



اثر زهر خام ماهی فریاله خال سیاه خلیج فارس بر روی عوامل (Pseudosynanceia melanostigma) هماتولوژیک و سطح سرمی آنزیم‌های موش صحرایی

امیر وزیری‌زاده^۱، حسین نادری‌منش^{۲*}، افشار بارگاهی^۳، ایرج نبی‌پور^۳، غلامحسین محبی^۳

^۱ گروه بیوشیمی، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه تربیت مدرس تهران

^۲ گروه بیوفیزیک، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه تربیت مدرس تهران

^۳ مرکز تحقیقات زیست فناوری دریایی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

(دریافت مقاله: ۹۲/۴/۱۵ - پذیرش مقاله: ۹۲/۸/۲۷)

چکیده

زمینه: یکی از ماهیان زهرآگین خلیج فارس نوعی سنگ ماهی به نام فریاله خال سیاه (*Pseudosynanceia melanostigma*) است که شناخت بسیار کمی از آن وجود دارد. این ماهی در بسترها گلی مناطق کم عمق زیست می‌نماید و بر روی بدن سنگ مانند خود دارای خارهایی مجهر به غده‌های زهرآگین است. سمومیت بیشتر در اثر تماس ناخواسته افراد با آن رخ داده و زهر پرتوئینی این ماهی با خار به داخل پوست تزریق می‌گردد. در اثر ورود زهر به بدن عالیم و نشانه‌های گوناگونی بروز می‌نمایند که شدت آن‌ها به میزان زهر وارد شده به بدن بستگی دارد. هدف از این بررسی شناخت پاره‌ای از اثرات فارماکولوژیک زهر خام این ماهی جهت پژوهش‌های آتی می‌باشد.

مواد و روش‌ها: تعداد ۱۸ سر موش صحرایی در سه گروه کنترل و نیز دوم و سوم با تزریق وریدی زهر خام فریاله ماهی به ترتیب به میزان یک دوم و یک سوم متوسط دوز کشته قرار داده شدند و سطح سرمی آنزیم‌های کراتین فسفوکیناز، لاکتات دهیدروژناز، گلوتامات-اگزالواتست ترانس آمیناز، کاماگلوتامیل ترانس پیتیداز، فسفاتاز قلایی و آمیلاز، الکتروولیت‌های سرم شامل سدیم، پتاسیم و کلسیم و نیز شمارش کامل سلول‌های خونی اندازه‌گیری شدند.

یافته‌ها: سطح سرمی آنزیم‌های مورد بررسی و نیز سطح پتانسیم، کلسیم و شمارش گلوبول‌های سفید خون در گروهی از موش‌های صحرایی که مورد تزریق زهر خام فریاله ماهی قرار گرفته بودند در مقایسه با گروه کنترل افزایش چشمگیری یافته ولی ($P < 0.001$). سطح هموگلوبین و شمارش گلوبول‌های قرمز خون و نیز سطح سدیم سرمی معنی‌داری را نشان دادند ($P < 0.001$).

نتیجه‌گیری: افزایش سطح سرمی آنزیم‌های کبدی-ماهیچه‌ای و نیز کاهش سطح هموگلوبین خون می‌تواند نشانگر وجود احتمالی رابدمیولیز و همولیز و هپاتوتوكسیسیتی سرمی فریاله ماهی باشد که بررسی‌های پاتولوژیک و بافتی برای بررسی آسیب‌های حاصله در این سیستم‌ها پیشنهاد می‌شود.

واژگان کلیدی: فریاله خال سیاه، زهر، خلیج فارس، رابدمیولیز، هپاتوتوكسیسیتی

* تهران، گروه بیوفیزیک، دانشکده علوم زیستی، دانشگاه تربیت مدرس تهران

می‌شوند (۲). بیشتر این ماهیان، غیرمهاجر و کم تحرک هستند و تمایل به زیست در آب‌های کم عمق دارند (۳). به نظر می‌رسد که این تمایل آن‌ها به سمت غیر فعال بودن، با تکامل اندام زهری ارتباط داشته باشد (۴).

فریاله خال سیاه یا سنگ ماهی (Pseudosynanceia melanostigma) از ماهیان بومی خلیج فارس است که به عنوان یکی از ماهیان زهری محسوب به شمار می‌رود. این ماهی در حدود ۱۵-۱۸ سانتی‌متر طول داشته و دارای ۱۲-۱۳ خار پشتی، ۲ خار سینه‌ای و ۳-۴ خار مخرجی مجهری به غده زهری است (شکل ۱). فریاله بیشتر در بسترهای گلی، مناطق آرام و کم عمق ساحلی زیست می‌نماید. با توجه به شباهت فراوان این ماهی به سنگ و قدرت استتانر عالی آن، غالب مسمومیتها در اثر تماس ناخواسته پا یا دست با خارهای این ماهی اتفاق می‌افتد (۵).



شکل ۱) فریاله یا سنگ ماهی خال سیاه خلیج فارس

نشانه‌های زنش (Sting) با این ماهی عبارتند از: درد بسیار شدید و آنی که بیشتر از محل زخم شروع می‌شود و به صورت تصاعدی در تمام عضو فرد مجرح گسترش می‌یابد. گاهی اوقات فلنج عضو مجرح نیز اتفاق می‌افتد. در محل وقوع زخم، بی‌حسی رخ می‌دهد اما پوست اطراف آن به هنگام لمس دردناک می‌باشد. در اطراف زخم حالت

مقدمه

دریا اکوسیستمی وسیع و کم ناشاخته است که به عنوان منبعی استثنایی از مواد زیست فعال (bioactive) طبیعی به شمار می‌آید؛ به گونه‌ای که در خشکی بندرت یافت می‌شوند. جانوران دریایی هر روز برای غذا و بقا مبارزه می‌کنند و این مبارزه با مواد شیمیایی‌ای انجام می‌شود که منبعی غنی از انواع ترکیبات دارویی است. از سویی، برخی از این مواد می‌توانند خطراتی جدی برای انسان به شمار روند. بیماری‌ها و ناهنجاری‌های مرتبط با زهر (Venom) در همه نقاط جهان از جمله ایران رخ می‌دهند که مسمومیت‌هایی با منشأ جانوران زهری دریایی (Envenomation) جزو این گونه مشکلات بوده و در مواردی می‌توانند خطرات جانی نیز در برداشته باشند. انسان بیشتر با تماس موضعی با این جانوران (نظیر ژله ماهیان، مارهای دریایی و ماهیان زهرآگین) و یا مصرف خوراکی برخی از این موجودات دریایی (ماهیان سمی و برخی از صدف‌ها) دچار مسمومیت می‌گردد. اما به دلیل ناشاخته بودن طبیعت سم، تظاهرات بالینی متنوع و نبود دانش کافی در مورد درمان مناسب آن مشکلات فراوانی بروز نموده که نهایتاً می‌توانند خطرات جدی برای انسان تلقی گردند (۳).

جانوران زهری و سمی تقریباً در همه محیط‌های دریایی و قاره‌ها یافت می‌شوند. یکی از گروه‌های مهم جانوری، ماهیان سمی می‌باشند که با جمعیتی معادل ۲۲۰۰۰ گونه، تقریباً نیمی از مهره‌داران را به خود اختصاص داده‌اند (۱). از این رقم، تقریباً ۱۲۰۰ گونه ماهی دریایی شامل سپر ماهیان گزنده، عقرب ماهیان، سنگ ماهیان، گورخر ماهیان، وزغ ماهیان، منجم ماهیان و غیره از ماهیان زهری محسوب

استخوان بر از قاعده بریده شد و به مدت ۲۴ ساعت در محلول کلرید سدیم ۰/۱۵ مولار در دمای ۴ درجه سانتی گراد آنکوبه گردید. پس از مدت زمان ۲۴ ساعت، محلول به دست آمده به مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی گراد در دور ۱۲۰۰۰xg R5417 سانتریفیوژ یخچال دار مدل اپندورف 5417R (Eppendorf) گردیده و سپس محلول رویی جمع آوری و به عنوان عصاره زهر خام نامیده شد، سپس محلول به دست آمده لیوفیلیزه شده و برای استفاده های بعدی در دمای ۲۰- درجه سانتی گراد نگهداری شد (۶). میزان پروتئین موجود در زهر به روش براوفورد (Bradford) به کمک دستگاه اسپکتروفتومتر مدل پرکین الم (PerkinElmer) آمریکا اندازه گیری شد (۷).

الکتروفورز عصاره اولیه سم

برای مشاهده تعداد باندهای پروتئینی در عصاره خام ماهی فریاله توسط الکتروفورز (SDS-PAGE) به روش لاملی (Laemmli) (۸) با ژل ۱۲ درصد و از روش رنگ آمیزی کوماسی بلو (Coomassie brilliant blue) استفاده شد.

اثرات همولیتیک

برای بررسی اثر همولیتیک زهر خام فریاله از روش گارنیه (Garnier) و همکاران استفاده شد (۹). برای سنجش این فعالیت از اریتروسیت های شسته شده حاصل از خون موش صحرایی استفاده گردید. در این آزمایش از غلظت های ۰/۵، ۳/۵ و ۵ میلی گرم بر میلی لیتر استفاده گردید. در این سنجش از کلرید سدیم به عنوان کترول منفی و از آب مقطر به عنوان کترول مثبت استفاده شد. میزان جذب هموگلوبین آزاد شده با استفاده از اسپکتروفتومتر پرکین الم

ایسکمی دیده می شود که اطراف آن قرمز می باشد و سپس منجر به تشکیل تاول، نکروز، قرقه (Ulcer) و قانقاریا (Gangrene) می شود. پیرو آن، تورم شدید در موضع نیش به وجود می آید. نشانه های عمومی این مسمومیت عبارتند از: ضعف عمومی بدن، تعرق شدید، تهوع، استفراغ، اسهال، سر درد، هذیان، آریتمی، کاهش دمای بدن، احساس فشار در قفسه سینه، تنگی نفس و تشنج. مرگ که در شش ساعت اولیه مسمومیت ممکن است رخ دهد (۵).

بررسی کنونی، نخستین پژوهش در مورد فریاله خال سیاه سواحل آبهای شمالی خلیج فارس می باشد و هدف از آن بررسی تأثیر زهر فریاله بر برخی از عوامل هماتولوژیک و بیوشیمیایی در مدل موش صحرایی بوده است تا بتوان بررسی های بعدی بر روی این زهر را با دیدی بهتر و در صورت امکان با استفاده از نمونه های خون انسانی در افراد مسموم شده توسط این ماهی انجام داد.

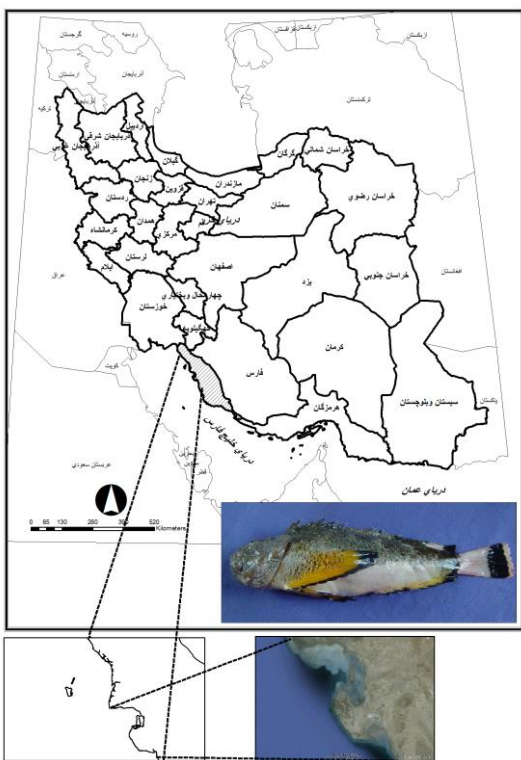
مواد و روش ها

تهیه ماهی فریاله

تعداد ۲۰۰ عدد ماهی فریاله در مدت مرداد تا بهمن ماه ۱۳۹۱ از بستر های گلی مناطق ساحلی استان بوشهر (شکل ۲) به کمک تورترال (Trawl) جمع آوری و به آزمایشگاه مرکز تحقیقات زیست فناوری دریابی خلیج فارس وابسته به دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر بر روی یخ در ظرف مخصوص حمل نمونه منتقل گردید.

استخراج و آماده سازی زهر خام

ماهیان صید شده به محض ورود به آزمایشگاه پوست اطراف خارهای پشتی، سینه ای و مخرجی جدا و خارهای متصل به غده زهری به کمک قیچی



شکل ۲) نقشه نواحی نمونه برداری سنگ ماهی (فریاله خال سیاه
خلیج فارس

مطالعات آزمایشی

در این بخش از بررسی ۱۸ سر موش صحرایی نر با وزن 200 ± 20 گرم انتخاب و به سه گروه شش تایی تقسیم گردید. گروه اول به عنوان کنترل، گروه دوم و سوم نیز به جهت تزریق زهر به ترتیب به میزان یک دوم و یک سوم متوسط دوز کشنده ($LD_{50}/2$ و $LD_{50}/3$) انتخاب گردید. به گروه کنترل فقط آب مقطر استریل به صورت داخل وریدی تجویز گردید. آنگاه به مدت ۲۴ ساعت در شرایط استاندارد محل نگهداری حیوانات آزمایشگاهی دانشگاه علوم پزشکی بوشهر نگهداری شدند. در این مرحله موش‌ها به مدت ۱۲ ساعت پرهیز غذایی داده شدند و فقط آب آشامیدنی در اختیار آن‌ها قرار داده شد. پس از اتمام ۲۴ ساعت ابتدا با اتر بیهوش و سپس کشته شده و خون آن‌ها

(PerkinElmer) در طول موج ۴۵۰ نانومتر اندازه‌گیری و نهایتاً درصد همولیز محاسبه گردید.

تعیین متوسط دوز کشنده‌گی

جهت تعیین متوسط دوز کشنده‌گی (LD₅₀) زهر خام از چهار گروه موش صحرایی نر با وزن 200 ± 2 گرم استفاده شد. موش‌ها در هر گروه بر اساس رنگ‌های مختلف نشانه‌گذاری شدند. با تزریق درون وریدی غلظت‌های فرازینده از زهر در حجم کل ۵ میلی‌لیتر از نرمال سالین استریل به ناحیه دم استفاده شد. در آزمایش‌های اولیه ابتدا یک محلول استوک اولیه به غلظت ۵ میلی‌گرم زهر در ۵ میلی‌لیتر نرمال سالین استریل تهیه شد. سپس غلظت ۱۰۰۰ میکروگرم در میلی‌لیتر از آن تهیه گردید و چهار تزریق $0/5$ میلی‌لیتری حاوی ۱۰۰۰، ۲۰۰۰ و ۴۰۰۰ میکروگرم در میلی‌لیتر انجام شد. دوز زهر برای هر گروه به میزان ۱۰۰۰ میکروگرم افزایش یافت تا مرگ ۵۰ و میر در موش‌ها در طی ۲۴ ساعت به مقدار ۵۰ درصد جمعیت رسید. در پایان برای محاسبه متوسط دوز کشنده‌گی از روش آماری اسپیرمان-کاربر (Spearman-Karber) استفاده شد (۱۰).

چون موش‌های تزریق شده با 2000 میکروگرم در $0/5$ میلی‌لیتر بلا فاصله تلف شد پس حدود LD₅₀ مشخص گردید که بین 1500 تا 2500 میکروگرم می‌باشد. بنابراین از 150 شروع کرده و جهت تعیین رقت‌های بعدی عدد فوق را در ضرب ثابت $1/25$ ضرب می‌کنیم که به ترتیب عبارتند از 1500 ، 1900 ، 2300 و 2900 میکروگرم. سپس جهت محاسبه متوسط دوز کشنده‌گی از فرمول زیر استفاده گردیده است.

$$\frac{50\% - lower\ of\ 50\%}{upper\ 50\% - lower\ of\ 50\%} \times \log 1.25(\text{constant})$$

تعیین سطح معنی‌داری داده‌های به‌دست آمده استفاده شد.

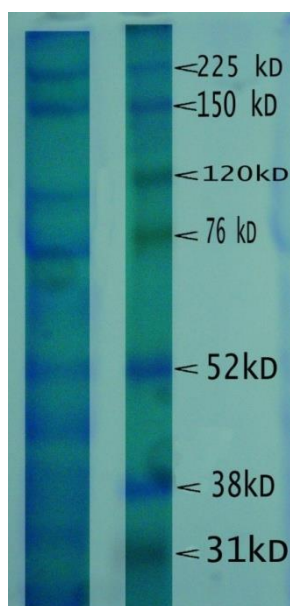
یافته‌ها

میزان پروتئین

بر اساس روش برادفورد میزان پروتئین موجود در زهر خام فریاله در حدود ۱۸/۶۶ میلی‌گرم در میلی‌لیتر تعیین شد.

الکتروفورز تک بعدی

الگوی الکتروفورزی (SDS-PAGE) عصاره اولیه یا زهر خام ماهی فریاله بر روی ژل پلی‌آکریل آمید با غلظت ۱۲ درصد مشکل از هفت باند پروتئینی بوده که از وزن مولکولی ۳۱ تا ۲۲۵ کیلو Dalton را در بر می‌گیرند (شکل ۳).



شکل ۳) الکتروفورزوگرام زهر خام ماهی فریاله بر روی ژل پلی‌آکریل آمید ۱۲ درصد اعداد موجود در سمت راست مربوط به مارکر وزن مولکولی پروتئین می‌باشد. رنگ‌آمیزی ژل با استفاده از کوماسی بلو انجام شد.

پس از باز نمودن قفسه سینه و قطع آثورت در لوله‌های مخصوص سانتریفیوژ جمع‌آوری و به‌مدت یک ساعت در دمای اتاق نگهداری شد. سپس خون مورد نظر به‌مدت ۱۵ دقیقه با دور $600 \times g$ سانتریفیوژ شده تا سرم خون به دست آید. پس از تهیه سرم بلا‌فاصله به سنجش آنزیم‌های کراتین فسفوکیناز (CPK)، لاکاتات دهیدروژنانز (LDH)، گلوتامات اگزالواستات ترانس آمیناز سرم (SGOT)، گاما گلوتامیل ترانس پپتیداز (GGT)، فسفاتاز قلیابی (ALP) و آمیلاز (AMY) توسط دستگاه اتوآنالایزر (مدل ۵۰-RA) اقدام گردید.

بررسی الکتروولیت‌های سرم

پس از تهیه سرم با روش بالا، غلظت الکتروولیت‌هایی مانند سدیم، پتاسیم و کلسیم توسط دستگاه اتوآنالایزر مدل بک من (Beckman) مورد سنجش قرار گرفتند (جدول ۳).

اثرات هماتولوژیک

بخشی از خون گرفته شده از موش‌های مورد آزمایش در لوله‌های محتوی ماده ضد انعقاد (EDTA) جمع‌آوری و برای بررسی عوامل هماتولوژیک توسط دستگاه اتوآنالایزر هماتولوژی مدل سیسمکس (Sysmex XE-5000) به آزمایشگاه ارسال گردید (جدول ۴).

روش‌های آماری

برای آنالیز آماری داده‌های به‌دست آمده از نرم‌افزار آماری SPSS Inc (SPSS Inc، Chicago، IL، USA) ویرایش ۲۰ استفاده گردید. از روش آنالیز واریانس یک طرفه و سپس آزمون‌های دانت (Tukey's test) و توکی (Dennett's test) برای

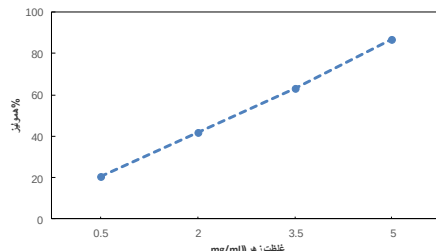
جدول ۱) تغییرات غلظت آنزیم‌های سرمی موش صحرایی پس از تزریق زهر خام ماهی فریاله خال سیاه

| آنزیم | کترنل | $\frac{1}{2} LD_{50}$ | $\frac{1}{3} LD_{50}$ |
|-----------------------------------|------------------|------------------------|-------------------------|
| کراتین فسفوکیناز | 30.27 ± 2.5 | $86.23 \pm 7.1^{***}$ | $75.44 \pm 1.12^{***}$ |
| لاکتات دهیدروژناز | 176.25 ± 5.5 | $112.5 \pm 2.5^{***}$ | $112.5 \pm 2.5^{***}$ |
| گاما گلوتامیل ترانس پپتیداز | 30.17 ± 2.7 | $32.45 \pm 2.34^{***}$ | $22.57 \pm 1.12^{***}$ |
| گلوتامات اگزوالاستات ترانس آمینات | 44.73 ± 4 | $72.57 \pm 3.41^{***}$ | $58.65 \pm 2.45^{***}$ |
| فسفاتاز قلبیانی | 61.22 ± 3.4 | $13.65 \pm 2.05^{***}$ | $11.26 \pm 1.25^{***}$ |
| آمیلاز | 10.54 ± 4.05 | $18.45 \pm 2.51^{***}$ | $14.347 \pm 1.32^{***}$ |

*** P در سطح ۰/۰۰۱ می‌باشد (آزمون دانت) اعداد به صورت (انحراف معیار میانگین) درج شده‌اند.

اثر همولیتیک بر روی اریتروسیت‌های شسته شده‌ی موش صحرایی

زهر خام، اثر معناداری بر روی اریتروسیت‌های شسته شده‌ی موش صحرایی، از خود نشان داد و با افزایش غلظت زهر میزان همولیز نیز افزایش پیدا کرد. حداقل درصد همولیز در این بررسی ۹۱ درصد بود که مربوط به غلظت ۵ میلی‌گرم در میلی‌لیتر بود (نمودار ۱). اثر همولیتیک زهر به اریتروسیت‌های شسته شده‌ی موش صحرایی، وابسته به دوز بود.



نمودار ۱) اثر همولیتیک زهر ماهی فریاله خال سیاه بر اریتروسیت‌های موش صحرایی. اعداد درج شده در نمودار به صورت میانگین و مقدار P در سطح ۱ درصد (آزمون توکی) معادل صفر می‌باشد.

متodoz کشندگی

متodoz کشندگی محاسبه شده با استفاده از روش اسپیرمان - کاربر معادل 3981 ± 995 میکروگرم ($3/981$ میلی‌گرم) به ازای کیلوگرم وزن بدن می‌باشد.

آنزیم‌های سرمی

مقادیر آنزیم‌های مورد بررسی در گروه‌های آزمایشی موش‌های صحرایی در جدول ۱ درج شده‌اند. همان‌گونه که آشکار است تزریق زهر به میزان یک دوم و یک سوم متodoz دوز کشنده با افزایش سطح سرمی LDH، CPK، HCT، MCHC، MCV، MCH، Hb، و WBC به میزان یک دوم و یک سوم متوسط دوز کشنده با توأم بوده است.

الکتروولیت‌های سرم خون موش صحرایی

مقادیر الکتروولیت‌های سدیم، پتاسیم و کلسیم در گروه‌های آزمایشی موش صحرایی در جدول ۲ درج شده‌اند. تزریق زهر به میزان یک دوم و یک سوم متodoz دوز کشنده با افزایش پتاسیم، و کلسیم سرمی و کاهش سدیم سرم همراه بوده است.

جدول ۲) تغییرات غلظت الکتروولیت‌های سرم پس از تزریق زهر خام ماهی فریاله خال سیاه

| مقدار *** (آزمون دانت) اعداد به صورت (انحراف معیار میانگین) می‌باشد. | ۱/۳ LD ₅₀ | ۱/۲ LD ₅₀ | کترنل |
|--|----------------------|----------------------|-----------------|
| 14.7 ± 0.02 | 10.8 ± 0.04 | 7.1 ± 0.07 | 13.1 ± 0.07 |
| 15.25 ± 0.06 | 13.25 ± 0.21 | 15.2 ± 0.04 | 16.4 ± 0.03 |
| 14.8 ± 0.06 | 14.8 ± 0.04 | 7.1 ± 0.07 | 14.1 ± 0.07 |

عوامل هماتولوژیک خون موش صحرایی

گلوبول‌های سفید (WBC)، گلوبول‌های قرمز (RBC)، هموگلوبین (Hb)، میانگین حجم گویچه‌ای (MCV)، میانگین هموگلوبین گویچه‌ای (MCH)، میانگین غلظت هموگلوبین گویچه‌ای (MCHC) و هماتوکریت (HCT) در گروه‌های آزمایشی موش‌های صحرایی در جدول ۳ نشان داده شده‌اند. تزریق زهر به میزان یک دوم و یک سوم متodoz دوز کشنده با

حالی که تزریق این مقادیر زهر با افزایش گلوبولهای سفید توأم بوده است.

کاهش هماتوکریت، هموگلوبین، میانگین حجم گویچه‌ای و توده‌ی گلوبولهای قرمز همراه بوده، در

جدول ۳) تغییرات پارامترهای هماتولوژیک خون پس از تزریق زهر خام ماهی فریاله حال سیاه

| %HCT | MCHC (g/dl) | MCH (pg) | MCV (fl) | Hb (g/dl) | WBC (Million/mm ³) | RBC (Million/mm ³) | پارامتر گروه |
|--------------|----------------|-------------|---------------|--------------|-----------------------------------|-----------------------------------|----------------------|
| ۴۳/۵±۴/۱۲ | ۳۵/۲±۲/۷ | ۱۹/۵±۰/۸ | ۵۵/۲±۱/۵ | ۱۵/۲±۰/۰۷ | ۴/۱۲±۰/۰۴ | ۳/۵۱±۰/۰۶ | کنترل |
| ۲۵/۵±۰/۶۱*** | ۳۳/۵±۰/۵۶ | ۱۶/۳±۰/۴۳* | ۳۷/۴۵±۰/۰۴*** | ۶/۸±۰/۰۴** | ۶/۱۶±۰/۰۵** | ۲/۵۲±۰/۰۸** | ½ LD ₅₀ |
| ۲۷/۴±۰/۲۵*** | ۳۲/۱۲±۰/۰۳ | ۱۶/۹±۰/۱** | ۳۹/۲۲±۰/۴۱*** | ۸/۲±۰/۰۸** | ۵/۴۱±۰/۰۹** | ۲/۸۱±۰/۰۴** | ۱/۳ LD ₅₀ |

*** مقدار p در سطح معنی داری ۰/۰۰۱ ** مقدار p در سطح معنی داری ۰/۰۱

زهر سنگ ماهی و همچنین آبیرامی (Abirami) و همکاران با زهر گربه ماهی مطابقت دارند (۱۳ و ۱۴). سنجش کمی برخی از آنزیم‌های سرم و پلاسمای دیگر ترکیبات شیمیایی از اهمیت ویژه‌ای در تشخیص عمومی نکروز سلولی و تخرب عضلانی برخوردار می‌باشد؛ به عنوان مثال آنزیم کراتین فسفوکیناز در عضلات اسکلتی و قلبی موجود است و مقدار بالای آن در انفارکتوس میوکاردی، دیستروفی عضلانی، و سکته مغزی دیده می‌شود. مشابه این حالت در مورد آنزیم‌های گلوتامات- اگزالواستابت ترانس آمیناز، گاماگلوتامیل ترانس پیپیداز، لاكتات دهیدروژنانز، فسفاتاز قلیایی و آمیلاز (آنزیم‌های کبدی، مغزی و عضلانی) دیده می‌شود به گونه‌ای که بالا بودن مقادیر آنها در انفارکتوس قلبی، سیروز کبدی، هپاتیت حاد و مزمن، گلومروفنفریت، پانکراتیت حاد و نکروز عمومی بافت اتفاق می‌افتد (۱۵).

نتایج حاصل از این بررسی (جدول ۲) در مدل موش صحرایی، نشانگر مقادیر بالای کراتین فسفوکیناز، لاكتات دهیدروژنانز، گلوتامات- اگزالواستابت ترانس آمیناز، گاماگلوتامیل ترانس پیپیداز و فسفاتاز قلیایی می‌باشد. این امر بیانگر نکروز یا تخرب سلولی و رابدو میولیز یا تخرب بافت عضلات می‌باشد.

بحث

بر اساس الکتروفورز به دست آمده مشخص می‌گردد که زهر این نوع ماهی دارای ماهیت پروتئینی است و از اجزای گوناگونی تشکیل یافته است و میزان پروتئین به دست آمده از مقدار بالایی برخوردار می‌باشد (شکل ۳). که بیانگر قدرت زهری و ویژگی‌های فارماکولوژیک متنوع می‌باشد. یافته‌های به دست آمده با نتایج پژوهشگرانی چون وینر، ساندرز (Wiener & Saunders) و همکاران هم خوانی دارند (۱۱ و ۱۲).

خون در واقع بازتابی کلی از وضعیت سلامت جانوران می‌باشد و نمایه‌ای مهمی را برای بررسی اثرات سم شناختی فراهم می‌آورد. بررسی عوامل هماتولوژیک و آنزیم‌های موجود در سرم و پلاسمای نمودی از اثرات پاتولوژیک انواع زهرها و توکسین‌ها در بدن می‌باشد. افت تعداد گلوبولهای قرمز و نیز کاهش هموگلوبین و هماتوکریت موش‌های مسموم شده با زهر فریاله نسبت به موش‌های کنترل، نشان دهنده بروز کم خونی در موش‌های مورد آزمون بوده با یافته‌های بررسی‌های در موش‌های in vitro که اثر زهر نیز بر روی اریتروسیت‌های موش صحرایی مورد آزمایش هم راستا می‌باشد (شکل ۴). این یافته‌ها با نتایج حاصل از آزمایش لینگ (Ling) با

آزاد کننده پتاسیم در خون می‌باشد زیرا قسمت اعظم پتاسیم در سلول‌ها متتمرکز می‌باشد (۲۳).

یکی از فرضیات بیان شده برای اثر لیز کنندگی زهر فریاله ایجاد منفذ (Pore) بر روی غشای سلول بوده (۲۴) که همین امر باعث تخریب سلول و خروج بسیار سریع پتاسیم می‌باشد به گونه‌ای که کلیه‌ها قادر به باز جذب آن نمی‌باشند (۱۴).

افزایش کلسیم در بررسی پیش رو پس از تجویز زهر در موش‌های صحرایی را با دانسته‌های کنونی نمی‌توان توجیه نمود. بررسی‌های مارگزیدگی نشان داده‌اند که سطح سرمی کلسیم در افراد مارگزیده با سطوح نرمال قابل مقایسه است و اندازه‌گیری کلسیم نمی‌تواند بیانگر شدت مارگزیدگی باشد (۲۵). هر چند در بررسی کنونی هیپوناترمی پاتولوژیکی پس از تجویز زهر فریاله ماهی مشاهده نشد ولی کاهش سطح سرمی سدیم در مقایسه با گروه کنترل می‌تواند وجود فعالیت پپتید ناتریورتیک (Natriuretic) در زهر باشد که در پاره‌ای از زهرهای مارها مشاهده شده است و می‌تواند موجب دفع سدیم و افزایش ادرار شود (۲۶).

به طور کلی نتایج بدست آمده از این پژوهش بیانگر وجود خواص فارماکولوژیک گوناگون در زهر این نوع ماهی می‌باشد و با توجه به اینکه پژوهش پیش رو نخستین بررسی بر روی زهر این گونه از سنگ ماهی محسوب می‌گردد، بنابراین می‌تواند رهنمودی جهت انجام سایر پژوهش‌ها باشد. چنانچه چنین پژوهشی به همراه بررسی‌های بافت‌شناسی صورت پذیرد یافته‌های به دست آمده از آن می‌توانند راهگشای بسیاری از پژوهش‌های هیستوپاتولوژیک بعدی نیز باشد و به شناخت بهتر مکانیسم عملکرد زهر و استفاده‌های دارویی و نیز شیوه‌های درمانی و چگونگی تجویز بالینی ضد زهر آن کمک فراوانی کند.

همچنین بالا بودن آنزیم‌های کبد و فسفاتاز قلبی‌ای نیز بیانگر هپاتوتوكسیسیتی است و بالا بودن آمیلاز سرم نیز ممکن است به پانکراتیت دلالت نماید. یافته‌های بالینی، بافت شناختی و فارماکولوژیک خو (Khoo) و همکاران، ساندرز و همکاران، دوهیگ (Duhig) و جونز (Jones)، آوستین (Austin) و همکاران، وینر و لوپیز-فریرا (Lopes-Ferreira) و همکاران همه مؤبد یافته‌های ما در این پژوهش می‌باشند که همگی بر روی زهر ماهیان دریابی به ویژه سنگ ماهی کار کرده‌اند (۱۶-۱۹).

میزان سدیم، پتاسیم و کلسیم خون موش‌های مورد آزمایش به طور معنی‌داری نسبت به گروه کنترل تغییر داشته و میزان سدیم کاهش و مقادیر پتاسیم و کلسیم افزایش داشته‌اند. بنا به نظر میر (Meier) و استاکر (Stocker) چنین اختلالی در الکتروولیت‌های سرم خون می‌تواند به دلیل بروز نفروپاتی حاد باشد (۲۰). این اختلال بر اساس نظر محمد و همکاران بر اثر فرآیند تحریک بخش قشری غدد فوق کلیه بوده که خود می‌تواند منجر به ترشح آلدوسترون و بروز چنین اختلالی گردد (۲۱). علاوه‌بر این، تخریب عضلات اسکلتی و میوکاردی نیز می‌تواند یکی از دلایل این رخداد باشد (۲۲).

میزان پتاسیم سرم خون در بررسی کنونی از افزایش معنی‌داری برخوردار بوده است (جدول ۳). پتاسیم یکی از الکتروولیت‌های مهم خون برای عملکرد مطلوب تمام سلول‌های بدن محسوب می‌شود. این الکتروولیت همچنین در انتقال جریان الکترولیتیه در بدن نقش مهمی ایفا می‌کند. چنانچه میزان این الکتروولیت در خون بالا باشد می‌تواند بیانگر نارسایی کلیه باشد. یکی دیگر از دلایل افزایش پتاسیم، تخریب سلول‌های

References:

- 1.Nelson JS. Fishes of the World, 12th ed. New York: Wiley; 2010: p. 308-327.
- 2.Smith w, Wheerkr WC. Venom evolution widespread in fishes: A Phylogenetic road map for the bioprospecting of piscine venoms. *Journal of Heredity* 2006; 97:206-217.
- 3.Marectic Z. Marine toxins and venoms. In: Tu A.T.editor, *Handbook of Natural Toxins*, 10th ed. New York: Marcel Dekker; 1988: p. 379-444.
- 4.Cameron AM and Endean R. Epidermal secretions and the evolution of venom glands in fishes. *Toxicon* 1973; 11:401-410.
- 5.Smith JLB. A case of poisoning by the stonefish, *Synanceja verrucosa*. *Copeia* 1951; 3:207-210.
- 6.Siddiq A. Characterization of venom proteins from two species of scorpionfish group; *Hypodutes rubripinnis* & *Synanceja verrucosa*. International Center of Chemical and Biological Sciences: Karachi University; 2002.
- 7.Bradford MM. A rapid and sensitive method for the quantization of microgram quantities of protein utilizing the principle of protein – dye binding. *Anal Biochem* 1976; 72:248-254.
- 8.Laemmli UK. Cleavage of structural proteins during the assembly of the head of bacteriophage T4. *Nature* 1970; 227:680-685.
- 9.Garnier P, Goudey-Perriere F, Breton P, et al. Enzymatic properties of the stonefish (*Synanceja verrucosa* Bloch and Schneider, 1801) venom and purification of a lethal, hypotensive and cytolytic factor. *Toxicon* 1995; 33:143-155.
- 10.Spearman – Karber R. Alternative methods of analysis for quantal responses. In: Finney, D. editor, *Statistical Method in Biological Assay*. 6th ed. London: Charles Griffin; 1978: p. 524-549.
- 11.Wiener S. Observations of venom of the stonefish (*Synanceja trachinys*). *Med J Aust* 1959; 1:620-627.
- 12.Saunders PR, Rothman S, Medrano VA, et al. Cardiovascular actions of venom of the stonefish *Synanceja horrida*. *Am physiol* 1962; 203:429-432.
- 13.Ling SKK, Cheng SC, Yen CH. Stone fish envenomation with acute carpal tunnel syndrome. *Hong Kong Medical Journal* 2009; 15(6):471-473.
- 14.Choudhary A, Pandey P. Effect of catfish venom on haematological parameters in albino rat. *Indian Journal of Fundamental and Applied Life Sciences* 2013; 3(1):9-15.
- 15.Rodwell VM. Enzymes: General properties. In: Murray, R.K., Granner, D.K., Mayes, P.A. and Rodwell V.M. editors, *Harper's Biochemistry*. 29th ed. New York: McGraw Hill; 2012: p. 58-67.
- 16.Khoo HE, Yuen R, Poh CH, et al. Biological activity of *Synanceja horrida* (Stonefish), venom. *Natural Toxins* 1992; 1:54-60.
- 17.Duhig JV, Jones G. Haematoxin of the venom of *Synanceja horrida*. *Aust. J.exp.Biol* 1928; 5:173-179.
- 18.Austin L, Gillis RG, Youatt G. Stonefish venom: some biochemical and chemical observations. *Aust. J.exp.Biol* 1965; 43:79-90
- 19.Lopes-Ferreira M, Barbaro KC, Cardoso DF, et al. Thalassophryne nattereri fish venom: Biological and biochemical characterization and serum neutralization of its toxic activities. *Toxicon* 1998; 36:405-410.
- 20.Meier J, Stocker K. Effect of snake venoms on homeostasis. *Toxicolog* 1991; 21(3): 171-1820.
- 21.Mohamed AH, Foaud S, Abbas F, et al. Metabolic studies of the Egyptian and allied African snake venoms. *Toxicon* 1980; 18:381 – 383.
- 22.Al-Jammaz IA. Effects of single doses of *Bitis arietans* crude venom on serum. *Scientific Journal of King Faisal University* 2001; 2(1): 103-112.
- 23.Shiomi K, Hosaka M, Fujita S, et al. Venoms from six species of marine fish: lethal and hemolytic activities and their neutralization by commercial stonefish antivenom. *Journal of Marine Biology* 1989, 103(8): 285-289.
- 24.Church JE, Hodgson WC. The Pharmacological activity of fish venoms. *Toxicon* 2002, 40:1083-1093.
- 25.Pradeep KM, Basheer MP. Snake bite: Biochemical changes in blood after envenomation by viper and cobra. *Journal of Medical & Allied Sciences* 2011, 1(1):36-41.
- 26.Trinh KX, Khac QL, Trinh LX, et al. Hyponatremia,rhabdomyolysis,alterations in blood pressure and persistent mydriasis in patients envenomed by Malayan kraits (*Bungarus candidus*) in southern Viet Nam. *Toxicon* 2010, 56(6):1070-1075.

Original Article

Impacts of Persian Gulf blackfin stonefish crude venom on the haematological factors and serum enzymes levels of laboratory rat

A. Vazirizadeh¹, H. Naderi-Manesh^{2*}, A. Bargahi³, I. Nabipour³,
GH. Mohebbi³

¹ Department of Biochemistry, Faculty of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, IRAN

² Department of Biophysics, Faculty of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, IRAN

³ The Persian Gulf Marine Biotechnology Research Center, Bushehr University of Medical Science, Bushehr, IRAN

(Received 6 Jul, 2013 Accepted 18 Nov, 2013)

Abstract

Background: One of the venomous fishes of Persian Gulf is a type of stonefish called blackfin stonefish (*Pseudosynanceia melanostigma*) that is very poorly-known. This fish lives on the muddy bottoms of marine shallow waters and have venomous spines on its stone like body. The envenomation usually is happened by unwanted contact of human body to its body and the proteinic venom is injected into the skin. Upon the venom entrance to the body various symptoms and signs will occur that their intensity depends on the venom amount. The aim of study is the understanding of some pharmacological impacts of blackfin stonefish for future studies.

Material and Methods: A total of 18 male laboratory rats were divided into three groups of control, second and third and envenomed by sub lethal doses (1/3 LD50 and ½ LD50) intravenously and the serum enzymes namely Creatine Phosphokinase, Lactate Dehydrogenase, Glutamate-Oxaloacetate Transaminase, Gamma-Glutamyl Transpeptidase, Alkaline Phosphatase and Amylase, serum electrolytes namely Sodium, Potassium and Calcium and also complete blood cells of control and experimental rats were measured.

Results: The serum enzymes levels, potassium and calcium levels and with blood cells count in envenomed rats by blackfin stonefish crude venom in compare with control rats had significant increase while the haemoglobin level, red blood cells count and also serum sodium level had significant decrease ($p<0.001$).

Conclusion: The increase in hepatomuscular enzyme levels, and the decrease in haemoglobin level can be a probable marker of the presence of rhabdomyolysis, haemolysis and also hepatotoxicity activities in the blackfin stonefish venom and that needs to the histopathologic studies in these systems.

Key words: Blackfin stonefish, Venom, Persian Gulf, Rhabdomyolysis, Hepatotoxicity

*Address for correspondence: Department of Biophysics, Faculty of Biological Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, IRAN, E-mail: naderman@modares.ac.ir

Website: <http://bpums.ac.ir>

Journal Address: <http://ismj.bpums.ac.ir>