

مقاله پژوهشی

مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

دوره هفتم، شماره سوم، پاییز ۱۳۸۷، ۱۷۲-۱۶۵

اثرات ضد دردی و ضدالتهابی عصاره آبی - الکلی گیاه بیلهر (*Dorema aucheri*) با استفاده از تست فرمالین و مدل کاراژینان در موش صحرایی نر

مختار مختاری^۱، مهرداد شریعتی^۲، حکیمه نیکنام^۳

پذیرش مقاله: ۸۷/۶/۲۲

دربیافت اصلاحیه از نویسنده از نویسنده: ۸۷/۴/۱۵

ارسال مقاله به نویسنده جهت اصلاح: ۸۷/۲/۴

دربیافت مقاله: ۸۶/۹/۲۵

چکیده

زمینه و هدف: با توجه به خواص عصاره‌های گیاهان خانواده چتریان، در این پژوهش به بررسی اثرات ضد دردی و ضد التهابی عصاره آبی - الکلی گیاه بیلهر پرداخته شده است.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه تجربی از ۸۰ سر موش صحرایی نر بالغ از نژاد ویستار با وزن تقریبی ۱۹۰-۲۰۰ گرم استفاده شد که به ۱۰ گروه ۸ تایی تقسیم شدند. برای بررسی اثرات ضد دردی از تست فرمالین و برای بررسی اثر ضد التهابی از مدل کاراژینان ایجاد کننده ادم پا در موش‌ها استفاده گردید. همه حیوان‌ها با دوزهای ۱۰۰، ۲۰۰ و ۴۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم عصاره بیلهر از طریق دهانی پیش‌درمانی شدند. به گروه کنترل هیچ دارویی تجویز نشد و گروه شاهد فقط آب مقطر دریافت کرد. ۵-۰ و ۶-۶ دقیقه بعد از تزریق فرمالین به ترتیب به عنوان مراحل حاد و مزمن درد در نظر گرفته شد. حجم پای حیوان بلافاصله و ۲/۵ ساعت پس از تزریق کاراژینان توسط جیوه اندازه‌گیری گردید. تجزیه و تحلیل آماری نتایج با استفاده از آنالیز واریانس یک طرفه ANOVA و t-test انجام شد.

یافته‌ها: نتایج به دست آمده نشان داد عصاره گیاه بیلهر به صورت وابسته به مقدار باعث کاهش معنی‌دار درد در مرحله حاد آزمون فرمالین می‌شود در حالیکه در مرحله مزمن فقط با مقدار حداقل، درد کاهش می‌یابد. همچنین یافته‌ها نشان داد عصاره این گیاه با مقدار حداقل موجب کاهش ادم پا در آزمون کاراژینان می‌گردد.

نتیجه‌گیری: احتمالاً فلاونوئیدها با مهار فعالیت گیرنده‌های N-متیل - D-آسپارتات سبب کاهش کلسیم داخل سلولی می‌شوند و به دنبال آن فعالیت آنزیم سنتز کننده نیتریک اکساید و فسفو لیپاز A₂ وابسته به کلسیم کاهش می‌یابد و اثرات ضد دردی بروز می‌کند. به نظر می‌رسد اثرات ضد التهابی عصاره گیاه بیلهر از طریق کاهش پروستاگلاندین‌ها صورت می‌گیرد. بنابراین نتایج حاصل می‌تواند موید اثرات ضد دردی و ضد التهابی گیاه فوق باشد.

واژه‌های کلیدی: درد، التهاب، بیلهر، موش صحرایی

مقدمه

آسیب بافتی و از طرف دیگر احساس ناخوشایندی است که همواره روح و جسم انسان را مورد حمله قرار می‌دهد [۱]. به علت پیچیدگی و تظاهرات چندگانه درد، درمان درد حاد و

درد از جمله تجربی است که هر انسانی در طول عمر خود

با آن مواجه می‌شود. درد از یک طرف هشداری برای آگاهی از

۱- (نویسنده مسئول) دانشیار گروه آموزشی زیست‌شناسی دانشگاه آزاد اسلامی واحد کازرون

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

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

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

در موش صحراوی نر مورد ارزیابی قرار گرفت. مطالعات سایر محققان نشان می‌دهد آزمون فرمالین یک روش متداول در ارزیابی درد مزمن است. آزمون فرمالین از این نظر با بیشتر مدل‌های ارزیابی درد تفاوت دارد که امکان بررسی پاسخ دهی حیوان به دردهای مزمن و مداوم که در اثر صدمه بافتی ایجاد می‌شود میسر می‌گردد [۷]. تزریق زیر جلدی فرمالین، دردی دو مرحله‌ای ایجاد می‌کند که از مشخصه‌های مهم این روش ارزیابی درد است. احتمالاً نوروترانسミترهایی از قبیل ماده P، برادی کینین، گلوتامات و سروتونین در ایجاد درد ناشی از فرمالین نقش دارند [۸].

آزمون کاراژینان یک روش بسیار حساس برای ارزیابی داروهای التهابی غیراستروییدی می‌باشد و به عنوان یک روش کارآمد جهت بررسی اثر ضد التهابی داروهای جدید به کار می‌رود [۹]. امروزه از گیاهان و مواد استخراج شده از آن‌ها نظیر مرفین، آتروپین، رزین، به طور گستره‌ای در درمان بیماری‌های گوناگون در انسان استفاده می‌شود [۱۰]. تحقیق برای یافتن ترکیبات جدید ضد درد از دهه ۱۹۶۰ میلادی با سرعت و جدیت بیشتری شروع شده است که علت اصلی در این ارتباط دامنه وسیع آثار جانبی ضد دردهای کنونی بوده که استفاده از آن‌ها را با محدودیت‌هایی روبرو کرده است [۳]. هم‌اکنون به طور عمده دو دسته اصلی از مواد ضد درد یعنی اوپیوپییدها (مخدراها) و داروهای ضد درد و ضد التهاب غیر استروییدی (شبه آسپرین‌ها) مورد استفاده قرار می‌گیرند که با وجود استفاده فراوان، آثار نامطلوب آن‌ها نیز قابل توجه است. به عنوان مثال شبه آسپرین‌ها، آسیب‌هایی را به دستگاه گوارش، کلیه‌ها و سیستم عصبی مرکزی وارد می‌سازند و علاوه بر آن در برخی از بیماران مؤثر نیستند و حتی ایجاد تحمل نسبت به برخی از آنان گزارش شده است [۱۱]. در مورد داروهای ضد درد اوپیوپییدی نیز مشکلاتی مانند مقاومت به دارو، وابستگی، سر خوشی، سوء استفاده و غیره وجود دارد [۳]. بنابراین طب سنتی که مواد خام گیاهی را به عنوان دست مایه اصلی خود به کار می‌برد، در فرهنگ بسیاری از نقاط جهان از جمله در کشور ما از جایگاه ویژه‌ای برخوردار است [۱۰]. مطالعه حاضر به بررسی اثرات ضد دردی

مزمن موضوع بسیاری از تحقیقات بالینی و آزمایشگاهی است. شواهد زیادی مبنی بر دخالت سیستم‌های نوروشیمیایی مانند سیستم اپیوپییدی در کنترل درد در دست است [۲] اما داروهای اپیوپییدی باعث بروز تحمل و وابستگی و بسیاری از عوارض جانبی دیگر می‌شوند. یکی از راه‌کارهای ممکن جهت دستیابی به داروهای ضد درد جدید با کاربری بالا و آثار محدود کننده کمتر، توجه به گیاهان دارویی و مواد طبیعی است و امروزه مطالعه گونه‌های گیاهی که به طور سنتی به عنوان ضد درد مصرف می‌شوند، یک استراتژی تحقیقاتی پر ثمر در راه تهیه داروهای ضد درد جدید محسوب می‌شود [۳]. گیاه بیله‌ر (Dorema aucheri) از خانواده چتریان (Umbelliferae) است که در اوایل فصل بهار در برخی از استان‌ها از جمله کردستان، لرستان، چهار محال بختیاری، فارس و کهگیلویه و بویراحمد رویش دارد. در رژیم غذایی ساکنان مناطق مذکور به عنوان چاشنی از ساقه و برگ‌های تازه آن استفاده می‌شود. گیاهی علفی پایا به طول ۱ تا ۲ متر پوشیده از تار و دارای ریشه راست، دوکی شکل، ضخیم و منتهی به الیاف فیبر مانند در ناحیه یقه است. گل‌های بسیار کوچک سفید رنگ عاری از دمگل و مجتمع در قسمت انتهایی دارد. چترهای آن نوعی فشرده‌گی خاص نسبت به هم داشته و در ریشه حجیم آن مجاری ترشحی فراوان جایگزین است [۴]. بیله‌ر گیاهی است سرشار از فلاونوپیید و اولین گیاه از خانواده چتریان است که این مواد را تراوش می‌کند [۵]. در گذشته صمغ این گیاه در طب سنتی در درمان برونشیت‌های مزمن و آسم بکار رفته است [۴]. این صمغ در طب مکمل داروهای آنتی اسپاسmodیک و اکسپکتورانت‌ها می‌باشد. هم‌چنین در برابر آسیب‌های کبدی ایجاد شده توسط تتراکلریدکربن گیاه بیله‌ر دارای اثرات محافظتی است [۶]. برخی عقیده دارند عصاره گیاه بیله‌ر در پایین آوردن فشار خون نیز مفید است. به دلیل عدم وجود بررسی‌های علمی در مورد اثرات فارماکولوژیک و خواص بیولوژیکی آن و نیز دارا بودن انواع فلاونوپیید و با توجه به این که برخی از آن‌ها دارای اثرات ضد دردی و ضد التهابی می‌باشند در این مطالعه اثرات ضد دردی و ضد التهابی آن با استفاده از تست فرمالین و مدل کاراژینان

ثانیه یکبار پاسخ حرکتی درد به صورت اعداد ۰، ۱، ۲ و ۳ مطابق روش (Dennis, Dubuisson) به شرح زیر ثبت گردید [۱۳-۱۴].

صفر، حیوان در راه رفتن تعادل کامل داشت و وزنش روی هر دو پا توزیع شده بود.

۱- حیوان وزن بدن خود را روی پای تزریق شده تحمل نمی کرد و یا در موقع راه رفتن مشکل داشت.

۲- حیوان پنجه در دنک را بلند می کرد و هیچ گونه تماسی با کف محفظه نداشت.

۳- حیوان پنجه در دنک را می لیسید یا به شدت تکان می داد.

تعداد این داده های کمی به صورت ۱۲ بلوک ۵ دقیقه ای شمارش و بر اساس فرمول نمره درد (Pain score) در هر مقطع زمانی ثبت شد. ثبت داده ها تا ۶۰ دقیقه پس از تزریق فرمالین ادامه یافت. میانگین نمره درد در هر بلوک طبق فرمول زیر محاسبه شد [۱۳-۱۴]:

$$\frac{0T0+1T1+2T2+3T3}{300} = \text{نمره درد}$$

در میانگین نمره درد T_0 تعداد ۱۵ ثانیه هایی است که حیوان در یک دوره ۵ دقیقه ای به ترتیب رفتارهای ۳، ۲، ۱ و صفر را نشان داد. در کلیه گروه ها ۵-۰ دقیقه به عنوان مرحله حاد درد و زمان ۱۶-۶۰ دقیقه به عنوان مرحله مزمن درد در نظر گرفته شد.

اثر ضد التهابی بیلهر نیز با استفاده از آزمون ادم حاصل از کاراژینان مورد مطالعه قرار گرفت. بدین منظور موش ها در گروه های ۸ تایی مورد استفاده قرار گرفتند. محلول $\%1$ کاراژینان (ساخت شرکت Fluka) در نرمال سالین یک ساعت پیش از هر آزمایش تهیه گردید. 50 میکرولیتر از سوسپانسیون فوق $۰/۵$ ساعت پس از تجویز خوراکی عصاره آبی - الکلی گیاه بیلهر به کف پاهای حیوان های مورد مطالعه تزریق گردید [۱۴]. تجویز عصاره بیلهر با مقدار 100 ، 200 و 400 میلی گرم بر کیلوگرم، میزان 50 میکرولیتر فرمالین $۲/۵\%$ به کف پای راست حیوان تزریق گردید و بلا فاصله در محفظه آزمایش قرار داده شد [۱۶]. پاسخ رفتاری درد به کمک آینه های که با زاویه ۴۵ درجه نسبت به سطح افق در زیر محفظه تعییه شده بود مشاهده و هر ۱۵

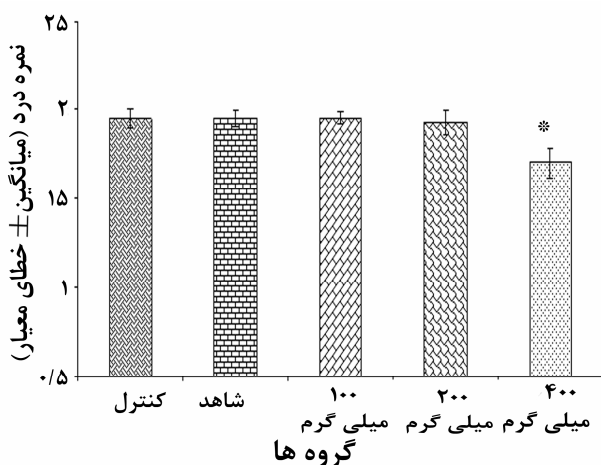
این گیاه در دو مرحله حاد و مزمن آزمون فرمالین و نیز اثرات ضد التهابی آن با آزمون کاراژینان پرداخته است تا پیش بینی اولیه ای از اثرات ضد دردی و ضد التهابی این عصاره و مواد مؤثر آن که احتمالاً باعث این اثرات می شوند ارایه شود.

مواد و روش ها

در این مطالعه تجربی حیوانات مورد استفاده 80 سرموش صحرایی نر بالغ از نژاد ویستار با وزن تقریبی $۱۹۰-۲۰۰$ گرم بودند که از خانه پرورش حیوانات دانشگاه آزاد اسلامی کازرون تهیه گردید. حیوانات به گروه های 8 تایی در 10 قفس و در $۱۲-۲۴$ درجه سانتی گراد و در شرایط آزمایشگاهی ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی و نیز دسترسی آزادانه به آب و غذای کافی نگهداری شدند.

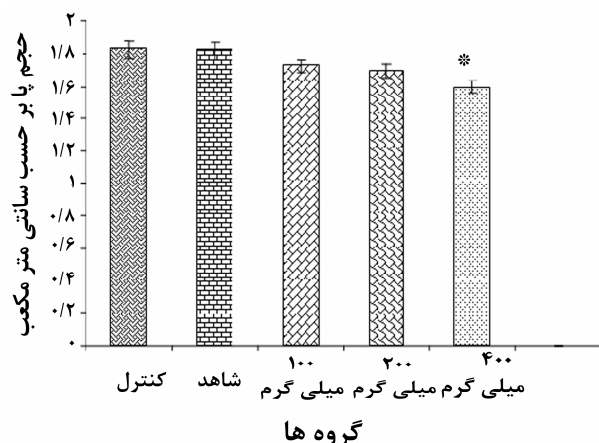
از اوایل فصل بهار در سال ۱۳۸۵ از کوه های اطراف شهر یاسوج مرکز استان کهگیلویه و بویر احمد بخش های هوایی گیاه که مصرف خوراکی دارند جهت تهیه عصاره جمع آوری و در شرایط مناسب دور از نور آفتاب، خشک و سپس پودر شد. مقدار 500 گرم پودر گیاه به نسبت مساوی با الکل اتیلیک و آب مقطر به روش خیساندن مخلوط و به مدت ۲۴ ساعت نگهداری گردید. طی این مدت محتویات ظرف به طور متناوب تکان داده شد تا عصاره در الکل به طور کامل حل شود. سپس ۸ دقیقه عصاره صاف شده با ۴500 دور در دقیقه سانتریفیوز گردید. مایع سیز رنگ بسیار غلیظ به دست آمده بر روی کاغذ الومینیومی ریخته و در دمای ۵0 درجه سانتی گراد در درون آنکوباتور قرار داده شد تا مخلوط خشک شود. در مرحله بعد مقادیر مورد نظر از عصاره در آب مقطر حل شد تا غلظت های مختلف به دست آید [۱۲].

جهت بررسی اثرات ضد دردی عصاره از تست فرمالین استفاده شد. بدین منظور از 8 سرموش صحرایی نر بالغ در هر گروه استفاده گردید. یک ساعت بعد از تجویز عصاره آبی - الکلی بیلهر با مقدار 100 ، 200 و 400 میلی گرم بر کیلوگرم، میزان 50 میکرولیتر فرمالین $۲/۵\%$ به کف پای راست حیوان تزریق گردید و بلا فاصله در محفظه آزمایش قرار داده شد [۱۶]. پاسخ رفتاری درد به کمک آینه های که با زاویه ۴۵ درجه نسبت به سطح افق در زیر محفظه تعییه شده بود مشاهده و هر ۱۵



نمودار ۲- مقایسه میانگین نموده درد در مرحله مزمن (۱۶-۶۰ دقیقه) در موش های نر دریافت کننده مقادیر مختلف عصاره گیاه بیلهر نسبت به گروه کنترل و شاهد. $*(p < 0.05)$

نتایج حاصل از بررسی اثر ضد التهابی عصاره آبی - الکلی گیاه بیلهر با آزمون ادم حاصل از کاراژینان نشان می دهد عصاره گیاه با مقدار حداقل یعنی ۴۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم باعث کاهش معنی دار التهاب در آزمون کاراژینان در مقایسه با گروه کنترل و شاهد می شود (نمودار ۳).



نمودار ۳- مقایسه میانگین التهاب القا شده توسط کاراژینان در موش های نر دریافت کننده مقادیر مختلف عصاره گیاه بیلهر با گروه کنترل و شاهد. $*(p < 0.05)$

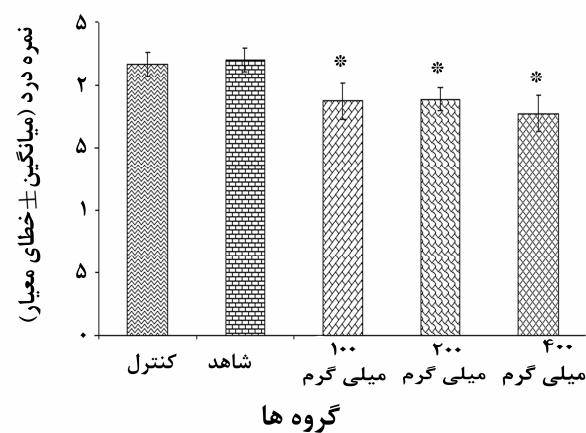
بحث

براساس یافته های حاصل از این تحقیق، عصاره آبی - الکلی گیاه بیلهر در مرحله حد آزمون فرمالین را در مقایسه با درد مزمن بیشتر کاهش می دهد. به نظر می رسد مرحله حد درد ناشی از تزریق فرمالین و تحریک مستقیم گیرنده های درد و فعالیت فیبرهای عصبی نوع C باشد در حالی که در مرحله مزمن درد، مجموعه ای از واکنش های التهابی در بافت آسیب

حجم پای حیوان بلا فاصله و در فاصله زمانی ۲/۵ ساعت پس از تزریق کاراژینان با استفاده از جیوه اندازه گیری شد. برای اندازه گیری حجم پا در جیوه، وزن پا در جیوه بر چگالی جیوه تقسیم گردید. چگالی جیوه ۱۳/۶ گرم بر میلی لیتر می باشد [۱۵]. تجزیه و تحلیل آماری نتایج بین گروه ها با استفاده از آنالیز واریانس T-Test، ANOVA انجام شد. اختلاف معنی دار بین گروه ها $p \leq 0.05$ در نظر گرفته شد. نتایج به صورت انحراف معیار \pm میانگین نشان داده شد.

نتایج

همان گونه که در نمودار ۱ ملاحظه می گردد عصاره آبی - الکلی گیاه بیلهر با مقادیر ۱۰۰، ۲۰۰ و ۴۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم باعث کاهش معنی دار نموده درد در مرحله درد حد ۵-۰ دقیقه آزمون فرمالین در مقایسه با گروه های کنترل و شاهد شده است ($p < 0.05$). کاهش درد به صورت وابسته به دوز بوده و در مقادیر بیشتر اثرات موضعی بیشتری اعمال نموده است (نمودار ۱).



نمودار ۱- مقایسه میانگین نموده درد در مرحله حد ۵-۰ دقیقه در موش های نر دریافت کننده مقادیر مختلف عصاره گیاه بیلهر با گروه کنترل و شاهد. $*(p \leq 0.05)$

اثرات ضد دردی عصاره آبی - الکلی گیاه بیلهر در مرحله درد مزمن (۱۶-۶۰ دقیقه پس از تزریق فرمالین ظاهر می شود. بررسی آماری نتایج نشان می دهد عصاره آبی - الکلی فقط با مقدار حداقل باعث کاهش درد در مرحله مزمن درد می گردد ($p < 0.05$) (نمودار ۲).

فلاونوپیدها باعث مهار آنزیم سیکلواکسیژنаз در سنتز پروستاگلاندین‌ها از اسید آرشیدونیک می‌شوند که در پاسخ به محرک‌های التهابی روی می‌دهد در نتیجه از حساس شدن گیرنده‌های درد که به وسیله این مولکول‌ها به وجود می‌آید جلوگیری می‌شود و احساس دردی را که به همراه این پاسخ‌ها می‌باشد کم می‌کند [۲۴-۲۵]. با توجه به این که التهاب به عنوان یک فرآیند محیطی مولد درد در فاز دوم تست فرمالین شناخته شده است [۳] و از طرفی اثر ضد التهابی فلاونوپیدها با مهار تولید سیتوکین‌های التهابی نظیر عامل نکروز توموری (TNF) از ماکروفازهای فعال شده در التهاب اعمال می‌گردد، این مواد پیش التهابی در التهاب سبب افزایش سنتز پروستاگلاندین‌ها می‌گردند [۱۷]. بنابراین احتمال می‌رود بخشی از آثار ضد دردی این عصاره از آثار ضد التهابی آن ناشی شود. هم‌چنین از بین ترکیبات دیگر گیاه به کمارین‌ها و روغن‌های ضروری یا ترپین‌ها نیز می‌توان اشاره کرد. از بین روغن‌های ضروری گیاه بیله‌ر، ترکیب آلفا-اودسمول بلوك کننده کانال‌های کلسیمی نوع P/Q حساس به امگا توكسین می‌باشد و از این طریق موجب مهار آزادسازی نوروترانسミترها از پایانه‌های فیرهای درد در شاخ خلفی نخاع می‌شود و در نهایت باعث کاهش درد می‌گردد [۲۶]. مطالعات سایر محققان نشان می‌دهد به کارگیری آنتاگونیست گیرنده‌های اپیوپیدی (نالوکسان) باعث مهار عملکرد ضددردی کمارین‌ها می‌شود پس می‌توان نتیجه گرفت که بخشی از اثرات ضددردی گیاه بدنبال تداخل عمل با سیستم اپیوپیدی به وجود می‌آید [۲۷].

نتیجه‌گیری

با توجه به نتایج به دست آمده از این تحقیق و مطالعات سایر محققان به نظر می‌رسد اثرات ضد دردی و ضدالتهابی عصاره آبی - الکلی گیاه بیله‌ر را بتوان به فلاونوپیدهای موجود در گیاه نسبت داد. هر چند مطالعات بیشتری لازم است تا بتوان در زمینه تعیین ماده مؤثر و میزان سمتی حاد و مزمن آن دقیق‌تر پاسخ داد.

تشکر و قدردانی

بدینوسیله از زحمات همکار گرامی و ارجمند جناب آقای حسن خواجه‌ای صمیمانه سپاسگزاری می‌گردد.

دیده و تغییرات عملکردی در شاخ خلفی نخاع است که درد را ایجاد می‌کند [۱۳-۱۴]. این تغییرات عملکردی از تحریکات فیرهای عصبی C در مرحله اول ناشی می‌شوند و به نظر می‌رسد موادی از قبیل ماده P، برادیکینین، هیستامین و پروستاگلاندین‌ها در این تحریک نقش داشته باشند [۸].

مطالعات سایر محققان نشان می‌دهد عصاره گیاه بیله‌ر حاوی فلاونوپیدها است [۲] که فلاونوپیدها دارای اثرات ضد دردی و ضد التهابی می‌باشند. تأثیر مستقیم آن‌ها بر سنتز پروستاگلاندین‌ها به طور قطع مشخص شده است [۱۶]. فلاونوپیدها یکی از مهارکننده‌های آنزیم سنتز کننده نیتریک اکساید به شمار می‌روند و مانع تولید NO می‌شوند که به دنبال تزریق فرمالین افزایش می‌یابد [۱۷]. از آن جا که NO ممکن است میانجی پر دردی باشد [۱۸]، بنابراین کاهش آن منجر به فعالیت ضد دردی می‌شود. هم‌چنین تحقیقات انجام شده نشان می‌دهد فلاونوپیدها از طریق سیستم اپیوپیدی و سیستم آدرنرژیکی در تعديل درد دخالت دارند [۱۹-۲۰]. سایر مطالعات نشان می‌دهند فلاونوپیدها با مهار فعالیت گیرنده‌های N-متیل - D-آسپارتات سبب کاهش کلسیم داخل سلولی می‌شوند و به دنبال آن فعالیت آنزیم سنتز کننده نیتریک اکساید و فسفو لیپاز A₂ وابسته به کلسیم کاهش می‌یابد و در نتیجه با کاهش NO و پروستاگلاندین‌ها اثرات ضد دردی خود را نشان می‌دهند [۲۱-۲۲] مهار فعالیت آنزیم فسفولیپاز A₂ باعث مهار تبدیل اسید فسفوتیدیک به اسید آرشیدونیک می‌شود و در نتیجه سنتز پروستاگلاندین‌ها مهار می‌گردد [۲۱]. با توجه به شواهد موجود، فلاونوپیدها با مهار آنزیم سیکلواکسیژناز تولید پروستاگلاندین‌ها (E) را از اسید آرشیدونیک در پاسخ به محرک‌های التهابی مهار می‌کنند [۲۳]. تاکنون دو نوع آنزیم سیکلواکسیژناز شناخته شده است. آنزیم سیکلواکسیژناز-۱ به طور دائم سنتز می‌شود و پروستاگلاندین‌های حاصل از آن در بسیاری از بافت‌ها نقش‌های محافظت کننده دارند. آنزیم سیکلواکسیژناز-۲ در محل التهاب تولید می‌شود و همیشه وجود ندارد. مطالعات نشان می‌دهد پروستاگلاندین (E) سبب افزایش قابلیت تحریک عصبی همانند التهاب‌های سطحی می‌شود. بنابراین

References

[1] Gyton A, Hall JF. Text book of medical physiology.9th ed, Philadelphia,W.B.Saunders. 1996; pp: 609-62.

[2] Khotib J, Narita M, Suzuki M, Yajima Y, Suzuki T. Functional interaction among opioid receptor types: up-regulation of mu- and delta-opioid receptor functions after repeated stimulation of kappa- opioid receptors. *Neuropharmacology*, 2004; 46(4): 531-40.

[3] Elisabetsky E, Amador TA, Albuquerque RR, Nunes DS, Carvalho Ado C. Analgesic activity of *Psychotria colorata* (Willd. ex R. & S.) Muell. Arg. alkaloids. *J Ethnopharmacol*, 1995; 48(2): 77-83.

[4] Zargari A. Pharmaceutical plants. Volume 1, Tehran University press. 1997; pp: 211-2. [Farsi]

[5] Wollenweber E, Dorr M, Rustaiyan A. Dorema aucheri the first umbelliferous plant found to produce exudates flavonoids. *Phytochem*, 1995; 38(6): 1411-5.

[6] Sadeghi H, Ghaitasi I, Mazrooghi N, Sabzali S. The hepatoprotective effects of Dorema auchri on carbon tetrachloride induced liver damage in rats. *J Shahrekhad Univ Med Sci*, 2007; 6(1): 38-43. [Farsi]

[7] Dubuisson D, Dennis SG. The Formalin test: a quantitative study of the analgesic effects of Morphine, meperidine and brain stem stimulation in rats and cats. *Pain*. 1977; 4(2): 161-78.

[8] Willis W. Role of neurotransmitters in sensitization of pain responses. *Ann N Y Acad Sci*, 2001; 933: 142-56.

[9] Just MJ, Recio MC, Giner RM, Cullar MJ, Manez A, Bilia AR, et al. Anti- inflammatory activity of unusual lupine saponins from *Buupleurum fruticosens*. *Plants Med*, 1998; 64(5): 404-7.

[10] Bogh HO, Andreassen J, Lernmich J. Anti-helminthic usage of extracts of *Embelia Schimperi* from Tanzania. *J Ethnopharmacol*, 1996; 50(1): 34-42.

[11] Walker JS, Levy G. Effect of multiple dosing on the analgesic action of diflunisal in rats. *Life Scr*, 1990; 46(10): 737-42.

[12] Germano MP, Angelo VD, Sanogo R, Catania S, Alma R, De Pasquale R, et al. Hepatoprotective and antibacterial effects of extracts from *Trichilia emetica* Vahi (Meliaceae). *J Ethnopharmacol*, 2005; 96(1-2): 227-32.

[13] Tjolsen A, Berge OG, Hunskaar S, Rosland JH, Hole K. The Formalin test: an evaluation of the method. *Pain*. 1991; 51: 17-25.

[14] Chi SCH, Jun HW. Anti-inflammatory activity of ketoprofen gel on carrageenan- induced paw edema in rats. *J Pharm Sci*, 1990; 79: 974-7.

[15] Fereidoni M, Ahmadiani A, Semnanian S, Javan M. An accurate and simple method for measurement of paw edema. *J Pharmacol Toxicol Methods*, 2000; 43(1): 11-4.

[16] Alcaraz MG, Houli RS. Actions of flavonoids and the novel anti-inflammatory flavone, Hyperlactin-8-Glucoside, on prostaglandin biosynthesis and inactivation. *Biochem Pharmacol*, 1985; 34(14): 2477-82.

[17] Toker G, Kupeli E, Memisoglu M, Yesilada E. Flavonoids with antinociceptive and anti- inflammatory activities from the leaves of *Tilia argentea* (silver linden). *J Ethnopharmacology*, 2004; 95(2-3): 393-7.

[18] Mehmet O, Yagiz U, Mehmet G. Comparison of the effects of specific and nonspecific inhibition of nitric oxide synthase on morphine analgesia, tolerance and dependence in mice. *Life sciences*. 2003; 72: 1943-51.

[19] Anjaneyulu M, Chopra K. Quercetin a bioflavonoid, attenuates thermal hyperalgesia in a mouse model of diabetic neuropathic pain. *Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry*, 2003; 27(6): 1001-5.

[20] Kaur R, Singh D, Chopra K. Participation of Receptors in the Antinociceptive Activity of Quercetin. *J Med Food*, 2005; 8(4): 529-32.

[21] Davidson EM, Coggeshall RE, Carlton SM. Peripheral NMDA and non-NMDA glutamate receptors contribute to nociceptive behaviors in the rat formalin test. *Neuroreport*. 1997; 8(4): 641-6.

[22] Rang HO, Dale MM, Ritter JM. Text book of Pharmacology. 3d ed, New York, churchil, Living stone 1999; 148-76, 609-33.

[23] Kupeli E, Tatli LL, Akdemir ZS, Yesilada E. Estimation of antinociceptive and anti-inflammatory activity on *Geranium*

pretense subsp. *finitimum* and its phenolic compounds. *J Ethno Pharmacology*, 2007; 114(2): 234-40.

[24] Katzung BG, Basic and clinical pharmacology, 6th ed, New York, Conn Appleton and lang co. Nor walk, connectil. 1995; 466.

[25] Ahmadiani A, Hosseiny J, Semnanian S, Javan M, Saeedi F, Kamalinajad M, et al. Antinociceptive and anti-inflammatory effects of *Elaeagnus angustifolia* Fruit extract. *J Ethnopharmacology*, 2000; 72(1-2): 287-92.

[26] Asakura K, Kanemasa T, Minagawa K, Kagawak K, Yagami T, Nakajima M, et al. A-Eudesmol, a P/Q- type calcium channel blocker, inhibits neurogenic vasodilation and extravasodilation following electrical stimulation of trigeminal ganglion. *Brain Research*, 2000; 873(1): 94-101.

[27] Leal LK, Ferreira AA, Bezerra GA, Matos FJ, Viana GSB. Anti-Nociceptive, anti-inflammatory and bronchodilator activities of Brazilian medicinal plants containing coumarin: a comparative study. *J Ethnopharmacol*, 2000; 70(2): 151-9.

The Effect of Antinociceptive and Anti inflammatory of Hydro –Alcohol Extract of *Dorema aucheri* on FormalinTest and Carrageenan Model in Rats

M. Mokhtari¹, M. Shariati², H. Niknam³

Received: 16/12/07

Sent for Revision: 23/04/08

Received Revised Manuscript: 05/07/08

Accepted: 17/09/08

Background and Objectives: Considering the importance of extracts of Umbelliferae herbs , the present study aimed to investigate the antinociceptive and anti- inflammatory effects of hydro alcoholic extract of *Dorema aucheri*.

Material and Methods: In this experimental study, the experiments were performed on 80 male wistar rats weighting 190 to 200 grams, which were divided into 10 groups, each consisting of 8 rats.

To evaluate the antinociceptive effects, the formalin induced pain-test was used and for assessing anti- inflammatory effects, the carrageenan induced hind paw edema model in rats was used. All animals were pre-treated with an oral dose of extracts (100, 200, 400 mg/kg). The control group received no drug and the sham group at only received distilled water. The first 0-5 min, and 16-60 min after formalin injection were considered as acute and chronic phases, respectively. The paw volume measured in the mercury from 0 to 2 h and 30 min after carrageenan injection. Statistical analysis of the data was performed using ANOVA and t-test where appropriate.

Results: Results of this study showed that extracts of *Diorama archery* can significantly reduce the pain depending on the dose in acute phase ($p<0.05$). However, in chronic phase , the high dose of the extract could reduce the pain. These results also revealed that the highest dose of extract can reduce paw edema in carrageenan test.

Conclusions: It seems that flavonoids can probably reduce intracellular calcium through inhibiting of NMDA receptors. It also reduces activities of nitric oxide synthase enzyme and calcium dependent phospholipids A2, which results in antinociceptive effects. It may also be concluded that the anti-inflammatory effects of the extracts are through reduction of prostaglandins. Considering the above findings, *Diorama archery* as an antinociceptive and anti-inflammatory medicine could be introduced.

Key words: Pain, Inflammation, *Dorema aucheri*, Rat

Funding: This research was funded by Islamic Azad University, Kazeroun Branch.

Conflict of interest: None declared.

Ethical approval: The Ethics Committee of Islamic Azad University, Kazeroun Branch approved the study.

1- Associate Prof., Dept. of Biology, Islamic Azad University, Kazeroun Branch, Iran
 (Corresponding Author) (0721) 2239933, Fax: (0721) 2230508, E-mail: mokhtar_mokhtari@yahoo.com

2- Assistant Prof., Dept. of Biology, Islamic Azad University, Kazeroun Branch, Iran

3- Master of Biology, Islamic Azad University, Kazeroun Branch, Iran