مقاله پژوهشي

مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

دوره نهم، شماره اول، بهار ۱۳۸۹، ۱۴–۳

تجویز مورفین خوراکی سبب تأخیر در تکوین قشر بویایی در موش بزرگ آزمایشگاهی نژاد ویستار در دوران جنینی می گردد: یک مطالعه مورفومتریک

جواد فحانیک بابایی^۱، مهرانگیز صدوقی^۲، حمیرا زردوز^۲، <u>هدایت صحرایی</u> ٔ، حسین بهادران [°]، ساغر سعیدآبادی ٔ، حسین دشتنورد [°]، سیروس جلیلی ٔ، سیمین ریاحی ^۷

دريافت مقاله: ۸۷/٥/۳۰ ارسال مقاله به نويسنده جهت اصلاح: ۸۸/۱/۲۰ دريافت اصلاحيه از نويسنده: ۸۸/۳/۱۱ پذيرش مقاله: ۸۸/٤/۲۰

چکیده

زمینه و هدف: مطالعات قبلی نشان دادهاند که مصرف مورفین در طی دوران بارداری میتواند منجر به تأخیر در نمو جنین و یا عملکرد غیر طبیعی دستگاه عصبی شود. این پژوهش به بررسی اثر مصرف مورفین توسط مادر بر تکوین قشر بویایی در موشهای بزرگ آزمایشگاهی نژاد ویستار پرداخته است.

مواد و روشها: در این تحقیق مداخلهای- تجربی از ۱۲ سر موش بزرگ آزمایشگاهی نژاد ویستار با محدوده وزنی ۳۰۰-۲۵۰ گرم استفاده شد. گروه آزمایش ۲۰۵ میلیگرم بر کیلوگرم مورفین در آب آشامیدنی و گروه کنترل فقط آب آشامیدنی دریافت کردند. در رو ۱۹ بارداری موشها با کلروفرم کشته شده و جنینها طی عمل جراحی از بدن حیوان خارج و به منظور فیکس شدن به مدت دو هفته در محلول فرم آلدیید ۱۰٪ قرار گرفتند. سپس جنینها با استفاده از ترازوی دیجیتال توزین شده و طول سری- دمی، محور پشتی- شکمی، فرونتال- اکسیپیتال، عرض شکم و طول محور دوطرفی آهیانه آنها اندازه گیری شد. جنینها مراحل پردازش بافتی را طی کرده و پس از برش گیری و رنگ آمیزی با روش هماتوکسیلین- ائوزین و نیترات نقره از نظر تکوین قشر بویایی مورد بررسی میکروسکوپی قرار گرفتند.

یافتهها: کاهش طول محور پشتی - شکمی و فرونتال - اکسیپیتال (به ترتیب $p<\cdot/\cdot\delta$ و $p<\cdot/\cdot\delta$) و عدم تغییر طول محور سری - دمی، عرض شکم و طول محور دو طرفی آهیانه و نیز کاهش وزن جنینها در گروه آزمایش مشاهده شد. از نظر بافتشناسی تأخیر رشد در سه لایه قشر بویایی و همچنین کاهش تراکم سلولها و زوائد نورونها در گروه آزمایش وجود داشت $(p<\cdot/\cdot\delta)$.

نتیجه گیری: این پژوهش نشان داد که مصرف خوراکی مورفین در دوران بارداری باعث بروز نقص در تکوین قشر بویایی جنین و تأخیر رشد سلولها در این ناحیه از مغز و همچنین موجب کاهش وزن و طول جنین می گردد. این آسیبها ممکن است منشاء تغییرات رفتاری دیده شده در حیواناتی باشد که از مادران باردار معتاد به دنیا آمدهاند.

واژههای کلیدی: مرفومتری، قشر بویایی، مورفین، موش صحرایی

١- مربى گروه أموزشي زيستشناسي، دانشگاه آزاد اسلامي، واحد تهران شمال

۲- استادیار گروه آموزشی زیستشناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تهران شمال

۳- استادیار گروه آموزشی فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

٤- (نویسنده مسئول) دانشیار گروه آموزشی فیزیولوژی و بیوفیزیک، دانشکده پزشکی و مرکز تحقیقات علوم اعصاب کاربردی، دانشگاه علوم پزشکی بقیهالله (عج)
 تلفن: ۲۹۱۲۷۲۵۷-۲۹۱، دورنگار: ۲۹۱۲۷۲۵۷ یست الکترونیکی: h.sahraei@bmsu.ac.ir

٥- استاديار گروه اَموزشي علوم تشريح، دانشكده پزشكي و مركز تحقيقات علوم رفتاري، دانشگاه علومپزشكي بقيهالله (عج)

٦- استاديار گروه آموزشي علوم تشريح، دانشكده پزشكي دانشگاه علوم پزشكي كرمانشاه

۷- مربی گروه آموزشی فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ارتش

مقدمه

اعتیاد یکی از مشکلات جوامع بیشری امروز است و دولتها برای یافتن علل و ریشه آن و همچنین مبارزه با آن هر ساله مخارج هنگفتی را هزینه می کنند [۱] اعتیاد در کشور ما شایع است به طوری که فرزندان متولد شده از مادران معتاد بعد از تولید دارای عوارض ناشی از مصرف مواد مخدر توسط مادران خود هستند. مصرف مواد مخدر توسط مادران باردار موجب تأخیر در نمو جنین و ایجاد نقایص جنینی همچون اسپینابیفیدا (بسته نشدن انتهای ستون مهرهها و در نتیجه بیرون ماندن نخاع شوکی) میشود [۴-۲]. علاوه بر این، علایم زیادی در نوزادان میتاد به اوپیوییدها گزارش شده است که بنا بر مادران معتاد به اوپیوییدها گزارش شده است که بنا بر برخی تحقیقات این علایم ممکن است به دلیل تأخیر در تمایز دستگاه عصبی باشد [۳-۲].

مطالعات در مدلهای حیوانی نیز نشان دادهاند که تجویز مورفین در دوران جنینی باعث بروز عقبماندگی در رشد و تکامل دستگاه عصبی می گردد. به عنوان مثال، تزریق روزانه مورفین به داخل تخم مرغ از طریق سرنگهای بسیار باریک باعث کاهش فعالیت حرکتی در جوجه می شود که محققان علت آن را اختلال در کار دستگاه عصبی دانستهاند. این کار همچنین تکوین سیستم عصبی اتونوم جوجه را به تأخیر می اندازد [۵]. تجویز و اندامهای مختلف جنین از جمله مغز، کبد و کلیه و اندامهای مختلف جنین از جمله مغز، کبد و کلیه می شود [۳]. تزریق مورفین به گوسفند حامله، غلظت می شود (۳]. این امر می تواند رشد کلی جنین و گلهش می دهد [۶]. این امر می تواند رشد کلی جنین و همچنین تکامل دستگاه عصبی را به تأخیر اندازد.

آزمایشها نشان دادهاند که مورفین می تواند به راحتی از سد خونی جفت گذشته و بر سلولهای جنینی اثر بگذارد [۸-۷]. مورفین اثر تأخیری قوی بر تکوین سیستم اعصاب مرکزی جنین دارد و اگر طی مرحله حساس بسته شدن لوله عصبی به موش تجویز شود، با اتصال به گیرندههای اپیاتی سیستم اعصاب مرکزی نواقص شدیدی نظیر اگزونسفالی، کرانیوشیزیس، براکیوری و اشکالاتی در بسته شدن لوله عصبی ایجاد می کند [۹].

مورفین با اتصال به گیرندههای اوپیوییدی مانند گیرندههای مو، کاپا و دلتا اثرات خود را در بدن القاء می کند [۱۰-۱۱]. فعال شدن این گیرندهها منجر به کاهش تولید آدنوزین منو فسفات حلقوی (cAMP)، افزایش خروج یون پتاسیم و کاهش ورود یون کلسیم به سلول می شود [۱۲]. این اثرات در نهایت به کاهش فعالیت سلول منجر می شود.

بررسیهای گذشته با روش تزریق مورفین به حیوانات و آن هم فقط در طی روزهای معینی از بارداری (به خصوص روزهای ۹ تا ۱۲ بارداری) انجام گرفته است که نمی تواند الگوی مناسبی برای مصارف دارویی در انسان باشد [۱۳]. این مطلب ثابت شده است که تزریق، منجر به القای استرس در حیوانات می شود [۱۳]. به منظور اجتناب از این امر و ایجاد تشابه با الگوی مصرف دارو با انسان که کاملاً تصادفی و بدون توجه به روزها و یا دورههای خاص در بارداری است، در این پژوهش از روش تجویز مورفین خوراکی در آب حیوانات استفاده شده است [۱۳]. در خوراکی اثرات مخربی در تکوین صفحه عصبی [۱۴]، لوله عصبی [مدال مخوراکی اثرات مخربی در تکوین صفحه عصبی [۱۴]، لوله عصبی [۱۵]، ویا و پیاز بویایی [۱۸] در موش بزرگ و مخچه [۱۹] در

سیستم بویایی در کنترل رفتارهای مهمی مانند تغذیه، حافظه و تولید مثل که مستقیماً با بقای فرد یا گونه فرد در ارتباط هـستند [۲۰]، در مطالعـه حاضـر اثـر تجـویز خوراکی مورفین در تکوین قشر بویایی در جنین موشهای بزرگ آزمایشگاهی نژاد ویستار بررسی شد. با توجه به مطالعه قبلی در مورد بررسی تأثیر مورفین در دوران بارداری بر تکوین پیاز بویایی در موش بزرگ آزمایـشگاهی که توسط همین گروه انجام شده است [۱۸] ممکن است این سؤال مطرح شود که چرا این مطالعه با نتایج مطالعه فوق ادغام نشده و به طور جداگانه مطرح می شود؟ برای پاسخ بایستی به نقش مجزای هر کدام از این دو سیستم در پردازش اطلاعات بویایی و ارتباط آنها با مراکز دیگر دستگاه عصبی اشاره کرد [۲۰]. در این مورد بایستی ذکـر نمود که گرچه هر دو بخش مورد مطالعه قـسمتهـایی از دستگاه بویایی موش بزرگ به شـمار مـیرونـد، امـا قـشر بویایی با مدارهایی که پس از تولد ایجاد میکند، در مهم ترین عملکردهای مغز در جهت بقای فرد دخالت دارد. این ناحیه از مغز در ایجاد و پایداری شناخت و رفتارهای

شناختی نقش عمدهای دارد [۲۰]. قشر بویایی در تغییر و

یا تعدیل فعالیتهای احشایی نیز نقش دارد. از سوی

دیگر، قشر بویایی را به دلیل ارتباطاتی که با استریاتوم

شكمى ایجاد می كند، مسئول بروز پاسخهای حركتی به

بوهای خاص در حیوان میدانند [۲۰]. این در حالی است

که پیاز بویایی به طور عمده مسئول ارسال دستهبندی

شده اطلاعات بویایی به قسمتهای مختلف مرتبط با

بویایی از جمله قشر مخ و هیپوتالاموس میباشد [۲۰]. بـه

دلیل این تفاوت عملکردی، به نظر میرسد که نمی توان

نقش هر دو بخش را با هم و در یک مطالعه مورد بررسی

موش کوچک آزمایشگاهی دارد. با توجه به نقش مهم

قرار داد و بهتر است هر بخش جداگانه مورد بررسی قرار گیرد.

مواد و روشها

این پـژوهش تجربـی مداخلـهای، در آزمایـشگاه مرکـز تحقیقات علوم اعصاب دانشگاه بقیـها... (عـج) در زمـستان سال ۱۳۸۴ انجام شد و از موشهای ماده بـاکره صحرایی نژاد ویستار با میانگین وزنی ۳۰۰–۲۵۰ گرم اسـتفاده شـد (موشهای بارداری اول). موشها در قفسهـای ۲ تـایی و در درجه حرارت محیط (۱±۲۴ درجه سانتیگراد) با دوره نوری طبیعی (۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ سـاعت تـاریکی) نگهداری شدند. در طول دوره آزمایش آب و غـذای کـافی در اختیار موشها قرار گرفت.

در این مطالعه، سولفات مورفین تهیه شده از شرکت تماد ایران به صورت خوراکی استفاده گردید. موشها به دو گروه تقسیم شده و هر گروه شامل شش سر موش بود. تعداد ۱۲ سر موش سالم ماده در گروههای دوتایی با یک موش نر بالغ جفت شدند و پس از حصول اطمینان از بارداری (با مشاهده اسپرم در گسترش واژنی)، صبح روز بعد از موش نر جدا شده و در همان گروههای دو تایی نگهداری گردیدند. از این زمان به بعد (روز صفر جنینی)، گروههای آزمایشی مقـدار ۰/۰۵ میلـیگـرم در میلـیلیتـر مورفین به صورت روزانه دریافت کردنـد (بـرای دو مـوش ۰/۴۵ میلی گـرم مـورفین در ۹۰ میلـیلیتـر آب شـرب لوله کشی شهر). میزان مورفین مصرفی برای ۱۴ میلی لیتر آب به ازای هر ۱۰۰ گرم وزن مـوش محاسـبه گردیـد امـا سعی بر این بود که هر مقدار آب مورد نیاز حیوان بـود در اختیار آنها قرار داده شود. لازم به توضیح است که در ایـن روش با توجه به مدت زمان تجویز مورفین و نیز مقدار بسيار كم أن نسبت به روش معمول القاء اعتياد به مورفين

به روش خوراکی [۱۲]، حیوانات معتاد محسوب نمی شدند و به همین دلیل این روش تنها به بررسی اثر دارو بر تکوین جنین تمرکز دارد و هیچ کدام از الگوهای مصرف مورفین از جمله الگوی ایجاد اعتیاد، الگوی مصرف مرمن، الگوی ضد اضطراب و یا الگوی ضد درد را شامل نمی شود؛ هر چند که تا حدودی به الگوی مصرف مزمن دارو نزدیک است. در روز ۱۹ بارداری، موشها با کلروفرم کشته شده و جنینها به همراه رحم از بدن موشهای مادر خارج و به محلول فرمالین ۱۰٪ برای مدت یک هفته انتقال یافتند راین جنینها به دلیل استفاده از کلروفرم مرده بودند و از نظر قوانین کار با حیوانات قرار دادن آنها در فرمالین مشکلی نداشت).

پس از یک هفته محلول فرمالین جنینها تعویض شد، جنینها از آندومتر رحم جدا گردیده و توسط ترازوی دیجیتالی Sartorius با دقت ۰/۰۰۰۱ گرم توزین شدند. سپس به وسیله کولیس (نوع CCCP) با دقت ۰/۰۵ میلیمتر طول های سری - دمی، محور پشتی - شکمی، فرونتال - اکسی پیتال، عرض شکم و طول محور دو طرفی آهیانه جنینها اندازهگیری گردید. جنینها در دستگاه پردازش بافتی قرار گرفته و آماده قالب گیری شدند. برای قالب گیری، سرجنینها از تنه جدا شده و داخل پارافین قرار گرفت. مراحل برشگیری از بلوکها توسط میکروتوم (ساخت FIST آلمان) انجام شـد و بـرشهـایی بـه طـور عرضی (Transversal) به ضخامت ۷ میکرومتر به صورت سریال تهیه گردید. این برشها روی لامها قرار گرفته و به روشهای هماتوکسیلین – ائوزین (H&E) و نیتـرات نقـره رنگ آمیزی شدند. پس از رنگ آمیزی و آماده سازی، لامها مورد بررسی میکروسکوپی قرار گرفتند. لازم به توضیح است که نواحی متعددی در قشر مخ پردازش اطلاعات

بویایی را بر عهده دارند [۲۰]، در این تحقیق تمرکز بر روی قشر اولیه بویایی و تغییرات آن بود زیرا این ناحیه مهمترین دریافتکننده اطلاعات بویایی از پیاز بویایی در موش بزرگ آزمایشگاهی میباشد [۲۰]. ضخامت هر یک از لایهها، میانگین ضخامت و مساحت سه لایه در قشر بویایی، در گروه آزمایش و گروه کنترل با نرمافزار موتیک اندازه گیری شد. دستگاه مورد استفاده شامل میکروسکوپی اندازه گیری شد. دستگاه مورد استفاده شامل میکروسکوپی دارد. این نرمافزار علاوه بر این که امکان عکسبرداری از لامها را فراهم میکند، توانایی اندازه گیریهای مختلف را نیز دارد. تعداد سلولها در هر لایه شمارش شده و گروه کنترل با گروه آزمایش مورد مقایسه قرار گرفت.

تجزیه و تحلیل آماری: اطلاعات به صورت میانگین \pm Iiver انحراف معیار بیان شدند. اطلاعات توسط نرمافزار SPSS و ویراست ۹/۵ و آزمون t غیر مزدوج مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. در تمام موارد $p<\cdot \cdot /\cdot \delta$ به عنوان مرز معنی دار بودن در نظر گرفته شد.

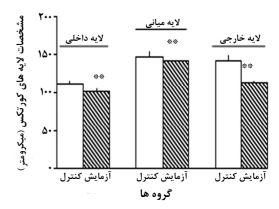
نتايج

الف - تعداد کل جنینها: تعداد کل جنینها در این تحقیق در گروه کنترل ۴۳ (۲/۲±۷/۲) عدد و در گروه آزمایشی ۳۷ (۶/۲±۰/۱) عدد از ۶ سر موش باردار در هر گروه بود. این نتایج از نظر آماری تفاوت معنیداری نداشت.

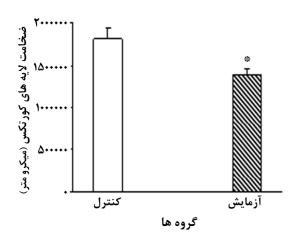
y- مــشاهدات ماکروســکوپی: در ایــن بررســی وزن جنــینهــا در گــروههـای کنتــرل و آزمایــشی بــر حــسب میلی گرم اندازه گیری شد. تجویز مورفین خوراکی توانــست ســبب کــاهش وزن جنــینهــا در گــروه آزمایــشی شــود $7/2\pm 1/4$ گـرم در گروه کنترل در مقابــل $1/4\pm 1/4$ گــرم در گروه آزمایشی، 9<-1/4 گــرم در گروه آزمایشی، 9<-1/4 گــرم در گروه آزمایشی، 9<-1/4

این اندازه گیریها همچنین نشان می دهد که تجویز مورفین خوراکی به موشهای باردار سبب کاهش طول محور پشتی - شکمی (۱/۴ \pm ۰/۱ میلی متر در گروه محور پشتی - شکمی (۱/۴ \pm ۰/۱ میلی متر در گروه آزمایش) و کنترل و $7/\pm$ 0/۰ میلی متر در گروه آزمایش) فرونتال - اکسی پیتال ($1/\pm$ 0/۱ میلی متر در گروه آزمایش) کنترل در مقابل $1/\pm$ 0/۱ میلی متر در گروه آزمایش) گردید (به ترتیب $1/\pm$ 0/۱ میلی متر در گروه کنترل در مقابل $1/\pm$ 0/۱ میلی متر در گروه آزمایش)، عرض شکم سری - دمی ($1/\pm$ 0/1 میلی متر در گروه آزمایش)، عرض شکم مقابل $1/\pm$ 0/1 میلی متر در گروه آزمایش) و طول محور دو طرفی آهیانه میلی متر در گروه آزمایش) و طول محور دو طرفی آهیانه میلی متر در گروه آزمایش) و بیننها اثری نداشت.

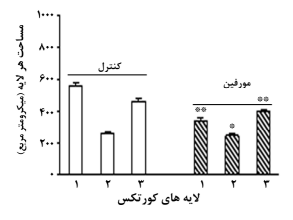
g - مشاهدات مورفومتریک: اندازه گیری مورفومتریک نشان داد که جنینهای مربوط به مادران معتاد دارای میانگین تراکم سلولی کمتری در سه لایه (منطقه قشر بویایی) هستند (p<-p<-p). علاوه بر این، میانگین ضخامت (p<-p<-p) و نیز میانگین مساحت (p<-p<-p) قشر بویایی در گروه آزمایشی نسبت به گروه کنترل کاهش معنی داری را نشان می داد (نمودارهای ۲، ۲ و ۳).



نمودار ۱- اثر مورفین خوراکی بر ضخامت هـ یک از سـه لایـه داخلی، میانی و بیرونـی در قـشر بویـایی درجنـینهـای ۱۹ روزه. اطلاعات به صورت میانگین \pm انحراف معیار بیان شده اسـت. تعـداد نمونه بین - سر بوده است **: ۰/۰۱

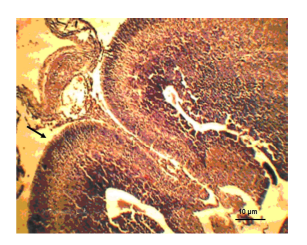


نمودار ۲- اثر مورفین خوراکی بر میانگین ضخامت سه لایه در قشر بویایی در جنسین های P اروزه. اطلاعات به صورت میانگین + انحراف معیار بیان شده است. تعداد نمونه بین - سر بوده است. + + + + +

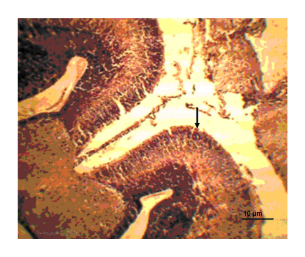


نمودار T– اثر مورفین خوراکی بـر میانگین مساحت سـه لایـه در منطقه قشر بویـایی در جنـین هـای P اروزه. اطلاعـات بـه صـورت میانگین \pm انحراف معیار بیان شده است. تعداد نمونه بـین P–T سـر بوده است *: P< V<0.

بررسی میکروسکوپی قشر بویایی این جنینها به روش رنگ آمیزی هماتوکسیلین – ائوزین نشان داد که در گروه کنترل سه لایه جنینی قابل تمایز بوده و مرز مشخصی بین سه لایه دیده می شود. همچنین لایه داخلی نسبت به دو لایه میانی و بیرونی رشد کمتری دارد (شکل ۱ – ضمیمه ۱ و شکل ۲).

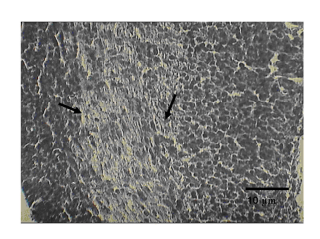


شکل ۱- ضمیمه ۱- تصویر قشر اولیه بویایی در گروه کنتـرل با بزرگنمایی ٤٠ برابر (محل پيكان).



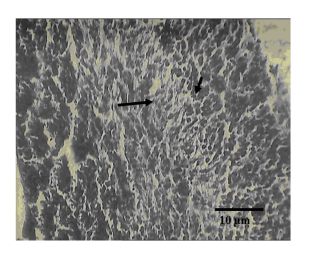
شکل ۱ - ضمیمه ۲ - تصویر قشر اولیه بویایی در گروه آزمایشی با بزرگنمایی ٤٠ برابر (محل پيکان).

در حالی که در گروه آزمایش مرز بین سه لایه قشر بویایی واضح نبود و لایه داخلی نسبت به دو لایه دیگر گسترش فراوانی داشت که حاکی از عدم تمایز سلولهای این لایه است (شکل ۱-ضمیمه ۲ و شکل ۳).

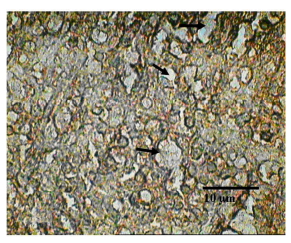


شکل ۲- تصویر میکروسکوپی کورتکس بویایی جنـین مـوشهـای گروه کنترل با رنگ آمیزی هماتو کسیلین- ائـوزین. سـه لایـه قـشر بویایی مشخص و مرز بین لایه ها قابل تشخیص هستند. پیکانها محل مرز لایههای قشر را نشان میدهند (بزرگنمایی ۱۰۰×).

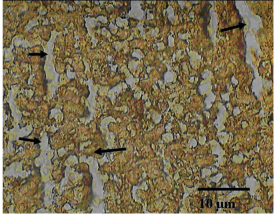
این نکته در رنگ آمیزی نیترات نقره نیز مشخص گردید (شکلهای ۴ و ۵).



شکل ۳- تصویر میکروسکوپی کورتکس بویایی جنین مـوشهـای گروه آزمایش با رنگ آمیزی هماتو کسیلین- ائوزین. سه لایه قـشر بویایی نامشخص و مرز بین لایه ها قابل تشخیص نیستند. پیکانها مرز لایههای قشر را نشان میدهند. به کاهش شدید ضخامت لایه میانی و افزایش ضخامت لایه داخلی توجه کنید (بزرگنمایی ۱۰۰×).



شکل ٤- تصویر میکروسکوپی کورتکس بویائی جنین مـوشهـای گروه کنترل با رنگ آمیـزی نیتـرات نقـره (بـزرگئانمـایی ٤٠٠٪). سلولها متراکم و فضاهای بین سلولی کوچک و پراکنـده هـستند. همچنین رنگ پذیری سلولها قابل توجه است. پیکانهـا فـضاهای بین سلولی را نشان میدهند.



شکل ۵- تصویر میکروسکوپی کورتکس بویائی جنین مـوشهـای گروه آزمایش با رنگ آمیـزی نیتـرات نقـره (بـزرگتنمـایی ٤٠٠٪). سلولها پراکنـده و فـضاهای بـین سـلولی بـسیار رشـد یافتـهانـد. رنگ پذیری سلولها نسبت به گروه آزمـایش کـاهش یافتـه اسـت. پیکانها فضاهای بین سلولی را نشان میدهند.

در بررسی شمارش سلولها مشخص شد که تعداد سلولها در لایه داخلی (p<-/-0) و خارجی (p<-/-0) در گروه آزمایشی در مقایسه با گروه کنترل کاهش یافته است در حالی که تعداد سلولها در لایه میانی تغییر چندانی نداشته است (نمودار ۴).



بحث

نتایج مطالعه حاضر نشان می دهد که مصرف مورفین در دوران بارداری می تواند منجر به تأخیر در نمو قشر بویایی جنینها گردد. نتایج این پژوهش با چندین مطالعه که نشان دهنده تأثیر تجویز اوپیوییدها در القای تأخیر در تمایز جنینی می باشد هم خوانی دارد [۱۹–۱۵].

سؤال اصلی این است که چرا مصرف مورفین باعث بروز این مشکل می گردد؟ برای پاسخ گویی به ایس سؤال بایستی اشاره کرد که مطالعات نشان می دهند اکثر نورونهای موجود در دستگاه عصبی موش بزرگ در اواسط دوره بارداری (روزهای ۱۰ تا ۱۴) تولید می شوند و بعد شروع به مهاجرت می کنند تا به مکانهای نهایی برسند. مهاجرت نورونها و تمایز سلولی به طور همزمان صورت می گیرد، اگر چه تمایز سلولی حتی در انسانها تا مرحله بعد از تولد نیز ادامه پیدا می کند [۲۱]. در طی یک دوره بلند مدت رشدی در تمام پستانداران [۲۲] نورونهایی که به تازگی تولید شدهاند از مکان اولیه در ناحیه ژرمینال به مکان نهایی شان منتقل می شوند. در دیانسفال و ساقه مکان نهایی شان منتقل می شوند. در دیانسفال و ساقه

مغزی و طناب نخاعی، این نورونها روی مانتل و در کـورتکس مغـزی در کورتیکـول قـرار مـیگیرنـد [۲۳]. مهاجرت، بیشتر در بخشهای هدایت کننده گلیای شعاعی صورت می گیرد، این بخشها در میان محور نورونی از زمان توليد اولين نورونها موجود ميباشد [۲۳-۲۴]. مهاجرت نورونها، به افزایش مداوم غلظت کلسیم که از طریق فعالیت کانالهای کلسیمی نوع N به وجود می آید بستگی دارد. این عمل نسبت به تحریک گیرنده N-Methyle-D-Aspartate) NMDA) گلوتاماتی نيز حساس ميباشد [٢۵]. تحقيقات ژنتيک مولکولي نشان میدهند که سیستمهای سیگنالی که تولید نورون و مهاجرت أنها را كنترل مي كنند، متنوعند. اين تحقيقات خاطرنشان می کنند که ساخت شیمیایی محیط سلولی می تواند باعث رشد نابهنجاری شود و این کار با تنظیم سیستمهای خاص انتقال سیگنال صورت می گیرد [۲۳].

نتایج تحقیق حاضر نشان داد که در اثر تجویز مورفین، در گروه آزمایشی تراکم سلولها در قشر بویایی کاهش معنی داری یافته است. این مطلب بیانگر آن است که مورفین بر روی سلولهای تولید شده و یا سلولهای تعیین کننده مسیر مهاجرت آنها تأثیر گذاشته و به این ترتیب مانع از مهاجرت طبیعی این سلولها شده است. در لایه میانی تعداد سلولها در مقایسه با دو لایه دیگر تفاوت فاحشى نداشت، اين مطلب مى تواند گواه بر اين مدعا باشد که سلولها در هنگام مهاجرت به لایه قشری دچار تـأخیر شدهاند و این تأخیر در نمو قشر بویایی تأثیر خود را بر سایر لایهها اعمال کرده است. با استفاده از رنگ آمیزی اختصاصی (نیترات نقره) مشخص شد که مورفین نـه تنها باعث کاهش تراکم سلولها شده است، بلکه منجر به افزایش انشعابات نورونها نیز گردیده است. در این باره

مى توان احتمال داد كه تأثير مورفين بر كاهش سلولها به هر دلیل (مثلاً القای مرگ سلولی [۲۶])، فضای خالی را در بین سلولها ایجاد کرده و سلولها برای پر کردن فضای خالی و همچنین برای برقراری ارتباط با هم، انشعابات نورونی خود را افزایش میدهند. با توجه به این که نورونها برای مهاجرت خود نیاز به سلولهای گلیا دارند یعنی روی زوائد این سلولها مهاجرت می کنند [۲۷]، میتوان این احتمال را در نظر گرفت که تحت تأثیر مورفین، سلولهای گلیا کاهش یافتهاند (احتمالاً در اثر مرگ سلولی) و این امر تأخیر مهاجرت نورونها را در پی داشته است.

سؤال دیگر در این تحقیق و تحقیقات مشابه این است که مورفین چگونه توانسته است این اثر مهم و قابل توجـه را در بخشهای مختلف دستگاه عصبی از خود نشان دهد؟ در حالی که میزان مورفین استفاده شده در این تحقیقات به اندازهای که بتواند باعث القاء اعتیاد شود، نبود. از سوی دیگر، اگرچه وجود گیرندههای اوپیوییدی بر روی سلولهای جنینی نشان داده شده است [۲]، اما عملکرد أنها مورد سؤال است و كاركرد أنها بـه عنـوان محـل اثـر مورفین در جنین چندان صحیح به نظر نمی رسد. به همین دلیل با توجه به تشابه اثر دیده شده از مورفین در تحقیقات قبلی [۱۹-۱۹] و اثرات دیده شده از استرس در القاء تغییرات ساختمانی در مغـز جنـین [۲۸]، در تحقیـق جداگانهای اثر مورفین بر ترشح هورمون کورتیکوسترون در موش بزرگ آزمایشگاهی مورد بررسی قرار گرفت [صحرایی، رمضانی و تکیه - مطالعه چاپ نشده].

در مطالعه فوق دیده شد که تجویز مورفین به شدت غلظت هورمون کورتیکوسترون را در بدن موش مادر افزایش میدهد و به همین دلیل به نظر میرسد که در تحقیق حاضر و سایر تحقیقات این گروه اثر بخشی مورفین

معیارهای کمی رشد جنین از جمله وزن و طول محور پستی- شکمی و فرونتال- اکسیپیتال را نسبت به حیوانات گروه کنترل کاهش داد هرچند بر برخی دیگر از این معیارها از جمله طول محور سری- دمی، عرض شکم و طول محور دو طرفی آهیانه جنینها اثری نداشت. این امر به معنای آن است که تأثیر مورفین احتمالاً با گذشت دوره بارداری قابل جبران بوده و یا در زمان انجام مطالعه دوره بارداری قابل جبران بوده و یا در زمان انجام مطالعه این نتایج به معنای مضر نبودن مصرف این ماده در دوران بارداری نیست، تأثیر مخرب مورفین بر تکوین دستگاه عصبی به ویژه قشر بویایی در این مطالعه به اثبات رسید.

این مطالعه با حمایت مالی مرکز تحقیقات علوم اعصاب کاربردی دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله (عج) انجام شده است. به طور عمده ناشی از فعال کردن هورمون کورتیکوسترون باشد. در هر حال با توجه به مقدار بسیار کم مورفین در این مطالعه و مطالعات مشابه و ثابت بودن این مقدار تا پایان دوره مطالعه که به هیچ عنوان القاء یا پایداری اعتیاد را مطرح نمی کند، نسبت دادن تمام اثرات دیده شده در این تحقیق به عملکرد مورفین بر گیرنده های اوپیوییدی در بدن جنین چندان صحیح به نظر نمی رسد. در هر حال با توجه به تغییرات به وجود آمده در سیستم بویایی جنینهای موشهای مورد مطالعه در این تحقیق، به نظر می می رسد یک بازنگری در مطالعات مربوط به فرزندان مادرانی که در دوران بارداری به هر نحو در معرض یکی از ماوییوییدها بوده اند با تأکید بر سیستم بویایی و سلامت آن ضوورت دارد [۲].

نتيجهگيري

در این تحقیق، مصرف مورفین خوراکی برخی از

References

- Iranian Drug Control Headquarter. The Year Book of Iranian Drug Control Headquarter, 1St ed. Tehran; 2007. [Farsi]
- [2] National Institute on Drug Abuse. National Pregnancy & Health Survey. Drug use among women delivering live births: 1992, Rockville:
- National Institute on Drug Abuse. 1996, pp: 1-157.
- [3] Ray JR, Dubinj W, Blecher JN. Retardation following maternal morphine administration: nutritional or drug effect? *Biol Neonal* 1977; 32: 222-8.

- [4] Zagon IS, McLaughlin PJ. Naltrexone's influence on neurobehavioral development. Pharmacol Biochem Behav 1985; 22(3): 441-8.
- [5] Wilson JT, Chritie MJ, Manzoni O. Cellular and synaptic adaptations mediating dependence. Physiol Rev 2001; 81: 299-343.
- [6] Ray JR, Blechner JN. Alteration in fetal metabolism subsequent to maternal morphine administration. Am J Obsst Gynecol 1980; 137: 505-8.
- [7] Ahmed MS, Schoof T, Zhou DH, Quarles C. Kappa opioid receptors of human placental villi modulate acetylcholine release. Life sci 1989; 45(25): 2383-93.
- [8] Leslie FM, Chen Y, Winzer-Serhan UH. Opioid receptor and peptide mRNA expression in proliferative zones of fetal central nervous system. Can J phisiol pharmacol 1998; 76(3): 248-93.
- [9] Jurand A. The interference of naloxone hydrochloride in the teratogenic activity of opiates. Teratology 1985; 31(2): 235-40.
- [10] Ray SB, Wadhwa S. Mu opioid receptors in developing humane spinal cord. J Anat 1999; 195 (pt1): 11-8.

- [11] Bancroft JD, Gamble M. Theory and practice of histological Techniques, 5th ed. London: Churchill Livingston 2002; pp: 125-38.
- [12] Seward E. MU opioid receptor mediate inhibition of the n-type calcium channel current. Proc Soc Land B 1990; 244:129-35.
- [13] Khalili M, Semnanian S, Fatholahi Y. Caffeine increases paragigantocellularis neuronal firing rate and induces withdrawal signs in morphinedependent rats. Eur J pharmacol 2001; 412(3): 239-45.
- [14] Nasiraei-Moghadam S, Bahadoran Η, Saeedabady S, Shams J, Sahraei H. Oral administration of morphine delay neural plate development of rat embryos. Physiology and Pharmacology 2009; 12: 314-9.
- [15] Nasiraei-Moghadam S, Sahraei H, Bahadoran H, Sadooghi M, Salimi SH, Kaka GR, etal. Effects of maternal oral morphine consumption on neural tube development in Wistar rats. Brain Res Dev Brain Res 2005; 159(1): 12-7.
- [16] Soleimani M, Sahraei H, Sadooghi M, Maleki P. Effects of prenatal morphine exposure on the basal ganglia development in rat embryo. Sci J Arak Med Univ 2006; 9: 53-61. [Farsi]
- [17] Sadraie SH, Kaka GR, Sahraei H, Dashtnavard H, Bahadoran H, Mofid M, et al. Effects of

- maternal oral administration of morphine sulfate on developing rat fetal cerebrum: a morphometrical evaluation. *Brain Res* 2008; 1245: 36-40.
- [18] Saeedabadi S, Sadooghi M, Sahraei H, Bahadoran H, Fahanik Babaei J, Jalili C. Effects of oral morphine on the development of olfactory bulb in rat embryo. Sci J Arak Univ 2008; 11: 1-8. [Farsi]
- [19] Sadraei SH, Kaka Gh, Dshtnavard H, Bahadoran H, Mofid M, Mahdavinasab H, et al. Effects of morphine administration on fetal cerebellum development in mice: a morphometric evalution. *Hakim Res* 2007; 10: 43-9.
- [20] Shipley MT, McLean JH, Ennis M. Olfactory System, In: Paxinos G. The Rat Nervous System, 2nd ed. Sydney. Academic Press, 1995; 899-926.
- [21] Pat L. Prenatal effects of drug of abuse on brain development. *Drug and Alcohol Dependence* 1998; 51: 109-25.
- [22] Levitt P, Harvay JA, Friedman E, Simansky K,

 Murphy EH. New evidence for
 neurotransmitter influences on brain

- development. Trends Neurosci 1997; 20(6): 269-74.
- [23] Caviness JR, Kennedy DN, Bates JF, Makris N. The developing human brain: A morphometric profile. San Diego: Academic Press, 1997; pp: 3-14.
- [24] Rakic P. Specification of cerebral cortical areas. *Science* 1988; 241(4862): 170-6.
- [25] Komuro H, Rikic P. Modulation of neuronal migration by NMDA receptors. *Science* 1993; 260(5104): 95-7.
- [26] Tegeder I, Geisslinger G. Opioids as modulators of cell death and survivalunraveling mechanism and revealing new indications. *Phamacol Rev* 2004; 56(3): 351-69.
- [27] Gilbert SF. Developmental Biology, 6th ed. Massachusetts, Sanderland, 2000; pp: 379-410.
- [28] Van den Bergh BR, Mulder EJ, Mennes M, Glover V. Antenatal maternal anxiety and stress and the neurobehavioural development of the fetus and child: links and possible mechanisms. A review. *Neurosci Biobehav Rev* 2005; 29(2): 237–58.

Maternal Oral Morphine Consumption Delayes Olfactory Cortex Development in Wistar Rats During Embryonic Period:

A Morphometric Study

J. Fahanik Babaei¹, M. Sadooghi², H. Zardooz³, H. Sahraei⁴, H. Bahadoran⁵, S. Saeidabadi¹, H. Dashtnavard⁵, C. Jalili⁶, S. Ryahi⁷

Received: 20/08/08 Sent for Revision: 09/04/09 Received Revised Manuscript: 06/06/09

Accepted: 11/07/09

Background and Objectives: Previous studies have shown that morphine consumption during pregnancy may delay embryo development or cause abnormal nervous system function. This study focused on the effects of maternal morphine consumption on olfactory cortex development in Wistar rats.

Material and Methods: In this experimental study, 12 wistar rats (250-300g) were used. The experimental group received morphine solution (0.05 mg/ml) where as the control group received tap water. On the 19 th day the pregnant rats were killed by chloroform, and the embryos were removed surgically. The embryos were fixed in formalin 10% for 2 weeks. Then the weight of fixed embryos was calculated by a digital balance. In addition, animal sizes including Crump-Rump (C-R), Dorsal-Ventral (D-V), Frontal-Occipital (F-O), Abdominal Width, and Biparietal Axis length were measured by a caliper. Tissue processing, sectioning and staining (both hematoxylin and eosin (H&E) and silver nitrate staining) were then applied for the embryos. The sections were examined for olfactory cortex development by light microscope.

Results: Reductions in D-V lengths as well as embryonic weight was observed in the experimental group (p<0.01, p<0.05). On the microscopic view, a growth retardation was observed in all three olfactory cortex layers in the experimental group. In addition cell compression in cortex layers and neuronal process was also reduced in the experimental group (p<0.05).

Conclusion: This study showed that oral morphine consumption during pregnancy causes defect in the development and growth retardation in olfactory cortex region. The study also showed that oral morphine consumption reduced both the weight and length of the embryos. These defects may be the cause of behavioral problems observed in the animals who have been born to addicted mothers.

Key words: Morphometry, Olfactory Cortex, Morphine, Wistar Rats

Funding: This study was supported by a grant from applied Neuroscience Research Center, Baqiyatallah (a.s.) University of Medical Sciences.

Conflict of Interest: None declared.

Ethical approval: All experiments were conducted in accordance with standard ethical guidelines and approved by the local ethical committee (The Baqyiatallah (a.s.) University of Medical Committee on the Use and Care of Animals, 81/021, July 10, 2002).

¹⁻ Academic Member, Dept. of Biology, Islamic Azad University, Tehran North Branch, Iran

²⁻ Assistant Prof., Dept. of Biology, Islamic Azad University, Tehran North Branch, Iran

³⁻ Assistant Prof., Dept. of Physiology, Faculty of Medicine, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁴⁻ Associate Prof., Dept. of Physiology and Biophysics, Faculty of Medicine, Applied Neuroscience Research Center, Baqiyatallah (a.s.) University of Medical Sciences, Tehran, Iran (Corresponding Author) Tel: (021) 26127257, Fax: (021) 26127257, E-mail: h.sahraei@bmsu.ac.ir

⁵⁻ Assistant Prof., Dept. of Anatomy, Faculty of Medicine, Behavioral Sciences Research Center, Baqiyatallah (a.s.) University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁶⁻ Assistant Prof., Dept. of Anatomy, Faculty of Medicine, University of Medical Sciences, Kermanshah, Iran

⁷⁻ Academic Member, Dept. of Physiology, Faculty of Medicine, Artesh Medical University, Tehran, Iran