

مقاله پژوهشی

مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

دوره ششم، شماره اول، بهار ۱۳۸۶، ۱-۶

تأثیر داروی تامسولوزین بر غلظت سرمی تستوسترون و گونادوتروپین‌ها در موش‌های صحرایی نر

دکتر مختار مختاری^۱، دکتر مهرداد شریعتی^۲، جمیله امیری^۳

دریافت مقاله: ۸۵/۳/۱۶ ارسال مقاله به نویسنده جهت اصلاح: ۸۵/۷/۲۶ دریافت اصلاحیه از نویسنده: ۸۵/۹/۴ پذیرش مقاله: ۸۵/۱۱/۷

چکیده

زمینه و هدف: داروی تامسولوزین هیدروکلرايد مهارکننده گیرنده‌های آلفا آدرنرژیک است. توانایی این دارو در مهار گیرنده‌های α_1 بیشتر از گیرنده‌های α_2 می‌باشد. با وجود اهمیتی که این دارو در کاهش علائم هیپرپلازی خوش‌خیم پروسات دارد، اثرات جانبی این دارو بر محورهای آندوکرینی بدن بسیار مهم است. هدف از تحقیق حاضر تعیین اثرات تامسولوزین بر غلظت سرمی هورمون تستوسترون و گونادوتروپین‌ها و همچنین اسپرماتوزن در موش‌های نر است.

مواد و روش‌ها: نمونه‌های مورد مطالعه در این مطالعه تجربی 40 سر موش صحرایی نر بالغ از نژاد ویستار بودند، که به پنج گروه هشت‌تایی تقسیم شدند. دارو به صورت خوارکی به مدت بیست و هشت روز مصرف شد. گروه‌های تجربی 100 ، 300 و 600 میلی‌گرم بر کیلوگرم در روز دارو دریافت کردند. گروه کنترل هیچ دارویی دریافت نکرد و گروه شاهد فقط آب مقطّر دریافت نمود. نمونه‌های خونی در روز بیست هشت تهیه، و غلظت هورمون‌های LH، FSH و تستوسترون با استفاده از روش رادیوایمونوآسی اندازه‌گیری شد. در روز بیست و هشتم بیضه‌ها خارج شدند و تغییرات بافتی بیضه بین گروه‌های تجربی و کنترل مورد مطالعه قرار گرفت.

یافته‌ها: نتایج به دست آمده نشان داد غلظت سرمی هورمون‌های LH و FSH در گروه‌های مورد مطالعه دریافت کننده مقادیر مختلف دارو، نسبت به گروه کنترل اختلاف معنی‌داری را نشان نمی‌دهد، اما تجویز دارو با مقادیر بالا غلظت هورمون تستوسترون را کاهش می‌دهد. بافت بیضه تغییرات مشخصی را بین گروه‌های مختلف نشان نداده است اما تجویز مقادیر بالای دارو با کاهش تعداد اسپرم در لوله‌های منی‌ساز در برخی مقاطع بافتی همراه بوده است.

نتیجه‌گیری: کاهش تستوسترون احتمالاً ناشی از اثر مقادیر بالای تامسولوزین بر فعالیت آنزیم‌های استروییدساز در بیضه و یا ناشی از اثرات غیرفعال کننده‌های گیرنده‌های آدرنرژیک و سروتونرژیک که استروییدسازی را در بر می‌گیرد؛ می‌باشد. به طور کلی می‌توان گفت مهارکننده‌های گیرنده‌های آدرنرژیک، اثرات ناباروری در موش‌های نر ایجاد می‌کند.

واژه‌های کلیدی: تامسولوزین، تستوسترون، گونادوتروپین‌ها، موش صحرایی

۱- (نویسنده مسؤول) استادیار گروه آموزشی زیست‌شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد کازرون

تلفن: ۰۷۲۱-۲۲۳۹۹۳۳، فاکس: ۰۷۲۱-۲۲۳۰۵۰۸، پست الکترونیکی: mokhtar_mokhtary@yahoo.com

۲- استادیار گروه آموزشی زیست‌شناسی تکوینی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد کازرون

۳- کارشناس ارشد گروه آموزشی زیست‌شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد کازرون

مقدمه

گذشته مشخص شده که مقادیر پایین‌تر از 100 mg/kg/day دارو در باروری تأثیری ندارد، در تحقیق حاضر سعی شده است از مقادیر بالاتر استفاده شود تا نتایج احتمالی به دست آمده مورد استفاده مراکز مطالعاتی و کاربردی آندوکرینی و باروری قرار گیرد.

مواد و روش‌ها

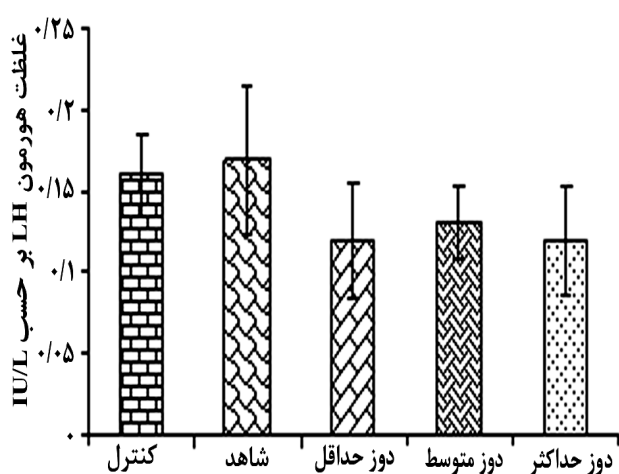
حیوانات مورد استفاده در این مطالعه تجربی 40 سر موش صحرایی نر بالغ از نژاد ویستار با وزن تقریبی 180 الی 200 گرم بودند که از خانه حیوانات دانشگاه آزاد اسلامی کازرون، تهیه گردند. حیوانات در گروه‌های 8 تایی در 5 قفس و در دمای $22-25$ درجه سانتی‌گراد قرار داده شدند. آب لوله کشی شهری و غذای مخصوص موش به صورت نامحدود در اختیار حیوانات قرار داشت و به منظور سازش حیوانات با محیط، آزمایشات پس از گذشت چند روز از استقرار حیوانات انجام شد.

موش‌ها به طور کاملاً تصادفی به 5 گروه کنترل (هیچ دارویی دریافت نکردن)، شاهد (دریافت کننده حلال دارو)، گروه تجربی تیمار با مقدار حداقل 100 mg/kg/day ، 100 mg/kg/day تجربی تیمار با مقدار متوسط دارو 300 mg/kg/day و تجربی تیمار با مقدار حداکثر دارو 600 mg/kg/day تقسیم شدند. روش آماده‌سازی دارو به این ترتیب بود که روزانه پس از وزن کردن دارو آن را در آب حل کرده و سپس به صورت خوراکی با استفاده از نیدل مخصوص موش صحرایی (Animal feeding) به موش‌ها خورانده می‌شد. حجم محلول خورانده شده به هر موش در گروه‌های تجربی 1 میلی‌لیتر بود، گروه شاهد هم روزانه 1 میلی‌لیتر آب مقطّر (حلال دارو) معادل حجم مصرفی گروه‌های تجربی دریافت می‌کردند، اما گروه کنترل هیچ دارویی دریافت نکرد. طول دوره آزمایش 28 روز بود. در پایان روز بیست هشتم به منظور بررسی اثر تامسولوزین بر وزن، موش‌ها توزین گردیدند. سپس حیوانات تحت بی‌هوشی با اتر قرار گرفتند و بعد از شکافتن قفسه سینه، از قلب به طور مستقیم خون‌گیری به عمل آمد. با استفاده از دستگاه سانتریفیوژ، سرم نمونه‌ها جداسازی شد و با

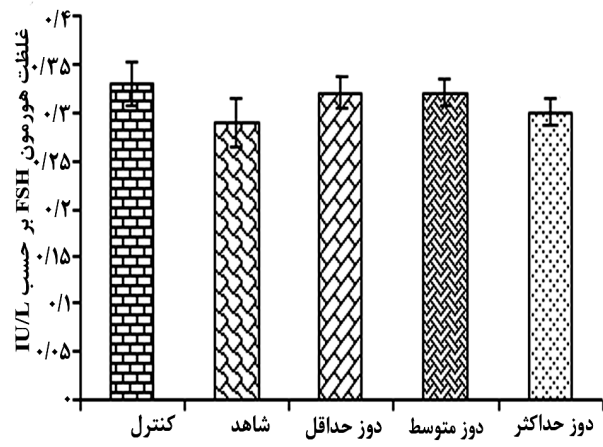
داروی تامسولوزین هیدروکلراید مهارکننده گیرنده‌های آ-آدنزرژیک است و برای درمان انسداد ادراری در افراد مبتلا به هیپرپلازی خوش‌خیم پروستات استفاده می‌شود [۱]. با توجه به گسترش این بیماری در جنس مذکور و افزایش تجویز این دارو جهت کاهش علایم آن، مطالعه حاضر به منظور بررسی اثرات جانبی این دارو بر محور تولید مثلی جنس مذکور جهت انتخاب جایگزینی مناسب انجام شد. میزان مصرف دارو 4 میلی‌گرم بعد از غذا و یک بار در روز می‌باشد و در افرادی که بعد از دو تا چهار هفته پس از مصرف دارو، بهبودی حاصل نشود، میزان مصرف دارو به 8 میلی‌گرم در روز افزایش می‌یابد [۲]. نیمه عمر پلاسمایی آن حدود 10 تا 13 ساعت است. بیشتر درمایع خارج سلولی و بافت‌ها شامل: کلیه، پروستات، کیسه صفراء، قلب و آنورت منتشر می‌گردد؛ سرعت عبور آن از سد خونی - مغزی کند می‌باشد.

مطالعات انجام شده نشان می‌دهد، مصرف این دارو در مقادیر بالاتر از 300 mg/kg/day در موش‌های صحرایی ماده حامله و هم‌چنین مصرف آن در مقادیر بالاتر از 50 mg/kg/day در جوندگان حامله آسیبی به جنین وارد نمی‌کند [۳]. به علاوه مطالعات در موش‌های صحرایی نر و ماده نشان می‌دهد، در این حیوانات مصرف این دارو با مقادیر $100-100 \text{ mg/kg/day}$ باروری را تغییر نمی‌دهد، اما مصرف یک یا چندین دوز 300 mg/kg/day باعث کاهش باروری می‌شود [۴].

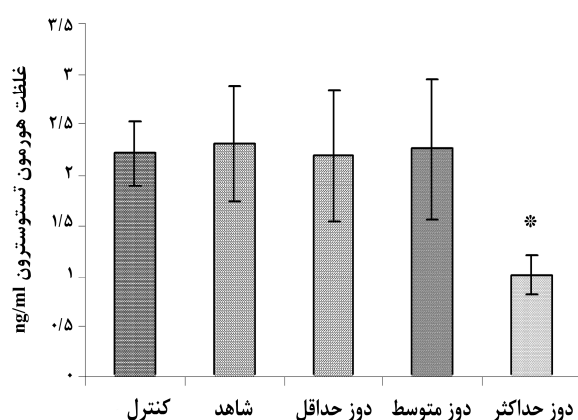
هم‌چنین مصرف این دارو باعث کاهش مشخصی در باروری می‌شود که با اندازه‌گیری شاخص‌هایی مانند تعداد لانه‌گزینی در رحم و کیفیت حاملگی مشخص می‌گردد [۵]. مطالعات نشان داده است که مصرف داروهای هم خانواده تامسولوزین باعث کاهش ترشح ضربانی LHRH می‌شود [۶]. با توجه به این که در مورد تأثیر این دارو با مقادیر بالا بر روی غلظت هورمون‌های LH، FSH و تستوسترون و تغییرات بافتی بیضه مطالعه کاملی انجام نشده است، در این تحقیق تأثیر این دارو بر یکی از مهم‌ترین محورهای آندوکرینی بدن بررسی شده است. از طرف دیگر با توجه به این که در تحقیقات



نمودار ۱- میانگین غلظت سرمی هورمون LH در گروههای مختلف در پایان روز ۲۸، هر یک از مقادیر نشان دهنده Mean \pm SEM است.



نمودار ۲- میانگین غلظت سرمی هورمون FSH در گروههای مختلف در پایان روز ۲۸، هر یک از مقادیر نشان دهنده Mean \pm SEM است.



نمودار ۳- میانگین غلظت سرمی هورمون تستوسترون در گروههای مختلف در پایان روز ۲۸، هر یک از مقادیر نشان دهنده Mean \pm SEM است. *: $p < 0.05$

استفاده از روش رادیوایمونوآسی (RIA)، میزان هورمونهای LH، FSH و تستوسترون اندازه‌گیری گردید.

به منظور بررسی اثر داروی تامسولوزین بر تغییرات بافتی بیضه اقدامات زیر به ترتیب انجام گردید:

۱- قرار دادن نمونه‌ها در محلول فیکساتور (فرمالین pH=7

۲- پاساز بافتی، تهیه بلوك پارافیني، برش دادن آن‌ها به

وسیله دستگاه میکروتوم و تهیه مقاطع بافتی به ضخامت

۶ میکرون

۳- رنگ‌آمیزی با روش هماتوکسیلین - اوزین، مشاهده و بررسی نمونه‌ها با استفاده از میکروسکوپ نوری

داده‌ها به وسیله آزمون ANOVA یک طرفه تجزیه و

تحلیل شدند. برای پی‌بردن به اختلاف هر گروه، از آزمون Tukey استفاده گردید. نتایج به صورت Mean \pm SEM نشان

داده شد و $p \leq 0.05$ معنی‌دار در نظر گرفته شد.

نتایج

بررسی نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که میانگین وزن بدن در گروههای تیمار با مقادیر مختلف دارو، در مقایسه با گروه کنترل اختلاف معنی‌داری را نشان نمی‌دهد. به علاوه مقایسه نتایج حاصل از میانگین غلظت هورمونهای LH و FSH در گروههای تجربی با گروه کنترل و شاهد اختلاف معنی‌داری را نشان نداد (نمودارهای ۱ و ۲). مقایسه نتایج حاصل از میانگین غلظت تستوسترون، در گروههای تجربی با مقادیر حداقل و متوسط دارو نسبت به گروه کنترل و شاهد اختلاف معنی‌داری نشان نداده، اما میانگین غلظت هورمون تستوسترون در گروه تجربی تیمار با مقدار حداکثر دارو نسبت به گروه کنترل کاهش معنی‌داری را نشان داده است (نمودار ۳).

بر اساس نتایج به دست آمده، تامسولوزین در مقادیر بالا می‌تواند باعث کاهش ترشح هورمون تستوسترون شود. بدون FSH این که تأثیری بر غلظت پلاسمایی هورمونهای LH و FSH داشته باشد. نتایج حاصل از بررسی مقاطع بافتی نشان می‌دهد، تراکم اسپرم در لوله‌های اسپرم‌ساز در گروه تیمار با مقدار حداکثر دارو نسبت به گروه کنترل و شاهد کاهش نشان داده است، که می‌توان آن را به کاهش تستوسترون نسبت داد.

بحث

دوپامین و سروتونین مهم‌ترین نوروتراستسمیترهای تنظیم کننده GnRH هستند [۳-۶]. همچنین سورون‌های دوپامینزیک، نورآدرنرژیک و سروتونرژیک و نورون‌های حاوی GABA (گاما‌آمینوبوتیریک اسید)، فاکتور آزاد کننده کورتیکوتروپین (CRF)، ماده P و بتاندورفین نیز با نورون‌های ترشح کننده GnRH ارتباط دارند و آزادسازی GnRH را تحت تأثیر قرار می‌دهند [۷]. مطالعات نشان می‌دهد آزادسازی ضربانی LHRH به وسیله نورون‌های آدرنرژیک، به خصوص نوراپی‌نفرین از طریق گیرنده‌های α_1 -آدرنرژیک تعديل می‌شود. احتمالاً عمل نوراپی‌نفرین در آزادسازی LHRH از طریق پروستاگلاندین E₂ میانجی گری می‌شود [۸-۹].

بر اساس نتایج به دست آمده از این مطالعه احتمالاً تامسولوزین بر روی فعالیت GnRH، تحت تأثیر نوراپی‌نفرین از طریق گیرنده‌های α -آدرنرژیک بی‌تأثیر یا کم تأثیر می‌باشد. به علاوه به نظر می‌رسد که تامسولوزین مشابه پرازوسین با مهار گیرنده‌های آدرنرژیکی در ناحیه Stalk-Median باعث کاهش تولید ضربانی LHRH و در نهایت LH شود. در پژوهش حاضر میزان LH کاهش یافته اما این کاهش معنی‌دار نمی‌باشد. به نظر می‌رسد تأثیر این دارو بر آزادسازی LHRH و LH در مقادیر بالاتر مشاهده شود. تامسولوزین با سرعت کمتری از سد خونی-مغزی عبور می‌کند [۱۰] به همین دلیل احتمال تأثیر آن بر نورون‌های آدرنرژیکی سیستم عصبی مرکزی کمتر می‌باشد.

اپی‌نفرین و نوراپی‌نفرین همچنین از طریق گیرنده‌های β -آدرنرژیک باعث تجمع cAMP در سلول‌های سرتولی (Sertoli) موش صحرایی هجده روزه می‌شود. تجمع cAMP در این سلول‌ها با مقادیر بالای FSH ارتباطی نداشته و به سن حیوان وابسته است. مهار کننده‌های گیرنده‌های β (hydroxybenzil pindolol) تجمع cAMP را مهار کننده‌های گیرنده‌های α -آدرنرژیک هیچ تأثیری ندارند [۱۱].

تحقیقات انجام شده نشان می‌دهد نوراپی‌نفرین در تنظیم فعالیت سلول‌های سرتولی نقش دارد. تأثیرات کاته‌کولامین‌ها و FSH بر روی سلول‌های سرتولی مشابه است. اما دامنه پاسخ سلول‌های سرتولی به کاته‌کولامین‌ها به طور سیستماتیک پایین‌تر از FSH است. هورمون اینهیبین در پاسخ به FSH، در سلول‌های سرتولی ساخته شده و به نوبه خود ترشح FSH در هیپوفیز را مهار می‌کند [۱۲].

با توجه به مطالب گفته شده به نظر می‌رسد که این دارو با مهار تأثیر کاته‌کولامین‌ها بر تولید اینهیبین در سلول‌های سرتولی، باعث افزایش FSH شود. FSH تنظیم کننده اصلی، و کاته‌کولامین‌ها تنظیم کننده‌های فرعی تولید اینهیبین در سلول‌های سرتولی هستند. با توجه به این که گیرنده‌های آدرنرژیکی غالب در سلول‌های سرتولی، گیرنده‌های نوع β_2 می‌باشند به نظر می‌رسد این دارو بر عملکرد سلول‌های سرتولی تأثیر ناچیزی داشته باشد که این مطلب با نتایج حاصل از بافت‌شناسی مطابقت می‌نماید.

اثر مقادیر مختلف این دارو بر میزان هورمون تستوسترون نشان می‌دهد که گروه دریافت کننده (۶۰۰ mg/kg/day) کاهش معنی‌داری را نسبت به گروه کنترل نشان می‌دهد. مطالعات سایر محققان نشان می‌دهد یک مسیر عصبی میان مغز و بیضه‌ها وجود دارد، که تحریک این مسیر توسط فاکتور آزاد کننده کورتیکوتروپین (CRF) بدون تأثیر بر هیپوفیز، عملکرد سلول‌های لیدیگ را مستقیماً تحت تأثیر قرار می‌دهد [۱۳]. همچنین تحقیقات نشان داده است، بقای گیرنده‌های LH به اندازه کافی در گنادها توسط اعصاب خودکار، به خصوص سمتاپتیک کنترل می‌شوند، که نقش مهمی در کنترل عروق بیضوی و درک درد ایفا می‌کنند [۱۴]. مکانیسم‌های کاته‌کولامینی دخیل در عملکرد بیضه خصوصاً در موش‌های صحرایی ارتباطی با هیپوفیز ندارد و مستقیماً توسط هیپotalamus کنترل می‌شود. کاته‌کولامین‌های مغزی و جریان خون بیضوی نقش مهمی در این مسیر ایفا می‌کنند.

اختلالات جنسی در افرادی که از β -بلوکرها استفاده می‌کنند، با اختلالات عوامل عصبی و عروقی تنظیم کننده عملکرد جنسی، مرتبط می‌باشند به ویژه فعالیت ناقص

موش صحرایی تأثیر گذارده و باعث کاهش تستوسترون و اختلال در زنجیره اسپرماتوزنر شود، همچنین تامسولوزین بیشتر بر روی مکانیسم عمل LH بر روی سلول‌های لیدیگ تأثیر می‌گذارد تا میزان آزادسازی این هورمون را از هیپوفیز قدامی تغییر دهد، هر چند مطالعات بیشتری در این زمینه لازم است.

نیتریک اکساید، ولی عوامل هورمونی و روانی (ساایکولوژیک) را در بر نمی‌گیرد [۱۵]. همچنین اختلالات انزالی (انزال غیرطبیعی، شکست در انزال، انزال برگشتی و بیماری‌های انزالی) به صورت وابسته به مقدار، در اثر مصرف تامسولوزین در افراد ایجاد می‌شود [۱۴، ۷، ۱۲].

نتیجه‌گیری

احتمالاً تامسولوزین در مقادیر بالا، بر روی فعالیت آنزیم‌های دخالت کننده در روند استروویدسازی در بافت بیضه

References

- [۱] ممشی ن، گیوی م. داروهای ژنریک ایران با اقدامات پرستاری. چاپ اول، انتشارات بشری باهمکاری نش تحفه، ۱۳۸۴، صفحه: ۸۹۲.
- [۲] غلامی س. بررسی تأثیر Acebutolol بر محور هیپوفیز-گنادوروند-اسپرماتوزنر در موش صحرایی نر بالغ. پایان نامه کارشناسی ارشد، کازرون، دانشگاه آزاد اسلامی، ۱۳۸۴.
- [۳] Frungieri MB, Zitta K, Pignataro OP, Gonzalez – Calvar SI, Calandra RS. Interaction between testicular serotonergic, catecholaminergic, and corticotrophin-releasing hormone systems modulating cAMP and testosterone production in the golden hamster. *Neuroendocrinology*. 2002; 76(1): 35-46.
- [۴] Goktas SE, Kibar Y, Kilic SE, Topac H, Coban HI, Seckin B. Recovery of abnormal ejaculation by intermittent tamsulosin treatment. *J Urol*, 2006; 175(2): 650-3.
- [۵] Heindel JJ, Steinberger A, Strada SJ. Identification and characterization of a beta 1-adrenergic receptor in the rat Sertoli cell. *Mol Cell Endocrine*, 1981; 22(3): 349-58.
- [۶] Tinajero JC, Fabbri A, Dufau ML. Serotonergic inhibition of rat Leydig cell function by propranolol. *Endocrinology*. 1993; 133(1): 257-64.
- [۷] Kamimura H, Oishi S, Matsushima H, Watanabe T, Higuchi S, Hall M. Identification of cytochrome P450 isozymes involved in metabolism of the alpha - adrenoceptor blocker tamsulosin in human liver microsomes. *Xenobiotica*. 1998; 28(10): 909-22.
- [۸] Lee S, Miselis R, Rivier C. Anatomical and functional evidence for a neural hypothalamic –testicular pathway that is independent of the pituitary. *Endocrinology*. 2002; 143(11): 4447-54.
- [۹] Ratnsooriya WD, Wadsworth RM. Tamsulosin, a selective alpha 1-adrenoceptor antagonist, inhibits fertility of male rats. *Andrologia*. 1994; 26(2): 107-10.
- [۱۰] Selvage DJ, Lee SY, Parsons LH, Seo DO, Rivier CL. Hypothalamus testicular neural pathway is influenced by brain catecholamins, but not testicular blood flow. *Endocrinology*. 2004; 145(4): 1750-90.
- [۱۱] Sato S, Ohtake A, Matsushima H, Saitoh C, Usuda S, Miyata K. Pharmacological effect of tamsulosin in relation to dog plasma and tissue concentrations: prostatic and urethral retention possibly contributes to uroselectivity of tamsulosin. *J Pharmacol Exp Ther*, 2001; 296: 697-703.
- [۱۲] Tambaro S, Ruiu S, Dessi C, Mongeau R, Marchese G, Pani L. Evaluation of tamsulosin and alfuzosin activity in the rat vas deferens: relevance to ejaculation delays. *J Pharmacol Exp Ther*, 2001; 296(3): 697-703.
- [۱۳] Terasawa EI. Cellular mechanism of pulsatile LHRH release. *Gen Comp Endocrinol*, 1998; 112(3): 283-95
- [۱۴] Triospoux C, Reitere R, Combarnous Y, Guillou F. Beta 2 adrenergic receptors mediate cAMP, tissue -type plasminogen activator and transferring production in rat Sertoli Cells. *Mol Cell Endocrinol*, 1998; 142(1-2): 75-86.
- [۱۵] Willem E, Knigge J, Gensen H, Kjoer A, Warberg I. Effect of selective blockade of catecholaminergic alpha and beta receptors on histamine -induced release of corticotrophin and prolactin. *Neuroendocrinology*. 1999; 69(5): 309-15.

دو میزه همایش در پرسته های آموزه های پیامبر اعظم (ص)

درازه های رسانی و کارگاه آموزشی زبان

زمان: ۱۳۸۶ اسفند ماه ۱۰ و ۱۱

مکان: رفسنجان، خ امام، سالن شهداد دکتر حسین زکرپا

برگزار کننده: دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی رفسنجان

محور های همایش:

- بهداشت جسم در آموزه های پیامبر اعظم (ص)
 - ◆ بهداشت دهان و دندان
 - ◆ بهداشت مادر و کودک
 - ◆ بهداشت بدن هنگام عبادت
 - ◆ سایر موضوعات مرتبط ...
- بهداشت روان در آموزه های پیامبر اعظم (ص)
 - ◆ بلوغ جنسی، ازدواج و بهداشت روان
 - ◆ حجاب و بهداشت روانی
 - ◆ ارشاد، تبلیغ و بهداشت روانی
 - ◆ عبادت و بهداشت روانی
 - ◆ سایر موضوعات مرتبط ...
- بهداشت محیط در آموزه های پیامبر اعظم (ص)
 - ◆ بهداشت آب، خاک و هوای
 - ◆ بهداشت کار و مسکن
 - ◆ بهداشت تغذیه و مواد غذایی
 - ◆ نقش مراقبت جمعی در سلامت
 - ◆ سایر موضوعات مرتبط ...
- جایگاه بهداشت و درمان در آموزه های دینی
- فلسفه، تاریخ و اخلاق پژوهشی در آموزه های پیامبر اعظم (ص)

دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان
متادی اتحاد ملی
و
انسجام اسلامی

دیر خانه: رفسنجان، بلوار امام علی (ع)، سازمان مرکزی دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

E-mail: info@maaref-rums.ir WebSite: WWW.maaref-rums.ir

تلفن: ۰۳۹۱-۸۲۲۰۰۵۳ - ۰۴۹۱-۸۲۲۰۰۵۳