در حدود  $LD50$   $1/10$   $\text{mg/ml}$  است که در روغن ذرت ( $4\text{ mg/ml}$ ) رقيق شده است و موش‌های صحرائي دوز  $16/5\text{ mg/kg}$  را در  $1\text{ mL}$  آروغن ذرت به صورت خوراکي از طريق گواژ مطابق با دستورالعمل (OECD guidelines 407 (2008) و GLP دريافت كرددن(۱۹-۲۰).

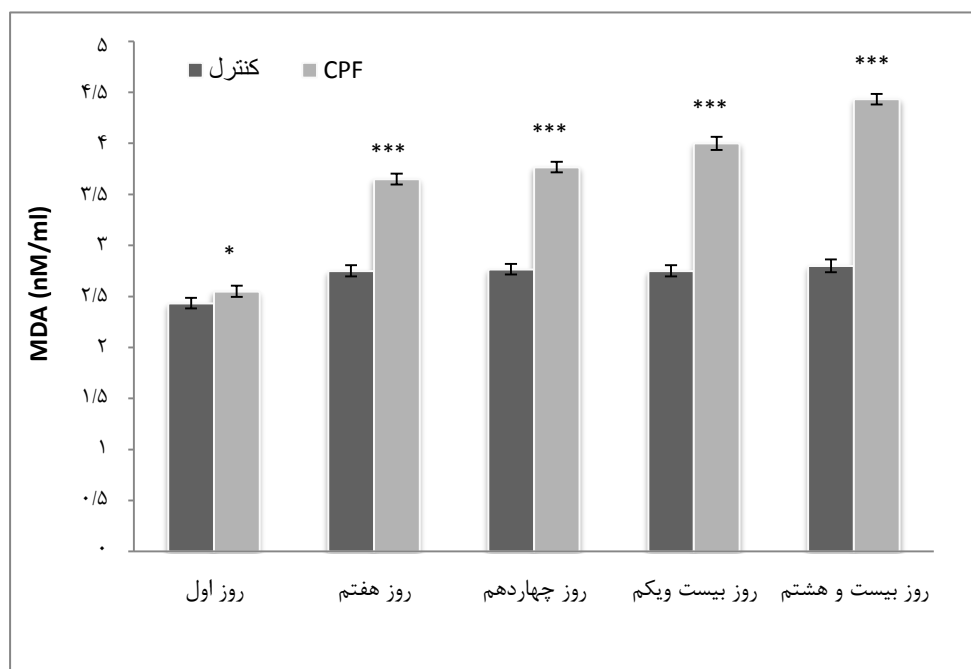
اصولاً برای مطالعه و بررسی اثرات عمدہ سمیت و مارکرهای آسیب عمومی بافتی قبل از کشتن حیوانات سرم یا پلاسمما تهیه می‌شود(۱۷). لذا در این مطالعه، نمونه‌گیری از خون سیاهرگی در روز  $1, 7, 21, 14, 28$  پس از تيمار انجام شد، نمونه درون میکروتیوب حاوي  $100\text{ }\mu\text{l}$  ضدانقاد سیترات سدیم  $3/8\text{ g/dl}$  گرفته شده و با حفظ زنجیره سرد نمونه‌ها در سانتريفيوز یخچال دار در دمای  $4$  درجه سانتی گراد با  $g$   $10000$  سانتريفيوز شده و پلاسمما در میکروتیوب‌های نیم ميلی لیتری تقسیم و در دمای  $-80$  درجه سانتی گراد تا زمان

### نتایج

سمیت خوراکی کلرپیریفوس در موش‌های صحرایی با نشانه‌های ظاهری مانند لرزش، سیخ شدن موها، ضعف، اسهال و تنگی نفس مشاهده شد. در گروه کنترل نشانه‌های ظاهری و همچنین تغییرات مربوط به سایر عوامل مشاهده نشد. نتایج آزمایشات بیانگر افزایش معنی‌دار ( $p < 0.01$ ) در میزان MDA (نمودار ۱) و کاهش معنی‌دار ( $p < 0.01$ ) در میزان GSH است (نمودار ۲) که با افزایش معنی‌دار ( $p < 0.01$ ) در فعالیت آنزیم SOD همخوانی دارد (نمودار ۳). کاهش در میزان GSH موجب القاء اثرات اکسیدانی سم و تولید رادیکال آزاد می‌گردد که با افزایش فعالیت SOD سوپراکسید به آب اکسیژن تبدیل می‌گردد. در این مطالعه کاهش معنی‌داری در فعالیت کاتالاز مشاهده گردید (نمودار ۴) که خلاف انتظار بود احتمالاً آب اکسیژن و یا سم طی مکانیسمی که نیاز به مطالعات بیشتر دارد بیان کاتالاز و یا فعالیت آن را مهار می‌نماید. تغییرات مشاهده شده متناسب با میزان سم تجویز شده بود.

فعالیت کاتالاز (EC 1.11.1.6) از طریق تعیین میزان تخریب  $H_2O_2$  در طول موج ۲۴۰ nm به روش اسپکتروفوتومتری UV در مقابل بلانک آب سنجیده شد. در این واکنش از آب اکسیژن ۳۰ mm در بافر فسفات pH=۷ با ۵۰ M استفاده شده و فعالیت کاتالاز با استفاده از ضریب خاموشی  $M^{-1}cm^{-1}$  ۴۰ برای  $H_2O_2$  محاسبه گردید(۹).

جهت بررسی پذیره نرمال بودن داده‌ها به تفکیک گروه‌ها از آزمون آماری کلموگروف - اسپیرنوف یک نمونه‌ای استفاده شد. جهت بررسی اثر زمان و گروه بر متغیرهای SOD، CAT و MDA از روش تحلیل واریانس اندازه‌های تکراری استفاده گردید. همچنین در هر یک از هفت‌ها، جهت مقایسه میانگین گروه‌ها از آزمون آماری تعقیبی توکی استفاده شد. داده‌ها با استفاده از نرمافزار SPSS نسخه ۱۶ تجزیه و تحلیل شدند و سطح معنی‌داری کمتر از ۰.۰۵ در نظر گرفته شد.

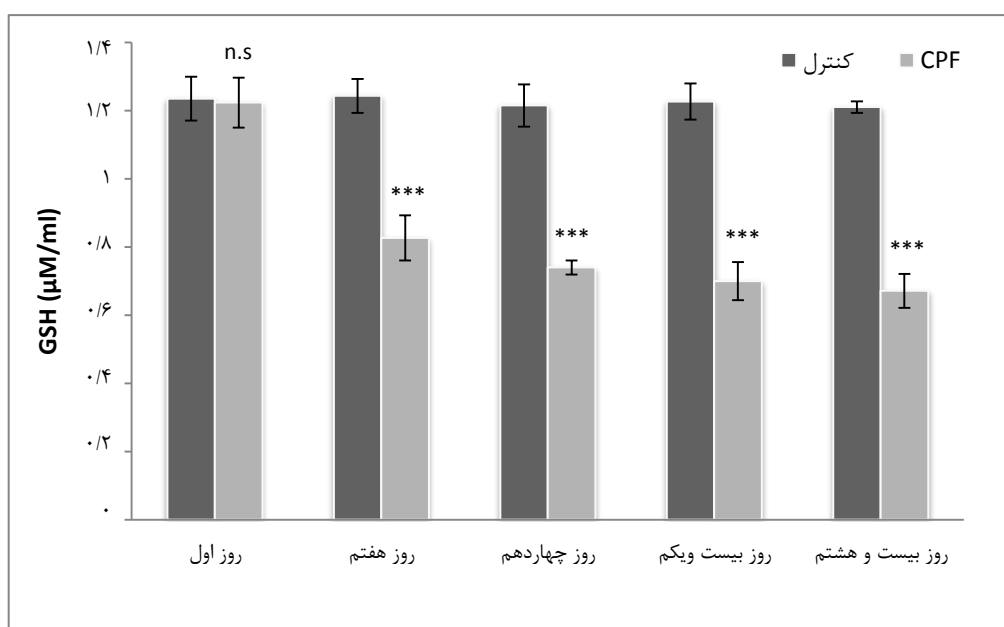


نمودار ۱: مقایسه میانگین MDA با گروه کنترل در طول زمان،

مقادیر به صورت میانگین و انحراف استاندارد (Mean  $\pm$  SD) نشان داده شده است

\*تفاوت معنی‌دار با گروه کنترل در سطح ۰.۰۵

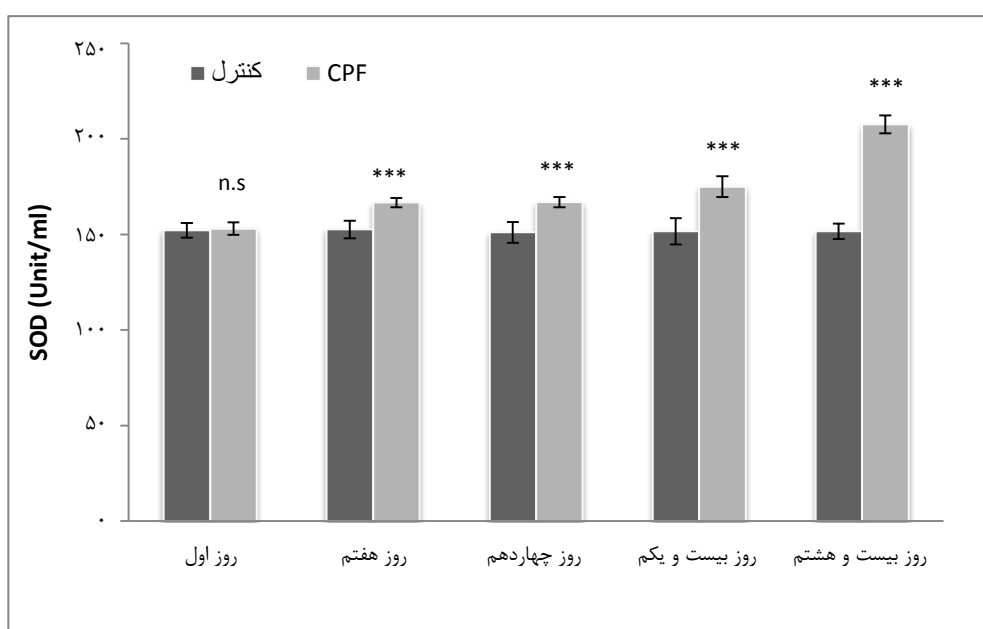
\*\*تفاوت معنی‌دار با گروه کنترل در سطح ۰.۰۱



نمودار ۲: مقایسه میانگین GSH با گروه کنترل در طول زمان

مقادیر به صورت میانگین و انحراف استاندارد (Mean  $\pm$  SD) نشان داده شده است\*\*\*تفاوت معنی دار با گروه کنترل در سطح  $0.001$ 

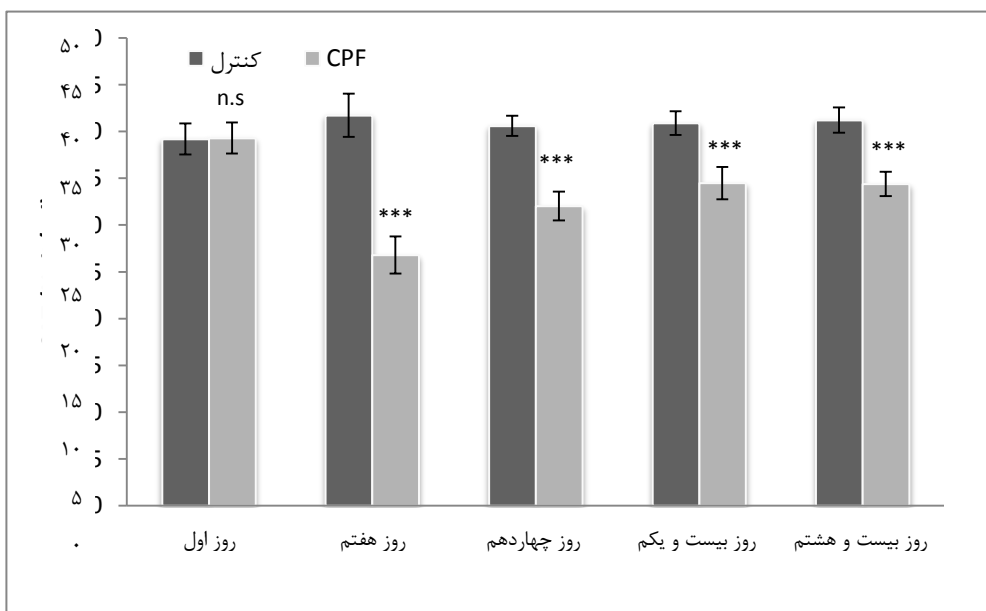
عدم معنی درا بودن ns



نمودار ۳ مقایسه میانگین SOD با گروه کنترل در طول زمان

مقادیر به صورت میانگین و انحراف استاندارد (Mean  $\pm$  SD) نشان داده شده است\*\*\*تفاوت معنی دار با گروه کنترل در سطح  $0.001$ 

عدم معنی درا بودن ns



نمودار ۴: مقایسه میانگین CAT گروه CPF با گروه کنترل در طول زمان

مقادیر به صورت میانگین و انحراف استاندارد (Mean  $\pm$  SD) نشان داده شده است

\*\* تفاوت معنی دار با گروه کنترل در سطح ۰/۰۰۱

ns عدم معنی درا بودن

## بحث

التهابی دارد (۲۷).

کاهش قابل توجه سطح GSH با مطالعه Zama و همکاران مطابقت دارد که با تجویز خوراکی (گاواز) سم کلرپیریفوس به مدت ۶-۱۲ روز به صورت خوراکی و روزانه در موش صحرایی به مقدار ۲۰ mg/kg انجام شده بود (۱۲).

GSH آنتی اکسیدان مهمی که درون سلول‌ها تولید می‌شود به طور مستقیم در خنثی‌سازی رادیکال‌های آزاد و ترکیبات اکسیژن فعال شرکت دارد. آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز (GPX) با اکسید کردن گلوتاتیون احیاء به گلوتاتیون اکسید  $H_2O_2$  را به آب و اکسیژن تبدیل می‌کند (۲۸). کاهش ذخایر گلوتاتیون توسط CPF ممکن است دو وجه داشته باشد یا با بر هم زدن تعادل غشاء سلولی یا احتمالاً با مهار یک سری از آنزیمهایی که در ساخت گلوتاتیون دخیل هستند صورت می‌پذیرد که این کاهش در سطح GSH می‌تواند منجر به افزایش پراکسیداسیون لیپیدهای، آسیب به DNA، توقف تکامل و کاهش مقاومت در برابر اکسیداتیوها گردد (۲۹). هیدروژن پراکساید محصول

نتایج مطالعه حاضر نشان داد مصرف خوراکی سم CPF در موش‌های صحرایی در طول ۴ هفته به طور قابل توجهی باعث افزایش استرس اکسیداتیو می‌گردد که عامل آن افزایش پراکسیداسیون لیپید در مقایسه با گروه کنترل به همراه کاهش مقدار GSH و فعالیت آنزیم کاتالاز و افزایش فعالیت آنزیم SOD بوده است. افزایش MDA با مطالعات قبلی انجام شده در این خصوص مطابقت دارد (۱۲، ۲۳، ۲۴). در تأیید مطالعه حاضر مطالعات Karaoz و همکاران و Gultekin و همکاران نشان داد که CPF باعث افزایش لیپید پراکسیداسیون در اربیتروسیت در آزمایشگاه و مغز، ریه، بیضه‌ها، کلیه و کبد در داخل بدن می‌شود (۲۵، ۲۶). همچنین در مطالعه Ahmed و همکارش کلرپیریفوس اتیل با دوز ۱۶/۴ mg/kg chlorpyrifos ethyl به مدت دو هفته موجب افزایش لیپید پراکسیداسیون در کبد، مغز و کلیه رت گردید (۱۷). MDA به عنوان محصول واکنش پراکسیداسیون لیپیدهای غشای سلولی شناخته شده است که نقش مهم در پاتوزن بیماری‌های مختلف و همچنین فرآیند

است(۳۶،۱۲،۱۳). همانطور که کاهش میزان فعالیت SOD مسئول خیلی از بیماری‌هاست، افزایش آن نیز دفاع آنتیاکسیدانی را کاهش می‌دهد. افزایش SOD باعث کاهش آنیون سوپراکسید و در پی آن کاهش غلظت GSH می‌شود که یکی از مهمترین دفاع آنتیاکسیدانی است(۳۷). سوپراکسید برخلاف محصول دیسموتاسیون  $H_2O_2$  به دلیل بار منفی به راحتی از غشاء سلولی عبور نمی‌کند. بنابراین  $O_2^-$  باید درون محیط سلول در محلی که تولید می‌شود، سمزدایی گردد. به هر حال SOD که در محیط خارج از سلول حضور دارد و علاوه بر منابع خارج سلولی آنیون سوپراکسید، سوپراکسید داخل سلولی نیز توسط NADPH اکسیداز وابسته به غشاء به محیط خارج سلول رها می‌شود. سلول‌های بدن در حال انجام یک عمل تعادل مخاطره آمیز بین سوپراکسید و آنزیم سوپراکسید دیسموتاز است. SOD سلول را از اثرات مخرب سوپراکسید محافظت می‌کند اما سوپراکسید هیدروژن تولید می‌کند که در غیاب کاتالاز و یا غلظت کم این آنزیم باعث آسیب‌های جدی از طریق رادیکال‌های هیدروکسیل می‌شود(۳۷).

نتایج مطالعه حاضر نشان‌دهنده القاء استرس اکسیداتیو توسط CPF در پلاسمای موش صحرایی است که این نتیجه با مطالعات انسانی و حیوانی انجام شده بر روی فاکتورهای استرس اکسیداتیو در ارگان‌های مختلف مطابقت دارد.

فعالیت SOD است که توسط کاتالاز تجزیه می‌شود بنابراین انتظار می‌رود که فعالیت کاتالاز نیز متناسب با این ترکیبات افزایش یابد ولی در این مطالعه برخلاف انتظار فعالیت کاتالاز در همه موارد کاهش نشان داد، هر چند نتایج در برخی از مطالعات حاکی از افزایش اکسیداتیو استرس بدن با افزایش قابل توجه سطح مواد واکنش‌دهنده با تیوباربیتوريک اسید (TBARS) همراه با تغییرات سطح آنزیم‌های روبنده سوپراکسید، سوپراکسید دیسموتاز وابسته به دوز، کاهش کاتالاز و گلوتاتیون پراکسیداز در سرم، کبد، کلیه، و طحال بود، مشاهده شد(۳۰-۳۴). Kono و همکاران نشان دادند که تولید بیش از حد آنیون سوپراکسید عمل کاتالاز را مهار می‌کند و حضور پراکسید هیدروژن از طریق فیدبک منفی عمل آنزیم سوپراکسید را مهار می‌کند(۳۵). در مطالعه حاضر کاهش فعالیت آنزیم کاتالاز در گروه CPF احتمالاً به دلیل افزایش استرس اکسیداتیو و سوبسترانی سلول در مواجهه با استرس ایجاد شده است. همچنین نتایج مطالعه حاضر نشان داد دوز مصرف خوراکی سم CPF در موش‌های صحرایی به طور قابل توجهی باعث افزایش فعالیت آنزیم SOD می‌گردد. مطالعات مختلف نشان می‌دهد که فعالیت SOD بسته به نوع حشره‌کش و دوز مورد استفاده و محل اندازه‌گیری آنزیم بسیار متفاوت

## References:

- Eaton DL, Daroff RB, Autrup H, Bridges J, Buffler P, Costa LG, et al. *Review of the toxicology of chlorpyrifos with an emphasis on human exposure and neurodevelopment*. Informa UK Ltd, 2008; 38(S2): 1-125.
- Joshi SC, Mathur R, Gulati N. *Testicular toxicity of chlorpyrifos (an organophosphate pesticide) in albino rat*. Toxicol Ind Health 2007; 23(7): 439-44.
- Li Q, Kobayashi M, Kawada T. *Chlorpyrifos induces apoptosis in human T cells*. Toxicology 2009; 255(1-2): 53-57.
- Gowri UK, Patel PV, Suresh B. *Evaluation of valuation of pesticity induced developmental immunotoxicity in rir chicks*. J Cell Tissue Res 2010; 10(2): 2229-34.

- 5- El-Kashoury AA, Tag El-Din HA. *Chlorpyrifos (from different sources): effect on testicular biochemistry of male albino rats.* J Am Sci 2010; 6(7): 252-61.
- 6- Tripathi S, Srivastav AK. *Alterations in the profile of blood cells of wistar rats induced by long-term ingestion of chlorpyrifos.* Int J Pharma Bio Sci 2010; 1(4): 315-22.
- 7- Slotkin TA, Brown KK, Seidler FJ. *Developmental hyperinsulinemia in adulthood theodore.* Environ Health Perspect 2005; 113(10): 1291-94.
- 8- Ambali SF, Akanbi DO, Shittua M, Giwa AG, Oladipo OO, Ayo JO. *Chlorpyrifos-induced clinical, hematological and biochemical changes in swiss albino mice- mitigating effect by co-administration of vitamins C and E.* Life Sci J 2010; 7(3): 39-44.
- 9- Tripathi S, Srivastav AK. *Liver profile of rats after long-term ingestion of different doses of chlorpyrifos.* Pesticide Biochem Physiol 2010; 97(1): 60-65.
- 10- El-Hossary GG, El-Gohary AA, Ahmed NS, Mohamed AS, Mansour SM. *Amelioration of chlorpyrifos induced retinal and renal toxicity by vitamin D3.* Austr J Basic Appl Sci 2009; 3(3): 2304-14.
- 11- Kammon AM, Brar RS, Banga HS, Sodhi S. *Patho-biochemical studies on hepatotoxicity and nephrotoxicity on exposure to chlorpyrifos and imidacloprid in layer chickens.* Veterinarski Arhiv 2010; 80 (5): 663-72.
- 12- Zama D, Meraihi Z, Tebibel S, Benayssa W, Benayache F, Benayache S, et al. *Chlorpyrifos-induced oxidative stress and tissue damage in the liver, kidney, brain and fetus in pregnant rats: the protective role of the butanolic extract of Paronychia argentea L.* Indian J Pharmacol 2007; 39 (3): 145-50.
- 13- Saulsbury MD, Heyliger SO, Wang K, Johnson DJ. *Chlorpyrifos induces oxidative stress in oligodendrocyte progenitor cells.* Toxicology 2009; 259(1-2): 1-9.
- 14- Cao J, Varnell AL, Cooper DC. *Gulf War Syndrome: a role for organophosphate induced plasticity of locus coeruleus neurons.* Nature Precedings; 2011.p. 1-2.
- 15- Sen S, Chakraborty R, Sridhsr C, Reddy YSR, De B. *Free radicals, antioxidant, diseasea and phytomedicies.* Int J Pharmaceutical Sci Rev Res 2010; 3(1): 91-100.
- 16- Uchendu C, Ambali SF, Ayo JO. *The organophosphate, chlorpyrifos, oxidative stress and the role of some antioxidants.* Afr J Agricul Res 2012; 7(18): 2720-28.
- 17- Ahmed MM, Zaki NI. *Assessment the ameliorative effect of pomegranate and rutin on chlorpyrifos -ethyl-induced oxidative stress in rats.* Nature and Science 2009; 7(10): 49-60.
- 18- Organisation for Economic Co-operation and Development. *OECD series on Principles of Good Laboratory Practice and Compliance Onitoring ENV/MC/CHEM 1998;* (98)17:
- 19- Organisation for Economic Co-operation and Development. *OECD Guidelines for the Testing of Chemicals, Repeated Dose 28-Day Oral Toxicity Study in Rodents 407.* ENV/MC/CHEM .2008
- 20- Bulaj G, Kortemme T, Goldenberg DP. *Ellman's test protocol.* Biochemistry 1998; 37: 8965-72.

- 21- Worthington-biochem. *Superoxide dismutase assay*. [homepage on the internet]; 2013. [Cited 11 Mar 2013]. Available from: [www.worthington-biochem.com/sodbe/assay](http://www.worthington-biochem.com/sodbe/assay).
- 22- Zare S, Pakniyat H. *Changes in activities of antioxidant enzymes in oilseed rape in response to salinity stress*. Int J Agri Crop Sci 2012; 4 (7): 398-403.
- 23- Chang CJ, Kao CH. *H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> metabolism during senescence of rice leaves: changes in enzyme activities in light and darkness*. Plant Growth Regulation 1998; 25(1): 11-15.
- 24- Ambali SF, Abubakar AT, Shittu M, Yaqub LS, Anafi SB, bdullahi A. *Chlorpyrifos- induced alteration of hematological parameters in wistar rats: ameliorative effect of zinc*. Res J Environ Toxicol 2010; 4 (2): 55-66.
- 25- Karaoz E, Gultekin F, Akdogan M, Oncu M, Gokcimen A. *Protective role of melatonin and a combination of vitamin C and vitamin E on lung toxicity induced by chlorpyrifos-ethyl in rats*. Exp Toxicol Pathol 2002; 54(2): 97-108.
- 26- Gultekin F, Delibas N, Yasar S, Kilinc I. *In vivo changes in antioxidant systems and protective role of melatonin and a combination of vitamin C and vitamin E on oxidative damage in erythrocytes induced by chlorpyrifos-ethyl in rats*. Arch Tox 2001; 75(2): 88-96
- 27- Zhang Y, Chen SY, Hsu T, Santella RM. *Immunohistochemical detection of malondialdehyde-DNA adducts in human oral mucosa cells*. Carcinogenesis 2002; 23 (1): 207-11.
- 28- Pham-Huy LA, He H, Pham-Huy C. *Free radicals, antioxidants in disease and health*. Int J Biomed Sci 2008; 4(2): 89-96.
- 29- Loewen PC, Martin G, Klotz, Hassett DJ. *Catalase –an old enzyme that continues to surprise us*. ASM News 2000; 66(2): 76-82.
- 30- Bebe FN, Panemangalore M. *Exposure to low doses of endosulfan and chlorpyrifos modifies endogenous antioxidants in tissues of rats*. J Environ Sci Health B 2003; 38(3): 349-63.
- 31- Mehta A, Verma RS, Srivastava N. *Chlorpyrifos-induced alterations in the levels of hydrogen peroxide nitrate and nitrite in rat brain and liver*. Pest Biochem Phys 2009; 94: 55-59.
- 32- Mansour SA, Mossa AH. *Lipid peroxidation and oxidative stress in rat erythrocytes induced by chlorpyrifos and the protective effect of zinc*. Pest Biochem Phys 2009; 93: 34-39.
- 33- Verma RS, Mehta A, Srivastava N. *In vivo chlorpyrifos induced oxidative stress: attenuated by antioxidant vitamins*. Pest. Biochem Phys 2007; 88: 191-96.
- 34- Mansour SA, Mossa AH. *Oxidative damage, biochemical and histological alterations in rats exposed to chlorpyrifos and the antioxidant role of zinc*. Pest. Biochem Physiol 2010, 96: 14-23.
- 35- Kono Y, Fridovich I. *Superoxide radical inhibits catalase*. J Biol Chem 1982; 257: 5751-54.
- 36- Tuzmen N, Candan N, Kaya E, Demiryas N. *Biochemical effects of chlorpyrifos and deltamethrin on*

*altered antioxidative defense mechanisms and lipid peroxidation in rat liver.* Cell Biochem 2008; 26: 119-24.

37- Eberhardt MK. *Reactive oxygen metabolites chemistry and medical consequences.* 24 th ed Boca Raton, Florida: CRC Press LLC; 2000.

## **Evaluating Oxidative Stress Factors Induced by Chlorpyrifos Poisoning in Plasma of Wistar Rat**

**Kazemi A(MSc)<sup>1</sup>, Zarei Mahmoudabadi A(PhD)<sup>2</sup>, Fasihi Ramandi M(PhD)<sup>3</sup>, Rasouli Vani J(MSc)<sup>4</sup>, Saberi M(PhD)<sup>\*5</sup>**

<sup>1,4,5</sup> Department of Pharmacology & Toxicology, Baqiyatallah University of Medical Sciences, Tehran, Iran

<sup>2</sup> Department of Biochemistry, Baqiyatallah University of Medical Sciences, Tehran, Iran

<sup>3</sup> Department of Biotechnology, Molecular Biology Research Center, Baqiyatallah University of Medical Sciences, Tehran, Iran

**Received:** 31 Oct 2013

**Accepted:** 6 Mar 2014

### **Abstract**

**Introduction:** Chlorpyrifos (CPF) is a broad-spectrum organophosphorus insecticide that has been used abundantly over the globe during the past 40 years. Chemical pesticides may induce oxidative stress via generating free radicals and altering antioxidant levels of the free radical scavenging enzyme activity. Therefore, this study aimed to evaluate the toxicity of Chlorpyrifos-induced oxidative stress in the plasma samples of Wistar rat.

**Methods:** Twenty-four male Wistar rats were selected randomly which were assigned to 2 equal groups, e.g. control and test. The control group received corn oil as the solvent, and the experimental group received 16.5mg/kg/day of CPF (4mg/ml) orally via a stomach tube for four weeks. Plasma samples were taken on 1<sup>st</sup>, 7<sup>th</sup>, 14<sup>th</sup>, 21<sup>st</sup>, and 28<sup>th</sup> days, at a specific time. Catalase (CAT), superoxide dismutase (SOD) activities and also levels of malondialdehyde (MDA) and glutathione (GSH) were determined.

**Results:** The oral administration of CPF could induce symptoms such as tremors, hair erection, weakness, diarrhea and asthma on Day 7 and onward. The data analysis of plasma samples showed significant ( $P<0.001$ ) decrease in the levels of glutathione and CAT enzymatic activity and a significant increase in SOD enzymatic activity and the MDA level.

**Conclusion:** CPF could induce oxidative stress probably via production of free radicals as was evident by reduction of GSH level and CAT activity accompanied by increase in the activity of SOD and enhancement in the level of MDA in plasma samples. This necessitates the application of antioxidants when having exposure with OP pesticides.

**Keywords:** Chlorpyrifos; Organophosphate; Oxidative Stress

**This paper should be cited as:**

Kazemi A, Zarei Mahmoudabadi A, Fasihi ramandi M, Rasouli Vani, Saberi M. **Evaluating oxidative stress factors induced by chlorpyrifos poisoning in plasma of wistar rat.** J Shahid Sadoughi Univ Med Sci 2014; 22(2): 1079-89.

\*Corresponding author: Tel: +98 21 77808966, Email: m\_s\_saber@yahoo.com