مقاله پژوهشی مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان سال دوم، جلد ۲، شماره اول، ۱۳۸۱

اثر دگزامتازون و استرس شنا بر تعدیل درد در دو روش ارزیابی درد در موشسوری

عباسعلی طاهریان'، عباسعلی وفایی'، علی رشیدی پور"، حسین میلادی گرجی ٔ، مرتضی جراحی ٔ

خلاصه

سابقه و هدف: نتایج مطالعات قبلی نشان دادهاند که احتمالاً گلو کو کورتیکوئیدها بر تعدیل دردهای حاد و مزمن اثر می گذارند. هدف پژوهش حاضر بررسی اثر استرس حاد شنا و دگزامتازون (به عنوان آگونیست گیرنده گلو کو کورتیکوئیدی) بردرد حاد، در دو روش ارزیابی درد(Tail flick و Hot plate) در موش سوری است.

مواد و روشها: دراین مطالعه تجربی از ۶۰ سر موش سوری نر از نژاد آلبینو در ۶ گروه ۱۰ تایی و با وزن ۲۵ تــا۳۰ گــرم در هر مدل ارزیابی درد استفاده گردید. دگزامتازون با دوزهای ۲۰/۵ ا و ۲ میلی گرم به ازای هر کیلو گرم وزن، یا هم حجــم آن اتانول ۲ درصد و سالین به صورت زیر جلدی ۳۰ دقیقه قبل از انجام آزمونها به همه موشها تزریــق شــد. بــرای ایجــاد استرس حیوانها یک دقیقه در آب سرد (۱۸ تا ۲۲ درجه سانتیگراد) شنا کردند. ۳ دقیقه بعد از استرس و ۳۳ دقیقه بعـد از تزریق دگزامتازون، تمام موشها توسط هر دو روش ارزیابی درد مورد آزمون قرار گرفتند. ملاک ارزیــابیدرد در آزمــون تزریق دگزامتازون، تمام موشها توسط هر دو روش ارزیابی درد دم خود را تکان داده و تابش اشعه قطع میشود که آن را زمان پاسخ به درد یا زمان بود که حیوان در اثر احساس درد دم خود را تکان داده و تابش اشعه قطع میشود که آن را زمان پاسخ به درد یا زمان باحساسیت دهم ثانیه توسط دستگاه به ثبت رسید. در Latency نیز زمانی که حیوان شروع به لیسیدن پاهای جلویی و یا بالابردن پاهای عقبی (پرش) می کرد به عنوان نقطه پایان و شاخص درد در نظر گرفته شده است.

یافته ها: نتایج نشان داد که استرس آب سرد و دگزامتازون با دوزهای 0.0 و ۱ میلی گرم در کیلو گرم به طور معنی داری پاسخ دهی حیوان ها را به محرکهای دردزا در هردو مدل که هش داد (0<0.0). دگزامتازون به دوز ۲ میلی گرم در کیلو گرم تأثیر معنی داری نداشت، در حالی که اثرات استرس به تنهایی نسبت به دگزامتازون بیشتر بود.

نتیجه گیری: یافته های فوق نشان می دهد که استرس و فعال شدن گیرنده های گلو کو کورتیکوئیدی سبب کاهش در د حاد (افزایش بی دردی) می شوند. برای پیبردن به مکانیسم های ضد دردی استرس و گلو کو کورتیکوئیدها لازم است مطالعات و تحقیقات بیشتری انجام گیرد.

واژههای کلیدی: گیرندههای گلو کو کورتیکوئیدی، درد، Hot plate ،Tail flick، استرس، موشسوری

۱ - مربی، عضو هیئت علمی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی سمنان (نویسنده مسئول)

۲ - استادیار، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی سمنان

۳- دانشیار، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی سمنان

۴- مربی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی سمنان

مقدمه

درد، علامتی است که معمولاً به دنبال احتمال وجود یک خطر به صورتهای متفاوت حاد یا مزمن خود را نشان می دهد. درد حاد دارای طبیعتی زودگذر است. درحالی که درد مزمن، طولانی مدت است. درد از شایع ترین مشکلاتی که انسان همواره با آن دست به گریبان بوده و سالهاست که برای بررسی علت و دستیابی بهروشهای رهایی از آن، به دنبال راه چاره است. درد منجر به بروز واکنشهای رفتاری متفاوتی می شود.نتایج مطالعات قبلی دال بر ایس است که احتمالاً هورمونهای گلو کو کورتیکوئیدی مترشحه از قشر غدد فوق کلیه بر شدت درد اثر مستقیم دارند. این هورمونها همانند کلسترول، اسیدهای صفراوی، ویتامین D، است وینتانو پرهیدروفنانترن هستند.

گلو کو کورتیکوئیدها دارای اثرات فیزیولوژیک فراوانی مانند اثر بر متابولیسمواسطهای، ترشح هورمون ACTH، حـساسيت رگهـاي خـوني، سيـستم عـصبي، متابولیسم آب، سلولهای خونی و اندامهای لنفاوی، اثر ضد التهابي و ضد آلرژي و اثـر بريـادگيريهـاي هيجـاني و استرسی هستند.یکی از اثرات مهم هورمونهای فوق کهامروزه بیشتر مورد بحث میباشد و در این مطالعه نیز مورد توجه قرار گرفته است، اثر بر درجـات شــدت درد است [۵]. شواهد زیادی وجود دارند که گلوكوكورتيكوئيدها در طبي بـروز حـالات التهـابي، و استرس و احتمالاً درد از قشر غدد فوق کلیوی آزاد شده و بر فعالیت های عصبی در نقاط مختلف مغز از طریق اتصال به گیرنده هایشان اثر می گذارند [۱۱].با توجه به اینکه گلو کو کورتیکوئیدها بسیارلییوفیلیک هستند، بنابراین به محض ورود به مغز، مستقیماً به گیرنده های داخل سلولی خود یعنی گیرنده های مینرالو کورتیکوئیدی

(نوع I) و گلو کو کورتیکوئیدی (نوع II) متصل می شوند و اثرات خود را اعمال می کنند [۱۴].

شواهد به دست آمده از مطالعات قبلی نشاندهنده این واقعیت است که استفادهاز دوز واحد دگزامتازون بر روی دردهای بعد از عمل جراحی در نواحی سر وگردن اثر کرده و منجر به کاهش آنها شده و هیچ عارضه جانبی هم ندارد [۱۶]. با توجه بهمطالب فوق احتمال میرود که گلو کو کورتیکوئیدها با تغییر دادن سطح پلاسمای اندورفینها بتوانند موجب کاهش دردهای محیطی گردند [۸]. بر همین مبنا هدف پژوهش حاضر تعیین اثرات ضد دردی دگزامتازون (آگونیست گلو کو کورتیکوئید) در دوزهای مختلف و مقایسه این اثر با استرس بهعنوان یک دوزهای کاهش درد بوده است.

مواد و روشها

حیوانها: ۶۰ سر موش سوری نر از نــژاد آلبینــو بــا وزن ۲۵ تا ۳۰ گرم برای هر مــدل ارزیــابی درد در ایــن مطالعه مورد استفاده قرار گرفتند. حیوانهــا بــه صــورت گروههای ده تایی در قفسهای پلاستیکی و در اتــاقی بــا درجه حرارت حدود ۲۲ درجه سانتیگراد و دوره ۱۲ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی و در حالی که غــذا و آب به طور آزادانه دراختیار داشتند، نگهداری شدند.

روش ارزیابی درد در مدلهای Tail flick و Hot plate:

ازمونهای استاندارد در مورد اندازه گیری میزان بی دردی آزمونهای استاندارد در مورد اندازه گیری میزان بی دردی میباشد. این آزمون به وسیله دستگاهی بنام Tail flick میباشد. این آزمون به وسیله دستگاهی بنام (Germany Hugo sachc, Type 812, Elekteronic) انجام شد که از یک محفظه تشکیل شده بنام رزیناتور که حیوان در آن قرار می گیرد، به طوری که دم موش به آزادی قادر به حرکت باشد. شدت تابش در این دستگاه Ballapht Osram 1460

میباشد. شدت تابش در این دستگاه متغیرو قابل کنترل بوده و شامل درجات صفر تا یازده میباشد. در این آزمایشها شدت ۵ برای موش سوری انتخاب شد. پس از قراردادن حیوان در محفظه مخصوص، جایگزین کردن دم در مسیر تابش اشعه، با فشار پدال، حرارت با شدت زیاد برنقطهای از دم موش تابانده میشود و در حیوان ایجاد درد مینماید. زمانی را که حیوان در اثر تابش اشعه در دم خود احساس درد کرده و آنرا را حرکت داده و جابجا می کند تابش اشعه قطع میشود که این مدت، زمان پاسخ به درد یا Latency درنظر گرفته میشود. این زمان با حساسیت دهم ثانیه توسط دستگاه به ثبت می رسد.

۲ - Hot plate وسیله دیگری که برای سنجش حساسیت نسبت به درد مورد استفاده قرار می گیرد، دستگاه فلمل یک دستگاه فلمل یک طفحه به قطر ۱۹ سانتی متر است که از طریحق مقاومت الکتریکی داغ می شود و مجهز به زمان سنج و ترموستات می باشد. دیواره ای از جنس پلکسی گلاس به ارتفاع ۱۲ سانتی متر این صفحه را محصور می کند. معمولاً درجه گرمای صفحه داغ قرار داده زمان سنج را روشن می کنیم و روی صفحه داغ قرار داده زمان سنج را روشن می کنیم و زمانی که حیوان شروع به لیسیدن پاهای جلویی و یا بالابردن پاهای عقبی (پرش) می کند به عنوان نقطه پایان و شاخص ارزیابی درد است که فوراً زمان سنج متوقف می شود،درصورت عدم واکنش حیوان در برابر درد بعد از می شود،درصورت عدم واکنش حیوان در برابر درد بعد از می شود،درصورت عدم واکنش حیوان در برابر درد بعد از می شود،درصورت عدم واکنش حیوان در برابر درد بعد از می صفحه داغ بر می داشتیم.

روش ایجاد استرس: برای ایجاد استرس از یک دقیقه شنا در آب سرد (۱۸ تا ۲۰ درجه سانتیگراد) استفاده شد و ۳ دقیقه پس از استرس، حیوانها در روشهای ارزیابی فوق بررسی شدند.

آماده سازی داروها: در این مطالعه دگزامتازون به عنوان آگونیست گیرنده گلوکوکورتیکوئید مورد استفاده قرار گرفت [۱،۹]. برای آماده کردن دگزامتازون ابتدا در

اتانول صددرصد حل وسپس محلول به دست آمده به تدریج با سالین رقیق گردید تا درصد اتانول به ۲درصد تقلیل یابد. در گروه کنترل، حجم مساوی از Vehicle (اتانول ۲ درصد وسالین) به صورت زیرجلدی تزریق شد. گروههای آزمایشی: در این پژوهش از ۶ گروه ده تایی موش سوری به شرح زیر استفاده شد:

گروههای ۱تا۳:که در آنها دگزامتازون (با دوزهای ۱۰/۵ و ۲ میلی گرم به ازای هرکیلوگرم وزن موش) به صورت زیر جلدی و ۳۰ دقیقه قبل از انجام آزمونهای فوق تزریق شد [۵،۵].

گــروه ۴: گــروه كنتــرل ۱ كــه ۳۰ دقیقــه قبــل از آزمونها، هم حجم دگزامتــازون، Vehicle زیــر جلــدی دریافت كردند.

گروه ۵: گروه کنترل۲ که قبل از آزمونها هیچگونه استرس و یا دارویی دریافت نکردند.

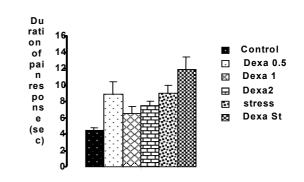
گروه ۶: گروهی که قبل از انجام آزمونها، استرس شنای آب سرد به مدت زمان یک دقیقه دریافت کردند. روش آماری: پس از بدست آوردن نتایج گروههای آزمایشی مختلف، داده ها به صورت Mean \pm SEM ارائه شد. برای بررسی تفاوت آماری بین دو گروه مستقل از آنالیز آزمون t-test و برای بیشتر از دو گروه مستقل از آنالیز واریانس یک طرفه استفاده شد که با توجه به مقدار t-بدست آمده اگر پاسخ معنی دار بود، تست توکی انجام میشد. t-۱/۰۵ به عنوان ملاک معنی دار بودن در نظر گرفته شد.

نتايج

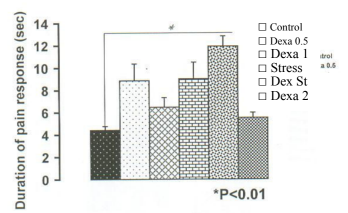
نتایج حاصله حاکی از ایس است که تزریسق دگزامتازون با دوزهای ۰/۵ و ۱ میلی گرم در کیلو گرم به صورت زیر جلدی نیم ساعت قبل از انجام آزمونهای فوق در مقایسه با گروه کنترل به طورمعنی داری زمان واکنش به درد حاد را کاهش داده است (۰/۰۱)، در حالی که تزریق دگزامتازون با دوز ۲ میلی گرم در کیلو گرم اثسر

معنی داری نداشت هم چنین ایجاد استرس شنای آب سرد قبل از انجام هر دو آزمون درمقایسه با گروه کنتـرل بـه طور معنی داری زمـان واکـنش بـه درد حـاد را کـاهش داده است (۰/۰۱) (نمودار ۱).

در مقایسه اثر دگزامتازون و استرس بـر تعـدیل درد نتایج نشان داد که اثر استرس به تنهایی به طور معنی داری از دگزامتازون بیشتر بود ($p<\cdot\cdot\cdot$ ۵) (نمودارهای $(p>\cdot\cdot\cdot$ ۵).



نمودار ۱: اثرات ضد دردی تزریق دگزامتازون با دوزهای 0.0 ، ۱، و۲ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن موش، در مدل ارزیابی درد Tail flick و مقایسه آن با گروههای دریافت کننده دگزامتازون با دوزهای مختلف، استرس، دگزامتازون با دوز 0.0 ، استرس بع تنهایی و توام بودن دگزامتازون و استرس با هم در مقایسه با گروه کنترل به طور معنی داری زمان واکنش به درد حاد را افزایش داده است (0.0).



نمودار ۲: اثرات ضد دردی تزریق دگزامتازون با دوزهای ۱۰/۵ او۲ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن موش، در مدل ارزیابی درد plate و مقایسه آن با گروههای دریافت کننده و هیکل، استرس، دگزامتازون با هم و کنترل در موش سودی. محور عمودی نشاندهنده زمان به درد بر حسب ثانیه است.

بحث

نتایج حاصل از این تحقیق که در روشهای ارزیابی درد با آزمونهای Tail flick و Hot plate انجام شد، نشان داد که گلوکوکورتیکوئیدها می تواننید منجر به تعدیل درد حاد شوند. هر چند تاکنون مطالعهای بـر روی اثرات ضد دردی دگزامتازون با روشهای فوق انجام نشده است، اما نتایج حاصله با نتایج مطالعات قبلی که در مورد اثرات ضددردی کورتیکوستروئیدها که با روشهای دیگری انجام شدهاند همخوانی دارد. بهعنوان مثال، نتایج حاصل از تحقیق ویلیامز ۱ در سال ۱۹۹۹ دال بر این بود که استفاده از دوز واحد دگزامتازون می تواند دردهای بعد از عمل جراحی در نواحی سر و گردن را کاهش داده و هیچ عارضه جانبی هم نداشته باشد. به نظر می رسد علت ایجاد بیدردی در این گونه اعمال جراحی خاصیت ضد التهابي استروئيدها باشد. هم چنين همين مطالعه نشان داده، كه افزايش غلظت پلاسمايي بتا اندورفين ها بهدنبال دریافت دگزامتازون رخ میدهد که منجــر بــه تعــدیل در آستانه درد محیطی میشود [۱۶].

به نظر می رسد دخالت در کنترل درد به صورت مرکزی هم از همین طریق باشد.در مطالعه دیگری که در سال ۱۹۹۹ توسط جارموکلی و همکاران بر روی بیماران با آنژین صدری انجام شد، دیده شد که دردهای سوماتیک و آستانه درد در بیماران دارای انسداد عروق کرونر بهوسیله عوامل فیزیولوژیک و عوامل فارماکولوژیکی مثل

دگزامتازون تعدیل می شوند[۷]،علاوه بسر ایس تیلور و همکارانش در سال ۱۹۹۸ در مطالعهای که بسر روی موشهای صحرایی هوشیار انجام دادند، اظهار نمودند که تحریکات استرس زا باعث فعال شدن محور HPA تحریکات استرس زا باعث فعال شدن محور (هیپوتالاموس، هیپوفیز، آدرنال) و در نتیجه رهایش گلو کو کورتیکوسترون می شود.در نتیجه فعال شدن گیرندههای گلو کو کورتیکوئیدها می تواند ضمن افزایش آستانه درد باعث کاهش پاسخ به دردشوند که برای این منظور می توان به بیهوشی های ناشی از استرس اشاره کرد. در این مطالعه حداقل به دو مکانیسم فیزیولوژیکی اشاره شده است که می توانند در افزایش قرمالین مؤثر باشند: ۱- افزایش آزاد شدن اینترلوکین فرمالین مؤثر باشند: ۱- افزایش آزاد شدن اینترلوکین نمره ۶ در خون، ۲- تحریک راههای صعودی درد به دنبال تزریق فرمالین که منجر به تحریک محور HPA می شود تزریق فرمالین که منجر به تحریک محور HPA می شود

بر اساس نتایج به دست آمده احتمال می رود که مکانیسمهای عصبی متعدی در سطوح ترمینالهای محیطی، طناب نخاعی، تنه مغزی، تالاموس، هیپوتالاموس و قشر مغز وجود داشته باشند که می توانند در کنترل درد دخالت کنند، تغییرات سطح پیتیدهای اوپیوئیدی گردش خون در بخش اندورفینها است که احتمالاً هر دو راه ویسرال و سوماتیک راتحت تأثیر قرار داده و ضمن تأثیر بر روی اعصاب محیطی و مرکزی می توانند موجب تغییر شدت درد شوند. نتایج تحقیقات انجام شده توسط موسا که با استفاده از کورتیکوستروئید و استرس انجام شد حاکی از این بود که اثرات ضد دردی ایجاد شده نشی از استرس، در محور APP است که از طریق ناشی از استرس، در محور APP است که از طریق کورتیکوستروئیدها در این سیستم یک نقش تعدیل کننده دارند [۱۰].

شواهد قبلی دال بر این است که اثرات ضددردی سیستم اوپیوئیدی ناشی از تداخل با سیستمهایی مانند سیستم کلو کو کورتیکوئیدی اعمال می شود، بنابراین احتمال می رود بین سیستمهای مهاری درد و احتمال میرود بین سیستمهای مهاری درد و کورتیکواستروئیدها اثر متقابل وجود داشته باشد.در مطالعهای که با استفاده از دگزامتازون انجام شد، نتایج نیشان دادند که استفاده سیستمیک از یک کورتیکوستروئید قوی مانند دگزامتازون، اثرات ضد دردی ایجاد شده بهوسیله آگونیست کاملاً انتخابی، گیرنده مورا تعدیل می کند. لذا احتمال قوی وجود دارد که در مغز یک اثر مهم تداخلی بین کورتیکوستروئیدها و سیستم مغز یک اثر مهم تداخلی بین کورتیکوستروئیدها و سیستم اوپیوئیدی، حداقل در سطح گیرندههای مو وجود داشته اوپیوئیدی، حداقل در سطح گیرندههای مو وجود داشته

نتایج تحقیقی که در سال ۱۹۹۳ توسط کاپاسو و همکارانش صورت گرفت دال بر این بود که دگزامتازون بر روی اثرات ضد دردی ناشی از مرفین در دو نـژاد گوناگون موش سوری اثرات کاملاً متفاوتی از خود بروز می دهد[۲]. از سوی دیگر همین محقق و همکارانش نشان دادند که تزریق داخل بطنی دگزامتازون موجب تعـدیل اثرات ضد دردی مرفین میشود و دگزامتازون می تواند اثرات رفتاری ایجاد شده بهوسیله باکلوفن را کاهش دهـد که مؤید این است که این اثرات از طریـق تـداخل بـین دگزامتازون یا آنتاگونسیت آن با گیرنده اوپیوئیدی و در یک منطقه مرکزی باشد[۱،۳].

هم چنین کاپاسو و همکارانش در سال ۲۰۰۱ در مطالعات خود نشان دادند که استفاده از دگزامتازون به فرم پیش درمانی یا قبل از آزمونهای ارزیابی درد در موش سوری موجب تعدیل اثرات ضد دردی وابسته به کلونیدین می شود. به نظر می رسد که تأثیرات فوق از یک سو ناشی از اثرات دگزامتازون بر روی سنتز پروتئین از طریق از اثرات دگزامتازون بر روی سنتز پروتئین از طریق گیرنده های گلو کو کورتیکوئیدی در مغز و از سوی دیگر تداخل بین گلو کو کورتیکوئیدها و سیستم گاباارژیک

³⁻ Taylor

⁴⁻ Hypothalamus Pituitary Adrenal

¹⁻ Mousa

اثرات ضد دردی استرس به تنهایی به مراتب قـوی تـر از زمانی بود که دگزامتازون به تنهایی مورد استفاده قـرار گرفت.

تشکر و قدردانی: از کلیه همکاران عزیز در بخت فیزیولوژی به خصوص آقای حسینعلی صفاخواه، حسن صادقی و محمد رجبی که در انجام این تحقیق همکاری صمیمانهای داشتند تشکر و قدردانی مینمایم.

منابع

- [1] Capasso A, Di Giannuario A, Loizzo A, Pieretti S, Sorrentino L: Dexamethasone reduces the behavioral effects induced by baclofen in mice. *J Pharm Pharmacol.* 1995;47 (5): 425-30.
- [2] Capasso A, Di Giannuario A, Loizzo A, Pieretti S, Sorrentino L: Differential sensitivity to dexamethasone influence on morphine antinic_iception in two different strains of mice DBA/2J and C57BL/6. *Life Sci.* 1993;52 (9):835-44.
- [3] Capasso A, Di Giannuario A, Loizzo A, Pieretti S, Sorrention L: Centeral intraction of Dexamethasone and RU-38486 on morphine antinocicepation in mice. *Life Sci.* 1992; 51(14):139-43.
- [4] Capasso A, Loizzo A: Clonidine-induced antinociception and locomotor hypoactivity are reduced by dexamethasone in mice. *J. Pharm Pharmacol.* 2001; 53(3):351-60.
- [5] Ganong W: Review of medical physiology.19th ed, 1999; pp:222-252.
- [6] Garcia-Fernandez LF, Iniguaz MA, Eguchi N, Fresno M, Urade Y, Munoz A: Dexamethasone induced lipocalin-type prostaglandin D Synthase gene, *J Neurochem.* 2000; 75(2):460-70.
- [7] Jarmukli NF Ahn. J. Iranmanesh A. Russell DC: Effect of raised plasma beta endorfin concentrations on peripheral pain and angina thresholds in Patients. with stable angina. *Heart*,1999;82(2):204-9.
- [8] Kanaan SA, Safieh-Garabedian B: Effect of various analgesic and anti-inflamatory drugs on endotoxin induced hyperalgesia in rats and mice. *Phamacology*, 1998; 54: 285-97.
- [9] Mousa S Miller CH Jr Couri D: Corticosteroid modulation and stress induced analysis in rats *Neuroendocrinology*, 1981; 33(5): 317-19.

باشد [۴،۱۲] و در جای دیگر گزارش شده است که دگزامتازون باعث افزایش آنزیماتیک پروستاگلاندین در سلولهای مغزی میشود [۶] و احتمالاً از این طریق می تواند اثرات تعدیلی بر درد داشته باشد.

در مجموع پژوهش حاضر نشان داد که دگزامتازون با دوزهای ۰/۵ و ۱ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن موش توانسته درد حاد را کاهش دهد، از سوی دیگر

- [10] Mousa S: miller CH J, Couri D: Dexameth_ asone and stress-induced analgesia. *Psychoph_armacology*, 1983; 79 (2-3):199-202.
- [11] Peeters BW, Broekkamp CL. Involvement of corticosteroids in the processing of stressful life
 events. A possible implication for the development of depression. *J Steroid-Biochem-Mol-Biol.* 1994; 49(4-6): 417- 427.
- [12] Pieretti S, Capasso A, Di Giannuario A, LoizzoA, Sorrentino L: The interaction of pripherally and centrally administered dexamethasone and RU-38486 0n morphin eanalgesia in mice. *Gen pharmacol.* 1991; 22(5): 929-33.
- [13] Pieretti S, Di Giannuario A, Domenici MR, Sagratella S, Capasso A. Sorrentino L, Loizzo A: Dexamethasone-induced selective inhibition of the central mu opioid receptor: functional in vivo and in vitro evidence in rodents. Br J pharmacol. 1994; 113(4): 1416-22.
- [14] Sapolsky RM and Meaneg MJ, MCEwen BS: The development of the glucocorticoid receptor system in the rat limbic brain negative-feedback regulation. *Brain Res.* 1985; 350(1-2): 169-173.
- [15] Taylor BK, Akana SF, Peterson MA, Dallman MF, Basbaum AL, Pituitary-Adrenocortical responses to persistent noxious stimuli in the awake rat:Endogenous corticosterone does not reduce nocicption in the formaline test.Endocr_inology, 1998; 139(5):2407-13.
- [16] Williams L. Effect of steroids on postosillec_ tomy pain in adults. Archives of *OHNS*, Chicago: 1999; 125: 1361-5.

DOR: 20.1001.1.17353165.1382.2.1.3.7

Effect of Dexamethasone and Swimming Stress on Pain Modulation by Two Pain Assessment Methods in Albino Mice.

A.A.Taherian^{1*}, A.A. Vafaie², A. Rashidy pour³, H. Miladi gorgi¹, M. Jarrahi ¹

- 1-Academic Member, Deptartment of Physiology, University of Medical Sciences, Semnan, Iran
- 2-Assistant Professor, Deptartment of Physiology, University of Medical Sciences, Semnan, Iran
- 3-Associate professor, Deptartment of Physiology, University of Medical Sciences, Semnan, Iran

Background: Previous findings have indicated that glucocorticoids may have an important role in the modulation of acute and chronic pain. The present work investigated the effect of acute stress and dexamethasone (as a glucocorticoids' agonist) on acute pain by two assessment methods (Hot Plate and Tail Flick) in Albino mice.

Materials and Methods: In this experiment 60 Albino mice (25-30g) were divided into 6 groups. The animals were given 2 days to adapt to the experiment's condition. Tail flick and Hot plate tests were used for evaluation of analgesic effect of the drug and stress. Dexamethasone(0.5, 1 and 2 mg/kg) as an agonist of glucocorticoids and saline were injected 3 minutes before the test or before the animals received stress by swiming in cold water (18 - 22°c). The sign of pain was movement of tail in tail flick and grooming in hot plate.

Results: The findings of this study indicated that the stress of cold water and Dexamethasone (0.5 and 1mg/kg) have reduced the animals' responses to pain stimulants in both methods significantly (p<0.01). The effect of 2mg/kg Dexamethasone was not significant whereas the effects of stress alone were more than Dexamethasone.

Conclusion: The present data showed that stress and the activation of glucocorticoids' receptors reduce the acute pain. To undrestand the analgesic mechanisms of stress and glucocorticoids, further studies remain to be accomplished.

Keywords: Glucocorticoid receptors, Pain, Stress, Tail flick, Hot plate, Albino mice

*Corresponding author, tel: (0231) 3332080-82

Journal of Rafsanjan University of Medical Sciences and Health Services, 2002, 2(1): 45-51