

## تأثير الإطعام طويل الأمد بجذور الجزر (*Daucus carota*) في بعض المؤشرات الوراثية الخلوية في الفئران البيض

الهام عبد الهادي خلف  
 معهد الهندسة الوراثية والتقنية الحيوية للدراسات العليا / جامعة بغداد / العراق  
 \* العنوان الحالي : قسم علوم الأغذية / كلية الزراعة / جامعة الموصل / العراق .

### الخلاصة

تم دراسة تأثير الإطعام الطويل الأمد بالجزر (مدة شهرين) على بعض المؤشرات الوراثية الخلوية لخلايا نقي عظام الفخذ في الفئران البيض ومنها قياس معامل الانقسام وحث تكون النوى الصغيرة وقياس التشوهات لكروموسومية ، وكذلك التأثير على الخلايا التكاثرية ( ) من حيث اعداد النطف المشوهة ، ومقارنة ذلك بما يستحث بالعقار Cyclophosphamide (Cp) من اضطرابات على هذه المؤشرات . أوضحت النتائج ان العقار يؤدي الى خفض معامل الانقسام بنسبة ٤٤ % من القيم الطبيعية (٦.٨٤) ، اما الإطعام المتزامن للعقار والجزر (Ca+Cp) لمدة شهرين فادى الى استرجاع ٩٢.٤ % من القيمة الطبيعية ، في حين ان اعطاء الجزر قبل العقار (Ca/Cp) أدى الى العودة بقيم المعامل الى ٧٤ % من القيمة الطبيعية ، واعطاء العقار لمدة شهر ثم اعطاء الجزر لمدة شهر (Cp/Ca) فقد ادى الى استرجاع ١٧ % من القيم الطبيعية . العقار الى حث النوى الصغيرة بمعدل ١٧ مرة بقدر القيم الطبيعية ( . ) أنفا الى إنقاص عدد النوى الصغيرة بنسب تراوحت بين ٣.٨ – ٦.٧ لها (Ca/Cp) . كما ادى استعمال العقار لمدة طويلة الى زيادة عدد الكروموسومات المشوهة الى ( ) ناف القيم الطبيعية (١.٦٢) في حين انخفضت القيم الى ٢٤.٥ – ٢٩.٨ % من قيمة السيطرة الموجبة ( ) عند استعمال المعاملات المختلفة ، وانسحب التأثير على أنواع التشوهات ، وبقيت الكروموسومات ثنائية المركز عالية القيم ولكنها اقل من السيطرة الموجبة وبفروق معنوية ( $P<0.01$ ) . اما تأثير العقار لمدة شهرين فقد زادت تشوهات رؤوس النطف الى (١٨) ضعف القيم الطبيعية (١.١٥) وقد أدت المعاملات المختلفة الى تقليل عدد التشوهات ولكنها لم تصل بها الى القيم الطبيعية وبقيت ذات فروق معنوية ( $P<0.01$ ) ، ولكنها فرقت عن السيطرة الموجبة معنويا ، وانسحب هذا التأثير على أنواع تشوهات

### المقدمة

يعد التلوث من اهم اسباب السرطان خاصة التلوث الذي تحدثه الحروب المتطورة والتطو واستمرار التعرض للملوثات التي تكون بمستويات غير سامة يؤدي بالنتيجة الى اضرار كبيرة وربما فقدان بعض الانواع الحية من البيئات الملوثة (Murty ، ١٩٨٨) . وفي بعض الاحيان يكون من غير الممكن تجنب الملوثات والمطفرات كما هو الحال مع المطفرات والمسرطنات الغذائية الأمينات متباينة الحلقات Heterocyclic amines التي تنتج من طبخ الأغذية البروتينية (Kassie ) استعمال بعض العقاقير مثل Cyclophosphamide (Cp) الذي يستعمل في علاج بعض السرطانات ولكنه من المواد التي تسبب التسمم الوراثي (Genotoxic) Ghaskadbi ( ) ان يتعرض لعمليات الايض داخل الجسم والتي تنتج مسرطنات نهائية (Stoltz ) . ومن جهة ثانية تشير الدراسات الوبائية الموسعة الى ان للعديد من الاغذية تأثير ايجابي في الحد من التطهير والتسرطن (Knudsen ، ١٩٨٦) اذ انها تزود الجسم وخاصة الطازجة منها بالعديد من الكيمياويات النباتية مثل الفيتامينات والكاروتينات والصبغات التي تشارك في العمليات الخلوية الـ التأثير عمليات التسرطن عندما لا يكون هناك توازنا بين المسرطنات مثل الامينات الحلقية والهيدروكاربونات متعددة الحلقات ومضاداتها (Shields Goldman ، ٢٠٠٣) . ومن الاغذية المعروفة بتأثيرها المضاد للتطهير والتسرطن هو الجزر (*Daucus carota*) (الجذور) الذي يعود الى

العائلة الخيمية Umbelliferae ، ويحوي على العديد من المركبات الفعالة مثل الفلافونيات والكلايكوسيدات والكومارينات والتربينات ، إضافة الى ان زيت الجذور يحوي على حوامض دهنية مهمة ( الزركاني ١٩٩٩ و Evans ، ٢٠٠٢ ) . وتدرس التأثيرات الضارة للمواد بدراسة بعض المؤشرات في خلايا الكائن الحي واغلبها تنضوي تحت الدراسة الوراثية الخلوية Cytogenetics لأنها تمثل المقياس العام للتأثيرات التي تحدث على جينوم الخلايا وهي طريقة ملائمة للدراسة ( Legator و Rinkus ، ١٩٨١ ) ، ومنها تسجيل معامل الانقسام الخلوي Mitotic index (MI) الذي يتأثر سلبا بالمطفرات والمسرطنات ( Shubber و Al-Allak ، ١٩٨٦ ) لذلك يستعمل العقار Cyclophosphamide لمعالجة بعض السرطانات وهو من Cytostatic drugs اذ يتداخل مع آلية الانقسام الخلوي (Belisario وآخرون ، ١٩٨٥) . ومن المؤشرات الاخرى استعمال فحص تكون النوى الصغيرة والتي تكون ناتج الكروموسومات او من اضطراب جهاز الانقسام المغزلي Mitotic spindle apparatus (Heddle وآخرون ، ١٩٨٣) ، والمؤشر المهم الاخر هو تسجيل التشوهات الكروموسومية Chromosomal aberrations الذي يعد من الاختبارات الوراثية المهمة التي تكشف عن حدوث خلل في الـ ويمكن ان يحدث تلقائيا (Hsu وآخرون ، ١٩٨١) او بتأثير المواد المطفرة (Thompson ، ١٩٩١) . واختبار تشوهات رؤوس النطف يعد ايضا من الاختبارات المهمة خاصة عندما تكون تراكيز المواد اقل من التراكيز التي تؤدي الى التسمم (Whorton وآخرون ، ١٩٧٧ و Sandifer وآخرون ، ) وذلك لان النطف تكون ذات طبيعة خاصة وتؤدي على مواد وراثية بشكل وتخلو من معظم مقومات الخلية الاخرى (Phillips) .

واستهدفت الدراسة الحالية ، دراسة تأثير الاطعام طويل الامد لكل من المطفرات المتمثلة بالعقار Cp وتأثير الاطعام الطويل الامد بالجزر على عدد من المؤشرات المذكورة اعلاه والمتمثلة بقياس معامل الانقسام نوى الصغيرة واعداد التشوهات الكروموسومية وانواعها وكذلك اعداد وانواع تشوه رؤوس النطف

#### مواد البحث وطرقه

**حيوانات التجربة :** استخدمت ذكور الفئران السويسرية البيض *Mus musculus* Balb/C عمر بين ٨ - ١٢ أسبوع ووزن  $25 \pm 2$  غرام جهزت من قبل كلية العلوم / الحيوانات في أقفاص بلاستيكية بهيئة مجاميع وحسب حاجة التجربة في غرفة تراوح درجة حرارتها - م وأعطيت العليقة الكاملة الخاصة بها والمحضرة محليا .

**العليقة المستعملة :** وهي محضرة محليا حبيبات Pellets :

	بروتين حيواني	الصويا	الشعير				
							%

المحلية .

جذور الجزر :

**عقار Cp :** من شركة Germany / Asta حضر محلول خزين منه وحضرت منه التراكيز المطلوبة لتجريب الحيوانات .

**محلول كلوريد البوتاسيوم :** غرام من ملح كلوريد البوتاسيوم KCl .

من الماء المقطر ليعطي محلول ناقص التوتر Hypotonic solution ذو تركيز ٠.٠٧٥ مولاري . حفظ في الثلاجة بدرجة ٤ م (Atlas وآخرون ، ) استعمل في تحضير الكروموسومات من خلايا نقي

**محلول الكولجيسين Colchicine :** محلول خزين منه في الماء المقطر وحقن كل حيوان بـ

Intraperitoneal (بتركيز نهائي / غم من وزن جسم الحيوان)

التشريح بمدة - ساعة واستخدم المحلول انيا بعد تحضيره

**محلول الملح الفسليجي :** حضر باذابة . غرام من ملح كلوريد الصوديوم في ملتر من الماء ، استعمل في تحضير النطف .

**محلول التثبيت :** حجوم من الكحول المثيلي المطلق مع حجم واحد من حامض الخليك

(Glacial acetic acid) ، حضر أنيا ويبرد في الثلاجة (٤ م) ويستعمل في تثبيت خلايا نقي

(Bone marrow) .

**محلول صبغة كمزا Giemsa stain solution** : حضر واستعمل في تصبيغ الشرائح والنوى الصغيرة ( Metcalf ) .

**محلول صبغة الايوسين** : حضر باذابة ١ غم من صبغة الايوسين الصفراء ( Eosin yellow stain / BDH , England ) في ١٠٠ ملتر من الماء المقطر واستعملت في تحضير وصيغ نطف الفئران ( Bruce Wyrobek ) .

**تحضير الخلايا للفحص المجهرى** : اتبعت طريقة Allen ( ) مع بعض التحوير ، اذ حقن كل فار بالكولجسين بتركيز ١٠ ملغم / كغم وزن الحيوان تحت غشاء الخلب ، وبعد مرور ٢ - ٣ ساعة قتلت الحيوانات بفصل الفقرات العنقية وشرحت لاستخراج نقي عظام الفخذ باستعمال ٥ ملتر من محلول الملح الفسلجي الدافئ ( ٣٧ ° م ) التي مزجت جيدا ثم فصلت الخلايا بالطرد المركزي بسرعة ٣٠٠٠ دورة / دقيقة لمدة ٢٠ دقيقة ، ازيل الرائق واضيف الى الراسب ٥ ملتر من محلول كلوريد البوتاسيوم ( ٠.٠٧٥ ) الدافئ ( ٣٧ ° م ) مع المزج الجيد وحضنت في حمام مائي مهزوز بدرجة حرارة ٣٧ ° م لمدة ٣٠ دقيقة ، ثم فصلت الخلايا بالطرد المركزي ، وازيل الرائق واضيف الى الراسب (الخلايا ) المحلول المثبت (البارد والمحضّر انيا) بالتدرج وعلى شكل قطرات تتساب على الجدران الداخلية للأنبوبة ثم اكمل الحجم الى ٥ ملتر ومزجت محتويات الأنبوبة جيدا ، وضعت الأنابيب في الثلجة ( ٤ ° م ) لمدة نصف ساعة لغرض تثبيت الخلايا ثم فصلت بالطرد المركزي وأعيدت عملية التثبيت ثلاث مرات ثم علقت الخلايا في ( ١ - ٢ ) الخلايا في الثلجة لحين الاستعمال .

محتويات الانبوبة جيدا ثم يتم قطرات منها لي شريحة زجاجية نظيفة بمعدل - قطرات بصورة عمودية وعلى ارتفاع مناسب ( متر ) لإتاحة الفرصة للانبوية والكروموسومات بالانتشار الجيد ، جففت الشرائح لمدة دقيقة واحدة على صفيحة ساخنة ( ١٠ ) . الشرائح بصبغة كمزا لمدة ( ٢٠ ) دقيقة ، ثم غسلت بالماء المقطر وتركت تجف ، حضرت ( ) حيوان واستخدم

**حساب معامل الانقسام الخيطي MI Mitotic index assay** : فحصت الشرائح بالمجهر الضوئي باستخدام قوة التكبير 640X خلية منقسمة وغير منقسمة وحسبت النسبة المئوية لمعامل ( Al-Allak Shubber )

$$= \left[ \frac{\text{عدد الخلايا المنقسمة}}{\text{عدد الخلايا الكلي}} \right] \times$$

**حساب التشوهات الكروموسومية Chromosomal aberrations** : تم حساب النسبة المئوية للتشوهات باستخدام قوة تكبير 1600X ( لعنسة الزيتية ) خلية في طور الاستوائي Metaphase من الانقسام الخيطي .

**فحص النواة الصغيرة** : اعتمد طريقة Schmid ( ) مع بعض التحوير ، اذ اخذ عظم الفخذ واستخرج ( ) ( لمدة نصف ساعة ) ، فصلت الخلايا ( / دقيقة )

طرف شريحة زجاجية نظيفة وفرشت عليها بمساعدة شريحة وبالسحب بزواوية بدرجة حرارة الغرفة الى اليوم التالي ثم صبغت بصبغة كمزا لمدة ( ١٠ ) دقائق ، غسلت الشرائح وجففت وفحصت بالمجهر الضوئي وباستعمال العدسة الزيتية (قوة تكبير نهائية 1600X) وتم حساب النسبة المئوية للخلايا الحاوية على النوى الصغيرة في ٥٠٠ خلية للخلايا سوابق كريات الدم الحمر Polychromatic erythrocytes .

**فحص تشوهات رؤوس النطف** : بعد تشريح الحيوانات تم استخراج النطف من البربخ Epididymis باستخدام طريقة ( Wyrobek ) :

ملتر من محلول الملح الفسلجي ، وباستخدام شفرة حادة وملقط دقيق تم تقطيع البربخ الى قطع صغيرة جدا ، وضع النموذج الذ اختبار نظيفة . النموذج الحاوي على النطف وجففت على صفيحة ساخنة ( ٥٠ ° م ) . صبغت الشرائح بصبغة الايوسين الصفراء لمدة ( ٢ - ٣ ) دقائق وأزيلت الصبغة الزائدة بالغسل بالماء المقطر وتركت لتجف . فحصت الشرائح بالمجهر الضوئي وباستخدام قوة تكبير 400X وتم حساب النسبة المئوية لتشوهات رؤوس النطف وذلك بفحص أشكال تلك النطف مع الشكل الطبيعي لرأس نطفة الفار من الضرب

. Balb/C

معاملة الحيوانات : ، واستمرت التجربة لمدة يوم ، وأجريت لها المعاملات الآتية :

السيطرة السالبة : تركت الحيوانات العليقة العادية وتشرب الماء العادي لمدة شهرين ، وخصص لها

السيطرة الموجبة : تركت الحيوانات تأكل العليقة العادية وتشرب الماء العادي ولكن كانت تجرع بالعقار Cp يوميا بكمية من المحلول الخزين ( / كغم وزن الحيوان )

المعاملة بالنبات قبل المطفر (Ca/Cp) : الفئران العليقة الطبيعية لها مع النبات بنسبة ( : )

( ) يوم ، ثم اعطيت عليقة طبيعة لوحدها لمدة يوم اخرى مع تجريعها بالعقار Cp ( ) يوم .

المعاملة العقار مع النبات (Ca+Cp) : فئران واعطيت العليقة العادية مع النبات بنسبة

( : ) ( ) يوم وكانت تجرع بالعقار يوميا ( ) يوم .

المعاملة بالنبات بعد المطفر (Cp/Ca) : ( ) وأعطيت العليقة الكاملة مع التجريع

( ) يوم ، ثم اعطيت العليقة الكاملة مع النبات بنسبة ( : ) لمدة شهر .

بعد شهرين تم قتل الحيوانات واستخراج نقي العظام من عظم الفخذ ، وكذلك تم استخراج النطف من البربخ الدراسات عليها .

التحليل الإحصائي : حللت البيانات إحصائيا باستعمال التصميم العشوائي الكامل (CRD) واستعمل لذلك

النموذج الخطي العام (GLM) ضمن البرنامج الإحصائي الجاهز ( SAS ، ١٦ ) واختبرت الفروق

المعنوية بين المتوسطات باستعمال اختبار دانكن متعدد الحدود (Duncan) . ( )

### النتائج والمناقشة

تحتاج عملية دراسة المطفرات والمسرطنات ان تتم داخل الانظمة الحية كتمل الصورة فيما اذا

نتائج فحوص قصيرة الامد مع الفحوص طويلة الامد الأخيرة

توزيع المواد الضارة في جسم الحيوان وما تتعرض له من عمليات امتصاص او تايبض في الجسم

طريق الفم يجعلها عرضة

( Heddle )

( Kassie ) وكذلك الحال مع البروتينات الاخرى مثل بروتينات

المصل التي عند وجودها بتركيز معينة يمكن ان تؤدي الى اختفاء تأثير المطفرات والمسرطنات ( Kassie

واخرون ، ) . وقد اجريت الدراسة الحالية لتوضيح اثر المواد لمدة طويلة ، ومن المؤشرات التي

خلايا نقي العظم الموضحة نتائجها في الشكل (١) ، ويتضح ان المعامل كان مرتفعا في

حالة السيطرة السالبة في حين انخفض الى % ( . ) عند استعمال العقار Cp ، ومعامل الانقسام

يتأثر سلبا با ( Al-Allak Shubber ١٩٨ ) . في حين ادت المعاملة

يوم وتلتها المعاملة بالعقار لمدة يوم اخرى (Ca/Cp) الى الارتفاع بالقيم الى ٧٤ %

من القيمة الطبيعية له ، اما معاملة الحيوانات بالجزر مع العقار (Ca+Cp) فقد ا

من القيم الطبيعية ، ومعاملة الحيوانات بالعقار لمدة شهر ثم استعمال النبات (Cp/Ca) فقد ساعد في

% من القيم الطبيعية ، وقد كانت نتائج المعاملة (Ca+Cp) لا تفرق معنويا عن السيطرة

السالبة (P<0.01) ، في حين كانت المعاملات الاخرى وان كانت نتائجها ايجابية الا انها فرقت بشكل

معنوي عن الحالة الطبيعية وعلى مستوى الاحتمال نفسه . ويوضح الشكل ( ) تأثير المعاملات الطويلة في

حث تكون النوى الصغيرة .

ويلاحظ ان اعطاء الفئران العقار لمدة شهرين قد ادى الى تضاعف أعداد النوى الصغيرة الى حوالي (

) ضعف الحالة الطبيعية وهذه النتائج مهمة إحصائيا على مستوى احتمال (P<0.01) ، في حين ان

المعاملات قصيرة الامد والتي تمتد الى ساعة تؤدي في أقصا الحالات الى زيادة عدد المرات الى حوالي

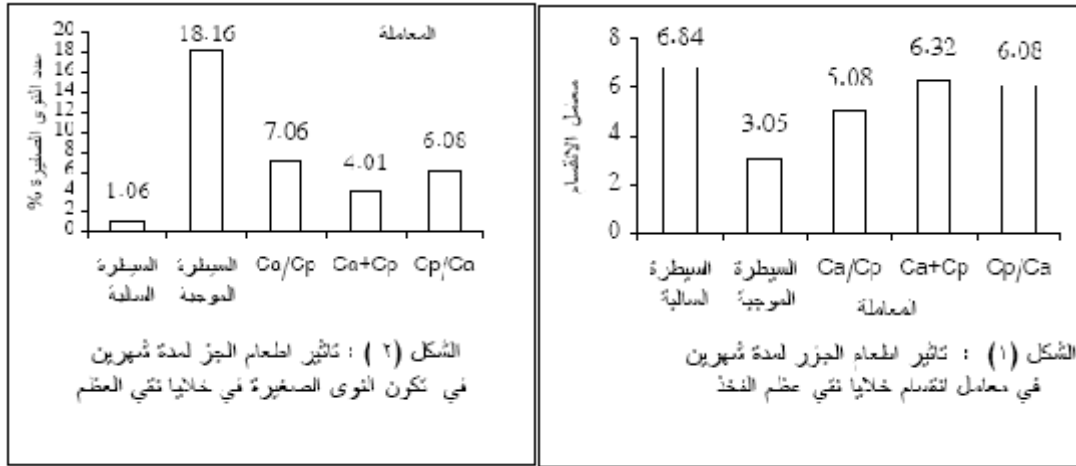
( ) ويمكن ان تعود الأعداد الى مستويات طبيعية عند المعامل

ولكن الملاحظ ان المعاملات لمدة طويلة ووجود العقار في جسم الحيوان ادى الى ارتفاع عدد النوى وقيم

مرتفعة حتى عند المعاملة بالنبات (الجزر) اذ شكل المتبقي منها ٣٩ % ، ٣٢ % ، ٢٢ % للمعاملات

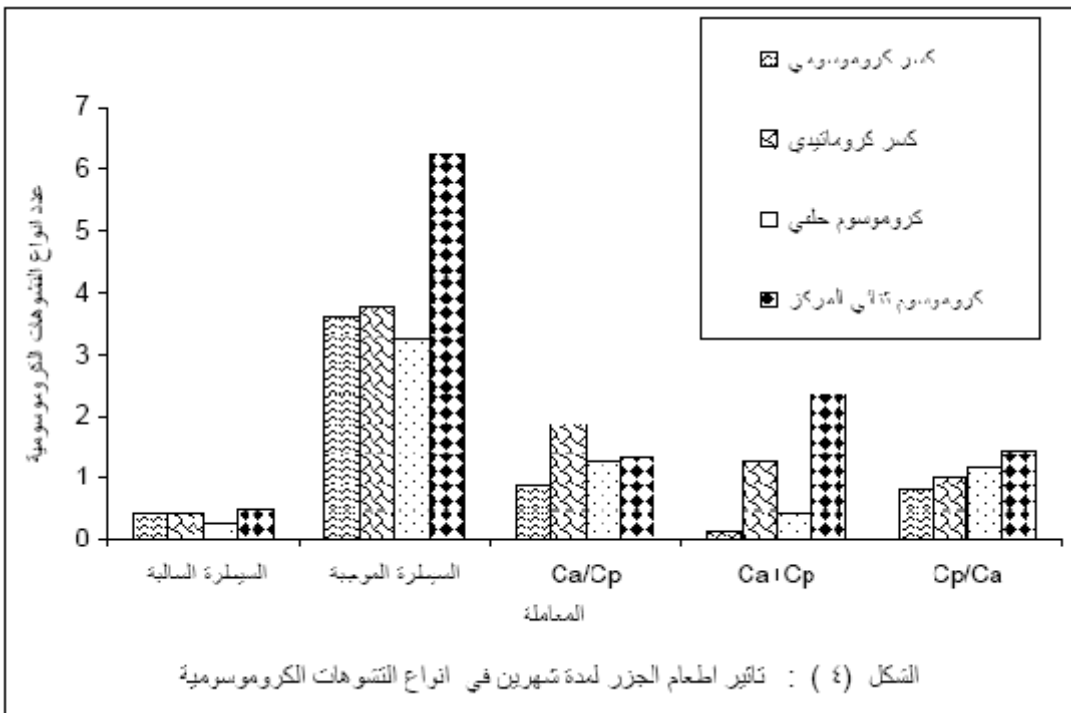
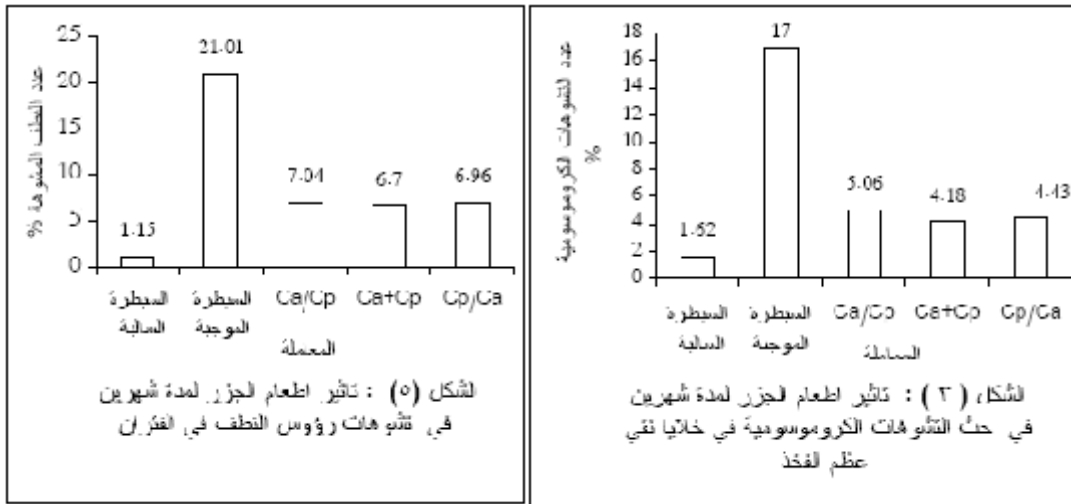
(Ca/Cp) و (Ca+Cp) و (Cp/Ca) على التوالي ، وكانت كلها تفرق عن السيطرة السالبة (الحالة

الطبيعية) (P<0.01) .



وان كانت منخفضة عن السيطرة الموجبة وبشكل معنوي ( $P < 0.01$ ). وتمثل النوى الصغيرة كتل كروماتينية لم تنضم الى الهيئة الكروموسومية نتيجة لحدوث كسور في الكروموسومات وهذه الانوية تكون صغيرة جدا او تنتج من حصول إصابة في جهاز الانقسام المغزلي وبذلك لا ينضم كروموسوم كامل للمجموعة الكروموسومية وتكون هذه اكبر من الحالة الاولى أي ان النوى الصغيرة يمكن ان تختلف في الآلية التي تتكون بها ، وزيادتها يعني وجود تشوهات تركيبية او عددية وبالتالي يعني وجود تدمير

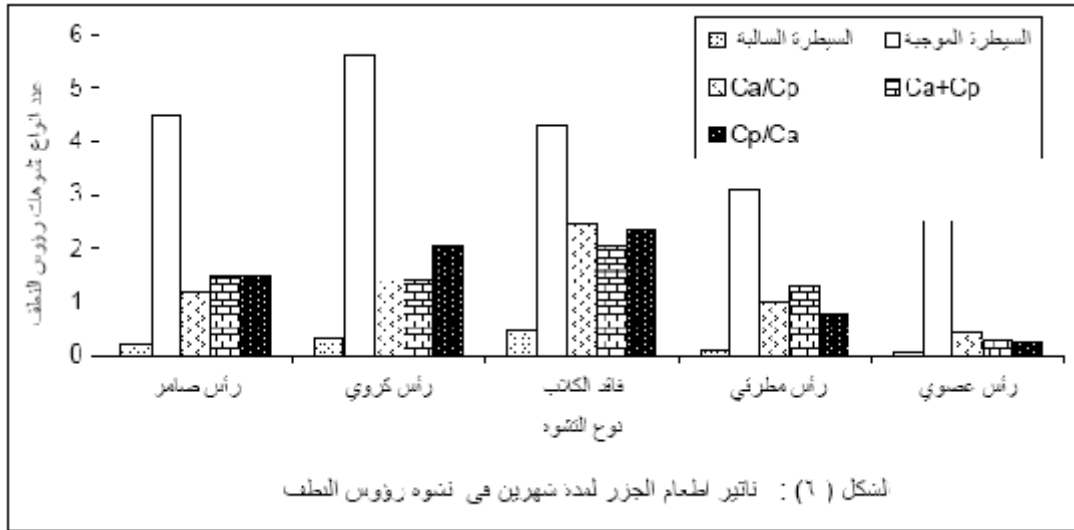
( Tawn Salamone Heddle Heddle )  
 Cp يؤدي الى زيادة النوى الصغيرة ( Legator و Holdsworth Rinkus )  
 يمكن تسجيل وجود - نوية صغيرة / ٥٠٠ خلية عند استعمال فئران من B6C3F1/BR بعد مرور ساعة عند استعمال ( ٧٥ ) ملغم من العقار / كغم وزن الجسم ( Salamone Heddle ) وهذا الاختلاف يعود الى اختلاف سلالات الحيوان المستعملة ، والعقار يكون له تأثير تراكمي ، كما ان تكرار الجرعة يؤدي الى زيادة الحساسية وزيادة الاستجابة ( Heddle و Salamone ، ١٩٨١ ) . ويوضح الشكل (٣) تأثير العقار Cp في اعداد التشوهات الكروموسومية المستحثة ، اضافة الى تأثير المعاملات المختلفة بالجزر في اعداد التشوهات ومعاملة الحيوانات بالعقار لمدة طويلة ادى الى زيادة عدد التشوهات الى ( ١٠ ) أضعاف الحالة الطبيعية في حين ان المعاملات قصيرة الامد لا تتجاوز ( ٤ - ٥ ) أضعاف ، وقد ادى إطعام الفئران بالجزر لمدة شهر قبل العقار (Ca/Cp) الى زيادة عمليات الإصلاح وصلت الى % ٦٠ يوم فقد ادت الى التخلص من ٧٥ % من التشوهات مقارنة بالسيطرة الموجبة ، واعطاء الحيوانات الجزر بعد اعطائها العقار (Cp/Ca) لمدة شهر ادى الى تقليل التشوهات بنسبة وصلت الى ٧٤ % .  
 والعقار Cp معروف انه من العوامل المؤكدة اذ تؤدي هذه العوامل الى اضافة مجموعة الكيل الى ذرة الاوكسجين في القاعدة النتروجينية الكوانين ، وهذه الاضافة تجعل المناطق المجاورة حساسة لتأثير الانزيمات القاطعة للحوامض النووية Nucleases ( Flamm و Mehlem ، ١٩٧٨ ) خاصة في مناطق الكروماتين المتباين Heterochromatin وهي المناطق التي تحدث فيها الكسور الكروموسومية اكثر من غيرها من مناطق الكروموسوم ، وهي تشكل مناطق مهمة لدخول واندماج الفيروسات المولدة للسرطانات ( McDermott ، ١٩٧٥ ) ، وقد تكون هذه حاوية على مجموعة الجينات Caretaker genes المسؤولة عن سلامة الجينوم وعند حدوث الطفرات في هذه المجموعة من الجينات يزداد التطفير في جينات اخرى ( Shields و Goldman ، ٢٠٠٣ ) ، وبذلك فان حصول التشوهات الكروموسومية يعني تدمير للمادة الوراثية ومقدمة لتطور الأورام والسرطانات . اما تفاصيل انواع التشوهات فموضحة في الشكل ( )



ويظهر الشكل ان العقار قد ادى الى زيادة كل انواع التشوهات المدروسة وهي الكسور الكروموسومية والكسور الكروماتيدية والكروموسومات الحلقية والكروموسومات ثنائية المركز وبفروق معنوية عن السيطرة ( $P < 0.01$ ). الحيوانات بالنبات لمدة شهر ثم بالعقار لشهر اخر (Ca/Cp) قد ساعد في التخلص من عدد من الكسور الكروموسومية والكروموسومات ثنائية المركز واصبحت اعدادها لا تفرق معنوياً عن السيطرة السالبة، اما الكسور الكروماتيدية فقد تم اصلاح حوالي ٥٠% منها وحوالي ٦١% من حالة تكون الكروموسومات الحلقية وحوالي ٧٩% من الكروموسومات ثنائية المركز، والملاحظ ان اطعام الفئران بالجزر مع العقار كان أكفاً في اصلاح الكسور الكروموسومية والكروماتيدية وحالة الكروموسومات الحلقية ولك الكروموسومات ثنائية بقيت عالية اذ بايقت تفرق عن السيطرة السالبة ( $P < 0.01$ ). واطعام الحيوانات بالجزر لمدة شهر بعد اعطائها العقار لمدة شهر (Cp/Ca) فقد اظهر الجزر تأثيراً ايجابياً وانخفضت التشوهات بشكل معنوي عن السيطرة الموجبة واغلبها اصبح لا يفرق معنوياً عن السيطرة السالبة ما عدا الكروموسومات الحلقية التي بقيت تفرق معنوياً عن السيطرة السالبة ولكنها % واصبحت تفرق معنوياً عن السيطرة الموجبة ( $P < 0.01$ ). اما الجانب الاخر الذي تناولته الدراسة فهو ملاحظة تشوه رؤوس النطف كما مبين في الشكل ( )

ويلاحظ انه في الحالة الطبيعية تظهر التشوهات لرؤوس النطف وهذه مسجلة في دراسات اخرى وتتراوح بين 0.98 - 1.8 % ( Wyrobek و Bruce ، 1975 و Rastogi و Levin ، 1987 ) ، ويلاحظ ان العقار وعلى مدة زمنية امتدت شهرين قد ادى الى ارتفاع عدد التشوهات الى حوالي ( 18 ) ضعف ، وهذا متوقع لان العقار يسبب التشوهات الكروموسومية (كما ذكر اعلاه) والتي تؤدي الى تشوه رؤوس النطف ( Wyrobek و Bruce ، 1975 ) ، وتحدث التشوهات عادة نتيجة للتداخل مع سلامة DNA او التعبير عن المعلومات الوراثية ( Wyrobek و Bruce ، 1975 ) . ويفضل فحص تشوه رؤوس النطف لانه طريقة اقتصادية ، اضافة الى حساسيته نتيجة لطبيعة النطف الخاصة التي تخلو من الوظائف الخلوية وتخصصها في حمل المواد الوراثية وهذا يعني انها خلايا متخصص ( Phillips ، 1974 ) . ويلاحظ ان اعطاء الحيوانات الجزر والعقار وبمعاملات مختلفة قد ادى بشكل عام الى انخفاض التشوهات التي اصبحت تفرق معنويا عن السيطرة الموجبة (أي استعمال العقار لوحده) ( $P < 0.01$ ) ، فاستعمال الجزر مسبقا قبل المطفر (Ca/Cp) قد ادى الى اصلاح التشوهات بنسبة 66 % ، ( Ca+Cp ) % من التشوهات ، واطعام الحيوانات بالجزر اطعامها (Cp/Ca) % وهي حالة مقارنة للمعاملة (Ca/Cp) .

اما تفاصيل التشوهات المستحثة والتي شملتها الدراسة وهي النطف الكروي وكذلك النطف التي فقدت كلابها والنطف ذات المطرق والنطف ذات العصوي فموضحة تفاصيلها في الشكل ( )



والملاحظ ان العقار قد ادى الى حث جميع انواع التشوهات المدروسة وبشكل معنوي مقارنة بالسيطرة السالبة ، اما المعاملات المختلفة فقد ادت الى اختزال اعداد التشوهات المذكورة بشكل ملحوظ ( $P < 0.01$ ) ، ولكن جميعها لم تصل من انواع التشوهات الى مستوى الحالة الطبيعية . والنتائج اعلاه تشير الى ان استعمال فحص تشوه رؤوس النطف يمكن ان يستعمل كدليل كما يتفق مع دراسات اخرى ( Topham ) .

ويتضح من النتائج اعلاه ان مكونات الجزر وغيره من الاغذية يمكن ان يخفف من ضرر المواد التي تدمر المواد الوراثية ، فاحتواء المواد ( الفيتامينات مثل فيتامين A الذي يكون الجزر غنيا به ويساعد في خفض تشوهات رؤوس النطف المستحثة ببعض العقاقير ( الكنائي ، 2005 ) ، كما ان الدراسات الوبائية الموسعة تشير الى ان معظم الاغذية من الفواكه والخضراوات يمكن ان تضاد عمليات التطهير والتسرطن ( Kassie و آخرون ، 2003 ) ، اذ ان تناول الفواكه والخضراوات يزود الجسم بالعديد من المواد الكيماوية التي تقى من الإجهاد التأكسدي ( Goldman و Shields ، 2003 ) ، وذلك لان التخلص من الإجهاد التأكسدي تعد طريقة مهمة لحماية المواد الوراثية ( Kapiszewska و آخرون ، 2005 ) ، وتعمل مكونات المواد الغذائية اما بشكل Desmutagens أي مثبطات مباشرة ( Knudsen ، 1986 ) وهي التي يكشف عنها بالمعاملات المسبقة للمطفر او معه (كما في النتائج اعلاه ) ، او تكون المواد بمثابة مضادات تطهير حيوية Bioantimutagens وهي التي يكشف عنها باستعمالها بعد المطفرات وما تحته من اضرار اذ تقوم هذه المواد بالمساعدة في عمليات الاصلاح للاضرار الحادثة والموجودة . وتظهر الاغذية آليات

للحفاظ على الانظمة الحية منها التنشيط الايضي وإزالة سمية المواد والعمل على زيادة عمليات اصلاح DNA المدمر وذلك لان الخطوة الاولى للسرطانات حصول إصابة في DNA بشكل أساسي وحصول إصابة في RNA او البروتينات والتي كلها تمثل تفاعلات كيميائية . كما ان المواد تعمل في حالة عدم كفاية عمليات الاصلاح بتعجيل Apoptosis للخلايا التي قطعت شوطا في الاتجاه السلبي لحياة الخلية ( Shields Goldman ) ، والجزر المستعمل في الدراسة الحالية يحوي خليط من المواد التي عمل بعضها على منع الاضرار عن الخلايا وعمل الاخر على اصلاح ما دمر من المواد الخلوية بالعقار

## EFFECT OF LONG TERM ADMINISTRATION OF CARROT ROOTS (*Daucus carota*) ON SOME CYTOGENETIC PARAMETERS IN WHITE MICE

Ilham A. Khalaf

Zahra M. Al-Khafaji\*

Institute of Genetic Engineering & Biotechnology for Postgraduate Studies / University of Baghdad / IRAQ .

\* Present address : Dept. of Food Science / University of Mosul / IRAQ.

### ABSTRACT

The effect of long term administration of carrot roots (2 months) on some cytogenetic parameters in bone marrow cells of white mice was studied , these included , mitotic index (MI) , micronuclei formation (Mn ) , and chromosomal aberrations (Ch . ab .) of different types . In addition the effect was studied in germ cells (Sperms) by scoring the number and types of sperm – head abnormalities in comparison of the effect induced by cyclophosphamide (Cp) . Results showed that Cp reduced the MI to about 44 % of the normal value (6.84), administration of carrot before the drug (Ca/Cp) raised the index to 74 % of the normal value , while administration of carrot with the drug (Ca+Cp) restored 92.4 % , and administration of Cp followed by carrot (Cp/Ca) restored 88.9 % of the normal value . Cp induced Mn to about 17 times of the baseline value 1.06 .The different treatments with carrot reduced the Mn to 3.8 – 6.7 times the natural values , and the (Ca/Cp ) treatment was the best . Cp treatment for long time raised the Ch .ab. to about 10 times the natural value 1.62 , these values reduced upon administration of carrot to about 24.5 – 29.8 % of the positive control 17 , and such effect extended to the types of Ch. ab. except that of dicentric chromosomes which persisted with high values , but it was lower than the positive control with statistical difference (P<0.01) . The drug increased the sperm – head abnormalities to about 18 times the natural background 1.15 . Different treatments of carrot reduced the level of abnormalities with significant differences compared to positive control (P<0.01) , but the abnormalities were higher than the negative control with statistical difference (P<0.01) , these results were reflected on the types of abnormalities .



## المصادر

- الزركاني ، علي صنيخ ( ١٩٩٩ ) . عزل وتشخيص صبغة الساندين - ٣ - ارابينوسايد من القشرة الخارجية لجذور الجزر العراقي ودراسة تطبيقاتها التحليلية ، رسالة ماجستير ، كلية العلوم / قسم الكيمياء ، جامعة البصرة -
- الكناني ، ابتسام بداي ( ) . دور فيتامين A ، C ، E في تعديل التأثيرات المناعية والوراثية لعقار الايتسيد في الفأر الابيض *Mus musculus* . رسالة ماجستير ، كلية التربية ابن الهيثم / قسم علوم الحياة ، جامعة بغداد -
- Allen , J ; C. Shuler ; R. Mendes and S. Latt (1977) . A simplified technique for *in vivo* analysis of sister chromatid exchange using 5 - bromro - deoxy uridine . Cytogenet. Cell Genet. 18 : 231 - 237 .
- Atlas , R . ; A. Brown and C . Parks (1995) . Manual of Experimental Microbiology . Mosby Co. New York .
- Belisario , A . ; N . Panza, and G . Pacilia (1985) . Effect of beta- carotene on mutagenic activity of some antineoplastics . Acta Vitaminol. Enzymol . 7 : 75 - 78 .
- Duncan ,D.(1955).Multiple range and multiple F- test .Biometric 11:1- 42
- Evans , W. (2002) . Treas and Evan's Pharmacognosy . 15<sup>th</sup> Edition . W . B. Sanders Comp . Ltd . London , UK .
- Flamm , W . and M . Mehlam (1978 ) . " Advances in Modren Toxicology " vol . 5 . Mutagenesis . John Wiely and Sons , New York , London .
- Ghaskadbi , S ; S. Rajmachikar ; C . Agate ; A. Kapadi and V . Vaidya . (1992) . Modulation of cyclophosphamide mutagenicity by vitamin C *in vivo* rodent micronucleus assay . Mutagens 12 : 11 -17 .
- Goldman , R . and P . Shields (2003) . Food Mutagens . J . Nutr. 133 : 965S - 973S .
- Heddle , J . ; M . Hiet ; B . Kirkhart ; K . Mavoumin ; J . MacGregor ; G . Newell and M . Salamone (1983) . The induction of micronuclei as a measure of genotoxicity : A report of the U.S .Environmental Protection Agency gene- tox program . Mut . Res . 123 : 61 - 118 .
- Heddle , J. and M . Salamone (1981) . The micronucleus Assay . I . *In* " Short - Term Tests for Chemical Carcinogens " . H. Stich and R. San (Eds.) . Springer -Verlag : New York , Heidelberg .
- Hsu , T . ; W , Au ; L . Strong and D . Johnston (1981) . A short - Term Cytogenetic Test for Genetic Instability in Human *In* " Short -Term Tests for Chemical Carcinogens " . H . Stich and R . San (Eds.) . Springer - Verlag : New York , Heidelberg .
- Kapiszewska , M . ; E . Soltys ; F . Visioli ; A . Cierniak and G . Zajac (2005) . The protective ability of the Mediterranean plant extracts against the oxidative damage. The role of the radical oxygen species and the polyphenol content . J . Physiol . Pharmacol . 56 : 183 -197 .
- Kassie , F . ; B . Pool-Zobel ; W. Parzefall and S . Knasmuller (1999) . Genotoxic effects of benzyl isothiocynatate, a natural chemoprotective agent . Mutagenesis 14 : 595 -604 .
- Kassie , F.; M. Uhl; S. Rabot ; Grasl-Kraup , B . ; R . Verker ; M . Kundi ; M . Chabicovsky ; R. Schultr-Hermann and S . Knasmuller (2003). Chemoprotective effects of 2-amino- 3- methyl-imidazo[4,5-f] quinoline (IQ)- induced colonic and hepatic preneoplastic lesions in the F433 rat by cruciferous vegetables administrated simultaneously with carcinogen . Carcinogenesis 24 : 255 -261 .
- Kinzler , K and B . Vogelstein (1998) . Landscaping the cancer terrain . , Science 280 : 1036 - 1037 .
- Knudsen , I. (1986) .Genetic Toxicology of the Diet . Alan R. Liss . New York .
- Legator , M . and S. Rinkus (1981) . Mutagenicity : Problems in Application *in vitro* . *In* " Short - Term Tests for Chemical Carcinogens " . H . Stich and R . San (Eds.) . Springer - Verlag : New York , Heidelberg .

- McDermott , A . (1975) . Cytogenetics of Man and Other Animals . Chapman and Hall . London .
- Metcalf . J . ; J . Gallin ; W . Nauseef and R . Root . (1986) . Laboratory Manual of Neutrophil Function . Revan Press : New York .
- Murty , A. (1988) . Toxicity of Pesticides to Fish . vol II . CRC Press Inc . Boca Roton , Florida .
- Phillips , D . (1974 ) . Sperminogenesis . Academic Press . New York , London .
- Rastogi , P . and R . Levin (1987) . Induction of sperm abnormalities in mice by quercetin . Environ . Mutag . 9 : 79 – 86 .
- Sandifer , S . ; R . Wikens ; C . Loadholt ; L . Lane and J . Eldridge (1979) . Spermatogenesis in agricultural workers exposed to dibromochloropropane (DBCP). Bull. Environ. Contam . Toxicol . 423 : 703 – 710 .
- Schimd , W . (1976) . The Cell Micronucleus Test for Cytogenetic Analysis . In " Chemical Mutagens : Principles and Methods for their Detection". A. Hollaender (Ed.) . Plenum : New York , Vol IV.
- Shubber , E . and B . Al-Allak (1986) . Spontaneous chromosomal aberrations and SCEs in human lymphocyte effect of culture conditions . Nucleus 29 : 92 – 98 .
- Stoltz , D . (1981) . Detection of Cocarcinogens and Anticarcinogens with Microbial Mutagenicity Assays . In " Short – Term Tests for Chemical Carcinogens " . H . Stich and R . San (Eds.) . Springer – Verlag : New
- Tawn , E . and D . Holdsworth . (1992) .Mutagens Induced Chromosome Damage in Human Lymphocytes . In " Human Cytogenetic " Vol . II . D . Rooney and B . Czepukowski (Eds.) . Oxford University Press , UK .
- Thompson , M . ; R . McInnes and H . Willard . (1991) . Clinical Cytogenetics : General Principles and Autosomal Abnormalities . In . " Genetics in Medicine " . Saunders , W. B. Comp. UK.
- Topham , J. (1980) . The detection of carcinogen induced sperm head abnormalities in mice . Mut . Res . 69 : 149 – 155 .
- Whorton , D . ; R . Kraus ; S . Marshall and T . Milbt (1977) . Infertility in male pesticides workers . Lancet 2 : 1259 – 1261 .
- Wyrobek , A . (1981) . Methods for Human and Murine Sperm Assays . In " Short – Term Tests for Chemical Carcinogens " . H . Stich and R . San (Eds.) . Springer –Verlag : New York , Heidelberg .
- Wyrobek , A . and W . Bruce (1975) . Chemical induction of sperm abnormalities in mice. Proc . Natl . Acad . Sci . 72 : 4425 – 4429 .