

## **Effect of sodium benzoate in levels of some biochemical parameters in mature albino male rats**

### **تأثير بنزوات الصوديوم في مستويات بعض المعايير الكيموحيوية في ذكور الجرذان الألبينو البالغة**

\*م. أسميل نجاح صبر- كلية التربية - جامعة القادسية

أ. د. احسان ريسان ابراهيم - كلية الصيدلة - جامعة القادسية

\*الباحث مسؤول من اطروحة الدكتوراه للباحث الأول

المراسلات الى م. أسميل نجاح صبر

#### **الخلاصة**

أجريت الدراسة في البيط الحيواني التابع لكلية التربية-جامعة القادسية خلال شهر تشرين الأول لغرض دراسة تأثير بنزوات الصوديوم على مستويات بعض المعايير الكيموحيوية في ذكور الجرذان الألبينو البالغة بعمر ثلاثة أشهر ، و أن معاملة ذكور الجرذان الألبينو البالغة فموياً بثلاث تراكيز من بنزوات الصوديوم (50 و 100 و 200 ) ملغم/كغم ولثلاث مدد تجريب هي أسبوع و أسبوعان و ثلاثة أسابيع قد أدت إلى حصول ارتفاع معنوي ( $P<0.05$ ) في مستويات أنزيمي ALT و AST في مجاميع التجريب الثلاثة 50 ملغم/كغم(G1) و 100 ملغم/كغم(G2) و 200 ملغم/كغم(G3) خلال كل مدة من مدد التجربة بالمقارنة مع مجاميع السيطرة . وبالمقارنة بين المدد لكل معاملة فقد أظهر مستوى أنزيم ALT ارتفاعاً معنونياً ( $P<0.05$ ) خلال المدتين أسبوعين و ثلاثة أسابيع للمعاملة مقارنة بمدة أسبوع في المجاميع G1، G2، G3. كما أظهر مستوى أنزيم AST ارتفاعاً معنونياً ( $P<0.05$ ) خلال المدة ثلاثة أسابيع للمعاملة في G1 وكذلك خلال المدتين أسبوعين و ثلاثة أسابيع في كل من G2 و G3 . كما أظهرت النتائج حصول ارتفاع معنوي ( $P<0.05$ ) في مستوى البيليروبين الكلي في G1 خلال مدة أسبوع للمعاملة وكذلك في المجاميع G1، G2 و G3 خلال المدتين أسبوعين و ثلاثة أسابيع للمعاملة . وبالمقارنة بين المدد لكل معاملة فقد أظهر مستوى البيليروبين الكلي ارتفاعاً معنونياً ( $P<0.05$ ) خلال مدة ثلاثة أسابيع للمعاملة في G1 و خلال المدتين أسبوعين و ثلاثة أسابيع في كل من G2 و G3 .

#### **Abstract**

The study was conducted in the animal house of Education college, University of Al-Qadisiyah during the month of October in order to study the effect of sodium benzoate on the levels of certain biochemical parameters in adult albino male rats with three months old, The orally treatment of mature albino male rats with three different concentrations of sodium benzoate (50, 100, 200) mg/kg for three different durations( one, two and three)week were lead to a significant increase ( $P<0.05$ ) in the levels of ALT and AST enzymes in the 50 mg/kg (G1), 100mg/kg(G2) and 200mg/kg(G3) groups during each period of experiment in comparison with control groups. The comparison between durations for each treatment was showed that the level of ALT was significantly increased ( $P<0.05$ ) during two and three weeks of treatment in comparison with on week in the G1,G2 and G3 groups, the level of AST was also increased significantly ( $P<0.05$ ) during three weeks of treatment in G1and during two and three weeks of treatment in both G2 and G3.The results was also showed a significant increase ( $P<0.05$ ) in the level of total bilirubin in G1group during one week of treatment and in the G1,G2 and G3 groups during two and three weeks of treatment in comparison with control groups. The comparison between durations was showed that the level of total bilirubin was significantly increased ( $P<0.05$ ) during three weeks of treatment in G1and during two and three weeks of treatment in both G2 and G3.

#### **المقدمة**

اهتم الناس بالحفظ على الغذاء لاستهلاكه فيما بعد، وعلى مدى الوقت جربت العديد من طرق حفظ الغذاء منها التسخين والتجفيف والتجمير وإضافة المواد الحافظة الكيميائية التي أزداد استخدامها في السنوات الأخيرة نتيجة التطورات في تسويق وتوزيع الغذاء الذي نستهلاكه وكذلك بسبب التشكيلة الواسعة من الأغذية المعروضة للاستهلاك [1] . تستخدم المواد الحافظة

الكيميائية لمنع الفساد الكيميائي والحيوي للأغذية وتلوّن الأغذية باللون البني أما الفساد الحيوي فيتضمن تحال الأغذية بفعل الأحياء المجهرية الدقيقة ، ومن المواد الحافظة الكيميائية المواد الحافظة المضادة للميكروبات التي ترتبط نمو البكتيريا والخمائر والأعفان والتي يمكن أن تنتج تأثيرات غير مرغوب بها في كل من مظهر وطعم الأغذية وكذلك قيمتها الغذائية ، كما يمكنها أن تنتج سوماً تشكّل خطراً كبيراً على صحة الإنسان ومن أمثلة هذه المواد البنزوات [2] حيث يعتبر حامض البنزويك وهو أحد الحوامض العضوية وكذلك ملحه بنزوات الصوديوم من المواد شائعة الاستخدام كمواد حافظة للكثير من المنتجات المستهلكة من قبل الأنسان[3] و تتغير الحدود العليا المسموح بها للبنزوات في الغذاء حيث تبلغ في الولايات المتحدة الأمريكية 0.1 % بينما تتراوح لدى أخرى من العالم بين 0.15 – 0.25 %، أما في دول الاتحاد الأوروبي فتتراوح الحدود المسموح بها بين 0.015 – 0.5% [4]. أجريت عدة دراسات دفعت إلى التتحقق من التأثيرات قصيرة و طويلة المدى لاستهلاك المنتجات المحفوظة بالبنزوات ، وأغلب هذه الدراسات تناولت تنظيم الأعضاء والمعايير السريرية لكل من الإنسان والحيوانات التجريبية ، بعض هذه الدراسات أشارت إلى وجود تأثيرات عكسية تعود إلى كل من الاستهلاك المزمن وتحت المزمن لبنزوات الصوديوم تضمنت تغيرات في معايير مصل الدم ، الزيادة النسبية في أوزان الكلى والكبد ، تغيرات نسجية مرضية في الكبد و اضطرابات تتعلق بالجهاز العصبي المركزي [5] [6]. يعتبر الكبد العضو الرئيس لمختلف تفاعلات الأيض وأوزانه السمية لذلك فقد هدفت الدراسة الحالية إلى تحديد تأثير معاملة ذكور الجرذان الألبينو البالغة بثلاث تراكيز مختلفة من بنزوات الصوديوم ولثلاث مدد مختلفة على بعض المؤشرات الوظيفية للكبد وتشمل مستويات الأنزيمات الناقلة Bilirubin Aspartate amino transferase ASTAlanine amino transferase ALT للأمينين و البيليروبين.

### **المواد و طرائق العمل**

تم في هذه الدراسة تحضير ثلاثة تراكيز من مادة بنزوات الصوديوم وهي (50، 100، 200) ملغم / كغم من وزن الجسم و تم تجريب الحيوانات بواقع (0.5) مل لكل حيوان عن طريق الفم باستخدام محقنة نببية خاصة حيث استعمل (60) حيوان من ذكور الجرذان البالغة بعمر (3) أشهر وبمعدل وزن (180-200) غم، وتضمنت هذه الدراسة ثلاثة تجارب ثانوية اعتماداً على مدة الإعطاء على النحو الآتي :

❖ التجربة الثانوية الأولى : قسمت(20) من ذكور الجرذان البالغة في هذه التجربة إلى أربعة مجاميع بصورة عشوائية وضمت كل مجموعة خمسة حيوانات على النحو الآتي :

1- مجموعة السيطرة (C) : جرعت حيوانات هذه المجموعة فموياً بالماء المقطر طيلة فترة التجربة .

2- مجموعة المعاملة الأولى (G1) : وتم تجربتها فموياً بتركيز 50 ملغم / كغم من وزن الجسم من بنزوات الصوديوم يومياً ولمدة أسبوع واحد .

3- مجموعة المعاملة الثانية (G2) : وتم تجربتها فموياً بتركيز 100 ملغم / كغم من وزن الجسم من بنزوات الصوديوم يومياً ولمدة أسبوع واحد .

4- مجموعة المعاملة الثالثة (G3) : وتم تجربتها فموياً بتركيز 200 ملغم / كغم من وزن الجسم من بنزوات الصوديوم يومياً ولمدة أسبوع واحد .

❖ التجربة الثانوية الثانية : تضمنت نفس الإجراءات والتقييمات المتتبعة في التجربة الثانوية الأولى ماعدا مدة التجربة كانت أسبوعين بدلاً من أسبوع واحد .

❖ التجربة الثانوية الثالثة : و كان تصميماً مشابهاً للتجاربتين الثانويتين الأولى و الثانية و اختلفت معهما في مدة التجربة حيث كانت ثلاثة أسابيع .

بعد انتهاء مدة كل تجربة تم تخدير الحيوانات باستخدام الكلوروفورم Chloroform ثم سحب الدم من القلب مباشرةً Heart Puncture باستعمال محقنة طيبة معقمة سعة 5 مل ، حيث وضع الدم في أنابيب اختبار نظيفة خالية من المادة المانعة للتختثر وترك لفترة 15-20 دقيقة في درجة حرارة المختبر ثم وضعت العينات داخل جهاز الطرد المركزي Centrifuge بسرعة 3000 دورة / دقيقة لمدة 15 دقيقة لغرض فصل المصل ، عزل المصل بوساطة ماصة دقيقة ووضع في أنابيب بلاستيكية جديدة لغرض إجراء الاختبارات الكيموحيوية في مصل الدم وتم حفظ المصل بدرجة حرارة 20-20 درجة مئوية لحين الاستعمال .

### **تقدير فعالية الإنزيمات الناقلة للأمينين AST و ALT**

اتبعت الطريقة اللونية [7] لتقدير فعالية الإنزيمات الناقلة للأمينين AST و ALT واستخدمت عدة التحاليل المجهزة من شركة Giesse الإيطالية .

### **تقدير مستوى البيليروبين في المصل**

تم قياس تراكيز البيليروبين في مصل الدم باتباع الخطوات المرفقة مع عدة الفحوص الخاصة لقياس تراكيز البيليروبين اعتماداً على تفاعل البيليروبين مع Diazotized sulfanilic acid .

تم تحليل نتائج التجربة احصائياً بوصفها تجربة عاملية (3 x 4) و بخمس مكررات .

### النتائج و المناقشة

#### التأثير على مستوى إنزيم ALT

أشارت النتائج الموضحة في الجدول (1) إلى أن معاملة ذكور الجرذان البالغة في المجاميع G1، G2، G3 وبين زوات الصوديوم بتراكيز 50، 100، 200 ملغم/ كغم من وزن الجسم على التوالي لمدة أسبوع واحد قد أدت إلى حصول ارتفاع معنوي ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم ALT في مصل الدم للمجاميع أعلاه مقارنة بمجاميع السيطرة. كما بينت نتائج المقارنة بين المجاميع المعاملة بالتراكيز الثلاثة من بنزوات الصوديوم أن المجموعة G1 قد أظهرت اختلافاً معنواً ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم ALT مع كل من المجموعتين G2 و G3 اللتين لم تلاحظ فروقاً معنوية بينهما ( $P>0.05$ ).

وبينت النتائج حصول ارتفاع معنوي ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم ALT في مصل الدم لذكور الجرذان البالغة في كل من المجاميع G2، G1 وبين زوات الصوديوم بتراكيز 50، 100، 200 ملغم/ كغم من وزن الجسم على التوالي لمدة أسبوعين مقارنة بمجموعة السيطرة. كما أوضحت النتائج وجود اختلافات معنوية ( $P<0.05$ ) مستوى إنزيم ALT بين المجاميع المعاملة بالتراكيز الثلاثة من بنزوات الصوديوم عند المقارنة فيما بينها إذ أرتفع مستوى إنزيم ALT مع زيادة الترکیز. (جدول 1)

كما أشارت النتائج الموضحة في الجدول (1) إلى أن معاملة ذكور الجرذان البالغة في المجاميع G1، G2، G3 وبين زوات الصوديوم بتراكيز 50، 100، 200 ملغم/ كغم من وزن الجسم على التوالي لمدة ثلاثة أسابيع قد أدت إلى حصول ارتفاع معنوي ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم ALT في مصل الدم للمجاميع أعلاه مقارنة بمجموعة السيطرة . وبينت نتائج المقارنة بين المجاميع المعاملة بالتراكيز الثلاثة من بنزوات الصوديوم أن المجموعة G1 قد أظهرت انخفاضاً معنواً ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم ALT مقارنة بكل من المجموعتين G2 و G3 اللتين لم تختلفاً معنواً ( $P>0.05$ ) فيما بينهما.

و أشارت نتائج التحليل الإحصائي الموضحة في الجدول (1) إلى عدم وجود فرق معنوي ( $P>0.05$ ) في مستوى إنزيم ALT في مصل الدم لذكور الجرذان البالغة في مجاميع السيطرة خلال المدد أسبوع ، أسبوعين وثلاثة أسابيع . في حين أظهرت كل من المجاميع G1، G2 و G3 ارتفاعاً معنواً ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم ALT خلال مدتي المعاملة أسبوعين وثلاثة أسابيع مقارنة بمدة أسبوع واحد للمعاملة ، ولم تلاحظ فروقاً معنوية ( $P>0.05$ ) بين نفس المدتین في مستوى إنزيم ALT لكل المجاميع.

جدول (1): تأثير تراكيز مختلفة من بنزوات الصوديوم و بمدد مختلفة على ترکیز إنزيم ALT (U/L) في ذكور الجرذان الألبينو البالغة.

L.S.D <sub>0.05</sub> أقل فرق معنوي بين المدد	ثلاثة أسابيع	أسبوعان	أسبوع	المدد المجاميع
1.85	A 0.545± 23.86 c	A 0.447± 24.02 d	A 0.406± 24.21 c	C
	A 0.735± 34.20 b	A 1.068± 33.21 c	B 0.632± 30.04 b	G1
	A 0.548± 38.04 a	A 0.583± 36.23 b	B 0.431± 33.38 a	G2
	A 0.707± 40.01 a	A 0.566± 39.22 a	B 0.316± 35.07 a	G3
	2.13			L.S.D <sub>0.05</sub> أقل فرق معنوي بين التراكيز

الأرقام تشير إلى المعدل ± الخطأ القياسي .

الحرروف الكبيرة المختلفة افقياً تشير إلى وجود فروق معنوية ( $P<0.05$ ) بين المدد لكل ترکیز.

الحرروف الصغيرة المختلفة عمودياً تشير إلى وجود فروق معنوية ( $P<0.05$ ) بين التراكيز لكل مدة .

C تمثل مجموعة السيطرة

G1 تمثل المجموعة الأولى التي جرعت بنزوات الصوديوم بترکیز 50 ملغم/ كغم

G2 تمثل المجموعة الثانية التي جرعت بنزوات الصوديوم بترکیز 100 ملغم/ كغم

G3 تمثل المجموعة الثالثة التي جرعت بنزوات الصوديوم بترکیز 200 ملغم/ كغم

### **التأثير على مستوى إنزيم AST**

أوضحت النتائج وجود ارتفاع معنوي ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم AST في مصل الدم لذكور الجرذان البالغة في المجاميع G2، G1 و G3 المعاملة ببنزوات الصوديوم بتراكيز 50، 100 و 200 ملغم/ كغم من وزن الجسم على التوالي لمدة أسبوع واحد مقارنة بمجموعة السيطرة . كما أشارت النتائج الى أن المجموعة G1 قد أظهرت انخفاضاً معنوياً ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم AST مقارنة بكل من المجموعتين G2 و G3 اللتين لم تختلفا معنوياً ( $P>0.05$ ) فيما بينهما . (جدول 2)

و بینت نتائج التحليل الاحصائي الموضحة في الجدول (2) أن معاملة ذكور الجرذان البالغة في المجاميع G1، G2 و G3 ببنزوات الصوديوم بتراكيز 50، 100 و 200 ملغم/ كغم من وزن الجسم على التوالي لمدة أسبوعين قد أدت الى حصول ارتفاع معنوي ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم AST في مصل الدم للمجاميع المذكورة مقارنة بمجموعة السيطرة . كما بینت النتائج وجود اختلافات معنوية ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم AST بين المجاميع المعاملة بالتراكيز الثلاثة من بنزوات الصوديوم ، إذ ارتفع مستوى إنزيم AST معنويًا ( $P>0.05$ ) اعتماداً على زيادة التركيز.

كما أوضحت النتائج المبينة في الجدول (2) حصول ارتفاع معنوي ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم AST في مصل الدم لذكور الجرذان البالغة في المجاميع G2، G1 و G3 المعاملة ببنزوات الصوديوم بتراكيز 50، 100 و 200 ملغم/ كغم من وزن الجسم على التوالي لمدة ثلاثة أسابيع مقارنة بمجموعة السيطرة . كما أوضحت النتائج وجود اختلافات معنوية ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم AST بين المجاميع المعاملة بالتراكيز الثلاثة من بنزوات الصوديوم إذ أزداد مستوى إنزيم AST معنويًا ( $P<0.05$ ) اعتماداً على زيادة تركيز بنزوات الصوديوم .

و أشارت نتائج التحليل الاحصائي الى عدم وجود فرق معنوي ( $P>0.05$ ) في مستوى إنزيم AST في مصل الدم لذكور الجرذان البالغة في مجاميع السيطرة خلال مدد التجربة أسبوع ، أسبوعين وثلاثة أسابيع . أما المجموعة G1 فقد أظهرت ارتفاعاً معنويًا ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم AST خلال مدة ثلاثة أسابيع للمعاملة مقارنة بمدة أسبوع ، ولم تلاحظ فروقاً معنوية ( $P>0.05$ ) في مستوى إنزيم AST بين المدين أسبوع وأسبوعين وكذلك بين المدين أسبوعين وثلاثة أسابيع . كما أظهرت كل من المجموعتين G2 و G3 ارتفاعاً معنويًا ( $P<0.05$ ) في مستوى إنزيم AST خلال المدين أسبوعين وثلاثة أسابيع مقارنة بمدة أسبوع ولم تلاحظ فروقاً معنوية ( $P>0.05$ ) بين نفس المدين في مستوى إنزيم AST . (جدول 2)

جدول (2): تأثير تراكيز مختلفة من بنزوات الصوديوم و بمدد مختلفة على مستوى إنزيم (U/L) في ذكور الجرذان الألبينو البالغة.

L.S.D <sub>0.05</sub> أقل فرق معنوي بين المدد	ثلاث أسابيع	أسبوعان	اسبوع	المدد المجاميع
1.40	A 0.583± 34.22 d	A 0.509± 34.60 d	A 0.707± 35.04 c	C
	A 0.613± 39.26 c	AB 0.696± 37.94 c	B 0.316± 37.07 b	G1
	A 0.795± 41.92 b	A 0.917± 41.23 b	B 0.524± 39.11 a	G2
	A 0.548± 44.02 a	A 0.245± 43.62 a	B 0.927± 40.49 a	G3
1.62			L.S.D <sub>0.05</sub> أقل فرق معنوي بين التراكيز	

الأرقام تشير الى المعدل ± الخطأ القياسي .

الحروف الكبيرة المختلفة افقياً تشير الى وجود فروق معنوية ( $P<0.05$ ) بين المدد لكل تركيز.

الحروف الصغيرة المختلفة عمودياً تشير الى وجود فروق معنوية ( $P<0.05$ ) بين التراكيز لكل مدة .

C تمثل مجموعة السيطرة

G1 تمثل المجموعة الأولى التي جرعت ببنزوات الصوديوم بتراكيز 50 ملغم/ كغم

G2 تمثل المجموعة الثانية التي جرعت ببنزوات الصوديوم بتراكيز 100 ملغم/ كغم

G3 تمثل المجموعة الثالثة التي جرعت ببنزوات الصوديوم بتراكيز 200 ملغم/ كغم

تعد أنزيمات الكبد مهمة من الناحية السريرية إذ أن معدل فاعليتها يكون معتمداً على مدى الضرر الخلوي الذي يؤدي إلى تحررها إلى السوائل المحيطية ثم إلى الدم ومنها أنزيمات ALT و AST . إذ يتم إنتاج إنزيم ALT في سايتوبلازم الخلايا الكبدية بشكل رئيسي لذا يعد الأكثر تخصصاً في الكشف عن امراض الكبد ويوجد كذلك في أنسجة أخرى ولكن بكميات ضئيلة مثل العضلات الهيكيلية ، القلب ، الكلى ، البنكرياس ، الطحال ، الرئة ومصل الدم أما إنزيم AST فيعد من أنزيمات المايتوكوندريا بسبب وجوده فيها بشكل رئيس فضلاً عن وجوده في اعضاء أخرى مثل القلب ، العضلات الهيكيلية ، الكلية ، الدماغ و كريات الدم الحمر. وعليه فإن تركيزهما في الدم يعطي صورة عن مدى نشاطهما في تلك الأعضاء وخصوصاً الكبد [8] وقد بينت نتائج الدراسة الحالية أن معاملة ذكور الجرذان البالغة بالتراكيز المتضاعفة من بنزوات الصوديوم قد أدى إلى ارتفاع معنوي في مستويات هذه الأنزيمات في مصل الدم في كل مدة من مدد الدراسة مقارنة بمجموعة السيطرة. أن نتائج الدراسة الحالية يمكن أن تعزى إلى أن هذه الأنزيمات قد تسببت بكميات عالية من أنسجة الكبد إلى سوائل الجسم وخصوصاً المصل وأن هذا التسرب العالى يعكس مدى الضرر الحاصل في أنسجة الجسم وخصوصاً الكبد . إن هذه النتائج تعزز الدراسات السابقة والتي أشارت إلى التلف الذي تسببه بنزوات الصوديوم في نسيج الكبد والمتمثل بالفعل السمي المباشر على الخلايا الكبدية وتنكسها [9][10] مما يؤدي إلى تسرب محتوياتها ومنها هذه الأنزيمات إلى الدورة الدموية ، حيث يعد الكبد من أكبر الأعضاء المتخصصة لأداء وظائف متعددة في الجسم ومنها إزالة السموم مما يجعل منه عرضة للضرر بسبب هذه المواد وما ينتج من أيضها فيه [11] وتستخدم فعالية الأنزيمات الناقلة للأمينين بوصفها مقياساً حساساً عن مدى التغيرات المرضية والفسلية التي تتطلب نشطاً إضافياً في العمليات الأيضية من قبل الكبد [12].

كما يمكن أن يعزى الارتفاع في مستويات ALT و AST إلى تكوين الجذور الحرية التي تهاجم الأغشية البلازمية لخلايا الكبد مما يؤدي إلى تسرب هذه الأنزيمات حيث أن حالة الإجهاد التأكسدي الناتجة عن زيادة مجاميع الأوكسجين الفعالة تكون سبباً في تحطم DNA والبروتينات والدهون في الخلايا الكبدية مما يؤدي إلى تنكس هذه الخلايا وتحطمتها ومن ثم نضوح محتوياتها إلى مجرى الدم ومنها أنزيمي ALT و AST [13]. و فيما يتعلق بتاثير مدة التجريبي فقد بينت النتائج أنه كلما ازدادت مدة التجريبي ببنزوات

الصوديوم أدى ذلك إلى الارتفاع في مستويات هذه الأنزيمات وقد يعزى ذلك إلى كون البنزوات من المواد التي تظهر تأثيراتها بشكل تراكمي في الجسم ويزداد تأثيرها بزيادة التركيز المعطى ومدة التجريبي .

### **التأثير على مستوى البييليروبين الكلى**

بينت النتائج أن معاملة ذكور الجرذان البالغة في المحموعتين G1، G2 بينزوات الصوديوم لمدة أسبوع واحد لم تؤدي إلى حدوث فرق معنوي ( $P>0.05$ ) في مستوى البييليروبين الكلى في مصل الدم بالمقارنة مع مجموعة السيطرة . في حين أظهرت المجموعة G3 ارتفاعاً معنواً ( $P<0.05$ ) في مستوى البييليروبين الكلى في مصل الدم مقارنة بمجموعة السيطرة. كما بينت نتائج المقارنة بين المجاميع المعاملة بالتراكيز الثلاثة من بنزوات الصوديوم أن المجموعة G3 قد أظهرت ارتفاعاً معنواً ( $P<0.05$ ) في مستوى البييليروبين الكلى بالمقارنة مع المجموعة G1 ولم تختلف معنواً ( $P>0.05$ ) مع المجموعة G2 ، كما لم تلاحظ فروقاً معنوية ( $P>0.05$ ) بين المجموعتين G1 و G2. (جدول 3)

وأوضحت النتائج المبينة في الجدول (3) حصول ارتفاع معنوي ( $P<0.05$ ) في مستوى البييليروبين الكلى في مصل الدم لذكور الجرذان البالغة في المجاميع G1، G2 و G3 المعاملة بينزوات الصوديوم بتراكيز 50، 100 و 200 ملغم/ كغم من وزن الجسم على التوالي لمدة أسبوعين مقارنة بمجموعة السيطرة . كما أشارت النتائج إلى أن المجموعة G3 قد أظهرت ارتفاعاً معنواً ( $P<0.05$ ) في مستوى البييليروبين الكلى مقارنة بالمجموعة G1 في حين كان الفرق غير معنواً ( $P>0.05$ ) مقارنة بالمجموعة G2 ولم تظهر المجموعتان G1 و G2 اختلافاً معنواً ( $P>0.05$ ) فيما بينهما في مستوى البييليروبين الكلى .

كما أن معاملة ذكور الجرذان البالغة في المجاميع G1، G2 و G3 بينزوات الصوديوم بتراكيز 50، 100 و 200 ملغم/ كغم من وزن الجسم على التوالي لمدة ثلاثة أسابيع قد أدت إلى حصول ارتفاع معنوي ( $P<0.05$ ) في مستوى البييليروبين الكلى في مصل الدم للمجاميع أعلى مقارنة بمجموعة السيطرة . وأوضحت النتائج أن مستوى البييليروبين الكلى قد ارتفع معنواً ( $P<0.05$ ) في المجموعة G3 مقارنة مع المجموعتين G1 و G2 اللتين لم تظهر بينهما أي فروقاً معنوية ( $P>0.05$ ). (جدول 3)

وقد أوضحت النتائج أن مجاميع السيطرة لم تظهر اختلافاً معنواً ( $P>0.05$ ) في مستوى البييليروبين الكلى خلال المدد أسبوع ، أسبوعين و ثلاثة أسابيع للمعاملة مقارنة بمدة أسبوع ( $P>0.05$ ) في مستوى البييليروبين الكلى خلال مدة ثلاثة أسابيع للتجربة . أما المجموعة G1 فقد أظهرت ارتفاعاً معنواً ( $P<0.05$ ) في مستوى البييليروبين الكلى خلال أسبوعين وأسبوعين وكذلك بين المدتين أسبوعين وثلاثة أسابيع ( $P>0.05$ ) في مستوى البييليروبين الكلى بين المدتين أسبوع و أسبوعين . كما أظهرت كل من المجموعتين G2 و G3 ارتفاعاً معنواً ( $P<0.05$ ) في مستوى البييليروبين الكلى خلال المدتين أسبوعين وثلاثة أسابيع للمعاملة مقارنة بمدة أسبوع واحد ولم تلاحظ فروقاً معنوية ( $P>0.05$ ) بين نفس المدتين في مستوى البييليروبين الكلى . (جدول 3)

جدول(3): تأثير تراكيز مختلفة من بنزوات الصوديوم و بمدد مختلفة على مستوى البيليروبين الكلي(mg/dl) في ذكور الجرذان الألبينو البالغة.

L.S.D <sub>0.05</sub> أقل فرق معنوي بين المدد	ثلاثة اسابيع	اسبوعان	اسبوع	المدد المجاميع
0.208	A 0.023± 0.15 c	A 0.007± 0.12 c	A 0.01± 0.11 b	C
	A 0.031± 0.50 b	AB 0.034± 0.37 b	B 0.011± 0.18 b	G1
	A 0.030± 0.55 b	A 0.076± 0.51 ab	B 0.039± 0.22 ab	G2
	A 0.047± 0.81 a	A 0.087± 0.65 a	B 0.067± 0.42 a	G3
0.240			L.S.D <sub>0.05</sub> أقل فرق معنوي بين التراكيز	

الارقام تشير الى المعدل ± الخطأ القياسي .

الحرروف الكبيرة المختلفة افقيا تشير الى وجود فروق معنوية ( $P<0.05$ ) بين المدد لكل ترکيز.

الحرروف الصغيرة المختلفة عموديا تشير الى وجود فروق معنوية ( $P<0.05$ ) بين التراكيز لكل مدة .

C تمثل مجموعة السيطرة

G1 تتمثل المجموعة الأولى التي جرعت بنزوات الصوديوم بتركيز 50 ملغم/ كغم

G2 تتمثل المجموعة الثانية التي جرعت بنزوات الصوديوم بتركيز 100 ملغم/ كغم

G3 تتمثل المجموعة الثالثة التي جرعت بنزوات الصوديوم بتركيز 200 ملغم/ كغم

بيّنت النتائج أن المعاملة ببنزوات الصوديوم قد تسببت بأرتفاع معنوي في مستوى البيليروبين الكلي في مصل الدم لذكور الجرذان البالغة بالمقارنة مع مجموعة السيطرة. يعد البيليروبين من أهم الأدلة التشخيصية لشدة التقرح في الكبد [14] ويمكن من خلال معرفة مستوى البيليروبين في مصل الدم تقويم وظيفة الكبد . حيث أن ترکام البيليروبين هو مقياس لقدرة الخلايا الكبدية على الارتباط ، الاقتران والإخراج [15] ويشير أرتفاع مستوى البيليروبين في المصل إلى وجود تلف في الكبد أو في القناة الصفراوية [16] ولكن هذا الارتفاع غير متخصص لأي من العوامل المرضية المسببة لأمراض الكبد ونادرًا ما يساعد في تحديد سبب الاصفرار [17] . يسبب البيليروبين أصفرار الجلد في حالة ارتفاع مستوى في مصل الدم، وتعرف هذه الحالة باليرقان Jaundice ، وتنمیز بظهور صبغة برقاقية بنية على الجلد وطبقة العين الألبيناء (القرنية) والأغشية المخاطية. أن حدوث اية اضطرابات أو عرقلة في أيض البيليروبين تؤدي إلى حدوث اليرقان الذي يتميز بزيادة البيليروبين في الدم [18]. لذلك فإن الزيادة في مستوى البيليروبين في مصل الدم يمكن أن تعزى إلى التأثيرات السمية التي يمكن أن تسببها المعاملة ببنزوات الصوديوم في الكبد مما يؤدي إلى أضعاف قدرته على اقتران البيليروبين بحامض الكلوکورونيك وخزنه بشكل بيليروبين مقترن في كيس الصفراء [12]. كما أن أثر الإجهاد التأكسدي في تحطيم الكبد من خلال أكسدة الأحماض الدهنية في أغشية الخلايا الكبدية يعد من الأسباب الرئيسية لفقدان التوازن الاستباقي في الكبد [19].

أن البيليروبين غير المقترن Unconjugated bilirubin يكون غير ذاتي في الماء ويمكن أن يمر بسهولة خلال الأغشية الحيوية ليدخل إلى الخلايا حيث يكون ذو سمية كبيرة ، لذلك فإنه وبعد تحرره مباشرة من موقع انتاجه يرتبط ببروتين الألبومين، يكون هذا الارتباط غير تساهمي ويمكن للمواد الأخرى أن تتنافس مع البيليروبين على هذا الارتباط . ولحامض البنزوريك القدرة على إزاحة أو فصل البيليروبين من الألبومين مما يؤدي الى ارتفاع مستوى البيليروبين حيث تتنافس البنزوات على موقع ارتباط البيليروبين على الألبومين. [20]

**المصادر**

- 1- Wroblewska, B. (2009). Influence of food Additives and Contaminants (Nickel and Chromium) on Hypersensitivity and other adverse health reactions – A Review. Pol. J. Food Nutr. Sci., 59(4) : 287 – 294.
- 2- Kulkarni, C. ; Deshpande, A. and More, S. (2010). Assessment of microbial contamination in commercial herbal oral medicinal liquids. Int. J. Pharm. Res. Dev. , 2(9) : 191 – 193.
- 3- FDA (Food and Drug Administration). (2011). Requirements for specific standardized margarine-preservatives. Benzoic acid, sodium benzoate, potassium benzoate and calcium benzoate.
- 4- European Commission. (1995). European Union Directive 95/2/CE from 20.02.1995 on food additives, colourants and sweeteners.
- 5- Fujitani, T. (1993). Short term effect of sodium benzoate in F344 rats and B6C3F1 mice. Toxicol. Letters .69(2): 171-179.
- 6- Vogt, T. ; Landthaler, M. and Stolz, W. (1999). Sodium benzoate-induced acute leukocytoclastic vasculitis with unusual clinical appearance. Arch. Dermatol. 135: 726-727.
- 7- Reitman, S. and Frankel, S. (1957). Acolorimetric method for the determination of serum glutamic oxaloacetic and glutamic pyruvic transaminase. Amer. J. Clin. Path. 28: 56-63.
- 8- Dufour, D. R. ; Lott, J. A.; Nolte, F. S. ; Gretch, D. R. ; Koff, R. S. and Seeff, L. B. (2000). Diagnosis and monitoring of hepatic injury. Clin. Chem. 46 (12): 2027 – 2049.
- 9- Sinha, R. and D'Souza, D.(2010). Liver cell damage caused due to sodium benzoate toxicity in mice. International Journal of Biotechnology & Biochemistry. 6: 549-554.
- 10- Khidr, B. M. ; Makhlof, M. M. and Ahmed, S. M. (2012). Histological and ultrastructural study on the effect of sodium benzoate on the liver of adult male albino rats. Journal of Zoology.41 (1): 11-39.
- 11- Guyton, A.C. and Hall, J. F. (2011). Textbook of Medical Physiology 12<sup>th</sup> ed., W.B. Saunders Co. Philadelphia. p. 839
- 12- Ozer, J. ; Ratner, M. ; Shaw, M. ; Bailey, W. and Schomaker, S. (2008). The current state of serum biomarkers of hepatotoxicity. Toxicology, 245: 194-205.
- 13- Lu, J. ; Lin, P. H. ; Yao, Q. and Chen, C. ( 2010). Chemical and molecular mechanisms of antioxidants: experimental approaches and model systems. J. Cell Mod. Med. 14: 840-860.
- 14- Thapa, B. R. and Walia, A. (2007). Liver function tests and their interpretation. Indian J. Pediatr. 74: 663-671.
- 15- Dufour, D. R. ; Lott, J. A. ; Nolte, F. S. ; Gretch, D. R. and Koff, R. S. (2001). Diagnosis and monitoring of hepatic injury. II. Recommendations for use of laboratory tests in screening, diagnosis and monitoring. Clin. Chem. 47: 1133-1135.
- 16- Navarro, V. J. and Senior, J. R. (2006). Drug-related hepatotoxicity. N. Engl. J. Med. 354: 731-739.
- 17- Wolkoff, A .W (2005). Bilirubin metabolism and hyperbilirubinaemia. In: Braunwald, E; Fauci, A.S; Kasper; Hauser, S; Longo, D and Jameson, J.L. Harrison's principles of internal medicine. 16<sup>th</sup> ed. McGraw-Hill, Newyork, USA, pp: 1817- 1821.
- 18- Bleibel, W. ; Kim, S. ; D'Silva, K. and Lemmer, E. R. (2007). Drug-induced liver injury: Review Article. Dig. Dis. Sci. 52: 2463-2471.
- 19- Sokol, R. ; Straka, M. ; Dahl, R. ; Devereaux, M. W. ; Verushalmi, B. ; Gumpricht, E. ; Elkins, N. and Everson, G. (2001). Role of oxidant stress in the permeability transition induced in rat hepatic mitochondria by hydrophobic bile acids. Pediatr. Res. 49: 519–531.
- 20- AMA (American Medical Association) .(1991). Drug Evaluations Annual. Chicago, IL: American Medical Association, pp. 2034