# م**قاله پژوهشی** مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان دوره نهم، شماره چهارم، زمستان ۱۳۸۹، ۳۱۴–۳۰۵

# اثر CCK-8 و آنتاگونیست گیرندههای $CCK_2$ بر پرشهای ناشی از تزریق نالو کسان در موشهای سوری وابسته به مورفین

على روحبخش '، حسين اسماعيلي '، زينب اصمي "، على شمسيزاده '

دريافت مقاله: ٥/٧/٨ ارسال مقاله به نويسنده جهت اصلاح: ٨٨/١١/١٠ دريافت اصلاحيه از نويسنده: ٦/٦/٦٨ پذيرش مقاله: ٨٩/٧/٢٤

چکیده

زمینه و هدف: داروهای مخدر از جمله مهمترین داروهای ضددرد هستند که به طور وسیعی برای کنترل دردهای شدید به کار میروند. یکی از مشکلات استفاده از این داروها، بروز وابستگی جسمی میباشد. مطالعات بسیار کمی به بررسی دخالت نوروپپتید کولهسیستوکینین (Cholecystokinin, CCK) در بروز علایم وابستگی به مخدرها پرداختهاند. به همین منظور در این مطالعه اثر CCK و آنتاگونیست آن بر تعداد پرشهای ناشی از وابستگی به مورفین بررسی شد.

مواد و روشها: در مطالعه تجربی حاضر، به ۶۴ موش سوری سفید نژاد balb/c سه روز متوالی و با فواصل سه ساعته به ترتیب مقادیر ۵۰، ۵۰ و ۷۵ میلیگرم بر کیلوگرم مورفین به صورت زیرجلدی تزریق شد. روز چهارم نیز ۵۰ میلیگرم بر کیلوگرم مورفین به تمام موشها تزریق گردید. تزریق نالوکسان (۵ میلیگرم بر کیلوگرم) در روز چهارم باعث بروز علایی کیلوگرم از سندرم محرومیت از جمله پرشهای متعدد شد. به گروههای مورد آزمایش مقادیر ۲/۰، ۳/۰ و ۶/۰ میلیگرم بر کیلوگرم از CCK-8 و مقادیر ۲/۰، ۵/۰ و ۲ میلیگرم بر کیلوگرم از ۲۷۷25910 به همراه مورفین به صورت داخل صفاقی تزریق شد. یافتهها: تزریق 8-CCK باعث کاهش معنی دار پرشهای ناشی از تزریق نالوکسان گردید (۱۹<۰/۵) در حالی که تزریق یافتهها: تزریق ۶ معنی داری بر این پرشها نداشت.

نتیجه گیری: مطالعه حاضر نشان داد که کوله سیستوکینین توانست پرشهای ناشی از سندرم محرومیت مورفین را در موشهای سوری کاهش دهد و آنتاگونیست اختصاصی گیرنده های  $CCK_2$  تأثیر معنی داری بر این پرشها نداشت. بر اساس نتایج این مطالعه به نظر می رسد که تحریک گیرنده های  $CCK_1$  در بروز وابستگی به مورفین نقش دارند.

**واژههای کلیدی**: کولهسیستوکینین، مورفین، وابستگی، آگونیست کامل، آنتاگونیست رقابتی، پرش

۱- (نویسنده مسئول) استادیار فارماکولوژی، مرکز تحقیقات فیزیولوژی و فارماکولوژی، دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان تلفن: ۲۲۲۹۵-۱۳۹۹، دورنگار: ۲۳۹۵-۸۲۲۰۰۷ بیست الکترونیکی: aroohbakhsh@rums.ac.ir

۲- دانشجوی پرستاری، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

۳- دانشجوی مامایی، دانشکده پرستاری و مامایی، دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

٤- استادیار گروه آموزشی فیزیولوژی، گروه فیزیولوژی و فارماکولوژی، دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

#### مقدمه

در حال حاضر مورفین و سایر اپیوئیدها به عنوان یکی از بهترین گروههای دارویی جهت کاهش دردهای شدید حاد و مزمن به طور وسیع به کار گرفته میشوند. اپیوئیدها با اثر بر گیرندههای اختصاصی (مو، دلتا، کاپا و نوسیسپتین) در اعصاب مرکزی و بافتهای محیطی، باعث بروز اثرات متنوع فیزیولوژیک از جمله بیدردی، آرامش و نشئگی (Euphoria) میشوند.

تجويز طولاني مدت اپيوئيدها باعث بروز وابستكي جسمی به این ترکیبات میشود، بـه ایـن معنـی کـه اگـر مصرف ماده مخدر قطع شود علايم سندرم محروميت به شکل دردهای عضلانی، اسهال، اضطراب، تحریک پذیری شدید عصبی و تشنج در فرد بروز می کند [۱]. وابستگی فیزیکی و بروز تحمل به اثرات مورفین و سایر اپیوئیدها از مهم ترین عواملی هستند که محدودیتهای زیادی در استفاده بالینی آنها ایجاد کرده است. به علاوه، وابستگی به اپیوئیدها به عنوان یک مشکل اجتماعی که جامعه را به نابودی می کشاند، مورد بحث بوده و می باشد. مطالعات زیادی به بررسی عوامل دخیل در پدیده وابستگی به مواد مخدر پرداختهاند. نتایج این مطالعات نشان دهنده دخالت دوپامین، گابا، آدنوزین [۴-۲] و تعداد دیگری از نوروترانسمیترها در روند وابستگی به مواد مخدر است. یکی از نوروترانسمیترهایی که کمتر بـه نقـش آن در بـروز علایم وابستگی به مخدرها توجه شده است، نوروپپتید كولەسىستوكىنىن (CCK) است.

کولهسیستوکینین، فراوان ترین نوروترانسمیتر پپتیدی مغز است. نوع اکتاپپتید آن (CCK-8) از طریق دو نوع گیرنده موسوم به  $CCK_2$  و  $CCK_1$  در بدن اثر میکند.

گیرندههای نوع  $\mathrm{CCK}_2$  عمدتاً در بافت مغزی وجود دارند و گیرندههای نوع  $\mathrm{CCK}_1$  گرچه تا حد زیادی در دستگاه گوارشی متمرکز شدهاند، اما در برخی از مناطق مغیز هم یافت میشوند [۵]. گیرندههای  $\mathrm{CCK}_1$  در مناطق خاصی از مغیز همچون هیپوکامپ، هسته سولیتاریوس، هسته آکومبنس خلفی، ناحیه تگمنتال شکمی و ماده سیاه قرار دارند، در حالی که گیرندههای  $\mathrm{CCK}_2$  به صورت گسترده در کلیه مناطق سیستم عصبی مرکزی پخش شدهاند در کلیه مناطق سیستم عصبی مرکزی پخش شدهاند ایا  $\mathrm{CCK}_2$ . کولهسیستوکینین نقش مهمی در کنترل برخی فعالیتهای فیزیولوژیک بدن از جمله اضطراب، درد، خواب، حافظه، رفتارهای جنسی، سیری و تنظیم دمای بدن دارا میباشد  $\mathrm{CCK}_1$ .

شواهد فراوانی وجود دارد که نشان میدهـ د CCK بـه عنوان یک نوروترانسمیتر عمل می کند و نقش تنظیمی بر بسیاری از نوروترانسمیترهای دیگر از جمله اپیوئیدهای درونزا دارد [۱۱]. مطالعات آناتومیک نشان میدهند که نوعی ارتباط عملکردی بین پپتیدهای مخدر و کولهسیستوکینین بدلیل همپوشانی این پپتیدها در نواحی مختلف سیستم عصبی وجود دارد [۸]. در همین راستا، تــداخل کولــهسیــستوکینین و اپیوئیــدهای درونزا در رفتارهای اضطرابی، افسردگی، درد و حافظه مورد بررسی قرار گرفته است [۱۲] به گونهای که این نوروترانسمیتر به عنوان یک نوروپپتید ضد اوپیوئید شناخته شده است. بـه عنوان مثال گزارشهایی مبنی بر کاهش اثر ضددرد، هیپوترمی، لرزش بدن و تحمل ناشی از مصرف مورفین توسط کولهسیستوکینین وجود دارد [۱۵-۱۳] و در عین حال گزارش شده است که آنتاگونیستهای کولهسیستوکینین اثرات ضددردی مورفین را تشدید مى كنند [٨]. با اين حال، مطالعاتى هم نشان دادهاند كه

على روحبخش و همكاران

برخلاف اثر ضداوپیوئید کولهسیستوکینین، این ماده در بروز اثر پاداشدهنده مخدرها دخالت دارد [۱۶]. همانطور که اشاره شد، بررسیها نشان دادهاند که آگونیستهای کولهسیستوکینین قادر به جلوگیری از بروز تحمل به اثرات ضددرد مورفین میباشند. با اینحال، مطالعات بسیار کمی به بررسی اثر CCK بر علایم سندرم محرومیت ناشی از وابستگی به مورفین پرداختهاند. از این رو، با توجه به نبود مطالعهای در خصوص ارزیابی اثر تزریق توام CCK و آنتاگونیست آن با مورفین بر شدت علایم ناشی از سندرم محرومیت مورفین، مطالعه حاضر به بررسی اثر CCK و محرومیت آن با مورفین بر شدت علایم ناشی از سندرم محرومیت مورفین، مطالعه حاضر به بررسی اثر CCK-8 و آنتاگونیست آن (LY225910) بر پرشهای ناشی از سندرم مذکور در موشهای سوری پرداخته است.

# مواد و روشها

مواد: مواد مورد استفاده در این مطالعه، مورفین سولفات (شرکت تماد، ایران)، CCK-8 (آگونیست گیرندههای CCK<sub>1</sub> و CCK<sub>2</sub>) شرکت تاکریس، انگلستان)، لا۲225910 (آنتاگونیست اختصاصی گیرندههای LY225910 شرکت تاکریس، انگلستان) و نالوکسان هیدروکلراید شرکت تاکریس، انگلستان) و نالوکسان هیدروکلراید (داروپخش، ایران) میباشند. برای حل کردن کولهسیستوکینین از محلول نرمالسالین (۱۹۰۸) و برای حل کردن آنتاگونیست کولهسیستوکینین، از محلول نرمالسالین حاوی (۱۹/۸٪ توئین، از محلول نرمالسالین حاوی (۱۹/۸٪ توئین، ۱۸ کردن آنتاگونیست کولهسیستوکینین، از محلول درمالسالین حاوی (۱۹/۵٪ کولهسیستوکینین، درمال مورد نظر به صورت زیرجلدی و نالوکسان، داخل صفاقی با حجم ۶ میلیلیتر بر کیلوگرم به حیوانات تزریق شدند.

حیوانات مورد مطالعه: در این مطالعه تجربی که در آزمایشگاه تحقیقاتی گروه فیزیولـوژی دانـشکده پزشـکی

دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان صورت گرفت، ۶۴ مـوش سوری سفید نژاد balb/c با محدوده وزنـی ۳۵ – ۲۵ گـرم مورد استفاده قرار گرفت. حیوانات در قفسهای جداگانه (۸ گروه ۸ تایی) در دمای T = T درجه سانتی گراد و در یک چرخه ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تـاریکی نگهـداری شدند. غذا و آب به حد کافی در دسترس آنهـا بـود. کلیـه آزمایشات بین ساعات ۱۳ الی ۱۹ انجام گرفت.

روش ایجاد وابستگی به مورفین: کلیه موشهای سوری به روش زیر و در طی چهار روز به مورفین وابسته شدند: در سه روز اول در ساعات ۱۳ و ۱۶ مقدار ۵۰ میلیگرم بر کیلوگرم و در ساعت ۱۹ مقدار ۷۵ میلیگرم بر کیلوگرم مورفین به صورت زیرجلدی به موشها تزریق گردید. مقدار بیشتر در سومین تزریق، برای به حداقل رساندن هرگونه سندرم محرومیت در طی شب در نظر گرفته شد. در روز چهارم، مقدار ۵۰ میلیگرم بر کیلوگرم مورفین در ساعت ۱۳ و دو ساعت پس از آن، برای ایجاد مورفین در ساعت ۱۳ و دو ساعت پس از آن، برای ایجاد مقدار ۵ میلیگرم بر کیلوگرم تزریق گردید. بلافاصله پس از تزریق نالوکسان، موشها درون استوانههای شفاف (قطر کا سانتی متر و ارتفاع ۴۰ سانتی متر) قرار داده شدند و تعداد پرش آنها در طی ۳۰ دقیقه ثبت گردید [۱۷].

### گروههای مورد آزمایش

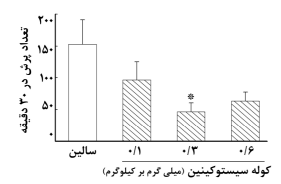
بررسی اثر تجویز 8-CCK بـر پـرشهـای ناشـی از سندرم محرومیت مورفین: در این آزمایش بعد از هر نوبت تزریق مورفین، به روشی که توضیح داده شد، مقادیر ۲/۱، ۳/۱ و ۱۸/۶ میلیگرم بر کیلوگرم از 8-CCK [۱۸] بـه سـه گروه از موشها تزریق گردید. به یک گروه از موشهـا نیـز به عنوان گروه کنترل، ۶ میلـیلیتـر بـر کیلـوگرم سـالین تزریق شد.

بررسی اثر تجویز LY225910 بر پرشهای ناشی از سندرم محرومیت مورفین: در این آزمایش بعد از هر نوبت تزریق مورفین، به روشی که توضیح داده شد، مقادیر ۱۹۱ لا۲۷۵ میلی گرم بر کیلوگرم از LY225910 [۱۹] به سه گروه از موشها تزریق گردید. به یک گروه از موشها نیز به عنوان گروه کنترل ۶ میلی لیتر بر کیلوگرم حلال دارو تزریق گردید.

روش تجزیه و تحلیل دادهها: به دلیل توزیع نرمال دادهها، نتایج ثبت شده از طریق آزمون آماری آنالیز واریانس یک طرفه مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند و در صورت معنیدار بودن نتایج، متعاقب آن برای مقایسه گروهها از آزمون الالاوy استفاده گردید. ۱۳۵۵ مین گروههای مورد آزمون از نظر آماری معنیدار در نظر گرفته شد.

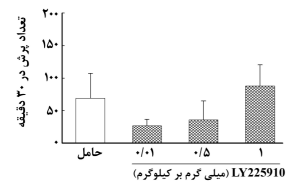
## نتايج

بررسی اثر تجویز 8-CCK بسر پسرشهای ناشی از سندرم محرومیت مورفین: نتایج این مطالعه نشان داد که تزریق 8-CCK به همراه مورفین، باعث کاهش تعداد پرشهای موشهای وابسته به مورفین در مقایسه با موشهایی که مورفین و سالین دریافت کرده بودند، گردید موشهایی که مورفین و سالین دریافت کرده بودند، گردید آزمون Tukey آزمون ۴/۲۳، p<۰/۰۵]. آزمون کسان داد کمه ایسن کاهش به صورت معنیداری در مقدار ۴/۰ میلی گرم بر کیلوگرم رخ داده است. نتایج در نمودار ۱ ارایه شدهاند.



نمودار ۱- اثر کولهسیستوکینین بـر پـرشهـای ناشـی از سـندرم محرومیت مـورفین. نتـایج بـه صـورت میـانگین ± انحـراف معیـار میباشند. \*: ۲۰۰۵-p<در مقایسه با گروه سالین (n=۸).

بررسی اثر تجویز LY225910 بر پرشهای ناشی از سندرم محرومیت مورفین: نمودار ۲ نشان می دهد که تزریق LY225910 به همراه مورفین، تغییر معنی داری در تعداد پرشهای موشهای وابسته به مورفین در مقایسه با موشهایی که مورفین و حلال دارو دریافت کرده بودند، ایجاد نکرد [F(r,r)]. ایسن یافته نشان دهنده ایس نکته است که در حضور LY225910 نیدی تعداد پرشهای ناشی از سندرم محرومیت مورفین تغییری نیافته است.



نمودار ۲- اثر LY225910 بر پرشهای ناشی از سندرم محرومیت مورفین. نتایج به صورت میانگین  $\pm$  انحراف معیار می $\mu(n=n)$ 

#### بحث

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که تزریـق CCK-8 بـه همراه مورفین باعـث کـاهش تعـداد پـرشهـای ناشـی از

على روحبخش و همكاران

سندرم محروميت مورفين متعاقب تزريق نالوكسان گرديد. در حالي كه تزريق LY225910 (آنتاگونيست اختصاصي گیرندههای CCK<sub>2</sub>) و مـورفین، هـیچ اثـر معنـیداری بـر تعداد پرشهای ناشی از این سندرم محرومیت نداشت. در مطالعه مشابه دیگری نیز همین نتیجه گزارش شده است [۲۰]. در مطالعه مذکور که توسط Rezayat و همکاران انجام شده، گزارش شده است که تزریق CCK-8 و سرولئین (آگونیست گیرندههای  $CCK_1$  و  $CCK_2$ ) درست قبل از تزریق نالوکسان، باعث کاهش پـرشهـای ناشـی از سندرم محرومیت مورفین میشود. به عبارتی، در مطالعه مذکور نشان داده شد که تزریق 8-CCK باعث کاهش پـرش مــوشهــا در انتهــای وابــستگی بــه مــورفین (Expression) گردید در حالی که مطالعه حاضر نشان داد که تزریق CCK-8 به همراه مورفین، در طی روند ایجاد وابستگی (Development)، باعث کاهش تعداد پـرشهـای موشها که از شاخصترین علایم سندرم ترک است، مى شود. در مطالعه حاضر اثر CCK-8 در مقادير بالا يعني در مقدار ۱/۶ میلی گرم بر کیلوگرم در مقایسه با مقدار ۱/۳ میلی گرم بـر کیلـوگرم کـاهش یافـت. ایـن نتیجـه کـاملاً منطبق بر نمودار دوز- پاسخ پپتیدها است که در آن اثربخشی پپتیدها در مقادیر بالا به خاطر اثر غیراختصاصی آنها كاهش مييابد [٢١]. علت اثربخـشي CCK-8 و عـدم اثر بخشی آنتاگونیست آن را میتوان این گونه توصیف کرد که در مقادیر کم یا به عبارتی مقادیری از CCK که در بدن ترشح می شوند، این ماده قادر به دخالت در روند بروز وابستگی نیست در حالی که در مقادیر بالاتر، CCK مى تواند اثرات ضدمور فين داشته باشد. اين اثر ضدمور فين CCK در مطالعات دیگری نیز گزارش شده است. به عنوان مثال گزارش شده است که تزریـق کولـهسیـستوکینین در

نوکلئــوس اکــومبنس و مـاده خاکــستری دورقنــاتی (Periaqueductal gray) باعث كاهش اثر ضددرد مورفين می شود [۲۲٬۱۳]. مطالعه دیگری نیز نشان داد که تزریق سرولئین بخوبی توانست پرشهای ناشی از تزریق نالوکسان به موشهای وابسته به مورفین را مهار نماید [۲۳]. بنابراین یافتهها، اثر مذکور عمدتاً از طریق تحریک گیرندههای  $CCK_1$  و نه  $CCK_2$  بروز کرده است. در مطالعه (LY288513) ССК $_2$  همين محققان، تزريق آنتاگونيـست قادر به مهار سندرم محرومیت ناشی از نالوکسان نبوده است. این یافته مؤید یافته مطالعه حاضر میباشد که در آن تزریق آنتاگونیست CCK<sub>2</sub> بر بروز سندرم محرومیت در موشها بی تأثیر بود. لذا به نظر میرسد که تحریک گیرنـدههـای CCK<sub>1</sub> مـسئول بـروز اثـرات کاهنـده پـرش  $CCK_1$  بوده است. با توجه به این که گیرنده های CCK-8 عمدتاً در محیط و نواحی محدودی از مغز وجود دارنـد، یـا تحریک محیطی این گیرندهها مسئول بروز کاهش پرشهای موشها در طی سندرم محرومیت است و یا احتمالاً نقش مهم تری برای گیرنده های CCK<sub>1</sub> مغزی در روند وابستگی به ترکیبات اوپیوئیدی بایستی قائل شد. در تأیید این یافته، گزارش شده است که تزریق آنتاگونیــستهـای کولــهسیــستوکینین، پروگلومایــد و بنزوتریپ، قادر به دخالت در وابستگی به مورفین نبودهاند [77].

یکی از نکاتی که در این مطالعه مطرح شده است اثر قابل توجه ضدسندرم محرومیت ناشی از تزریق حامل در مقایسه با حامل کولهسیستوکینین است. این اثر را می توان بخاطر استفاده گریزناپذیر از ماده دی متیل سولفوکساید دانست. در یک مطالعه جدید نشان داده شده است که دی متیل سولفوکساید قادر به دخالت در

پاسخهای ضددرد مورفین می باشد [۲۵] و این ماده با تأثیر بر امواج مغزی موشها، می تواند بر خواب آنها تأثیر گذارد [۲۶] از اینرو، بحث اثر دیمتیل سولفوکساید بر روند وابستگی به مورفین می تواند موضوع تحقیق دیگری قرار گیرد. یافتههای این مطالعه مؤید این نکته است که سيـستم اوپيوئيـدى بـدن تحـت تـأثير نوروپپتيـد کولهسیستوکینین است. این نکته با توجه به این که توزیع CCK با توزیع آنکفالینها در مناطقی از مغز، چون هـسته دور قنات خاكسترى، هسته اينترالامينار تالاموس، لایههای I و II آلوکورتکس و بخش بویایی همپوشانی بسیار قوی دارد [۲۷] چندان دور از ذهن هم نیست. در همین راستا، مطالعاتی هم نشان دادهاند که اثر ضددرد CCK با تجویز نالوکسان از بین رفته است [۲۸]. این اثر ضداوپیوئیدی CCK در مطالعات دیگری هم نشان داده شده است. به عنوان مثال گزارش شده است که CCK-8 قادر است از افزایش و کاهش فعالیت حرکتی ناشی از مورفین در موشها بکاهد [۲۹]. این ترکیب حتی توانسته است از بروز اختلالات رفتاری مادرانه موشها مانند اختلال در تماس با نوزادان، فراخوان، جمع کردن و تیمار آنها در اثر مصرف مورفین جلوگیری کند [۳۰]. برخی مطالعات نیز مدعی هستند که محرکهای بیرونی با تـأثیر بر آزادسازی CCK در روند کنترل درد و تحمل به مخدرها دخالت دارند [۳۱]. از طرفی گزارش شده است که اتصال کولهسیـستوکینین بـه گیرنـدههـای CCK<sub>2</sub> باعـث کاهش میل ترکیبی لیگاندهای مورفینی می شود [۸]. با این حال، گزارشاتی وجود دارد مبنی بر این که در مواردی CCK-8 اثر مورفین را افزایش داده است که این برخلاف

CCK بروز اثر پاداشدهنده مخدرها وابسته به CCK است [۱۶] و یا بروز اثر پاداشدهنده مخدرها وابسته به CCK است [۱۶]. البته در مواردی هم تداخلی بین CCK و سیستم اوپیوئیدی گزارش نشده است. مثلاً CCK نتوانسته است که کاتالپسی ناشی از بتااندورفین را مهار نماید [۳۳] و یا مورفین اثری بر فعالیت ضداشتهای CCK نداشته است (۳۴]. عدم وجود تداخل بین سیستم اوپیوئیدی و CCK در برخی فرآیندهای فیزیولوژیک و وجود تداخل بین این دو سیستم در برخی دیگر از فرآیندها، احتمالاً نشاندهنده وابستگی تداخل به نوع فرآیندی است که ارزیابی می شود. اگرچه مطالعات زیادی تاکنون انجام شدهاند اما اساس تداخل موجود بین CCK و مخدرها هنوز به خوبی مشخص نشده است.

# نتيجهگيري

مطالعه حاضر نشان داد که تزریـق CCK به همـراه مورفین، باعث کاهش تعـداد پـرشهـای ناشـی از سـندرم محرومیت مورفین متعاقب تزریـق نالوکـسان گردیـد، در حالی کـه تزریـق همزمـان آنتاگونیـست انتخـابی گیرنـده CCK2 تأثیری بـر ایـن پـرشهـا نداشـت. از ایـنرو بنظـر میرسد که تحریک گیرنـدههـای CCK1 نقـش مهمـی در بروز علایم وابستگی به اوپیوئیدها دارد و در روند وابستگی به مخدرها کولهسیـستوکینین یکـی از عـواملی اسـت کـه نقش آن بایستی در نظر گرفته شود.

# تشکر و قدردانی

بدین وسیله از معاونت آموزشی و پژوهـشی دانـشگاه علـوم پزشکی رفسنجان که هزینههای این طـرح را پرداخـت کردنـد، تشکر و قدردانی میشود.

گزارشات قبلی است. به عنوان مثال گزارش شده است که

على روحبخش و همكاران

## References

- [1] Katzung B. Basic and Clinical Pharmacology. 10th ed. New York: McGraw Hill. 2007; pp: 489-502.
- [2] Zarrindast MR, Habibi M, Borzabadi S, Fazli-Tabaei S, Hossein Yahyavi S, Rostamin P. The effects of dopamine receptor agents on naloxone-induced jumping behaviour in morphine-dependent mice. *Eur J Pharmacol* 2002; 451(3): 287-93.
- [3] Zarrindast MR, Mousa-Ahmadi E. Effects of GABAergic system on naloxone-induced jumping in morphine-dependent mice. Eur J Pharmacol 1999; 381(2-3): 129-33.
- [4] Zarrindast MR, Naghipour B, Roushan-zamir F, Shafaghi B. Effects of adenosine receptor agents on the expression of morphine withdrawal in mice. *Eur J Pharmacol* 1999; 369(1): 17-22.
- [5] Noble F, Wank SA, Crawley JN, Bradwejn J, Seroogy KB, Hamon M, et al. International Union of Pharmacology XXI. Structure, distribution, and functions of cholecystokinin receptors. *Pharmacol Rev* 1999; 51(4): 745-81.
- [6] Hill DR, Camphell NJ, Shaw TM, WoodruffGN. Autoradiographic localization and

- biochemical characterization of peripheral type CCK receptors in rat CNS using highly selective nonpeptide CCK antagonists. *J Neurosci* 1987; 7(9): 2967-76.
- [7] Hill DR, Shaw TN, Graham W, Woodruff GN. Autoradiographical detection of Cholecy stokinin-A receptors in primatebrain brain using 1251-Bolton Hunter CCK-8 and 3H-MK 329. J Neurosci 1990; 10(4): 1070-81.
- [8] Xanthos DN, Kumar N, Theodorsson E, Coderre TJ. The roles of nerve growth factor and cholecystokinin in the enhancement of morphine analgesia in a rodent model of central nervous system inflammation. Neuropharmacology 2009; 56(3): 684-91.
- [9] Beinfeld MC. An introduction to neuronal cholecystokinin. *Peptides* 2001; 22(8): 1197-200.
- [10] Szelnyi Z, Szekely M, Hummel Z, Balasko M, Romanovsky AA, Petervari E. Cholecystokinin: possible mediator of fever and hypothermia. *Front Biosci* 2004; 9: 301-8.

- [11] Bradwejn J, Vasar E. *Cholecystokinin and anxiety: From neuron to behavior*. Austin, Springer-Verlag. 1995; pp: 151-7.
- [12] Hebb AL, Poulin JF, Roach SP, Zacharko RM, Drolet G. Cholecystokinin and endogenous opioid peptides: interactive influence on pain, cognition, and emotion. *Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry* 2005; 29(8): 1225-38.
- [13] Xiong W, Yu LC. Involvement of endogenous cholecystokinin in tolerance to morphine antinociception in the nucleus accumbens of rats. *Behav Brain Res* 2006; 173(1): 116-21.
- [14] Kapas L, Benedek G, Penke B. Cholecystokinin interferes with the thermoregulatory effect of exogenous and endogenous opioids. *Neuropeptides* 1989; 14(2): 85-92.
- [15] Itoh S, Katsuura G. Effects of beta-endorphin, thyrotropin-releasing hormone and cholecystokinin on body shaking behavior in rats. *Jpn J Physiol* 1982; 32(4): 667-75.
- [16] Mitchell JM, Bergren LJ, Chen KS, Fields HL. Cholecystokinin is necessary for the expression of morphine conditioned place preference. *Pharmacol Biochem Behav* 2006; 85(4): 787-95.

- [17] Zarrindast MR, Farzin D. Nicotine attenuates naloxone-induced jumping behaviour in morphine-dependent mice. *Eur J Pharmacol* 1996; 298(1):1-6.
- [18] Rezayat M, Ravandeh N, Zarrindast MR. Cholecystokinin and morphine-induced hypothermia. Eur Neuropsychopharmacol 1999; 9(3): 219-25.
- [19] Farook JM, Zhu YZ, Wang Q, Moochhala SM, Lee L, Wong PT. Analysis of strain difference in behavior to Cholecystokinin (CCK) receptor mediated drugs in PVG hooded and Sprague-Dawley rats using elevated plus-maze test apparatus. *Neurosci Lett* 2004; 358(3): 215-9.
- [20] Rezayat M, Azizi N, Zarrindast MR. On the mechanism(s) of cholecystokinin (CCK): receptor stimulation attenuates morphine dependence in mice. *Pharmacol Toxicol* 1997; 81(3): 124-9.
- [21] Elgjo K, Reichelt Kl. Chalones from aqueous extracts to oligopeptides. *Cell Cycle* 2004; 3: 1208-11.
- [22] Li Y, Han JS. Cholecystokinin-octapeptide antagonizes morphine analgesia in periaqueductal gray of the rat. *Brain Res* 1989; 480(1-2): 105-10.

- [23] Bourin M, Malinge M, Colombel MC, Vasar E. Cholecystokinin receptor agonists block the jumping behaviour precipitated in morphine-dependent mice by naloxone. *Eur Neuropsychopharmacol* 1999; 9(1-2): 37-43.
- [24] Panerai AE, Rovati LC, Cocco E, Sacerdote P, Mantegazza P. Dissociation of tolerance and dependence to morphine: a possible role for cholecystokinin. *Brain Res* 1987; 410(1): 52-60.
- [25] Fossum EN, Lisowski MJ, Macey TA, Ingram SL, Morgan MM. Microinjection of the vehicle dimethyl sulfoxide (DMSO) into the periaqueductal gray modulates morphine antinociception. *Brain Res* 2008; 1204: 53-8.
- [26] Cavas M, Beltrán D, Navarro JF. Behavioural effects of dimethyl sulfoxide (DMSO): changes in sleep architecture in rats. *Toxicol Lett* 2005; 157(3): 221-32.
- [27] Gall C, Lauterborn J, Burks D, Seroogy K. Colocalization of enkephalin and cholecystokinin in discrete areas of rat brain. *Brain Res* 1987; 403(2): 403-8.
- [28] Zetler G. Analgesia and ptosis caused by caerulein and cholecystokinin octapeptide (CCK-8). *Neuropharmacology* 1980; 19(5): 415-22.

- [29] Schnur P, Raigoza VP, Sanchez MR, Kulkosky PJ. cholecystokinin antagonizes morphine induced hypoactivity and hyperactivity in hamsters. *Pharmacol Biochem Behav* 1986, 25(5): 1067-70.
- [30] Miranda-Paiva CM, Canteras NS, Sukikara MH, Nasello AG, Mackowiak II, Felicio LF. Periaqueductal gray cholecystokinin infusions block morphine-induced disruption of maternal behavior. *Peptides* 2007; 28(3): 657-62.
- [31] Wiertelak EP, Maier SF, Watkins LR. Cholecystokinin antianalgesia: safety cues abolish morphine analgesia. *Science* 1992; 256(5058): 830-3.
- [32] Legido A, Adler MW, Karkanias C, Geller EB, Bradley E, Greenstein JI, t al. Cholecystokinin potentiates morphine anticonvulsant action through both CCK-A and CCK-B receptors.

  Neuropeptides 1995; 28(2): 107-13.
- [33] Itoh S, Katsuura G. Suppressive effect of cholecystokinin and its related peptides on beta-endorphin-induced catalepsy in rats. *Eur J Pharmacol* 1981; 74(4): 381-4.
- [34] Wilson MC, Denson D, Bedford JA, Hunsinger RN. Pharmacological manipulation of sincalide (CCK-8)-induced suppression of feeding. *Peptides* 1983; 4(3): 351-7.

# The Effects of CCK-8 and CCK2 Receptor Antagonists on Naloxoneinduced Jumping in Morphine Dependent Mice

A. Roohbakhsh<sup>1</sup>, H. Esmaeeli<sup>2</sup>, Z. Asami<sup>3</sup>, A. Shamsizadeh<sup>4</sup>

Received: 27/09/09 Sent for Revision: 30/01/10 Received Revised Manuscript: 28/08/10 Accepted: 16/10/10

**Background and Objectives:** Opioids are an important group of analgesics that are used extensively to control sever pains. Physical dependence to these drugs is a major problem. There are a few studies regarding the involvement of cholecyctokinin (CCK) in the withdrawal syndromes of opioids. In the present study, the effects of CCK agonist and antagonist on the number of jumping of morphine dependent mice were evaluated.

**Materials and Methods:** In this experimental study, the effects of CCK-8 and LY225910 (selective CCK2 receptor antagonist) on jumpings of mice after morphine dependence were evaluated. Mice were injected with morphine three times a day (50, 50 and 75 mg/kg) for three days; at the forth day they received 50 mg/kg morphine. Injection of naloxone (5 mg/kg) induced withdrawal signs such as jumping. The experimental groups received different doses of CCK-8 (0.1, 0.3 and 0.6 mg/kg) and LY225910 (0.01, 0.5 and 1 mg/kg) with each injection of morphine.

**Results:** Injection of CCK-8 significantly decreased the naloxone-induced jumpings, while LY225910 did not have any significant effects on these jumpings.

**Conclusions:** Based on the results of the present study, activation of CCK1 receptors probably is involved in morphine dependence. The results also confirm that injection of CCK but not CCK<sub>2</sub> selective antagonist probably decreases the jumpings of mice following withdrawal syndrome of morphine.

Key words: Cholecyctokinin, Morphine, Dependence, Pure agonist, Competitive antagonist, Jumpings

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

Conflict of interest: None declared.

Ethical approval: The Ethics committee of Rafsanjan University of Medical Sciences approved the study.

<sup>1-</sup> Assistant Prof., Physiology and Pharmacology Research Center, Rafsanjan University of Medical Sciences, Rafsanjan, Iran

Corresponding autor, Tel: (0391) 8226927, Fax: (0391) 8220074, Email: aroohbakhsh@rums.ac.ir

<sup>2-</sup> BSc Student of Nursing, School of Nursing & Midwifery, Rafsanjan University of Medical Sciences, Rafsanjan, Iran

<sup>3-</sup> BSc Student of Midwifery, School of Nursing & Midwifery, Rafsanjan University of Medical Sciences, Rafsanjan, Iran

<sup>4-</sup> Assistant Prof., Dept. of Physiology and Pharmacology, Rafsanjan University of Medical Sciences, Rafsanjan, Iran