

مقاله پژوهشی اصیل

نقش گیرنده‌های موسکارینی ناحیه تگمنتوم شکمی، در اکتساب ترجیح مکان شرطی شده ناشی از مورفين در موش بزرگ آزمایشگاهی

فرزانه نظری سرنجه

دانشکده، زیست‌شناسی، پردیس علوم، دانشگاه
تهران

دکتر آمنه رضایوف^۱

گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه
تهران

یاسمون رسولی

دانشکده، زیست‌شناسی، پردیس علوم، دانشگاه
تهران

دکتر محمد رضا زرین دست

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

هدف: ناحیه تگمنتوم شکمی (VTA) مرکز اصلی پاداش است. در این تحقیق، اثرات تزریق آنکوئیست و آنتاکوئیست گیرنده‌های موسکارینی به ناحیه VTA، بر ترجیح مکان شرطی شده ناشی از مورفين بررسی شد. **روش:** کانولکذاری موش‌های بزرگ آزمایشگاهی به صورت دوطرفه در ناحیه VTA و با استفاده از دستگاه استریپوتاکسی صورت گرفت. کلیه حیوانات جراحی شده بهمراه یک هفتۀ قبل از القای ترجیح مکان شرطی شده (CPP) دورۀ بھبودی را گذراندند. CPP به روش بدون سوگیری و به صورت یک برنامه پنج روزه در سه مرحله اجرا شد: مرحله پیش‌شرطی‌سازی یا آشنایی، مرحله شرطی‌سازی و مرحله آزمون یافته‌ها: تیمارهای شرطی‌سازی با مقادیر مختلف سولفات مورفین توانست به صورت وابسته به مقدار CPP معنی‌داری ایجاد کند. تزریق مقادیر مختلف فیزوستیگین (مهارکننده کولین استراز) همراه با یک دوز بی‌اثر مورفين به داخل VTA توانست در یک روش وابسته به مقدار، اکتساب CPP را افزایش دهد. تزریق آتروپین، آنتاکوئیست گیرنده‌های موسکارینی، به داخل VTA توانست هم ترجیح مکان شرطی شده به وسیله دوز بالای مورفین و هم پاسخ تقویتی الفاشه‌ده بوسیله فیزوستیگین را مهار نماید. تزریق فیزوستیگین داخل VTA به‌تهابی تنفس مکانی معنی‌داری القا نمود، درحالی که آتروپین چنین اثری نداشت. مقادیر بالای فیزوستیگین یا آتروپین به‌تهابی و همچنین تزریق همزمان آتروپین و فیزوستیگین در ترکیب با یک مقدار بی‌اثر مورفین باعث کاهش فعالیت حرکتی گردید. **نتیجه‌گیری:** گیرنده‌های موسکارینی ناحیه تگمنتوم شکمی در القای اثرات پاداشی مورفین نقش بسزایی دارند.

کلید واژه‌ها: مورفین، فیزوستیگین، آتروپین، ترجیح مکان شرطی شده، ناحیه تگمنتوم شکمی

با حذف اثر مهاری ایترنورون‌های گاباژرژیک ناحیه تگمنتوم شکمی^۱ (VTA)، نورون‌های دوبامینی این ناحیه را تحریک می‌کند و به‌این وسیله سبب افزایش انتقال دوبامین به هسته اکومبس و در نتیجه بروز اثرات پاداشی خود می‌شود (مک براید^۲،

مقدمه

بررسی‌های متعدد نشان داده‌اند که سیستم دوبامینی مزولیمیک در بروز اثرات پاداشی مشتقات تریاک، از جمله مورفین، نقش مهمی به‌عهده دارد (مانزاندو^۳، آگوپیلاز^۴، رو دریگویز^۵ - آریاس^۶ و میتارو^۷، ۲۰۰۱؛ اولمستید^۸ و فرانکلین^۹، ۱۹۹۷ الف و ب). مورفین

۱- Manzaneado
۴- Rodriguez-arias
۶- Olmstead
۸- ventral tegmental area

۲- Aguilar
۵- Minarro
۷- Franklin
۹- McBride

۱- آشنایی‌نمایش: تهران، دانشگاه تهران، پردیس علوم، دانشکده زیست‌شناسی.
Email: rezayof@khayam.ut.ac.ir

نقش دارند. استیل کولین در VTA از طریق اثر بر گیرنده‌های موسکارینی و نیکوتینی، سبب دپولاریزاسیون نوروون‌های دوبامینی می‌شود (یومنز^۱، ۱۹۹۵؛ پیدوپلیکو، دی‌بیاسی^۲، ویلیامز^۳ و دنی، ۱۹۹۷)، بنابراین بین مشتقات تریاک و سیستم کولیزیزیک در VTA برهمن کش وجود دارد (واکر^۴، مک‌گلین^۵، گری^۶، راگوزینو^۷ و گلد^۸، ۱۹۹۱؛ زرین دست و جمشیدزاده، ۱۹۹۲). مطالعه دیگری نیز نقش سیستم کولیزیزیک ناحیه هیپوکامپ پشتی را در CPP مورفین تأیید نموده است (رضایوف، ذات‌علی، حائزی روحانی و زرین دست، ۲۰۰۶). علیرغم اثبات نقش سیستم کولیزیزیک در رفتارهای وابسته به پاداش و نقش مهم ناحیه VTA در فرآیند پاداش، تاکنون درباره ارتباط سیستم کولیزیزیک و اپوئیدریزیک ناحیه VTA در بروز اثرات پاداشی مشتقات تریاک تحقیقی نشده است. مطالعه حاضر با تحریک و مهار گیرنده‌های موسکارینی ناحیه VTA به‌وسیله فیزوستیگمین و آتروپین، نقش این گیرنده‌ها را در چگونگی القای CPP ناشی از مورفین بررسی کرده است.

روش

در این تحقیق از موش بزرگ آزمایشگاهی^۹ نر نژاد ویستار^{۱۰} به وزن تقریبی ۲۴۰-۳۰۰ گرم که از انتیتو پاستور ایران تهیه شده‌بود، استفاده گردید. یک هفته قبل از شروع آزمایش، حیوانات به حیوانخانه دارای دمای ۲۰-۲۲ درجه سانتیگراد و دوره روشانی تاریکی ۱۲ ساعت (شروع روشانی شش صبح) منتقل و به صورت گروه‌های چهارتایی نگهداری شدند. هر گروه آزمایشی،

مورفین^۱ و ایکیموتو^۲، میلر^۳، فارستر^۴، یومنز^۵ و بلaha^۶، ۲۰۰۵)، اما به نظر می‌رسد که این مسیر دوبامینی تنها مسیر در گیر در اثرات پاداشی مشتقات تریاک نیست. VTA از هسته‌های تگمتوم پدنکرولوبوتین^۷ و پشتی - جانبی^۸ ورودی‌های کولیزیزیکی دریافت می‌کند که مستقیم و غیرمستقیم فعالیت نوروون‌های دوبامینی و در نتیجه فعالیت سیستم پاداشی مغز را تحت تأثیر قرار می‌دهد (میلر و بلaha، ۲۰۰۵؛ میلر و همکاران، ۲۰۰۵). در نتیجه تنظیم کولیزیزیکی آزادشدن دوبامین در تحریک پاداشی مغز بسیار ضروری است (یومنز و باپیستا^۹، ۱۹۹۷؛ میلر و بلaha، ۲۰۰۱). استیل کولین نقش مهمی در کنترل رفتارهای وابسته به پاداش، تقدیمه و مهارت‌های حرکتی دارد (گریلتر^{۱۰}، بونی^{۱۱}، سونسون^{۱۲}، برناردی^{۱۳} و مرکوری^{۱۴}، ۱۹۹۹؛ دی‌کیارا^{۱۵}، ۲۰۰۰). این ناقل عصبی از طریق اتصال به دوزیر نوع اصلی از گیرنده‌های غشایی، یعنی گیرنده‌های موسکارینی و گیرنده‌های نیکوتینی (که از ترکیب پنج زیر واحد از زیر واحدی‌های α_1 ، α_2 ، β_1 ، β_2 ، γ تشکیل شوند) اثر خود را اعمال می‌کند (ولتورتون^{۱۶}، پیدوپلیکو^۷، بروید^{۱۷} و دنی^{۱۸}، ۲۰۰۳). مشخص شده است که VTA دارای مقادیر بالایی از آنزیم سازنده استیل کولین، یعنی استیل کولین ترانسفراز و آنزیم غیرفعال کننده آن، یعنی استیل کولین استراز می‌باشد (گرین‌فلد^{۱۹}، ۱۹۹۱). اگرچه به گیرنده‌های موسکارینی ناحیه VTA توجه کمی شده، حضور آنها در VTA اثبات شده است (اوینر^{۲۰}، لوی^{۲۱} و بران^{۲۲}، ۱۹۹۰).

تحریک گیرنده‌های موسکارینی که روی نوروون‌های دوبامینی VTA قرار گرفته‌اند، باعث آزاد شدن دوبامین در هسته اکومینس می‌شود (گرونیر^{۲۳}، پری^{۲۴} و راسمون^{۲۵}، ۲۰۱۰) و این آزادسازی نقش مهمی در فعالیت سیستم پاداش دارد (یومنز و باپیستا، ۱۹۹۷). مطالعات بسیاری نشان داده‌اند که ترجیح مکان شرطی شده^{۲۶} (CPP) روش مناسبی برای ارزیابی وابستگی روانی و عوامل مغزی مؤثر بر آن می‌باشد. مطالعات قبلی نشان داده‌اند که مورفین باعث تولید CPP می‌شود (زرین دست و همکاران، ۲۰۰۴؛ زرین دست، فتاحی، رستمی و رضایوف، ۲۰۰۵؛ رضایوف، رضوی، حائزی روحانی، رسولی و زرین دست، ۲۰۰۷) و پیشنهاد کرده‌اند که سیستم‌های ناقل عصبی متعددی در بیان CPP مورفین

- 1- Murphy
- 3- Miller
- 5- Yeomans
- 7- pedunculopontine
- 9- Baptista
- 11- Bonci
- 13- Bernardi
- 15- Di Chiara
- 17- Pidoplichko
- 19- Dani
- 21- Weiner
- 23- Brann
- 25- Perry
- 27- Conditioned Place Preference
- 29- Williams
- 31- McGlynn
- 33- Ragozzino
- 35- rat

- 2- Ikeimoto
- 4- Forster
- 6- Blaha
- 8- laterodorsal
- 10- Grillner
- 12- Svensson
- 14- Mercuri
- 16- Woolferton
- 18- Brod
- 20- Greenfield
- 22- Levey
- 24- Gronier
- 26- Rasmussen
- 28- DeBlasi
- 30- Walker
- 32- Grey
- 34- Gold
- 36- Wistar

توانایی فیزوستیگمین در القای CPP، بدون حضور مورفین ارزیابی شد. به این ترتیب که در طی مرحله شرطی سازی ابتداء به سه گروه از حیوانات مقادیر مختلف فیزوستیگمین (۰/۵، ۲/۵ و ۵ µg/rat) به صورت داخل VTA و بلا فاصله بعد از آن سالین (۱ ml/kg) به صورت زیرجلدی تزریق شد. یک گروه نیز به عنوان شاهد ابتداء یک تزریق درون VTA سالین (۱ µl/rat) و بلا فاصله بعد از آن تزریق زیرجلدی سالین (۱ ml/kg) دریافت کرد. همه گروه‌ها ۲۴ ساعت بعد از آخرین تزریق، بدون هیچ گونه تزریقی وارد مرحله آزمون شدند و طی این مرحله فعالیت حرکتی آنها نیز مورد سنجش قرار گرفت. چهار گروه دیگر از حیوانات در طی مرحله شرطی سازی ابتداء به صورت داخل VTA سالین (۱ µl) یا فیزوستیگمین (۰/۵، ۲/۵ و ۵ µg/rat) و سپس تزریق زیرجلدی مورفین (۰/۵ mg/kg) دریافت کردند و به این ترتیب اثر فیزوستیگمین بر اکتساب CPP مورفین ارزیابی شد. کلیه گروه‌ها ۲۴ ساعت بعد از آخرین تزریق در مرحله آزمون قرار گرفتند. در این مرحله فعالیت حرکتی آنها نیز اندازه گیری شد.

۳- آزمایش سوم، اثر آتروپین (آتاگونیست گیرنده موسکارینی) همراه مورفین یا بدون آن بر اکتساب CPP: برای ارزیابی اثر آتروپین بر اکتساب CPP مورفین، قبل از تزریق زیرجلدی مورفین و در طی مرحله شرطی سازی، به چهار گروه از حیوانات مقادیر مختلف آتروپین (۱، ۲ و ۴ µg/rat) یا سالین (۱ ml) به صورت درون VTA تزریق شد. سه گروه از حیوانات نیز ابتداء تزریق آتروپین (۱، ۲ و ۴ µg/rat) به داخل VTA و سپس تزریق زیرجلدی سالین (۱ ml/kg) دریافت کردند. یک گروه نیز به عنوان گروه شاهد، سالین درون مغزی (۱ µl/rat) همراه با سالین زیرجلدی (۱ ml/rat) دریافت کرد. در طی مرحله آزمون، فعالیت حرکتی همه گروه‌ها ارزیابی شد.

۴- آزمایش چهارم، اثر آتروپین بر واکنش فیزوستیگمین در طی CPP مورفین: پنج گروه از حیوانات یک تزریق داخل VTA سالین (۱ µl/rat) یا مقادیر مختلف آتروپین (۲، ۴ و ۸ µg/rat) را دریافت کردند و پس از پنج دقیقه به آنها سالین (۱ µl/rat) یا فیزوستیگمین (۵ µg/rat) به صورت درون VTA تزریق شد. در طی مرحله

هشت حیوان داشت و هر حیوان فقط یک بار آزمایش می‌شد. تمام آزمایش‌ها نیز در زمان معینی از روز انجام می‌گرفت. برای انجام آزمایش‌های این تحقیق از مواد و داروهای زیر استفاده شد: کتابین هیدروکلراید و زایلزین مخلوط شده که به عنوان داروی بیهوشی و به صورت درون صفاقی تزریق می‌شد؛ سولفات مورفین؛ فیزوستیگمین به عنوان آگونیست گیرنده‌های موسکارینی؛ آتروپین به عنوان آتاگونیست گیرنده‌های موسکارینی.

به منظور جراحی و کانول گذاری، ابتداء حیوان وزن و سپس با تزریق درون صفاقی مخلوط کتابین هیدروکلراید (۵۰ mg/kg) و زایلزین (۴ mg/kg) بیهوش می‌شد. آن‌گاه با استفاده از دستگاه استریوتاکسی و مختصات ناحیه VTA بر اساس اطلس [از = ± ۰/۹ mm – ۵/۸ mm = قدامی - خلفی (AP)]؛ از خط وسط = ۸ mm - خلفی - میانی - جانبی (ML)؛ از سطح جمجمه = ۸ mm - خلفی - شکمی (DV)]. کلیه حیوانات در ناحیه VTA کانول گذاری شدند. حیوانات جراحی شده به مدت یک هفته قبل از CPP دوره بهبودی را گذراندند. دستگاه ترجیح مکان شرطی شده (CPP) سه قسمتی و از جنس چوب و بر اساس طرح کار و وايت ساخته شده بود. روش ترجیح مکان شرطی شده بر اساس طرح بدون سوگیری و بر پایه روش دفنوسکا¹ و همکاران (۱۹۹۵) طراحی شده بود. این روش یک برنامه پنج روزه با سه مرحله مشخص می‌باشد که عبارتند از: مرحله پیش از شرطی سازی، مرحله شرطی سازی و مرحله آزمون (رضابوف و همکاران، ۲۰۰۶).

مراحل آزمایش‌ها

- آزمایش اول، منحنی مقدار-پاسخ برای CPP مورفین: برای بدست آوردن منحنی مقدار-پاسخ، مقادیر مختلف سولفات مورفین (۰/۵، ۲/۵ و ۷/۵ mg/kg) به صورت زیرجلدی تزریق شد. چهار گروه از حیوانات در طی مرحله شرطی سازی به تناوب مورفین و سالین دریافت کردند. به گروه پنجم نیز به عنوان گروه شاهد، در طی مرحله شرطی سازی فقط سالین تزریق شد. در طی مرحله آزمون، فعالیت حرکتی هر پنج گروه ارزیابی گردید.
- آزمایش دوم، اثر فیزوستیگمین (آگونیست گیرنده موسکارینی) همراه مورفین یا بدون آن بر اکتساب CPP: ابتدا

یافته‌ها

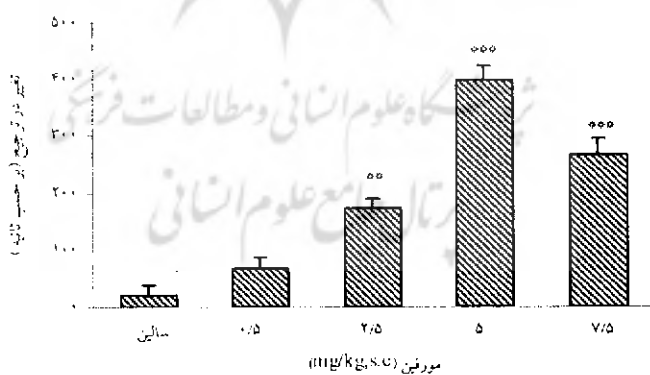
۱- آزمایش اول؛ منحنی مقدار پاسخ برای CPP مورفین؛
 شکل ۱-الف CPP ناشی از تزریق زیرجلدی مقادیر مختلف مورفین را در حیواناتی که ناچیه نگمتومن شکمی آنها کانول گذاری شده بود، نشان می‌دهد. آزمون آماری ANOVA یک طرفه نشان داد که نسبت به گروه شاهد (سالین)، مورفین به صورت واپسندیده مقادیر سبب القای CPP شد ($p < 0.001$)، $p = 0.01$ و $p = 0.05$. مقادیر مختلف مورفین (۰/۵، ۲/۵، ۵ و ۷/۵ mg/kg) مغزی داری ایجاد کرد و بیشترین پاسخ با 5 mg/kg مورفین مشاهده شد. شکل (۱-ب) نشان می‌دهد که در مرحله آزمون، فعالیت حرکتی حیواناتی که در مرحله شرطی سازی مقدادر مختلفی از مورفین دریافت کرده بودند، نسبت به گروه سالین تفاوت معنی‌داری نداشت.

شرطی سازی، حیوانات به صورت زیرجلدی مورفین (۰/۵ mg/rat) یا سالین (۰ ml/kg) دریافت کردند. ۲۴ ساعت بعد از آخرین تزریق، همه گروه‌ها وارد مرحله آزمون شدند و فعالیت حرکتی آنها نیز اندازه گیری شد.

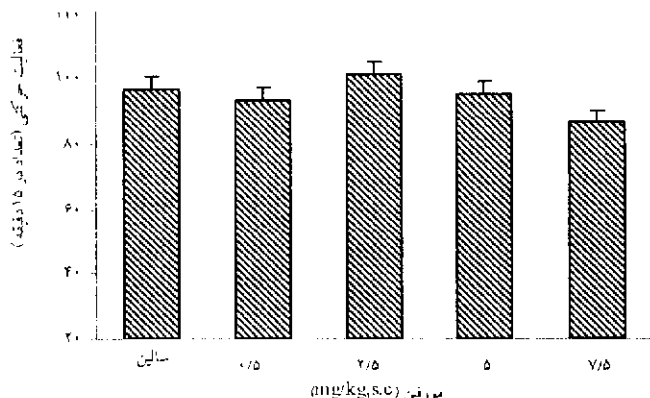
تحلیل آماری

در تمام آزمایش‌ها داده‌ها (نمرات شرطی شدن و فعالیت حرکتی) به صورت میانگین و خطای معیار میانگین ثبت شد. برای تعیین وجود اختلاف معنی‌دار بین گروه‌های آزمایشی، روش آنالیز واریانس یک‌طرفه و دو‌طرفه و به دنبال آن آزمون توکی به کار رفت و اختلاف $p < 0.05$ به عنوان تفاوت معنی‌دار در نظر گرفته شد. محاسبات آماری با نرم افزارهای SPSS و INSTAT انجام شد.

الف:



ب:



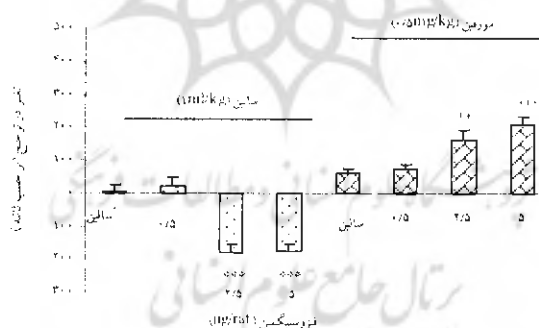
شکل ۱-الف) ترجیح مکان شرطی شده (CPP) ناشی از مورفین. ب) اثر تزریق مقادیر مختلف مورفین بر فعالیت حرکتی. $p < 0.001$ و $p < 0.05$ * در مقایسه با گروه شاهد.

نقش گیرنده موسکارینی در ترجیح مکان شرطی شده مورفین

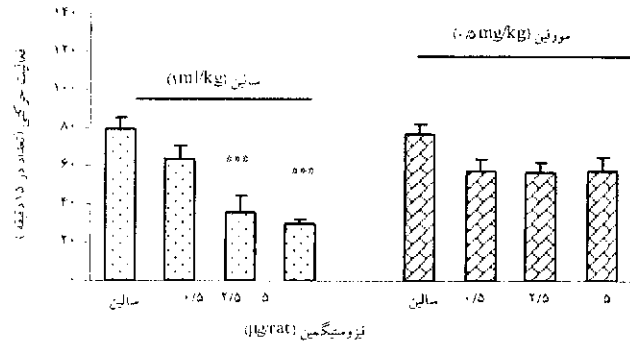
= ۲۸ و ۳)، اما مصرف مقدار زیاد فیزوستیگمین (۲/۵ و ۵ µg/rat) اکتساب CPP به مدل مورفین (۰/۵ mg/kg) را تقویت می کند. همچنین شکل ۲ ب تأثیر تزریق دو طرفه فیزوستیگمین را در روز آزمون بر فعالیت حرکتی نشان می دهد. آزمون آماری واریانس دو طرفه، اثر معنی دار تیمار [۰/۱۵<۴/۴<۴/۵۶ و ۳]، مقدار [۰/۰۰۰۱<۱۱/۷<۳/۲ و ۳] و تداخل تیمار × مقدار [۰/۰۵<۳/۲ و ۳] را نشان داد. همچنین آزمون تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که تزریق مقدار زیاد فیزوستیگمین و به تنهایی باعث کاهش فعالیت حرکتی می شود (۰/۵ و ۵ µg/rat) به تنهایی (µg/rat) به تزریق فیزوستیگمین (۲/۵ و ۵ µg/rat) و لی همراه با مورفین (۰/۵ mg/kg) به تنهایی سبب تغییر مکانی شرطی شده^۱ می شود [۰/۰۰۱<۳/۱ و ۰/۰۰۱<۴/۳].

۲- آزمایش دوم، اثر فیزوستیگمین (آگونیست گیرنده موسکارینی) همراه مورفین یا بدون آن بر اکتساب CPP: شکل (۲) الف) تأثیر تزریق دو طرفه مقدار م مختلف فیزوستیگمین (۰/۵، ۱/۰/۵ و ۰/۵ mg/kg) یا سالین همراه یا بدون مورفین به درون ناحیه VTA را بر اکتساب CPP نشان می دهد. آزمون ANOVA دو طرفه وجود تداخل بین فیزوستیگمین و مورفین را در اکتساب CPP نشان داد [مقایسه داخل گروهی: اثر تیمار: ۰/۰۰۰۱<۱۷۶/۹ و ۰/۰۰۰۱<۴/۵۶ و ۳/۲/۷، p<۰/۰۰۰۱] . به علاوه تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که تزریق فیزوستیگمین (۰/۵ و ۵ µg/rat) به تنهایی سبب تغییر مکانی شرطی شده^۱ می شود [۰/۰۰۱<۳/۱ و ۰/۰۰۱<۴/۳].

الف:



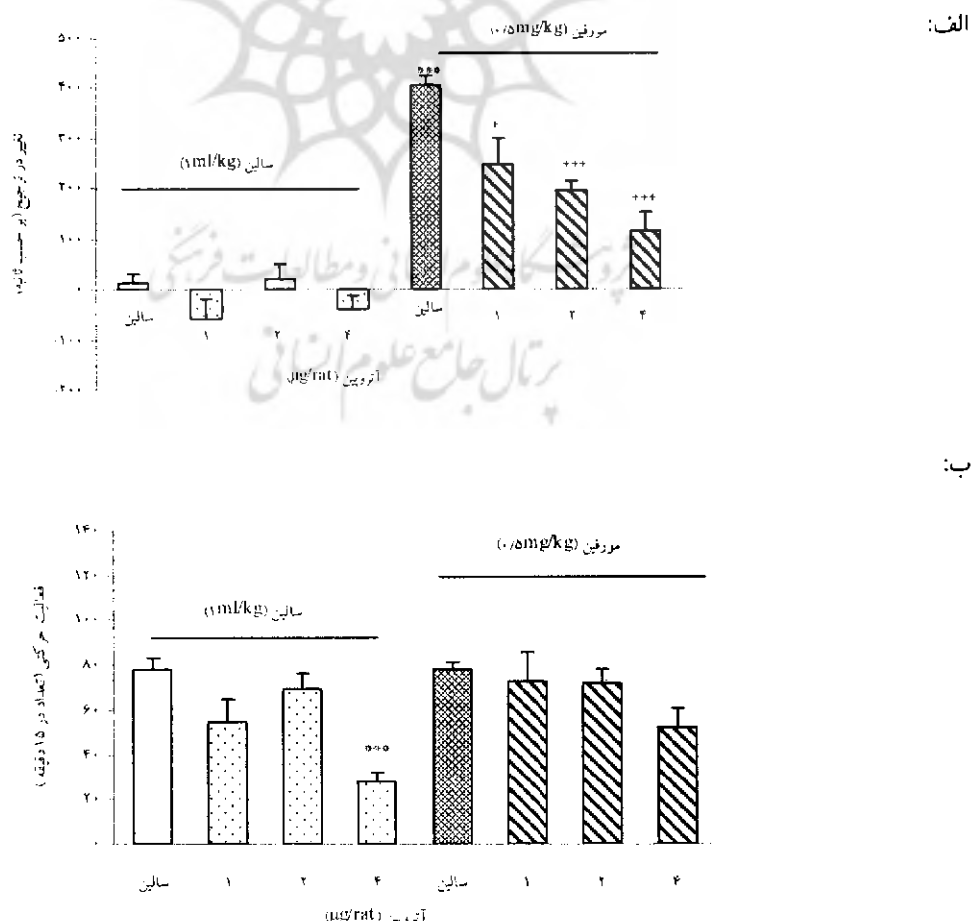
ب:



شکل ۲-الف) اثرات تزریق دو طرفه فیزوستیگمین به داخل VTA به تنهایی و همراه با مورفین بر اکتساب ترجیح مکان شرطی شده. ب-) اثرات تزریق دو طرفه فیزوستیگمین (در غایب با حضور مورفین) به داخل ناحیه VTA بر فعالیت حرکتی در روز آزمون آماری در مقایسه با گروه کنترل سالین، سالین، ۰/۰۰۱<۴/۳ و ۰/۰۰۱<۳/۱ در مقایسه با گروه کنترل مورفین / سالین.

همراه با مورفین توانست CPP (القاشده بدوسیله مورفین را در یک روش وابسته به مقدار مهار نماید [١٣/٨، ٢٨ و ٣]، $p < 0.001$). شکل ۳- ب نیز اثر تزریق آتروپین را بر فعالیت حرکتی در روز آزمون نشان می دهد. آزمون تحلیل واریانس دوطرفه تأثیر معنی دار مقدار را نشان داد [٠٠٠١، ٧/٤، ٥٦ و ٣]، $F(٣, ١٤٣/٨) = ١٠/٩$. نتایج برای تیمار و تداخل تیمار \times مقدار تأثیر معنی داری نشان نداد. همچنین آزمون آماری تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که مصرف یشتربن مقدار آتروپین ($4 \mu\text{g}/\text{rat}$) به تهایی فعالیت حرکتی را کاهش می دهد [٠٠٠١، ٧/٤، ٢٨ و ٣]، $F(٣, ١٤٣/٨) = ٧/٣$. همچنین آزمون تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که تزریق مقادیر مختلف آتروپین به تهایی درون VTA قادر به القای CPP نمی باشد. به علاوه مصرف آتروپین

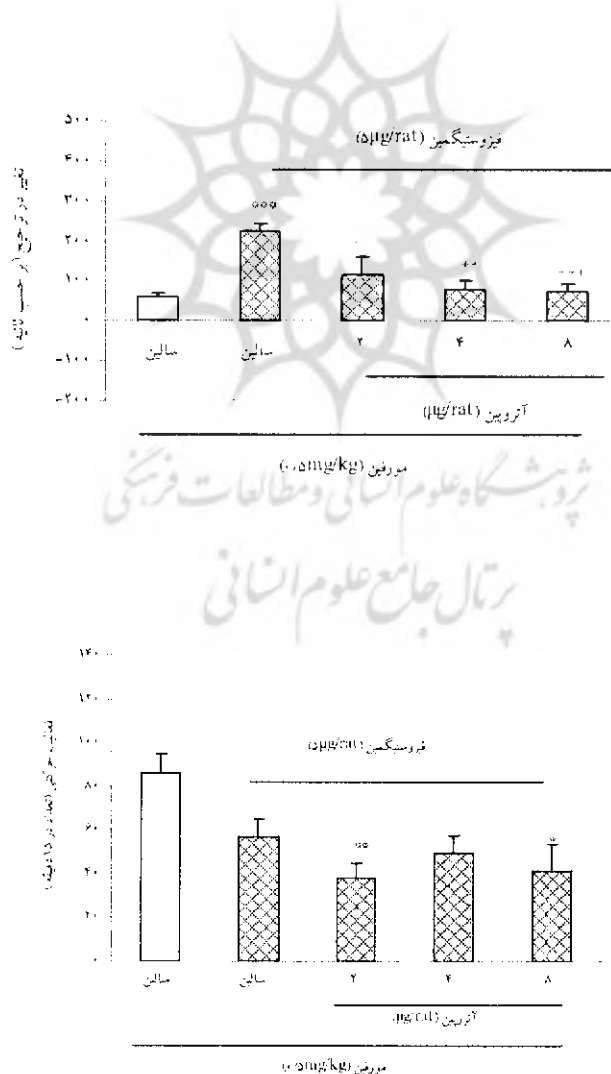
۳- آزمایش سوم؛ اثر آتروپین (آتاگونیست گیرنده موسکارینی) همراه یا بدون مورفین بر اکتساب CPP شکل ۳- الف اثرات تزریق دوطرفه مقادیر مختلف آتروپین (١، ٢ و ٤ $\mu\text{g}/\text{rat}$) یا سالین (1 ml/rat) را به درون ناحیه VTA همراه یا بدون مورفین بر اکتساب CPP نشان می دهد. آزمون تحلیل واریانس دوطرفه وجود تداخل معنی دار بین مورفین و آتروپین را بر اکتساب CPP نشان داد [مقایسه داخل گروهی: اثر تیمار 0.001 ، $F(٣, ١٤٣/٨) = ١٤٣/٨$ ؛ تداخل تیمار \times مقدار: اثر مقدار: 0.001 ، $F(٣, ٥٦) = ١٠/٩$ ؛ $F(٣, ٥٦) = ٧/٣$] همچنین آزمون تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که تزریق مقادیر مختلف آتروپین به تهایی درون VTA قادر به القای CPP نمی باشد. به علاوه مصرف آتروپین



شکل ۳- (الف) اثر تزریق دوطرفه آتروپین به VTA به تهایی و همراه با مورفین بر اکتساب ترجیع مکان شرطی شده. ب) اثرات تزریق دوطرفه آتروپین در غایب با حضور مورفین (٤ $\mu\text{g}/\text{kg}$) به ناحیه VTA بر فعالیت حرکتی در روز آزمون. $1, 2, 4$: در مقایسه با گروه شاهد سالین/سالین؛ $0.001, 0.05, 0.1$: در مقایسه با گروه شاهد مورفین/سالین.

مورفین را مهار می کند. شکل ۴- ب نیز برهم کنش آتروپین و فیزوستیگمین را بر فعالیت حرکتی، در روز آزمون در طی شرطی سازی سه روزه با مورفین نشان می دهد. تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که تزریق دوطرفه آتروپین (۰،۲ و ۰،۵ $\mu\text{g}/\text{rat}$) در ترکیب با فیزوستیگمین (۰،۵ $\mu\text{g}/\text{rat}$) نشان می دهد.

تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که آتروپین پاسخ تقویتی القاشد، به وسیله فیزوستیگمین در ترکیب با مورفین را تغییر می دهد. نتایج حاکی از آن بود که آتروپین اثر فیزوستیگمین بر پاسخ



شکل ۴- (الف) اثرات تزریق دوطرفه آتروپین قبل از تزریق فیزوستیگمین به داخل VTA در حضور مورفین (۰،۵ $\mu\text{g}/\text{kg}$) بر اکتساب CPP. (ب) اثرات برهم کنش آتروپین و فیزوستیگمین بر فعالیت حرکتی در روز آزمون. $^{***}p < 0.001$ ، $^{**}p < 0.01$ ، $^*p < 0.05$ در مقایسه با گروه شاهد سالین / مورفین و > 0.05 در مقایسه با گروه شاهد سالین / فیزوستیگمین / مورفین.

تحقیق حاضر نشان داد که تزریق دو طرفه آتروپین به داخل VTA در یک روش وابسته به مقدار از ترجیع مکانی القا شده به وسیله مورفین (5 mg/kg) مانع می‌کند. ضمناً مشاهده شد که آتروپین اثر نفویتی فیزوستیگمین را بر پاسخ مورفین مهار می‌کند. در این راستا مطالعات قبلی نشان داده است که تزریق آتروپین به VTA سبب مهار خودتحریکی و کاهش ولع غذایی (رادا، هارک^۱، پیومتر و هوبل^۲، ۲۰۰۰، همچنین مهار پاداش خودتحریکی مغز می‌گردد (پیومتر و باپیستا، ۱۹۹۷). مهار گیرنده‌های موسکارینی مؤید آن است که گیرنده‌های موسکارینی M₁ در CPP مورفین نقش دارند. ضمناً این که تزریق پیشترین مقدار فیزوستیگمین به داخل VTA، به تهایی تنفس مکانی شرطی شده را القا می‌نماید، در حالی که در ترکیب با مورفین فاقد چنین اثری است. گرونیر و همکاران (۱۹۹۹) بیان کردند که موسکارین، کاربکول و فیزوستیگمین پتانسیل سیاپسی تحریکی در سورون‌های دوپامینی VTA و بخش متراکم جسم سیاه را کاهش می‌دهد. به احتمال قوی این اثر مهاری ناشی از فعل شدن گیرنده‌های موسکارینی پیش میتابسی M₂ می‌باشد. مطالعات متعدد نشان داده‌اند که گیرنده‌های موسکارینی اثرات پس سیاپسی مستقیم روی سورون‌ها دارند و بنابراین می‌توان انتقال میتابسی را در قسمت‌های مختلف مغز از طریق عمل بر گیرنده‌های مختلف یا از طریق مهار پیش سیاپسی تنظیم کنند (همو^۳، هوانگ^۴ و گین^۵، ۱۹۹۵). از طرفی مطالعه ما نشان داد که تزریق بالاترین مقدار فیزوستیگمین یا آتروپین به تهایی در داخل VTA فعالیت حرکتی را کاهش می‌دهد. با توجه به نتایج بدست آمده می‌توان چنین CPP استدلال کرد که اثر مقدار بالای فیزوستیگمین بر تولید آتروپین و فیزوستیگمین به داخل VTA همراه با مورفین سبب کاهش فعالیت حرکتی در طی فاز آزمون گردید. با توجه به نتایج بدست آمده احتمال دارد که کاهش فعالیت حرکتی به وسیله

بحث

در مطالعه حاضر تزریق مقداری مختلف مورفین ($7/5 \text{ mg/kg}$) توانست به صورت وابسته به مقدار CPP معنی‌داری در موش‌های بزرگ آزمایشگاهی تولید نماید. این یافته‌ها مخほزان با مطالعات قبلی (اولمستید و فرانکلین، ۱۹۹۷ الف، ب)، نشان می‌دهد که مورفین اثرات پاداشی خود را از طریق یادگیری ارتباطی با محیطی که این اثرات در آن رخ داده است، القا می‌نماید. در تحقیق حاضر نشان داده شد که مقداری به کار رفته مورفین نتوانست فعالیت حرکتی را در مقایسه با گروه شاهد در طی مرحله آزمون تغییر دهد. بسیاری از شواهد بیان می‌کنند که فعل شدن سیستم دوپامینی مزولیمیک برای بیان ترجیع مکان شرطی شده ضروری است (مکبراید و همکاران، ۱۹۹۹؛ مانزاندو و همکاران، ۲۰۰۱). با وجود این، شواهد دیگر مؤید آن است که سایر سیستم‌های نوروترانسمیتری و جایگاه‌های مغزی، گرچه ممکن است خود اثرات پاداشی نداشته باشند، اما از طریق دخالت در فرآیندهایی که برای بیان CPP ضروری می‌باشند، می‌توانند بر پاداش مورفین تأثیر بگذارند (اولمستید و فرانکلین، ۱۹۹۷ الف، ب). در تحقیق حاضر نقش گیرنده‌های موسکارینی VTA بر CPP مورفین بررسی شد.

مطالعه حاضر نشان داد که تحریک گیرنده‌های موسکارینی VTA به وسیله فیزوستیگمین (مهار کننده آنزیم کربلین استراز) در ترکیب با یک مقدار بی‌اثر مورفین ($0/5 \text{ mg/kg}$) به صورت وابسته به مقدار CPP معنی‌داری القا می‌نماید. این اثر فیزوستیگمین مطابق با مطالعاتی است که نشان داده‌اند تزریق تریاک را افزایش می‌دهد (بیلن^۶ و همکاران، ۱۹۹۷). به علاوه مشخص شده است که آثار پاداشی مورفین که در CPP اندازه گیری می‌شود، در موش‌های گیرنده‌های M₂ موسکارینی کاهش می‌یابد (باسیل^۷ و همکاران، ۲۰۰۲). گرونیر و همکاران (۲۰۰۰) بیان کردند که تحریک گیرنده‌های موسکارینی VTA سبب شلیک عصبی سورون‌های دوپامینی در VTA و متعاقب آن افزایش دوپامین در VTA، هسته اکومبنس و قشر پیشانی می‌شود. بنابراین به احتمال قوی تزریق فیزوستیگمین به VTA از طریق مکانیسم گفته شده، خواص دوپامینی مورفین را در هسته اکومبنس افزایش می‌دهد. همچنین

1-Beilin
3-Rana
5-Huebel
7-Huang

2-Basile
4-Mark
6-Ura
8 - Gean

سپاسگزاری

از زحمات فراوان مسئولان آزمایشگاه فیزیولوژی جانوری
دانشکده زیست‌شناسی دانشگاه تهران، به خصوص سرکار خانم
لادن دلخی سپاسگزاری می‌گردد.

دریافت مقاله: ۱۴۰۶/۲۸/۱۰، پذیرش مقاله: ۱۴۰۶/۱۷/۱۰

داروها در طی فاز آزمون، از القای ترجیح مکان شرطی شده به وسیله مورفین ممانعت کند.

بنابراین به نظر می‌رسد که گیرنده‌های موسکارینی ناجه نگستوم شکمی در القای اثرات پاداشی مورفین نقش بسزایی ایفا می‌کنند.

منابع

- Basile, A. S., Fedorova, I., Zapata, A., Liu, X., Shippenberg, T., & Dutaroy, A. (2002). Deletion of the M5 muscarinic acetylcholine receptor attenuates morphine reinforcement and withdrawal but not morphine analgesia. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America*, 99, 11452-11457.
- Beilin, B., Nemirovsky, A. Y., Zeidel, A., Maihöld, E., Zelman, V., & Katz, R. L. (1997). Systemic physostigmine increases the antinociceptive effect of spinal morphine. *Pain*, 70, 217-221.
- Carr, G. D., & White, N. M. (1983). Conditioned placed preference from intraaccumbens but not intra-caudate amphetamine injections. *Life Sciences*, 33, 2551-2557.
- De Fonseca, F. R. D., Rubio, P., Martin-Caddon, J. L., Caine, S. B., Koob, G. F., & Navarro, M. (1995). The dopamine receptor agonist 7-OH-DPAT modulates the acquisition and expression of morphine-induced place preference. *European Journal of Pharmacology*, 274, 47-55.
- Di Chiara, G. (2000). Role of dopamine in the behavioural actions of nicotine related to addiction. *European Journal of Pharmacology*, 393, 295-314.
- Greenfield, S. A. (1991). A non-cholinergic action of acetylcholinesterase (AChE) in the rat brain: From neuronal secretion to the generation of movement. *Cellular and Molecular Neurobiology*, 11, 55-77.
- Grillner, P., Bonci, A., Svensson, T. H., Bernardi, G., & Mercuri, N. B., (1999). Presynaptic muscarinic (M3) receptors reduce excitatory transmission in dopamine neurons of the rat mesencephalon. *Neuroscience*, 91, 557-565.
- Gronier, B., Perry, K. W., & Rasmussen, K. (2000). Activation of the mesocorticolimbic dopaminergic system by stimulation of muscarinic cholinergic receptors in the ventral tegmental area. *Psychopharmacology*, 147, 347-355.
- Hsu, K. S., Huang, C. C., & Gean, P. W. (1995). Muscarinic depression of excitatory synaptic transmission mediated by the presynaptic M3 receptors in the rat striatum. *Neuroscience Letters*, 197, 141-144.
- Manzanedo, C., Aguilar, M. A., Rodriguez-Arias, M., & Minarro, J. (2001). Effects of dopamine antagonists with different receptor blockade profiles on morphine-induced place preference in male mice. *Behavioural Brain Research*, 121, 189-197.
- McBride, W. J., Murphy, J. M., & Ikemoto, S. (1999). Localization of brain reinforcement mechanisms: Intracranial self-administration and intracranial place-conditioning studies. *Behavioural Brain Research*, 101, 129-152.
- Miller, A. D., & Blaha, C. D. (2005). Midbrain muscarinic receptor mechanisms underlying regulation of mesoaccumbens and nigrostriatal dopaminergic transmission in the rat. *European Journal of Neuroscience*, 21, 1837-1846.
- Miller, A. D., Forster, G. L., Yeomans, J. S., & Blaha, C. D. (2005). Midbrain muscarinic receptors modulate morphine-induced accumbal and striatal dopamine efflux in the rat. *Neuroscience*, 136, 531-538.
- Olmstead, M. C., & Franklin, B. J. (1997a). The development of a conditioned place preference to morphine: Effects of lesions of various CNS sites. *Behavioral Neuroscience*, 111, 1313-1323.
- Olmstead, M. C., & Franklin, B. J. (1997b). The development of a conditioned place preference to morphine: Effects of microinjections into various CNS sites. *Behavioral Neuroscience*, 111, 1324-1334.
- Pidoplichko, V. I., DeBiasi, M., Williams, J. T., & Dani, J. A., (1997). Nicotine activates and desensitizes midbrain dopamine neurons. *Nature*, 390, 401-404.
- Rada, P. V., Mark, G. P., Yeomans, J. J., & Hoebel, B. G., (2000). Acetylcholine release in ventral tegmental area by hypothalamic self-stimulation, eating, and drinking. *Pharmacology Biochemistry and Behavior*, 65, 375-379.
- Rezayof, A., Zatali, H., Haeri-Rohani, A., & Zarrindast M. R. (2006). Dorsal hippocampal muscarinic and nicotinic receptors are involved in mediating morphine reward. *Behavioural Brain Research*, 166, 281-290.
- Rezayof, A., Razavi, S., Haeri-Rohani, A., Rassouli, Y., & Zarrindast, M. R., (2007). GABA(A) receptors of hippocampal CA1 regions are involved in the acquisition and expression of morphine-induced place preference. *European Neuropsychopharmacology*.

فرزاده نظری سرنجه و همکاران

Walker, D. L., McGlynn, T., Grey, C., Ragozzino, M., & Gold, P. E. (1991). Naloxone modulates the behavioral effects of cholinergic agonists and antagonists. *Psychopharmacology*, 105, 57- 62.

Weiner, D. M., Levey, A. I., & Biamy, M. R. (1990). Expression of muscarinic acetylcholine and dopamine receptors mRNAs in rat basal ganglia. *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America*, 87, 7050-7054.

Wooltorton, J. R., Pidoplichko, V. I., Broide, R. S., & Dani, J. A. (2003). Differential desensitization and distribution of nicotinic acetylcholine receptor subtypes in midbrain dopamine areas. *Journal of Neuroscience*, 23, 3176-3185.

Yeomans, J. (1995). Electrically evoked behaviors: Axons and synapses mapped with collision tests. *Behavioral Brain Research*, 67, 121-132.

Yeomans, J., & Baptista, M. (1997). Both nicotinic and muscarinic receptors in ventral tegmental area contribute to brain-stimulation reward. *Pharmacology Biochemistry and Behavior*, 57, 915-921.

Yeomans, J., Forster, G., & Blaha, C. (2001). M5 muscarinic

receptors are needed for slow activation of dopamine neurons and for rewarding brain stimulation. *Life Science*, 68, 2449-2456.

Zarrindast, M. R., & Jamshidzadeh, A. (1992). Inhibitory effect of morphine on yawning induced by cholinceptor and dopamine D2 receptor activation in rats. *British Journal of Pharmacology*, 105, 675-678.

Zarrindast, M. R., Lahiji, P., Shafaghi, B., & Sadegh, M. (1998). Effects of GABAergic drugs on physostigmine-induced improvement in memory acquisition of passive avoidance learning in mice. *General Pharmacology: The Vascular System*, 31, 81- 86.

Zarrindast, M. R., Ahmadi, S., Haeri-Rohani, A., Rezayof, A., Jafari, M. R., & Jafari-Sabet, M. (2004). GABA(A) receptors in the basolateral amygdala are involved in mediating morphine reward. *Brain Research*, 1006, 49-58.

Zarrindast, M. R., Fattahi, Z., Rostami, P., & Rezayof, A. (2005). Role of the cholinergic system in the rat basolateral amygdala on morphine-induced conditioned place preference. *Pharmacology Biochemistry and Behavior*, 82, 1-10.

پژوهشگاه علوم انسانی و مطالعات فرهنگی
پرستال جامع علوم انسانی