



اثرات نانوذره اکسید آهن - روی (Fe₂O₄Zn) بر بافت کلیه و برخی از فاکتورهای بیوشیمیایی خون در رت‌های نر نژاد ویستار

دیمن رحمانی^۱، زهرا هوشمندی^{۱*}، شیرین فردوسی^{۲ و ۳}

۱- گروه بیوشیمی، واحد سنتدج، دانشگاه آزاد اسلامی، سنتدج، ایران

۲- مرکز تحقیقات انتقال خون، مؤسسه عالی آموزشی و پژوهشی طب انتقال خون، تهران، ایران

۳- پایگاه انتقال خون کردستان، سنتدج، ایران

*مسئول مکاتبات: zhoushmandi@yahoo.com

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۵/۹/۳۰

تاریخ دریافت: ۱۳۹۵/۶/۱۴

چکیده

با توجه به تنوع نانوذرات تولید شده، باید اثرات جانبی این نانوذرات در شرایط آزمایشگاهی بررسی گردد تا جهت درمان بیماری‌ها، از نوع بدون اثرات توکسیک استفاده گردد. از این رو مطالعه حاضر با هدف بررسی تاثیرات نانوذره اکسید آهن- روی (Fe₂O₄Zn) بر فاکتورهای کلیوی موش‌های نر نژاد ویستار انجام گرفت. در این مطالعه تجربی، ۲۴ موش نر نژاد ویستار به صورت تصادفی به ۳ گروه ۸ تایی تقسیم شدند که شامل ۲ گروه آزمایش و یک گروه کنترل به میزان ۰/۵ میلی لیتر سرم فیزیولوژی دریافت کردند اما به گروه‌های آزمایش به ترتیب ۰/۵ میلی لیتر از نانوذره اکسید آهن- روی با غلظت‌های ۱۰۰ ppm و ۲۰۰ ppm به مدت ۷ روز متوالی به صورت درون صفاتی تزریق گردید. روزهای دوم، هفتم و چهاردهم بعد از تیمار، خون‌گیری از گوش پلک چشم به کمک لوله مویینه انجام شد. فاکتورهای بیوشیمیایی اوره، اسید اوریک و کراتینین به کمک روش الیزا اندازه‌گیری شدند. نتایج آنالیز واریانس بررسی مقادیر اوره و اسید اوریک نشان داد که میزان اوره و اسید اوریک، در روزهای هفتم و چهاردهم بعد از تیمار در دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ ppm و ۱۰۰ ppm و ۲۰۰ ppm کاهش یافته است. همچنین بررسی مقادیر کراتینین نشان داد که میزان کراتینین، در روزهای ۲، ۷ و ۱۴ روز بعد از تیمار در دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ افزایش یافته است. نتایج هیستولوژیک تزریق نانوذره آهن در دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ نشان داد که در دوز پایین، نانوذره درون بافت همبند و سینتوپلاسم سلول‌های پروکسیمال و دیستال نفرون رسوب می‌کند و همچنین در دوز بالا علاوه بر سلول‌های توبول پروکسیمال و دیستال، در لوعلهای جمع کننده قسمت مرکزی کلیه هم رسوب تشکیل شده است. در کل نتایج پژوهش حاکی از آن بود که تزریق نانوذره اکسید آهن- روی منجر به تغییر فاکتورهای شیمیایی کلیوی از جمله کاهش میزان سطح اوره و اسید اوریک و افزایش کراتینین می‌شود. همچنین نتایج هیستولوژیک، رسوب نانوذره را در بافت کلیوی نشان می‌دهد. به نظر می‌رسد کاربرد این نانوذره آنچنان اثر سمی پایدار و طولانی مدت بر بدن جانداران ایجاد نمی‌کند.

کلمات کلیدی: نانوذره اکسید آهن- روی، اوره، اسید اوریک، کراتینین، کلیه، رت.

مقدمه

نانوذرات دارای ویژگی‌های بسیار خاص شیمیایی و فیزیکی از نظر اندازه، شکل و نسبت بالای سطح به حجم می‌باشند که این صفات کاربرد آن‌ها را در بسیاری از موارد پژوهشی و بیولوژیک مناسب ساخته است. نانوذرات مغناطیسی که متشکل از عناصری چون آهن، کبالت، روی و یا نیکل هستند برای مصارف پزشکی به کار گرفته می‌شوند (۳، ۹). با توجه به تنوع نانوذرات تولید شده، لازم است که



بندی شدند. برای تعیین غلظت نانوذره $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ دو محلول مادر تهیه شد:

۱- غلظت ppm ۱۰۰ (محلول مادر ۱): مقدار ۱۰۰ میلی گرم نانوذره مورد نظر را در ۱۰ میلی لیتر آب مقطر حل کرده ($100\text{mg}/10\text{ml}$)، آنچه که بدست می‌آید، غلظت ۱۰۰ نانومولار (nm) از نانوذره خواهد بود. سپس مقدار نانوذره لازم جهت تزریق به یک رت ۱۵۰ گرمی، در غلظت ۱۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم از نمونه محلول مادر تهیه شد. غلظت ۱۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم مقدار تزریق شده به موش ۱۵۰ گرمی برابر $1/5$ میلی لیتر می‌باشد.

۲- غلظت ppm ۲۰۰ (محلول مادر ۲): مقدار ۲۰۰ میلی گرم نانوذره مورد نظر را در ۲۰ میلی لیتر آب مقطر حل کرده ($200\text{mg}/20\text{ml}$) آنچه که به دست می‌آید، غلظت ppm ۲۰۰ از نانوذره خواهد بود. سپس مقدار نانوذره لازم جهت تزریق به یک رت ۱۵۰ گرمی، در غلظت ۲۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم از نمونه محلول مادر تهیه گردید و غلظت ۲۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم مقدار تزریق شده به موش ۱۵۰ گرمی برابر 3 میلی لیتر می‌باشد.

به همین ترتیب مقدار لازم از محلول مادر ۱ و ۲ جهت تزریق به رت‌ها با وزن‌های متفاوت محاسبه و توسط سرنگ انسولین به صورت درون صفاقی به رت‌ها تزریق گردید. گروه کنترل $0/5$ میلی لیتر سرم فیزیولوژی را به مدت ۷ روز دریافت کردند. گروه دوم و سوم نیز نانوذره $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ را در غلظت‌های 100 و 200 میلی گرم بر کیلو گرم وزن بدن (حل شده در $0/5$ میلی لیتر آب مقطر) از طریق تزریق داخل صفاقی به مدت ۷ روز دریافت کردند. پس از گذشت 2 ، 7 و 14 روز از زمان تیمار، اثر تزریق درون صفاقی دوزهای مختلف بر مقدار سرمی فاکتورهای کلیوی در رت‌های نر نژاد ویستار مورد بررسی قرار

اثرات جانبی و توزیع بافتی این نانوذرات در شرایط آزمایشگاهی بررسی گردد تا در موارد مختلف بیولوژیکی و درمان بیماری‌ها، از نوع بدون اثرات توكسیک استفاده گردد چرا که مشخص شده برخی از نانوذرات می‌توانند اثرات سمی داشته باشند (۳). بیشتر بررسی‌های پزشکی در مورد اثر نانوذرات بر روی سلول‌ها و بافت‌های بدن نشان می‌دهند که نانوذرات می‌توانند از راه‌های تنفسی وارد اعضای بدن انسان شوند با این وجود مشخص نیست که آیا نانوذرات، توانایی عبور از مانع‌های بیولوژیکی را دارند یا خیر (۸). هرچند در برخی مطالعات نشان داده شده که نانوذرات می‌توانند از روده کوچک عبور کرده و به داخل خون، مغز، شش، کلیه، طحال، معده و روده منتشر و پخش شوند (۵).

کلیه یکی از ارگان‌های حیاتی بدن انسان می‌باشد که نقشی کلیدی در نظم مایعات و سایر مواد مورد نیاز بدن دارد. سه فاکتور مهم برای سنجش عملکرد کلیه، کراتینین-اوره و اسید اوریک می‌باشد. در چندین مطالعه تاثیر نانوذرات بر این فاکتورها مورد بررسی و تایید قرار گرفته است (۱، ۲، ۴، ۹). اما از آنجایی که تاکنون تاثیر نانوذره $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ بر فاکتورهای بیوشیمیایی و بافت کلیه مورد بررسی قرار نگرفته، این مطالعه با هدف بررسی تاثیر این نانوذره بر بافت و فاکتورهای بیوشیمیایی کلیه انجام گردید.

مواد و روش کار

ابتدا 25 گرم نانوذره $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ از شرکت یاسا طب که به صورت تجاری از کمپانی sigma این نانوذرات را تهیه می‌کند خریداری شد (جدول ۱). برای اجرای این پژوهش ابتدا 24 راس از موش‌های نر ویستار (سن 8 هفته و با وزن $250-300$ گرم) در 3 گروه 8 تایی شامل یک گروه کنترل و 2 گروه آزمایشی تقسیم



میانگین گروههای $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ ppm و میانگین گروه کنترل تفاوت معنی‌دار وجود دارد ($p < 0.001$) و سطح اوره گروه ۱۰۰ ppm به نسبت گروه کنترل کاهش یافته است.

همچنین بین میانگین گروههای $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۲۰۰ ppm و میانگین گروه کنترل تفاوت آماری معنی‌دار وجود دارد ($p < 0.001$) و سطح اوره گروه ۱۰۰ ppm به نسبت گروه کنترل کاهش یافته است. تفاوت میانگین اوره گروههای $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۲۰۰ ppm و $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ ppm از لحاظ آماری اختلاف آماری معنی‌دار نشان نداد ($P = 0.381$). آنالیز واریانس و بررسی مقادیر اوره در روز هفتم مداخله نشان داد که بین میانگین مقدار اوره سه گروه تفاوت معنی‌دار آماری وجود دارد ($p < 0.001$). همچنین نتایج حاصل از آزمون تعقیبی LSD بیانگر آن است که در روز هفتم بین میانگین گروههای $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ ppm و میانگین گروه کنترل تفاوت معنی‌دار آماری وجود دارد و سطح اوره گروه ۱۰۰ ppm پایین‌تر از گروه کنترل می‌باشد ($p < 0.001$).

همچنین میانگین اوره گروه $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۲۰۰ ppm به نسبت گروه کنترل از لحاظ آماری کاهش معنی‌دار نشان می‌دهد ($p < 0.001$). میانگین گروههای $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ ppm با غلظت ۲۰۰ ppm اختلاف آماری $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ ppm معنی‌دار نشان نداد ($P = 0.057$).

آنالیز واریانس و بررسی مقادیر اوره در روز چهاردهم مداخله نشان داد که بین میانگین مقدار اوره سه گروه تفاوت معنی‌دار آماری وجود دارد ($P < 0.001$). همچنین نتایج حاصل از آزمون تعقیبی LSD بیانگر آن است که در روز چهاردهم بین میانگین گروههای $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ کنترل تفاوت معنی‌دار آماری وجود دارد و سطح اوره

گرفت. وزن موش‌ها قبل از تزریق اندازه‌گیری و ثبت گردید (میانگین وزن موش‌ها 225 ± 25 گرم بود).

خونگیری‌ها قبل از تیمار و ۷، ۱۴ و ۲۰ روز پس از تیمار و به صورت خون‌گیری از گوش پلک چشم حیوانات به کمک لوله موئینه انجام گرفت. نمونه‌های خون درون لوله‌های آزمایش جمع آوری و به مدت ۱۵ دقیقه با 3000 دور در دقیقه سانتریفیوژ و سرم آنها جدا گردید. میزان فاکتورهای کلیوی (کراتینین، اسید اوریک و اوره) با دستگاه اتونالایزر هیتاچی و کیت-

های بیوشیمیایی به روش الایزا اندازه‌گیری شد.

آنالیز بافت‌شناسی: پس از خون‌گیری در روز چهاردهم، بافت کلیه حیوانات تحت بی‌هوشی عمیق جداسازی شده و تکه کوچکی از آن توسط فرمالین 10 درصد فیکس شد. پس از قالب‌گیری با پارافین، نمونه‌ها برش داده شده، سپس بر روی لامهای میکروسکوپی قرار گرفتند و به روش تربنبول بلو رنگ‌آمیزی باف‌ها صورت گرفت.

آنالیز آماری: برای سنجش آماری داده‌ها از نرم‌افزار SPSS₁₆ استفاده شد. وجود یا عدم وجود اختلاف معنی‌داری بین تیمارها توسط آزمون ANOVA و به دنبال آن از آزمون Dunnett's T3 برای مقایسه گروه کنترل با گروههای آزمایشی و از آزمون Tukey برای مقایسه گروههای آزمایشی استفاده شد. نتایج بر حسب میانگین \pm انحراف معیار گزارش شد و $p <$ معنی‌دار فرض شد.

نتایج

تأثیر تزریق نانوذره $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ در دو غلظت ۱۰۰ و ۲۰۰ بر مقدار اوره: آنالیز واریانس و بررسی مقادیر اوره در روز دوم مداخله نشان داد که بین میانگین مقدار اوره ۳ گروه تفاوت آماری معنی‌دار وجود دارد ($p < 0.001$) (نمودار ۱). نتایج حاصل از آزمون تعقیبی LSD بیانگر آن است که در روز دوم بین



واریانس و بررسی مقادیر اسید اوریک اسید در روز چهاردهم مداخله نشان داد که بین میانگین مقادیر اسید اوریک اسید ۳ گروه تفاوت معنی دار آماری وجود دارد ($p < 0.001$).

نتایج حاصل از آزمون تعقیبی LSD بیانگر آن است که در روز چهاردهم بین میانگین گروه های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ و میانگین گروه کنترل تفاوت معنی دار آماری وجود دارد و سطح اوریک اسید گروه ۱۰۰ به نسبت گروه کنترل کاهش یافته است ($p < 0.001$).

بین میانگین گروه های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۲۰۰ و میانگین گروه کنترل تفاوت معنی دار آماری وجود دارد و سطح اوریک اسید گروه ۲۰۰ به نسبت گروه کنترل کاهش یافته است ($p < 0.001$). تفاوت میانگین اسید اوریک اسید گروه های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ و ۲۰۰ از لحاظ آماری معنی دار نبود (P.V=۰/۲۹۹).

بررسی تأثیر تزریق نانوذره $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ در دو غلظت ۱۰۰ و ۲۰۰ ppm بر مقدار کراتینین: آنالیز واریانس و بررسی مقادیر کراتینین در روز دوم مداخله نشان داد که بین میانگین مقادیر کراتینین ۳ گروه تفاوت معنی دار وجود دارد ($p < 0.001$) (نمودار ۳).

همچنین نتایج حاصل از آزمون تعقیبی LSD بیانگر آن است که در روز دوم بین میانگین گروه $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۲۰۰ ppm و میانگین گروه کنترل اختلاف معنی دار آماری وجود دارد و سطح کراتینین گروه ppm ۲۰۰ به نسبت گروه کنترل افزایش یافته است ($p < 0.001$). میانگین کراتینین گروه های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ ppm و با غلظت ۲۰۰ ppm با اختلاف معنی دار آماری نشان نداد (P.V=۰/۴۱).

آنالیز واریانس و بررسی مقادیر کراتینین در روز هفتم مداخله نشان داد که بین میانگین مقادیر کراتینین ۳

گروه $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ به نسبت گروه کنترل کاهش یافته است ($p < 0.001$). میانگین اوره گروه $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۲۰۰ ppm به نسبت گروه کنترل از لحاظ آماری کاهش معنی دار نشان می دهد ($p < 0.001$). میانگین گروه های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با دوز های ۱۰۰ و ۲۰۰ اختلاف معنی داری نشان نداد (P.V=۰/۸۶۶). این بدین معناست که تزریق نانوذره $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ در دو غلظت ۱۰۰ و ۲۰۰ منجر به کاهش سطح اوره کلیه موش های تحت آزمایش گردیده است.

بررسی تأثیر تزریق نانوذره $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ در دو غلظت ۱۰۰ و ۲۰۰ بر مقدار اسید اوریک اسید: آنالیز واریانس و بررسی مقادیر اوریک اسید در روز دوم مداخله نشان داد که بین میانگین مقادیر اسید اوریک سه گروه تفاوت معنی دار آماری وجود ندارد (P.V=۰/۱۶۷) (نمودار ۲). آنالیز واریانس و بررسی مقادیر اسید اوریک اسید در روز هفتم مداخله نشان داد که بین میانگین مقادیر اسید اوریک اسید ۳ گروه تفاوت معنی دار آماری وجود دارد ($p < 0.001$). نتایج حاصل از آزمون تعقیبی LSD بیانگر آن است که در روز هفتم بین میانگین گروه های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ppm ۱۰۰ و میانگین گروه کنترل تفاوت معنی دار آماری وجود دارد (P.V=۰/۰۰۱) و سطح اوره در گروه ۱۰۰ به نسبت گروه کنترل کاهش یافته است. همچنین بین میانگین گروه های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۲۰۰ و میانگین گروه کنترل تفاوت معنی دار آماری وجود دارد و سطح اوریک اسید گروه ۲۰۰ به نسبت گروه کنترل کاهش یافته است ($p < 0.001$). تفاوت میانگین اسید اوریک گروه های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ppm ۱۰۰ و با غلظت ppm ۲۰۰ نیز از لحاظ آماری معنی دار بود ($p < 0.01$) و سطح اوریک اسید گروه ۲۰۰ به نسبت گروه ۱۰۰ بیشتر کاهش یافته بود. آنالیز



بافت‌شناسی: لام‌های حاصل از مقاطع بافتی جهت مطالعات پاتولوژی به یک پاتولوژیست با تجربه ارجاع داده شد. سپس نتایج بررسی لام‌ها طبقه‌بندی و به صورت جداولی تهیه شد و گروه‌های تیمار با گروه‌های کنترل مقایسه گردید. نتایج حاصله از رنگ‌آمیزی ترنبول بلو مقاطع میکروسکوپی در گروه کنترل که تزریق نانوذره آهن انجام نگرفته است بافت سالم کلیه را نشان داد (تصویر A).

در گروه تیمار اول، بقایای نانوذره اکسید آهن روی به شکل لکه‌های آبی درخشنan در بافت همبندی بین لوله‌های پیچیده دور و نزدیک در ناحیه قشری کلیه مشاهده شد که در ناحیه مرکزی کلیه قابل مشاهده نبود (تصویر B). در گروه تیمار دوم میزان بقایای نانوذره آهن و روی در بافت کلیه نسبت به گروه تیمار اول افزایش داشت و در بافت همبندی بین لوله‌های پیچیده دور و نزدیک در ناحیه قشری مشاهده گشت که همانند گروه قبل در ناحیه مرکزی کلیه قابل مشاهده نبود (تصویر C). مقاطع حاصله از گروه تیمار سوم نیز همانند دو گروه تیمار اول و دوم بود، به نحوی که بقایای نانوذره آهن و روی نسبت به این دو گروه افزایش داشت و در ناحیه مرکزی کلیه هیچ‌گونه بقایایی از نانوذره آهن و روی مشاهده نشد (تصویر D).

مقاطع حاصله از گروه تیمار چهارم نیز همانند سه گروه تیمار اول، دوم و سوم بود، به صورتی که بقایای نانوذره آهن و روی نسبت به این سه گروه افزایش داشت و در ناحیه مرکزی کلیه نیز بقایایی نانوذره آهن و روی را در بین لوله‌های جمع کننده در ناحیه مرکزی کلیه نیز نشان می‌داد (تصاویر E و F).

گروه تفاوت معنی‌دار آماری وجود دارد ($p < 0.001$). همچنین نتایج حاصل از آزمون تعییی LSD بیانگر آن است که در روز هفتم بین میانگین گروه‌های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ ppm و میانگین گروه کنترل تفاوت معنی‌دار آماری وجود دارد و سطح کراتینین گروه ۱۰۰ به نسبت گروه کنترل افزایش یافته است ($p < 0.05$).

همچنین بین میانگین گروه‌های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۲۰۰ و میانگین گروه کنترل تفاوت معنی‌دار آماری وجود دارد و سطح کراتینین گروه ۲۰۰ به نسبت گروه کنترل افزایش یافته است ($p < 0.05$).

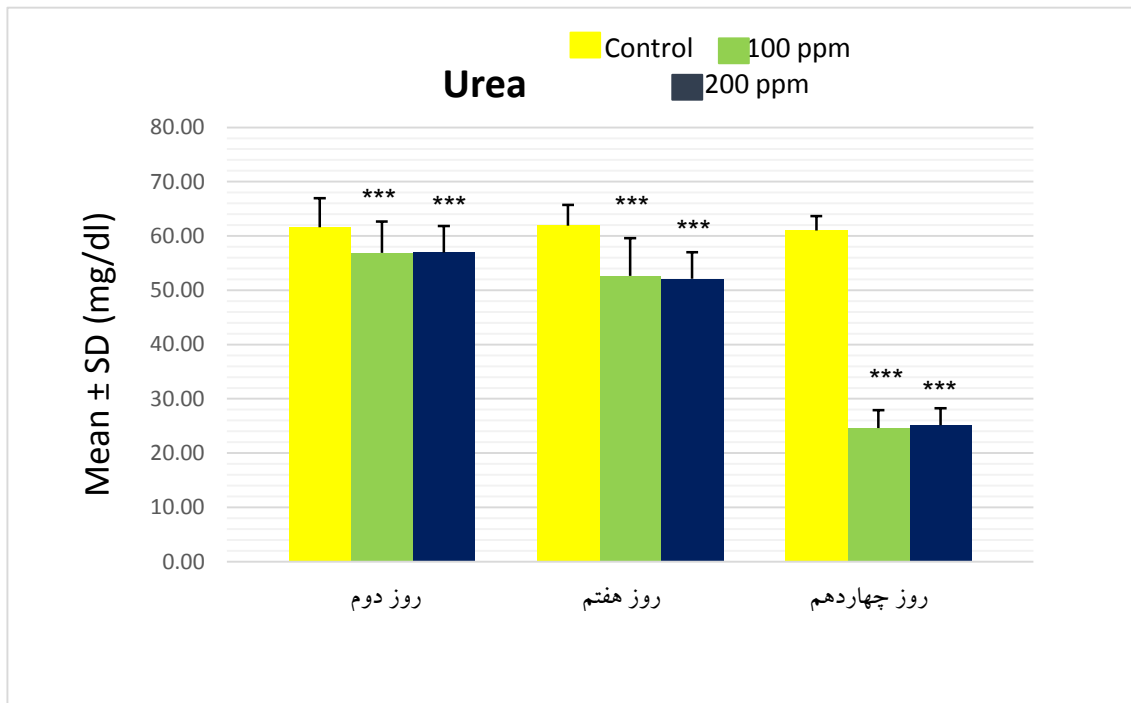
تفاوت میانگین کراتینین گروه‌های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ و با غلظت ۲۰۰ از لحاظ آماری معنی‌دار نبود ($P.V = 0.314$). آنالیز واریانس و بررسی مقادیر کراتینین در روز چهاردهم مداخله نشان داد که بین میانگین مقدار کراتینین ۳ گروه تفاوت معنی‌دار آماری وجود دارد ($p < 0.001$).

همچنین نتایج حاصل از آزمون تعییی LSD بیانگر آن است که در روز چهاردهم بین میانگین گروه‌های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ ppm و میانگین گروه کنترل تفاوت معنی‌دار آماری وجود دارد و سطح کراتینین گروه ۱۰۰ به نسبت گروه کنترل افزایش یافته است ($p < 0.001$).

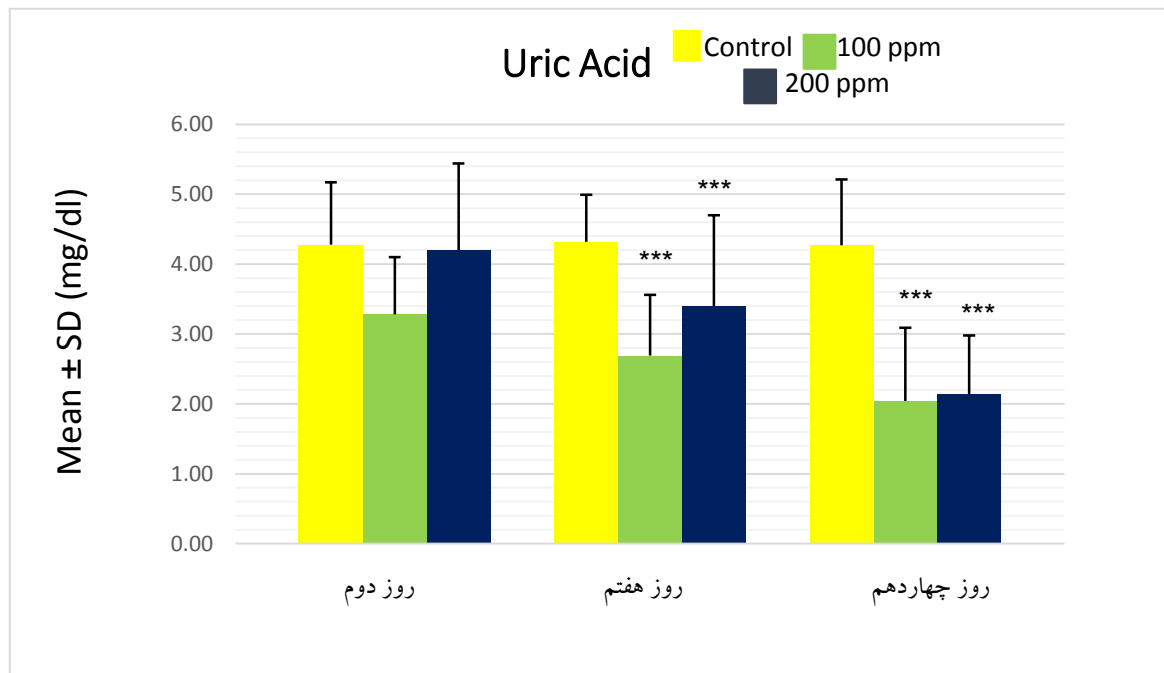
بین میانگین گروه‌های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۲۰۰ ppm و میانگین گروه کنترل تفاوت معنی‌دار آماری وجود دارد و سطح کراتینین گروه ۲۰۰ به نسبت گروه کنترل افزایش یافته است ($p < 0.001$). تفاوت میانگین کراتینین گروه‌های $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۱۰۰ و $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ با غلظت ۲۰۰ از لحاظ آماری معنی‌دار نبود ($P.V = 0.221$).

جدول ۱- مشخصات نانوذره $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$

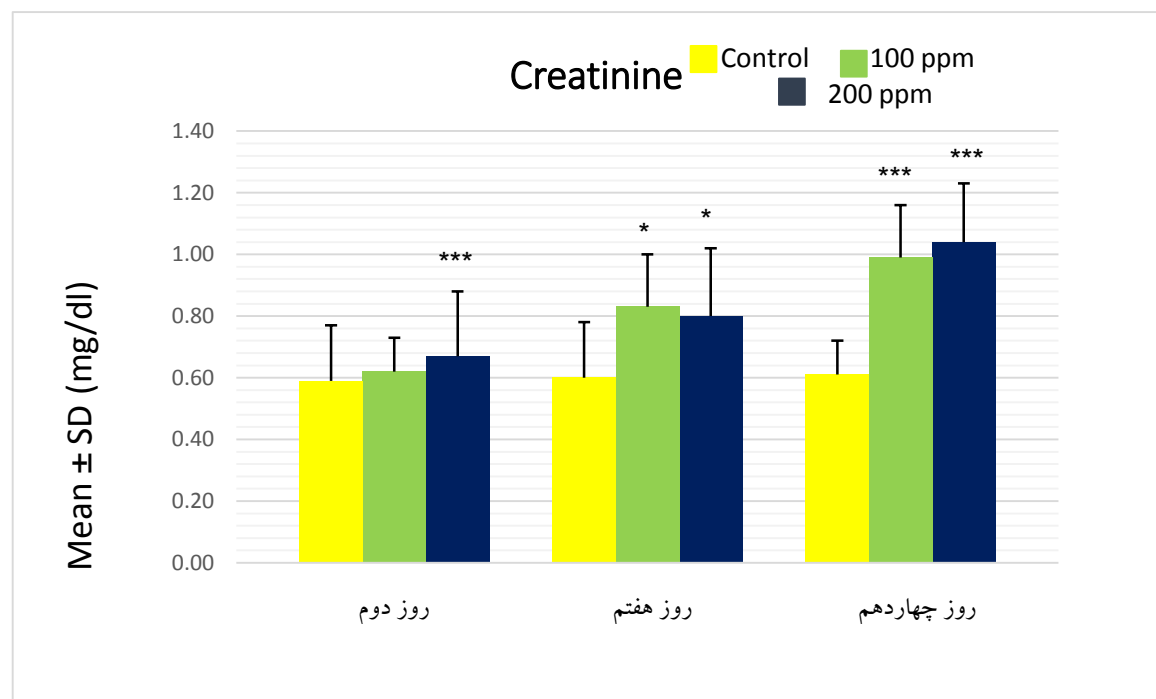
< ۱۰۰ نانومتر	اندازه ذره (APS)
> ۹۹ درصد	Trace metal basis
$\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$	فرمول خطی
نانوپودر	شکل
۱۲۰۶۳-۱۹-۳	CAS شماره
۲۴۱۰۸	وزن مولکولی



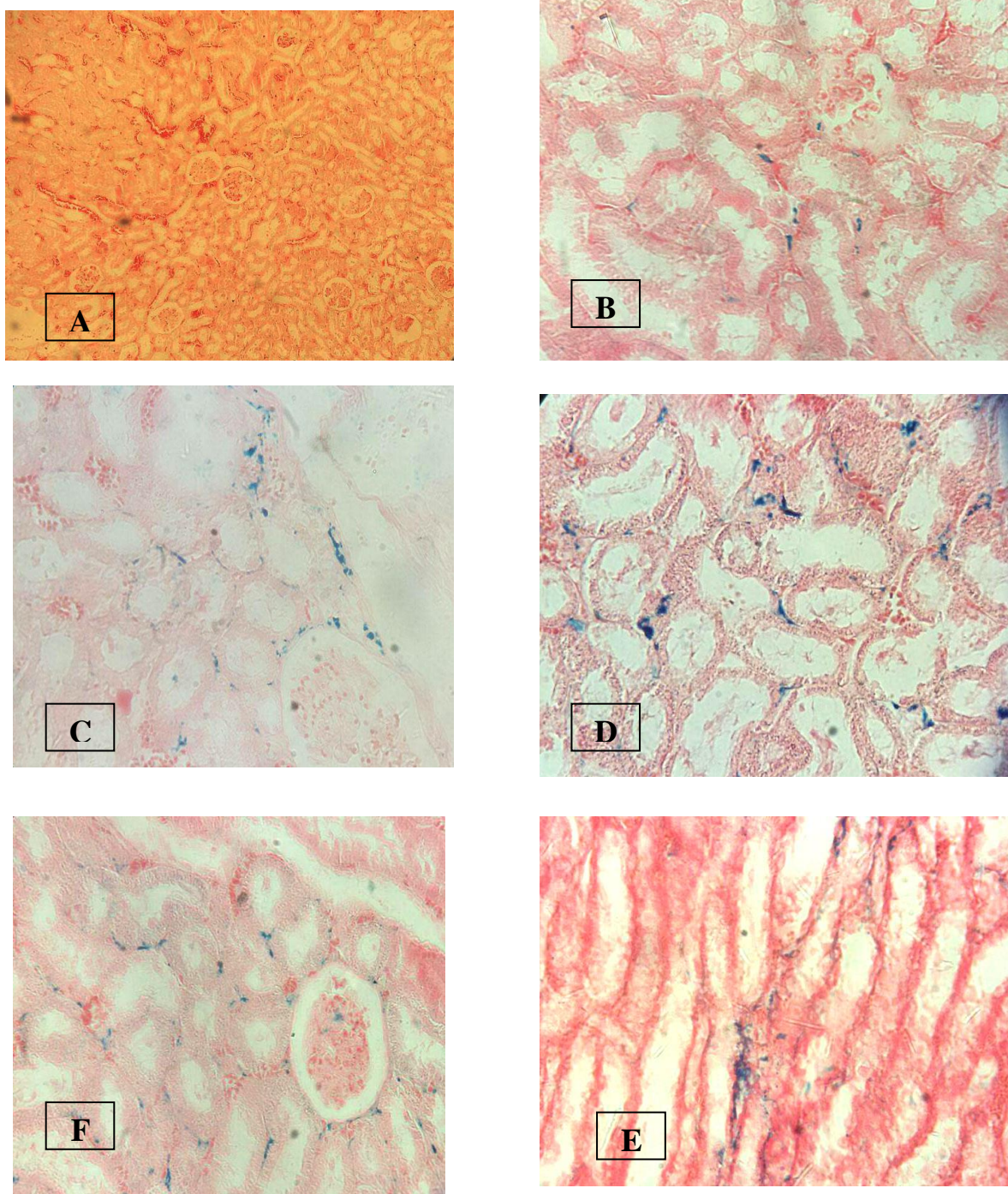
نمودار ۱- بررسی تأثیر تزریق نانوذره $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ در دو غلظت ppm۱۰۰ و ppm۲۰۰ بر مقدار اوره کلیه در روزهای ۲، ۷ و ۱۴ (***) $p < 0.001$



نمودار ۲- بررسی تأثیر تزریق نانوذره $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ در دو غلظت ۱۰۰ و ۲۰۰ ppm بر مقدار اوره کلیه در روزهای ۲، ۷ و ۱۴ (***($p < 0.001$)



نمودار ۳- بررسی تأثیر تزریق نانوذره $\text{Fe}_2\text{O}_4\text{Zn}$ در دو غلظت ۱۰۰ و ۲۰۰ ppm بر مقدار کراتینین در روزهای ۲، ۷ و ۱۴ (***($p < 0.001$) و *($p < 0.05$)



شکل ۱- (A): گروه کنترل : ناحیه قشری کلیه (B): گروه تیمار اول: ناحیه قشری کلیه- رسوب نانوذرات آهن به شکل آبی رنگ در بافت همبندی، (C): گروه تیمار دوم: ناحیه قشری کلیه- رسوب نانوذرات آهن به شکل آبی رنگ در بافت همبندی کلیه (D): گروه تیمار سوم: ناحیه قشری کلیه- رسوب نانوذرات آهن به شکل آبی رنگ در بافت همبندی کلیه (E): گروه تیمار چهارم: ناحیه قشری کلیه- رسوب نانوذرات آهن به شکل لکه های آبی رنگ در بافت همبندی کلیه (F): گروه تیمار چهارم: ناحیه مرکزی کلیه- رسوب نانوذرات آهن به شکل لکه های آبی رنگ در بین لوله های جمع کننده (turnbull blue)(x100)



بحث

نانوذرات $\text{Fe}_4\text{NiO}_4\text{Zn}$ با غلظت‌های ۱۰۰ و ۲۰۰ ppm تزریق شد (به مدت ۷ روز متولی). در روز هفتم پس از تیمار، میزان اسید اوریک در هر دو دوز تیمار افزایش معنی‌دار نشان داد. در گروه دوم، میزان اسید اوریک در روزهای ۲ و ۱۴ پس از تیمار نیز افزایش معنی‌دار یافت. میزان اوره در هر دو دوز تیمار در روزهای ۲، ۷ و ۱۴ نسبت به گروه کنترل کاهش نشان داد. میزان کراتینین فقط در دوز بالا، کاهش معنی‌دار داشت.

در مطالعه Amara و همکاران (۱) نیز تاثیر نانوذرات اکسیدرودی بر پارامترهای بیوشیمیایی کلیه و کبد رت بررسی و نتایج کاهش میزان کراتینین و افزایش اسیداوریک در گروه تیمار با نانوذرات اکسیدرودی را نشان داد. این تاثیر ممکن است به علت آزاد شدن یون روی و تجمع آن در اندام‌ها باشد. در مطالعه دودی و همکاران (۴) تأثیر حاد نانوذره دی اکسید تیتانیوم بر عملکرد و بافت کلیه در ۳۲ رت نژاد ویستار بررسی شد. حیوانات به ۴ گروه تقسیم شدند. گروه کنترل به میزان ۵/۰ میلی لیتر سرم فیزیولوژی و گروه‌های دوم، سوم و چهارم به میزان ۵/۰ میلی لیتر نانوذره دی اکسید تیتانیوم با غلظت ۱۰، ۱۰۰ و ۳۰۰ ppm به روش درون صفاقی (هفت روز متولی) دریافت کردند. روزهای اول، هفتم و چهاردهم بعد از تیمار، خونگیری انجام و فاکتورهای کلیوی بررسی شد. نتایج بیوشیمیایی این تحقیق نشان داد که بین گروه تیمار ۲ با گروه کنترل اختلاف معنی‌دار در میزان کراتینین در هفته اول وجود دارد اما در بقیه گروه‌های تیمار، اختلاف معنی‌داری مشاهده نگردید. میزان BUN و UA در تمام گروه‌های تیمار، هیچ گونه اختلاف معنی‌داری را با گروه کنترل نشان نداد. نتایج هیستوپاتولوژیکی بافت کلیه در گروه تیمار ۱ به صورت دفرمه شدن جسمک‌های کلیوی و متراکم شدن

مطالعه حاضر با هدف بررسی تاثیر تزریق نانوذره آهن - روی بر فاکتورهای شیمیایی کلیوی موش‌های رت نژاد ویستار انجام گرفت. نتایج آنالیز واریانس بررسی مقادیر اوره نشان داد که میزان اوره، ۲ روز، ۷ ppm روز و ۱۴ روز بعد از تیمار در دوز ۱۰۰ و ۲۰۰ ppm کاهش یافته است که از لحاظ آماری معنی‌دار می‌باشد. اما بین دو تیمار ۱۰۰ و ۲۰۰ از لحاظ سطح اوره، در روزهای دوم، هفتم و چهاردهم بعد از تزریق تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد.

نتایج آنالیز واریانس بررسی مقادیر اسید اوریک کلیه نشان داد که میزان اوره، ۷ روز و ۱۴ روز بعد از تیمار در دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ کاهش یافته است که از لحاظ آماری معنی‌دار بود. بین دو تیمار ۱۰۰ و ۲۰۰ از لحاظ سطح اسید اوریک، در روز چهاردهم بعد از تزریق تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد اما در روز هفتم بعد از تزریق، تیمار ۱۰۰ ppm کاهش اسید اوریک بیشتری را به نسبت تیمار ۲۰۰ ppm نشان داد که از لحاظ آماری معنی‌دار بود. از سوی دیگر آنالیز واریانس بررسی مقادیر کراتینین نشان داد که میزان کراتینین، ۲ روز، ۷ روز و ۱۴ روز بعد از تیمار در دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ افزایش معنی‌داری یافته است. اما بین دو تیمار ۱۰۰ و ۲۰۰ از لحاظ سطح کراتینین در روزهای دوم، هفتم و چهاردهم بعد از تزریق تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد.

نوری و همکاران تأثیر کوتاه‌مدت اکسید آهن را بر بافت کلیه و کبد بررسی کردند و هیچ تغییر غیرنرم‌مالی را در بافت کبد و کلیه مشاهده ننمودند (۷). آزاده و همکاران (۲) در مطالعه خود به تاثیر نانوذره $\text{Fe}_4\text{NiO}_4\text{Zn}$ بر فاکتورهای کلیوی اوره، کراتینین و اسیداوریک در رت‌های نر پرداختند. حیوانات به ۳ گروه ۸ تایی تقسیم گردیدند: به گروه دوم - سوم به ترتیب: ۵/۰ میلی لیتر از



رتیکولوандوتیال تجزیه یا دفع شده‌اند، پس به نظر می‌رسد که این نانوذره به صورت مزمن طولانی مدت اثرات چندانی بر این فاکتورهای کلیوی ایجاد نکند.

۳- شناخت مکانیسم خاص نانوذرات و نحوه‌ی واکنش آنها نیازمند تحقیقات بسیار گستره‌ای در این زمینه است. هنگامی که نانوذرات در یک بافت انباشته شوند ممکن است به درون سلول‌ها جذب شوند و یا این که جذبی صورت نگیرد. اگر این ذرات جذب شوند جایگزینی نهایی در لیزوژوم یا سیتوپلاسم سلول وابسته به ویژگی‌های نانوذره خواهد بود. اگر نانوذره در سیتوپلاسم مستقر شود حضور برخی مواد درشت دانه می‌تواند باعث ایجاد آسیب مستقیم یا مرگ سلول در اثر این تعاملات شود.

منابع

1. Amara S., Slama I. B., Mrad I., Rihane N., Khemissi W., El Mir L., Sakly M., 2014. Effects of zinc oxide nanoparticles and/or zinc chloride on biochemical parameters and mineral levels in rat liver and kidney. *Human and Experimental Toxicology*, 0960327113510327.
2. Azadeh N., Hooshmandi Z., Setorki M., 2015. Effect of Fe4NiO4Zn Nanoparticles on Serum Urea-Uric Acid and Creatinine in Male Rat. *Medical Journal of Tabriz University of Medical Sciences and Health Services*, 37(3): 6-11.
3. Chen Z., Meng H., Xing G., Chen C., Zhao Y., Jia G., Zhao F., 2006. Acute toxicological effects of copper nanoparticles in vivo. *Toxicological Letters*, 163(2): 109-120.
4. Doudi, M., & Setorki, M. (2014). Effect of dioxid-titanium nanoparticles on function and tissue of kidney. *Urmia Medical Journal*, 25(8): 684-692.
5. Hillyer J.F., Albrecht R.M., 2001. Gastrointestinal persorption and tissue distribution of differently sized colloidal gold nanoparticles. *Journal of*

شبکه گلومرولی، در گروه تیمار ۲ به صورت تخریب کامل توبول‌های پروگزیمال - دیستال و جسمک‌های کلیوی، در گروه تیمار ۳ به صورت دفرمه شدن اندک جسمک‌های کلیوی و افزایش حجم لومن در توبول‌های پروگزیمال و دیستال.

در مطالعه حاضر، بررسی تاثیر نانوذره آهن روی بر روی بافت کلیه نشان داد که نانوذره آهن در دوز پایین ۱۰۰ داخل بافت همبند و سیتوپلاسم سلول‌های پروکسیمال و دیستال کلیه رسوب داشته و همچنین در دوز بالای ۲۰۰ علاوه بر سلول‌های پروکسیمال و دیستال در سلول‌های لوله‌ای جمع کننده قسمت مرکزی کلیه هم رسوب داشته است. این یافته‌ها تا حدودی با نتایج مطالعات آزاده (۲) و Kumari (۶) همخوانی نشان می‌دهد.

نتیجه‌گیری

در کل نتایج پژوهش حاکی از آن بود که که تزریق نانوذره اکسید آهن - روی منجر به تغییر فاکتورهای شیمیایی کلیوی از جمله باعث کاهش میزان سطح اوره و اسیداوریک و افزایش کراتینین کلیه بعد از تزریق می‌شود، همچنین نتایج رسوب نانوذره را در بافت کلیوی نشان می‌دهد. با توجه به تحقیقات مختلف انجام شده و مطالعه حاضر، نتایج به دست امده از چند منظر قابل تبیین است:

۱- به علت ایجاد توکسیسیته باعث افزایش کراتینین نسبت به گروه کنترل شده پس می‌تواند در دراز مدت احتمالاً اثرات سمی و توکسیک در اثر افزایش کراتینین داشته باشد. اوره و اسیداوریک احتمالاً از طریق سیستم رتیکولوандوتیال از بدن دفع یا تجزیه شده باشد.

۲- احتمالاً بدن موش‌های آزمایشگاهی نسبت به افزایش اوره و اسیداوریک تحمل نشان داده و با افزایش طول زمان آزمایش از طریق سیستم



Mice Liver and Kidney. *Journal of Kerman University of Medical Sciences*, 19(3): 243-252.

8. O'Neill M., Hutchison G., 2008. The effect on nanoparticale exposure on male reproductive function. *Nanotoxicology*, 10: 2261-2268.

9. Tang, F., Li, L., Chen, D., 2012. Mesoporous silica nanoparticles: synthesis, biocompatibility and drug delivery. *Advanced Materials*, 24(12): 1504-1534.

Pharmaceutical Sciences, 90(12): 1927-1936.

6. Kumari M., Rajak S., Singh S.P., Murty U. S., Mahboob M., Grover P., Rahman M.F., 2013. Biochemical alterations induced by acute oral doses of iron oxide nanoparticles in Wistar rats. *Drug and Chemical Toxicology*, 36(3): 296-305.

7. Noori A., Amiri G. R., Taj B., Isfahani M. N., Taj S., Valiani A., 2012. The Effect of Magnetic Iron Oxide Nanoparticles on

