

Review Paper

Effects of Powder, Extracts, and Components of Ganoderma Lucidum in Treatment of Diabetes



*Mansooreh Sadat Mojani Qomi^{1,2} , Monireh Hatami²

1. Nutrition and Food Sciences Research Center, Islamic Azad University Tehran Medical Sciences, Tehran, Iran.

2. Department of Food Science and Technology, Faculty of Pharmacy, Islamic Azad University Tehran Medical Sciences, Tehran, Iran.

Use your device to scan
and read the article online



Citation Mojani Qomi MS, Hatami M. Effects of Powder, Extracts and Components of Ganoderma Lucidum in Treatment of Diabetes. Journal of Guilan University of Medical Sciences. 2021; 29(4):86-101. <https://doi.org/10.32598/JGUMS.29.4.1509.1>

doi <https://doi.org/10.32598/JGUMS.29.4.1509.1>



Received: 09 Jul 2020

Accepted: 28 Nov 2020

Available Online: 01 Jan 2021

Keywords:

Diabetes mellitus,
Hyperglycemia,
Ganoderma lucidum

ABSTRACT

Ganoderma lucidum is known in China and Japan as Ling-Zhi and Reishi. Due to medicinal properties and different nutritional compositions, ganoderma lucidum is currently used in food products. It contains essential fatty acids, essential amino acids, and a wide range of polysaccharides; all of which seem to be effective in lowering blood sugar level. This study aims to review the anti-diabetic and hypoglycemic effects of various powders, extracts, and components of ganoderma lucidum, by searching articles in Persian and English published from 2001 to 2020 in SID, Magiran, Scopus, PubMed, Web of Science and Google Scholar databases using the keywords: Active compounds, ganoderma lucidum, diabetes mellitus, hyperglycemia. The results showed that ganoderma lucidum uptake in most cases reduced fasting blood sugar, glycosylated hemoglobin, and insulin resistance in diabetic patients due to its active compounds including the extracted polysaccharides, proteins and triterpenoids. Moreover, its antioxidant and anti-inflammatory properties seems to reduce the complications of diabetes. In conclusion, the consumption of ganoderma lucidum in diabetic patients can be effective in controlling and preventing the disease, although more studies are needed on its effective dose, side effects and toxicity in human samples.

Extended Abstract

1. Introduction

Because of widespread prevalence of diabetes worldwide, especially in developing countries, its management is of particular importance. In addition to glucose-lowering medicines, special dietary regimes and the use of functional foods are recommended. One of the foods that has been long considered due to having beneficial compounds and low Glycemic Index value are mushrooms family [1]. Among

them, ganoderma lucidum is well-known for its specific bioactive compounds and different nutritional compositions, and currently is used in food products. It contains essential fatty acids, essential amino acids and a wide range of polysaccharides; all of which seems to be effective in lowering blood sugar.

This study aims to review the effective compounds of ganoderma lucidum and summarize the possible mechanisms of its powder and extracts in controlling hyperglycemia and diabetes. The anti-oxidation and anti-inflammatory properties of this mushroom are also investigated.

***Corresponding Author:**

Mansooreh Sadat Mojani Qomi, PhD.

Address: Nutrition and Food Sciences Research Center, Islamic Azad University Tehran Medical Sciences, Tehran, Iran.

Tel: +98 (912) 2170467

E-Mail: mansooreh.moujani@gmail.com

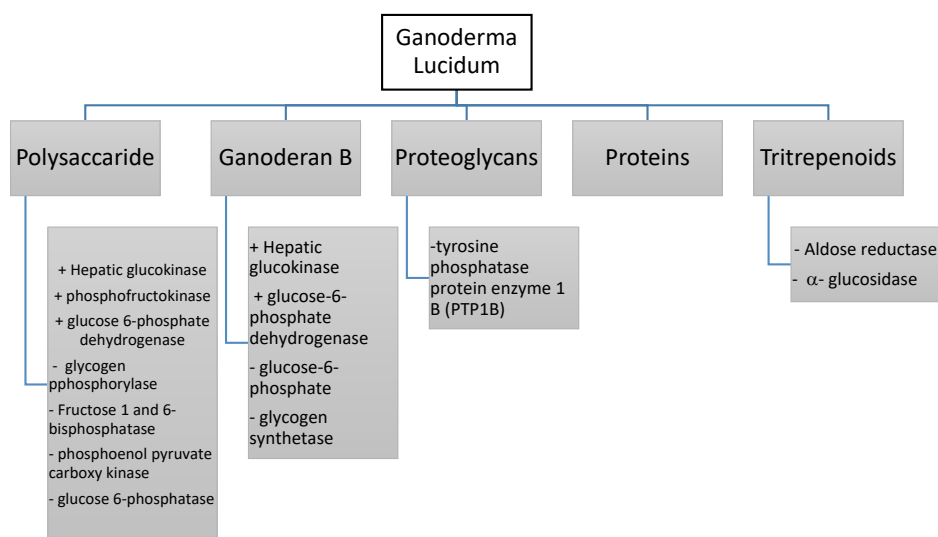
2. Materials and Methods

The search was conducted in SID, MagIran, Scopus, PubMed, Web of Science and Google Scholar databases on articles in Persian and English related to the anti-diabetic effects of *Ganoderma lucidum* conducted from 2001 to 2020 using the keywords: Powder, active ingredients, *Ganoderma lucidum*, diabetes mellitus, hyperglycemia, clinical trial, and metabolic syndrome (alone or combined). Both *in vivo* and *in vitro* studies were included in this review.

3. Results

Ganoderma lucidum contains more than 400 biologically active compounds, including terpenoids, sterols, steroids, essential fatty acids, phenols, glycoproteins and polysaccharides. All essential amino acids are presented in this mushroom [2]. The three active compounds of this mushroom including polysaccharides, carbohydrate-binding proteins and triterpenoids had more effective role in controlling blood sugar [3, 4]. Supplementation with *Ganoderma lucidum* mostly in animal models reduced fasting blood sugar, glycosylated hemoglobin and insulin resistance. The studies on the regulating effects of *Ganoderma lucidum* in experimental models were mainly on polysaccharides, ganodran B, and extracted proteoglycans which could inhibit hepatic glucose synthesis [5], reduce apoptosis, and repair pancreatic β -cells [6]. These metabolites improved

glucose metabolism and enhanced serum insulin level through various mechanisms and led to lowered blood glucose level. Moreover, it was shown that proteins of *Ganoderma* played an important role in reducing blood sugar by stimulating the immune system via activation of Forkhead box P3 (FOXP3 $+$) regulatory cells, CD-18 production, and down-regulating CD-45 [7]. Furthermore, the triterpenoids of *Ganoderma* including different ganoderic acids could ameliorate diabetes complications through inhibition of sorbitol accumulation and reducing intestinal glucose uptake by inhibiting aldose reductase and α -glucosidase secretion [8, 9]. The effectiveness of *Ganoderma lucidum* in controlling blood glucose and diabetes complications may be due to its anti-oxidation and anti-inflammatory properties. *Ganoderma* proteoglycan extract increased enzymatic and non-enzymatic antioxidants in diabetic rats [10, 11]. Similarly, *Ganoderma lucidum* spores could amend B lymphocytes and reduce the CD4+/CD8+ T ratio in diabetic mice led to the regulation of the immune system and controlling the inflammation caused by hyperglycemia [12]. There were only a few studies on human models. Although *Ganoderma* uptake could improve blood sugar in some studies [13, 14], but were not effective at all dosages in other studies [15, 16]. The possible mechanisms were not investigated in these clinical trials. In comparing the effect of *Ganoderma lucidum* with hypoglycemic drugs, the results of some studies indicated that polysaccharides, proteoglycans, ganoderic acids [17-19], and extract of *Ganoderma* [20] had effects similar to metformin



Journal of
Guilan University of Medical Sciences

Figure 1. Effect of *Ganoderma lucidum* ingredients on the blood glucose regulating enzymes

+ Stimulatory effects; - Inhibitory effects.

and glibenclamide. The effects of the active ingredients of ganoderma lucidum on the blood glucose regulating enzymes are shown in [Figure 1](#).

4. Discussion and Conclusion

The beneficial effects of ganoderma lucidum on regulating blood glucose and glycosylated hemoglobin have been demonstrated according to the mechanisms described in animal studies. Since limited human studies have examined its effect on hyperglycemia and no mechanism for it has been suggested, more clinical trials are needed to claim that ganoderma has anti-diabetic effects in humans. Overall, it can be concluded that consumption of ganoderma lucidum in both diabetic patients and general population may have regulatory effect on blood glucose; although the effective dosage, side effects, and drug interactions are needed to be clarified. The practical use of this mushroom in food industry can be considered for the production of functional foods which may promote health status of general people and prevent diabetes.

Ethical Considerations

Compliance with ethical guidelines

No data have been fabricated or manipulated to support our conclusions in the current work. All available studies in this area are included for review.

Funding

This research did not receive any grant from funding agencies in the public, commercial, or non-profit sectors.

Authors' contributions

Conceptualization: Mansooreh Sadat Mojani Qomi; Methodology: Monireh Hatami; Data curation, writing-original draft preparation, writing- review & editing: Mansooreh Sadat Mojani Qomi; Visualization, supervision, administration, validation, investigation, and resources: All authors.

Conflicts of interest

The authors declared no conflict of interest.

Acknowledgements

The authors would like to thank the Vice Chancellor for Research in Tehran Medical Sciences, Islamic Azad University for their support.

مقاله مروری

مروری بر مکانیسم‌های پودر، انواع عصاره و اجزای تشکیل‌دهنده قارچ گانودرما لوسيدوم در درمان دیابت

* منصوره سادات موجانی قمی^۱ ^۲ منیره حاتمی^۲

۱. مرکز تحقیقات علوم تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی آزاد اسلامی تهران، تهران، ایران.
۲. گروه علوم و صنایع غذایی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی آزاد اسلامی تهران، تهران، ایران.

چیکیده

قارچ گانودرما لوسيدوم در کشورهای چین و ژاپن به نامهای لینگزی و ریشی معروف است و امروزه با توجه به ویژگی‌های دارویی و ترکیب تغذیه‌ای متفاوت استفاده از این قارچ در فواردهای غذایی در جایگاه ویژه‌ای قرار گرفته است. قارچ گانودرما لوسيدوم دارای اسیدهای جرب‌ضروری، اسیدهای آمینه ضروری و گستره وسیعی از پلی‌اساکاریدهای که به نظر می‌رسد این ترکیب‌های پلی‌اساکاریدی، پروتئین‌ها و تری‌ترپینوئیدهای موجود در قارچ در کاهش قند خون مؤثرند. برای مرور اثرات ضددیابتی و هپبوگلیسمی پودر و افشرده‌های مختلف قارچ گانودرما لوسيدوم، مقاله‌های فارسی و انگلیسی پایگاه‌های اطلاعاتی مانند پایمد، اسکوپوس، مگ ایران، وب‌آسوینس، گوگل اسکالار و مرکز اطلاعات علمی جهاد دانشگاهی از سال ۲۰۰۱ تا ۲۰۲۰ با استفاده از کلیدواژه‌های ترکیب فعل، قارچ گانودرما لوسيدوم، دیابت ملیتوس، هیپرگلیسمی وغیره بررسی شد. نتایج نشان داد مکمل‌یاری با قارچ گانودرما لوسيدوم در بیشتر موارد به کاهش قند خون ناشتا، هموگلوبین گلیکوزیله و کاهش مقاومت به انسولین در دیابت ملیتوس می‌انجامد که ناشی از ترکیبات مؤثره این قارچ دربرگیرنده پلی‌اساکاریدهای استخراج شده، نوع پروتئین‌ها و تری‌ترپینوئیدهای موجود در آن است. همچنین به نظر می‌رسد خواص آنتی‌اکسیدانی و خذال‌هایی آن نیز بتواند از عوارض دیابت به کاهد درنتیجه، مصرف این قارچ فراسودمند می‌تواند گام مؤثری در کنترل و پیشگیری از این بیماری باشد. گرچه نیاز است مطالعات بیشتری در مورد نزد تأثیرگذار، عوارض جانبی و مقادیر مسمومیت‌زاوی آن در نمونه‌های انسانی انجام شود.

تاریخ دریافت: ۱۹ تیر ۱۳۹۹
تاریخ پذیرش: ۰۸ آذر ۱۳۹۹
تاریخ انتشار: ۱۲ دی ۱۳۹۹

کلیدواژه‌ها:

دیابت ملیتوس،
هیپرگلیسمی، گانودرما
لوسيدوم

به اثر ضددیابتی آن اشاره کرد [۳]. در کنار اثرات مفید متفاوتی که این قارچ دارد، مصرف این قارچ طبیعت مسمومیت‌زاوی را در الگوهای حیوانی و انسانی نشان نداده است [۴]. این قارچ اصالتاً یک قارچ شرقی است که مصرف آن برای نگهداری و بالا بردن سطح سلامت در چین، ژاپن و دیگر کشورهای آسیایی رواج داشته است [۵]. مزایای مصرف این قارچ در بیماری‌های گوناگون نیز بررسی و مطالعه شده است. از اثرات این قارچ می‌توان به اثر تقویت‌کننده‌ی دستگاه ایمنی و درنتیجه کمک به درمان بدخیمی‌ها (در مطالعات انسانی و حیوانی) [۶]، رویارویی با عفونت‌های ویروسی و باکتریایی [۷] و اثرات محافظت‌کننده کبد [۸] اشاره کرد.

مطالعات متعدد حیوانی و مطالعات محدود انسانی به بررسی اثرات ضددیابتی این قارچ ارزشمند پرداخته‌اند. رویکرد بیشتر مطالعات، بررسی علت و مکانیسم‌های احتمالی متفاوت در

مقدمه

در چند دهه گذشته، دیابت در کشورهای توسعه‌یافته و نیز در حال توسعه شیوع چشم‌گیری داشته است، به طوری که این بیماری را در اولویت اصلی سلامت در سطح جهان قرار داده است [۱]. با وجود استراتژی‌های پیشگیرانه، مدیریت دیابت همچنان نیاز به توجه و کنترل دارد. به همین جهت استفاده از مواد غذایی فراسودمند در رژیم غذایی برای پیشگیری و کنترل دیابت اهمیت ویژه‌ای دارد. از جمله این مواد غذایی که از دیرباز به علت حضور ترکیبات سودمند و شاخن گلیسمی پایین مورد توجه بوده‌اند، خانواده قارچ‌ها هستند [۲]. از قرن چهارم، مصرف قارچ گانودرما لوسيدوم^۱ به عنوان قارچ طولانی‌کننده عمر در بین چینی‌ها رواج داشته است و از برتری‌های مهم این قارچ می‌توان

1. Ganoderma lucidum

نویسنده مسئول:

دکتر منصوره سادات موجانی قمی
نشانی: تهران، دانشگاه علوم پزشکی آزاد اسلامی تهران، مرکز تحقیقات علوم تغذیه و صنایع غذایی.
تلفن: +۹۸ (۰۲۱) ۰۴۶۷-۲۱۷۰
ایمیل: mansooreh.moujani@gmail.com

گانودرما شامل بیش از چهارصد ترکیب فعال زیستی است که از آن میان می‌توان به ترپنوتئیدها، استروئیدها، اسیدهای چرب، فلی‌ها، نوکلقوتئیدها و مشتقات آن‌ها، گلیکوپروتئین‌ها و پلی‌ساقاریدها اشاره کرد. نکته حائز اهمیت آن است که این قارچ شامل تمامی اسیدهای آمینه ضروری بوده و به خصوص سرشار از دو اسیدآمینه لیزین و لوسین است. در همین حال، میزان اسیدهای چرب غیراشباع این قارچ با توجه به درصد پایین حجم کل چربی آن مزیت دیگر این قارچ به شمار می‌آید [۱۸]. حدود صد نوع پلی‌ساقارید از بخش‌های مختلف این قارچ جدا شده که از مزیت‌های شناخته شده آن‌ها می‌توان به خواص آنتی‌اسیدانی، تقویت‌کننده سیستم ایمنی و ضدباکتریالی اشاره کرد [۱۹]. تری‌ترپنوتئیدهای شناخته شده این قارچ نیز بالغ بر ۱۴۰ نوع مختلف به صورت‌های گانودریک اسید و گانولوسیدیک اسیدهای متعدد هستند [۲۰]. در بین ترکیبات نامپرده، تاکونون سه ترکیب فعال پلی‌ساقاریدها، پروتئین‌های پیوسته به کربوهیدرات‌ها و تری‌ترپنوتئیدها در کنترل قند خون نقش مؤثرتری داشته‌اند که درصد آن‌ها در گونه‌های مختلف این قارچ متفاوت است [۲۱]. سایر ترکیبات شناخته شده این قارچ در مقاله کی‌پور و همکاران به تفصیل تکاشه شده است [۲۲].

اثر مصرف قارچ گانودرما لوسیدوم در درمان و کنترل دیابت

از دیرباز مطالعات مختلف به بررسی اثر قارچ گانودرما لوسیدوم در کنترل بیماری دیابت پرداخته‌اند. از آن میان، مطالعه‌ای در سال ۱۹۸۵ با بررسی اثر مصرف دو پلی‌ساقارید مشتق شده از بافت اندام بارده قارچ گانودرما لوسیدوم بر موش‌های دیابتی شده توسط آلوكسان نشان داد پس از مصرف ۱۰۰ میلی‌گرم از پلی‌ساقاریدهای نامپرده، میزان گلوکز خون و میزان گلیکوزن کبدی به طور معنی‌دار کاهش و سطح انسولین پلاسمما افزایش یافت و مکمل‌یاری سبب کنترل آنزیم‌های متابولیزه‌کننده کبدی شد [۲۳]. پس از آن، مطالعه‌ای در سال ۲۰۰۴ در بیماران دیابت نوع ۲ نشان داد پس از مصرف کریستال پلی‌ساقاریدهای استخراج شده از قارچ گانودرما لوسیدوم، سطح گلوکز خون و میزان هموگلوبین گیکوزیله شده به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش یافت [۲۴]. مطالعات پسین نیز به بررسی اثر ضدگلیسمی کمپلکس این قارچ و سایر مواد پرداخته‌اند و تأثیر مفید آن‌ها را نیز در کنترل عوارض ناشی از دیابت گزارش کرده‌اند [۲۵]. در این راسته در جدول شماره ۱، به مطالعات مختلف و متعدد حیوانی و مطالعات انسانی در مورد مصرف پودر، ترکیبات و عصاره‌های قارچ گانودرما در درمان هیپرگلیسمی و دیابت و مکانیسم اثر احتمالی آن‌ها اشاره شده است. در تمامی مطالعات، معیار استنتاج آماری $P < 0.05$ بود.

اثرگذاری قارچ گانودرما در کنترل هیپرگلیسمی است که از آن جمله می‌توان به وجود پلی‌ساقاریدهای موجود در قارچ اشاره کرد که عمده‌تاً از راه بهبود میزان انسولین و تسهیل انتقال گلوکز سبب بهبود متابولیسم گلوکز می‌شوند [۲۶]. پروتئوگلیکن‌ها و پپتیدهای این قارچ نیز با تأثیرگذاری بر گیرنده سیگنال‌های انسولین در کاهش استرس اکسیداتیو داخل سلولی مؤثر هستند [۱۰، ۱۱] که شاید نقش مؤثری در کنترل عوارض دیابت ایفا کنند. تری‌ترپنوتئیدهای استخراج شده، مهارکننده آنزیم‌های آldوز روکتاز و آلفا-گلوکوزیداز هستند که افزایش این دو آنزیم پیش‌بینی کننده عوارض دیابت است [۱۲، ۱۳]. عصاره‌های آبی و الکلی این قارچ نیز با افزایش تراوش انسولین و کاهش مقاومت گیرنده‌ها در درمان دیابت مؤثر بوده‌اند [۱۴، ۱۵].

با توجه به گرایش عموم مردم و تبلیغات گسترده نسبت به مصرف قارچ گانودرما لوسیدوم به صورت مکمل یا همراه با ترکیبات خوارکی در درمان بیماری‌ها از یکسو و شیوع رو به رشد دیابت از سوی دیگر، این مطالعه مروی تلاش می‌کند افرون بر شناساندن ترکیبات مؤثر این قارچ فراسودمند، به طور روش به مرور اثرات و مکانیسم‌های احتمالی پودر و عصاره‌های آن در کنترل قند خون و دیابت بپردازد. همچنین اثرات کنترل کننده استرس اکسیداتیو و خاصیت ضدالتهابی آن که می‌تواند در کنترل عوارض هیپرگلیسمی مؤثر باشد نیز بیان خواهد شد.

مواد و روش‌ها

در نگارش این مقاله مروی، اثرات پودر، عصاره‌ها و ترکیبات مؤثر قارچ گانودرما لوسیدوم و مکانیسم‌های احتمالی با توجه به مرور مطالعات داخلی و خارجی بین سال‌های ۲۰۰۱ تا ۲۰۲۰ بررسی شدند. پایگاه‌های اطلاعاتی پابmed، اسکوپوس، مگ ایران، وب‌آو ساینس، گوگل اسکالار و مرکز اطلاعات علمی جهاد دانشگاهی با کلیدواژه‌های ترکیبات فعال، قارچ گانودرما لوسیدوم، دیابت ملیتوس، هیپرگلیسمی، کارآزمایی بالینی و سندروم متابولیک (به تنهایی یا به صورت ترکیبی) مورد بررسی قرار گرفتند و نتایج هر مطالعه با ذکر نام نویسنده و سال انتشار، مدت، دُز و شیوه مصرف مکمل و مکانیسم‌های احتمالی در بخش‌های مختلف این مقاله بحث و بررسی شدند.

نتایج

ترکیبات اصلی قارچ گانودرما لوسیدوم

درصد وزنی بیشتر قارچ‌ها نزدیک ۹۰ درصد آب است و مابقی شامل دیگر ترکیبات درشت‌مغذی و ریز‌مغذی‌های است. در گونه‌ای از قارچ گانودرما لوسیدوم، ترکیبات اصلی شامل ۱/۸ درصد خاکستر، ۲۶-۲۸ درصد کربوهیدرات، ۳-۵ درصد چربی خام و ۵۹ درصد فیبر خام و بین ۷ تا ۸ درصد پروتئین بودند [۲۷]. قارچ

جدول ۱. بررسی مطالعات گذشته در رابطه با مکمل یاری قارچ گانودرما لوسيدوم در دیابت ملیتوس (مدل حیوانی و انسانی)

مُؤلفین (سال انتشار)	گروه هدف	اجزاء و عوامل مؤثر مورد مطالعه	مدت درمان / نحوه درمان	نتیجه اصلی	دیگر اثرات / عوارض	مقایسه با دارو	مکانیسم احتمالی
چا و همکاران [۲۰۰۴]	موس‌های (rats) دیابتی شده با استریتوزوتوسمین	Shir تخمیر شده قارچ گانودرما به صورت صفائی به مدت سه هفته	۵۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن	کاهش قند خون، افزایش انسولین پلاسمای پالاسمه کاهش تست تحمل گلوكوز خوارکی			
زانگ و همکاران [۲۰۰۴]	موس‌های (mice) نرمال ناشتا	پلی‌ساکارید گانودرما لوسيدوم (GI-PS) وزن بدن به صورت صفاقی	۱۰۰، ۵۰ و ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن به صورت صفاقی	کاهش سطح انسولین پلاسمای افزایش ترشح انسولین از طریق سهولت جریان Cat+ به سلول‌های روی سلول‌های جزایر لانگرهانس	ترشح انسولین سطح افزایش ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم بعد از یک ساعت تزریق، بدون اثر بر خون (وابسته به ذرا)		
محمد و همکاران [۲۰۰۷]	موس‌های (rats) دیابتی شده با الکسان	عصاره آبی قارچ گانودرما لوسيدوم وزن بدن به صورت صفاقی	۱۰۰۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن به صورت صفاقی	کاهش سطح قند خون (در ذراهاي ۱۰۰۰ و ۵۰۰ میلی گرم)			
ستو و همکاران [۲۰۰۹]	موس‌های (rats) دیابتی شده با گلیکوزان	عصاره آبی قارچ گانودرما لوسيدوم گرم بر کیلوگرم وزن بدن به مدت چهار هفته گاواز	۰/۰۰۳، ۰/۰۳، ۰/۰۷ گرم بر کیلوگرم وزن بدن	کاهش سطح گلوكز خون (در هفت‌های اول با ذراهاي ۰/۰۰۳، ۰/۰۳، ۰/۰۷)	کاهش سطح گلوكز خون (در هفت‌های اول با ذراهاي ۰/۰۰۳، ۰/۰۳، ۰/۰۷)	کاهش بیان ذی سطح فسفوأولپیروات کربوکسیناز	
جبا و همکاران [۲۰۰۹]	موس‌های (rats) دیابتی شده با استریتوزوتوسمین	پلی‌ساکارید گانودرما لوسيدوم ۱۸۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن	۱۲۰ و ۱۸۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن	کاهش معنی‌دار سطح سلخ گلوكز خون (وابسته به ذرا)	افزایش معنی‌دار سطح آتنی‌اکسیلان‌های غیرآنزیمی و آنزیمی سرمه و کبدی، ویتامین A، ویتامین C و آنزیم‌های آتنی‌اکسیلانی GSH، GR و CATSOD، GPX		
لولوبا و همکاران [۲۰۱۰]	موس‌های (rats) دیابتی شده با استریتوزوتوسمین	عصاره آبی گانودرما لوسيدوم ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن به مدت چهار هفته	۱۰۰ و ۲۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن به مدت چهار هفته	کاهش سطح گلوكز (وابسته به ذرا)	کاهش مصرف غلله کاهش وزن، بهبود پروفایل لیپیدی		
تنگ و همکاران [۲۰۱۱]	موس‌های (mice) دیابتی نوع ۲	هاگهای گانودرما لوسيدوم معروف به FYGL	۱۵۰ و ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم در روز به مدت چهار هفته	کاهش سطح گلوكز (وابسته به ذرا)		مقایسه با مفروضین	
لی و همکاران [۲۰۱۱]	موس‌های (mice) دیابتی شده با استریتوزوتوسمین	پلی‌ساکاریدهای قارچ گانودرما لوسيدوم به نام FYGL	۱۵۰ و ۵۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن به مدت ۲۸ روز	کاهش سطح گلوكز (وابسته به ذرا)	کاهش سطح تری‌گلیسریدهای LDL-C و HDL-C افزایش سطح HDL-C	مقایسه با گروه کنترل مثبت دارویی، گلین کلامید	
تنگ و همکاران [۲۰۱۲]	موس‌های (rats) دیابتی شده با استریتوزوتوسمین	عصاره بروتون‌گلیکن به نام FYGL	۱۲۰ و ۴۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن به نام FYGL	کاهش سطح گلوكز (در ذراهاي افزایش سطح انسولین)	کاهش سطح تری‌گلیسریدهای LDL-C و HDL-C افزایش سطح HDL-C		
خیاچو و همکاران [۲۰۱۲]	موس‌های (mice) دیابتی نوع ۲	پلی‌ساکاریدهای قارچ گانودرما لوسيدوم	۱۰ و ۵ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن ناشتا (وابسته به ذرا)	کاهش سطح گلوكز ناشتا (وابسته به ذرا)	کاهش بیان mRNA روی چندین آنزیم کلیدی در گلوكوتوزنزو گلیکوتوزنزو		
شنبیه‌نیکو و همکاران [۲۰۱۲]	جزایر پانکراس (rats)	عصاره هیدروالکالی قارچ گانودرما لوسيدوم	یک میلی گرم بر میلی لیتر	افزایش ترشح انسولین از سلول‌های پانکراس			

مأمورین (سال انتشار)	گروه هدف	اجزاء و عوامل مؤثر	متدهای درمان / نحوه درمان	نتیجه اصلی	دیگر اثرات / عوارض	مقایسه با دارو	مکانیسم احتمالی
بازیگران [۳۰]	موش‌های (mice)	عصاره پروتوبالیکن FYGL	۲۵۰ میلی گرم بر به نام	کاهش گلوکز خون، کاهش هموگلوبین کلیکوزیله افزایش کیلوگرم وزن بدن برای هشت هفته	کاهش گلوکز خون، کاهش ایزوپین، کاهش اوره، کاهش اسید اوریک، کاهش البوین ادراری، کاهش میزان تولید افرازش آنزیم‌های آتنی اکسیدانی کلیوی شامل سوپر اکسید دیسماوتاز، کاتالاز و با افزایش میزان دفع کلوتاتیون پر اکسیداز کاهش غصه‌های کاهش آسیب‌های وارده به کلیه از طریق افزایش فعالیت‌های آتنی اکسیدان‌ها و مهار تجمع اکسیدان‌سیون در دیابت	افزایش فعالیت گلوکوکیناز؛ کاهش فعالیت فسفرانول پیروات کربوکسیکیناز؛ کاهش پروتئین حمل تننده گلوکز کبدی؛ افزایش پروتئین حمل کننده گلوکز چربی و اسکلتین، کاهش ایزوپین کاهش ایزوپین ادراری، کاهش آنزیم‌های آتنی اکسیدانی کلیوی کلوکز کبدی همراه با افزایش میزان دفع کلوتاتیون پر اکسیداز کاهش آسیب‌های وارده به کلیه از طریق افزایش فعالیت‌های آتنی اکسیدان‌ها و مهار تجمع اکسیدان‌سیون در دیابت	
وانگ و همکاران [۲۰-۲۱]	موش‌های (rats)	پودر اسپورهای قارچ گانودرما لوسيوم شکسته شلن ۹۹/۴ درصد	یک گرم در روز به صورت گلزاره دهانی به مدت چهار هفته	کاهش قندخون ناشنا	تغییر مقادیر زن‌های مرتبط با متabolیزم لبید ACC، ACOX1، متاگلوکونوتورزید پروتئین ترکیبات چربی خون از طریق تنظیم هموستاز کلسترول	تغییر مقادیر زن‌های مرتبط با متabolیزم لبید ACC، ACOX1، متاگلوکونوتورزید پروتئین ترکیبات چربی خون از طریق تنظیم هموستاز کلسترول	
وانگ و همکاران [۲۰-۲۱]	موش‌های (rats) با زیم پرچرب	پودر اسپورهای قارچ گانودرما لوسيوم	۸،۴ درصد حجم گلزار	کاهش مقاومت به انسولین	اثر ضدچاقی، کاهش عوامل التهابی شامل IL-1 β و TNF- α	کاهش قندخون ناشنا	کیمی و چربی، تولید کلسترول؛ کاهش آن با NF-KB مانع انتقال و تفاوت سازی NF-KB
چانگ و همکاران [۲۰-۲۱]	موش‌های (rats) با زیم پرچرب	پودر اسپورهای قارچ گانودرما لوسيوم	۸،۴ درصد حجم گلزار	کاهش مقاومت به انسولین	اثر ضدچاقی، کاهش عوامل التهابی شامل IL-1 β و TNF- α	کاهش قندخون ناشنا	کیمی و چربی، تولید کلسترول؛ کاهش آن با NF-KB مانع انتقال و تفاوت سازی NF-KB
خیاتو و همکاران [۲۰-۲۱]	موش‌های (rats) دیابتی شده با استریتوزوتونین	پلی‌ساکارید قارچ گانودرما لوسيوم	۵۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن در روز	کاهش قندخون ناشنا؛ کاهش انسولین ناشای سرم	کاهش سطح آنژم‌های تنظیم کننده گلوکز کبدی، تنظیم نسیسترونین کیناز فعال شده p-AMPK با فسفو AMP به AMPK	mRNA کاهش سطح GLUT4 در بافت چربی، کاهش سترن اسید چرب FAS، استریل کربوکسیکیناز ۱ و روزستین	mRNA کاهش سطح آنزیم‌های تنظیم کننده گلوکز کبدی، تنظیم نسیسترونین کیناز فعال شده p-AMPK با فسفو AMP به AMPK
یانگ و همکاران [۲۰-۲۱]	موش‌های چاق (mice) با انسولین C57BL/6 (ob/ob) و بررسی سلول‌های کبدی	پروتوبالیکن مشتق شده از قارچ گانودرما لوسيوم در وزن بدن	۴۰۰، ۳۰۰ و ۱۵۰ میلی گرم بر کیلوگرم کاهش گلوکز خون	کاهش گلوکز خون کاهش گلوکز خون وزن بدن	کاهش گلوکز خون کاهش گلوکز خون وزن بدن	بهمودفسفریالسیون روی IRS1 پاچی‌ماندهای تیروزین، فعالیت‌غفارتیلیل انوژن‌تول ۳ کیناز کربوکسیکیناز (PI3K) پروتئین کیناز B متوفورین دیکبار در روز	بهمودفسفریالسیون روی IRS1 پاچی‌ماندهای تیروزین، فعالیت‌غفارتیلیل انوژن‌تول ۳ کیناز کربوکسیکیناز (PI3K) پروتئین کیناز B متوفورین دیکبار در روز

مُؤلفین (سال انتشار)	گروه هدف	اجزاء و عوامل مؤثر	مدت درمان / نحوه درمان	نتیجه اصلی	دیگر اثرات / عوارض	مقایسه با دارو	مکانیسم احتمالی
بان و همکاران [۱۵] (۲۰۱۸)	موس‌های (rats) دیابتی شده با الکسان	عصاره هیدرو- اتانولی گانودrama لوسيوم شامل گاوان و فول‌ها	یک میلی لیتر بر کیلوگرم به مدت سی روز	کاهش سطح گلوکز (تری‌گلیسرید، کاسترول)، کاهش اوره و کراتینین	کاهش سطح چربی خون		
راتنانینگتیاس و همکاران (۲۰۱۸) [۲۰]	موس‌های (rats) دیابتی شده با الکسان	عصاره قارچ گانودrama لوسيوم	میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن	کاهش قند خون (با بالاترین ذر، افزایش انسولین، کاهش سطح‌هموگلوبین گلیکوزنله)			متغورین ۴۵ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن
اروگاو و بیوت [۲۱] (۲۰۱۸)	موس‌های (rats) دیابتی شده با استریتوزوتوسین	پلی‌ساکارید گانودrama لوسيوم	میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن	بدون تأثیر در قند خون ناشتا	کاهش سطح کلسترول LDL، کاهش سطح اکسیلایسیون در بافت پانکراس و کبد		
لی و همکاران [۲۲] (۲۰۱۹)	موس‌های پیش‌بیلت شده با زنیم غلابی غنی از فروکوز پرچرب	کمهلس کروم با پلی‌ساکاریدهای گانودrama لوسيوم همراه با آلتوپلین	۵۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن	کاهش قند خون ناشتا بهبود تست تحمل گلوکز	کاهش سطح تری‌گلیسرید، HDL-C و LDL-C افزایش سطح C		
لیو و همکاران [۲۳] (۲۰۱۹)	موس‌های دیابتی شده با زنیم غلابی پرچرب و استریتوزوتوسین	پلی‌ساکاریدهای گانودrama لوسيوم همراه با آلتوپلین	بر کیلوگرم وزن بدن	بدن اینوپلین به مدت پنج هفته	بهبود متابولیسم لبید	بهبود حساسیت به انسولین، افزایش سترکتیو، کلیکوزن، تسهیل انتقال گلوکز با تنظیم مسیر PI3K/Akt	
هریانسیاه و همکاران (۲۰۱۹) [۲۴]	موس‌های دیابتی شده با زنیم غلابی پرچرب و استریتوزوتوسین	پلی‌ساکارید گانودrama لوسيوم	۰/۲ یا ۰/۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن	کاهش مقاومت بد انسولین (وابسته به ذر)	بهبود سطح لیپیدهای سرم	کاهش سطح عامل اکسیدانتیو سرم H2O2، جلوگیری از فعالیت آنزیم DDHA (از آنزیم سبب افزایش نامتناظران دی‌متیل آرژینین می‌شود)، ترمیم اندولتیال در بالاترین ذر مصرف	
رن (۲۰۱۹) [۲۵]	موس‌های دیابتی شده با زنیم غلابی پرچرب و استریتوزوتوسین	پلی‌ساکاریدهای گانودrama لوسيوم	۳۰۰ و ۱۵۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن به مدت چهار هفته	کاهش مقاومت بد انسولین (وابسته به ذر)	بهبود سطح لیپیدهای سرم		
رن (۲۰۱۹) [۲۶]	موس‌های دیابتی شده با استریتوزوتوسین	گانودریک اسید	۲۰ و ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن بدن به مدت دو هفته	کاهش سطح گلوکز خون (وابسته به ذر)	بهبود وزن بدن، بهبود سطح انسولین سرم، کاهش سطح هموگلوبین گلیکوزنله، کاهش سطح اسیدهای الگا-آمیلاز، افزایش حجم چرب ازad در بافت چربی (وابسته به ذر)، کاهش سطح آنزیم‌های کبدی (AST و ALT)، کاهش سطوح ایترتلرکین‌ها و کموکین‌ها	کاهش سطح گلوکز-۶-فسفات، کاهش سطح هگزوکنیاز، ارتازادرنگی روی الگا-گلوكوزنله و الگا-آمیلاز، افزایش حجم چرب ازad در بافت چربی (وابسته به ذر)، پانکراس، هستوتیاتولزی پانکراس، بهبود سایز جزیره لانگرهاس، افزایش سایز سلول‌های بتا، کاهش نکروزه شدن بافت	
چن و همکاران [۲۷] (۲۰۲۰)	موس‌های دیابتی شده نوع ۲ با زنیم پرچرب و استریتوزوتوسین	پلی‌ساکاریدهای گانودrama لوسيوم	۴۰۰ میلی گرم بر دسی‌لیتری ساکارید به مدت چهار هفته	کاهش قند خون و انسولین	کاهش باکتری‌های مضر دستگاه گوارش نظیر آنروکوکوس، رومینوکوکوس، کورینباکتریوم و پروتوبس و افزایش سطح باکتری‌های بلاکوتیادی هالوباکتریوم پاراباکترونیس و باکترونیس		

مألفین (سال انتشار)	گروه هدف	اجزاء و عوامل مؤثر	مدت درمان / تحویل درمان	نتیجه اصلی	دیگر اثرات / عوارض	مقایسه با دارو	مکانیسم احتمالی
هوانگ و همکاران با رژیم پر جرب [۲۵] (۲۰۲۰)	موس های دیابتی	میسلیوم و پور	۳-۶ درصد رژیم غذایی به مدت پنج هفتة	کاهش قند خون (با ۳ گرم پور قارچ در مقایسه با گروه کنترل دیابتی، تقطیع آنسولین، افزایش گلیکوزن)	افزایش همگز کیناز کبدی، افزایش گلکوز فسفات دهیدروژنаз، فالیت دی ساکاریدها رودمائی، تنظیر سطح پلاسمایی آسیاتات آمینوتراستفران، آلبین امینوتراستفران، کاتینین و نیتروز اوره تنظیر سطح مواد واکنش دهنده اسید تیوباربیوتوریک کرد و کلیه		
لیانگ و همکاران استریتوزوتوسین [۱۰] (۲۰۲۰)	موس های دیابتی شده با دیابتی شده با	بروتولوگلین (FYGL) گانودرما گرم بر میلی لیتر	In vivo و In vitro	پهلوود ترشح آنسولین	کاهش آبیتوzu در سلول های INS-1 کاهش تجمع داخل سلولی و کاهش انتشار NO، غیرفعال JNK و NF-κB ومسیرهای سیگنالینگ MAPK p38 در INS-1		
زاو و همکاران دریافت آنسولین [۱۷] (۲۰۰۴)	بیمار دیابت	کریستال های پلی ساکارید استخراج شده از قارچ گانودرما لوسيوم با روش ثبت شده (Gamopoly) در مقایسه با دارونما	۱۸۰۰ میلی گرم سه بار در روز به مدت دوازده هفتة	کاهش قند خون ناشته کاهش سطح هموگلوبین گلیکوزیله کاهش قند خون دوسته	درمان بدون عوارض و قابل تحمل بود		
چو و همکاران بیمار مبتلا [۱۲] (۲۰۱۲)	بیمار مبتلا	قارچ گانودرما لوسيوم	۱/۳۴ گرم کپسول	بدون تغییر در سطح قدن خون در مقایسه با دارونما هموستاز آنسولین	بیبود سطح C-HDL، کاهش تری گلیسرید	درمان بدون عوارض و قابل تحمل بود	
کلوب و همکاران سندرم متابولیک [۲۷] (۲۰۱۲)	بیمار مبتلا و سندرم متابولیک	پور قارچ گانودرما	۳ گرم در روز برای شانزده هفتة	بدون تغییر در قدن خون ناشته، بدون تغییر در سطح هموگلوبین گلیکوزیله	درمان بدون عوارض و قابل تحمل بود		
زو و همکاران سلول های کبدی (HepG2) [۲۸] (۲۰۱۹)	بررسی	پروتولوگلین های استخراج شده از قارچ	۱۰ و ۱۰/۱ میلی گرم بر میلی لیتر	کاهش سطح گلکوز در سلول های مقاوم به آنسولین با افزایش ذر قارچ			

مجله دانشگاه علوم پزشکی کیلان

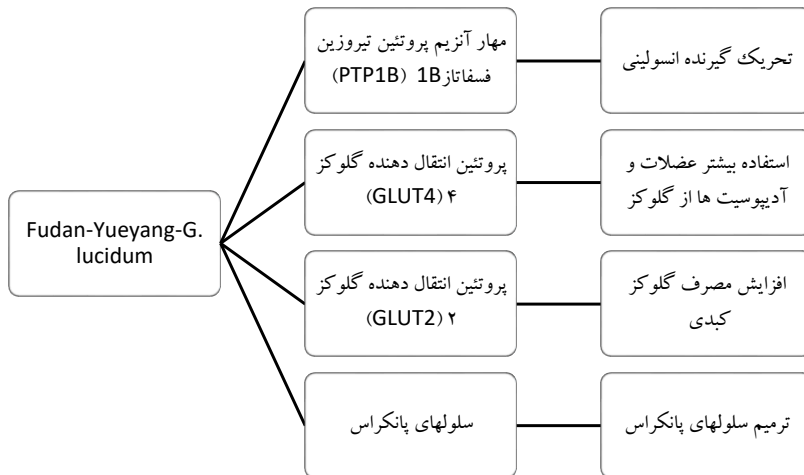
mRNA در تولید آنزیم های گلیکوزنولیز و گلوکونوکوتوز مانند گلکوزن فسفوریلаз، فروکوتوز ۱ و ۶-بیس فسفاتاز، فسفوکوتوز پیروات کربوکسی کیناز و گلکوز-۶-فسفاتاز می شوند [۳۲].

پلی ساکاریدهای گانودرما لوسيوم نیز می توانند با محافظت سلول های پانکراس از مرگ سلولی و ترمیم و ساخت دوباره سلول های β پانکراس با تنظیم $BCL-2$ (یک پروتئین ضد مرگ سلولی) و $PDX-1$ (پروتئینی که سبب افزایش تولید سلول های β می شود) اثرات مفید هیپوگلیسمی ایفا کنند [۵۱]. بازدارندگی

2. Pancreatic and Duodenal Homeobox 1

مکانیسم اثر ترکیبات مختلف قارچ گانودرما لوسيوم بر کنترل دیابت و هیپوگلیسمی

مطالعات مختلف نشان دادند یکی از موارد مؤثر در کنترل دیابت، پلی ساکاریدهای استخراج شده از قارچ گانودرما لوسيوم هستند. در این راستا فعالیت های گلکوكیناز کبدی، فسفوفروکتوکیناز و گلکوز-۶-فسفات دهیدروژناز تقویت شده و فعالیت گلیکوزن سنتتاز مهار می شود که این دو عامل سبب کاهش تولید گلکوز کبدی شده و از افزایش قند خون پیشگیری می کنند [۴۹، ۵۰]. این پلی ساکاریدها همچنین سبب کاهش



تصویر ۱. تصویر شماتیک از اثر ضدیدیابتی پروتوگلیکن FYGL

مجله دانشگاه علوم پزشکی کیلان

اسکلتی و آدیپوسیت‌ها [۳۴] و همین طور تأثیر بر بیان پروتئین انتقال دهنده گلوکز ۲ کبدی [۵۵] منجر به استفاده بیشتر سلول‌های عضلات و بافت چربی از گلوکز و کاهش بروون‌ده گلوکز کبد به داخل خون می‌شود که در پایان به کاهش گلوکز سرمی می‌انجامد. با توجه به فعالیت آنتی‌اکسیدانی، FYGL توان ترمیم سلول‌های پانکراس در موش‌های دیابتی را دارد [۳۴].

پروتئین استخراج شده از قارچ گانودرما لوسیدوم با نام لینگزی ۸ توان کاهش قند خون از طریق کاهش نفوذ لنفوسیت‌ها و افزایش شناخت پادتن انسولین در سلول‌های بتا و تنظیم فعالیت‌های سیستم ایمنی در جهت جلوگیری از ایجاد دیابت به واسطه تنظیم سلول‌های سیستم دفاعی را دارد. از تأثیرهای پروتئین ۸-LZ بر سیستم دفاعی می‌توان تحریک سلول‌های تنظیم‌کننده FOXP3+ را نام برد که می‌تواند باعث تولید CD-18 وابسته به تولید اینترلکین-۲ و تحریک سلول‌های آر- طریق تحریک سیگنال‌های پابین‌آورنده CD-45 شود [۵۶].

تری‌ترپن‌وئیدهای موجود در قارچ گانودرما عبارت‌اند از گانودریک اسید C2، گانودریک اسید DF، گانودریک اسید C1، گانودرنیک اسید A و گانودرول B که خواص بازدارندگی بر تولید آلوز روکوتاز و آلفا-گلوکوزیداز دارند [۴۳، ۵۷]. با توجه به اینکه آلوز روکوتاز منجر به گرد آمدن سوربیتول و در پی آن بروز عوارض دیابت از جمله نوروباتی، نفروباتی و رتینوپاتی می‌شود، بنابراین تأثیر ضدیدیابتی انواع مختلف تری‌ترپن‌وئیدهای با توجه به ساختار آن‌ها در مطالعه ما و همکاران [۵۷] نشان داده شده است. آلفا-گلوکوزیداز نیز باعث تبدیل دی‌ساقاریدها و اولیگوساکاریدها به گلوکز و قرار دادن آن‌ها در اپیتلیوم روده کوچک می‌شود؛ بنابراین مهار این ترکیبات از جذب گلوکز و درنهایت افزایش قند

- 7. Glucose Transporter Type 2 (GLUT2)
- 8. Ling Zhi-8 (LZ-8)
- 9. Regulatory T cells

پلی‌ساقاریدها از فعالیت NF- κ B نیز مکانیسم احتمالی دیگری است که در موش‌های دیابتی شده با آلوکسان مطرح شد [۵۲].

گانودران B، گلیکان اصلی جاذشده از گانودرماست که ساختار آن به صورت $\beta 1 \rightarrow 6 \beta 1 \rightarrow 1$ دی-گلوکوپیرانوز است [۳۱]. بررسی خواص مکانیسمی آن در کنترل قند خون و بهبود سطح انسولین پلاسمای نشان داد اثر این ماده عمده‌تاً پس از سه تا هفت ساعت از مصرف آغاز می‌شود. گانودران B باعث بهبود مصرف گلوکز در بافت‌های محیطی و کبدی و افزایش شتاب متابولیسم گلوکز در کبد می‌شود. این ماده سبب برانگیختن فعالیت گلوکوکیناز کبدی، افزایش آنزیم گلوکز-۶-فسفات‌دهیدروژناز و درنتیجه کاهش فعالیت گلوکز-۶-فسفات می‌شود. این ماده با کاهش فعالیت گلیکوژن‌سنتماتاز بدون تأثیر بر فعالیت فسفوریلаз A باعث کاهش اندوخته کبدی گلیکوژن شده و روی هم رفته کارکرد خود را با تحریک متابولیسم گلوکز در بافت‌ها مانند روده باریک و کبد اجرا کرده و تأثیری بر افزایش حساسیت سلول‌ها به انسولین نمی‌گذارد [۲۲].

پروتوگلیکن‌های موجود در قارچ گانودرما لوسیدوم به هفت بخش تقسیم می‌شوند که از بین آن‌ها FYGL در دسته پنجم قرار دارد و نقش مهمی در کاهش قند خون و افزایش انسولین ایفا می‌کند [۳۱]. FYGL به روش‌های مختلف (تصویر شماره ۱) از جمله تأثیر بر آنزیم پروتئین تیروزین فسفاتاز 1B یا PTP1B یا PTP1B نقش خود را ایفا می‌کند [۳۱]. پیش‌بینی می‌شود نقش بسیار مهمی در کنترل دیابت داشته و به صورت منفی تنظیم‌کننده سیگنال‌های گیرنده انسولین باشد و نیز بیان گیرنده واحدهای β انسولین را کاهش دهد [۵۲]. FYGL نیز با اثر بر بیان پروتئین انتقال دهنده گلوکز ۴ روی سلول‌های ماهیچه‌های

3. Nuclear Factor Kappa-light-chain-enhancer of activated B cells

4. Fudan-Yueyang-G. lucidum

5. Protein Tyrosine Phosphatase 1B

6. Glucose Transporter Type 4 (GLUT4)

طور چشم‌گیر و وابسته به دوز مصرف افزایش یافت [۲۷]. مصرف قارچ گانودرما لوسيدوم نیز با توجه به خواص آنتی‌اکسیدانی از طریق افزایش سوپراکسید دیسموتاز منگنز^{۱۸} و فعالیت گلوتاتیون‌پراکسیداز بافتی باعث تسریع بهبود رخم ایجادشده ناشی از دیابت شد [۲۸]. بنابراین این طور می‌توان نتیجه گرفت که مصرف قارچ گانودرما به واسطه دارا بودن خواص آنتی‌اکسیدانی در کنترل عوارض ناشی از دیابت نقش بسزایی دارد.

اثرات خدالتهابی و ایمونولوژیک گانودرما لوسيدوم و نقش آن در کنترل عوارض مربوط به دیابت

بیماری دیابت با پیدایش وضعیت التهابی در بدن مرتبط است که خود موجب فعال شدن سیستم ایمنی داخلی می‌شود [۶۴، ۶۵]. مقادیر فاکتورهای التهابی اینترلوکین-۶^{۱۹}، فاکتور نکروزدهنده تومور آلفا^{۲۰} و سطح پروتئین واکنش‌دهنده حاد^{۲۱} در سرم موش‌های دیابتی شده با استرپتوزوتوسین افزایش یافت [۶۶]. در بیماری دیابت نوع ۲، واکنش‌های التهابی باعث گسترش بیماری و افزایش عوارض ناخواسته آن می‌شوند. واسطه‌های التهابی می‌توانند عملکرد سلول‌های β را مختل و همین‌طور باعث مرگ سلولی شوند که این عامل درنهایت منجر به کاهش حساسیت به انسولین و اختلال در دیواره‌های رگ‌های خون و سلول‌های بتای پانکراس می‌شود [۶۷]. در مطالعه‌ای مصرف پلی‌ساقاریدهای گانودرما لوسيدوم در موش‌ها باعث کاهش سطح TNF- α و IL-6 در چربی اپیدیدیم شد [۶۸]. همچنین کریستال‌های پلی‌ساقارید این قارچ باعث تقویت سیستم ایمنی با بهبود سطح سیتوکین‌های IL-1^{۲۱}، IL-6^{۲۲}، IL-12^{۲۳} اینترفرون-IFN-^{۲۴} و TNF- α ^{۲۵} در سلول‌های طحال موش شدند [۶۹]. واکنش‌های ایمنی نظیر تغییر در نوع فنوتیپ لنفوцит‌ها و کاهش سطح مارکر لنفوцит B یعنی CD45ra+ نیز عوارض بیماری دیابت را افزایش خواهد داد [۷۰]. در این راستا، مصرف اسپورهای قارچ گانودرما لوسيدوم باعث کاهش سطح نسبت CD4+/CD8+ در موش‌های لنفوцит T و نیز کاهش مرگ لنفوцит‌های نوع B در موش‌های دیابتی شد [۷۱]. درنتیجه، خصوصیت تنظیم‌کننده سیستم ایمنی قارچ گانودرما لوسيدوم می‌تواند نقش بسزایی در کنترل عوامل التهابی دیابت داشته باشد.

مقایسه مصرف قارچ گانودرما و داروهای کاهنده قند خون

در بین مطالعات حاضر، پنج مطالعه به مقایسه مصرف داروهای کاهنده خون و قارچ گانودرما لوسيدوم در نمونه‌های

- 18. Manganese Superoxide Dismutase (MnSOD)
- 19. Interleukin-6 (IL-6)
- 20. Tumor Necrosis Factor-alpha (TNF- α)
- 21. C-reactive Protein (CRP)
- 22. Interleukin-1
- 23. Interleukin-12
- 24. Interferon gamma

خون جلوگیری می‌کند [۵۸].

خواص آنتی‌اکسیدانی قارچ گانودرما لوسيدوم و نقش خدالتهابی آن

پژوهش‌های مختلف نشان داده‌اند ترکیبات قارچ گانودرما لوسيدوم خواص آنتی‌اکسیدانی نیرومندی دارد تا این اندازه که حتی در بد خیمی با شرایط استرس اکسیداتیو، مصرف آن به عنوان داروی مکمل در کنار درمان‌های شیمی‌درمانی به کار گرفته شده است [۵۹]. فعالیت آنتی‌اکسیدانی قسمت‌های مختلف جداسده از قارچ گانودرما به صورت *In vitro* با روش‌های مختلف از جمله فعالیت بازدارندگی با استفاده از ۲ و ۲ دی‌فنیل-۱-پیکریل‌هیدرازیل^{۱۰} و قدرت احیاکنندگی، توانایی شلاته کردن، فعالیت بازدارندگی رادیکال هیدروکسیل ۲ و ۲-آزینو-بیس(۳-اتیل‌بنزو-تیازولین-۶-سولفونیک‌اسید)^{۱۱}. فعالیت بازدارندگی رادیکال سوپراکسید و فعالیت بازدارندگی پراکسید هیدروژن مورد ارزیابی قرار گرفت و بر اساس نتایج، پلی‌ساقاریدهای استخراج شده از این قارچ به صورت هموگلوبین و هتروگلوبکان قابلیت آنتی‌اکسیدانی ویژه‌ای از خود نشان دادند [۵۹]. مطالعه‌ای دیگر نیز قابلیت آنتی‌اکسیدانی عصاره پلی‌ساقارید این قارچ را به روش سطح پاسخ نشان داده و تأیید کرده است [۶۰]. در ابتدای پیدایش این قارچ نشان داده شد تری‌ترپین‌های استخراج شده از آن حاوی مقادیری از گانودریک اسید، لوسيدینیک اسید B و گانودرمانون تریول با خواص آنتی‌اکسیدانی بالا هستند [۶۱].

با توجه به این نکته که استرس اکسیداتیو همواره در پاتوژن‌بیماری دیابت و عوارض مرتبط با آن نقش مؤثری دارد، آثواچری و همکاران در مطالعه خود افزایش معنی‌دار سطح مالون دی‌آلدید^{۱۲}، کاهش مقدار گلوتاتیون^{۱۳}، کاهش فعالیت G6PDH^{۱۴} به واسطه کاهش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیداتیو گلوتاتیون‌پراکسیداز^{۱۵} و گلوتاتیون‌ردوکتاز^{۱۶} و تا حدی افزایش فعالیت سوپراکسید دیسموتاز^{۱۷} را در بیماران دیابتی گزارش کردن و نشان دادند با افزایش میزان هموگلوبین گلوكوزیله HbA1c خون، فاکتورهای استرس اکسیداتیو مذکور نیز در مبتلا‌پذیران دیابت افزایش یافت [۶۲].

در همین راستا، عصاره پروتئوگلیکن قارچ گانودرما FYGL منجر به افزایش آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی سوپراکسید دیسموتاز، کاتالاز و گلوتاتیون‌پرکسیداز شد [۳۴، ۳۵]. همین‌طور در موش‌های دیابتی شده با استرپتوزوتوسین، میزان آنتی‌اکسیدان‌های آنزیمی و غیرآنژیمی سرمی پس از درمان با پلی‌ساقاریدهای گانودرما به

- 10. 2,2-diphenyl-1-picrylhydrazyl (DPPH)
- 11. 2,2'-azino-bis(3-ethylbenzothiazoline-6-sulfonic acid) (ABTS)
- 12. Malondialdehyde (MDA)
- 13. Glutathione (GSH)
- 14. Glucose-6-phosphate dehydrogenase
- 15. Glutathione Peroxidase (GPX)
- 16. Glutathione Reductase (GR)
- 17. Superoxide Dismutase (SOD)

مشارکت نویسندها

مفهوم‌سازی؛ منصوريه سادات موجانی قمی؛ روش‌شناسی؛ منیره حاتمی؛ تنظيم داده‌ها، تهييه پيش‌نويس اصلی، نگارش، بررسی و پراستاری؛ منصوريه سادات موجانی قمی؛ بصری‌سازی، نظارت، اعتبارسنجی، تحقیق و منابع و مدیریت؛ همه نویسندها.

تعارض منافع

بنابر اظهار نویسندها این مقاله تعارض منافع ندارد.

تشکر و قدردانی

نویسندها از حمایت معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی آزاد اسلامی تهران، تشکر و قدردانی می‌کنند.

حیوانی پرداختند. نتایج حاصل از این مقایسه نشان داد مصرف پلی‌اساکاریدهای این قارچ با داروی متفورمین [۲۹] و گلبین کلامید [۳۰] رقابت می‌کند. همچنان مصرف پروتوگلیکن‌های گانودرما لوسيروم [۳۹] و عصاره قارچ گانودرما [۴۱] تأثیرات مشابهی با متفورمین به جای گذاشت. اسید گانودریک مشتق شده از این قارچ نیز تأثیرات مشابهی با درمان با گلبین کلامید در کنترل دیابت و عوارض آن در مoshهای دیابتی شده داشت [۴۳].

بحث و نتیجه‌گیری

با توجه به شیوع رو به گسترش بیماری دیابت و بروز اختلالات متابولیسمی ناشی از آن، اخیراً توجه عموم به مصرف قارچ‌های خوراکی معطوف شده است. اثرات سودمند قارچ گانودرما لوسيروم در کاهش قند خون و هموگلوبین گلیکوزیله با توجه به مکانیسم‌های شرح داده شده در مطالعات حیوانی به اثبات رسیده است، ولی از آنجایی که مطالعات محدود انسانی به بررسی مصرف اثر آن بر هیپرگلیسمی پرداخته‌اند و مکانیسم‌های احتمالی اندکی نیز در نمونه‌های انسانی پیشنهاد شده است، لازم است برای تکمیل ادعای تأثیرگذاری قارچ گانودرما در درمان دیابت، کارآزمایی بالینی بیشتری در این راستا انجام شود. باید خاطرنشان کرد به علت هتروژن نبودن نمونه‌ها، شیوه مکمل‌باری و ترکیبات استخراج شده متفاوت، این تحقیق قادر به معرفی دز مؤثر و چگونگی مصرف آن نخواهد بود.

همین‌طور این مطالعه مروری پیشنهاد می‌کند با توجه به اثرات مشابه این قارچ با داروهای کاهنده خون، احتیاط‌های لازم در رابطه با هیپوگلیسمی احتمالی ناشی از مصرف همزمان با داروهای مربوطه در بیماران مبتلا صورت پذیرد. در ضمن در کارآزمایی‌های بالینی تداخلات دارویی - غذایی این قارچ در سایر بیماری‌ها نیز باید مورد بررسی قرار گیرد. استفاده کاربردی از این قارچ در فرمولاتسیون صنایع غذایی نیز می‌تواند راهگشایی در تولید غذاهای رژیمی و فراسودمند در ارتقای سطح سلامت جامعه و به خصوص بیماران دیابتی باشد.

ملاحظات اخلاقی

پیروی از اصول اخلاق پژوهش

هیچ داده‌ای در حمایت از نتیجه‌گیری ما در پژوهش حاضر ساخته و دستکاری نشده است. تمام مطالعات در دسترس در این زمینه برای بررسی گنجانده شده است.

حامی مالی

این تحقیق هیچ گونه کمک مالی از سازمان‌های تأمین مالی در بخش‌های عمومی، تجاری یا غیرانتفاعی دریافت نکرد.

- [1] Danaei G, Finucane MM, Lu Y, Singh GM, Cowan MJ, Paciorek CJ, et al. National, regional, and global trends in fasting plasma glucose and diabetes prevalence since 1980: Systematic analysis of health examination surveys and epidemiological studies with 370 country-years and 2,7 million participants. *The Lancet.* 2011; 378(9785):31-40. [DOI:10.1016/S0140-6736(11)60679-X]
- [2] Perera PK, Li Y. Mushrooms as a functional food mediator in preventing and ameliorating diabetes. *Functional Foods in Health and Disease.* 2011; 1(4):161-71. [DOI:10.31989/ffhd.v1i4.133]
- [3] Kumar V, Yadav HK. Therapeutic potential of an edible macro-fungus: *Ganoderma lucidum* (Curtis) P. Karst. *Indian Journal of Traditional Knowledge (IJTK).* 2019; 18(4):702-13. <http://op.niscair.res.in/index.php/IJTK/article/view/29004>
- [4] Figlas D, Curvetto N. Medicinal mushroom reishi (*ganoderma lucidum*). Main toxicity and allergenicity studies. *Dosage, Posology and Side Effects;* 2010. [https://www.semanticscholar.org/paper/1-MEDICINAL-MUSHROOM-REISHI-\(GANODERMA-LUCIDUM\)-.-Figlas-Curvetto/e9597183b2f3874d25e01811eeeaa4b4f5caa94fc](https://www.semanticscholar.org/paper/1-MEDICINAL-MUSHROOM-REISHI-(GANODERMA-LUCIDUM)-.-Figlas-Curvetto/e9597183b2f3874d25e01811eeeaa4b4f5caa94fc)
- [5] Wachtel-Galor S, Yuen J, Buswell JA, Benzie IFF. *Ganoderma lucidum* (Lingzhi or Reishi): A Medicinal Mushroom. In: Benzie IFF, Wachtel-Galor S, editors. *Herbal Medicine: Biomolecular and Clinical Aspects.* 2nd ed: Boca Raton (FL): CRC Press/Taylor & Francis; 2011. https://books.google.com/books/about/Herbal_Medicine.html?id=7WDgesSflScC&source=kp_book_description
- [6] Yuen JWM, Gohel MDI. The dual roles of *Ganoderma* antioxidants on urothelial cell DNA under carcinogenic attack. *Journal of Ethnopharmacology.* 2008; 118(2):324-30. [DOI:10.1016/j.jep.2008.05.003] [PMID]
- [7] Hijikata Y, Yamada S, Yasuhara A. Herbal mixtures containing the mushroom *Ganoderma lucidum* improve recovery time in patients with herpes genitalis and labialis. *Journal of Alternative and Complementary Medicine (New York, N.Y.).* 2007; 13(9):985-7. [DOI:10.1089/acm.2006.6297] [PMID]
- [8] Lakshmi B, Ajith TA, Jose N, Janardhanan KK. Antimutagenic activity of methanolic extract of *Ganoderma lucidum* and its effect on hepatic damage caused by benzo[a]pyrene. *Journal of Ethnopharmacology.* 2006; 107(2):297-303. [DOI:10.1016/j.jep.2006.03.027] [PMID]
- [9] Liu Y, Li Y, Zhang W, Sun M, Zhang Z. Hypoglycemic effect of inulin combined with *ganoderma lucidum* polysaccharides in T2DM rats. *Journal of Functional Foods.* 2019; 55:381-90. [DOI:10.1016/j.jff.2019.02.036]
- [10] Liang H, Pan Y, Teng Y, Yuan S, Wu X, Yang H, et al. A proteoglycan extract from *Ganoderma Lucidum* protects pancreatic beta-cells against STZ-induced apoptosis. *Bioscience, Biotechnology, and Biochemistry.* 2020; 84(12):2491-8. [DOI:10.1080/09168451.2020.1805718] [PMID]
- [11] Heriansyah T, Nurwidyaningtyas W, Sargowo D, Tjahjono CT, Wiastuti TA. Polysaccharide peptide (PsP) *Ganoderma lucidum*: A potential inducer for vascular repair in type 2 diabetes mellitus model. *Vascular Health and Risk Management.* 2019; 15:419-27. [DOI:10.2147/VHRM.S234754] [PMID] [PMCID]
- [12] Fatmawati S, Kondo R, Shimizu K. Structure-activity relationships of lanostane-type triterpenoids from *Ganoderma lingzhi* as alpha-glucosidase inhibitors. *Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters.* 2013; 23(21):5900-3. [DOI:10.1016/j.bmcl.2013.08.084] [PMID]
- [13] Fatmawati S, Kurashiki K, Takeno S, Kim YU, Shimizu K, Sato M, et al. The inhibitory effect on aldose reductase by an extract of *Ganoderma lucidum*. *Phytotherapy Research: PTR.* 2009; 23(1):28-32. [DOI:10.1002/ptr.2425] [PMID]
- [14] Seto SW, Lam TY, Tam HL, Au ALS, Chan SW, Wu JH, et al. Novel hypoglycemic effects of *Ganoderma lucidum* water-extract in obese/diabetic (+ db/+ db) mice. *Phytomedicine.* 2009; 16(5):426-36. [DOI:10.1016/j.phymed.2008.10.004] [PMID]
- [15] Bach EE, Hi EMB, Martins AMC, Nascimento PAM, Wadt NSY. Hypoglycemic and hypolipedimic effects of *ganoderma lucidum* in streptozotocin-induced diabetic rats. *Medicines.* 2018; 5(3):78. [DOI:10.3390/medicines5030078] [PMID] [PMCID]
- [16] Mau JL, Lin HC, Chen CC. Non-volatile components of several medicinal mushrooms. *Food Research International (Ottawa, Ont.).* 2001; 34(6):521-6. [DOI:10.1016/S0963-9969(01)00067-9]
- [17] Badalyan SM, Gharibyan NG, Kocharyan AE. [Perspective in usage of bioactive substances of medicinal mushrooms in pharmaceutical and cosmetic industry (Persian)]. *International Journal of Medicinal Mushrooms.* 2007; 9(3):275. <https://www.sid.ir/en/journal/ViewPaper.aspx?ID=380495>
- [18] Nishitoba T, Sato H, Sakamura S. Novel mycelia components, Ganoderic acid Mg, Mh, Mi, Mj and Mk from the fungus *Ganoderma lucidum*. *Agricultural and Biological Chemistry.* 1987; 51(4):1149-53. [DOI:10.1271/bbb1961.51.1149]
- [19] Boh B, Berovic M, Zhang J, Zhi-Bin L. *Ganoderma lucidum* and its pharmaceutically active compounds. *Biotechnology Annual Review.* 2007; 13:265-301. [DOI:10.1016/S1387-2656(07)13010-6]
- [20] Zhou X, Lin J, Yin Y, Zhao J, Sun X, Tang K. *Ganodermataceae: Natural products and their related pharmacological functions.* *The American Journal of Chinese Medicine.* 2007; 35(4):559-74. [DOI:10.1142/S0192415X07005065] [PMID]
- [21] Kei Pour S, Riahi H, Rafati H. [Review of biological bioactive compounds and treatment characteristics of *ganoderma lucidum* (Persian)]. *Journal of Medicinal Plants Research.* 2012; 12(46):13-24. <http://jmp.ir/article-1-85-fa.html>
- [22] Hikino H, Ishiyama M, Suzuki Y, Konno C. Mechanisms of hypoglycemic activity of ganoderan B: A glycan of *Ganoderma lucidum* fruit body. *Planta Medica.* 1989; 55(5):423-8. [DOI:10.1055/s-2006-962057]
- [23] Gao Y, Lan J, Dai X, Ye J, Zhou S. A phase I/II study of Ling Zhi mushroom *Ganoderma lucidum* (W. Curt.: Fr.) Lloyd (Aphyllophoromycetidae) extract in patients with type II diabetes mellitus. *International Journal of Medicinal Mushrooms.* 2004; 6(1). [DOI:10.1615/IntJMedMushr.v6.i1.30]
- [24] Cha JY, Jeon BS, Park JW, Shin GG, Kim BK, Kim HK, et al. Hypoglycemic effect of mushroom fermented milk in streptozotocin-induced diabetic rats. *Journal of Life Science.* 2004; 14(4):676-82. [DOI:10.5352/JLS.2004.14.4.676]

- [25] Zhang HN, Lin ZB. Hypoglycemic effect of Ganoderma lucidum polysaccharides. *Acta Pharmacologica Sinica*. 2004; 25(2):191-5. [PMID]
- [26] Mohammed A, Adelaiye AB, Abubakar MS, Abdurahman EM. Effects of aqueous extract of Ganoderma lucidum on blood glucose levels of normoglycemic and alloxan-induced diabetic wistar rats. *Journal of Medicinal Plants Research*. 2007; 1(2):34-7. <https://academicjournals.org/journal/JMPR/article-abstract/C778D1714880>
- [27] Jia J, Zhang X, Hu YS, Wu Y, Wang QZ, Li NN, et al. Evaluation of in vivo antioxidant activities of Ganoderma lucidum polysaccharides in STZ-diabetic rats. *Food Chemistry*. 2009; 115(1):32-6. [DOI:10.1016/j.foodchem.2008.11.043]
- [28] Oluba OM, Onyeneke EC, Ojeh GC, Idonije BO. Evaluation of the hypoglycemic effect of aqueous extract of Ganoderma lucidum on STZ-induced diabetic wistar rats. *Annals of Biological Research*. 2010; 1(3):41-9. <https://www.cabdirect.org/cabdirect/abstract/20103302435>
- [29] Teng BS, Wang CD, Zhang D, Wu JS, Pan D, Pan LF, et al. Hypoglycemic effect and mechanism of a proteoglycan from Ganoderma lucidum on streptozotocin-induced type 2 diabetic rats. *European Review for Medical and Pharmacological Sciences*. 2012; 16(2):166-75. [PMID]
- [30] Li F, Zhang Y, Zhong Z. Antihyperglycemic effect of Ganoderma lucidum polysaccharides on streptozotocin-induced diabetic mice. *International Journal of Molecular Sciences*. 2011; 12(9):6135-45. [DOI:10.3390/ijms12096135] [PMID] [PMCID]
- [31] Teng B-S, Wang C-D, Yang H-J, Wu J-S, Zhang D, Zheng M, et al. A protein tyrosine phosphatase 1B activity inhibitor from the fruiting bodies of Ganoderma lucidum (Fr.) Karst and its hypoglycemic potency on streptozotocin-induced type 2 diabetic mice. *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 2012; 59(12):6492-500. [DOI:10.1021/jf200527y] [PMID]
- [32] Xiao C, Wu QP, Cai W, Tan JB, Yang XB, Zhang JM. Hypoglycemic effects of Ganoderma lucidum polysaccharides in type 2 diabetic mice. *Archives of Pharmacal Research*. 2012; 35(10):1793-801. [DOI:10.1007/s12272-012-1012-z] [PMID]
- [33] Shafiee-Nick R, Parizadeh SMR, Zokaei N, Ghorbani A. Effect of Ganoderma lucidum hydroalcoholic extract on insulin release in rat-isolated pancreatic islets. *Avicenna Journal of Phytomedicine*. 2012; 2(4):206-11. [DOI:10.22038/AJP.2012.110]
- [34] Pan D, Zhang D, Wu J, Chen C, Xu Z, Yang H, et al. Antidiabetic, antihyperlipidemic and antioxidant activities of a novel proteoglycan from Ganoderma lucidum fruiting bodies on db/db mice and the possible mechanism. *Plos One*. 2013; 8(7):e68332. [DOI:10.1371/journal.pone.0068332] [PMID] [PMCID]
- [35] Pan D, Zhang D, Wu J, Chen C, Xu Z, Yang H, et al. A novel proteoglycan from Ganoderma lucidum fruiting bodies protects kidney function and ameliorates diabetic nephropathy via its antioxidant activity in C57BL/6 db/db mice. *Food and Chemical Toxicology*. 2014; 63:111-8. [DOI:10.1016/j.fct.2013.10.046] [PMID]
- [36] Wang F, Zhou Z, Ren X, Wang Y, Yang R, Luo J, et al. Effect of Ganoderma lucidum spores intervention on glucose and lipid metabolism gene expression profiles in type 2 diabetic rats. *Lipids in Health and Disease*. 2015; 14:49. [DOI:10.1186/s12944-015-0045-y] [PMID] [PMCID]
- [37] Chang CJ, Lin CS, Lu CC, Martel J, Ko YF, Ojcius DM, et al. Ganoderma lucidum reduces obesity in mice by modulating the composition of the gut microbiota. *Nature Communications*. 2015; 6:7489. [DOI:10.1038/ncomms8489] [PMID] [PMCID]
- [38] Xiao C, Wu Q, Zhang J, Xie Y, Cai W, Tan J. Antidiabetic activity of Ganoderma lucidum polysaccharides F31 down-regulated hepatic glucose regulatory enzymes in diabetic mice. *Journal of Ethnopharmacology*. 2017; 196:47-57. [DOI:10.1016/j.jep.2016.11.044] [PMID]
- [39] Yang Z, Chen C, Zhao J, Xu W, He Y, Yang H, et al. Hypoglycemic mechanism of a novel proteoglycan, extracted from Ganoderma lucidum, in hepatocytes. *European Journal of Pharmacology*. 2018; 820:77-85. [DOI:10.1016/j.ejphar.2017.12.020] [PMID]
- [40] Ratnaningtyas NI, Hernayanti H, Andarwanti S, Ekowati N, Purwanti ES, Sukmawati D. Effects of ganoderma lucidum extract on diabetic rats. *Biosaintifika: Journal of Biology & Biology Education*. 2018; 10(3):642-7. [DOI:10.15294/biosaintifika.v10i3.15356]
- [41] Eroglu HA, Beytut E. Effect of Ganoderma lucidum polysaccharides on oxidative damage in liver of STZ-diabetic rats. *Biomedical Research*. 2018; 29(18):3436-43. [DOI:10.4066/biomedical-research.29-18-831]
- [42] Li L, Xu JX, Cao YJ, Lin YC, Guo WL, Liu JY, et al. Preparation of Ganoderma lucidum polysaccharide-chromium (III) complex and its hypoglycemic and hypolipidemic activities in high-fat and high-fructose diet-induced pre-diabetic mice. *International Journal of Biological Macromolecules*. 2019; 140:782-93. [DOI:10.1016/j.ijbiomac.2019.08.072] [PMID]
- [43] Ren L. Protective effect of ganoderic acid against the streptozotocin induced diabetes, inflammation, hyperlipidemia and microbiota imbalance in diabetic rats. *Saudi Journal of Biological Sciences*. 2019; 26(8):1961-72. [DOI:10.1016/j.sjbs.2019.07.005] [PMID] [PMCID]
- [44] Chen M, Xiao D, Liu W, Song Y, Zou B, Li L, et al. Intake of Ganoderma lucidum polysaccharides reverses the disturbed gut microbiota and metabolism in type 2 diabetic rats. *International Journal of Biological Macromolecules*. 2020; 155:890-902. [DOI:10.1016/j.ijbiomac.2019.11.047] [PMID]
- [45] Huang CH, Lin WK, Chang SH, Tsai GJ. Evaluation of the hypoglycaemic and antioxidant effects of submerged Ganoderma lucidum cultures in type 2 diabetic rats. *Mycology*. 2020. [DOI:10.1080/21501203.2020.1733119]
- [46] Chu TT, Benzie IF, Lam CW, Fok BS, Lee KK, Tomlinson B. Study of potential cardioprotective effects of Ganoderma lucidum (Lingzhi): Results of a controlled human intervention trial. *British Journal of Nutrition*. 2012; 107(7):1017-27. [DOI:10.1017/S0007114511003795] [PMID]
- [47] Klupp NL, Kiat H, Bensoussan A, Steiner GZ, Chang DH. A double-blind, randomised, placebo-controlled trial of Ganoderma lucidum for the treatment of cardiovascular risk factors of metabolic syndrome. *Scientific Reports*. 2016; 6:29540. [DOI:10.1038/srep29540] [PMID] [PMCID]
- [48] Zhu LF, Yao Y, Ahmad Z, Chang MW. Development of Ganoderma lucidum spore powder based proteoglycan and its application in hyperglycemic, antitumor and antioxidant function. *Process Biochemistry*. 2019; 84:103-11. [DOI:10.1016/j.procbio.2019.05.025]

- [49] Agius L. New hepatic targets for glycaemic control in diabetes. Best practice and research. Clinics in Endocrinology and Metabolism. 2007; 21(4):587-605. [DOI:10.1016/j.beem.2007.09.001] [PMID]
- [50] McCormack JG, Westergaard N, Kristiansen M, Brand CL, Lau J. Pharmacological approaches to inhibit endogenous glucose production as a means of anti-diabetic therapy. Current Pharmaceutical Design. 2001; 7(14):1451-74. [DOI:10.2174/1381612013397393] [PMID]
- [51] Oliver-Krasinski JM, Kasner MT, Yang J, Crutchlow MF, Rustgi AK, Kaestner KH, et al. The diabetes gene Pdx1 regulates the transcriptional network of pancreatic endocrine progenitor cells in mice. The Journal of Clinical Investigation. 2009; 119(7):1888-98. [DOI:10.1172/JCI37028] [PMID] [PMCID]
- [52] Zhang HN, He JH, Yuan L, Lin ZB. In vitro and in vivo protective effect of Ganoderma lucidum polysaccharides on alloxan-induced pancreatic islets damage. Life Sciences. 2003; 73(18):2307-19. [DOI:10.1016/S0024-3205(03)00594-0]
- [53] Tomoda M, Gonda R, Kasahara Y, Hikino H. Glycan structures of ganoderans b and c, hypoglycemic glycans of ganoderma lucidum fruit bodies. Phytochemistry. 1986; 25(12):2817-20. [DOI:10.1016/S0031-9422(00)83748-6]
- [54] Feldhamer M, Uetani N, Miranda-Saavedra D, Tremblay ML. PTP1B: A simple enzyme for a complex world. Critical Reviews in Biochemistry and Molecular Biology. 2013; 48(5):430-45. [DOI:10.3109/10409238.2013.819830] [PMID]
- [55] Oka Y, Asano T, Shibasaki Y, Lin JL, Tsukuda K, Akanuma Y, et al. Increased liver glucose-transporter protein and mRNA in streptozocin-induced diabetic rats. Diabetes. 1990; 39(4):441-6. [DOI:10.2337/diabetes.39.4.441] [PMID]
- [56] Hsu HY, Kuan YC, Lin TY, Tsao SM, Hsu J, Ma LJ, et al. Reishi protein LZ-8 induces FOXP3+ treg expansion via a CD45-dependent signaling pathway and alleviates acute intestinal inflammation in mice. Journal of Evidence-Based Complementary & Alternative Medicine. 2013; 2013:51342. [DOI:10.1155/2013/513542] [PMID] [PMCID]
- [57] Ma HT, Hsieh JF, Chen ST. Anti-diabetic effects of Ganoderma lucidum. Phytochemistry. 2015; 114:109-13. [DOI:10.1016/j.phytochem.2015.02.017] [PMID]
- [58] Fatmawati S, Shimizu K, Kondo R. Ganoderol B: A potent alpha-glucosidase inhibitor isolated from the fruiting body of Ganoderma lucidum. Phytomedicine. 2011; 18(12):1053-5. [DOI:10.1016/j.phymed.2011.03.011] [PMID]
- [59] Ferreira ICFR, Heleno SA, Reis FS, Stojkovic D, Queiroz MJRP, Vasconcelos MH, et al. Chemical features of Ganoderma polysaccharides with antioxidant, antitumor and antimicrobial activities. Phytochemistry. 2015; 114:38-55. [DOI:10.1016/j.phytochem.2014.10.011] [PMID]
- [60] Kan Y, Chen T, Wu Y, Wu J, Wu J. Antioxidant activity of polysaccharide extracted from Ganoderma lucidum using response surface methodology. International Journal of Biological Macromolecules. 2015; 72:151-7. [DOI:10.1016/j.ijbiomac.2014.07.056] [PMID]
- [61] Zhu M, Chang Q, Wong LK, Chong FS, Li RC. Triterpene antioxidants from Ganoderma lucidum. Phytotherapy Research: An International Journal Devoted to Pharmacological and Toxicological Evaluation of Natural Product Derivatives. 1999; 13(6):529-31. [DOI:10.1002/(SICI)1099-1573(199909)13:6<529::AID-PTCR2>3.0.CO;2-X]
- [62] Aouacheri O, Saka S, Krim M, Messaadia A, Madi I. The investigation of the oxidative stress-related parameters in type 2 diabetes mellitus. Canadian Journal of Diabetes. 2015; 39(1):44-9. [DOI:10.1016/j.jcjd.2014.03.002] [PMID]
- [63] Tie L, Yang HQ, An Y, Liu SQ, Han J, Xu Y, et al. Ganoderma lucidum polysaccharide accelerates refractory wound healing by inhibition of mitochondrial oxidative stress in type 1 diabetes. Cellular Physiology and Biochemistry. 2012; 29(3-4):583-94. [DOI:10.1159/000338512] [PMID]
- [64] Garcia C, Feve B, Ferre P, Halimi S, Baizri H, Bordier L, et al. Diabetes and inflammation: Fundamental aspects and clinical implications. Diabetes & Metabolism. 2010; 36(5):327-38. [DOI:10.1016/j.diabet.2010.07.001] [PMID]
- [65] Mojani MS, Sarmadi VH, Vellasamy S, Sandrasaigaran P, Rahmat A, Peng LS, et al. Evaluation of metabolic and immunological changes in streptozotocin-nicotinamide induced diabetic rats. Cellular Immunology. 2014; 289(1-2):145-9. [DOI:10.1016/j.cellimm.2014.04.004] [PMID]
- [66] Mojani MS, Rahmat A, Ramasamy R, Akhavan Hejazi SM. Palm Tocotrienols and α -Tocopherol Attenuate inflammatory biomarkers in streptozotocin-induced diabetic rats. Current Topics in Nutraceutical Research. 2012; 10(2):117-22. <https://www.researchgate.net/publication/297295717>
- [67] Donath MY, Størling J, Maedler K, Mandrup-Poulsen T. Inflammatory mediators and islet β -cell failure: A link between type 1 and type 2 diabetes. Journal of Molecular Medicine. 2003; 81(8):455-70. [DOI:10.1007/s00109-003-0450-y] [PMID]
- [68] Xu S, Dou Y, Ye B, Wu Q, Wang Y, Hu M, et al. Ganoderma lucidum polysaccharides improve insulin sensitivity by regulating inflammatory cytokines and gut microbiota composition in mice. Journal of Functional Foods. 2017; 38:545-52. [DOI:10.1016/j.jff.2017.09.032]
- [69] Chen HS, Tsai YF, Lin S, Lin CC, Khoo KH, Lin CH, et al. Studies on the immuno-modulating and anti-tumor activities of Ganoderma lucidum (Reishi) polysaccharides. Bioorganic & Medicinal Chemistry. 2004; 12(21):5595-601. [DOI:10.1016/j.bmc.2004.08.003] [PMID]
- [70] Mojani MS, Rahmat A, Akhavan Hejazi SM, Ramasamy R, Sarmadi VH, Sandrasaigaran P, et al. Metabolic and immunologic alterations of ginger rhizome among streptozotocin-Nicotinamide induced diabetic rats. Malaysian Journal of Nutrition. 2016; 22(3):421-32. <https://nutriweb.org.my/mjn/publication/22-4/j.pdf>
- [71] Qi G, Hua H, Gao Y, Lin Q, Yu GY. Effects of Ganoderma lucidum spores on sialoadenitis of nonobese diabetic mice. Chinese Medical Journal. 2009; 122(5):556-60. [PMID]

This Page Intentionally Left Blank
