

بررسی اثر و مکانیسم‌های اوپیوییدی و دوپامینزیک دکسترومتورفان بر پاسخ درد ایجاد شده با اسید استیک در موش‌ها با استفاده از تست Writhing شکمی

خاطره سو رنجی (M.D.) **

داؤود فرزین (Ph.D.) *

چکیده

سابقه و هدف: دکسترومتورفان یک آنتاگونیست غیر رقابتی گیرنده NMDA گلوتامات می‌باشد که به عنوان یک داروی ضدسرfe OTC مورد استفاده قرار می‌گیرد. در مطالعه قبلی خود که نتایج آن در مجله Eur. J. Pharmacol., 1999, 377, 35-42 چاپ شده است نشان داده‌ام که دکسترومتورفان از طریق مسیرهای اوپیوییدی و دوپامینزیک قادر است علایم سندرم Withdrawal القاء شده توسط نالوکسون در موش‌های وابسته به مر芬 را تقلیل دهد. مطالعات بالینی مختلفی نیز نشان داده است که دکسترومتورفان می‌تواند درد بعد از اعمال جراحی و همچنین نیاز به تجویز مر芬 پس از اعمال جراحی مختلف را کاهش دهد. این مطالعات پیشنهاد می‌کنند که احتمالاً دکسترومتورفان اثر ضد دردی دارد و ممکن است اثر ضد دردی آن از طریق مسیرهای اوپیوییدی و دوپامینزیک واسطه‌گری شود. در مطالعه حاضر، اثر دکسترومتورفان بر روی پاسخ درد القاء شده توسط اسید استیک در موش‌ها با استفاده از تست Writhing مورد آزمایش قرار گرفت. علاوه بر این نقش تعدیلی مکانیسم اوپیوییدی و دوپامینزیک بر روی اثر دکسترومتورفان مورد مطالعه واقع شد.

مواد و روش‌ها: تزریق داخل صفاقی ۱۰ میلی‌لیتر/کیلوگرم اسید استیک ۰/۶ درصد به موش‌ها ایجاد رفتار Writhing می‌کند که با درد مزمن مطابقت دارد. در مطالعه حاضر دوزهای مختلف دکسترومتورفان بر پاسخ Writhing در عدم حضور و حضور داروهای مختلف اوپیوییدی و دوپامینزیک مورد بررسی قرار گرفت. **یافته‌ها:** دکسترومتورفان در دوز داخل صفاقی ۳۰ میلی‌گرم/کیلوگرم به طور معنی‌داری رفتار Writhing ایجاد شده توسط اسید استیک را کاهش داد. این دوز از دکسترومتورفان اثر ضد دردی مر芬 را نیز تقویت نمود. اثر موش بود که نشان‌دهنده اثر ضد دردی دکسترومتورفان است. دکسترومتورفان اثر ضد دردی مر芬 را نیز تقویت نمود. اثر ضد دردی دکسترومتورفان و اثر تقویتی آن بر روی افزایش آستانه درد ناشی از تجویز مر芬 توسط آنتاگونیست گیرنده‌های D1 و گیرنده‌های اوپیوییدی «نالوکسون» آنتاگونیزه گردید. اثر ضد دردی دکسترومتورفان توسط آگونیست گیرنده‌های D1 و D2 دوپامینی «آپومرفین»، نیز آنتاگونیزه شد که این اثر تقویت آنتاگونیست گیرنده‌های D1 دوپامینی «SCH 23390»، بلوک گردید، در صورتی که آنتاگونیست گیرنده‌های D2 دوپامینی «سولپیراید»، و آنتاگونیست گیرنده‌های محیطی دوپامین «دامپریدون»، در این رابطه بدون اثر بودند.

استنتاج: این نتایج نشان می‌دهد مکانیسم‌های گیرنده‌های اوپیوییدی و D1 دوپامینی مرکزی در اثر ضد دردی دکسترومتورفان نقش تعدیلی دارند.

واژه‌های کلیدی: دکسترومتورفان، مر芬، آپومرفین، تست Writhing، موش

۱) این تحقیق طی شماره ۷۸ در شورای پژوهشی دانشگاه ثبت گردیده و با حمایت مالی دانشگاه علوم پزشکی مازندران انجام پذیرفته است.

* متخصص فارماکولوژی- استادیار دانشگاه علوم پزشکی مازندران

✉ ساری-بلوار خزر-دانشکده پزشکی ساری

** پژوهش عمومی

مقدمه

«دکسترومتورفان» حداقل بعضی از نشانه‌های سندروم Withdrawal مرفين را کاهش و اثر ضد دردی مرفين را Withdrawal افزایش می‌دهد. کاهش علایم سندروم Withdrawal مرفين توسط دکسترومتورفان طی مطالعه فرزین گزارش شده است (۲۱). منظور از این مطالعه تعیین اثر ضد دردی دکسترومتورفان بر پاسخ درد ایجاد شده توسط اسید استیک در تست Writhing شکمی در موش‌ها و تداخل احتمالی آن با مکانیسم‌های اوپیوپییدی و دوپامینزیک می‌باشد.

مواد و روش‌ها

حیوانات: موش‌های سفید کوچک نر به وزن ۲۰ الی ۲۵ گرم در آزمایشات مورد استفاده قرار گرفتند. حیوانات در قفس‌های پلاستیکی در اتاق حیوانات با میزان روشنایی ۲۳ ± ۲ و تاریکی ۱۲ ساعته و درجه حرارت کنترل شده ۲ درجه سانتی گراد نگهداری می‌شدند. غذا و آب به طور مداوم به جز هنگام آزمایش در اختیار حیوان قرار می‌گرفت و از هر حیوان یک بار استفاده می‌شد.

تست Writhing

در این تست، محلول اسید استیک ۰/۶ درصد با حجم ۱۰ میلی لیتر/کیلوگرم از راه داخل صفاقی به موش‌ها تزریق می‌شد. سپس تعداد Writhe به مدت ۳۰ دقیقه پس از تزریق اسید استیک ثبت می‌گردید. تزریق داخل صفاقی اسید استیک به موش‌ها ایجاد درد تونیک می‌کند. در این حالت حیوان شروع به عمل Counter Writhing می‌نماید. در طول آزمایش تعداد Writhe با Counter ثبت می‌شود. تقلیل تعداد Writhe در گروه دریافت کننده دکسترومتورفان یا داروهای دیگر نسبت به گروه کنترل بدون اختلال در هماهنگی حرکتی در تست Rota rod بیانگر اثرات ضد دردی داروها می‌باشد.

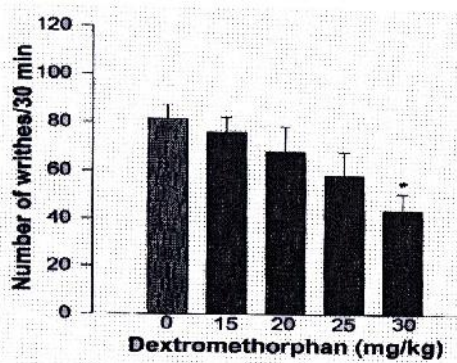
تست Rota rod

دکسترومتورفان یک داروی ضد سرفه OTC است (۲،۱) که به عنوان یک آنتاگونیست غیررقبابی در سطح گیرنده‌های NMDA عمل می‌کند (۳). آنتاگونیست‌های غیررقبابی گیرنده‌های NMDA نظیر MK-801 و دکسترومتورفان (۴) و ضد دردی هستند (۶،۵). Koyuncuoglu و همکاران (۸،۷) گزارش کرده‌اند که آگونیست‌های اندوژن گیرنده‌های NMDA «آسپاراتات و گلوتامات» می‌توانند بعضی از اثرات مرفين را آنتاگونیزه نمایند. علاوه‌براین، گزارش شده است که تجویز آگونیست‌های گیرنده اوپیوپییدی به موش‌ها می‌تواند اثرات آگونیست‌های گیرنده‌های NMDA آمینواسیدهای تحریکی را آنتاگونیزه نماید (۹). مدارک خوبی نیز وجود دارد که نشان می‌دهد بلوک کردن گیرنده NMDA با یک آنتاگونیست نظیر MK-801 مانع از بروز تحمل و واپستگی به مرفين می‌شود (۱۱،۱۰). تداخل بین سیستم‌های گلوتاماترژیک با دوپامینزیک نیز در ارتباط با واپستگی به مرفين گزارش شده است (۱۲). تحریک گیرنده‌های NMDA ریلیز دوپامین از Slice استریاتال را افزایش می‌دهد (۱۳،۱۴،۱۵). بعضی از مطالعات نیز نشان داده‌اند تداخلی بین نورون‌های دوپامینزیک و انکفالینزیک در نواحی مختلف مغزی وجود دارد (۱۷). علاوه براین، مشخص شده است که داروهای اوپیوپییدی می‌توانند بر روی سنتز (۱۸)، Turn over (۱۹) و ریلیز دوپامین از نورون‌های دوپامینزیک (۲۰) مؤثر باشند. نتایج این مطالعات پیشنهاد می‌کند که فعالیت گیرنده‌های دوپامینزیک ممکن است نقش تعديلی بر روی اثر آنتاگونیست‌های غیر رقبابی NMDA در کاهش بروز واپستگی به مرفين یا اثر ضد دردی آن داشته باشد. این نظریه پیش‌بینی می‌کند که آنتاگونیست غیر رقبابی گیرنده NMDA

با $P<0.05$ بین گروه‌های آزمایشی در هر نقطه از نظر آماری معنی‌دار تلقی می‌شد.

یافته‌ها

اثر دکسترومتورفان بر Writhing ایجاد شده توسط اسید استیک تجویز داخل صفاقی دکسترومتورفان (۱۵ الی ۳۰ میلی‌گرم/ کیلوگرم) ۳۰ دقیقه قبل از اسید استیک (۱۰ میلی‌لیتر/ کیلوگرم، داخل صفاقی) آستانه درد را در دوز ۳۰ میلی‌گرم/ کیلوگرم افزایش داد $[P<0.011]$ ، ۳۰ میلی‌گرم/ کیلوگرم (تصویر شماره ۱). دوزهای بالاتر از ۳۰ میلی‌گرم/ کیلوگرم به علت ایجاد تشنج در موش مورد بررسی قرار نگرفت.



تصویر شماره ۱: اثر دکسترومتورفان بر روی Writhing ناشی از استیک اسید در موش‌ها. به جوانات سالین و دکسترومتورفان ۳۰ دقیقه قبل از تزریق استیک اسید تجویز گردید. سپس تعداد Writhes به مدت ۳۰ دقیقه پس از تزریق استیک اسید ثبت شد. نتایج به صورت میانگین \pm خطای معیار از میانگین ییان گردیده است. تعداد حیوانات در هر گروه ۷ الی ۱۲ موش بود.
 $*P<0.01$ تفاوت از گروه کنترل را نشان می‌دهد.

اثر دکسترومتورفان بر همانگی حرکتی موش در تست Rota rod دکسترومتورفان در دوز ۳۰ میلی‌گرم/ کیلوگرم اثر معنی‌داری بر همانگی حرکتی موش در تست Rota rod نداشت $[F(7,5)=1/356, P>0.2544]$ ، (تصویر

همانگی حرکتی حیوانات براساس زمان تحمل حیوان بر روی میله دووار با یک دستگاه Rota rod (Harvard, UK) می‌گردید. یک روز قبل از آزمایش حیوانات برای تطابق با دستگاه دوبار بر روی میله دووار قرار می‌گرفتند. در روز آزمایش فقط موش‌هایی که قادر بودند به مدت ۱۰۰ الی ۳۰۰ ثانیه (Cut-off time) (روی میله دووار تعادل خود را حفظ کنند برای انجام آزمایش انتخاب می‌شدند. زمان تحمل حیوان قبل و بعد از تجویز داروها ثبت می‌شد.

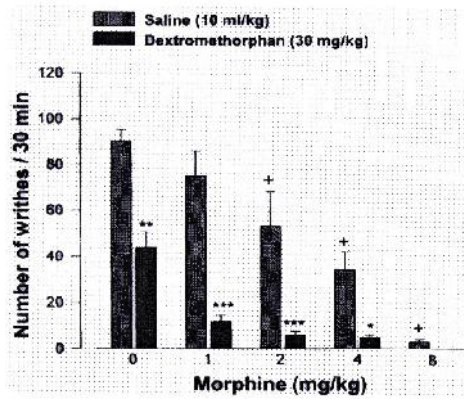
داروها

در این تحقیق داروهای زیر مورد استفاده قرار گرفت: آپومرفین هیدروکلرايد (RBI,USA) ، دامپریدون (RBI,USA) ، دکسترومتورفان (RBI,USA) ، مرفین سولفات (MacFarlanSmith,UK) ، نالوكسون (RBI,USA) SCH23390 ، (Sigma,UK) هیدروکلرايد (Sigma,UK) و سولپیرايد (Sigma,UK) .

در تمام موارد به جز مر芬ین سولفات دوز گزارش شده بر حسب Base می‌باشد. تمام داروها در سالین حل شدنده به جز سولپیرايد و دامپریدون که در یک قطره استیک اسید حل و با سالین رقیق گردیدند. Vehicle کنترل در موارد فوق استیک در سالین می‌باشد. داروها در حجم ۱۰ میلی‌لیتر/ کیلوگرم تجویز و بلا فاصله قبل از آزمایش تهیه می‌شدند. دوز، راه مصرف و زمان تجویز داروهای مورد آزمایش در مطالعات قبلی به کار گرفته شده بودند ($23,22,21$).

تجزیه و تحلیل آماری
 برای تست Writhing آنالیز واریانس (ANOVA) یک طرفه و برای تست Rota rod آنالیز واریانس مکرر (Repeated measures ANOVA) و متعاقب آن تست Newman-Keuls مورد استفاده قرار می‌گرفت. تفاوت

ضد دردی مر芬ین را آنتاگونیزه نمود (جدول شماره ۱).



تصویر شماره ۳: اثر مر芬ین بر روی Writhing ناشی از استیک اسید در عدم حضور و حضور دکسترومتورفان. نتایج به صورت میانگین ± خطای معیار از میانگین بیان گردیده است. تعداد حیوانات در هر گروه ۷ الی ۹ موش بود.

*P<0.05 **P<0.01 ***P<0.001 +P<0.001 تفاوت از گروه سالین در هر دوز مر芬ین

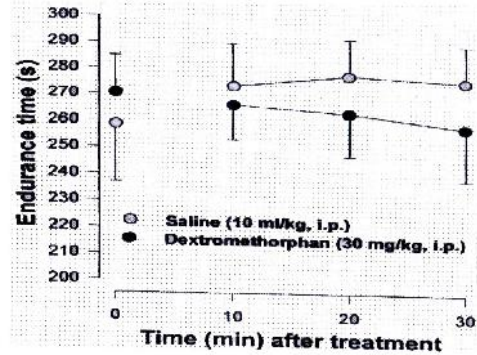
می‌دهد.

جدول شماره ۱: اثر آنتاگونیست گیرنده‌های اوپیوپییدی (نالوکسون) به تنها یا همراه با دکسترومتورفان، مر芬ین و کوکتل دکسترومتورفان-مر芬ین بر روی Writhing ناشی از اسید استیک

دارو یا حامل	تعداد حیوانات	تعداد Writhing در ۳۰ دقیقه
۸۸/۸ ± ۵/۹	۹	SAL+SAL
*۳۹/۳ ± ۴/۲	۷	SAL+DEX
*۴۴/۶ ± ۱۰/۴	۷	SAL+MOR
۱۰/۸ ± ۱۰/۸	۷	SAL+NAL
**۱۲/۶ ± ۲/۹	۷	SAL+C
۸۱/۶ ± ۷/۹	۷	NAL+MOR
۱۱۱/۳ ± ۱۴/۷	۷	NAL+DEX
۸۵/۷ ± ۱۱/۲	۷	NAL+C

به حیوانات سالین (SAL) همراه با نالوکسون (NAL, 0.5 mg/kg) و دکسترومتورفان (DEX, 30 mg/kg)، مر芬ین (MOR, 2 mg/kg) و کوکتل دکسترومتورفان-مر芬ین (C) یا نالوکسون به همراه دکسترومتورفان، مر芬ین و کوکتل دکسترومتورفان-مر芬ین

شماره ۲). دوز ۳۰ میلی‌گرم/کیلوگرم دکسترومتورفان به علت داشتن اثر ضد دردی برای انجام آزمایشات بعدی انتخاب گردید.



تصویر شماره ۲: اثر دکسترومتورفان بر روی هماهنگی حرکتی موش‌ها در تست Rota rod. زمان تحمل حیوان بر روی میله دووار پیش و پس از تجویز سالین و دکسترومتورفان به مدت ۳۰ دقیقه ثبت شد. نتایج به صورت میانگین ± خطای معیار از میانگین بیان گردیده است. تعداد حیوانات در هر گروه ۶ موش بود.

اثر دکسترومتورفان بر عملکرد ضد دردی مر芬ین در تصویر شماره ۳ مشاهده می‌شود که تجویز زیرجلدی مر芬ین در دوزهای ۱ الی ۸ میلی‌گرم/کیلوگرم به طور وابسته به دوز اثرات ضد دردی اعمال می‌کند. دکسترومتورفان زمانی که به طور همزمان با مر芬ین تجویز شد اثر ضد دردی مر芬ین را در دوزهای ۱ و ۲ میلی‌گرم/کیلوگرم تقویت نمود. اثر تقویتی برای دوز ۱ میلی‌گرم/کیلوگرم مشهودتر

$$[F(24, 154) = 35/645, P < 0.001]$$

اثر نالوکسون بر پاسخ Writhing در تجویز همزمان مر芬ین و دکسترومتورفان تجویز آنتاگونیست گیرنده‌های اوپیوپییدی (نالوکسون) ۰.۵ میلی‌گرم/کیلوگرم، داخل صافقی، اثر ضد دردی دکسترومتورفان و اثر تقویتی دکسترومتورفان با پاسخ

SCH 23390 ، ۴۰ دقیقه قبل از اسیداستیک اثر مهاری آپومرفین بر پاسخ ضد دردی دکسترومتوروفان را آتاگونیزه نمود [۰/۰۰۰۱، P<۰/۴۳۵، F(۵,۳۸)=۲۱] (جدول شماره ۲). درصورتی که آتاگونیست گیرنده‌های D2 دوپامینی «سولپراید» (جدول شماره ۳) و آتاگونیست گیرنده‌های محیطی دوپامین «دامپریدون» (جدول شماره ۴) در این رابطه بی‌اثر بودند.

جدول شماره ۲ : اثر آتاگونیست گیرنده‌های D1 دوپامینی SCH 23390 ، به تنهایی یا همراه با دکسترومتوروفان و کوکتل دکسترومتوروفان-آپومرفین بر روی Writhing ناشی از اسید استیک

دارو یا حامل	تعداد حیوانات	تعداد Writhing در ۳۰ دقیقه
۸۷/۳ ± ۶/۹	۹	SAL+SAL
*۴۳/۷ ± ۶/۹	۷	SAL+DEX
۷۰/۸ ± ۱۱/۱	۷	SAL+SCH
۱۰/۲/۱ ± ۵/۳	۷	SAL+C
*۲۷/۷ ± ۵/۲	۷	SCH+DEX
*۱۷ ± ۶/۶	۷	SCH+C

به حیوانات سالین (SAL) همراه با SCH 23390 و دکسترومتوروفان (DEX، 2 mg/kg) و کوکتل دکسترومتوروفان-آپومرفین (C) یا SCH 23390 به صورت داخل صفاقی ۴۰ دقیقه، آپومرفین صورت زیر جلدی ۳۰ دقیقه و دکسترومتوروفان به صورت داخل صفاقی ۳۰ دقیقه قبل از اسید استیک تزریق شد. نتایج به صورت میانگین ± خطای معیار از میانگین بیان شده است.

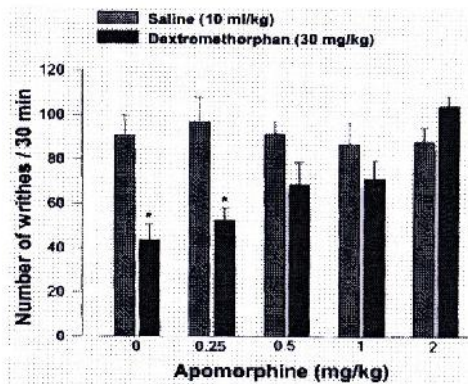
*P<۰/۰۰۱ تفاوت از گروه سالین را نشان می‌دهد.

جدول شماره ۳ : اثر آتاگونیست گیرنده‌های D2 دوپامینی «سولپراید» به تنهایی یا همراه با دکسترومتوروفان و کوکتل دکسترومتوروفان-آپومرفین بر روی Writhing ناشی از اسید استیک

دارو یا حامل	تعداد حیوانات	تعداد Writhing در ۳۰ دقیقه
۱۰۰/۲ ± ۱۰/۷	۹	SAL+SAL
*۳۹/۴ ± ۵/۲	۷	SAL+DEX
۷۰/۸ ± ۸/۱	۷	SAL+SUL
۱۰/۲/۷ ± ۳/۸	۷	SAL+C
*۲۷/۷ ± ۴/۱	۷	SUL+DEX
۹۰/۳ ± ۷/۱	۷	SUL+C

تجویز شد. نالوکسون به صورت داخل صفاقی ۳۵ دقیقه، مرفین به صورت زیر جلدی ۳۰ دقیقه و دکسترومتوروفان به صورت داخل صفاقی ۳۰ دقیقه قبل از اسیداستیک تزریق شد. نتایج به صورت میانگین ± خطای معیار از میانگین بیان شده است. *P<۰/۰۱ و **P<۰/۰۰۱ تفاوت از گروه سالین را نشان می‌دهد.

اثر آپومرفین بر ضد دکسترومتوروفان
تجویز آگونیست مختلط گیرنده‌های D1 و D2 دوپامینی «آپومرفین» (۰/۲۵ میلی گرم/کیلو گرم، زیر جلدی)، به طور وابسته به دوز اثر ضد دردی دکسترومتوروفان را مهار نمود [۰/۰۰۱۳، P<۰/۷۸۲] (تصویر شماره ۴). دوز ۰/۲۵ میلی گرم/کیلو گرم آپومرفین در این رابطه بی‌اثر بود.



تصویر شماره ۴ : اثر آپومرفین بر روی پاسخ ضد دردی دکسترومتوروفان. آپومرفین به صورت زیر جلدی (۰/۲۵-۲ mg/kg)، دکسترومتوروفان به صورت داخل صفاقی (۰/۳۰ mg/kg) و سالین به صورت زیر جلدی یا داخل صفاقی (۱۰ ml/kg) تزریق شدند. نتایج به صورت میانگین ± خطای معیار از میانگین نشان داده شده است. تعداد حیوانات در هر گروه ۷-۹ موس بود.

*P<۰/۰۱ تفاوت از گروه کنترل را نشان می‌دهد.

اثر SCH 23390 ، سولپراید و دامپریدون بر پاسخ Writhing در تجویز همزمان آپومرفین و دکسترومتوروفان تجویز داخل صفاقی دوز ۱ میلی گرم/کیلو گرم

اسید استیک را کاهش داد. این دوز از دکسترومترفان در تست Rota rod فاقد اثر بود.

ب- دکسترومترفان به طور معنی‌داری افزایش آستانه درد ناشی از مرغین را تقویت نمود که این اثر توسط آنتاگونیست گیرنده‌های اوپیوپییدی «اللوکسون» آنتاگونیزه گردید.

ج- آپومرفین به طور معنی‌داری افزایش آستانه درد ناشی از دکسترومترفان را آنتاگونیزه نمود.

د- اثر مهاری آپومرفین بر روی پاسخ ضد دردی دکسترومترفان توسط آنتاگونیست گیرنده D1 دوپامینی «SCH 23390» به طور معنی‌داری آنتاگونیزه شد ولی آنتاگونیست گیرنده D2 دوپامینی «سولپیراید» و آنتاگونیست گیرنده‌های محیطی دوپامین «دامپریدون» در این رابطه بی‌اثر بودند.

نتایج مطالعه حاضر نشان می‌دهد دکسترومترفان اثر ضد دردی دارد. اثر ضد دردی دکسترومترفان در مطالعات بالینی مورد بررسی قرار گرفته است به طوری که در تحقیقی دوز خوراکی ۳۸۰ میلی‌گرم در روز دکسترومترفان در افراد مبتلا به نوروپاتی دیابتیک درد حاصله را به طور معنی‌داری کاهش داد(۲۴). Suzuki و همکاران نیز در سال ۱۹۹۶ (۲۵) نشان دادند دوزهای ۹۰ و ۴۵ میلی‌گرم در روز دکسترومترفان می‌تواند درد حاصله از Postherpetic neuralgia را کاهش دهد. مطالعات دیگر نشان داده‌است که تجویز دکسترومترفان با دوز ۴۰ میلی‌گرم قبل از عمل یا بعد از عمل می‌تواند درد بعد از عمل Hysterectomy (۲۶)، radical mastectomy (۲۷)، Hemorrhoidectomy (۲۸)، laparoscopic cholecystectomy (۳۰) و همچنین نیاز به مصرف اوپیوپییدها را کاهش دهد (۳۱، ۲۷). که این اثرات حاکی از اثر ضد دردی دکسترومترفان می‌باشد. در مطالعات حیوانی نیز گزارشاتی از اثر ضد دردی دکسترومترفان در دسترس است به طوری که

به حیوانات سالین (SAL) همراه با سولپیراید، (SUL) ۱ mg/kg و کوکتل دکسترومترفان-آپومرفین (C) یا سولپیراید به همراه دکسترومترفان و کوکتل دکسترومترفان-آپومرفین تجویز شد. سولپیراید به صورت زیرجلدی ۴۰ دقیقه، آپومرفین به صورت زیرجلدی ۳۵ دقیقه و دکسترومترفان به صورت داخل صفاقی ۳۰ دقیقه قبل از اسید استیک تزریق شد. نتایج به صورت میانگین ± خطای معیار از میانگین بیان شده است. $P < 0.001$ * تفاوت از گروه سالین را نشان می‌دهد.

جدول شماره ۴: اثر آنتاگونیست گیرنده‌های محیطی دوپامین «دامپریدون» به تنها یا همراه با دکسترومترفان و کوکتل دکسترومترفان-آپومرفین بر روی Writhing ناشی از اسید استیک

دارو یا حامل	تعداد حیوانات	تعداد Writhing در ۳۰ دقیقه
۹۷/۴ ± ۹/۱	۹	SAL+SAL
*۳۶/۳ ± ۳/۱	۷	SAL+DEX
۸۵/۶ ± ۶/۷	۷	SAL+DOM
۱۰۴/۶ ± ۲/۳	۷	SAL+C
**۳۰/۴ ± ۳/۶	۷	DOM+DEX
۷۶/۶ ± ۱۲/۶	۷	DOM+C

به حیوانات سالین (SAL) همراه با دامپریدون (DOM, 10 mg/kg) و کوکتل دکسترومترفان-آپومرفین (C) یا دامپریدون به همراه دکسترومترفان و کوکتل دکسترومترفان-آپومرفین تجویز شد. دامپریدون به صورت زیرجلدی ۴۰ دقیقه، آپومرفین به صورت زیرجلدی ۳۵ دقیقه و دکسترومترفان به صورت داخل صفاقی ۳۰ دقیقه قبل از اسید استیک تزریق شد. نتایج به صورت میانگین ± خطای معیار از میانگین بیان شده است. $P < 0.001$ * و $P < 0.01$ * تفاوت از گروه سالین را نشان می‌دهد.

بحث

در این مطالعه اثر آنتاگونیست غیر رقباتی گیرنده‌های NMDA «دکسترومترفان» بر Writhing ناشی از اسید استیک در موش مورد بررسی قرار گرفت. یافته‌های مهم در این رابطه به شرح زیر هستند:

الف- تجویز دوز ۳۰ میلی‌گرم / کیلوگرم دکسترومترفان به طور معنی‌داری Writhing ناشی از

مرفین می‌گردد. از آنجایی که دکسترومتروفان آنتاگونیست غیر رقبایی گیرنده NMDA می‌باشد بنابراین به نظر می‌رسد که تشدید اثر ضد دردی مرفین یا اثر آنتاگونیستی نالوکسون مربوط به تداخل مسیرهای اوپیوپیدی با گیرنده‌های NMDA باشد. در تحقیق دیگری نشان داده شده است که آگونیست‌های آمینواسیدهای تحریکی نظیر Kainic acid، NMDA و Quisqualate زمانی که به صورت i.t. در فضای زیر عنکبوتیه به کار گرفته شوند، یک پاسخ وابسته به دوز گاز گرفتن و خاراندن ایجاد می‌کنند. علاوه بر این، Tail flick در تست‌های Hot plate و Hyperalgesic می‌نماید که این اثرات توسط اوپیوپیدها و آگونیست‌های رسپتورهای Sigma بلوک می‌شود. در مجموع، نتایج این تحقیق نشان داده است که رسپتورهای α_1 اوپیوپیدی و Sigma در بلوک اثر هیپرآلرژیک NMDA نقش دارد^(۹). با توجه به مطالعات فوق مشخص می‌شود که یک رابطه تنگاتنگی بین مسیرهای گلوتاماترژیک و اوپیوپیدی وجود دارد به طوری که تحریک فعالیت گلوتاماترژیک می‌تواند عملکرد مسیرهای اوپیوپیدی را تضعیف نماید. نظر به این که دکسترومتروفان یک آنتاگونیست غیر رقبایی رسپتورهای NMDA سیستم گلوتاماترژیک می‌باشد بنابراین تضعیف فعالیت گلوتامات در سطح رسپتورهای NMDA توسط دکسترومتروفان می‌تواند اثر مرفین در افزایش آستانه درد را تقویت نماید.

نتایج مطالعه ما همچنین نشان می‌دهد آگونیست Mixed گیرنده‌های D1 و D2 دوپامینی «آپومرفین» اثر ضد دردی دکسترومتروفان را آنتاگونیزه می‌کند. این اثر توسط آنتاگونیست گیرنده D1 دوپامینی «SCH 23390»، بلوک می‌شود ولی آنتاگونیست گیرنده‌های D2 دوپامینی «سولپیراید» و آنتاگونیست گیرنده‌های محیطی دوپامین «دامپریدون» در این رابطه بی‌اثر بودند.

دکسترومتروفان قادر است در تست حرارتی Tail flick آستانه درد را افزایش دهد^(۳۴). در مطالعه حاضر دکسترومتروفان اثر ضد دردی مرفین را تقویت نمود که این اثر توسط آنتاگونیست گیرنده‌های اوپیوپیدی «نالوکسون» آنتاگونیزه گردید. این نتایج پیشنهاد می‌کنند که مسیرهای اوپیوپیدی در اثرات ضد دردی دکسترومتروفان دخیل هستند. ارتباط بین مسیرهای گلوتاماترژیک و اوپیوپیدی توسط مطالعات مختلف نشان داده شده است. به طور مثال، آگونیست‌های اندوژن گیرنده NMDA، آسپارتیک یا گلوتاماتیک اسید، می‌توانند بعضی از اثرات مرفین را مهار کنند^(۸,۷) و متقابلاً تجویز آگونیست‌های گیرنده اوپیوپیدی به موش‌ها اثر آمینواسیدهای تحریکی بر روی گیرنده‌های NMDA را آنتاگونیزه می‌کنند^(۹). مدارک دیگری نیز در دسترس می‌باشد که نشان می‌دهد بلوک کردن گیرنده‌های NMDA توسط آنتاگونیست‌هایی نظیر MK-801 می‌تواند بروز تحمل و واستگی به مرفین را کاهش دهد^(۱۰,۱۷). گزارش شده است که مرفین می‌تواند آنزیم‌های دخیل در تولید آسپارتیک و گلوتاماتیک اسید از آسپاراژین و گلوتامین را مهار کند^(۳۶,۳۵). تولید و آزاد شدن گلوتامیک یا آسپارتیک اسید در طول بسط واستگی فیزیکی به مرفین کاهش می‌یابد که ممکن است موجب Upregulation و ازدیاد حساسیت گیرنده‌های NMDA شود^(۳۸,۳۷). مطالعه گروه Koyuncuoglu در سال ۱۹۹۲^(۳۸) و فرزین در سال ۱۹۹۹^(۲۱) در زمینه تشدید واستگی به مرفین در حیواناتی که قبلاً تحت بلوک مزمن یا حاد گیرنده‌های NMDA قرار داشتند، نشان داد که تماس مزمن با آنتاگونیست‌های گیرنده NMDA موجب آنتاگونیست‌های گیرنده NMDA Upregulation یا افزایش حساسیت این گیرنده‌ها می‌شود. در صورتی که تجویز حاد آنتاگونیست‌های گیرنده NMDA موجب کاهش سندروم Withdrawal

دانسیته زیادی از ترمینال‌های عصبی دوپامینزیک (۴۲) و نورون‌های انکفالینزیک (۴۳) با دانسیته بالایی از گیرنده برای این دو نوروترانسミتر است (۴۵،۴۶). تجویز مزمن مرفین به موش‌ها می‌تواند تعداد گیرنده‌های D2 در دوپامینی را بدون تغییر در آنها کاهش دهد، در صورتی که تعداد و Affinity گیرنده‌های D1 دوپامینی در این رابطه بدون تغییر باقی می‌ماند (۳۹). علاوه بر این در این حیوانات، نالوکسون قادر نیست کاهش فعالیت گیرنده‌های D2 دوپامینی را آنتاگونیزه کند. مطالعات دیگر نشان داده است که آگونیست گیرنده D1 دوپامینی Withdrawal «SKF38393»، می‌تواند علایم سندروم مرفین در Rat را تشدید کند (۴۷،۴۸) در صورتی که آگونیست گیرنده D2 دوپامینی «بروموکریپتین» اثر متضادی در این رابطه دارد. گروه Kulkarni در سال ۱۹۹۵ (۴۷) گزارش کردند که تجویز برومکریپتین می‌تواند توانایی آنتاگونیست‌های غیر رقابتی گیرنده NMDA در کاهش بسط وابستگی به مرفین را افزایش دهد، در صورتی که SKF38393 آن را تقلیل می‌دهد. لذا این فرضیه قابل پیش‌بینی است که در هنگام بلوک گیرنده‌های D1 دوپامینی توسط SCH23390، آپومرفین گیرنده‌های D2 دوپامینی را تحریک خواهد نمود که این تحریک می‌تواند اثر دکسترومتروفان در تعديل پاسخ‌های مربوط به اوپیوپیدها را تقویت نماید.

تداخل بین گیرنده‌های سیگما و سیستم گلوتاماترژیک در ارتباط با آزاد شدن دوپامین مشاهده شده است (۴۸). گیرنده‌های Sigma-1 در استریاتوم Rat آزاد شدن دوپامین از طریق تحریک گیرنده‌های NMDA را تنظیم می‌کند (۴۹). از آنجایی که دکسترومتروفان تمایل زیادی برای اتصال به گیرنده‌های سیگما دارد و فعالیت گیرنده‌های سیگما در بعضی از پاسخ‌های مربوط به مسیرهای اوپیوپیدی دخالت دارد (۵۰)، بنابراین ممکن

این نتایج نشان می‌دهد تداخلی بین اثر ضد دردی دکسترومتروفان و مکانیسم‌های مرکزی گیرنده‌های D1 دوپامینی وجود دارد که این تداخل قبلاً در سال ۱۹۹۹ توسط اینجانب گزارش شده است. مطالعه فرزین در سال ۱۹۹۹ (۲۱) نشان داد که آپومرفین می‌تواند بعضی از اثرات دکسترومتروفان نظری اثر مهاری آن بر سندروم مرفین را آنتاگونیزه نماید که این یافته می‌تواند احتمال دخالت سیستم دوپامینزیک در تعديل اثر ضد دردی دکسترومتروفان را مطرح کند. تداخل بین انتقال گلوتاماترژیک و دوپامینزیک در ارتباط با بسط وابستگی به مرفین قبلاً نشان داده شده است (۱۲). سیستم گلوتاماترژیک کورتیکال فیرهایی به ساختمان‌های اکستراپiramidal و لیمیک می‌فرستد. در این نواحی تراکم زیادی از گیرنده‌های NMDA وجود دارد (۱۶). فعالیت گیرنده‌های NMDA در این نواحی موجب تحریک آزاد شدن دوپامین می‌شود (۱۳). مطالعات نشان داده است که دوپامین در این نواحی نقش بسیار مهمی در عملکرد اوپیوپیدها بازی می‌کند (۳۹،۱۷). در مطالعات In vivo از نوع میکرودیالیز مشخص شده است که آگونیست‌های گیرنده mu اوپیوپیدی می‌توانند سطح دوپامین در استریاتوم و Nucleus accumbens را افزایش دهند (۲۰). مدارک دیگری نیز وجود دارد که نشان می‌دهد تجویز حاد یا مزمن مرفین می‌تواند سنتز و Turn over دوپامین در استریاتوم و Nucleus accumbens را بالا بردا (۱۹،۱۸). این مطالعات پیشنهاد می‌کنند که تداخل گلوتاماترژیک / دوپامینزیک در نواحی مختلف مغزی می‌تواند نقش مهمی در عملکرد اوپیوپیدها داشته باشد. مدارکی در دسترس است که این فرضیه را تأیید می‌کند. به طور مثال تجویز مزمن مرفین موجب افزایش پاسخ به آگونیست مختلط گیرنده‌های D1 و D2 دوپامینی «آپومرفین» در Rat می‌شود (۴۱،۴۰). استریاتوم حاوی

که عمل اسیدهای آمینه تحریکی در نخاع توسط آگونیست‌های گیرنده‌سیگما و اوپیوئیدی تعديل می‌شود. در مجموع ما نشان دادیم که در بروز اثرات ضد دردی دکسترومترفان هم مسیرهای اوپیوئیدی و هم مکانیسم‌های گیرنده D1 دوپامینی مرکزی نقش دارند.

است دکسترومترفان بتواند اثر ضد دردی خود را با چنین مکانیسمی واسطه‌گری کند. مطالعات بعضی از پژوهشگران فرضیه ما را تأیید می‌کند. به طور مثال گروه Aanonsen and Wilcox در سال ۱۹۸۷ (۹) نشان دادند

- ### فهرست منابع
- Church J, Jones M.G, Davies S.N, Lodge D. Antitussive agents as N-methylaspartate antagonizes: further studies. *Can. J. Physiol. Pharmacol.* 1989; 67(3): 561-7.
 - Tortella F.C, Pellicano M, Bowery N.G. Dextromethorphan and neuromodulation: old drug coughs up new activities. *Trends Pharmacol. Sci.* 1989; 10(3): 501- 507.
 - Wong B.Y, Coulter D.A, Choi D.W, Prince D.A. Dextrophan and dextromethorphan, common antitussive, are antiepileptic and antagonize N-methyl-D-aspartate in brain slices. *Neurosci. Lett.* 1988; 85(2): 261-266.
 - Clineschmidt B.V, Martin G.E, Bunting P.R, Papp N.L. Central sympathomimetic activity of (+)-5-methyl-10,11-dihydro-5H-dibenzo [a,b] cyclohepten-5, 10-imine (MK-801), a substance with potent anticonvulsant, central sympathomimetic and apparent anxiolytic properties. *Drug Dev. Res.* 1982; 2(1): 135-45.
 - Elliott K, Brodsky M, Hyman A.D, Foley K.M, Inturrisi C.E. Dextromethorphan shows efficacy in experimental pain (nociception) and opioid tolerance. *Neurology.* 1995; 45: s66-8.
 - Elliott K, Brodsky M, Hyman A.D, Foley K.M, Inturrisi C.E. Dextromethorphan suppresses both formalin-induced nociceptive behavior and the formalin-induced increase in spinal cord c-fos mRNA. *Pain.* 1995; 61(2): 401-9.
 - Koyuncuoglu H, Gungor M, Eroglu L, Sagduyu H. The antagonistic effects of aspartic acid on some effects of morphine on rats. *Eur. J. Pharmacol.* 1974; 27(1): 148-50.
 - Koyuncuoglu H, Gungor M, Eroglu L, Sagduyu H. The alterations of some effects of morphine in rats by glutamic acid and glycine. *Med. Bull. Istanbul.* 1976; 9(1): 56-64.
 - Aanonsen L.M, Wilcox G.L. Nociceptive action of excitatory amino acids in the mouse: effect of spinally administered opioids, phencyclidine and sigma agonists. *J. Pharmacol. Exp. Ther.* 1987; 243(1): 9-19.
 - Marek P, Ben-Eliyahu S, Gold M, Liebeskind J.C. Excitatory amino acid antagonists (kynurenic acid and MK-801) attenuate the development of

- morphine tolerance in the rat. *Brain Res.* 1991; 547(1): 77-81.
11. Trujillo K.A, Akil H. Inhibition of morphine tolerance and dependence by the NMDA receptor antagonist MK-801. *Science*. 1991; 251(1): 85-87.
12. Huang N.K, Tseng C.J, Wong C.S, Tung C.S. Effects of acute and chronic morphine on DOPAC and glutamate as subcortical DA terminals in awake rats. *Pharmacol. Biochem. Behav.* 1997; 56(2): 363-71.
13. Imperato A, Scrocco M.G, Bacchi C, Angelucci L. NMDA receptors and in vivo dopamine release in the nucleus accumbens and caudatus. *Eur. J. Pharmacol.* 1990; 187(3): 555-6.
14. Jin S, Fredholm B.B. Role of NMDA, NMDA and kainate receptors in mediating glutamate-and 4-AP-induced dopamine and acetylcholine release from rat striatal slices. *Nerupharmacology*. 1994; 331(6): 1039-48.
15. Krebs M.O, Desce J.M, Kemel M.L, Gauchy C, Godeheu G, Cheramy A, Glowinski J. Glutamate control of dopamine release in the rat striatum: evidence for presynaptic N-methyl-D-aspartate receptors on dopaminergic nerve terminals. *J. Neurochem.* 1991; 56(1): 81-5.
16. Singh N.A, L.G, Gibb J.W, Hanson G.R. Role of N-methyl-D-aspartate receptors in dopamine D1, but not D2, mediated changes in striatal and accumbens neurotensin systems. *Brain Res.* 1992; 571(2): 260- 264.
17. Martin G, Nie Z, Siggins G.R. Mu opioid receptors modulate NMDA receptor-mediated responses in nucleus accumbens neurons. *J. Neurosci.* 1997; 17: 11-22.
18. Urwyler S, Tabakoff B. Stimulation of dopamine synthesis and release by morphine and D-A1A2 D-LEU5 enkephalin in the mouse striatum in vivo. *Life Sci.* 1981; 28: 2277- 2286.
19. Guaza C, Torrellas A, Brorell J. The effects of acute and chronic administration of morphine on the turn over of brain and adrenal catecholamines in rats. *Psychopharmacology*. 1980; 68(1): 43-7.
20. Di Chiara G, Imerato A. Opposite effects of mu and kappa opiate agonists on dopamine release in the nucleus accumbens and in the dorsal caudate of freely moving rats. *J. Pharmacol. Exp. Ther.* 1988; 244(6): 1067-80.
21. Farzin D. Modification of naloxone-induced withdrawal signs by dextromethorphan in morphine-dependent mice. *Eur. J. Pharmacol.* 1999; 377(1): 35-42.
22. Farzin D, Attarzadeh M. Influence of different histamine receptor agonists and antagonists on apomorphine-induced licking behavior in rat. *Eur.J. Pharmacol.* 2000; 404(1): 169-74.

23. Zarrindast M.R, Farzin D. Nicotine attenuates naloxone-induced jumping behavior in morphine-dependent mice. *Eur. J. Pharmacol.* 1996; 298(1): 1-6.
24. Nelson K.A, Park K.M, Robinovitz Tsigos C, Max M.B. High dose oral dextromethorphan versus placebo in painful diabetic neuropathy and postherpetic neuralgia. *Neurology*. 1997; 48(9): 1212-8.
25. Suzuki T, Kato J, Saeki S, Ogawa S, Suzuki H. Analgesic effect of dextromethorphan for postherpetic neuralgia. *Masui*. 1996; 45(3): 629-633.
26. Henderson D.J, Withington B.S, Wilson J.A, Morrison L.M. Perioperative dextromethorphan reduces postoperative pain after hysterectomy. *Anesth. Analg.* 1999; 399-402.
27. Chang F.L, Wu C.T, Yeh C.C, Lin T.C, Ho S.T, Wong C.S. Postoperative intramuscular dextromethorphan injection provides postoperative pain relief and decreases opioid requirement after hemorrhoidectomy. *Acta Anaesthesiol. Sin.* 1999; 37(1): 179-83.
28. Liu S.T, Wu C.T, Yeh C.C, Ho S.T, Wong C.S, Jao S.W, Wu C.C, Kang J.C. Premedication with dextromethorphan provides posthemorrhoidectomy pain relief. *Dis. Colon Rectum*. 2000; 43(4): 507-10.
29. Wong C.S, Wu C.T, Yu J.C, Yeh C.C, Lee M.M, Tao P.L. Preincisional dextromethorphan decreases postoperative pain and opioid requirement after modified radical mastectomy. *Can J. Anaesth.* 1999; 46(6): 1122-1126.
30. Wu C.T, Yu J.C, Yeh C.C, Liu S.T, Li C.Y, Ho S.T, Wong C.S. Preincisional dextromethorphan treatment decreases postoperative pain and opioid requirement after laparoscopic cholecystectomy. *Anesth. Analg.* 1999; 88(8): 1331-1334.
31. Chevlen E. Morphine with dextromethorphan: conversion from other opioid analgesics. *J. Pain Symptom Manage.* 2000; 19(1): 42-9.
32. Ilkjær S, Bach L.F, Nielsen P.A, Wernberg M, Dahl J.B. Effect of preoperative oral dextromethorphan on immediate and late postoperative pain and hyperalgesia after total abdominal hysterectomy. *Pain*. 2000; 86(1): 19-24.
33. Wu C.T, Yu J.C, Liu S.T, Yeh C.C, Li C.Y, Wong C.S. Preincisional dextromethorphan treatment for postoperative pain management after upper abdominal surgery. *World J. Surg.* 2000; 24(3): 512-517.
34. Homffmann O, Wiesenfeld-Hallin Z. Dextromethorphan potentiates morphine antinociception, but dose not reverse tolerance in rats. *Neuroreport*. 1996; 7(5): 838-40.

35. Bielarczyk H, Lysiak W, Szutowicz A. Synthesis of glutamate and aspartate in rat brain synaptosomes. *Acta Biochem. Pol.* 1986; 33(2): 239-51.
36. Koynuoglu H, Keyer-Uysal M, Berkman K, Gungor M, Genc E. The relationship between morphine, aspartic acid and L-asparaginase in rats. *Eur. J. Pharmacol.* 1979; 60(2): 369-72.
37. Koyuncuoglu H, Gungor M, Saduyu H, Aricioglu F. Suppression by ketamine and dextromethorphan of precipitated abstinence syndrome in rats. *Pharmacol. Biochem. Behav.* 1990; 35(4): 829-32.
38. Koyuncuoglu H, Dizdar Y, Aricioglu F, Sayin U. Effects of MK-801 on morphine physical dependence: attenuation and intensification. *Pharmacol. Biochem. Behav.* 1992; 487-90.
39. Navarro M, Fernandez-Ruiz J.J, Fordiguez De Fonseca F, Hernandez M.L, Ceberia M, Ramos J.A. Modifications of striatal D2 dopaminergic postsynaptic sensitivity during development of morphine tolerance-dependence in mice. *Pharmacol. Biochem. Behav.* 1992; 43(3): 603-8.
40. Bharava H.V. Binding of 3H-spiroperidol to striatal membranes of rats treated chronically with morphine: influence of Pro-Leu-Gly-NH₂ and cyclo (Leu-Gly). *Neuropharmacology*. 1983; 22(6): 1357-61.
41. Ritzmann R.F, Lee J.M, Fields J.Z. Modification of morphine-induced changes in striatal 3H-spiroperidol binding and stereotype behavior by cyclo (Leu-Gly). *Life Sci.* 1982; 30(8): 1573-1580.
42. Dray A. The striatum and substantia nigra: a commentary on their relationship. *Neuroscience*. 1979; 4(8): 1405-39.
43. Khatchaturian H, Lewis M.E, Schafer M.K.H, Watson S.J. Anatomy of the CNS opioid systems. *Transl Pharmacol. Sci.* 1985; 7(1): 111-9.
44. Stoof J.C, Kebabian J.W. Two dopamine receptors: biochemistry, physiology and pharmacology. *Life Sci.* 1984; 35(11): 2281-2296.
45. Tempel A, Zukin R.S. Neuroanatomical patterns of the mu-, delta- and kappa-opioid receptors of rat brain as determined by quantitative in vitro autoradiography. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 1988; 84(15): 4308-4312.
46. Ben-Sreti M.M, Gonzalez J.P, Sewell R.D.E. The influence of selective dopaminergic and cholinergic agonists and antagonists on precipitated opiate abstinence. *Alcohol*. 1983; 18(2): 353-7.
47. Verma A, Kulkarni S.K. Role of D1/D2 dopamine and N-methyl-D-aspartate (NMDA) receptors in morphine tolerance and dependence in mice. *Eur. Neuropsychopharmacol.* 1995; 5(1): 81-87.
48. Debonnel G, De Montigny C. Modulation of NMDA and dopaminergic neurotransmissions by sigma ligands:

- possible implications for the treatment of psychiatric disorders. *Life Sci.* 1996; 58(3): 721-34.
49. Gonzalez-Alvear G.M, Werling L.L. Sigma-1 receptors in rat striatum regulate NMDA-stimulated [³H]-dopamine release via a presynaptic mechanism. *Eur. J. Pharmacol.* 1995; 294: 713-19.
50. Kreeger J.S, Yukhananov R.Y, Larson A.A. Altered N-methyl-D- aspartate (NMDA) activity in the mouse spinal cord following morphine is mediated by sigma activity. *Brain Res.* 1995; 672:83-8.