

## The Protective Effect of *Nigella sativa* on Sperm Parameter in Mice treated with Dexamethasone

Saied Miri<sup>1</sup>, Morteza Abouzarypor<sup>2</sup>, Mohammad jafar Rezaie<sup>3</sup>, Fardin Fathi<sup>4</sup>, Bahram Nikkho<sup>5</sup>, Daem Roshani<sup>6</sup>, Shiva Khalesro<sup>7</sup>, Erfan Daneshi<sup>8</sup>

1. MS.c. Cellular and Molecular Research Center, Research Institute for Health Development, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0001-7367-11x
2. Assistant Professor , Cellular and Molecular Research Center, Research Institute for Health Development, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0002-5073-4171
3. Associate Professor, Department of anatomical sciences, School of Medicine, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0001-7332-1217
4. Professor, Cellular and Molecular Research Center, Research Institute for Health Development, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0002-4648-5598
5. Associate Professor, Department of pathology, School of Medicine, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0002-5050-793x
6. Associate Professor, Department of Epidemiology and Biostatistics , School of Medicine, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0004-7461-114
7. Assistant Professor, Agronomy and plant breeding, department faculty of agriculture university of Kurdisan, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0003-3264-1673
8. Assistant Professor, Cellular and Molecular Research Center, Research Institute for Health Development, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran., (Corresponding author), Tel: 087-33664658, E-mail: erfan.daneshi@yahoo.com, ORCID ID: 0000-0003-3427-5478

### ABSTRACT

**Background and Aim:** Dexamethasone affects testis hemostasis through reduction of testosterone level. In one study dexamethasone induced spermatogenesis defects through epithelial vacuolizations and sloughing of germ cell layer.

**Materials and Methods:** Forty NMRI mice were randomly divided into four groups. Control and dexamethasone groups received normal saline and dexamethasone (5 mg/kg) respectively for 7 days. Dexamethasone and *Nigella sativa*(NS) (5 mg/kg) were given to the third group and the fourth group(*Nigella sativa* group) received 5 mg/kg *Nigella sativa* for 7 days. Epididymal sperm parameters were used for evaluation of the effects of dexamethasone and *Nigella sativa* on testis.

**Results:** Epididymal sperm parameters (count,motility and abnormal sperm) showed significant alterations in dexamethasone group ( $p<0.05$ ). Treatment with NS+ dexamethasone significantly prevented these changes ( $p<0.05$ ).

**Conclusion:** Numerous studies have been performed to evaluate destructive effects of dexamethasone on male reproductive system. The aim of this study was to assess protective effect of *Nigella sativa* against the side effects of dexamethasone on male reproductive system. We found that dexamethasone could decrease sperm parameters. These changes were reduced by using *Nigella sativa*.

**Keywords:** *Nigella sativa*, Dexamethasone, Sperm parameters

**Received:** Sep 24, 2019      **Accepted:** Dec 31, 2019

**How to cite the article:** Saied Miri, Morteza Abouzarypor, Mohammad jafar Rezaie, Fardin Fathi, Bahram Nikkho, Daem Roshani, Shiva Khalesro, Erfan Daneshi. The Protective Effect of *Nigella Sativa* On Sperm Parameter In Mice Treatment Dexamethasone. SJKU. 2020; 25 (3): 99-105

Copyright © 2018 the Author (s). Published by Kurdistan University of Medical Sciences. This is an open access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution-Non Commercial License 4.0 (CCBYNC), where it is permissible to download, share, remix, transform, and buildup the work provided it is properly cited. The work cannot be used commercially without permission from the journal

## بررسی اثر محافظتی سیاهدانه بر پارامترهای اسپرم در موش‌های سوری تیمار شده با دگراماتازون

سعید میری<sup>۱</sup>، مرتضی ابوذری پور<sup>۲</sup>، محمد جعفر رضایی<sup>۳</sup>، فردین فتحی<sup>۴</sup>، بهرام نیکخو<sup>۵</sup>، دائم روشنی<sup>۶</sup>، شیوا خالص رو<sup>۷</sup>، عرفان دانشی<sup>۸</sup>

۱. کارشناسی ارشد، مرکز تحقیقات علوم سلولی و مولکولی، پژوهشکده توسعه سلامت، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران. کد ارکید: ۷۳۶۷-۰۰۰۱.....
۲. استادیار، مرکز تحقیقات علوم سلولی و مولکولی، پژوهشکده توسعه سلامت، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران. کد ارکید: ۴۱۷۱-۰۰۰۲-۵۰۷۳.....
۳. دانشیار، گروه علوم تشریح، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران. کد ارکید: ۷۳۳۲-۱۲۱۷-۰۰۰۱.....
۴. استاد، مرکز تحقیقات علوم سلولی و مولکولی، پژوهشکده توسعه سلامت، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران. کد ارکید: ۴۶۴۸-۵۵۹۸-۰۰۰۲-۴۶۴۸.....
۵. دانشیار، گروه پاتولوژی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران. کد ارکید: ۷۹۳-۰۰۰۲-۵۰۵۰.....
۶. دانشیار، گروه اپیدمیولوژی و آمار، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران. کد ارکید: ۴-۷۴۶۱-۱۱۴-۰۰۰۰.....
۷. استادیار، گروه زراعت و اصلاح بیانات، دانشکده کشاورزی، دانشگاه کردستان، سنندج، ایران. کد ارکید: ۱۶۷۳-۰۰۰۳-۳۲۶۴-۰۰۰۰.....
۸. استادیار، مرکز تحقیقات علوم سلولی و مولکولی، پژوهشکده توسعه سلامت، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران (نویسنده مسئول)، تلفن: ۰۹۱۸۸۷۱۳۷۲۱، پست الکترونیک: Erfan.daneshi@yahoo.com، کد ارکید: ۵۴۷۸-۰۰۰۳-۳۴۲۷-۰۰۰۰.....

### چکیده

**زمینه و هدف:** دگراماتازون بر روی هموستاز بیضه، از طریق کاهش سطح تستوسترون تاثیر می‌گذارد، در مطالعه‌ای نشان دادند که دگراماتازون باعث ایجاد نقص‌هایی در روند اسپرماتوژنر به طریق واکوئول جداشدگی و ریزش لایه اپیتلیوم ژرمنیال می‌شود. هدف از این مطالعه بررسی اثر محافظتی سیاهدانه بر اثرات دگراماتازون در پارامترهای اسپرم می‌باشد.

**مواد و روش‌ها:** در این مطالعه ۴۰ سر موش بالغ نژاد به صورت تصادفی در ۴ گروه قرار گرفتند. گروه اول که کنترل بود نرمال سالین به مدت ۷ روز داده شد. گروه دوم که گروه دگراماتازون بود به موش‌ها دگراماتازون با دوز ۵ میلی‌گرم به مدت ۷ روز داده شد. به گروه سوم که گروه درمان بود به موش‌ها با همان دوز دگراماتازون و سیاهدانه با دوز ۵ میلی‌گرم به مدت ۷ روز دریافت کردند و گروه چهارم که گروه سیاهدانه بود موش‌ها سیاهدانه را با دوز ۵ میلی‌گرم به مدت ۷ روز دریافت کردند. پارامترهای اسپرم جهت بررسی دگراماتازون و سیاهدانه انجام شد.

**یافته‌ها:** پارامترهای اسپرم که شامل "شمارش اسپرم، حرکت اسپرم و اسپرم‌های غیر نرمال" در گروه دگراماتازون بطور معنی‌داری تغییر پیدا کرد ( $p < 0.05$ ) که در گروه درمان این تغییرات به خاطر سیاهدانه کاهش کمتر شده بود ( $p > 0.05$ ).

**نتیجه‌گیری:** مطالعات زیادی ناشی از تأثیرات مخرب دگراماتازون بر سیستم تناسلی انجام شده است در این مطالعه سعی شده که اثر محافظتی سیاهدانه بر عوارض جانبی این دارو در سیستم تناسلی مردانه بررسی شود. در این تحقیق ثابت شد که دگراماتازون باعث کاهش پارامترهای اسپرم اپیدیدم می‌شود که سیاهدانه این تغییرات را جبران کرده است.

**کلمات کلیدی:** سیاهدانه، دگراماتازون، اسپرم، پارامتر

وصول مقاله: ۹۸/۱۰/۱۰؛ اصلاحیه نهایی: ۹۸/۹/۲۷؛ پذیرش: ۹۸/۷/۲

## حیوان‌ها

در این مطالعه ۴۰ سر موش بالغ نژاد NMRI (موسسه تحقیقاتی پزشکی بومی) با سن ۶-۸ هفته و وزن ۲۵-۳۰ گرم استفاده شد. حیوانات در شرایط استاندارد آزمایشگاهی نگهداری شدند (۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی ۵٪ رطوبت و ۲۲ درجه سانتی گراد). قفس موش‌ها تمیز نگداشتند و غذا و آب برای موش‌ها فراهم شد.

### انجام آزمایش

موش‌ها به صورت تصادفی به ۴ گروه تقسیم شدند. گروه اول که کنترل بود نرمال سالین به مدت ۷ روز داده شد. گروه دوم که گروه دگرامتاژون بود به موش‌ها با دوز ۵ mg/kg به صورت تزریق داخل صفاقی به مدت ۷ روز دگرامتاژون داده شد (۱۳). به گروه سوم که گروه درمان دگرامتاژون+سیاهدانه بود به موش‌ها ۵ mg/kg دگرامتاژون داخل صفاقی و ۵ mg/kg سیاهدانه به صورت گاواز داده شد (۱۴). در گروه چهارم که گروه سیاهدانه بود با دوز ۵ mg/kg به صورت گاواز داده شد. ۲۴ ساعت بعد از تزریق آخرین دوز، موش‌ها به طریق جابجایی مهره‌های گردنی قربانی شدند.

### پارامترهای اسپرم

بعد از قربانی کردن موش‌ها به طریق جا به جایی مهره‌های گردنی، شکم آن‌ها را باز کرده با مشخص کردن بیضه‌ها و مشخص نمودن ابی دیدیم، دم ابی دیدیم و ابتدای دفران را جهت خروج اسپرم‌ها ۳ برش مایل می‌زنیم. اسپرم‌های خارج شده در محیط HTF به مدت ۱۰ دقیقه و در دمای ۳۷°C قرار می‌گیرند تا متفرق گرددند و با استفاده از لام ثوبار و در زیر میکروسکوپ نوری شمارش اسپرم‌ها، تعداد سلول‌های نرمال، آنورمال و حرکت اسپرم‌ها مورد بررسی قرار گرفت.

### یافته‌ها

در این بررسی پارامترهای سیمن از نظر تعداد اسپرم، انواع حرکت‌های اسپرم (سریع، آهسته، درجا، بدون تحرك) و مورفولوژی اسپرم مورد مطالعه قرار گرفتند:

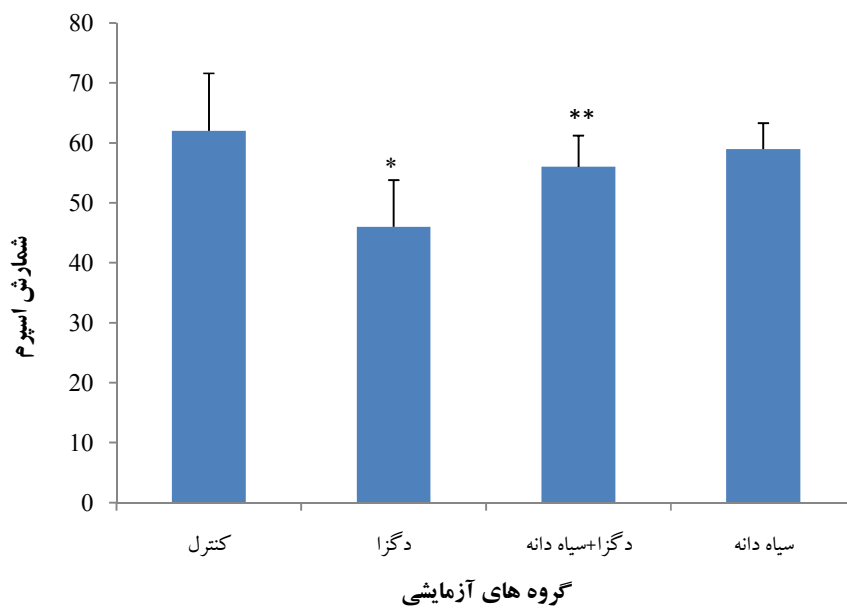
## مقدمه

اسپرماتوژنر فرآیند بسیار پیچیده و منحصر به فرد است که منتهی به تشکیل اسپرماتوژنیدها می‌شود، عوامل متعددی می‌توانند بر اسپرماتوژنر اثر کرده و منجر به ناباروری و یا کاهش باروری در فرد شود (۱). گلوکوکورتیکوئیدها برای حیات ضروری هستند و نقش‌های کلیدی در متابولیسم، سیستم ایمنی و مغز ایغا می‌کنند (۲). گلوکوکورتیکوئیدها هنگامی که در دوزهای درمانی تجویز می‌شوند، دارای اثرات قوی ضد التهابی و سرکوبگر ایمنی هستند (۳). دگرامتاژون مانند سایر گلوکورتیکوئیدها مانع تجمع سلول‌های التهابی از جمله ماکروفاژها و لکوسیت‌ها در محل التهاب شده و از فاگوسیتوz و آزادشدن آنزیم‌های لیزوزومی جلوگیری می‌کند و بدون تأثیر بر علل التهاب باعث کاهش واکنش‌های بافتی در روند التهاب می‌شود (۴). پدیده آپوپترز ناشی از گلوکوکورتیکوئیدها از نظر بیولوژیکی و کلینیکی بسیار با اهمیت است (۵). دگرامتاژون عضوی از خانواده گلوکوکورتیکوئیدها به شمار می‌آید؛ بنابراین یک نوع استروئید با خواص کاتابولیک است (۶). دگرامتاژون بر روی هموستاز بیضه، از طریق کاهش سطح تستوسترون تأثیر می‌گذارد (۷)، در مطالعه‌ای نشان دادند که دگرامتاژون باعث ایجاد نقص‌هایی در روند اسپرماتوژنر می‌شود (۸). سیاهدانه (*Nagella sativa*) گیاهی است از خانواده آلاله که اثرات متعدد درمانی بر آن شناخته شده است (۹). این گیاه در طب سنتی بسیاری از کشورها استفاده می‌گردد (۱۰). تایموقنین یکی از ترکیب اصلی سیاهدانه است که دارای خاصیت آنتی اکسیدانی است (۱۱). مطالعات قبلی اثر محافظتی سیاهدانه را بر اثرات سمی موادی مثل بیس فنول و پارانونایل فل رانشان داده اند (۱۲)؛ بنابراین در این مطالعه با توجه به اثرات مخرب دگرامتاژون و استفاده آن در بالین، اثر محافظتی سیاهدانه بر اثرات سمی دگرامتاژون مورد بررسی قرار گرفت.

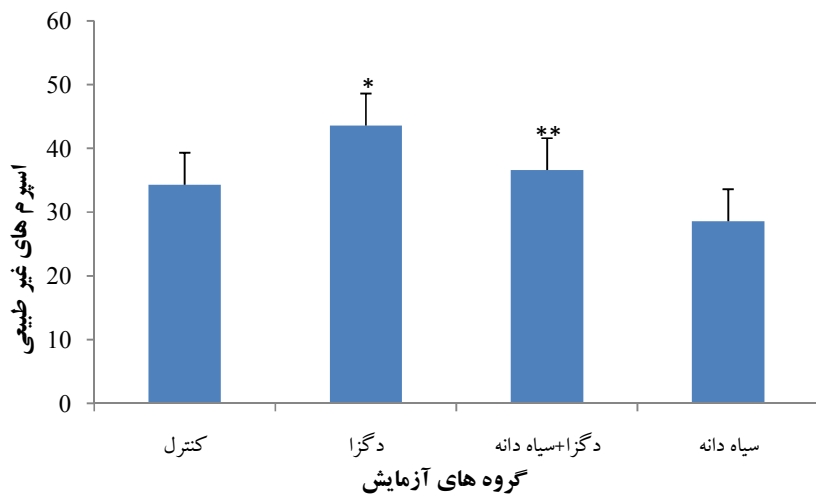
## مواد و روش‌ها

دگراماتازون) این کاهش جبران شد و تعداد اسپرم‌ها افزایش یافتند ( $p=0.02$ ) (نمودار ۱). کاهش معنی‌دار تحرک اسپرم و افزایش معنی‌دار اسپرم‌های غیر نرمال در گروه دریافت کننده دگراماتازون به نسبت گروه کنترل نشان داده شد که در گروه درمان (دگراماتازون و سیاه‌دانه) افزایش تحرک اسپرم و کاهش اسپرم‌های غیر نرمال دیده شد (نمودار ۲ و ۳) ( $p<0.05$ ).

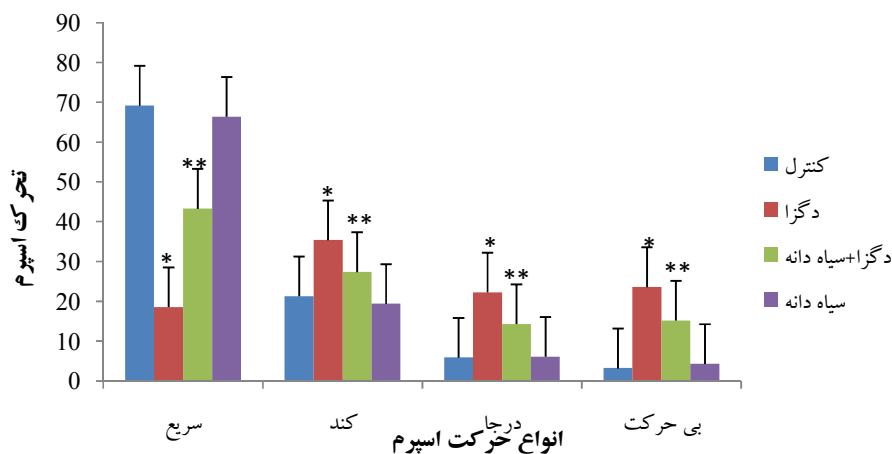
از نظر شمارش اسپرم، تعداد اسپرم‌ها در ۵ میدان مختلف میکروسکوپ نوری در هر موش مورد بررسی قرار گرفتند. در این بررسی اختلاف معنی‌داری بین گروه کنترل و سیاه‌دانه در مورد تعداد اسپرم، تحرک اسپرم و نرمال بودن اسپرم مشاهده نشد ( $p=0.02$ ). کاهش معنی‌دار تعداد اسپرم در موش‌های دریافت کننده دگراماتازون نسبت به گروه کنترل نشان داده شد که در گروه درمان (سیاه‌دانه و



نمودار ۱. ارزیابی شمارش اسپرم در گروه‌های آزمایشی. علامت \* نشان‌دهنده اختلاف معنی‌دار گروه دگزا با کنترل و علامت \*\* نشان‌دهنده اختلاف معنی‌دار گروه درمان با گروه دگراماتازون است ( $p<0.05$ ).



نمودار ۲. ارزیابی اسپرم‌های غیر نرمال در گروه‌های آزمایشی. علامت \* نشان‌دهنده اختلاف معنی‌دار گروه دگرا با کنترل و علامت \*\* نشان‌دهنده اختلاف معنی‌دار گروه درمان با گروه دگراماتازون است ( $p < 0.05$ ).



نمودار ۳. ارزیابی حرکات اسپرم در گروه‌های آزمایشی. علامت \* نشان‌دهنده اختلاف معنی‌دار گروه دگرا با کنترل و علامت \*\* نشان‌دهنده اختلاف معنی‌دار گروه درمان با گروه دگراماتازون است ( $p < 0.05$ ).

گلوکورتیکوئیدها و آگونیست‌های صناعی آن‌ها قادر به کنترل متابولیسم کربوهیدرات‌ها، پروتئین‌ها و چربی‌ها هستند و همچنین توانانی تنظیم عملکرد سیستم ایمنی و دستگاه قلب و عروق را دارا می‌باشند. گلوکورتیکوئیدها با کاهش سطح تستوسترون اسپرماتوژن را مختل می‌کنند (۱۵). گلوکورتیکوئیدها دارای اثرات فیزیولوژیک متعدد و گسترهای هستند. آن‌ها بر روی متابولیسم کربوهیدرات‌ها، چربی‌ها و پروتئین‌ها، تعادل آب و الکترولیت‌ها (۱۶)، دستگاه قلب و عروق (۱۷)، دستگاه

## بحث

مطالعات زیادی ناشی از تأثیرات مخرب دگراماتازون بر سیستم تناسلی انجام شده است در این مطالعه سعی شده است که اثر محافظتی سیاه‌دانه بر عوارض جانبی این دارو در سیستم تناسلی مردانه بررسی شود. دگراماتازون یکی از پرفروش‌ترین داروها در سراسر دنیا محسوب می‌شود. این دارو جزء دسته داروهای گلوکورتیکوئیدی است. گلوکورتیکوئیدها بر فعالیت تقریباً تمام سلول‌های بدن تأثیر دارند و بیان ۱۰٪ از ژن‌های انسان را کنترل می‌کنند.

متوجه شدند که تجویز تیتانیوم باعث کاهش پارامترهای اسperm می‌شود (۲۵).

Gao و همکارانش (۲۰۰۳) در تحقیقات خود نشان دادند که افزایش در غلظت گلوکوکورتیکوئیدهای کاهش تعداد سلول‌های لیدیگ می‌شود (۲۶). در این تحقیق همچنین مشخص شد که سیاه‌دانه به طور مؤثری باعث افزایش شمارش اسperm و کاهش اسperm‌های غیرطبیعی می‌شود که بیانگر اثرات مفید سیاه‌دانه است. سلیمانی و همکاران (۱۳۹۴) نشان دادند که سیاه‌دانه باعث بهبود حرکت اسperm و افزایش حیات اسperm می‌شود (۲۷) در این مطالعه پارامترهای اسperm توسط سیاه‌دانه تغییرات مثبتی داشته است؛ که مشابه تحقیقات Ghilissi و همکاران (۲۰۱۲) بود که ثابت کردند سیاه‌دانه باعث بهبود حرکت اسperm و افزایش حیات اسperm می‌شود (۲۸).

### نتیجه‌گیری

مطالعه حاضر نشان داد که دگرآماتازون اثرات مخرب بر سیستم تناسلی و کاهش باروری دارد. سیاه‌دانه به عنوان یک عامل محافظتی می‌تواند در کاهش این اثرات منفی دگرآماتازون نقش داشته باشد.

### تشکر و قدردانی

بودجه این تحقیق که حاصل پایان‌نامه کارشناسی ارشد سعید میری مصوب با کد ۹۵/۰۵۹ در تاریخ ۰۷/۱۰/۹۵ است و محل انجام طرح آزمایشگاه سلولی و مولکولی دانشکده پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی استان کردستان بوده است. این طرح از محل اعتبارات معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی کردستان در سال ۱۳۹۶ تأمین شده است که بدین‌وسیله از این معاونت تشکر می‌گردد.

ایمنی (۱۸)، استخوان (۱۹) و تشکیل عناصر خونی (۲۰) تأثیر دارند. Chris و همکارانش (۲۰۰۶) گزارش دادند دگرآماتازون باعث ایجاد آپوپتوز در نوروون‌های دانه‌ای مخچه در رت می‌شود. آن‌ها متوجه شدند ۲ ساعت پس از تجویز دگرآماتازون کاسپاز-۳ و عامل القاء کننده آپوپتوز فعال می‌شوند (۲۱).

اسpermatozoon فرآیندی کاملاً وابسته به هورمون به ویژه تستوسترون است و بدیهی است هر گونه تغییر در میزان این هورمون می‌تواند در اسpermatozoon مؤثر باشد. Nadies و همکارانش (۱۹۹۹) با استفاده از EDS (اتان-دی متان-سلولفاتان) که یک ماده سمی برای سلول‌های لیدیگ است، سلول‌های لیدیگ را از بین بردن و در نتیجه سطوح تستوسترون در رت کاهش یافت. آن‌ها متوجه شدند که به دنبال تجویز EDS آپوپتوز در سلول‌های زایا افزایش قابل ملاحظه‌ای می‌یابد (۲۲).

در این مطالعه نشان دادیم که دگرآماتازون باعث کاهش تعداد اسperm‌ها، حرکت اسperm و بدشکلی اسperm‌ها می‌شود که این نتایج مشابه نتیجه تحقیق fioratti و همکاران (۲۰۱۲) بود، که نشان دادند که دگرآماتازون باعث کاهش اسperm و کاهش حرکت پیش‌روندی و سرعت اسperm و در نهایت باعث کاهش باروری آزمایشگاهی می‌شود (۲۳). حرکات اسperm می‌تواند تأثیری باشد بر اثر مواد مخرب بر اسperm‌ها (۲۴).

اسpermatozoon فرآیندی کاملاً وابسته به هورمون به ویژه تستوسترون است و بدیهی است هر گونه تغییر در میزان این هورمون می‌تواند در اسpermatozoon مؤثر باشد. در مطالعه‌ای که توسط ابوذری پور و همکارانش (۱۳۹۸) صورت گرفت

### منابع

1. Nudel D, Monoski M, Hipshultz L. Common medication and drug how they affect male fertility. Urol Clin North Am. 2002; 29(4), 965-73.

2. Oppong E, Cato A. Effects of Glucocorticoids in the Immune System. *Adv Exp Med Biol.* 2015;872:217–33.
3. Iyalomhe G, Iyalomhe SI. Current use of corticosteroids in rheumatology. *Int Res J Pharm Pharmacol.* 2013; 3(6):85-90.
4. Pitter JN, Flower RJ. The adrenal cortex. *Pharm.* 2007; 427-436.
5. Jia W, Wu J, Jia H, Yang Y, Zhang X, Chen K, et al. The peripheral blood neutrophil-to-lymphocyte ratio is superior to the lymphocyte-to-monocyte ratio for predicting the long-term survival of triple-negative breast cancer patients. *PLoS One.* 2015;10(11).
6. Sean CS, Paul SB. the complete drug reference. *Pharm Press.* 2007;421-439.
7. Orr TE, Mann DR. Role of glucocorticoid in the stress induced suppression of testicular steroidogenesis in adult male rats. *Horm Behav.* 1992; 26: 350-363.
8. Khorsandi L, Mirhoseini M, Mohamadpour M, Orazizadeh M, Khaghani S. Effect of curcumin on dexamethasone-induced testicular toxicity in mice. *Pharm Biol.* 2013;51(2):206-12
9. Mohammed T I, Bishwajit G, Thoufiqul A, Sarrin S. Nigellalogy: A Review on Nigella Sativa. *MOJ.* 2017;3(6): 00056
10. Shafiq H, Ahmad A, Masud T, Kaleem M. Cardio-pro tective and anti-cancer therapeutic potential of Nigella sativa. *Iran J Basic Med Sci.* 2014;17(12):967-79.
11. Zeinab S ,Badliah Sham B,Hossein B. Antioxidant Property, Thymoquinone Content and Chemical Characteristics of Different Extracts from Nigella sativa. *J Am Oil Chem Soc.* 2014; 91(2): 295-300.
12. Shariatzadeh MA, Hajian Karahroodi A. Evaluation of the effect of Nigella sativa oil on sperm parameters in adult NMRI mice treated with Bisphenol A. *AMUJ.* 2015; 17(93): 47-5.
13. Chrysis D, Ritzen E M and Sävendahl L. Growth retardation induced by dexamethasone is associated with increased apoptosis of the growth plate chondrocytes. *J Endocrinol.* 2003;176, 331–337.
14. Ait Mbarek L, Ait Mouse H, Elabbadi N, Bensalah M, Gamouh A, Aboufatima et all.. Antitumor properties of blackseed (Nigella sativa L.) extracts. *Braz J Med Biol Res.* 2007; 40 (6): 839 – 47.
15. Julia CB. Glucocorticoids, exemplars of multi-tasking. *Br J Pharmacol* 2006; 147:258-268.
16. Munk A, Guyre PM, Holbrook NJ. Physiological functions of glucocorticoids and their relation to pharmacological actions. *Endocr Rev.* 1984; 5: 25-44.
17. Pearl JM, Nelson DP, Schwartz SM. Glucocorticoids reduce ischemia-reperfusion-induced myocardial apoptosis in immature hearts. *Ann Thorac Surg.* 2002; 74: 830-836.
18. Jondal M, Pazirandeh A and Okret S. A role for glucocorticoids in the thymus. *Trends Immunol.* 2001; 22: 185-189.
19. Canalis E, Delany AM. Mechanism of glucocorticoid action in bone. *Acad Sci.* 2002; 966: 71-73.
20. Chauhan S, Leach CH, Kunz S, Bloom JW and Miesfeld RL. Glucocorticoid regulation of human eosinophil gene expression. *Mol Biol.* 2003; 84: 441-452.
21. Chris M, Minh T, Terje R, Jon L, Ragnhild P. Dexamethasone induces cell death which may be blocked by NMDA receptor antagonists but is insensitive to Mg<sup>2+</sup> in cerebellar granule neurons. *Brain Res Brain Res Rev.* 2006; 1070: 116-123.
22. Nandi S, Partha P, Zirkin BR. Germ cell apoptosis in the testes of Sprague Dawley rats following testosterone withdrawal by ethane 1, 2-dimethanesulfonate administration: relationship to Fas?. *Biol Reprod.* 1999; 61: 70–5.
23. fioratti E, Villaverde A, Meli C, Tsunemi M, Papa F, Avarenga M, Influnce of steroid anti inflammatory drugs on viability and fertility of equin semen. *j equin e vet sci.* 2012;32 771-5.
24. El-Demerdash FM, Yousef MI, Kedwany FS, Baghdadi HB. Role of α-tocopherol and β-carotene in ameliorating the fenvalerate-induced changes in oxidative stress, hemato-biochemical parameters, and semen quality of male rats. *J Environ Sci Health.* 2004;39:443–59.
25. Abouzaripour, M, Hosaini Bae, M, Rezaie, M.J, Nikkho, B., Khalesro, S.H,Daneshi, E. et al. Protective effect of Nigella sativa on sperm parameters in mice exposed to titanium dioxide during embryonic developme.Scientific Journal of Kurdistan University of Medical Sciences. 2019; 60: 461-470.
26. Gao HB, Tong MH, Hu HY, You HY, Guo QS, Ge RS, Hardy MP. Mechanism of glucocorticoid-induced Leydig cell apoptosis. *Mol Cell Endocrinol.* 2003; 199: 153-63.
27. Soleimani MM, Shariatzadeh S, Azadpour M. Protective effect of Nigella sativa oil on the Bisphenol A induced-testicular toxicity in adult mice NMRI. *Journal of cell& tissue.* 2015; 6 : 87 - 96
28. Ghlissi Z, Hamden K, Saoudi M, Sahoun Z, Zeghal KM, El Feki A, et al. Effect of Nigella sativa seeds on reproductive system of male diabetic rats. *Afr J Pharm Pharmacol.* 2012;6:1444-50A