

مقاله پژوهشی

مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

دوره هفتم، شماره سوم، پاییز ۱۳۸۷، ۱۹۰-۱۸۱

ارزیابی تداخل اثر تزریق نالتروکسان در ناحیه خلفی هیپوکمپ بر اثرات کورتیکوسترون بر روند تثبیت و به خاطرآوری حافظه در مدل یادگیری احترازی غیرفعال در موش صحرایی

عباسعلی وفایی^۱، علی رشیدی‌پور^۲

دریافت مقاله: ۸۶/۱۰/۲۵ ارسال مقاله به نویسنده جهت اصلاح: ۸۷/۴/۱۱ پذیرش مقاله: ۸۷/۶/۲۵

چکیده

زمینه و هدف: مطالعات قبلی پیشنهاد نموده‌اند که کورتیکوسترون احتمالاً نقش خود را بر حافظه از طریق اثر متقابل با گیرنده‌های اوپیوپیدی ناحیه خلفی هیپوکمپ اعمال می‌کند. براین اساس، هدف این مطالعه تعیین اثر متقابل تزریق نالتروکسان در ناحیه خلفی هیپوکمپ بر اثرات کورتیکوسترون بر تثبیت و به خاطرآوری حافظه در مدل یادگیری احترازی غیرفعال در موش صحرایی بوده است.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه تجربی از ۱۲۰ سر موش صحرایی نر نژاد ویستار با وزن ۲۵۰ تا ۳۰۰ گرم استفاده شد. ابتدا به صورت دوطرفه روی ناحیه خلفی هیپوکمپ کانول راهنما قرارداده شد. یک هفته بعد موش‌ها در مدل احترازی غیرفعال تحت آموزش قرار گرفتند و ۴۸ ساعت بعد تست به خاطرآوری برای آن‌ها انجام شد. کورتیکوسترون ۱ میلی‌گرم و یا حلال آن بلافاصله بعد از آموزش و یا ۳۰ دقیقه قبل از تست به خاطرآوری به طور داخل صفاقی و هم‌چنین نالتروکسان ۱۰ و ۲۰ میکرو‌گرم در یک میکرولیتر به ازاء هر طرف) یا سالین بلافاصله بعد از آموزش و یا ۶۰ دقیقه قبل از تست به خاطرآوری به داخل هیپوکمپ تزریق گردید.

یافته‌ها: نتایج نشان داد که تزریق محیطی کورتیکوسترون موجب تقویت تثبیت و اختلال در به خاطرآوری حافظه می‌شود ($p < 0.01$) و تزریق همزمان نالتروکسان در هر دو دوز به داخل هیپوکمپ موجب مهار اثرات کورتیکوسترون بر تثبیت و به خاطرآوری حافظه می‌گردد ($p < 0.01$).

نتیجه‌گیری: یافته‌های فوق نشان می‌دهد که گیرنده‌های اوپیوپیدی ناحیه خلفی هیپوکمپ نقش مهمی در اثرات سیستمیک گلوکورتیکوپیدها بر روند تثبیت و به خاطرآوری حافظه در مدل احترازی غیرفعال دارند.

واژه‌های کلیدی: هیپوکمپ، تثبیت و به خاطرآوری حافظه، نالتروکسان، کورتیکوسترون، موش صحرایی

مقدمه

موش‌ها و کورتیزول در انسان) به دنبال استرس یا تجربیات

مهیج از قشر غدد فوق کلیه آزاد می‌شوند و از طریق اتصال به

گیرنده‌هایشان بر بسیاری از اعمال شناختی تأثیر می‌گذارند

در طی مطالعات چند دهه گذشته به خوبی اثبات شده

است که هورمون‌های گلوکورتیکوپیدی (کورتیکوسترون در

۱- (نویسنده مسؤول) دانشیار گروه آموزشی فیزیولوژی، مرکز تحقیقات فیزیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی سمنان

تلفن: ۰۲۳۱-۳۳۳۲۰۸۰، فاکس: ۰۲۳۱-۳۳۳۱۵۵۱، پست الکترونیکی: aavaf43@yahoo.com

۲- استاد گروه آموزشی فیزیولوژی، مرکز تحقیقات فیزیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی سمنان

از طرفی مطالعات قبلی حضور پپتیدهای اپیوپیدی و انواع مختلف گیرنده‌های آنها در نواحی مختلف هیپوکمپ موش صحرایی از جمله ناحیه CA1، را نشان داده‌اند. اپیوپیدهای از طریق گیرنده‌های مختلف اپیوپیدی، باعث افزایش تحریک‌پذیری سلولی در هیپوکمپ می‌شوند و همچنین تقویت بلند مدت توسط اپیوپیدهای با منشاء درونی تحت تأثیر قرار می‌گیرد. علاوه بر این تزریق بلافارسله بعد از آموزش آگونیست‌ها و یا آنتاگونیست‌های سیستم اپیوپیدی به ترتیب موجب افزایش و یا کاهش تثبیت حافظه می‌شود [۶].

مطالعات اخیر نشان می‌دهند که بین گیرنده‌های گلوکوکورتیکوپیدی و سیستم اپیوپیدی در بعضی از رفتارها تعامل وجود دارد و در این زمینه فعالیت محور هیپوتالاموس-هیپوفیز-آدرنال یک جزء مهم نوروآندوکرین پاسخ به اپیوپیدهای است. ضمناً تجویز مکرر مورفین، گیرنده‌های گلوکوکورتیکوپیدی را در برخی نواحی مغزی کاهش می‌دهد [۷]. نتایج مطالعه دیگری نشان داد که هورمون‌های گلوکوکورتیکوپیدی اثرات مرفین را بر رفتار تسهیل می‌کنند [۶]. همچنین گلوکوکورتیکوپیدهای از طریق گیرنده‌های ایشان اثرات رفتاری وابسته به دوپامین را احتمالاً به وسیله رهاسازی آن تسهیل می‌کنند. ضمناً اثرات رفتاری و دوپامینی اپیوپیدهای به وسیله تجویز فوری آنتاگونیست گیرنده گلوکوکورتیکوپید کاهش می‌یابد که ممکن یک استراتژی درمانی جدید برای درمان اعتیاد دارویی باشد [۸].

بر اساس یافته‌های فوق احتمال می‌رود که گلوکوکورتیکوپیدهای برای ایفای نقش خود بر تعديل ذخیره حافظه با سیستم اوپیوپیدرژیک تعامل داشته باشند که این مسئله به روشنی مشخص نشده است. بنابراین مطالعه حاضر با هدف تعیین دخالت سیستم اپیوپیدی بر اثرات گلوکوکورتیکوپیدهای در تثبیت و به خاطرآوری حافظه در هیپوکمپ در مدل یادگیری احترازی غیرفعال در موش صحرایی انجام شد.

مواد و روش‌ها

حیوان‌ها: در این مطالعه تجربی از ۱۲۰ سر موش صحرایی نر نژاد ویستان با وزن ۲۵۰ تا ۳۰۰ گرم استفاده شد

[۱]. گلوکوکورتیکوپیدهای بسیار لیپوفیلیک هستند و بلافارسله وارد مغز شده و مستقیماً به دو نوع از گیرنده‌های داخل سلولی خود که عبارتند از: گیرنده‌های مینرالوکورتیکوپیدی و گلوکوکورتیکوپیدی متصل می‌شوند [۲]. ترشح گلوکوکورتیکوپیدهای در پاسخ به حوادث هیجانی دو اثر مهم به دنبال دارد: ۱- به پاسخ‌های سریع بدن نسبت به حوادث استرسی ۲- به وسیله تقویت حافظه هیجانی به دنبال تحریکات تجربی به پاسخ‌های آینده کمک می‌کنند [۳].

شواهد زیادی نشان می‌دهند که هیپوکمپ یک ساختار مهم مغزی است که در ذخیره حافظه مربوط به رویدادهای هیجانی شرکت می‌کند و ناحیه خلفی هیپوکمپ حاوی تراکم بالایی از گیرنده‌های گلوکوکورتیکوپیدی است و دیده شده که تزریق موضعی گلوکوکورتیکوپیدهای یا آنتاگونیست‌های اختصاصی گیرنده آن‌ها به داخل هیپوکمپ ذخیره حافظه را در مدل‌های مختلف بررسی حافظه تعديل می‌کند [۴] و تزریق بعد از آموزش آگونیست اختصاصی گلوکوکورتیکوپید (RU28362) به داخل ناحیه خلفی هیپوکمپ، ذخیره حافظه را در مدل یادگیری احترازی مهاری افزایش می‌دهد و تزریق قبل از آموزش آنتاگونیست اختصاصی گیرنده گلوکوکورتیکوپید، ذخیره حافظه فضایی را در مدل یادگیری ماز آبی موریس کاهش می‌دهد [۳]. این موضوع نشان می‌دهد که اثرات افزایش ذخیره حافظه در هیپوکمپ توسط گلوکوکورتیکوپیدهای ناشی از فعل شدن گیرنده گلوکوکورتیکوپید در این ناحیه می‌باشد.

به علاوه یافته‌های دیگر نشان می‌دهند که گلوکوکورتیکوپیدهای بر تحریک‌پذیری عصبی و القاء تقویت طولانی مدت در هیپوکمپ مؤثر هستند [۵]. این یافته‌ها همراه با شواهد رفتاری مؤید آن است که هیپوکمپ یک ساختمان مهم مغزی است که در تعديل ذخیره حافظه توسط گلوکوکورتیکوپیدهای شرکت می‌کند [۴]. البته تاکنون مطالعات کمتری بر روی مکانیسم‌های احتمالی دخالت کننده صورت گرفته است و در این خصوص عوامل گوناگونی پیشنهاد شده که احتمال می‌رود اثرات گلوکوکورتیکوپیدهای را واسطه‌گری نمایند که یکی از این موارد سیستم اوپیوپیدی است.

روش یادگیری احترازی غیرفعال: (الف) آشنا شدن: یک هفتاه بعد از جراحی موش‌ها، ابتدا همه گروه‌های آزمایشی به دستگاه عادت داده شدند. بعد از قرار دادن حیوان در قسمت روشن دستگاه در حالی که صورت آن پشت به درب بود وقتی که موش به طرف درب می‌چرخید درب بین دو قسمت تاریک و روشن باز شده و اجازه داده می‌شد حیوان وارد قسمت تاریک شود بلافصله بعد از ورود حیوان به قسمت تاریک درب بسته شده و حیوان از قسمت تاریک گرفته و به قفس بازگردانیده شد. این کار ۳۰ دقیقه بعد و در ۳ مرحله تکرار گردید.

(ب) آموزش (اکتساب یادگیری): ۳۰ دقیقه بعد از بار سوم سازش یافتن، اکتساب یادگیری آموزش داده شد. بلافصله بعد از ورود موش به قسمت تاریک، درب بین قسمت روشن و تاریک بسته و شوک الکتریکی به شدت ۰/۵ میلی‌آمپر و به مدت ۱/۵ ثانیه (برای ارزیابی فرایند تثبیت) یا ۳ ثانیه (برای ارزیابی به خاطرآوری) از طریق سیم‌های استیل تعییه شده در کف به حیوان اعمال گردید. بعد از ۲۰ ثانیه موش از قسمت تاریک گرفته و موقتاً به قفس بازگردانیده شد و دو دقیقه بعد رفتار موش همانند قبل آزمایش شد. عدم ورود به قسمت تاریک در مدت ۱۲۰ ثانیه به عنوان اکتساب موفقیت‌آمیز در نظر گرفته شد. در غیر این صورت با ورود حیوان به قسمت تاریک برای بار دوم درب بسته شده و حیوان برای بار دوم همان شوک بالا را دریافت کرد.

(ج) تست به خاطرآوری: ۴۸ ساعت بعد از آموزش موش‌ها تحت تست به خاطرآوری قرار گرفتند. به نحوی که ابتدا حیوان در قسمت روشن قرار داده شد و پس از باز شدن درب گیوتینی زمان قبل از ورود برای اولین بار به داخل اتاق تاریک قسمت روشن (Step- Through Latency (STL) و کل زمان صرف شده در Time in Light Chamber / Total (TLC) به مدت ۶۰۰ ثانیه برای گروه‌های مختلف آزمایشی اندازه‌گیری و به طور دقیق ثبت گردید. لازم به ذکر است که برای ارزیابی وضعیت تثبیت هم از تست به خاطرآوری و ۴۸ ساعت بعد از آموزش استفاده می‌شود.

روش تزریق دارو: کورتیکوسترون به میزان ۱ میلی‌گرم (به عنوان بهترین دوز که طی مطالعات قبلی پژوهش گران به

که در شرایط کنترل شده درجه حرارت (22 ± 2 درجه) و نور طبیعی (۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی) نگهداری می‌شدند و آب و غذا آزادانه و به اندازه کافی در اختیار آن‌ها قرار داشت.

دستگاه یادگیری احترازی غیرفعال: این دستگاه یک جعبه پلکسی گلاس مکعب مستطیل با ابعاد ۹۱ سانتی‌متر طول و ۲۰ سانتی‌متر عرض در قسمت بالا و $6/4$ سانتی‌متر در قسمت کف و ۲۰ سانتی‌متر عمق و حاوی دو قسمت است که یک بخش آن روشن و بخش دیگر تاریک است ابعاد بخش روشن $20\times 31\times 20$ و قسمت روشن $20\times 20\times 60$ است که با یک درب 8×8 سانتی‌متری گیوتینی به هم راه دارند. در کف هر دو بخش میله‌های ضد زنگ با فاصله یک سانتی‌متر از هم قرار دارند و یک لامپ ۱۰۰ واتی با فاصله ۴۰ سانتی‌متر بالای قسمت روشن دستگاه قرار دارد. کف قسمت تاریک به یک مدار الکتریکی وصل است که با روشن شدن کلید مدار، جریان الکتریکی با مدت، شدت و فرکانس مشخص از کف آن عبور می‌کند. این دستگاه ساخت شرکت ایرانی نورسا می‌باشد.

روش قرار دادن کانول روی هیپوکمپ: برای دسترسی به ناحیه خلفی هیپوکمپ، متعاقب بیهوشی حیوان با کاتامین و برداشتن نسوج سطحی، جمجمه موش در دستگاه Paxinos & Watson و به وسیله دستگاه استریوتاکسی AP=3.6, DV=3.5, ML= ± 3 از سطح جمجمه نقطه قرار دادن کانول مشخص شد [۹]. سپس استخوان جمجمه را سوراخ نموده و کانول راهنمایی که قبلاً آماده شده بود درون مغز موش قرار داده و توسط پیچ ظریف عینک و اکریل دندانپزشکی آن را فیکس نمودیم. برای باز نگهداشتن کانول‌ها از ماندرن مسی آغشته به روغن معدنی کمک گرفته شد و بلافصله پس از جراحی جهت جلوگیری از عفونت پنی‌سیلین به میزان ۱۵۰۰ واحد به صورت عضلانی تزریق شد و تا زمان به هوش آمدن، موش‌ها در درجه حرارت کنترل شده قرار داشتند. بعد از پایان جراحی حداقل ۷ روز به موش‌ها استراحت داده شد تا بهبود یابند و استرس جراحی از بین برود و سپس آزمایش‌های مربوطه انجام گرفت.

همزمان نالتروکسان ۱۰ و ۲۰ میکروگرم در داخل هیپوکمپ آنها تزریق شد.

آزمایش ۲: برای ارزیابی نقش سیستم اوپیوپیدی در اثرات کورتیکوسترون بر به خاطرآوری یادگیری در مدل یادگیری احترازی غیرفعال آزمایش زیر انجام گردید. ۶۰ سر موش به شش گروه زیر تقسیم شدند:

(الف) گروه ۱: ۶۰ دقیقه قبل از تست به خاطرآوری سالین در داخل هیپوکمپ تزریق شد و ۳۰ دقیقه بعد به طور سیستمیک حلال دریافت نمودند.

(ب) گروه ۲: ۶۰ دقیقه قبل از تست به خاطرآوری سالین در داخل هیپوکمپ تزریق شد و ۳۰ دقیقه بعد به طور سیستمیک کورتیکوسترون با دوز ۱ میلیگرم دریافت نمودند.

(ج) گروه ۳ و ۴: ۶۰ دقیقه قبل از تست به خاطرآوری نالتروکسان ۱۰ و ۲۰ میکروگرم در داخل هیپوکمپ تزریق شد و ۳۰ دقیقه بعد به طور سیستمیک وهیکل دریافت نمودند.

(د) گروههای ۵ و ۶: ۶۰ دقیقه قبل از تست به خاطرآوری نالتروکسان ۱۰ و ۲۰ میکروگرم در داخل هیپوکمپ تزریق و ۳۰ دقیقه بعد به طور سیستمیک کورتیکوسترون ۱ میلیگرم دریافت نمودند.

ضمناً در همه حیوانات پس از انجام آزمایشات فعالیت حرکتی ارزیابی شد.

روش بررسی بافت‌شناسی: در پایان آزمایش‌ها موش‌ها با کتابمین با دوز ۱۰۰ میلیگرم به ازای هر کیلوگرم بی‌هوش شدند. پس از آن مغز موش از جمجمه خارج و برای ۴ روز در فرمالین ۱۰٪ قرار داده شد. سپس برش‌های ۴۰ میکرومتری تهیه و با کریستال ویولت رنگ‌آمیزی و جهت تعیین محل قرار گرفتن کانول زیر میکروسکوپ نوری بررسی شدند. نتایج به دست آمده از حیواناتی که محل کانول درست نبود در تحلیل آماری استفاده نشد.

روش بررسی آماری: داده‌ها با آنالیز واریانس یک طرفه و دو طرفه و به دنبال آن با تست توکی ارزیابی شدند و $p < 0.05$ به عنوان ملاک معنی‌دار بودن در نظر گرفته شد. داده‌ها به صورت میانگین \pm خطای استاندارد از میانگین در نمودارهای مربوطه گزارش شدند.

دست آمده بود) به صورت داخل صفاقی بلافارسله بعد از آموزش و یا ۳۰ دقیقه قبل از تست به خاطرآوری تزریق شد. همچنین بلافارسله بعد از آموزش یا ۱ ساعت قبل از تست به خاطرآوری نالتروکسان به عنوان آنتاگونیست سیستم اوپیوپیدی به میزان ۱۰ و ۲۰ میکروگرم در میکرولیتر به ازاء هر طرف توسط سرنگ هامیلتون از طریق کانول‌های راهنمای داخل هیپوکمپ و بر طبق گروه‌های پیش‌بینی شده تزریق گردید. تزریق با سرعت ۵/۰ میکرولیتر در مدت ۳۰ ثانیه صورت گرفته و سوزن تزریق برای مدت ۲ دقیقه برای جلوگیری از پس زدن مایع در داخل کانول باقی گذاشته شده و سپس خارج گردید.

روش اندازه‌گیری فعالیت حرکتی: فعالیت حرکتی موش‌ها با استفاده از سیستم کنترل فعالیت اندازه‌گیری TSE infraMot, TSE, Bad Homburg, Germany (TSE) شد این سیستم از سنسورهای مادون قرمز تشکیل شده که به صورت نامحسوس عمل می‌کند. این سنسورها بر روی قفس حیوان تعییه شده و فعالیت حیوان را به صورت انفرادی و با استفاده از تصویربرداری از سر و بدن، به مدت ۱۰ دقیقه (۵ مرحله ۲ دقیقه‌ای) ثبت و اندازه‌گیری می‌کند.

آزمایش‌ها و گروه‌های آزمایشی: آزمایش ۱: برای ارزیابی نقش سیستم اوپیوپیدی در اثرات کورتیکوسترون بر تثیت یادگیری در مدل یادگیری احترازی غیرفعال آزمایش زیر انجام گردید. ۶۰ سر موش به شش گروه زیر تقسیم شدند:

(الف) گروه ۱: بلافارسله بعد از آموزش به طور سیستمیک وهیکل دریافت نمودند و هم‌زمان در داخل هیپوکمپ آنها سالین تزریق شد.

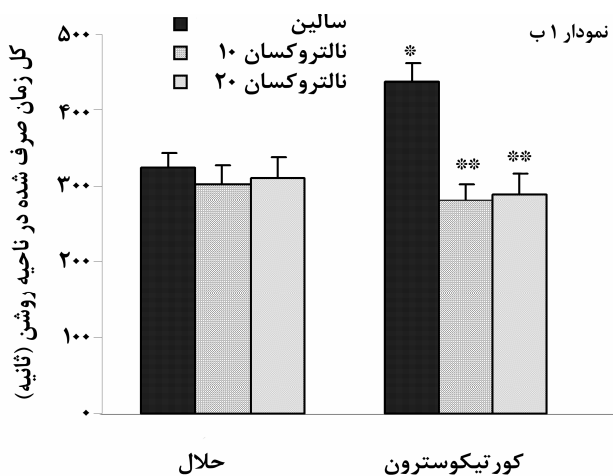
(ب) گروه ۲: بلافارسله بعد از آموزش به طور سیستمیک کورتیکوسترون با دوز ۱ میلیگرم دریافت نمودند و هم‌زمان در داخل هیپوکمپ آنها سالین تزریق شد.

(ج) گروه‌های ۳ و ۴: بلافارسله بعد از آموزش به طور سیستمیک وهیکل دریافت نمودند و هم‌زمان نالتروکسان ۱۰ و ۲۰ میکروگرم در داخل هیپوکمپ آنها تزریق شد.

(د) گروه‌های ۵ و ۶: بلافارسله بعد از آموزش به طور سیستمیک کورتیکوسترون ۱ میلیگرم دریافت نمودند و

نتایج

نتایج مربوط به ارزیابی روند ثبت حافظه:



نمودار ۱- اثر تزریق کورتیکوسترون به صورت داخل صفاقي و تزریق داخل هیپوکمپي نالتروکسان بر ثبت حافظه در مدل یادگیری احترافي خير فعال. محور عمودي، (ميائين \pm خطاي استاندارد از ميائين) الف- زمان نهفته قبل از اولين ورود و ب- كل زمان صرف شده در ناحيه روشن را در طي تست به خاطرآوري نشان مي دهد: *: تفاوت بين گروه سالين + کورتیکوسترون و سالين + وهيكل در سطح ۰/۰ $p < 0/05$ معني دار مي باشد. **: تفاوت بين گروه کورتیکوسترون + نالتروکسان با کورتیکوسترون + سالين در سطح ۰/۰ $p < 0/05$ معني دار مي باشد.

نتایج مربوط به ارزیابی روند بخاطرآوري حافظه:

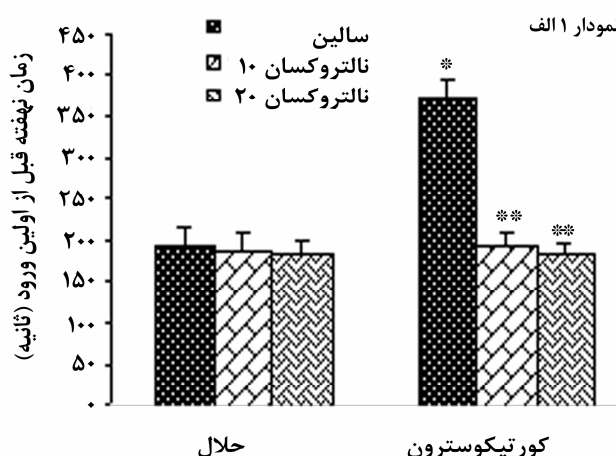
الف: آنالیز STL: آنالیز واریانس دو طرفه STL حاکی از اثرات معنی دار کورتیکوسترون و عدم تأثير معنی دار نالتروکسان و تعامل معنی دار بين آنها بر به خاطرآوري حافظه بوده و آنالیز تزریق کورتیکوسترون ۳۰ دقیقه قبل از تست به خاطرآوري به طور معنی داري اين فرآيند را کاهش داده است (۰/۰ $p < 0/01$) در حالی که تزریق نالتروکسان اين اثر را بلوک نموده است (۰/۰ $p < 0/05$).

ب: آنالیز TLC: آنالیز دو طرفه TLC حاکی از اثرات معنی دار کورتیکوسترون و عدم تأثير معنی دار نالتروکسان و تعامل معنی دار بين آنها بر به خاطرآوري حافظه بوده و آنالیز بعدی با کمک تست توکي نشان داد که تزریق کورتیکوسترون بلاfaciale بعد از آموزش به طور معنی داري به خاطرآوري حافظه را کاهش داده است (۰/۰ $p < 0/01$) در حالی که تزریق نالتروکسان اين اثر را بلوک نموده است (۰/۰ $p < 0/05$).

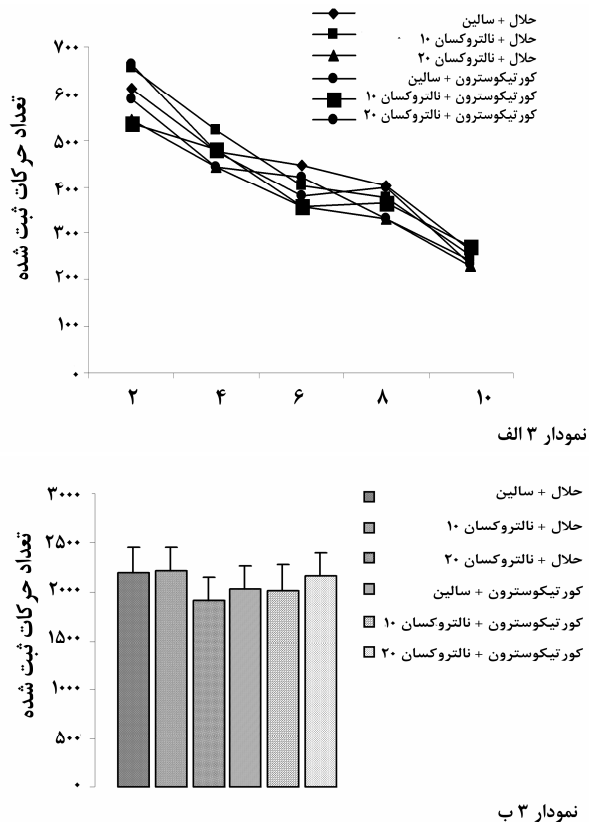
يافته های فوق نشان می دهند که گلوکوکورتیکوپیدها نقش مهمی در فرآيند ثبت يادگيري بازي می کنند و احتمالاً سيسitem اوپيوبيدی در اين نقش با گلوکوکورتیکوپیدها اثر متقابل دارد (نمودار ۱ الف و ۱ ب).

الف: آنالیز STL: آنالیز واریانس دو طرفه STL حاکی از اثرات معنی دار کورتیکوسترون و عدم تأثير معنی دار نالتروکسان و تعامل معنی دار بين آنها بر ثبت حافظه يادگيري بوده و آنالیز بعدی با کمک تست توکي نشان داد که تزریق کورتیکوسترون بلاfaciale بعد از آموزش به طور معنی داري ثبت حافظه را افزایش داده است (۰/۰ $p < 0/05$) در حالی که تزریق نالتروکسان اين اثر را بلوک نموده است (۰/۰ $p < 0/05$).

ب: آنالیز TLC: آنالیز واریانس دو طرفه TLC هم حاکی از اثرات معنی دار کورتیکوسترون و عدم تأثير معنی دار نالتروکسان و تعامل معنی دار بين آنها بر ثبت حافظه يادگيري بوده و آنالیز بعدی با کمک تست توکي نشان داد که تزریق کورتیکوسترون بلاfaciale بعد از آموزش به طور معنی داري ثبت حافظه را افزایش داده است (۰/۰ $p < 0/05$) در حالی که تزریق نالتروکسان اين اثر را بلوک نموده است (۰/۰ $p < 0/05$).



فعالیت حرکتی بود (نمودار ۳ ب). این نتایج نشان می‌دهد که اثرات کورتیکوسترون یا نالتروکسان بر فرآیند حافظه ناشی از اثر خالص آن‌ها بوده و ناشی از اثر بر فعالیت حرکتی نیست.

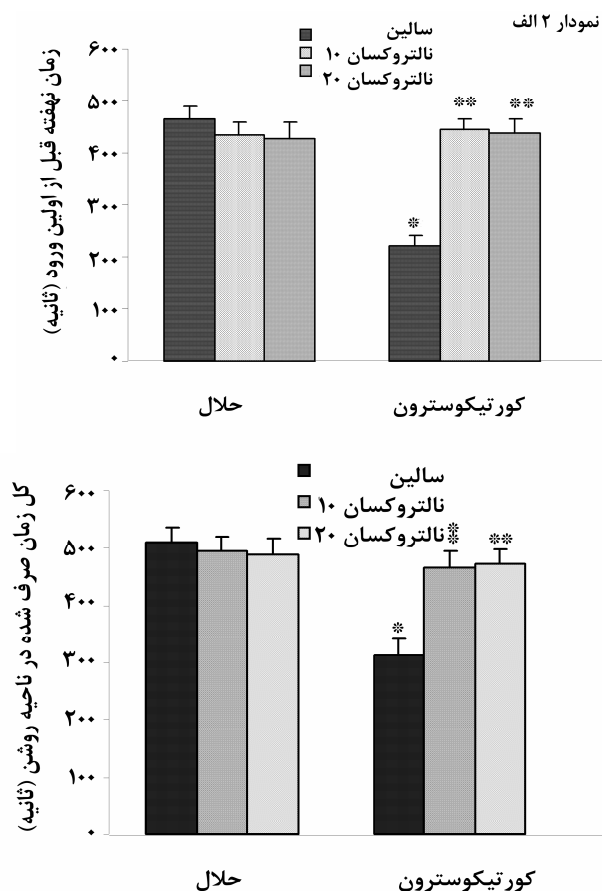


نمودار ۳- اثرات تزریق کورتیکوسترون و نالتروکسان بر فعالیت حرکتی حیوانات. محور عمودی: (میانگین \pm خطای استاندارد از میانگین). الف: میانگین فعالیت طی هر دو دقیقه ب: میانگین کل فعالیت طی ۱۰ دقیقه.

بحث

مهم‌ترین یافته‌های این مطالعه عبارتند از: ۱- تزریق آگونیست گلوکوکورتیکوپید (کورتیکوسترون) بلا فاصله بعد از آموزش به طور سیستمیک (داخل صفاقی) سبب تقویت تثبیت اطلاعات تازه آموخته شده در مدل یادگیری احترازی غیرفعال می‌شود و تزریق هم زمان آنتاگونیست کلاسیک اوپیوپیدی (نالتروکسان) به داخل هیپوکمپ موجب مهار اثرات کورتیکوسترون می‌شود. ۲- تزریق آگونیست گلوکوکورتیکوپید (کورتیکوسترون) ۳۰ دقیقه قبل از تست به خاطرآوری سبب اختلال در به خاطرآوری اطلاعات تازه آموخته شده در مدل یادگیری احترازی غیرفعال می‌شود و تزریق آنتاگونیست اوپیوپیدی (نالتروکسان) به داخل هیپوکمپ وقتی ۳۰ دقیقه

سیستم اوپیوپیدی در این نقش با گلوکوکورتیکوپیدها اثر متقابل دارد (نمودار ۲ الف و ۲ ب).



نمودار ۲- اثر تزریق کورتیکوسترون به صورت داخل صفاقی و تزریق داخل هیپوکمپی نالتروکسان بر روند به خاطرآوری حافظه در مدل یادگیری احترازی غیرفعال. محور عمودی، (میانگین \pm خطای استاندارد از میانگین) الف- زمان نهفته قبل از اولین ورود و ب- کل زمان صرف شده در ناحیه روشن را در طی تست به خاطرآوری نشان می‌دهد.

*: تفاوت بین گروه سالین + کورتیکوسترون و سالین + وهیکل در سطح ($p < 0.05$) معنی دار می‌باشد.

**: تفاوت بین گروه کورتیکوسترون + نالتروکسان با کورتیکوسترون + سالین در سطح ($p < 0.05$) معنی دار می‌باشد.

نتایج ارزیابی فعالیت حرکتی: هدف از این آزمایش بررسی اثر کورتیکوسترون و نالتروکسان بر فعالیت حرکتی بود. بنابراین اثرات کورتیکوسترون و نالتروکسان بر فعالیت حرکتی آزمایش گردید. نتایج فعالیت حرکتی در نمودار ۳ نشان داده شده است. هیچ تفاوت معنی داری بین گروه‌ها در فعالیت ثبت شده در طی ۱۰ دقیقه وجود نداشت (نمودار ۳ الف) و نتایج حاکی از عدم اثر معنی دار کورتیکوسترون و یا نالتروکسان بر

این امر دخالت دارند. شواهدی وجود دارند دال بر این که کورتیکوسترون با سایر سیستم‌های نوروترانسمیتری در مغز از جمله سیستم دوپامینژیک [۸]، نورادرنژیک و اپیوپییدی از طریق گیرنده‌های غشایی تعامل دارد [۱۳].

مکانیسم احتمالی اثرات مقابله نالتروکسان و کورتیکوسترون بر ثبیت و به خاطرآوری حافظه: نتایج مطالعه حاضر نشان داد که استفاده از آنتاگونیست کلاسیک گیرنده‌های اپیوپییدی در ناحیه خلفی هیپوکمپ اثرات کورتیکوسترون را بر ثبیت و به خاطرآوری اطلاعات بلوك می‌کند که با نتایج برخی از مطالعات قبلی هم‌خوانی دارد. نتایج آزمایشات قبلی ما نشان داد که تزریق محیطی نالوکسان اثرات تخریبی کورتیکوسترون و استرس بر به خاطرآوری حافظه طولانی مدت را در مدل مهار اجتنابی بلوك می‌کند [۶]. هم‌چنین تزریق نالتروکسان به داخل هیپوکمپ آثار مخرب کورتیکوسترون بر به خاطرآوری حافظه فضایی در ماز آبی موریس را بلوك می‌کند [۷]. بنابراین، سیستم اپیوپییدی هیپوکمپ در اثرات مخرب کورتیکوسترون بر به خاطرآوری نقش دارد.

مکانیسم احتمالی تعامل بین این دو سیستم این است که کورتیکوسترون و نالتروکسان برای اشغال یک رسپتور با همدیگر رقابت می‌کنند. تزریق نالتروکسان مدت کوتاهی قبل از کورتیکوسترون رسپتورها را بلوك کرده و مانع از عمل کورتیکوسترون می‌شود [۱۴]. شواهدی برای تأیید این موضوع وجود دارند. حضور یک نوع گیرنده غشایی برای کورتیکوستروپییدها در نوعی دوزیست نشان داده شده است. این گیرنده در رفتارهای جنسی و فعالیت حرکتی این جانور نقش دارد. هم‌چنین آگونیست‌های اختصاصی و آنتاگونیست غیراختصاصی گیرنده کاپا اپیوپییدی قادر به رقابت با کورتیکوسترون برای اشغال این گیرنده می‌باشند. بنابراین، احتمالاً اثرات بلوك کنندگی نالتروکسان بر اثرات مخرب کورتیکوسترون بر به خاطرآوری از طریق اشغال این گیرنده و ممانعت اثر کورتیکوسترون اعمال می‌شود [۱۵].

سایر مکانیسم‌های احتمالی عبارتند از:

قبل از کورتیکوسترون انجام می‌شود موجب مهار اثرات آن بر به خاطرآوری اطلاعات می‌شود.

مکانیسم اثرات کورتیکوسترون بر ثبیت و به خاطرآوری حافظه: مطالعات قبلی نشان داده که ناحیه خلفی هیپوکمپ حاوی تراکم بالایی از گیرنده‌های گلوکوکورتیکوپید است [۵] و داروهای تزریق شده از طریق تغییر فعالیت این گیرنده‌ها بر ذخیره حافظه اثر گذاشته‌اند. نتایج این مطالعه شواهد دیگری مبنی بر نقش گیرنده‌های گلوکوکورتیکوپید هیپوکمپ در تعدیل ذخیره حافظه ارایه می‌کنند و با یافته‌های مطالعات قبلی مبنی بر دخالت گیرنده گلوکوکورتیکوپید هیپوکمپ در ذخیره حافظه در دیگر مدل‌های بادگیری (مازآبی موریس) هم‌خوانی دارد [۱۰]. یافته‌های مطالعات رفتاری و الکتروفیزیولوژی نشان داده‌اند که اثرات ناشی از گلوکوکورتیکوپیدها بر روی یادگیری و ذخیره حافظه به طور مستقیم و موضعی واسطه‌گری می‌شوند [۳] و گلوکوکورتیکوپیدها اعمال مغزی و رفتاری را با مکانیسم‌های مختلفی تعديل می‌کنند. اگر چه طبق تئوری رایج اثرات کلاسیک، آن‌ها با عبور از غشاء سلول و فعال کردن گیرنده‌های درون سلولی باعث تعديل بیان ژن و سنتز پروتئین در بافت‌های هدف می‌شوند که این عمل به عوامل نسخه‌برداری وابسته است [۱۱]. ضمناً فعالیت گیرنده‌های داخل سلولی کورتیکوستروپیدها طوری است که گیرنده‌های گلوکوکورتیکوپیدی میل ترکیبی پایینی برای کورتیکوسترون دارند و در طی استرس و در پیک ریتم‌های شبانه‌روزی (زمان بالا بودن گلوکوکورتیکوپیدهای خون) اشغال می‌شوند. در مقابل، میل ترکیبی گیرنده‌های مینرال‌کورتیکوپیدی برای کورتیکوسترون ۱۰ برابر بیشتر از گیرنده‌های گلوکوکورتیکوپیدی است و این گیرنده‌ها در غلظت‌های پایه گلوکوکورتیکوپیدها اشباع می‌باشند [۱۲].

علاوه بر مکانیسم‌های ژنی، مطالعات جدید نشان می‌دهند که گلوکوکورتیکوپیدها از طریق مکانیسم‌های غیر وابسته به ژن و گیرنده‌های واقع در غشاء سلول باعث بروز اثرات سریع می‌شوند [۱۳]. با توجه به بروز سریع اثر کورتیکوسترون بر به خاطرآوری حافظه، به نظر می‌رسد مکانیسم‌های غیر ژنی در

نفرین را تنظیم می‌کنند و برخی از مطالعات گزارش کرده‌اند که اثرشان را بر ثبت حافظه از این طریق اعمال می‌کنند [۱۹].

نتیجه‌گیری

به طور کلی مطالعه حاضر نشان می‌دهد فعال شدن گیرنده‌های گلوکوکورتیکوپید در ناحیه هیپوکمپ نقش مهمی در ثبت و به خاطرآوری اطلاعات بازی می‌کند و احتمالاً سیستم اپیوپیدی برای اجرای این اثر نقش تعديل کننده مهمی را به عهده دارد که البته برای تعیین نوع گیرنده‌های اپیوپیدی و سایر سیستم‌های نوروترانسミتری در گیر و اثرات متقابل با نواحی دیگر مطالعات بیشتری لازم است.

تشکر و قدردانی

بدین‌وسیله از همکاران مرکز تحقیقات فیزیولوژی به ویژه آقایان صادقی، علی محمدی، حقیقی، دکتر یزدانی، دکتر صالحی و خانم پاکدل که در اجرای این پژوهش با ما همیاری نمودند تشکر و قدردانی به عمل می‌آید.

۱- کورتیکوسترون با فعال کردن سیستم اپیوپیدی داخلی، اثرات خود را اعمال می‌کند. این فرضیه با یافته‌های زیر حمایت می‌شود. الف) پیتیدهای اپیوپیدی و گیرنده‌های اپیوپیدی در هیپوکمپ بیان می‌شوند. ب) فعال شدن گیرنده‌های اپیوپیدی تقویت طولانی مدت و حافظه فضایی را تنظیم می‌کند. ج) گلوکوکورتیکوپیدها بیان ژن دینورفین را تنظیم می‌کنند. د) روی نورون‌های حاوی پیتیدهای اپیوپیدی گیرنده‌های گلوکوکورتیکوپیدی وجود دارد [۱۶].

۲- در مطالعات انسانی و حیوانی بعضی از جنبه‌های جدید محیط آزمایش موجب برانگیختگی می‌شود و این برانگیختگی مسئول وقوع آثار مثبت و منفی گلوکوکورتیکوپیدها بر فازهای مختلف حافظه می‌باشد. بنابراین، امکان دارد که نالتروکسان با بلوك این برانگیختگی، اثرات مخرب کورتیکوسترون بر به خاطرآوری را بلوك کند [۱۷].

۳- امکان دارد کورتیکوستروپیدها و اپیوپیدها بر روی نورون دیگری با یکدیگر همگرایی داشته باشند و اثرات خود را از طریق این نورون سوم اعمال کنند [۱۸]. دیده شده که کورتیکوسترون و اپیوپیدها در آمیگدال، رها شدن نوراپی

References

- [1] Khaksari M, Rashidy-Pour A, Vafaei AA. Central mineralocorticoid receptors are indispensable for corticosterone induced impairment of memory retrieval in rats. *Neuroscience*. 2007; 149(4): 729–38. [Farsi]
- [2] Roozendaal B. Stress and memory: opposing effects of glucocorticoids on memory consolidation and memory retrieval. *Neurobiol Learn Mem*, 2002; 78(3): 578-95. [Farsi]
- [3] Vafaei AA, Rashidy-Pour A, Bures J, Sharifi MR, Fenton AA. Glucocorticoid antagonist administration into the basolateral amygdala modulates place avoidance memory. *Daru*. 2000; 8(1, 2): 30-6.
- [4] Roozendaal B, Hui GK, Hui IR, Berlau DJ, McGaugh JL, Weinberger NM. Basolateral amygdala noradrenergic activity mediates corticosterone-induced enhancement of auditory fear conditioning. *Neurobiol Learn Mem*, 2006; 86(3): 249-55.
- [5] Roozendaal B, Griffith QK, Buranday J, De Quervain DJ, McGaugh JL. The hippocampus mediates glucocorticoid-induced impairment of spatial memory retrieval: dependence on the basolateral amygdala. *Proc Natl Acad Sci USA*, 2003; 100(3): 1328-33.
- [6] Rashidy-pour A, Sadeghi H, Taherian AA, Vafaei AA, Fathollahi Y. The effect of acute restraint stress and dexamethasone on retrieval of long-term memory in rats: an interaction with opiate system. *Behav Brain Res*, 2004; 154: 193-8. [Farsi]
- [7] Sajadi AA, Samaei SA, Rashidy-pour A. Blocking effects of intra-hippocampal naltrexone microinjections on glucocorticoid-induce impairment of spatial memory retrieval in rat. *Neuropharmacology*. 2007; 52(2): 347-54.
- [8] Pakdel R, Rashidy-Pour A. Glucocorticoid-induced impairment of long-term memory retrieval in rat: An

- interaction with dopamine D2 receptors. *Neurobiol Learn Mem*, 2006; 85(3): 300-6.
- [9] Paxinos G, Watson C. The Rat Brain in Stereotaxic Coordinates. 5th ed, Elsevier Academic Press, Orlando. 2005; pp: 58-9.
- [10] Roozendaal B. 1999 curt P. Richter award. Glucocorticoids and there regulation of memory consolidation. *Psychoneuroendocrinology*. 2000; 25(3): 213-8.
- [11] Akirav I, Kozenicky M, Tal D, Sandi C, Venero C, Richter-Levin G. A facilitative role for corticosterone in the acquisition of a spatial task under moderate stres. *Learn Mem*, 2004; 11(2): 188-95.
- [12] Hui GK, Figueroa IR, Poytress BS, Roozendaal B, McGaugh JL, Weinberger NM. Memory enhancement of classical fear conditioning by post-training injection of corticosterone in rats. *Neurobiol Learn Mem*, 2004; 81(1): 67-74.
- [13] Chen YZ, Qiu J. Possible consequence of nongenomic action of glucocorticoids in neural cells. *News Physiol Sci*, 2001; 16: 292-6.
- [14] Evans SJ, Searcy BT, Moore FL. Subset of kappa opioid ligands bind to the membrance glucocorticoid receptor in an amphibian brain. *Endocrinology*. 2000; 141(7): 2294-300.
- [15] Bradford CS, Walthers EA, Searcy BT, Moore L. Cloning, heterologous expression and pharmacological characterization of a kappa opioid receptor from the brain of the rough-skinned newt, Taricha granulose. *J Mol Endocrinol*, 2005; 34(3): 809-23.
- [16] Moore SD, Madamba SG, Schweitzer P, Siggins GR. Voltage-dependent effects of opioid peptides on hippocampal CA3 pyramidal neurons in vitro. *Neurosci*, 1998; 14: 809-20.
- [17] Okuda S, Roozendaal B, McGaugh JL. Glucocorticoid effects on object recognition memory require training – associated emotional arousal. *Proc Natl Acad Sci U S A*, 2004; 101(3): 853-8.
- [18] Belanoff JK, Gross K, Yager A, Schatzberg AF. Corticosteroids and cognition. *J Psycy Res*, 2001; 35(3): 127-45.
- [19] Quirarte GL, Galvez R, Roozendaal B, McGaugh JL. Norepinephrine release in the amygdala in response to footshock and opioid peptidergic drugs. *Brain Res*, 1998; 808(2): 134-40.

Interaction of Intrahippocampal Injection of Naltheroxone and Corticosterone on Consolidation and Retrieval Memory Processes in Passive Avoidance Task in Rat

AA. Vafaei¹, A. Rashidy-Pour²

Received: 15/01/08

Sent for Revision: 01/07/08

Received Revised Manuscript: 15/09/08

Accepted: 20/10/08

Background and Objectives Previous studies suggested that the role of corticosterone on memory process probably is mediated by opiate system in Dorsal Hippocampus (DH). The aim of this study was to test whether there is any interaction between glucocorticoids and opiate system on memory consolidation and retrieval in passive avoidance learning task.

Material and Methods: In this experimental study 120 male Wistar rats (250–300 gr) surgically implanted bilaterally with cannulae aimed at the DH were trained in passive avoidance learning (PAL) task. Two days after training, retention test was done. Naltroxone (10 or 20 µg/ul/ per side) were injected bilaterally into DH following immediately after training by IP injection of corticosterone (1 mg/kg) or 30 min before of IP injection of corticosterone (1 mg/kg) in retrieval test.

Results: The data indicated that injection of corticosterone immediately after training or injected 30 min before of retrieval test enhanced and impaired memory consolidation and retrieval respectively ($p<0.01$) and these effects were blocked by injection of naltroxone on DH ($p<0.01$).

Conclusion: The findings showed that the opioid receptors in hippocampus play an important role in mediating the enhancing or impairing effects of corticosterone on memory consolidation and retrieval in passive avoidance task.

Key words: Hippocampus, Consolidation and Retrieval memory, Naltroxone, Corticosterone, Rat

Funding: This research was funded by Semnan University of Medical Sciences.

Conflict of interest: None declared.

Ethical approval: The Ethics Committee of Semnan University of Medical Sciences approved the study.

1- Associated Prof., Dept. of Physiology, Physiology Research Center, University of Medical Sciences, Semnan, Iran
(Corresponding Author) Tel:(0231) 3332080, Fax: (0231) 3331551, E-mail: aavaf43@yahoo.com
2- Prof., Dept. of Physiology, Physiology Research Center, University of Medical Sciences, Semnan, Iran