

مقایسه اثر تزریق توأم اسید آسکوربیک و آکومینس گیرنده D₂ دوپامین (بروموکربیتین) با آسکوربیک اسید در پوسته هسته اکومینس بر اضطراب موش های صحرایی نر

ریحانه نادری^۱، مهدی عباس نژاد^۱(PhD)، مهندی عباس نژاد^۱(MSc)

۱- گروه زیست شناسی، دانشگاه شهید باهنر کرمان

دریافت: ۹۱/۸/۱، اصلاح: ۹۱/۱۰/۱۷، پذیرش: ۹۲/۲/۱۱

خلاصه

سابقه و هدف: اسید آسکوربیک در بیشتر نواحی مغز پستانداران به خصوص هسته اکومینس یافت می شود. مطالعات قبلی نشان داده است که اسید آسکوربیک موجب کاهش اضطراب می شود، به دلیل رابطه اسید آسکوربیک و هسته اکومینس با اضطراب در این تحقیق نقش تزریق اسید آسکوربیک، بروموکربیتین و تزریق توأم آنها در پوسته هسته اکومینس بر اضطراب موش های صحرایی نر به وسیله پالس میز مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روشها: در این مطالعه از ۷۰ سر موش صحرایی نر نژاد ۱۰ گروه کنترل، اسید آسکوربیک(۲۴ و ۴۸ µg/rat/side)، بروموکربیتین(۱۲ و ۲۵ µg/rat/side)، اسید آسکوربیک و بروموکربیتین(۲۴ و ۲۵ µg/rat/side) و شم اسید آسکوربیک، بروموکربیتین، اسید آسکوربیک و بروموکربیتین استفاده شد. پس از عمل جراحی استریوتاکس و بهبودی، داروها با حجم یک میکرولیتر تزریق شدند. ۳۰ دقیقه پس از تزریق حیوان در پالس میز قرار گرفته و شاخص های اضطراب (درصد زمان سپری شده در بازوی باز و درصد تعداد ورود به بازوی باز) توسط ماز بعلاوه ای شکل مرتفع به مدت ۵ دقیقه ثبت و مورد ارزیابی قرار گرفت.

یافته ها: نتایج نشان داد که تزریق داخل پوسته هسته اکومینس اسید آسکوربیک دوز (۲۴ µg/rat/side) (۲۲۳/۲۸±۱۵/۴۴) دوز (۴۸ µg/rat/side) (۲۲۳/۲۸±۱۵/۴۴) و بروموکربیتین دوز (۱۲/۵ µg/rat/side) (۲۳۵/۸۷±۱۷/۴۵) و دوز (۲۵ µg/rat/side) (۱۷۵/۵۷±۲۰/۸۹) (p<۰/۰۰۱) تزریق توأم آن دو (p<۰/۰۰۱) (۲۲۸/۲۴±۱۵/۹۹) در مقایسه با گروه کنترل موجب افزایش معنی دار درصد زمان سپری شده در بازوی باز گردید.

نتیجه گیری: نتایج نشان داد که تزریق اسید آسکوربیک و بروموکربیتین و همچنین تزریق توأم آنها در پوسته هسته اکومینس موجب کاهش اضطراب شده و بعضی از پارامترهای اضطرابی را به صورت وابسته به دوز و بعضی پارامترهای دیگر را غیر وابسته به دوز کاهش می دهند.

واژه های کلیدی: اسید آسکوربیک، هسته اکومینس، بروموکربیتین، اضطراب، ماز بعلاوه ای شکل مرتفع.

مقدمه

خاردار هسته اکومینس همگرا می شوند. همچنین از نواحی دیگر مغز مانند تیغه جانبی، آمیگدال، هیپوپotalamus جانبی، ناحیه تگمتوال شکمی، هسته رافه پشتی و لوکوس سرئولوس ارتباطاتی را دریافت می کند که همگی با حرکت های پر (Nuslcsus) استرس با اضطراب مرتبط هستند. این حقیقت که Accumbens Shell، NACS) مرز بین لیمیک و سیستم های حرکتی است ممکن است نقش قوی آن را در رفتار اضطراب اتس تو پیش دهد (۱). در مغز، عمده تجمع اسید آسکوربیک در قشر هسته اکومینس، هیپوپotalamus، هیپوکامپ و شبکه کروپید است. اسید آسکوربیک در مغز پستانداران سنتز نمی شود (۲)، این ترکیب بواسطه مکانیسم انتقال فعال و انتشار در شبکه کروپید جذب و توسط کوترانسپورتر اسکوربات- سدیم (SVCT2) که در سلول های نورولایبی

یکی از اختلالات روانی رایج در انسان اضطراب می باشد که عبارت از یک احساس منتشر، ناخوشایند و میهم هراس و دلوایسی با منشأ ناشناخته است، که به فرد دست می دهد و شامل عدم اطمینان، درمانگری و برانگیختگی فیزیولوژیک می باشد. اضطراب موجب می شود که فرد نسبت به آینده احساس خطر کرده و حس کند که نیروی درونی و ناخودآگاه مدام به او هشدار می دهد. شیوع اضطراب در زنان ۰/۵٪ و در مردان ۱۹/۲٪ که گزارش شده است (۱). از اضطراب به عنوان اختلال روانی قرن یاد می شود (۲). پوسته هسته اکومینس (NACS) پروجکشن های گلوتامینترزیک زیادی از نورون های نواحی لیمیک مانند قشر پیش پیشانی، هیپوپotalamus شکمی و آمیگدال قاعده ای جانبی که در پردازش استرسورهای اضطراب آور دخالت دارند، دریافت می کند که روی نورون های

■ این مقاله حاصل پایان ریحانه نادری دانشجوی کارشناسی ارشد فیزیولوژی دانشگاه شهید باهنر کرمان می باشد

* مسئول مقاله:

اداره: کرمان، دانشگاه شهید باهنر، دانشکده علوم، گروه زیست شناسی، تلفن: ۰۳۴۱-۳۲۲۰۰۳۲

کننده عصبی ناشی از استرس اکسیدانتیو مفید باشد. اسید آسکوربیک سطح مالوندی آلدئید (Malondial dehyde, MDA) را در حیواناتی که به صورت تزریق داخل بطنی استرپتوزوتوبوسین (STZ) دریافت کرده‌اند، کاهش میدهد و از آنجاییکه دوز ۲۰۰mg/kg وزن بدن نسبت به دوز ۵۰mg/kg وزن بدن سطح MDA را بیشتر کاهش می‌دهد در نتیجه ظاهراً این عمل به صورت واپسی به دوز است (۱۴). از آنجاییکه استرس اکسیدانتیو با اضطراب مرتبط است بنابراین مخلوطی از آنتی اکسیدان‌ها و مواد کاهنده اضطراب می‌تواند برای درمان اضطرابی و ضد افسردگی با ضد افسردگی‌ها و ضد اضطرابی‌ها در دوز پایین آنها اثر سینزیستیک دارد (۱۵).

باتوجه به مقدمه ذکر شده در خصوص اثرات ویتامین C بر استرس و رابطه آن با دوپامین و نیز وجود گیرنده‌های دوپامینی D₂ و اسید آسکوربیک در هسته اکومبینس به عنوان یک ناجیه مغزی که در تنظیم اضطراب نقش دارد و نبودن تقریباً هیچگونه تحقیقی در این خصوص هدف از مطالعه حاضر بررسی اثر تزریق توام آسکوربیک اسید و آگونیست گیرنده D₂ (بروموکریپتین) در پوسته هسته اکومبینس بر اضطراب موش‌های صحرایی نر می‌باشد.

مواد و روشهای

حیوانات: در این پژوهش، تعداد ۷۰ سر موش صحرایی نر بالغ نژاد Wistar، در گروههای ۷ تابی با میانگین وزنی ۲۲۰-۲۷۰ گرم استفاده شد. موش‌ها از مرکز نگهداری حیوانات دانشگاه شهید باهنر تهیه شدند. حیوانات در قفس‌های مخصوص در شرایط ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی در دمای (۲۳±۲) درجه سانتیگراد در حیوانخانه، بدون محدودیت در مصرف غذا و آب نگهداری شدند. غذای حیوانات از کارخانه خوارک دام و طیور جوانه خراسان تهیه و به صورت پلیت‌های فشرده در اختیار موش‌ها قرار داده شد.

روش جراحی و کانول گذاری: حیوانات توسط تزریق درون مخلوط کتابین - گزیلازین (کتابین ۶۰mg/kg و گزیلازین ۴mg/kg) بیهوش شدند. بعد از بیهوشی سر حیوان در دستگاه استریوتاکس تک بازویی ثبت شد. بوسته هسته اکومبینس به صورت دو طرفه با استفاده از سر سوزن شماره ۲۲ به عنوان کانول راهنمای طبق اطلس پاکسینوس - واتسون (۱۶) با مختصات DV=۵/۶، AP=۱/۷، ML=±۱/۸ گذاری شد. کانول‌ها توسط سیمان دندان پزشکی و پیچ‌های عینک بر روی جمجمه ثابت شده و برای جلوگیری از گرفتگی آنها از دریند فلزی استفاده شد.

تزریق دارو: تزریق دارو و آزمایش پس از دوره بهبودی یک هفته ای صورت گرفت. تزریق به کمک تکنیک پیش راندن حباب و با استفاده از سرنگ هامیلتون و لوله پلی اتیلن شماره ۱۰ و به طول ۲۰ سانتیمتر و سر سوزن شماره ۲۷ دندان پزشکی انجام شد. در هر کانول یک میکرولیتر دارو به مدت یک دقیقه تزریق شد.

تست رفتاری (Elevated plus maze): برای سنجش اضطراب از مدل رفتاری ماز بعلاوه ای شکل مرتفع (EPM) (Elevated plus maze) استفاده شد. این تست در ابتداء توسط pillow & file در سال ۱۹۸۶ میلادی معروف شد (۱۷). این ابزار یک ماز چوبی به شکل بعلاوه (+) می‌باشد که شامل دو بازوی باز و دو بازوی بسته به ابعاد (۵۰ سانتیمتر) رو به روی هم می‌باشد و در

تیال شبکه کوروئید حضور دارد به مغز و نورون‌ها انتقال می‌یابد (۴). اسید آسکوربیک علاوه بر نقش کوفاکتوری و آنتی اکسیدانی اش، به عنوان یک نورومولالاتور در سیستم عصبی مرکزی نیز معرفی شده است (۵)، این نقش در انتقال گاباژریک، گلوتاماتژریک، دوپامینژریک، کولینژریک و رفتارهای مرتبط با آنها به اثبات رسیده است (۳). مطالعات نشان می‌دهند که سیستم‌های عصبی مختلف مانند سیستم گلوتامینژریک، دوپامینژریک، کولینژریک و سروتونرژریک می‌توانند در رهایش اسید آسکوربیک دخیل باشند (۶).

آگونیست‌های دوپامین میزان آسکوربات خارج سلولی را در جسم مخلوط و هسته آکومبینس افزایش می‌دهند. این نتایج نشان می‌دهد که سطح آسکوربات خارج سلولی را می‌توان به کمک سیستم عصبی دوپامینژریک تنظیم کرد البته این تنظیم در نقاط مختلف مغز یکسان نمی‌باشد (۷).

مطالعات حاکی از آن است که رهایش دوپامین از انتهای نورون‌های دوپامینژریک با اسید آسکوربیک همراه است و اسید آسکوربیک رها شده می‌تواند اثرات دوپامین را تنظیم کند، همچنین این نوروترانسミتر میزان آزاد شدن اسید آسکوربیک را تنظیم می‌کند (۸). چندین بررسی نشان داده اند که این ویتامین به عنوان یک آنتاگونیست دوپامین در مغز عمل می‌کند و آزاد شدن دوپامین درون هسته اکومبینس را کاهش می‌دهد (۹). اسید آسکوربیک همچنین یک فاکتور مهم برای سنتز دوپامین بشمار می‌رود (۱۰).

در خصوص ارتباط اسید آسکوربیک و دوپامین مشخص شده که در استریاتوم و هسته اکومبینس سطح خارج سلولی اسید آسکوربیک را می‌توان به کمک سیستم عصبی دوپامینی تنظیم کرد. بنابراین یک رابطه تنگاتنگ بین این دو وجود دارد. این ویتامین با غلظت کم، آگونیست سیستم دوپامینژریک و گلوتامینژریک است و با غلظت زیاد اثر آنتاگونیستی بر نوروترانسミترهای مذکور دارد (۸). نتایج به دست آمده از یک تحقیق نشان داده که اسید آسکوربیک می‌تواند اثرات اضطراب زایی سر و صدا را در موشهای خانگی (تست میدان باز) کاهش دهد (۱۱).

ویتامین C برای داشتن احساس خوب روحی و روانی نیاز است، فقدان یا کمبود این ویتامین ممکن است موجب افسردگی، زوردرنجی، اختلالات قلبی، اضطراب و خستگی شود. اضطراب و هیجان موجب افزایش از بین رفتن اسید آسکوربیک می‌شود. افسردگی و اضطراب احتمالاً توسط جذب ناکافی اسید آسکوربیک تشدید می‌شوند. ویتامین C یک ویتامین ضد استرس است و ممکن است با آدرنالین مخالفت کند (۱۲).

مطالعات متعددی دخالت استرس اکسیدانتیو را در اضطراب نشان داده اند، مصرف زیاد قند اکسیداسیون پروتئین را در قشر پیشانی افزایش می‌دهد و رفتار شبه اضطراب را در موش‌های صحرایی ایجاد می‌کند. همچنین مشخص شده که افزایش رفتار شبه اضطراب به صورت مثبت با افزایش گونه‌های اکسیژن واکنشی (Reactive oxygen Species, ROS) در گرانولوسیت‌ها مرتبط است. مطالعه بیشتر نشان داده است که در تست میدان باز استرس اکسیدانتیو در هپیوکمپ اضطراب زایی باشد و فعالیت حرکتی و اکتشافی نیز کاهش یافته است. همچنین افزایش رفتار شبه اضطراب به وسیله آنتی اکسیدان tempol معکوس می‌شود، بنابراین دخالت مستقیم استرس اکسیدانتیو را در وسایط کردن رفتار شبه اضطراب موش‌های صحرایی نشان می‌دهد (۱۳). تحقیقات نشان داده که ممکن است اسید آسکوربیک برای درمان بیماری آرایمیر و بیماری‌های دیگر تخریب

معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته ها

اثر تزریق مرکزی اسید آسکوربیک بر اضطراب: تزریق داخل پوسته هسته اکومینس دوز ($34\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$) $233/28 \pm 15/44$ ثانیه، اسید آسکوربیک، دوز ($48\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$) $248/23 \pm 12/57$ ثانیه ($p < 0.001$) در مقایسه با گروه کنترل موجب افزایش معنی دار فاکتور درصد زمان سپری شده در بازوی باز (نمودار ۱ - الف) گردید. تزریق داخل پوسته هسته اکومینس دوز ($82/96 \pm 4/2$) در مقایسه با گروه کنترل موجب افزایش معنی دار فاکتور درصد تعداد ورود به بازوی باز (نمودار ۱ - ب) گردید.

اثر تزریق مرکزی برومومکرپتین بر اضطراب: تزریق داخل پوسته هسته اکومینس برومومکرپتین دوز ($12/5\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$) $235/87 \pm 17/45$ ثانیه ($p < 0.001$) و دوز ($25\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$) $175/57 \pm 20/89$ ثانیه ($p < 0.001$) در مقایسه با گروه کنترل موجب افزایش معنی دار فاکتور درصد زمان سپری شده در بازوی باز (نمودار ۲ - الف) گردید. تزریق داخل پوسته هسته اکومینس برومومکرپتین در دوز ($12/5\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$) $78/77 \pm 5/81$ ثانیه ($p < 0.001$) در مقایسه با گروه کنترل درصد تعداد ورود به بازوی باز (نمودار ۲ - ب) گردید.

اثر تداخل مرکزی اسید آسکوربیک و برومومکرپتین بر اضطراب: تزریق توام اسید آسکوربیک و برومومکرپتین داخل پوسته هسته اکومینس موجب افزایش معنی دار فاکتور درصد زمان سپری شده در بازوی باز (نمودار ۳ - الف) گردید. ولی روی فاکتور درصد تعداد ورود به بازوی باز (نمودار ۳ - ب) بی اثر بود.

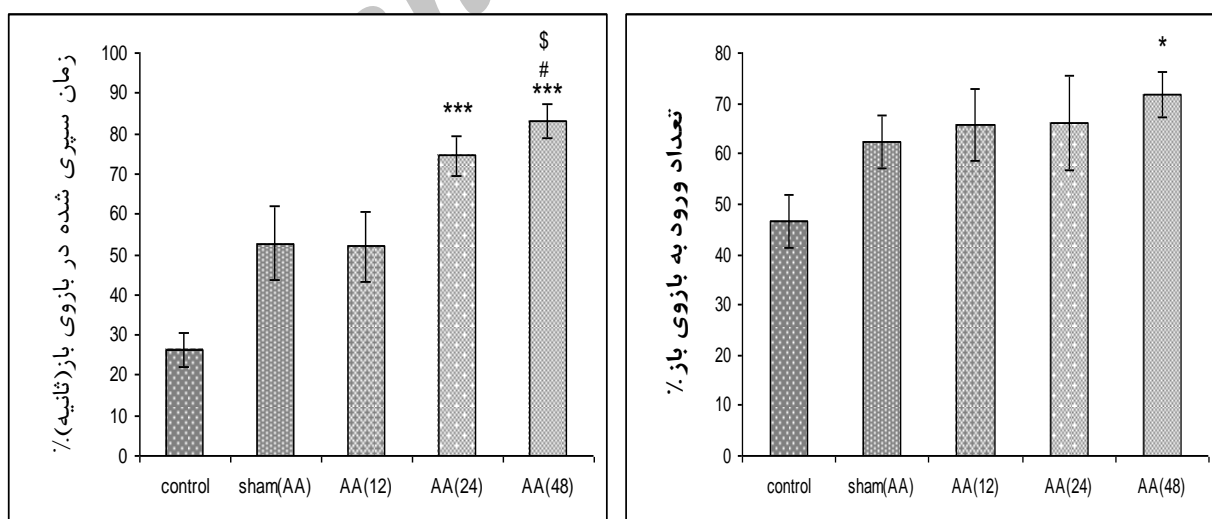
محل تلاقي چهار بازو یک مربع به ابعاد (10×10 سانتیمتر) ایجاد می شود. در طرف و انتهای بازوی های بسته دیواره بلندی قرار دارد و برای جلوگیری از افتادن موش ها در دو طرف و انتهای بازو های باز لبه شیشه ای به ارتفاع یک سانتی متر نصب گردید. این ماز توسط چهار پایه در ارتفاع ۵۰ سانتی متر از سطح زمین قرار گرفته است. در مرکز ماز در ارتفاع $1/5$ متری یک لامپ قرمز 100 واتی جهت روشن کردن بازوها تعییه شده است. هر روت در مرکز ماز و رو به بازوی باز قرار داده شد و به حیوان اجازه داده شد تا آزادانه به مدت پنج دقیقه در ماز حرکت کند. در این مدت فاکتورهای اضطرابی حیوان به وسیله نرم افزار ماز روتر ثبت گردید. در پایان هر تست دستگاه توسط پنبه و الکل تمیز می گردد. در این دستگاه (۱) درصد زمان سپری شده در بازوی باز (۲) درصد زمان سپری شده در بازوی باز و (۳) درصد تعداد ورود به بازوی باز (۴) درصد تعداد ورود به بازوی بسته، ثبت می شود. افزایش هر یک از دو فاکتور درصد زمان سپری شده در بازوی باز و درصد تعداد ورود به بازوی باز نشان دهنده کاهش اضطراب می باشد.

گروه های مورد آزمایش: موش های صحرایی به 10 گروه هفت تایی شامل: گروه کنترل (بدون جراحی)، گروه شاهد اسید آسکوربیک (دربافت کننده نرمال سالین به عنوان حلال اسید آسکوربیک)، گروه های دریافت کننده دوزهای ($12/5\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$ و $25\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$) اسید آسکوربیک، گروه شاهد برومومکرپتین (دربافت کننده حلال برومومکرپتین)، گروه های دریافت کننده دوزهای ($12/5\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$ و $25\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$) برومومکرپتین گروه توأم اسید آسکوربیک و برومومکرپتین ($12/5\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$ و $25\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$) تقسیم شدند.

محاسبات آماری: برای مقایسه داده ها از آنالیز واریانس یک طرفه $p < 0.05$ (One-Way ANOVA) و سپس آزمون Tukey استفاده شد و $***p < 0.001$.

ب

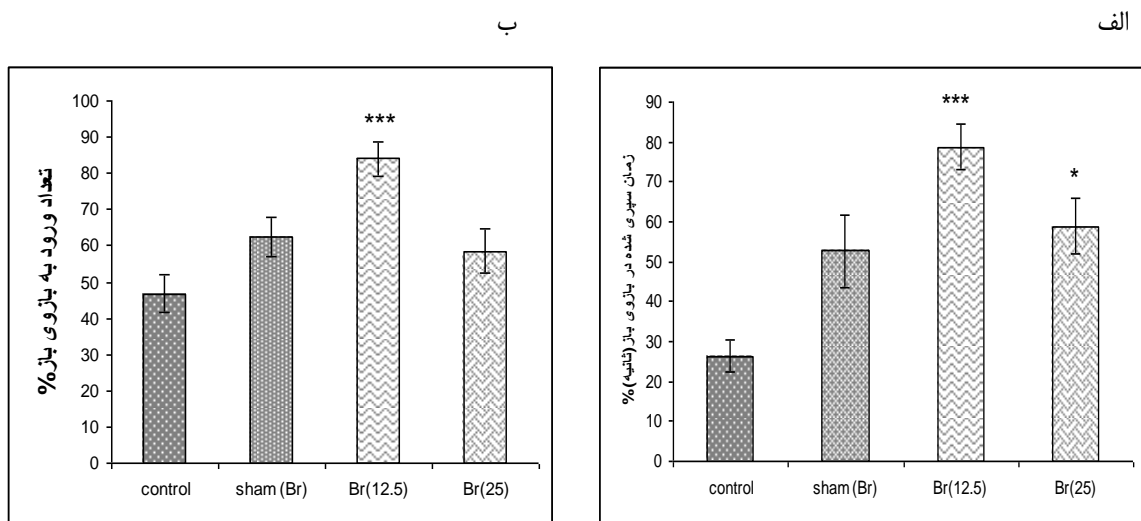
الف



نمودار ۱. مقایسه اثر تزریق دوزهای متفاوت اسید آسکوربیک ($12/5\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$ و $25\mu\text{g}/\text{rat}/\text{side}$) در پوسته هسته اکومینس بر درصد زمان سپری شده در بازوی باز (الف) و درصد تعداد ورود به بازوی باز (ب) با گروه کنترل و شاهد (n=۷). AA=ascorbic acid.

a) $^{\#}P < 0.05$ vs sham , $^{\$}P < 0.05$ vs AA(12) *** $P < 0.001$ vs control

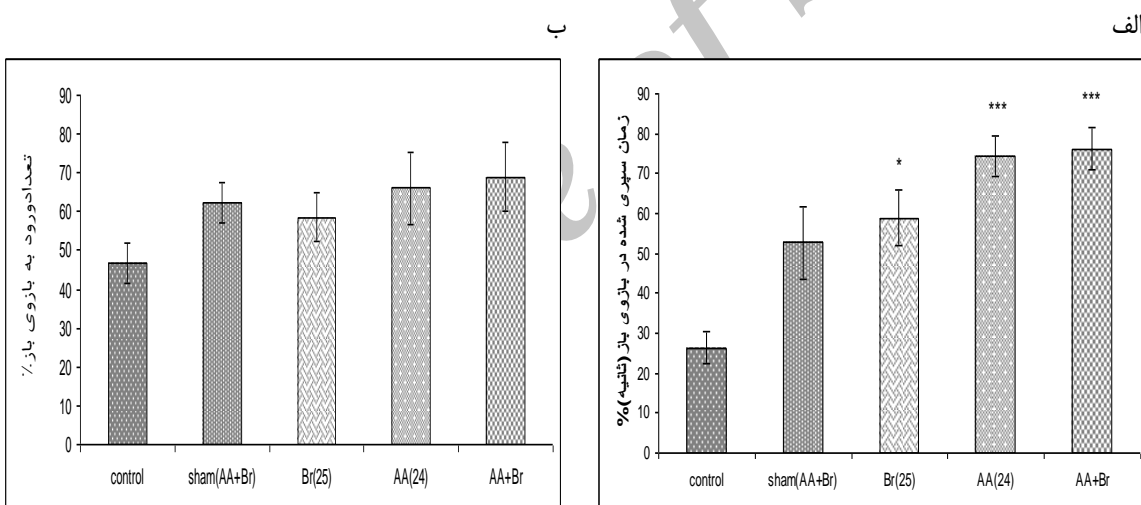
b) $^{\ast}P < 0.05$ vs control



نمودار ۲. مقایسه اثر تزریق دوزهای متفاوت برومکرپتین ($12.5\text{ }\mu\text{g/rat/side}$ و $25\text{ }\mu\text{g/rat/side}$) در پوسته هسته اکومبینس بر درصد زمان سپری شده در بازوی باز (الف) و درصد تعداد ورود به بازوی باز (ب) با گروه کنترل و شاهد ($n=7$)
 AA=ascorbic acid

a) $*P<0.05$ vs control, *** $P<0.001$ vs control

b) *** $p<0.001$ vs control



نمودار ۳. مقایسه اثر تزریق توأم اسید آسکوربیک و برومکرپتین در پوسته هسته اکومبینس بر درصد زمان سپری شده در بازوی باز و درصد تعداد ورود به بازوی باز با گروه کنترل و شاهد ($n=7$)
 AA=ascorbic acid, Br =Bromocriptin

a) $*P<0.05$ vs control , *** $P<0.001$ vs control

بحث و نتیجه گیری

پارامترهای سنجیده شده در گروه توأم به سطح گروه اسید آسکوربیک رسیده است، در نتیجه قطعاً در این مورد اسید آسکوربیک به عنوان آنتاگونیست گیرندهای D2 عمل نکرده است. در خصوص توجیه اثرات ضد اضطرابی ویتامین C دو دلیل می‌توان ذکر کرد یکی اثر ضد استرس اکسیدانتیو آن و دیگری اثرات غیر مرتبط با استرس اکسیدانتیو، که نقش نورومدولاتوری (۱۸) و یا آنزیمی (۱۹) در تنظیم رهایش و عملکرد نوروتانسمیترهای مانند دوپامین، سرتونین، استیل کولین، گابا و گلوتامات می‌باشد. مطالعه دیگری نشان داده که تجویز درون بطنی - مغزی داروی سولپیراید به عنوان آنتاگونیست انتخابی گیرنده

در این تحقیق اسید آسکوربیک در پوسته هسته اکومبینس منجر به کاهش فعالیت اضطرابی گردید و همچنین مشخص شد که حداقل با دوزهای به کار رفته در این تحقیق موضوعی که قبلأ در خصوص اثرات آنتاگونیستی اسید آسکوربیک بر گیرنده های D₂ (۹) در این ناحیه منتفی است. نتایج نشان می‌دهد برومکرپتین در پوسته هسته اکومبینس باعث کاهش اضطراب شد و اسید آسکوربیک نیز همینطور و تزریق توأم آنها باعث نشد که اسید آسکوربیک بتواند در اثر برومکرپتین تأثیر معنی داری اعمال کند و در واقع می‌توان گفت اسید آسکوربیک اثر برومکرپتین را تقویت کرده بنابراین پاسخ داده شده در موارد و

است گلوتامات در ایجاد اضطراب نقش مهمی ایفا می‌کند و گزارش شده که آنتاگونیست گیرنده NMDA اضطراب را در رت‌ها و موش‌ها در روش مشابه بنزودیازپین‌ها کاهش می‌دهد، این عمل ممکن است منجر به کاهش اضطراب شود (۲۳). از آنجایی که پوسته هسته اکومبنس پروجکشن‌های گلوتامینرژیک عمده‌ای از نواحی لیمیک مانند آمیگال و قشر پیش پیشانی دریافت می‌کند که در پردازش کردن استرسورهای اضطراب آور دخالت دارد (۲)، شاید بخشی از اثر اسید آسکوربیک در این ناحیه از طریق مداخله با این سیستم به وجود آمده باشد. در همین خصوص مشخص شده که آسکوربات بر گیرنده NMDA و مجموعه رفتارهای ناشی از آن نیز اثر مهاری دارد، در نتیجه توانایی تعديل انتقال گلوتامینرژیک و مجموعه رفتارهای ناشی از آن را نیز دارد (۱۸).

میانجی دیگری که در کنترل رفتار اضطرابی نقش دارد و عملکرد آن به اثرات اسید آسکوربیک وابسته است گابا می‌باشد. GABA فایرینگ سلول‌های مغز را کاهش می‌دهد، در نتیجه پیغام‌های وابسته به اضطراب را از قشر کاهش GABA می‌دهد. اما اگر فرد تحت استرس طولانی یا اضطراب باشد مغز همه موجود را مصرف می‌کند در نتیجه باعث ایجاد اضطراب در فرد می‌شود (۳۰). بنابراین مسیرهای گاباژیک همچنین اثر مهاری روی رهایش بسیاری از نوروترانسمیترهای دیگر که اعمال اضطراب زایی را وساطت می‌کنند، دارند. از آنجایی که اسید آسکوربیک به عنوان یک نورومدولاتور در انتقال گاباژیک عمل می‌کند (۳) در نتیجه می‌تواند اثر کاهنده اضطراب خود را از این طریق اعمال کرده باشد.

مطالعات اخیر نشان داده است که داروهای اعتیاد آور در جسم مخطط و هسته اکومبنس رهایش اسید آسکوربیک را القاء می‌کنند و همچنین مورفين می‌تواند غلظت خارج سلولی اسید آسکوربیک را افزایش دهد (۳۱). سیستم اپیوئیدرژیک در هیپوکمپ شکمی و هسته اکومبنس درگیر در رفتارهای وابسته به اضطراب می‌باشد (۳۲). مطالعات نشان داده که در تست EPM تجویز صاقی، زیر جلدی، داخل وریدی و داخل بطنی مغزی آگونیست‌های اپیوئید فعالیت در بازووهای بسته را به طور قابل توجهی کاهش می‌دهد اما فعالیت اکتشافی را افزایش می‌دهد، که به معنی کاهش اضطراب می‌باشد. بر عکس تجویز آنتاگونیست‌های اپیوئید مانند نالوكسون این اثر را مهار می‌کند (۳۳).

مطالعات نشان داده است که اسید آسکوربیک و سیستم کولینرژیک متأثر از یکدیگر هستند و اسید آسکوربیک به عنوان یک نورومدولاتور روی سیستم کولینرژیک اثر دارد (۳). در برخی از مطالعات تزریق محیطی و مرکزی نیکوتین در حیوانات آزمایشگاهی باعث کاهش میزان اضطراب شده است (۳۴) همچنین مشخص شده است که نیکوتین باعث افزایش ترشح اسید آسکوربیک در هسته اکومبنس، دم دار و پوتامن می‌شود (۳۵). با توجه به این مشاهدات اسید آسکوربیک ممکن است اثر کاهشی خود را بر اضطراب از طریق سیستم کولینرژیک اعمال کرده باشد. مطالعات حیوانی نشان می‌دهد که اسید آسکوربیک رهایش کورتیزول ناشی از استرس را کاهش می‌دهد در نتیجه ممکن است در برخی از گونه‌ها اثرات کاهنده اضطراب اسید آسکوربیک ناشی از اثرات دیگر آن مانند توانایی کاهش سطوح هورمون کورتیزول باشد (۲۳).

علت دیگری که میتوان به نقش اسید آسکوربیک در کاهش اضطراب نسبت داد اثر آنتی اکسیدانی آن می‌باشد. همانطور که گفته شد اسید آسکوربیک به عنوان یک آنتی اکسیدان از سلول‌های عصبی محافظت کرده و پراکسیداسیون

D2 در دوزهای (۲۰ و ۵ میکروگرم) باعث اضطراب در مدل EPM در موش-های صحرایی شده است، همچنین تجویز درون بطنی-مغزی برومکربین به عنوان آگونیست انتخابی گیرنده D2 در دوزهای (۹۵ و ۶۵ میکروگرم) در موش-های صحرایی تست شده در EPM اضطراب ایجاد کرد (۲۰). مطالعات قبلی نشان داده اند که اسید آسکوربیک در هسته اکومبنس بر اعمال تغذیه ای (۱۶)، حافظه و یادگیری (۲۲) اثر داشته اما تا به حال مطالعه ای صورت نگرفته است، اما مطالعات تأیید کننده اثر داشتن اسید آسکوربیک و D₂ و تزریق توان آن دو بر فاکتورهای مورد ارزیابی بوده، که نتیجه تحقیق نشان می‌دهد به مجموع اعمالی که اسید آسکوربیک و D₂ هر دو و نیز به تنها یی در هسته اکومبنس در آن دخیل هستند باقیستی فعالیت اضطرابی را نیز افزود. مطالعات نشان داده اند که تجویز اسید آسکوربیک (۳۰۰ mg/day) به مدت ۱۴ روز در انسانها موجب کاهش فشار خون، استرس درونی، پاسخ اضطراب در برابر استرسور فیزیولوژیکی و همچنین بهبودی سریع تر کورتیزول بزاقی پس از استرسور می‌شود، این اثرات حفاظتی ممکن است وابسته به ویژگی‌های نورومدولاتوری این ویتامین باشد (۲۳). همچنین گزارش شده است که مصرف ویتامین C (در آب نوشیدنی به مدت ۳ ماه) موجب کاهش اضطراب در موش‌های صحرایی بالغ شده است (۲۳). شواهد ذکر شده با نتایج تحقیق حاضر مطابقت دارد.

یکی از نوروتانسمیترهایی که مشخص شده از پایانه‌های نورون‌های دوپامینرژیکی آزاد می‌شود اسید آسکوربیک است (۸) و اسید آسکوربیک آزاد شده نیز می‌تواند متابولیسم دوبامین را در موضع رها شده تنظیم و بین طریق در عملکرد فیزیولوژیک آن دخالت خواهد کرد. در همین رابطه مشخص شده گیرنده-های دوبامینی D₁ و D₂ روی دندربیت و ترمیتال‌های پیش سیناپسی در پوسته و مرکز اکومبنس وجود دارند (۲۴). از طرفی مطالعات قبلی نشان داده است که رسپتورهای D₁ و D₂ های دوبامینی هر دو در میانجیگری اضطراب نقش دارند (۲۵) با توجه به ارتباط دوبامین با سایر نوروتانسمیترها از جمله سروتونین، گابا، استیل کولین و گلوتامات (۲۶) و نیز دخالت آنها در تنظیم رفتار اضطرابی، ذکر این نکته نیز لازم است که شاید اثر ضد اضطرابی آگونیست‌های D₂ در پوسته هسته اکومبنس مربوط به وجود این ارتباطات باشد. نوروتانسمیتر دیگری که در کنترل رفتار اضطرابی نقش دارد و اسید آسکوربیک می‌تواند در کار آن مداخله کند و رهایش آن دو به نوعی می‌تواند از یکدیگر متأثر باشد، سروتونین است.

نورون‌های سروتونرژیک منشأ گرفته از هسته رافه ورودی زیادی را به ساختارهای کورتیکوایمیبیک درگیر در کنترل حالات اضطراب می‌فرستند (۲۷). به نظر می‌رسد که سروتونین در هسته اکومبنس درگیر در اضطراب و اثرات کاهنده اضطراب می‌باشد (۲۸). اسید اسکوربیک ممکن است سطح سروتونین مغز را طبیعی کند که در برخی از اشکال اضطراب دخالت دارد زیرا وقتی با مهارگران بازجذب مجدد سروتونین درمان می‌شوند، اضطراب کاهش می‌یابد (۲۳). همچنین اسید آسکوربیک برای تبدیل اسید آمینه تریپتوفان به سروتونین لازم است. از طرف دیگر سروتونین موجب رهایش مرکزی اسید آسکوربیک می‌شود (۱۸) و اثر مهاری روی عملکرد گیرنده N-متیل دی آسپارتات (NMDA) دارد (۲۹) در نتیجه می‌تواند از این طریق موجب کاهش اضطراب شود.

مطالعات نشان داده است که رهایش و جذب اسید آسکوربیک به نوعی با گیرنده‌های گلوتاماتی وابسته است و نقش مدولاتوری (۳) اسید آسکوربیک در سیستم گلوتامینرژیک نیز وجود دارد. در همین رابطه تحقیقات قبلی نشان داده

کاهش فعالیت اضطرابی در موش‌های صحرایی می‌گردد. در خصوص مکانیسم اعمال اثر ضد اضطرابی اسید آسکوربیک، این مطالعه نشان داد این اثر نمی‌تواند خلیل مربوط به نقش مداخله‌گرانه اسید آسکوربیک در عملکرد گیرنده‌های D2 باشد و در همین رابطه می‌توان نقش مداخله‌گرانه اسید آسکوربیک در عملکرد نوروترانسمیترهایی مانند سروتونین، گابا، استیل کولین و نیز نقش آنتی اکسیدانی آن را نام برد که جهت روشن شدن بیشتر احتیاج به تحقیقات بیشتر می‌باشد.

تقدیر و تشکر

بدینویسیله از حمایت دانشگاه شهید باهنر کرمان در انجام این تحقیق تقدیر و تشکر می‌گردد.

لیپیدهای غشایی را کاهش می‌دهد (۳۶)، مطالعات متعددی دخالت استرس اکسیداتیو را در اضطراب نشان داده است (۱۳). وجود این اثر اسید آسکوربیک در خصوص عملکرد آنتی اکسیدانی در سیستم عصبی مهم می‌باشد، مطالعات قبلی نیز این موضوع را تأیید می‌کنند (۳). مطالعات قبلی نشان داده اند که ویژگی‌های آنتی اکسیدانی ویتامین C به دلیل تعدیل استرس اکسیداتیو ناشی از بی تحرکی در مغز موش‌های صحرایی موجب کاهش اضطراب می‌شود به طوریکه توسط فعالیت افزایش یافته سوبراکسید دیسموتاز، گلوتاتیون-S-ترانسفراز و کاتالاز و پراکسیداسیون کاهش یافته لیپید نشان داده شده است (۲۳). در نتیجه ممکن است که اسید آسکوربیک از طریق اثر آنتی اکسیدانی خود اضطراب را کاهش داده باشد. در این مطالعه مشخص شد که تزریق درون پوسته هسته اکومبنسی اسید آسکوربیک و برومکریپتین به عنوان آگونیست انتخابی گیرنده‌های D2 منجر به

Comparison of the Effect of Co-Injection of Ascorbic Acid and D₂ Agonist (Bromocriptine) with Ascorbic Acid in Nucleus Accumbens Shell on Male Rats' Anxiety

R. Naderi (MSc)¹, M. Abbasnejad (PhD)^{1*}

1. Department of Biology, School of Science, Shaheed Bahonar University of Kerman, Kerman, Iran

J Babol Univ Med Sci; 15(4); Jul 2013; pp: 100-108

Received: Oct 22nd 2012, Revised: Jan 6th 2013, Accepted: May 1st 2013.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: Ascorbic acid (AA) is present in the most part of central nervous system (CNS) such as nucleus accumbens shell (Acbsh). Previous studies have shown that peripheral injection of AA can reduce anxiety. So the effect of intra-accumbens injection of AA, bromocriptine, and co-administration AA and bromocriptine (Br) on anxiety behavior of rats were investigated by Elevated plus maze (EPM).

METHODS: In this study, 70 adult male Wistar rats (220-270 g) were used in 10 groups: control (intact), sham AA (injected normal saline as AA vehicle), AA (12, 24 and 48 µg/rat/side), sham Br, Br (12.5 and 25 µg/rat/side), AA plus Br (24 and 25 µg/rat), and sham AA plus Br. After surgery and recovery period, drugs were injected (volume= 1µl). Thirty minutes after each injection anxiety parameters (time percent in open arm and closed arm) were measured for 5 min by EPM task.

FINDINGS: The result showed that Intra-accumbens injection of AA (24 µg/side/rat) (223.28±15.24), (48 µg/side/rat) (248.74±12.57) ($p<0.001$), Br (12.5 µg/side/rat) 235.87±17.45 ($p<0.001$) and (25 µg/side/rat) 175.57±20.89 ($p<0.05$) combined injection 228.24±15.99 ($p<0.001$) significantly increased percentage of time spent in open arm in comparison with control.

CONCLUSION: We concluded that intra-accumbens injection of both AA and Br D2 receptor agonist as well as their co-administration induced significant decrease in anxiety behavior, dose dependent or dose independent manner.

KEY WORDS: Ascorbic acid, Nucleus accumbens, Bromocriptine, Anxiety, Elevated plus maze.

*Corresponding Author;

Address: Department of Biology, School of Science, Shahid Bahonar University, Kerman, Iran

Tel: +98 341 3222032

E-mail: mabbas@mail.uk.ac.ir

References

- 1.Honari N, Pourabolli I, Hakimizadeh E, et al. Effect of vitex agnus castus extraction on anxiety-like behaviors in ovariectomized rats. J Babol Univ Med Sci 2012;14(5):29-35. [in Persian]
- 2.Lopes AP, Ganzer L, Borges AC, et al. Effects of GABA ligands injected into the nucleus accumbens shell on fear/anxiety-like and feeding behaviours in food-deprived rats. Pharmacol Biochem Behav 2012;101(1):41-8.
- 3.Harrison FE, May JM. Vitamin C function in the brain: vital role of the ascorbate transporter SVCT2. Free Radic Biol Med 2009;46(6):719-30.
- 4.Tsukaguchi H, Tokui T, Mackenzie B, et al. A family of mammalian Na^+ -dependent L-ascorbic acid transporters. Nature 1999;399(6731):70-5.
- 5.Liu W, Wu CF, Huang M, Xiao K. Opposite effects of sulpiride and SCH 23390 on ethanol-induced striatal ascorbic acid release in intact and 6 hydroxydopamine lesioned rats. Brain Res 2000;869(1-2):31-8.
- 6.Pei G, Chun W, Jing Y et al. Differential effects of drug- induced ascorbic acid release in the striatum and the nucleus accumbans of freely moving rats. Neurosci Lett 2006;399(1-2):79-84.
- 7.Morris BJ. Neuronal localisation of neuropeptide Y gene expression in rat brain. Comp Neurol J 1989;290(3):358-68.
- 8.Deshpande C, Dhir A, Kulkarni SK. Antagonistic activity of ascorbic acid on dopaminergic modulation apomorphin- induced stereotypic behavior in mice. Pharmacology 2006;77(1):38-45.
- 9.Sahraei H, Aliabadi A, Zarrindast MR, et al. Ascorbic acid antagonizes nicotine-induced place preference and behavioral sensitization in mice. Eur J Pharmacol 2007;560(1):42-8.
- 10.Kaufman S, Friedman S. Dopamine-beta-hydroxylase. Pharmacol Rev 1965; 17(1):71-100.
- 11.Manar A, Angrini and Julian C, Leslie. Vitamin C attenuates the physiological and behavioural changes induced by long-term exposure to noise. Behav Pharmacol 2012;23(2):119-25.
- 12.Umadevi P, Murugan S, Jennifer Suganthi S, Subakanmani S. Evaluation of antidepressant like activity of cucurbita peto seed extracts rats. Int J Curr Pharm Res 2011;3(1):108-13.
- 13.Salim S, Sarraj N, Taneja M, Saha K, Tejada-Simon MV, Chugh G. Moderate treadmill exercise prevents oxidative stress-induced anxiety-like behavior in rats. Behav Brain Res 2010; 208(2): 545-52.
- 14.Weerateerangkull P, Praputpittaya C, Banjerdpengchai R. Effects of ascorbic acid on streptozotocin-induced oxidative stress and memory impairment in rats. Thai J of Physiological Sci 2008;20(2):54-61.
- 15.Ranjana SK, Negi R, Pande D, Khanna S, Khanna HD. Markers of Oxidative Stress in Generalized Anxiety Psychiatric Disorder: Therapeutic Implications. J Stress Physiol Biochem 2012;8(2):32-8.
- 16.Badreh F, Abbasnejad M, Derakhshani A, Jonaidi H. Interaction between ascorbic acid and dopamin D2 receptor in the nucleus accumbens shell in response to feeding. Int J Biol Chem 2009;3(4):132-41.
- 17.Pellow S, Chopin P, File SE, Briley M. Validation of open: closed arm entries in an elevated plus-maze as a measure of anxiety in the rat. J Neurosci Methods 1985;14(3):149-67.
- 18.Diplama JR, Digregorio GJ. Basic pharmacology in medicine. 3rd ed. USA: MC Graw Hill Publishing Co 1990; pp: 59-160.
- 19.Rebec GV, Wang Z. Behavioral activation in rats requires endogenous ascorbate release in striatum. J Neurosci 2001;21(2):668-75.
- 20.Sabzehkhah S, Vaezi GhH, Bakhtiaran A, Salarian A Zare, Haghghi M. The effect of D2 agonist versus D2 antagonist on the fear behavior in the male rats using plus-maze method: the prospective study. Tehran Univ Med J 2009;67(8):535-41. [in Persian]
- 21.Esmaeilpour Bezenjani KH, Abbasnejad M, Esmaeili Mahani S, Masoumi Ardakani Y. The effect of intrahippocampal injection of ascorbic acid on spatial learning and memory in adult male rats. Physiol Pharmacol 2010;13(4):353-61.

22. Hughes RN, Lowther CL, Van Nobelen M. Prolonged treatment with vitamins C and E separately and together decreases anxiety-related open-field behavior and acoustic startle in hooded rats. *Pharmacol Biochem Behav* 2011; 97(3):494-9.
23. Koshikawa N, Kitamura M, Kobayashi M, Cools AR. Contralateral turning elicited by unilateral stimulation of dopamine D2 and D1 receptors in the nucleus accumbens of rats is due to the stimulation of these receptors in the shell, but not the core, of this nucleus. *Psychopharmacol* 1996;126(3):185-90.
24. Del Arco A, Mora F. Prefrontal cortex-nucleus accumbens interaction: in vivo modulation by dopamine and glutamate in the prefrontal cortex. *Pharmacol Biochem Behav* 2008;90(2):226-35.
25. Shirayama Y, Chaki S. Neurochemistry of the nucleus accumbens and its relevance to depression and antidepressant action in rodents. *Curr Neuropharmacol* 2006;4(4):277-91.
26. Lodico R. Trait anxiety: an hidden variable in physiological and pathological processes. Doctoral thesis, Millan, Universita Deglistudi Di Verona 2012; pp: 1-110.
27. Stefanski R, Palejko W, Bidzinski A, Kostowski W, Plaznik A. Serotonergic innervation of the hippocampus and nucleus accumbens septi and the anxiolytic-like action of the 5-HT3 receptor antagonists. *Neuropharmacology* 1993; 32(10):987-93.
28. Liu W, Wu CF, Hung M, Xiao K. Differential effects of acute administration of haloperidol and clozapine on ethanol-induced ascorbic acid release in rat striatum. *Eur J Pharmacol* 2000;398(3):333-9.
29. Sahley BJ. GABA: The brain and how it affects our behavior. 1st ed. Florida: Pain & Stress Publications 2006; pp: 1-3.
30. Camps M, Kelly PH, Palacios MJ. Autoradiographic localization of dopamine D1 and D2 receptors in the brain of several mammalian species. *J Nat Transm Gen Sect* 1990;80(2):105-27.
31. Zarrindast MR, Babapoor-Farrokhrian S, Babapoor-Farrokhrian S, Rezayof A. Involvement of opioidergic system of the ventral hippocampus, the nucleus accumbens or the central amygdala in anxiety-related behavior. *Life Sci* 2008; 82(23-24):1175-81.
32. Colasanti A, Rabiner EA, Lingford-Hughes A, Nutt DJ. Opioids and anxiety. *J Psychopharmacol* 2011;25(11):1415-33.
33. Solati J, Oryan SH, Parivar K, Zarindast MR. Effects of amygdala cholinergic system on modulation of anxiety behaviors of rats by use of elevated plus maze test. *Sci J Kurdistan Univ Med Sci* 2009;14(1):65-74. [in Persian]
34. Brazell MP, Mitchell SN, Joseph MH, Gray JA. Acute administration of nicotine increases the in vivo extracellular levels of dopamine, 3,4-dihydroxyphenylacetic acid and ascorbic acid preferentially in the nucleus accumbens of the rat: comparison with caudate-putamen. *Neuropharmacology* 1990;29(12):1177-85.
35. Shin SH, Striling RG, Hanna AS, Lim M, Wilson JX. Ascorbic acid potentiates the inhibitory effect of dopamine on prolactin release a putative supplementary agent PIF. *Endocrinol Exp* 1990;24(1-2):157-8.