

## اثر تحریک تاخیری گیرنده سیگما-۱ بر ایسکمی مغزی مدل آمبولیک در موش صحرایی

محمد الله توکلی (PhD)<sup>۱</sup>, علی شمسی زاده (PhD)<sup>\*</sup> و بوین جاروت (PhD)<sup>۲</sup>

۱- مرکز تحقیقات فیزیولوژی - فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

۲- موسسه هوارد فلوری، ویکتوریا، استرالیا

دریافت: ۸۹/۶/۱۶، اصلاح: ۸۹/۹/۱۷، پذیرش: ۸۹/۱۱/۲۰

### خلاصه

**سابقه و هدف:** آگونیست های اختصاصی گیرنده های سیگما اثرات محافظت نوروپسی بر ایسکمی مغزی در مدل های انسداد دائم یا موقت شریان مغزی میانی دارند. اثر محافظت نوروپسی آگونیست های گیرنده سیگما در مدل آمبولیک سکته مغزی تاکنون گزارش نشده است که مطالعه حاضر به بررسی این موضوع پرداخته است.

**مواد و روشهای:** در این مطالعه ۲۴ سر موش صحرایی نر نیزاد ویستان در محدوده وزنی ۲۵۰-۳۰۰ گرم به طور تصادفی به سه گروه ۸ تایی کنترل، درمان و شم جراحی تقسیم شدند. ایسکمی مدل آمبولیک با تزریق ۲۰ میلی متر (۵ میکرومتر) لخته طبیعی از قبل آماده شده به داخل شریان مغزی میانی ایجاد شد. در گروه شم به جای لخته سالین تزریق شد. حیوانات مبتلا به سکته مغزی با آگونیست گیرنده سیگما-۱ (PRE-084) یا حلال (سالین) در ۳ و ۲۴ ساعت بعد از جراحی درمان شدند. سپس حجم انفارکتوس و اختلالات نوروپلوزیک ۴۸ ساعت بعد از القای سکته اندازه گیری و مورد مقایسه قرار گرفت.

**یافته ها:** حجم انفارکتوس در گروه درمان با PRE-084 و کنترل به ترتیب  $11/8 \pm 1/6$  و  $26/45 \pm 2/19$  درصد بود ( $p < 0.001$ ). همچنین عملکرد نوروپلوزیک حسی و حرکتی حیوانات تحت درمان با دارو بهبود یافت ( $p < 0.001$ ).

**نتیجه گیری:** یافته های این مطالعه نشان داد که آگونیست گیرنده سیگما-۱ در مدل آمبولیک سکته مغزی که شباخت زیادی به سکته بالینی داشته و اثر محافظت نوروپسی دارد.

**واژه های کلیدی:** آگونیست سیگما، ایسکمی مغزی مدل آمبولیک، محافظت نوروپسی.

### مقدمه

می کنند و امکان استفاده از rt-PA محدود نیست، تحقیقات بر درمان های فارماکولوژیک محافظت کننده نوروپسی ها در شرایط ایسکمی (۲-۴) و عوامل ضدالهایی، آنتی اسیدانتیو، آنتی آپیوتیک و مهار تحریک بیش از حد نوروپسی ها بعد از ایسکمی متمنکر هستند (۵-۷). مهمترین راهبرد در مطالعات مربوط به سکته مغزی، یافتن داروهای بالقوه ای است که تا ساعت ها پس از ایسکمی مؤثر باشند، چرا که درمان سکته معمولاً چند ساعت بعد از وقوع آن شروع می شود (۴). گیرنده های سیگما (σR) یک ریپتور غشایی گلیکوپروتئینی است که فقط یک σR2 و σR1 دارد. این گیرنده ها در گذشته جز گیرنده های اوبیوتیدی محسوب می شدند، اما امروزه با توجه به عملکرد فارماکولوژیک متفاوت شان در این گروه نمی گنجند (۸). گزارش شده که آگونیست های اختصاصی σR1 اثرات پرقدرت محافظت

سکته مغزی یکی از علل اصلی مرگ در جهان است. در سالیان اخیر تعداد مبتلایان به سکته مغزی در کشورهای در حال توسعه افزایش چشمگیری داشته است که این افزایش بیش از کشورهای توسعه یافته است. سکته مغزی یکی از علل شایع ناتوانی در بزرگسالان بوده که منجر به هزینه های هنگفتی جهت نگه داری و بازتوانی آنها می شود و دارای عوارض مختلف و متعددی نظیر فلنج حرکتی، اختلالات روانی و حتی مرگ می باشد (۱). با وجود تحقیقات وسیعی که در زمینه درمان سکته مغزی انجام گرفته و در حال انجام است، هنوز درمان قطعی برای سکته مغزی یافت نشده، بجز فال کننده پلاسمینوژن بافت (rt-PA) که آن هم فقط در صورتی مؤثر است که در ۳ ساعت اول بعد از ایسکمی استفاده شود و گرنه باعث خونریزی و وخیم تر شدن حال بیمار می شود (۲). از آنجانیکه بیش از ۹۰ درصد بیماران سه ساعت بعد از حمله مغزی به بیمارستان مراجعه

■ این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی به شماره ۲۲۶۸۰۵ موسسه هوارد فلوری استرالیا می باشد.  
\* مسئول مقاله:

آدرس: رفسنجان، دانشکده پزشکی، صندوق پستی ۷۷۱۷۵-۸۲۵، تلفن: ۰۳۹۱-۵۲۳۴۰۰۳

**نحوه ایجاد سکته مغزی مدل آمپولیک:** برای این منظور ابتدا یک برش طولی به اندازه ۱/۵ سانتیمتر بر روی پوست ناحیه جلویی گردن حیوان داده شد و طی آن شریان کاروتید مشترک راست، کاروتید داخلی راست و کاروتید خارجی راست از بافتهای اطراف جدا شدند. ساخه های جانبی و بخش انتهای شریان کاروتید خارجی راست با کوتر سوزانده شد و انتهای آن توسط نخ ۴۰-ابریشمی گره زده شده و جدا گردید. گره شلی در اطراف منشاء کاروتید خارجی راست بسته شد و شریانهای کاروتید مشترک و کاروتید داخلی موقعاً با استفاده از کلمپهای مخصوص شریانهای کوچک بسته شدند. ۵ میکرولیتر لخته از ریشه ریشه NMDA را در نورون های شبکیه مهار می کند (۸). رسپتورهای سیگما در سیستم اعصاب مرکزی و محیطی وجود داشته و توسط سلول های سیستم ایمنی نیز بیان می شوند (۱۲). لذا در عملکرد سیستم ایمنی نقش دارند. گزارش شده که لیگاند رسپتور سیگما اثر دوگانه ای بر روند التهاب دارد به گونه ای که سایتوکاین های التهابی TNF-α، IL-1, IL-6، INF-γ را کاهش و سایتوکاین های التهابی IL-10 را افزایش می دهد (۱۳). این توانایی کاهش سایتوکاین های التهابی و افزایش سایتوکاین ضد التهابی IL-10 توسط رسپتور سیگما احتمالاً در بهبود بیماری هایی همچون سکته مغزی که التهاب در آن نقش به سزاگی دارد، می تواند مؤثر باشد.

مهار التهاب یکی از مهمترین راه های درمان سکته مغزی است، بخصوص آنکه التهاب بعد از بروز سکته مغزی با تأخیر یک الی دو روز ایجاد شده و لذا یک پنجره زمانی طولانی برای مداخله و درمان فراهم می شود. شواهد فراوانی از مطالعات کلینیکی و تحقیقات تجربی بر روی حیوانات بدست آمده که التهاب پیامد های مخبری بر روند بهبود سکته ایسکمیک دارد (۱۴ و ۱۵). ایسکمی مغزی مدل آمپولیک شباهت زیادی با سکته مغزی ایسکمیک انسان دارد (۳). اثر لیگاندهای رسپتور سیگما-۱ تاکنون بر این مدل از سکته مغزی بررسی نشده است. بنابراین، هدف از این مطالعه بررسی اثر تجویز آگونیست انتخابی و اثر کننده مرکزی رسپتور سیگما-۱ یعنی PRE-084 (۱-اتیل-۱-فنیل سیکلوهگزان-۱-کربوکسیلات هیدروکلرید) بر حجم اනفارکتوس مغزی و عملکرد نوروولوژیک پس از سکته مغزی مدل آمپولیک در موش صحرایی می باشد.

**مواد و روشها**

**آماده سازی حیوانات، گروه ها و تهیه لخته:** این مطالعه بر روی ۲۴ سر موش صحرایی نژاد ویستار با وزن ۲۵۰-۳۰۰ گرم با موافقت و نظرات کمیته اخلاق دانشگاه ملیورن استرالیا انجام شد حیوانات با گاز هالوتان بیهوش شدند (۵٪ به منظور القاء و ۲٪ به منظور نگهداری) و دمای بدن آنها بوسیله پد گرم کننده که در زیر بدن حیوان قرار داده می شد در محدوده دمای طبیعی ۳۷ درجه نگهداری شد. حیوانات پس از القای سکته مغزی به طور تصادفی به دو گروه کنترل (Saline 0.1 ml/100gr, N-8) و گروه درمان با PRE-084 (mg/kg i.p, Sigma; N-8) تقسیم شدند. برای هر کدام از دو گروه فوق شم-جراحی در نظر گرفته شد N-4 (برای هر گروه) که کلیه مراحل جراحی بجز تزریق لخته بر روی آنها انجام گردید. به منظور تهیه لخته، پس از بیهوشی به روش فوق و جدا کردن شریان کاروتید مشترک حیوان دهنده خون از بافتهای اطراف، نوک یک لوله پلی اتیلن-۵۰ به طول ۲۰ سانتیمتر وارد شریان شد سپس اجازه داده شد تا خون با فشار زیاد وارد لوله شود. پس از پر شدن لوله با خون، به مدت ۲ ساعت در دمای محیط (۲۲-۲۴°C) و سپس ۲۲ ساعت در دمای ۴°C نگهداری می شد. پس از ۲۴ ساعت لخته از لوله پلی اتیلن خارج شده، با سالین شستشو داده شده و آماده تزریق به شریان مغزی میانی شد.

**آزمون های رفتاری:** عملکرد حرکتی اندام ها با آزمون حرکت بر روی چوب لبه دار (Ledge beam walking test) اندازه گیری شد. حیوانات به مدت ۳ روز آموزش داده شدند و سپس قبل از جراحی، ۲۴ و ۴۸ ساعت بعد از جراحی مورد آزمایش قرار گرفتند. نسبت لغزش اندام جلو و عقب (اندام طرف مقابل نیمکره آسیب دیده) با فرمول "تعداد کل قدم ها تقسیم بر تعداد لغزش ها" محاسبه شد. همچنین موش ها برای انجام آزمون جدا کردن پرسنل کاغذی جهت ارزیابی عملکرد حسی-حرکتی روزی دو بار و به مدت ۳ روز قبل از سکته

**تجزیه و تحلیل آماری:** حجم انفارکتوس و اختلالات نورولوژیک بصورت Mean $\pm$ SEM نشان داده شدند. حجم انفارکتوس با استفاده از آزمون آماری T-Test و اختلالات نورولوژیک در ساعت مختلف و در گروههای مختلف با آزمون آماری Two-Way ANOVA تجزیه و تحلیل شدند و  $p < 0.05$  معنی دار در نظر گرفته شد.

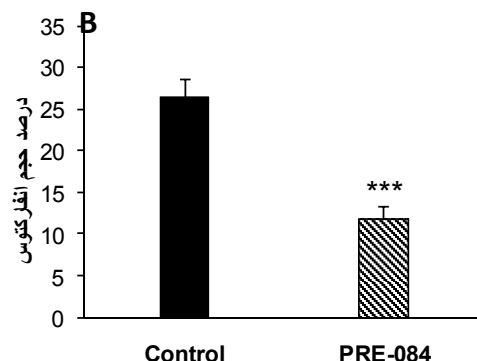
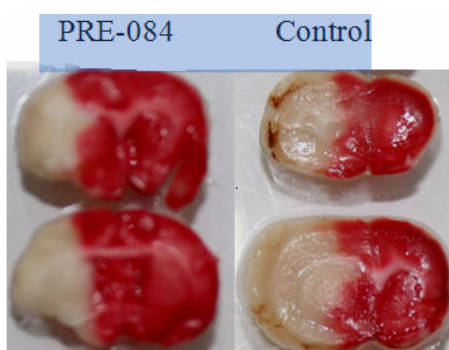
### یافته ها

در ثبت های لیزر داپلر بین دو گروه تفاوت معنی داری مشاهده نشد. میانگین کاهش ثبت لیزر داپلر در گروه سالین  $77 \pm 3$  درصد و در گروه PRE-084  $75 \pm 5$  درصد بود که تفاوت معنی داری وجود نداشت. پارامترهای فیزیولوژیک اندازه گیری شده در گروههای مختلف تفاوت معنی داری را نشان ندادند. همچنین، هیچگونه انفارکتوس مغزی و اختلال نورولوژیک در حیوانات شم - جراحی مشاهده نشد (جدول ۱). تزریق آگونیست گیرنده سیگما-۱ (PRE-084) در زمان های ۳ و ۲۴ ساعت پس از القای سکته آمپولیک منجر به کاهش حجم انفارکتوس به میزان  $55$  درصد در مقایسه با گروه کنترل شد ( $p < 0.001$ ). میانگین داده های حجم انفارکتوس گروه درمان و کنترل به ترتیب  $11.8 \pm 1.65$  و  $26.45 \pm 2.19$  درصد بود (شکل ۱).

جدول شماره ۱. مقایسه شاخص های فیزیولوژیک در دو گروه PRE-084 و کنترل قبل و بعد از ایسکمی مغزی مدل آمپولیک

Paco <sub>2</sub> (mmHg)	Pao <sub>2</sub> (mmHg)	Glucose (Mmol/l)	MAP (mmHg)	گروه ها
Mean $\pm$ SD	Mean $\pm$ SD	Mean $\pm$ SD	Mean $\pm$ SD	
<b>(n=5) PRE-084</b>				
$35/1 \pm 1/42$	$174 \pm 8/37$	$14 \pm 0/4$	$94/9 \pm 1/94$	قبل از ایسکمی
$36/76 \pm 3/46$	$155/7 \pm 10/3$	$15/22 \pm 1/8$	$93/9 \pm 3/26$	بعد از ایسکمی
<b>(n=5) کنترل</b>				
$37/68 \pm 1/97$	$147/9 \pm 15/64$	$14/62 \pm 0/55$	$94/5 \pm 2/12$	قبل از ایسکمی
$41/98 \pm 3/64$	$143/5 \pm 10/19$	$16/64 \pm 0/83$	$86/21 \pm 2/63$	بعد از ایسکمی

A



شکل ۱. اثر PRE-084 (10mg/kg/i.p) و سالین (حلال) بر حجم انفارکتوس مغز. PRE-084 یا سالین در دو زمان ۳ و ۲۴ ساعت پس از القای سکته آمپولیک تزریق شد. حجم انفارکتوس ۴۸ ساعت بعد در مقاطع مغزی رنگ شده با روش TTC اندازه گیری شد (A) و بصورت درصد در مقایسه با نیمکره مقابل گزارش شد (B).

\*\*\* اختلاف معنی دار نسبت به گروه کنترل ( $p < 0.001$ ).

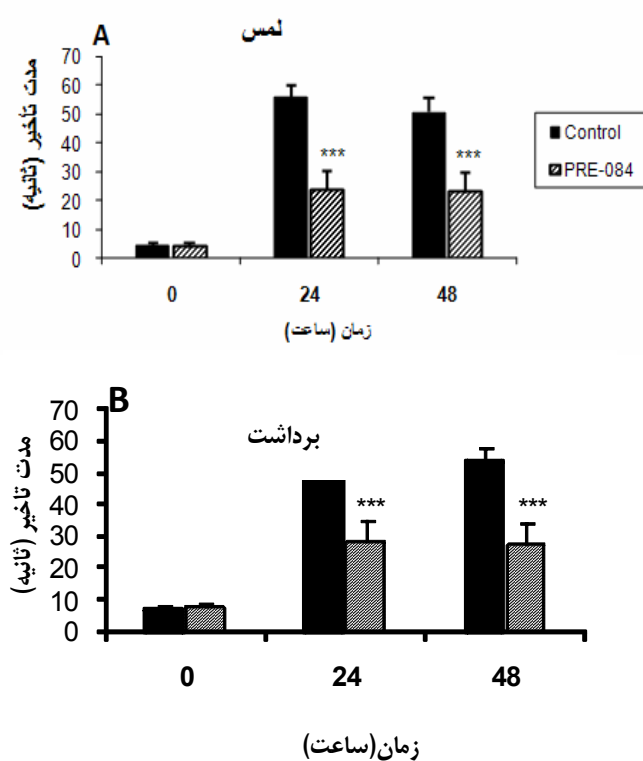
آموزش داده شدند (۱۷). قبل از جراحی، ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از سکته مغزی مورد ارزیابی قرار گرفتند. مدت زمان لازم برای تماس و جدا کردن هر محرك از اندام جلویی و عقبی طرف مقابل نیمکره آسیب دیده و طی سه تکرار ثبت و سپس میانگین گرفته شد.

**اندازه گیری حجم انفارکتوس مغزی:** حیوانات ۴۸ ساعت بعد از انسداد شریان مغزی میانی کشته شدند و مغز آنها از جمجمه خارج و در دمای منهای ۷۰ درجه سانتیگراد به مدت ۵ دقیقه نگهداری و سپس به برشهایی با ضخامت ۲ میلیمتر (برش کرونال) برش داده شدند. برش ها توسط محلول ۲ درصد ۲-۳،۵ تری فنیل ترازاولیم کلراید (TTC) در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد رنگ آمیزی شده و نهایتاً با فرمالین ۱۰٪ فیکس شدند. نواحی آسیب دیده (انفارکتوس) فاقد رنگ و نواحی سالم به رنگ قرمز در آمدند. در پایان برشها اسکن شده و با یک نرم افزار پردازشگر تصویر آنالیز شدند. حجم کل هر نیمکره و انفارکتوس هر نیمکره بوسیله مجموع ۶ برش پس از ضرب کردن در ضخامت مقاطع بدست آمد.

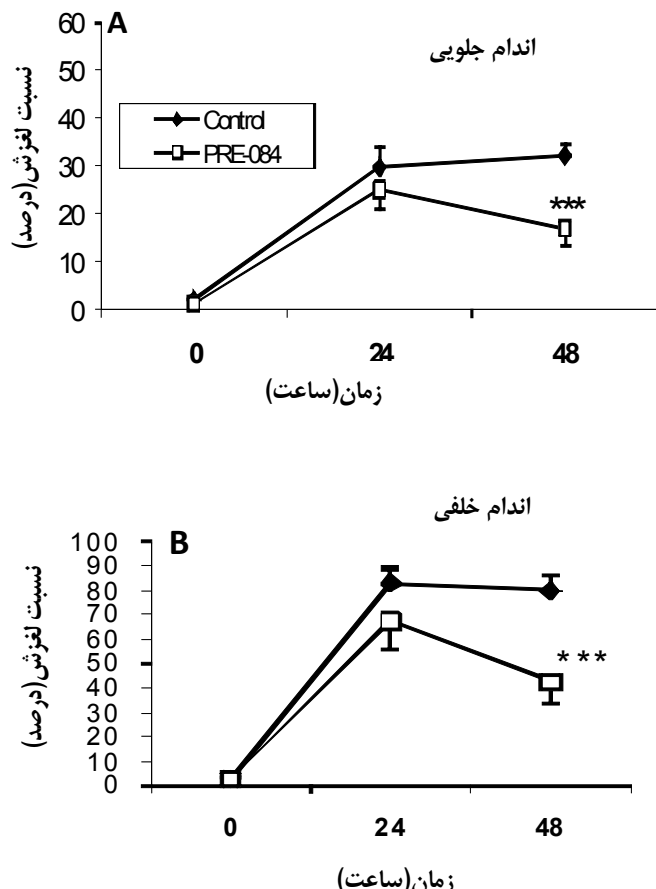
حجم انفارکتوس مغز با فرمول:  
حجم نیمکره چپ / [ (حجم انفارکتوس - حجم نیمکره راست) - حجم نیمکره چپ ] = حجم انفارکتوس مغز  
محاسبه شد که با ضرب کردن مقدار بدست آمده در عدد ۱۰۰ به صورت درصد بیان شده است.

جدول شماره ۱. مقایسه شاخص های فیزیولوژیک در دو گروه PRE-084 و کنترل قبل و بعد از ایسکمی مغزی مدل آمپولیک





نمودار ۲. زمان تأخیر لمس (A) و برداشت (B) برحسب چسبانده شده به کف دست مقابله ایسکمی در گروه های سالین و PRE-084. ارزیابی این شاخص در زمان های ۰، ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از القای سکته امبویلیک بررسی شد.  
\*\*\* اختلاف معنی دار نسبت به گروه کنترل ( $p < 0.001$ ).



نمودار ۱. عملکرد دست ها و پاهای موش های گروه سالین و گروه تحت درمان با PRE-084 که با آزمون حرکت بر روی چوب باریک (ledge beam walking test) در زمان های ۰، ۲۴ و ۴۸ ساعت پس از القای سکته امبویلیک بررسی شده است. داده ها بصورت نسبت لغزش دست (A) و پا (B) نمایش داده شده است.  
\*\*\* اختلاف معنی دار نسبت به گروه کنترل ( $p < 0.001$ ).

**بحث و نتیجه گیری**

در این مطالعه مصرف PRE-084 در زمان ۳ و ۲۴ ساعت پس از ایجاد سکته موثر بود و حجم انفارکتوس، اختلالات حسی و حرکتی را کاهش داد. بنابراین PRE-084 به عنوان یک داروی مناسب برای انجام مطالعات کارآزمایی بالینی پیشنهاد می شود.

اگرچه تاکنون اثر گیرنده های سیگما-1 بر سکته مغزی مدل آمبویلیک گزارش نشده است، اما مطالعات قبلی نشان داده اند که این گیرنده ها باعث محافظت نورون ها متعاقب القای ایسکمی مغزی در مدل آمبویلیک شود ( $p < 0.001$ ). Ajmo و همکاران گزارش کردند که درمان با 1,3-di-o-tolyguanidine (DTG) که یک آگونیست غیر انتخابی گیرنده های سیگما است باعث کاهش اندازه ناحیه انفارکتوس متعاقب انسداد دائم شریان مغزی میانی می شود ( $p < 0.001$ ). در ۲۴ ساعت پس از سکته نیز مشاهده می شود (۱۱).

در مطالعه دیگری Harukuni و همکاران نشان دادند که استفاده از انتخابی گیرنده های سیگما-1 پس از القای ایسکمی موقت مغزی (از طریق بستن

بررسی و پردازش داده های مربوط به حرکات حیوان بر روی لبه چوب PRE-084) نشان داد که ۴۸ ساعت پس از تزریق نسبت لغزش که بیانگر میزان اختلال حرکت است، در دست و پای طرف مقابل نیمکره ایسکمیک در مقایسه با گروه کنترل کمتر بوده و تفاوت معنی دار است ( $p < 0.001$ ). نمودار شماره ۱. نسبت لغزش در اندام جلویی در گروه های PRE-084 و کنترل به ترتیب برابر با  $17/0.3 \pm 2/6$  و  $32/29 \pm 2/6$  و در اندام عقبی به ترتیب برابر با  $42/46 \pm 8/32$  و  $79/92 \pm 5/4$  بود ( $p < 0.001$ ).

زمان تأخیر لمس و برداشت چسب از کف دست سمت مقابله ناحیه ایسکمی مغز (۲۴ و ۴۸ ساعت پس از سکته) در گروه تحت درمان با PRE-084 کمتر از گروه کنترل است ( $p < 0.001$ ). این ارقام در گروه های PRE-084 و کنترل از نظر تأخیر در لمس در ۴۸ ساعت بعد از ایسکمی به ترتیب برابر با  $22/71 \pm 6/48$  و  $50/71 \pm 6/49$  و از نظر تأخیر در برداشت چسب به ترتیب برابر با  $16/16 \pm 6/27$  و  $53/89 \pm 2/53$  ثانیه بود (در همه مقایسه ها  $p < 0.001$ ) (نمودار ۲).

بنابراین یکی از مکانیسم‌های احتمالی اثر PRE-084 نیز ممکن است از طریق تنظیم عملکرد سیستم ایمنی باشد که جهت روش شدن این مطلب مطالعه‌های بیشتری لازم است. یافته‌های حاصل از این مطالعه همراه با مطالعات قبلی یک نقش محافظت نورونی را برای گیرنده‌های سیگما-۱ متعاقب ایجاد ایسکمی مغزی پیشنهاد می‌کند.

یافته‌های این تحقیق حکایت از این نکته دارد که درمان تاخیری با استفاده از آگونیست گیرنده سیگما-۱، حجم انفارکتوس مغزی متعاقب مدل آمبولیک سکته مغزی را کاهش داده و عملکرد نوروولوژیک حسی و حرکتی را نیز در موش صحرایی بهبود می‌بخشد.

### تقدیر و تشکر

بدینوسیله از حمایت مالی موسسه تحقیقاتی هوارد فلوری وابسته به دانشگاه ملبورن استرالیا و مرکز تحقیقات فیزیولوژی و فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان تشکر و قدردانی می‌گردد.

وقت شریان مغزی میانی) باعث کاهش حجم ناحیه انفارکتوس در قشر مغز می‌شود و باز هم این اثر مهاری تا ۲۴ ساعت درمان پس از القا سکته دیده شده است (۱۹). این یافته‌ها و نتایج مطالعه‌ها بر این نکته تأکید دارند که آگونیست‌های گیرنده‌های سیگما در مدل‌های مختلف القا ایسکمی (که با مکانیسم‌های متفاوتی باعث آسیب نورونی می‌شوند) قدرت محافظت نورونی قابل توجهی دارند. بنابراین اثرات آنها احتمالاً از طریق مکانیسم‌های مختلف از جمله آثار ضد التهابی، آنتی اکسیدانتیو، مهار تحریکات توکسیک ناشی از گلوتامات می‌باشد. مکانیسم‌هایی که جهت این اثر لیگاند‌های مذکور پیشنهاد شده است از جمله مهار آزاد سازی گلوتامات در اثر ایسکمی (۲۱)، مهار سنتز نیتریک اکساید القا شده توسط گلوتامات مغز می‌باشد (۱۹ و ۲۰). به تازگی گزارش‌هایی مبنی بر تنظیم عملکرد سیستم ایمنی توسط این لیگاند‌ها منتشر شده است، بطوریکه گزارش شده SR 31747A (آگونیست گیرنده‌های سیگما ۱ و ۲) باعث مهار تولید ایترولوکین‌های التهابی مثل (IL-1 $\beta$ , TNF- $\alpha$ ) و تحریک تولید ایترولوکین‌های مهار کننده التهاب مثل IL-10 متعاقب ایسکمی مغزی می‌شود (۱۳).

## Effect of Delayed Stimulation of Sigma-1 Receptor on Embolic Model of Cerebral Ischemia in Rat

M. Allahtavakoli (PhD)<sup>1</sup>, A. Shamsizadeh (PhD)<sup>\*1</sup>, B. Jarrott (PhD)<sup>2</sup>

1. Physiology-Pharmacology Research Center, Rafsanjan University of Medical Sciences, Rafsanjan, Iran

2. Howard Florey Institute, Victoria, Australia

---

J Babol Univ Med Sci; 13(4); Jul 2011

Received: Sep 7<sup>th</sup> 2010, Revised: Dec 8<sup>th</sup> 2010, Accepted: Feb 9<sup>th</sup> 2011.

### ABSTRACT

**BACKGROUND AND OBJECTIVE:** It has been reported that selective sigma receptor agonists have neuroprotective properties in permanent or transient models of middle cerebral artery (MCA) occlusion. Neuroprotective effects of sigma receptor agonists in the embolic model of stroke have not yet been reported which were investigated in the current study.

**METHODS:** In this experiment, 24 male Wistar rats (250-300 gr) were randomly categorized to 3 groups including control, treatment and sham. Embolic ischemia was induced by injection of 20 mm (5 µl) natural clot into MCA and in sham-operated animals 5 µl saline was injected. Animals then were treated with the sigma-1 receptor agonist PRE-084 (10mg/kg i.p) vehicle (saline) 3h and 24h after stroke. Infarct volume and neurological deficits were conducted at 48h after stroke induction and compared.

**FINDINGS:** Infarct volume in PRE-084 treated or control groups were  $11.8 \pm 1.65$  and  $26.45 \pm 2.19$ , respectively ( $p < 0.001$ ). Treatment with PRE-084 also improved neurologic motor and sensory behaviours ( $p < 0.001$ ).

**CONCLUSION:** The findings of the present study suggest the neuroprotective effects of sigma-1 receptor agonists in the embolic model of stroke, which is very resemble to ischemic stroke in clinic.

---

**KEY WORDS:** *Sigma agonist, Embolic model of cerebral ischemia, Neuroprotection.*

---

\*Corresponding Author;

Address: Department of Physiology, Faculty of Medicine, Rafsanjan, P.O. Box 77175-835, Iran

Tel: +98 391 523 4003

E-mail: ashamsi@rums.ac.ir

## References

1. Worthmann H, Tryc AB, Deb M, et al. Linking infection and inflammation in acute ischemic stroke. *Ann N Y Acad Sci* 2010;1207:116-22.
2. Allahtavakoli M, Shamsizadeh A, Mahmoodi M, Moloudi M, Rezvani ME. Effect of  $\alpha$ -tocotrienol and proxisome proliferative-activated receptor ligand on the brain ischemia in male rat. *J Babol Univ Med Sci* 2008;10(3):7-14. [in Persian]
3. Allahtavakoli M, Moloudi R, Arababadi MK, Shamsizadeh A, Javanmardi K. Delayed post ischemic treatment with Rosiglitazone attenuates infarct volume, neurological deficits and neutrophilia after embolic stroke in rat. *Brain Res* 2009;1271:121-7.
4. Hacke W, Albers G, Al-Rawi Y, et al. The Desmoteplase in Acute Ischemic Stroke Trial (DIAS): a phase II MRI-based 9-hour window acute stroke thrombolysis trial with intravenous desmoteplase. *Stroke* 2005;36(1):66-73.
5. Chaitanya GV, Steven AJ, Babu PP. PARP-1 cleavage fragments: signatures of cell-death proteases in neurodegeneration. *Cell Commun Signal* 2010;8:31.
6. Mazoit JX, Roulleau P, Baujard C. Isoflurane-induced neuroapoptosis in the neonatal rhesus macaque brain: isoflurane or ischemia-reperfusion? *Anesthesiology* 2010;113(5):1245-6.
7. Loh KP, Qi J, Tan BK, Liu XH, Wei BG, Zhu YZ. Leonurine protects middle cerebral artery occluded rats through antioxidant effect and regulation of mitochondrial function. *Stroke* 2010;41(11):2661-8.
8. Hayashi T, Su T. The sigma receptor: evolution of the concept in neuropsychopharmacology. *Curr Neuropharmacol* 2005;3(4):267-80.
9. Goyagi T, Goto S, Bhardwaj A, Dawson VL, Hurn PD, Kirsch JR. Neuroprotective effect of sigma(1)-receptor ligand 4-phenyl-1-(4-phenylbutyl) piperidine (PPBP) is linked to reduced neuronal nitric oxide production. *Stroke* 2001; 32(7):1613-20.
10. Vagnerova K, Hurn PD, Bhardwaj A, Kirsch JR. Sigma 1 receptor agonists act as neuroprotective drugs through inhibition of inducible nitric oxide synthase. *Anesth Analg* 2006;103(2):430-4.
11. Ajmo CT Jr, Vernon DO, Collier L, Pennypacker KR, Cuevas J. Sigma receptor activation reduces infarct size at 24 hours after permanent middle cerebral artery occlusion in rats. *Curr Neurovasc Res* 2006;3(2):89-98.
12. Gekker G, Hu S, Sheng WS, Rock RB, Lokengard JR, Peterson PK. Cocaine-induced HIV-1 expression in microglia involves sigma-1 receptors and transforming growth factor-beta1. *Int Immunopharmacol* 2006;6(6):1029-33.
13. Bourrie B, Bribes E, Derocq JM, Vidal H, Casellas P. Sigma receptor ligands: applications in inflammation and oncology. *Curr Opin Investig Drugs* 2004;5(11):1158-63.
14. Kadhim HJ, Duchateau J, Sebire G. Cytokines and brain injury: invited review. *J Intensive Care Med* 2008;23(4):236-49.
15. Adibhatla RM, Dempsey R, Hatcher JF. Integration of cytokine biology and lipid metabolism in stroke. *Front Biosci* 2008;13:1250-70.
16. Dinapoli VA, Rosen CL, Nagamine T, Crocco T. Selective MCA occlusion: a precise embolic stroke model. *J Neurosci Methods* 2006;154(1-2):233-8.
17. Schallert TWM. Orienting and placing. In: Whishaw IQ KB, editor. *The behavior of the laboratory rat. A handbook with tests*. 1st ed. New York: Oxford University Press 2005; pp: 129-40.
18. Bhardwaj A, Sawada M, London ED, Koehler RC, Traystman RJ, Kirsch JR. Potent sigma1-receptor ligand 4-phenyl-1-(4-phenylbutyl) piperidine modulates basal and N-methyl-D-aspartate-evoked nitric oxide production in vivo. *Stroke* 1998;29(11):2404-10; discussion 11.
19. Harukuni I, Bhardwaj A, Shaivitz AB, et al. Sigma(1)-receptor ligand 4-phenyl-1-(4-phenylbutyl)-piperidine affords neuroprotection from focal ischemia with prolonged reperfusion. *Stroke* 2000;31(4):976-82.

20. Takahashi H, Kirsch JR, Hashimoto K, London ED, Koehler RC, Traystman RJ. PPBP [4-phenyl-1-(4-phenylbutyl)piperidine], a potent sigma-receptor ligand, decreases brain injury after transient focal ischemia in cats. *Stroke* 1995; 26(9):1676-82.
21. Lockhart BP, Soulard P, Benicourt C, Privat A, Junien JL. Distinct neuroprotective profiles for sigma ligands against N-methyl-D-aspartate (NMDA), and hypoxia-mediated neurotoxicity in neuronal culture toxicity studies. *Brain Res* 1995;675(1-2):110-20.