

تداخل اثر مورفین و نیکوتین بر حافظه موش‌های سوری حساس شده با نیکوتین

دکتر محمد رضا زرین دست^۱

گروه فارماکولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، پژوهشکده مطالعات علوم شناختی

دکتر نگین نورایی

گروه فیزیولوژی، واحد پزشکی تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، گروه فارماکولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

یاسمن رسولی

دانشکده زیست‌شناسی، پردیس علوم دانشگاه تهران

هدف: مطالعات تجربی حیوانی نشان می‌دهد که آکونیست‌های نیکوتین در بیبود توجه و حافظه نقش بسزایی دارند، در حالی که آکونیست‌های اوپیوئیدی بر حافظه اثر مغرب می‌گذراند و تجویز این داروها قبل از آموزش موجب کاهش حافظه می‌گردد. در این مقاله آثار ایجاد حساسیت با نیکوتین روی حافظه وابسته به وضعیت مورفین و تداخل آن با گیرنده‌های دوپامینی و کولینرژیک در موش سوری بررسی شده است. **روش:** مطالعه از نوع تجربی بود و روی موش‌های سوری انجام گرفت. برای مطالعه و ارزیابی حافظه حیوانات آزمایشگاهی، زمان توقف موش روی سکو در روش اجتنابی غیر فعال اندازدگیری شد. **یافته‌ها:** تجویز پیش از آموزش مورفین باعث ایجاد اختلال در حافظه شد. این فراموشی در موش‌های دریافت‌کننده نیکوتین در روز آزمون و همچنین موش‌های حساس شده به نیکوتین (موش‌هایی که سه روز متوالی دوزهای مختلف نیکوتین دریافت کرده و ۱۴ روز بعد هیچ دارویی دریافت نکرده بودند) مشاهده نشد. تزریق روز روزانه آتروپین ۱۰ دقیقه قبل از تزریق نیکوتین به مدت سه روز متوالی توانست مانع اثر نیکوتین شود، در صورتی که تزریق آتناکونیست‌های گیرنده دوپامین نتوانست مانند آتروپین عمل کند. **نتیجه‌گیری:** حساسیت به نیکوتین از طریق سیستم کولینرژیک روی حافظه تأثیر می‌گذارد، نه از طریق سیستم دوپامینرژیک.

کلید واژه‌ها: مورفین، نیکوتین، حافظه

قبل از آموزش موجب کاهش زمان توقف حیوان روی سکو می‌شود که این خود نشان‌دهنده تخریب حافظه است (ایزکویردو و دیاس، ۱۹۸۳، ۱۹۸۵). این اختلال حافظه، وابسته به وضعیت^۲ می‌باشد، بدین معنی که تجویز دوزهای متوسط مورفین (۵mg/kg و ۱) قبل از آموزش، موجب تخریب حافظه در جلسه آزمون ۲۶ ساعت بعد از آموزش) می‌گردد، اما تجویز همان دوز از مورفین قبل از آزمون موجب بازگشت یادآوری می‌شود. در مورد تداخل مورفین با حافظه به نظر می‌رسد که گیرنده مو نفخ اساسی داشته

مقدمه

مطالعات نشان می‌دهند که عوامل اوپیوئیدرژیک بسر شکل گیری حافظه و یادگیری در حیوانات آزمایشگاهی اثر مهاری دارند (ایزکویردو، ۱۹۷۹؛ ایزکویردو و دیاس، ۱۹۸۵؛ کاستلانو، ۱۹۹۳). تجویز سیستمیک مورفین قبل یا بعد از آموزش، موجب مهار شکل گیری حافظه در مطالعات رفتاری از جمله رفتار اجتنابی فعال و غیرفعال و رفتارهای شرطی عامل می‌شود. مثلاً در آزمون سنجش حافظه، تزریق بتا‌اندورفین

۲- Izquierdo
4- Castellano
6- McGaugh

3 - Dias
5- Introini-Collison
7- state-dependent

۱- نهضی نهضی، تهران، دانشگاه تهران، دانشکده پزشکی، گروه فارماکولوژی.
Email: Zarimut@ams.ac.ir

محمد رضا زرین دست و همکاران

جدا اگاهه هر یک براحتی و مصرف گسترده آنها (چه به صورت درمانی و چه سوء استفاده دارویی) بررسی اثر تداخلات این دو دارو بر حافظه، یادگیری و شناخت بسیار مهم به نظر می‌رسد. مطالعه حاضر برای بررسی این مسئله طراحی و اجراشد.

روش

این مطالعه از نوع تجربی بود و روی موش‌های سوری نر از نژاد NMRI در محدوده وزنی ۲۰-۳۰ گرم انجام شد. هر حیوان فقط یک بار مورد استفاده قرار می‌گرفت و پس از اجرای آزمون کنار گذاشته می‌شد.

دستگاه سنجش حافظه شامل یک جعبه چوبی به ابعاد $30 \times 30 \times 40\text{ cm}$ می‌باشد که کف آن از $29\text{ mil}\text{e}$ فولادی به قطر $10/3\text{ cm}$ و به فاصله 1 cm از هم پوشیده شده است. در قسمت سیانی کف دستگاه (روی میله‌های فلزی) سکوی مکعبی چوبی به ابعاد $4 \times 4 \times 4\text{ cm}$ تعییه شده است. با روشن شدن دستگاه یک جربان الکتریکی مستقیم با مشخصات ۱۰ هرتز، $0/5$ ثانیه و 50 ولت در میله‌های فلزی پرقرار می‌شود.

روش انجام آزمایش

در این آزمایش از نیکوتین (آگونیست گیرنده نیکوتینی)، مورفین (آگونیست گیرنده اوپیوئیدی)، آتروپین (آتناگونیست گیرنده کولینرژیکی)، سولپیرايد (آتناگونیست گیرنده D_2) و SCH23390 (آتناگونیست گیرنده D_1) استفاده شد. در هر گروه 10 حیوان مورد آزمایش قرار گرفت. مورفین و سالین به روش زیرجلدی^(۲) (SC) و نیکوتین، آتروپین، SCH23390 و سولپیرايد به روش داخل صفاقی^(۳) (IP) تزریق می‌شد. دوزها طوری تنظیم شد که هر حیوان حجم 10 ml/kg را دریافت کند.

باشد، زیرا تجویز نالوكسان یا نالترکسان به عنوان آتناگونیست‌های گیرنده مو، بعد از آموزش موجب تسهیل حافظه می‌گردد (ایتروینی-کالبیسون، مک‌گو و برانتی^(۱)؛ ایتروینی-کالبیسون و برانتی^(۲)، ۱۹۸۶).

از طرف دیگر، نیکوتین و سایر آگونیست‌های نیکوتینی در بهبود توجه و حافظه نقش بسیاری دارند. مطالعات تجربی حیوانی، بهبود حافظه را بر اثر تماس مزم می‌نمایند. محققان دریافت‌های رستورهای $4b2$ نیکوتین در هیپوکامپ نقش بسیاری در فعالیت‌های ادرارکی دارند.

تداخلات اثر مورفین و نیکوتین بر حافظه قابل توجه است. به عنوان شال، آگونیست‌های اوپیوئیدی احتمال سیگار کشیدن انسانها را افزایش می‌دهند (شیت^(۴) و گریفتز^(۵)، ۱۹۸۴؛ ملو^(۶)، لوکاس^(۷) و مندلسون^(۸)، ۱۹۸۵؛ اشمیتز^(۹)، گرابوسکی^(۱۰) و رودز^(۱۱)، ۱۹۹۴) و یا مورفین بر قدرت و کارایی نیکوتین در موش‌های صحرایی می‌افزاید. در ضمن متون گستردگی وجود دارد که نیکوتین می‌دهد آزادسازی اوپیوئیدهای درونزا در نواحی مختلف مغز، به سبب آزادسازی تحریک می‌شود و همچنین تحریکات پر استرس، سبب آزادسازی اندورفین از هیپوفیز می‌شود و این آزادسازی تحت کنترل کولینرژیکی نیکوتین می‌باشد. به خوبی مشخص شده است که تجویز مکرر مورفین، باعث افزایش پیشروندهای در فعال‌سازی اثرات سایکوموتور خود می‌شود (بایینی^(۱۲) و دیبوس^(۱۳)، ۱۹۷۲؛ کوپیارا^(۱۴)، ۱۹۹۵؛ اگوییلار^(۱۵)، سینارو^(۱۶) و سیمون^(۱۷)، ۱۹۹۸). این پدیده به نام حساسیت رفتاری شناخته می‌شود و جبهه‌های خاصی از اعتیاد دارویی را در بر می‌گیرد (واندرزشون^(۱۸) و کالیواس^(۱۹)، ۲۰۰۰؛ راینسون^(۲۰) و بریج^(۲۱)، ۱۹۹۳). تجویز مکرر نیکوتین نیز سبب ایجاد حساسیت رفتاری می‌شود که در این روند گیرنده‌های اوپیوئیدی در حساسیت رفتاری نیکوتین نقش مهمی ایفا می‌کنند. بنابراین در اینجا معنای حساسیت دارویی تجویز مکرر داروست که هم در نیکوتین و هم در مورفین دیده می‌شود.

به این ترتیب، شواهد نشان می‌دهد که بین نیکوتین و مورفین و اثر آنها بر حافظه، تداخلاتی وجود دارد که با توجه به اثرات

1- Baratti	2- Chait
3 - Griffiths	4- Mello
5 - Lukas	6- Mendelson
7- Schmitz	8- Grabowski
9 - Rhodes	10- Babbini
11- Davis	12- Kuibara
13- Aguilar	14- Minnaro
15- Simon	16- Vanderschuren
17- Kalivas	18- Robinson
19- Berridge	20- subcutaneous
21 - intra peritoneal	

آزمایش دوم اثرات تجویز پیش از آموزش سالین با مورفین و به دنبال آن تجویز پیش از آزمون سالین سه دوز مختلف نیکوتین ($0/01\text{, }0/01\text{, }0/01\text{ }\mu\text{g/kg}$) را مورد بررسی قرار داد.

آزمایش سوم وضعیت حافظه القا شده به وسیله مورفین را در موش هایی که به صورت مزمن نیکوتین دریافت کرده بودند، بررسی کرد. حیوانات سه روز متوالی و روزی یک بار، سالین یا دوزهای مختلف نیکوتین ($0/01\text{, }0/01\text{, }0/01\text{ }\mu\text{g/kg}$) گرفتند و پس از سه با هفت روز بدون درمان دارویی، پیش از آموزش و پیش از آزمون مورفین (5 mg/kg) دریافت کردند.

آزمایش چهارم وضعیت حافظه القا شده به وسیله مورفین را در موش هایی که به صورت مزمن نیکوتین دریافت کرده بودند، بررسی کرد. در این آزمایش، حیوانات سه روز متوالی و روزی یک بار سالین یا دوزهای مختلف نیکوتین ($0/01\text{, }0/01\text{, }0/01\text{ }\mu\text{g/kg}$) گرفتند و پس از ۱۴ روز بدون درمان دارویی، در روز پانزدهم، قبل از آموزش 5 mg/kg مورفین و به دنبال آن قبل از آزمون 1 mg/kg مورفین دریافت کردند.

آزمایش پنجم وضعیت حافظه القا شده به وسیله مورفین را در موش هایی که به صورت مزمن آتروپین دریافت کرده بودند، بررسی کرد. حیوانات سه روز متوالی و روزی یک بار سالین یا دوزهای مختلف آتروپین ($0/25\text{ mg/kg}$) گرفتند و پس از ۱۴ روز بدون درمان دارویی، در روز پانزدهم، قبل از آموزش و سپس قبل از آزمون مورفین (5 mg/kg) دریافت کردند.

آزمایش ششم وضعیت حافظه القا شده به وسیله مورفین را در موش هایی که به صورت مزمن نیکوتین دریافت کرده بودند، بررسی کرد. حیوانات سه روز متوالی و روزی یک بار، سالین یا نیکوتین ($0/1\text{ }\mu\text{g/kg}$) همراه با دوزهای مختلف SCH23390 ($0/01\text{, }0/005\text{, }0/0025\text{ mg/kg}$) یا نیکوتین ($0/1\text{ }\mu\text{g/kg}$) دوزهای مختلف سولپیراید ($5\text{, }25\text{, }50\text{ mg/kg}$) یا نیکوتین ($0/1\text{ }\mu\text{g/kg}$) همراه با دوزهای مختلف آتروپین ($0/25\text{ mg/kg}$) گرفتند. حیوانات پس از ۱۴ روز بدون دریافت دارو، در روز پانزدهم، پیش از آموزش 5 mg/kg مورفین و به دنبال آن پیش از آزمون 1 mg/kg مورفین دریافت کردند.

هنگام اجرای آزمایش ها گاهی موش ها به وزن ایده آل

برای القای حساسیت به نیکوتین، حیوانات دوزهای مختلف نیکوتین ($0/01\text{, }0/01\text{, }0/01\text{ }\mu\text{g/kg}$) و سالین را به صورت IP روزی بکبار و در سه روز متوالی در اتاق کولونی دریافت می کردند و به دنبال آن سه یا هفت یا ۱۴ روز را بدون درمان دارویی می گذراندند و به ترتیب در روزهای چهارم، هشتم یا پانزدهم حیوانات 5 mg/kg مورفین را $30\text{ دقیقه قبل از آموزش}$ و سالین یا 5 mg/kg یا 1 mg/kg پیش از آزمون دریافت می کردند.

جلسه آموزش

هرموش با اختیاط روی سکوی دستگاه ارزیابی حافظه قرار داده می شد. مدت زمان توقف موش روی سکو ثبت می شد. به محض اینکه حیوان از مکعب چوبی پایین می آمد و چهارپایی موش روی میله های فولادی قرار می گرفت، دستگاه به مدت ۱۵ ثانیه روشن شده و به پاهای حیوان شوک الکتریکی وارد می کرد، سپس موش از محیط خارج و به قفس مربوطه منتقل می شد.

جلسه آزمون و ارزیابی حافظه موش

برای ارزیابی اثر داروها، جلسه آزمون ۲۴ ساعت بعد از آموزش اجرا می شد. این جلسه از نظر روش مشابه جلسه آموزش بود، به جز اینکه هیچ شوکی وجود نداشت. مدت تأخیر در پایین آمدن از تخته چوبی به عنوان معیاری برای ارزیابی حافظه به کار می رفت و به محض اینکه موش هرچهارپایی خود را از سکو جدا می کرد و پایین می آمد، کرونومتر قطع و زمان ثبت می شد. حد اکثر زمان توقف موش روی سکو، 300 ثانیه در نظر گرفته شده بود و برای هر موشی که روی میله ها یا سکو پرش های مکرر انجام می داد، زمان حد اکثر 300 ثانیه در نظر گرفته می شد.

آزمایش ها

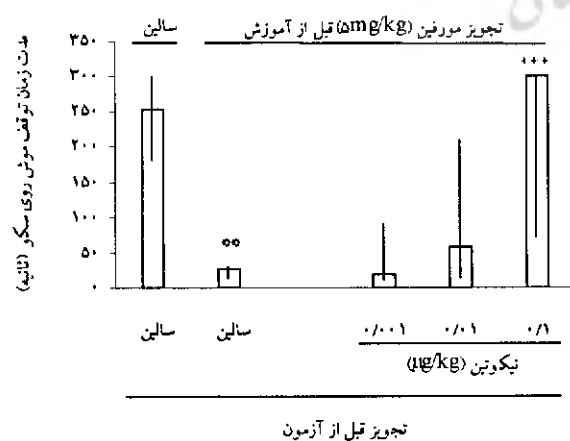
آزمایش اول یادگیری وابسته به وضعیت مورفین را مورد مطالعه قرار داد. یک گروه کنترل، قبل از آموزش و قبل از آزمون سالین (10 ml/kg) دریافت کردند. سه گروه دیگر، قبل از آموزش مورفین (5 mg/kg) و قبل از آزمون سالین یا مورفین (5 mg/kg) یا دریافت نمودند.

محمد رضا زرین دست و همکاران

آزمون مدت زمان بیشتری روی سکو ماندند. تزریق مورفین قبل از آزمون موجب تخریب حافظه و عدم یادآوری در روز آزمون گردید، در حالی که تزریق مورفین (۵ mg/kg یا ۱) قبل از آزمون به طور نسبی اثر مخرب تزریق مورفین (۵ mg/kg) قبل از آموزش را بر حافظه موش سوری برگرداند (شایان ذکر است که ۵ mg/kg مورفین بهتر از ۱ mg/kg باعث برگشت حافظه می‌شد) ($p < 0.001$) (H(۳)=۱۷/۶).

۲- اثر تجویز قبل از آزمون نیکوتین بر فراموشی القاشه ناشی از دریافت مورفین قبل از آموزش: همان طور که در شکل ۲ مشاهده می‌شود، تجویز نیکوتین در حیواناتی که قبل از آموزش مورفین (۵ mg/kg) دریافت کرده بودند، توانست فراموشی القاشه به وسیله تجویز قبل از آزمون مورفین را برگرداند و در نتیجه مورفین باعث تخریب حافظه نشود ($p > 0.001$) (H(۴)=۲۰/۸).

۳- اثر تجویز تحت مزن نیکوتین، بر حافظه وابسته به وضعیت مورفین: همان طور که در شکل ۳ نشان داده شده است، تجویز مورفین (۵ mg/kg) پیش از آزمون توانست حافظه تخریب شده ناشی از تجویز مورفین پیش از آموزش را در موش‌های حساس شده به نیکوتین در مقایسه با موش‌هایی که سالین دریافت کرده بودند، برگرداند. این موش‌ها سه روز متوالی و یکبار در



شکل ۲- اثر تجویز سالین با مورفین پیش از آموزش و تجویز نیکوتین پیش از آزمون. ** $p < 0.01$ در مقایسه با گروه سالین - سالین، *** $p < 0.001$ در مقایسه با گروه مورفین - سالین.

نمی‌رسیدند یا وزنشان از وزن ایده‌آل بیشتر می‌شد و یا قبل از روز آزمون به دلایل متعدد تلف می‌شدند. در صورت وقوع هر یک از این مسایل آزمایش تکرار می‌شد.

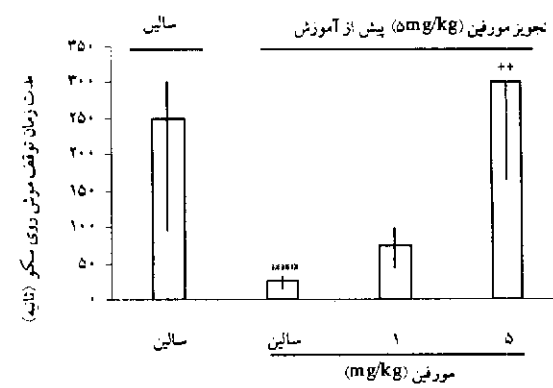
تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها

میانگین زمان توقف گروه‌های مختلف روی سکو یادداشت شد و سپس داده‌ها به وسیله آزمون کروسکال- والیس^۱ و به دنبال آن برای بررسی جفت گروه‌ها به وسیله آزمون من- ویتنی^۲ مقایسه شدند، پس از آن به تعداد دفعات استفاده از آزمون برای مقایسه جفت گروه‌ها، ضریب تصحیح بونفرونی^۳ مورد استفاده قرار گرفت.

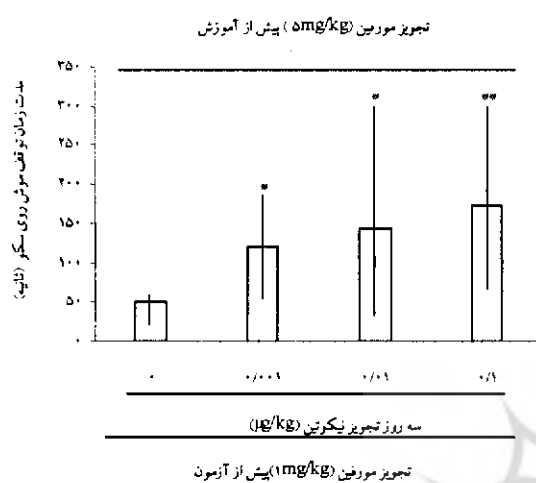
در این گونه آزمایش‌ها پاسخ‌های یادگیری حیوانات تفاوت‌های زیادی دارد که علت آن ماهیت آزمایش و تفاوت طرفیت فراگیری حیوانات است. این مشکل با انجام روش‌های آماری غیر پارامتری ذکر شده برطرف گردید. به علاوه در تمام آزمایش‌ها موازین اخلاقی کار با حیوانات رعایت شد.

یافته‌ها

۱- حافظه وابسته به وضعیت ناشی از مورفین: اثرات تجویز پیش از آموزش مورفین بر حافظه در شکل ۱ نشان داده شده است. موش‌هایی که بعد از تزریق سالین در روز آموزش، شوک الکتریکی گرفته بودند، نسبت به موش‌های تحریک نشده، در روز



شکل ۱- اثر تجویز پیش از آزمون دوزهای مختلف مورفین و تجویز مورفین پیش از آموزش. ** $p < 0.01$ در مقایسه با گروه سالین - سالین، *** $p < 0.001$ در مقایسه با گروه سالین - مورفین، ++ $p < 0.01$ در مقایسه با گروه سالین - مورفین.

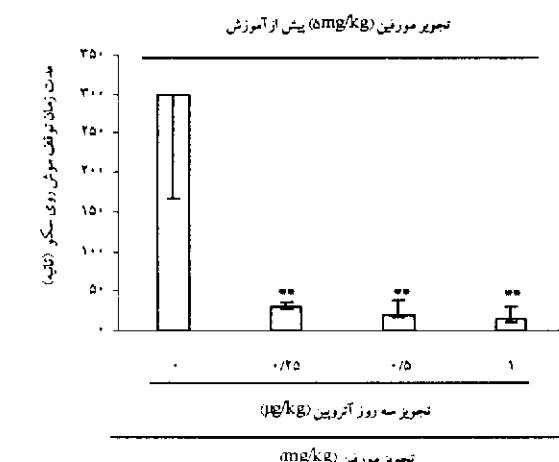
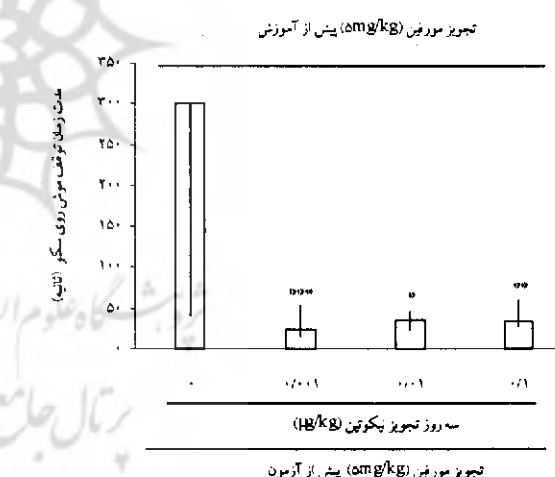


شکل ۱-۴- اثر تجویز تحت مزمن نیکوتین بر فراموشی القا شده به وسیله مورفین.
 $p < 0.05$ و $p < 0.01$ در مقایسه با گروه کنترل مورفین-مورفین

۴- اثر تجویز تحت مزمن نیکوتین به همراه آتاگونیست های گیرنده دوپامین یا آتروپین بر حافظه وابسته به وضعیت مورفین: همان طور که در شکل ۵ نشان داده شده است، تجویز یکبار در روز آتروپین با دوز های مختلف (۰/۰۵، ۰/۰۱، ۰/۰۰۱) به مدت سه روز متوالی و یکبار در روز و عدم دریافت دارو به مدت ۱۴ روز، یادگیری وابسته به وضعیت مورفین را مهار کرد ($p < 0.01$ ، $H(3)=13/3$)

روز، نیکوتین با دوز های مختلف ($\mu\text{g}/\text{kg}$) دریافت کرده و سپس به ترتیب سه ($p < 0.05$) و $H(3)=10/6$ (شکل ۳الف) و یا هفت روز ($p < 0.001$) و $H(3)=16/6$ (شکل ۳ ب) دارویی نگرفته بودند. هر چند همان طور که در شکل ۴ نشان داده شده است، تجویز یکبار در روز نیکوتین با دوز های مختلف ($\mu\text{g}/\text{kg}$) دریافت دارو به مدت ۱۴ روز، توانست از تخریب حافظه موش هایی که 5 mg/kg مورفین پیش از آموزش و 1 mg/kg مورفین پیش از آزمون دریافت کرده بودند، ممانعت کند و حافظه آنها را برگرداند.

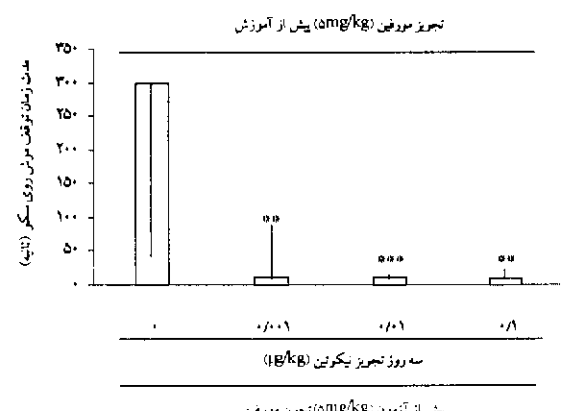
الف



شکل ۵- اثر تجویز تحت مزمن آتروپین بر یادگیری وابسته به وضعیت مورفین.
 $p < 0.01$ و $p < 0.001$ در مقایسه با گروه کنترل مورفین-مورفین

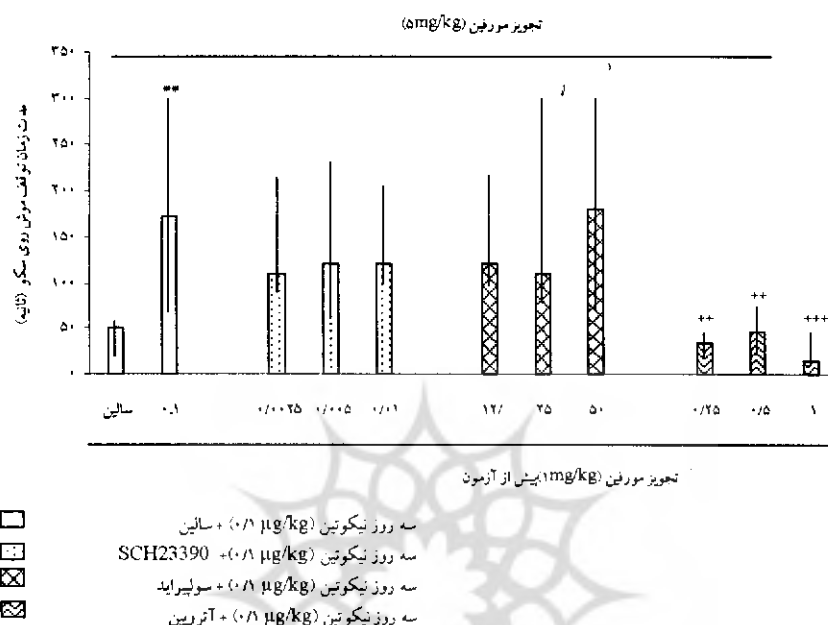
شکل ۶- اثر تجویز تحت مزمن نیکوتین بر فراموشی القا شده به وسیله مورفین. $p < 0.001$ ، $p < 0.01$ و $p < 0.05$ در مقایسه با گروه کنترل مورفین-مورفین

ب

پیش از آزمون: 5 mg/kg تجویز مورفین

مورفین

محمد رضا زرین دست و همکاران



شکل ۲- اثر آنتاگونیت‌های گیرنده دوبامین و کولیزیک در مهار فراموشی القا شده به موسیله مورفین در موش‌های حساس شده به نیکوتین. $p < 0.001$
در مقایسه با گروه مورفین- مورفین (1 mg/kg) حساس شده با نیکوتین و سالین $p < 0.0001$

۱۹۹۶). در مطالعه حاضر، اثرات ایجاد حساسیت با نیکوتین بر حافظه وابسته به وضعیت مورفین و تداخل اثر آن با گیرنده‌های دوبامینی و کولیزیکی در موش سوری بررسی شد.
در نهایت یافته‌های این مطالعه نشان داد که تجویز مورفین پیش از آزمون، یادگیری اجتنابی غیرفعال را کاهش می‌دهد.
تجویز پیش از آزمون مورفین که یادگیری وابسته به وضعیت کنترل بر می‌گرداند. این اثر مورفین که یادگیری وابسته به وضعیت نامیده می‌شود، قبل از نیز نشان داده شده است. (نیشیمورا^۱، شیگی^۲ و کانتو^۳، ۱۹۹۰؛ بروینیز اسلات^۴ و کلپرت^۵، ۱۹۹۹؛ همايون، خاوندگار و زرین دست، ۲۰۰۳). در مطالعه حاضر، تجویز پیش از آزمون دوزهای مختلف نیکوتین اثر تجویز مورفین پیش از آزمون را تقلید کرد و حافظه القا شده به موسیله مورفین پیش از آزمون را بازگرداند.

نیکوتین نه تنها اثر تجویز مورفین پیش از آزمون بر یادآوری و حافظه را تقلید کرد، بلکه وقتی همراه با مورفین تجویز شد،

همان طور که در شکل ۶ نشان داده شده است، حافظه حیواناتی که پیش از آموزش 5 mg/kg مورفین دریافت کرده بودند، به موسیله تجویز 1 mg/kg مورفین پیش از آزمون بازگرانده شد اما در مقایسه با موش‌های دریافت کننده سالین برگشت حافظه هنگامی صورت گرفت که موش‌ها سه روز متوالی نیکوتین (۰.۱ $\mu\text{g/kg}$) گرفتند و سپس ۱۴ روز بدون درمان دارویی باقی ماندند ($p < 0.01$). در این حیوانات، پس از تجویز همزمان نیکوتین با SCH23390 یا سولپیراید روزی یکبار و به مدت سه روز متوالی، ۱۴ روز عدم دریافت دارو، توانست حساسیت القا شده به موسیله نیکوتین را آنتاگونیزه کند ($H(10) = 32/0.3 \text{ mg} < 0.001$). در صورتی که آتروپین با شرایط فوق توانست حساسیت القا شده به موسیله نیکوتین را در حیوانات آنتاگونیزه کند.

بحث

نیکوتین فعالیت‌های فارماکولوژیکی بسیاری در سیستم عصبی مرکزی و محیطی دارد و سبب آزادسازی ناقلان عصبی متعدد می‌شود (بالفور، ۱۹۸۲؛ دماج^۶، ولش^۷ و مارتین^۸، ۱۹۹۶؛ زرین دست، زرقی و امیری، ۱۹۹۵؛ زرین دست، صادق و شفقی،

1- Balfour
3- Welch
5- Nishimura
7- Kaneto
9- Colpaert

2- Damaj
4- Martin
6- Shigi
8- Bruunis Slot

(به عنوان آناتاگونیست گیرنده D₂) همراه با نیکوتین به مدت سه روز متواالی و سپس ۴ روز بدون درمان دارویی، مانع اثر حساسیت رفتاری القا شده به وسیله نیکوتین بر حافظه وابسته به وضعیت مورفین نشد، اما تجویز همزمان نیکوتین و آتروپین به مدت سه روز متواالی و سپس ۱۴ روز بدون درمان دارویی، مانع این اثر گشت. نتایج مطرح می کند که حساسیت رفتاری با نیکوتین بر تحریب حافظه اثر می گذارد و با توجه به اینکه در این حیوانات، تجویز همزمان SCH23390 یا سولپیراید با نیکوتین توانست حساسیت القا شده به وسیله نیکوتین را در حیوانات آناتاگونیزه کند اما آتروپین با شرایط فوق این کار را کرد، می توان نتیجه گرفت که به نظر می رسد سیستم کولینرژیک در حساسیت القا شده به وسیله نیکوتین شرکت می کند اما سیستم دوپامینرژیک در آن نقشی ندارد.

دریافت مقاله: ۱۳۸۵/۷/۲۶؛ پذیرش مقاله: ۱۳۸۵/۷/۲۲

1- Davenport	2- Houdi
3 - van Loon	4- Eiden
5- Giraud	6- Dave
7- Hotchkiss	8- Affolter
9- Pierrehumbert	10- Marson
11- Palkovits	12- Benwell
13- Pontieri	14- Tanda
15- Orzi	16- Di Chiara

بهبود حافظه آن را تقویت کرد که این مسئله با مطالعات گذشته مبنی بر اثر نیکوتین در فعال سازی سیستم های اوپیونیدی مطابقت دارد (بالفور، ۱۹۸۲؛ داونپورت^۱، هودی^۲ و وان لسوون^۳، ۱۹۹۰). تحریک گیرنده نیکوتینی، آزادسازی کرومافین آدنال فعال می سازد هسته های مغزی و سلول های کرومافین آدنال فعال می سازد (ایدن^۴، گیرو^۵، دیو^۶، هاچکیس^۷ و آفولتر^۸، هودی، پیرز چالا^۹، مارسون^{۱۰}، پالکوویتس^{۱۱} و وان لون، ۱۹۹۱) تجویز مورفین پیش از آزمون در حیواناتی که قبلاً به مدت سه روز نیکوتین دریافت کرده و سپس سه یا هفت روز هیچ دارویی نگرفته بودند، از برگشت حافظه وابسته به وضعیت ناشی از مورفین جلوگیری کرد، اما در حیواناتی که قبلاً سه روز نیکوتین دریافت کرده و سپس ۱۴ روز بدون درمان دارویی بودند، مورفین توانست حافظه وابسته به وضعیت را برگرداند. احتمال دارد که راه های مختلف تجویز نیکوتین بتواند باعث ایجاد تحمل یا حساسیت رفتاری به مورفین شود.

بر خلاف مطالعاتی که مطرح کرده بودند حساسیت رفتاری با نیکوتین به وسیله فعل شدن میر دوپامین مزوکورتیکولبیک ایجاد می شود (بالفور، ۱۹۸۲؛ بنول^{۱۲} و بالفور، ۱۹۹۲؛ پونتیری^{۱۳}، تاندا^{۱۴}، اورزی^{۱۵} و دی چیارا^{۱۶}، ۱۹۹۶)، مطالعه حاضر نشان داد که تجویز SCH23390 (به عنوان آناتاگونیست گیرنده D₁) یا سولپیراید

منابع

- Aguilar, M. A., Minarro, J., & Simon, V. (1998). Dose-dependent impairing effects of morphine on avoidance acquisition and performance in male mice. *Neurobiology Learning and Memory*, 69, 92-105.
- Babbini, M., & Davis, W. M. (1972). Time-dose relationship for locomotor activity effects of morphine after acute or repeated treatment. *British Journal of Pharmacology*, 46, 213-224.
- Balfour, D. J. K. (1982). The effects of nicotine on brain neurotransmitter systems. *Pharmacology Therapeutics*, 16, 269-282.
- Benwell, M. E. M., & Balfour, D. J. K. (1992). The effects of acute and repeated nicotine treatment on nucleus accumbens dopamine and locomotor activity. *British Journal of Pharmacology*, 105, 849-856.
- Bruins Slot, L. A., & Colpaert, F. C. (1999a). Opiates states of memory: Receptor mechanisms. *Journal of Neuroscience*, 19, 10520-10529.
- Bruins Slot, L. A., & Colpaert, F. C. (1999b). Recall rendered dependent on an opiate state. *Behavioral Neuroscience*, 113, 337-344.
- Castellano, C., Introini-Collison, I. B., & McGaugh, J. L. (1993). Interaction of beta-endorphin and GABAergic drugs in the regulation of memory storage. *Behavioral and Neural Biology*, 60, 123-128.
- Castellano, C., Pavone, F., & Puglisi-Allegra, S. (1994). Morphine and memory in DHA/2 mice effects of stress and prior experience. *Behavioral and Brain Research*, 11, 3-10.
- Chait, L. D. & Gritliths, R. R. (1984). Effects of methadone on human cigarette smoking and subjective ratings. *Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics*, 229, 636-640.
- Damaj, M. I., Welch, S. P., & Martin, B. R. (1996). Characterization and modification of acute tolerance to

- nicotine in mice. *Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics*, 277, 454-461.
- Davenport, K. E., Houdi, A. A., & van Loon, G. R. (1990). Nicotine protects against opioid receptor antagonism by β -fumaltrexamine: Evidence for nicotine-induced release of endogenous opioids in brain. *Neuroscience Letters*, 113, 40-46.
- Eiden, L. E., Giraud, P., Dave, J. T., Hotchkiss, A. J., & Affolter, H. (1984). Nicotinic receptor stimulation activates enkephalin release and biosynthesis in adrenal chromaffin cell, *Nature*, 312, 661-663.
- Hoinayoun, H., Khavandgar, S., & Zarrindast, M. R. (2003). Morphine state dependent learning: Interactions with α 2-adrenoceptors and acute stress. *Behavioral Pharmacology*, 14, 41-48.
- Houdi, A. A., Pierzchala, K., Marson, L., Palkovits, M., & van Loon, G. R. (1991). Nicotine induced alteration in Tyr-Gly±Gly and Met-enkephalin in discrete brain nuclei reflects altered enkephalin neuron activity. *Peptides*, 2, 161-166.
- Introini-Collison, I. B., McGaugh, J. L., & Baratti, C. M. (1985). Pharmacological evidence of a central effect of naltrexone, morphine, and beta-endorphin and a peripheral effect of met- and leu-enkephalin on retention of an inhibitory response in mice. *Behavioral and Neural Biology*, 44, 434-446.
- Introini-Collison, I. B., & Baratti, C. M. (1986). Opioid peptidergic systems modulate the activity of beta-adrenergic mechanisms during memory consolidation processes. *Behavioral and Neural Biology*, 46, 227-241.
- Izquierdo, I. (1979). Effect of naloxone and morphine on various forms of memory in the rat: Possible role of endogenous opiate mechanisms in memory consolidation. *Psychopharmacology*, 69, 199-203.
- Izquierdo, I., & Dias, R. D. (1983). Endogenous state-dependency: Memory regulation by post-training and pre-testing administration of ACTH, beta-endorphin, adrenaline and tyramine. *Brazilian Journal of Medical and Biological Research*, 16, 55-64.
- Izquierdo, I., & Dias, R. D. (1985). Influence on memory of post-training or pre-test injection of ACTH, vasopressin, epinephrine, and β -endorphin, and their interaction with naloxone. *Psychoneuroendocrinology*, 10, 165-172.
- Kuibara, H. (1995). Modification of morphine sensitization by opioid and dopamine receptor antagonists: Evaluation by studying ambulation in mice. *European Journal of Pharmacology*, 14, 251-258.
- Mello, N. K., Lukas, S. E., & Mendelson, J. H. (1985). Buprenorphine effects on cigarette smoking. *Psychopharmacology*, 86, 417-425.
- Nishimura, M., Shigi, Y., & Kaneto, H. (1990). State-dependent and/or direct memory retrieval by morphine in mice. *Psychopharmacology*, 100, 27-30.
- Pontieri, F. E., Tanda, G., Orzi, F., & Di Chiara, G. (1996). Effects of nicotine on nucleus accumbens and similarly to those of other addictive drugs. *Nature*, 382, 255-257.
- Robinson, T. E., & Berridge, K. C. (2001). Incentive-sensitization and addiction mechanisms of action of addictive stimuli. *Addiction*, 96, 103-114.
- Robinson, T. E., & Berridge, K. C. (1993). The neural basis of drug craving: An intensive-sensitization theory of addiction. *Brain Research Reviews*, 18, 247-291.
- Schmitz, J. M., Grabowski, J., & Rhodes, H. (1994) The effects of high and low doses of methadone on cigarette smoking. *Drug and Alcohol Dependence*, 34, 237-242.
- Vanderschuren, L. J. M. J., & Kalivas, P. W. (2000). Alterations in dopaminergic and glutamatergic transmission in the induction and expression of behavioral sensitization: A critical review of pre-clinical studies. *Psychopharmacology*, 151, 99-120.
- Zarrindast, M. R., Sadegh, M., & Shafaghi, B. (1996). Effects of nicotine on memory retrieval in mice. *European Journal of Pharmacology*, 295, 1-6.
- Zarrindast, M. R., Zarghi, A., & Amiri, A. (1995). nicotine-induced hypothermia through an indirect dopaminergic mechanism. *Journal of Psychopharmacology*, 9, 20-24.