



The Association of Oxidative Stress with Parkinson's Disease, a Case-Control Study

*Raad Abbas Kadhim

Biology department, college of science for women, University of Babylon, Babylon, Iraq

[*wsci.raad.a@uobabylon.edu.iq](mailto:wsci.raad.a@uobabylon.edu.iq)

ارتباط الإجهاد التأكسدي بمرض باركنسون ، دراسة الحالات والشواهد

*رائد عباس كاظم

قسم علوم الحياة ، كلية العلوم للبنات، جامعة بابل، بابل، العراق

[*wsci.raad.a@uobabylon.edu.iq](mailto:wsci.raad.a@uobabylon.edu.iq)

Received:

9 / 7 / 2022

Accepted:

24 / 8 / 2022

Published:

30 / 9 / 2022

ABSTRACT

Background:

Epidemiological studies have proven that some environmental variables, such as exposure to industrially produced materials, usage of agricultural pesticides, or living in a rural area, increase the chance of acquiring Parkinson's disease (PD). It is thought that some environmental pollutants might be the cause of this illness. This was confirmed by the finding that harmful compounds like fungicides like Maneb and herbicides like Paraquat and Diquat selectively act on dopaminergic neurons in the nigrostriatal area of the brain. Recent research has demonstrated that oxidative stress and inflammation are crucial factors in the progression of Parkinson's disease.

Materials and Methods:

In the present study, 44 blood samples (23 men and 21 women) were obtained from three governorates, namely Najaf Al-Ashraf, Babylon, and Baghdad. Of these, 24 samples (14 men and 10 women) were from Parkinson's disease patients, and 20 samples (9 men and 11 women) were from healthy, uninfected individuals. The serum levels of malondialdehyde, a compound that is a sign of oxidative stress that result from lipid peroxidation, were measured in both in infected and healthy people, and calculating the serum levels of reduced glutathione, which is the master of antioxidants in the body and helps to maintain the balance between oxidants and antioxidants substances.

Results:

The Statistical results by t-test revealed that there was a significant ($P<0.05$) increase in malondialdehyde concentration in Parkinson's disease patients compared to the control group, but that there was no significant difference ($P<0.05$) in the levels of glutathione between patients and the control group, although There was no significant decrease in patients compared to the control group. The results showed that malondialdehyde levels increased with increasing age, and serum glutathione levels decreased insignificantly with age.

Conclusion:

According to the results of the current study, oxidative stress—represented by the production of free radicals—plays a significant role in generating Parkinson's disease by triggering lipid peroxidation via the development of the MDA complex and a reduction in antioxidants.

Key words:

Parkinson's disease, Oxidative stress, Malondialdehyde, Glutathione

الخلاصة

المقدمة:

أكّدت الدراسات الوابائية خطر الإصابة بمرض الباركنسون (الشلل الرعاعي) Parkinson's disease (PD) مع بعض العوامل البيئية مثل التعرض للمواد المشتقة من العمليات الصناعية ، او استخدام الكيماويات الزراعية ، أو العيش في بيئة ريفية. وفرضية ذلك أنَّ بعض السموم البيئية يمكن أن تكون مصدراً لهذا المرض. وقد دعم ذلك بعد اكتشاف أنَّ المواد الكيميائية ، مثل مبيدات الأعشاب كالباراكوايت Paraquat والدايكوايت Diquat ، ومبيدات الفطريات كالـ Maneb التي تعد مواداً سامة تعمل بشكل انتقائي في الخلايا العصبية الدوبامينية في منطقة Nigrostriatal ضمن الدماغ. أظهرت الأدلة الحديثة أنَّ الالتهاب والإجهاد التأكسدي (OS) يُؤديان دوراً أساسياً في تطور مرض الشلل الرعاعي.

طرق العمل:

جمعت في الدراسة الحالية 44 عينة دم (23 ذكر و 21 انثى) منها 24 عينة (14 ذكر و 10 انثى) لأشخاص مصابين بمرض الشلل الرعاعي، و 20 عينة (9 ذكر و 11 انثى) لأشخاص أصحاء غير مصابين من ثلاث محافظات هي النجف الاشرف، وبابل وبغداد ، لتحديد حالة الاجهاد التأكسدي من خلال تحديد مستويات المالون ثانوي الدهايد (MDA) المصلية في الأشخاص المصابين ، والاصحاء ، والذي يعد مؤشراً لعملية اكسدة الدهون الناتجة من الاجهاد التأكسدي، وتقدير المستويات المصلية للكلوتاثيون المختزل (GSH) ، Glutathione الذي يعد بدوره سيد المواد المضادة للأكسدة Master of antioxidant في الجسم الذي يعمل على حفظ التوازن بين المواد المؤكسدة والمواد المضادة للأكسدة.

النتائج:

أوضحت النتائج الاحصائية باستخدام اختبار t أنَّ هناك زيادة معنوية ($P < 0.05$) في تركيز المالون ثانوي الدهايد في الأشخاص المصابين بمرض الشلل الرعاعي مقارنة مع مجموعة السيطرة ، ولم تظهر أي فروق معنوية ($P > 0.05$) في مستويات الكلوتاثيون بين المرضى المصابين بالشلل الرعاعي ، ومجموعة السيطرة على الرغم من وجود انخفاض غير معنوي عند المرضى مقارنة بمجموعة السيطرة. بينت النتائج أنَّ مستويات المالون ثانوي الدهايد تزداد مع الزيادة في العمر ، وشهدت مستويات الكلوتاثيون المصلية انخفاضاً غير معنوي مع العمر.

الاستنتاجات:

نستنتج من الدراسة الحالية أنَّ الاجهاد التأكسدي الحاصل المتمثل بتكون الجذور الحرة التي أدت إلى عملية اكسدة الدهون عن طريق تكوين مركب الـ MDA ، وانخفاض المواد المضادة للأكسدة، له دور فعال في التسبب في مرض الشلل الرعاعي.

الكلمات المفتاحية:

مرض باركنسون ، الاجهاد التأكسدي ، المالون ثانوي الدهايد ، الكلوتاثيون

المقدمة Introduction

مرض باركنسون (Parkinson's disease) PD، هو اضطراب تنكس عصبي Neurodegenerative Disorder بالرعشة Tremor، واضطرابات الحركات الازادية. تتضمن الأمراضية العصبية الرئيسية في هذا المرض على موت خلايا الدوبامين Substantia nigra في منطقة Pars compacta وانتشار اجسام Lewy bodies في سايتوبلازم الخلايا العصبية السليمة المجاورة للخلايا الميتة [1].

إن فقدان الخلايا العصبية تزداد في منطقة المادة السوداء Substantia nigra مع تقدم العمر في مرضي PD، ويتماشى ذلك مع زيادة شدة الأعراض في المرضي الأكبر سنا. إن المادة السوداء هي منطقة تشربجية في الدماغ مسؤولة عن تخليق الدوبامين، والتحكم في الحركة الازادية، وهو جزء من منطقة العقد القاعدية Basal ganglia والدوائر العصبية في العقد القاعدية تعد مهمة، وحساسة في التنفيذ الناجح لكل من السلوكيات الحركية الذاتية، والمكتسبة [2].

يصيب مرض الشلل الرعاشي بالدرجة الأولى الأشخاص الذين تتراوح أعمارهم بين 50 عاماً وما فوق ، وينتشر ويزداد خطراً الإصابة بالمرض بشكل كبير مع تقدم العمر؛ إذ يقدر معدل الإصابة بحوالي 18 لكل 100000 شخص سنوياً [3]، مع تقدم المرض نلاحظ إعاقة حركية كبيرة عند المرضى حتى عند تناولهم الأدوية الخاصة بمعالجة المرض وتظهر اعراض أخرى مثل عسر البلع Dysphagia، وخلال التوتر العضلي Dystonia، كذلك تشمل اعراض المرض الاعراض غير الحركية كضعف الإدراك Cognitive impairment [4]، والأعراض العصبية، والنفسيّة كالاكتئاب، والقلق، والتعب، وضعف النوم (اضطراب حركة النوم السريعة للعين، نوبات النوم، النعاس أثناء النهار، والاستيقاظ في الصباح الباكر) [5] فضلاً عن اضطرابات لا إرادية ترتبط بالمرض، كالإمساك، والغثيان، وانخفاض ضغط الدم ، ومشاكل الجهاز البولي التناصلي ، والاضطرابات الحسية (متلازمة تململ الساقين، والتغيرات البصرية وانخفاض حاسة الشم) [6]. ومن المثير للاهتمام ان زيادة خطر الوفيات مرتبطة بزيادة الاعراض الحركية واللاحركية في مرضي PD، وخاصة مع اعراض عدم الاستقرار الوضعي ، والهلوسة ، وضعف الإدراك [7].

يعرف الإجهاد التأكسدي Oxidative Stress بأنه حالة ناتجة عن عدم التوازن بين المواد المؤكسدة، ومضادات الأكسدة في النظام الحيوي، ويحدث نتيجة المستوى الزائد لأنواع الأوكسجين التفاعلية (Reactive Oxygen Species) ROS، وتسمى أيضاً بالجذور الحرة Free Radicals، أو الأداء غير السليم لنظام مضادات الأكسدة [8]. فيما تعرف الجذور الحرة بأنها أي نوع من الذرات، أو الجزيئات القادرة على أن تتوارد بصورة مستقلة ، أو حرقة وتحتوي على واحد ، أو أكثر من الإلكترونات المفردة. ويجري الإلكترون المفرد لوحده في المدار الخارجي ، مما يجعلها شديدة التفاعل مع المحيط الحيوي (أي مع الجزيئات والمكونات الكيميائية الأخرى في الخلية) ، وبذلك يؤدي إلى تكوين مركبات أخرى ضارة للخلية الحية [9]. وتنترافق حالات الإجهاد التأكسدي مع أكثر من 200 نوع من الأمراض، وكذلك مع الشيخوخة الطبيعية. وفي جميع الحالات تقريباً ليس من الواضح فيما إذا كان المسبب واحداً ، أو ما إذا كان الضرر الناتج عن الأكسدة مجرد تبعات لأنواع أخرى من إصابات الأنسجة [10]. إن القياس المباشر لمستويات الجذور الحرة غير ممكن؛ لأن أنسف أعمارها قصيرة جداً وتركيزها منخفضة، وقد تم قياس حالة الإجهاد التأكسدي عن طريق المواد الأيضية لهذه الجذور بوصفه قياساً لأيضاً أوكسيد النيتريك، والأنزيمات مضادات الأكسدة، مثل سوبر اوكسايد دزميوتيز Superoxide dismutase ، والكتيليز Catalase ، والكلوراثيون بيروكسيز Glutathione peroxidase ، والمواد الأخرى المضادة للأكسدة، مثل البلروبين Bilirubin.

والالبومين Albumin ، وفيتامين سي C وأي E ، والكلوتاثيون GSH ، أو عن طريق قياس منتجات الاكسدة (قياس منتجات اكسدة الدهون)[11].

المواد وطرق العمل Materials and methods

جمع العينات Sample collect

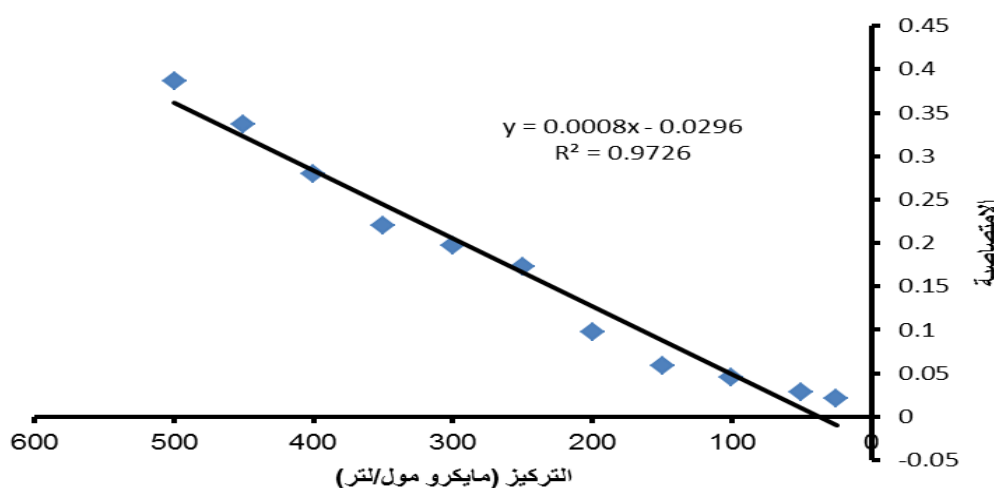
تضمنت الدراسة الحالية جمع 44 عينة دم (23 ذكر و 21 انثى) لتقدير مستويات المالون ثانئي الالدهايد MDA والكلوتاثيون GSH من مناطق متفرقة في العراق توزعت على ثلاث محافظات هي النجف الاشرف ، وبابل ، وبغداد ، منها 24 عينة (14 ذكر و 10 انثى) لأشخاص مصابين بمرض الشلل الرعاشي ، و 20 عينة (9 ذكر و 11 انثى) لأشخاص اصحاء غير مصابين ، وبصفتها مجموعة سيطرة تتراوح اعمارهم بين 30 و 80 سنة، جمعت العينات في انباب مستوية خالية من موائع التخثر ، وتم فصل المصل من عينات الدم بواسطة جهاز الطرد المركزي 3000 دورة بالدقيقة لمدة ربع ساعة ، ثم سحب المصل باستخدام الماصة الدقيقة المايكروبايبيت ، ووضع في انباب جديدة في الثلاجة لحين الاستخدام.

قياس المالون ثانئي الالدهايد Malondialdehyde

تم تحديد مستويات المالون ثانئي الالدهايد بالاعتماد على التفاعل الذي يحدث بين MDA مع مركب (TBA) Thiobarbituric acid ، وحسب طريقة [12] Guidet and Shah التي تعتمد على الكثافة الضوئية ، وتم قياس الامتصاصية خلال 3 دقائق بطول موجي 532 نانوميتر.

قياس الكلوتاثيون المختزل Glutathione

يختزل الكاشف sulphydryl group DTNB (2-nitro benzoic acid) بواسطة مجموعة السلفهيدرل الموجودة في الكلوتاثيون المختزل الى مركب ذات لون اصفر ، وتقاس الامتصاصية لهذا المركب بطول موجي 412 نانوميتر، وتتنااسب شدة اللون الا صفر المكتونة مع تركيز الكلوتاثيون في العينة [13]. تم اخذ سبب تركيز الكلوتاثيون في العينات من خلال المنحنى القياسي الذي تم الحصول عليه من خلال قيم الامتصاصية ، ازاء كل تركيز معين من الكلوتاثيون المختزل خلال الدراسة شكل (1)، واستخدام نظام الأكسيل الحاسوبي ، ومن خلال تسقيط قيم الامتصاصية في العينات للأشخاص المرضى ، والاصحاء في المنحنى القياسي ، وتعويضها في المعادلة ، تم الحصول على التركيز.



شكل[1]:المنحنى القياسي للكلوتاثيون قيد الدراسة.

الموافقة الأخلاقية Ethics approval

تمت الموافقة على الدراسة من اللجنة الأخلاقية في جامعة بابل، وأخذت الموافقة المسبقة من المرضى، والأشخاص الأصحاء.

التحليل الاحصائي Statistical analysis

تم التعبير عن جميع القيم ، والترافق بالمعدل \pm الانحراف المعياري Mean \pm SD ، وتم استخدام التطبيقات الاحصائية كل من اختبار t للطلبة ، وختبار التباين احادي العامل One-way ANOVA باستخدام برنامج Microsoft Excel 2013 ، وفي بعض الحالات تم الانتقال الى الاختبارات البعدية ، وابعاد قيمة اقل فرق معنوي Least Significant Difference (LSD) ، تم اعتماد النتائج المعنوية تحت قيمة احتمال P<0.05 .

النتائج Results

تضمنت الدراسة استخدام 44 عينة دم (23 ذكر و 21 انثى) لتقدير مستويات المالون ثائي الادهاد MDA و الكلوتاثيون GSH منها 24 عينة (14 ذكر و 10 انثى) لأشخاص مصابين بمرض الشلل الرعاشي ، و 20 عينة (9 ذكر و 11 انثى) لأشخاص اصحاء غير مصابين ، اوضحت النتائج الاحصائية باستخدام اختبار t أن هناك زيادة معنوية P<0.05 في تركيز المالون ثائي الادهاد في الاشخاص المصابين بمرض الشلل الرعاشي ، مقارنة مع مجموعة السيطرة كما هو مبين في الجدول رقم (1) في حين لم يظهر التحليل الاحصائي فروقاً معنوية P>0.05 في مستويات الكلوتاثيون بين مجموعة المرضى المصابين بالشلل الرعاشي ومجموعة السيطرة بالرغم من ان هناك وجود انخفاض ملحوظ في مستويات الكلوتاثيون في المرضى المصابين بالشلل الرعاشي مقارنة بمجموعة السيطرة.

جدول (1): تركيز MDA في الاشخاص المصابين بالشلل الرعاشى ومجموعة السيطرة.

Variables	Patients		Control Mean ± SD N=20	P value		
	Mean ± SD					
	N=24					
MDA (μmol/L)	9.702*±4.813		5.998 ± 3.536	0.007		
GSH (μmol/L)	404.9688 ± 292.0821		551.875 ± 280.0311	0.098		

*The mean difference is significant at P<0.05.

يوضح الجدول (2) العلاقة بين مستويات المالون ثانى الادهاید مع عامل الجنس إذ بين التحليل الاحصائى وجود زيادة معنوية في تركيز المالون ثانى الادهاید المصلي في الذكور، مقارنة بالإثاث في مجموعة المرضى بينما لم يبين أي فرق معنوي في تركيز MDA في مجموعة السيطرة بين الذكور ،والإناث .

جدول (2): تركيز المالون ثانى الادهاید في الاشخاص المرضى ومجموعة السيطرة حسب عامل الجنس

Groups	Male		Female N=21	P value
	N=23			
Patients group	11.614* ± 4.430 (14)		7.026± 4.147 (10)	0.017
Control group	5.231 ± 4.733 (9)		6.625 ± 1.21 (11)	0.395

*The mean difference is significant at P<0.05.

اما بخصوص العلاقة بين مستويات الكلوتاثيون ،وعامل الجنس، فقد بين التحليل الاحصائى عدم وجود اي فروق في تركيزه بين الذكور ،والإناث في كلا المجموعتين (المرضى والسيطرة) جدول (3) .

**جدول (3): تركيز الكلوتاثيون المصلبي في الاشخاص المرضى ومجموعة السيطرة حسب عامل الجنس**

Groups	Male	Female	P value
	N=23	N=21	
Patients group	432.464 ±363.864 (14)	367.875± 155.427 (10)	0.610
Control group	545.750 ± 352.867 (9)	556.886 ± 222.079 (11)	0. 932

يوضح الجدول (4) العلاقة بين مستويات المالون ثانوي الاذهابي ، والمجاميع العمرية المختلفة في الاشخاص المصابين ، والاصحاء سوية ؛ إذ يبين الجدول زيادة معنوية ($P<0.05$) في مستويات الـ MDA مع تقدم الفئات العمرية باستخدام تحليل التباين ذي العامل الواحد One-way ANOVA ، والاختبارات البعدية أقل فرق معنوي (LSD) .Least significant difference

جدول (4): تراكيز المالون ثانوي الاذهابي في الاشخاص المرضى والاصحاء حسب مجاميع الاعمار

Ages groups	No. of samples	MDA (μmol/L)	Mean ± SD
<30	8	4.593±2.497	
30-40	7	5.788±4.091	
41-50	9	6.58 ± 3.596	
51-60	6	7.898 ± 3.546	
61-70	6	10.610 ±3.650	
≥70	8	13.160 ±4.730	
<i>P-value 0.00043</i>		<i>F calculated 5.8266</i>	<i>F critical 2.4625</i>
<i>Post-hoc test</i>		<i>LSD 6.8577</i>	

بين التحليل الاحصائي باختبار التباين ذي العامل الواحد عدم وجود فروق معنوية ($P>0.05$) بين مستويات الكلوتاثيون ، والمجاميع العمرية المختلفة في الاشخاص المصابين ، والاصحاء سوية ،الجدول (5)، على الرغم من ان هناك انخفاض غير معنوي في مستويات الـ GSH مع تقدم الفئات العمرية .

جدول (5): تراكيز الكلوتاثيون في الاشخاص المرضى والاصحاء حسب مجاميع الاعمار

Ages groups	No. of samples	GSH (μmol/L)
		Mean ± SD
<30	8	655.906±416.561
30-40	7	481.821±353.579
41-50	9	404.5±190.528
51-60	6	461.167±202.413
61-70	6	418.4583±320.2659
≥70	8	375.75±217.195
<i>P-value</i> 0.50721		<i>F calculated</i> 0.8747
		<i>F critical</i> 2.4625

المناقشة

إن الجهاز العصبي المركزي مقارنة بالاجهزه الحيوية الأخرى في الجسم هو الأكثر حساسية لتأثير المواد المؤكسدة الفعلة ، مثل الجذور الحرّة، إذ يمتلك الدماغ مستوى عال من النمو ، والتعميق مقارنة بالأعضاء الحيوية الأخرى ، وإن هذا التعميق الوظيفي للدماغ يعتمد على خصائص تركيبية ، و كيميائية حيوية ، وعصبية معينة التي تجعله حساسا بشكل خاص لعمل الجذور الحرّة. يتضمن تركيب حشوة الدماغ تراكيزاً عالية من الدهون المفسّرة المتعددة غير المشبعة Polyunsat- urated phospholipids التي هي بالإضافة تكون لها قابلية خاصة للضرر التأكسدي Oxidative damage ، أيضا يوجد في الدماغ محتوى عال من الحديد ، الذي يعد محفزاً تفاعلياً تتشكل من خلاله المركبات التي لها جذور حرّة. على النقيض من ذلك ، يتميز الدماغ بمستوى منخفض نسبياً من الأنظمة الأنزيمية المضادة للأكسدة ، مثل إنزيم الكتيليز وانزيم السوبر اوكسيد دزموتيز ، وكذلك الببتيد الثلاثي الكلوتاثيون [14].

إن الخلايا في الجهاز العصبي المركزي ، وخاصة الخلايا العصبية، هي من بين الخلايا الأكثر حساسية للأضرار التأكسدية ، بسبب معدلات الأيض العالية ، وقدرتها المحدودة للتتجدد ، ومحتوها العالي من الحديد[15]. علاوة على ذلك ، ان الخلايا الدبقية الصغيرة ، والخلايا النجمية ، تحفز الاجهاد التأكسدي بوساطة جذور الاوكسجين الحرّة ROS من خلال عمليات الالتهاب العصبية [16]. ينتشر الحديد على نطاق واسع في الجهاز العصبي المركزي ، ويرتبط مع حالة الاجهاد التأكسدي ، وتحريض موت الخلايا ، وخاصة في الحالات المرضية المتعلقة بالشيخوخة وتنكس الأعصاب [17,18].

استخدم المalon ثائي الالدهايد في الدراسة الحالية بوصفه مؤشراً على انتشار الاجهاد التأكسدي في الاشخاص المصابين بمرض الشلل الرعاشي ، وكشفت النتائج التي توصلت اليها الدراسة زيادة مستوى MDA في مصل الاشخاص المصابين بالمرض مقارنة مع الاشخاص الاصحاء ، هذه النتيجة تتفق مع دراسات عدّة أخرى التي ربطت علاقة الاجهاد



التأكسي بالإصابة بأنواع عديدة من الامراض ،والاضطرابات العصبية المزمنة كالصرع Epilepsy [14] ، والتوحد Autism [19]. اشارت دراسة علمية الى أن هنالك دور لأشكل الميتوكوندريا الشاذة ووظائفها فضلا عن زيادة عمليات الأكسدة التي تسبب الإصابة بمرض الشلل الرعاشي[20].

شخص نقص الكلوتاثيون لأول مرة بأنه يؤدي دورا فعالا في احداث مرض الباركنسون PD في عام 1982 [21]، شهدت مستويات الكلوتاثيون المصليّة قيد الدراسة الحالية انخفاضا ملحوظا غير معنوي في مرضي الشلل الرعاشي، مقارنة بالأشخاص الاصحاء(مجموعة السيطرة)،ان الانخفاض الغير معنوي في مستويات الكلوتاثيون قد يعود سببه الى ان مراحل المرض قد تكون مبكرة اي في المرحلة الاولى لذا فأن استهلاكه كمضاد للأكسدة بمستويات منخفضة،اما تفسير الانخفاض النسبي له قد يعود الى ارتفاع معدل الاجهاد التأكسي عند المرضى مما يؤدي الى نضوب او انخفاض مستوى الكلوتاثيون نتيجة فعله المضاد للأكسدة. اشارت نتائج دراسة Mischley et al. [22] إلى أن مستويات الكلوتاثيون في الدم قد تكون بمثابة علامة حيوية لمرضى الباركنسون. ووجدوا أن كلوتاثيون الدم هو الأكثر تحسسا وارتباطا مع الشيخوخة، وكذلك سجل دلالة احصائية لارتباط مع شدة الاصابة بمرض الباركنسون، اذ سجل كلوتاثيون الدم انخفاضا مع زيادة العمر. وقد أظهرت دراسة Dexter et al. [23] حول مرضى الباركنسون بعد الوفاة زيادة في مستويات الإجهاد التأكسي وانخفاض مستوى الكلوتاثيون، المضاد الرئيس للأكسدة في الدماغ .

بيّنت نتائج الدراسة الحالية ان الزيادة في مستويات المالون ثائي الالدهايد ترتبط طرديا مع الزيادة في العمر، وشهدت مستويات الكلوتاثيون المصليّة انخفاضا غير معنوي مع العمر ،تنقق هذه الدراسة مع دراسات عدّة تشير الى زيادة مستويات المالون ثائي الالدهايد مع العمر في حالات مرضية معينة كالإصابات الطفيليّة [25,24]، وتدعم هذه النتيجة دراسات أخرى تأكيد زيادة اكسدة الدهون ،والجهاد التأكسي في الاشخاص الاقرب سنا [27,26].

الاستنتاجات Conclusions

أوضحت الدراسة الحالية الى ان هنالك علاقة وثيقة بين حالة الاجهاد التأكسي ومرض الشلل الرعاشي من خلال زيادة المالون ثائي الالدهايد ،والانخفاض النسبي للكلوتاثيون عند مرضى الشلل الرعاشي ،مقارنة بالاصحاء. كما أن معدلات اكسدة الدهون ترتبط بزيادة العمر ، مما يشكّل العنصر عامل خطرا في الإصابة بمرض الشلل الرعاشي.

Conflict of interests.

There are non-conflicts of interest.

References

- [1] H. Braak and E. Braak, "Pathoanatomy of Parkinson's disease," *J Neurol.*, 247 (Suppl 2):II3–II10, 2000.
- [2] H. J. Groenewegen, "The basal ganglia and motor control," *Neural Plast.*, 10:107–120, 2003. doi:10.1155/NP.2003.107.
- [3] D. Twelves, K. S. Perkins and C. Counsell, "Systematic review of incidence studies of Parkinson's disease," *Mov Disord.*, 18(1):19–31, 2003 Jan.
- [4] D. Aarsland, K. Andersen, J.P. Larsen, A. Lolk, H. Nielsen and P. Kragh-Sorensen, "Risk of dementia in Parkinson's disease: a community-based, prospective study," *Neurology*, 56:730–736, 2001.
- [5] G. Fenelon, "Psychosis in Parkinson's disease: phenomenology, frequency, risk factors, and current understanding of pathophysiologic mechanisms," *CNS Spectr.*, 13:18–25, 2008.
- [6] S. Park and M. Stacy, "Non-motor symptoms in Parkinson's disease," *J Neurol.*, 256 (Suppl 3):S293–S298, 2009.
- [7] G. Fénelon, F. Mahieux, R. Huon and M. Ziégler, "Hallucinations in Parkinson's disease: prevalence, phenomenology and risk factors," *Brain*, 123 (Pt 4):733–745, 2000 Apr.
- [8] V. Chiuchiù, A. Orlacchio and M. Maccarrone, "Is Modulation of Oxidative Stress an Answer? The State of the Art of Redox Therapeutic Actions in Neurodegenerative Diseases," *Oxid. Med. Cell. Longev.*, 1–11, 2016..
- [9] B. B. Halliwell, "Free Radicals and other reactive species in Disease," *Encyclopedia of Life Sciences*, 1-7, 2001.
- [10] S. K. Nelson, S. K. Bose, G. K. Grunwald, P. Myhill and J. M. McCord, "The induction of human superoxide dismutase and catalase in vivo: A fundamentally new approach to antioxidant therapy," *Free Radical Biology and Medicine*, 40(2) : 341 – 347,2006.
- [11] M. Berk, F. Ng, O. Dean, S. Dodd, and A. I. Bush, "Glutathione: a novel treatment target in psychiatry," *Trends in Pharmacological Sciences*, 29 (7): 346-351, 2008.
- [12] B. Guidet and S. V. Shah, "Enhanced in vivo H₂O₂ generation by rat kidney in glycerol- induced renal failure," *American journal of physiology*, 1257: 440-444,1989.
- [13] C. A. Burtis and E. R. T. Ashwood, "Text Book of Clinical Chemistry," 3rd ed. Philadelphia WB SAUNDERS, 45, 1999.
- [14] M. Roganovic, S. Pantovic and S. Dizdarevic, "Role of the oxidative stress in the pathogenesis of epilepsy," *Neurol Sci Neurophysiol.*, 36(1): 1-8,2019.
- [15] J. A. Smith, S. Park, J. S. Krause and N. L. Banik, "Oxidative stress, DNA damage, and the telomeric complex as therapeutic targets in acute neurodegeneration," *Neurochemistry international*, 62(5), 764-775, 2013.
- [16] G. G. Ortiz, F. P. Pacheco-Moises, O. K. Bitzer-Quintero, A. C. Ramirez-Anguiano, L. J. Flores-Alvarado, V. Ramirez-Ramirez, M. A. Macias-Islas and E. D. Torres-Sanchez, "Immunology and oxidative stress in multiple sclerosis: clinical and basic approach," *Clinical and developmental immunology*, 2013, 708659. doi: 10.1155/2013/708659.
- [17] M. Farina, D. S. Avila, J. B. T. da Rocha and M. Aschner, "Metals, oxidative stress and neurodegeneration: A focus on iron, manganese and mercury," *Neurochemistry international*, 62(5), 575-594, 2013.



- [18] G. Zorzi, F. Zibordi, L. Chiapparini and N. Nardocci, "Therapeutic advances in neurodegeneration with brain iron accumulation", *In Seminars in pediatric neurology*, 19(2), 82-86,2012.
- [19] S. Abd El-Hamid, N. M. Sherif and N. Ezz-eldine, Changes in Oxidative Stress-Related Biomarkers May Have a Role in The Pathophysiological Mechanisms Involved in Autism, *The Arab Journal of Sciences & Research*, 1 (1); 41-46, 2016.
- [20] A.H. Schapira, Mitochondria in the aetiology and pathogenesis of Parkinson's disease, *Lancet Neurol.*, 7:97–109, 2008.
- [21] T. L. Perry, D. V. Godin and S. Hansen, "Parkinson's disease: a disorder due to nigral glutathione deficiency?" *Neuroscience Letters*, 33 (3): 305–310, 1982.
- [22] L. K. Mischley, L. J. Standish, N. S. Weiss, J. M. Padowski, T. J. Kavanagh, C. C. White and M. E. Rosenfeld, Glutathione as a Biomarker in Parkinson's Disease: Associations with Aging and Disease Severity. *Oxidative Medicine and Cellular Longevity*.2016.
- [23] D. T. Dexter, C. J. Carter, F. R. Wells, F. Javoy-Agid, Y. Agid, A. Lees, P. Jenner and C. D. Marsden, Basal lipid peroxidation in substantia nigra is increased in Parkinson's disease, *J Neurochem*, 52(2):381–89, 1989 Feb.
- [24] R. A. Kadhim, R. A. Jawad and N.N. Shaalan, Amoebic dysentery patients and two important signs (Malondialdehyde and Glutathione) of oxidative stress, *Annals of Tropical Medicine and Public Health*, 22 (6):72-78, 2019.
- [25] R. A. Kadhim and N.Z. Al -Naemy, Giardiasis and oxidative stress: a case-control study, *EurAsian Journal of BioSciences*,14:5679-5683, 2020.
- [26] B. Schöttker, H. Brenner, E.H.J.M. Jansen, J. Gardiner, A. Peasey, R. Kubínová, A. Paják, R. Topor-Madry, A. Tamasiunas, K-U. Saum, B. Holleczeck, H. Pikhart and M. Bobak, Evidence for the free radical/oxidative stress theory of ageing from the chances consortium: a meta-analysis of individual participant data, *BMC Medicine*, 13:300, 2015.
- [27] N. Muralidharan, T. Bhat and S. N. Kumari, A study on effect of ageing on the levels of total antioxidant and lipid peroxidation. *International Journal of Contemporary Medical Research*, 4(12):8-10, 2017.