

## تأثیرات WIN55,212-2 هیپوکامپ پشتی بر یادگیری وابسته به

### وضعیت اسکوپولامین

\*مرتضی پیری

گروه زیست‌شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد اردبیل  
محمد ناصحی

گروه زیست‌شناسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد گرمسار  
مریم السادات شاهین

عضو باشگاه پژوهشگران جوان، شاخه دانشگاه آزاد اسلامی  
واحد شهری

دکتر محمد رضا زرین‌دست

گروه فارماکولوژی، دانشکده پزشکی و مرکز ملی مطالعات  
اعتیاد، دانشگاه علوم پزشکی تهران

\* نشانی تماس: اردبیل، میدان سیچ، دانشکده پزشکی دانشگاه  
آزاد اسلامی

Email: biopiri@yahoo.com

**هدف:** بررسی اثر WIN55,212-2، آگونیست گیرنده‌های کانابینوئیدی، بر یادگیری وابسته به وضعیت القاشه با اسکوپولامین. **روش:** در این مطالعه، از روش اجتنابی مهاری (غیرفعال) با مدل Step-down که یک روش پذیرفته شده در بررسی حافظه درازمدت موش‌های سوری است، استفاده شد. **یافته‌ها:** تزریق پس از آموزش اسکوپولامین (۴،۲ میکروگرم/موش) به ناحیه CA1، باعث کاهش بهیادآوری حافظه شد. کاربرد اسکوپولامین پیش از آزمون، به یادآوری حافظه در روز آزمون را به حد طبیعی برگرداند. این پدیده، به عنوان یادگیری وابسته به وضعیت اسکوپولامین شناخته می‌شود. تزریق داخل هیپوکامپی (۰،۰۵ WIN55,212-2 میکروگرم/موش) پنج دقیقه قبل از آزمون، به یادآوری حافظه را کاهش داد. از طرف دیگر، تزریق داخل هیپوکامپی (۱ میکروگرم/موش) قبل از آزمون (در روز آزمون و ۲۴ ساعت بعد از آموزش)، باعث برگشت حافظه حیواناتی شد که به کار بردن اسکوپولامین (۲ میکروگرم/موش) بعد از آموزش، به یادآوری حافظه آنها را تخریب کرده بود. به علاوه، تزریق مقدار غیر مؤثر اسکوپولامین همراه با مقادیر غیر مؤثر (WIN55,212-2)، به صورت سینزیتیک، قبل از آزمون، بازگشت حافظه به وسیله اسکوپولامین را افزایش داد. **نتیجه‌گیری:** این یافته‌ها نشان می‌دهند که گیرنده‌های کانابینوئیدی ناحیه CA1 هیپوکامپ پشتی، نقش مهمی در فراموشی القاشه با اسکوپولامین و یادگیری وابسته به وضعیت اسکوپولامین دارند.

**کلیدواژه‌ها:** اسکوپولامین، WIN55,212-2، یادگیری وابسته به وضعیت، یادگیری اجتنابی مهاری، موش‌های کوچک آزمایشگاهی.

## Effects of WIN55,212-2 in the Dorsal Hippocampus on Scopolamine State-Dependent Memory

**Objective:** To assess the effects of the cannabinoid receptor agonist, WIN55, 212-2 on scopolamine induced state-dependent memory. **Method:** The step-down passive avoidance paradigm was used in the present study, which is an accepted model to examine long-term memory in mice. **Results:** Post-training intra-CA1 administration of scopolamine (2 and 4 µg/mouse) decreased the memory retrieval. Pre-test scopolamine administration restored the retrieval to the control level in the test day. This phenomenon is known as scopolamine state-dependent memory. Administration of WIN55, 212-2 (1 µg/mouse, intra-CA1) 5 min before test by itself decreased the memory retrieval. On the other hand, the animals in which memory retrieval was impaired due to scopolamine (2 µg/mouse) post-training administration, pre-test administration of WIN55, 212-2 (1 µg/mouse, intra-CA1) 24 hr after training on the day of the test restored memory. Moreover, pre-test co-administration of non-effective dose of scopolamine with ineffective dose of WIN55, 212-2 increased the restoration of memory by scopolamine. **Conclusion:** These results suggest that cannabinoid receptors of the dorsal hippocampal CA1 regions may play an important role in scopolamine-induced amnesia and scopolamine state-dependent memory.

**Keywords:** scopolamine, WIN55, 212-2, state-dependent memory, passive avoidance task, mouse

Morteza Piri

Islamic Azad University, Ardebil Branch

Mohammad Nasehi

Islamic Azad University, Garmser Branch

Maryam-ol-Sadat Shahin

Young Researchers Club, Islamic Azad University, Shahr-e-rey branch

Mohammad Reza Zarrindast

Tehran University of Medical Science

Email: biopiri@yahoo.com

## مرتضی پیری و همکاران

شکل سیناپسی و تقویت درازمدت سیناپسی<sup>۱۶</sup> را در نواحی مختلف مغز تسهیل می کند (هاسلمو<sup>۱۷</sup>، ۱۹۹۹). اسکوپولامین، که آتناگونیست گیرنده موسکارینی استیل کولین است، باعث تخریب حافظه در مدل‌های مختلف یادگیری می شود. مطالعات نشان می دهند که بین نقص حافظه ایجاد شده در بیماران آلزایمری و حیوانات تیمار شده با اسکوپولامین شباختهای زیادی وجود دارد؛ به طوری که برای ایجاد مدل حیوانی بیماری آلزایمر در مطالعات فارماکولوژیکی از اسکوپولامین استفاده می کنند (بارتوس<sup>۱۸</sup>، ۲۰۰۰).

سیستم کانابینوئیدی نیز مانند سیستم کولینرژیک می تواند حافظه و یادگیری را تحت تأثیر قرار دهد (تیمن<sup>۱۹</sup>، فلچر<sup>۲۰</sup>، لدن<sup>۲۱</sup>، مولمن<sup>۲۲</sup> و هاسنورل<sup>۳</sup>، ۲۰۰۷). کانابینوئیدها تأثیرات خود را از طریق سه گیرنده اصلی CB1، CB2 و CB3 (گیرنده‌های غیر CB1 / CB2) اعمال می کنند (ریبرگ<sup>۲۴</sup> و همکاران، ۲۰۰۷). مطالعات انجام شده با آزمون‌های رفتاری مختلف (مانند ماز شعاعی، ماز آبی سوریس و آزمون حافظه اجتنابی مهاری) نشان می دهند که بیشتر تأثیرات رفتاری آندوکانابینوئیدها به وسیله گیرنده‌های کانابینوئیدی CB1 میانجی گری می شود (داولیورا الورس<sup>۲۵</sup> و همکاران، ۲۰۰۵؛ تیمن و همکاران، ۲۰۰۷).

مدارک زیادی وجود دارد که نشان می دهد کانابینوئیدها می توانند رهایش چندین میانجی عصبی را در قسمت‌های مختلف مغز مهار نمایند (شلیکر<sup>۲۶</sup> و کاتمن<sup>۷</sup>، ۲۰۰۱). کانابینوئیدها، با اثر بر گیرنده‌های کانابینوئیدی، رهایش میانجی‌های مختلف مانند

## مقدمه

یادگیری وابسته به وضعیت پدیده‌ای است که در آن یادآوری اطلاعات جدید، فقط در شرایطی صورت می گیرد که فرد از لحظه حسی و فیزیولوژیک در همان شرایطی قرار گیرد که اطلاعات در آن رمزگذاری شده است (شولز<sup>۱</sup>، سوسنیک<sup>۲</sup>، اگو<sup>۳</sup>، هیدارلیو<sup>۴</sup> و اهیسر<sup>۵</sup>، ۲۰۰۰). داروهای مختلف مانند اپیوئیدها (زرین دست و رضایوف، ۲۰۰۴)، لیتیم (زرین دست، مددی و احمدی، ۲۰۰۸) و هیستامین (زرین دست، فضلی تبائی، خلیلزاده، فرهمن‌فر و یاوری، ۲۰۰۵) می توانند یادگیری وابسته به وضعیت ایجاد کنند. از مدل یادگیری اجتنابی مهاری به طور گستردگی، در بررسی حافظه درازمدت (که هیپوکامپ یا ساختارهای جانبی مانند استریاتوم در ایجاد آن نقش دارند) استفاده می شود (ایزکیوایردو<sup>۶</sup> و مدینا<sup>۷</sup>؛ مک‌گواگ<sup>۹</sup> و ایزکیوایردو، ۲۰۰۰).

سیستم کولینرژیک مغز، به ویژه ورودی‌های کولینرژیکی که از بخش میانی سپتم و بازوی عمودی ناحیه مورب بروکا منشاء می گیرند، اهمیت زیادی در یادگیری و حافظه دارند (بلوکلند<sup>۱۰</sup>، ۱۹۹۵). مطالعات فارماکولوژیکی حاکی از آن است که مهار کننده‌های استیل کولین استراز (که میزان استیل کولین را در فضای سیناپسی افزایش می دهد) باعث بهبود عملکرد شناختی جوندگان و انسان می شوند، در حالی که داروهای آنتی کولینرژیک، حافظه و یادگیری را در مدل‌های مختلف تخریب می کنند (زرین دست، بخشا، رستمی و شفقی، ۲۰۰۲). همچنین، مطالعات نشان می دهند که عملکرد نورون‌های کولینرژیک در طی یادگیری تغییر می کند. این نورون‌ها در طی یادگیری فعال‌تر از حالت استراحت می شوند (فادا<sup>۱۱</sup>، روینسون<sup>۱۲</sup>، فراتا<sup>۱۳</sup>، پرتوى<sup>۱۴</sup> و ریدل<sup>۱۵</sup>، ۲۰۰۶).

تحقیقات نشان داده‌اند که فعال شدن گیرنده موسکارین استیل کولین باعث فعال شدن نورون‌های هرمی و افزایش رهایش گلوتامات در هیپوکامپ می شود. فعال شدن این گیرنده‌ها تغییر

- 1- Shulz
- 3- Ego
- 5- Ahissar
- 7- Izquierdo
- 9- McGaugh
- 11- Fadda
- 13- Fratta
- 15- Riedel
- 17- Hasselmo
- 19- Thiemann
- 21- Ledent
- 23- Hasenohrl
- 25- de Oliveira Alvares
- 27- Kathmann

- 2- Sosnik
- 4- Haidarliu
- 6- inhibitory avoidance learning
- 8- Medina
- 10- Blokland
- 12- Robinson
- 14- Pertwee
- 16- long-term potentiation
- 18- Bartus
- 20- Fletcher
- 22- Molleman
- 24- Ryberg
- 26- Schlicker

۲۱۲-۲ WIN55 در حاملی که ۹۰ درصد آن سرم فیزیولوژی ۰/۹ درصد و ۱۰ درصد باقی مانده دی متیل سولفو کسید بود، حل شد. سراتجام به محلول فوق، یک قطره روغن توئین ۸۰ اضافه شد. اسکوپولامین را بلا فاصله قبل از آزمایش‌ها در سرم فیزیولوژی ۰/۹ درصد حل کردند.

ابتدا موش‌های کوچک آزمایشگاهی با کتابمین هیدروکلرید<sup>۳</sup> (۱۰۰ میلی گرم/کیلو گرم) و گزیلزین<sup>۴</sup> (۱۰ میلی گرم/کیلو گرم) بی‌هوش و سپس در دستگاه استریوتاکسی قرار داده شدند. پس از آن، بر اساس اطلس پاکسینوس<sup>۵</sup> و فرانکلین<sup>۶</sup> (۲۰۰۱)، دو کانول راهنمای (۲۲G)، یک میلی‌متر بالاتر از محل تزریق و به صورت دوطرفه قرار گرفت. مختصات ناحیه CA1 هیپوکامپ پشتی عبارت بود از: AP=-۲، ML=±۱/۶، V=-۱/۵. بعد از قرار دادن کانول در مختصات مورد نظر، کانول‌های راهنمای با سیمان دندان‌پزشکی در جای خود محکم شدند. پس از جراحی و قبل از تزریق درون‌منجزی دارو، به حیوان فرصت داده شد به منظور رفع استرس و تخریب احتمالی بافت بر اثر جراحی، پنج تا هفت روز دوره بهبود<sup>۷</sup> را سپری کرده و به حالت عادی خود برگرد.<sup>۸</sup>

#### آزمون‌های رفتاری

از روش اجتنابی مهاری، برای بررسی حافظه موش‌های کوچک آزمایشگاهی در دو روز متوالی استفاده شد. در روز اول یا روز آموزش<sup>۹</sup>، حیوان‌ها در دستگاه تحت آموزش قرار گرفتند و در روز دوم یا روز آزمون<sup>۱۰</sup>، میزان حافظه حیوان‌های آموزش دیده بررسی شد.

در روش اجتنابی مهاری، مدل Step-down، هر حیوان به آرامی روی سکوی مکعبی دستگاه ارزیابی حافظه قرار می‌گیرد و مدت زمان توقفش روی سکو (قبل از پایین آمدن) ثبت می‌شود. توقف بیش از ۲۰ ثانیه به حذف موش

گلواتمات، استیل کولین، گاما آمینوبوتیریک اسید، دوپامین و نوراپی‌نفرین را در هیپوکامپ کاهش می‌دهند (ال - هایانی<sup>۱</sup> و دیویس<sup>۲</sup>). با توجه به اثر کاناپینوئیدها بر رهایش استیل کولین در هیپوکامپ، حضور گیرنده‌های موسکارینی و کاناپینوئیدی در هیپوکامپ و با در نظر داشتن این نکته که سیستم کاناپینوئیدی و گیرنده‌های موسکارینی یادگیری و حافظه را تحت تأثیرقرار می‌دهند، در این مطالعه برای اولین بار توانایی اسکوپولامین در ایجاد یادگیری وابسته به وضعیت و اثر کاناپینوئیدها بر یادگیری وابسته به وضعیت القا شده با اسکوپولامین بررسی شد.

#### روش

در این آزمایش‌ها که همه در طول روز انجام می‌شد، موش‌های کوچک آزمایشگاهی نر نژاد NMRI، با وزن تقریبی ۲۲ تا ۳۰ گرم، مورد استفاده قرار گرفت. ابتدا این حیوانات از انسیتو پاستور ایران به حیوانخانه تحقیقاتی انتقال یافتند. قبل از جراحی، یک هفته به موش‌ها فرصت داده شد تا خود را با شرایط جدید تطبیق دهند. موش‌ها به گروه‌های ده‌تایی تقسیم شدند و در طول آزمایش‌ها آب و غذای کافی در اختیارشان قرار گرفت. دمای حیوانخانه بین ۳±۲۲ درجه سانتی گراد متغیر بود.

دستگاه یادگیری اجتنابی مهاری (غیرفعال)<sup>۳</sup>، مدل Step-down، جعبه‌ای است چوبی به ابعاد ۴۰×۳۰×۳۰ سانتی‌متر که در کف آن ۲۹ میلۀ فولادی به قطر ۰/۳ سانتی‌متر تعییه شده است. این میله‌ها به فاصله یک سانتی‌متر از یکدیگر قرار گرفته‌اند. در قسمت میانی دستگاه (کف و روی میله‌های فلزی) یک سکوی مکعبی چوبی به ابعاد ۴×۴×۴ سانتی‌متر قرار دارد. این میله‌ها به دستگاه تحریک کننده متصل و شوک الکتریکی از طریق آنها به حیوانات آزمایش وارد می‌شود. آزمایش‌ها در اتاق نسبتاً تاریک و ساکت انجام شد.

در این تحقیق، داروهای اسکوپولامین (سیگما، آمریکا) و WIN55، ۲۱۲-۲ (تاکریس، آمریکا) مورد استفاده قرار گرفت.

1- Al-Hayani  
2- Davies  
3- inhibitory (passive) avoidance apparatus  
4- ketamine hydrochloride  
5- xylazine  
6- Paxinos  
7- Franklin  
8 - recovery  
9- training day  
10- testing day

مرتضی پیری و همکاران

زمان توقف حیوان روی سکو در همه آزمایش‌ها، به صورت میانه<sup>۶</sup> و چارک ثبت شد. به علت پاسخ‌های یادگیری بسیار متفاوت حیوانات و همچنین ظرفیت یادگیری هر حیوان، داده‌ها با آنالیز واریانس یک‌طرفه، مخصوصاً داده‌های غیر پارامتریک (آزمون کروسکال - والیس) و جفت گروه‌ها با آزمون من- ویتنی بررسی شدند. در تمام ارزیابی‌های آماری، آزمون من- p < 0.05 حداقل معیار معنادار بودن مقایسه گروه‌ها بود. برای محاسبات آماری از نرم‌افزار SPSS و برای رسم نمودارها از نرم‌افزار اکسل استفاده شد.

### تیمارهای دارویی و آزمایش‌ها

**۱- آزمایش اول- تأثیر تزریق پس از آموزش و پیش از آزمون اسکوپولامین بر حافظه اجتنابی مهاری:** در این آزمایش، هفت گروه حیوان به کار رفت. بلافارسله پس از آموزش، به حیوانات گروه اول، سالین، و به سه گروه دیگر مقادیر مختلف اسکوپولامین (۰/۵، ۰/۴ و ۰/۲ میکروگرم/موش) به صورت درون‌مغزی تزریق شد. در روز آزمون، پنج دقیقه قبل از آزمون، تمام گروه‌ها سالین (۱ میکرولیتر/موش) دریافت کردند (شکل ۱). به سه گروه بعدی، بلافارسله پس از آموزش، اسکوپولامین (۰/۲، ۰/۴ و ۰/۵ میکروگرم/موش) به صورت درون‌مغزی و در روز آزمون پنج دقیقه قبل از آزمون، مقادیر مختلف اسکوپولامین (۰/۵، ۰/۴ و ۰/۲ میکروگرم/موش) به صورت درون‌مغزی تزریق شد (شکل ۲).

**۲- آزمایش دوم- تأثیر تزریق درون‌مغزی WIN55، ۲۱۲-۲**، بر حافظه اجتنابی تخریب شده با اسکوپولامین: در این آزمایش هشت گروه حیوان به کار رفت. چهار گروه اول، در روز آموزش به صورت درون‌مغزی، سالین (۱ میکرولیتر/موش) و در روز آزمون (پنج دقیقه قبل از آزمون) مقادیر مختلف

از آزمایش می‌انجامد. حیوان بلافارسله بعد از پایین آمدن از مکعب چوبی و قرار گرفتن پاهایش روی میله‌های فولادی، به مدت ۱۵ ثانیه شوک الکتریکی (۱ هرتز، ۰/۵ ثانیه و ۴۵ ولت مستقیم) دریافت می‌کرد. شوک به وسیله یک محرک به میله‌های فولادی انتقال می‌یافت (هیراماتسو<sup>۷</sup>، ساساکی<sup>۸</sup> و کامیاما<sup>۹</sup>، ۱۹۹۵). زمان اجرای مراحل آموزش در فاصله ۸ تا ۲ بعد از ظهر بود.

جلسة آزمون ۲۴ ساعت بعد از آموزش، با فرآیندهای مشابه آموزش انجام شد، با این تفاوت که در این روز شوکی داده نشد. مدت زمان توقف موش روی سکو، به عنوان معیار حافظه موش اندازه گیری شد. حداکثر زمان توقف موش روی سکو (زمان سقف)<sup>۱۰</sup> ۳۰۰ ثانیه است (همایون، خاوندگار و زرین دست، ۲۰۰۳).

برای تزریق دارو، پس از برداشتن سیم داخل کانول راهنمای سر سوزن ۲۷G دندان‌پزشکی در داخل کانول راهنمای ۲۲G قرار داده شد. سر سوزن ۹ میلی‌متر طول داشت و به کتدان تیوب<sup>۵</sup> نوزاد (شماره ۴) متصل بود. در هر کانول، ۰/۵ میکرولیتر دارو، در مدت ۶۰ تا ۹۰ ثانیه تزریق شد. مجموع حجم تزریق درون‌مغزی به هر موش یک میکرولیتر است. در طول تزریق به حیوان اجازه داده می‌شد بدون هیچ استرسی آزادانه حرکت کند.

پس از کشتن حیوان‌ها با کلروفرم و تزریق ۰/۵ میکرولیتر رنگ متیلن بلو ۱ درصد در داخل هر کانول، مغز از درون جمجمه بیرون آورده و درون فرمالین ۱۰ درصد قرار داده شد. پس از یک هفته، با استفاده از تیغ جراحی، در محل ورود کانول به مغز برش‌هایی داده شد و محل ورود کانول به مغز به وسیله میکروسکوب لوب مورد مطالعه قرار گرفت. مقاطع بافتی تهیه شده به وسیله اطلس پاکسینوس مطالعه شد. پس از کسب اطمینان از محل قرار گیری کانول‌ها در نواحی مورد نظر، اطلاعات حاصل از حیوان مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفت.

6- Median  
1- Hiramatsu  
3- Kameyama  
5- cat down tube

2- Sasaki  
4- cut-off

آزمون مکمل من- ویتنی نشان داد که تزریق درونمغزی اسکوپولامین (۲ و ۴ میکروگرم/موش) می‌تواند حافظه تخریب شده را برگرداند.

-۲- آزمایش دوم- اثر تزریق درونمغزی ۲-

WIN55، ۲۱۲ قبل از آزمون، بر حافظه تخریب شده با اسکوپولامین: آزمون آماری تحلیل واریانس یک طرفه کروسکال- والیس نشان داد که تزریق پس از آموزش  $p < 0.001$ ،  $= ۱۴/۷۰$  WIN55، ۲۱۲ حافظه را تغییر می‌دهد (H<sub>(۳)</sub>). آزمون مکمل من- ویتنی نشان دهنده آن بود که تزریق درونمغزی ۲-۲ WIN55، ۲۱۲-۲ (۰/۵ و ۱ میکروگرم/موش) پس از آموزش، تأخیر در پایین رفتن از سکویا به اصطلاح میزان حافظه را در ۲۴ ساعت بعد کاهش می‌دهد. آزمون آماری تحلیل واریانس یک طرفه کروسکال- والیس نیز حاکی از آن بود که به کار بردن ۲-۲ WIN55، ۲۱۲ قبل از آزمون می‌تواند حافظه تخریب شده با تزریق بعد از آموزش اسکوپولامین را تغییر دهد ( $p < 0.001$ ،  $= ۱۷/۰۳$ ) (H<sub>(۳)</sub>). آزمون مکمل من- ویتنی نشان داد که WIN55، ۲۱۲-۲ (۱ میکروگرم/موش) قادر است حافظه تخریب شده با اسکوپولامین روز آموزش را اصلاح کند.

-۳- آزمایش سوم- اثر تزریق همزمان مقادیر غیرمُؤثر اسکوپولامین و ۲-۲ WIN55، ۲۱۲، بر حافظه تخریب شده با اسکوپولامین: آزمون آماری تحلیل واریانس یک طرفه کروسکال- والیس نشان داد که کاربرد همزمان مقادیر بی اثر اسکوپولامین و ۲-۲ WIN55، ۲۱۲-۲ قبل از آزمون می- تواند حافظه تخریب شده با اسکوپولامین روز آموزش (۲ میکروگرم/موش) را تغییر دهد ( $p < 0.001$ ،  $= ۲۱/۰۶$ ) (H<sub>(۳)</sub>). آزمون مکمل من- ویتنی نشان داد که اسکوپولامین (۰/۵ میکروگرم/موش) همراه با ۲-۲ WIN55، ۲۱۲ و ۰/۵ میکروگرم/موش) می‌تواند حافظه تخریب شده با اسکوپولامین روز آموزش را اصلاح کند.

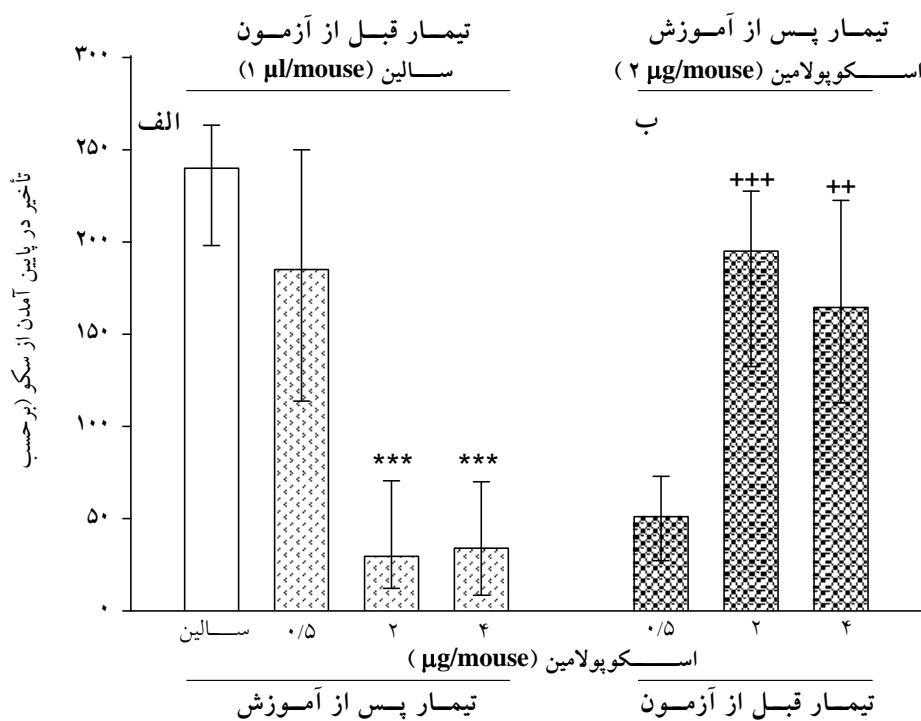
۲-۲ WIN55، ۲۱۲-۰ و ۰/۵ میکروگرم/موش) دریافت کردند. به چهار گروه بعدی، بلافاصله پس از آموزش، اسکوپولامین (۲ میکروگرم/موش) و در روز آزمون (پنج دقیقه قبل از آزمون) مقادیر مختلف ۲-۲ WIN55، ۲۱۲ (۰/۵ و ۱ میکروگرم/موش) به صورت درونمغزی تزریق شد.

-۳- آزمایش سوم- تأثیر تزریق درونمغزی اسکوپولامین و ۲-۲ WIN55، ۲۱۲، بر حافظه اجتنابی تخریب شده با اسکوپولامین: در این آزمایش از پنج گروه حیوان استفاده شد. گروه اول در روز آموزش سالین (۱ میکرولیتر/موش) و در روز آزمون سالین همراه با حامل (intra-CA1) دریافت کرد. به چهار گروه بعدی، بلافاصله پس از آموزش، اسکوپولامین به صورت درونمغزی (۰/۵ میکروگرم/موش) و در روز آزمون به ترتیب حامل با سالین؛ (۰/۵ میکروگرم/موش) با سالین یا اسکوپولامین (۰/۵ میکروگرم/موش) به علاوه ۲-۲ WIN55، ۲۱۲ و ۰/۵ میکروگرم/موش) تزریق شد.

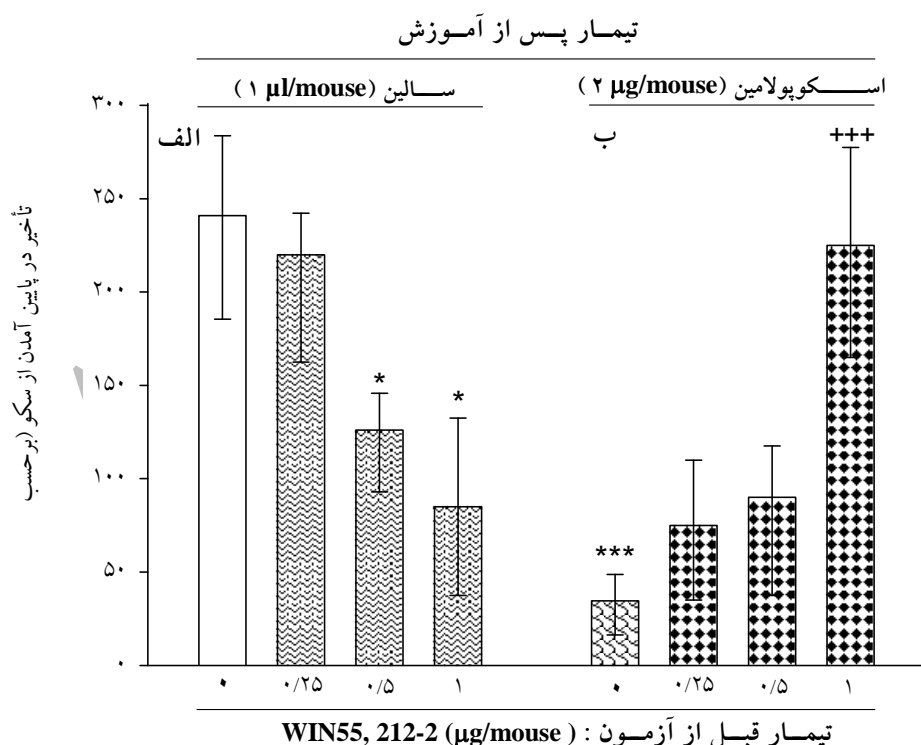
## یافته‌ها

۱- آزمایش اول اثر تزریق پس از آموزش و پیش از آزمون اسکوپولامین بر حافظه اجتنابی مهاری موش‌های آزمایشگاهی کوچک: آزمون آماری تحلیل واریانس یک طرفه کروسکال- والیس نشان داد که تزریق پس از آموزش اسکوپولامین حافظه را تغییر می‌دهد ( $p < 0.001$ ،  $= ۲۲/۴۲$ ) (H<sub>(۴)</sub>). آزمون مکمل من- ویتنی نشان داد که تزریق درون هیپوکامپی اسکوپولامین (۲ و ۴ میکروگرم/موش) پس از آموزش، تأخیر در پایین آمدن از سکویا به اصطلاح میزان حافظه را در ۲۴ ساعت بعد کاهش می‌دهد. به علاوه، استفاده از مقادیر مختلف اسکوپولامین پنج دقیقه قبل از آزمون، توانست حافظه تخریب شده با اسکوپولامین روز آموزش را بهبود بخشد ( $p < 0.001$ ،  $= ۲۱/۶۴$ ) (H<sub>(۳)</sub>).

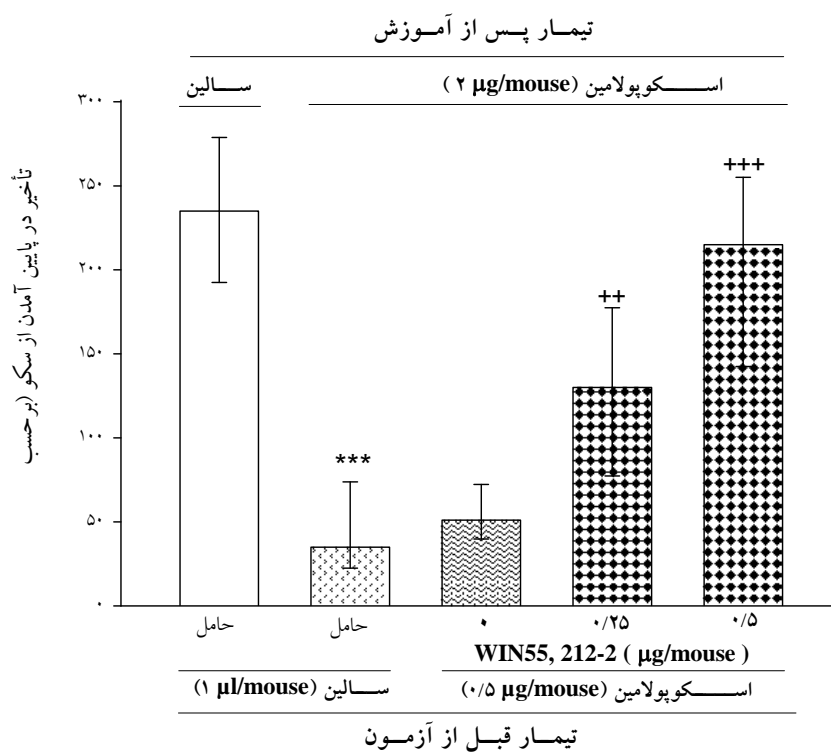
مرتضی پیری و همکاران



شکل ۱- اثر اسکوپولامین روز آموزش بر حافظه اجتنابی مهاری (پانل - الف) و اثر اسکوپولامین روز آزمون بر حافظه اجتنابی مهاری تحریب شده با اسکوپولامین روز آموزش (پانل - ب).  $p < 0.001$  \*\*\* در مقایسه با گروه سالین / سالین و  $p < 0.01$  ++ در مقایسه با اسکوپولامین / سالین می باشد.



شکل ۲- اثر تزریق پیش از آزمون ۲-۱۲، WIN55،۲۱۲ بر حافظه اجتنابی تحریب شده با اسکوپولامین ۱  $p < 0.05$  \* در مقایسه با گروه سالین / حامل و  $p < 0.01$  ++ در مقایسه با اسکوپولامین / سالین می باشد.



شکل ۳- اثر تزریق همزمان اسکوپولامین و WIN55، 212-۲ در روز آزمون بر حافظه تخریب شده توسط اسکوپولامین . در مقایسه با گروه سالین / حامل به علاوه سالین و  $p < 0.01$  ،  $p < 0.001$  در مقایسه با اسکوپولامین / حامل به علاوه سالین می باشد.

کولینزیک ارتباط دارد. بسیاری از مطالعات رفتاری نشان داده- اند که تأثیرات آنتاگونیست موسکارینی کولینزیک، بسیار شبیه تأثیرات ناشی از تخریب هیپوکامپ است (واتس<sup>۱</sup>، استیونز<sup>۲</sup> و روینسون، ۱۹۸۱).

نتایج ما همچنین نشان می دهند که فراموشی القا شده با تزریق پس از آزمودن اسکوپولامین به هیپوکامپ پشتی، با تزریق همان مقدار اسکوپولامین قبل از آزمون کاملاً مهار می شود. مشابه این پاسخ، برای مورفین (زرین دست و رضایوف، ۲۰۰۴)، لیتیوم (زرین دست و همکاران، ۲۰۰۸) و هیستامین (زرین دست و همکاران، ۲۰۰۵) وجود دارد که به آن یادگیری وابسته به وضعیت می گویند.

## نتیجه گیری

از روش اجتنابی مهاری (غیر فعال) با مدل Step-down برای بررسی حافظه موش های کوچک آزمایشگاهی استفاده می شود. یافته های این مطالعه نشان می دهد که تزریق پس از آزمودن آنتاگونیست غیر اختصاصی گیرنده های موسکارینی، اسکوپولامین، به هیپوکامپ پشتی موش های کوچک آزمایشگاهی به تخریب حافظه اجتنابی مهاری در روز آزمون می انجامد. نتایج مطالعات حاضر همسو با مطالعاتی است که گزارش می دهد استیل کولین میانجی عصبی مهم در زمینه حافظه و یادگیری است (بو کلند، ۱۹۹۵).

مطالعات فارماکولوژیکی نشان می دهند که اسکوپولامین باعث تخریب حافظه و یادگیری در مدل های مختلف یادگیری می شود و این تخریب مستقیماً با کاهش عملکرد سیستم

## مرتضی پیری و همکاران

بستگی دارد. به طوری که ممکن است داروهایی که باعث تخریب حافظه حیوانات دارای حافظه کامل می‌شود، باعث تقویت حافظه حیواناتی شود که قبل از حافظه آنها با داروی دیگری تخریب شده است (یانگ<sup>۱</sup> و همکاران، ۲۰۰۳). اگر برداشت فوق درست باشد، با توجه به این که آگونیست‌های گیرنده‌های کانابینوئیدی (مانند WIN55، ۲۱۲-۲)، باعث تخریب حافظه حیوانات با حافظه کامل می‌شود (دیویز<sup>۲</sup>، پرتوری و ریدل، ۲۰۰۲)، این احتمال وجود دارد که تزریق آن در روز آزمون باعث بهبود حافظه موش‌هایی شود که حافظه آنها با تزریق اسکوپولامین در روز آموزش تخریب شده است.

با توجه به بازگشت حافظه تخریب شده با اسکوپولامین به وسیله WIN55، ۲۱۲-۲، می‌توان بیان داشت که بین سیستم کانابینوئیدی و گیرنده‌های موسکارینی استیل کولین هیپوکامپ پشتی در زمینه حافظه اجنبایی مهاری برهم‌کنش وجود دارد و آگونیست گیرنده کانابینوئیدی قادر است اثر آنتاگونیست غیراختصاصی موسکارینی اسکوپولامین را تقلید کند.

دریافت مقاله: ۱۳۸۸/۱۰/۱۷؛ پذیرش مقاله: ۱۳۸۹/۱/۱۹

1- Yang

2- Davies

یافته‌های ما حاکی از آن است که حافظه تخریب شده با تزریق پس از آموزش اسکوپولامین، با تزریق پیش از آزمون WIN55، ۲۱۲-۲، دوباره به حالت عادی بر می‌گردد. این نتایج نشان می‌دهند که ۲-۲۱۲ WIN55، روز آزمون، اثر اسکوپولامین روز آزمون را تقلید می‌کند و باعث بهبود حافظه تخریب شده با اسکوپولامین روز آموزش می‌شود. به علاوه، استفاده از مقادیر غیرمؤثر WIN55، ۲۱۲-۲، همراه با مقدار غیرمؤثر اسکوپولامین در روز آزمون، حافظه تخریب شده با اسکوپولامین روز آموزش را بهبود می‌بخشد. به عبارت دیگر، اسکوپولامین و ۲-۲۱۲ WIN55، ۲۱۲-۲ می‌توانند به صورت سینergic باعث بازگشت حافظه تخریب شده با اسکوپولامین شوند. با توجه به این که یادگیری وابسته به وضعیت پدیده‌ای است که در آن به خاطرآوری اطلاعات یادگیری شده فقط در شرایطی امکان پذیر است که حیوان در همان شرایطی قرار بگیرد که در موقع آموزش قرار داشته است (شولز و همکاران، ۲۰۰۰)، این احتمال وجود دارد که WIN55، ۲۱۲-۲ و اسکوپولامین با استفاده از سازوکارهای مختلف شرایط فیزیولوژیک یکسان ایجاد نمایند.

توضیح دیگری که برای بازگشت حافظه تخریب شده با اسکوپولامین روز آموزش به وسیله WIN55، ۲۱۲-۲ روز آزمون وجود دارد، این است که اثر داروهایی که در روز آزمون و قبل از آزمون حافظه به حیوان تزریق می‌شود، در تمامی شرایط یکسان نیست و به شرایطی که اطلاعات در آن ذخیره شده است،

## منابع

Al-Hayani, A., & Davies, S. N. (2002). Effect of cannabinoids on synaptic transmission in the rat hippocampal slice is temperature-dependent. *European Journal of Pharmacology*, 442(1-2), 47-54.

Bartus, R. T. (2000). On neurodegenerative diseases, models, and treatment strategies: Lessons learned and lessons forgotten a generation following the cholinergic hypothesis. *Experimental Neurology*, 163(2), 495-529.

Blokland, A. (1995). Acetylcholine: A neurotransmitter for learning and memory? *Brain Research Reviews*, 21(3), 285-300.

Davies, S. N., Pertwee, R. G., & Riedel, G. (2002). Functions of cannabinoid receptors in the hippocampus. *Neuropharmacology*, 42(8), 993-1007.

de Oliveira Alvares, L., de Oliveira, L. F., Camboim, C., Diehl, F., Genro, B. P., Lanzotti, V. B., & Quillfeldt, J. A. (2005). Amnestic effect of intrahippocampal AM251, a CB1-selective blocker, in the inhibitory avoidance, but not in the open field habituation task, in rats. *Neurobiology of Learning and Memory*, 83(2), 119-124.

- Fadda, P., Robinson, L., Fratta, W., Pertwee, R. G., & Riedel, G. (2006). Scopolamine and MK801-induced working memory deficits in rats are not reversed by CBD-rich cannabis extracts. *Behavioural Brain Research*, 168(2), 307-311.
- Hasselmo, M. E. (1999). Neuromodulation: Acetylcholine and memory consolidation. *Trends in Cognitive Sciences*, 3(9), 351-359.
- Hiramatsu, M., Sasaki, M., & Kameyama, T. (1995). Effects of dynorphin A-(1-13) on carbon monoxide-induced delayed amnesia in mice studied in a stepdown type passive avoidance task. *European Journal of Pharmacology*, 282(1-3), 185-191.
- Homayoun, H., Khavandgar, S., & Zarrindast, M. R. (2003). Morphine state-dependent learning: Interactions with  $\alpha$ 2-adrenoceptors and acute stress. *Behavioural Pharmacology*, 14(1), 41-48.
- Izquierdo, I., & Medina, J. H. (1997). Memory formation: The sequence of biochemical events in the hippocampus and its connection to activity in other brain structures. *Neurobiology of Learning and Memory*, 68(3), 285-316.
- McGaugh, J. L., & Izquierdo, I. (2000). The contribution of pharmacology to research on the mechanisms of memory formation. *Trends in Pharmacological Sciences*, 21(6), 208-210.
- Paxinos, G., & Franklin, K. B. J. (2001). *The mouse brain in stereotaxic coordinates*. San Diego: Academic Press.
- Ryberg, E., Larsson, N., Sjogren, S., Hjorth, S., Hermansson, N. O., Leonova, J., Elebring, T., Nilsson, K., Drmota, T., & Greasley, P. J. (2007). The orphan receptor GPR55 is a novel cannabinoid receptor. *British Journal of Pharmacology*, 152(7), 1092-1101.
- Schlicker, E., & Kathmann, M. (2001). Modulation of transmitter release via presynaptic cannabinoid receptors. *Trends Pharmacological Sciences*, 22(11), 565-572.
- Shulz, D. E., Sosnik, R., Ego, V., Haidarliu, S., & Ahissar, E. (2000). A neuronal analogue of state-dependent learning. *Nature*, 403(6769), 549-553.
- Thiemann, G., Fletcher, B. C., Ledent, C., Molleman, A., & Hasenohrl, R. U. (2007). The genetic versus pharmacological invalidation of the cannabinoid CB<sub>1</sub> receptor results in differential effects on 'non-associative' memory and forebrain monoamine concentrations in mice. *Neurobiology of Learning and Memory*, 88(4), 416-423.
- Watts, J., Stevens, R., & Robinson, C. (1981). Effects of scopolamine on radial maze performance in rats. *Physiology and Behaviour*, 26(5), 845-851.
- Yang, Y., Cao, J., Xiong, W., Zhang, J., Zhou, Q., Wei, H., Liang, C., Deng, J., Li, T., Yang, S., & Xu, L. (2003). Both stress experience and age determine the impairment or enhancement effect of stress on spatial memory retrieval. *Journal of Endocrinology*, 178(1), 45-54.
- Zarrindast, M. R., Bakhsha, A., Rostami, P., & Shafaghi, B. (2002). Effects of intrahippocampal injection of GABAergic drugs on memory retention of passive avoidance learning in rats. *Journal of Psychopharmacology*, 16(4), 313-319.
- Zarrindast, M. R., Fazli-Tabaei, S., Khalilzadeh, A., Farahmanfar, M., & Yahyavi, S. H. (2005). Cross state-dependent retrieval between histamine and lithium. *Physiology and Behaviour*, 86(1-2), 154-163.
- Zarrindast, M. R., Madadi, F., & Ahmadi, S. (2008). Repeated administrations of dopamine receptor agents affect lithium-induced state-dependent learning in mice. *Journal of Psychopharmacology*, 23(6), 645-651.
- Zarrindast, M. R., & Rezayof, A. (2004). Morphine state-dependent learning: Sensitization and interactions with dopamine receptors. *European Journal of Pharmacology*, 497(2), 197-204.