

مقاله پژوهشی

افزایش پاسخدهی موش های سوری ماده به محرك درد احشایي پس از

بستن عصب سیاتیک در مقایسه با موش های سوری نر

دکتر منظومه شمسی میمندی^۱، دکتر عباس حق پرست^۲، دکتر غلامرضا سپهری^۳ و آرمیتا شاه اسماعیلی^۴

خلاصه

درد نوروپاتیک از دسته دردهای مزمن بشمار می رود که در اثر آسیب عصب محیطی به وجود می آید و منجر به پردردی (هیپرآلژی) می شود. در مطالعات مختلفی ارتباط بین درد نوروپاتیک و هیپرآلژی و چگونگی پاسخ به درمان در خصوص دردهای سوماتیک و التهابی بررسی شده است. با این حال هنوز نحوه پاسخ به محرك درد احشایي در نوروپاتی محیطی و اختلاف احتمالی بین پاسخ جنس های نر و ماده مورد بررسی قرار نگرفته است. لذا در این تحقیق با استفاده از بستن یکطرفه عصب سیاتیک (PSNL : Partial Sciatic Nerve)، Ligation چگونگی پاسخ به دردهای احشایي در موش های سوری نر و ماده مورد بررسی قرار گرفت. جهت انجام این مطالعه موش های سوری نر و ماده آلبینو به سه گروه دست نخورده Sham, control و PNSL تقسیم شدند. درد احشایي با استفاده از آزمون Writhing پس از تزریق داخل صفاقی اسید استیک ۰/۶ درصد در گروه کنترل و سپس در هر یک از گروه های Sham و PNSL در روزهای ۵، ۱۰، ۱۵، ۲۰ پس از عمل جراحی مورد ارزشیابی قرار گرفت. بدین ترتیب که تعداد انقباضات شکمی به مدت ۱۵ دقیقه پس از تزریق شمارش گردید. نتایج نشان داد که بستن عصب سیاتیک بدون در نظر گرفتن جنس موجب کاهش معنی دار تعداد انقباضات شکمی نسبت به گروه دست نخورده می شود. میانگین تعداد انقباضات شکمی در ماده های PNSL نسبت به ماده های Sham افزایش و در نرهای PNSL نسبت به نرهای Sham کاهش داشت. مقایسه تعداد انقباضات شکمی بین گروه Sham و PNSL به تفکیک روز در نرها کاهش معنی داری در روز بیستم و در ماده ها افزایش معنی داری در همین روز نشان داد. در گروه Sham و گروه دست نخورده علیرغم حساسیت بیشتر ماده ها نسبت به نرها اختلاف معنی داری بین دو جنس مشاهده نشد. در حالیکه در گروه PNSL میانگین تعداد انقباضات در ماده ها به طور معنی داری بیشتر از نرها بود. اما پس از تفکیک روزها اختلاف جنسی در پاسخدهی به درد احشایي فقط در روز بیستم مشاهده شد. مطالعه فوق نشان می دهد که موش های ماده مدل بهتری جهت مطالعه هیپرآلژی نسبت به درد احشایي می باشند و به نظر می رسد افزایش پاسخگویی در ماده ها به علت بروز هیپرآلژی ثانویه باشد. تفاوت جنسی که نسبت به درد احشایي پس از بستن عصب سیاتیک مشاهده می شود احتمالاً مربوط به اثر هورمون های جنسی زنانه در انتقال پیام درد و یا مربوط به تفاوت های ساختاری سیستم عصب مرکزی در جنس نر و ماده بوده که منجر به ایجاد هیپرآلژی ثانویه در ماده ها شده است.

۱- مریبی فارماکولوژی، مرکز تحقیقات علوم اعصاب، ۲- استادیار فیزیولوژی، ۳- دانشیار فارماکولوژی، ۴- دانشجوی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی کرمان

واژه های کلیدی: درد نوروپاتیک، درد احشایی، موش سوری، جنس

مقدمه

شده است، افزایش حساسیت به محرك های درد حرارتی، فشاری و التهابی بررسی شده است (۲۰، ۲۵، ۲۸، ۳۵) اما ارتباط درد احشایی و هیپرآلزی ناشی از درد نوروپاتیک بررسی نشده است. به خصوص که پیام های درد احشایی از مسیر دردهای سوماتیک نمی گذرند بلکه اکسون های پیام آورآن مستقیماً وارد نخاع شده و به هسته شکمی، خلفی، جانبی (VPL) در تalamوس رفته و از آنجا به شکنج عقب مرکزی در قشر مغز ختم می شوند (۱، ۳۰). علاوه بر این، مطالعات زیادی در مورد تفاوت جنسی در تحمل درد، آستانه درد و پاسخگویی نسبت به ضد دردهای رایج انجام شده است. در این مطالعات دردهای فشاری، مکانیکی، حرارتی و التهابی با روش های مختلف بررسی شده است (۲۱، ۲۴، ۲۹). اغلب مشاهدات حاکی از آن است که حساسیت زنان نسبت به محرك های دردناک در مقایسه با مردان بیشتر می باشد در حالیکه پاسخگویی جنس نر به ضد دردهای غیر استروئیدی و اپیوئیدی بیشتر است (۲۱، ۲۲، ۳۴، ۳۸). در این مطالعه تفاوت جنسی درد احشایی و همچنین تأثیر هیپرآلزی ناشی از بستن یکطرفه عصب سیاتیک بر آن بررسی شده است. لذا در این مطالعه با بستن یکطرفه عصب سیاتیک در موش های سوری نر و ماده تغییرات پاسخ دهی به درد احشایی با استفاده از آزمون Writhing در طی ۲۰ روز بررسی شد تا اثرات هیپرآلزی نوروپاتیک و مدت زمان ایجاد آن نسبت به محرك درد احشایی در دو جنس نر و ماده مورد بررسی قرار گیرد.

مواد و روش ها

الف) حیوانات

کلیه آزمایشات بر روی تعداد ۱۱۵ موش سوری بالغ، از نژاد آلینو، به وزن تقریبی g ۳۰ - ۲۵ تهیه شده از مرکز تحقیقات علوم اعصاب دانشگاه علوم پزشکی کرمان انجام شد. حیوانات در دمای ۲۲±۲ درجه سانتیگراد و دوره های ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی در قفس هایی به

درد نوروپاتیک، نوعی درد مزمن و از دسته دردهای نوروژنیک می باشد که از آسیب به عصب محیطی ناشی می شود. آسیب محیطی نه تنها سبب تحریک غیر ارادی اعصاب محیطی درگیر می شود بلکه موجب غیر ارادی سلول های گانگلیون ریشه خلفی اعصاب نخاعی آسیب دیده نیز می گردد (۲). از ویژگی های درد نوروپاتیک، هیپرآلزی (افزایش حساسیت به محرك های دردزا) و آلدینیا (افزایش حساسیت به محرك های غیر دردزا) می باشد. از این رو ضد دردهای رایج مانند داروهای ضد التهاب غیراستروئیدی واپیوئیدها در درمان دردهای نوروپاتیک مؤثر نمی باشند (۲۶). مکانیسم ایجاد دردهای نوروپاتیک به خوبی روش نیست و در تحقیقات مختلف رابطه بین این دردها و عوامل گوناگون بررسی شده است. یکی از مکانیسم های شناخته شده، پدیده تخلیه الکتریکی نابجای (Ectopic discharge) نورون های درد است که خود می تواند ناشی از افزایش فعالیت فیرهای انتقال دهنده درد، خصوصاً نورون های آسیب دیده و همچنین نورون های سالم مجاور آنها باشد (۱۷). مکانیسم دیگری که در ایجاد هیپرآلزی مطرح است (Cross excitation) پدیده تحریک ضربدری در نورون های گانگلیون ریشه خلفی و در نتیجه تغییر در عملکرد کانال های سدیمی و کلسیمی این نورون ها است (۶). گروهی دیگر از محققین، مکانیسم دردهای نوروپاتیک را به افزایش فعالیت اسیدهای امینه تحریکی مانند گلوتامات و یا کاہش فعالیت سیستم مهاری گابا و پورینزیک در سیستم اعصاب مرکزی نسبت می دهند (۱۲، ۳۰، ۳۱). برخی دیگر مشاهده کرده اند که در هیپرآلزی، فیرهای A β به لایه II ماده خاکستری (Mحل عبور فیرهای C) پیشروی کرده و این نوسازی آناتومیکی طناب نخاعی موجب حساس شدن غیر عادی فیرهای A β و در نتیجه انتقال نابجای درد می شود (۶). در مطالعاتی که منجر به نتایج فوق

بـــدون اـــن عـــامت بـــود. موش هـــای کـــه به هـــر دلـــل در حـــین اـــجرای طـــرح اـــز بـــین مـــی رـــفتند جـــایگـــزین مـــی شـــدند به طـــوریکـــه هـــر زـــیر گـــروه حـــداقل شامل ۶ ســـر موش بـــود.

د) روش انجام آزمایش

موش هـــای سوری نر و مـــاده به گـــروه هـــای دـــست نـــخوردـــه یا Sham ، Control و PSLN تقسیم شـــدند. در گـــروه PSLN ، عـــصب ســـیاتیکـــ به روـــش Bennett بـــسته شـــد. در گـــروه Sham پـــوست و عـــضله تـــا عـــمقی کـــه عـــصب هـــیچ آـــسیبی وارد نـــگردید . در گـــروه شـــد اما به عـــصب هـــیچ آـــسیبی وارد نـــگردید . در گـــروه کـــترول هـــیچ گـــونه عمل جـــراحی صورـــت نـــگرفـــت. هـــر یـــک از گـــروه هـــای Sham و PSLN در هـــر جـــنس به ۴ زـــیر گـــروه تقسیم شـــدند به طـــوری کـــه هـــر زـــیر گـــروه حداقل شامل ۶ حـــیوان باـــشد. هـــر زـــیر گـــروه در یکـــی از روزـــهای ۵ ، ۱۰ ، ۱۵ ، ۲۰ پـــس از عمل جـــراحی تحت تست Writhing قـــرار گـــرفـــت .

تجزیه و تحلیل آماری

شدت درد احشایی (تعداد انقباضات شکمی) از طـــریق Mean \pm SEM محاسبـــه شـــد. مقایـــسه بـــین میانگـــین تعداد انقباضات شکمی در موش هـــای نر و مـــاده و مقایـــسه میانگـــین تعداد انقباضات شکمی در موش هـــای گـــروه Sham و PSLN توسط T-test و مقایـــسه میانگـــین هـــا در روزـــهای مختلف آنالیز واریانس ANOVA و ســـپس با آـــزمون Tukey ارزیـــابی شـــد. نرم افزار مورد استفادـــه Spss بـــود. تفاوت بـــین نتایج با $P < 0.05$ معنـــی دار تلقـــی گـــردید.

نتایج

تأثیر بـــستن عـــصب ســـیاتیک (PSLN) بر درد اـــحشایی مقایـــسه میانگـــین تعداد انقباضات شکمی در آـــزمون Writhing بدون در نظر گـــرفتن جـــنس بـــین گـــروه هـــای Sham و PSLN و کـــترول اختلاف معنـــی داری نـــشـــداد.

بعد اـــد ۳۰×۴۰ ســـانتی مـــتر نـــگهداری مـــی شـــدند و در تمام مـــدت به جـــز زـــمان اـــنجام آـــزمایش دـــسترســـی کـــافی به آـــب و غـــذا داشـــتند. کـــلیه آـــزمایشات بـــین ساعـــات ۸-۱۴ اـــنجام شـــدند. هـــر موش فقط یکـــبار مـــورد آـــزمون قـــرار مـــی گـــرفـــت و پـــس از اـــنجام آـــزمایش مـــربوطـــه بالـــافاصله با اـــتر بـــیهـــوش و قـــطع نـــخاع مـــی شـــد.

ب) روش ایجاد نوروپاتی محیطی مـــدل اـــیجاد درد نوروپاتیک در اـــین آـــزمایش از طـــریق بـــستن یکـــطرفـــه عـــصب ســـیاتیک (Partial Sciatic Nerve Ligation: PSLN) به روـــش Bennett بـــود(۴). جـــهـــت بـــیهـــوشی مـــقدار پـــوست پـــای چـــپ، چـــیده شـــد. از آـــنجائـــیکه محل عـــبور عـــصب ســـیاتیک اـــز نـــاحیه فـــرورفتگـــی بـــین استخوان ران و شـــیار نـــخاعی مـــی باـــشد، عـــضله به صورـــت موازـــی با استخوان و کـــمی پـــایین تـــرا اـــن برـــش داده شـــد تـــا عـــصب ســـیاتیک بـــصـــورـــت یـــک رـــشتـــه ســـفید رنـــگ مشاهـــده شـــود. پـــس از جدا کـــردن باـــفت پـــیونـــدی اـــطراف، یـــک رـــشتـــه ســـیم مـــسی به عنوان لـــیگـــاتور دور عـــصب بـــسته و عـــصب در جـــای خـــود قـــرار داده شـــد ســـپس عـــضلات و پـــوست بـــخیه زـــده شـــدند و محل بـــخیه ضد عـــفونـــی شـــد.

ج) تست Writhing

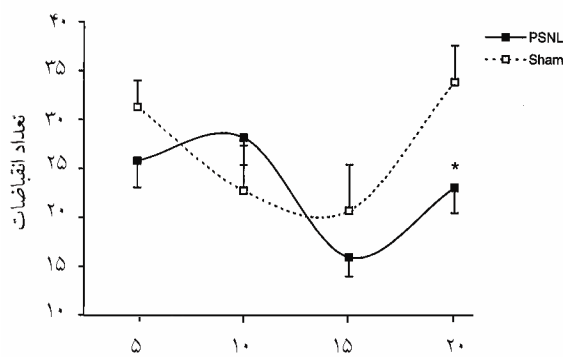
به منظور ایجاد درد اـــحشایی اـــسید استیک ۶/۰ درصد به میزان ۱/۰ مـــیلی لـــیتر به اـــزای دـــه گـــرم وزـــن بـــدن به طـــور درون صـــفاقـــی تـــزریق شـــد و بالـــافاصله حـــیوان در یـــک ظـــرف شـــیشه اـــی شـــفاف تحت نـــظر قـــرار گـــرفـــت. ســـپس تعداد انقباضات شکمی به مـــدت ۱۵ دقیـــقه پـــس از تـــزریق شـــمارش شـــدند. هـــر زـــمان کـــه گـــونه اـــی کـــه تـــنه در حـــالت موازـــی با ســـطح اـــفق و چـــسبیدـــه به آـــن قـــرار مـــی گـــرفـــت و هـــم زـــمان با آـــن دـــست هـــا رـــا به جـــلو و پـــاها رـــا به عـــقب مـــی کـــشید، به عنوان یـــک انقباض در نـــظر گـــرفـــته مـــی شـــد. البـــته گـــاهی هـــمراه با کـــشیدـــگی بـــدن به یـــک طـــرف مـــتمایـــل مـــی شـــد و گـــاهی

نمودار ۱: میانگین تعداد انقباضات شکمی در موش های سوری نر و ماده در گروه دست نخورده، با عصب سیاتیک بسته شده PSLN و گروه Sham پس از آزمون Writhing.

تعداد انقباضات شکمی بلا فاصله پس از تزریق درون صفاقی اسید استیک ۰/۶ درصد به ازای ۱/۰ g/ml در طی مدت پانزده دقیقه شمارش شد. در گروه PSLN و Sham میانگین انقباضات شکمی در روزهای ۵ و ۱۰ و ۱۵ و ۲۰ پس از عمل جراحی در نظر گرفته شده است.

* اختلاف معنی دار بین دو جنس $P < 0.05$

تعداد انقباضات شکمی موش های سوری ماده در گروه PSLN به طور معنی داری بیش از نرها بود



در حالیکه در گروه دست نخورده و Sham مابین دو جنس اختلاف معنی داری مشاهده نشد.

روزهای بعد از عمل

نمودار ۲: تعداد انقباضات شکمی در موش های سوری نر و Sham در روزهای ۵، ۱۰، ۱۵، ۲۰ پس از عمل جراحی.

هر نقطه میانگین داده های ۶ سر موش می باشد. * اختلاف معنی دار با گروه Sham $P < 0.05$

در حالی که تعداد انقباضات شکمی ماده های PSLN

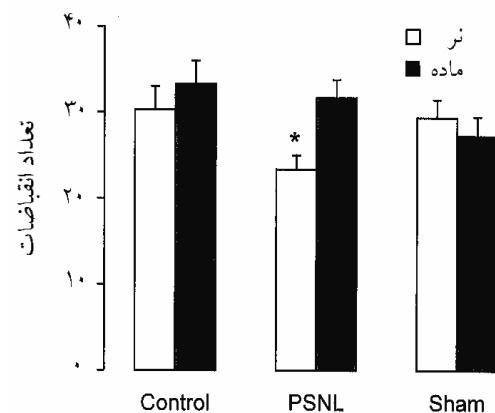
$۳۱/۷ \pm ۲/۵$ نسبت به ماده های Sham $۲۶/۳ \pm ۲/۲$ افزایش یافته و در نرهای Sham $۲۳/۴ \pm ۱/۶$ کاهش داشت. با این وجود هیچ اختلاف معنی داری در هیچ یک از دو جنس مشاهده نشد (نمودار ۱).

مقایسه میانگین تعداد انقباضات شکمی بین گروه PSLN و Sham به تفکیک روز و جنسیت نشان داد

که تعداد انقباضات در نرهای PSLN فقط در روز بیستم $۲۳/۲ \pm ۳/۰$ به طور معنی داری نسبت به گروه Sham

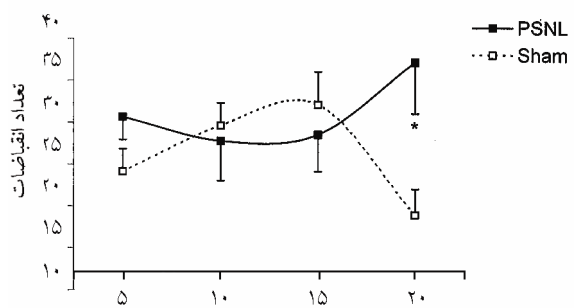
$۳۴/۰ \pm ۱/۹$ کاهش یافته در حالیکه در ماده های PSLN

$۳۷/۲ \pm ۴/۷$ نسبت به ماده های Sham در روز بیستم افزایش معنی داری مشاهده شد (نمودار ۲ و ۳). در بقیه روزهای ۵، ۱۰، ۱۵ عمل جراحی در هیچیک از دو جنس اختلاف معنی داری بین گروه های PSLN و Sham مشاهده نشد (نمودار ۲ و ۳).



موش های ماده ($31/7 \pm 2/1$) به طور معنی داری بیش از موش های نر ($23/4 \pm 1/6$) بود (نمودار ۱). تعداد انقباضات شکمی در نرهای گروه PSNL از روز پنجم ظاهراً کاهش یافت به طوری که در روز پانزدهم به کمترین مقدار خود رسیده و در روز بیستم مجدداً افزایش یافت اما به مقادیر گروه دست نخورده و حتی گروه Sham نرسید. (نمودار ۲).

تعداد انقباضات شکمی در موش های سوری ماده PSNL ظاهراً در روز پنجم بیش از ماده های Sham بود. اما بعد از آن تا روز پانزدهم تغییر چندانی نداشت ولی از آن پس افزایش یافت تا اینکه در روز بیستم حتی بیش از گروه کنترل شد. (نمودار ۳). تعداد انقباضات در ماده های PSNL تقریباً در تمام روزهای آزمایش بیش از نرهای PSNL بوده است بدین معنا که ماده ها در تمام روزهای پس از بستن عصب سیاتیک حساس تر از نرها بودند (نمودار ۴). اما مقایسه بین دو جنس به تفکیک روز نشان داد که فقط در روز بیستم این اختلاف معنی دار بین دو جنس وجود دارد (نمودار ۴). (تعداد انقباضات شکمی در نرهای PSNL در روز بیستم $23/2 \pm 3/0$ و در ماده ها $37/2 \pm 4/7$ بود.



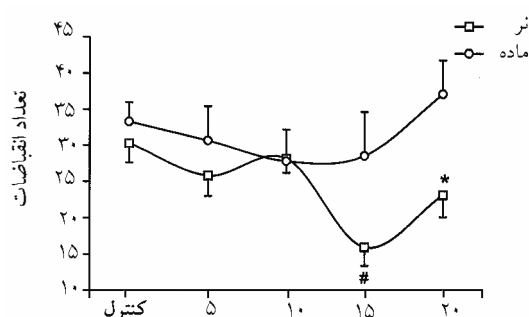
روزهای بعد از عمل

نمودار ۳: تعداد انقباضات شکمی در موش های سوری ماده PSNL و Sham در روزهای ۵، ۱۰، ۱۵، ۲۰ پس از عمل جراحی.

هر نقطه میانگین داده های ۷ سر موش می باشد.
* اختلاف معنی دار با گروه Sham $P < 0.05$

تعداد انقباضات شکمی در آزمون Writhing در موش های سوری نر PSNL از روز پنجم کاهش یافت در روز پانزدهم به حداقل مقدار خود رسید و مجدداً در روز بیستم افزایش یافته اما به مقادیر قبل از بستن عصب سیاتیک در گروه PSNL نرسید. تعداد انقباضات در روز بیستم بستن عصب سیاتیک Sham به طور معنی داری کمتر از روز بیستم گروه گروه PSNL بود.

تعداد انقباضات شکمی در آزمون Writhing در موش های سوری ماده PSNL از روز پنجم روند نزولی داشت به طوریکه در روز دهم و پانزدهم کمتر از گروه Sham بود. و در روز بیستم افزایش یافت. تعداد انقباضات فقط در روز بیستم PSNL به طور معنی داری بیش از گروه Sham بود. مقایسه روزهای مختلف در گروه PSNL اختلاف معنی داری نشان نداد.



روزهای بعد از عمل

نمودار ۴: تعداد انقباضات شکمی در موش های سوری نر و ماده پس از بستن یکطرفه عصب سیاتیک (PSNL).

هر نقطه میانگین داده های ۷ سر موش می باشد. داده ها بر اساس Mean \pm SEM حاصل ۷ سر موش می باشد.

تأثیر جنسیت بر درد ناشی از PSNL

در گروه دست نخورده با وجودیکه تعداد انقباضات شکمی در ماده ها بیش از نرها بود اختلاف معنی داری بین دو جنس مشاهده نشد. در گروه Sham نیز اختلاف معنی داری بین دو جنس مشاهده نشد. اما در گروه PSNL تعداد انقباضات شکمی در

در هر دو جنس باعث طولانی شدن زمان هیپرآلژزی تا ۳۵ روز می شود (۳۲).

با وجودی که مکانیسم و پاسخگویی دردهای احشایی و سوماتیک، نکات مشترک و تفاوت های مبهمی دارند (۶۸) به نظر می رسد که هورمون های جنسی در هر صورت در پاسخگویی به درد دخیل می باشند. هورمون های جنسی زنانه (استروژن و پروژسترون) موجب افزایش انتقال پیام درد و همچنین تحريك آوران خاموش (Silent afferent) می گردند (۱۱,۲۳). به علاوه اثر هورمون های جنسی بر مراکز فوکانی سیستم اعصاب مرکزی که در مسیر درد قرار دارند نیز موجب تغییر عملکرد واسطه های شیمیایی مانند برادی کینین، ماده P_{GABA} و اسیدهای امینه تحريكی مانند اسید گلوتامیک می گردد (۱۵). از این رو است که در این مطالعه هیپرآلژزی نسبت به درد احشایی فقط در جنس ماده مشاهده شده است. اغلب بررسی ها نشان می دهند که ماده ها نسبت به درد سوماتیک حساس تر از نرها می باشند (۱۳,۱۵). در دردهای احشایی نیز غالباً ماده ها حساس تر از نرها می باشند (۱۹,۲۷). در این مطالعه نیز میانگین انقباضات شکمی ماده های دست نخورده بیش از نرهای دست نخورده بود و ظاهرآ ماده ها حساس تر بودند. اما در موش های دست نخورده و Sham اختلاف جنسی معنی داری وجود نداشته است. احتمالاً با افزایش تعداد موش های مورد مطالعه، نتایج آزمون آماری تفاوت معنی داری پیدا می کرد. البته همانطوری که قبل از اشاره شد انتقال پیام دردهای احشایی و سوماتیک تفاوت هایی دارند. بدین معنا که گیرنده های درد سوماتیک در لایه های سطحی پوست قرار دارند و از طریق فیرهای A_β,A_C انتقال یافته در حالیکه گیرنده های درد احشایی در لایه های عمقی احشاء قرار داشته و عمدهاً توسط فیرهای C انتقال می یابد (۱۵,۷۸). اکسون های پیام آور درد احشایی که مستقیماً وارد نخاع شده اند به هسته شکمی، خلفی، جانبی VPL در تalamوس رفته و از آنجا به

* اختلاف معنی دار بین دو جنس $P < 0.05$
** اختلاف معنی دار با گروه کنترل $P < 0.05$

تعداد انقباضات شکمی در آزمون Writhing هر دو جنس در روز پنجم کاهش یافته و مجدداً در روز بیستم افزایش یافت. در اغلب روزهای پس از بستن یکطرفه عصب سیاتیک تعداد انقباضات در ماده ها بیش از نرها بود. اما در روز بیستم این اختلاف معنی دار شد. در مقایسه تعداد انقباضات فقط در جنس نرا اختلاف معنی داری بین روز پانزدهم و قبل از عمل جراحی نشان می دهد.

بحث

مطالعه حاضر به منظور بررسی روند ایجاد هیپرآلژزی متعاقب بستن یکطرفه عصب سیاتیک و پاسخ موش های سوری نر و ماده به دردهای احشایی صورت گرفته است. در این مطالعه بستن عصب سیاتیک و ایجاد درد نوروپاتیک در موش های سوری موجب کاهش انقباضات و در نتیجه افزایش شدت درد احشایی شده است. اما این پدیده بستگی به جنسیت دارد زیرا در موش های ماده گروه PSNL تعداد انقباضات شکمی نسبت به گروه Sham افزایش و در موش های نر نسبت به گروه Sham ظاهرآ کاهش یافته است. تنها در روز بیستم بستن عصب سیاتیک این اختلاف معنی دار شده است. در واقع در نرها درد نوروپاتیک موجب هیپرآلژزی ولی در ماده ها موجب هیپرآلژزی نسبت به درد احشایی شده است. Coyel نیز در تحقیقات خود نشان داده است که موش های صحرایی ماده مدل بهتری جهت سنجش دردهای نوروپاتیک می باشند (۱۱). این برتری در ماده ها به گونه ای به هورمون های جنسی بستگی دارد. زیرا برداشتن تخدمان در رات های ماده موجب کاهش میزان هیپرآلژزی به درد حرارتی شده است (۱۰). به علاوه طول مدت هیپرآلژزی به درد حرارتی نیز بستگی به جنسیت دارد زیرا در موش های صحرایی نر و ماده هیپرآلژزی در روز چهاردهم حاصل شده ولی فقط در ماده ها تا ۳۵ روز ادامه می یابد. برداشتن گنادها

هیپرآلزی نسبت به دردهای سوماتیک مانند درد حرارتی و فشاری که از طریق مکانیسم های نخاعی و فوق نخاعی پاسخ داده می شود (۳۶، ۱۵، ۹) سریعاً پس از ۱۴ روز درد نوروپاتیک نیز قابل مشاهده است (۳۲، ۱۱). اما هیپرآلزی نسبت به درد احشایی تا بیست روز پس از ایجاد نوروپاتی محیطی مشاهده نمی شود. در نهایت این مطالعه نشان می دهد که هیپرآلزی نسبت به درد احشایی نیز بستگی به جنسیت دارد و موش های سوری ماده مدل های بهتری جهت ایجاد هیپرآلزی احشایی می باشند. روند این نوع هیپرآلزی نیز در دو جنس متفاوت بوده که مکانیسم های احتمالی آن اثر هورمون های جنسی بر گیرنده های درد و راه های درد و یا اختلاف جنسی در تحریک پذیری مراکز فوکانی سیستم اعصاب مرکزی می باشد. قطعاً مطالعات بیشتری در مورد مکانیسم های مربوطه باقیستی انجام شود.

سپاسگزاری

بدینوسیله از مرکز تحقیقات علوم اعصاب کرمان که هزینه این طرح تحقیقاتی را تقبل نموده و سرکار خانم آذری و دیگر همکاران این مرکز تشکر و قدردانی می گردد.

شکنج عقب مرکزی ختم می شوند (۳۰، ۱). پس از بستن عصب سیاتیک و ایجاد درد نوروپاتیک ماده ها از همان روز پنجم حساس تر از نرها بودند و تعداد انقباضات شکمی بیشتری در تست Writhing نشان دادند. با وجودیکه این اختلاف معنی دار نبود اما به نظر میرسد که از همان ابتدا مکانیسم های محیطی مانند افزایش حساسیت گیرنده های درد تحت تأثیر هورمون های زنانه قرار گرفته و موجب هیپرآلزی اولیه شده است (۳۳، ۱۵). تا روز بیستم که تعداد انقباضات به حداقل رسیده و اختلاف معنی دار که پس از بیست روز نوروپاتی محیطی بین نر و ماده ایجاد شد در واقع شاید به علت افزایش تحریک پذیری مراکز فوکانی سیستم اعصاب مرکزی بوده که می توان آن را به هیپرآلزی ثانویه نسبت داد. زیرا در تشخیص دردهای احشایی توسط تست Writhing رفتارهای بیچیده مغزی اندازه گیری می شود (۱۵). به علاوه افزایش حساسیت به درد احشایی که از طریق مکانیسم های مغزی پاسخ داده می شود (۳۷، ۱۶، ۳)، نشان دهنده ایجاد هیپرآلزی ثانویه نسبت به این نوع درد می باشد و بیشتر تحت تأثیر سیستم های تعديل کننده مرکزی قرار می گیرد (۳۳). از اینروست که

Summary**Increased Visceral Pain Responsiveness in Female Mice Compared to Male Mice after Partial Sciatic Nerve Ligation**

Shamsi meimandi M, Pharm.D¹, Haghprast A, PhD.², Spehri Gh, PhD.³ And Shahesmaeli A⁴

1. Instructor of Pharmacology, Kerman Neuroscience Research Center, 2. Assistant Professor of Physiology, 3. Associate Professor of Pharmacology, 4. Medical Student, Kerman University of Medical Sciences and Health Services, Kerman, Iran

Neuropathic pain which is a chronic pain causes hyperalgesia due to peripheral nerve damage. The relation between neuropathic pain and hyperalgesia and the response to treatment in case of somatic and inflammatory pain have been investigated previously. However the response of visceral pain in peripheral neuropathy and the possible gender differences in visceral pain response have not been investigated. In this study the visceral pain response and gender differences are evaluated in albino male and female mice, using Partial Sciatic Nerve Ligation (PSNL) model. Male and female mice were divided as intact, sham and PSLN groups. Visceral pain was induced by intraperitoneal (i.p.) administration of 0.6% of acetic acid and the pain response was evaluated by writhing test. Visceral pain response was also evaluated in days 5, 10, 15 and 20 in sham and PSLN mice. The number of abdominal contractions for a period of 15 minutes was measured in each experimented group as an indicator of visceral pain. The results showed that there was no significant differences in abdominal contractions of intact and sham operated male and female mice. The abdominal contractions in male PSLN mice was decreased significantly and in female PSLN mice was increased significantly as compared to male and female sham-operated mice respectively. The abdominal contractions in PSLN male and female mice showed a significant difference with sham operated mice 20 days after surgery. i.e. male PSLN group showed significant decrease and females showed a significant increase in abdominal contractions as compared to sham-operated mice. The mean abdominal contractions in female PSLN mice were significantly higher than males in 20th days of experiment. In summary, the results of this study showed that the female mice are a better model in hyperalgesia studies for visceral pain due to secondary hyperalgesia. The gender differences in the response to visceral pain can be related to the effect of sex hormones in pain transmission or in structural differences in male and female mice which could result in secondary hyperalgesia in female mice.

Key Words: Neuropathic pain, Sex, Visceral pain, Mice, Partial sciatic nerve ligation (PSNL)

Journal of Kerman University of Medical Sciences, 2002 9(4):194-202

منابع

۱. استنل، ریچارد: نوروآناتومی بالینی. جلد دوم ، ترجمه: اسماعیلی، عباس و دیگران ، چاپ اول، انتشارات هانی، ۱۳۷۳، ص ۵۷۶.
۲. بوشر، کارول: بررسی، شناخت و درمان درد. ترجمه: شروفی، سید افسین و دیگران، چاپ اول، انتشارات چهر، ۱۳۷۴، ص ۸۴

3. Baamonde AI, Hidalgo A and Andres-Trelles F. Sex related differences in the effects of morphine and stress on visceral pain. *Neuropharmacology* 1989; 28(9): 967-970.
4. Bennett GJ and Xie YK. A peripheral mononeuropathy in rat that produces disorders of pain sensation like those seen in man. *Pain* 1988; 31(1): 87-107.
5. Berkley KJ. Sex differences in pain . *Behav Brain Sci* 1997; 20(3): 371-380.
6. Bridges D, Thompson SW and Rice AS. Mechanisms of neuropathic pain. *Br J Anaesth* 2001;87(1): 12-26
7. Cervero F and Janig W. Visceral nociceptors: a new World order? *Trends Neurosci* 1992; 15(10): 374-378.
8. Cervero F and laird JM. Visceral pain. *Lancet* 1999; 353(9170): 2145-2148
9. Cicero TJ, Nock B and Meyer ER. Gender-related differences in the antinociceptive properties of morphine. *J Pharmacol Exp Ther* 1996; 279(2): 767-773.
10. Coyle DE, Sehlhorst CS and Behbehani MM. Intact female rats are more susceptible to the development of tactile allodynia than ovariectomized female rats following partial sciatic nerve ligation (PSNL). *Neurosci Lett* 1996 203(1): 37-40.
11. Coyle DE, Sehlhorst CS and Mascari C. Female rats are more susceptible to the development of neuropathic pain using the partial sciatic nerve ligation (PSNL) model. *Neurosci Lett* 1995 186(2-3): 135-8.
12. Doubell TP, Mannion RJ and woolf CJ. The dorsal horn: state-dependent sensory processing, plasticity and the generation of pain. In: Wall PD and Melzack R(Eds.), *Text book of pain*. 4th ed, London, Churchill Livingstone, 1999pp : 165-182.
13. Fillingim RB and Maixner W. Gender differences in the responses to noxious stimuli. *Pain forum* 1995 4: 209-221.
14. Fillingim RB, Maixner W, Kincaid S and Silva S. Sex differences in temporal summation but not sensory-discriminative processing

- of thermal pain. *Pain* 1998; 75(1): 121-127.
15. Fillingim RB and Ness TJ. Sex-related hormonal influences on pain and analgesic responses. 2000; 24(4): 485-501.
16. Giesler GJ Jr and Liebeskind JC. Inhibition of visceral pain by electrical stimulation of the periaqueductal gray matter. *Pain* 1976; 2(1): 43-48.
17. Gold MS. Spinal nerve ligation: what to blame for the pain and why. *Pain* 2000; 84(2-3): 117-120.
18. Grossman ML, Basbaum AI and Fields HL. Afferent and efferent connections of the rat tail flick reflex (a model used to analyze pain control mechanisms). *J Comp Neurol* 1982; 206(1): 9-16.
19. Heitkemper MM and Jarrett M. Gender differences and hormonal modulation in visceral pain. *Curr Pain Headache Rep* 2001; 5(1): 35-43.
20. Honore P, Rogers SD, Schwei MJ, et al. Murine models of inflammatory, neuropathic and cancer pain each generates a unique set of neurochemical changes in the spinal cord and sensory neurons. *Neuroscience* 2000; 93(3): 585-598.
21. Islam AK, Cooper ML and Bodnar RJ. Interactions among aging, gender and gonadectomy effects upon morphine antinociception in rats. *Physiol Behav* 1993; 54(1): 45-53.
22. Kepler KL, Standifer KM, Paul D, Kest B, Pasternak GW and Bodnar RJ. Gender effects and central opioid analgesia. *Pain* 1991; 46(1): 87-94.
23. Krzanowska EK and Bodnar RJ. Morphine antinociception elicited from the ventrolateral periaqueductal gray is sensitive to sex and gonadectomy differences in rats. *Brain Res* 1999; 821(1): 224-230.
24. Liou JT, Lui PW, Lo YL, et al. Normative data of quantitative thermal and vibratory thresholds in normal subjects in Taiwan: gender and age effect. *Zhonghua Xi Xue Za Zhi* 1999; 62(1): 431-437.
25. Mansikka H, Sheth RN, DeVries C, Lee H, Winchurch R and Raja SN. Nerve injury induced mechanical but not thermal hyperalgesia is attenuated in neurokinin-1 receptor knockout mice. *Exp Neurol* 2000; 162(2): 343-349.
26. Mao J, Price DD and Mayer DJ. Experimental mononeuropathy reduces the antinociceptive effects of morphine: implications for common intracellular mechanisms involved in morphine tolerance and neuropathic pain. *Pain* 1996; 61(3): 353-364.
27. Mayer EA, Naliboff B, Lee O, Munakata J and Chang L. Review article: gender related differences in functional gastrointestinal disorders. *Aliment Pharmacol Ther* 1999; 13(2): 65-69.

- 28.Ossipov MH, Lopez Y, Nichols ML, Bian D and Porreca F. The loss of antinociceptive efficacy of spinal morphine in rats with nerve ligation injury is prevented by reducing spinal afferent drive. *Neurosci Lett* 1995; 199(2): 87-90.
- 29.Riley JL, Robinson ME, Wise EA, Myers CD and Fillingim RB. Sex differences in the perception of noxious experimental stimuli: a meta analysis. *Pain* 1998; 74(2-3): 181-187.
- 30.Silverman DH. Cerebral activity in the perception of visceral pain. *Curr Rev Pain* 1999; 3(4): 291-299.
- 31.Sivilotti L and Woolf CJ. The contribution of GABA_A and glycine receptors to central sensitization: disinhibition and touch-evoked allodynia in the spinal cord. *J Neurophysiol* 1994; 72(1): 169-179.
- 32.Tall JM, Stuesse SL, Cruce WL and Crisp T. Gender and the behavioral manifestation of neuropathic pain. *Pharmacol Biochem Behav* 2001; 68(1): 99-104.
- 33.Urban MO and Gebhart GF. Supraspinal contributions to hyperalgesia. *Proc Natl Acad Sci USA* 1999; 96(14): 7687-7692.
- 34.Walker JS and Carmody JJ. Experimental pain in healthy human subjects: gender differences in nociception and in response to ibuprofen. *Anesth Analg* 1998; 86(6): 1257-1262.
- 35.Xu XJ, Hao JX, Andell-Jonsson S, Poli V, Bartfai T and Wiesenfeld-Hallin Z. Nociceptive responses in interleukin-6-deficient mice to peripheral inflammation and peripheral nerve section. *Cytokine* 1997; 9(12): 1028-1033.
- 36.Yaksh TL. Spinal opioid analgesia: characteristics and principles of action. *Pain* 1981; 10(3): 293-346.
- 37.Yokoro CM, Pesquero SM, Turchetti-Maia RM, Francischi JN and Tatsua MA. Acute phenobarbital administration induces hyperalgesia: pharmacological evidence for the involvement of supraspinal GABA-A receptors. *Braz J Med Biol Res* 2001; 34(3): 397-405.
- 38.Zeichner A, Loftin M, Panopoulos G, Widner S and Allen J. Sex differences in pain indices, exercise, and use of analgesics. *Psychol Rep* 2000; 86(1): 129-133.

تصحیح بدون پرینت ۱۱,۱۷ رستمی
تنظیم و پرینت شد ۱۱,۲۰ رستمی
خلاصه انگلیسی تصحیح و کل مقاله تنظیم و پرینت شد ۱۲,۵ رستمی

پرینت شد ۱۲,۲۴ رستمی
تصحیحات نویسنده انجام شد ۱,۳۱ رستمی
تصحیح و برای چاپ پرینت شد ۲,۱ رستمی