بررسی اثر روغن کنجد در ارتشاح لکوسیتی به درون مغز موشهای نژاد C57Bl/6 مبتلا به آنسفالومیلیت خود ایمن تجربی

دكتر قاسم مسيبي ال*، على قضاوي ، حسين صالحي ، محمد على پاياني ً

۱- استادیار، عضو هیئت علمی گروه انگل شناسی و ایمنی شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اراک

۲- مربی، عضو هیئت علمی گروه انگل شناسی و ایمنی شناسی، دانشکده یزشکی، دانشگاه علوم یزشکی اراک

٣- مربي، عضو هيئت علمي گروه آناتومي و بافت شناسي ، دانشكده پزشكي، دانشگاه علوم پزشكي اراك

٤- كارشناس، گروه انگل شناسي و ايمني شناسي، دانشكده پزشكي، دانشگاه علوم پزشكي اراك

تاریخ دریافت ۸٥/٤/٣١ تاریخ پذیرش ۸٥/٨/١٠

چکیده

مقدمه: آنسفالومیلیت خودایمن تجربی (EAE) مدل حیوانی مولتیپل اسکلروزیس میباشد که با ارتشاح لکوسیتی به داخل سیستم عصبی مرکزی مشخص میگردد. تغییر در ترکیبات یا مقادیر اسیدهای چرب غیر اشباع میتواند بر عملکرد سد خونی - مغزی موثر باشد. در این مطالعه اثر روغن کنجد که غنی از اسیدهای چرب غیر اشباع است بر میزان ارتشاح لکوسیتی به مغن موشهای مبتلا به EAE مورد بررسی قرار گرفت.

روش کار: در این پژوهش تجربی موشهای نر نژاد C57BL/6 در دو گروه درمانی (هر گروه ۱۰ سر) با شرایط سنی و وزنی مشابه قرار گرفتند. موشهای گروه مطالعه، موشهای مبتلا به EAE بودند که به ازای هر کیلـوگرم وزن بـدن، ۴ میلـی لیتر روغن کنجد روزانه به صورت داخل صفاقی، سه روز قبـل تـا ۲۰ روز پـس از ایجـاد بیمـاری دریافـت کردنـد و گـروه شـاهد، موشهای مبتلا به EAE بودند که به ازای هر کیلوگرم وزن بدن به آنها ۴ میلی لیتر بافر فسفات، طبـق برنامـه تجـویز شـد. بیماری EAE از طریق ایمونیزاسیون موشها با پپتید 55-35 MOG همراه با ادجوانت کامل فروند ایجاد شد. بعد از گذشـت بیست روز از زمان ایمونیزاسیون میزان ارتشاح لکوسیتی به مغز با میکروسکوپ مورد بررسی قـرار گرفـت. در تجزیـه و تحلیـل اطلاعات از آزمون من ویتنی یو استفاده شد.

نتایج: نتایج نشان داد که شدت علائم کلینیکی در موشهای تحت درمان با روغن کنجد $(*/*\pm 1/7)$ در مقایسه با گروه درمان نشده $(*/*\pm 1/7)$ به طور معنی داری کمتر میباشد $(*/*\pm 1/7)$ همچنین اختلاف معنی داری در تعداد سلولهای ارتشاح یافته به مغز، بین موشهای مبتلا به EAE درمان شده با روغن کنجد $(*/*\pm 1/7)$ و درمان نشده $(*/*\pm 1/7)$ مشاهده شد (*/*+1/7) مشاهده شد (*/*+1/7) نتیجه گیری: این نتایج مشخص مینماید که روغن کنجد با کاهش ارتشاح لوکوسیتها به مغز موشهای مبتلا به EAE سبب کاهش ضایعات پاتولوژیک و علائم کلینیکی و تعدیل بیماری می گردد.

واژگان كليدى: مولتييل اسكلروزيس، أنسفالوميليت خودايمن تجربي، روغن كنجد، ارتشاح لكوسيتي، موش نژاد C57BL/6

^{*}نویسنده مسئول: اراک، خیابان شهید شیرودی، خیابان علم الهدی، دانشگاه علوم پزشکی اراک، طبقه چهارم معاونت آموزشی پژوهشی
Email: gmosayebi@yahoo.com

مقدمه

آنسفالومیلیت خود ایمن تجربی '، مدل حیوانی مولتیپل اسکلروزیس است که با التهاب سیستم عصبی مرکزی همراه است. در بیماری مولتیپل اسکلروزیس، به دلایل نامشخصی سیستم ایمنی تحریک شده و باعث فعال شدن لنفوسیتهای اختصاصی ضد میلین رشته های عصبی می گردد (۱). ارتشاح این سلولها به مغز در ایمونوپاتوژنز بیماری و تشدید واکنشهای التهابی در مغز نقش دارد. میانکنش سلولهای ارتشاح یافته با سلولهای عصبی و تولید سیتو کاینهای التهابی سبب تخریب میلین و ایجاد پلاک مغزی می گردد (۲،۲). علت ارتشاح لکوسیتی به مغز مشخص نیست ولی افزایش نفوذپذیری سد خونی - مغزی و یا افزایش بیان برخی مولکولهای چسبان در سطح سلولهای آندوتلیال از عوامل موثر در این فرآیند می باشند (۵،۴).

برخی مطالعات نشان از کاهش سطح فسفولیپیدها در سد خونی -مغزی دارد. سالواتی و همکاران با بررسی فسفولیپیدها در رتهای مبتلا به آنسفالومیلیت نشان دادند که درصد فسفولیپیدهای مغزی در رتهای مبتلا کمتر از گروه سالم میباشد(۶). تارانووا نشان داد که در ساختار لیپیدی مغز و نخاع خرگوشهای مبتلا به آنسفاتومیلیت خود ایمن تجربی، گسیختگی ایجاد می شود(۷).

کاهش سطح برخی اسیدهای چرب غیر اشباع در بیماران مبتلا به مولتیپل اسکلروزیس گزارش شده است. هاربیگ نشان داد که اسیدهای چرب امگا -۶ نقش محافظتی در ابتلا به آنسفالومیلیت دارند(۸). برخی گزارشات نیز نشان می دهد در مناطقی که مصرف روغن ماهی بالا است، شیوع مولتیپل اسکلروزیس کمتر می باشد(۱۱-۹). تغییر در ترکیبات و مقدار اسیدهای چرب یا فسفولیپیدهای جدار سد خونی -مغزی می تواند بر نفوذپذیری این سد تاثیر داشته باشد. این احتمال را

می توان مطرح نمود که مصرف اسیدهای چرب غیر اشباع می تواند در پایداری سد خونی - مغزی موثر باشد.

روغن کنجد یک روغن گیاهی غنی از اسیدهای چرب غیر اشباع (امگا-۳ و امگا-۶) میباشد و دارای خواص آنتی اکسیدانی است(۱۲). مطالعات نشان میدهد که روغن کنجد می تواند در درمان بیماریهای ناشی از استرس-اکسیداتیو موثر باشد(۱۲).

در خصوص تأثیر روغن کنجد در درمان مولتیپل اسکلروزیس و یا مدل حیوانی آن اطلاعاتی در دسترس نمیباشد. با توجه به نقش اسیدهای چرب در حفظ نفوذپذیری سد خونی - مغزی، روغن کنجد به دلیل داشتن اسیدهای چرب غیر اشباع می تواند در کاهش واکنشهای التهابی و کاهش نفوذپذیری سد خونی - مغزی موثر باشد. براین اساس، در این مطالعه تأثیر روغن کنجد بر میزان ارتشاح لکوسیتی به مغز موشهای مبتلا به آنسفالومیلیت خود ایمن تجربی مورد بررسی قرار گرفت.

روش کار

^{3 -} Myelin oligodendrocyte glycoprotein.

^{4 -} Pharma.

^{5 -} Sigma.

¹⁻ Experimental autoimmune encephalomyelitis.

^{2 -} Adhesion molecules.

فسفات در مرحله صفر و ٤٨ ساعت بعد از ايمونيزاسيون به صورت داخل صفاقی تجويز شد(١٤). سم سياه سرفه نفوذپذيری سد خونی - مغزی را افزايش می دهد. جهت گروه کنترل نيز مراحل فوق اعمال شد با اين تفاوت که به آنها پپتيد MOG35-55

روند بیماری و تغییرات وزن موشها روزانه مورد بررسی قرار گرفت و شدت بیماری از صفر(عدم ابتلا به بیماری)، یک (اختلال در حرکت دم)، دو (فلج شدن دم)، سه (اختلال در راه رفتن)، چهار (فلجی یک پا)، پنج (فلجی هر دو پا)، شش (فلجی کامل دست و پا) تا هفت (مرگ) درجه بندی شد (۱۵).

جهت بررسی تأثیر روغن کنجد بر روند بیماری ۲۰ به ۲۰ سر موش سه روز قبل از ایجاد بیماری، به ۲۰ گروه (در هر گروه ۱۰ سر) با شرایط سنی و وزنی یکسان تقسیم شدند و به این شرح تا روز نوزدهم پس از ایجاد EAE تحت درمان قرار گرفتند: گروه مطالعه موشهای مبتلا به EAE بودند که به ازای هر کیلوگرم وزن بدن، ٤ میلی لیتر روغن کنجد روزانه به صورت داخل صفاقی دریافت کردند(۱۱) و گروه شاهد موشهای مبتلا به EAE بودند که به ازای هر کیلوگرم وزن بدن برای آنها، ٤ میلی لیتر بافر فسفات روزانه به صورت داخل صفاقی تجویز شد. در ضمن به ۵ سر موشی که از نظر جنس، نژاد، سن و وزن با دو گروه مذکور موشی که از نظر جنس، نژاد، سن و وزن با دو گروه شم) در نظر گرفته شده و در مرحله ایجاد بیماری، پیتید 55-MOG35

پس از گذشت بیست روز از زمان ایجاد EAE، حیوان با اتر بیهوش و کشته شد و مغز حیوانات بلافاصله خارج و در محلول فرمالین بافر خنثی ۱۰ درصد قرار گرفت. پس از ۴۸ ساعت، با برش ساژیتال، مغز به دوقسمت تقسیم شد. نیمکره چپ هر موش مجدداً در فیکساتور گذاشته شد. با توجه به این که اختلالات با در گیری اندامهای حرکتی سمت راست

همراه بود، نیم کره سمت چپ، جهت مطالعه مناسب تر می باشد. سپس نمونه ها در داخل دستگاه Tissue Processor (مدل DS2000/H) قرار داده شده تا پاساژ بافتی صورت گیرد. سپس از پاساژ، بلوکهای پارافینی تهیه شد.

نمونه های بافتی در جهت طولی، به طوری که محل برش ساژیتال به طرف پایین باشد، داخل بلوک قرار گرفتند. با استفاده از میکروتوم (مدل ۴۰۵۵) از نمونه ها، برش های با ضخامت ۸ میکرونی تهیه گردید و به فاصله هر ده برش، یک برش انتخاب شد. برای هر نمونه ۱۲ برش و در هر گروه مجموعاً ۱۲۰ برش تهیه شد. این برش ها طولی (ساژیتال) تهیه شد تا حواشی بطنهای طرفی در برش نشان داده شود زیرا بیشتر پلاک ها و ارتشاح لکوسیتی در اطراف بطنهای طرفی دیده می شود(۱۷).

نمونه ها با روش هماتو کسیلین -ائوزین رنگ آمیزی شدند و از نظر تعداد محلهای ارتشاح و شدت ارتشاح لکوسیتی با استفاده از میکروسکوپ Nikon-Model مورد بررسی قرار گرفتند (۱۸). همان طور که اشاره شد از هر مغز به طور تصادفی ۱۲ برش انتخاب گردید. تعداد پلاکها در تمام برش ها شمارش شد. از طرفی میزان ارتشاح لکوسیتی نیز در هر پلاک با شمارش میکروسکوپی سلولهای ارتشاح یافته مشخص گردید و میانگین تعداد این سلولها در پلاک مغزی هر گروه به عنوان شدت ارتشاح لکوسیتی در نظر گرفته شد.

در تجزیه و تحلیل آماری، جهت مقایسه میانگینها (میانگین وزن، شدت بیماری و تعداد سلولهای ارتشاحی) از روش من ویتنی یو استفاده شد.

نتايج

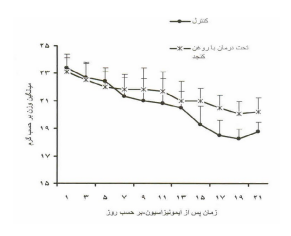
نتایج نشان داد که موشهای مبتلا به EAE که روغن کنجد دریافت کرده بودند، کاهش وزن کمتری در مقایسه با گروه کنترل داشتند (p<-۰/۰۱)، (نمودار ۱). با بررسی

روند بیماری در هر گروه و مقایسه روز شروع بیماری و شدت بیماری مشخص گردید که بین روز شروع بیماری و میانگین حداکثر شدت بیماری در دو گروه تفاوت معنی داری وجود دارد. روز شروع بیماری در موشهای مبتلا به EAE درمان نشده، ۷ روز پس از زمان ایجاد EAE بود در حالی که در موشهای تحت درمان با روغن کنجد، زمان شروع علائم ۱۱ روز پس از القا EAE بود (نمودار ۲). هم چنین حداکثر شدت بیماری در موشهای تحت درمان با روغن کنجد ۲۲ روز پس از زمان ایمونیزاسیون مشاهده شد، در حالی که در گروه کنترل از زمان ایمونیزاسیون مشاهده شد، در حالی که در گروه کنترل

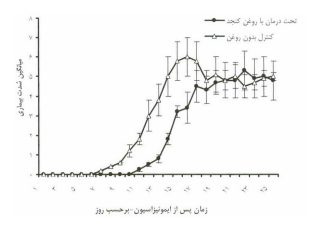
در مورد میانگین شدت بیماری در گروه دریافت کننده روغن کنجد، با مقایسه میانگین حداکثر شدت بیماری در گروههای مختلف مشخص شد که میانگین حداکثر شدت بیماری در موشهای تحت درمان با روغن کنجد ($0/\cdot \pm 1/0$) در مقایسه با موشهای مبتلا به EAE درمان نشده (1 ± 1) کمتر میانگین شدت بیماری نیز در طول دوره درمان در موشهای تحت درمان با روغن کنجد($1\pm 1/0$) نسبت به موشهای تحت درمان با روغن کنجد(1/0) نسبت به گروه کنترل (1/0) کمتر بود(1/0) کمتر بود(1/0) نسبت به گروه کنترل (1/0) کمتر بود(1/0) کمتر بود(1/0) (نمودار 1/0)

بررسی برشهای مغنزی از نظر مینزان ارتشاح لکوسیتی نشان داد که میانگین تعداد مکانهای ارتشاح سلولی در موشهای مبتلا به EAE درمان شده با روغن کنجد(۱±۱ پلاک در هر برش) در مقایسه با گروه درمان نشده (۱±۳ پلاک در هر برش) به طور قابل توجهی کمتر بود (شکل ۱). همچنین با شمارش تقریبی سلولهای ارتشاح یافته در محلهای ارتشاح مشخص گردید که میانگین تعداد سلولها در محل ارتشاح، در موشهای مبتلا به EAE درمان شده

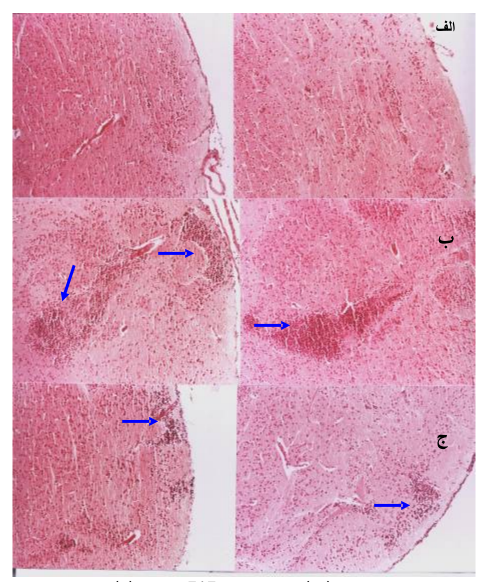
کمتر (۱۵۰ \pm ۳۰) در مقایسه با گروه درمان نشده (۱۵۰ \pm ۳۰) کمتر است ($p<\cdot/\cdot1$).



نمودار ۱. مقایسه میانگین تغییرات وزن در موشهای مبتلا به آنسفالومیلیت خود ایمن تجربی درمان نشده (کنترل) و موشهای مبتلا به آنسفالومیلیت خود ایمن تجربی تحت درمان با روغن کنجد



نمودار ۲. مقایسه میانگین شدت بیماری در روزهای مختلف پس از ایمونیزاسیون در موشهای مبتلا به آنسفالومیلیت خود ایمن تجربی درمان نشده (کنترل) و تحت درمان با روغن کنجد



شکل ۱. مقایسه ارتشاح سلولی در مغز موشهای سالم (الف) و موشهای مبتلا به EAE درمان نشده (ب) و درمان شده با روغن کنجد (ج)، (بزرگنمایی۱۰*۱۰)

بحث

مطالعات نسان میدهد که بیماری مولتیک اسکلروزیس و آنسفالومیلیت خود ایمن تجربی (مدل حیوانی مولتیپل اسکلروزیس) از دسته بیماریهای التهابی هستند که با ارتشاح لکوسیتی به بافت مغز و نخاع همراه است. سلولهای ارتشاح یافته به بافت مغزی موجب ایجاد واکنشهای التهابی در بافت مغزی شده و سبب تخریب میلین می شوند. شدت ضایعات به میزان ارتشاح سلولی بستگی دارد (۱-۳).

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که تجویز روغن کنجد به موشهای مبتلا به آنسفالومیلیت خود ایمن تجربی باعث کاهش ارتشاح لکوسیتی به مغز می گردد. هم چنین در این موشها تعداد پلاکهای مغزی نیز کاهش می یابد. تجویز روغن کنجد به موشهای مبتلا به EAE باعث کاهش شدت علائم کلینیکی و تأخیر در شروع بیماری می گردد. با بررسی برشهای مغزی نیز مشخص گردید که تعداد مکانهای ارتشاح

و همچنین تعداد سلولهای ارتشاح یافته به مغز با شدت بیماری ارتباط مستقیم دارد.

در بیماران مبتلا به مولتیپل اسکلروزیس و EAE با افرایش نفوذ پذیری سد خونی - مغزی، امکان ارتشاح لكوسيتها به مغزيا نخاع افزايش مييابد. برخيي گزارشات نشان از کاهش سطح فسفولیپیدها و اسیدهای چرب غیر اشباع در بیماران مبتلا به مولتیپل اسکلروزیس دارد. تغییر در ترکیبات یا کاهش اسیدهای چرب جدار سد خونی -مغزی، می تواند بر ساختار و نفوذپذیری این سد موثر باشد. روغن کنجد به دلیل داشتن اسیدهای چرب غیر اشباع ممکن است باعث کاهش نفوذپذیری سد خونی مغزی گردد. مطالعات حاکی از آن است که در بیماران مبتلا به مولتیل اسکلروزیس و مدل حيواني آن، ميزان پر اكسيداسيون ليپيد ها افزايش مي يابد و ممكن است بر نفوذپذيري سد خوني - مغزي موثر باشد (١٩). کانگ و همکاران نشان دادنـد کـه روغـن کنجـد باعـث مهـار يراكسيداسيون لييدها در كبد و كليه موش صحرايي می شود (۲۰). در هر صورت اطلاعات روشنی در خصوص تأثیر روغن كنجد در مهار EAE وجود ندارد. مطالعات نشان مي دهد که روغن کنجد در بهبود یا کاهش ضایعات بافتی موثر است. هسیو و همکاران نشان دادند که روغن کنجد باعث کاهش شدت ضایعات کلیوی در رتهای در معرض لیپو پلی ساکارید می گردد(۲۱). پراسامتی و همکاران نیز اظهار نمودند که روغن کنجد سبب تعدیل ضایعات بافتی ناشی از تجویز فنوارلات در موشهای صحرایی می شود (۲۲).

با توجه به خاصیت آلرژی زایی روغن کنجد(۲۳)، احتمال شیفت پاسخهای ایمنی سلولی از TH1 به TH2 وجود دارد. پاسخهای TH1 در ایمونوپاتوژنز بیماری مولتیپل اسکلروزیس و یا EAE نقش مهمی دارند. سلولهای TH1 با فعال کردن ماکروفاژها و تولید سایتو کاینهای پیش التهابی در ارتشاح سلولهای التهابی به مغز موثرند(۲۴).

گزارشاتی نیز وجود دارد که نشان می دهد روغن کنجد باعث القاء آپپتوز در سلولهای سرطانی می شود. سالم و همکارانش بیان کردند که تجویز روغن کنجد از رشد و متاستاز سلولهای لمفومای رده EL4 در موشهای متاستاز سلولهای لمفومای بهم چنین میارا و همکاران با تأثیر روغن کنجد بر روی سلولهای لنفوئید رده Molt-4B نشان دادند که روغن کنجد باعث آپپتوز در این سلولها می گردد (۲۶).

با توجه به موارد ذکر شده می توان چند فرضیه احتمالی در خصوص تاثیر روغن کنجد در جلوگیری از ارتشاح لکوسیتی به مغز را مطرح نمود.

۱- جلوگیری از گسیختگی سد خونی - مغزی از طریق حفظ توازن اسیدهای چرب این سد

۲-ترمیم ضایعات ایجاد شده در سد خونی - مغزی

۳- القاء آپیتوز در سلولهای التهابی ارتشاح یافته به مغز

۴- كاهش توليد سايتوكاينهاي پيش التهابي از ماكروفاژها

نتیجه گیری

در مجموع با عنایت به نتایج این مطالعه، روغن کنجد با کاهش ارتشاح سلولی به بافت مغز از پیشرفت بیماری و EAE جلوگیری می کند و باعث تأخیر در شروع بیماری و کاهش شدت بیماری می شود. روغن کنجد ممکن است در درمان بیماریهای التهابی از جمله مولتیپل اسکلروزیس که با ارتشاح سلولی به داخل بافت همراه است، مفید باشد. لازم است به منظور مشخص شدن مکانیسم دقیق روغن کنجد مطالعات جامع تری صورت گیرد به این امید که بتوان از آن به عنوان یک دارویا مکمل دارویی مناسب جهت درمان بیماری مولتیپل اسکلروزیس استفاده نمود.

^{1 -} Fenvalerate.

allergic encephalomyelitis. Neurochem Res 1985; 10(11): 1483-97.

- 8. Harbige LS. Fatty acids, the immune response, and autoimmunity: a question of n-6 essentiality and the balance between n-6 and n-3. Lipids 2003;38(4):323-41.
- 9. Borlak JT, Welch VA. Health implications of fatty acids. Arzneimittelforschung 1994; 44(8): 976-81.
- 10. Harbige LS, Layward L, Morris-Downes MM, Dumonde DC, Amor S. The protective effects of omega-6 fatty acids in experimental autoimmune encephalomyelitis (EAE) in relation to transforming growth factor-beta 1 (TGF-beta1) up-regulation and increased prostaglandin E2 (PGE2) production. Clin Exp Immunol 2000;122(3):445-52.
- 11. Schwarz S, Leweling H. Multiple sclerosis and nutrition. Mult Scler 2005;11(1):24-32
- 12. Hands ES. Nutrients in food. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2000.p.128.
- 13. Hsu DZ, Su SB, Chien SP, Chiang PJ, Li YH, Lo YJ, Liu MY. Effect of Sesame oil on oxidative-stress-associated renal injury in endotoxemic rats: involvement of nitric oxide and proinflammatory cytokines. Shock 2005; 24(3): 276-80.
- 14. Mosayebi G, Moazzeni S M, Sanati M H. Effect of sex on susceptibility to experimental autoimmune encephalomyelitis induced with MOG35-55 peptide in C57BL/6 Mice. Medical Journal of Tabriz Univ of Med Sci 2006; 27(4): 95-100.
- 15. Costa O, Divoux D, Ischenko A, Tron F, Fontaine M. Optimization of an animal model of experimental autoimmune encephalomyelitis achieved with a multiple MOG(35-55)peptide in C57BL6/J strain of mice. J Autoimmun 2003; 20(1):51-61.
- 16. Hsu DZ, Liu MY. Effects of Sesame oil on oxidative stress after the onset of sepsis in rats. Shock 2004;22(6):582-5.
- 17. Frosch MP, Anthony DC, De Girolami U. The central nervous system. In: Kumar V, Abbas AK, Fausto N, editors. Robbins and Cotran Pathologic

تشكر و قدرداني

این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی مصوب معاونت آموزشی، پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی اراک میباشد که بدین وسیله از زحمات همه همکاران محترم آن معاونت و شورای محترم پژوهشی تشکر و قدردانی می نماییم.

منابع

- 1. Lassmann H. Multiple sclerosis pathology: evolution of pathogenetic concepts. Brain Pathol 2005; 15(3):217-22.
- 2. Hemmer B, Cepok S, Zhou D, Sommer N. Multiple sclerosis: a coordinated immune attack across the blood brain barrier. Curr Neurovasc Res 2004; 1(2):141-50.
- 3. Zhao C, Fancy SP, Kotter MR, Li WW, Franklin RJ. Mechanisms of CNS remyelination-the key to therapeutic advances. J Neurol Sci 2005 15;233(1-2):87-91.
- 4. Berger C, Hiestand P, Kindler-Baumann D, Rudin M, Rausch M. Analysis of lesion development during acute inflammation and remission in a rat model of experimental autoimmune encephalomyelitis by visualization of macrophage infiltration, demyelination and blood-brain barrier damage. NMR Biomed 2006;19(1):101-7.
- 5. Eralinna JP, Soilu-Hanninen M, Roytta M, Hukkanen V, Salmi AA, Salonen R. Blood-brain barrier breakdown and increased intercellular adhesion molecule (ICAM-1/CD54) expression after Semliki Forest (A7) virus infection facilitates the development of experimental allergic encephalomyelitis. J Neuroimmunol 1996;66(1-2):103-14.
- 6. Salvati S, Attorri L, Confaloni A, Di Biase A. Lipid changes in central nervous system membranes in experimental allergic encephalomyelitis (EAE). Neurochem Res 1990; 15(11):1051-3.
- 7. Taranova NP. Disturbance of lipid composition in spinal cord of rabbits with experimental

- Basis of Disease. 7th ed. Washington: Elsevier Saunders; 2005. p.1347- 420.
- 18. Chan K and Lowe J. Techniques in neuropathology. In: Bancroft JD, Gamble M, editors. Theory, practice of histological techniques. Washington: Churchill Livingstone; 2002. p. 371-414.
- 19. Ferretti G, Bacchetti T, Principi F, di Ludovico F, Viti B, Angeleri VA, Danni M, Provinciali L. Increased levels of lipid hydroperoxides in plasma of patients with multiple sclerosis: a relationship with paraoxonase activity. Mult Scler 2005;11(6):677-82.
- 20. Kang MH, Naito M, Tsujihara N, Osawa T. Sesamolin inhibits lipid peroxidation in rat liver and kidney. J Nutr 1998;128(6):1018-22.
- 21. Hsu DZ, Liu MY. Sesame oil protects against lipopolysaccharide-stimulated oxidative stress in rats. Crit Care Med 2004;32(1):227-31.
- 22. Prasamthi K, Muralidhara, Rajini PS. Fenvalerate-induced oxidative damage in rat

- tissues and its attenuation by dietary Sesame oil. Food Chem Toxicol 2005;43(2):299-306.
- 23. Gangur V, Kelly C, Navuluri L. Sesame allergy: a growing food allergy of global proportions? Ann Allergy Asthma Immunol 2005;95(1):4-11.
- 24. Ercolini AM, Miller SD. Mechanisms of immunopathology in murine models of central nervous system demyelinating disease. J Immunol 2006;176(6):3293-8.
- 25. Salem ML. Systemic treatment with n-6 polyunsaturated fatty acids attenuates EL4 thymoma growth and metastasis through enhancing specific and non-specific anti-tumor cytolytic activities and production of TH1 cytokines. Int Immunopharmacol 2005; 5(6):947-60.
- 26. Miyahara Y, Hibasami H, Katsuzaki H, Imai K, Komiya T. Sesamolin from Sesame seed inhibits proliferation by inducing apoptosis in human lymphoid leukemia Molt 4B cells. Int J Mol Med 2001;7(4):369-71.

Effect of Sesame oil on leukocyte infiltration into the brain of C57/BL6 mice with experimental autoimmune encephalomyelitis

Mosayebi G¹, Ghazavi A², Salehi H³, Payani MA⁴

Abstract

Introduction: Experimental autoimmune encephalomyelitis (EAE) is an animal model of multiple sclerosis distinguished by infiltration of leukocytes into the central nervous system. Changes in composition and levels of unsaturated fatty acids, affect the integrity of blood-brain barrier. In this study, we evaluated the effect of Sesame oil on the leukocyte infiltration into the brain of MOG₃₅₋₅₅ induced EAE male C57BL/6 mice.

Materials and Methods: In this experimental study, male C57BL/6 mice were placed in two therapeutic groups (n=10 per group) with age and weight-matched as follow: 1.Sesame oil-treated EAE mice received 4ml/kg/day of Sesame oil given i.p. from day -3 until day +19 after disease induction, 2.Non-treated EAE mice (EAE control) received Phosphate buffer alone with same schedule. EAE was induced by immunization of mice with MOG₃₅₋₅₅ peptide and complete Freund's adjuvant. Leukocytes infiltration into the brain was investigated 20 days after immunization. Data was analyzed using Mann-Whitney U test.

Results: The results show that Sesame oil-treated mice had significantly less clinical score of EAE (2.6 ± 0.4) than non-treated EAE induced mice (4.2 ± 0.6) , (p<0.001). Also, there was a significant difference at number of the infiltrating cells in brain between Sesame oil-treated (80 ± 20) and non treated EAE-induced mice (150 ± 30) , (p<0.01).

Conclusion: These results indicate that Sesame oil reduces infiltration of leukocytes into the brain of EAE mice, therefore lessening the histological changes and clinical signs and thus ameliorating the disease.

Key word: Multiple sclerosis, experimental autoimmune encephalomyelitis, Sesame oil, leukocyte infiltration, C57BL/6 mouse

_

 $^{1 -} Assistant\ professor\ of\ immunology,\ department\ of\ parasitology\ and\ immunology,\ school\ of\ medicine,\ Arak\ University\ of\ medical\ sciences.$

^{2 -} Instructor, department of parasitology and immunology, school of medicine, Arak University of medical sciences.

^{3 -} Instructor, department of anatomy and histology, school of medicine, Arak University of medical sciences.

^{4 -} Laboratory expert, department of parasitology and immunology, school of medicine, Arak University of medical sciences.

This document was created with Win2PDF available at http://www.win2pdf.com. The unregistered version of Win2PDF is for evaluation or non-commercial use only. This page will not be added after purchasing Win2PDF.