



Assessing the effect of intra-paragigantocellularis lateralis injection of 17β -estradiol on the acute and persistent pain in the male rat

Roghaieh Khakpay*, Shabnam Barani, Homeira Hatami Nemati

Dept. of Animal Sciences, Faculty of Natural Sciences, University of Tabriz, Tabriz, Iran

Received: 22 June 2014

Accepted: 2 Sept 2014

Abstract

Introduction: 17β -estradiol modulates nociception by binding to estrogenic receptors and also by allosteric interaction with other membrane-bound receptors like glutamate and GABA_A receptors. Beside its autonomic functions, paragigantocellularis lateralis (LPGi) nucleus is also involved in pain modulation. The aim of the current study was to investigate the role of the intracellular estrogenic receptors in the pain modulation by the LPGi nucleus of male rats.

Methods: In this study, male Wistar rats in the range of 200-270 gr were used. In order to study the effect of intra-LPGi microinjection of 17β -estradiol on both acute and persistent pain modulation, cannulation of LPGi nucleus was performed. At first, drugs were injected and 15 minutes later 50 μ l of 4% formalin was injected into the rat's hind paw. Then formalin-induced flexing and licking behaviours were recorded for 60 min.

Results: The results of current study showed that intra-LPGi injection of 17β -estradiol attenuated the flexing and the licking behaviours both in the first phase ($P < 0.01$) and in the second phase ($P < 0.001$) of formalin test. The estrogen receptor antagonist (*ICI182,780*) prevented 17β -estradiol-induced analgesic effect but could not reverse this effect to the control condition, and it had significant difference with the control group, yet.

Conclusion: It may be concluded some part of the analgesic effect of 17β -estradiol in the LPGi nucleus on the formalin-induced inflammatory pain is probably mediated by estrogenic receptors.

Key words: 17β -estradiol, Paragigantocellularis lateralis nucleus, *ICI182,780*, Pain modulation, Rat

* Corresponding author e-mail: rkhakpai@gmail.com
Available online at: www.phypha.ir/ppj

بررسی اثر تزریق داخل هسته پارازیگانتوسولولاریس کناری ۱۷-بتا-استرادیول بر درد حاد و مزمن در موش صحرایی نر

رقیه خاکپای*، شبنم بارانی، حمیرا حاتمی نعمتی
گروه علوم جانوری، دانشکده علوم طبیعی، دانشگاه تبریز، تبریز

پذیرش: ۱۱ شهریور ۹۳

دریافت: ۱ تیر ۹۳

چکیده

مقدمه: ۱۷-بتا استرادیول درک درد را از طریق اتصال به گیرنده‌های استروژنی و نیز واکنش آلوستریک با گیرنده‌های غشایی دیگر مثل گیرنده‌های گلوتاماتی و $GABA_A$ تعدیل می‌نماید. هسته پارازیگانتوسولولاریس کناری (LPGi) علاوه بر کنترل برخی از اعمال اتونومیک، در تعدیل درد نیز نقش دارد. هدف از انجام این مطالعه بررسی نقش گیرنده‌های استروژنی در تعدیل درد حاد و مزمن در هسته LPGi موش‌های صحرایی نر بود.

روش‌ها: در این مطالعه از موش‌های صحرایی نر نژاد ویستار در محدوده وزنی ۲۰۰ تا ۲۷۰ گرم استفاده شد. برای بررسی اثر تزریق ۱۷-بتا-استرادیول به داخل هسته LPGi در تعدیل درد حاد و مزمن، کانول گذاری هسته LPGi انجام شد. ابتدا داروها تزریق شد و پس از ۱۵ دقیقه ۵۰ میکرولیتر فرمالین ۴٪ به پنجه پای حیوان تزریق شد و سپس رفتارهای خم کردن (Flexing) و لیسیدن پا (Licking) القا شده با تزریق فرمالین به مدت ۶۰ دقیقه ثبت شد.

یافته‌ها: نتایج مطالعه اخیر نشان داد که تزریق ۱۷-بتا-استرادیول به داخل LPGi رفتارهای خم کردن و لیسیدن پا را هم در فاز اول هم در فاز دوم آزمون فرمالین کاهش داد. آنتاگونیست گیرنده‌های استروژن (ICI182,780) از اثر بی‌دردی القا شده با ۱۷-بتا-استرادیول جلوگیری کرد ولی نتوانست این اثر را به شرایط کنترل برگرداند و هنوز اختلاف معنی‌داری با گروه کنترل دارد.

نتیجه‌گیری: براساس یافته‌های مطالعه اخیر می‌توان نتیجه گرفت که بخشی از بی‌دردی ناشی از تزریق ۱۷-بتا-استرادیول به هسته LPGi روی درد التهابی القا شده با فرمالین، احتمالاً از طریق گیرنده‌های استروژنی وساطت می‌شود.

واژه‌های کلیدی: ۱۷-بتا استرادیول، هسته پارازیگانتوسولولاریس کناری، ICI182,780، تعدیل درد، موش صحرایی

مقدمه

[۴۴] به نظر می‌رسد شناخت مراکز عصبی موثر در تعدیل درد در حل مشکلات ناشی از درد مزمن اهمیت داشته باشند. هسته پارازیگانتوسولولاریس بخش وسیعی از تشکیلات مشبک بوده و به دو قسمت پشتی و کناری قابل تقسیم است. قسمت کناری آن به نام پارازیگانتوسولولاریس کناری یا LPGi یک هسته مشبک واقع در قسمت سری بصل النخاع است. این ناحیه به عنوان حس‌گر شیمیایی بصل النخاع شناخته شده، و اعمال قلبی-عروقی، تنفسی، پاداش، رفتارهای جنسی، تعدیل درد و وابستگی به مورفین را تحت تاثیر قرار می‌دهد [۵، ۷، ۸، ۱۴، ۱۶، ۳۱]. هسته LPGi ورودی‌هایی را از هسته‌ی

درد عاملی هشداردهنده هنگام وقوع یا احتمال بروز آسیب‌های بافتی می‌باشد تا از آنها پیشگیری شود و/یا محافظت به عمل آید. با توجه به متفاوت بودن تجربیات درد در اشخاص مختلف و نیز به دلیل تفاوت درد در چگونگی دریافت، انتقال و تعدیل درد توسط سیستم عصبی [۲۸، ۲۹،

rkhakpai@gmail.com
www.phypha.ir/ppj

* نویسنده مسئول مکاتبات:
وبگاه مجله:

موش‌های صحرایی ماده جایگزین کردن تدریجی ۱۷-بتا-استرادیول با استفاده از لوله‌های Silastic رفتارهای القا شده با فرمالین طی فاز دوم آزمون فرمالین را کاهش می‌دهد [۲۷]. برعکس، در موش‌های صحرایی نر تزریق داخل بطنی استرادیول رفتارهای خم کردن^۳ و لیسیدن^۴ پای ملتهب را افزایش می‌دهد [۴، ۹]. تزریق زیرپوستی استرادیول به موش-های صحرایی ماده اوریکتومی شده سبب افزایش فرکانس تکان دادن پای ملتهب می‌شود. بنابراین اگر موش‌های صحرایی ماده اوریکتومی شده به صورت کوتاه‌مدت و شبه-پرواستروسی در معرض استرادیول قرار بگیرند، رفتار دردی برانگیخته شده با التهاب در آنها به طور وابسته به شدت محرک افزایش می‌یابد و سبب القا پردردی می‌گردد [۳۵]. استروژن باعث کاهش سریع آستانه درد مکانیکی در موش-های اوریکتومی شده (OVX^۵) توسط گیرنده‌های استروژنی جفت شده با G پروتئین^۶ می‌شود [۲۵]. استروژن درد محیطی وساطت شده با گیرنده‌های P2X3 را توسط فعالیت گیرنده‌های ER α و GPR30^۷ بیان شده در نورون‌های آوران اولیه تنظیم می‌کند؛ که احتمالاً مسیر داخل سلولی cAMP-PKA-ERK1/2 در این اثر درگیر است [۲۶].

هدف از انجام این مطالعه بررسی اثر ۱۷-بتا-استرادیول در تعدیل درد در هسته LPGi بود؛ همچنین نقش گیرنده‌های استروژنی این هسته در تعدیل درد مطالعه شد.

مواد و روش‌ها

در این پژوهش از موش‌های صحرایی نژاد ویستار نر، در محدوده وزنی ۲۰۰ تا ۲۷۰ گرم استفاده می‌شد که از دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز خریداری می‌شدند. دسترسی کاملی به آب و غذا داشتند. همچنین حیوانات در شرایط نوری ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی نگهداری می‌شدند.

لوکوس سرلئوس (LC)، تشکیلات مشبک بصل‌النخاعی، هسته دستجات منزوی، هسته PAG و هسته‌ی رافه دریافت می‌کند [۴۴، ۴۰]، که نشان‌دهنده نقش این هسته در تعدیل درد می‌باشد. مهم‌ترین و واضح‌ترین خروجی عصبی از هسته‌ی LPGi به هسته‌ی LC می‌باشد [۳۷، ۴۰]. بیشترین نوروترانسمیتر رشته‌های وابران هسته‌ی LPGi در هسته‌ی LC، اسید آمینه تحریکی گلوتامات می‌باشد [۱۱]. البته میزان کمی از رشته‌های هسته‌ی LPGi در هسته‌ی LC مهارتی بوده و در پایانه خود GABA ترشح می‌کنند [۳۸]. نورون‌های هسته LPGi به‌عنوان بخشی از سیستم پایین‌روی کنترل درد معرفی شده‌اند [۱، ۹] و استپاله‌های عصبی مستقیمی را به نخاع می‌فرستند. این نورون‌ها ممکن است انتقال اطلاعات مربوط به پردازش درد را در سطح نخاع تعدیل نمایند. تزریق لیدوکائین به داخل هسته LPGi سبب کاهش درد در آزمون صفحه داغ و مرحله اینترفاز، فاز اول و قسمت اول فاز دوم آزمون فرمالین می‌شود [۶].

مطالعات متعدد نشان داده‌اند که استروژن سبب پردردی^۱ و تستوسترون سبب بی‌دردی^۲ می‌گردد [۲، ۱۰، ۱۷، ۲۰، ۲۱]. در طی تکوین و در سراسر بلوغ، بخش اعظم اثرات تستوسترون در حیوانات نر به وسیله استرادیولی وساطت می‌شود که از طریق حلقوی شدن تستوسترون تولید می‌شود [۴، ۳۴]. گیرنده‌های استروژنی به طور گسترده در سراسر سیستم اعصاب مرکزی پراکنده شده‌اند. علاوه بر گیرنده‌های داخل سلولی، استرادیول اثراتش را از طریق اتصال به گیرنده‌های غشایی سایر نوروترانسمیترها و کانال‌های یونی نیز اعمال می‌کند [۲۴]. mRNA می‌ایزوفرم ER α گیرنده استرادیول در نورون‌های LPGi بیان می‌شوند [۳۰، ۳۲]. استروژن در غلظت‌های بالا، علاوه بر گیرنده‌های استروژنی به گیرنده‌های غشایی نوروترانسمیترهای دیگر از جمله گیرنده‌های AMPA، NMDA و GABA_A نیز متصل می‌شود [۳۶].

علیرغم کم بودن مطالعات درد مداوم و مزمن، شواهدی وجود دارد که استرادیول اثری روی پاسخ‌های رفتاری ناشی از تزریق فرمالین در فاز اول آزمون فرمالین ندارد [۲۳، ۲۷].

1. Hyperalgesia
2. Hypoalgesia

3. Flexing
4. Licking
5. Ovariectomy
6. G protein-coupled estrogen receptor
7. G protein-coupled receptor 30

پوششی اطراف، نواحی برگما و لامبدا شناسایی شده و با نگرش به فاصله آنها و نسبت آن با فاصله ذکر شده در اطلس پاکسینوس (قدامی - خلفی (AP): ۱۱/۹؛ طرفی (L): ۱/۶± و پشتی - شکمی (DV): ۱۰/۴ میلی متر) نواحی سطح جمجمه متعلق به هسته مورد آزمایش مشخص می گردید [۳۳]. بعد از علامت گذاری مناطق بالا با استفاده از مته های دندان پزشکی در محل مذکور منفذی به اندازه قطر کانول راهنما، که معمولاً از سرسوزن نمره ۲۳ است، ایجاد شده و کانول راهنما به اندازه مشخص که برای هر هسته متفاوت است در درون مغز مستقر شده و قسمت رویی آن در روی جمجمه به وسیله سیمان دندان پزشکی ثابت می شد. دو پیچ کوچک^۱ در استخوان جمجمه تعبیه و در درون سیمان دندان پزشکی فرو می رفت. این دو پیچ در حکم مسلح سازی سیمان بوده و از جدا شدن آن از سطح جمجمه جلوگیری می کند. منفذ کانول راهنما در بیرون جمجمه به وسیله استابلیت مسدود بوده و فقط در زمان های تزریق دارو برداشته می شد. یک کانول نازک تر که معمولاً از سرسوزن نمره ۳۰ می باشد، به طول حدود ۲ میلی - متر [۵،۷،۲۲] بلندتر از کانول راهنما تهیه شده و به عنوان کانول تزریق استفاده می شد؛ که از یک طرف به یک لوله نازک پلی اتیلن وصل می گردید و سر دیگر لوله پلی اتیلن به سرنگ هامیلتون^۲ وصل شده و ۵۰۰ نانولیترا از داروی مورد نظر تزریق می شد. بعد از اتمام جراحی موش باید ۵-۷ روز دوره بهبودی را طی می کرد تا برای آزمون رفتاری آماده گردد. برای اطمینان از محل درست تزریق به هسته LPGi پس از خاتمه آزمون رنگ قرمز خنثی (Neutral red) به هسته LPGi تزریق می شد و حیوان با دوز بالای اثر قربانی می شد. سپس مغز حیوان خارج شده و محل تزریق رنگ بررسی می شد؛ فقط داده های مربوط به حیواناتی که تزریق دارو به درستی انجام شده بود برای آنالیز داده ها مورد استفاده قرار می گرفت.

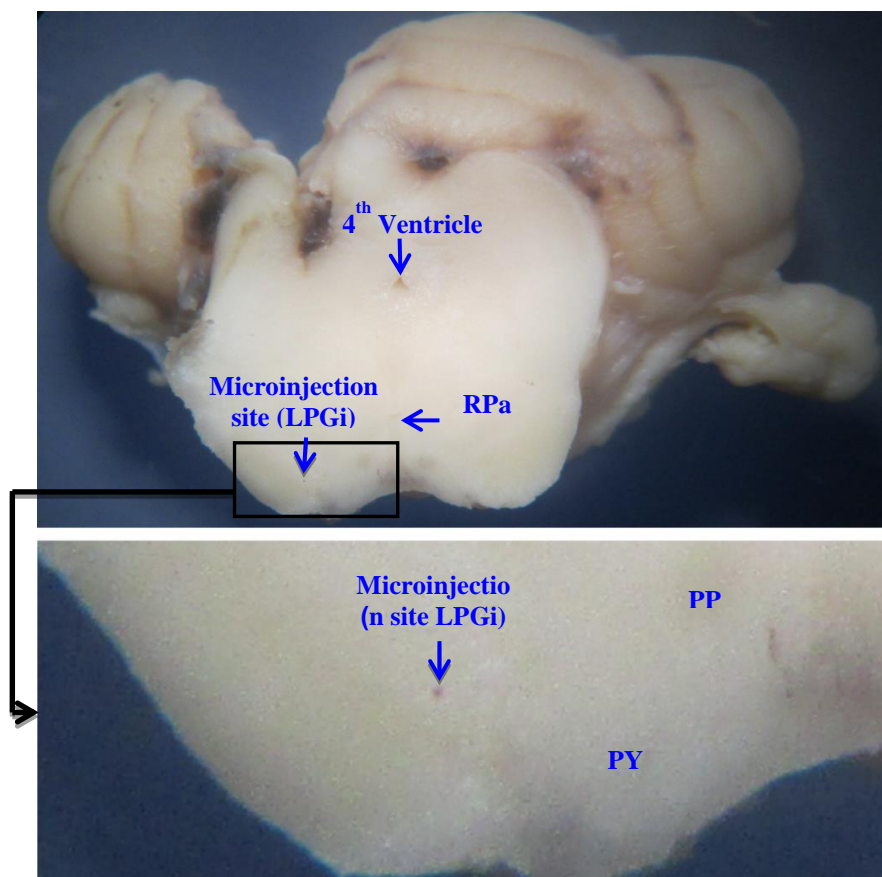
در پژوهش حاضر از نرمال سالین به عنوان حلال ۱۷-بتا استرادیول [۲۲] (۱۷-بتا- استرادیول کپسول دار شده با سیکلودکسترتین، خریداری شده از شرکت سیگما) و از

حیوانات به طور تصادفی در ۱۰ گروه شش تایی قرار گرفتند که شامل گروه اول یا کنترل (آزمون فرمالین در حیوانات دست نخورده)، گروه دوم یا شم (فقط کانول گذاری و آزمون فرمالین)، گروه سوم (تزریق نرمال سالین به عنوان حلال ۱۷-بتا- استرادیول و آزمون فرمالین)، گروه چهارم (تزریق ۰/۱ میکرومول ۱۷-بتا- استرادیول و آزمون فرمالین)، گروه پنجم (تزریق ۰/۴ میکرومول ۱۷-بتا- استرادیول و آزمون فرمالین)، گروه ششم (تزریق ۰/۸ میکرومول ۱۷-بتا- استرادیول و آزمون فرمالین)، گروه هفتم (تزریق DMSO به عنوان حلال ICI 182,780 و آزمون فرمالین)، گروه هشتم (تزریق ۵۰ نانومول ICI 182,780 و آزمون فرمالین)، گروه نهم (تزریق ۲۵ نانومول ICI 182,780 و آزمون فرمالین) و گروه دهم (تزریق ۲۵ نانومول ICI 182,780 به داخل هسته LPGi، ۱۵ دقیقه پیش از تزریق دوز موثر ۱۷-بتا استرادیول به داخل هسته و آزمون فرمالین) می باشد.

برای بررسی اثر استرادیول روی تعدیل پایین روی درد از آزمون فرمالین استفاده شد [۴]. آزمون فرمالین باعث ایجاد یک درد دو مرحله ای می شود که فاز اول آن در اثر فعال شدن حاد گیرنده های درد و فاز دوم آن در اثر پاسخ های التهابی یا حساسیت بخش های مرکزی و تغییرات سیناپسی ایجاد می شود. آزمون فرمالین به صورت شایعی در مدل های درد حاد و تونیک و گاهی اوقات در درد التهابی و مزمن و یا پردردی مورد استفاده قرار می گیرد. بنابراین می توان بیان کرد که آزمون فرمالین هم نشانگر درد حاد و هم مزمن می باشد [۷، ۴۱، ۴۳]. در این آزمون، ۵۰ میکرولیتر محلول فرمالین (خریداری شده از شرکت دکتر مجلی) ۴ درصد به زیر پوست پنجه پای چپ حیوان توسط سرنگ انسولین تزریق می شد. به دنبال تزریق فرمالین حیوان مجموعه ای از رفتارهای القاء شده با فرمالین را نشان می داد؛ که در این مطالعه مدت زمان سپری شده برای رفتارهای خم کردن پای ملتهب (Flexing) و لیسیدن پای ملتهب (Licking) به مدت ۶۰ دقیقه طی دو مرحله - فاز اول یا حاد از زمان تزریق تا دقیقه ۷ و فاز دوم یا مزمن از دقیقه ۱۵ تا دقیقه ۶۰ - ثبت می گردید.

برای کانول گذاری، حیوان پس از بی هوش شدن در دستگاه استریوتاکسی مستقر می گردید و پوست ناحیه سر به حداقل میزان برش داده می شد. پس از کنار زدن بافت های

1. Microscrew
2. Hamilton syringe



شکل ۱- مقطع بافتی تایید کننده تزریق صحیح دارو به هسته LPGi

کردن پای ملتهب را طی فاز اول آزمون فرمالین تغییر دهد (شکل ۲A). تزریق ۰/۴ میکرومول ۱۷-بتا-استرادیول به داخل هسته LPGi فاز اول مدت زمان خم کردن پای ملتهب را فقط نسبت به گروه شم ($P < 0.01$) کاهش داد (شکل ۲A)؛ ولی غلظت ۰/۸ میکرومول ۱۷-بتا-استرادیول فاز اول مدت زمان خم کردن پای ملتهب را نسبت به هر سه گروه کنترل ($P < 0.01$)، سالین ($P < 0.05$) و شم ($P < 0.001$) به طور معنی داری کاهش داد (شکل ۲A).

تزریق ۰/۴ μmol و ۰/۸، ۱۷-بتا-استرادیول مدت زمان خم کردن پای ملتهب را طی فاز دوم آزمون فرمالین نسبت به هر سه گروه کنترل (به ترتیب $P < 0.01$ و $P < 0.001$)، سالین ($P < 0.01$) و شم (به ترتیب $P < 0.01$ و $P < 0.001$) به طور معنی داری کاهش داد (شکل ۲A). تزریق ۰/۱ میکرومول ۱۷-بتا-استرادیول اثری روی فاز دوم مدت زمان خم کردن پای ملتهب نداشت (شکل ۲A).

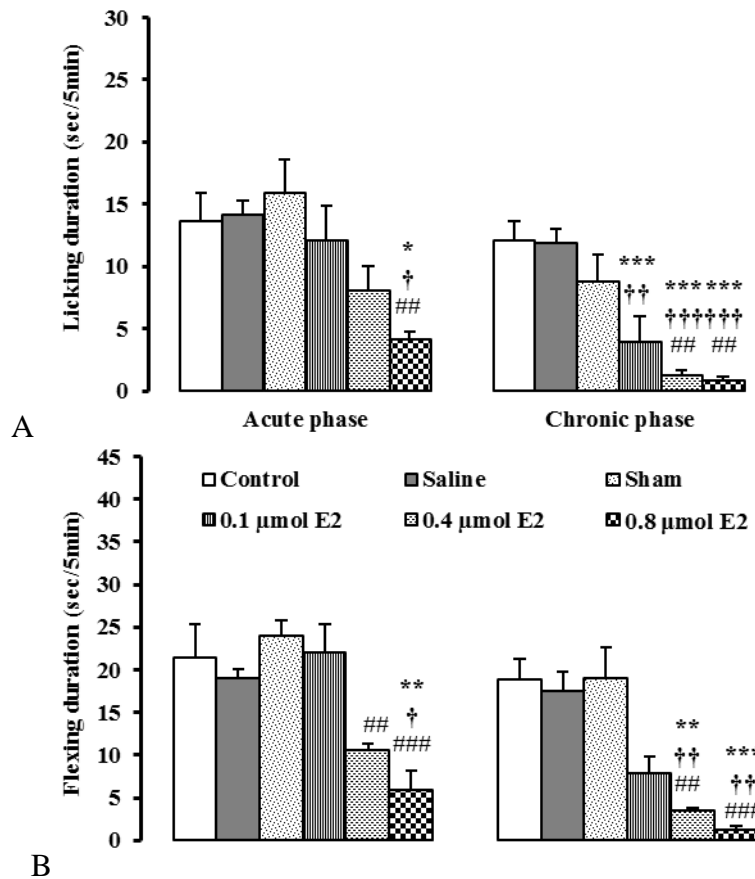
در این مطالعه تزریق ۰/۱ میکرومول ۱۷-بتا-استرادیول به داخل هسته LPGi نتوانست فاز اول مدت زمان لیسیدن

DMSO به عنوان حلال ICI 182,780 [۳،۲۲] (آنتاگونیست اختصاصی گیرنده‌های استروژن، خریداری شده از شرکت سیگما) استفاده شد. در این مطالعه غلظت‌های ۰/۱ μmol ، ۰/۴ و ۰/۸-۱۷ بتا-استرادیول [۳،۲۲] و غلظت‌های ۲۵ nmol و ۵۰، ICI 182,780 [۲۲] مورد استفاده قرار گرفت. در روز آزمایش، ۵۰۰ نانولیتراسترادیول و داروهای دیگر در هر گروه با استفاده از سرنگ هامیلتون به صورت یک‌طرفه به سمت راست هسته LPGi تزریق می‌شد و پس از ۱۵ دقیقه، آزمون فرمالین انجام می‌شد.

نتایج حاصله با کمک آزمون آنالیز واریانس یک طرفه (ANOVA) و PostHoc توکی و LSD مقایسه شدند و ($P < 0.05$) به عنوان تفاوت معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته ها

در پژوهش حاضر تزریق ۰/۱ میکرومول ۱۷-بتا-استرادیول به داخل هسته LPGi نتوانست مدت زمان خم



شکل ۲- مقایسه اثر تزریق دوزهای مختلف ۱۷بتا-استرادیول به داخل هسته LPGi روی مدت زمان خم کردن (A) و لیسیدن (B) پای ملتهب در آزمون فرمالین. ۱۵ دقیقه بعد از ریز تزریق دوزهای ۰/۱، ۰/۴ و ۰/۸ میکرومول ۱۷بتا-استرادیول به داخل هسته LPGi آزمون فرمالین (تزریق ۵۰ μl فرمالین ۴٪ به سطح داخلی پنجه پا) انجام می‌شد. E2: ۱۷بتا-استرادیول. * نشان‌دهنده اختلاف معنی‌دار با گروه کنترل، † با گروه نرمال سالین و # با گروه شم می‌باشد. * نشان‌دهنده احتمال (P<0.05)، ** نشان‌دهنده احتمال (P<0.01) و *** نشان‌دهنده احتمال (P<0.001) می‌باشد. در هر گروه ۶ سر موش صحرایی نر استفاده شده است.

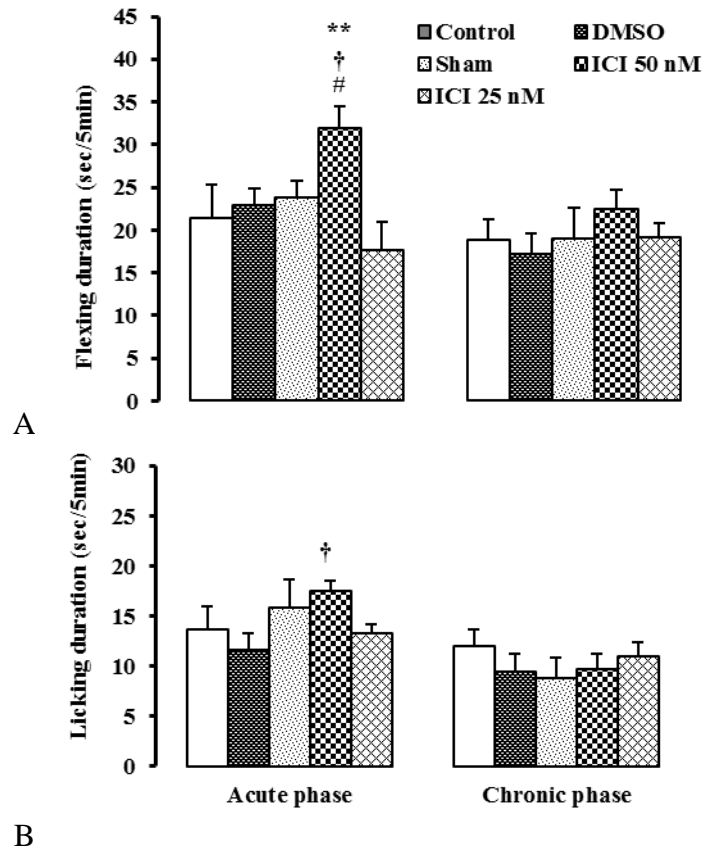
(شکل ۲B).

تزریق ۵۰ نانومول ICI 182,720 (آنتاگونیست اختصاصی گیرنده‌های استروژن) فاز اول مدت زمان خم کردن پای ملتهب را نسبت به هر سه گروه کنترل (P<0.01)، سالین (P<0.05) و شم (P<0.05) به طور معنی‌داری افزایش داد (شکل ۳A)؛ همچنین تزریق ۵۰ نانومول ICI 182,720 فاز اول مدت زمان لیسیدن پای ملتهب را نسبت به گروه DMSO (P<0.05) افزایش داد (شکل ۳B). تزریق ۵۰ نانومول ICI 182,720 نتوانست مدت زمان خم کردن و لیسیدن پای ملتهب را طی فاز دوم آزمون فرمالین تغییر دهد (شکل ۳A و شکل ۳B).

تزریق ۲۵ نانومول ICI 182,720 اثر معنی‌داری روی رفتارهای خم کردن و لیسیدن پای ملتهب طی فاز اول و دوم آزمون فرمالین نداشت (شکل ۳A و شکل ۳B). از آنجایی که

پای ملتهب را تغییر دهد (شکل ۲B). غلظت ۰/۴ میکرومول ۱۷بتا-استرادیول مدت زمان لیسیدن پای ملتهب را طی فاز اول آزمون فرمالین فقط نسبت به گروه کنترل (P<0.05) به طور معنی‌داری کاهش داد (شکل ۲B)؛ ولی تزریق ۰/۸ میکرومول ۱۷بتا-استرادیول فاز اول آزمون فرمالین را نسبت به هر سه گروه کنترل (P<0.01)، سالین (P<0.05) و شم (P<0.01) به طور معنی‌داری کاهش داد (شکل ۲B).

تزریق ۰/۱ میکرومول ۱۷بتا-استرادیول فاز دوم مدت زمان لیسیدن پای ملتهب را نسبت به گروه کنترل (P<0.001) و گروه سالین (P<0.01) به طور معنی‌داری کاهش داد (شکل ۲B). تزریق ۰/۴ و ۰/۸ میکرومول ۱۷بتا-استرادیول مدت زمان لیسیدن پای ملتهب طی فاز دوم آزمون فرمالین را نسبت به هر سه گروه کنترل (P<0.001)، سالین (P<0.001) و شم (P<0.01) به طور معنی‌داری کاهش داد



شکل ۳- مقایسه اثر تزریق ۲۵ و ۵۰ نانومول ICI 182,780 (آنتاگونیست اختصاصی گیرنده‌های ۱۷-بتا-استرادیول) به داخل هسته LPGi روی مدت زمان خم کردن (A) و لیسیدن (B) پای ملتهب ناشی از تزریق ۵۰ μ l فرمالین ۴٪ به سطح داخلی پنجه پا. ۱۵ دقیقه پیش از آزمون فرمالین، ریزتزریق ۲۵ و ۵۰ نانومول ICI 182,780 به داخل هسته LPGi انجام می‌شد. ICI 182,780 * نشان‌دهنده اختلاف معنی‌دار با گروه کنترل، † با گروه نرمال سالیین و # با گروه شم می‌باشد. * نشان‌دهنده احتمال $(P < 0.05)$ و ** نشان‌دهنده احتمال $(P < 0.01)$ می‌باشد. در هر گروه ۶ سر موش صحرایی نر استفاده شده است.

(شکل ۴B) $(P < 0.001)$ داشت.

بحث

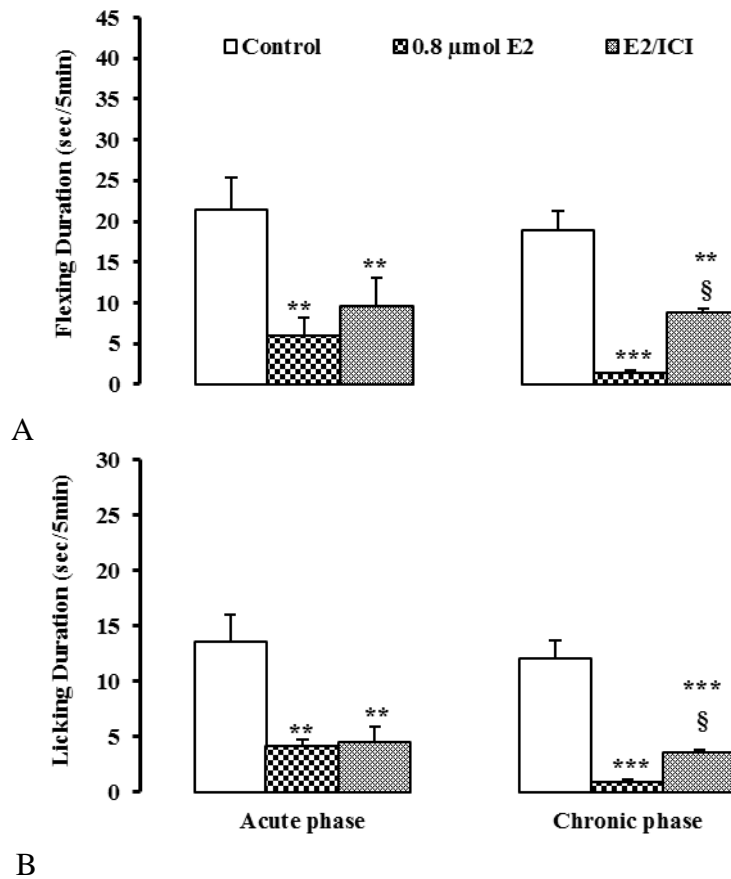
نتایج به دست آمده از این پژوهش نشان داد که بالاترین دوز ۱۷-بتا استرادیول ($0.8 \mu\text{mol}$) اثر ضددردی مؤثرتری را روی رفتارهای خم کردن و لیسیدن پای ملتهب اعمال می‌کند که با پیش تیمار آنتاگونیست اختصاصی گیرنده‌های استروژنی (ICI 182,780) این اثر خنثی می‌گردد ولی به شرایط پایه‌ای برمی‌گردد. بنابراین بخشی از اثر ضددردی ۱۷-بتا-استرادیول ممکن است به وسیله گیرنده‌های استروژنی وساطت شود.

بخش زیادی از مطالعات اخیر نقش استروئیدهای جنسی در پاسخ به دردهای حاد را بررسی کرده‌اند ولی نتایج گزارش شده بحث‌برانگیز هستند؛ به عنوان مثال گزارش شده که استرادیول آستانه پاسخ به آزمون صفحه داغ و مدت زمان

برای ادامه مطالعه دوزی از آنتاگونیست مورد نیاز بود که علی‌رغم داشتن اثر آنتاگونیستی، تعدیل درد را تحت تاثیر قرار ندهد؛ براساس نتایج به دست آمده، غلظت ۲۵ نانومول ICI 182,720 برای ادامه مطالعات رفتاری انتخاب شد.

با تزریق ۲۵ نانومول ICI 182,780 به داخل هسته LPGi پیش از تزریق 0.8 میکرومول ۱۷-بتا استرادیول، بی‌دردی القا شده با ۱۷-بتا-استرادیول روی رفتار خم کردن پای ملتهب فقط طی فاز دوم آزمون فرمالین خنثی شد $(P < 0.05)$ ولی به طور کامل به شرایط کنترل برنگشت و هنوز تفاوت معنی‌داری با گروه کنترل $(P < 0.01)$ داشت (شکل ۴A).

پیش تیمار هسته LPGi با ۲۵ نانومول ICI 182,780، اثر بی‌دردی ناشی از تزریق ۱۷-بتا-استرادیول به داخل هسته LPGi روی رفتار لیسیدن پای ملتهب را فقط طی فاز دوم آزمون فرمالین خنثی نمود $(P < 0.05)$ ولی نتوانست آن را به شرایط کنترل برگرداند و هنوز تفاوت معنی‌داری با گروه کنترل



شکل ۴- مقایسه مدت زمان خم کردن (A) و لیسیدن (B) پای ملتهب ناشی از تزریق ۵۰ μl فرمالین ۴٪ به سطح داخلی پنجه پا در گروهی که ۱۷β-استرادیول به داخل LPGi تزریق شده با گروه کنترل و گروهی که ۱۵ دقیقه پیش از تزریق ۱۷بتا-استرادیول به داخل هسته LPGi، ۲۵ نانومول ICI 182,720 دریافت کرده بودند. E2: ۱۷بتا-استرادیول و E2/ICI: ۱۷بتا-استرادیول. * نشان‌دهنده اختلاف معنی‌دار با گروه کنترل و § با گروه ۰/۸ میکرومول ۱۷بتا-استرادیول می‌باشد. * نشان‌دهنده احتمال (P<0.05)، ** نشان‌دهنده احتمال (P<0.01) و *** نشان‌دهنده احتمال (P<0.001) می‌باشد. در هر گروه ۶ سر موش صحرایی نر استفاده شده است.

فرمالین را فقط طی فاز دوم آزمون کاهش می‌دهد [۲۷]. با این حال، غلظت و نحوه تزریق استرادیول، روش‌های سنجش درد و جنس حیوانات مورد استفاده در مطالعات ذکر شده متفاوت بوده است.

استرادیول در تعدیل درد نقش داشته [۱۲] و افزودن آن پاسخ‌های رفتاری به محرک‌های دردناک را هم در حیوانات ماده [۳۹] و هم در حیوانات نر [۴] تغییر می‌دهد که با نتایج این مطالعه مطابقت دارد. تجویز برون‌زاد^۲ استرادیول ممکن است پاسخ‌های التهابی را از طریق تغییر میزان ترشح پروستاگلندین E2 و کورتیزول تعدیل نماید و در نتیجه تعدیل پاسخ دردی به محرک‌های التهابی را واسطت کند [۲۳] که در پژوهش حاضر نیز استرادیول باعث القا بی‌دردی می‌شود.

تأخیر آزمون پس کشیدن دم را هم افزایش و هم کاهش می‌دهد [۱۸، ۳۹، ۴۲]. بنابراین در مطالعه حاضر ما آزمون فرمالین را برگزیدیم تا علاوه بر فاز حاد درد بتوانیم درد مداوم^۱ را نیز بررسی کنیم.

مطابق با یافته‌های پیشین آزمایشگاه ما، تزریق ۱۷بتا-استرادیول به داخل هسته LPGi - همانند رفتار تکان دادن پای ملتهب - سبب کاهش مدت زمان خم کردن و لیسیدن پای ملتهب طی فاز اول آزمون فرمالین و القا بی‌دردی شده است که با نتایج Kuba و همکاران مغایرت دارد [۲۳]. برخلاف نتایج این پژوهش، Mannino و همکارانش نیز نشان دادند که تزریق دوزهای مدرج شده‌ی ۱۷بتا-استرادیول به موش‌های صحرایی ماده پاسخ‌های رفتاری ناشی از تزریق

1. Exogenous

1. Persistent pain

هسته LPGi با فعال کردن گیرنده‌های استروژنی - که فعالیت عصبی برانگیخته شده با درد در مدارهای نخاعی و فوق نخاعی را تعدیل می‌کنند- بی‌دردی را القا نماید. بنابراین براساس کاهش فاز اول رفتارهای القا شده با فرمالین می‌توان نتیجه گرفت که تزریق ۱۷بتا- استرادیول به داخل هسته‌ی LPGi احتمالاً از طریق گیرنده‌های استروژنی فعالیت نورونی مدارات نخاعی تحریک شده با محرک‌های دردی را تحت تاثیر قرار می‌دهد. کاهش فاز دوم رفتارهای ناشی از تزریق فرمالین بیان‌گر آن است که تیمار هسته LPGi با ۱۷بتا- استرادیول ورودی‌های دردی و پردازش محرک دردی در این هسته و متعاقب آن در نخاع را تحت تاثیر قرار می‌دهد.

نتایج پژوهش اخیر نشان‌دهنده القا بی‌دردی قوی توسط ریزتزریق ۱۷بتا- استرادیول به داخل هسته‌ی LPGi می‌باشد. بی‌دردی ناشی از استروژن‌دورواکتیو ۱۷بتا- استرادیول به وسیله ICI 182,780 (آنتاگونیست اختصاصی گیرنده‌های استروژنی) تا حدودی خنثی می‌شود ولی به شرایط کنترل بازمی‌گردد. بنابراین، به نظر می‌رسد که احتمالاً در سطح رفتاری گیرنده‌های استروژنی هسته‌ی LPGi در اثر ضددردی ۱۷بتا- استرادیول در این هسته درگیر هستند. بدین صورت که احتمالاً ۱۷بتا- استرادیول گیرنده‌های استروژنی نورون‌های LPGi را فعال می‌کند. فعال شدن نورون‌های این هسته سبب فعال شدن هسته LC با واسطه ورودی‌های گلوتامات‌ارژیک آن از هسته LPGi می‌شود. به دنبال فعال شدن هسته LC، نورآدرنالین در شاخ خلفی نخاع رها می‌گردد. نورآدرنالین نیز به نوبه خود به آدرنوسپتورهای آلفا-۲ در پایانه‌های حسی و نورون‌های بالارو متصل شده و باعث بروز بی‌دردی می‌شود.

سپاسگزاری

این مطالعه با حمایت و همکاری دانشگاه تبریز به انجام رسیده است. بدین وسیله از این دانشگاه تشکر و قدردانی می‌شود. همچنین از زحمات جناب آقای دکتر علیرضا علی همتی که ما را در تهیه مقاطع بافتی هسته LPGi یاری نموده‌اند، سپاسگزاریم.

مطابق با مطالعه حاضر در مدل درد التهابی آزمون فرمالین، سطوح فیزیولوژیکی ۱۷بتا- استرادیول اثرات ضددردی استروژنی را تقلید می‌نماید [۱۱]. تاموکسیفن در مدل درد التهابی ناشی از فرمالین سبب پردردی می‌شود که با تزریق استرادیول پردردی ناشی از تاموکسیفن خنثی شده و احساس درد کاهش می‌یابد [۳۲]؛ که با نتایج این مطالعه هم‌خوانی دارد. Kelly و همکاران نشان دادند که ۱۷بتا- استرادیول به سرعت سبب تعدیل پاسخ‌های التهابی در شرایط *In vitro* و *In vivo* می‌شود؛ و نتیجه گرفتند که در نورون‌های حسی اولیه درد ۱۷بتا- استرادیول ممکن است در تنظیم میزان حساسیت زنان به محرک‌های دردناک شرکت کند [۱۹] که با نتایج مطالعه حاضر مطابقت دارد.

در مطالعه حاضر مهار رفتارهای دردی ناشی از فرمالین توسط تزریق داخل LPGi آنتاگونیست اختصاصی گیرنده‌های استروژنی (ICI 182,780) بلوکه شد. مطابق با این نتایج، Ceccarellia و همکاران نیز اثر آنتاگونیستی ICI 182,780 را در موش‌های صحرایی نر نشان دادند [۹]. همچنین تزریق ۵۰ نانومول ICI 182,720 سبب افزایش فاز اول رفتارهای خم کردن و لیسیدن پای ملتهب و القا پردردی شد که تایید کننده اثر بی‌دردی القا شده با ۱۷بتا- استرادیول می‌باشد؛ هرچند که براساس یافته‌های پیشین آزمایشگاه ما، اثری روی رفتار تکان دادن پای ملتهب نداشته است. خاکپای و همکاران گزارش کرده‌اند که تزریق ICI 182,720 به هسته LC سبب کاهش فازهای اول و دوم رفتارهای خم کردن و لیسیدن پای ملتهب و القا بی‌دردی می‌شود [۲۲]؛ که با نتایج این پژوهش مغایرت دارد.

در این پژوهش ۱۷بتا- استرادیول مدت زمان خم کردن و لیسیدن پای ملتهب را کاهش داد. رفتار خم کردن پای ملتهب از انقباض تونیک عضلات خم‌کننده^۱ به دلیل فعال شدن گیرنده‌های درد در پنجه پای موش صحرایی ناشی می‌شود [۳]. لیسیدن پای ملتهب پاسخ رفتاری با واسطه مراکز فوق-نخاعی است که حیوان در طی پاسخ به درد سایر فعالیت‌های خود را قطع می‌کند تا عضو آسیب‌دیده را لیس بزند [۴]. پس می‌توان پیشنهاد کرد که ممکن است ۱۷بتا- استرادیول در

1. Flexor

References

- [1] Abbott FV, Franklin KB, Westbrook RF, The formalin test: scoring properties of the first and second phases of the pain response in rats. *Pain* 60 (1995) 91-102.
- [2] Aloisi AM, Bonifazi M. Sex hormones, central nervous system and pain. *Horm Behav* 50 (2006) 1-7.
- [3] Aloisi AM, Ceccarelli I, Masi F, Scaramuzzino A, Effects of the essential oil from citrus lemon in male and female rats exposed to a persistent painful stimulation. *Behav Brain Res* 136 (2002) 127-35.
- [4] Aloisi AM, Ceccarelli I, Role of gonadal hormones in formalin-induced pain responses of male rats: modulation by estradiol and naloxone administration. *Neuroscience* 95 (2000) 559-66.
- [5] Andrezik JA, Chan-Palay V, Palay SL, The nucleus paragigantocellularis lateralis in the rat. Conformation and cytology. *Anat Embryol Berl* 161 (1981) 355-71.
- [6] Azhdari-Zarmehri H, Rahmati, Pozesh S, Ermi E, Emam- Jomeh, M.H . Effects of lidocaine injection into the lateral PGI nucleus on pain induced by formalin and hot plate tests in rats. *Journal of Zanjan University Pzshy* 21 (2013) 10-20.
- [7] Azhdari-Zarmehri H, Semnianian S, Fathollahi Y, Pakdell FG, Responsiveness of paragigantocellularis nucleus neurons in morphine-dependent rats to forskolin in vivo: single unit recording. *Yakhteh* 6 (2005) 194-201.
- [8] Azizi H, Semnianian S, Fathollahi Y, Pakdell FG, Azhdari-Zarmehri H, Rohampour K, Effect of rolipram, a type 4-specific phosphodiesterase inhibitor, on unit activity of paragigantocellularis neurons and withdrawal signs in morphine dependent rats. *Yakhteh* 7 (2005) 35-42.
- [9] Ceccarellia I, Fiorenzania P, Grassob G, Lariviera WR, Massafraa C, Massaib L, Muscettolaa M, Aloisi AM, Estrogen and m-opioid receptor antagonists counteract the 17b-estradiol-induced licking increase and interferon-g reduction occurring during the formalin test in male rats. *Pain* 111 (2004) 181-190.
- [10] Ceccarellia I, Fiorenzania P, Grassob G, Lariviera WR, Massafraa C, Massaib L, Muscettolaa M, Aloisi AM. Estrogen and m-opioid receptor antagonists counteract the 17b-estradiol-induced licking increase and interferon-g reduction occurring during the formalin test in male rats. *Pain* 111 (2004) 181-190.
- [11] Christy A, Samantha M, Quinones-Jenab V, Charles E, Estradiol replacement in ovariectomized rats is antihyperalgesic in the formalin test. *Pain* 8 (2007) 334-342.
- [12] Craft RM, Mogil JS, Aloisi AM, Sex differences in pain and analgesia: the role of gonadal hormones. *Pain* 8 (2004) 397-411.
- [13] Dawe GS, Huff KD, Vandergriff JL, Sharp T, O'Neill MJ, Rasmussen K, Olanzapine activates the rat locus coeruleus: in vivo electrophysiology and c-Fos immunoreactivity. *Biol Psychiatry* 50 (2001) 510-20.
- [14] Erami E, Azhdari-Zarmehri H, Ghasemi-Dashkhasan E, Esmaeili MH, Semnianian S, Intraparagigantocellularis lateralis injection of orexin A has an antinociceptive effect on hot plate and formalin tests in rat. *Brain Res* 1478 (2012) 16- 23.
- [15] Erami E, Sofi Abadi M, Esmaeili M, Haghdoost-Yazdi H, Azhdari-Zarmehri H, Decreased formalin induced nociceptive behaviors by morphine microinjection into the nucleusreticularis paragigantocellularis lateralis. *Knowledge Health* 6 (2011) 32-7.
- [16] Fathi-Moghaddam H, Kesmati M, Kargar HM, The effect of paragigantocellularis lateralis lesion on conditioned place preference (CPP) in presence or absence of alpha2 adrenergic agonist (clonidine) in male rats. *Acta Physiol Hung* 93 (2006) 33-40.
- [17] Forman LJ, Tingle V, Estilow S, Cater J, The response to analgesia testing is affected by gonadal steroids in the rat. *Life Sci* 45 (1989) 447-454.
- [18] Gordon FT, Soliman MR, The effects of estradiol and progesterone on pain sensitivity and brain opioid receptors in ovariectomized rats. *Horm Behav* 30 (1996) 244-50.
- [19] Kelly A, Matthew P, Stephen B, Nathan A, James L, kenneth M, William P, 17β-Estradiol rapidly enhances bradykinin signaling in primary sensory neurons in vitro and in vivo. *Pharmacol Exp Ther* 335 (2010) 190-196.
- [20] Kelly MJ, Lagrange AH, Wagner EJ, Ronnekleiv OK. Rapid effects of estrogen to modulate G protein-coupled receptors via activation of protein kinase A and protein kinase C pathways. *Steroids* 64 (1999) 64-75.
- [21] Kepler KL, Kest B, Kiefel JM, Cooper ML, Bodnar RJ, Roles of gender, gonadectomy and estrous phase in the analgesic effects of intracerebroventricular morphine in

- rats. *Pharmacol Biochem Behav* 34 (1989) 119-127.
- [22] Khakpay R, Semnaniana S, Javana M, Janahmadib M, The effect of intra-locus coeruleus injection of 17-estradiol on inflammatory pain modulation in male rat. *Behav Brain Res* 214 (2010) 409-416.
- [23] Kuba T, Kemen LM, Quinones-Jenab V, Estradiol administration mediates the inflammatory response to formalin in female rats. *Brain Res* 1047 (2005) 119-122.
- [24] Kuiper GG, Enmark E, Peltö-Huikko M, Nilsson S, Gustafsson JA, Cloning of a novel receptor expressed in rat prostate and ovary. *PNAS* 93 (1996) 5925-5930.
- [25] Li W, Yan T, Li S, An G. Estrogen Rapidly Enhances Incisional Pain of Ovariectomized Rats Primarily through the G Protein-Coupled Estrogen Receptor. *Int J Mol Sci* 15 (2014) 10479-91.
- [26] Lu Y, Jiang Q, Yu L, Lu ZY, Meng SP, Su D, Burnstock G, Ma B. 17 β -estradiol rapidly attenuates P2X3 receptor-mediated peripheral pain signal transduction via ER α and GPR30. *Endocrinology* 154 (2013) 2421-33.
- [27] Mannino CA, South SM, Quinones-Jenab V, Inturrisi CE, Estradiol replacement in ovariectomized rats is antihyperalgesic in the formalin test. *Pain* 8 (2007) 334-342.
- [28] Mogil JS, Chesler EJ, Wilson SG, Juraska JM, Sternberg WF. Sex differences in thermal nociception and morphine antinociception in rodents depend on genotype. *Neurosci Biobehav Rev* 24 (2000) 375-89.
- [29] Mogil JS, The genetic mediation of individual differences in sensitivity to pain and its inhibition. *Proc Natl Acad Sci USA* 96 (1999) 7744-51.
- [30] Murphy AZ, Hoffman GE, Distribution of gonadal steroid receptor-containing neurons in the preoptic-periaqueductal gray-brainstem pathway: a potential circuit for the initiation of male sexual behavior. *Comp Neurol* 438 (2001) 191-212.
- [31] Normandin JJ, Murphy AZ, Excitotoxic lesions of the nucleus paragigantocellularis facilitate male sexual behavior but attenuate female sexual behavior in rats. *J NeuroSci* 175 (2011) 212-23.
- [32] Normandin JJ, Murphy AZ, Nucleus paragigantocellularis afferents in male and female rats: organization, gonadal steroid receptor expression, and activation during sexual behavior. *Comp Neurol* 508 (2008) 771-94.
- [33] Paxinos G, Watson C, editors. *The Rat Brain in Stereotaxic Coordinates*. 6th ed., New York: Academic Press: 2005.
- [34] Pilgrim C, Hutchinson JB, Developmental regulation of sex differences in the brain: can the role of gonadal steroids be redefined? *Neuroscience* 60 (1994) 843-855.
- [35] Ralya A, McCarron KE. Acute estrogen surge enhances inflammatory nociception without altering spinal FOS expression. *Neurosci Lett* 575 (2014) 91-5.
- [36] Rupprecht R, Holsboer F, Neuroactive steroids: mechanisms of action and neuropsychopharmacological perspectives. *Trends Neurosci* 22 (1999) 410-416.
- [37] Singewald N, Kaehler ST, Philippu A, Noradrenaline release in the locus coeruleus of conscious rats is triggered by drugs, stress and blood pressure changes. *J Neuroreport* 10 (1999) 1583-7.
- [38] Singewald N, Philippu A, Release of neurotransmitters in the locus coeruleus. *Prog Neurobiol* 56 (1998) 237-67.
- [39] Stoffel EC, Ulibarri C, Craft RM, Gonadal steroid hormone modulation of nociception, morphine antinociception and reproductive indices in male and female rats. *Pain* 103 (2003) 285-302.
- [40] Ston-Jones G, Shipley MT, Chouvet G, Ennis M, van BE, Pieribone V, et al. Afferent regulation of locus coeruleus neurons: anatomy, physiology and pharmacology. *Prog Brain Res* 88 (1991) 47-75.
- [41] Tjolsen A, Berge OG, Hunskaar S, Rosland JH, Hole K, The formalin test: an evaluation of the method. *Pain* 51 (1992) 5-17.
- [42] Tsuruoka M, Willis WD, Bilateral lesions in the area of the nucleus locus coeruleus affect the development of hyperalgesia during carrageenan-induced inflammation. *Brain Res* 726 (1996) 233-236.
- [43] Watson GS, Sufka KJ, Coderre TJ, Optimal scoring strategies and weights for the formalin test in rats. *Pain* 70 (1997) 53-8.
- [44] Xu XJ, Plesan A, Yu W, Hao JX, Wiesenfeldhallin Z, Possible impact of genetic differences on the development of neuropathic pain-like behaviors after unilateral sciatic nerve ischemic injury in rats. *Pain* 89 (2001) 135-45.