

بررسی اثر آگونیست‌ها و آنتاگونیست‌های گیرنده هیستامینی

بر رفتار لیس زدن (licking) القاء شده توسط آپومرفین

در موش صحرایی (Rat)

مریم عطازاده **(M.D.)

داود فرزین *(Ph.D.)

سابقه و هدف : رفتار لیس زدن (licking) یک رفتار استرئوتایپی است که از طریق فعالیت گیرنده‌های دوپامینی D1 و D2 در سیستم نیگرواستریاتال ایجاد می‌شود. مدارک مختلف وجود دارد که نشان می‌دهد هیستامین و عوامل هیستامینی سطح دوپامین و متابولیت‌هایش در کورتکس، Nucleus accumbens و استریاتوم را از طریق گیرنده‌های H1، H2 و H3 تغییر می‌دهند و متقابلاً عوامل مستقیم یا غیرمستقیم عمل کننده دوپامینی آزاد شدن هیستامین در نقاط مختلف مغزی نظیر استریاتوم و هیپوتalamوس را تعدیل می‌کنند. این نتایج پیشنهاد می‌کنند مکانیسم‌های هیستامینرژیک ممکن است به عملکرد سیستم دوپامینرژیک مرتبط و نقش مهمی در تعدیل بعضی از رفتارهای دوپامینرژیک داشته باشد. به منظور تعیین نقش احتمالی مکانیسم‌های هیستامینرژیک در تعدیل رفتار لیس زدن، اثر آگونیست‌ها و آنتاگونیست‌های مختلف گیرنده هیستامینی بر رفتار لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین در موش صحرایی (Rat) مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها : تزریق زیرجلدی دوزهای مختلف آپومرفین (۰/۱۲۵ میلی گرم/ کیلوگرم) ایجاد رفتار لیس زدن نمود. پاسخ لیس زدن توسط مشاهده مستقیم در مدت ۷۵ دقیقه ثبت گردید. تحت این شرایط، اثر آگونیست‌ها و آنتاگونیست‌های مختلف گیرنده هیستامینی بر رفتار لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها : تزریق داخل مغزی یا داخل صفاقی HTMT (۵۰ و ۱۰۰ میکرو گرم/ موش صحرایی) یا دیماپرایت (۱۰ و ۱۵ میلی گرم/ کیلوگرم) رفتار لیس زدن را تقویت نمود، در صورتی که Imetit (۵ و ۱۰ میلی گرم/ کیلوگرم، داخل صفاقی) پاسخ لیس زدن را کاهش داد. تجویز آنتاگونیست‌های مختلف هیستامینی نظیر دکس کلوفنیرآمین، دیفن‌هیدرامین، فاموتیدین و رانیتیدین نیز رفتار لیس زدن را کاهش داد، در صورتی که تیوپراماید این رفتار را تقویت نمود. اثرات HTMT و دیماپرایت به ترتیب با تجویز دکس کلوفنیرآمین و فاموتیدین آنتاگونیزه گردید. اثر مهاری Imetit نیز توسط تیوپراماید مهار شد.

استنتاج : نتایج پیشنهاد می‌کنند مکانیسم‌های هیستامینرژیک در تعدیل رفتار لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین دخیل می‌باشند.

واژه‌های کلیدی : گیرندهای هیستامین، آپومورفین، آنتاگونیست‌های دوپامین، موش صحرایی،

رفتار

۱) این تحقیق طی شماره ۲۸-۷۶ در شورای پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی مازندران انجام شده است.

✉ استادیار فارماکولوژی دانشکده پزشکی ساری

دستیار فارماکولوژی دانشکده پزشکی ساری

** دانشجوی رشته پزشکی دانشکده پزشکی ساری

توجه به نتایج مطالعات فوق، آزمایش حاضر برای مشخص کردن نقش احتمالی مکانیسم‌های گیرنده‌ای هیستامین در تعديل یکی از رفتارهای استرئوتایپی دوپامینی یعنی رفتار لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین (آگونیست Mixed گیرنده‌های D1 و D2 دوپامینی) در موش صحرایی صورت می‌گیرد.

مواد و روش‌ها

موش‌های صحرایی سفیدو نر از نژاد Spreague Dewley به وزن ۲۰۰ الی ۲۵۰ گرم برای انجام آزمایشات به کار گرفته شدند. حیوانات در قفس‌های پلاستیکی در اتاق حیوانات با درجه حرارت 1 ± 23 درجه سانتی گراد با ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی نگهداری می‌شدند. آب و غذا همیشه به جز در طول آزمایشات در اختیار حیوانات قرار داشت. از هر حیوان نیز فقط یک بار استفاده شد. تعداد حیوانات در هر گروه آزمایشی ۷ الی ۹ عدد بود.

رفتار لیس زدن (Licking) حیوانات به طور انفرادی در زیر سیلندرهای شیشه‌ای قرار داده شدند. در زیر این سیلندرها یک آینه به طور مورب به گونه‌ای قرار گرفته بود که به وضوح اجازه ثبت لیس زدن را می‌داد. به حیوانات ۳۰ دقیقه اجازه داده می‌شد تا به محیط جدید عادت کنند. پس از تجویز آپومرفین حیوانات را بلا فاصله در زیر سیلندرهای شیشه‌ای قرار داده و تعداد لیس زدن به کف و دیواره سیلندر با مشاهده مستقیم در یک دوره زمانی ۷۵ دقیقه‌ای ثبت می‌گردید.

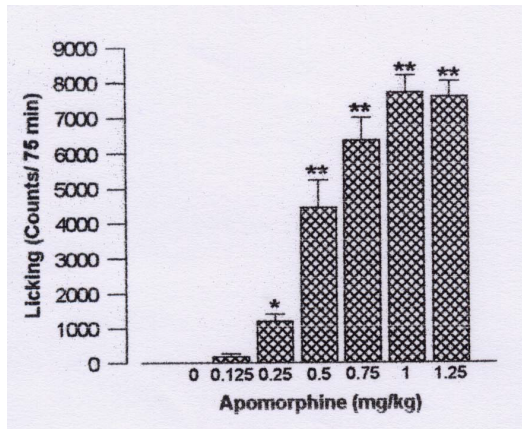
تزریق داخل مغزی
تزریق داخل مغزی در طول بیهوشی کوتاه مدت

مقدمه

رفتار لیس زدن (licking) یک رفتار استرئوتایپی است که به فعالیت سیستم نیکرواستریاتال بستگی دارد و معمولاً از طریق فعالیت گیرنده‌های سیناپسی D1 و D2 دوپامینی واسطه گری می‌شود (۱، ۲، ۳). در سیستم نیکرواستریاتال موش صحرایی (Rat) هیستامین یک تعديل کننده عملکرد گابا/دوپامین می‌باشد (۴). تحریک گیرنده‌های H3 هیستامینی در ترمینال‌های نورون‌های گابا-ارزیک استریاتونیکرال، آزاد شدن گابا ناشی از فعالیت گیرنده‌های D1 دوپامینی در Slice جسم سیاه Pars reticulata را مهار می‌کند. علاوه بر این، گزارش شده است که تخریب یک طرفه نورون‌های نیکرواستریاتال توسط ۶-هیدروکسی دوپامین در موش صحرایی، تراکم گیرنده‌های H3 هیستامینی در همان طرف هم در جسم سیاه وهم در استریاتوم را افزایش می‌دهد که این اثر توسط آگونیست گیرنده‌های D1 «SKF 38393» بلوکه می‌شود (۵، ۶). مدارک دیگری نیز در دست است که نشان می‌دهد هیستامین و عوامل هیستامینی سطح دوپامین و متابولیت‌های آن در کورتکس، استریاتوم و Nucleus accumbens H2, H1 و H3 تغییر می‌دهند (۷، ۸، ۹، ۱۰، ۱۱). آنتاگونیست‌های دوپامین نیز به نوبه خود آزاد شدن هیستامین را از طریق گیرنده‌های دوپامینی تعديل می‌کنند (۱۲). این یافته‌ها پیشنهاد می‌کنند که مکانیسم‌های هیستامین‌زیک ممکن است بعضی از رفتارهای القاء شده توسط عوامل دوپامینی را تغییر دهنده و مدارک موجود تأیید کننده این مطلب هستند، زیرا گزارش شده است که آگونیست‌ها و آنتاگونیست‌های مختلف گیرنده‌های Locomotion, Reinforcing هیستامینی اثر و رفتارهای مختلف گیرنده‌های Climbing القاء شده توسط مت‌آمفتامین یا آپومرفین در موش را مهاریا تقویت می‌کنند (۱۳، ۱۴، ۱۵، ۱۶، ۱۷). با

یافته ها

لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین تزریق زیرجلدی دوزهای مختلف آپومرفین (۰/۱۲۵، ۰/۲۵، ۰/۵، ۰/۷۵، ۱) او/۱۱ میلی گرم/کیلو گرم) به موش صحرایی موجب القای رفتار لیس زدن به صورت [F(۶،۴۴) <۰/۰۰۱] P و =۵۹/۰۸۲ وابسته به دوز شد [۰/۰۰۱ <۰/۰۰۱] P و =۵۹/۰۸۲ (تصویر شماره ۱). دوز ۰/۵ میلی گرم/کیلو گرم آپومرفین برای القاء لیس زدن در آزمایشات بعدی انتخاب شد، زیرا مقدار ED₅₀ آپومرفین که از طریق آنالیز رگرسیون محاسبه گردید برابر با ۰/۵۴۵ میلی گرم/کیلو گرم بود.



تصویر شماره ۱: دوز رسپانس آپومرفین در ایجاد رفتار لیس زدن. نتایج بر حسب Mean \pm SEM نشان داده شده است. تعداد حیوانات در هر گروه ۹ عدد می باشد. $*P<0/01$ و $**P<0/001$ تفاوت از گروه کنترل را نشان می دهد.

اثر HTMT ، دکسکلرفنیرآمین و دیفن هیدرامین بر روی لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین تجویز داخل مغزی آگونیست آگوندنهای H₁ (HTMT ۰/۲۰ و ۰/۴۰ میکرو گرم / موش صحرایی، ۱۵ دقیقه قبل از آپومرفین) رفتار لیس زدن القاء شده با آپومرفین (۰/۵ میلی گرم/کیلو گرم، S.C.) را افزایش داد [۰/۰۰۰۱ <۰/۰۵۲] P و [۰/۱۵ و ۰/۱۱۲] F (تصویر شماره ۲). تزریق داخل صفاقی دکسکلرفنیرآمین (۰/۳۰ و ۰/۴۰ میلی گرم/کیلو گرم) ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین رفتار لیس

موس صحرایی با اتر طبق روش Haley و McCormick (۱۹۵۷) با حجم ۱۰ میکرولیتر محلول دارو یا حامل صورت گرفت.

داروها

داروهای زیر مورد استفاده قرار گرفتند: آپومرفین (RBI,USA) ، دکسکلرفنیرآمین (ICN,UK) ، دیماپراپیت (RBI,USA) ، دیفن هیدرامین (HTMT) ، فاموتیدین (Sigma,UK) ، Imetit (Sigma,UK) ، رانیتیدین (Tocris,UK) (ICN,UK) ، تیوپراماید (ICN,UK)

در تمام موارد دوز داروهای گزارش شده متعلق به آنها می باشد. داروها در سالین حل شدند، به جز فاموتیدین که ابتدا در یک قطره استیک اسید و HTMT که ابتدا در یک قطره اتانول حل گردیدند و سپس با سالین رقیق شدند. کنترل حامل در این موارد استیک اسید یا اتانول در سالین بود. داروها در حجم ۱ میلی لیتر / کیلو گرم تجویز و همیشه قبل از آزمایشات تهیه می شدند. بر طبق گزارشاتی مبنی بر عدم توانایی مشتقات تریفلورو متیل هیستامین در عبور از سدّ خونی - مغزی (۱۹)، راه داخل مغزی برای آگونیست گیرنده H₁ هیستامینی «HTMT» (۲۰، ۲۱) مورد استفاده قرار گرفت. دوز و زمان تجویز داروها قبلاً در مطالعات قبلی به کار رفته و مشخص شده بود که از نظر فارماکولوژیکی مؤثر می باشد (۱۱، ۱۹، ۲۲).

تجزیه و تحلیل آماری نتایج با استفاده از آنالیز واریانس (ANOVA) و آزمون Newman-Keuls مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفتند. تفاوت با $P<0/05$ بین گروههای آزمایشی در هر نقطه از نظر آماری معنی دار تلقی گردید.

القاء شده با آپومرفین (۰/۵ میلی گرم/کیلو گرم، S.C) را افزایش داد $P < 0/0002$ ، $F = 13/385$ (تصویر شماره ۳). تزریق زیرجلدی آناتاگونیست گیرنده H₂ «فاموتیدین» (۴۰ و ۴۰ میلی گرم/کیلو گرم) ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین، رفتار لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین را کاهش داد $P < 0/0259$ ، $F = 3/635$ (تصویر شماره ۴). اثر مهاری القاء شده توسط فاموتیدین وابسته به دوز بود (تصویر شماره ۳). رانیتیدین دیگر آناتاگونیست گیرنده H₂ هیستامینی (۲۰، ۳۰ و ۴۰ میلی گرم/کیلو گرم) زمانی که ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین (۰/۵ میلی گرم/کیلو گرم)، به صورت داخل صفاقی تزریق شد، به طور معنی داری پاسخ لیس زدن را در موش صحرایی کاهش داد $P < 0/0001$ ، $F = 11/575$ (تصویر شماره ۵). تجویز یک دوز غیر مؤثر دکس کلرفیرآمین در پاسخ لیس زدن (۲۰ میلی گرم/کیلو گرم، داخل صفاقی، ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین) اثر تقویتی دوز ۵۰ میکرو گرم/موش صحرایی، داخل مغزی HTMT بر رفتار لیس زدن را آناتاگونیزه کرد (جدول شماره ۱).

جدول شماره ۲: اثر فاموتیدین (FAM) بر روی عملکرد تقویتی دیماپرایت (DIM) بر پاسخ لیس زدن القاء شده با آپومرفین

درمان	تعداد	Riftar Lisyiden (شمارش ۷۵/دقیقه)
سالین + حامل	۹	2242 ± 665
سالین + فاموتیدین	۷	2420 ± 470
دیماپرایت + حامل	۷	$7342 \pm 492*$
فاموتیدین + دیماپرایت	۷	3475 ± 576

فاموتیدین با دوز ۲۰ میلی گرم/کیلو گرم از طریق زیر جلدی، دیماپرایت با دوز ۱۰ میلی گرم/کیلو گرم از طریق داخل صفاقی، سالین با حامل با حجم ۱ میلی لیتر/کیلو گرم به ترتیب از طریق داخل صفاقی و زیرجلدی تجویز شدند. تمام داروها و کنترل آنها ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین مورد استفاده قرار می گرفتند. نتایج بر حسب Mean \pm SEM نشان داده شده اند. $*P < 0/0001$: اختلاف از گروه کنترل را نشان می دهد.

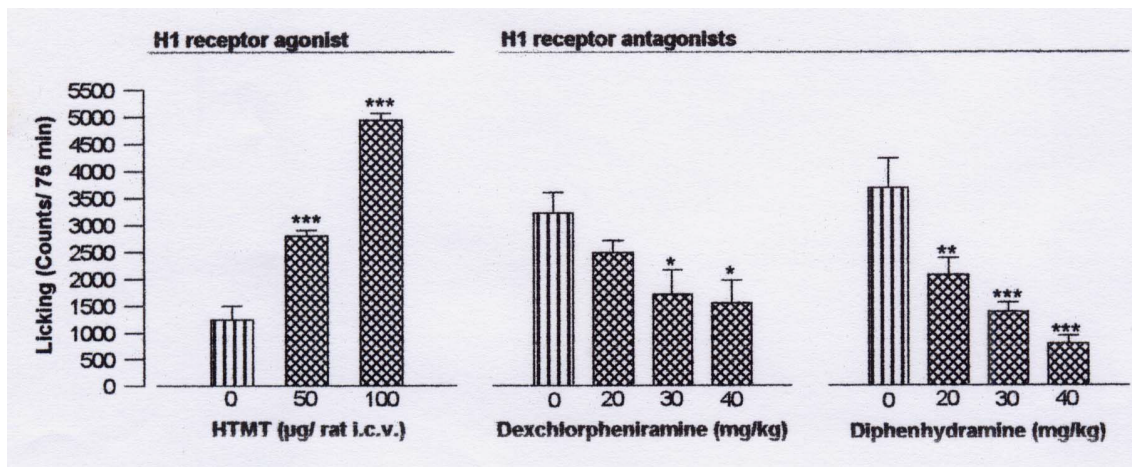
زدن القاء شده توسط آپومرفین را کاهش داد $P < 0/0259$ ، $F = 3/649$ (تصویر شماره ۶). اثر مهاری القاء شده توسط دکس کلرفیرآمین وابسته به دوز بود (تصویر شماره ۷). دیفن هیدرامین (۲۰، ۳۰ و ۴۰ میلی گرم/کیلو گرم) زمانی که ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین (۰/۵ میلی گرم/کیلو گرم، S.C) به صورت داخل صفاقی تزریق شد، به طور معنی داری پاسخ لیس زدن را در موش صحرایی کاهش داد $P < 0/0001$ ، $F = 11/575$ (تصویر شماره ۸). پاسخ دیفن هیدرامین نیز وابسته به دوز بود (تصویر شماره ۹). تجویز یک دوز غیر مؤثر دکس کلرفیرآمین در پاسخ لیس زدن (۲۰ میلی گرم/کیلو گرم، داخل صفاقی، ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین) اثر تقویتی دوز ۵۰ میکرو گرم/موش صحرایی، داخل مغزی HTMT بر رفتار لیس زدن را آناتاگونیزه کرد (جدول شماره ۱).

جدول شماره ۱: اثر دکس کلرفیرآمین (DEX) بر روی عملکرد تقویتی HTMT بر پاسخ لیس زدن القاء شده با آپومرفین

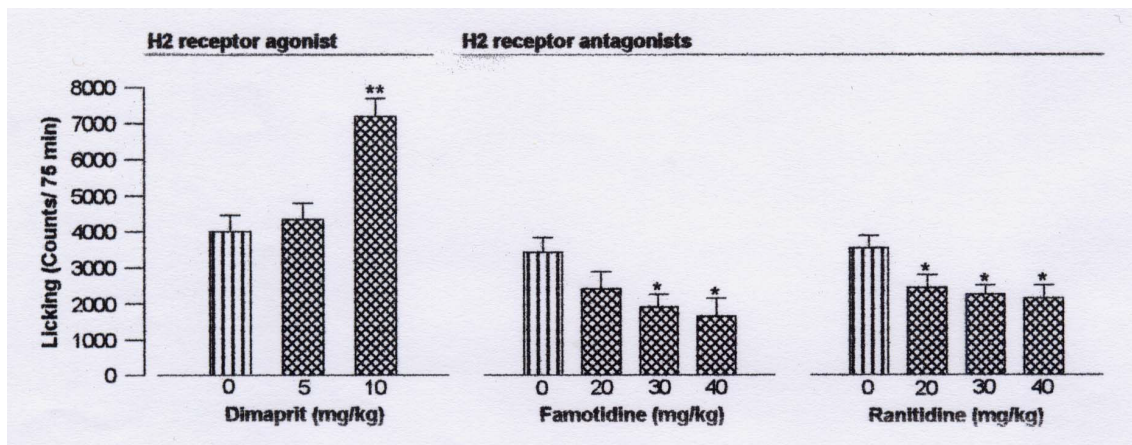
درمان	تعداد	Riftar Lisyiden (شمارش ۷۵/دقیقه)
سالین + حامل	۷	1310 ± 265
دکس کلرفیرآمین + حامل	۷	1665 ± 238
HTMT50 + سالین	۷	$2886 \pm 112*$
دکس کلرفیرآمین + ۲۰ HTMT50	۷	1823 ± 125

دکس کلرفیرآمین با دوز ۲۰ میلی گرم/کیلو گرم از طریق داخل صفاقی، HTMT با دوز ۵۰ میکرو گرم/موش صحرایی از طریق داخل مغزی، سالین با حجم ۱ میلی لیتر/کیلو گرم از طریق داخل صفاقی و کنترل حامل به میزان ۱۰ میکرو لیتر داخل مغزی تجویز شدند. تمام داروها و کنترل آنها ۱۵ دقیقه قبل از آپومرفین مورد استفاده قرار می گرفتند. نتایج بر حسب Mean \pm SEM نشان داده شده اند. $*P < 0/0001$: اختلاف از گروه کنترل را نشان می دهد.

اثر دیماپرایت، فاموتیدین و رانیتیدین بر روی لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین تجویز داخل صفاقی آناتاگونیست گیرنده های H₂ (دیماپرایت) (۱۰ میلی گرم/کیلو گرم) رفتار لیس زدن



تصویر شماره ۲: اثر HTMT، دکس کلرفیرآمین و دیفن هیدرامین بر پاسخ لیس زدن. HTMT از طریق داخل مغزی ۱۵ دقیقه قبل از آپومرفین، دکس کلرفیرآمین از طریق داخل صفاقی ۱۵ دقیقه قبل از آپومرفین و دیفن هیدرامین نیز از طریق داخل صفاقی ۱۵ دقیقه قبل از آپومرفین تزریق می شوند. در هر گروه از حیوانات ۷ الی ۹ موش صحرایی قرار داشت. نتایج بر حسب Mean \pm SEM نشان داده شده اند. $**P<0.01$ ، $***P<0.001$ و $*P<0.05$ اختلاف از گروه کنترل را نشان می دهد.



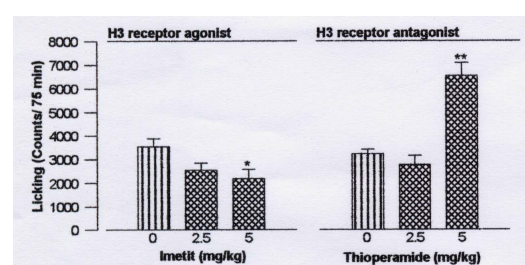
تصویر شماره ۳: اثر دیماپرایت، فاموتیدین و رانیتیدین بر پاسخ لیس زدن. دیماپرایت از طریق داخل صفاقی ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین، فاموتیدین از طریق زیرجلدی ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین و رانیتیدین از طریق داخل صفاقی ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین تزریق می شوند. در هر گروه از حیوانات ۷ الی ۹ موش صحرایی قرار داشت. نتایج بر حسب Mean \pm SEM نشان داده شده اند. $**P<0.01$ و $*P<0.05$ اختلاف از گروه کنترل را نشان می دهد.

کاهش داد $[F(2,20) = 4.252, P < 0.0289]$ (تصویر شماره ۴). تزریق داخل صفاقی آنتاگونیست گیرنده H3 «تیوپراماید» (۵ میلی گرم / کیلو گرم) ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین، رفتار لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین را کاهش داد $[F(2,20) = 2.87357, P < 0.0001]$ (تصویر

اثر Imetit و تیوپراماید بر روی لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین تجویز داخل صفاقی آگونیست گیرنده های H3 «Imetit» (۵ میلی گرم / کیلو گرم) رفتار لیس زدن القاء شده با آپومرفین (۰.۵ میلی گرم / کیلو گرم، S.C.) را

در این مطالعه اثر آگونیست‌ها و آنتاگونیست‌های گیرنده‌های مختلف هیستامینی بر روی رفتار لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین مورد بررسی قرار گرفت. نتایج حاضر نشان می‌دهد سیستم هیستامینزیک در تعديل رفتار لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین دخیل است. رفتار لیس زدن القاء شده توسط آپومرفین با تزریق داخل مغزی آگونیست H1 هیستامینی «HTMT» افزایش یافت. بر خلاف HTMT، تزریق داخل صفاقی آنتاگونیست‌های گیرنده H1 هیستامینی «دکس کلرفنیر-آمین» یا «دیفن‌هیدرامین» رفتار لیس زدن القاء شده با آپومرفین را مهار نمود. این نتایج با یافته‌های دیگر محققین مطابقت دارد. تداخل بین عملکرد گیرنده‌های H1 هیستامینی و سیستم‌های دوپامینزیک در ارتباط با رفتارهای استرئوتایپی ایجاد شده با آنتاگونیست‌های مستقیم- یا غیرمستقیم- عمل کننده دوپامینی مشاهده شده است. گزارش شده است که تجویز آنتاگونیست‌های گیرنده H1 هیستامینی به موش صحرایی موجب مهار رفتارهای استرئوتایپی القاء شده توسط آگونیست مستقیم عمل کننده D1 و D2 دوپامینی «آپومرفین» و افزایش شدت رفتارهای استرئوتایپی القاء شده توسط آگونیست غیرمستقیم عمل کننده دوپامینی «آماناتادین» می‌شود(۲۳). مطالعات دیگر نیز نشان داده‌اند که آنتاگونیست‌های گیرنده H1 هیستامینی «دکس کلرفنیر-آمین و کلربیرامین» رفتارهای استرئوتایپی القاء شده با آپومرفین (۲۴) یا SKF38393 (۲۴) را مهار می‌کنند. از آنجایی که تجویز داخل مغزی دوز مؤثر HTMT (۵۰ میکروگرم/ موش صحرایی) در ترکیب با دوز غیر مؤثر دکس کلرفنیر-آمین (۲۰ میلی گرم/ کیلو گرم، داخل صفاقی) تغییری در رفتار لیس زدن ایجاد نکرد، امکان دخیل بودن مکانیسم‌های گیرنده H1 هیستامینی در تعديل رفتار لیس زدن وجود دارد.

شماره ۴). تجویز یک دوز غیر مؤثر تیوبرامايد در پاسخ لیس زدن (۲/۵ میلی گرم/ کیلو گرم، داخل صفاقی، ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین) اثر مهاری دوز ۵ میلی گرم/ کیلو گرم Imetit بر رفتار لیس زدن را آنتاگونیزه نمود (جدول شماره ۳).



تصویر شماره ۴: اثر Imetit و تیوبرامايد بر پاسخ لیس زدن. Imetit از طریق داخل صفاقی ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین و تیوبرامايد نیز از طریق داخل صفاقی ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین تزریق می‌شدند. در هر گروه از حیوانات ۷ الی ۹ موش صحرایی قرار داشت. نتایج بر حسب Mean ± SEM نشان داده شده‌اند. **P<0.01 و *P<0.05 اختلاف از گروه کنترل را نشان می‌دهد.

جدول شماره ۳: اثر تیوبرامايد (THI) بر روی عملکرد تضعیفی (IME) Imetit بر پاسخ لیس زدن القاء شده با آپومرفین

درمان	تعداد	Riftar لیسیدن (شمارش ۷۵ دقیقه)
سالین + سالین	۹	۳۵۴۵ ± ۳۴۲
سالین + تیوبرامايد ۲/۵	۷	۲۷۶۰ ± ۳۹۵
سالین + IME5	۷	۲۱۹۲ ± ۳۸۹*
تیوبرامايد + ۲/۵	۷	۳۶۳۰ ± ۳۴۹

تیوبرامايد با دوز ۲/۵ میلی گرم/ کیلو گرم از طریق داخل صفاقی، Imetit با دوز ۵ میلی گرم/ کیلو گرم از طریق داخل صفاقی و سالین با حجم ۱ میلی لیتر/ کیلو گرم از طریق داخل صفاقی تجویز شدند. تمام داروها و کنترل آنها ۳۰ دقیقه قبل از آپومرفین مورد استفاده قرار می‌گرفتند. نتایج بر حسب Mean ± SEM نشان داده شده‌اند. **P<0.01 و *P<0.05 اختلاف از گروه کنترل را نشان می‌دهد.

بحث

با آپومورفین را کاهش داد. برخلاف یافته فوق، آنتاگونیست گیرنده H3 هیستامینی «تیوپراماید» رفتار لیس زدن القاء شده با آپومورفین را در دوز داخل صفاقی ۵ میلی گرم / کیلو گرم افزایش داد. دوزهای ۲/۵ میلی گرم / کیلو گرم این دارو در پاسخ لیس زدن بی اثر بودند. در مطالعات Autoradiographic مشخص شده است که گیرنده های H3 هیستامینی با تراکم زیاد در منطقه Innervation Telencephalic شامل مناطقی با دوپامینزیک نظیر استریاتوم و جسم سیاه قرار دارند(۲۲). گیرنده های H3 هیستامینی موجود در استریاتوم و جسم سیاه تحت تأثیر فعالیت تونیک دوپامینزیک قرار دارند (۲۰). تخریب نورومنهای دوپامینزیک استریاتوم و جسم سیاه توسط ۶-هیدرکسی دوپامین موجب این اثر Upregulation گیرنده های H3 هیستامینی می شود که SKF 38393 بلوک می گردد. از آنجایی که فعالیت دوپامینزیک این مناطق در بروز پاسخ لیس زدن از نقش مهمی برخوردار است، احتمال دارد مکانیسم های گیرنده H3 در تعديل پاسخ لیس زدن دخیل باشند که این مطلب با نتایج ما تأیید می شود، زیرا دوز غیر مؤثر تیوپراماید در پاسخ لیس زدن ۲/۵ میلی گرم / کیلو گرم، داخل صفاقی) اثر تضعیفی Imetit بر پاسخ لیس زدن را آنتاگونیزه نمود.

نتایج حاضر نشان می دهد آگونیست گیرنده های H2 هیستامینی «دیماپرایت» (۱۰ میلی گرم / کیلو گرم، داخل صفاقی) پاسخ لیس زدن القاء شده توسط آپومورفین را افزایش، در صورتی که آنتاگونیست های گیرنده H2 هیستامینی این پاسخ را کاهش دادند. در رابطه با تأثیر آنتاگونیست های گیرنده H2 بر روی رفتارهای دوپامینی القاء شده توسط آگونیست های Ferrari مستقیم عمل کننده گزارشاتی وجود دارد. گروه Baggio و در سال ۱۹۸۵ نشان دادند که سایمینیدین و رانیتیدین زمانی که ۱۵ دقیقه قبل از n-پروپیل نور آپومورفین تزریق شوند، به طور وابسته به دوز پاسخ های Yawning و Stretching ، Penile erection القاء شده توسط این آگونیست گیرنده های دوپامینی را مهار می کنند. این یافته ها با نتایج به دست آمده توسط گروه ما مطابقت دارد. از آنجایی که تجویز یک دوز غیر مؤثر فاموتیدین (۲۰ میلی گرم / کیلو گرم، زیرجلدی) اثر تقویتی دیماپرایت بر روی پاسخ لیس زدن را آنتاگونیزه نمود، بنابراین دخالت مکانیسم های گیرنده H2 هیستامینی در تعديل رفتار دوپامینی لیس زدن کاملاً مسجل است.

نتایج آزمایشات ما نشان می دهد آگونیست گیرنده های H3 هیستامینی «Imetit» در دوز داخل صفاقی ۵ میلی گرم / کیلو گرم، پاسخ لیس زدن ایجاد شده

فهرست منابع

- and corpus striatum. *Brain Res.* 1975; 94(3): 507-522.
3. Ungerstedt U. Central dopamine mechanisms and unconditioned behaviour. In: Horm A.S, Westernik B.D.H, editors. *The neurobiology of dopamine*. London: Academine Press; 1979. P. 577-596.
1. Costall B, Naylor R.J. The substantia nigra and stereotyped behavior. *Eur. J. Pharmacol.* 1972; 18(1): 95-106.
 2. Kelly P.H, Seviour P.W, Iverson S.D. Amphetamine and apomorphine responses in the rat following 6-OHDA lesions of the nucleous accumbens, septi

4. Zarrindast M.R, Roushan-zamir F, Amir-Rahmat F, Moslehi M. Potentiation of liching in rats by stimulation of both D1 and D2 dopamine receptors. *J. Psychopharmacol.* 1992; 6(3):395-398.
5. Garcia M, Floran B, Arias-Montano J.A, Young J.M, Aceves J. Histamine H₃ receptor activation selectively inhibits dopamine D1 receptor-dependent [³H] GABA release from depolarization-stimulated slices of rat substantia nigra pars reticulata. *Neuroscience*. 1997;80(2): 241-249.
6. Ryu J.H, Yanai K, Zhao X.L, Watanabe T. The effect of dopamine D1 receptor stimulation on the up-regulation of histamine H3-receptors following destruction of the ascending dopaminergic neurons. *Br. J. Pharmacol.* 1996; 118(4): 585-592.
7. Fleckenstein A.E, Lookingland K.J, Moore K.E. Activation of mesolimbic dopaminergic neurons following central administration of histamine is mediated by H₁ receptors. *Naunyn-Schmied. Arch. Pharmacol.* 1993; 347(1): 50-54.
8. Onodera K, Yamatodani A, Watanabe. Effects of α-fluoromethylhistidine on colomotor activity, brain histamine and catecholamine contents in rats. *Meth. Find. Exp. Clin. Pharmacol.* 1992; 14(1): 97-105.
9. Schlicker E, Fink K, Detzer M, Gothert M. Histamine inhibits dopamine release in the mouse striatum via presynaptic H3 receptors. *J. Neural. Transm.* 1993; 93(1): 1-10.
10. Subramanian N, Mulder A.H. Modulation by histamine of the efflux of radiolabeled catecholamines from rat brain slices. *Eur. J. Pharmacol.* 1977; 43(2): 143-152.
11. Suzuki T, Takamori K, Misawa M, Onodera K. Effect of histaminergic system of the morphine-induced conditioned place preference in mice. *Brain Res.* 1995; 675(2): 195-202.
12. Prast H, Heistracher M, Philippu A. Modulation by dopamine receptors of the histamine release in the rat hypothalamus. *Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol.* 1993; 347(2): 301-305.
13. Clapham J, Kilpatrick G.J. Thioperamide, the selective H3 receptor antagonist, attenuates stimulant-induced locomotor activity in the mouse. *Eur. J. Pharmacol.* 1994; 259(1): 104-114.
14. Itoh Y, Nishibori M, Oishi R, Saeki K. Neuronal histamine inhibts methamphetamine- induced locomotor hyperactivity in mice. *Neurosci. Lett.* 1984; 48(2): 305-309.
15. Joshi V.V, Balsara J.J, Jadhav J.H, Chandorkar A.G. Effect of L-histidine and chlorcyclizine on apomorphine-induced climbing behavior and methamphetamine stereotypy in mice. *Eur. J. Pharmacol.* 1981; 69(3): 499- 502.

16. Masukawa Y, Suzuki T, Misawa M. Differential modification of the rewarding effects of methamphetamine and cocaine by opioids and antihistamine. *Psychopharmacology*. 1993; 111(2): 130-143.
17. Gower A.J, Berendsen H.H, Broekkamp C.L. Antagonism of drug-induced yawning and penile erections in rats. *Eur. J. Pharmacol.* 1986; 122(2): 239-244.
18. Haley T.J, McCormick W.G. Pharmacological effects produced by intracerebral injections of drugs in the conscious mouse. *Br. J. Pharmacol. Chemother.* 1957; 12(1): 12-15.
19. Malmberg-Aiello P, Lamberti C, Ipponi A, Bartolini A, Schunack W. Evidence for hypernociception induction following histamine H1 receptor activation in redonts. *Life Sci.* 1998; 63(3): 463-476.
20. Khan M.M, Marr-Leisy D, Verlander M.S, Bristow M.R, Strober S, Goodman M, & et al. The effects of derivatives of histamine on natural suppressor cells. *J. Immunol.* 1986; 137(3): 308-314.
21. Qiu R, Melmon K.L, Khan M.M. Effects of histamine-trifluoromethyl-toluidide derivative (HTML) on intracellular calcium in human lymphocytes. *J. Pharmacol. Exp. Ther.* 1990; 253(3): 1245-1252.
22. Arrang J.M, garbarg M, Lancelot J.C, Lecomte J.M, Pollard H, Robba M, & et al. Highly potent and selective ligands for histamine H3 receptors. *Nature*. 1987; 327(1): 117-123.
23. Balsara J.J, Dhavare B.S, Nandal N.Y, Chandorkar A.G. Effects of L-histidine and promethazine on apomorphine and amantadine stereotypy in rats. *Psychopharmacology*. 1983; 79(3): 372-374.
24. Skuza G, Rogoz Z, Zak J. Effect of antidepressant drugs and different receptor antagonists on the grooming induced by the dopamine D1 agonist SHF 38383. *Pol. J. Pharmacol.* 1986; 41(3): 421-429.
25. Ferrari F, Baggio G. Influence of cimetidine, ranitidine and imidazole on the behavioral effects of (+/-) N-n-propylnorapomorphine in male rats. *Psychopharmacology*. 1985; 85(2): 197-200.