

اثر مصرف نیکوتین بر علائم فیزیکی و روانی سندروم ترک در موش صحرایی نر وابسته با تک دوز یا دوزهای مکرر مورفین

احمد تقی رفسنجانی^۱، سیدعلی حائری روحانی^۲، علی اصغر پورشانظری^۱، علی شمسی‌زاده^۱، محمد الله توکلی^۱

^۱ مرکز تحقیقات فیزیولوژی- فارماکولوژی، دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان، رفسنجان، ایران

^۲ گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی تهران واحد علوم و تحقیقات

نشانی نویسنده مسؤول: رفسنجان، دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان، مرکز تحقیقات فیزیولوژی- فارماکولوژی، دکتر علی شمسی‌زاده

Email: ashamsi@rums.ac.ir

وصول: ۹۱/۸/۱۴، اصلاح: ۹۱/۱۰/۲۲، پذیرش: ۹۱/۱۲/۳

چکیده

زمینه و هدف: اعتیاد به مورفین و سندروم ترک ناشی از آن، از معضلات اصلی جوامع بشری است. در این مطالعه اثر نیکوتین بر شدت وابستگی فیزیکی و روانی ایجاد شده با تک دوز و دوزهای مکرر مورفین مطالعه شد.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه رتهای نر نژاد ویستار به دو روش تک دوز و دوزهای مکرر به مورفین وابسته شدند. در روش تک دوز، رتها تنها یک دوز مورفین دریافت کرده و ۲۴ ساعت بعد از آن نالوکسان دریافت کردند و در روش دوزهای مکرر، رتها دوزهای افزایشی مورفین را به مدت ۷ روز دریافت کردند و ۲۴ ساعت بعد از آخرین دوز (روز هشتم)، نالوکسان دریافت کردند. در روش تک دوز رتها ۳۰ دقیقه قبل از دریافت نالوکسان یک دوز نیکوتین دریافت کردند اما در دوزهای مکرر از روز چهارم تا هفتم به مدت چهار روز، ۱۵ دقیقه قبل از دریافت مورفین نیکوتین دریافت کردند. ۵ دقیقه بعد از دریافت نالوکسان، رفتارهای مربوط به سندروم ترک، از رتها به مدت سی دقیقه قبل از برداری شد. سپس علائم فیزیکی و روانی سندروم ترک مورفین ثبت گردید.

یافته‌ها: نتایج نشان داد تزیق دوزهای مکرر مورفین و حتی تنها یک دوز مورفین می‌تواند وابستگی ایجاد نماید. مصرف نیکوتین شدت علائم سندروم ترک خصوصاً وزن مدفوع و افزایش وزن مدفوع، کاهش وزن، تغیر مکانی و امتیاز کل ترک را در دوزهای مکرر کم کرد.

نتیجه‌گیری: بر پایه داده‌های ما، حتی یک دوز مورفین می‌تواند در رتها وابستگی ایجاد نماید. از طرفی، مصرف نیکوتین می‌تواند شدت علائم سندروم ترک را تضعیف نماید.

واژه‌های کلیدی: مورفین، نیکوتین، سندروم ترک.

مقدمه

بهداشتی جامعه بهشمار می‌رود. اثرات فارماکولوژیکی

اوپیوئیدها به عنوان داروهای تسکین دهنده درد از قرنها

پیش شناخته شده بود اما به مرور این ماده مسکن مورد

اعتباد به اوپیوئیدها یکی از مشکلات عمدۀ جوامع

بشری بهویژه ایران است و درمان آن از اولویتهای

اجتناب از عالم تنفسی ترک، افزایش خلق و حالت هیجانی بوده و ترک دارو باعث تقویت مکانیسمهای یادگیری شده، نهایتاً خطر بازگشت را بالا می‌برد (۵). گرچه مکانیسم دقیق وابستگی به اوپیوئیدها و سندرم قطع مصرف هنوز به درستی مشخص نشده، به نظر می‌رسد که در موقع قطع مصرف مورفین توازن در عملکرد بسیاری از میانجی‌های عصبی بهم می‌خورد، که از آن جمله می‌توان به سیستم دوپامینرژیک اشاره کرد. سیستم دوپامینی در بروز برخی اثرات مورفین مثل فعالیت حرکتی، تغییر در دمای بدن، مهار خمیازه، نعوظ و بروز عوارض قطع مصرف نقش دارد. هم‌چنین به دنبال مصرف مزمن مورفین تغییراتی در ساختار نورونهای دوپامینی، افزایش بیان ژنهای گیرندهای آن، ازدیاد رهایش دوپامین و تشکیل متابولیتهای آن رخ می‌دهد، که هنگام قطع مصرف عکس حالات یاد شده پدید می‌آید. در بروز عوارض قطع مصرف مورفین هسته‌های لوکوس سرولئوس و آکومبنس مغز نقش بارزی دارند (۶). در هنگام بروز عارضه سندرم ترک، مقدار دوپامین مغز بسیار کاهش یافته و مقدار رهایش گلوتامات در لوکوس سرولئوس افزایش می‌یابد. لذا آگونیست گیرندهای دوپامینی D₁ و D₂ در لوکوس سرولئوس شدت سندرم ترک را کاهش داده و هم‌چنین رسپتور NMDA در بروز تحمل و وابستگی به مورفین نقش کلیدی ایفا می‌کند (۷).

نیکوتین هم مثل آگونیستهای رسپتور D₁ و D₂ دوپامینی می‌تواند شدت سندرم ترک را تضعیف نماید. مطالعه‌ای نشان داد نیکوتین فعالیت دوپامینرژیک و کولینرژیک را افزایش داده و آزادسازی دوپامین از سیستم لیمیک و اجسام مخاطط را افزایش می‌دهد (۲). نیکوتین آزادسازی دوپامین را در NAC (هسته‌های آکومبنس) افزایش می‌دهد. دوپامین اطلاعات بر جسته مشوق و انتظار پاداش را رمز می‌کند (۸،۹)، نیکوتین بیان ژن C-FOS را در CeA (هسته‌های مرکزی آمیگدال) افزایش داده و در فعالسازی سیستم اوپیوئیدی نقش دارد (۱۰). نیکوتین

سوءاستفاده قرار گرفت و خود منشأ یکی از بزرگترین آسیب‌های اجتماعی یعنی اعتیاد گردید. شناخت دقیق مکانیسمهای ایجاد وابستگی فیزیکی و روانی به مواد مخدر، به یافتن راههای پیشگیری از اعتیاد و ترک آن کمک می‌کند. وابستگی به اوپیوئیدها یک اختلال مزمن و برگشت‌پذیر است که در آن تمایل به مصرف اوپیوئیدها افزایش می‌یابد. تاکنون استفاده از اثر ضددردی اوپیوئیدها بدون ایجاد وابستگی ممکن نشده است (۱). بهمین دلیل القای وابستگی به مورفین در جوندگان، به عنوان یک مدل جهت مطالعه مکانیسمهای وابستگی به اوپیوئیدها و عوارض جانبی مصرف آنها و عوارض سندرم ترک اوپیوئیدها رایج است. وابستگی اوپیوئیدها برای اجتناب از رفتاری نیازمند ادامه مصرف اوپیوئیدها برای اجتناب از یکسری عوارض تنفسانگیز سندرم ترک اوپیوئیدها می‌باشد (۲). سندرم ترک اوپیوئیدی عبارت است از یکسری تغییرات فیزیولوژیکی و رفتاری همراه با تحریک انگیزشی تنفسی به دنبال تجویز تک دوز یا دوزهای مکرر یک عامل شبهمورفینی که با یک آنتاگونیست اوپیوئیدی پایان یافته است. سندرم ترک با عالم فیزیکی و رفتاری مختلفی مشخص می‌گردد، عالم فیزیکی آن شامل ایستادن روی دو پا، پرش عمودی، اسهال، تکان دادن بدن مثل سگ خیس و ... می‌باشد. عالم روانی مختلفی که اغلب تنفسانگیز یا استرس‌زا می‌باشد نیز برای آن در نظر گرفته می‌شود، مثلاً تنفر مکانی یک حالت انگیزشی تنفسی است که با راهنمایی مکانی در یک مکان شرطی‌سازی همکاری می‌کند (۳). ایجاد استرس هم در سندرم ترک اوپیوئیدی دیده شده که با رفتارهای گرومنگ شامل خاراندن بدن، لیسیدن تاحدیه تناسلی، لیسیدن پنجه‌ها و ... میزان استرس ایجاد شده بررسی می‌شود (۴). امروزه سندرم ترک اوپیوئیدی به عنوان یک معضل شناخته شده و سد راه معتادان اوپیوئیدی برای ترک مواد مخدر می‌باشد. بازگشت و عود مصرف مواد مخدر ناشی از

گروههای کترل، وابسته به مورفین، وابسته به مورفین تحت درمان با نیکوتین، و نهایتاً گروه تحت درمان با نیکوتین برای دو روش ایجاد وابستگی تقسیم‌بندی شدند. در روش ایجاد وابستگی با دوزهای مکرر مورفین، دو گروه وابسته به مورفین و وابسته به مورفین تحت درمان با نیکوتین به مدت ۷ روز مورفین را به صورت دوز افزایشی، و دو گروه تحت درمان با نیکوتین و وابسته به مورفین تحت درمان با نیکوتین از روز چهارم دوز ثابت نیکوتین به صورت داخل صفاقی دریافت کردند. در گروه کترل، سالین به جای مورفین و نیکوتین به صورت داخل صفاقی تزریق شد. در روش ایجاد وابستگی با دوز تک مورفین، دو گروه وابسته به مورفین و وابسته به مورفین تحت درمان با نیکوتین فقط یک دوز مورفین، و دو گروه تحت درمان با نیکوتین و وابسته به مورفین تحت درمان با نیکوتین یک دوز نیکوتین، و گروه کترل، سالین به جای مورفین و نیکوتین به صورت تزریق داخل صفاقی دریافت کردند. نیکوتین هیدروژن تارتارات و مورفین سولفات و نالوکسان هیدروکلراید در این آزمایشات به کار رفته‌اند. داروها در نرمال سالین $0/9$ درصد حل می‌شد و به صورت داخل صفاقی تزریق می‌شد. داروها به صورت روزانه تهیه می‌شدند. مسائل اخلاقی مصوب کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان در مورد کار با حیوانات آزمایشگاهی رعایت گردید و هر حیوان فقط یک بار مورد آزمایش قرار گرفت.

ب- آزمایشات:

(۱) بررسی اثر مصرف نیکوتین بر وایستگی ایجاد شده با تک دوز مورفین:

هر کدام از رتها به مدت ۱۵ دقیقه در دستگاه تنفس مکانی قرار داده شدند تا آزادانه آنرا شناسایی کنند. حیواناتی که بیشتر از ۲۵۰ ثانیه در یک اتاقک ماندند از آزمایش حذف شدند. دستگاه شامل دو اتاقک چوبی به ابعاد $30 \times 35 \times 25$ سانتی‌متر بود که توسط یک درب گیوتینی به هم راه داشتند. کف یک اتاقک توسط کاغذ

سبب رها شدن انواع متفاوتی از اوپیوئیدهای درونزا مثل انکفالینها در هسته‌های مغزی معین و سلولهای کرومافینی آدرنال می‌شود. به علاوه بیان ژن اوپیوئیدها را در مناطق مختلف مغزی افزایش می‌دهد، که این هم دلیلی برای تداخل کار نیکوتین و اوپیوئیدها است. اثبات شده است که، افراد سیگاری و افراد وابسته به اوپیوئیدها، اثرات ناخوشایند احساسی مشترکی را در طی زمان ترک ابراز می‌کنند. پس می‌توان انتظار داشت نیکوتین و مورفین بتوانند برخی اثرات یکدیگر را خنثی سازند. تحمل متقابل بین مورفین و نیکوتین در بروز اثرات ضددردی و وایستگی فیزیکی دو دارو نیز قبل از نشان داده شده است (۱۱).

از انجا که تاکنون درمان قاطعی برای وابستگی به مورفین یافت نشده است و با توجه به گزارشاتی دال بر تعامل بین نیکوتین و مورفین، در این مطالعه بررسی تأثیر مصرف نیکوتین بر علائم مختلف فیزیکی و روانی سندروم ترک در رتهایی که با دو روش تک دوز و دوزهای مکرر مورفین معتاد شده‌اند، بررسی شده است. مطالعات گذشته اثر مصرف نیکوتین را فقط در یکی از روش‌های ایجاد وابستگی و با بررسی یکی از علائم سندروم ترک مورد بررسی قرار داده‌اند. هر دو روش و علائم مختلف با هم، تاکنون در یک پژوهش بررسی نشده است.

مواد و روش‌ها

الف- حیوانات و گروه‌ها:

در این مطالعه از موشهای صحرایی نر نژاد ویستار با وزن تقریبی $200-270$ گرم به تعداد ۶۴ عدد در شروع آزمایش استفاده گردید. حیوانات به تعداد ۴ عدد در هر قفس حیوان‌خانه دانشکده پزشکی رفسنجان تحت شرایط ۱۲ ساعت روشنایی، ۱۲ ساعت تاریکی در دمای $5^{\circ} \pm 2$ نگهداری شدند. در این مدت حیوانات از نظر دسترسی به آب و غذا محدودیتی نداشتند. حیوانات به‌طور تصادفی در ۸ گروه هشت تایی ($n=8$) شامل

ساعت بعد از آن اندازه‌گیری شد. وزن مدفعه نیز نشان دهنده اسهال است که از علائم فیزیکی مهم سندروم ترک می‌باشد، برای اندازه‌گیری آن کاغذی در اتاق جفت شده با درمان قرار داده شد و بعد از نیم ساعت توزین و از وزن اولیه کاغذ کم شد.

از میان علائم روانی و فیزیکی قطع مصرف مورفین علائم زیر مورد بررسی و امتیازبندی قرار گرفت و سپس براساس روش تعديل شده Rasmussen (۱۴) امتیاز کل ترک مصرف یا total withdrawal score یا به دست آمد. رفتارهای مورد مطالعه جهت سهوالت پردازش در سه گروه به شرح ذیل تقسیم‌بندی شدند: (الف) رفتارهای مطالعه شده بر اساس تعداد: ۱- پرش عمودی ۲- ایستادن روی دو پا ۳- تکان دادن بدن مثل سگ خیس ۴- خاراندن بدن ۵- لیسیدن پنجه‌های جلویی ۶- لیسیدن ناحیه تناسلی ۷- شستن سر؛ (ب) رفتارهای مطالعه شده براساس درصد: شامل درصد کاهش وزن بدن؛ (ج) رفتارهای مطالعه شده براساس شدت: شامل اسهال (خیلی شدید = ۴، شدید = ۳، متوسط = ۲، ضعیف = ۱ و فقدان = ۰). امتیاز کل ترک (total withdrawal score) از مجموع امتیازهای (withdrawal score) هر رفتار به صورت زیر محاسبه شد: (الف) امتیاز رفتارهای مطالعه شده براساس تعداد، برابر است با تعداد رفتار، تقسیم بر فاکتور وزنی هر یک، که در جدول شماره ۳ نشان داده شده است؛ (ب) امتیاز رفتارهای مطالعه شده براساس شدت با روش فوق؛ (ج) امتیاز مربوط به کاهش وزن برابر است با درصد کاهش وزن بدن (۷).

۲) بررسی اثر مصرف نیکوتین بر واپستگی ایجاد شده با دوزهای مکرر مورفین:

در روز اول و دوم مشابه کارهایی که در روش ایجاد واپستگی با تک دوز انجام شده بود، عمل شد. برای ایجاد واپستگی به دوزهای مکرر مورفین از روز سوم تا روز نهم به رتهای گروه واپسته به مورفین و گروه واپسته به مورفین تحت درمان با نیکوتین به ترتیب دوزهای

سمباده ۲۰ و کف اتاقک دیگر بدون کاغذ سمباده و با همان چوب مانند دیوارهای فرش شده بود. رنگ دیوارهای و کف هر دو اتاقک قهوه‌ای تیره انتخاب شد (۱۲). در روز دوم به هر کدام از رتها از همه گروهها ۱ mg/kg سالین تزریق، و بعد از ۱۵ دقیقه در یکی از اتاقک‌های دستگاه تنفس مکانی به مدت ۳۰ دقیقه قرار داده شدند، این اتاقک جفت نشده با درمان نامیده می‌شود. در طول مدت ۳۰ دقیقه با دوربین حرکات آنها ضبط شد. در روز سوم ۱۵ مورفین، به گروههای واپسته به مورفین و واپسته به مورفین تحت درمان با نیکوتین، و به رتها دو گروه دیگر ۱ سالین تزریق شد و به قفسه‌ایشان برگردانده شدند. به منظور بروز علائم قطع مصرف در روز چهارم (۲۴ ساعت بعد از تزریق مورفین یا سالین) به همه گروهها ۰/۵ mg/kg نالوکسان تزریق شد و ۵ دقیقه بعد هر کدام نیم ساعت در اتاقک مقابل روز دوم که اتاقک جفت شده با درمان نام دارد قرار داده شدند و رفتارهای مربوط به سندروم قطع مصرف آنها با دوربین فیلمبرداری، ضبط شد و علائم فیزیکی سندروم ترک شامل وزن مدفعه، کاهش وزن، ایستادن روی دو پا، تکان دادن بدن مثل سگ خیس، و پریدن بررسی شد (۱۲، ۱۳). علائم روانی سندروم ترک شامل استرس و تنفس مکانی می‌باشد. استرس از طریق ثبت رفتارهای گرومینگ که شامل خاراندن بدن، لیسیدن پنجه‌های جلویی و لیسیدن ناحیه تناسلی و شستن سر می‌باشد بررسی شد (۴)؛ میزان تنفس مکانی شرطی شده، با قرار دادن آزادانه رتها همه گروهها ۴۸ ساعت بعد از تزریق نالوکسان در دستگاه تنفس مکانی و ثبت زمان ماندن آنها در اتاقکها مشخص شد (۱۲، ۱۳). برای بررسی اثر نیکوتین روز چهارم، نیم ساعت قبل از تزریق نالوکسان به رتها گروه تحت درمان با نیکوتین و گروه واپسته به مورفین تحت درمان با نیکوتین ۰/۱ mg/kg نیکوتین به صورت داخل صفاقی تزریق شد (۱۳). برای بررسی کاهش وزن رتها که از علائم فیزیکی سندروم ترک است، وزن آنها قبل از تزریق نالوکسان و نیم

مورفین نسبت به گروه کنترل به طور معنی داری افزایش نشان داد، که نشان دهنده پیشرفت وابستگی ایجاد شده با تک دوز مورفین می باشد ($P < 0.005$). به دلیل تنوع بروز علائم قطع مصرف و تأثیر بروز یک یا چند رفتار بر فرکانس بروز سایر رفتارها، بررسی تأثیر نیکوتین بر شدت بروز عوارض قطع مصرف امری پیچیده است، لذا در این مطالعه از امتیاز کل به عنوان شاخصی برای تعیین شدت سندروم ترک مصرف استفاده گردید. مصرف حاد مورفین موجب کاهش وزن حیوانات به میزان 40% درصد شد، ولی مرگ و میری مشاهده نشد. آنالیز واریانس یک طرفه و تست تکمیلی توکی نشان داد که تزریق داخل صفاقی نیکوتین با دوز $mg/kg 1/0$ نیم ساعت قبل از تزریق نالوکسان، امتیاز کل ترک را کاهش داده است ($P < 0.005$). در میان علائم فیزیکی و روانی سندروم ترک، وزن مدفوع اختلاف معنی دار بیشتری بین گروه وابسته به مورفین تحت درمان با نیکوتین و گروه وابسته به مورفین نشان داد ($P < 0.005$). نمودار شماره ۲). مصرف نیکوتین اثری روی تضعیف تنفس مکانی القا شده با نالوکسان در رتهای وابسته با تک دوز مورفین نداشت ($p > 0.05$).

ب) اثر مصرف نیکوتین بر علائم سندروم ترک در رتهای وابسته با دوزهای مکرر مورفین:

جدول ۲ نتایج علائم فیزیکی و روانی سندروم ترک القا شده با تزریق داخل صفاقی نالوکسان به رتهای گروههای چهارگانه که با دوزهای افزایشی مورفین طی ۷ روز متولی وابسته شده اند را نشان می دهد. بسیاری از این علائم از جمله وزن مدفوع، کاهش وزن ترک، ایستادن روی دو پا، تکان دادن بدن مانند سگ خیس و شستن سر، در گروه وابسته به مورفین نسبت به گروه کنترل اختلاف معنی داری نشان می دهند و این اختلاف در امتیاز کل ترک نیز مشاهده شد که این امر نشان دهنده پیشرفت وابستگی ایجاد شده با دوزهای مکرر مورفین می باشد ($P < 0.001$). مصرف مزمن مورفین با دوزهای افزایشی باعث کاهش

افزایشی مورفین از $mg/kg 6$ تا $66 mg/kg$ به طور روزانه یک بار در ساعت ۹ صبح تزریق شد؛ به رتهای گروههای دیگر سالین به مقدار $mg/kg 1$ هر روز در همان ساعت تزریق شد (۱۵). برای بررسی اثر نیکوتین به رتهای گروه نیکوتین و گروه وابسته به مورفین تحت درمان با نیکوتین از روز ششم تا روز نهم به مدت ۴ روز هر روز ۱۵ دقیقه قبل از تزریق مورفین مقدار $mg/kg 1/0$ نیکوتین تزریق شد (۲). به منظور بروز علائم قطع مصرف در روز دهم یعنی ۲۴ ساعت بعد از تزریق آخرین دوز مورفین مقدار $mg/kg 2$ نالوکسان، به هر کدام از رتهای از همه گروهها تزریق شده و ۵ دقیقه بعد آنها در اتفاق جفت شده با درمان قرار گرفتند و به مدت نیم ساعت رفتارهای مریبوط به سندروم قطع مصرف آنها با دوربین فیلمبرداری ثبت شد (۱۵). امتیاز کل ترک مشابه روش تک دوز محاسبه شد. ۴۸ ساعت بعد هر کدام از رتهای به طور آزادانه اجازه داشتند در دستگاه تنفس مکانی گردش نموده و زمان ماندن آنها در هر کدام از اتفاقکها ثبت شد (۱۲، ۱۳).

تجزیه و تحلیل آماری:

برای تجزیه و تحلیل داده ها از نرم افزار SPSS استفاده شد. نتایج به صورت میانگین \pm انحراف معیار نمایش داده شده است. برای مقایسه داده ها از آزمون آماری آنالیز واریانس یک طرفه و تعیین گروههایی که با هم اختلاف داشتند از پس آزمون Tukey استفاده شد. $P < 0.05$ به عنوان تفاوت معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته ها

الف) اثر مصرف نیکوتین بر علائم سندروم ترک در رتهای وابسته با تک دوز مورفین:

نالوکسان به رتهای گروههای چهارگانه به صورت داخل صفاقی ۲۴ ساعت بعد از دریافت تک دوز مورفین تزریق گردید. نتایج علائم فیزیکی و روانی سندروم ترک در جدول ۱ نشان داده شده است. بسیاری از علائم از جمله وزن مدفوع و امتیاز کل ترک در گروه وابسته به

جدول ۱: اثر نیکوتین بر شدت بروز عالم قطع مصرف مورفین در وابستگی با تک دوز مورفین

| سطح معنی داری | گروه ها | مورفین | کنترل | علام |
|---------------|----------------------|----------|----------|----------------------|
| | نیکوتین | مورفین | | |
| | مورفین+نیکوتین | مورفین | | |
| . | . | . | . | پرش عمودی |
| . / ۳۷ | ۱۱/۸±۳/۶ | ۸/۲±۲/۸ | ۱۸/۶±۱ | ۶/۲ ±۳ / ۲ |
| . / ۳۹ | ۰/۷±۰/۳ | ۰/۷۵±۰/۴ | ۱/۵±۰/۷ | . |
| . / ۱۹۸ | ۱۴/۱±۳/۹ | ۱۶±۵/۱ | ۲۱/۸±۱/۴ | ۹/۷±۶/۴ |
| . / ۲۱ | ۱۱/۳±۴ | ۱۲/۷±۳/۱ | ۱۸/۶±۱/۷ | ۹/۵±۵ |
| . / ۷۰۴ | ۰/۸±۰/۵ | ۰/۵±۰/۵ | ۰/۳±۰/۲ | ۱/۵±۱/۵ |
| . / ۱۶ | ۵±۳ | ۲/۵±۱ | ۱۰/۸±۰/۸ | ۵/۵±۳/۵ |
| . / ۲۷۱ | ۰/۹±۰/۲ | ۲/۱±۱/۸ | ۲/۹±۰/۱ | ۰/۷±۰/۰۸ |
| . / ۰۰۰ | ^b ۰/۸±۰/۳ | . | ۳/۶±۰/۵ | ^a . |
| . / ۰۰۲ | ^d ۷/۹±۱/۶ | ۸/۲±۲/۱ | ۱۵±۰/۴ | ^c ۵/۵±۲/۵ |
| | | | | نمره کل ترک |

a نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه کنترل با گروه مورفین و مورفین+نیکوتین $P<0/001$ b نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه مورفین با گروه مورفین+نیکوتین $P<0/001$ c نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه کنترل با گروه مورفین $P<0/001$ d نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه مورفین و مورفین+نیکوتین $P<0/002$

e سطوح معنی داری: میزان اختلاف بین گروه های مورفین+نیکوتین و مورفین

جدول ۲: اثر نیکوتین بر شدت بروز عالم سندرم ترک مورفین در وابستگی با دوزهای مکرر مورفین

| سطح معنی داری | گروه | مورفین | کنترل | علام |
|---------------|----------------------|------------------------|----------------------|-----------------------|
| | نیکوتین | مورفین | | |
| | مورفین+نیکوتین | مورفین | | |
| . / ۰۰۰ | ^b ۱/۹±۰/۵ | . | ^a ۵/۲±۱/۲ | . |
| . / ۱۸۵ | ۷/۹±۲/۲ | ۱۸/۵±۶/۳ | ۱۲/۸±۱/۸ | ۹/۷۵±۴/۵ |
| . / ۰۰۰ | ^d ۲/۴±۰/۷ | ^e ۰/۱۶±۰/۱۶ | ^c ۷/۴±۱/۳ | ^c ۰/۵±۰/۲ |
| . / ۰۱۶ | ۶/۳±۱/۷ | ۱۳/۵±۲/۷ | ۱۰/۱±۲/۴ | ^f ۱۹/۵±۲/۵ |
| . / ۴۸۴ | ^h ۱/۴±۰/۶ | ۰/۸±۰/۳ | ۶/۴±۴/۵ | ^g ۱±۰/۵ |
| . / ۱۲۴ | ۶/۲±۲/۳ | ۱۲/۶±۲/۵ | ۱۱/۵±۳/۳ | ۱۲/۷±۲/۶ |
| . / ۰۰۴ | ۲/۱±۰/۷ | ۴/۱±۱/۴ | ۳/۹±۱/۲ | ^j ۱۰±۰/۹ |
| . / ۰۰۰ | ^l ۲/۱±۰/۲ | ۰/۶±۰/۲ | ۴/۱±۰/۴ | ^k ۰/۷±۰/۱ |
| . / ۰۰۰ | ⁿ ۳/۴±۰/۴ | . | ۱/۷±۰/۳ | ^m ۱±۰/۴ |
| . / ۰۰۰ | #۷/۸±۱/۱ | ۵/۵±۱/۲ | ۱۶/۳±۱/۵ | *۸/۹±۰/۳ |
| | | | | نمره کل ترک |

a نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه کنترل و گروه مورفین همچنین بین گروه مورفین با گروه نیکوتین $P<0/001$ b نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه مورفین+نیکوتین و گروه مورفین $P<0/001$ c نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه کنترل و گروه نیکوتین $P<0/001$ d نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه مورفین+نیکوتین و گروه مورفین $P<0/005$ e نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه کنترل و گروه مورفین $P<0/005$ f نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه کنترل و گروه مورفین همچنین بین گروه کنترل و نیکوتین $P<0/005$ g نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه کنترل و گروه مورفین $P<0/005$ h نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه مورفین+نیکوتین با گروه مورفین $P<0/001$ i نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه کنترل با سایر گروهها $P<0/001$ j نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه مورفین+نیکوتین با گروه مورفین $P<0/005$ k نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه مورفین+نیکوتین با گروه مورفین $P<0/005$ l نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه مورفین+نیکوتین با گروه مورفین $P<0/005$ m نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه مورفین+نیکوتین با سایر گروهها $P<0/005$ n نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه مورفین+نیکوتین با سایر گروهها $P<0/005$ o نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه مورفین+نیکوتین و گروه مورفین $P<0/005$ p نشان دهنده اختلاف معنی دار بین گروه مورفین+نیکوتین و گروه مورفین $P<0/005$

مورفین تحت درمان با نیکوتین و گروه وابسته به مورفین نشان داد $P<0/001$, نمودار ۴ و ۵. نمودار ۶ نشان می دهد که تنفس مکانی القا شده با نالوکسان توسط مصرف نیکوتین با دوز $0/1\text{ mg/kg}$ و $15\text{ دقیقه قبل از دریافت مورفین در روزهای ۴ و ۵ و ۶ و ۷ تضعیف شده و اختلاف معنی داری در گروه وابسته به مورفین تحت درمان با نیکوتین در مقایسه با گروه وابسته به مورفین که وزن حیوانات به میزان ۱/۴ درصد گردید و افزایش مرگ و میر به میزان ۱۰ درصد مشاهده شد. آنالیز واریانس یک طرفه و تست تکمیلی توکی نشان داد که تزریق داخل صفاقی نیکوتین با دوز $0/1\text{ mg/kg}$, پانزده دقیقه قبل از دریافت مورفین در روزهای ۴، ۵، ۶ و ۷ امتیاز کل ترک را کاهش داد ($P<0/001$, نمودار ۳). وزن مدفوع و کاهش وزن ترک، اختلاف معنی دار بیشتری بین گروه وابسته به مورفین$

وزن حیوانات به میزان ۱/۴ درصد گردید و افزایش مرگ و میر به میزان ۱۰ درصد مشاهده شد. آنالیز واریانس یک طرفه و تست تکمیلی توکی نشان داد که تزریق داخل صفاقی نیکوتین با دوز $0/1\text{ mg/kg}$, پانزده دقیقه قبل از دریافت مورفین در روزهای ۴، ۵، ۶ و ۷ امتیاز کل ترک را کاهش داد ($P<0/001$, نمودار ۳). وزن مدفوع و کاهش وزن ترک، اختلاف معنی دار بیشتری بین گروه وابسته به

پاسخ سازگاری به فعالیت طولانی مدت رسپتور اوپیوئیدی μ (MOR) توسط مورفین اتفاق افتاده و یک سازگاری ایجاد شده توسط همه آگونیستهای MOR می‌باشد که باعث عدم حساسیت سریع MOR و درونی‌سازی آن می‌شوند (۱۷، ۱۸). مصرف اوپیوئیدها از قبیل مورفین باعث مهار آدنیلات سیکلاز می‌شود، در نتیجه تولید CAMP کاهش یافته و این امر باعث افزایش بیان ژن آدنیلات سیکلاز گردیده و طی یک سیستم فیدبک منفی تولید CAMP در حضور مورفین به حالت اولیه بر می‌گردد، و هنگام قطع مصرف مورفین تولید CAMP بیش از حد افزایش می‌باید که باعث ظهور علائم ترک مصرف مورفین می‌شود و تا زمانی که افزایش بیان ژن آدنیلات به حالت طبیعی برگردد ادامه می‌باید. تنظیم افزایشی آدنیلات سیکلاز در جانورانی که به طور حاد مورفین دریافت کرده‌اند گزارش شده است. مطالعه‌ای نشان داد پروتئین کینازهای فعال کننده میتوژن (MAPKs) در درمان مورفینی حاد (تک دوز) توسط تعدادی G پروتئین جفت شده با رسپتور اوپیوئیدی فسفریله شده و در برخی نواحی مغزی مثل قشرهای ارتیاطی و LC (لوکوس سروتونس) افزایش می‌یابند، اما سطح MAPKs فعال شده در NAC و آمیگدال کاهش می‌باید (۱۸).

نتایج مطالعه حاضر نشان داد تزریق نالوکسان به رتهایی که با دوزهای افزایشی مورفین طی ۷ روز متوالی وابسته شده‌اند باعث بروز علائم فیزیکی و روانی سندروم ترک می‌گردد؛ اما علائم بیشتری در اینجا دارای اختلاف معنی دار بین گروه کنترل و گروه وابسته به مورفین بوده‌اند که در یافته‌ها به آنها اشاره گردید. همچنین در رتهای وابسته با دوزهای مکرر و افزایشی مورفین امتیاز کل ترک اختلاف معنی دار بیشتری بین گروه‌های کنترل و وابسته به مورفین نشان داد، که با مطالعات قبلی مطابقت دارد. مکانیسم دقیق وابستگی به اوپیوئیدها و سندروم ترک هنوز به درستی مشخص نشده است. به نظر می‌رسد میانجی‌ها و مسیرهای عصبی مختلفی

جدول ۳: فاکتور وزنی رفتارهای مربوط به علائم ترک مصرف مورفین

| علائم رفتاری | فاکتور وزنی |
|--------------|-------------------|
| ۴ | پرش عمودی |
| ۲۰ | ایستادن روی دو پا |
| ۵ | نکان سگ پیس |
| ۵ | لیسیدن پنجه‌ها |
| ۵ | لیسیدن تناسلی |
| ۱۰ | خاراندن بدن |
| ۱۰ | شستن سر |

به جای نیکوتین سالین دریافت کرده‌اند وجود دارد ($P < 0.001$).

بحث

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که تزریق تنها یک دوز مورفین به صورت داخل صفاقی به رتهای می‌تواند وابستگی ایجاد نماید. قبل از گزارش شده است که تک دوز مورفین می‌تواند باعث ایجاد وابستگی گردد (۱۲، ۱۳). اما در اکثر مطالعات فقط یکی از علائم سندروم ترک و در بیشتر موارد تنفر مکانی بررسی شده است. در مطالعه حاضر علائم فیزیکی و روانی مختلفی بررسی شد و از امتیاز کل ترک به عنوان شاخصی برای تعیین شدت سندروم ترک مصرف استفاده گردید و مشاهده شد در رتهایی که یک دوز مورفین دریافت کرده‌اند تعدادی از علائم فیزیکی و روانی سندروم ترک خصوصاً افزایش وزن مدفعه که دلیل بارزی برای ایجاد وابستگی می‌باشد، اختلاف معنی داری بین گروه کنترل و گروه وابسته به مورفین وجود دارد، و این اختلاف در امتیاز کل ترک هم مشاهده شد. مطالعه‌ای نشان داد (هسته‌های مرکزی آمیگدال) یک ناحیه ویژه‌ای است که به طور نزدیک وابستگی حاد (با تک دوز) مانند وابستگی مزمن به اوپیوئیدها را نشان می‌دهد (۱۰)، تزریق نالوکسان به رتهایی که تک دوز مورفین دریافت کرده‌اند به طور معنی داری بیان ژن C-FOS را فقط در CeA افزایش می‌دهد (۱۶). افزایش فعالیت آدنیلات سیکلاز هنگام یک

استراتیوم، آمیگدال، کورتکس و لوکوس سرولئوس را به دنبال درمان مزمن اوپیوئیدها نشان می‌دهد (۱۷، ۱۸). اما مطالعه‌ای نشان داد اگر دوزهای پائین مورفین استفاده شود تغییراتی در فعالیت AC در مناطق مغزی فوق دیده نمی‌شود و عالم سوماتیک ترک لزو ما با افزایش فعالیت AC در مناطق مغزی همراه نیست (۱۷). مطالعات نشان می‌دهند تحریک گیرندهای دوپامینی D₁ و D₂ در هسته لوکوس سرولئوس می‌تواند بر شدت بروز عارضه ترک القا مؤثر باشد و از آن بکاهد. در هنگام بروز عارضه ترک القا شده با نالوکسان، مقدار رهایش گلوتامات در لوکوس سرولئوس زیاد شده که آزادسازی نورادرنالین از پایانه نورونهای هسته لوکوس سرولئوس را افزایش می‌دهد. آگونیستهای رسپتور دوپامینی با فعال کردن این رسپتور و اندرکنش آن با زیرواحد NR₁ رسپتورهای NMDA باعث کاهش فعالیت این رسپتور می‌شوند و با افزایش تولید آدنوزین نیز میزان رهایش گلوتامات را کاهش داده، در نتیجه از شدت سندرم ترک کاسته می‌شود. لوکوس سرولئوس یکی از نواحی مغزی مهم مرتبط با بروز عوارض ترک اوپیوئیدها شناخته شده است (۶، ۷).

نتایج مطالعه حاضر نشان داد مصرف نیکوتین قبل از تزریق مورفین در رتهایی که با تک دوز یا دوزهای متعدد مورفین وابسته شده‌اند عالم فیزیکی و روانی مختلفی را از سندرم ترک تضعیف می‌کند. در اینجا هم مثل ایجاد وابستگی، نتایج مشاهده شده در دو روش متفاوت بود. در روش ایجاد وابستگی با تک دوز مورفین، مصرف نیکوتین اثر معنی‌دار بیشتری در تضعیف افزایش وزن مدفوع نسبت به سایر عالم فیزیکی و روانی سندرم ترک داشته و امتیاز کل ترک را هم کاهش داد. اما در روش ایجاد وابستگی با دوزهای مکرر مورفین که نیکوتین طی ۴ روز قبل از مورفین مصرف شد، عالم بیشتری از سندرم ترک به‌خصوص تنفر مکانی، کاهش وزن ترک و افزایش وزن مدفوع تضعیف شد و امتیاز کل ترک هم بیشتر کاهش یافت. نتایج مطالعه حاضر در اکثر

در آن درگیر بوده و در موقع ایجاد وابستگی و ترک مصرف مورفین، توازن در عملکرد بسیاری از میانجی‌های عصبی به هم خورد. اوپیوئیدها و همه داروهای اعتیادآور مثل نیکوتین آزادسازی دوپامین را در هسته‌های آکومبنس (NAC) افزایش می‌دهند (۸). اوپیوئیدها انتقال دوپامینزیک را در مسیر مزولیمیک با دو مکانیسم افزایش می‌دهند: الف- نورونهای گاباارژیک را در تگمتوم شکمی (VTA) مهار کرده، پس مهار شدید گاباارژیک روی نورونهای دوپامینزیک VTA متوقف شده و باعث انتقال دوپامین از VTA به NAC می‌گردد. ب- به طور مستقیم نورونهای NAC را تعديل نموده که باعث افزایش مستقیم آزادسازی دوپامین می‌گردد (۴۰ از ۱۵). خروجی‌های اصلی دوپامینزیک به NAC از نورونهای VTA انجام می‌شود. ورودی‌های اصلی تحریکی به VTA خروجی‌های گلوتامینزیک از کورتکس پروفرونال (PFC)، هسته‌های bed از استریاترمینالیز و آمیگدال و هسته پوتومزنسفالیک (PMT) می‌باشد. خروجی‌های به‌خصوص نیکوتین آثار پاداشی چند داروی زیان‌آور به‌خصوص نیکوتین اهمیت دارد (۸، ۱۹). یک ارتباط عملکردی بین هسته مرکزی آمیگدال با پوسته NAC از طریق هسته‌های bed از استریاترمینالیز در جنبه تنفری ترک نقش ایفا کرده و در نشان دادن بسیاری از عالم سوماتیک ترک مؤثر است، و نقش مرکزی PAG (periaqueductal gray) را در اینجا بر عهده دارد (۱۷). ورودی‌های مهاری اصلی به نورونهای دوپامینی VTA گاباارژیک هستند که با تحریک لنزال هابنولا (LHb) آغاز می‌شود؛ که از تخلیه نورون دوپامینی در پاسخ به تحریک محیطی تنفری ممانعت می‌کند (۲۰، ۲۱). شواهد الکتروفیزیولوژیکال نشان داده‌اند که انتقال سیناپسی گاباارژیک در PAG و NAC (۸) در طول مدت ترک افزایش می‌یابد که نتیجه‌ای از مسیرهای تنظیم افزایشی CAMP بوده و تجزیه MOR به G پروتئین‌ها را در PAG (۱۷)؛ و فوق فعالیت آدنیلات سیکلаз (AC) در

گیرنده D₁ دوپامینی می‌گردد و در دوزهای بالاتر نیکوتین، رسپتورهای D₁ و D₂ دوپامینی ممکن است در مخالفت مستقیم با نیکوتین عمل کرده و مانع از تضعیف سندرم ترک گردد. بالاترین اثر نیکوتین در تضعیف سندرم ترک توسط دوز mg/kg ۰/۱ به دست آمده که معادل یک نخ سیگاری است که انسان می‌کشد. به همین علت اغلب سیگاری‌ها این دامنه از سیگار کشیدن را انتخاب می‌کنند که ممکن است به رسپتورهای D₂ دوپامینی مربوط باشد^(۲). شایان ذکر است در مطالعه حاضر دوزهای نیکوتین ۰/۱، ۰/۲ و ۰/۳ میلی‌گرم بر کیلوگرم مورد آزمون قرار گرفت که دوزهای ۰/۲ و خصوصاً ۰/۳ آن باعث ایجاد تشنج در رتها گردید و دوز مناسب ۰/۱ mg/kg برای رتها گروههای اصلی انتخاب شد. مطالعه دیگری نشان می‌دهد که سطح پروتئین C- FOS یا mRNA آن در CeA به طور معنی داری به دنبال تجویز حاد نیکوتین در رتها که یک دوز تک مورفین گرفته بودند افزایش می‌یابد. همین مطالعه نشان می‌دهد تجویز آناتاگونیستهای رسپتور α₇nAChR مرکزی قبل از تجویز نیکوتین به طور معنی داری تعداد سلولهای مشت C- FOS را در CeA کاهش می‌دهد. پس α₇nAChR در CeA نقش مهمی در تضعیف سندرم ترک بازی می‌کند. اصولاً رسپتورهای α₇NACHR برای سندرم ترک اوپیوئیدی اهداف درمانی مهمی به شمار می‌روند^(۱۰).

نیکوتین ممکن است آزادسازی اوپیوئیدهای درونزا و بیوسنتر آنها را با فعال‌سازی زیاد رسپتورهای اوپیوئیدی تحریک کند. نالوکسان به عنوان آناتاگونیست گیرنده‌های اوپیوئیدی می‌تواند اثرات ضددردی نیکوتین را مهار سازد که به معنای وجود تداخل بین دو سیستم اوپیوئیدی و نیکوتینی است و نشان می‌دهد، هم رسپتور نیکوتینی استیل کولین و هم رسپتورهای اوپیوئیدی $\alpha_4\beta_2$ در ضددردی القا شده با نیکوتین درگیر می‌باشد^(۲). نیکوتین و مورفین هر دو می‌توانند آزادسازی سروتونین را افزایش دهند و نیز با تحریک آنزیم نیتریک اکساید

موارد با مطالعات گذشته مطابقت دارد ولی در بعضی موارد مثل عدم وجود اختلاف معنی‌دار در گروه تحت درمان با نیکوتین نسبت به گروه کنترل با برخی مطالعات قبلی مغایرت دارد. مطالعه‌ای نشان داد تجویز مکرر نیکوتین برای ۳ روز باعث پریدن ناشی از ترک القا شده با نالوکسان با بیشترین تعداد پریدن در دوز ۰/۱ mg/kg می‌گردد. این یعنی خود نیکوتین قادر به ایجاد وابستگی است و نالوکسان آناتاگونیست رسپتور اوپیوئیدی می‌تواند اثرات پاداشی آن را مهار ساخته و پریدن ناشی از ترک را القا نماید^(۲). اما در مطالعه حاضر رتها گروه نیکوتین افزایش در علائم سندرم ترک را نشان ندادند که این تفاوت احتمالاً ناشی از دوز یا گونه متفاوت حیوان است. رسپتور نیکوتینی استیل کولین (nAChR) کanal یونی دریچه‌دار لیگاندی می‌باشد که باز شدن آن اجازه ورود به یونهای کلسیم و سدیم را می‌دهد و نوع $\alpha_4\beta_2$ آن بالاترین وابستگی را به نیکوتین داشته و غالباً مسئول اعتیاد به نیکوتین می‌باشد^(۹). نیکوتین یک ماده لیپوفیلیک می‌باشد، پس ممکن است بدون ایتراسیون با nAChR هم وارد نورون‌ها گردد^(۲۲). نیکوتین آزادسازی دوپامین را در کورتکس پروفروننتال، بازال گانگlia و مسیرهای مزولیمیک تحریک نموده و فعالیت رسپتورهای VTA $\alpha_4\beta_2$ مرکزی، و نه محیطی آن، به خصوص در ناحیه باعث آزادسازی دوپامین به سوی NAC می‌شود^(۹,۲). چون رسپتور نیکوتین در هر دوی نورونهای دوپامینزیک و گلوتامینزیک وجود دارد، نیکوتین می‌تواند آزادسازی دوپامین را مستقیم، یا از طریق فعال‌سازی نورونهای گلوتامینزیک تحریک نماید^(۱۹). مطالعات متعددی نشان داده‌اند اثر نیکوتین روی تضعیف تفر مکانی توسط پیش‌درمانی با آناتاگونیستهای رسپتور دوپامینی مهار می‌شود که نشان می‌دهد نیکوتین تفر مکانی القا شده با نالوکسان را از طریق انتقال دوپامینی تضعیف می‌سازد^(۳,۱۲). نیکوتین در دوزهای پائین به طور غیرمستقیم باعث مهار سندرم ترک از طریق تحریک

ایجاد نماید و امتیاز کل ترک را در آنها افزایش دهد. مصرف نیکوتین قبل از مورفین در رتهایی که با دوز تک مورفین وابسته شدند وزن مدفع را کاهش داده و امتیاز کل ترک را کم کرد. همچنین مصرف نیکوتین قبل از مورفین در رتهایی که با دوزهای مکرر وابسته شدند امتیاز کل ترک، درصد کاهش وزن و وزن مدفع را کاهش داده و تنفس مکانی القا شده با نالوکسان را تضعیف نمود.

تقدیر و تشکر

این مقاله حاصل کار تحقیقاتی است که با حمایت مالی معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان انجام شده است که بدین وسیله نویسندهای مراقب تقدیر و تشکر خود را ابراز می‌دارند.

ستنتاز بخشی از اثرات پاداشی خود را القا نمایند. سیگاری‌ها و افراد وابسته به اوپیوئیدها مشکلات مشابهی را هنگام ترک تحمل می‌کنند و شاید دلیل اینکه اغلب معتادان اوپیوئیدی هنگام ترک، سیگار زیادی مصرف می‌کنند همین تداخلات و تشابهات در عملکرد این دو دارو باشد(۱۱). مطالعه حاضر نیز وجود تشابه در عملکرد مورفین و نیکوتین را نشان داد. دکتر صحرایی نشان داد، نیکوتین و مورفین هر کدام می‌توانند نسبت به دیگری حساسیت متقابل ایجاد کنند؛ هر چه حساسیت متقابل بیشتر شود خطر مربوط به مصرف توأم چند دارو هم بیشتر می‌شود و شاید به همین دلیل کسانی که مورفین یا الكل مصرف می‌کنند تمایل زیادی برای کشیدن سیگار دارند(۲۳).

نتایج این مطالعه نشان داد که مصرف دوزهای مکرر و حتی یک دوز مورفین می‌تواند در رتها وابستگی

References

1. Gerdeman GL, partridge JG, lupica CR, lovinger DM. it could be habit forming: drugs of abuse and striatal synaptic plasticity. *Trends neurosci* 2003; 26:184-192.
2. Haghparast A, Khani A, Naderi N, Alizadeh AM, Motamedi F. Repeated administration of nicotine attenuates the development of morphine tolerance and dependence in mice. *Pharmacology, biochemistry and behavior* 2008; 88:385-392.
3. Cui R, Suemaru K, Li B, Kohnomi S, Araki H. Tropisetron attenuates Naloxone-induced place aversion in single-dose morphine-treated rats: role of α 7 nicotinic receptors. *European journal of pharmacology*.2009; 609:74-77.
4. Kaluef V.A, Tuohimaa P. The grooming analysis algorithm discriminates between different levels of anxiety in rats: potential utility for neurobehavioral stress research. *Journal of Neuroscience Methods* 2005; 143: 169-177.
5. Dong Z, Zhong W, Tian M, Han H, Mao R, Cao J, et al. Morphine withdrawal affects both delayed-escape-behavior in morris water maze and hippocampal NR2A/2B expression ratio. *Brain research* 2008; 1207:164-173
6. Dizgah IM, zarrindast MR, Sohanaki H. The effect of intra-locus coeruleus injection of dopamine D1 receptor agents on Naloxone-induced withdrawal signs. *Physiology and pharmacology journal* 2006; 9(2):167-172.
7. Dizgah IM, Karimian M, Zarrindast MR, Sohanaki H. The effect of intra-locus coeruleus injection of doamine D2 receptor agents on Naloxone-induced withdrawal signs in morphine-dependent rats. *Tehran university medical journal* 2007; 65(3):7-12.
8. Mao D, Daniel S, McGehee. Nicotine and behavioral sensitization. *J mol neurosci* 2010; 40:154-163.
9. Ross S, Peselow E. Pharmacotherapy of Addictive Disorders. *Clinical neuropharmacology* 2009; 32(5): 277-289.
10. Ishida S, Kawasaki Y, Araki H, Asanuma M, Matsunaga H, Sendo T, et al. α 7 Nicotine Acetylcholine Receptors in the Central Amygdaloid Nucleus Alter Naloxone-Induced Withdrawal Following a Single Exposure to Morphine. *Psychopharmacology (Berl)*. 2011; 214(4): 923-31.
11. Sahraei H, Ghoshoni H, Faraji N, Rostami P, Zarrindast M, Jalili S. Tolerance and cross-tolerance between morphine and nicotine for induction of conditioned place preference in mice. *Kowsar medical journal* 2003;

- 7(4):269-274.
12. Parker LA, Joshi A. Naloxone-Precipitated Morphine Withdrawal Induced Place Aversion: Effect of Naloxone at 24 Hours Postmorphine. *Pharmacology Biochemistry and Behavior*.1998; 61(3):331-333
 13. Araki H, Kawasaki K.Y, Jin C, Suemaro K, Kitamura Y, Nagata M, et al. Nicotine attenuates place aversion induced by Naloxone in single-dose, morphine-treated rats. *Psychopharmacology*.2004; 171:398-404.
 14. Rasmussen K, Hsu MA, Vandergiff J. The selective mGlu2/3receptor antagonist LY341495 exacerbates behavioral signs of morphine withdrawal and morphine-withdrawal induced activation of locus coeruleus neurons. *Neuropharmacology* 2004; 46:620-628.
 15. Dizgah IM, Ojaghi R, Sadeghipour-roodsari HR, Karimian SM, Sohanaki H . Attenuation of morphine withdrawal signs by low level laser therapy in rats. *Behavioral Brain Research* 2009; 196:268-270.
 16. Jin C, Araki H, Nagata M, Shimosaka R, Shibata K, Suemaro K, et al. Expression of C-Fos in the Rat Central Amygdala Accompanies the Acquisition but not Expression of Conditioned Place Aversion by Withdrawal from Acute Morphine Dependence. *Behave. Brain Res.* 2005; 161:107-112.
 17. Contet C, Filliol D, Matifas A, Kieffer BL. Morphine-induced analgesic tolerance, loco motor sensitization and physical dependence do not require modification of mu opioid receptor, cdk5 and Adenylate Cyclase activity. *Neuro pharmacology* 2008; 54:475-486
 18. Bailey CP, Connor M. Opioids: cellular mechanisms of tolerance and physical dependence. *Current opinion in pharmacology*.2005; 5: 60-68.
 19. Defranza J.R, Wellman J.R. Sensitization to nicotin: how the animal literature might inform future human research. *Nicotine and tobacco research* 2007;9(1):9-20.
 20. Matsumoto M, Hikosaka O. Lateral habenula as a sourceof negative reward signals in dopamine neurons. *Nature* 2007; 447:1111-1115.
 21. Ji H, Shepard P. D. Lateral habenula stimulation inhibitsrat midbrain dopamine neurons through a GABA A receptormediatedmechanism. *Journal of Neuroscience* 2007; 27: 6923-6930.
 22. Ferrea S, winterer G. Neuroprotective and neurotoxic effects of nicotine. *Pharmacopsychiatry* 2009; 42:255-265.
 23. Sahraei H, Faraji N, Ghoshoni H, Rostami P, Zarrindast MR, Zardooze H. sensitization and cross-sensitization to morphine and nicotine in induction of conditioned place preference in mice. *Kowsar medical journal* 2005; 9(4):253-259.

Effect of nicotine administration on physical and psychological signs of withdrawal syndrome induced by single or repeated doses of morphine in rat

Ahmad Taghavi Rafsanjani.,

Physiology-Pharmacology Research Center, Rafsanjan University of Medical Sciences, Rafsanjan, Iran
Dept. of physiology, Basic Sciences College, Azad University of Tehran, Science & Research Unit

Sayed Ali Haeri Rohani.,

Dept. of physiology, Basic Sciences College, Azad University of Tehran, Science & Research Unit

Aliasghar Pourshanazari.,

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

Ali Shamsizadeh.,

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

Mohammad Allahtavakoli.,

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

Received:05/11/2011, Revised:12/01/2012, Accepted:22/02/2012

Corresponding author:

Physiology-Pharmacology
Research Center, Rafsanjan
University of Medical Sciences,
Rafsanjan, Iran, e-mail:
ashamsi@rums.ac.ir

Abstract

Background and purpose: Morphine addiction and morphine withdrawal syndrome are of main problems in human societies. In the present study, effect of nicotine on the strength of physical and psychological dependency, produced by single and repeated doses of morphine, was investigated.

Material and method: Male wistar rats were dependent to morphine with single and repeated dose protocols. In the single dose protocol, rats received only one dose of morphine and 24h later were given Naloxone. In the repeated dose protocol, rats received incremental doses of morphine for 7 days and 24h after the last dose (8th day) were given Naloxone. In the single dose protocol, rats were given one dose of nicotine 30 min before Naloxone. However in the repeated doses they received nicotine 15 min before morphine for 4 days from 4th day to 7th day. 5 min after Naloxone each rat's behavior was captured for 30 min. then physical and psychological signs of withdrawal syndrome were recorded.

Results: Results showed that injection of repeated and even single dose of morphine can produce dependency. Nicotine consumption attenuated strength of withdrawal syndrome signs, specially increasing weight excretion and total withdrawal score in single dose protocol and weight excretion increasing, weight decreasing, place aversion, and total withdrawal score in repeated dose treatment.

Conclusion: Based on our data, even a single dose of morphine can produce dependency in rats. Conversely, Nicotine consumption attenuates strength of withdrawal syndrome signs.

Key word: Morphine, Nicotine, withdrawal syndrome