

تأثیر بر هیپرگلیسمی ناشی از تزریق داخل بطن مغزی بیکوکولین و پیکروتوکسین، آنتاگونیست های گیرنده گابا-A، و نقش آنها در تنظیم گلوکز پلاسمایی رت (Rat)

ز هرا قیرو انسی (M.Sc) * محمد حسین پور غلامی (Ph.D) **

چکیده

سابقه و هدف : تنظیم قند خون یکی از پدیده های پیچیده ای است که در اثر دخالت عوامل عصبی و هورمونی صورت می گیرد. علاوه بر عوامل هورمونی، عوامل عصبی نظری نروترانسمیترهای مختلفی از جمله گاما آمینو بوتیریک اسید (GABA) در سیستم عصبی پستانداران وجود دارد که در تنظیم گلوکز خون شرکت می کنند.

مواد و روش ها : در آزمایشات از موش سفید آزمایشگاهی نژاد آلبینو، جنس نر در محدوده وزنی ۲۰-۲۵ گرم استفاده شد. در این تحقیق آنتاگونیست های گیرنده گابا-A (پیکروتوکسین ۵۰ ng و بیکوکولین ۲۵ ng) و آگونیست گیرنده گابا-A (موسیمول ۵۰ ng و ۲۵ ng) به صورت داخل بطن مغزی (icv) تزریق شده و نتایج حاصل از تزریق هر دارو در گروه آزمایشی با نتایج حاصل از تزریق سالین در گروه کنترل مورد مقایسه قرار گرفت و میانگین تغییرات قندخون مربوط به هر دوز در زمان های معین به دست آمد. به منظور مقایسه نتایج از آنالیز واریانس یک طرفة استفاده شد و بین نمونه های معنی دار t-test به عمل آمد. در همه حالات ملاک معنی دار بودن $P < 0.05$ در نظر گرفته شد.

نتایج : بررسی نتایج نشان داد که پیکروتوکسین (۵۰ ng، icv)، موسیمول (۵۰ ng و ۲۵ ng) به صورت معنی داری ($P < 0.05$) کاهش می یابد. همچنین بیکوکولین (۲۵ نانو گرم) به صورت معنی دار کاهش می یابد.

استنتاج : به طور کلی به نظر می رسد که گیرنده گابا-A احتمالاً از طریق افزایش سطح پلاسمایی انسولین و کاهش گلوکاگون و سوماتوتاستاتین باعث کاهش قندخون می شود، یعنی گیرنده گابا-A نقش مهاری در تزریق قندخون دارد.

واژه های کلیدی : هیپرگلیسمی، گیرنده گابا-A، هومئوستازی گلوکز خون، رت

مقدمه

خون نقش مهمی را ایفاء می کنند. هورمون هایی مانند انسولین، گلوکاگون و سوماتوتاستاتین کنترل میزان گلوکز خون را به عهده دارند(۱،۲).

تنظیم گلوکز خون یکی از پدیده های پیچیده ای است که در اثر دخالت عوامل عصبی و هورمونی صورت می گیرد. در بدن بخش درون زیر پانکراس، بخش مرکزی غده فوق کلیوی و کبد در تنظیم گلوکز

* کارشناس ارشد فیزیولوژی- مریبی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند

** دکترای فارماکولوژی- مریبی و استادیار دانشگاه علوم پزشکی و بهداشتی

همچنین مشخص شده است که گابا و موسیمول رهاشدن سوماتواستاتین را از سلول های α_1 پانکراس مهار می کنند و این اثر که از طریق گیرنده های گابا-A صورت می گیرد، توسط بیکوکولین مهار می شود (۱۵، ۱۶، ۱۷). از طرفی، وجود گیرنده های گابا-A بر روی سلول های α_1 می تواند نشان دهنده دخالت گابا در ترشح سوماتواستاتین باشد (۱۷). همچنین شواهد نشان می دهد که چنانچه گابا همراه با انسولین از سلول های β ترشح شود، می تواند عمل مهاری گلوکز را بر روی ترشح گلوكاگون از سلول های α_2 واسطه گری کند. این عمل مهاری بدون شک توسط بازشدن کانال های کلر گیرنده های گابا-A واقع در سلول های α_2 صورت می گیرد (۱۶). این اثر توسط دیازپام افزایش یافته و توسط بیکوکولین مهار می شود (۱۶، ۱۷).

همچنین به نظر می رسد که در حالت عادی عوامل مختلفی از سیستم عصبی مرکزی بر روی آزاد شدن انسولین و گلوكاگون مؤثر هستند. از طرفی، مطالعات نروآناتومیکی و فیزیولوژیکی نشان می دهد که تحريك هسته آمیگوس سبب افزایش آزاد شدن انسولین می شود (۱۸). همچنین مشخص شده است که گابا یکی از نروترانسミترهای نرون های ورودی به این هسته می باشد که در ارتباط با ترشح انسولین نقش دارد (۱۸). به طور خلاصه، در مورد تنظیم اعمال آندوکرینی گابا در پانکراس می توان گفت که گابا آزاد شدن سوماتواستاتین، گلوكاگون و انسولین را تنظیم می کند (۱۵، ۱۶، ۱۷).

با توجه به نتایج آزمایشات قبلی مشخص شد که تزریق داخل بطن مغزی پیکروتوکسین و بیکوکولین منجر به افزایش قند خون می شود، در حالی که تزریق داخل بطن مغزی موسیمول قند خون را کاهش می دهد. حال در پاسخ به این سؤال که آیا موسیمول می تواند

علاوه بر عوامل هورمونی، عوامل عصبی از جمله نروترانسミترهای مختلفی در سیستم عصبی پستانداران وجود دارند که در پدیده تنظیم گلوکز خون شرکت می کنند. یکی از آنها گاما آمینوبوتیریک اسید (GABA) است که یک میانجی عصبی مهاری در سیستم اعصاب مرکزی محسوب می شود (۹-۱۰).

گیرنده های اصلی گابا تحت عنوان گیرنده گابا-A (حساس به بیکوکولین) و گیرنده گابا-B (غیرحساس به بیکوکولین) نامگذاری شدند (۱۰-۱۳). البته وجود نوعی گیرنده گابا به نام گیرنده گابا-C (غیرحساس به بیکوکولین و باکلوفن) و همچنین گیرنده ای به نام گیرنده گابا-X (حساس به باکلوفن و غیرحساس به بیکوکولین) در تعداد محدودی از مقالات گزارش شده است (۱۴).

در موردنقش گابا در تنظیم قندخون شواهدی مبنی بر ارتباط دو جانبه بین سیستم گابا ارژیک و گلوکز خون وجود دارد. به عبارتی گفته می شود که غلظت گلوکز خون توسط سیستم گابا تنظیم می شود. به عنوان مثال، محققین مشاهده کردند که این نروترانسミتر آمینواسیدی در سلول های آندوکرین جزایر لانگرهانس وجود دارد (۱۵، ۱۶). همچنین تعدادی از محققین با استفاده از تکنیک های ایمونوھیستوشیمی مشاهده کردند که گابا و آنزیم های گلوتامیک اسید دکربوکسیلازو گاباترانس آمیناز (GABAT, GAD) همراه با انسولین در تعدادی از سلول های β (بتا) واقع در مرکز جزیره قرار دارند (۱۵، ۱۷). همچنین گزارش شده که افزایش گلوکز هم باعث آزاد شدن انسولین و هم افزایش آزاد شدن گابا می شود (۱۷). در تعدادی از مقالات ذکر شده که گابا ممکن است در تنظیم سنترال انسولین دخالت داشته باشد (۱۶، ۱۸). در همین رابطه، گزارش شده است که گابا به همراه انسولین از سلول های β آزاد می شود و با سایر سلول ها از جمله سلول های حاوی سوماتواستاتین تداخل عمل دارد (۱۷).

جانبی مغز روی سوزن (3mm) پایین تر از سخت شامه، 1/5mm به سمت راست نسبت به برگما، 0/5mm به عقب) نقطه ای را روی سطح جمجمه علامت زده و با استفاده از دریل دندانپزشکی به آرامی و با دقیق سوراخ گردید(۱۹). پس از انجام کانول گذاری و گذشت دوره بھبودی ۵ روزه، تزریق داروها انجام گرفت. در اکثر نمونه ها پس از انجام آزمایشات جهت اطمینان از ورود صحیح کانول به داخل بطن جانبی مغز ماده رنگی (Pontamine sky blue) توسط سرنگ هامیلتون و لوله رابط به بطن جانبی تزریق شده و پس از خارج نمودن مغز آن را به مدت ۵ روز داخل محلول فرمالین ۱۰درصد قرار داده و با تهیه برش و مشاهده نفوذ ماده رنگی به درون ناحیه بطن جانبی از صحت مراحل آزمایش اطمینان حاصل شد.

تجزیه و تحلیل آماری - به منظور مقایسه نتایج از آنالیز واریانس یک طرفه استفاده شد و بین نمونه های معنی دار t-test به عمل آمد. در تمام حالات ملاک معنی دار بودن $P < 0.05$ در نظر گرفته شد.

نتایج

الف) تزریق موسيمول و پیکروتوکسین به صورت داخل بطن مغزی: به منظور پاسخ دادن به این سؤال که آیا موسيمول می تواند مانع هیر گلیسمی ایجاد شده توسط تزریق داخل بطن مغزی پیکروتوکسین شود، آزمایش زیر انجام شد. سه گروه از حیواناتی که دوره بھبودی ۵ روزه را سپری کرده بودند، انتخاب شدند ($n = 8$). در گروه اول حیوانات ابتدا موسيمول (icv، 25ng) و پس از گذشت ۱۵ دقیقه، پیکروتوکسین (icv، 50ng) را دریافت کردند. در گروه دوم حیوانات ابتدا موسيمول (icv، 50ng) و پس از گذشت ۱۵ دقیقه پیکروتوکسین (icv، 50ng)، به

مانع هیر گلیسمی ایجاد شده توسط آنتاگونیست های گیرنده گابا-A شود، تحقیق زیر انجام گرفت.

مواد و روش ها
حيوانات - در آزمایشات از موش سفید آزمایشگاهی نژاد آلbinو، جنس نر در محدوده وزنی ۲۰-۲۴ گرم استفاده شد. حیوانات در درجه حرارت ۲۵-۲۰ درجه سانتی گراد نگهداری شده و از نظر خوردن و آشامیدن به جز در مراحل انجام آزمایش محدودیتی نداشتند.

نحوه اندازه گیری قندخون- به منظور اندازه گیری قندخون در فواصل زمانی معین، خون گیری از سینوس چشمی (Retro orbital sinus) انجام گرفت و پس از جداسازی سرم، غلظت قندبا روش ارتوتولوییدی و با استفاده از اسپکتروفوتومتر در طول موج ۶۵۰ نانومتر اندازه گیری شد(۱۸). در هر سری از آزمایشات اثر دوزهای مختلف یک دارو روی قندخون بررسی شده و میانگین تغییرات قندخون مربوط به هر دوز در زمان های معین به دست آمده است.

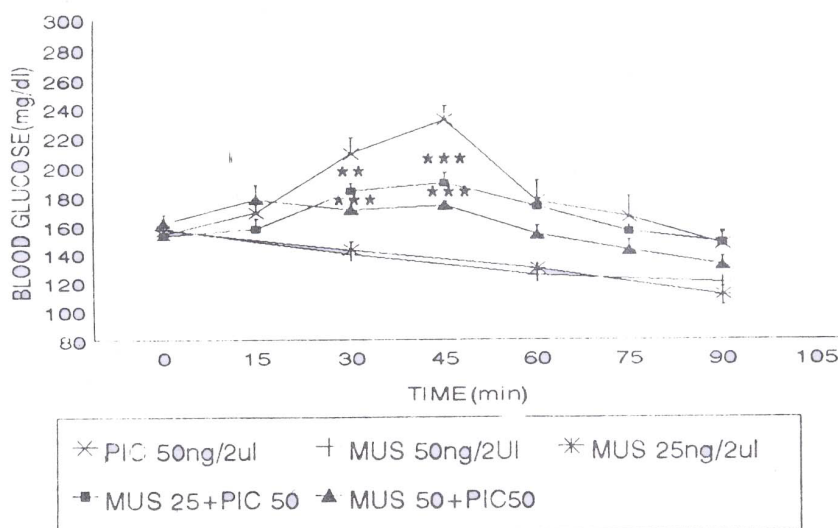
داروهای ستفاده - در این تحقیق پیکروتوکسین (۵۰ نانو گرم)، بیکوکولین (۲۵ نانو گرم) و موسيمول (۵۰ نانو گرم) به صورت داخل بطن مغزی (icv) تزریق شد. کلیه داروهای این تحقیق از شرکت SIGMA تهیه شده و حلّال آنها آب مقطّر بوده است. همچنین جهت بیهوش کردن حیوان از پنتوباریتال سدیم استفاده شد.

نحوه تزریق داخل بطن مغزی - حیوان توسط پنتوباریتال سدیم (داخل صفاتی، ۴۰mg/kg) بیهوش گردیده و داخل دستگاه استریوتاکس ثابت شد. پس از آشکار شدن نقطه برگما کانول مورد نظر را جهت جایگذاری در بطن

پس از تزریق پیکروتوکسین صورت گرفت و تا ۹۰ دقیق ادامه داشت.

نتایج آزمایش نشان داد که موسمول در دوز ۵۰ نانوگرم اثر هیپرگلیسمیک پیکروتوکسین (۵۰ ng, icv) را پس از ۳۰ دقیقه با $P < 0.01$ و پس از ۴۵ دقیقه با $P < 0.001$ ، کاهش می‌دهد و موسمول با دوز ۵۰ نانوگرم همین اثر را در دقایق ۳۰ و ۴۵ با $P < 0.001$ ایجاد می‌کند (نمودار شماره ۱).

آنها تزریق شد. علت این که تزریق موسمول ۱۵ دقیقه قبل از تزریق پیکروتوکسین انجام گرفت، این بود که با استفاده از نتایج به دست آمده از اثرات تزریق داخل بطن مغزی موسمول بر روی قندخون مشخص شد که این دارو اثر خود (کاهش قندخون) را با یک تأخیر زمانی (۳۰ دقیقه) اعمال می‌کند. در گروه سوم سالین به صورت داخل بطن مغزی تزریق شد. خون‌گیری بلا فاصله



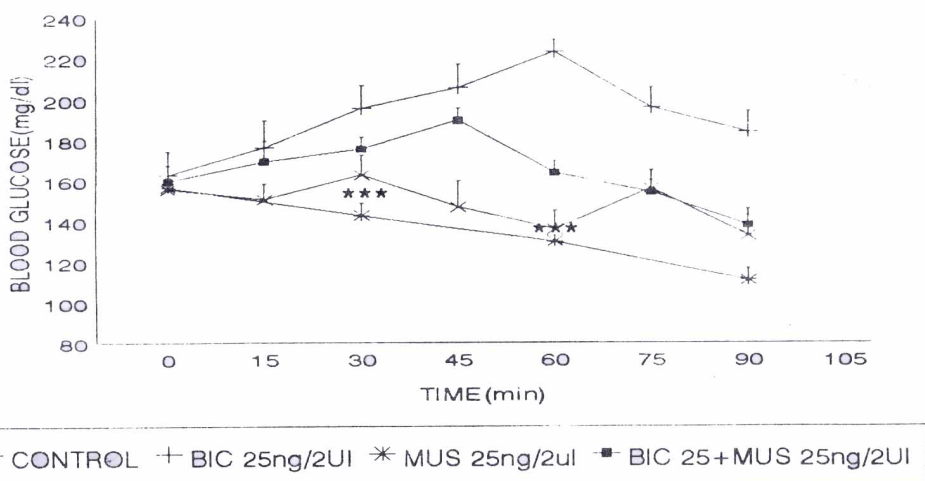
نمودار شماره ۱: اثر موسمول بر هیپرگلیسمی ناشی از تزریق داخل بطن مغزی ۵۰ نانوگرم پیکروتوکسین. حیوانات ۱۵ دقیقه قبل از تزریق پیکروتوکسین، موسمول را در دوزهای ۲۵ و ۵۰ نانوگرم و یا سالین را به صورت داخل بطن مغزی دریافت کرده‌اند. هر نقطه بیانگر میانگین \pm خطای استاندارد قندخون در هر ۱۰۰ خون در هشت حیوان است. ($n = 8$) $*P < 0.05$, $**P < 0.01$, $***P < 0.001$ و $****P < 0.0001$ میزان اختلاف معنی دار با گروه سالین را نشان می‌دهد.

طبق نتایج به دست آمده از اثرات داخل بطن مغزی موسمول بر قندخون، مشخص شد که این دارو اثر خود (کاهش قندخون) را با یک تأخیر زمانی (حدود ۳۰ دقیقه) اعمال می‌کند. بدین جهت در این آزمایش تزریق موسمول، ۱۵ دقیقه قبل از تزریق بیکوکولین صورت گرفت. دو گروه از حیواناتی که دوره بهبودی ۵ روزه را سپری کرده بودند، انتخاب شدند ($n = 8$). در گروه اول ابتدا حیوانات موسمول (۲۵ng, icv) و پس از گذشت ۱۵ دقیقه بیکوکولین (۲۵ng, icv) را دریافت کردند.

ب) تزریق موسمول و بیکوکولین به صورت داخل بطن مغزی: با توجه به نتایج آزمایشات قبلی مشخص شد که بیکوکولین باعث افزایش قندخون می‌شود، در حالی که تزریق مرکزی موسمول قندخون را کاهش می‌دهد. در پاسخ به این سؤال که آیا موسمول قادر است مانع افزایش قندخون ایجاد شده توسط بیکوکولین شود، آزمایش دیگری صورت گرفت.

نتایج آزمایش نشان می دهد که موسیمول قادر است اثر هیپرگلیسمیک بیکوکولین را در دقایق ۶۰، ۷۵، ۹۰ با $P<0.001$ کاهش دهد (نمودار شماره ۲).

در گروه دوم سالین به صورت داخل بطن مغزی تزریق شد. خون گیری بلا فاصله پس از تزریق بیکوکولین انجام شد و تا ۹۰ دقیقه ادامه یافت.



نمودار شماره ۲: اثر موسیمول بر روی هیپرگلیسمی ناشی از تزریق داخل بطن مغزی ۲۵ نانوگرم بیکوکولین: حیوانات ۱۵ دقیقه قبل از تزریق بیکوکولین، موسیمول را در دوز ۲۵ نانوگرم داخل بطن مغزی و یا سالین را به صورت داخل بطن مغزی دریافت کرده اند. هر نقطه بیانگر میانگین \pm خطای استاندارد قندخون در هر ۱۰۰ خون در هشت حیوان است. $n = 8$. $*P<0.05$, $**P<0.01$, $***P<0.001$ میزان اختلاف معنی دار با گروه سالین را نشان می دهد.

بحث

۵۰ ng) مشخص می شود که حداقل افزایش قندخون ۴۵ دقیقه پس از تزریق دارو ایجاد می شود. احتمالاً علت افزایش قندخون تا زمان ۴۵ دقیقه این است که پیکرتوکسین با نشستن بر روی جایگاه خودش در گیرنده گابا-A این گیرنده را بلوک کرده و لذا اثر مهاری گابا بر روی ترشح هورمون های سوماتوستاتین و گلوكاگون برداشته می شود و به دنبال آن قندخون افزایش می یابد (۱۵، ۱۷). علت کاهش قندخون از زمان ۴۵ تا ۹۰ دقیقه را می توان به این ترتیب توجیه نمود که به دنبال افزایش قندخون ترشح انسولین از سلول های β پانکراس افزایش یافته و به دنبال آن میزان گلوكز خون کاهش می یابد. از طرفی، مطابق گزارشات محققین روشن شده است که افزایش گلوكز علاوه بر ترشح انسولین، منجر به ترشح گابا از سلول های β پانکراس می شود (۱۷). از آنجایی که گابا در حالت عادی اثر مهاری بر روی ترشح

(الف) تزریق موسیمول و پیکرتوکسین به صورت داخل بطن مغزی: مقایسه نتایج حاصل از گروه آزمایشی (دربافت-کننده موسیمول و پیکرتوکسین) و گروه کنترل (دربافت کننده پیکرتوکسین) نشان داد که موسیمول در دوز ۲۵ نانوگرم توانسته است اثر هیپرگلیسمیک پیکرتوکسین را با دوز ۵۰ نانوگرم پس از ۳۰ دقیقه با $P<0.01$ و پس از ۴۵ دقیقه با $P<0.001$ به صورت معنی داری کاهش دهد. با افزایش دوز موسیمول (۵۰ نانوگرم) همین اثر در دقایق ۳۰ و ۴۵ با $P<0.01$ ایجاد شد.

این نتایج با نتایج حاصل از تزریق داخل بطن مغزی موسیمول مطابقت دارد، زیرا در آنجا هم موسیمول در دوزهای ۲۵ و ۵۰ نانوگرم، پس از گذشت مدت زمان ۳۰ دقیقه، قندخون را به صورت معنی دار با $P<0.05$ کاهش می دهد. همچنین از نتایج مربوط به پیکرتوکسین (icv،

به کاهش قندخون در مرحله دوم شده و لذا در ۹۰ دقیقه قندخون به کمترین میزان خود می‌رسد. گزارشات محققین تأیید کننده نتیجه آزمایش فوق می‌باشد. این محققین گزارش کردند که گابا سبب افزایش سطح پلاسمایی انسولین می‌شود، در حالی که ترشح گلوکاگون و سوماتواستاتین را از سلول‌های α پانکراس مهار می‌کند (۱۶). همچنین گزارش شده است که چنانچه بیکوکولین به داخل هسته آمیگوس تزریق شود سبب آزاد شدن انسولین به مقدار زیادی شود. این نتایج تأییدی می‌کنند که نرون‌های این هسته که قادرند مقادیر انسولین پلاسمایی را تنظیم کنند، تحت تأثیر مهار گابا می‌باشند (۱۸). با این وجود نقش فیزیولوژیکی گابا بر روی نرون‌هایی که سلول‌های β پانکراس را عصب دهی می‌کنند، هنوز روشن نشده است. به عبارت دیگر علت این که چرا به دنبال تزریق بیکوکولین در این هسته، مقادیر زیادی انسولین از پانکراس آزاد می‌شود، هنوز مشخص نشده است (۲).

با توجه به نتایج تزریق بیکوکولین و موسمیول مشخص می‌شود که اثر موسمیول با یک تأخیر زمانی حدود ۷۵ دقیقه اعمال می‌شود و در همین زمان است که حداکثر افزایش قندخون در اثر تزریق بیکوکولین ایجاد می‌شود و به این ترتیب موسمیول می‌تواند مانع اثرات هیپرگلیسمی ناشی از بیکوکولین شود (نمودار شماره ۲). در مجموع می‌توان گفت که گیرنده گابا-A-احتمالاً از طریق افزایش سطح پلاسمایی انسولین و کاهش گلوکاگون و سوماتواستاتین باعث کاهش میزان قندخون می‌شود. همچنین به نظر می‌رسد که گیرنده‌های گابا-A در تنظیم قندخون نقش مهاری دارند. در خاتمه باید اضافه نمود که اثر سیستم گابا بر روی تنظیم قندخون پیچیده بوده و شناخت دقیق تر آن مستلزم تحقیقات بیشتری می‌باشد.

سوماتواستاتین و گلوکاگون دارد (۱۷، ۱۶، ۱۵)، بنابراین قندخون در این مرحله کاهش می‌یابد. نتایج آزمایشات محققین تأیید کننده نتایج آزمایشات فوق است.

بنابراین اثر موسمیول با یک تأخیر زمانی حدود ۴۵ دقیقه اعمال می‌شود و در همین زمان است که حداکثر افزایش قندخون در اثر تزریق پیکروتوکسین ایجاد می‌شود و بدین ترتیب موسمیول می‌تواند مانع اثر هیپرگلیسمی ناشی از پیکروتوکسین شود. از این زمان به بعد اختلاف معنی داری در قندخون در موضع های دو گروه (آزمایش و کنترل) مشاهده نمی‌شود و این نشان می‌دهد که احتمالاً اثر موسمیول از بین رفته است (نمودار شماره ۱).

ب) تزریق موسمیول و بیکوکولین به صورت داخل بطن مغزی: مقایسه نتایج نشان داد که موسمیول در دوز ۲۵ نانو گرم توانسته به صورت معنی داری مانع اثرات هیپرگلیسمی بیکوکولین در دوز ۲۵ نانو گرم در دقایق ۶۰، ۷۵ و ۹۰ با $P < 0.001$ شود. همچنین مشخص می‌شود که موسمیول ۲۵ نانو گرم پس از گذشت ۳۰ دقیقه اثر مهاری خودش را به صورت معنی داری با $P < 0.05$ بر روی قندخون اعمال می‌کند.

از طرف دیگر مشاهده می‌شود که حداکثر میزان قندخون دوز ۲۵ نانو گرم بیکوکولین، ۶۰ دقیقه پس از تزریق دارو ایجاد می‌شود و افزایش قندخون در همه دوزها (به استثنای ۱۰۰ نانو گرم) تا ۶۰ دقیقه ادامه دارد و پس از آن تا ۹۰ دقیقه کاهشی در میزان قندخون ایجاد می‌شود. به نظر می‌رسد که در مرحله اول بیکوکولین با قرار گرفتن بر روی گیرنده گابا-A آن را مهار کرده و مانع اثر مهاری گابا بر روی قندخون شود و لذا قندخون افزایش می‌یابد و بعد از گذشت مدت زمان حدود ۶۰ دقیقه، افزایش ترشح انسولین در اثر افزایش گلوکز منجر

فهرست مراجع

1. Niigina A. Neural mechanisms in the control of blood glucose concentration. *Nature*. 1989; 119:833-40.
2. Patton HD, Fuchs AF, Hille B, Scher AM, Steiner R. *Textbook of physiology*. 2th. ed. W.B. Saunders. 1989; 1522-44.
3. Curtis DR, Duggan AW, Felix D, Johnston AR. GABA, bicuculline and central inhibition. *Nature*. 1970; 226: 1222-4.
4. Enna SJ, Snyder SH. Properties of γ -aminobutyric acid (GABA) receptor binding in rat brain synaptic membrane fractions. *Brain Res*. 1975; 10: 81-97.
5. Erdo SL, Wolf JR, γ -aminobutyric acid outside the mammalian brain, *J. Neurochem*. 1990; 54: 363-72.
6. Reynolds JEF. *The extra pharmacopeia*. 29th.ed. The pharmaceutical press. 1989; 54-60.
7. Sieghart W. Multiplicity of GABA_A-benzodiazepine receptors. *Tips*. 1989; 10: 407-10.
8. Webster RA, Jordan CC. *Neurotransmitters, Drugs and Disease*. 1th.ed, Blackwell scientific publications. 1989; 25-30.
9. Enna SJ, Maggi A. Biochemical pharmacology of GABAergic agonists. *Life Sci*. 1979; 24: 1727-38.
10. Bowery NG. GABA_B receptors and their significance in mammalian pharmacology. *Tips*. 1989; 10: 401-7.
11. Dutar P, Nicoll RA. A physiological role for GABA_B receptor subtypes. *Neuro Sci. Bio. Behav. Rev*. 1992; 16: 145-70.
12. Hylden JLK, Wilcox GL. Pharmacology characterization of substance p-induced nociception in mice: Modulation by opioid and noradrenergic agonists at the Spinal level. *J. Pharmac. Exp. Ther*. 1983; 226: 398-404.
13. Matsumoto RR. GABA receptors: Are cellular differences reflected in functional? *Brain Res*. 1989; 14:203-25.
14. Paredes RG, Anders A, GABA and behavior: The role of receptor subtypes. *Neuro Sci. Bio. Behav. Rev*. 1992; 16:145-70.
15. Ferreira MBC, Medina JH, Izquierdo I. Late posttraining memory processing by entorhinal cortex: Involvement of NMDA and GABAergic receptors. *Pharmac. Biochem. Behav*. 1992; 41: 767-71.
16. Ong J, Kerr DIB. GABA receptors in peripheral tissues. *Life Sci*. 1990; 46: 1489-501.
17. Rorsman P, Berggren PO, Bokui K. Glucose-inhibition of glucagons secretion involves activation of GABA_A-receptor chloride channels. *Nature*. 1989;341:233-6.
18. Bereiter DA, Berthoud HR, Becker MJA. Brainstem infusion of the γ -aminobutyric acid antagonist bicuculline increases plasma insulin levels in the rat. *Endocrinol*. 1982; 111: 324-8.

19. Chen R, Robinson SE. The effect of cholinergic manipulations on the analgesic response to carbotoxin in mice. *Life Sci.* 1990; 47: 1947-54.