

## بررسی اثر ضد تشنجی عصاره متانولی گیاه زیرفون در موش سوری

محمودرضا حیدری (Pharm D, PhD)<sup>۱\*</sup>، میترا مهربانی (Pharm D, PhD)<sup>۲</sup>، علی اسدی پور (Pharm D, PhD)<sup>۳</sup>، حسام مقدم

منش (Pharm D)<sup>۴</sup>، محمد حیدری<sup>۵</sup>، جلال وفازاده (BSc)<sup>۴</sup>

۱- مرکز تحقیقات فراماسیوتیکس، نوروساینس و فیزیولوژی دانشگاه علوم پزشکی کرمان

۲- گروه فارماکولوژی دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی کرمان

۳- گروه شیمی دارویی دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی کرمان

۴- دانشگاه علوم پزشکی کرمان

۵- دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی تهران

دریافت: ۸۷/۱۱/۱۵، اصلاح: ۸۸/۲/۲۳، پذیرش: ۸۸/۴/۲۴

### خلاصه

**سابقه و هدف:** در بعضی منابع به اثرات مفید گیاه زیرفون بر بیماریهای عصبی از جمله تشنج، اشاره شده است از آنجائیکه مطالعه کلاسیک علمی در دسترس نمی باشد. در این مطالعه به اثر عصاره متانولی پرکوله گیاه (*Tilia platyphyllos*) بر تشنج ناشی از پیکروتوکسین و پنتیلین تترازول در موش سوری پرداخته شد.

**مواد و روشها:** در این تحقیق تجربی، گروههای ۵ تایی از موشهای سوری از طریق تزریق داخل صفاقی با دوزهای مختلف از عصاره متانولی پرکوله سرشاخه های گلدار گیاه زیرفون (۱۰۰، ۲۰۰ و ۳۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن) پیش درمانی شده و پس از ۲۰ دقیقه به آنها پیکروتوکسین ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن یا پنتیلین تترازول ۸۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن به صورت داخل صفاقی تزریق و میزان تاثیر عصاره در تاخیر شروع حملات تشنجی، زمان مرگ ناشی از تشنج و در صد مرگ و میر در گروههای آزمایش و کنترل، اندازه گیری و مقایسه گردید.

**یافته ها:** پیش درمانی حیوانات با دوزهای ۲۰۰ و ۱۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن عصاره گیاه زیرفون به ترتیب باعث تاخیر در شروع حملات تشنجی ناشی از پیکروتوکسین از ۲۰۸ ثانیه به ۲۹۸ ( $p < 0/05$ ) و ۵۷۰ ( $p < 0/01$ ) ثانیه شد. دوز ۲۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن از عصاره باعث تاخیر تشنج ناشی از پنتیلین تترازول از ۲۳۳ ثانیه به ۳۵۱ ثانیه ( $p < 0/01$ ) شد. زمان مرگ موشها نیز با دوز ۲۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن عصاره از ۱۲۳۷ به ۱۴۹۸ ثانیه ( $p < 0/05$ ) در مورد پیکروتوکسین و از ۱۹۷۳ به ۲۵۰۸ ثانیه ( $p < 0/01$ ) در مورد پنتیلین تترازول، به تاخیر افتاد ( $p < 0/05$ ). درصد مرگ و میر ناشی از پیکروتوکسین و پنتیلین تترازول از ۱۰۰٪ به ترتیب به ۸۰٪ ( $p < 0/05$ ) و ۴۰٪ ( $p < 0/05$ ) رسید.

**نتیجه گیری:** عصاره متانولی سرشاخه های گلدار گیاه زیرفون باعث تاخیر در شروع حملات تشنجی، تاخیر در مرگ و کاهش درصد مرگ و میر ناشی از پیکروتوکسین و پنتیلین تترازول میگردد و برای استفاده از آن بعنوان ضد تشنج، بایستی مطالعات تکمیلی روی آن انجام شود.

**واژه های کلیدی:** گیاه زیرفون، تشنج، پیکروتوکسین، پنتیلین تترازول، موش سوری.

### مقدمه

یک مکانیسم مسؤول انواع تشنج می باشد، بعید به نظر می رسد بتوان دارویی یافت که تمام انواع صرع را درمان کند (۳). عامل محدود کننده دیگر در مصرف

اگرچه با درمان استاندارد در ۸۰ درصد موارد می توان حملات تشنج را کنترل نمود، ولی میلیونها نفر صرع کنترل نشده دارند (۱و۲). از آنجائیکه بیش از

□ هزینه انجام این پژوهش در قالب طرح تحقیقاتی شماره ع/۱۵-۸۳ مرکز تحقیقات علوم اعصاب و حاصل پایان نامه حسام مقدم منش دانشجویی دانشگاه علوم پزشکی کرمان می باشد.  
\* مسئول مقاله:

e-mail: Heidarimr@yahoo.com

آدرس: کرمان، دانشکده داروسازی استاد گروه سم شناسی، ۲-۳۲۰۵۰۱-۳۴۱

حیوانات تا ۲۴ ساعت تحت هیچ نوع آزمایشی قرار نگرفتند و به جز زمان آزمایش، به راحتی به آب و غذا دسترسی داشتند. رژیم غذایی موش‌ها عبارت بود از غذای آماده، ساخت کارخانه خوراک دام پارس و آب تصفیه‌شده شهری. حیوانات از سیکل ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی برخوردار بودند. نگهداری حیوانات بطور جمعی بوده و حداقل یک ساعت قبل از شروع آزمایش در محفظه‌ای انفرادی قرار گرفتند. دمای محیط بین  $22 \pm 2$  درجه سانتی‌گراد بود و از هر موش فقط در یک آزمایش استفاده شد (۱۰ و ۸).

**مواد:** مواد مورد استفاده در تحقیق متانول، نرمال سالین، پیکروتوکسین، پنتیلین تترازول و فنوباریتال بود.

**گیاه مورد مطالعه:** سرشاخه‌های گلدار گیاه *Tilia plathyphyllos Scop* از خانواده *Tiliaceae* که از عطاری‌های شهر کرمان تهیه و جنس و گونه آن به تأیید بخش فارماکونوزی دانشکده داروسازی کرمان رسید (۵).

**تهیه محلول‌های دارویی تزریقی:** محلول‌های تزریقی پیکروتوکسین ۱۰ میلی گرم در ۱۰ سی سی و پنتیلین تترازول ۸۰ میلی گرم در ۱۰ سی سی و فنوباریتال ۴۰ میلی گرم در ۱۰ سی سی توسط حامل نرمال سالین تهیه شد که در طی آزمایشها از محلولهای تازه تهیه شده به میزان ۰/۱ میلی لیتر در ۱۰ گرم وزن حیوان استفاده گردید تا حیوانات دوزهای ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن، ۸۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن و ۴۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن از داروها را دریافت کرده باشند (۲۶ و ۱۰ و ۷).

**استخراج و تهیه مواد مؤثره گیاه:** برای عصاره‌گیری از این گیاه از روش پرکولاسیون استفاده شد. در این روش ابتدا ۵۰ گرم از سرشاخه‌های گلدار گیاه زیرفون را خرد نموده، در ظرفی به نام پرکولاتور ریخته و عمل عصاره‌گیری انجام شد. در این تحقیق عمل عصاره‌گیری تا ۷۲ ساعت طول کشید تا محلول خروجی نسبتاً شفاف شد (۲۹).

**تغلیظ و خشک کردن عصاره:** عصاره حاصل از پرکولاسیون توسط دستگاه تقطیر در خلأ چرخان (Rotary Evaporator) در حرارت ۴۰ درجه سانتی‌گراد تغلیظ شد، سپس عصاره تغلیظ شده داخل شیشه ساعت منتقل شد و به مدت ۷۲ ساعت در آون با دمای ۳۰ درجه سانتی‌گراد قرار گرفت تا کاملاً خشک شود. در این تحقیق وزن عصاره خشک ۱۰ گرم بود (۲۰ درصد).

**چگونگی تهیه محلول تزریقی از عصاره گیاه:** عصاره تهیه شده حلالیت خوبی در نرمال سالین نشان داد. بنابراین برای تهیه غلظت‌های مختلف عصاره از آن استفاده شد. مثلاً برای تهیه محلول تزریقی ۱۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن، مقدار ۱۰۰ میلی گرم از عصاره در ۱۰ میلی‌لیتر نرمال سالین حل شد که اگر میزان ۰/۱ میلی لیتر در ۱۰ گرم به حیوان تزریق شود، دوز ۱۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن به حیوان تجویز شده است (۷ و ۸).

**گروههای کنترل:** گروه کنترل منفی و مثبت شامل موش‌هایی که قبل از پیکروتوکسین ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم یا پنتیلین تترازول ۸۰ میلی گرم بر کیلوگرم، بترتیب به میزان ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم یا فنوباریتال با دوز ۴۰ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن دریافت کرده‌اند (۱۰ و ۷).

**گروههای تحت درمان:** تزریق داروها و دوزهای مختلف عصاره: در مرحله اول عصاره با دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ و ۳۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم برای پیکروتوکسین و ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم برای پنتیلین تترازول به گروههای ۵ تایی از موشها تزریق شد تا ضمن بررسی اثرات ضد تشنجی دوزهای

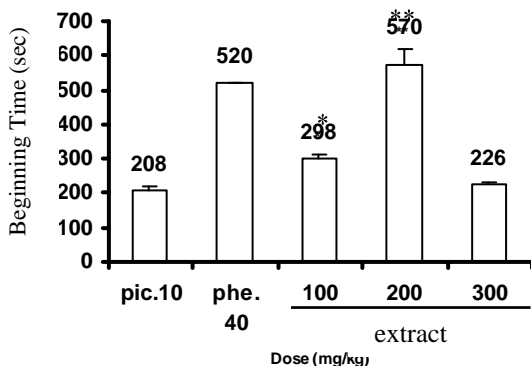
توأم داروهای ضدصرع، عوارض نامطلوب آنها است که به علت نیاز بیماران به مصرف طولانی مدت و مداوم داروها اهمیت بیشتری پیدا می‌کند (۴). در تحقیقات انجام شده به اثر ضد تشنجی گیاهان مختلف از جمله نعنای، لاواند، صعتر، ریحان‌الارض، مریمیه اشاره شده است (۵). در مورد بعضی از گیاهان مطالعات اولیه فارماکولوژیک با متدهای جدید انجام شده است که به عنوان نمونه می‌توان به اثرات گیاه بادرنجبویه (*Melissa officinalis L.*) بر تشنج ناشی از پنتیلین تترازول در موش سوری و اثرات گل گاوزبان، روزماری، خشخاش بر تشنج ناشی از پیکروتوکسین در موش سوری و اثرات ضد تشنجی، دانه گیاه باربچه (*Ferula gummosa Boiss*) بر تشنج ناشی از پنتیلین تترازول در موش سوری اشاره کرد (۱۰-۶).

در این تحقیق از گل و یا سرشاخه‌های گلدار گیاه زیرفون با نام علمی *Tilia Plathyphyllos Scop* از خانواده *Tiliaceae* که محل رویش آن جنگلهای جلگه‌ای شمال کشور و همینطور بلوچستان و بندرعباس می‌باشد، استفاده شد (۱۳-۱۱ و ۵). زمان گل‌دهی و برداشت این گیاه خرداد و تیر می‌باشد (۱۲). مواد مؤثره این گیاه فلاونوئیدهای مختلف مانند *Kaempferol*، کورسکتین *Qurectin*، ایزوکورسکتین (*Isoqurectin*)، هایپروسید (*Hyperoside*) و روتین (*rutin*) و آمینواسیدهای مختلف شامل آلانین، سیستئین و سیستین می‌باشد (۱۵ و ۱۴ و ۵). گل‌های زیرفون دارای اسانس است که بر اثر تقطیر با آب از آن به دست می‌آید و دارای ماده‌ای به نام فارتسول *Farnesol* تانن، موسیلاژ و قند نیز می‌باشد (۵). قسمت‌های خشک گیاه زیرفون اشتهاآور، آرام‌بخش و مدر است (۱۲). اثرات آرام‌بخشی و برطرف‌کننده اسپاسم نیز برای گیاه زیرفون ذکر شده است (۱۶ و ۱۱). از خواص درمانی دیگر گیاه زیرفون مفید بودن آن در درمان *Insomnia*، *Bronchosis*، روماتیسم و ایپی پسی می‌باشد (۱۸ و ۱۷). دم‌کرده آن به صورت غرغره و حمام جهت رفع تحریکات مخاط دهان بکار می‌رود. گیاه زیرفون دارای اثرات آرام‌بخش و ضد تشنج و ضد اسپاسم می‌باشد و از زمانهای دور در طب سنتی ایران به عنوان آرام‌بخش و ضد اسپاسم استفاده می‌شده است (۲۰ و ۱۹ و ۵). اثرات خواب آور و ضد اضطراب وارپته ای از زیرفون مورد بررسی قرار گرفته و در بعضی منابع نیز برای گیاه زیرفون خاصیت مدر، معرق، آرام‌کننده و ضد تشنج ذکر شده است (۲۳-۲۱ و ۵). با توجه به خواص ذکر شده به نظر می‌رسد که این گیاه دارای اثرات ضد تشنجی باشد، اما تاکنون مطالعه ای علمی و کلاسیک در مورد بررسی اثر ضد تشنجی گیاه زیرفون انجام نشد. لذا در این تحقیق اثر عصاره متانولی سر شاخه های گلدار گیاه زیرفون با استفاده از دو مدل شیمیائی رایج، شامل تشنجات عمومی ناشی از پیکروتوکسین، آنتاگونیست گیرنده های *GABA-A* (۲۵ و ۲۴ و ۷) و تشنجات کلونیک ناشی از پنتیلین تترازول (۲۸-۲۶ و ۶)، روی موش سوری مورد بررسی قرار گرفت تا در مورد اثرات ضد تشنجی این گیاه قضاوت علمی شود.

## مواد و روشها

**حیوانات:** در این تحقیق از موش سوری سفید از جنس نر با سن حدود ۶-۵ هفته و وزنی بین  $26 \pm 2$  گرم که از مرکز تحقیقات علوم اعصاب دانشگاه علوم پزشکی کرمان تهیه شدند، استفاده شد. موش‌ها پس از انتقال به بخش نگهداری

پرش سر به جلو و پایین نمایان می‌شد. این مرحله به عنوان تشنج تونیک در نظر گرفته شد که چند دقیقه طول می‌کشید. بعد موش یکبارہ دچار لرزش‌های بی‌دری و غیرارادی با فرکانس بالا شد که این مرحله بخصوص در مقایسه با موشهایی که تنها حامل دریافت کرده بودند به وضوح قابل مشاهده بود. در این مرحله حیوان به شدت دچار حرکات تشنجی و بی‌قراری شد که اغلب تمام قسمتهای بدن را درگیر می‌نمود و کاملاً فراگیر (Generalized) بود. گاهی شدت حملات به حدی بود که موش به سمت بالا پرتاب می‌شد و بر خلاف مرحله تونیک، در این مرحله اغلب کمر حیوان بطور غیرعادی خم شده و موش حالت کلاف به خود می‌گرفت. ممکن است بر عکس، دست‌ها و پاها به صورت کاملاً کشیده و منقبض در امتداد طول بدن حیوان از هم باز شوند و سر حیوان از قسمت گردن به پشت خم شود که معمولاً در این مرحله حیوان تمایل دارد به پشت بچرخد. در زمانهایی نیز ممکن است دم حیوان در حالت انقباض شدید به صورت شلاقی حرکتی در امتداد بالا - پایین یا کمی منحرف به طرفین انجام دهد. همچنین گاهی دویدن وحشیانه (Wild running) نیز مشاهده می‌شد. با اینکه دقیقاً الگوی کاملاً ثابتی نمی‌توان برای رفتار حیوان در هنگام بروز تشنج قائل شد، این مرحله، با این مشاهدات خاص به عنوان تشنج کلونیک در موش سوری در نظر گرفته شد. پیکروتوکسین با دوز ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن به تنهایی در موش سوری باعث شروع حملات تشنجی در مدت زمان ۲۰۸ ثانیه شد. پیش‌درمانی حیوانات با دوزهای مختلف عصاره باعث تأخیر در شروع حملات تشنجی شد (نمودار ۱).



#### نمودار ۱. اثر عصاره متانولی گیاه *Tilia Platyphyllos* بر زمان شروع

تشنج ناشی از پیکروتوکسین در موش سوری

دوزهای مختلف عصاره یا فنوباربیتال ۴۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن، ۲۰ دقیقه قبل از تزریق پیکروتوکسین ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن، به صورت داخل صفاقی به حیوانات تجویز شده است (N=5).

\*  $p < 0.05$  و \*\*\*  $p < 0.001$  اختلاف معنی‌دار نسبت به گروه کنترل

زمان مرگ ناشی از پیکروتوکسین با دوز ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن به تنهایی در موش سوری ۱۳۳۷ ثانیه بود. در حیواناتی که با دوزهای مختلف عصاره پیش‌درمانی شدند، این زمان به تأخیر افتاد (نمودار ۲). دوام تشنج ناشی از پیکروتوکسین با دوز ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن به تنهایی در موش سوری ۱۰۳۲ ثانیه بود و پیش‌درمانی حیوانات با دوزهای مختلف عصاره تأثیر معنی‌داری در دوام تشنج نداشت (نمودار ۳).

فوق، مؤثرترین دوز عصاره نیز تعیین شود (۷ و ۱۰). در مرحله دوم اثر ضد تشنجی فنوباربیتال و مؤثرترین دوز عصاره بر تشنج ناشی از دوز ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم پیکروتوکسین و ۸۰ میلی گرم بر کیلوگرم پنتیلن تترازول ارزیابی شد.

**زمان و نحوه تزریق:** عصاره گیاه یا فنوباربیتال، ۲۰ دقیقه قبل از پیکروتوکسین یا پنتیلن تترازول به گروههای ۵ تایی از موش‌ها تزریق شد. کلیه تزریق‌ها به صورت داخل صفاقی (Intraperitoneal-IP.) انجام گرفت (۷ و ۱۰).

**تشنج (Convulsion):** به حملاتی اطلاق می‌گردد که با حرکات بدنی شدید به صورت تونیک یا کلونیک یا هر دو همراه است که ممکن است در یک اندام (Focal) یا همه اندام‌ها (Generalized) دیده شود (۳۱ و ۳۰). موش‌ها تا یک ساعت بعد از تزریق پیکروتوکسین یا پنتیلن تترازول به صورت انفرادی تحت نظر قرار گرفتند و زمان شروع تشنج، دوام تشنج، زمان مرگ، درصد مرگ و میر و مشاهدات عینی ثبت شد (۷ و ۳۲).

**زمان شروع تشنج:** فاصله زمانی از لحظه تزریق ماده تشنج‌زا تا شروع علائم تشنج

**دوام تشنج:** فاصله زمانی از لحظه شروع تشنج تا خاتمه تشنج یا مرگ ناشی از تشنج

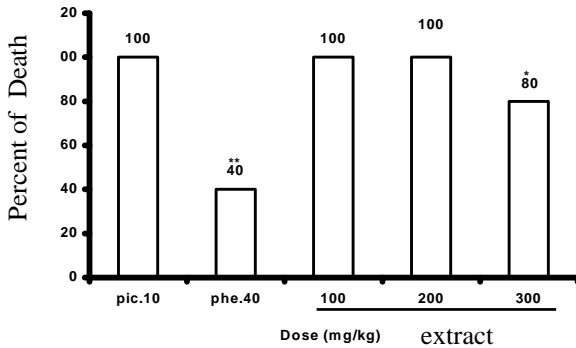
**زمان مرگ:** فاصله زمانی از لحظه تزریق ماده تشنج‌زا تا مرگ ناشی از تشنج

معیار ثبت تشنج در موش‌ها، مشاهده هر کدام از علائم مانند لرزش خفیف بدن که بخصوص در نواحی پهلوها مشهود است، خوابیده شدن گوشه‌ها، پرش گوشه‌ها، تکانه‌های خفیف، افزایش ضربان قلب و انقباض خفیف دم است که البته لازم نیست تمام این مشاهدات در حیوان دیده شود تا نشانگر شروع تشنج باشد. سپس موش‌ها تا ۴ ساعت در قفسه‌های مجزا تحت مراقبت بودند. موشهایی که زنده می‌مانند تا روز بعد در همان قفس نگهداری می‌شدند و دسترسی به آب و غذا داشتند و آنگاه از طریق قطع نخاع کشته شدند (۷ و ۸). در هر سری از آزمایش‌ها اثر دوزهای مختلف عصاره گیاه و فنوباربیتال بر زمان شروع تشنج، دوام تشنج و مرگ ناشی از پیکروتوکسین و پنتیلن تترازول به صورت ANOVA (Mean±SEM) ثبت و با استفاده از آزمونهای آماری t-test و ANOVA مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفته و  $p < 0.05$  معنی‌دار در نظر گرفته شد.

#### یافته‌ها

**تشنج ناشی از تزریق ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم پیکروتوکسین در موش سوری:** تزریق داخل صفاقی ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن پیکروتوکسین ابتدا باعث انقباضات خفیف تا متوسط و معمولاً پراکنده در موش سوری شد. این انقباضات به صورت مشاهده افزایش ضربان قلب، تیکه‌های خفیف (بخصوص در گوش‌ها و ناحیه گردن)، خوابیدن گوشه‌ها، راست شدن دم، جمع کردن دست‌ها و به ندرت به صورت انقباضات پاها بروز کرد. پاها معمولاً از هم باز شده و قدرت حرکت حیوان محدود شده و در زمانهای ابتدایی بدن به صورت کشیده روی زمین قرار گرفت. بطوری که دم حیوان، در حالت انقباض در امتداد بدن قرار گرفته و دست‌ها به صورت جمع شده در زیر بدن واقع شد. ممکن است کمر و قامت حیوان در حالت عادی باشد و ستون فقرات آن به صورت کمان قرار گیرد که در این صورت تیکه‌هایی در قسمت گردن موش مشهود خواهد بود و به شکل

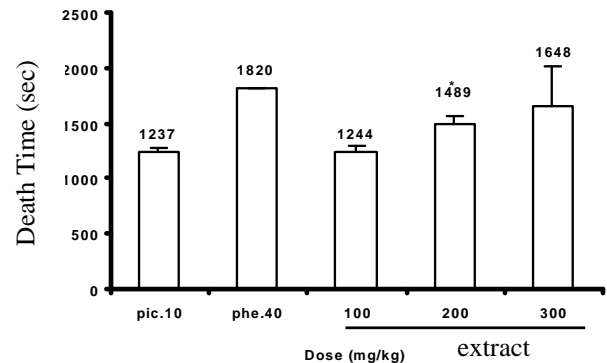
را به عنوان تشنج تونیک در نظر گرفته شد که در مقایسه با پیکروتوکسین، پنتیلین تترازول تشنج تونیک ملایم‌تری را نشان داد که هم از لحاظ شدت تشنج و هم از لحاظ زمانی خفیف‌تر به نظر می‌رسید.



**نمودار ۴. درصد مرگ و میر در گروه‌های دریافت پیکروتوکسین و عصاره** دوزهای مختلف عصاره یا فنوباربیتال ۴۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن، ۲۰ دقیقه قبل از تزریق پیکروتوکسین ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن، به صورت داخل صفاقی به حیوانات تجویز شده است (N=۵).

\*  $p < 0.05$  و \*\*  $p < 0.01$  اختلاف معنی‌دار نسبت به گروه کنترل

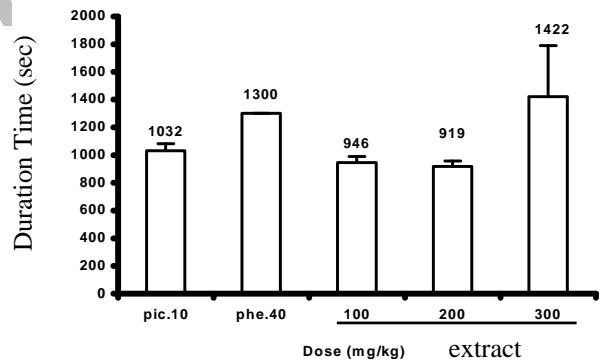
بعد از این مرحله موش ناگهان دچار لرزش‌های بی‌درپی و غیر ارادی با فرکانس بالا شد که کاملاً قابل مشاهده بود. حیوان در این مرحله از تشنج بشدت دچار تحرکات تشنجی و بی‌قراری شد و اغلب تمام قسمتهای بدن را درگیر نموده و کاملاً فراگیر (Generalized) بود. در مورد پنتیلین تترازول شدت این نوع حملات بیشتر از پیکروتوکسین بود، بطوری که موش بارها به سمت بالا پرتاب شد. در این مرحله کمر حیوان بطور غیرعادی خم و موش حالت کلاف به خود گرفت. در مورد پنتیلین تترازول بارها دیده شد که دست‌ها و پاها به صورت کاملاً کشیده و منقبض در امتداد طول بدن جانور از هم باز شدند و سر حیوان از قسمت گردن به پشت خم شد که گاهی با واژگون شدن حیوان به سمت عقب همراه بود. از وجه مشخصه این مرحله در مورد پنتیلین تترازول، دوییدن وحشیانه (Wild running) بود که در اکثر موش‌ها بارها دیده شد. با توجه به این که دقیقاً الگوی ثابتی برای بروز تشنج وجود ندارد، این مرحله را با این مشاهدات خاص بعنوان تشنج کلونیک در موش سوری در نظر گرفتیم. پنتیلین تترازول با دوز ۸۰ میلیگرم به ازای هر کیلوگرم وزن بتهایی در موش سوری باعث شروع حملات تشنجی در مدت زمان ۲۳۳ ثانیه شد. پیش‌درمانی حیوانات با دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ میلیگرم به ازای هر کیلوگرم وزن باعث تأخیر در شروع حملات تشنجی شد (جدول ۱). زمان مرگ ناشی از پنتیلین تترازول با دوز ۸۰ میلیگرم به ازای هر کیلوگرم وزن بتهایی در موش سوری ۱۹۷۳ ثانیه بود. در حیواناتی که با دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن پیش‌درمانی شدند، این زمان به تأخیر افتاد. دوام تشنج ناشی از پنتیلین تترازول با دوز ۸۰ میلیگرم به ازای هر کیلوگرم وزن بتهایی در موش سوری ۱۷۴۰ ثانیه بود و عصاره زیرفون دوام تشنج را تا حد ۲۱۵۷ ثانیه بالا برد. در گروه کنترل مرگ و میر ۱۰۰٪ و در گروه تحت درمان با دوز ۲۰۰ میلیگرم بر کیلوگرم عصاره، ۲ مورد (۴۰٪) بود (جدول ۱). در پیش‌درمانی با فنوباربیتال بعنوان کنترل مثبت، در آزمایش پنتیلین تترازول موش‌ها هیچگونه علائم تشنجی نشان ندادند و تشنج در این موش‌ها کاملاً کنترل شد.



**نمودار ۲. اثر عصاره متانولی گیاه Tilia Plathyphyllos بر زمان مرگ ناشی از پیکروتوکسین در موش سوری**

دوزهای مختلف عصاره یا فنوباربیتال ۴۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن، ۲۰ دقیقه قبل از تزریق پیکروتوکسین ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن، به صورت داخل صفاقی به حیوانات تجویز شده است (N=۵).

\*  $p < 0.05$  اختلاف معنی‌دار نسبت به گروه کنترل



**نمودار ۳. اثر عصاره متانولی گیاه Tilia Plathyphyllos بر دوام تشنج ناشی از پیکروتوکسین در موش سوری**

دوزهای مختلف عصاره یا فنوباربیتال ۴۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن، ۲۰ دقیقه قبل از تزریق پیکروتوکسین ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن، به صورت داخل صفاقی به حیوانات تجویز شده است (N=۵).

میزان مرگ و میر در گروه کنترل ۱۰۰٪ بود و در گروه درمان شده با دوز ۳۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن مرگ و میر ۸۰٪ بود (نمودار ۴). تزریق داخل صفاقی ۸۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن پنتیلین تترازول همانند پیکروتوکسین با انقباضات خفیف تا متوسط در موش سوری شروع شد که به تدریج با افزایش ضربان قلب، تیک‌های خفیف (بخصوص در گوش‌ها و ناحیه گردن)، خوابیدن گوش‌ها، راست شدن دم، جمع کردن دست‌ها و کمتر به صورت انقباضات پاها بروز کرد. وضعیت پاها تقریباً همانند علائم تشنج ناشی از تزریق پیکروتوکسین بود و در این حالت دم حیوان، در حالت انقباض در امتداد بدن قرار گرفت و دست‌ها به صورت جمع شده در زیر بدن واقع شد. کمر و قامت حیوان به صورت قوسی قرار گرفت که در این صورت تیک‌هایی در قسمت گردن موش مشهود بود که به شکل پرش سر به جلو و پایین نمایان شد. این مرحله از تشنج

## جدول ۱. اثر عصاره متانولی زیرفون بر شاخصهای تشنج ناشی از پنتیلین تترازول در موش سوری

میر	مرگ و تعداد (%)	زمان مرگ (ثانیه)	دوام تشنج (ثانیه)	زمان شروع تشنج (ثانیه)	معیارهای اندازه گیری گروه های درمانی
۰	(۰)	۱۹۷۳±۸	۱۷۴۰±۷	۲۳۳±۳	نرمال سالیین+پنتیلین تترازول
۵	(۱۰۰)	۲۰۵۹±۴۱	۱۸۰۱±۳۹	۲۵۸±۵	عصاره +۱۰۰ پنتیلین تترازول
۳*	(۴۰)	۲۵۰۸±۳۴*	۲۱۵۷±۳۵*	۳۵۱±۶*	عصاره +۲۰۰ پنتیلین تترازول

نرمال سالیین به میزان ۱۰ میلی لیتر بر کیلوگرم یا دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ میلیگرم بر کیلوگرم عصاره، ۲۰ دقیقه قبل از تزریق پنتیلین تترازول (۸۰ میلیگرم بر کیلوگرم) به گروههای ۵ تایی از موشهای سوری بصورت داخل صفاقی تجویز شده است.

\* p < 0/01 : اختلاف معنی دار نسبت به گروه کنترل

## بحث و نتیجه گیری

کیلوگرم وزن دریافت کرده بود ۱۰۰ درصد بود. دوز مؤثر در محافظت از مرگ ناشی از پنتیلین تترازول، ۲۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بود که مرگومیر را به ۴۰٪ کاهش داد. درصد مرگومیر در گروه کنترل که تنها پنتیلین تترازول با دوز ۸۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن دریافت کرده بود، ۱۰۰٪ بود. در گروههایی که پیکروتوکسین دریافت کردند، عصاره زیرفون بر دوام تشنج تأثیری نداشت ولی در گروههای مورد آزمایش با پنتیلین تترازول، دوز ۲۰۰ میلیگرم به ازای هر کیلوگرم وزن به دلیل به تأخیر انداختن زمان مرگ باعث بقای بیشتر حیواناتی شد که مدت زمان بیشتری در مرحله تشنج به سر برده بودند و از طرفی شدت حملات در گروههایی که دوزهای مختلف عصاره بخصوص دوز ۲۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن را دریافت کرده بودند، بسیار خفیفتر از گروه کنترل که تنها پنتیلین تترازول دریافت کردند، بود.

در این مطالعه از فنوباریتال که یک داروی مؤثر ضد تشنج است، به عنوان کنترل مثبت استفاده شد که مکانیسم ضد تشنجی آن مشخص و مربوط به گیرندههای GABA<sub>A</sub> می باشد. در مغز سه نوع گیرنده GABA وجود دارد: GABA<sub>A</sub>، GABA<sub>B</sub> و GABA<sub>C</sub>. گیرنده‌ی نوع B وابسته به پروتئین G می باشد، در حالی که گیرنده‌های نوع A و C کانالهای لیگاندی یون کلر هستند که پلازماسیون غشای نورون را افزایش می دهند و مستقیماً عمل می نمایند (۹). پیکروتوکسین و بیکوکلین آنتاگونیست‌های گیرنده‌ی GABA<sub>A</sub> هستند که هر دو می توانند شدیداً باعث ایجاد تشنج شوند (۳۷ و ۲۶). پنتیلین تترازول به عنوان محرک در بیهوشی عمومی و برای برگشت دپرسیون تنفسی و همچنین در درمان دپرسیون سایکواسکیزوفرنی کاربرد دارد (۳۰). پنتیلین تترازول در دوزهای بالاتر باعث ایجاد تشنج عمومی از نوع Petit mal می شود (۳۶ و ۱۰). پنتیلین تترازول با تحریک مستقیم گیرنده‌های NMDA تشنج ایجاد می کند (۳۷ و ۱۰). استفاده از دو ماده تشنج‌زا روش غربالگری اولیه مناسبی برای بررسی اثر ضد تشنجی می باشد و با قاطعیت بیشتری می توان اثر ضد تشنجی گیاه و دوز مؤثر آن را مشخص کرد (۳۶ و ۲۶). پنتیلین تترازول با تحریک گیرنده NMDA، در دوزهای بالا باعث تحریک سیستم عصبی مرکزی و ایجاد تشنج می شود (۲۸ و ۲۶ و ۱۰). آزمایشهای الکتروفیزیولوژیک نشان داده اند که این ماده با اثر مستقیم روی گیرنده NMDA همانند نوروترانسمیتر گلوامات، موجب تحریک گیرنده های فوق می گردد (۲). این ماده با ایجاد صرع در حیوانات آزمایشگاهی مدل حیوانی مناسبی برای بررسی اثرات ضد تشنجی (کلونیک) دارو ها به دست می دهد

نتایج بدست آمده در این مطالعه نشان داد که عصاره متانولی پرکوله سر شاخه های گلدار گیاه زیرفون دارای اثرات ضد تشنجی در موش سوری می باشد. دوز ۲۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن از عصاره این گیاه دارای بیشترین اثر ضد تشنجی بوده، زمان شروع تشنج را نسبت به گروههای کنترل که پیکروتوکسین یا پنتیلین تترازول به تنهایی دریافت کرده اند، به میزان قابل توجهی به تأخیر انداخت که قابل مقایسه با دوز ۶/۲۵ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن از عصاره گیاه گل گاوزبان ایرانی است (۷). مؤثرترین دوز عصاره ۲۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بود که باعث تأخیر در شروع حملات تشنجی گردید. دوز ۱۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن اثرات کمتری از خود نشان داد. به نظر می رسد که این دوز قادر به ایجاد غلظت خونی کافی برای ایجاد حداکثر اثر نیست (۳۳). از طرفی افزایش دوز نیز باعث کاهش اثرات عصاره گردید که این احتمال را تقویت می کند که دوز ۳۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن غلظت خونی بالاتر از حد درمانی ایجاد کرده و آثار مشاهده شده ناشی از اثرات غیر داروئی و سمی عصاره باشد (۳۳). همچنین اثرات مذکور ممکن است بخاطر وجود بعضی ترکیبات ناشناخته یا متابولیت‌های آنها باشد. نتایج مشابهی در تحقیقات انجام شده روی عصاره های گیاهی گزارش شده است (۳۴ و ۷). مشاهدات عینی هنگام انجام آزمایشها در گروهی که دوز ۳۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن را دریافت کردند، حاکی از اثرات غیر داروئی و سمی عصاره بود. بطوری که رفتارهای کاملاً متفاوت و چندگانه‌ای از حیوانات به چشم می خورد. این رفتارها شامل عدم توانایی در حرکت، کشیده شدن بدن در هنگام راه رفتن، بطوری که پاهای جلو حرکت می کرد و پاهای عقب جا می ماند و این باعث می شد که طول حیوان ۱/۵ برابر طول طبیعی شود. نوعی حالت گیجی و منگی، بی اختیاری در دفع ادرار و مدفوع و بطور کلی نوعی فلج عضلانی به وضوح در حیوانات دیده شد و این احتمال را که عصاره خاصیت شل کنندگی عضله (Muscular relaxant) از طریق بلوک کانالهای کلسیمی داشته باشد را تقویت می کند. عصاره متانولی زیرفون در به تعویق انداختن زمان مرگ ناشی از تشنجات القا شده با پیکروتوکسین و پنتیلین تترازول اثر معنی داری داشته است.

دوز ۳۰۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن از عصاره باعث کاهش درصد مرگ و میر ناشی از پیکروتوکسین به ۸۰ درصد شد که قابل مقایسه با دوز ۶/۲۵ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن گیاه گل گاوزبان می باشد (۷). درصد مرگ و میر در گروه کنترل که تنها پیکروتوکسین با دوز ۱۰ میلی گرم به ازای هر

NMDA و اثبات این امر نیازمند جدا نمودن این ترکیبات از گیاه و تحقیق اختصاصی بر روی هر یک از مواد مؤثره می‌باشد که مستلزم صرف وقت و هزینه‌های بیشتر می‌باشد. از آنجا که گیاه زیرفون به عنوان آرام‌بخش و ضد تشنج در طب سنتی ایران مورد استفاده قرار می‌گیرد، همچنین گیاهی است که در مناطق جنوبی و شمالی ایران به وفور یافت می‌شود (۴۳)، اهمیت تحقیق در زمینه آنالیزهای فیتوشیمیایی و مطالعات دقیق‌تر و گسترده‌تر فارماکولوژیک آشکارتر می‌شود. بر اساس نتایج این مطالعه عصاره متانولی سرشاخه‌های گلدار گیاه زیرفون باعث تاخیر در شروع حملات تشنجی، تاخیر در مرگ و کاهش درصد مرگ و میر ناشی از پیکروتوکسین و پنتیلین تترازول می‌گردد و برای استفاده از آن بعنوان ضد تشنج، بایستی مطالعات تکمیلی روی آن انجام شود.

### تقدیر و تشکر

بدینوسیله از مرکز تحقیقات علوم اعصاب دانشگاه علوم پزشکی کرمان بخاطر تامین بخشی از هزینه‌های این تحقیق، تشکر و قدردانی می‌شود.

(۲۶ و ۲۰). پیکروتوکسین، آنتاگونیست گیرنده GABA-A بوده و از طریق مهار این گیرنده باعث بروز حملات تشنج عمومی در حیوانات آزمایشگاهی می‌شود و داروی مناسبی برای بررسی اثرات ضد تشنجی ترکیبات مختلف می‌باشد (۲۵ و ۲۴ و ۷۸).

مواد اصلی در این گیاه شامل فلاونوئیدهای مختلف، Kaempferol، کورستین، هایپروسید و روتین و گلی‌کوزیدها (مانند آسترگالین)، کامفرول و آمینواسیدهای مختلف شامل آلانین، سیستئین و سیستین می‌باشد (۳۸ و ۱۵ و ۱۴). گزارشاتی در خصوص وجود مواد مؤثره در گونه‌ای از *Tilia* که بر روی گیرنده‌های بنزودیازپینی اثر می‌گذارند (۳۹) و همچنین گزارشاتی در خصوص واسط‌گری گیرنده‌های بنزودیازپینی در اثرات ضد اضطرابی فلاونوئیدها وجود دارد (۴۲-۴۰). لذا با توجه به نتایج مطالعات قبلی (۷۸) و با توجه به ماده مؤثره موجود در گیاه زیرفون احتمال دخالت فلاونوئیدها که تمایل زیادی به گیرنده‌های بنزودیازپینی متصل به گیرنده GABA<sub>A</sub> دارند، در اثرات ضد تشنجی گیاه زیرفون وجود دارد. با این حال مشخص نیست که آیا ماده مؤثره موجود در عصاره گیاه زیرفون از طریق گیرنده‌های GABA<sub>A</sub> عمل می‌کند یا گیرنده‌های

Archive of SID

## Study of the Anticonvulsant Effects of Methanolic Extract of *Tilia Plathyphyllos Scop.* in Mice

M.R. Heidari (Pharm D, PhD)<sup>1\*</sup>, M. Mehrabani (Pharm D, PhD)<sup>2</sup>, A. Assadipour (Pharm D, PhD)<sup>3</sup>,  
E. Moghadammanesh (Pharm D)<sup>4</sup>, M. Heidari<sup>5</sup>, J. Vafazadeh (BSc)<sup>4</sup>

1. Department of Toxicology and Pharmacology, Faculty of Pharmacy, Pharmaceutics Neuroscience and Physiology Research Centers, Keramn, Iran
2. Pharmacognosy Department, Faculty of Pharmacy, Kerman, Iran
3. Department of Medicinal Chemistry, Faculty of Pharmacy, Kerman, Iran
4. Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran
5. Faculty of Pharmacy, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Received: Feb 3<sup>rd</sup> 2009, Revised: May 13<sup>th</sup> 2009, Accepted: Jul 15<sup>th</sup> 2009.

### ABSTRACT

**BACKGROUND AND OBJECTIVE:** There are some reports indicating the effects of *Tilia plathyphyllos Scop.* in nervous disorders including seizure in traditional literatures. Since classical study is not available, in the present investigation, the effects of methanolic extract of *Tilia plathyphyllos Scop* on seizure induced by picrotoxin and pentylentetrazole were studied in mice.

**METHODS:** In this experimental study, groups of 5 animals pretreated with doses of 100, 200 and 300 mg/kg of methanolic extract of flowered branches of *Tilia plathyphyllos*, via intraperitoneal injection. After 20 minutes each animal received picrotoxin 10 mg/kg or pentylentetrazole 80 mg/kg intraperitoneally, for induction of seizure. Latency of seizure, death time and percent of death were determined in treated and control groups.

**FINDINGS:** The latency of seizure induce by picrotoxin were increased in groups that pretreated with doses of 100 and 200 mg/kg of *Tilia plathyphyllos* extract, from 208 Sec to 298 (p<0.05) and 570 Sec (p<0.01) respectively. The latency of seizure induced by pentylentetrazole were increased with dose of 200 mg/kg, from 233 Sec to 351 Sec (p<0.01). In addition the dose of 200 mg/kg of extract delayed the death time induced by picrotoxin from 1237 to 1498 Sec (p<0.05) and pentylentetrazole from 1973 to 2508 Sec (p<0.01). The percentage of mortality from seizure induced by picrotoxin and pentylentetrazole from 100% were decreased to 80% (p<0.05) and 40% (p<0.01) respectively.

**CONCLUSION:** Methanolic extract of flowered branches of *Tilia plathyphyllos* delayed the onset of seizure, death time and decreased the percentage of mortality from picrotoxin and pentylentetrazole. Further studies are needed for use of this, as antiseizure.

**KEY WORDS:** *Tilia plathyphyllos*, Seizure, Picrotoxin, Pentylentetrazole, Mice.

### \*Corresponding Author;

Address: Department Toxicology and Pharmacology, Faculty of Pharmacy, P.O. Box 76175-493, Kerman, Iran

Tel: +98 341 3205001-2

E-mail: heidarimr@kmu.ac.ir

## References

1. Hopkins A, Shorvon S, Cascino G. Epilepsy, 2nd ed, London, Chapman & Hall 1995; pp: 38-42, 82.
2. Purves d, Dav A. Neuroscience, 3rd ed, Sunderland, Massachusetts: Sinauer CP 1997; pp: 110-12, 137-8.
3. Katzung BG. Basic & Clinical Pharmacology, 10th ed, United States, Appleton and Lange 2007; pp: 374-94.
4. Carvey PM. Drug action in the central nervous system, New York: Oxford University Press, 1998; pp: 201.
5. Zargari, A. Medicinal plants, 7th ed, Vol 1, Tehran, Tehran University Publications 1997; pp: 399-402. [in Persian]
6. Mahmoodi M, Heidari MR, Zohoor AR. Experimental study to evaluate the pretreatment of *Melissa officinalis* extract against lethal seizures induced by pentylenetetrazole in Wistar rats. *J Kerman Univ Med Sci* 2001; 8(2): 88-94. [in Persian]
7. Heidari MR, Mandegary A, Hosseini A, Vahedian M. Anticonvulsant effect of methanolic extract of *eichium amoenum* Fisch and C.A Mey against seizure induced by picrotoxin in mice. *Pakistan J Biol Sci* 2006; 9(4): 772-6.
8. Heidari MR, Assadipour A, Rashid-Farokhi P, Assad H, Mandegary A. Effect of *Rosmarinus officinalis* L. Extract on the seizure induced by picrotoxin in mice. *Pakistan J Biol Sci* 2005; 8(12): 1807-11.
9. Heidari MR, Bayat M. Effects of methanolic extract of *Papaver somniferum* L. on seizure induced by picrotoxin in male mice. *J Rafsanjan Univ Med Sci* 2003; 2(3 and 4): 187-94. [in Persian]
10. Sayyah M, Mandegary A, Kamalinejad M. Evaluation of the anticonvulsant activity of the seed acetone extract *ferula gummosa* Boiss against seizures induced by pentylenetetrazole and electroconvulsive shock in mice. *J Ethnopharmacol* 2002; 82(2-3): 105-9.
11. Fluke H. Medicinal plants, 5th ed, Tehran, Roozbahan Publication 2000; p: 97. [in Persian]
12. Volak J, Stodola JIRI. Text of medicinal plants, Translator: Par Saed Zaman, 4th ed, Grund edition, Tehran 1997; pp: 322-3. [in Persian]
13. Samsam Shariat H. Herbal treatment advantages: principle of prescription, 6th ed, Tehran, Roozbahan Publication 1994; p: 134. [in Persian]
14. Brickman G. Herbal medicine, 1st ed, London, Integrative Medicine Communication 2000; pp: 240-2.
15. Toker G, Aslan M, Yesilada E, Memisoglu M, Ito S. Comparative evaluation of the flavonoid content in officinal *Tiliae Flos* and Turkish lime species for quality assessment. *J Pharm Biomed Anal* 2001; 26(1): 111-21.
16. Bremness L. Herbs, 2nd ed, London, Dorling Kindersly Book 1994; p: 88.
17. Duke JA. Handbook of Medicinal herbs, 1st ed, Boca Raton, CRC Press 2002; pp: 467-8.
18. Zeppa S, Vallorani L, Potenza L, et al. Estimation of fungal biomass and transcript levels in *Tilia plathyphyllos* *Tuber borchii* ectomycorrhizae. *FEMS Microbial Lett* 2000; 188(2): 119-24.
19. Rojhan MS. Drug and herbal treatment, 4th ed, Tehran, Tehran University Publication 1995; p: 86. [in Persian]
20. Silver DB. Healing plants, 2nd ed, London, McGraw Hill Co 2000; pp: 160-1.
21. Aguirre-Hernández E, Martínez AL, González-Trujano ME, Morena J, Vibrans H, Soto-Hernández M. Pharmacological evaluation of the anxiolytic and sedative effects of *Tilia americana* L. var. *mexicana* in mice. *J Ethnopharmacol* 2007; 109(1): 140-5.
22. Pérez-Ortega G, Guevara-Ferreb P, Chávez M, et al. Sedative and anxiolytic efficacy of *Tilia americana* var. *mexicana* inflorescences used traditionally by communities of State of Michoacan, Mexico. *J Ethnopharmacol* 2008; 116(3): 461-8.
23. Herrera-Ruiz M, Román-Ramos R, Zamilpa A, Tortoriello J, Jiménez Ferrer JE. Flavonoids from *Tilia americana* with anxiolytic activity in plus-maze test. *J Ethnopharmacol* 2008; 118(2): 312-7.
24. Swinyard EA. Laboratory evaluation of antiepileptic drugs. Review of laboratory methods. *Epilepsia* 1969; 10(2): 107-19.



25. Meckenzie L, Medvedev A, Hiscock JJ, Pope KJ, Willoughby JO. Picrotoxin-induced generalized convulsion seizure in rat: changes in regional distribution and frequency of the power of electroencephalogram rhythms. *Clin Neurophysiol* 2002; 113(4): 586-96.
26. Nevins ME, Arnolde SM. A comparison of the anticonvulsant effects of competitive and noncompetitive antagonists of the N-methyl-D-aspartate receptor. *Brain Res* 1989; 503(1): 1-4.
27. Mehrabani M, Modirian E, Ebrahimabadi AR, Vafazadeh J, Shahnava Sh, Heidari MR. Study of the effect of hydro-methanol extract of *Lavandula vera* DC. and *Cuscuta epithimum* Murr on the seizure induced by pentylentetrazol in mice. *J Kerman Univ Med Sci* 2007; 14(1): 25-32. [in Persian]
28. Ojewole JA. Anticonvulsant effect of *Rhus chirindensis* (Baker F.) (Anacardiaceae) stem-bark aqueous extract in mice. *J Ethnopharmacol* 2008; 117(1): 130-5.
29. Samsam-Shariat H. Extraction and quantitative and qualitative evaluation of active constituents and control methods for medicinal plants, 1st ed, Isfahan, Maani Publication 1992; pp: 12-16. [in Persian]
30. Fauci AS, Braunwald E, Kasper D, et al. Harrison's principles of internal medicine, 17th ed, Vol 2, New York, Mc Graw Hill 2008; pp: 2498-500.
31. Gower AJ, Noyer M, Verloes R, Gobert J, Wulfert E. Anti-convulsant drug: Pharmacological profile in animals. *Eur J Pharmacol* 1992; 222(2-3): 193-203.
32. Yamaguchi S, Rogawski MA. Effects of anticonvulsant drugs on 4-amino pyridine induced seizures in mice. *Epilepsy Res* 1992; 11(1): 9-16.
33. Shargel L, Mutnick AH, Souney PF, Swanson LN. *Comprehensive Pharmacy Review*, 4th ed, Lippincott Williams & Wilkins 2001; pp: 822-44.
34. Lian XY, Zhang ZZ, Striger JL. Anticonvulsant activity of ginseng on seizures induced by chemical convulsants. *Epilepsia* 2005; 46(1): 15-22.
35. Heidari MR, Khalili F, Ghazi Khansari M, Hashemi B, Zarrindast MR. Effect of picrotoxin on antinociception in the formalin test. *Pharmacol Toxicol* 1996; 78(5): 313-16.
36. Upton N. Mechanisms of action of new antiepileptic drugs: rational design and serendipitous findings. *Trends Pharmacol Sci* 1994; 15(12): 456-63.
37. White HS. Clinical significance of animal seizure models and mechanism of action studies of potential antiepileptic drugs. *Epilepsia* 1997; 38(Suppl 1): 9-17.
38. Aeinechi, Y. *Medicinal plants*, 1st ed, Tehran, Tehran University Publications 1991; pp: 1024. [in Persian]
39. Viola H, Wolfman C, Levi de Stein M, et al. Isolation of pharmacologically active benzodiazepine receptor ligands from *Tilia tomentosa* (Tiliaceae). *J Ethnopharmacol* 1994; 44(1): 47-53.
40. Du XM, Sun NY, Takizawa N, Guo YT, Shoyama Y. Sedative and anticonvulsant activities of goodyerin, a flavonol glycoside from *Goodyera schlechtendaliana*. *Phytother Res* 2002; 16(3): 261-3.
41. Medina JH, Viola H, Wolfman C, et al. Overview-flavonoids a new family of benzodiazepine receptor ligands. *Neurochem Res* 1997; 22(4): 419-25.
42. Salgueiro JB, Ardenghi P, Dias M, Ferreira MB, Izquierdo I, Medina JH. Anxiolytic natural and synthetic flavonoid ligands of the central benzodiazepine receptor have no effect on memory tasks in rats. *Pharmacol Biochem Behav* 1997; 58(4): 887-91.
43. Mozaffarian V. *A dictionary of Iranian plant names*. Tehran, Farhang Moaser 1996; pp: 548-9.

Archive of SID

This document was created with Win2PDF available at <http://www.daneprairie.com>.  
The unregistered version of Win2PDF is for evaluation or non-commercial use only.