

Testování antidiabetického a antioxidačního účinku flavonoidu osajinu v experimentu

FRÁŇOVÁ J.¹, PAVLÍK M.²

¹Fakultní nemocnice Brno, Dětská nemocnice, II. dětská klinika

²Fakultní nemocnice U svaté Anny v Brně, anesteziologicko-resuscitační klinika

Došlo: 13. dubna 2007 / Přijato: 16. května 2007

SOUHRN

Testování antidiabetického a antioxidačního účinku flavonoidu osajinu v experimentu

Záměrem pilotní studie bylo sledovat antidiabetický a antioxidační efekt osajinu u alloxanového diabetu v experimentu in vivo. Zvířata byla metodou náhodného výběru rozdělena do 2 skupin (n=7). Skupině léčené byl podáván osajin v dávce 10 mg/kg v 0,5% roztoku Avicelu perorálně 1× denně, skupině placebo byl podáván pouze roztok Avicelu. Poslední skupina byla intaktní (bez zákroku a bez medikace). U zvířat byly stanoveny vybrané laboratorní parametry (glukosa, urea a cholesterol v séru, ztráty glukosy a bílkovin močí), diuréza, antioxidační enzymy (superoxiddismutasa, glutathionperoxidasa), celková antioxidační kapacita a hladina malondialdehydu, a to na konci experimentu. Byly odebrány vzorky ledvinné tkáně a pankreatu pro histopatologické vyšetření. Byl zjištěn statisticky významný vzestup ($p \leq 0,05$) katalytické aktivity glutathionperoxidasy a celkové antioxidační kapacity ($p \leq 0,01$) u léčené skupiny ve srovnání se skupinou placebo. Dále byl zjištěn statisticky významný pokles hladiny malondialdehydu ($p \leq 0,01$) u léčené skupiny ve srovnání se skupinou placebo. Superoxiddismutasa nevykázala signifikantní změny. Byl zjištěn statisticky vysoce významný pokles ($p \leq 0,01$) diurézy, glykosurie a ztrát bílkovin močí u léčené skupiny ve srovnání se skupinou placebo. Hodnoty cholesterolu a urey vykázaly nesignifikantní změny. Výsledky biochemického vyšetření ukazují na antidiabetický a antioxidační efekt osajinu. Histopatologické nálezy s těmito výsledky korelují pouze částečně.

Klíčová slova: osajin – diabetes mellitus – antioxidanty

Čes. slov. Farm., 2007; 56, 200–204

SUMMARY

Testing of antidiabetic and antioxidative effect of the flavonoid osajin in an experiment

The antidiabetic and antioxidative effect of osajin was monitored under the conditions of alloxan-induced diabetes mellitus in an in vivo experiment. The animals were divided by random selection into 2 groups (n=7). The treated group was administered osajin in peroral doses of 10 mg/kg in Avicel, the placebo diabetic group was given only the solution of Avicel, and the last group was intact. Selected laboratory parameters (glucose, urea, cholesterol, antioxidative enzymes, total antioxidative capacity, malondialdehyde in serum, diuresis, total glucose and protein losses through urine) were determined in all animals. Kidney tissue and pancreas samples were taken for histopathological analysis. The findings included a statistically significant increase ($p \leq 0,05$) in the glutathione peroxidase catalytic activity, total antioxidative capacity ($p \leq 0,01$) and a statistically significant decrease ($p \leq 0,01$) on malondialdehyde level in the treated group compared to the placebo group. A statistically highly significant decrease ($p \leq 0,01$) in diuresis, glucose and protein losses through urine were identified in the treated group compared to the placebo group. The superoxide dismutase catalytic activity, urea and cholesterol levels involved non-significant changes. The results of biochemical examination show a protective antidiabetic and antioxidative effect of osajin. The results of histopathological examination correlate with them only partially.

Key words: osajin – diabetes mellitus – antioxidants

Čes. slov. Farm., 2007; 56, 200–204

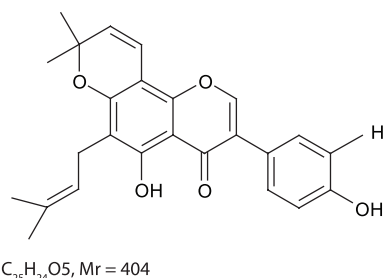
Má

Adresa pro korespondenci:

MUDr. Jana Fráňová
II. dětská klinika FN
Úprkova 4, 621 00 Brno
e-mail: dzurka@email.cz

Úvod

Diabetes mellitus představuje v současné době závažný medicínský problém, a to především v rozvinutých společnostech. Jeho incidence vzrostla za posledních 20 let dvojnásobně a v České republice postihuje 6,5 % populace ¹⁾. Dle současných názorů hraje významnou roli v etiopatogenezi diabetu 1. i 2. typu oxidační stres, který má klíčový význam rovněž pro vznik a rozvoj diabetických komplikací. Velmi často se u experimentálních zvířat navozuje modelový patologický stav pomocí alloxanových flavonoidů (obr. 1). Antioxidační působení osajinu bylo prokázáno ve studiích *in vitro* metodou stanovení peroxidace lipidů na jaterních mikrozómech laboratorního potkana za použití butylhydroxytoluenu (BHT) jako referenčního standardu a následně v *in vivo* studiích ¹²⁾.



Obr. 1. Struktura osajinu

nu ²⁻⁴⁾, který selektivně toxicky poškozuje β buňky Langerhansových ostrůvků pankreatu a vede v závislosti na dávce k rozvoji různě závažné inzulínopenie, a tedy i diabetu typu I. Alloxan vyvolá nejprve přechodnou stimulaci β buněk, při které dojde k uvolnění intracelulárních zásob insulinu a vznikne krátkodobá hypoglykémie. Po několika dnech se pak u zvířat objeví inzulínopenie s klasickými příznaky diabetu: hyperglykémie, glykosurie, polydipsie a polyurie. Toxicita alloxanu *in vitro* a *in vivo* může být inhibována cheláty, zhášeci hydroxylových radikálů a antioxidanty rozpustnými v tucích ^{2, 5)}.

V organismu běžně vzniká řada reaktivních forem kyslíku a dusíku (ROS). Jejich patologický nárůst se výrazně podílí na vzniku a rozvoji řady onemocnění. Na regulaci fyziologického množství volných radikálů má organismus vyvinuté antioxidační mechanismy tvořené přirozenými antioxidanty a enzymy (např. superoxid dismutasa, katalasa, redoxní systém glutathionu, látky s chelátově vázanými ionty železa a mědi aj.). Náprava oxidativního poškození organismu je však obtížná. Mnohem efektivnější je cesta preventivní, spočívající v minimalizování zdrojů tvorby volných radikálů a posílení přirozeného antioxidačního mechanismu podáváním látek, které působí jako antioxidanty, nebo tzv. zhášeci volných radikálů. Proto při experimentálním studiu antioxidačně působících látek je zvláštní pozornost věnována právě hledání takových látek, jejichž používání by bylo možné při tzv. radikálově podmíněných stavech, zejména v prevenci ⁶⁻¹¹⁾.

Osajin, izolovaný z plodnosti rostlin *Maclura pomifera* (RAFINESQUE) Moraceae, patří do skupiny preny-

lovaných flavonoidů (obr. 1). Antioxidační působení osajinu bylo prokázáno ve studiích *in vitro* metodou stanovení peroxidace lipidů na jaterních mikrozómech laboratorního potkana za použití butylhydroxytoluenu (BHT) jako referenčního standardu a následně v *in vivo* studiích ¹²⁾.

Cílem práce bylo sledovat antidiabetický a antioxidační efekt osajinu na alloxanem navozený diabetes mellitus u laboratorního potkana.

Vlastní studie a její průběh byl schválen a monitorován Etickou komisí Veterinární a farmaceutické univerzity Brno. Zdravotní stav všech zvířat byl pravidelně kontrolován několikrát denně jak po dobu aklimatizace zvířat, tak i v průběhu celého prováděného experimentu pracovní skupinou, jejíž členové jsou držitelé osvědčení Ústřední komise pro ochranu zvířat o způsobilosti dle §17, zákona České národní rady č. 246/1992 Sb., na ochranu zvířat proti týrání.

POKUSNÁ ČÁST

Materiál a metodika

Vlastní *in vivo* studie byla prováděna na laboratorních potkanech kmene Wistar SPF (původ AnLab s.r.o., SRN), samčího pohlaví, stejného stáří a srovnatelné tělesné hmotnosti (310 ± 12 g). Zvířata byla umístěna jednotlivě ve skleněných metabolických klecích, byla krmena standardní dietou (Dieta pro malá laboratorní zvířata SPF M 1) a napájena vodou ad libitum.

Po době nezbytné pro aklimatizaci byl 20 zvířatům jednorázově podán alloxan tetrahydrát v dávce 50 mg/kg hmotnosti intravenózně. Po 5 dnech bylo provedeno stanovení hodnot glykémie pomocí přístroje Glucochir a diagnostických testovacích proužků Glucocard. Do pokusu byla zařazena zvířata, u nichž byla hladina krevního cukru zvýšena z primárních 4–6 mmol/l na 18 ± 4 mmol/l. Metodou náhodného výběru byla zvířata rozdělena do 2 skupin ($n=7$). Skupině léčené byl podáván osajin v dávce 10 mg/kg perorálně gastrickou sondou v 0,5% roztoku Avicelu 1× denně. Placebo skupině byl podáván pouze 0,5% roztok Avicelu v množství 2 ml, rovněž perorálně gastrickou sondou 1× denně. Do experimentu byla zařazena ještě skupina zvířat intaktních ($n=7$), bez navození patologického stavu a bez medikace.

Na začátku experimentu byla u zvířat všech skupin stanovena hodnota glukosy v séru, na konci experimentu byly u všech zvířat stanoveny vybrané laboratorní parametry (hladina glukosy, urey a cholesterolu v séru) spektrofotometricky za pomoci laboratorních testovacích souprav Diagnostika Lachema, antioxidační enzymy (superoxid dismutasa, glutathionperoxidasa) a celková antioxidační kapacita na automatickém analyzátoru Cobas Mira S, pomocí testovacích setů firmy Randox, Dublin. Rovněž byla jednorázově na konci experimentu stanovena hladina malondialdehydu v séru spektrofotometricky metodou Tvare ¹³⁾. Dále byla stanovena diuréza a celkové ztráty glukosy (glykosurie) a bílkovin močí spektrofotometricky za pomoci laboratorních testovacích souprav Diagnostika Lachema.

Po ukončení medikace 20. den byla zvířata utrácena exsanguinací a byly odebrány vzorky ledvinové tkáně a pankreatu pro histopatologické vyšetření. Materiál byl fixován v neutrálním 10% formolu a rutinně barven hematoxylinem-eosinem. Preparáty byly vyšetřeny v optickém mikroskopu erudovaným histopatologem bez znalosti experimentálního protokolu.

Získané hodnoty sledovaných laboratorních parametrů byly zpracovány pomocí tabulkového procesoru Microsoft Excel a statisticky vyhodnoceny za pomoci programu UNISTAT, testu ANOVA a Studentova t-testu, hodnota $p \leq 0,05$ byla považována za signifikantní.

VÝSLEDKY

Výsledky laboratorních vyšetření

Tab. 1. Hladina glukosy v séru

Hladina glukosy v séru (mmol/l)	léčená skupina	placebo skupina	intaktní skupina
začátek experimentu	19,45±0,73	19,50±0,52	4,35±0,06
konec experimentu	9,12±0,93**	20,35±0,45	4,92±0,72

** $p \leq 0,01$ léčená vs. placebo

Na začátku experimentu nebyl při srovnání skupiny zvířat léčených a placebo zjištěn signifikantní rozdíl. Na konci experimentu došlo k vysoce signifikantnímu snížení hodnoty glukosy v séru u skupiny léčené ($p \leq 0,01$) (tab. 1).

Skupina intaktní nevykázala v průběhu experimentu statisticky významné změny.

Hodnoty superoxiddismutasy vykazaly nesignifikantní změny při porovnání hodnot skupiny léčené a placebo na konci terapie (v průběhu terapie nedošlo ke změně hodnoty naměřených hladin) (tab. 2).

Byl zjištěn statisticky významný rozdíl ($p \leq 0,05$) hladiny glutathionperoxidasy u skupiny léčené, na konci terapie, ve srovnání se skupinou placebo (tab. 2).

Byl zjištěn statisticky vysoce významný rozdíl ($p \leq 0,01$) hodnot celkové antioxidační kapacity u skupiny léčené, na konci terapie, ve srovnání se skupinou kontrolní (tab. 2).

Byl zjištěn statisticky vysoce významný ($p \leq 0,01$) hladiny MDA u skupiny léčené ve srovnání se skupinou placebo na konci terapie (tab. 2).

Hodnoty denní diurézy i glykosurie vykazaly vysoce signifikantní rozdíly ($p \leq 0,01$) při porovnání hodnot léčené a placebo skupiny na konci experimentu (tab. 3). Rovněž byl zjištěn vysoce signifikantní rozdíl ($p \leq 0,01$)

Tab. 2. Hodnoty SOD, GSHPx, AOC a MDA stanovené na konci experimentu

	SOD (U/ml)	GSHPx (μkat/l)	AOC (mmol/l)	MDA (mmol/l)
léčená skupina	202,10±5,64	1193,20±78,40 *	0,94±0,05 **	1,28±0,49 **
placebo skupina	198,05±3,59	1061,20±94,06	0,77±0,03	3,68±0,33
intaktní skupina	58,82±2,76	1821,60±55,07	1,20±0,06	1,01±0,05

* $p \leq 0,05$ léčená vs. placebo, ** $p \leq 0,01$ léčená vs. placebo

Tab. 3. Hodnoty denní diurézy, glykosurie a ztrát bílkovin močí na konci experimentu

	Diuréza (ml/den)	glykosurie (mmol/l)	ztráty bílkovin močí (g/l)
léčená skupina	16,50±0,25	2,17±0,45	0,93±0,37
placebo skupina	29,65±2,40 **	4,19±0,53 **	1,66±0,35 **
intaktní skupina	12,45±0,45	1,13±0,54	0,43±0,16

** $p \leq 0,01$ léčená vs. placebo

Tab. 4. Hodnoty cholesterolu a urey v séru na konci experimentu

	Cholesterol (mmol/l)	urea (mmol/l)
léčená skupina	1,85±0,34	7,57±1,51
placebo skupina	1,89±0,36	7,61±1,04
intaktní skupina	1,95±0,32	5,95±1,01

u ztrát bílkovin močí při porovnání obou skupin (tab. 3).

Porovnáním hodnot cholesterolu a urey v séru u skupin léčené a placebo nebyl zjištěn signifikantní rozdíl na konci experimentu (tab. 4).

Výsledky histopatologického vyšetření

Ledvinná tkáň

Skupina léčená

Mírné edematózní prosáknutí parenchymu a mírné překrvení jako projev dřeňových změn ve 30 % případů. Změny glomerulů ve smyslu jejich zvýšené buněčnosti způsobené přítomností erytrocytů a zmnožením mesangia byly pozorovány zhruba ve 20 % případů. Cévní změny v obou sledovaných skupinách, spočívající v mírném ztlusnění stěny cév středního a malého kalibru, se daly najít ve 30 % případů.

Histologické změny jsou hodnoceny jako minimální a nesignifikantní.

Skupina placebo

Ve dření byly patrné pouze fokálně vakuolární dege-

nerace epitelii proximálních tubulů s jejich mírným překrvením téměř v 80 % případů. V koře byly sledovatelné jednak změny glomerulů a jednak změny cévních. V případě glomerulů se jednalo o změny jejich buněčnosti, a to ve smyslu jejich zvýšení (erytrocyty, zánětlivý infiltrát a zmnožení mesangiálních buněk) nebo snížení (hyalinizace s tvorbou eosinofilních depozit – obdoba Kimmelstiel Wilsnova syndromu). Snížená buněčnost glomerulů je projevem spíše dlouhodobého průběhu nemoci, ve sledovaném souboru se vyskytly náznaky asi v 10 % případů. Zvýšená buněčnost zde zastoupená převážně erytrocyty se vyskytla ve 40–50 % případů.

Histologické změny jsou hodnoceny jako minimální a nesignifikantní.

Skupina intaktní

Normální stavba.

Pankreas

Skupina léčená

Normální stavba jak ve složce zevně i vnitřně sekretní bez fibrózy a infiltrace.

Skupina placebo

Mírná variace co do velikosti i počtu ostrůvků, ojediněle zastižena mitotická aktivita beta buněk. Nebyla zachycena fibróza (svědčící pro dlouhodobý proces) ani zánětlivá lymfocytární infiltrace, která se pravidelně vyskytuje u infekcí nastoleného diabetu.

Histologické změny jsou nepříznačné a jen zcela minimální. I mírnou variabilitu ve velikosti a počtu ostrůvků je třeba hodnotit s rezervou, vzhledem k tomu, že se tyto veličiny mění v závislosti na lokalitě odběru (hlava pankreatu vs. tělo pankreatu).

Skupina intaktní

Normální stavba.

DISKUZE

Diabetes mellitus je charakterizován zvýšenou glykemií a často současnou glykosurií. Základním patogenním činitelem, který k hyperglykémii vede, je chybějící či nedostatečná sekrece insulinu, nebo jeho nedostatečný účinek na úrovni buněk periferních tkání. Metabolické důsledky tohoto se promítají nejen do metabolismu sacharidů, často se projeví i jako porucha v metabolismu proteinů, jindy jako porucha metabolismu lipidů, jejíž patogeneze je však složitější ^{14, 15}.

Zvýšení hladiny glukosy v séru, stanovené na začátku experimentu, a její monitorování v průběhu experimentu byly nezvratným důkazem navozeného patologického stavu pomocí alloxanu. Rovněž tak glykosurie jako důsledek překročení ledvinného prahu pro glukosu. Změny obou sledovaných parametrů vykazaly při statistickém vyhodnocování signifikantní

změny při vzájemném porovnání hodnot léčené a placebo skupiny.

V rámci experimentu bylo zjištěno zlepšení hodnot ukazatelů antioxidačního systému, zejména zvýšení aktivity GSHPx a celkové antioxidační kapacity při srovnání hodnot léčené a placebo skupiny. Hodnoty SOD nevykázaly signifikantní změny v průběhu experimentu. Vyšetřované enzymy působí intracelulárně a jejich aktivita na sebe většinou navazuje ¹²). Je možno předpokládat, že jejich aktivita se může měnit dle stavu organismu, nebo v souvislosti s probíhajícími patologickými procesy. Výsledky testování ukazují, že vzájemné kompenzační mechanismy tvořené souhrou působení více enzymů mohou být potencionálně přítomností podávaných antioxidantů.

Statisticky významně vyšší hodnota celkové antioxidační kapacity u léčené skupiny, která se uplatňuje extracelulárně, je zřejmě důsledkem suplementace látkou s prokázaným antioxidačním účinkem *in vitro*. Celková antioxidační kapacita není zcela specifickým ukazatelem. Vzhledem k tomu, že jde vlastně o sumu efektu několika antioxidačních mechanismů, měli bychom vždy pátrat po hlavní antioxidační složce vzorku ¹⁶). Určitou hypotézou zvýšené AOC je možnost vyplavování antioxidantů z jater a tukových dep jako odpověď na vysokou hladinu ROS v oběhu. K tomuto efektu ale dochází spíše u dlouhodobé produkce volných radikálů. Je také možné, že v různých situacích není organismus schopen likvidovat určitý typ volného radikálu stávajícím spektrem antioxidantů, a proto zvyšuje produkci ostatních ve snaze likvidovat ho. AOC stoupá, ale nemusí nutně docházet k poklesu ROS ¹⁶).

Výsledky statistického porovnání hodnot MDA obou skupin (léčené a placebo) ukazují signifikantní změny, u skupiny léčené byla nalezena statisticky významně nižší průměrná hodnota ve srovnání se skupinou placebo na konci terapie. MDA je vedlejší toxický produkt lipoperoxidace, a proto jeho hladina celkem jasně koreluje s intenzitou působení ROS na lipidové molekuly, a tím i mírou oxidačního poškození organismu. Metodou TBARs za spektrofotometrického stanovení nelze dosáhnout zcela specifického výsledku. S kyselinou thiobarbiturovou reagují sacharidy, glukosa, pyrimidiny, hemoglobin, bilirubin, biliverdin, aminokyseliny, močovina, kreatinin, kyselina močová, kyselina sialová a další látky; produkty této reakce absorbují při 530–535 nm, což snižuje specifitu TBA reakce. Část těchto interferujících látek odstraníme okyselením a dalšími úpravami. Interferující produkty však nejlépe odstraní HPLC ¹⁷). Přesto se dá konstatovat, že pro naše účely dostačuje spektrofotometrické měření, protože významný je především rozdíl nalezených hladin MDA u léčené a placebo skupiny.

Hladina cholesterolu byla v rámci experimentu monitorována jako doprovodný biochemický parametr a zároveň jako jeden z ukazatelů stavu tukového metabolismu za daného uměle navozeného patologického stavu u laboratorního potkana. Hodnoty cholesterolu vykazaly v průběhu experimentu nesignifikantní změny.

U pacientů s déletrvajícím diabetem a zvláště u tzv. dekompenzovaných diabetiků se setkáváme s výskytem chronických komplikací specifických a nespecifických¹⁸⁾. Jednou z chronických specifických komplikací je nález diabetické nefropatie, která je charakterizovaná proteinurií, často hypertenzí a pomalou postupnou alterací renálních funkcí. Diabetická nefropatie byla poprvé popsána v roce 1936 Kimmelstielem a Wilsonem jako interkapilární nodulární glomeruloskleróza. V užším smyslu slova diabetickou nefropatií rozumíme mikroangiopatické postižení ledvin.

V rámci experimentu byla monitorována hladina urey v séru, ztráty celkových bílkovin močí a diuréza u pokusných zvířat jako ukazatele možného navození diabetické nefropatie. Hodnoty urey vykazaly nesignifikantní změny, diuréza byla signifikantně vyšší u placebo skupiny ve srovnání se skupinou léčených zvířat. Ztráty bílkovin močí rovněž vykazaly signifikantní změny při porovnání hodnot skupiny léčené a placebo.

Histopatologicky hodnotitelné změny v **ledvinách** závisí na délce trvání diabetu a na tom, zda a jak byl diabetes léčen. U krátkodobě trvajícího neléčeného onemocnění je za určitých okolností možno prokázat postižení charakteru diabetické nefrosy, která se mikroskopicky projevuje kalným zduřením, vakuolární degenerací, steatózou buněk proximálních tubulů, ztlustěním bazálních membrán a přítomností glykogenu v buňkách Armanioho zóny.

Histopatologické změny v **pankreatu** nebývají mikroskopicky příznačné a nález nebývá jednotný. U juvenilního diabetu může být počet ostrůvků snížen, někdy nacházíme degranulaci beta buněk, fibrózu ostrůvků a někdy lymfocytární infiltrace. U dospělých diabetiků bývá počet ostrůvků většinou normální nebo lehce snížený, ale není možno diabetes jednoznačně histologicky diagnostikovat.

Osajin je přírodní látkou, která byla zatím ojediněle použita pro testování *in vivo* na patologických biomodelech^{19, 20)}. Převážná většina literárních odkazů je proto charakteru *in vitro* prováděných studií, ve kterých je často porovnáván účinek sledovaných zástupců skupiny flavonoidů mezi sebou.

Není možnost srovnání námi zjištěných výsledků získaných při testování osajinu na modelu alloxanového diabetu v preklinickém pokusu s výsledky jiných autorů.

je věnována zvýšená pozornost. Dle některých autorů je antioxidační účinek této skupiny pravděpodobně podstatou tzv. vitaminového působení těchto látek. Literární prameny uvádějí, že obvyklým způsobem stravující se člověk přijme denně s potravou okolo 1 g těchto látek. Flavonoidy se v posledních letech rovněž staly součástí vitaminových směsí a potravních doplňků, proto organismem přijímané množství může obvyklé hodnoty značně převyšovat.

LITERATURA

1. Švíglerová, J., Kuncová, J., Tonar, Z.: Čs. Fyziol., 2006; 55, 96-102.
2. Wolff, S. P.: British Med. Bull., 1993; 49, 642-652.
3. Tang, L., Wei, W., Chen, L., Liu, S.: J. Ethnopharmacol., 2006; 108, 109-115.
4. Zanatta L., de Sousa E., Cazarolli L. H., Junior A. C. et al.: J. Ethnopharmacol., 2007; 109, 151-155.
5. Malaisse, W. J.: Biochem. Pharmacol., 1982; 22, 3527-3534.
6. Nečas, J., Bartošiková, L., Drápelová, L. et al.: Vnitř. Lék., 1997; 43, 707-711.
7. Bartošiková, L., Nečas, J., Pavlíček, V. et al.: Čes. slov. Farm., 1998; 47, 151-154.
8. Šalplachta, J., Bartošiková, L., Nečas, J.: Gen. Physiol. Biophys., 2002; 21, 189-195.
9. Nečas, J., Bartošiková, L., Beneš, L. et al.: Biomed. Papers, 2005; 149, 385-388.
10. Bartošiková, L., Nečas, J., Beneš, L. et al.: Biomed. Papers, 2005; 149, 377-380.
11. Janoščíková, E., Bartošiková, L., Nečas, J. et al.: Acta Vet. Brno, 2005; 74, 557-564.
12. Bartošiková, L., Nečas, J., Suchý, V. et al.: Pharmazie, 2006; 61, 552-555.
13. Kosugy, H., Kikugava, K.: Free Rad. Biol. Med., 1989; 7, 205-207.
14. Klener, P. et al.: Vnitřní lékařství. 1. vyd. Praha, Galén, 1999, s. 725.
15. Roy, S., Seghal, R., Padhy, B. M., Kumar, V. L.: J. Ethnopharmacol., 2005; 102, 470-473.
16. Racek, J.: Oxidační stres a možnosti jeho ovlivnění. 1. vyd. Praha, Galén, 2003, s. 12-75.
17. Zima, T.: Klin. Biochem. Metab., 1995; 3, 98-102.
18. Anděl, M. et al.: Diabetes mellitus. 1. vyd. Praha, Galén, 2001, s. 78.
19. Florian, T., Nečas, J., Bartošiková, L. et al.: Biomed. Papers, 2006; 150, 93-100.
20. Nečas, J., Bartošiková, L., Florian, T. et al.: Čes. slov. Farm., 2006; 55, 168-174.

ZÁVĚR

Flavonoidy patří mezi látky, jejichž antioxidační aktivita a schopnosti zhášet nebo vychytávat volné radikály