

## اثر تزریق داخل بطنی مغزی عصاره آبی و اسانس گیاه پولیکاریا بر تشنجات ناشی از PTZ در موش صحرایی نر (P. gnaphalodes)

مرتضی زنده دل<sup>۱\*</sup>، رزا فلاخ<sup>۱</sup>، علی باغبان زاده<sup>۱</sup>، مریم پور رحیمی<sup>۱</sup>، نبی شریعتی فرآ<sup>۲</sup>، صدیقه گراوند<sup>۳</sup>

۱. بخش فیزیولوژی، گروه علوم پایه، دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران، تهران

۲. گروه بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران

۳. گروه زیست شناسی، دانشکده علوم دانشگاه پیام نور کوهدهشت، لرستان

پذیرش: ۱ بهمن ۹۱

دریافت: ۳ مهر ۹۱

### چکیده

**مقدمه:** پولیکاریا گنافالود (*P. gnaphalodes*) دارای ترکیباتی از جمله تری ترپن ها و فلاونوئیدها است. با توجه به این که لیگاندھای رسپتور بنزو دیازپینی به عنوان کاندیداها در درمان صرع، اضطراب و اختلالات خواب نقش دارند و فلاونوئیدهای طبیعی در شمار این کاندیداها و لیگاندھای رسپتور بنزو دیازپینی به حساب می آیند. پژوهش حاضر به منظور ارزیابی اثر عصاره آبی و اسانس پولیکاریا گنافالود بر تشنجات ناشی از پنتیلن تترازول به انعام رسیده است.

**روش ها:** در این تحقیق موش های صحرایی نر نژاد ویستار ( $200 \pm 20$  g) قبل از تجویز داخل صفاقی پنتیلن تترازول (۸۰ mg/kg) برای القاء تشنج، تحت تزریق داخل بطنی مغزی حلال، عصاره آبی ( $25 \mu\text{g}$ ،  $50 \mu\text{g}$  و  $125 \mu\text{g}$ ) یا اسانس پولیکاریا ( $25 \mu\text{g}/125 \mu\text{g}$  و  $50 \mu\text{g}/125 \mu\text{g}$  درصد) (هر یک به حجم یک میکرولیتر) قرار گرفتند. سپس زمان بروز هر یک از مراحل تشنجات میوکلونیک (مراحل ۱، ۲ و ۳) و تونیک-کلونیک (مراحل ۴ و ۵) در مدت زمان ۲۰ دقیقه پس از تجویز پنتیلن تترازول ثبت گردید. یافته های حاصل از اندازه گیری مذکور با استفاده از آنالیز واریانس یک طرفه مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

**یافته ها:** نتایج این مطالعه نشان داد که عصاره آبی و اسانس پولیکاریا گنافالود زمان شروع تشنجات میوکلونیک و تونیک-کلونیک را افزایش می دهد.

**نتیجه گیری:** بر اساس نتایج حاصل، احتمالاً عصاره آبی و اسانس پولیکاریا گنافالود دارای خاصیت ضد تشنجی بصورت وابسته به دوز است.

**واژه های کلیدی:** صرع، پولیکاریا گنافالود، پنتیلن تترازول

### مقدمه

[۱۸] و نیم تا یک درصد مردم دنیا را تحت تأثیر قرار می دهد [۲۱، ۵]. با وجود استفاده از داروهای ضد صرع رایج، باز هم  $30\%$  تا  $40\%$ % بیماران مبتلا به صرع در کنترل حملات صرعی با مشکل مواجهند. بنابراین نیاز به داروهای ضد صرع جدید با قدرت زیاد و اثرات جانبی کمتر ضروری به نظر می رسد [۳، ۶، ۹]. نوروترنسمیترهای مختلف به ویژه گابا و گلوتامات نقش کلیدی در پاتولوژی صرع دارند [۶، ۱۰]. گابا و رسپتورهای آن سیستم مهاری مهمی در سیستم اعصاب مرکزی هستند [۱۰]. گابا کانال سیناپسی یون کلر را در رسپتورهای گابا باز می کند که به وسیله تعداد زیادی از دارو ها

صرع (epilepsy) یکی از مهمترین اختلالات سیستم اعصاب مرکزی به شمار می رود که در جامعه امروزی از شیوع و اهمیت بالایی برخوردار است بطوریکه طبق گزارشات موجود میزان شیوع آن ۵۰ مورد از هر ۱۰۰۰۰ نفر در سال است [۱]

zendedel@ut.ac.ir

\*نویسنده اول مسئول مکاتبات:

www.phypha.ir/ppj

وبگاه مجله:

کتامین (۱۴)، زیالازین (۱۰۰ mg/kg, ip) و زیالازین (۲۵ mg/kg, ip) تحت عمل جراحی قرار گرفته و به کمک دستگاه استریوتاکسی (ساخت شرکت stoebling آمریکا) و اطلس مختصات مغز موش صحرایی (Paxinos and Watson) کانول تزریق در ناحیه بطن جانبی مغز موش قرار گرفت از DV= -3.3 mm و ML= +1.6 mm، AP= -.8 mm سطح جمجمه [۸، ۷]. یک هفته پس از جراحی، یعنی زمانی که محل جراحی بهبود یافت، موش‌ها جهت انجام تزریقات و بررسی شاخص‌های مورد نظر به ۸ گروه (شامل ۲ گروه کنترل و گروه‌های مورد تزریق با مقدار مختلف عصاره آبی و اسانس پولیکاریا گنافالود تقسیم شدنده n=۷-۹). حیوانات در گروه کنترل مربوط به عصاره آبی تحت تزریق درون بطنی مغزی یک میکرولیتر سالین و در ۳ گروه آزمایشی تحت تزریق داخل بطنی مغزی دوز‌های ۱۲۵، ۲۵۰ و ۵۰۰ میکروگرم عصاره آبی گیاه پولیکاریا (به حجم یک میکرولیتر به ازای هر حیوان) قرار گرفتند که این دوزها بر اساس pilot Study و همچنین مطالعات قبلی انتخاب شدند [۱۷، ۱۸]. همچنین برای گروه کنترل مربوط به اسانس از توین ۸۰ [Polyoxyethylene (20) sorbitan monooleate] با غلظت نیم درصد به عنوان حلال استفاده شد و ۳ گروه آزمایشی دیگر نیز تحت تزریق داخل بطنی مغزی دوز ۱۲۵، ۲۵۰ و ۵۰۰ درصد اسانس فیلتر شده از پولیکاریا گنافالود (هر یک به حجم یک میکرولیتر) واقع شدند [۲۰]. به منظور تزریق درون بطنی مغزی از سرنگ هامیلتون (ساخت شرکت هامیلتون سوئیس) و سر سوزن دندانپیشکی شماره ۲۹ استفاده شد در ضمن هنگام تزریق حیوان آزاد بود و مدت زمان تزریق ۶۰ ثانیه طول کشید. بلافضلله بعد از تزریق درون بطنی مغزی، در تمام گروه‌ها به منظور القاء تشنج حاد، مقدار ۸۰ میلی گرم بر کیلوگرم وزن موش، داروی پتینل تترزاول تزریق شد که این دوز بر اساس مطالعات قبلی [۷، ۱۹] و Pilot Study انتخاب گردید. سپس زمان بروز هر یک از مراحل تشنج پس از تزریق درون صفاقی PTZ در مدت ۲۰ دقیقه مورد ارزیابی و ثبت قرار گرفت. ضمناً در پایان آزمایشات مقدار یک میکرولیتر ماده‌ی رنگی بلودومتین از طریق کانول راهنمای تزریق شد و پس از جدا کردن سر حیوان مغز آنها خارج گردید و از مغز موش‌ها مقاطع بافتی تهیه و فقط نتایج حاصل

شامل باربیتوراتها، استروئیدها و بنزو دیازپین‌ها تنظیم می‌شوند [۱۰]. بیشتر لیگاندهای رسپتور بنزو دیازپین کاندیداهای دارویی در درمان صرع، اضطراب و اختلالات خواب هستند [۱۷، ۱۸، ۲۰] و فلاونوئیدهای طبیعی در شمار این کاندیدها به حساب می‌آیند و به عنوان لیگاند رسپتور بنزو دیازپین‌ها عمل می‌کنند [۱۶، ۱۰].

پولیکاریا گنافالود (*P. gnaphalodes*) گیاهی است مقاوم و به بلندی ۸-۳۰ سانتیمتر با برگهای زرد طلائی که در مکانهای سخت و شنی در شبے جزیره عربی، ایران، ترکمنستان و افغانستان رشد می‌کند [۱۲، ۲۳]. طبق مطالعات موجود این گیاه دارای ترکیباتی از جمله فلاونوئیدها، تیمول‌ها، بنزوئیک اسید، استروئیدها، تری ترپن‌ها و ترکیبات فنولی است [۱۲، ۱۵، ۲۳]. با توجه به مطالب فوق و نقش فلاونوئیدها به عنوان لیگاند رسپتور بنزو دیازپین در درمان صرع، مطالعه حاضر به منظور بررسی اثر تجویز داخل بطنی مغزی عصاره آبی و اسانس پولیکاریا گنافالود در بروز تشنجات ناشی از پتینل تترزاول در موش صحرایی نر به انجام رسیده است.

## مواد و روش‌ها

در این تحقیق از موش‌های صحرایی نر نژاد ویستار با وزن تقریبی  $200 \pm 20$  گرم (تھیه شده از انسیتیو پاستور ایران) استفاده شد. حیوانات به طور تصادفی گروه بندی شدند و تحت شرایط ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی با دمای  $22 \pm 3$  درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند [۷، ۸]. در طی مدت نگهداری، حیوانات دسترسی آزاد به آب و غذای کافی (خوارک دام پارس، تهران) داشتند. در این مطالعه موازین اخلاقی کار با حیوانات آزمایشگاهی رعایت گردید. داروهای مورد استفاده در این مطالعه پتینل تترزاول (ساخت شرکت دارویی سیگما، امریکا) و عصاره آبی و اسانس پولیکاریا گنافالود بود. هر سه ماده ابتدا در حلال مربوط به خود حل شدند و سپس مورد استفاده قرار گرفتند. در این پژوهش به منظور تعییه کانول راهنمای (سر سوزن شماره ۲۱) در بطن جانبی مغز موش، از روش جراحی استریوتاکسی استفاده شد. بدین منظور موش‌های صحرایی نژاد ویستار پس از بیهوشی به وسیله

Mean  $\pm$  SEM می‌باشد.

برای اطمینان از وجود ترکیبات فلاونوئیدی در گیاه ابتدا ۱ گرم از عصاره بدست آمده را با پتولیوم اتر شستشو داده سپس باقیمانده را در الکل حل نموده و به آن اسید کلریدریک و منیزیم اضافه گردید. مشاهده رنگ قرمز یا نارنجی نشان دهنده وجود ترکیبات فلاونوئیدی در گیاه بود (۲) که طبق این آزمایش وجود ترکیبات فلاونوئیدی در گیاه به اثبات رسید.

## یافته‌ها

بر اساس نتایج حاصل از مرحله اول تحقیق، تزریق درون بطی مغزی دوز ۱۲۵ میکروگرم از عصاره آبی گیاه پولیکاریا میانگین زمان لازم برای شروع تشنجات سطحی (میوکلونیک) و همچنین تشنجات جنراالیزه (تونیک-کلونیک) القا شده توسط پنتیلن تترازول را در مقایسه با گروه کنترل بصورت معنی دار و وابسته به دوز افزایش داد ( $P<0.05$ ). این افزایش برای تشنجات میوکلونیک بیش از دو برابر و برای تشنجات تونیک-کلونیک بیشتر از چهار برابر بود (جدول ۱). همچنین عصاره آبی گیاه پولیکاریا با دوز ۲۵۰ میکروگرم توانست زمان لازم برای شروع تشنجات میوکلونیک را بطور معنی داری نسبت به گروه کنترل افزایش دهد و از بروز تشنجات تونیک-کلونیک نیز جلوگیری کند ( $P<0.05$ ) (جدول ۱). دوز ۵۰۰ میکروگرم از عصاره نیز علاوه بر تشنجات تونیک-کلونیک از

از حیواناتی که کانول راهنما در داخل بطن طرفی مغز قرار داشت مورد استفاده قرار گرفت. مراحل مختلف امتیاز تشنجی (seizure score) و مشخصات رفتاری موش‌ها به صورت زیر مورد بررسی قرار گرفت [۱۹، ۷].

مرحله صفر: رفتارهای معمولی حیوان  
مرحله ۱: تشنجات منفرد میوکلونیک سر (تیک سر)  
مرحله ۲: تشنجات مکرر سر همراه با تکان‌های ناگهانی  
اندام قدامی و سرازیر شدن بزاق دهانی

مرحله ۳: تشنج کل بدن و اندام حرکتی قدامی، معمولاً پاها از هم باز شده و حیوان بر روی پاها بلند می‌شود.

مرحله ۴: تشنج‌های کلونیک-تونیک جنراالیزه  
مرحله ۵: چرخش و پرش مکرر حیوان و افتادن به پهلو  
مرحله ۶: مرگ

نحوه محاسبات داده‌ها به شرح زیر است:  
Initiation of Stage مختلف تشنج

ضمناً مراحل ۱ تا ۳ به عنوان تشنج‌های میوکلونیک (سطحی) و مراحل ۴ و ۵ به عنوان تشنج‌های جنراالیزه (تونیک-کلونیک) در نظر گرفته شد.

به منظور تجزیه و تحلیل آماری یافته‌های حاصل از این پژوهش از آنالیز واریانس یکطرفه (One Way ANOVA) و جهت مقایسه گروه‌های مختلف از آزمون tukey در سطح معنی داری  $P<0.05$  استفاده گردید. داده‌ها بصورت

**جدول ۱**- اثر تزریق داخل بطی مغزی عصاره آبی گیاه پولیکاریا گنافالود (با دوزهای ۱۲۵، ۲۵۰ و ۵۰۰ میکروگرم به ازای هر حیوان و به حجم یک میکرولیتر) بر زمان تأخیر تا شروع تشنجات میوکلونیک (مراحل ۱، ۲، ۳ و ۴) و تونیک-کلونیک (مراحل ۴ و ۵) تشنج ناشی از پنتیلن تترازول در موش صحرابی نر. داده‌ها بصورت mean $\pm$ SEM می‌باشد. کنترل: سالین، تعداد حیوان در هر گروه = ۷-۹. حروف نامشابه در هر ستون نشان دهنده تفاوت معنی دار می‌باشد ( $P<0.05$ ).

Group	Initiation time of myoclonic seizures (ITMS) (sec)					Initiation time of tonic-clonic seizures (ITTS) (sec)				
	stage 1	stage 2	stage 3	stage 4	stage 5	stage 1	stage 2	stage 3	stage 4	stage 5
Control	27.2 $\pm$ 4.8 <sup>a</sup>	41 $\pm$ 8.5 <sup>a</sup>	52.8 $\pm$ 12.1 <sup>a</sup>	63.7 $\pm$ 15.4 <sup>a</sup>	79.3 $\pm$ 17 <sup>a</sup>					
<i>P. gnaphalodes</i> (125 $\mu$ g/rat)	57 $\pm$ 8.2 <sup>b</sup>	102.2 $\pm$ 14.7 <sup>b</sup>	120 $\pm$ 16.7 <sup>b</sup>	280 $\pm$ 28.7 <sup>b</sup>	343 $\pm$ 32.1 <sup>b</sup>					
<i>P. gnaphalodes</i> (250 $\mu$ g/rat)	91.4 $\pm$ 11.2 <sup>c</sup>	147.1 $\pm$ 17.2 <sup>c</sup>	146 $\pm$ 21.8 <sup>b</sup>	-	-					
<i>P. gnaphalodes</i> (500 $\mu$ g/rat)	198.7 $\pm$ 20.9 <sup>d</sup>	283.4 $\pm$ 29.4 <sup>d</sup>	-	-	-					

**جدول ۲**- اثر تزریق داخل بطنی مغزی اسانس گیاه پولیکاربا (با دوزهای ۰/۲۵، ۰/۰ و ۰/۵ درصد به ازای هر حیوان و به حجم یک میکرولیتر) بر زمان تأخیر تا شروع تشنجات میوکلونیک (مراحل ۱، ۲ و ۳) و تونیک-کلونیک (مراحل ۴ و ۵) تشنج ناشی از پنتیلن تترازول در موش صحرایی نر. داده‌ها بصورت mean $\pm$ SEM می‌باشد. کنترل: توپین ۸۰ با غلظت ۰/۵ درصد، تعداد حیوان در هر گروه = ۷-۹. حروف نام مشابه در هر ستون نشان دهنده تقاضا معنی دار می‌باشد ( $P<0.05$ ).

Group	Initiation time of myoclonic seizures (ITMS) (sec)					Initiation time of tonic-clonic seizures (ITTS) (sec)	
	stage 1	stage 2	stage 3	stage 4	stage 5		
Control	25.1 $\pm$ 4.6 <sup>a</sup>	37.2 $\pm$ 7.4 <sup>a</sup>	51.5 $\pm$ 18.2 <sup>a</sup>	78.4 $\pm$ 17.5 <sup>a</sup>	84 $\pm$ 22.6 <sup>a</sup>		
<i>P. gnaphalodes</i> (0.125%/rat)	34 $\pm$ 10.2 <sup>a</sup>	44 $\pm$ 12 <sup>a</sup>	60.3 $\pm$ 14.3 <sup>a</sup>	80 $\pm$ 19.3 <sup>a</sup>	97.3 $\pm$ 28.1 <sup>a</sup>		
<i>P. gnaphalodes</i> (0.25%/rat)	55.6 $\pm$ 13.1 <sup>b</sup>	78.9 $\pm$ 15.8 <sup>b</sup>	88.9 $\pm$ 19.2 <sup>a</sup>	106.4 $\pm$ 23.6 <sup>a</sup>	139.8 $\pm$ 32.4 <sup>a</sup>		
<i>P. gnaphalodes</i> (0.5%/rat)	99.7 $\pm$ 21 <sup>c</sup>	101.2 $\pm$ 23.5 <sup>b</sup>	125.4 $\pm$ 26 <sup>b</sup>	174 $\pm$ 32.8 <sup>b</sup>	218.6 $\pm$ 37 <sup>b</sup>		

**جدول ۳**- اثر تزریق داخل بطنی- مغزی عصاره آبی و اسانس گیاه پولیکاربا بر درصد مرگ و میر ناشی از تشنج القاء شده با پنتیلن تترازول در موش صحرایی نر

Group	Aqueous extract of <i>P. gnaphalodes</i>			Essential oil of <i>P. gnaphalodes</i>				
	Control	125 µg/rat	250 µg/rat	500 µg/rat	Control	0.125%/rat	0.25 %/rat	0.5 %/rat
Mortality rate (%)	100	0	0	0	100	83.3	66.6	33.3

## بحث

بروز فاز آخر تشنجات میوکلونیک (مراحله ۳) جلوگیری کرد ( $P<0.05$ ) (جدول ۱).

همچنین طبق نتایج بدست آمده از مرحله دوم آزمایش، تزریق دوز ۰/۵ درصد از اسانس گیاه پولیکاربا میانگین زمان لازم برای شروع تشنجات میوکلونیک و تونیک-کلونیک را در مقایسه با گروه کنترل به شکل معنی داری افزایش داد ( $P<0.05$ ) (جدول ۲). همچنین اسانس گیاه با دوز ۰/۲۵ درصد فقط زمان بروز مراحل ۱ و ۲ از تشنجات میوکلونیک را به ترتیب به میزان ۱/۱۳ $\pm$  ۱۵/۸ و ۷۸/۹ $\pm$  ۱۵/۸ ثانیه بصورت معنی داری به تأخیر انداخت ( $P<0.05$ ) (جدول ۲) ولی اثربار بر زمان بروز سایر مراحل تشنج نداشت. همچنین مقدار ۰/۱۲۵ درصد از اسانس توانست زمان بروز هیچ یک از مراحل تشنج را به تأخیر بیندازد.

عصاره آبی گیاه با دوزهای استفاده شده توانست بطور کامل جلوی مرگ و میر حیوانات را پس از بروز تشنج بگیرد ( $P<0.05$ ) (جدول ۳). همچنین اسانس گیاه نیز در مقدادر بکار رفته درصد مرگ و میر ناشی از تشنج را نسبت به گروه کنترل بصورت معنی داری کاهش داد ( $P<0.05$ ) (جدول ۳).

ترکیب به اثبات رسیده است که اثرات خود را از طریق گیرنده‌های گابا اعمال می‌کند [۱۰]. از طرفی پیشنهاد شده که هیپسیدولین به وسیله انتشار ساده از سد خونی-مغزی عبور می‌کند و مصارف خوراکی آن نیز می‌تواند در پیشگیری و درمان صرع موثر باشد [۱۰، ۱۳].

در مطالعه حاضر نیز اثرات ضد تشنجی گیاه پولیکاربا احتمالاً بدلیل وجود ترکیبات فلاونوئیدی موجود در آن باشد، بطوريکه فلاونوئیدها به عنوان یک ترکیب گیاهی بدلیل تمایلی که برای اتصال به گیرنده‌های گابا A از خود نشان می‌دهند و همچنین بدلیل توانایی آنها در عبور از سد خونی-مغزی، دارای اثرات ضد تشنجی هستند [۱۰، ۱۳، ۱۶، ۱۸]. همچنین بر اساس گزارشات موجود آپی ژنین، منوتپین‌ها و تری‌ترپین‌ها نیز که جزء ترکیبات فلاونوئیدی هستند دارای اثرات ضد تشنجی هستند [۱۱، ۲۲]. روتنین نیز به عنوان یک فلاونوئید با اتصال به جایگاه بنزو دیازپین‌ها بر روی گیرنده‌های گابا A دارای فعالیت ضد تشنجی است [۱۶، ۱۷].

## سپاسگزاری

این پژوهش با حمایت مالی معاونت پژوهشی دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران انجام شده و مؤلفین مراتب تقدير و تشکر خود را از اين معاونت اعلام مي دارند.

بنابراین شاید بتوان گفت حداقل بخشی از اثرات ضد تشنجی گیاه پولیکارپا بدليل وجود ترکیبات فلاونوئیدی موجود در آن می باشد که برای مشخص شدن دقیق تر این اثرات نیاز به تخلیص و جداسازی هر یک از ترکیبات گیاه بصورت جداگانه و بررسی اثرات ضد تشنجی آنها می باشد.

## References

- [1] Akula KK, Dhir A, Kulkarni SK, Rofecoxib a selective cyclooxygenase-2 (COX-2) inhibitor increases pentylenetetrazol seizure threshold in mice: possible involvement of adenosinergic mechanism. *Epilepsy Res* 78 (2008) 60-70.
- [2] Bakhtiari A, *Detection of pyrrolizidine alkaloids in *Heptapterum Bacciferum**. St. Enghelab: University of Tehran., 2006.
- [3] Barkai E, Grossman Y, Gutnick MJ, Long-term changes in neocortical activity after chemical kindling with systemic pentylenetetrazole: an in vitro study. *J Neurophysiol* 72 (1994) 72-83.
- [4] Bauer B, Hartz AM, Pekcec A, Toellner K, Miller DS, Potschka H, Seizure-induced up-regulation of P-glycoprotein at the blood-brain barrier through glutamate and cyclooxygenase-2 signaling. *Mol Pharmacol* 73 (2008) 1444-53.
- [5] Dhir A, Naidu PS, Kulkarni SK, Effect of cyclooxygenase inhibitors on pentylenetetrazol (PTZ)-induced convulsions: Possible mechanism of action. *Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry* 30 (2006) 1478-1485.
- [6] Dhir A, Naidu PS, Kulkarni SK, Neuroprotective effect of nimesulide, a preferential COX-2 inhibitor, against pentylenetetrazol (PTZ)-induced chemical kindling and associated biochemical parameters in mice. *Seizure* 16 (2007) 691-697.
- [7] Garavand S, Keramati K, Zendehdel M, Jadidoleaslami M, Garavand S, The effect of intracerebroventricular injection of flunixin meglumine on PTZ- induced seizure in male rat. *Physiol Pharmacol* 14 (2010) 4-40.
- [8] Harooni HE, Naghdi N, Sepehri H, Haeri Rohani A, The role of hippocampal nitric oxide (NO) on learning and immediate, short- and long-term memory retrieval in inhibitory avoidance task in male adult rats. *Behav Brain Res* 201 (2009) 166-172.
- [9] Jiang R, Miyamoto A, Martz A, Specht A, Ishibashi H, Kueny-Stotz M, Chassaing S, Brouillard R, de Carvalho LP, Goeldner M, Nabekura J, Nielsen M, Grutter T, Retrochalcone derivatives are positive allosteric modulators at synaptic and extrasynaptic GABA(A) receptors in vitro. *Br J Pharmacol* 162 (2011) 1326-1339.
- [10] Kavvadias D, Sand P, Youdim KA, Qaiser MZ, Rice-Evans C, Baur R, Sigel E, Rausch WD, Riederer P, Schreier P, The flavone hispidulin, a benzodiazepine receptor ligand with positive allosteric properties, traverses the blood-brain barrier and exhibits anticonvulsive effects. *Br J Pharmacol* 142 (2004) 811-820.
- [11] Kawashty SA, Mosharrafa SA, EL-Gibali M, Saleh NA, The flavonoids of four Pistacia species in Egypt. *Biochem Syst Ecol* 28 (2000) 915-917.
- [12] Liu LL, Yang JL, Shi YP, Phytochemicals and biological activities of *Pulicaria* species. *Chem Biodivers* 7 (2010) 327- 49.
- [13] Miliauskas G, Mulder E, Linssen JP, Houben JH, van Beek TA, Venskutonis PR, Evaluation of antioxidative properties of *Geranium macrorrhizum* and *Potentilla fruticosa* extracts in Dutch style fermented sausages. *Meat Sci* 77 (2007) 703.
- [14] Moradpour F, Naghdi N, Fathollahi Y, Anastrozole improve testosterone-induced impairment acquisition of spatial learning and memory in the hippocampal CA<sub>1</sub> region in adult male rats. *Behav Brain Res* 175 (2006) 223-232.
- [15] Mothana RA, Gruener TR, Bednarski PG, Lindequist U, Evaluation of the in vitro anticancer, antimicrobial and antioxidant activities of some Yemeni plants used in folk medicine. *Pharmazie* 64 (2009) 260-8.
- [16] Nassiri-Asl M, Mortazari SR, Samiee-Rad F, Zangivand

- AA, Safdari F, Saroukhani Abbasi E, The effects of rutin on the development of pentylenetetrazole kindling and memory retrieval in rats. *Epilepsy Behav* 18 (2010) 50-3.
- [17] Nassiri-Asl M, Shariati-Rads S, Zamansoltani F, Anticonvulsive effects of intracerebroventricular administration of rutin in rats. *Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry* 32 (2008) 989-93.
- [18] Nassiri-Asl M, Shariati-Rad S, Zamansoltani F, Anticonvulsant effects of aerial parts of Passiflora incarnata extract in mice: involvement of benzodiazepine and opioid receptors. *BMC Complement Altern Med* 7 (2007) 26.
- [19] Noroozi E, Keramati K, Zendehdel M, The effect of intracerebroventricular injection of COX-1 inhibitor (ketoprofen) on PTZ-induced seizures in male rat. *Physiol Pharmacol* 14 (2010) 262- 267.
- [20] Ragab FA, El-Sayed NA, Eissa AA, El Kerdawy AM, Synthesis and anticonvulsant activity of certain substituted furochromone, benzofuran and flavone derivatives. *Chem Pharm Bull* 58 (2010) 1148-1156.
- [21] Rakhae SN, Loeb JA, Focal reduction of neuronal glutamate transporters in human neocortical epilepsy. *Epilepsia* 49 (2008) 226-236.
- [22] Sayyah M, Moaied S, Kamalinejad M, Anticonvulsant activity of Heracleum persicum seed. *J Ethnopharmacol* 8 (2005) 209-11.
- [23] Weyerstahl P, Marschall H, Wahlburg HC, Christainsen C, Rustaian A, Mirjalili F, Constituents of the essential oil of pulicaria gnaphalodes (veat). Boiss from Iran. *Flavour Frag J* 14 (1999) 121-130.