



مدل‌های حیوانی مطالعات مربوط به صرع به کار برده می‌شود. این روش به عنوان کیندلینگ شیمیایی معرفی شده است [۱۸]. با توجه به نقش گیرنده 5-HT<sub>1A</sub> در فعالیت سیناپسی و محدود گزارشاتی در این خصوص [۱۹] و همچنین اهمیتی که این گیرنده‌ها در مدل‌های تشنجی دارد، هدف از مطالعه حاضر بررسی نقش گیرنده‌های سروتونینی بر تقویت سیناپسی طولانی‌مدت در مسیر پرفورنت به شکنج دنداندار در مدل صرعی کیندلینگ در موش صحرایی است. در صورت روشن شدن این موضوع، تا حدی نقش سیستم سرتونرژیک در مدل‌های صرعی و در گام بعدی در بیماران صرعی بیش‌تر مشخص می‌شود.

## مواد و روش‌ها

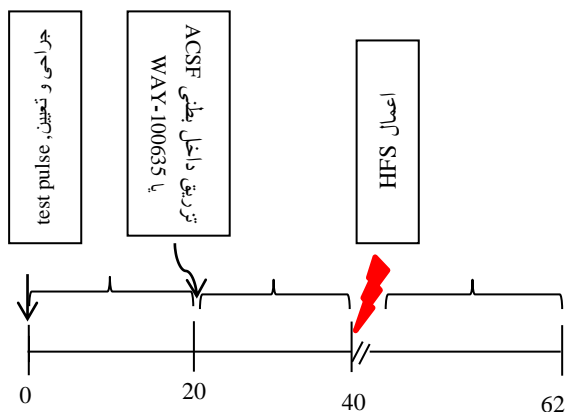
در این تحقیق از موش‌های صحرایی نر از نژاد Wistar در محدوده وزنی ۲۲۰-۳۲۰ گرم استفاده شد. پس از آماده کردن وسایل جراحی استریل شده، حیوان توسط سدیم پنتوباریتال (۴۰ mg/kg، داخل صفاقی) بی‌هوش می‌گردید [۲۰]. سپس موهای سر حیوان تراشیده شده و حیوان در دستگاه استریوتاکس قرار می‌گرفت. بعد از ثابت کردن سر حیوان، برشی در خط وسط با تیغ جراحی ایجاد می‌شد و سطح استخوان جمجمه با الکل تمیز می‌گردید تا نقطه برگما مشخص شود. موقعیت مسیر پرفورنت برای قرار دادن الکترودهای تحریکی در سطح جمجمه نسبت برگما (بر حسب میلی‌متر):  $AP = -6/9$  و  $L = +4/1$  و  $V = 2/4$  تا  $2/7$  نسبت به سطح استخوان جمجمه) و همچنین ژيروس دنداندار برای قرار دادن الکترودهای ثابت نسبت به برگما (بر حسب میلی‌متر):  $AP = -2/8$ ،  $L = +1/8$  و  $V = 3/2$  تا  $3/5$  نسبت به سخت شامه) تعیین می‌گردید. موقعیت بطن جانبی راست (برای قرار دادن کانول راهنما) نیز مشخص می‌شد (بر حسب میلی‌متر):  $AP = -0/9$ ،  $L = +1/5$  نسبت به برگما و  $V = 3/2$  نسبت به سطح سخت شامه) [۲۱]. پس از تعیین دقیق نقطه‌های فوق بر روی جمجمه با استفاده از مته دستی، جمجمه را در آن نقطه سوراخ کرده و

آزمایشگاهی ایجاد تشنج، مطالعات فراوانی در حال انجام است. یکی از مدل‌های ایجاد تشنج، کیندلینگ است که در آن با تحریک مکرر ناحیه خاصی از مغز در حیوانات آزمایشگاهی تشنج ایجاد می‌شود. به کمک این مدل آزمایشگاهی می‌توان نحوه ارتباط بین نواحی مختلف مغزی را بررسی کرد، و نقش داروها و مواد شیمیایی مختلف را بر تشنج ایجاد شده در یک ناحیه مشخص مغز مورد بحث قرار داد [۴-۱]. در میان نواحی مختلف مغز، شکنج دنداندار به عنوان بخشی از تشکیلات هیپوکمپ نقش مهمی در صرع لوب گیجگاهی دارد و یکی از نواحی حساس برای ایجاد کیندلینگ است [۵، ۶]. کیندلینگ باعث تقویت مدارهای مهار و تحریکی در این ناحیه می‌شود [۷-۱۰].

با وجود تحقیقات گسترده در زمینه صرع و تشنج در حدود ۷۵ درصد موارد، دلایل ایجاد تشنج روشن نیست [۱۱]. اما شواهد زیادی وجود دارد که نشان می‌دهد سیستم سرتونرژیک و تحریک گیرنده‌های سروتونینی شدت حملات تشنجی را کاهش می‌دهد و شروع تشنج‌ها را به تأخیر می‌اندازد [۱۲-۱۴]. در مطالعاتی که در مورد اثر آنتاگونیست گیرنده‌های سروتونینی صورت گرفت نشان داده شد که آنتاگونیست گیرنده‌های 5HT<sub>2A</sub>، 5HT<sub>3</sub>، 5HT<sub>2B,C</sub> آستانه تشنجات ناشی از کیندلینگ شکنج دنداندار را تغییر نمی‌دهند؛ اما آنتاگونیست گیرنده 5-HT<sub>1A</sub> شدت تشنجات را افزایش می‌دهد [۱۵]. از طرف دیگر گزارشاتی مبنی بر نقش گیرنده‌های 5HT<sub>1A</sub> در ایجاد LTP وجود دارد [۱۶، ۱۷]. از آنجایی که انتظار می‌رود مکانیسم‌های درگیر در LTP و ایجاد کیندلینگ شباهت‌هایی دارند؛ اما تحریک گیرنده‌های 5-HT<sub>1A</sub> در این دو پدیده اثرات متضاد دارد، در این مطالعه نقش این گیرنده‌ها در ایجاد LTP حیوانات کیندلینگ شده مورد نظر است.

پنتیلن ترازول به عنوان آنتاگونیست گیرنده GABA<sub>A</sub>، یک ماده شیمیایی تشنج‌زاست. تزریق متناوب غلظتی از این دارو که به تشنج منجر نمی‌شود، به عنوان روشی برای تهیه

گروه سوم تا پنجم: تمامی مراحل انجام آزمایش مشابه گروه دوم بود با این تفاوت که آنتاگونیست گیرنده‌ی ۵-HT1A سرتونینی (WAY-100635) با غلظت ۱۲/۵، ۲۵ و ۵۰ نانومولار تزریق داخل بطنی می‌شد، هم‌چنین بعد از تزریق آنتاگونیست و قبل از القای LTP ۲۰ دقیقه ثبت نیز گرفته می‌شد (شکل ۱).



شکل ۱. محور زمانی انجام آزمایشات (— = ثبت پتانسیل‌های میدانی با شدت test pulse) (اعداد بر حسب دقیقه می‌باشد).

گروه ششم: تمام مراحل مشابه گروه اول (کنترل) بود به استثنای این‌که به جای ACSF از WAY-100635 (25) استفاده شد.

برای تجزیه و تحلیل آماری از نرم‌افزار Statistica استفاده شد. برای مقایسه غلظت‌های مختلف WAY-100635 بر کمیت‌های تشنج از آزمون ANOVA دو طرفه و پس از آزمون Tukey استفاده شد. جهت نمایش اختلاف بین داده‌ها، از آزمون  $t$  - غیر زوج‌ها هر یک از کمیت‌ها با کنترل مربوطه، مقایسه گردید.

## نتایج

ارزیابی بافت‌شناسی نشان داد که الکترودها در موقعیت خود (شکنج دنداندار) قرار داشتند و در محل تحریک و ثبت هیچ‌گونه آسیب بافتی مشاهده نشد. هم‌چنین تحریک‌پذیری سیناپسی در گروه‌های مختلف در شروع آزمایش‌ها یکسان بود.

سیس الکترودهای تحریک و ثبات و کانول راهنما به ترتیب در محل‌های تعیین شده قرار می‌گرفتند.

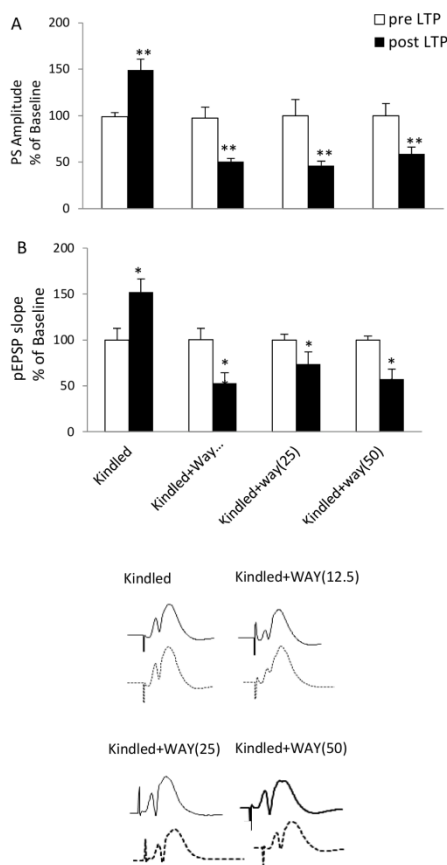
برای ثبت پتانسیل‌های میدانی از سلول‌های گرانولی ژيروس دنداندار مسیر پرفورنت تحریک (۱ms، ۸/۰ Hz) با شدت test pulse می‌شد. الکترودهای تحریک و ثبت به نحوی در محل مورد نظر قرار می‌گیرند که بزرگ‌ترین پاسخ (پتانسیل‌های تجمعی) ثبت شود. برای اطمینان از محل ثبت (سلول‌های گرانولی شکنج دنداندار) تضعیف زوج پالس در پاسخ به تحریک زوج پالس ۳۰ تا ۵۰ و تسهیل زوج پالس در پاسخ به تحریک زوج پالس ۷۰ میلی‌ثانیه انجام می‌گرفت. هم‌چنین برای تزریق دارو و یا ACSF به داخل بطن جانبی، از لوله پلی‌اتیلنی PE-20 که یک سر آن به سر سوزن G 27 متصل شده بود، استفاده گردید.

در گروه‌های دوم تا پنجم به منظور ایجاد کیندلینگ تزریق داخل صفاقی PTZ (۳۷ mg/kg) هر ۴۸ ساعت یک بار صورت می‌گرفت. به دنبال تزریق PTZ مراحل تشنجی در حیوان ظاهر می‌شد.

گروه اول (کنترل): این حیوانات بدون هیچ‌گونه مداخله‌ای برای جراحی استروئوتاکسیک آماده شدند. نقاط مربوط به تحریک (مسیر پرفورنت) و ثبت (شکنج دنداندار) و تزریق دارو یا ACSF (بطن جانبی چپ) بر اساس اطلس پاکسینوس مشخص شد. پس از قرار دادن الکترودهای دوقطبی در مسیر پرفورنت و الکترودهای ثبت در شکنج دنداندار، شدت پالس آزمون تعیین می‌گردید. سپس تزریق ACSF صورت گرفت. پس از آن به مدت ۲۰ دقیقه ثبت پایه پتانسیل‌های میدانی با تک پالس (Field Potential) انجام گردید. بلافاصله بعد از ثبت پتانسیل‌های میدانی، تحریک با فرکانس بالا (HFS) (۲۵۰) ۱۰ قطار امواج به مدت ۵۰ میلی‌ثانیه و فواصل زمانی ۱۰ ثانیه جهت ایجاد LTP اعمال شد. پس از اعمال تحریک HFS، دوباره ثبت پتانسیل‌های میدانی به مدت ۲۰ دقیقه انجام گرفت. گروه دوم (کیندل): تمام مراحل انجام آزمایش مشابه گروه اول بود با این تفاوت که حیوانات قبل از جراحی طی دوره یک ماهه تزریق PTZ کیندل شده بودند.

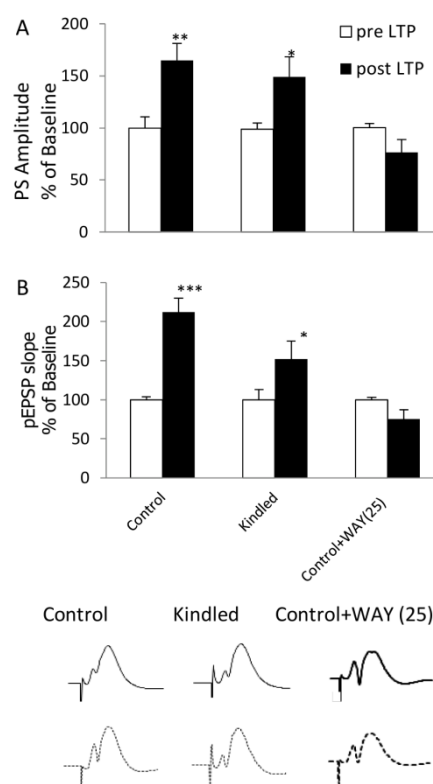
بررسی تزریق آنتاگونیست گیرنده 5-HT1A سرتونینی (WAY-100635) با غلظت ۱۲/۵، ۲۵ و ۵۰ نانومولار بر اثر بخشی تحریک تتانیک در حیوانات کیندل.

دامنه اسپایک‌های تجمعی (PS) و شیب پتانسیل‌های میدانی (fEPSP) این حیوانات بعد از تزریق دارو و ایجاد LTP نسبت به قبل از آن کاهش معناداری را نشان داد ( $p < 0.001$ ). تجزیه و تحلیل آماری از نوع آنوا نشان داد که کمیت PS و fEPSP وابسته به دوز و تحریک تتانیک است [ $F(1,65,8) = 10.1/3, p < 0.001$ ] هم‌چنین پاسخ در گروه‌های دارو نسبت به گروه کیندل کاهش معنی‌داری را نشان داد ( $p < 0.001$ ) (شکل ۳).



شکل ۳. درصد تغییرات دامنه اسپایک‌های تجمعی (A) و شیب پتانسیل‌های میدانی (B) قبل و بعد از اعمال تحریک تتانیک در گروه‌های کنترل، کیندل و کنترل + WAY-100635. نمونه ثبت‌های انجام شده در گروه‌های کیندل، درمان (WAY-100635) با دوزهای ۱۲/۵، ۲۵ و ۵۰. نمونه‌ای از نمونه‌های ثبت‌های هر یک از گروه‌ها قبل (خطوط توپر) و بعد از LTP (خطوط نقطه چین) در سمت راست نشان داده شده است. \* نشان دهنده  $P < 0.05$ ، \*\* نشان دهنده  $P < 0.01$  و \*\*\* نشان دهنده  $P < 0.001$  در مقایسه با قبل از LTP است ( $n=4$ ).

اثر اعمال تحریک تتانیک بر پتانسیل‌های میدانی در گروه کنترل و کیندل: در این گروه پس از تحریک با فرکانس بالا (الفای LTP)، شیب پتانسیل‌های میدانی (fEPSP) و دامنه اسپایک‌های تجمعی (PS) به طور معناداری نسبت به قبل از آن افزایش یافت ( $p < 0.001$ ). پاسخ‌های ثبت شده نشان داد که گروه‌های کنترل و کیندل به تحریک تتانیک واکنش یکسانی نشان نمی‌دهند. تجزیه و تحلیل آماری از نوع آنوا نشان داد که کمیت fEPSP و PS وابسته به تحریک تتانیک است. به این معنی که دامنه PS شیب پتانسیل‌های میدانی در گروه کیندل به طور معنی‌دار کم‌تر از گروه کنترل بود ( $p < 0.001$ ) (شکل ۲).



شکل ۲. درصد تغییرات دامنه اسپایک‌های تجمعی (A) و شیب پتانسیل‌های میدانی (B) قبل و بعد از اعمال تحریک تتانیک در گروه‌های کنترل، کیندل و کنترل + WAY-100635. نمونه ثبت‌های انجام شده در گروه‌های کنترل، کیندل و کنترل + WAY-100635 (۲۵). قبل (خطوط توپر) و بعد از LTP (خطوط نقطه چین). \* نشان دهنده  $P < 0.05$ ، \*\* نشان دهنده  $P < 0.01$  و \*\*\* نشان دهنده  $P < 0.001$  در مقایسه با قبل از LTP است ( $n=4$ ).

## بحث و نتیجه‌گیری

نتایج آزمایشات نشان داد که تقویت طولانی‌مدت گروه کیندل پس از اعمال تحریک تتانیک به منظور ایجاد LTP نسبت به گروه کنترل به طور معنی‌داری کم‌تر بود. هم‌چنین شیب پتانسیل‌های میدانی (fEPSP slope) و دامنه اسپایک‌های تجمعی (PS) در گروه‌های ۳ تا ۵ نسبت به گروه کیندل، کم‌تر بود. علاوه بر این تزریق WAY-100635 به حیواناتی که تحریکات کیندلینگ را دریافت نکردند، پارامترهای fEPSP slope و دامنه PS کاهش معنی‌دار داشت. امروزه به خوبی شناخته شده است که آگونیست گیرنده 5HT1A اثرات ضد فشار خون، ضد اضطراب و اثرات ضد افسردگی دارد [۲۲-۲۴]. اگر چه گیرنده 5HT1A در تعدیل تشنج نیز دخالت دارد، اما نتایج به دست آمده مورد بحث است. در مطالعه‌ای اثرات حفاظتی آگونیست گیرنده 5HT1A وابسته به نوع تشنج گزارش شده است [۲۵]. هم‌راستا با نتایج این مطالعه اثرات ضد تشنجی این گیرنده را گزارش شده است. به عنوان مثال استفاده از WAY100635، (آنتاگونیست گیرنده 5HT1A)، سبب جلوگیری از اثر حفاظتی ناشی از تزریق سروتونین در پیشرفت تشنج ناشی از پیلوکارپین شده است [۲۶]. تزریق آگونیست گیرنده 5HT1A، تعداد و مدت زمان تشنج الکتروگرافیک ناشی از تزریق درون هیپوکامپی اسید کاینیک را کاهش داده است و سبب افزایش تخلیه و کاهش مدت زمان تشنج شده است. هم‌چنین سبب جلوگیری از تشنج ناشی از کیندلینگ هیپوکمپ و تاخیر پیشرفت روند کیندلینگ آمیگدال شده است [۲۷-۲۹]. از طرفی شکنج دنداندار نقش مهمی در صرع دارد و یکی از نواحی حساس برای ایجاد کیندلینگ است. کیندلینگ باعث تقویت مدارهای مهاری و تحریکی در شکنج دنداندار می‌شود. به‌طور مثال نشان داده شده است که کیندلینگ شیب پتانسیل‌های پس سیناپسی میدانی و دامنه اسپایک‌های دسته جمعی را افزایش می‌دهد. علاوه بر این، کیندلینگ در ناحیه شکنج دنداندار تضعیف اولیه زوج تضعیف تأخیری زوج پالس را تقویت می‌کند، که ممکن است ناشی از تقویت در انتقال سیناپسی

نورن‌های مهاری باشد. کیندلینگ تسهیل زوج پالس را نیز در این ناحیه کاهش می‌دهد [۳۰-۳۴]. تحقیقات نشان داده است که مکانیسم‌هایی که در بروز پدیده LTP تجربی دخالت دارند، در آماده‌سازی حیوانات مستعد به حملات صرع نیز بسیج می‌گردند. از این رو عده‌ای از دانشمندان LTP را به عنوان پایه و اساس عصبی این پدیده فرض کردند [۳۵، ۳۶]. نتایج آزمایش‌های ما تأییدکننده مطالعاتی است که نشان داده‌اند LTP باعث افزایش شدت تشنجات در حیوانات صرعی می‌شوند. این افزایش در گروه کیندل مشاهده شد. هم‌چنین LTP در گروه کنترل نیز باعث افزایش دامنه اسپایک‌های تجمعی و شیب پتانسیل‌های میدانی شد. این دو گروه بعد از اعمال LTP به طور متفاوتی نسبت به یک‌دیگر پاسخ دادند که این تفاوت احتمالاً به خاطر این است که یک گروه دست نخورده ولی گروه کنترل طی دوره یک ماهه کیندل شده بودند. در گروه کنترل نسبت به گروه کیندل این افزایش بیش‌تر بود؛ که احتمال داده می‌شود چون این گروه کیندل نشده بودند LTP روی آن‌ها اثر بیش‌تری گذاشته است. در همین راستا نشان داده شده است که در دو ناحیه آمیگدال و CA1 هیپوکمپ در مدل صرعی کیندلینگ که کیندلینگ موجب اختلال در القای LTP در هر دو ناحیه می‌شود. در واقع فرایند کیندلینگ سبب اشباع LTP و شکل‌پذیری سیناپسی شده به همین دلیل در آزمایشات ما، دامنه اسپایک‌های تجمعی و شیب پتانسیل‌های میدانی در گروه شاهد که کیندل نشده بودند افزایش بیش‌تری داشت [۳۷].

بخش دوم آزمایش‌های ما نشان داد که تزریق آنتاگونیست گیرنده 5-HT1A سرتونینی (WAY-100635) با غلظت‌های ۱۲/۵، ۲۵ و ۵۰ نانومولار در گروه‌های ۳ تا ۵ نسبت به گروه کیندل، شیب fEPSP و دامنه PS را به طور معناداری کاهش می‌دهد. از آن‌جا که مطالعات قبلی نشان داده بود که آنتاگونیست گیرنده 5-HT1A شدت تشنجات را افزایش می‌دهد [۲۶-۲۹]، انتظار می‌رود که WAY-100635 باعث افزایش شیب fEPSP و دامنه PS می‌شود. اما WAY-100635 نه تنها نتوانست باعث افزایش شیب این

حضور آنتاگونیست سروتونینی 5HT1A تضعیف می‌شود به نظر می‌رسد که آگونیست سروتونینی القای LTP را تقویت و در نتیجه ممکن است در تقویت حافظه و یادگیری افراد صرعی مفید باشد. لذا در این زمینه هنوز نیاز به تحقیقات بیشتر است.

## تشکر و قدردانی

از ریاست محترم صندوق حمایت از پژوهش‌گران و فناوریان کشور بابت حمایت مالی این طرح (گرت شماره ۹۰۰۰۳۳۰۷) تشکر و قدردانی می‌شود. همچنین از معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی سبزوار بابت فراهم کردن شرایط آزمایشگاهی انجام این مطالعه کمال تشکر را داریم.

## منابع

- [1] Sato M, Racine RJ, McIntyre DC. Kindling: basic mechanisms and clinical validity. *Electroencephalogr Clin Neurophysiol* 1990; 76: 459-472.
- [2] Gloor P. Role of the amygdala in temporal lobe epilepsy. Wiley-Liss 1992; 505-538.
- [3] Fisher RS. Animal models of the epilepsies. *Brain Res Brain Res Rev* 1989; 14: 245-278.
- [4] Engel J Jr. Classifications of the international league against epilepsy: time for reappraisal. *Epilepsia* 1998; 39: 1014-1017.
- [5] Ang CW, Carlson GC, Coulter DA. Massive and specific dysregulation of direct cortical input to the hippocampus in temporal lobe epilepsy. *J Neurosci* 2006; 26: 11850-11856.
- [6] Morimoto K, Fahnestock M, Racine RJ. Kindling and status epilepticus models of epilepsy: rewiring the brain. *Prog Neurobiol* 2004; 73: 1-60.
- [7] Adamec RE, McNaughton B, Racine R, Livingston KE. Effects of diazepam on hippocampal excitability in the rat: action in the dentate area. *Epilepsia* 1981; 22: 205-215.
- [8] de Jonge M, Racine RJ. The development and decay of kindling-induced increases in paired-pulse depression in the dentate gyrus. *Brain Res* 1987; 412: 318-328.
- [9] Maru E, Goddard GV. Alteration in dentate neuronal activities associated with perforant path kindling. I. Long-term potentiation of excitatory synaptic transmission. *Exp Neurol* 1987; 96: 19-32.
- [10] Gilbert ME. Potentiation of inhibition with perforant path kindling: an NMDA-receptor dependent process. *Brain Res* 1991; 564: 109-116.
- [11] Mlodzikowska-Albrecht J, Steinborn B, Zarowski M. Cytokines, epilepsy and antiepileptic drugs--is there a mutual influence? *Pharmacol Rep* 2007; 59: 129-138.
- [12] Lazarova M, Przewlocka B, Mogilnicka E, Stala L. The effect of L-DOPA and L-5-hydroxytryptophan on the pentetrazole seizures in rats after lesions of the median raphe nucleus and substantia nigra. *Pol J Pharmacol Pharm* 1979; 31: 547-554.

کمیت‌ها شود، بلکه این پارامترهای سیناپسی بعد از تزریق آنتاگونیست و القای LTP به طور معناداری کاهش پیدا کرد. از آنجایی‌که در این تحقیق بلافاصله بعد جراحی و در حین بی‌هوشی حیوان ثبت گرفته می‌شد به همین دلیل بعد از تزریق WAY-100635 مقدار تقویت طولانی مدت کاهش پیدا کرده است در حالی‌که در مطالعات مرتبط با تشنج و گیرنده‌های سروتونینی حیوانات به هوش بوده‌اند. همچنین گزارشاتی وجود دارند که تأییدکننده نتایج این تحقیق است. مطالعات قبلی گزارش کردند که آزاد شدن سروتونین پاسخ سلول‌های شکنج دندان‌ای را به تحریک مسیر پرفرنت تسریع می‌کند [۳۹،۳۸]. این اثر احتمالاً از طریق گیرنده 5HT1A وساطت می‌شود که می‌تواند اثر مستقیم بر گیرنده‌ها باشد [۴۱،۴۰]. یا ممکن است از طریق مهار مسیر گاباآرژیک باشد [۴۲-۴۶]. در این راستا مطالعات دیگری نیز نشان داده است که آنتاگونیست گیرنده‌ی 5-T1A سروتونینی (WAY-100635) در شکنج دندان‌دار باعث تضعیف القای LTP به صورت وابسته به دوز می‌شود [۴۷]. در تحقیق دیگر نشان داده شده است که افزایش ۲۰ درصد در گیرنده‌های 5-HT1A شکنج دندان‌دار در هیپوکامپ حیوان کیندل شده دیده شده است اگر چه WAY-100635، ۳۰ دقیقه قبل از هر تحریک الکتریکی، به طور قابل توجهی تغییری در پیشرفت کیندلینگ ایجاد نکرده است و از وقوع مرحله ۵ تشنج در موش جلوگیری نکرده است. تغییرات تراکم گیرنده 5-HT1A در شکنج دندان‌دار بخشی از تغییرات پلاستیکی در طول کیندلینگ رخ می‌دهد و ممکن است به تعدیل افزایش تحریک‌پذیری در فرایند کیندلینگ کمک کند [۴۸].

بر اساس نتایج به دست آمده می‌توان چنین بیان کرد که گیرنده‌های سروتونینی 5HT1A در القای LTP نقش دارند و در شکنج دندان‌دار کیندل شده نه تنها ایجاد LTP سخت‌تر می‌شود بلکه در حضور آنتاگونیست گیرنده سروتونینی 5HT1A به سختی تقویت بلندمدت سیناپسی رخ می‌دهد. به بیان دیگر با توجه به این که مکانیسم فرضی حافظه LTP می‌باشد و مشاهده شد که القای آن در حیوانات صرعی در

- [31] Golarai G, Sutula TP. Functional alterations in the dentate gyrus after induction of long-term potentiation, kindling, and mossy fiber sprouting. *J Neurophysiol* 1996; 75: 343-353.
- [32] Heinemann U, Beck H, Dreier JP, Ficker E, Stabel J, Zhang CL. The dentate gyrus as a regulated gate for the propagation of epileptiform activity. *Epilepsy Res Suppl* 1992; 1981: 273-280.
- [33] Köhr G, Mody I. Kindling increases N-methyl-d-aspartate potency at single N-methyl-d-aspartate channels in dentate gyrus granule cells. *Neuroscience* 1994; 62: 975-981.
- [34] Sayin Ü, Rutecki P, Sutula T. NMDA-dependent currents in granule cells of the dentate gyrus contribute to induction but not permanence of kindling. *J Neurophysiol* 1999; 81: 564-574.
- [35] Dragunow M, Currie RW, Faull RL, Robertson HA, Jansen K. Immediate-early genes, kindling and long-term potentiation. *Neurosci Bio Behav Rev* 1989; 13: 301-313.
- [36] Cain DP. Long-term potentiation and kindling: how similar are the mechanisms? *Trends Neurosci* 1989; 12: 6-10.
- [37] Schubert M, Siegmund H, Pape HC, Albrecht D. Kindling-induced changes in plasticity of the rat amygdala and hippocampus. *Learn Mem* 2015; 12: 520-526.
- [38] Winson J. Influence of raphe nuclei on neuronal transmission from perforant pathway through dentate gyrus. *J Neurophysiol* 1980; 4: 937-950.
- [39] Richter-Levin, G., and Segal, M. Effects of serotonin releasers on dentate granule cell excitability in the rat. *Exp Brain Res* 1990; 82: 199-207.
- [40] Levkovitz Y, Segal M. 5-HT1A receptors modulate hippocampal reactivity to afferent stimulation. *J Neurosci* 1997; 17: 5591-5598.
- [41] Freund TF, Gulyás AI, Acsady L, Gorcs T, Toth K. Serotonergic control of the hippocampus via local inhibitory interneurons. *Proc Natl Acad Sci* 1990; 87: 8501-8505.
- [42] Freund TF. GABAergic septal and serotonergic median raphe afferents preferentially innervate inhibitory interneurons in the hippocampus and dentate gyrus. *Epilepsy Res Suppl* 1992; 7: 79-91.
- [43] Halasy K, Miettinen R, Szabat E, Freund TF. GABAergic interneurons are the major postsynaptic targets of median raphe afferents in the rat dentate gyrus. *Eur J Neurosci* 1992; 4: 144-153.
- [44] Kao K, Sanders MJ, Green E. Physiological evidence for hippocampal disinhibition resulting from the activation of the median raphe. *Brain Res* 1997; 752: 90-98.
- [45] Gulyás AI, Acsády L, Freund TF. Structural basis of the cholinergic and serotonergic modulation of GABAergic neurons in the hippocampus. *Neurochem Intl* 1999; 34: 359-372.
- [46] Nitz DA, McNaughton BL. Hippocampal EEG and unit activity responses to modulation of serotonergic median raphe neurons in the freely behaving rat. *Learn Mem* 1999; 6: 153-167.
- [47] Sanberg CD, Jones FL, Do VH, Dieguez D, Derrick BE. 5-HT1a receptor antagonists block perforant path-dentate LTP induced in novel, but not familiar, environments. *Learn Mem* 2006; 13: 52-62.
- [48] Cagnotto AI, Crespi D, Mancini L, Manzoni C, Presti ML, Gariboldi M, Vezzani A, Mennini T. Lasting increase in serotonin 5-HT1A but not 5-HT4 receptor subtypes in the kindled rat dentate gyrus: dissociation from local presynaptic effects. *J Neurochem* 1998; 70: 850-857.
- [13] Loscher W, Czuczwar SJ. Evaluation of the 5-hydroxytryptamine receptor agonist 8-hydroxy-2-(di-n-propylamino) tetralin in different rodent models of epilepsy. *Neurosci Lett* 1985; 60: 201-206.
- [14] Yan QS, Jobe PC, Dailey JW. Evidence that a serotonergic mechanism is involved in the anticonvulsant effect of fluoxetine in genetically epilepsy-prone rats. *Eur J Pharmacol* 1994; 252: 105-112.
- [15] Watanabe K, Ashby CR Jr., Katsumori H, Minabe Y. The effect of the acute administration of various selective 5-HT receptor antagonists on focal hippocampal seizures in freely-moving rats. *Eur J Pharmacol* 2000; 398: 239-246.
- [16] Edagawa Y, Saito H, Abe K. Stimulation of the 5-HT1A receptor selectively suppresses NMDA receptor-mediated synaptic excitation in the rat visual cortex. *Brain Res* 1999; 827: 225-228.
- [17] Edagawa Y, Saito H, Abe K. 5-HT1A receptor-mediated inhibition of long-term potentiation in rat visual cortex. *Eur J Pharmacol* 1998; 349: 221-224.
- [18] Pericic D, Lazic J, Jazvinscak Jembrek M, Svob Strac D. Stimulation of 5-HT 1A receptors increases the seizure threshold for picrotoxin in mice. *Eur J Pharmacol* 2005; 527: 105-110.
- [19] Moreau AW, Amar M, Callebert J, Fossier P. Serotonergic modulation of LTP at excitatory and inhibitory synapses in the developing rat visual cortex. *Neuroscience* 2013; 238: 148-158.
- [20] Watanabe K, Ashby CR Jr., Katsumori H, Minabe Y. The effect of the acute administration of various selective 5-HT receptor antagonists on focal hippocampal seizures in freely-moving rats. *Eur J Pharmacol* 2000; 398: 239-246.
- [21] Paxinos G, Watson C. The rat brain in stereotaxic coordinates: Academic press 2007.
- [22] E. Hong, T.P. Singer, R. Ondarza. A serotonergic antihypertensive agent. *Molecular Basis of Drug Action*, Elsevier, Amsterdam 1981; 247-252.
- [23] Fernández-Guasti A, López-Rubalcava C, Pérez-Urizar J, Castañeda-Hernández G. Evidence for a postsynaptic action of the serotonergic anxiolytics: ipsapirone, indorenate and buspirone. *Brain Res Bull* 1992; 28: 497-501.
- [24] Martínez-Mota LI, Estrada-Camarena E, López-Rubalcava C. Indorenate produces antidepressant-like actions in the rat forced swimming test via 5-HT1A receptors. *Psychopharmacology (Berl)* 2002; 165: 60-66.
- [25] Lopez-Meraz Ma L, Gonzoñález-Trujano Ma E, Neri-Bazoín L, Hong E, Rocha LL. 5-HT1A receptor agonists modify epileptic seizures in three experimental models in rats. *Neuropharm* 2005; 49: 367-375.
- [26] Clinckers R, Smolders I, Meurs A, Ebinger G, Michotte Y. Anticonvulsant action of hippocampal dopamine and serotonin is dependently mediated by D2 and 5-HT1A receptors. *J Neurochem* 2004; 89: 834-843.
- [27] Wada Y, Nakamura M, Hasegawa H, Yamaguchi N. Role of serotonin receptor subtype in seizures kindled from the feline hippocampus. *Neurosci Lett* 1992; 14: 121-24.
- [28] Wada Y, Nakamura M, Hasegawa H, Yamaguchi N. Intra-hippocampal injection of 8-hydroxy-2-(di-n-propylamino) tetralin (8-OH-DPAT) inhibits partial and generalized seizures induced by kindling stimulation in cats. *Neurosci Lett* 1993; 15: 9179-9182.
- [29] Wada Y, Shiraishi J, Nakamura M, Koshino Y. Role of serotonin receptor subtypes in the development of amygdaloid kindling in rats. *Brain Res* 1997; 747: 338-342.
- [30] Behr J, Lyson KJ, Mody I. Enhanced propagation of epileptiform activity through the kindled dentate gyrus. *J Neurophysiol* 1998; 79: 1726-1732.

## Role of 5HT1A receptor on potentiation of field potentials in dentate gyrus of pentylenetetrazol -kindled rats

Atefeh Kiani Nejad (M.Sc)<sup>1</sup>, Gholamhassan Vaezi (Ph.D)<sup>1</sup>, Hassan Azhdari-Zarmehri (Ph.D)<sup>2,3</sup>, Mohammad Mohammad-Zadeh (Ph.D)<sup>4</sup>

1- Dept. of Biology, Faculty of Basic Sciences, Damghan Branch Islamic Azad University, Damghan, Iran

2 - Dept. of Basic Sciences, Torbat Heydariyeh University of Medical Sciences, Torbat heydariyeh, Iran

3 - Neuroscience Research Center, Torbat heydariyeh University of Medical Sciences, Torbat heydariyeh, Iran

4 - Dept. of Physiology & Pharmacology, Faculty of Medicine, Sabzevar University of Medical Sciences, Sabzevar, Iran

(Received: 10 Sep 2015; Accepted: 19 Dec 2016)

**Introduction:** There are many evidence to indicate the role of serotonergic system and serotonergic activation in seizure attacks. Given the role of serotonin 5-HT1A receptors in synaptic activity and seizure models, and, the similarity of the mechanisms involved in causing seizures and long term potentiation (LTP), the purpose of this study was to investigate the role of this receptor in pentylenetetrazol (PTZ)-induced synaptic strengthening.

**Materials and Methods:** 24 Male Wistar rats (n=20, 220-320 g) were divided into 6 groups; Group1 (control); without any interference after surgery stereotaxic placement of stimulation electrode, Local Field Potential (LFP) was recorded for 20min .Then; the LTP was induced with tetanic stimulation. Group2: All experimental procedures were similar to the group 1, the difference was that the one-month period before the surgery, the animals kindled with PTZ injection. Groups 3-5: All experimental procedures were similar to the group 2, the difference was that the serotonin receptor antagonist (WAY-100635; at a concentration 12.5, 25 and 50nM) was injected intraventricularly. Group 6 received WAY-100635 only.

**Results:** The results showed that groups 1 and 2 were different responded from one another after LTP induction of LTP with tetanic pulse ( $p<0.001$ ). Field Excitatory Post-synaptic Potential (fEPSP) and Population Spike (PS) decreased significantly in groups of 3-5 compared to group 2( $p<0.001$ ). Also, administration of WAY-100635 reduce fEPSP and PS.

**Conclusion:** The results showed that 5HT1A receptor antagonist attenuated the induction of LTP in kindled animals. It seems that serotonin agonist that enhances LTP induction and thus may be useful in enhancing learning and memory in people with epilepsy.

**Keywords:** Epilepsy, Kindling, Serotonin 5HT1A Receptor Antagonist, Electric Stimulation, Rats

\* Corresponding author. Tel: +98 51 44018319

mohamadzadehm@medsab.ac.ir