

Protective Effect of Pentoxifylline on Amikacin-Induced Renal Toxicity in Mice

Mohammad Shokati Sayad¹,
Zahra Ramezani²,
Fereshteh Talebpour Amiri³,
Sholeh Akbari¹,
Maloos Naderi¹,
Fatemeh Shaki^{4,5,6}

¹ PhD Candidate of Toxicology, Student Research Committee, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

² Student of Pharmacy, Department of Toxicology and Pharmacology, Faculty of Pharmacy, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

³ Associate professor, Department of Anatomy, Molecular and Cell Biology Research Center, Faculty of Medicine, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

⁴ Associate professor, Pharmaceutical Sciences Research Center, Hemoglobinopathy Institute, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

⁵ Department of Toxicology and Pharmacology, Faculty of Pharmacy, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

⁶ The Health of Plant and Livestock Products Research Center, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

(Received October 9, 2022 ; Accepted July 16, 2023)

Abstract

Background and purpose: Amikacin (AMK) is a commonly used aminoglycoside antibiotic with rapid onset of action, low cost, and high antibacterial efficacy. However, its long-term use has been associated with kidney toxicity, which is a significant concern for patients. Hence, the present study was designed to evaluate the protective effect of pentoxifylline (PTX) against amikacin-induced nephrotoxicity in male mice.

Materials and methods: Forty-two Balb/c mice were allocated to seven groups as follows: I, control; II, AMK (500 mg/kg/day); III to V, received AMK plus PTX (50,100,200 mg/kg/day); VI, AMK plus vitamin C (500 mg/kg/day); and VII, PTX alone (200 mg/kg). All the treatment was done intraperitoneally for 15 consecutive days. Then, kidney tissues were separated and several factors including level of reactive oxygen species (ROS), protein carbonyl (PrC), lipid peroxidation (LPO), antioxidant content (glutathione), nitric oxide (NO) production, and expression of apoptosis-related genes (Bax and Bcl-2) were evaluated. Also, evaluation of biochemical parameters (BUN and Cr) as well as histopathological changes were performed.

Results: Administration of AMK led to significant changes in tissue pathology and the level of BUN and Cr. AMK significantly promoted ROS, LPO, PrC, and NO levels in kidney while it reduced GSH storage. Also, AMK injection led to significant increase in Bax/Bcl2 expression ratio. PTX alleviated oxidative stress markers and nitric oxide induced by AMK in kidney tissue. Moreover, AMK recovered biochemical and pathological changes associated with AMK. PTX treatment decreased the Bax expression and increased the expression of Bcl-2 significantly.

Conclusion: Pentoxifylline showed protective effects against amikacin-induced nephrotoxicity which may be attributed to its antioxidant activity and anti-apoptotic effects. So, it can be considered as a therapeutic approach against toxic effects of amikacin in kidney tissue.

Keywords: amikacin, pentoxifylline, renal toxicity, oxidative damage, apoptosis

J Mazandaran Univ Med Sci 2023; 33 (225): 1-15 (Persian).

Corresponding Author: Fatemeh Shaki - Faculty of Pharmacy, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran.
(E-mail: fshaki.tox@gmail.com)

اثر محافظتی پنتوکسی فیلین بر روی سمیت کلیوی ناشی از آمیکاسین در موش‌های سوری

محمد شوکتی صیاد¹

زهرا رمضانپور²

فرشته طالب پور امیری³

شعله اکبری¹

ملوس نادری¹

فاطمه شکی⁴ و⁵

چکیده

سابقه و هدف: آمیکاسین یک آنتی‌بیوتیک آمینوگلیکوزیدی رایج با شروع عمل سریع، هزینه کم و اثربخشی آنتی‌باکتریال بالا است. با این حال، مصرف طولانی مدت آن با سمیت کلیوی همراه می‌باشد که این امر نگرانی قابل توجهی برای بیماران است. از این رو مطالعه حاضر به منظور ارزیابی اثر محافظتی پنتوکسی فیلین در برابر نفروتوکسیسیته ناشی از آمیکاسین در موش‌های سوری نر طراحی شده است.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه از 42 سر موش سوری نر بالغ نژاد Balb/c استفاده شد، که در 7 گروه تقسیم شدند. گروه‌ها شامل I (کنترل)، II آمیکاسین (500mg/kg/day)، III تا VII آمیکاسین با پنتوکسی فیلین (50، 100 و 200 mg/kg/day)، VI آمیکاسین با ویتامین C (500mg/kg/day) و VII (پنتوکسی فیلین به تنهایی با دوز 200mg/kg/day) بود. تمامی تجویزها به صورت داخل صفاقی برای 15 روز پشت سرهم انجام شد. سپس بافت‌های کلیه جدا شد و فاکتورهای مختلفی از جمله ذرات فعال اکسیژن (ROS)، پروتئین کربونیل (PrC)، لیپیدپراکسیداسیون (LPO)، محتوای آنتی‌اکسیدانی (گلوکاتایون) و بیان ژن‌های آپوپتوز (Bax و Bcl2) در این بافت ارزیابی شد. هم‌چنین، سطوح سرمی اوره خون و کراتینین و تغییرات بافت شناسی مورد بررسی قرار گرفت. **یافته‌ها:** در این مطالعه تجویز آمیکاسین منجر به تغییرات قابل توجه در پاتولوژی بافت و هم‌چنین سطح اوره و کراتینین شد. هم‌چنین باعث افزایش قابل توجهی در سطوح ROS، LPO، PrC و Bax در بافت کلیه شد و ذخایر گلوکاتایون احیا را کاهش داد ($P < 0/05$). آمیکاسین باعث افزایش معنی‌داری در نسبت بیان Bax/Bcl2 نیز گردید ($P < 0/05$). به‌علاوه، پنتوکسی فیلین مارکرهای استرس اکسیداتیو القا شده توسط آمیکاسین را تخفیف داد. علاوه بر این، تغییرات بیوشیمیایی و پاتولوژیک ناشی از آمیکاسین را بهبود بخشید. هم‌چنین، تیمار با پنتوکسی فیلین بیان ژن Bax را کاهش و بیان ژن Bcl2 را به‌طور معنی‌داری افزایش داد ($P < 0/05$). **استنتاج:** پنتوکسی فیلین اثرات محافظتی قابل توجهی در برابر سمیت کلیوی ناشی از آمیکاسین نشان داد که احتمالاً به دلیل خاصیت آنتی‌اکسیدانی، ضد التهابی و ضد آپوپتوتیک آن می‌باشد. بنابراین می‌توان آن را به‌عنوان یک عامل درمانی در برابر اثرات سمی ناشی از آمیکاسین در بافت کلیه موثر در نظر گرفت.

واژه‌های کلیدی: آمیکاسین، پنتوکسی فیلین، سمیت کلیوی، آسیب اکسیداتیو، آپوپتوز

مقدمه

باکتریایی مانند عفونت مفاصل، سپسیس، مننژیت، پنومونی و عفونت دستگاه ادراری استفاده می‌شود (1). عوارض

آمیکاسین یک نوع آنتی‌بیوتیک پر مصرف از دسته آمینوگلیکوزیدها محسوب می‌شود، که در عفونت‌های

E-mail: fshaki.tox@gmail.com

مؤلف مسئول: فاطمه شکی - ساری: کیلومتر 17 جاده فرح آباد، مجتمع دانشگاهی پیامبر اعظم، دانشکده داروسازی

1. دانشجوی دکتری تخصصی سم‌شناسی، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران
2. دانشجوی دکتری عمومی داروسازی، گروه سم‌شناسی و فارماکولوژی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران
3. دانشیار، گروه آناتومی، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران
4. دانشیار، مرکز تحقیقات علوم دارویی، پژوهشکده هموگلوبینوپاتی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران
5. گروه سم‌شناسی و فارماکولوژی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران
6. مرکز تحقیقات سلامت فرآورده‌های گیاهی و دامی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

تاریخ دریافت: 1401/9/18 تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: 1402/1/26 تاریخ تصویب: 1402/4/25

در مطالعه‌ای که توسط Ozer و همکاران در سال 2020 انجام شد، نشان داده شد که سمیت کلیوی آمیکاسین با افزایش فاکتورهای استرس اکسیداتیو و پروتئین‌های آپوپتوزی در ارتباط است و در این مطالعه تیموکینون (Thymoquinone) از طریق اثرات آنتی‌اکسیدانت منجر به کاهش سمیت کلوی ناشی از آمیکاسین در موش‌های صحرایی شد (6). هم‌چنین در مطالعه‌ی دیگری که در سال 2023 انجام شد تیموکینون باعث کاهش استرس اکسیداتیو و آپوپتوز ناشی از آمیکاسین و در نتیجه مهار سمیت عصبی ناشی از آن در موش‌های صحرایی شد (13). در مطالعه دیگری که توسط Parlakpinar و همکاران در سال 2003 در موش‌های صحرایی انجام شد، ملاتونین از طریق اثرات آنتی‌اکسیدانی و جاروب‌کنندگی رادیکال‌های آزاد منجر به کاهش سمیت کلیوی ناشی از ملاتونین شد. بنابراین استفاده از ترکیباتی با خاصیت آنتی‌اکسیدانی و مهارکنندگی آپوپتوز می‌تواند در کاهش سمیت کلیوی آمیکاسین موثر باشند (12).

پنتوکسی‌فیلین (Pentoxifylline) یک مهارکننده فسفودی استراز غیراختصاصی است که باعث افزایش آدنوزین منوفسفات حلقوی (cAMP) می‌شود که منجر به گشادی عروق و بهبود خون‌رسانی به اندام شده و در درمان بیماری‌های عروقی استفاده می‌شود (14). این ترکیب یک مشتق گرانیتینی است که اثرات درمانی مختلفی مانند اثرات ضدالتهابی، ضد فیروز و آنتی‌اکسیدانی از آن گزارش شده است (15).

در مطالعات مختلف نشان داده شده است که پنتوکسی‌فیلین قادر به کاهش لیپیدپراکسیداسیون و هم‌چنین افزایش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان مانند کاتالاز، سوپراکسید دسموتاز و گلوکاتاتیون پراکسیداز در آسیب‌های کلیوی ناشی از داروها و سموم مختلف در مدل‌های حیوانی شده است که در کاهش سمیت کلیوی موثر می‌باشد (16-18). بنابراین پیشنهاد شده است که خواص آنتی‌اکسیدانی و ضدالتهابی پنتوکسی‌فیلین در اثرات محافظت کلیوی این ترکیب دخالت دارد. حال هدف ما

جانبی آمیکاسین مشابه سایر آمینوگلیکوزیدها شامل آسیب کلیوی و سمیت گوش است که در 10-1 درصد از بیماران رخ می‌دهد (2). تصور می‌شود که سمیت کلیوی و گوش به دلیل تمایل آمینوگلیکوزیدها به تجمع در کلیه‌ها و گوش داخلی باشد (3). مکانیسم سمیت کلیوی ناشی از آمینوگلیکوزید در مطالعات مختلفی مورد بررسی قرار گرفته است. تحقیقات قبلی نشان داد که آمینوگلیکوزیدها می‌توانند به‌طور ترجیحی در کلیه‌ها تجمع پیدا کنند و با اثر بر روی لوله‌های پروگزیمال کلیه باعث سمیت کلیوی شوند (4). در واقع، آمینوگلیکوزیدها ساختار قطبی دارند و می‌توانند به یک کاتیون یونیزه شوند و به‌صورت پینوسیتوز با واسطه گیرنده به جایگاه‌های آنیونی سلول‌های اپی تلیال توبول پروگزیمال متصل شوند. به این صورت غلظت آمیکاسین در قشر کلیه 10 برابر غلظت آمیکاسین در پلاسما می‌شود. سپس به احتمال زیاد با متابولیسم فسفولیپیدها در لیزوزوم‌ها تداخل می‌کند که باعث نشت آنزیم‌های هیدرولاز لیزوزومی به داخل سیتوپلاسم می‌شود. در نهایت، سمیت کلیوی منجر به افزایش کراتینین سرم، نیتروژن اوره خون، گلبول‌های قرمز و گلبول‌های سفید و هم‌چنین آلبومینوری، گلیکوزوری و الیگوری می‌شود (5).

از آن‌جا که آمیکاسین در بدن متابولیزه نمی‌شود و به مقدار زیادی از طریق ادرار دفع می‌شود، می‌تواند در لوله‌های پیچیده پروگزیمال تجمع یافته و باعث تولید رادیکال‌های آزاد در بافت کلیه شود (6). مکانیسم‌های متعددی برای بروز سمیت کلیوی ناشی از آمیکاسین پیشنهاد شده است که از جمله آن‌ها می‌توان التهاب، انسداد ترانسپورت‌رها، تولید استرس اکسیداتیو و کاهش جریان خون کلیوی را نام برد (7,8).

مطالعات مختلفی نشان داده است که آمیکاسین می‌تواند منجر به افزایش تولید رادیکال‌های آزاد اکسیژن و ایجاد استرس اکسیداتیو در بافت‌های مختلف مانند کلیه و گوش شود که در نهایت منجر به آپوپتوز می‌شود که به نوبه خود باعث سمیت شنوایی و کلیوی می‌شود (9-12).

24 ساعت بعد از آخرین تزریق، همه حیوانات با تزریق داخل صفاقی کتامین 75 میلی گرم بر کیلوگرم و زایلازین 10 میلی گرم بر کیلوگرم بیهوش شدند. بخشی از بافت کلیه برای بررسی بافت شناسی در محلول فرمالین قرار گرفت. بخشی از بافت جهت ارزیابی بیان ژن در محلول محافظ RNA قرار گرفت و بقیه بافت هموزن شد و در دور 3000xg برای 10 دقیقه سانتریفیوژ گشت و محلول رویی برای ارزیابی فاکتورهای استرس اکسیداتیو مورد استفاده قرار گرفت.

- بررسی استرس اکسیداتیو

تعیین غلظت پروتئین

تعیین غلظت پروتئین با روش برادفورد انجام شد (20) و برای هر کدام از شاخص‌های مورد نظر میزان فعالیت بر حسب پروتئین بافی نرمالایز شد.

اندازه‌گیری میزان ذرات فعال اکسژن (ROS) با فلوریمتری میزان ROS با استفاده از معرف DCFH-DA (Dichloro-dihydro-fluorescein diacetate) اندازه‌گیری شد. بعد از تعیین پروتئین بافت، 20 µl DCFH-DA به 2000 µl از نمونه اضافه شده و در 4 °C به مدت 15 دقیقه نگهداری شد. سپس جذب در طول موج تحریکی 312 nM و نشری 420 nM اندازه‌گیری شد (21).

تعیین میزان پروتئین کربونیل (PrC)

میزان پروتئین کربونیل با استفاده از معرف DNPH (2,4-dinitrophenyl-hydrazine) اندازه‌گیری شد. بعد از تعیین پروتئین بافت، 500 µl از تری کلرواستیک اسید (20 w/v درصد) به 250 µg از نمونه اضافه کرده و در 4 °C به مدت 15 دقیقه نگهداری کردیم. سپس پروتئین‌های رسوب داده شده با دور 6500xg به مدت 10 دقیقه سانتریفیوژ شده و محلول رویی دور ریخته شد. رسوب زیرین کاملاً در 50 میکرولیتر از (0/1 مولار) NaOH پراکنده شده و 500

در این مطالعه بررسی اثر محافظتی دوزهای مختلف پنتوکسی فیلین در آسیب کلیوی ناشی از تجویز تحت حاد آمیکاسین در موش سوری از طریق ارزیابی فاکتورهای استرس اکسیداتیو، بیان ژن‌های آپوپتوز و هم چنین بررسی تغییرات بیوشیمی و بافت‌شناسی می‌باشد.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه از 42 سر موش سوری نر نژاد Balb/c در 7 گروه 6 تایی و محدوده وزنی 25-30 گرم استفاده شد. این موش‌ها از حیوانخانه دانشگاه علوم پزشکی مازندران تهیه شده و در شرایط دمایی 21 درجه سانتی‌گراد نگهداری و با آب و غذای معمولی تغذیه شدند. داروی آمیکاسین از شرکت داروپخش و پنتوکسی فیلین (PTX) از شرکت داروسازی حکیم تهیه شد. مداخلات این پژوهش به مدت 15 روز با تیمار آمیکاسین (120 میلی‌گرم بر کیلوگرم) به منظور القای مدل بیماری در گروه بیمار و تزریق همزمان دوزهای مختلف پنتوکسی فیلین (50، 100، 200 میلی‌گرم بر کیلوگرم) نیم ساعت قبل آمیکاسین در گروه‌های درمان و ویتامین C (کنترل مثبت) به صورت داخل صفاقی صورت گرفت.

گروه‌های مورد آزمایش

1. گروه کنترل (نرمال سالین)
2. گروه دریافت‌کننده آمیکاسین 120 میلی‌گرم بر کیلوگرم (19)
3. گروه دریافت‌کننده آمیکاسین+PTX (50 میلی‌گرم بر کیلوگرم) (9)
4. گروه دریافت‌کننده آمیکاسین+PTX (100 میلی‌گرم بر کیلوگرم)
5. گروه دریافت‌کننده آمیکاسین+PTX (200 میلی‌گرم بر کیلوگرم)
6. گروه دریافت‌کننده آمیکاسین+ویتامین C (500 میلی‌گرم بر کیلوگرم)
7. گروه دریافت‌کننده پنتوکسی فیلین (200 میلی‌گرم بر کیلوگرم)

0/3 مولار و 0/5 میلی لیتر DTNB 0/4 درصد اضافه کرده و ورتکس می کنیم. 15 دقیقه انکوبه می کنیم تا واکنش کامل شود. سپس میزان جذب را در طول موج 412 نانومتر می خوانیم. غلظت گلو تاتیون را از روی منحنی استاندارد گلو تاتیون بر حسب nmol/ml به دست می آوریم (24).

اندازه گیری بیان فاکتورهای آپوپتوزی *BAX* و *Bcl2* وقوع آپوپتوز در سلول را می توان با استفاده از تغییرات بیان ژن *Bcl2* و *BAX* نشان داد. پس از بیهوش کردن حیوانات، بافت کلیه خارج می شوند. نمونه های بافت پس از جداسازی به میکروتیوب استریل منتقل شده و تا زمان استخراج RNA در نیتروژن مایع (دمای 180- درجه سانتی گراد) نگهداری می شوند. پس از اتمام بخش حیوانی کار و تیمار دارویی، موش های مورد مطالعه به منظور نمونه گیری قربانی شده و بافت در محلول RNA شیلد قرار داده شده و تا مرحله استخراج در فریزر 80- درجه سانتی گراد نگهداری می شود. پرایمر برای ژن های مورد مطالعه، با استفاده از برنامه Blast-Primer در NCBI طراحی شد و از شرکت پیشگام خریداری گردید. توالی این پرایمرها و برنامه دمایی مورد استفاده در جدول شماره 1 قابل مشاهده است.

جدول شماره 1: توالی پرایمرها و برنامه دمایی مورد استفاده در واکنش qRT-PCR

ژن ها	پرایمر	برنامه دمایی
Bcl2	F: 5'ACTTCTCTCGTCCGCTACCGTCGC3' R: 5'AGAGCGATGTTGTCCACGAGGG3'	95°C, 15 min 40cycles (95°C 25s, 58°C 30s, 72°C 30s)
BAX	F: 5'CCAGGACGCATCCACCAAGAAG3' R: 5'CCCAGTTGAAGTTGCCGTCTGC3'	95°C, 15 min 40cycles (95°C 25s, 58°C 30s, 72°C 30s)
GAPDH	F: 5'CCCCAATGTATCCGTGTG3' R: 5'TAGCCCAGGATGCCCTTTAGT3'	نمونه هادر شرایط دمایی یکسانی با کنترل انکوبه شدند

از ژن GAPDH به عنوان رفرنس استفاده شد. در این مطالعه بعد از دستیابی به دمای اتصال مناسب پرایمرهای مورد نظر، تعیین کمی بیان ژن های هدف با استفاده از Green Mix Master x2 Plus RealQ ساخت شرکت امپلیکون و دستگاه Rotor Corbett 6000 Gene انجام شد.

میکرولیتر از DNPH (10 مولار) حل شده در HCl (2 مولار) به نمونه ها اضافه شد. هم چنین یک بلانک با اضافه کردن 50 میکرولیتر از HCl (2 مولار) بدون DNPH به نمونه پروتئین تهیه شد. نمونه ها نیم ساعت در دمای اتاق و به دور از نور انکوبه شده و 500 µl از تری کلرواستیک اسید (20w/v درصد) اضافه شد. رسوب پروتئینی با سانتریفوژ در 6500×g به مدت 10 دقیقه جمع شده و سوپرناتانت دور ریخته شد. رسوب زیرین با 1 میلی لیتر از مخلوط 1:1 (v/v) اتانول و اتیل استات ترکیب و مجدداً در 6500×g به مدت 10 دقیقه سانتریفوژ شده و محلول رویی برداشته شد. رسوب پروتئین نهایی در 200 µl از محلول گوانین هیدروکلراید 6M پراکنده شد. میزان پروتئین کربونیل با خواندن جذب در 365nm با ضریب جذب 22,000 M⁻¹ cm⁻¹ ارزیابی شده که به صورت nmol of DNPH per milligram of protein گشت (22).

اندازه گیری پراکسیداسیون لیپیدی (LPO)

بر اساس روش تیوباریتوریک اسید (TBA) اندازه گیری شد. بدین ترتیب که به 0/2ml از سوپانسیون بافتی، 0/1 ml از معرف TBA شامل 0/5HCl نرمال، TCA 15 درصد و 0/3 TBA درصد اضافه شده و به خوبی مخلوط و در حمام آب گرم به مدت 30 دقیقه انکوبه گشت. بعد از سرد شدن به آن 20 ml n- بوتانل اضافه کرده و خوب تکان دادیم و سپس در 3500 rpm به مدت 10 دقیقه سانتریفوژ کردیم، لایه n- بوتانل برای سنجش در طول موج 532 nm جدا شده و مقدار TBARS از روی منحنی استاندارد محاسبه گشت (23).

اندازه گیری سطح گلو تاتیون

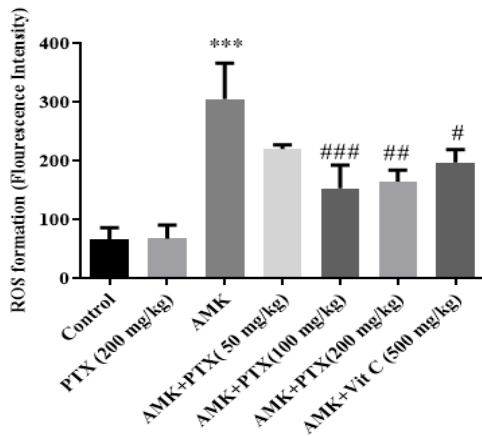
یک میلی لیتر از هموژن بافتی را گرفته و به آن 0/25 میلی لیتر تری کلرواستیک اسید 20 درصد اضافه کردیم و بعد از ورتکس کردن به مدت 20 دقیقه در 1000×g سانتریفوژ شد. یک میلی لیتر از محلول شفاف رویی را برداشته و به آن 2 میلی لیتر دی سدیم هیدروژن فسفات

(Tukey-Kramer multiple comprehension test) صورت گرفت و نمودارها توسط همین برنامه گرافیکی رسم شدند.

یافته‌ها

اثر محافظتی پنتوکسی فیلین در برابر سمیت آمیکاسین بر میزان ذرات فعال اکسیژن (ROS) در بافت کلیه موش سوری نر

با توجه به نتایج که در نمودار شماره 1 نشان داده شده است، در آزمایش ROS (ذرات فعال اکسیژن) گروه‌هایی که آمیکاسین را به تنهایی دریافت کرده بودند نسبت به گروه کنترل، افزایش چشمگیری داشتند و از طرف دیگر گروه‌های دریافت کننده دوزهای متوسط و بالای پنتوکسی فیلین به‌عنوان عامل محافظت کننده (دوزهای 100 و 200 میلی‌گرم بر کیلوگرم)، کاهش قابل ملاحظه‌ای در میزان ذرات فعال اکسیژن داشتند.



نمودار شماره 1: اثر حفاظتی پنتوکسی فیلین در برابر آمیکاسین بر میزان ذرات فعال اکسیژن

نتایج به صورت mean±SD حاصل از سه بار تکرار آزمایش گزارش شده است.

***: نشان دهنده اختلاف معنی‌دار با گروه کنترل است (P<0/001).

#: نشان دهنده اختلاف معنی‌دار با گروه آمیکاسین است (P<0/05).

###: نشان دهنده اختلاف معنی‌دار با گروه آمیکاسین است (P<0/01).

####: نشان دهنده اختلاف معنی‌دار با گروه آمیکاسین است (P<0/001).

AMK: آمیکاسین، Vit C: ویتامین سی، PTX: پنتوکسی فیلین

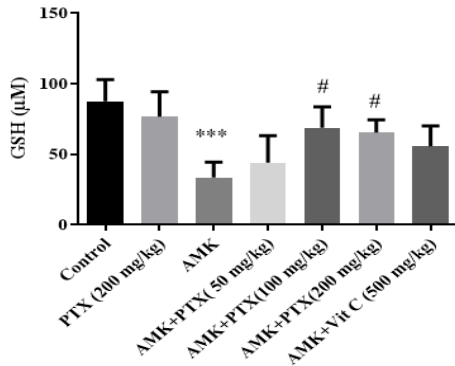
استخراج RNA: در ابتدا بافت‌ها هموژن شده و سپس توسط بافر لیزکننده حاوی مهارکننده RNAase تیمار می‌شود. در ادامه با استفاده از کلروفرم، آلودگی‌های آلی RNA حذف شده و محصول حاصله سوار ستون‌های استخراج می‌شود. بعد از شستشوی ستون با بافرهای اتصال و شستشو، اسید نوکلئیک نهایی از ستون جدا شده و در فریزر 80- درجه سانتی‌گراد نگهداری می‌شود. کیفیت RNA بر روی ژل آگارز بررسی می‌گردد و کمیت آن توسط دستگاه اسپکتروفتومتر اندازه‌گیری می‌شود. مولکول ریبونوکلئیک اسید به دلیل داشتن اکسیژن در کربن شماره 2 و هم‌چنین تک رشته و کوتاه بودن آن، نسبت به مولکول‌های نوکلئیک اسید واکنش‌پذیرتر بوده و تخریب‌پذیری بالایی دارد.

سنتز cDNA: 50 تا 500 نانوگرم از RNA استخراج شده، به کمک آنزیم رونوشت بردار معکوس و پرایمرهای رندم هگزامر یا اولیگو دی تی و مخلوط نوکلئوتیدها در دستگاه ترموسیکلر به cDNA تبدیل می‌شود. بررسی بیان ژن Bcl2: bax cDNA: سنتز شده در مرحله قبل برای بررسی بیان اختصاصی ژن Bcl2, bax استفاده می‌شود. در این مرحله با استفاده از پرایمرهای انتخابی این ژن، مخلوط نوکلئوتیدها و آنزیم پلیمرز و سایر گرین در دستگاه روتورژن واکنش Realtime PCR انجام می‌شود. بعد از بررسی نمودارهای امپلیفیکاسیون و ذوب و اصلاح کردن شدت فلورسانس بر کارایی واکنش، مقدار بیان این ژن نسبت بر بیان ژن خانه‌دار Gapdh نرمالایز شده و در بین نمونه‌های تیمار شده با داروهای مختلف مقایسه می‌شود. داده‌های خام به دست آمده از روش Realtime PCR با استفاده از نرم افزار LinReg بررسی شده و بیان نسبی ژن‌ها نسبت به گروه کنترل محاسبه خواهد شد (25).

روش آماری مورد استفاده

تمامی محاسبات آماری با استفاده از نرم‌افزار آماری Prism Ver.8 انجام شد و مقایسه داده‌ها با روش آنالیز واریانس یک طرفه (ANOVA) و Post test مربوطه

500 میلی گرم بر کیلوگرم ویتامین C دریافت کرده است که اثر محافظتی قابل توجهی نداشته است. کلیه تزریقات روزی یک بار و به صورت داخل صفاقی صورت گرفت.



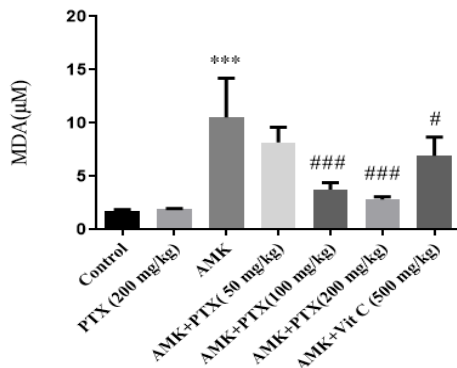
نمودار شماره 2: اثر حفاظتی پنتوکسی فیلین در برابر آمیکاسین بر غلظت گلو تاتیون در بافت کلیه

نتایج به صورت mean±SD حاصل از سه بار تکرار آزمایش گزارش شده است.

***: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه کنترل است (P<0/001).

#: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است (P<0/05).

AMK: آمیکاسین، Vit C: ویتامین سی، PTX: پنتوکسی فیلین



نمودار شماره 3: اثر حفاظتی پنتوکسی فیلین در برابر آمیکاسین بر پراکسیداسیون لیپیدی در بافت کلیه

نتایج به صورت mean±SD حاصل از سه بار تکرار آزمایش گزارش شده است.

***: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه کنترل است (P<0/001).

#: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است (P<0/05).

####: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است (P<0/001).

AMK: آمیکاسین، Vit C: ویتامین سی، PTX: پنتوکسی فیلین

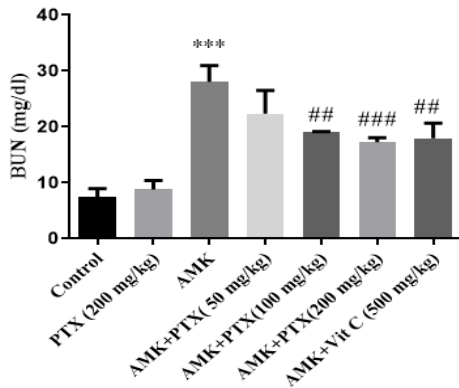
در گروه ویتامین C نیز به عنوان کنترل مثبت، نیم ساعت قبل از دریافت آمیکاسین، ویتامین C تزریق شده است. و گروه دریافت کننده ویتامین C نسبت به گروه های دریافت کننده آمیکاسین به تنهایی ذرات فعال اکسیژن کمتری داشتند، در حالی که نسبت گروه های دریافت کننده پنتوکسی فیلین در دوز متوسط و بالا اثر گذاری کمتری داشت.

اثر حفاظتی پنتوکسی فیلین در برابر سمیت آمیکاسین بر غلظت گلو تاتیون (GSH) در بافت کلیه موش سوری نر با توجه به نتایج همان طور که در نمودار شماره 2 نشان داده شده است، سطح گلو تاتیون احیا در گروهی که تنها آمیکاسین دریافت کرده بودند به صورت قابل ملاحظه ای نسبت به گروه کنترل کاهش یافت (P<0/001). از طرف دیگر، تجویز دوز پایین پنتوکسی فیلین به عنوان یک عامل محافظتی، از نظر آماری معنی دار نبود (نسبت به گروهی که تنها آمیکاسین دریافت کرده بودند)، اما سطح گلو تاتیون احیا در گروه دریافت کننده دوز متوسط و بالای پنتوکسی فیلین (100 و 200 میلی گرم بر کیلوگرم) به صورت معنی داری افزایش داشت (P<0/01).

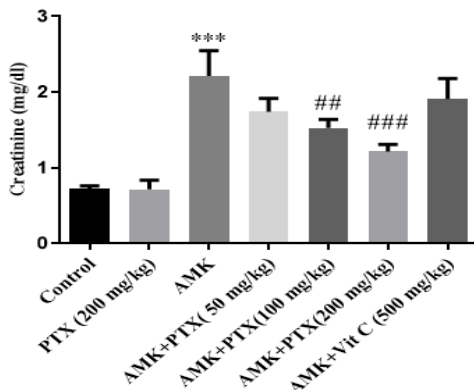
اثر حفاظتی پنتوکسی فیلین بر سمیت آمیکاسین بر پراکسیداسیون لیپیدی (MDA) در بافت کلیه موش سوری نر

افزایش مالون دی آلدئید (MDA) به عنوان یک نشانگر مهم برای آسیب اکسیداتیو غشای سلول شناخته می شود. همان طور که در نمودار شماره 3 نشان داده شده است، سطح مالون دی آلدئید در کلیه موش هایی که آمیکاسین دریافت کردند در مقایسه با گروه کنترل افزایش چشمگیری داشت (P<0/01). علاوه بر این، میزان مالون دی آلدئید در گروهی که پنتوکسی فیلین (100 و 200 میلی گرم بر کیلوگرم) دریافت کرد، در مقایسه با موش هایی که آمیکاسین دریافت کردند به طور قابل توجهی کاهش یافت (P<0/01)، (P<0/05). گروه ویتامین C نیز به عنوان کنترل مثبت، نیم ساعت قبل از دریافت آمیکاسین میزان

تیمار شده به وسیله آمیکاسین شده است و به صورت کلی پنتوکسی فیلین تأثیر بهتری در بهبود این پارامترهای کلیوی نشان نداده است. گروه ویتامین C نیز به عنوان کنترل مثبت، نیم ساعت قبل از دریافت آمیکاسین میزان 500 میلی گرم بر کیلوگرم ویتامین C دریافت کرده است.

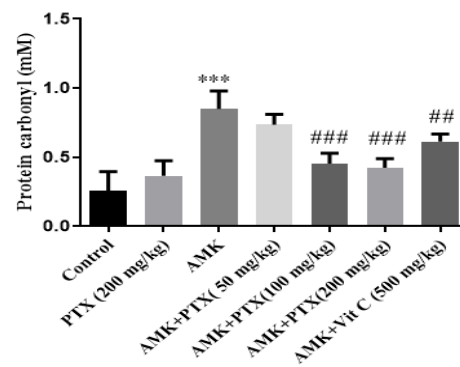


نمودار شماره 5: اثر حفاظتی پنتوکسی فیلین در برابر آمیکاسین بر میزان اوره در بافت کلیه موش سوری
 نتایج به صورت $\text{mean} \pm \text{SD}$ حاصل از سه بار تکرار آزمایش گزارش شده است. ***: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه کنترل است ($P < 0/001$). ##: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است ($P < 0/01$). ###: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است ($P < 0/001$). AMK: آمیکاسین، Vit C: ویتامین سی، PTX: پنتوکسی فیلین



نمودار شماره 6: اثر حفاظتی پنتوکسی فیلین در برابر آمیکاسین بر میزان کراتینین در بافت کلیه موش سوری
 نتایج به صورت $\text{mean} \pm \text{SD}$ حاصل از سه بار تکرار آزمایش گزارش شده است. ***: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه کنترل است ($P < 0/001$). ##: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است ($P < 0/01$). ###: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است ($P < 0/001$). AMK: آمیکاسین، Vit C: ویتامین سی، PTX: پنتوکسی فیلین

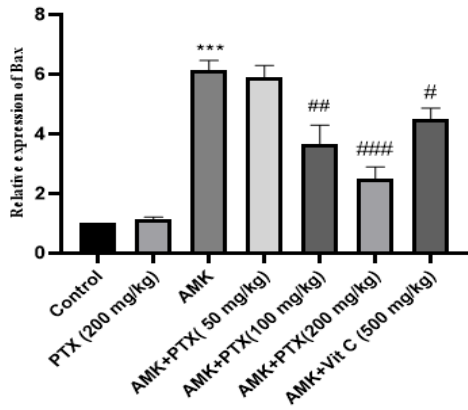
اثر حفاظتی پنتوکسی فیلین در برابر سمیت آمیکاسین بر میزان پروتئین کربونیل در بافت کلیه موش سوری
 با توجه به نمودار شماره 4 سطح پروتئین کربونیل در گروه‌های دریافت کننده پنتوکسی فیلین نسبت به گروهی که تنها آمیکاسین دریافت کرده بود در دوزهای متوسط و بالای آن کاهش چشم‌گیری داشت ($P < 0/001$ ، هر دو). این در حالی بود که دوز پائین پنتوکسی فیلین در کاهش پروتئین کربونیل ناشی از آمیکاسین خیلی موثر نبود ($P > 0/05$).



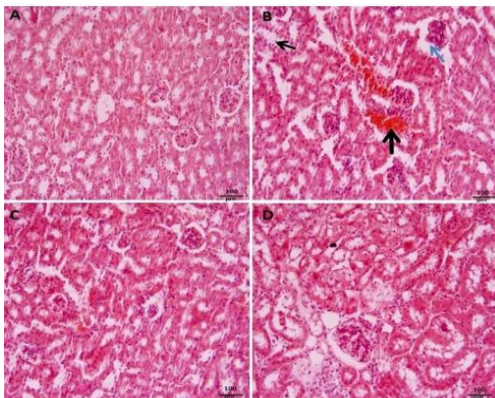
نمودار شماره 4: اثر حفاظتی پنتوکسی فیلین در برابر آمیکاسین بر میزان پروتئین کربونیل در بافت کلیه
 نتایج به صورت $\text{mean} \pm \text{SD}$ حاصل از سه بار تکرار آزمایش گزارش شده است. ***: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه کنترل است ($P < 0/001$). # نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است ($P < 0/05$). ##: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است ($P < 0/01$). ###: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است ($P < 0/001$). AMK: آمیکاسین، Vit C: ویتامین سی، PTX: پنتوکسی فیلین

اثرات حفاظتی پنتوکسی فیلین بر آسیب بیوشیمیایی ناشی از آمیکاسین در بافت کلیه موش سوری

اثر محافظتی پنتوکسی فیلین در برابر سمیت ناشی از آمیکاسین در بافت کلیه موش در نمودارهای شماره 5 و 6 نشان داده شده است. در این مطالعه میزان اوره (نمودار شماره 5) و کراتینین سرمی (نمودار شماره 6) در گروه آمیکاسین در مقایسه با گروه کنترل افزایش معنی‌داری داشته است ($P < 0/001$). این در حالی است که درمان با پنتوکسی فیلین در دو دوز 100 و 200 میلی گرم بر کیلوگرم باعث کاهش میزان اوره و کراتینین سرمی در موش‌های



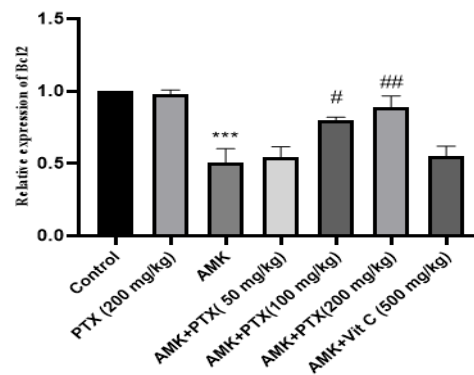
نمودار شماره 8: اثر حفاظتی پنتوکسی فیلین در برابر آمیکاسین بر میزان بیان Bax در بافت کلیه موش سوری
 نتایج به صورت $\text{mean} \pm \text{SD}$ حاصل از سه بار تکرار آزمایش گزارش شده است. ***: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه کنترل است ($P < 0/001$). #: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است ($P < 0/05$). ##: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است ($P < 0/01$). ###: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است ($P < 0/001$). AMK: آمیکاسین، Vit C: ویتامین سی، PTX: پنتوکسی فیلین



تصویر شماره 1: اثر پنتوکسی فیلین بر تغییر شاخص‌های هیستوپاتولوژیک بافت کلیه ناشی از مواجهه با آمیکاسین در موش سوری
 ارزیابی هیستوپاتولوژیک اثر پنتوکسی فیلین بر تغییر شاخص‌های هیستوپاتولوژیک ناشی از مواجهه آمیکاسین در بافت کلیه ارزیابی شده توسط آمیکاسین، A: کنترل، B: آمیکاسین (500 mg/kg)، C: آمیکاسین (500 mg/kg) + پنتوکسی فیلین (200 mg/kg)، D: آمیکاسین (500 mg/kg) + پنتوکسی فیلین (200 mg/kg). فلش مشکی ضخیم نشان دهنده هموراژی و فلش مشکی نازک بیانگر جدا شدن یا کنده شدن سلول‌های اپی‌تلیال و فلش آبی وسیع شدن فضای کپسول بومن را نشان می‌دهد. رنگ آمیزی بارنگ هماتوکسیلین - اتوزین صورت گرفته است (بزرگنمایی 40x).

اثر پنتوکسی فیلین بر تغییر بیان ژن‌های آپوپتوزی در بافت کلیه ناشی از مواجهه با آمیکاسین در موش سوری
 همان‌طور که در نمودار شماره 7 مشخص است میزان بیان ژن آنتی آپوپتوتیک Bcl2 در بافت کلیه بعد از دریافت آمیکاسین به صورت معنی داری نسبت به گروه کنترل کاهش ($P < 0/001$) پیدا کرد. همچنین تجویز پنتوکسی فیلین در دو دوز 100 و 200 میلی گرم بر کیلوگرم باعث کاهش میزان بیان ژن Bcl2 در موش‌های تیمار شده به وسیله آمیکاسین شده است. همچنین همان‌طور که در نمودار شماره 8 بیان شده است بیان ژن پرو آپوپتوتیک Bax بعد از تزریق آمیکاسین و دوزهای مختلف پنتوکسی فیلین در بافت کلیه موش سوری نشان داده شده است. آمیکاسین باعث افزایش بیان ژن Bax شده که پنتوکسی فیلین توانست در دوزهای 100 و 200 میلی گرم بر کیلوگرم افزایش میزان بیان ژن Bax ناشی از آمیکاسین را در بافت کلیه موش‌ها مهار کند.

اثر پنتوکسی فیلین بر تغییر شاخص‌های هیستوپاتولوژیک بافت کلیه ناشی از مواجهه با آمیکاسین در موش سوری
 ارزیابی بافت شناسی اثر پنتوکسی فیلین بر تغییر شاخص‌های هیستوپاتولوژیک ناشی از مواجهه آمیکاسین در بافت کلیه در تصویر شماره 1 نشان داده است.



نمودار شماره 7: اثر حفاظتی پنتوکسی فیلین در برابر آمیکاسین بر میزان بیان Bcl2 در بافت کلیه موش سوری
 نتایج به صورت $\text{mean} \pm \text{SD}$ حاصل از سه بار تکرار آزمایش گزارش شده است. ***: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه کنترل است ($P < 0/001$). #: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است ($P < 0/05$). ##: نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه آمیکاسین است ($P < 0/01$). AMK: آمیکاسین، Vit C: ویتامین سی، PTX: پنتوکسی فیلین

در 7 روز به طور معنی داری سطح BUN و کراتینین سرم را افزایش داد (27، 12).

مکانیسم های مختلفی برای پاتوژنز سمیت کلیوی ناشی از آمیکاسین مطرح شده است که از آن جمله تولید ذرات فعال نیتروژن و اکسیژن که می تواند منجر به شروع سیگنال آپوپتوز و القای فرآیند مرگ سلولی شود، می باشد. از طرف دیگر گفته می شود که آمینو گلیکوزیدها می توانند با آهن موجود در میتو کندری تشکیل کمپلکس دهد که باعث اختلال در تنفس میتو کندریایی و افزایش تولید رادیکال های آزاد شوند (1). تعادل بین تولید رادیکال های آزاد و آنتی اکسیدان ها برای عملکرد نرمال سلول و بافت ضروری است. تولید ذرات فعال اکسیژن در نتیجه ترکیبات سمی منجر به حمله این رادیکال های فعال به مولکول های داخل سلولی مانند اسیدهای چرب غیر اشباع و پروتئین ها می شود. حمله ذرات فعال اکسیژن به اسیدهای چرب غیر اشباع به خصوص در فسفولیپیدهای غشایی منجر به افزایش لیپید پراکسیداسیون و آسیب به غشا خواهد شد که مالون دی آلدئید به عنوان یکی از محصولات نهایی لیپید پراکسیداسیون یکی از مهم ترین مارکرهای سطح استرس اکسیداتیو است. هم چنین اندازه گیری سطح پروتئین کربونیل به عنوان یکی از مهم ترین مارکرهای آسیب اکسیداتیو به پروتئین ها دارای ارزش است (28). از طرفی، گلو تاتیون یکی از مهم ترین دفاع های آنتی اکسیدانی غیر آنزیمی در بدن است که نقش مهمی را در پاتوژنز بیماری ها به خصوص نفروپاتی ها دارد (29). همان طور که در بخش یافته ها نشان داده شد، پنتوکسی فیلین باعث افزایش سطح لیپید پراکسیداسیون و پروتئین کربونیل و هم چنین کاهش سطح گلو تاتیون در بافت کلیه موش های سوری شد که نشان دهنده افزایش سطح استرس اکسیداتیو است. این نتایج در توافق با مطالعات قبلی است که افزایش سطح لیپید پراکسیداسیون و کاهش سطح آنتی اکسیدان ها به خصوص گلو تاتیون را بعد از تجویز آمیکاسین مشاهده کردند که تایید کننده ارتباط بین سمیت کلیوی آمیکاسین

نشان دهنده کلیه گروه کنترل است که آسیب بافتی خاصی را نشان نمی دهد. در قسمت B، گروه دریافت کننده آمیکاسین است که هموراژی، کنده شدن سلول های اپی تلیال و وسیع شدن فضای کپسول بومن در عکس های میکروسکوپی تهیه شده مشاهده شد. هم چنین قسمت D و C، به ترتیب گروه های دریافت کننده پنتوکسی فیلین 100 و 500 میلی گرم بر کیلو گرم را نشان می دهد که کاهش آسیب بافتی گزارش شد.

بحث

نارسایی مزمن کلیه، تحت عنوان کاهش پیشرونده عملکرد کلیه که در نهایت منجر به آسیب ساختاری برگشت ناپذیر در نفرون ها می شود، تعریف می گردد. علایم بالینی نارسایی مزمن کلیوی و مشکلات ناشی از آن شامل افزایش فشارخون و آنمی، با پیشرفت بیماری مشاهده می شود. آمیکاسین وسیع ترین طیف اثر و کم ترین ایجاد مقاومت را نسبت به سایر آمینو گلیکوزیدها دارد، ولی سمیت کلیوی منجر به محدودیت مصرف این آنتی بیوتیک می شود. لذا پیدا کردن یک راه درمانی برای کاهش عوارض کلیوی آن یک ضرورت محسوب می شود. بنابراین ما در این مطالعه به بررسی اثر محافظتی پنتوکسی فیلین در برابر سمیت کلیوی آمیکاسین از طریق ارزیابی پارامترهای استرس اکسیداتیو و فاکتورهای آپوپتوتیک و آنتی آپوپتوتیک می پردازیم.

نتایج حاصل از کار حاضر نشان داد که تجویز داخل صفاقی آمیکاسین با دوز 120 میلی گرم بر کیلو گرم در 15 روز به طور معنی داری سطح BUN و کراتینین سرم را افزایش داد و هم چنین سبب آسیب به بافت کلیه شد. این نتایج با مطالعه Hlail و همکارانش هم خوانی دارد که نشان داد تزریق داخل صفاقی آمیکاسین با دور 120 میلی گرم بر کیلو گرم برای 14 روز افزایش قابل توجهی در سطح کراتینین سرم و اوره داشته است (26). هم چنین، مطالعات قبلی دیگری نشان داد که تزریق آمیکاسین در دوزهای 100 و 400 میلی گرم بر کیلو گرم

که موجب شد تا پنتوکسی فیلین به عنوان یک عامل درمانی در بیماری های کلیوی مورد توجه قرار گیرد.

در این مطالعه، تجویز پنتوکسی فیلین سبب کاهش اوره و کراتینین در سرم و هم چنین تغییرات پاتولوژیک در بافت کلیه موش های دریافت کننده آمیکاسین شد. در مطالعه ای که توسط Ozer و همکاران در سال 2009 انجام شد استفاده از تک دوز بالای آمیکاسین (1/2 گرم بر کیلوگرم وزن بدن) در موش صحرایی سبب افزایش اوره و کراتینین و هم چنین تغییرات مورفولوژیک در بافت کلیه موش های صحرایی شده بود (10).

در مطالعه حاضر از دوزهای کم تر آمیکاسین (120 میلی گرم بر کیلوگرم) و به صورت تحت حاد (15 روزه) استفاده شد، که علاوه بر تغییرات بیوشیمیایی و مورفولوژیک، مکانیسم اثربخشی آمیکاسین از طریق ارزیابی کامل تر فاکتورهای استرس اکسیداتیو و هم چنین بیان ژن های آپوپتوز انجام شد.

در این مطالعه، پنتوکسی فیلین سطح لیپید پراکسیداسیون و پروتئین کربونیل که در بافت کلیه موش های سوری در تماس با آمیکاسین افزایش پیدا کرده بود را به صورت معنی داری کاهش داد. هم چنین سطح دفاع آنتی اکسیدان این نتایج در راستای مطالعات قبلی می باشد که پنتوکسی فیلین سبب کاهش فاکتورهای استرس اکسیداتیو در مدل های مختلف شده بود.

در مطالعات مختلفی که بر روی اثرات آنتی اکسیدان پنتوکسی فیلین در رت های دیابتی شده با استرپتوزوسین انجام شد، پنتوکسی فیلین سبب کاهش سطح لیپید پراکسیداسیون و همچنین افزایش فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدان در سرم رت های دیابتی شده بود که منجر به بهبود علائم نفروپاتی دیابتی شده بود (16، 17). هم چنین در یک مدل آسیب سلول های کلیوی ناشی از سنگ کلیه القا شده با اتیلن گلایکول در رت، پنتوکسی فیلین از طریق افزایش فعالیت آنزیم های آنتی اکسیدان مانند کاتالاز، سوپراکسید دسموتاز و گلوکاتایون پراکسیداز و کاهش میزان لیپید پراکسیداسیون باعث کاهش دژنراسیون

و بروز استرس اکسیداتیو است (6، 12، 27، 30). از طرفی افزایش بیش از اندازه ذرات فعال اکسیژن باعث آسیب به DNA و همچنین اکسیداسیون غشای لیپیدی سلول ها و ارگان های داخل سلولی مثل میتوکندری می شود که در نهایت منجر به آزاد شدن سیتوکروم C به فضای داخل سلولی و شروع آپوپتوز می شود. بروز آپوپتوز ناشی از آمیکاسین در مطالعات قبلی در مدل های مختلف حیوانی نشان داده شده بود (8). هم چنین نتایج مطالعه حاضر افزایش بیان ژن Bax به عنوان یک فاکتور پرو آپوپتوتیک و کاهش میزان Bcl2 به عنوان یک فاکتور آنتی آپوپتوتیک بعد از تجویز آمیکاسین مشاهده شد که تایید کننده بروز آپوپتوز در سمیت کلیوی ناشی از آمیکاسین است. بنابراین با توجه به نقش آسیب اکسیداتیو در بروز آسیب کلیوی ناشی از آمیکاسین، استفاده از آنتی اکسیدان ها می تواند در کاهش نفروپاتی ناشی از آمیکاسین موثر باشد (31). پنتوکسی فیلین یک مهار کننده فسفودی استراز با اثرات آنتی اکسیدانی، ضد التهاب و ضد فیروزی است که می تواند موجب افزایش میزان فعالیت سوپراکسید دسموتاز، گلوکاتایون پراکسیداز و کاتالاز شود (34-32). از طرفی با غیرفعال کردن عواملی مانند سایتوکین ها که نقش مهمی در التهاب دارند، موجب تقویت سیستم ایمنی و افزایش مقاومت بدن در مقابل بسیاری از بیماری ها گردد (35). مطالعات قبلی نشان داد که پنتوکسی فیلین می تواند منجر به بهبود تغییرات ناشی از دگزامتازون در بافت کبد موش های سوری شود و قادر به افزایش سطح cAMP و cGMP می باشد که این نوکلئوتیدها با کاهش لیپید پراکسیداسیون از استرس اکسیداتیو جلوگیری می کنند و بنابراین با کاهش رادیکال های آزاد باعث کاهش آسیب سلول های کبدی می شود (36). علاوه بر این نشان داده شده است که پنتوکسی فیلین می تواند فعالیت و تکثیر لنفوسیت ها و فیبروبلاست های کلیوی که نقش مهمی در فیروز کلیه ایفا می کنند را مهار کند. هم چنین توانست التهاب کلیه را از طریق اثر بر روی سنتز سایتوکین های التهابی تخفیف ببخشد (37، 38)

و نکروز سلول‌های اپی تلیال کلیه شده بود (18).

در مطالعه Alorabi و همکاران در سال 2020، اثرات محافظت کلیوی پنتوکسی فیلین و بربرین به تنهایی و در ترکیب با هم در سمیت کلیوی حاد ناشی از دیکلوفناک بررسی شد، که پنتوکسی فیلین به تنهایی اثر محافظتی کمی نشان داد ولی در ترکیب با بربرین اثرات مهاریه معنی‌داری بر سمیت کلیوی دیکلوفناک در موش صحرایی داشت که احتمالاً به واسطه اثرات آنتی‌اکسیدانی و ضدالتهابی این ترکیب است (15). مکانیسم مطرح شده برای اثرات محافظت کلیوی پنتوکسی فیلین مرتبط با اثرات متنوع فارماکولوژیک این ترکیب است که شامل فعال‌سازی پروستاگلاندین‌های با خاصیت گشادکنندگی عروق، افزایش ظرفیت انتقال اکسیژن به بافت کلیوی ایسکمیک و آسیب دیده و مهار NADPH اکسیداز نوتروفیل‌ها است که نقش مهمی را در تولید رادیکال‌های آزاد دارند (39).

علاوه بر این، در این مطالعه از ویتامین C در دوز 500 میلی‌گرم بر کیلوگرم به عنوان کنترل مثبت استفاده شد که پنتوکسی فیلین اثرات بهتری را در کاهش سمیت کلیوی ناشی از آمیکاسین در موش صحرایی نشان داد. این اثر احتمالاً به خاطر تنوع اثرات پنتوکسی فیلین است که می‌تواند از طریق افزایش خون‌رسانی و اثرات ضدالتهابی و آنتی‌اکسیداتی منجر به مهار سمیت بافتی

آمیکاسین شود و بررسی بقیه اثرات می‌تواند در مطالعات بعدی انجام شود.

نتایج نشان داد که آمیکاسین با تولید رادیکال‌های آزاد، افزایش لیپیدپراکسیداسیون و پروتئین کربونیل و هم‌چنین کاهش گلوکوتایون در بافت کلیه، باعث القاء استرس اکسیداتیو و آسیب به بافت کلیوی و در نهایت تخریب سلول‌های کلیوی و افزایش سطح اوره و کراتینین سرم می‌شود. پنتوکسی فیلین به‌عنوان یک آنتی‌اکسیدان از طریق کاهش رادیکال‌های آزاد و مهار اکسیداسیون پروتئین، لیپیدهای سلولی و هم‌چنین افزایش قدرت آنتی‌اکسیدانی سلول باعث کاهش آسیب اکسیداتیو کلیوی ناشی از آمیکاسین و بهبود عملکرد کلیه می‌شود. بنابراین علاوه بر این، یافته‌های مطالعه نشان می‌دهد که استفاده از ترکیبات با خواص آنتی‌اکسیدان می‌توانند نتایج امیدبخشی در کاهش سمیت کلیوی ناشی از آمینوگلیکوزیدها به‌خصوص آمیکاسین در افراد تحت درمان داشته باشد.

سپاسگزاری

این مقاله حاصل پایان‌نامه دکترای عمومی داروسازی خانم زهرا رمضان پور با کد اخلاق (IR.MAZUMS.REC.1400.522) و کد طرح 522 بوده و منابع مالی آن توسط دانشگاه علوم پزشکی مازندران تأمین شده است که بدین وسیله تقدیر و تشکر می‌شود.

References

1. Wargo KA, Edwards JD. Aminoglycoside-induced nephrotoxicity. *J Pharm Pract* 2014; 27(6): 573-577.
2. Endo A, Hanawa K, Nemoto A, Ishikawa T, Kazama S, Kagami Y, et al. Evaluation of nephrotoxicity and ototoxicity following amikacin administration once daily or every 48 hours in neonates. *Medicine (Baltimore)* 2022; 101(43): e31425.
3. Jelliffe RW, Neely M. Individualized drug therapy for patients: basic foundations, relevant software and clinical applications. Cambridge: Academic Press; 2016.
4. Oliveira JF, Silva CA, Barbieri CD, Oliveira GM, Zanetta DM, Burdmann EA. Prevalence and risk factors for aminoglycoside nephrotoxicity in intensive care units. *Antimicrob Agents Chemother* 2009; 53(7): 2887-2891.

5. Chan K, Ledesma KR, Wang W, Tam VH. Characterization of Amikacin Drug Exposure and Nephrotoxicity in an Animal Model. *Antimicrob Agents Chemother* 2020; 64(9): e00859-20.
6. Ozer MK, Bilgic S, Armagan I, Savran M. Thymoquinone protection from amikacin induced renal injury in rats. *Biotech Histochem* 2020; 95(2): 129-136.
7. Prajapati B, Singha M. Comparative evaluation of the toxicity of amikacin and cefepime on rat's kidney and liver. *Int J Pharmtech Res* 2010; 3(4): 2149-2154.
8. Saeed ZM, Khattab MI, Khorshid NE, Salem AE. Ellagic acid and cilostazol ameliorate amikacin-induced nephrotoxicity in rats by downregulating oxidative stress, inflammation, and apoptosis. *PLoS One* 2022; 17(7): e0271591.
9. El-Anwar MW, Abdelmonem S, Nada E, Galhoom D, Abdelsameea AA. Protective effect of pentoxifylline on amikacin-induced ototoxicity. *Ear Nose Throat J* 2018; 97(8): e8-e12.
10. Ozer MK, Asci H, Oncu M, Yesilot S, Savran M, Bayram D, et al. Effects of pentoxifylline on amikacin-induced nephrotoxicity in rats. *Ren Fail* 2009; 31(2): 134-139.
11. Parlakpınar H, Koc M, Polat A, Vardi N, Ozer MK, Turkoz Y, et al. Protective effect of aminoguanidine against nephrotoxicity induced by amikacin in rats. *Urol Res* 2004; 32(4): 278-282.
12. Parlakpınar H, Ozer MK, Sahna E, Vardi N, Cigremis Y, Acet A. Amikacin-induced acute renal injury in rats: protective role of melatonin. *J Pineal Res* 2003; 35(2): 85-90.
13. Bilgiç S, Özgöçmen M, Ozer MK. Thymoquinone ameliorates amikacin induced oxidative damage in rat brain tissue. *Biotech Histochem* 2023; 98(1): 38-45.
14. Speer EM, Diago-Navarro E, Ozog LS, Raheel M, Levy O, Fries BC. A Neonatal Murine Escherichia coli Sepsis Model Demonstrates That Adjunctive Pentoxifylline Enhances the Ratio of Anti- vs. Pro-inflammatory Cytokines in Blood and Organ Tissues. *Front Immunol* 2020; 11: 577878.
15. Alorabi M, Cavalu S, Al-Kuraishy HM, Al-Gareeb AI, Mostafa-Hedeab G, Negm WA, et al. Pentoxifylline and berberine mitigate diclofenac-induced acute nephrotoxicity in male rats via modulation of inflammation and oxidative stress. *Biomed Pharmacother* 2022; 152: 113225.
16. An ZM, Dong XG, Guo Y, Zhou JL, Qin T. Effects and clinical significance of pentoxifylline on the oxidative stress of rats with diabetic nephropathy. *J Huazhong Univ Sci Technol Med Sci* 2015; 35(3): 356-361.
17. Dávila-Esqueda ME, Martínez-Morales F. Pentoxifylline diminishes the oxidative damage to renal tissue induced by streptozotocin in the rat. *Exp Diabetes Res* 2004; 5(4): 245-251.
18. Ozturk H, Cetinkaya A, Firat TS, Tekce BK, Duzcu SE, Ozturk H. Protective effect of pentoxifylline on oxidative renal cell injury associated with renal crystal formation in a hyperoxaluric rat model. *Urolithiasis* 2019; 47(5): 415-424.
19. Hlail AT, Faraj HR, Abdulredha WS. The Protective Effect of Omega3 Against Amikacin-Induced Nephrotoxicity in Rats. *Sys Rev Pharm* 2020; 11(9): 110-117.
20. Marques LJ, Zheng L, Poulakis N, Guzman J, Costabel U. Pentoxifylline inhibits TNF- α production from human alveolar macrophages.

- Am J Respir Crit Care Med 1999; 159(2): 508-511.
21. Lund B-O, Miller DM, Woods JS. Studies on Hg (II)-induced H₂O₂ formation and oxidative stress in vivo and in vitro in rat kidney mitochondria. *Biochem Pharmacol* 1993; 45(10): 2017-2024.
 22. Shaki F, Hosseini M-J, Ghazi-Khansari M, Pourahmad J. Toxicity of depleted uranium on isolated rat kidney mitochondria. *Biochim Biophys Acta* 2012; 1820(12): 1940-1950.
 23. Zhang F, Xu Z, Gao J, Xu B, Deng Y. In vitro effect of manganese chloride exposure on energy metabolism and oxidative damage of mitochondria isolated from rat brain. *Environ Toxicol Pharmacol* 2008; 26(2): 232-236.
 24. Sadegh C, Schreck RP. The spectroscopic determination of aqueous sulfite using Ellman's reagent. *MURJ* 2003; 8: 39-43.
 25. Aposhian HV, Aposhian MM. Newer developments in arsenic toxicity. *Journal of the American College of Toxicology* 1989; 8(7): 1297-1305.
 26. Hlail AT, Faraj HR, Abdulredha WS. The protective effect of Omega3 against amikacin-induced nephrotoxicity in rats. *Sys Rev Pharm* 2020; 11(9): 110-117.
 27. Abdel-Daim MM, Ahmed A, Ijaz H, Abushouk AI, Ahmed H, Negida A, et al. Influence of *Spirulina platensis* and ascorbic acid on amikacin-induced nephrotoxicity in rabbits. *Environ Sci Pollut Res Int* 2019; 26(8): 8080-8086.
 28. Colombo G, Reggiani F, Angelini C, Finazzi S, Astori E, Garavaglia ML, et al. Plasma Protein Carbonyls as Biomarkers of Oxidative Stress in Chronic Kidney Disease, Dialysis, and Transplantation. *Oxid Med Cell Longev* 2020; 2020: 2975256.
 29. Vodošek Hojs N, Bevc S, Ekart R, Hojs R. Oxidative Stress Markers in Chronic Kidney Disease with Emphasis on Diabetic Nephropathy. *Antioxidants (Basel)* 2020; 9(10): 925.
 30. Kara A, Cetin H, Oktem F, Metin Ciris I, Altuntas I, Kaya S. Amikacin induced renal damage and the role of the antioxidants on neonatal rats. *Ren Fail* 2016; 38(5): 671-677.
 31. Helmy A, El-Shazly M, Omar N, Rabeh M, Abdelmohsen UR, Tash R, et al. Increment of lysosomal biogenesis by combined extracts of gum arabic, parsley, and corn silk: A reparative mechanism in mice renal cells. *Evid Based Complement Alternat Med* 2020; 2020: 8631258.
 32. Luo M, Dong L, Li J, Wang Y, Shang B. Protective effects of pentoxifylline on acute liver injury induced by thioacetamide in rats. *Int J Clin Exp Pathol* 2015; 8(8): 8990.
 33. Ranjbar A, Baeeri M. The effect of pentoxifylline on malathion-induced mitochondrial damage in rat liver. *J Shahrekord Univ Med Sci* 2013; 66(4): 1-9 (Persian).
 34. Ayinde OC, Ogunnowo S, Ogedegbe RA. Influence of Vitamin C and Vitamin E on testicular zinc content and testicular toxicity in lead exposed albino rats. *BMC Pharmacol Toxicol* 2012; 13(1): 1-8.
 35. Shinde AV, Ganu JV. Current concepts in the treatment of alcoholic liver disease. *Biomed Res* 2010; 21(3): 321-325.
 36. Shahroziyan E, Ghazi Khansari M, Daraei B, Javaheri A, Moghadam Jafari A, Sadeghi Hashjin G. The pretreatment effects of pentoxifylline on aflatoxin B1-induced oxidative damage in perfused rat liver. *Int J Vet Res* 2011; 5(1): 43-47 (Persian).
 37. Strutz F, Heeg M, Kochsiek T, Siemers G, Zeisberg M, Müller GA. Effects of pentoxifylline, pentifylline and γ -interferon

- on proliferation, differentiation, and matrix synthesis of human renal fibroblasts. *Nephrol Dial Transplant* 2000; 15(10): 1535-1546.
38. Chen Y-M, Chiang W-C, Lin S-L, Tsai T-J. Therapeutic efficacy of pentoxifylline on proteinuria and renal progression: an update. *J Biomed Sci* 2017; 24(1): 84.
39. Donate-Correa J, Sanchez-Niño MD, González-Luis A, Ferri C, Martín-Olivera A, Martín-Núñez E, et al. Repurposing drugs for highly prevalent diseases: pentoxifylline, an old drug and a new opportunity for diabetic kidney disease. *Clinical Kidney J* 2022; 15(12): 2200-2213.