

تأثیر فرآورده MS14 بر هماتوپوئز و سلول‌های خونی در موش BALB/c

مرضیه اقتداردوست^۱، رویا یارائی^{۲*}، رضا صداقت^۳، محسن نصری^۴

۱- کارشناسی ارشد بیولوژی سلولی و مولکولی، مرکز تحقیقاتی تنظیم پاسخ‌های ایمنی دانشگاه شاهد، تهران

۲- دانشیار، گروه ایمنونولوژی، دانشکده پزشکی دانشگاه شاهد، تهران

۳- مرکز تحقیقات گیاهان دارویی، دانشگاه شاهد، تهران

۴- استادیار، گروه علوم تشریح و پاتولوژی، دانشکده پزشکی دانشگاه شاهد، تهران

۵- دانشیار، گروه فارماکولوژی و گروه طب سنتی، دانشکده پزشکی دانشگاه شاهد، تهران

*آدرس مکاتبه: تهران، بلوار کشاورز، خیابان برادران شهید عبدالله‌زاده، دانشکده پزشکی دانشگاه شاهد، گروه ایمنولوژی،

تلفن: ۸۸۹۶۴۷۹۲ داخلی ۲۳۹

پست الکترونیک: ryaraee@yahoo.com

تاریخ تصویب: ۹۰/۲/۲۴

تاریخ دریافت: ۸۹/۶/۲۰

چکیده

مقدمه: هماتوپوئز روندی است که در طی آن سلول‌های خونی با عملکردهای مختلف در مغز استخوان تولید می‌شوند.

هدف: این تحقیق به منظور بررسی اثر فرآورده MS14 به عنوان یک ایمنومدولاتور که منشأ طبیعی (گیاهی و دریایی) دارد بر روند خونسازی انجام شده است.

روش بررسی: ۸ راس موش BALB/c ماده با سن ۶ - ۸ هفته انتخاب به دو گروه کنترل (دریافت‌کننده سرم فیزیولوژی) و MS14 (دریافت‌کننده ۱۰۰ میلی‌گرم بر گیلوگرم MS14) تقسیم شد. مدت زمان تجویز ۵ روز و سپس موش‌ها بیهوش و کشته شدند، از خون محیطی آنها اسمیر تهیه شد و سلول‌های مغز استخوان آنها شمارش و برای ۴۸ ساعت کشت داده شد. به نیمی از چاهک‌های کشت سلول‌های مغز استخوان فاکتور رشد اریتروئیدی (اریتروپوئین EPO) افزوده شد.

نتایج: پنج روز تجویز فرآورده MS14 با دوز ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم موجب افزایش درصد گلبول‌های قرمز مغز استخوان موش‌ها (حدود ۲ برابر) شد. همچنین کلنی‌های اریتروسیتی در کشت سلول‌های مغز استخوان نیز افزایشی حدود ۲ برابر را نشان می‌داد به این ترتیب که میانگین تعداد کلنی‌ها از حدود ۷ در گروه کنترل به حدود ۱۴ در گروه دارو رسید و در حضور اریتروپوئین از ۱۳ به ۲۳ کلنی رسید. این فرآورده موجب افزایش درصد نوتروفیل‌ها (حدود ۶۰ درصد افزایش نسبت به کنترل) در خون محیطی شد.

نتیجه‌گیری: با توجه به اثر افزایشی مشاهده شده داروی MS14 بر تعداد کلنی‌های اریتروسیتی و درصد گلبول‌های قرمز خون محیطی می‌توان اینطور نتیجه‌گیری کرد که فرآورده فوق در شرایط به کاررفته نه تنها موجب وقفه در روند خونسازی نمی‌شود بلکه این فعالیت را افزایش می‌دهد.

کل واژگان: MS14، خونسازی (هماتوپوئز)، لکوسیت‌های خون، اریتروپوئین، کشت مغز استخوان



مقدمه

برای استفاده در بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروز پیشنهاد شده است و برخی فرآورده‌های دارویی استفاده شده جهت درمان این بیماران ممکن است باعث بروز کم‌خونی در بیمار شوند [۱۱، ۱۰]. همچنین یکی از مکانیسم‌های مهم دخیل در تنظیم روند خونسازی بدن سایتوکاین‌های ترشح شده از سلول‌های سیستم ایمنی مانند لنفوسیت T فعال شده و ماکروفاژها می‌باشد [۴] و تحقیقات نشان داده است که بین سیستم ایمنی و روند خونسازی بدن رابطه تنگاتنگی وجود دارد [۱] و با توجه به اثرات متنوع فرآورده MS14 بر سیستم ایمنی، بررسی تأثیر آن بر روند خونسازی در داخل بدن موجود زنده ضروری به نظر می‌رسید. از این رو در مطالعه حاضر اثر تجویز خوراکی فرآورده MS14 بر میزان سلول‌های خونی و همچنین خون‌سازی سلول‌های مغزاستخوان موش BALB/c در شرایط *in vivo* مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

حیوان آزمایشگاهی

۸ راس موش BALB/c ماده در گروه سنی ۶ - ۸ هفته با محدوده وزنی ۲۲ - ۲۸ گرم از آزمایشگاه حیوانات دانشکده پزشکی دانشگاه شاهد تهیه شد. موش‌ها به دقت وزن شدند و به طور تصادفی در دو گروه MS14 و کنترل تقسیم شدند و هر گروه در قفسی جداگانه و تحت شرایط استاندارد آب و غذا و دما و نور نگهداری شدند.

فرآورده MS14

پودر داروی MS14 با توجه به وزن موش‌ها و دوز مورد نظر (۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم) برای گروه MS14 وزن و در سرم فیزیولوژی حل شد. طی ۵ روز متوالی به هر موش در گروه دارو، دوز فوق در حجم ۱۰۰ میکرولیتر و به گروه کنترل همین مقدار سرم فیزیولوژی به وسیله لوله تغذیه کننده (فیدینگ تیوب) خوراندند شد.

روزانه در بدن انسان میلیاردها گلبول سفید و قرمز و پلاکت جهت جایگزینی با سلول‌های خونی که در روند تبدیلات (Turnover) طبیعی سلول، بیماری یا ضربه از دست می‌روند، تولید می‌شود. تولید این سلول‌ها در زمان عفونت و خونریزی توسط ترشح سایتوکاین از سیستم ایمنی افزایش می‌یابد [۱] و با از بین رفتن عامل استرس دوباره به حالت طبیعی خود بر می‌گردد. این روند تولید سلول خونی و تعادل آن را هماتوپوئز گویند [۲]. ابقاء این سیستم نیازمند سلول‌های بنیادی خونساز در مغز استخوان است که به تبدیل شدن به سلول‌های پیش‌ساز (Progenitor) متعهد شده‌اند [۳]. روند تکثیر و تمایز سلول‌های مختلف خونی از پیش‌سازهای خود در شرایط آزمایشگاهی با تکثیر سلول‌های مغز استخوان و استفاده از فاکتورهای رشد مختص هر رده سلولی قابل بررسی و مطالعه است [۴]. اریتروپوئین (یک هورمون گلیکوپروتئینی با وزن مولکولی ۳۴ - ۴۰ کیلودالتون) فاکتور رشد اجباری برای نمو اریتروئیدهاست و در شرایط *in vitro* نیز برای همین منظور باید به محیط کشت افزوده شود [۵].

فرآورده گیاهی - دریایی MS14 حاوی ۹۰ درصد شاه میگو (King prawn) (از خانواده سخت‌پوستان)، ۵ درصد کرفس وحشی (*Apium graveolens*) و ۵ درصد هوفاریقون (*Hypericum perforatum*) یا علف‌چای می‌باشد که با فرمولاسیون خاص در گروه فارماکولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه شاهد تهیه شده است [۶]. نتایج مطالعات نشان می‌دهد که این فرآورده اثر توکسیکی بر سلول‌ها نداشته و جزء مواد غیرسمی و خوراکی طبقه‌بندی می‌شود [۷، ۸]. در بررسی‌های صورت گرفته در گروه ایمنولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه شاهد، MS14 موجب کاهش برخی پاسخ‌های ایمنی (از جمله پاسخ هومورال اولیه) شده بود [۹] و لذا به نظر می‌رسد بخشی از خواص آن از طریق تأثیر بر سیستم ایمنی باشد (اثر ایمونومدولاتوری) ولی در مورد اثر این فرآورده بر خونسازی تا به حال مطالعه‌ای انجام نشده است. از آنجا که این فرآورده



پلیت‌ها ۴۸ ساعت در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد با ۵ درصد CO_2 انکوبه شدند [۱۲، ۱۳]. جهت اطمینان از صحت نتایج کل آزمایش‌ها دوبار تکرار شد.

شمارش کلنی - بعد از گذشت ۴۸ ساعت از کشت سلول‌های به دست آمده از مغز استخوان موش‌ها، کلنی‌های حاصل توسط میکروسکوپ اینورت به طور کامل در هر چاهک شمارش شد (همراه با تهیه عکس) و تعداد کلنی‌های ایجاد شده به عنوان معیاری از هماتوپوئز محسوب شد. کلنی‌های اریترئوئیدی سریع ایجاد شده و تا ۴۸ ساعت دوام دارند در حالی که سایر کلنی‌ها با تأخیر بیشتری ایجاد شده و از نظر شکل ظاهری نیز با یکدیگر متفاوتند [۱۳].

آنالیز آماری

نتایج به دست آمده در هر مرحله از آزمایش توسط آزمون آماری تی استیوننت (T-TSET) ارزیابی شد و $p < 0/05$ به عنوان سطح اختلاف معنی‌دار در نظر گرفته شد.

نتایج

تأثیر داروی MS14 با دوز ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم بر در صد گلبول‌های قرمز مغز استخوان موش در هنگام شمارش سلول‌های مغز استخوان جهت کشت، فراوان بودن گلبول‌های قرمز در گروه MS14 مشهود بود و تعداد گلبول‌های قرمز نیز در هر دو گروه کنترل و دارو شمارش شد و درصد گلبول‌های قرمز نسبت به کل سلول‌های شمارش شده (اعم از لکوسیت‌ها و اریتروسیت‌ها)، تعیین و مشاهده شد که میانگین این سلول‌ها در موش‌های دریافت کننده دارو به طور معنی‌داری افزایش یافته است (از 27 ± 5 درصد به 58 ± 6 درصد، $p < 0/007$). نتایج آماری در نمودار شماره ۱ دیده می‌شود.

کشتن حیوان و تهیه اسمیر خون

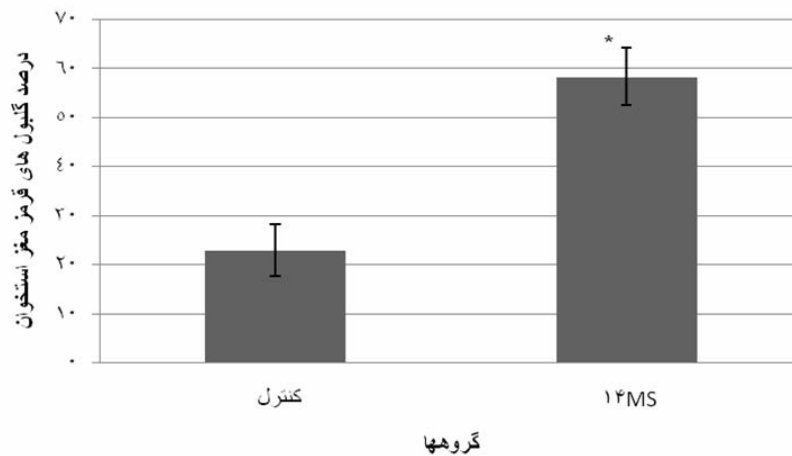
روز ششم، ۲۴ ساعت بعد از آخرین تجویز، با توجه به قوانین کار با حیوان مصوب کمیته اخلاق پزشکی دانشکده پزشکی دانشگاه شاهد، موش‌ها به وسیله دی اتیل اتر در حجم زیاد ابتدا بیهوش و سپس کشته شدند.

سطح شکمی موش‌ها استریل و با قیچی باز شد؛ بعد از نمایان شدن قلب به آرامی به کمک سرنگ مقداری خون از قلب گرفته و سریعاً اسمیر نازک از آن، جهت شمارش افتراقی لکوسیت‌های خون محیطی تهیه شد. بعد از فیکس کردن سلول‌ها با شعله به روش راییت گیمسا رنگ‌آمیزی و با میکروسکوپ نوری شمارش افتراقی صورت گرفت.

آماده‌سازی فمور، جداسازی سلول‌های مغز استخوان و کشت سلول‌ها

استخوان فمور که منبع معمول سلول‌های مغز استخوان است، در شرایط کاملاً استریل از حیوان جدا، بافت ماهیچه اطراف آن کاملاً برداشته شد. مفاصل دو انتهای استخوان ران به دقت توسط قیچی استریل جدا شد. استریل بودن مواد و لوازم در این مرحله از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. به وسیله سرنگ استریل، ۲ میلی‌لیتر محیط IMDM (Gibco - USA) به درون حفره استخوانی تزریق شد و با این کار سلول‌های موجود در مغز استخوان جدا شد. سلول‌ها در دور ۴۰ rpm یک دقیقه سانتریفیوژ شد تا خرده‌های استخوانی احتمالی ته‌نشین و از سلول‌ها جدا شوند. سوسپانسیون سلولی حاصل به وسیله لام نئوبار شمارش (بدون در نظر گرفتن گلبول‌های قرمز) و به میزان 7×10^5 سلول در محیط کشت IMDM حاوی ۲۰ درصد FBS (Gibco-USA)، ۱۰٪ BSA (Sigma- USA)، ۰/۸ درصد متیل سلولز (Sigma - USA) به حجم نهایی ۱۰۰۰ میکرولیتر در پلیت ۲۴ خانه (Nunc- Denmark) کشت داده شد. جهت بررسی اثر فاکتور رشد بر رده اریترئوئید به نیمی از نمونه‌ها در هر دو گروه کنترل و دارو اریتروپوئیتین، EPO (R&D System- USA) با غلظت نهایی ۲۰ نانوگرم بر میلی‌لیتر اضافه شد.





نمودار شماره ۱- درصد گلبول های قرمز موجود در مغز استخوان در دو گروه کنترل و دارو. داروی MS14 موجب افزایش درصد گلبول های قرمز مغز استخوان موش های دریافت کننده دارو در شمارش سلول های حاصل از مغز استخوان با لام نتوبار شده است.

می کنند. به این ترتیب که تعداد کلنی ها که در گروه کنترل به طور میانگین ۷ کلنی در هر چاهک است در موش هایی که MS14 مصرف کرده اند به حدود ۱۴ کلنی در هر چاهک رسیده است (حدود دو برابر افزایش، $p < 0.03$). این افزایش در حضور اریتروپویتین هم مشاهده می شود یعنی تعداد کلنی ها از حدود ۱۳ در گروه کنترل به بیش از ۲۳ در گروه دارو می رسد (حدود ۱/۷۴ برابر افزایش $p < 0.05$).

در تصاویر شماره ۱ و ۲ نمای میکروسکوپی کلنی های اریتروئیدی تشکیل شده در گروه کنترل و MS14 مشاهده می شود.

تأثیر فرآورده MS14 بر درصد نوتروفیل ها و لنفوسیت های خون محیطی

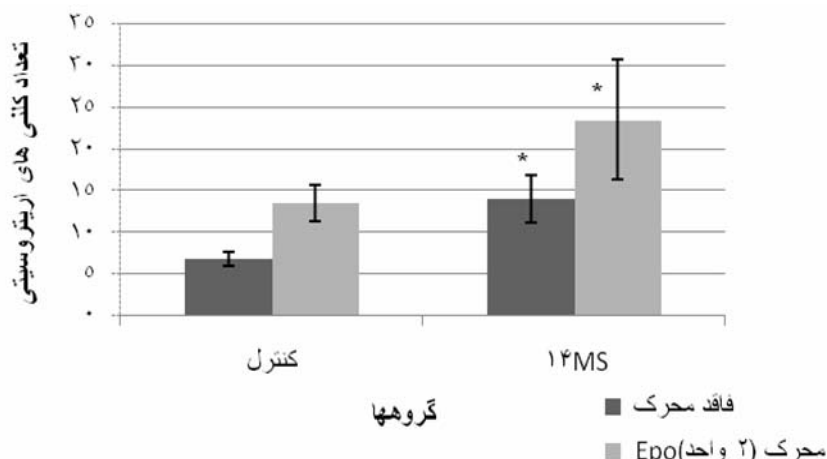
بعد از خونگیری از قلب موش و تهیه اسمیر درصد لکوسیت ها با میکروسکوپ نوری شمارش افتراقی شد. نتایج نشان می دهد که گروه دریافت کننده MS14 درصد نوتروفیل های خون محیطی آنها افزایش (از حدود ۹ درصد به ۱۴ درصد، $p < 0.0006$) و درصد لنفوسیت ها مختصری کاهش یافته است (از ۸۹ به ۸۳ درصد $p < 0.001$). افزایش مشاهده شده درصد منوسیت ها از نظر آماری معنی دار نبود. داده های آماری در جدول شماره ۳ آورده شده است.

تأثیر فرآورده MS14 در دوز ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم بر کلنی های اریتروسیتی در کشت سلول های مغز استخوان در حضور و بدون حضور محرک

سلول های مغز استخوان هر موش در چاهک های متعددی کشت داده شد و در هر مورد به نیمی از چاهک ها اریتروپویتین اضافه شد. بعد از گذشت ۴۸ ساعت از کشت سلول های به دست آمده، کلنی های حاصل توسط میکروسکوپ اینورت به طور کامل در هر چاهک شمارش شد. همانطور که انتظار می رود حضور فاکتور رشد اریتروپویتین (EPO) در هر دو گروه کنترل و MS14، تعداد کلنی های اریتروپوئیزی را به میزان معنی داری افزایش داده است مثلاً در گروه کنترل بدون حضور اریتروپویتین به طور میانگین حدود ۷ کلنی در هر چاهک و در حضور اریتروپویتین حدود ۱۳ کلنی مشاهده می شود - حدود ۲ برابر) همین تأثیر در گروه دارو هم دیده می شود که تعداد کلنی ها در حضور اریتروپویتین از ۱۴ به بیش از ۲۳ رسیده است (نمودار شماره ۲) که نشان دهنده پاسخ طبیعی سلول های مغز استخوان به محرک است.

میزان افزایش مشاهده شده در اثر تجویز دارو نیز در هر گروه تقریباً به اندازه تأثیر مشاهده شده از محرک اریتروپویتین است یعنی سلول های مغز استخوان در موش هایی که دارو دریافت کرده اند حدود ۲ برابر بیشتر کلنی اریتروئیدی تولید

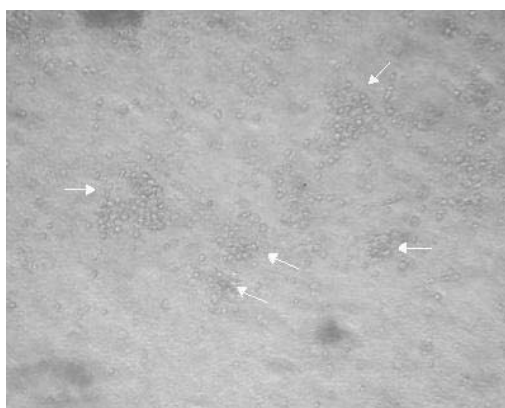




نمودار شماره ۲- تعداد کلیه های اریتروئیدی تشکیل شده در کشت ۴۸ ساعته مغز استخوان. در کشت ۴۸ ساعته مغز استخوان موش ها در حضور و عدم حضور محرک EPO، داروی MS14 موجب افزایش کلیه های اریتروئیدی مغز استخوان موش های دریافت کننده دارو در کشت سلول های مغز استخوان در دو گروه دریافت کننده دارو و کنترل شده است.



تصویر شماره ۱- نمای میکروسکوپی کلیه های اریتروئیدی کشت مغز استخوان در گروه کنترل - بزرگنمایی ۴۰ برابر. در این نمای میکروسکوپی، در کشت مغز استخوان موش های گروه کنترل بعد از ۴۸ ساعت ۲ کلیه اریتروئیدی قابل مشاهده است؛ که با فلش نشان داده شده است.



تصویر شماره ۲- نمای میکروسکوپی کلیه های اریتروئیدی کشت مغز استخوان در گروه MS14 - بزرگنمایی ۴۰ برابر. در این نمای میکروسکوپی، در کشت مغز استخوان موش های گروه دارو بعد از ۴۸ ساعت ۵ کلیه اریتروئیدی قابل مشاهده است؛ که با فلش نشان داده شده است.



جدول شماره ۳- درصد لکوسیت‌های خون محیطی

نوتروفیل	لنفوسیت	منوسیت	اوتروفیل	بازوفیل	
۸۱/۶ ± ۰/۸۱	۹۸/۴ ± ۰/۸۹	۲۴/۶ ± ۰/۱۷	۲۴/۴ ± ۰/۰۴	۰	کنترل
۶۲/۹ ± ۰/۱۳	۷/۴ ± ۰/۸۳*	۲/۲ ± ۰/۲	۱۶۶/۵ ± ۰/۰۵	۰	MS14

p < ۰/۰۵*

بحث

خون محیطی افزایش قابل توجه (حدود ۶۰ درصد) و درصد لنفوسیت‌ها نیز کاهش مختصر (حدود ۷ درصد) دارد. از آنجا که افزایش تعداد نوتروفیل‌ها چشمگیر است می‌تواند حاکی از افزایش تولید یا افزایش آزادسازی از منابع ذخیره باشد که هر دو مورد نیازمند بررسی‌های بیشتر است که با توجه به عمر نسبتاً کوتاه نوتروفیل‌ها (در حدود روز) [۴] در مورد کاهش مختصر مشاهده شده در لنفوسیت‌ها می‌توان اینطور در نظر گرفت که بیشتر از آنکه نشان‌دهنده کاهش مطلق تعداد باشد تحت تأثیر افزایش نوتروفیل‌هاست چون در این مطالعه، درصد سلول‌ها مورد بررسی قرار گرفته است و وقتی تعداد و در نتیجه درصد یک سلول زیاد شود به طور نسبی کاهشی در درصد سایر سلول‌ها دیده می‌شود ولی ممکن است تعداد مطلق آنها در میلی‌متر مکعب خون تغییر معنی‌داری نداشته باشد لذا در مطالعات تکمیلی در مورد اثر بر لنفوپوئز این نکته قابل توجه خواهد بود. همچنین لازم به ذکر است در سایر مطالعات نیز درصد نوتروفیل‌ها و لنفوسیت‌ها در موش کوچک آزمایشگاهی با درصد‌های مشاهده شده در مطالعه حاضر هم‌خوانی دارد [۱۶].

نتایج به دست آمده از مطالعه حاضر در رفع ابهامات برخی از مطالعات گذشته مفید بوده است از آن جمله احمدی و همکارانش طی تحقیقاتی به این نتیجه رسیده‌اند که فرآورده MS14 توانسته است موجب بهبود کیفیت زندگی بیماران مبتلا به MS [۱۷] شود؛ این امکان وجود دارد که بخشی از این علائم مثبت ناشی از افزایش اریتروپوئز باشد که صحت این نظر نیاز به بررسی دقیق این پدیده در بیماران دارد. ولی از آنجا که تحقیقات نشان می‌دهد که برخی داروهای متداول در درمان بیماری MS مانند بتا اینترفرون و Azathioprine موجب کم خونی در بیماران می‌شود [۱۰، ۱۱] و فرآورده MS14 این اثر

نتایج به دست آمده در این مطالعه حاکی از آن است که فرآورده MS14 با دوز ۱۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم و پنج روز تجویز خوراکی پیوسته موجب افزایش درصد گلبول‌های قرمز در مغز استخوان موش‌های BALB/c می‌شود و همچنین تعداد کلنی‌های اریتروئیدی در کشت ۴۸ ساعته سلول‌های مغز استخوان (چه در حضور و چه در غیاب اریتروپوئین) در گروه دریافت‌کننده MS14 بیشتر است. اگر فقط افزایش گلبول‌های قرمز در خون مشاهده شود ممکن است فرض کنیم که گلبول قرمز از منابع ذخیره خود آزاد شده است؛ ولی افزایش تعداد کلنی‌ها در کشت سلول‌های مغز استخوان حاکی از این است که این فرآورده باعث افزایش تعداد یا فعالیت سلول‌های متعهد به رده اریتروپوئیتیک شده است. از آنجا که روند خونسازی تحت کنترل هورمون‌ها و سایتوکاین‌هاست این احتمال وجود دارد که فرآورده فوق با اثر بر سلول‌های تولیدکننده این هورمون‌ها یا سایتوکاین‌ها موجب افزایش فعالیت هماتوپوئیتیک شود یا اینکه ممکن است MS14 اثر مستقیمی بر سلول‌های خونساز داشته باشد. با توجه به مطالعات قبلی که نشان داده‌اند این فرآورده می‌تواند بر تولید سایتوکاین‌ها در موش اثر داشته باشد (موجب افزایش سایتوکاین‌های IL-10, IL-5 [۱۴] و یا کاهش IL-2 شود [۱۵] و از این طریق بر فعالیت سیستم ایمنی اثر بگذارد) در اینجا احتمال اثر MS14 بر سایتوکاین‌های مؤثر در خونسازی منطقی به نظر می‌رسد. البته اثبات این نظر نیاز به آزمایش‌های بیشتری در خصوص بررسی تغییرات سایتوکاینی یا هورمونی مهم در خونسازی مانند IL-3, IL-7 دارد.

در این مطالعه درصد لکوسیت‌های خون محیطی نیز مورد بررسی قرار گرفت و مشاهده شد که درصد نوتروفیل‌های



موجب کم‌خونی در موش‌های مورد آزمایش نشده بلکه توانسته است میزان ساخت گلبول‌های قرمز را افزایش بدهد که هرچند در مجموع اثر مثبتی تلقی می‌شود ولی در بیماران که شرایط متفاوتی دارند باید به مضرات احتمالی افزایش بیش از اندازه گلبول‌های قرمز نیز توجه داشت. ضمن اینکه مکانیسم دقیق اثر این فرآورده و همچنین میزان تأثیر آن بر سایر فعالیت‌های خونسازی مثل لنفوپوئز و سایتوکاین‌ها و هورمون‌های مؤثر نیازمند تحقیقات جامع‌تری می‌باشد که در آینده هم در مدل حیوانی و هم در انسان صورت گیرد.

تشکر و قدردانی

از آقای دکتر امرالله احمدی به جهت همکاری در این پژوهش از جمله کمک در تهیه فرآورده MS14 تشکر می‌شود.

سوء را در شرایط آزمایشگاهی و در بدن بیمار نشان نداده است نکته قابل توجه‌ای می‌باشد.

در مطالعه دیگری اثر MS14 در مدل حیوانی عفونت سپسیس کاندیدایی بررسی شد که در نهایت موجب بهبود عملکرد موش‌ها در مقابله با عفونت می‌شود که یک دلیل آن افزایش تعداد ماکروفاژهای صفاقی بود [۱۸]. از آنجا که در مطالعه حاضر درصد نوتروفیل‌های خون محیطی در گروه MS14 افزایش یافته است و با توجه به نقش دفاعی نوتروفیل‌ها در عفونت‌های قارچی که جزء اولین سلول‌های دفاعی فعال شده می‌باشند [۱۹] می‌توان افزایش نوتروفیل‌های خون را نیز از جمله مکانیسم‌های مؤثر در این رابطه دانست.

نتیجه‌گیری

در نهایت می‌توان نتیجه گرفت که داروی MS14 نه تنها

منابع

1. Bonomo JP, Bonomo A. Linking immunity and hematopoiesis by bone marrow T cell activity. *Braz. J. Med. Biol. Res.* 2005; 38: 1475 - 86.
2. Clayton S. Hematopoietic Stem Cells and Hematopoiesis. *Cancer Control* 2003; 10: 9 - 16.
3. Tang H, Chen S, Wang H, Wu H, Lu Q and Han D. TAM receptors and the regulation of erythropoiesis in mice. *Haematologica.* 2009; 94: 326 - 34.
4. Goldsby RA, Kindt TJ, Osborne BA, Kubly J. Cells and Organs of the Immune System. In: *Immunology*. 5th ed. W. H. Freeman and company, New York. 2003, 23 - 56.
5. Beigi Boroujeni M, Salehnia M, Rezazadeh Valojerdi M, Mowla SJ, Forouzandeh M, Hajizadeh E. Comparison between different doses of Bone Morphogenetic Protein4 (BMP4) and Erythropoietin (EPO) on differentiation of mouse embryonic stem cells to erythroid colonies. *SJIBTO.* 2007; 3: 333 - 42.
6. Tafreshi AP, Ahmadi A, Ghaffarpur M, Mostsfavi H, Rezaeizadeh H, Minaie B, Faghihzadeh S, Naseri M. An Iranian herbal-marine medicine, MS14, ameliorates experimental allergic encephalomyelitis. *Phytotherapy Res.* 2008; 1 - 14.
7. Hajhashemi V, Ghafghazi T, Ahmadi A. Investigation of subacute toxicity of MS14 natural drug in rat. *Daneshvar.* 2004; 11: 11 - 4.
8. Naseri M, ahamdi A, Ghareghozli K, Nabavi M, Faghihzadeh H, Ashtarian N, Montazemi F, Rezayiezadeh H. Clinical and toxicological evaluation of MS14 natural product in patients with multiple sclerosis. *Daneshvar* 2007; 68: 59 - 65.
9. Yaraee R, Ghazanfari T, Naseri M, Falahnegad S, Eghtedardoost M. The effect of MS14 on Humoral Immune Response in BALB/c Mice. *IJMAPR.* 2009; 25: 252 - 60.



10. Alanoglu G, Kutluhan S, Senol A, Arslan C, Kilbas S. Autoimmune hemolytic anemia during interferon-beta-I treatment for multiple sclerosis. *Mult Scler.* 2007; 13: 683 - 5.
11. Mascoli N, Milanese CLa Mantia, LAzathioprine. Safety profile in multiple sclerosis patients. *Neurol Sci.* 2007; 28: 299 – 303.
12. Prystowsky MB, Otten G, Naujokas MF, Vardiman J, Ihle JN, Goldwasser E, Fitch FW. Multiple hemopoietic lineages are found after stimulation of mouse bone marrow precursor cells with interleukin 3. *Am. J. Pathol.* 1984; 117: 171 - 9.
13. Rickwood D, Hames BD. Cytokines the practical Approach Series. In: Testa NG, Heyworth CM, Lord BI, De Wynter EA. Biological assays for haemopoietic growth factors. 2th edition. IRL Press, Oxford, 1995, pp: 246 – 53.
14. Yaraee R, Naseri M, Eghtedardoost M, Ahmadi A. The Effect of MS14 on Th2 Cytokines Pattern in BALB/c Mice. *Immunopharmacol. Immunotoxicol.* 2010; 32: 450 - 3.
15. Yaraee R, Eghtedardoost M, Ghazanfari T. The effect of MS14 on IL-1 β , IL-2, IL-10 production and DTH test of BALB/c mice. *I.J.I.* 2010; 7 (supplement 1) 47.
16. Wang Y, Cui L, Gonsiorek W, Min S, Anilkumar G, Rosenblum S, Kozlowski J, Lundell D, Fine J S and Grant E P. CCR2 and CXCR4 regulate peripheral blood monocyte pharmacodynamics and link to efficacy in experimental autoimmune encephalomyelitis. *J.I.* 2009; 6: 32.
17. Ahmadi A, Habibi G, Farrokhnia M. MS14, an Iranian herbal-marine compound for the treatment of multiple sclerosis. *Chin. J. Integr. Med.* 2010; 16: 270 – 1.
18. Eghtedardoost M, Yaraee R, Ghazanfari T, Naseri M. The effect of MS14 on candidial sepsis in BALB/c mice. *IICCOM.* 2009; 14: 1 - 6.
19. Zaini F, Mehbod A.S.A, Emami M. Comprehensive medical mycology. Tehran: Tehran University; 1999:88-91.

