

The Role of Thyroid Hormones in the Central Nervous System

Maryam Borhani Haghghi^{1,2}, Hoda Pasand Mojdeh³, Fatemeh Alipour^{1*}

¹Shefa Neuroscience Research Center, Khatam Alanbia Hospital, Tehran, Iran

²Department of Anatomy, School of Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³School of Biology, College of Science, University of Tehran, Tehran, Iran

Article Info:

Received: 14 Mar 2017

Accepted: 2 Sep 2017

ABSTRACT

Introduction: The thyroid hormones have an important effect on the development and maturation of the mammalian central nervous system before and after birth. Thyroid hormones, triiodothyronine and thyroxine, adjust the processes of brain differentiation, such as synaptogenesis, dendritic and axonal growth, migration of neuronal cells and myelination. Any impairment in thyroid function and changes in the supply of thyroid hormones during development of nervous system leads to severe and irreversible alterations in the structure and function of the brain. Timing and duration of thyroid hormone deficiency affect development of different parts of the central nervous system. However, Neurological symptoms are commonly observed in adulthood with both hyperthyroidism and hypothyroidism.

Conclusion: Understanding the mechanisms of the effect of thyroid hormones on embryo and adult neurogenesis is essential for improving the treatment of neurological disorders.

Key words:

- 1. Thyroid Hormones
- 2. Central Nervous System
- 3. Neurodegenerative Diseases

*Corresponding Author: Fatemeh Alipour

E-mail: Fatemehalipoor11@gmail.com

نقش هورمون‌های تیروئید در سیستم عصبی مرکزی

مربیم برهانی حقیقی^{۱،۲}، هدی پسند مژده^۳، فاطمه علی‌پور*

^۱ مرکز تحقیقات علوم اعصاب شفا، بیمارستان خاتم الانبیاء، تهران، ایران

^۲ گروه آناتومی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

^۳ دانشکده زیست‌شناسی، پردیس علوم، دانشگاه تهران، تهران، ایران

اطلاعات مقاله:

تاریخ پذیرش: ۱۱ شهریور ۱۳۹۶

تاریخ دریافت: ۲۴ اسفند ۱۳۹۵

چکیده

مقدمه: هورمون‌های تیروئید اثر مهمی در تکامل و بلوغ سیستم عصبی مرکزی پستانداران قبل و بعد از تولد دارند. هورمون‌های تیروئید، تری‌یدوتیرونین و تیروکسین فرایندهای تمایز مغزی مانند سیناپتوژنیز، رشد دندریتی و آکسونی، مهاجرت سلول‌های نورونی و میلین‌سازی را تنظیم می‌کند. هر آسیبی در عملکرد تیروئید و تغییرات در ذخیره هورمون‌های تیروئید در طول تکامل سیستم عصبی منجر به تغییرات شدید و غیرقابل برگشت در ساختار و عملکرد مغز می‌گردد. زمان و مدت کمبود هورمون تیروئید بر تکامل قسمت‌های مختلف سیستم عصبی مرکزی تأثیر می‌گذارد. با این وجود نشانه‌های نورو洛ژیکی معمولاً در بزرگسالان هم با پر کاری تیروئید و هم با کم کاری تیروئید دیده می‌شود. **نتیجه‌گیری:** فهم مکانیسم‌های اثر هورمون‌های تیروئید بر نورون‌زایی جنبین و بزرگسال برای ارتقاء درمان اختلالات نورولوژیکی ضروری می‌باشد.

کلید واژه‌ها:

۱. هورمون‌های تیروئید
۲. سیستم عصبی مرکزی
۳. بیماری‌های تحلیل برنده عصبی

* نویسنده مسئول: فاطمه علی‌پور

آدرس الکترونیکی: Fatemehalipoor11@gmail.com

مقدمه

غده تیروئید یکی از غدد درون ریز مهم بدن است که به طور کلی میزان سوخت و ساز انرژی بدن را تنظیم می‌کند. این غده، ید موجود در غذا را جذب کرده و هورمون‌های تری‌یدوتیرونین (T3)^۱ و تترایدوتیرونین (T4)^۲ را می‌سازد. بیش از یک قرن است که نقش حیاتی هورمون تیروئید در مراحل مختلف تشکیل مغز به خصوص در دوران قبل از تولد شناخته شده است (۱). در دهه‌های اخیر، تلاش دانشمندان بر شناسایی مکانیسم‌های مولکولی اثر هورمون تیروئید بر تکثیر، تمایز، مهاجرت، تشکیل پایانه‌های عصبی^۳ و میلین‌سازی در سیستم عصبی ادامه دارد. مطالعات اخیر نشان داده است که تشکیل مغز در انسان در طول سه ماهه اول بارداری تحت تأثیر هورمون‌های تیروئید مادری است که از جفت عبور می‌کند، در حالی که بعد از هفته ۱۲ بارداری تشکیل مغز تحت تأثیر هورمون‌های ترشح شده از غده تیروئید جنین قرار می‌گیرد (۲). کمبود هورمون تیروئید در طول نمو سیستم عصبی سبب تغییر سلول‌های عصبی شده و باعث تغییرات بلوغ سلول‌های عصبی مانند سلول‌های هرمی قشر مغز، سلول‌های پورکنژ و سلول‌های گلیال و سبب هیپوپلازی و کاهش شاخه‌های دندریتی نورون و اتصالات بین نورونی می‌شود. این هورمون در طول حیات از مرحله جنینی تا بلوغ برای تکوین مغز بسیار ضروری است و برخی از اعمال آن عبارت است از: تنظیم بیان ژن‌هایی که در مهاجرت سلولی، میلین‌سازی و تمایز عصبی نقش دارند. بخش قاعده‌های مغز پیشین نقش کلیدی در تکوین و حفظ نورون‌های کولینرژیک دارد (۳). هورمون تیروئیدی T3 و به میزان کمتری T4 در سلول‌های بنیادی جنینی عصبی سبب افزایش بیان سلادین-۱ می‌شود. T3 سبب مهار اتصال سلولی، القاء مهاجرت و افزایش بیان نشانگرهای عصبی مثل نوروفیلامنت M و افزایش عملکرد کانال‌های سدیم و کلسیم می‌شود (۴). مطالعات نشان داده است T3 در هر دو منطقه تحت بطنی (SVZ)^۴ و ساب گرانولار (SGZ)^۵ در تکثیر سلولی و تعهد سلول‌های بنیادی به سمت نوروبلاست دارای نقش حیاتی می‌باشد (۵، ۶).

با توجه به اهمیت نقش هورمون‌های تیروئید در سیستم عصبی مطالعات نشان داده است که کم کاری تیروئید می‌تواند سبب بی‌ثباتی خلق و خو و افسردگی، زوال عقل، اختلال در حافظه و مشکلات روانی شود (۷-۹). کم کاری مادرزادی تیروئید باعث عقب‌ماندگی ذهنی می‌شود و اگر بلافارسله پس از تولد درمان نشود منجر به ایجاد عواقب غیرقابل برگشت می‌شود. در انسان، سطوح پایین در حال گردش هورمون تیروئید مادر، به عنوان مثال، ناشی از کم کاری تیروئید مادر و یا کمبود

ید در رژیم غذایی می‌تواند منجر به طیف گسترده‌ای از نقص شدید عصبی، از جمله کرتینیسم عصبی در نوزاد شود که با اختلال عصبی شدید و عقب‌ماندگی ذهنی همراه است. این مسئله نشان‌دهنده اهمیت هورمون تیروئید مادر در تشکیل سیستم عصبی جنین می‌باشد (۱۰). بر این اساس در ک مکانیسم‌های زیر بنایی نحوه تنظیم نورون‌زایی^۶ توسط هورمون تیروئید و بررسی نقش این هورمون در سیستم عصبی برای توسعه درمان اختلالات عصبی ضروری به نظر می‌رسد.

غده تیروئید

غده تیروئید بخشی از سیستم درون ریز بدن است. این غده شکلی شبیه پروانه دارد و در جلوی نای قرار گرفته و هورمون‌های تیروئید را می‌سازد. این غده از تعداد زیادی فولیکول پر شده از ماده‌ای به نام کلورئید تشکیل شده است. سلول‌های تشکیل‌دهنده فولیکول‌ها مسئول سنتز و ترشح پروتئینی به نام تیروگلوبولین در فولیکول‌ها می‌باشند. هر مولکول تیروگلوبولین از اسید آمینه تیروزین تشکیل شده که پایه و اساس ساختار هورمون‌های تیروئیدی می‌باشد. این هورمون‌ها در غده تیروئید ذخیره شده و به تدریج در موقع لزوم به داخل خون رها می‌شوند (۱۱). هورمون تیروئید ماده‌ای هیدروفوب و چربی دوست است در نتیجه قابلیت عبور از غشاء سلولی اکثر سلول‌ها را دارد (۱۲).

هورمون‌های تیروئید

هورمون تیروئید دارای ۲ فرم، L-تیروکسین یا T4 و L-۳-۵-۳ تری‌یدوتیرونین یا T3 می‌باشد. هورمون‌های تیروئید T3 و T4 از اسید آمینه تیروزین مشتق می‌شوند. حدود ۹۵ درصد هورمونی که از غده تیروئید ترشح می‌شود، به صورت T4 است. با وجودی که میزان ترشح T3 از غده تیروئید بسیار ناچیز است، این هورمون نقش اصلی را در بدن ایفاء می‌کند. قسمت اعظم T3 موجود در خون از تبدیل T4 به T3 در بافت‌های محیطی از جمله کبد، کلیه و جفت به وجود می‌آید. البته بافت‌هایی چون مغز و هیپوفیز نیز می‌توانند T4 را به T3 تبدیل کنند، اما T3 حاصل، وارد خون نمی‌شود و اثر خود را در همان مکان بر جای می‌گذارد. به طور کلی ۸۰ درصد T3 موجود در خون، در کبد و ۲۰ درصد آن در تیروئید ساخته می‌شود. این هورمون برای تکوین ارگان‌های مختلفی شامل سیستم عصبی مرکزی، سیستم اسکلتی، قلب، روده و عضلات اسکلتی فاکتور حیاتی محسوب می‌شود (۱۳). دو نوع گیرنده برای هورمون تیروئید وجود دارد. گیرنده نوع اول TRα نام دارد که در روند تکوین اولیه مغز قبل از ظهور هورمون تیروئید در جنین بیان می‌شود. نوع دوم گیرنده TRβ

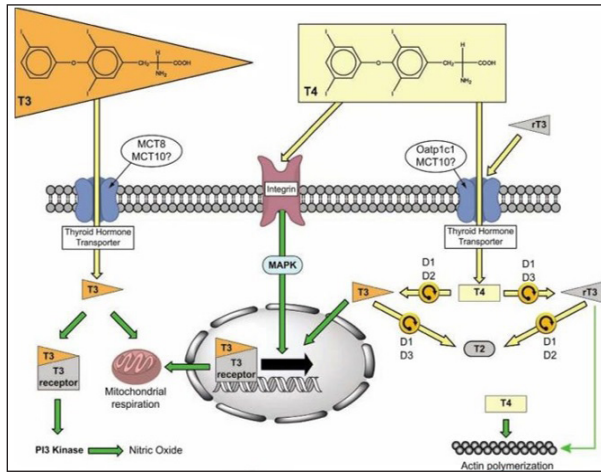
¹ Triiodothyronine

² Thyroxine

³ Synaptogenesis

شناخت

تکثیر سلول‌ها می‌شود (۱۶). در مغز مونوکربوکسیلات ترانسپورتر ۸ (Mct8)^۷ نقش مهمی به عنوان میانجی جذب هورمون تیروئید دارد. ورود هورمون تیروئید به سلول‌های اکثر بافت‌ها از جمله بافت مغزی و باسته به این پروتئین غشایی است (۱۷).



تصویر ۱ - عملکرد هورمون تیروئید. انتقال T3 به سلول‌های هدف توسط انتقال‌دهنده‌های هورمون تیروئید صورت می‌گیرد سپس در مرحله بعد اتصال T3 به دامپر گیرنده‌های تیروئید ارتینوئید اسید (Retinoid X receptor) (RXR) یا آن‌گرند (α β 3) جهت تحریک مسیرهای سیگنال MAPK نشان داد که این گیرنده منجر به فعالسازی آشامنده می‌شود. تیروکسین ترجیح‌آمیز این‌گیرنده‌های آن‌گرند به این گیرنده منجر به فعالسازی آشامنده می‌شود. انتقال هورمون تیروئید به این گیرنده منجر به فعالسازی آشامنده MAPK می‌شود و نتیجه آن تنظیم و تعديل پتانسیل غشا به واسطه تنشیم کانال‌های یونی، فعالسازی مبدل‌های سدیم/پتاسیم ATPase /ca2+ و تنظیم ترکیبات اسکلت سلولی است (۱۸).

اثر هورمون تیروئید روی سیستم عصبی

هورمون تیروئید فاکتور حیاتی در تمامی مراحل توکوین مغز است (۲۰، ۱۹، ۲۰). هورمون‌های تیروئید از سدخونی - مغزی و سد خون - مایع مغزی نخاعی عبور می‌کنند و برای سازماندهی و عملکرد مغز در طول زندگی، حیاتی هستند به طوری که در جنین پستانداران در حال تشکیل، قبل از ترشح هورمون تیروئید در جنین، نورون‌زایی در سیستم عصبی تحت تأثیر هورمون تیروئید مادری قرار دارد. هورون تیروئید مادری ابتدا از جفت و سپس از سدخونی - مغزی عبور کرده در اختیار مغز جنین قرار می‌گیرد (۲۱). تکامل و ترمیم بخشی از سلول‌های مغزی در حضور هورمون‌های تیروئید صورت می‌گیرد، به طوری که کمبود و یا اختلال در عملکرد این هورمون می‌تواند عوارض عصبی فراوانی را به همراه داشته باشد (۲۲). در ارتباط نقش هورمون تیروئید در شکل‌گیری سیستم عصبی جنین تحقیقات نشان داده‌اند که کم کاری غده تیروئید در دوران بارداری یا نوزادی سبب ایجاد تغییرات در الگوی مهاجرت و کاهش سینپاتوژنز^{۱۵}، کاهش زوائد دندانی، کاهش تعداد سلول

نام دارد که دارای ۲ ایزوفرم TR β 1 و TR β 2 بوده و بیان آن قبل از تولد افزایش می‌یابد. هورمون‌های تیروئیدی T3 به گیرنده‌های با میل ترکیبی بالا مانند TR α 1, TR β 1, TR β 2 در هسته سلول هدف متصل می‌شوند. این هورمون از طریق افزایش یا کاهش رونویسی ژن‌ها باعث القاء یا توقف تولید پروتئین‌ها می‌شود و به طور کلی بر بیان ژن نقش تنظیمی دارد. میل ترکیبی اتصالی T3 به گیرنده‌های هسته‌ای تیروئید حدود ۱۰ برابر ۹۹ بوده و فعالیت بیولوژیک نسبی بیشتری دارد بیش از ۹۹ درصد هورمون تیروئید در گردش خون انسان به چهار پروتئین اصلی شامل تیروکسین اتصال یافته با گلوبولین (TTR)^۸، ترانسستیرین (TTR)^۹, آلبومین و آپولیبوپروتئین (AAT)^{۱۰} اتصال دارد. به عنوان یکی از پروتئین‌های اصلی در مایع مغزی نخاعی (CSF)^{۱۱} توسط سلول‌های اپیتلیال شبکه کوروئید تولید می‌شود. هورمون تیروئید یا به طور مستقیم از طریق سد خونی - مغزی (BBB)^{۱۰} یا به طور غیر مستقیم از طریق سد خون - مایع مغزی نخاعی وارد مغز می‌شود. T4 عمدتاً از طریق سد خونی - مغزی وارد مغز می‌شود. T4 از طریق Dio2^{۱۱} به فرم فعال T3 تبدیل می‌شود. Dio2 عمدتاً در آستروسیت و تانیسیت‌ها بیان می‌شود (۱۴). آنالیزهای ترانسکریپتوم^{۱۲} نشان داد که بیان ژن‌های زیادی در مناطق متفاوت مغز و در مراحل متفاوت تکوین بعد از تحریک توسط هورمون T3 تغییر کرده که این تغییر به صورت افزایش یا کاهش بیان این ژن‌ها صورت می‌گیرد. ترانسکریپتوم مجموعه‌های از مولکول‌ها است که در یک سلول یا در جمعیتی از سلول‌ها بیان می‌شوند (۱۵).

عملکرد هورمون تیروئید در سلول

هورمون‌های تیروئید چربی دوست هستند و به آسانی از غشاء سلول‌ها عبور می‌کنند. گیرنده‌های این هورمون‌ها درون سلول و در هسته جای دارند. اتصال آن‌ها به گیرنده‌های این ژن‌ها در نتیجه ساختن پروتئین اثر می‌گذارد. البته، مطالعاتی نشان می‌دهند که هورمون‌های تیروئید بر میتوکندری‌ها و پروتئین‌های ناقل غشاء اثر مستقیم دارند (۱۴).

گیرنده‌گلوبولین integrin αvβ3 است و اتصال هورمون تیروئید به این گیرنده منجر به فعالسازی آبشار درون سلولی MAPK^{۱۳} می‌شود و نتیجه آن تنظیم و تعديل پتانسیل غشا به واسطه تنشیم کانال‌های یونی، فعالسازی مبدل‌های سدیم / پتاسیم ATPase /ca2+ و تنظیم ترکیبات اسکلت سلولی است. از سوی دیگر MAPK فعال شده توسط T3 به هسته منتقل می‌شود و سبب فسفریلاسیون زیر واحد سرین شده و این پدیده منجر به القاء آنتی‌پوژن و

⁷ Thyroxine-binding globulin

⁸ Transthyretin

⁹ Cerebrospinal fluid

¹⁰ Blood brain barrier

¹¹ Iodothyronine, type II

¹² Transcriptome

¹³ Mitogen-activated protein kinase

¹⁴ Monocarboxylate transporter 8

¹⁵ Synaptogenesis

داد که کم کاری تیروئید می‌تواند باعث رسوب بسیار کم و با تأخیر میلین شود که این نقص اثر شدیدی روی انتقال سیگنال دارد (۳۱).

هورمون تیروئید، واقعی چون تکثیر سلولی، نورون‌زایی، مهاجرت و تمایز سلول‌های عصبی و گلیال را در مغز به خصوص نواحی قشر، هیپوکامپ و برآمدگی‌های گانگلیونی کنترل می‌کند (۳۲). Lemkine و همکاران نیز بیان داشتن سلول‌های عصبی بالغ ناحیه تحت بطني در موش، نیازمند هورمون تیروئید و عملکرد گیرنده TR α 1 هستند (۳۳). در شرایط In-vivo هورمون تیروئید و گیرنده TR α 1 بیان C-Myc cyclin-D را در سلول‌های بنیادی ناحیه تحت بطني، مهار می‌کند و آن‌ها را از چرخه سلولی خارج می‌کند (۳۴). شواهد نشان می‌دهد که در ناحیه تحت بطني کمبود هورمون تیروئید منجر به تجمع غیر طبیعی سلول‌های در حال تکثیر می‌شود که بیانگر ناتوانی سلول در ورود دوباره به چرخه سلولی است و مشابه این حالت در غیاب گیرنده TR α اتفاق می‌افتد و این موارد نشان‌دهنده اهمیت محیط روی فیزیولوژی سلول‌های بنیادی است. کم کاری تیروئید بعد از تولد، مهاجرت سلولی در قشر مخچه و هیپوکامپ را تحت تأثیر قرار می‌دهد و سبب کاهش چشمگیر انشعابات دندریتیکی در سلول‌های پورکنثر مخچه و تغییر در توزیع خارهای دندربیتی در قشر هیپوکامپ می‌شود (۳۵). در مطالعات Duan و همکاران مشخص شد که تقابل ویژه بین هورمون تیروئید و مسیر WNT در سیستم عصبی وجود دارد (۳۶). همچنین در گزارش Bianco و همکاران مشخص شد که بین shh و هورمون تیروئید در موش‌های جوان و بالغ، سبب کاهش تکثیر و بقای سلول‌های پیش‌ساز و بنیادی عصبی می‌شود و سطح هورمون تیروئید بر بیان WNT3a و همچنین بر حجم ذخیره‌ای پیش‌سازهای عصبی در نواحی ویژه سیستم عصبی تأثیر می‌گذارد (۴).

به طور کلی، غلظت هورمون THS در سیستم عصبی مرکزی بسیار کمتر از غلظت این هورمون در سرم است. این تفاوت به علت عدم توانایی در انتقال این هورمون از سد خونی-مغزی ایجاد می‌شود. دو مسیر اصلی جهت عبور THS از CNS به OAT1P1C از عبور مسیر اول، THS از طریق انتقال دهنده BBB از استھاتلهای آستروسیتی آغاز می‌شود. آن‌ها در آن جا از طریق آنزیم deiodinase 2 هورمون T4 به T3 تبدیل می‌شود، در مسیر دوم، THS، به کمک انتقال دهنده 8 MCT وارد CNS می‌شود. همچنین THS نیز می‌تواند به طور مستقیم از طریق بخش‌هایی از BBB که انتهای آستروسیتی به طور کامل مویرگ را

و کاهش میلین‌سازی در نواحی از مغز مانند مخچه، نئوکورتکس، هیپوکامپ و کورپوس کالازوم می‌شود (۲۳). همچنین در کم کاری تیروئید در بزرگسالان هیپوکامپ و قشر تحت تأثیر قرار می‌گیرد و موجب بروز ناهنجاری در خلق و خو و رفتار مانند اضطراب و افسردگی و اختلال حافظه می‌شود (۲۴). کمبود هورمون THS نورون‌زایی در بزرگسالان را مختل کرده و همچنین سبب کاهش حجم هیپوکامپ می‌شود (۶).

در بررسی که توسط Fernandez و همکارانش در سال ۲۰۰۴ صورت گرفت، مشخص شد که هورمون‌های تیروئیدی با تأثیری که به عنوان سیگنال محیطی^{۱۶} فعال در سیستم عصبی می‌گذارند می‌تواند به طور معنی‌داری تکامل، رشد و تنظیم عملکرد سلول‌های پیش‌ساز را در سیستم عصبی بر عهده بگیرد (۲۵). به همین دلیل هورمون تیروئید به عنوان یک عامل مؤثر در تنظیم سیگنال‌های مربوط به تحریک سلول‌های پیش‌ساز عصبی مورد بررسی قرار می‌گیرد. مطالعات نشان داده‌اند که هورمون تیروئید دارای خاصیت محافظت نورونی نیز می‌باشد (۲۶). بر این اساس محققان در تلاشند از هورمون تیروئید به علت داشتن خاصیت محافظت نورونی و نقش آن در تمایز عصبی به عنوان داروی کند کننده سیر پیشرفته و تخفیف‌دهنده عالیم بیماری‌های عصبی استفاده کنند (۲۷). بیشترین اثر هورمون تیروئید بر سیستم عصبی از طریق کنترل بیان ژن‌ها است که شامل بیان ژن می‌لین در الیگو‌دندروسیت‌ها، بیان پروتئین اسیدی رشتہ‌ای گلیالی^{۱۷}، بیان ویمینتین^{۱۸} در آستروسیت‌ها، بیان پروتئین‌های ماتریکس خارج سلولی و مولکول‌های چسبنده در گیر در مهاجرت، تمایز، هدایت و دسته‌بندی نورون‌ها است. از سوی دیگر هورمون تیروئید بیان بسیاری از تنظیم‌کننده‌های چرخه سلولی مانند Cyclin P53 و مهارکننده‌های کیناز وابسته به سیکلین، پروتئین‌های اسکلت سلولی، نوروتروفین‌ها و گیرنده‌های نوروتروفین‌ها و میانجی‌های ریخت‌شناسی تمایز مثل رشد آکسون و دندربیت را تنظیم می‌کند (۲۸).

Bernal و همکاران نشان دادند رشد آکسونی، انشعابات دندربیتی، برقراری سینپاس، آغاز مهاجرت سلول‌های گلیال و عصبی همگی تحت تأثیر کمبود هورمون تیروئید در مراحل پیش از تولد دچار اختلال می‌شوند (۲۹). Zoeller و همکاران نشان دادند هورمون تیروئید نقش ضروری در تکوین مغز جنین دارد و اگر کمبود آن در طول بارداری حادث شود جنین مشکلات بینایی و حرکتی پیدا می‌کند و اگر بعد از تولد اتفاق بیفتد مهارت‌های زبان و حافظه شدیداً تحت تأثیر قرار می‌گیرد (۳۰). مطالعات Schoonover و همکاران نشان

¹⁶ Microenvironmental signal

¹⁷ Glial fibrillary acidic

¹⁸ Vimentin

ایفاء می‌کند. T4 نقص در فعالیت هورمون تیروئید در طول دوران قبل از تولد باعث سندروم کرتینیسم و در نتیجه عقب‌ماندگی ذهنی شدید می‌شود. با وجود دهه‌ها تحقیقات، مکانیسم سلولی اساسی نقش تنظیمی هورمون T3 در تکوین سیستم عصبی هنوز مشخص نیست. مطالعهٔ تکامل قشر مخچه پس از تولد در جوندگان، به دلیل حساسیت آن به کمبود T3 به عنوان مدل مطلوب جهت مطالعهٔ مکانیسم‌های درگیر مورد استفادهٔ قرار می‌گیرد. مادهٔ خاکستری تشکیل‌دهندهٔ قشر مخچه از سه لایهٔ تشکیل شده است که به ترتیب از خارج به داخل شامل لایهٔ مولکولار، لایهٔ پورکنژ و لایهٔ دانه‌دار می‌باشند. کمبود T3 باعث اختلال در تمایز بسیاری از انواع سلول‌های مخچه می‌شود. همچنین تکثیر سلول‌های پیش‌ساز لایهٔ گرانولار کاهش یافته و مهاجرت شعاعی این سلول‌ها در دوران جنینی دچار اختلال می‌شود. Fauquier و همکاران نشان دادند در طول رشد و تکامل مخچه گیرنده‌های TRα1 سلول‌های پورکنژ و سلول گلیا به نام برگمن هدف اصلی هورمون تیروئید هستند (۴۹).

T4 موجود در گردش خون به واسطهٔ ناقل‌های مختلفی از سد خونی-مغزی گذشته سپس توسط آستروسیت به T3 که یک لیگاند فعال زیستی برای گیرندهٔ هسته‌ای هورمون تیروئید است، تبدیل می‌شود. اتصال لیگاند به این گیرندهٔ بیان ژن هدف که ممکن است نقش مهمی در تکامل و عملکرد مخچه می‌شود. بنابراین، کمبود هورمون تیروئید در تحریک‌پذیری عصبی و انتقال نامعمول ناقل عصبی^{۱۹} نقش داشته و این امر باعث هماهنگی غیر طبیعی حرکتی، کاهش فعالیت حرکتی و افزایش اضطراب می‌شود (۵۰).

نقش هورمون‌های تیروئیدی و هیپوکامپ

هورمون‌های تیروئید برای مغز بالغین به‌ویژه مناطق هیپوکامپ شامل دنتیت جایروس و CA1 و CA3 هورمون مهمی می‌باشد. هیپوکامپ یک منطقهٔ غنی از گیرنده‌های هورمون تیروئید می‌باشد که در یادگیری و حافظهٔ دخیل می‌باشد. تغییرات در سطح هورمون تیروئید یادگیری و حافظه، شکل‌پذیری سیناپسی و نورون‌زایی مربوط به هیپوکامپ را مختل می‌کند. Cooke و همکاران نشان دادند هایپوتیروئیدیسم منجر به نقص ساختاری در مغز بیماران بالغ می‌گردد (۵۱). اختلال عملکرد هورمون تیروئید عواقب فیزیولوژیکی شدیدی در مغز بالغین به‌جا می‌گذارد. افزایش در تمایز نورونی همراه با القای چشم‌گیر فاکتورهای رونویسی در تمایز پروژنیتور هیپوکامپ دخیل می‌باشد. Kapoor و همکاران نشان دادند که هورمون تیروئید اثرات نورون‌زایی را از طریق پروژنیتورهای هیپوکامپی نوع ۲ و ۳ میانجی می‌کند و یک نقشی برای فاکتورهای رونویسی پیش نورونی در کمک به اثرات هورمون تیروئید بر تمایز نورونی پروژنیتورهای

تحت پوشش نمی‌دهد وارد مغز شود (۳۷). مانند سایر بافت‌های بدن هورمون تیروئید در مغز به واسطهٔ سرکوب و یا فعال کردن ژن‌های هدف نقش نهایی خود را ایفاء می‌کند (۳۸). آستروسیت به تبدیل T4 به T3 در مغز کمک می‌کند. در طول کم کاری تیروئید، فعالیت و بیان ژن Dio2 افزایش می‌باید. Dio2 تبدیل T4 به T3 را کنترل می‌کند، در نتیجهٔ تازمانی که میزان کافی هورمون در اختیار مغز قرار گرفته تا به T3 تبدیل شود از T4 مغز محافظت می‌کند (۳۹). مطالعات نشان داده‌اند که هورمون تیروئید علاوه بر نورون‌ها بر سلول‌های گلیال نیز تأثیر دارند. تشکیل و بقاء میکروگلیاهای نیز در پاسخ به هورمون‌های تیروئید است (۴۰). همچنین ساخته شدن مجدد میلین وابسته به هورمون‌های تیروئید است (۴۱). تمایز الیگومندروسیت که سلول اصلی در میلین‌سازی سیستم عصبی مرکزی است به میزان زیادی به هورمون تیروئید بستگی دارد (۴۲).

T3 برای تولید و بلوغ الیگومندروسیت و میلین‌سازی مناسب مورد نیاز است و سبب افزایش میلین‌سازی مجده، حافظت از آکسون و حفظ هدایت عصبی در مدل‌های حیوانی مختلف با نقص در میلین‌سازی می‌شود (۴۳). کم کاری تیروئید سبب افزایش تکثیر و پرکاری تیروئید سبب کاهش تنظیمی در SVZ و پیاز بويایی می‌شود (۴۴).

هورمون تیروئید تمایز سلول‌های بنیادی عصبی جنینی به سلول‌های عصبی را ارتقاء می‌بخشد در حالی که تمایز آستروسیت‌ها را مهار می‌کند. هورمون تیروئید تمایز سلول‌های بنیادی عصبی جنینی به سلول‌های عصبی را با مهار پیامرسانی STAT3 از طریق TRα1 ترویج می‌دهد. Chen و همکاران در مطالعهٔ خود نشان دادند که کم کاری تیروئید مادر در دوران بارداری در موش، نورون‌زایی در تلنسفال جنینی را مهار و باعث اختلال یادگیری و حافظه در فرزندان می‌شود (۴۵). پیامرسانی هورمون تیروئید نورون‌زایی بزرگسالان در هیپوکامپ، منطقهٔ تحت بطنی و به طور بالقوه، هیپوپotalamus را تنظیم می‌کند (۴۶). هیپوکامپ در طی تشکیل و همچنین بزرگسالی به هورمون تیروئید وابسته است. مطالعات نشان داده‌اند که یادگیری و حافظه در مدل‌های حیوانی کم کاری تیروئید مختل می‌شود (۴۷). جهش ترانسپورتر هورمون تیروئید به نام MCT8 باعث آسیب مغز قبل از تولد و کاهش میلین‌سازی می‌شود. همچنین در جنین‌هایی با نقص در MCT8 تأخیر در رشد قشر مغز و مخچه و اشکال در میلین‌سازی اختلال در بلوغ آکسون و کاهش تمایز بیوشیمیایی سلول‌های پورکنژ مشاهده شده است (۴۸).

نقش هورمون تیروئید در مخچه

هورمون‌های T3 و T4 نقش مهمی در تکامل مخچه

¹⁹ Neurotransmitter

سلادين ۱- توسط هورمون تیروئید، این هورمون نقش جلوگیری از آپوپتوز القاء شده را بر عهده دارد و این داده‌ها یک پتانسیل درمانی در استفاده از هورمون تیروئید را در آزالزیمر به تصویر می‌کشد (۵۹). ژن سلادين ۱- در مقاومت علیه تحملی عصبی مرتبط با آزالزیمر نقش دارد و در این بیماری بیان آن دچار کاهش تنظیمی می‌شود این ژن بیان بالایی در هیپوکامپ بالغ طبیعی و سلول‌های پیش‌ساز عصبی دارد و کاهش بیان آن در این سلول‌ها در بیماران مبتلا به آزالزیمر، این سلول‌ها را مستعد استرس اکسیداتیو و مرگ نورونی می‌کند. Alessandro Peri و همکاران در سال ۲۰۰۸ نشان دادند افزایش بیان سلادين ۱- القاء شده با هورمون تیروئید از یک طرف سبب حفاظت سلول‌های پیش‌ساز عصبی از مرگ سلولی شده و سلادين ۱- به عنوان فاکتور حفظ کننده ذخیره سلول‌های چندتوان و خود تجدید و جوان در نظر گرفته می‌شود و تعداد سلول‌های بنیادی در دسترس را افزایش می‌دهد و از سوی دیگر هورمون تیروئید با افزایش بیان ژن‌های تنظیم شونده با هورمون تیروئید در این ذخیره سلولی سبب پیشبرد تمایز عصبی این سلول‌ها می‌شود (۶۰).

هورمون تیروئید در سلول‌های پیش‌ساز عصبی در ناحیه تحت بطنی به عنوان فاکتور حفظ کننده ذخیره سلول‌های چندتوان عمل کرده و سبب حفظ قابلیت خود تجدیدی آن‌ها می‌شود. از سوی دیگر T3 و به میزان کمتری T4 به طرز چشمگیری بیان ژن سلادين ۱- را افزایش می‌دهد و سبب حفظ خاصیت خود تجدیدی شده و همچنین با آپوپتوز القاء شده مقابله می‌کند. هورمون تیروئید بیان ژن سلادين ۱- در مدل آزمایشگاهی سلول‌های پیش‌ساز عصبی انسانی افزایش می‌دهد و این نتیجه نشان داد که احتمالاً این ژن میانجی اثرات هورمون تیروئید در مغز است (۴، ۵۹). مطالعات جدید و قابل استناد اشاره بر نقش هورمون تیروئید و گیرنده آن در نورون‌زایی بالغین و بقای نورونی در بیماری‌های عصبی مثل آزالزیمر دارند (۲۸).

آسیب به سر یکی از عوامل مؤثر صرع افراد بزرگسال است و از سوی دیگر، نشان داده شده که سطح هورمون تیروئید در بیماران مبتلا به صرع کاهش می‌یابد. متabolیسم هورمون‌های تیروئید در بیماران با آسیب ضربه مغزی دچار اختلال می‌شود. مطالعات نشان داده‌اند که در بیماران مبتلا به آسیب‌های مغزی، متabolیسم TSH معیوب است و تبدیل T4 به T3 که فرم فعل هورمون است توسط آنزیم deiodinase دچار اختلال می‌شود. علاوه بر این، در مراحل اولیه آسیب مغزی، سطح TSH کاهش می‌یابد (۶۱). و همکاران اثر T3 در مدل موشی آسیب‌های مغزی را بررسی و گزارش داد که تزریق داخل صفاقی هورمون T3 یک ساعت بعد از ضربه مغزی به طور قابل توجهی می‌تواند سبب

هیپوکامپ بالغ پیشنهاد می‌گردد (۵۲). یک دوره زمانی کوتاه هایپوتیروئیدیسم موجب آسیب نورون‌زایی طبیعی در منطقه ساب گرانولار دندیت جایرسوس با کاهش ۳۰ درصدی در تعداد تکثیر سلول‌ها می‌شود. هایپوتیروئیدیسم همچنین تعداد نوروبلاست‌های تازه تولید شده و نورون‌های نابالغ (سلول‌های دبل کورتین مثبت) را که هایپوپلازی شدیدی در آرایش درختی دندرتیتی دارند کاهش می‌دهد. مosh‌های صحرایی هایپوتیروئیدی حافظه طبیعی در تشخیص اشیا داشتند اما رفتار غیرطبیعی در تست شناختی اجباری نشان دادند که بیان کننده یک اختلال شبه افسردگی می‌باشد. درمان مزمن مosh‌های صحرایی هایپوتیروئیدی با TH نه تنها رفتار غیرعادی را عادی می‌کند بلکه تعداد تکثیر و تعداد سلول‌های دبل کورتین مثبت را بهبود می‌بخشد و باعث القای رشد درخت دندرتی می‌شود. TH برای نورون‌زایی هیپوکامپ بالغ ضروری می‌باشد و پیشنهاد می‌شود اختلالات خلقی مربوط به شروع کم کاری تیروئید می‌تواند به دلیل آسیب نورون‌زایی باشد. (۵۳).

نقش هورمون‌های تیروئیدی در بیماری‌های عصبی

در اینجا به بررسی تأثیر هورمون تیروئید در بیماری‌های عصبی از جمله آزالزیمر، آسیب‌های مغزی و صرع می‌پردازیم. مطالعات نشان دادند که استفاده از تیروئید می‌تواند به طور معنی‌داری سبب بهبود رشد، تحرک و سایر ویژگی‌های سلول‌های نوروسfer در محیط کشت شود که می‌تواند حاکی از احتمال وجود اثرات مثبت این دارو در درمان بیماری عصبی مختلفی از جمله بیماری آزالزیمر باشد. در تأیید اثرات مثبتی که سطح هورمون‌های تیروئیدی در بیماران آزالزیمری دارد، Osch و همکاران نشان دادند که فاکتور خطر احتمال بروز آزالزیمر تیروئیدی به عنوان یک فاکتور خطر احتمال بروز آزالزیمر را به طور معنی‌داری افزایش می‌دهد (۵۴). بررسی دیگری نشان داد که با کاهش میزان هورمون تیروئید اختلالات شناختی و زوال عقلی که در بیماران آزالزیمری افزایش می‌یابد، بنابراین محققان معتقدند که تغییرات هورمون‌های تیروئیدی نقش بسزایی در بیماری‌زایی این آسیب‌ها دارند (۵۵-۵۷). هر چند مطالعه‌ای که توسط Van Der Cammen و همکارانش صورت گرفت از کاهش این ارتباط و حتی عدم وجود ارتباط بین سطوح هورمون‌های تیروئیدی و وقوع بیماری آزالزیمر در سنین بالا حکایت داشت (۵۸). Benvenuti نشان دادند که تیمار با هورمون تیروئید سطح بیان سلادين ۱- را در سلول‌های پیش‌ساز عصبی انسانی افزایش می‌دهد. سلادين ۱- ویژگی حافظت نورونی دارد و در نواحی ویژه مغز که تحت تأثیر آزالزیمر است دچار تنظیم کاهشی می‌شود و در نتیجه با تنظیم بیان

صرع جنبه‌های مختلف قرار هموستاز هورمون تیروئید مانند بیوسنتر، آزادی و حمل و نقل و همچنین سوخت و ساز بدن را تحت تأثیر قرار می‌دهد (۶۷).

نتیجه گیری

مطالعات انجام شده در سال‌های اخیر نشان می‌دهند که پیامرسانی تیروئید، رشد تکامل سیستم عصبی در طول زندگی از مراحل اولیه تشکیل سیستم عصبی در جنین تا نورون‌زایی در مغز بزرگسالان را تحت تأثیر قرار می‌دهد. در تمام مراحل زندگی و بهخصوص در طول رشد قبل از تولد، T3 در فرایندهای مختلف از جمله نورون‌زایی، سیناپتوزن، مهاجرت، انعطاف‌پذیری و میلین‌سازی نقش دارد. از طرفی نشان داده شده است که هورمون تیروئیدی T3 و گیرنده‌های آن در تنظیم عملکرد سلول‌های بنیادی عصبی در هیپوکامپ و ناحیه تحت بطنی نقش دارند. هیپوکامپ و ناحیه تحت بطنی دو منطقه اصلی مغز بزرگسالان در پستانداران بوده که نورون‌زایی در آن رخ می‌دهد (۲). اختلال عملکرد تیروئید با اختلالات عصبی و رفتاری در ارتباط است. کم کاری تیروئید در بزرگسالان سبب تغییر عملکرد هیپوکامپ و به دنبال آن منجر به اختلال حافظه، اضطراب و افسردگی در جوندگان و انسان می‌شود (۴۶). بنابراین درک مکانیسم‌های تأثیر هورمون‌های تیروئیدی بر نورون‌زایی بزرگسالان برای درمان اختلالات عصبی بسیار مهم است.

محافظت از مغز و بهبود عملکرد حرکتی و شناختی شود (۶۲). TSH دارای آثار ترمیمی بر روی سلول‌های عصبی هستند. تحقیقات نشان داده‌اند روند میلین‌سازی در هر دو سیستم عصبی محیطی و مرکزی نیز وابسته به این هورمون است. TSH قادر به القاء تشکل الیگو دوندروسویت از سلول‌های بنیادی عصبی می‌باشد و همچنین نقش مهمی در تنظیم مراحل تکامل الیگو دوندروسویت بازی می‌کند (۶۳). علاوه بر این، نشان داده شده است که کمبود تیروئید در دوران بارداری و شیردهی فرزندان را بیشتر مستعد ابتلاء به تشنج audiogenic قرار می‌دهد. همچنین گزارش شده است که موش‌های فاقد TR β TRH مستعد ابتلاء به این نوع تشنج می‌باشند (۶۴). نوروتروفین‌ها و فاکتورهای رشد عصبی توسط THS تحت تأثیر قرار گرفته و اختلال در این عوامل می‌تواند سبب ایجاد عارضه صرع شود. نشان داده شده است که در تشنج‌های ناشی از کیندیلینگ آمیگال، بیان نوروتروفین‌ها می‌تواند تغییر یابد. از سوی دیگر، نشان داده شده است که هورمون تیروئید بیان این عوامل را تدبیل می‌کند (۶۵). علاوه بر این، تعدادی از مطالعات نشان می‌دهد که بیان زن هورمون آزاد کننده تیروتropین (TRH)^{۲۰} و گیرنده آن توسط تشنج تحت تأثیر قرار می‌گیرد و بنابراین پیشنهاد می‌شود که TRH می‌تواند نقش مهمی در بیماری‌زایی صرع بازی کند (۶۶) شواهدی نیز نشان می‌دهد که داروهای ضد

منابع

1. Mussa G, Mussa F, Bretto R, Zambelli M, Silvestro L. Influence of thyroid in nervous system growth. *Minerva Pediatrica*. 2001; 53(4): 325-53.
 2. Cisne R, Justo R, Migowski E. Influence of thyroid hormones on nervous system development—brief review. *International Journal of Basic and Applied Sciences*. 2016; 5(1): 82-5.
 3. Bianco AC. Metabolic effects of thyroid hormones—beyond traditional prospects. *Thyroid*. 2008; 18(2): 99-100.
 4. Zhang L, Blomgren K, Kuhn HG, Cooper-Kuhn CM. Effects of postnatal thyroid hormone deficiency on neurogenesis in the juvenile and adult rat. *Neurobiol Dis*. 2009; 34(2): 366-74.
 5. López-Juárez A, Remaud S, Hassani Z, Jolivet P, Simons JP, Sontag T, et al. Thyroid hormone signaling acts as a neurogenic switch by repressing Sox2 in the adult neural stem cell niche. *Cell stem cell*. 2012; 10(5): 531-43.
 6. Montero-Pedrazuela A, Venero C, Lavado-Autric
- ²⁰ Thyrotropin
7. Leach PT, Gould TJ. Thyroid hormone signaling: Contribution to neural function, cognition, and relationship to nicotine. *Neurosci Biobehav Rev*. 2015; 57: 252-63.
 8. Ahmed OM, El-Gareib A, El-Bakry A, El-Tawab SA, Ahmed R. Thyroid hormones states and brain development interactions. *Int J Dev Neurosci*. 2008; 26(2): 147-209.
 9. Pasand Mojdeh H, Alipour F, Borhani Haghighi M. Alzheimer's disease: background, current and future aspects. *Shefaye Khatam*. 2016; 4(3): 70-80
 10. Stenzel D, Huttner WB. Role of maternal thyroid hormones in the developing neocortex and during human evolution. *Front Neuroanat*. 2013; 7(19): doi: 10.3389/fnana.2013.00019.
 11. Van Herle A, Uller R, Matthews N, Brown J.

- Radioimmunoassay for measurement of thyroglobulin in human serum. *J Clin Invest.* 1973; 52(6): 1320-7.
12. Verhoeven AJ, Kamer P, Groen AK, Tager JM. Effects of thyroid hormone on mitochondrial oxidative phosphorylation. *Biochem J.* 1985; 226(1): 183-92.
 13. Kandel ER, Schwartz JH, Jessell TM. *Principles of neural science*: McGraw-Hill New York; 2000.
 14. Wirth EK, Schweizer U, Kohrle J. Transport of thyroid hormone in brain. *Front Endocrinol (Lausanne).* 2014; 5: 98. doi: 10.3389/fendo.2014.00098.
 15. Takahashi T, Gasch A, Nishizawa N, Chua N-H. The DIMINUTO gene of *Arabidopsis* is involved in regulating cell elongation. *Genes Dev.* 1995; 9(1): 97-107.
 16. Davis PJ, Goglia F, Leonard JL. Nongenomic actions of thyroid hormone. *Nat Rev Endocrinol.* 2016; 12(2): 111-21.
 17. Visser WE, Mullem AA, Visser TJ, Peeters RP. Different causes of reduced sensitivity to thyroid hormone: diagnosis and clinical management. *Clin Endocrinol (Oxf).* 2013; 79(5): 595-605.
 18. Kansagra SM, McCudden CR, Willis MS. The challenges and complexities of thyroid hormone replacement. *Laboratory Medicine.* 2010; 41(6): 338-48.
 19. Begum N, Sussman KE, Draznin B. Differential effects of diabetes on adipocyte and liver phosphotyrosine and phosphoserine phosphatase activities. *Diabetes.* 1991; 40(12): 1620-9.
 20. Zoeller R, Rovet J. Timing of thyroid hormone action in the developing brain: clinical observations and experimental findings. *J Neuroendocrinol.* 2004; 16(10): 809-18.
 21. de Escobar GM, Obregón MJ, del Rey FE. Iodine deficiency and brain development in the first half of pregnancy. *Public Health Nutrition.* 2007; 10(12A): 1554-70.
 22. Smith JW, Evans AT, Costall B, Smythe JW. Thyroid hormones, brain function and cognition: a brief review. *Neurosci Biobehav Rev.* 2002; 26(1): 45-60.
 23. Gilbert ME, Rovet J, Chen Z, Koibuchi N. Developmental thyroid hormone disruption: prevalence, environmental contaminants and neurodevelopmental consequences. *Neurotoxicology.* 2012; 33(4): 842-52.
 24. Bernal J, Guadaño-Ferraz A, Morte B. Thyroid hormone transporters [mdash] functions and clinical implications. *Nature Reviews Endocrinology.* 2015; 11(7): 406-17.
 25. Fernandez M, Pirondi S, Manservigi M, Giardino L, Calzà L. Thyroid hormone participates in the regulation of neural stem cells and oligodendrocyte precursor cells in the central nervous system of adult rat. *European Journal of Neuroscience.* 2004; 20(8): 2059-70.
 26. Bunevicius A, Iervasi G, Bunevicius R. Neuroprotective actions of thyroid hormones and low-T3 syndrome as a biomarker in acute cerebrovascular disorders. *Expert Review of Neurotherapeutics.* 2015; 15(3): 315-26.
 27. Tan ZS, Vasan RS. Thyroid function and Alzheimer's disease. *J Alzheimers Dis.* 2009; 16(3): 503-7.
 28. Klahre U, Noguchi T, Fujioka S, Takatsuto S, Yokota T, Nomura T, et al. The *arabidopsis* DIMINUTO/DWARF1 gene encodes a protein involved in steroid synthesis. *The Plant Cell.* 1998; 10(10): 1677-90.
 29. Hoyer S, Müller D, Plaschke K. Desensitization of brain insulin receptor effect on glucose/energy and related metabolism. Springer; 1994.
 30. Laudet V, Hänni C, Coll J, Catzeffis F, Stéhelin D. Evolution of the nuclear receptor gene superfamily. *The EMBO Journal.* 1992; 11(3): 1003.
 31. Bianco AC, Kim BW. Deiodinases: implications of the local control of thyroid hormone action. *Journal of Clinical Investigation.* 2006; 116(10): 2571.
 32. Cuevas E, Ausó E, Telefont M, De Escobar GM, Sotelo C, Berbel P. Transient maternal hypothyroxinemia at onset of corticogenesis alters tangential migration of medial ganglionic eminence-derived neurons. *European Journal of Neuroscience.* 2005; 22(3): 541-51.
 33. Lemkine G, Raj A, Alfama G, Turque N, Hassani Z, Alegria-Prevot O, et al. Adult neural stem cell cycling in vivo requires thyroid hormone and its alpha receptor. *The FASEB Journal.* 2005; 19(7): 863-5.
 34. Clevers H. Wnt/β-catenin signaling in development and disease. *Cell.* 2006; 127(3): 469-80.
 35. Bernal J. Thyroid hormone receptors in brain development and function. *Nature Clinical Practice Endocrinology & Metabolism.* 2007; 3(3): 249-59.
 36. Duan X, Kang E, Liu CY, Ming G-l, Song H. Development of neural stem cell in the adult brain. *Current Opinion in Neurobiology.* 2008; 18(1): 108-15.
 37. Schroeder AC, Privalsky ML. Thyroid hormones, t3

- and t4, in the brain. *Frontiers in Endocrinology*. 2013; 5: 40.
38. Brent GA. Mechanisms of thyroid hormone action. *The Journal of Clinical Investigation*. 2012; 122(9): 3035-43.
39. Roman C, Fuior EV, Trusca VG, Kardassis D, Simionescu M, Gafencu AV. Thyroid hormones upregulate apolipoprotein E gene expression in astrocytes. *Biochemical and Biophysical Research Communications*. 2015; 468(1): 190-5.
40. Schweizer U, Köhrle J. Function of thyroid hormone transporters in the central nervous system. *Biochimica et Biophysica Acta (BBA)-General Subjects*. 2013; 1830(7): 3965-73.
41. Calzà L, Fernandez M, Giardino L. Cellular approaches to central nervous system remyelination stimulation: thyroid hormone to promote myelin repair via endogenous stem and precursor cells. *Journal of Molecular Endocrinology*. 2010; 44(1): 13-23.
42. Hung P-L, Huang C-C, Huang H-M, Tu D-G, Chang Y-C. Thyroxin treatment protects against white matter injury in the immature brain via brain-derived neurotrophic factor. *Stroke*. 2013; 44(8): 2275-83.
43. Dell'Acqua M, Lorenzini L, D'Intino G, Sivilia S, Pasqualetti P, Panetta V, et al. Functional and molecular evidence of myelin-and neuroprotection by thyroid hormone administration in experimental allergic encephalomyelitis. *Neuropathology and Applied Neurobiology*. 2012; 38(5): 454-70.
44. Fernandez M, Pirondi S, Manservigi M, Giardino L, Calza L. Thyroid hormone participates in the regulation of neural stem cells and oligodendrocyte precursor cells in the central nervous system of adult rat. *Eur J Neurosci*. 2004; 20(8): 2059-70.
45. Chen C, Zhou Z, Zhong M, Zhang Y, Li M, Zhang L, et al. Thyroid hormone promotes neuronal differentiation of embryonic neural stem cells by inhibiting STAT3 signaling through TR α 1. *Stem Cells and Development*. 2012; 21(14): 2667-81.
46. Remaud S, Gothié J-D, Morvan-Dubois G, Demeneix BA. Thyroid hormone signaling and adult neurogenesis in mammals. *Front Endocrinol*. 2014; 5(62): 10.3389.
47. Willoughby KA, McAndrews MP, Rovet JF. Effects of maternal hypothyroidism on off spring hippocampus and memory. *Thyroid*. 2014; 24(3): 576-84.
48. López-Espíndola D, Morales-Bastos C, Grijota-Martínez C, Liao X-H, Lev D, Sugo E, et al. Mutations of the thyroid hormone transporter MCT8 cause prenatal brain damage and persistent hypomyelination. *The Journal of Clinical Endocrinology & Metabolism*. 2014; 99(12): E2799-E804.
49. Fauquier T, Chatonnet F, Picou F, Richard S, Fossat N, Aguilera N, et al. Purkinje cells and Bergmann glia are primary targets of the TR α 1 thyroid hormone receptor during mouse cerebellum postnatal development. *Development*. 2014; 141(1): 166-75.
50. Koibuchi N. The role of thyroid hormone on functional organization in the cerebellum. *The Cerebellum*. 2013; 12(3): 304-6.
51. Cooke GE, Mullally S, Correia N, O'Mara SM, Gibney J. Hippocampal volume is decreased in adults with hypothyroidism. *Thyroid*. 2014; 24(3): 433-40.
52. Kapoor R, Desouza LA, Nanavaty IN, Kernie SG, Vaidya VA. Thyroid hormone accelerates the differentiation of adult hippocampal progenitors. *J Neuroendocrinol*. 2012; 24(9): 1259-71.
53. Montero-Pedrazuela A, Venero C, Lavado-Autric R, Fernandez-Lamo I, Garcia-Verdugo JM, Bernal J, et al. Modulation of adult hippocampal neurogenesis by thyroid hormones: implications in depressive-like behavior. *Mol Psychiatry*. 2006; 11(4): 361-71.
54. van Osch LA, Hogervorst E, Combrinck M, Smith AD. Low thyroid-stimulating hormone as an independent risk factor for Alzheimer disease. *Neurology*. 2004; 62(11): 1967-71.
55. Davis JD, Podolancuk A, Donahue JE, Stopa E, Hennessey JV, Luo L-G, et al. Thyroid hormone levels in the prefrontal cortex of post-mortem brains of Alzheimer's disease patients. *Current Aging Science*. 2008; 1(3): 175-81.
56. Tan ZS, Vasan RS. Thyroid function and Alzheimer's disease. *Journal of Alzheimer's Disease: JAD*. 2008; 16(3): 503-7.
57. Ewins DL, Rossor MN, Butler J, Rogues PK, Mullen MJ, McGregor AM. Association between autoimmune thyroid disease and familial Alzheimers disease. *Clinical Endocrinology*. 1991; 35(1): 93-6.
58. Van Der Cammen TJ, Raso FM, Van Harskamp F, De Jager MC. Lack of association between thyroid disorders and alzheimer's disease in older persons: a cross-sectional observational study in a geriatric outpatient population. *Journal of the American Geriatrics Society*. 2003; 51(6): 884.

59. Benvenuti S, Luciani P, Cellai I, Deledda C, Baglioni S, Saccardi R, et al. Thyroid hormones promote cell differentiation and up-regulate the expression of the seladin-1 gene in vitro models of human neuronal precursors. *Journal of Endocrinology*. 2008; 197(2): 437-46.
60. Peri A, Serio M. Neuroprotective effects of the Alzheimer's disease-related gene seladin-1. *Journal of Molecular Endocrinology*. 2008; 41(5): 251-61.
61. Fernandez-Rodriguez E, Bernabeu I, Castro AI, Casanueva FF. Hypopituitarism after traumatic brain injury. *Eur J Endocrinol*. 2015; 44(1): 151-9.
62. Crupi R, Paterniti I, Campolo M, Di Paola R, Cuzzocrea S, Esposito E. Exogenous T3 administration provides neuroprotection in a murine model of traumatic brain injury. *Pharmacol Res*. 2013; 70(1): 80-9.
63. Fernandez M, Paradisi M, Del Vecchio G, Giardino L, Calza L. Thyroid hormone induces glial lineage of primary neurospheres derived from non-pathological and pathological rat brain: implications for remyelination-enhancing therapies. *Int J Dev Neurosci*. 2009; 27(8): 769-78.
64. Jankowsky JL, Patterson PH. The role of cytokines and growth factors in seizures and their sequelae. *Progress in Neurobiology*. 2001; 63(2): 125-49.
65. Kim S-Y, Smith MA, Post RM, Rosen JB. Attenuation of kindling-induced decreases in NT-3 mRNA by thyroid hormone depletion. *Epilepsy Res*. 1998; 29(3): 211-20
66. Kubek M, Knoblauch S, Sharif N, Burt D, Buterbaugh G, Fuson K. Thyrotropin-releasing hormone gene expression and receptors are differentially modified in limbic foci by seizures. *Ann Neurol*. 1993; 33(1): 70-6.
67. Svalheim S, Sveberg L, Mochol M, Taubøll E. Interactions between antiepileptic drugs and hormones. *Seizure*. 2015; 28: 12-7.