



Effect of Oil Paint Fumes Inhalation on the Level of Serum Thyroid Hormones and Thyroid Stimulating Hormone in Rats

ARTICLE INFO

Article Type

Original Research

Authors

Siavashi M.* MSc,
Ahmadi R.¹ PhD

How to cite this article

Siavashi M, Ahmadi R. Effect of Oil Paint Fumes Inhalation on the Level of Serum Thyroid Hormones and Thyroid Stimulating Hormone in Rats. Quarterly of the Horizon of Medical Sciences. 2016;22(3):221-227.

ABSTRACT

Aims The exposure to chemical materials and colors affects thyroid gland functions. The aim of this study was to investigate the effects of fume inhalation of oil-based paints on the serum level of thyroid hormones in female and male rats.

Materials & Methods In the experimental study, 15 male and 15 female Wistar rats were studied. The rats were divided into six 5-rat groups including a control group and groups with either 1- or 8-hour a day exposure to the paint fumes by gender division. The serum levels of T3, T4, and TSH thyroid hormones were measured after 10 weeks. Data was analyzed by SPSS 20 software using two-way ANOVA and Tukey's post-hoc.

Findings Mean values of T3 and T4 hormones were significantly reduced in both 1- and 8-hour male and female groups than control group ($p < 0.001$). In addition, the more the inhalation time, the more the reduction was. Any reduction in T3 in females in 1-hour ($p < 0.001$) and 8-hour ($p < 0.05$) groups was significantly more than the males. Nevertheless, a significant reduction in T4 was only in 1-hour group ($p < 0.001$). Mean TSH hormone was significantly increased due to the inhalation of paint fume than control group ($p < 0.001$). In addition, such an increase was significant in the female rats in 8-hour group than the male group ($p < 0.01$).

Conclusion The inhalation of oil-based paint fume leads to a reduction in the serum levels of T3 and T4 thyroid hormones, while increases TSH serum level. Such an effect is stronger in the females.

Keywords Oil-Paint Fume; Thyroid Hormones; Thyroid-Stimulating Hormone; Rats

CITATION LINKS

[1] Transcriptional regulation by nonclassical action of thyroid hormone [2] Effects of rapeseed meal-glucosinolates on thyroid metabolism and feed utilization in rainbow trout [3] Primary and secondary thyroid hormone transporters [4] Waterpipe tobacco and cigarette smoking: Direct comparison of toxicant exposure [5] Prolactin is not required for the development of severe chronic experimental autoimmune encephalomyelitis [6] Effect of lead on nitric oxide synthase expression in coronary endothelial cells: Role of superoxide [7] The hormone prolactin is a novel, endogenous trophic factor able to regulate reactive glia and to limit retinal degeneration [8] How does lead induce male infertility? [9] Effect of lead on thyroid hormones and liver enzymes in adult male rats [10] Effects of corticosterone on the negative feedback action of testosterone, 5 alpha-dihydro testosterone and estradiol in the adult male rat [11] Power station fly ash-a review of value-added utilization outside of the construction industry [12] Toxicology [13] Effect of lead on TRH and GRF binding in rat anterior pituitary membranes [14] New Insights and New Issues in Developmental Neurotoxicology [15] Effect of lead exposure on dopaminergic transmission in the rat brain [16] Evaluation of gene expression endpoints in the context a *Xenopus laevis* metamorphosis based bioassay to detect thyroid hormone disruptors [17] Exposure to tetrabromobisphenol-A alters TH-associated gene expression and tadpole metamorphosis in the Pacific tree frog *Pseudacris regilla* [18] Lead and Zinc influence on antioxidant enzyme activity and melonidialdehyde concentration in thyroid [19] Occupational lead exposure and pituitary function [20] The effects of environmental pollutants on complex fish behaviour: Integrating behavioural and physiological indicators of toxicity [21] Endemic goitre in Senegal-thyroid function etiological factors and treatment with oral iodized oil [22] Mechanisms of adaptation to iodine deficiency in rats: thyroid status is tissue specific, Its relevance for man [23] Risk factors for goiter and thyroid nodules

*Biology Department, Basic Sciences Faculty, Islamic Azad University, Hamedan Branch, Hamedan, Iran
¹Biology Department, Basic Sciences Faculty, Islamic Azad University, Hamedan Branch, Hamedan, Iran

Correspondence

Address: Biology Department, Faculty of Basic Sciences, Islamic Azad University of Hamedan, Professor Mussivand Bulverde, Madani Town, Hamedan, Iran
Phone: +988134494000
Fax: +988134494026
msiavashi80@yahoo.com

Article History

Received: July 23, 2015
Accepted: May 10, 2016
ePublished: June 30, 2016

اثرات استنشاق بخارات رنگ روغنی بر سطح سرمی هورمون‌های تیروئیدی و هورمون محرک تیروئید در موش‌های صحرایی

مریم سیاوشی * MSc

گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، واحد همدان، دانشگاه آزاد اسلامی، همدان، ایران

رحیم احمدی PhD

گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، واحد همدان، دانشگاه آزاد اسلامی، همدان، ایران

چکیده

اهداف: مطالعات مختلف نشان می‌دهند که قرارگیری در معرض رنگ و مواد شیمیایی، فعالیت غده تیروئید را تحت تاثیر قرار می‌دهد. هدف این مطالعه، بررسی آثار استنشاق بخار رنگ‌های روغنی بر سطح سرمی هورمون‌های تیروئیدی در موش‌های صحرایی نر و ماده بود.

مواد و روش‌ها: در این پژوهش تجربی، ۱۵ سر موش صحرایی نر و ۱۵ سر موش صحرایی ماده نژاد ویستار به‌طور تصادفی به ۶ گروه ۵ تایی (سه گروه کنترل و گروه‌های مواجه‌شده با بخارات رنگ طی یک و ۸ و ۱۰ هفته ساعت در روز با تفکیک جنسیت) تقسیم شدند. پس از گذشت ۱۰ هفته سطح سرمی هورمون‌های تیروئیدی T_3 ، T_4 و TSH مورد ارزیابی قرار گرفت. داده‌ها به کمک نرم‌افزار SPSS 20 و توسط آنالیز واریانس دوطرفه و آزمون توکی تحلیل شدند.

یافته‌ها: میانگین هورمون‌های T_3 و T_4 در دو گروه نر و ماده یک‌ساعته و هشت‌ساعته دارای کاهش معنی‌دار نسبت به گروه کنترل بود ($p < 0/001$) و با افزایش مدت‌زمان استنشاق روند کاهش سرعت بیشتری گرفت. در مورد هورمون T_3 کاهش در جنس ماده نسبت به جنس نر در گروه یک‌ساعته ($p < 0/001$) و هشت‌ساعته ($p < 0/05$) و در مورد هورمون T_4 تنها در گروه یک‌ساعته ($p < 0/001$) به‌طور معنی‌داری بیشتر بود. میانگین هورمون TSH نیز با استنشاق بخار رنگ نسبت به گروه کنترل افزایش معنی‌دار یافت ($p < 0/001$) و این افزایش در موش‌های ماده در گروه هشت‌ساعته نسبت به گروه نر معنی‌دار بود ($p < 0/01$).

نتیجه‌گیری: استنشاق بخارات رنگ روغن باعث کاهش سطح سرمی هورمون‌های تیروئیدی T_3 و T_4 و افزایش سطح سرمی هورمون TSH می‌شود که این تاثیر در جنس ماده بیشتر است.

کلیدواژه‌ها: بخارات رنگ روغن، هورمون‌های تیروئیدی، هورمون محرک تیروئید، موش صحرایی

تاریخ دریافت: ۱۳۹۴/۰۵/۰۲

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۵/۰۲/۲۱

* نویسنده مسئول: msiavashi80@yahoo.com

مقدمه

هورمون‌های تیروئیدی شامل تیروکسین (T_4) و تری‌یدوتیرونین (T_3)، هورمون‌هایی مشتق‌شده از اسیدآمینه تیروزین هستند که

توسط غده تیروئید ساخته و ترشح می‌شوند. هورمون‌های تیروئیدی برای تکوین، رشد و متابولیسم نرمال به‌ویژه طی تکوین جنین ضروری هستند. در بزرگسالان اثرات اولیه این هورمون‌ها با تغییر در مصرف اکسیژن و متابولیسم پروتئین، لیپید، کربوهیدرات و ویتامین‌ها آشکار می‌شود[1]. از سوی هورمون تحریک‌کننده تیروئید TSH (تیروتروپ)، گلیکوپروتئینی است که به‌وسیله سلول‌های تیروتروپ غده هیپوفیز قدامی، سنتز و ترشح شده، باعث تحریک غده تیروئید و تولید تیروکسین و تری‌یدوتیرونین می‌شود[2].

اختلال در سطح سرمی هورمون‌های تیروئیدی می‌تواند منجر به اختلالات متعددی شود[3]. از آنجا که تغییرات سطح هورمون‌های تیروئید تاثیر زیادی بر فیزیولوژی بدن دارد، عوامل مسبب این تغییرات مانند تغذیه، انواع بیماری‌ها و مواد شیمیایی مورد مطالعات متعددی قرار گرفته‌اند. امروزه مواجهه با انواع مختلف مواد شیمیایی، یکی از بزرگ‌ترین تهدیدکننده‌های سلامت بشر در دنیا به حساب می‌آید[4]. از طرفی مواد استنشاقی شامل مواد شیمیایی گوناگونی هستند که به‌سرعت تبخیر می‌شوند. این مواد، برخلاف سایر موادی که مورد سوء مصرف قرار می‌گیرند و براساس تاثیراتی که بر سیستم اعصاب مرکزی می‌گذارند، تقسیم‌بندی می‌شوند و بر مبنای شیوه مصرف مشترکی که دارند در یک گروه جای گرفته‌اند. مواد استنشاقی براساس عملکرد داروشناختی خود به سه دسته حلال‌های فرار، نیتروس‌اکسید و نیتريت‌ها تقسیم می‌شوند؛ گروه اول یعنی حلال‌های فرار، شایع‌ترین مواد استنشاقی مورد سوء مصرف هستند و انواع سوخت‌ها مانند بنزین، گازوئیل و گاز فندک، داروهای بی‌هوشی مانند اتر، چسب‌ها، انواع اسپری‌ها، رنگ‌های شیمیایی و غیره در این گروه قرار می‌گیرند[5]. بعضی از موادی که در ترکیب رنگ‌ها وجود دارند، ممکن است بر اثر تماس‌های طولانی با پوست بدن، موجب تحریک‌های پوستی شوند و در حالت‌های مختلف به ایجاد تورم‌های پوستی بیانجامند[6]. میزان ورود مواد شیمیایی به بدن و چگونگی در معرض قرار گرفتن فرد با آنها، از جمله مهم‌ترین موارد در خصوص اثر یک ماده شیمیایی بر انسان است. مواد شیمیایی می‌توانند از طرقی مختلف، نظیر روش‌های تنفسی (ورود از راه دستگاه تنفس)، گوارشی (ورود از راه دستگاه گوارش) و تماس پوستی به بدن انسان وارد شوند. به‌جز مواد خورنده (اسیدها و بازها)، اغلب مواد سمی در بدو ورود، اثری مضر بر بدن نداشته‌اند، ولی می‌توانند در فرآیندهای فیزیولوژیک بدن انسان شامل جذب، توزیع و نگهداری، انتقال و حذف مواد شرکت کنند. برای ایجاد سمیت، ضروری است که ماده شیمیایی یا محصولات ناشی از نقل و انتقال‌های بیولوژیک آن، با غلظت و در زمانی مشخص به نقاط بحرانی بدن (عضوهای خاص در بدن) برسند[7]. ذرات استنشاق‌شده ممکن است در مجاری تنفسی فوقانی، اثر تحریکی داشته یا در داخل شش‌ها نفوذ کنند و عوارضی را در شش‌ها ایجاد کنند که به اختلال‌هایی در اعمال تنفسی منجر شوند.

به‌صورت غذایی و طی ۱۵ روز دریافت کردند. در پایان روز ۱۵ نمونه خونی از ناحیه بطنی قلب گرفته شد و نتایج به‌دست‌آمده حاکی از این بود که سرب باعث آسیب غده تیروئید می‌شود. سرب از طریق مهار T4 بر تیروئید اثر منفی دارد [9].

از آنجا که هورمون‌های تیروئیدی، از هورمون‌های بسیار مهم بدن هستند که عملکرد سیستم‌های مختلف بدن را تحت تاثیر خود قرار می‌دهند و همچنین از آنجا که بسیاری از شاغلان در صنعت رنگ‌سازی یا شاغلان در حرفه رنگ‌آمیزی ساختمان‌ها و تاسیسات، برای مدتی طولانی در مواجهه با بخار رنگ قرار دارند و نیز از آنجا که مطالعات انجام‌یافته در زمینه آثار فیزیولوژیک ناشی از استنشاق مواد شیمیایی از جمله رنگ‌های روغنی در مواردی قابل توجه، ضدونقیض‌اند، بر این مبنای مطالعه حاضر به بررسی آثار استنشاق بخار رنگ‌های روغنی بر سطح سرمی هورمون‌های تیروئیدی در موش‌های صحرایی نر و ماده پرداختیم. نتایج حاصل از این تحقیق در حوزه رعایت اصول بهداشتی و پیشگیری از مواجهه با بخار رنگ‌های روغنی به‌منظور حفظ سلامت بدن، موثر خواهند بود. بنابراین هدف از مطالعه حاضر، بررسی آثار استنشاق بخار رنگ‌های روغنی بر سطح سرمی هورمون‌های تیروئیدی در موش‌های صحرایی نر و ماده بود.

مواد و روش‌ها

در این پژوهش تجربی - آزمایشگاهی که در سال ۱۳۹۳ در دانشگاه آزاد اسلامی واحد همدان انجام شد، ۱۵ سر موش صحرایی نر و ۱۵ سر موش صحرایی ماده نژاد ویستار با وزن ۲۰۰ تا ۲۵۰ گرم از انستیتو پاستور خریداری شدند. موش‌ها در دمای حدود $22 \pm 2^{\circ}\text{C}$ و دوره نوری - تاریکی ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی با در نظر گرفتن دوره نوری از ساعت ۸ صبح نگه‌داری شدند. آب و غذا (خوراک آماده موش تهیه کارخانه دام پارس؛ ایران) به‌صورت نامحدود در اختیار حیوانات قرار می‌گرفت. بررسی‌های بالینی نیز به‌منظور یافتن علایم عام آسیب‌شناسی به‌طور متناوب انجام می‌شد.

حیوانات به‌صورت تصادفی به ۶ گروه ۵ تایی تقسیم شدند؛ دو گروه کنترل نر و ماده که طی دوره آزمایش هیچ ماده‌ای استنشاق نکردند و چهار گروه یک‌ساعته و هشت‌ساعته نر و ماده که طی دوره آزمایش به‌صورت روزانه به ترتیب یک و ۸ ساعت در مواجهه با بوی رنگ روغنی قرار گرفتند و بوی رنگ روغنی را استنشاق کردند.

برای نگه‌داری موش‌ها قفس‌های مخصوصی از جنس شیشه به‌شکل آکواریوم تعبیه شد و روی قفس‌ها با توری فلزی و یک بشقاب مشبک پوشانده شد. سطح داخلی قفس‌ها با پوشال پوشانده شد، زیرا به‌دلیل آلوده‌بودن خاکاره با موجودات ریز میکروسکوپی احتمال آلوده‌شدن هوای استنشاقی موش‌ها بیشتر است. برای

از جمله ذرات معلق در هوا، عنصر سرب است (که یکی از مواد موجود در رنگ‌های روغنی است) که بیشتر از طریق تنفس به بدن وارد می‌شود و قابلیت حمل اکسیژن را در خون کم می‌کند، لذا اکسیژن کافی به مغز نمی‌رسد. این نارسایی در کودکان می‌تواند به عقب‌ماندگی ذهنی منجر شود. همچنین سرب می‌تواند روی دستگاه خون‌ساز کلیه و مجاری ادراری اثر بگذارد. آثار مزمن ممکن است مواردی نظیر سردرد، ضعف، سستی، یبوست، خط آبی یا پورتون در سرتاسر لثه‌ها، بی‌اشتهایی و کم‌خونی باشند. از آثار نامطلوب دیگر، کاهش میدان دید است که بر اثر این کاهش، حمل‌ونقل با اشکال‌هایی روبه‌رو می‌شود. به‌علاوه آثار روانی کاهش میدان دید در یک منطقه که ساکنان آن از تماشای زیبایی‌های طبیعی محروم می‌شوند قابل ملاحظه است [6,8].

غلظت بخار موجود در هوای محیط به میزان فرار بودن حلال بستگی دارد. بنابراین حلال‌های دارای نقطه جوش بالا و نرم‌کننده‌ها، کم‌خطرتر خواهند بود. استفاده از متانول، بنزول و سیکلو هگزانون نیز خالی از اشکال نیست. تولوئن و زایلن نیز کمی سمی‌اند. تولوئن، زایلن، مینرال اسپریت و ایزوبوتیل کیتون علاوه بر سمی‌بودن، اشک‌آور نیز هستند. البته استنشاق این مواد و تماس بدن با حلال‌های غیرسمی در درازمدت روی ارگانیزم بدن انسان و محیط زیست، تاثیری نامطلوب می‌گذارند و باید از انتشار و تنفس بی‌رویه آنها جلوگیری کرد. شرایط رنگ‌آمیزی و مضر بودن حلال‌ها از کاری به کار دیگر تغییر می‌کند [9]. این حلال‌ها و مواد فرار، مهم‌ترین عوامل آلودگی هوا هستند. رنگ‌های وینیلی گرانرم و رنگ‌های کلروکاتوچو با وجود درصد بالای مواد آلی فرار موجود در آنها، به‌عنوان یکی از پوشش‌های مهم در مصارف مختلف به‌کار گرفته می‌شوند. بیشترین آلودگی هوا، هنگام استفاده از روش پاششی در رنگ‌آمیزی پیش می‌آید. در بیشتر رنگ‌ها از حلال‌هایی با نقطه اشتعال بالا (بیش از 38°C) استفاده می‌شود [7].

تاکنون مطالعاتی در زمینه اثرات سمی استنشاق گازهای ناشی از بخارات رنگ روغن بر فعالیت غدد درون‌ریز بدن انجام شده است که در این میان می‌توان به مطالعه‌ای در خصوص بررسی اثرات سرب بر محور هیپوتالاموسی - هیپوفیزی - گنادی اشاره کرد. آنها نشان دادند که دریافت سرب طی مدت ۹۳ روز باعث افزایش پراکسیداسیون لیپیدی هیپوفیز موش‌ها در مقایسه با گروه کنترل می‌شود. بررسی استرس اکسیداتیوی هیپوفیز به‌عنوان غده ترشح‌کننده گنادوتروپین‌ها می‌تواند در بررسی اثرات سرب روی محور هیپوتالاموسی - هیپوفیزی - گنادی مفید واقع شود. فعالیت FSH (هورمون محرک فولیکولی) و LH (هورمون لوتئینی‌کننده) هم به مقدار این دو هورمون و هم به تعداد گیرنده‌های مخصوص این هورمون‌ها در بیضه بستگی دارد [8]. در مطالعه دیگری ۴۳ سر موش صحرایی نر بالغ از نژاد ویستار در قالب گروه‌های تجربی، شاهد و کنترل مورد بررسی قرار گرفتند و دوزهای مختلف سرب را

دور ۳۰۰۰ در دقیقه قرار داده و سرم جدا شد و برای سنجش فاکتورها به کار رفت.

به منظور آنالیز داده‌ها، بسته نرم‌افزاری SPSS 20 مورد استفاده قرار گرفت. برای تعیین نرمال بودن توزیع داده‌ها از آزمون کولموگروف-اسمیرنوف استفاده شد. داده‌های مورد بررسی همه نرمال بودند. آزمون آماری مورد استفاده آنالیز واریانس دوطرفه بود و آزمون توکی برای آنالیز تفاوت بین دو گروه به کار گرفته شد. نتایج به صورت میانگین آماری ارایه شد.

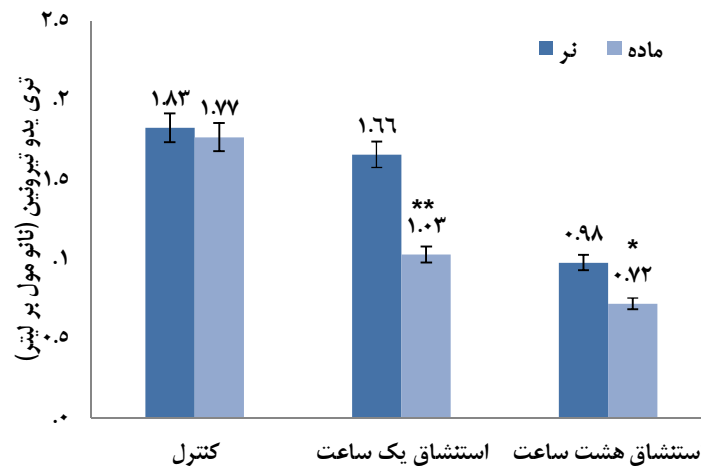
یافته‌ها

میانگین سطح سرمی هورمون تری‌یدوتیرونین (T_3) در هر دو جنس نسبت به گروه کنترل کاهش معنی‌دار داشت ($p < 0.001$)، به طوری که با افزایش مدت زمان استنشاق بخارات رنگ روند رو به کاهش سرعت بیشتری گرفت و میانگین سطح سرمی هورمون T_3 در گروه هشت‌ساعته نسبت به گروه یک‌ساعته در جنس نر ($p < 0.001$) و ماده ($p < 0.05$) کاهش معنی‌دار نشان داد. روند کاهشی در جنس ماده در مقایسه با جنس نر محسوس‌تر بود، به طوری که بین دو جنس نر و ماده در گروه استنشاق یک‌ساعته ($p < 0.001$) و هشت‌ساعته ($p < 0.05$) تفاوت معنی‌دار مشاهده شد (نمودار ۱).

میانگین سطح سرمی هورمون تیروکسین (T_4) در گروه‌های مورد بررسی نسبت به گروه کنترل کاهش معنی‌دار داشت ($p < 0.001$) و هر چه مدت زمان قرارگیری در معرض استنشاق بخارات رنگ افزایش می‌یافت، کاهش در گروه نر ($p < 0.001$) و ماده ($p < 0.01$) بیشتر بود. روند کاهشی در جنس ماده در مقایسه با جنس نر بیشتر بود و این اختلاف تنها در گروه استنشاق یک‌ساعته معنی‌دار بود ($p < 0.001$; نمودار ۲).

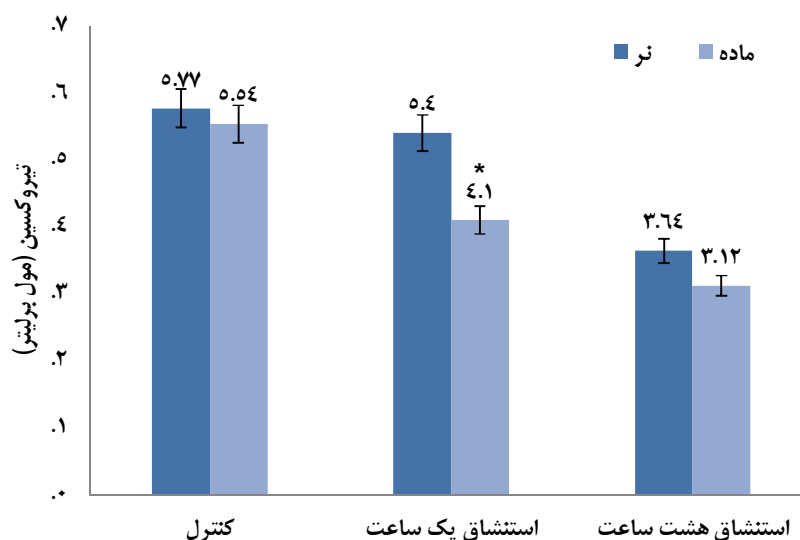
قرار دادن رنگ روغنی، شبکه‌های شیشه‌ای در داخل قفس ایجاد شد، به طوری که لوله آزمایش در آن قرار می‌گرفت. روزانه ۳۳ سی‌سی رنگ روغنی سفید (هاویلوکس؛ ایران) که از رنگ‌فروشی خریداری شده بود، داخل هر استوانه ریخته می‌شد. به علت اینکه رنگ روغنی در اثر ماندن، ترکیبات اصلی خود را به دلیل تبخیر فوری از دست می‌دهد، برای اینکه هوای داخل قفس‌ها مبادله نشود، روی قفس‌ها با پارچه‌ای از جنس کرباس پوشانده شد. در ضمن به خاطر دقت بیشتر در کار، گروه کنترل در اتاق جداگانه دیگری نگهداری می‌شد.

پس از گذشت ۱۰ هفته استنشاق بوی رنگ به منظور سنجش فاکتورهای مورد نظر خونگیری انجام شد. خونگیری از حیوانات در ساعت ۹ صبح الی ۱۲ بعد از ظهر به عمل آمد. به منظور رعایت پروتکل حفظ حقوق حیوانات، از بین روش‌های مختلف خونگیری از موش صحرائی، روش خونگیری از قلب باز انتخاب شد، چرا که در این روش ابتدا حیوان توسط اثر بی‌هوش شده و زمانی که در یک بی‌هوشی آرام به سر می‌برد خونگیری انجام می‌شود و حیوان هیچ گونه دردی را احساس نمی‌کند. برای بی‌هوش کردن ابتدا حیوان درون بشر حاوی پنبه آغشته به اتر جای داده شد و بدین وسیله تحت بی‌هوشی خفیف قرار گرفت. در این باره وریربرگ و همکاران نشان داده‌اند که این درجه از بی‌هوشی باعث تغییر مشخص در سطح ترشحات هورمون‌ها نمی‌شود [10]. پس از بی‌هوش کردن، حیوان به پشت روی میز کار قرار داده شد، به طوری که دم حیوان به طرف مجری باشد. سپس پوست روی قفسه سینه جدا شده، به کمک اسکالپل و قیچی قفسه سینه شکافته و باز شد و سریعاً سرسنگ از نوک قلب وارد بطن چپ قلب شد. ۳۰ دقیقه پس از خونگیری، نمونه‌ها به مدت ۱۰ دقیقه درون دستگاه سانتریفیوژ با

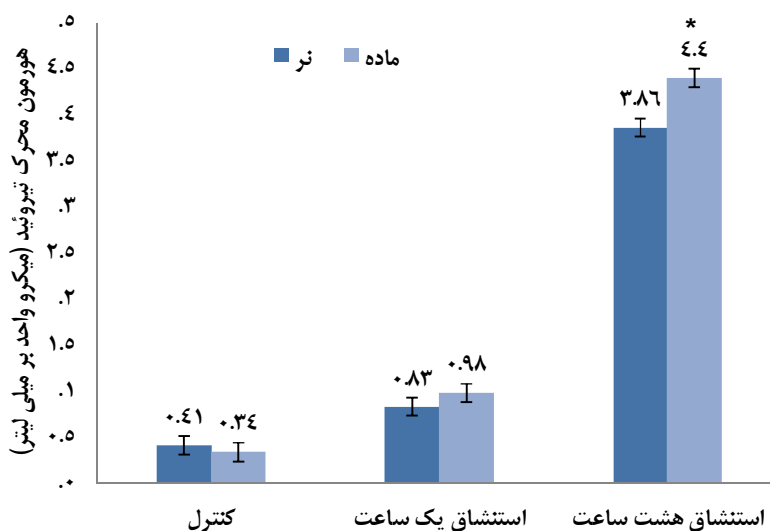


نمودار ۱) بررسی سطح سرمی هورمون تری‌یدوتیرونین (T_3) در گروه‌های مورد بررسی به تفکیک جنسیت (بیانگر معنی‌داری در سطح $p < 0.05$ نسبت به جنس نر ۸ ساعته؛ ** بیانگر معنی‌داری در سطح $p < 0.001$ نسبت به جنس نر ۱ ساعته)

اثرات استنشاق بخارات رنگ روغنی بر سطح سرمی هورمون‌های تیروئیدی و هورمون محرک تیروئید در موش‌های صحرایی ۲۲۵ میانگین سطح سرمی هورمون محرک تیروئید (TSH) نیز با افزایش ساعات استنشاق بخار رنگ افزایش یافت و منجر به پیدایش تغییرات معنی‌دار نسبت به گروه کنترل شد ($p < 0.001$). از گروه نر معنی‌دار بود ($p < 0.01$ ؛ نمودار ۳).



نمودار ۲) بررسی سطح سرمی هورمون تیروکسین (T₄) در گروه‌های مورد بررسی به تفکیک جنسیت (* بیانگر معنی‌داری در سطح $p < 0.01$ نسبت به جنس نر ۱ساعته)



نمودار ۳) بررسی سطح سرمی هورمون محرک تیروئید (TSH) در گروه‌های مورد بررسی به تفکیک جنسیت (* بیانگر معنی‌داری در سطح $p < 0.01$ نسبت به جنس نر ۸ساعته)

بحث

هورمون‌های TSH، T₄ و T₃ در موش‌های صحرایی نر و ماده پرداخت. نتایج این مطالعه نشان داد که استنشاق بخارات رنگ دارای تأثیرات کاهشی معنی‌داری بر سطح سرمی هورمون‌های T₃ و T₄ و افزایش معنی‌دار سطح سرمی هورمون TSH در هر دو

با توجه به احتمال آثار مضر سلامتی به‌دلیل استفاده از رنگ‌های روغنی و وجود نتایج ضدونقیض در خصوص آثار فیزیولوژیک ناشی از استنشاق مواد شیمیایی از جمله رنگ‌های روغنی، این پژوهش به بررسی اثرات استنشاق بخار رنگ‌های روغنی بر سطح سرمی

به نوبه خود باعث افزایش میزان هورمون TSH می شود تا از این طریق با افزایش کار غده تیروئید اثرات پایین آمدن هورمون های T4 و T3 را بهبود بخشیده و سطح سرمی این دو هورمون را به سطح طبیعی نزدیک کند [19].

همچنین کروم و اکسیدتیتانیوم به عنوان مسموم کننده های عصبی با اثرات رفتاری و نوروشیمیایی زیادی شناخته شده اند. بر اساس تحقیقات انجام شده کروم و اکسیدتیتانیوم ممکن است در انتقال نوروترانسمیترهای کاتکول آمینرژیک و خصوصاً دوپامینرژیک دخالت کنند، به طوری که باعث افزایش میزان جذب دوپامین می شود. کاهش دوپامین به سبب افزایش جذب این ماده به نوبه خود باعث افزایش میزان هورمون TSH می شود [20]. در مجموع می توان چنین نتیجه گیری کرد که بخارات رنگ روغن به سبب وجود ترکیبات سمی و فلزات سنگین احتمالاً باعث کاهش عملکرد غده تیروئید شده و سطح سرمی هورمون های تیروئیدی را کاهش می دهد. غده هیپوفیز نیز برای تعدیل سطح سرمی هورمون های تیروئیدی فعالیت خود را افزایش داده و این امر احتمالاً می تواند دلیل دیگری برای افزایش میزان هورمون TSH باشد.

اما با توجه به نمودارها و مقایسه میزان هورمون های تیروکسین، تری یدوتیرونین و TSH بین دو جنس نر و ماده درمی یابیم که میزان کاهش هورمون های تیروکسین، تری یدوتیرونین و همچنین افزایش TSH در جنس ماده بیش از جنس نر است [21]. تحقیقات نشان می دهد که سازوکار عمده اثر هورمون های جنسی بر عملکرد تیروئید در ارتباط با TBG (گلوبولین متصل شونده به تیروکسین) است [22]. استروژن سبب افزایش بیوستتر TBG و تستوسترون سبب کاهش سنتز TBG می شود. بنابراین عملکرد استروژن ها بیشتر به پروتئین TBG وابسته است [23]. همان طور که در بالا توضیح داده شد یکی از اثرات مخرب فلزات سنگین تاثیر بر ساختار پروتئین و غیرفعال کردن و انهدام آن است. شاید بتوان چنین نتیجه گیری کرد که احتمالاً در جنس ماده به سبب وابستگی بیشتر به TBG اثرات مخرب استنشاق بخارات رنگ روغن بیشتر از جنس نر نمود پیدا کرده است. بدیهی است یافتن مکانیزم دقیق، نیازمند تحقیقات بیشتری است.

این پژوهش از نظر بررسی های سطح سلولی و مولکولی، دچار محدودیت بوده است. در ادامه پژوهش حاضر، بررسی های سلولی و مولکولی آتی به ویژه در حوزه مکانیسم اثرات بوی رنگ روغنی بر تغییرات سطح سرمی تیروکسین و تری یدوتیرونین پژوهشی مطلوبی به منظور دستیابی به مکانیسم اثر بوی رنگ روغنی بر عملکرد سطح سرمی هورمون های تیروئیدی است.

نتیجه گیری

استنشاق بخارات رنگ روغن باعث کاهش عملکرد غده تیروئید شده و سطح سرمی هورمون های تیروئیدی T4 و T3 را کاهش و

جنس نر و ماده است، به طوری که با افزایش زمان استنشاق بخار رنگ، روند افزایش و کاهش در سطح هر سه هورمون تشدید شد. در ساخت رنگ روغن از ترکیباتی نظیر بدنه، مواد پر حجم کننده، حامل، رنگینه، تینر (رقیق کننده)، خشک کننده و مواد افزودنی ویژه به منظور ایجاد کیفیت های مناسب در رنگ، همچنین از فلزات سنگینی همچون کادمیوم، سرب، کروم و اکسیدتیتانیوم استفاده می شود [11]. سرب می تواند هر اندام یا سیستمی در بدن را از طریق مکانیزم هایی که فرآیندهای بیوشیمیایی اساسی را درگیر می کنند، تحت تاثیر قرار دهد. این مکانیزم ها شامل توانایی سرب برای مهار یا تقلید عملکرد کلسیم و اثر بر پروتئین ها است. در فعل و انفعال پروتئین ها، سرب به هر گروه عملکردی قابل دسترس شامل سولفیدریل، فسفات و کربوکسیل متصل می شود که با گروه سولفیدریل میل ترکیبی بالایی دارد. سرب ممکن است بر فعالیت متالوآنزیم های روی، همان طور که روی به گروه سولفیدریل در جایگاه فعال متصل می شود، عمل کند [12]. سطح بالای سرب در خون ممکن است باعث مهار دیدیناسیون T4 و آسیب عمل غده تیروئید شود، از این جهت احتمال دارد باعث افزایش T4 شود. اما از طرفی دیگر سرب قادر است ساختمان پروتئینی آنزیم را به هم ریخته و مانع عملکرد آن شود. برآیند این دو واکنش احتمالاً می تواند باعث کاهش T4 و T3 شود. مهار دیدیناسیون T4 نیز می تواند دلیل دیگری برای توجیه کاهش سطح سرمی T3 در این آزمایش باشد [13].

سرب فعالیت مونوآمین اکسیداز و استیل کولین استراز را افزایش می دهد. این نتایج نشان می دهد سرب به فعالیت طبیعی نوروترانسمیترهای مغز آسیب می رساند [14]. مکان اصلی آنزیم مونوآمین اکسیداز با توجه به غلظت آن در کبد، معده، کلیه ها و روده است. استفاده از الفاکنداز مونوآمین اکسیداز در موش های صحرایی طبیعی می تواند الگوی آزاد شدن TSH را تغییر دهد که به نوبه خود منجر به کاهش در مکانیزم انتقال ید می شود [15].

کادمیوم یکی دیگر از فلزات سنگین به کاررفته در ساخت رنگ روغن است [11]. تحقیقات نشان می دهد که کادمیوم قادر است تعادل هورمون های تیروئیدی را به دلیل اثرات بازدارنده بر فعالیت آنزیم مونوآمیناز بر هم بزند. همچنین اثر این آلاینده ممکن است به صورت جلوگیری از رونویسی ژن هایی که فرم فعال هورمون ها تیروئیدی (T3) را القا می کنند و در مقابل القای رونویسی ژن هایی که هورمون T3 را سرکوب می کنند ایجاد شود [16, 17].

فلزات سنگین و حلال رنگ موجود در بخارات رنگ روغن می توانند باعث ایجاد حالت استرس اکسیداتیو در سلول های ناحیه غده تیروئید شوند، به این صورت که این ترکیبات با پراکسیداسیون لیپیدی سلول های غده تیروئید و مختل کردن عمل این سلول ها باعث کاهش میزان هورمون های تیروئیدی شده و عملکرد این غده را با مشکل مواجه می کنند [18]. کاهش هورمون های T4 و T3

Hormozgan Med J. 2007;11(2):115-20. [Persian]
 10- Vreeburg JT, Samaun K, Verkade HJ, Verhoef P, Ooms MP, Weber RF. Effects of corticosterone on the negative feedback action of testosterone, 5 alpha-dihydro testosterone and estradiol in the adult male rat. J Steroid Biochem. 1988;29(1):93-8.
 11- Iyer RS, Scott JA. Power station fly ash-a review of value-added utilization outside of the construction industry. Resour Conserv Recycl. 2001;31(3):217-28.
 12- Ford MD, Delaney KA, Ling LG, Erickson T. Toxicology. Philadelphia: W.B. Saunders; 2001. pp. 133-44.
 13- Lau YS, Camoratto AM, White LM, Moriarty CM. Effect of lead on TRH and GRF binding in rat anterior pituitary membranes. Toxicol. 1991;68(2):169-79.
 14- Olney JW. New Insights and New Issues in Developmental Neurotoxicology. Neurotoxicology. 2002;23(6):659-68.
 15- NourEddine D, Miloud S, Abdelkaader A. Effect of lead exposure on dopaminergic transmission in the rat brain. Toxicol. 2005;207(3):363-8.
 16- Zhang F, Degitz SJ, Holcombe GW, Kosian PA, Tietge J, Veldhoen N, et al. Evaluation of gene expression endpoints in the context a *Xenopus laevis* metamorphosis based bioassay to detect thyroid hormone disruptors. Aquat Toxicol. 2006;76(1):24-36.
 17- Veldhoen N, Boggs A, Walzak K, Helbing CC. Exposure to tetrabromobisphenol-A alters TH-associated gene expression and tadpole metamorphosis in the Pacific tree frog *Pseudacris regilla*. Aquat Toxicol. 2006;78(3):292-302.
 18- Kulikowska-Karpińska E, Moniuszko-Jakoniuk J. Lead and Zinc influence on antioxidant enzyme activity and melondialdehyde concentration in thyroid. Plish J Environ Stud. 2001;10(3):161-5.
 19- Gustafson A, Hedner P, Schutz A, Skerfving S. Occupational lead exposure and pituitary function. Int Arch Occup Environ Health. 1989;61(4):277-81.
 20- Scott GR, Sloman KA. The effects of environmental pollutants on complex fish behaviour: Integrating behavioural and physiological indicators of toxicity. Aquat Toxicol. 2004;68(4):369-92.
 21- Lazarus JH, Parkes AB, John R, N'Diaye M, Prysor-Jones SG. Endemic goitre in Senegal-thyroid function etiological factors and treatment with oral iodized oil. Acta Endocrinol (Copenh). 1992;126(2):149-54.
 22- Pedraza PE, Obregon MJ, Escobar-Morreale HF, del Rey FE, de Escobar GM. Mechanisms of adaptation to iodine deficiency in rats: thyroid status is tissue specific, Its relevance for man. Endocrinol. 2006;147(5):2098-108.
 23- Knudsen N, Laurberg P, Perrild H, Bulow I, Ovesen L, Jorgensen T. Risk factors for goiter and thyroid nodules. Thyroid. 2002;12(10):879-88.

سطح سرمی هورمون TSH را افزایش می‌دهد که این تاثیر در جنس ماده بیشتر است.

تشکر و قدردانی: پژوهش حاضر با حمایت‌های معنوی و مادی حوزه معاونت محترم پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی واحد همدان انجام یافته است. بدین وسیله از زحمات این عزیزان تقدیر و تشکر به عمل می‌آید.

تاییدیه اخلاقی: این پژوهش با رعایت پروتکل حفظ حقوق حیوانات انجام شد.

تعارض منافع: موردی از طرف نویسندگان بیان نشده است.

منابع مالی: این پژوهش با حمایت مادی حوزه معاونت محترم پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی واحد همدان انجام شده است.

منابع

- 1- Moeller LC, Broecker-Preuss M. Transcriptional regulation by nonclassical action of thyroid hormone. Thyroid Res. 2011;3(Suppl 4):S6.
- 2- Burel C, Boujard T, Kaushik SJ, Boeuf G, Mol KA, Van der Geyten S, et al. Effects of rapeseed meal-glucosinolates on thyroid metabolism and feed utilization in rainbow trout. Gen Comp Endocrinol. 2001;124(3):343-58.
- 3- Kinne A, Schülein R, Krause G. Primary and secondary thyroid hormone transporters. Thyroid Res. 2011;4(Suppl 1):S7.
- 4- Eissenberg T, Shihadeh A. Waterpipe tobacco and cigarette smoking: Direct comparison of toxicant exposure. Am J Prev Med. 2009;37(6):518-23.
- 5- Costanza M, Musio S, Abou-Hamdan M, Binart N, Pedotti R. Prolactin is not required for the development of severe chronic experimental autoimmune encephalomyelitis. J Immunol. 2013;191(5):2082-8.
- 6- Vaziri ND, Ding Y. Effect of lead on nitric oxide synthase expression in coronary endothelial cells: Role of superoxide. Hypertens. 2001;37(2):223-6.
- 7- Arnold E, Thebault S, Baeza-Cruz G, Arredondo Zamarripa D, Adán N, et al. The hormone prolactin is a novel, endogenous trophic factor able to regulate reactive glia and to limit retinal degeneration. J Neurosci. 2014;34(5):1868-78.
- 8- Vige M, Smith DR, Hsu PC. How does lead induce male infertility?. Iran J Reprod Med. 2011;9(1):1-8.
- 9- Mokhtari M, Shariari M, Goshmardi N. Effect of lead on thyroid hormones and liver enzymes in adult male rats.