

اثر حفاظتی عصاره گیاه کارده بر افسردگی و درد در مدل پارکینسون ایجاد شده توسط ۶-هیدروکسی دوپامین در موش‌های صحرایی

راضیه محمودی^۱، زهرا زنگنه نژاد^{۲*} و محبوبه ستorkی^۱

دریافت: ۱۳۹۵/۱۱/۲۱ / اصلاح: ۱۳۹۶/۰۳/۱۶ / پذیرش: ۱۳۹۶/۰۳/۱۶ / انتشار: ۱۳۹۷/۱۲/۲۸

^۱گروه زیست شناسی، واحد ایذه، دانشگاه ازاد اسلامی، ایذه، ایران

^۲گروه زیست شناسی، واحد شهرکرد، دانشگاه ازاد اسلامی، شهرکرد، ایران

*مسئول مکاتبات: zzangenehnejad@yahoo.com

چکیده: بیماری پارکینسون یک اختلال طولانی مدت دستگاه عصبی مرکزی است که به طور عمده سیستم حرکتی را تحت تاثیر قرار می‌دهد. درد و اختلالات خلقي و ناشي از بیماری پارکینسون اثر نامطابقی بر کييفيت زندگي فرد دارد. گیاه کارده گیاهی با اثرات آنتی اکسیدانی است که در طب سنتی نیز کاربرد دارد. هدف اين تحقیق بررسی اثر عصاره کارده بر افسردگی و درد ناشی از تزریق نورو توکسین-۶-هیدروکسی دوپامین در موش‌های صحرایی نر است. موش‌های صحرایی به صورت تصادفی به ۵ گروه ۸ تابی تقسیم شدند. گروه کنترل نرمال سالین دریافت کردند. گروه پارکینسونی (PD)، با تزریق نورو توکسین-۶-هیدروکسی دوپامین در دسته قدامی- میانی مغز (MFB) پارکینسونی شدند. گروه‌های سوم، چهارم و پنجم ۷ روز پس از القای مدل پارکینسون با دوزهای ۱۰۰، ۲۰۰ و ۴۰۰ عصاره کارده به روش گواز به مدت ۱۴ روز تیمار شدند و در روز ۱۵ تست‌های رفتاری شامل تست شناي اجباری و تیل فیلیک انجام شد. تیمار موش‌های پارکینسونی با عصاره کارده در غلظت‌های ۱۰۰، ۲۰۰ و ۴۰۰ به طور چشمگيري مدت زمان بي حرکتی را در آزمون شناي اجباری کاهش داد ($p < 0.05$). تیمار موش‌های پارکینسونی با عصاره کارده در دوزهای ۱۰۰، ۲۰۰ و ۴۰۰ ميلى گرم بر كيلو گرم وزن بدن به طور معني داري مدت زمان مقاومت به درد را نسيت به گروه پارکینسونی افزایش داده است ($p < 0.05$). نتایج این مطالعه نشان می‌دهد عصاره گیاه کارده باعث بهبود افسردگی و کاهش درد ناشی از القای پارکینسون می‌شود که احتمالاً به اثرات آنتی اکسیدانی آن مربوط است.

واژه‌های کلیدی: آستانه‌ی درد، آنتی اکسیدانی، بی حرکتی، تیل فیلیک، هیدروکسی دوپامین

Protective effect of *Biarum carduchrum* extract on depression and pain in Parkinson's model induced by 6-hydroxydopamine in rats

Razieh Mahmoodi¹, Zahra Zanganehnejad^{2*} & Mahbubeh Setorki¹

Received 09.02.2017 / Revised 22.05.2017 / Accepted 06.06.2017 / Published 19.03.2019

¹Department of Biology, Izeh Branch, Islamic Azad University, Izeh, Iran

²Department of Biology, Shahrood Branch, Islamic Azad University, Shahrood, Iran

*Correspondent author: m.setorgi@izehiau.ac.ir

Abstract. Parkinson is a long-term degenerative disorder of the central nervous system that mainly affects the motor system. Pain and emotional disorders due to Parkinson negatively affect the quality of the patient's life. *Biarum carduchrum* is an antioxidant plant with some application in traditional medicine. The aim of this study is to evaluate the protective effects of *Biarum carduchrum* extract on pain and emotional disorders caused by 6-hydroxydopamine injection. Rats were randomly divided into 5 groups of 8 animals. The control group received normal saline. Parkinson's groups were subjected to the injection of 6-OHDA in the right anterior mid-brain (MFB). In third, fourth and fifth groups, rats received *Biarum carduchrum* extract at doses of 100, 200 and 400 mg/kg via gavage 7 days after induction of Parkinson for 14 days. On day 15th, behavioral tests including forced swimming test and tail flick were performed. Treatment of Parkinsonian rats with *Biarum carduchrum* extract at doses of 100, 200 and 400 mg dramatically reduced the duration of immobility time in the forced swimming test. Rats treated by *Biarum carduchrum* extract at doses of 100, 200 and 400 mg showed significantly increased resistance to pain compared with Parkinsonian rats. The results of this study show that the *Biarum carduchrum* extract improves depression and pain induced by Parkinson, which is probably related to its antioxidant effects.

Keywords. antioxidant, hydroxy dopamine, immobilization, pain threshold, tail flick

مقدمه

(Mayeux *et al.*, 1981). تشکیل رادیکال‌های آزاد و استرس اکسیداتیو ممکن است نقش مهمی در پاتوژنر بیماری پارکینسون و آسیب نورون‌های دوپامینزیک بازی کنند. عواملی از قبیل استرس اکسیداتیو و افزایش پراکسیداسیون لیپیدی، تجمع آهن، کاهش سطح گلوتاتیون و تخریب اکسیداتیو DNA از مهم‌ترین علل Schwarting *et al.* (1996) در نورون‌های دوپامینزیکی هستند (Schwarting *et al.*, 1996). استرس اکسیداتیو نه تنها نورون‌های دوپامینزیکی را تخریب می‌کند بلکه با ایجاد اختلال در فرایند فسفریلاسیون اکسیداتیو و کاهش تولید انرژی منجر به مرگ سلول‌ها می‌شود. حفاظت در برابر آسیب اکسیداتیو القاء شده بر اثر رادیکال‌های آزاد در سیستم اعصاب مرکزی و از جمله در نورون‌های دوپامینزیک توسط آنتی‌اکسیدان‌های با وزن ملکولی پائین نظیر ویتامین‌های E و C و ملکول‌های پروتئینی بزرگ از قبیل سوپر اکسید دسموتاز، گلوتاتیون پر اکسیداز و گلوتاتیون احیاء شده انجام می‌شود (Ebadi *et al.*, 1996). در مطالعات قبلی نقش ترکیبات آنتی‌اکسیدانی در بهبود علایم بیماری پارکینسون و اختلالات خلقی و شناختی ناشی از آن نشان داده شده است (Rijk *et al.*, 1977).

کاردنه (Boyce, 2008) از گیاهان تیره گل شیپوریان (Areaceae) است که به دلیل ویژگی برندگی زبان در زمان خوردن برگ‌های تازه آن به این نام معروف شده است. این گیاه به صورت وحشی در دامنه رشته کوه‌های زاگرس واقع در استان‌های فارس و کهکیلویه و بویر احمد می‌روید و در برخی مناطق ترکیه، سوریه و عراق نیز انتشار دارد (Karimi, 2002; Boyce, 2008). گیاهان تیره گل شیپوری از جمله کاردنه حاوی فلاونوئیدها، آنتوسایانین‌ها، آلکالوئیدها، آمین‌ها، ساپونین‌ها Williams *et al.*, 1981; Rice- (Seifi Zangeneh *et al.*, 1995) و اسیدهای سینامیک هستند (Evans *et al.*, 1995) در مطالعه‌ی همکاران (2015) اثر عصاره آبی الکلی گیاه کاردنه بر کاهش درد در موش‌های صحرایی دیابتی شده نشان داده شده است. علاوه بر عصاره کاردنه اثرات آنتی‌اکسیدانی قابل توجهی در مهار رادیکال‌های آزاد نشان داده است (Sowndhararajan *et al.*, 2013) با توجه به اثرات آنتی‌اکسیدانی و ضددردی گیاه کاردنه به نظر می‌رسد این گیاه در بهبود اختلالات خلقی و درد ناشی از پارکینسون مفید باشد. هدف از این مطالعه بررسی اثر عصاره گیاه

پارکینسون بیماری تحلیل برنده عصبی است و حاصل از دست دادن تدریجی سلول‌های عصبی دوپامین در هسته جسم سیاه در مغز میانی است. از دست دادن این سلول‌ها موجب علائم تومور، Bender *et al.*, 2006) سفتی عضلات و کندی حرکات می‌شود (Dauer *et al.*, 2003) (et al., 2003). در اثر این بیماری ۷۰ تا ۵۰ درصد نورون‌های دوپامینزیک جسم سیاه تخریب می‌شوند. علاوه بر نورون‌های دوپامینزیک سایر جمعیت‌های نورونی نیز که شامل بخش‌هایی از لوکوس سرلئوس (نورآدرنرژیک)، هسته‌های رافه (سروتونرژیک)، هسته‌های ماینرت و هسته حرکتی پشتی واگک (کولینزیک)، قشر سینگولیت، قشر اینتوريتال، پیاز بویایی و گانگلیون‌های سمپاتیک و پاراسمپاتیک در روده نیز متاثر می‌گردند. تخریب برخی از این نواحی غیر دوپامینزیک با علائم ثانویه بیماری پارکینسون از قبیل اختلالات خلقی، اختلالات شناختی، اختلالات خواب و درد مرتبط می‌باشند (Dauer *et al.*, 2003). حدود ۸۰ درصد افراد مبتلا به بیماری پارکینسون، از درد به عنوان یکی از علایم آزار دهنده شکایت می‌کنند. در بعضی از این افراد، درد به عنوان یکی از اولین علائم اصلی بیماری پارکینسون، حتی پیش از تشخیص بیماری بروز می‌کند. درد گاهی بقدیری شدید است که توانایی حرکتی بیمار را نیز تحت شعاع قرار می‌دهد و با اختلالات حرکتی بیماری همپوشانی دارد. با این حال، درد در بیماران پارکینسونی اغلب تشخیص داده نشده و درمان نمی‌شود (Lee *et al.*, 2006). افسردگی در حدود ۳۵ درصد از بیماران مبتلا به بیماری پارکینسون رخ می‌دهد و اغلب به صورت مداوم است. نشانه‌های افسردگی در بیماران پارکینسونی شامل اختلال روانی-حرکتی، اختلال توجه، اختلال خواب، کاهش وزن، خستگی و کاهش علایم چهره‌ای اغلب با اختلالات حرکتی همپوشانی داشته و مترادف آن‌ها در نظر گرفته می‌شوند (Wernig *et al.*, 2008). در بیماری پارکینسون برخلاف اختلال افسردگی اساسی، گرایش به خودکشی و احساس گناه و سرزنش خود به ندرت مشاهده می‌گردد. علائم افسردگی می‌تواند در افراد در زمان تشخیص بیماری آشکار شوند و در مراحل بعدی توسعه یابند

ایجاد مدل پارکینسونی

موش‌های صحرایی با تزریق داخل صفائی ۹۰ میلی‌گرم بر کیلو‌گرم کتامین هیدروکلرايد و ۱۰ میلی‌گرم بر کیلو‌گرم زیلازین بیهوش شدند. آن‌گاه موش در دستگاه استرئوتکس قرار گرفت و توسط قطعه دهانی و میله‌های داخل گوشی بر روی دستگاه ثابت شد و موهای ناحیه پشتی جمجمه تراشیده شدند. توسط پنبه الکلی پوست سر حیوان ضدغوفونی شده و یک برش طولی از میان سطح پشتی سر بین دو چشم تا فاصله نقطه سطح پشتی میانی گوش‌ها ایجاد گردید. بافت‌های پیوندی روی سطح جمجمه زدوده شد و نقطه برگما نمایان گردید. نقطه برگما و لامبدا در یک سطح برابر قرارداده شده و نشانگر دستگاه بر روی آن تنظیم شد. سپس با توجه به مختصات استخراج شده از اطلس جراحی مغز، مختصات MFB (AP: -۳/۸، ML: ±۱/۸، DV: -۸/۳) مشخص گردید. موش‌ها با تزریق یک طرفه ۸ میکرو‌گرم نوروتوكسین ۶-هیدروکسی دوپامین (تهیه شده در ۲ میکرولیتر نرمال سالین حاوی ۱ درصد اسید‌اسکوربیک) در دسته قدامی- میانی مغز (MFB) پارکینسونی شدند (Bilang-Bleuel *et al.*, 1997).

آزمون شناختی اجباری

این آزمون یکی از معترض‌ترین و رایج‌ترین آزمون‌های حیوانی برای بررسی افسردگی است. افزایش زمان بی‌حرکتی را معادل افسردگی و کاهش آن را به مثابه اثربخشی درمان ضدافسردگی در نظر می‌گیرند. روش آزمایش به این صورت است که ظرف شیشه‌ای به طول ۲۵ سانتی‌متر و عرض ۱۲ سانتی‌متر با ارتفاع ۱۵ سانتی‌متر از آب ۲۵ درجه پر و حیوان از ارتفاع ۲۰ سانتی‌متری و به ملايمت درون آب قرار داده می‌شود. به طور قراردادی، قطع حرکات دست و پای موش به عنوان بی‌حرکت شدن محسوب می‌گردد. تمام نمونه‌ها به وسیله یک فرد زمان‌گیری می‌شود. کل آزمایش شناختی اجباری ۱۰ دقیقه است و دو دقیقه نخست که برای تطابق حیوان با شرایط موجود در نظر گرفته شده است و زمان بی‌حرکتی ثبت نمی‌گردد بلکه زمان بی‌حرکتی برای هشت دقیقه بعدی اندازه‌گیری می‌شود (Rabiee *et al.*, 2016).

تست درد

با استفاده از دستگاه تیل فیلیک آستانه‌ی درد در حیوانات در گروه‌های مختلف مورد ارزیابی قرار گرفت. در این روش که

کارده در مدل پارکینسونی ایجاد شده توسط تزریق داخل بطنی ۶-هیدروکسی دوپامین در موش‌های صحرایی، با استفاده از آزمون‌های رفتاری است.

مواد و روش‌ها

روش تهیه عصاره گیاه کارده

گیاه کارده در ابتدای فصل بهار از حوالی شهرستان ایذه جمع‌آوری شده و پس از شناسایی توسط کارشناسان گیاه‌شناسی دانشگاه آزاد اسلامی واحد ایذه به عنوان *Biarum carduchrum* استفاده شد. سپس برگ‌های آن جدا شده و در سایه و هوای آزاد خشک شد. پس از خشک شدن برگ‌ها مقدار ۱ کیلو توزین و توسط آسیاب برقی به پودر بسیار ریز با قطر کمتر از ۰/۴ میلی‌متر تبدیل شد. پودر کارده سپس به مدت ۷۲ ساعت در اتانول ۷۰ درجه و در دمای اتاق خیسانده شد. مخلوط پودر کارده و الکل هر روز به اندازه کافی و در چندین نوبت به هم زده شد. سپس مخلوط الکل و پودر از صافی‌های ریزی عبور داده شده تا عصاره آن بدست آید. عصاره بدست آمده در خلا تحت تقطیر قرار گرفت تا الکل آن به طور کامل تبخیر شد. در پایان پس از تبخیر الکل، عصاره به صورت پودر قهوه‌ای بدست آمد (درجه خلوص عصاره ۲۸ درصد محاسبه گردید) (Seifi Zangeneh *et al.*, 2015).

گروه‌بندی حیوانات

در پژوهش حاضر از موش‌های صحرایی نر نژاد ویستار با محدوده وزنی ۲۰۰-۲۵۰ گرم استفاده شد. حیوانات در شرایط استاندارد (دمای ۲۱±۲ درجه سانتی‌گراد و سیکل ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی) با دسترسی آزاد به آب و غذای یکسان نگهداری می‌شدند. موش‌های صحرایی به صورت تصادفی به ۵ گروه ۸ تایی تقسیم شدند. گروه کنترل هیچ گونه ضایعه‌ای دریافت نکردند. گروه پارکینسونی (PD)، با تزریق ۸ میکرو‌گرم نوروتوكسین ۶-هیدروکسی دوپامین در دسته قدامی- میانی مغز (MFB) پارکینسونی شدند. گروه‌های سوم، چهارم و پنجم ۷ روز پس از القای مدل پارکینسون با دوزهای ۱۰۰، ۲۰۰ و ۴۰۰ عصاره کارده به روش تجویز داخل معدی به مدت ۱۴ روز تیمار شدند و پس از آن تست‌های رفتاری انجام شد. دوزهای مورد استفاده بر اساس مطالعات قبلی انتخاب شد (Seifi Zangeneh *et al.*, 2005).

نسبت به گروه کنترل کاهش داد ($p < 0.001$). گواز موش های صحرایی با عصاره کارده در دوزهای ۱۰۰، ۲۰۰ و ۴۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم وزن بدن به طور معنی داری مدت زمان مقاومت به درد را نسبت به گروه پارکینسونی افزایش داده است ($p < 0.05$).

بحث

در بررسی حاضر ایجاد مدل پارکینسونی از طریق تزریق ۶-هیدروکسی دوپامین به موش های صحرایی سبب القای رفتار افسردگی در آزمون شنای اجباری شد و مدت زمان بی حرکتی را نسبت به گروه کنترل افزایش داد. یافته های این تحقیق نشان می دهد که عصاره گیاه کارده می تواند باعث کاهش بی حرکتی در تست شنای اجباری در موش های پارکینسونی شود که احتمالاً به دلیل اثر محافظتی بر سلول های مغزی است. مطالعه Kabuto و همکاران (2005) نیز حاکی از ایجاد افسردگی در موش های صحرایی متعاقب تزریق ۶-هیدروکسی دوپامین بود. مطالعات نشان داده که عالیم افسردگی و اضطراب ناشی از پارکینسون با مصرف L-DOPA که بطور عمده در درمان بیماران پارکینسونی استفاده می شود، بهبود نمی یابد. L-DOPA در عقده های مغز به دوپامین تبدیل می گردد و قادر است عالیم حرکتی ناشی از کمبود دوپامین را بهبود بخشد ولی بر عالیم خلقی بیماری بی تاثیر است. مطالعات اخیر نشان می دهد که عالیم خلقی در بیماران پارکینسونی عمدتاً ناشی از کاهش سروتونین و نوراپی نفرین است (Mayeux et al., 1981). این احتمال وجود دارد که عصاره گیاه کارده با اثر بر سطوح سروتونین و نوراپی نفرین سبب بهبود عالیم افسردگی ناشی از تزریق ۶-هیدروکسی دوپامین می شود ولی با توجه به اینکه تا کنون تحقیقی در رابطه با اثرات نوروپروتکتیو عصاره کارده و همچنین ترکیبات آن صورت نگرفته نمی توان با قطعیت اظهار نظر کرد.

در شرایط فیزیولوژیکی سه ۶-هیدروکسی دوپامین خیلی سریع اکسید شده و تبدیل به پراکسید هیدروژن و سپس تبدیل به رادیکال هیدروکسیل می شود که از مخربترین رادیکال های آزاد برای سلول زنده است. در مطالعات گزارش شده است که رادیکال های آزاد اکسیژن همانند رادیکال های هیدروکسیل و سوپراکسید بطور غیر مستقیم از طریق آسیب و مرگ سلول های عصبی سبب بروز اختلالات شناختی، خلقی و درد ناشی از پارکینسون می گرددند (Salinas et al., 2003). در حالت معمول

روشی استاندارد برای ارزیابی درد در مدل های حیوانی است، با تاباندن گرمای ۵۰ تا ۵۵ درجه سانتی گراد روی نقطه ای در فالصله ۸ سانتی متری از نوک دم موش های صحرایی، مدت زمان تاخیر تکان دادن و یا دور کردن دم از کانون گرمایی ثبت شد. زمان قطع گرما به منظور پیشگیری از صدمه بافتی در دم روی ۱۰ ثانیه تنظیم و کنترل شد (Nikoui et al., 2016).

آنالیز آماری

تجزیه و تحلیل داده ها با استفاده از نرم افزار SPSS 16 و آزمون آنالیز واریانس یک طرفه انجام شد. به منظور تعیین اختلاف معنی دار بین گروه های آزمایشی از آزمون توکی استفاده شد. اختلاف معنی دار از نظر آماری در سطح $p < 0.05$ در نظر گرفته شد. نتایج به صورت Mean \pm SEM بیان شد.

نتایج

نتایج مربوط به تأثیر دوزهای مختلف عصاره گیاه کارده بر مدت زمان بی حرکتی، مدت زمان حرکات افقی و مدت زمان حرکات صعودی در آزمون شنای اجباری در شکل ۱ نشان داده شده است. با توجه به شکل تزریق ۶-هیدروکسی دوپامین به موش های صحرایی مدت زمان بی حرکتی را به طور معنی داری نسبت به گروه کنترل افزایش داد ($p < 0.001$). تیمار موش های پارکینسونی با عصاره کارده در غلظت های ۱۰۰، ۲۰۰ و ۴۰۰ به طور چشمگیری مدت زمان بی حرکتی را در آزمون شنای اجباری کاهش داد ($p < 0.01$). تزریق ۶-هیدروکسی دوپامین به موش های صحرایی مدت زمان شنای افقی را به طور معنی داری نسبت به گروه کنترل کاهش داد ($p < 0.05$). عصاره کارده مدت زمان شنای افقی را نسبت به گروه پارکینسونی افزایش داد ولی این افزایش از لحاظ آماری معنی دار نبود. تزریق ۶-هیدروکسی دوپامین به موش های صحرایی مدت زمان شنای صعودی را به طور معنی داری نسبت به گروه کنترل کاهش داد ($p < 0.05$). عصاره کارده با دوز ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی گرم به طور معنی داری مدت زمان شنای عمودی را نسبت به گروه پارکینسونی افزایش داد ($p < 0.05$ و $p < 0.01$).

نتایج مربوط به تأثیر دوزهای مختلف عصاره گیاه کارده بر مدت زمان مقاومت در برابر درد در تست تیل فیلیک در شکل ۲ نشان داده شده است. با توجه به شکل تزریق ۶-هیدروکسی دوپامین به موش های صحرایی مدت زمان پاسخ به درد را به طور معنی داری



شکل ۱- تأثیر دوزهای مختلف عصاره کارده بر مدت زمان بی حرکتی، حرکت افقی و حرکت صعودی در آزمون شناش اجباری. *** نشان دهنده اختلاف معنی دار با کنترل در سطح $P<0.001$ ، * نشان دهنده اختلاف معنی دار با پارکیتی‌سونی در سطح $p<0.05$ ، ### نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه پارکیتی‌سونی در سطح $P<0.001$ ، # نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه پارکیتی‌سونی در سطح $p<0.05$

Fig. 1. Effect of different doses of *Biarum carduchrum* extract on the duration of immobilization, horizontal and upward movements in the forced swimming test. *** indicates a significant difference with the control $P<0.001$, * indicates a significant difference with the control $P<0.05$, ### indicates a significant difference with the Parkinson $P<0.001$, # indicates a significant difference with the Parkinson $p<0.05$.



شکل ۲- تأثیر دوزهای مختلف عصاره کارده بر مدت زمان پاسخ به درد در تست تیل فیلیک. *** نشان دهنده اختلاف معنی دار با کنترل در سطح $P<0.001$ ، # نشان دهنده اختلاف معنی دار با گروه پارکیتی‌سونی در سطح $p<0.05$

Fig. 2. Effect of different doses of *Biarum carduchrum* extract on the duration of pain reaction in Flick Teal Test. *** indicates a significant difference with the control $P<0.001$, ## indicates a significant difference with the Parkinson $P<0.01$, # indicates a significant difference with the Parkinson $p<0.05$.

گزارش شده است (Ebadi *et al.*, 1999). مطالعات نشان داده که ترکیبات فلی و فلاونوئیدی موجود در عصاره‌های گیاهی قادرند با کاهش پارامترهای استرس اکسیداتیو از بروز اختلالات خلقی و حرکتی ناشی از پارکیتی‌سون ممانعت بعمل آورند (Gao *et al.*, 2012). با توجه به حضور ترکیبات فلی و فلاونوئیدی در عصاره گیاه کارده به نظر می‌رسد عصاره گیاه با کاهش سطوح رادیکال‌های آزاد مانع از مرگ و آسیب نورون‌های دوپامینرژیک، سروتونرژیک و آدرنرژیک شده و از بروز اختلالات خلقی ناشی از آسیب آن‌ها ممانعت می‌کند. تا کنون در تعدادی از مطالعات

رادیکال‌های آزاد توسط آنتی‌اکسیدان‌های درونزا (ویتامین E و ویتامین C) یا آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی (سوپراکسید دیسموتاز، کاتالاز و گلوتاکنون پراکسیداز) در سطح پایین نگه داشته می‌شوند. افزایش پراکسیداسیون لیپیدی در ناحیه SNC بیماران پارکیتی‌سونی می‌تواند در نتیجه افزایش یون آهن، اختلال در فعالیت کمپلکس ۱ میتوکندریالی و افزایش تولید نیتریک اکساید باشد. نقش هر کدام از این عوامل در افزایش تولید رادیکال‌های آزاد و همچنین مغز بیماران پارکیتی‌سونی نشان داده شده است. علاوه بر این در افراد پارکیتی‌سونی کاهش فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی مغز

می تواند به عنوان یک درمان کمکی و حفاظتی در افراد مبتلا به بیماری پارکینسون به ویژه در مراحل اولیه کاربرد داشته باشد.

سپاسگزاری

بدین وسیله نویسندهای این مقاله از معاونت پژوهشی دانشگاه آزاد ایذه قدردانی می نمایند.

REFERENCES

- Bender, A., Krishnan, K.J., Morris, C.M., Taylor, G.A., Reeve, A.K. and Perry, R.H. 2006. High levels of mitochondrial DNA deletions in substantia nigra neurons in aging and Parkinson disease. – Nat. Genet. 38: 515-517.
- Bilang-Bleuel, A., Revah, F., Colin, P., Locquet, I., Robert, J.J. and Mallet, J. 1997. Intrastriatal injection of an adenoviral vector expressing glial-cell-line-derived neurotrophic factor prevents dopaminergic neuron degeneration and behavioral impairment in a rat model of Parkinson disease. – Proc. Natl. Acad. Sci.- 94: 8818-8823.
- Bläsig, J., Reinhold, K. and Herz, A. 2003. Effect of 6-hydroxydopamine, 5, 6-dihydroxytryptamine and raphe lesions on the antinociceptive actions of morphine in rats. – Psychopharmacol. 2: 22-26.
- Boyce P.C. 2008. A taxonomic revision of *Biarum*. – Curtis's Botani Maga. 25: 2-17.
- Dauer, W. and Przedborski, S. 2003. Parkinson's disease: mechanisms and models. – Neuron. 39: 889-909.
- Ebadi M., Srinivasan, S.K. and Baxi, M.D. 1996. Oxidative stress and antioxidant therapy in Parkinson's disease. – Prog. Neurobiol. 48: 1-19.
- Gao, H., Cassidy, A., Schwarzschild, M.A. and Rimm, M.B. 2012. Habitual intake of dietary flavonoids and risk of Parkinson disease. – Neurol. 55: 36-45.
- Hosseini, E., Rousta, E., TabibLoghmany, F. and Mahmoudpour, M. 2014. In vitro antioxidant activity of hydromethanolic extract of karde (*Biarum carduchrum*) and its effects on the serum lipids of rats. – Iran J. Nutr. Sci. Food Technol. 9: 1-8.
- Kabuto H., Nishizawa, M., Tada, M., Higashio, C., Shishibori, T. and Kohno, M. 2005. Zingerone [4-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-butanone] prevents 6-hydroxydopamine-induced dopamine depression in mouse striatum and increases superoxide scavenging activity in serum. – Neurochem Res. 30: 325-332.
- Karimi, H. 2002. A dictionary of Iran's vegetation plants. – Tehran: Parcham Publisher 8: 3-6.
- Lee, M.A., Walker, R.W., Hildreth, T.J. and Prentice, W.M. 2006. A Survey of pain in idiopathic Parkinson's disease. – JPSM. 32: 462-469.
- Mayeux, R., Stern, Y., Rosen, J. and Leventhal, J. 1981. Depression, intellectual impairment, and Parkinson disease. – Neurol. 31: 645-649.
- Nikoui, V., Ostadhadi, S., ImranKhan, M. and Allahverdi, A. 2016. Evaluation of the analgesic effect of *Thymus kotschyanus* hydroalcoholic extract in male mice by formalin and tail flick tests. – JBCP. 4: 1-6.

اثرات آنتی اکسیدانی کارده در محیط *in vitro* نشان داده شده است. فعالیت مهار کنندگی رادیکالهای آزاد DPPH توسط عصاره گیاه کارده در مطالعه Sowndhararajan و همکاران گزارش شده است (Sowndhararajan et al., 2013). در مطالعه حسینی و همکاران نیز فعالیت آنتی اکسیدانی عصاره کارده از طریق سه آزمون، مهار رادیکال آزاد DPPH، شلاته کنندگی و کاهندگی فلزات نشان داده شد و گزارش شد که عصاره کارده در مهار DPPH و قدرت احیاء کنندگی و کاهندگی آهن به ترتیب بهتر از BHT و آلفا توکوفرول است (Hosseini et al., 2014). آنها گزارش کردند که فلاونوئیدهای موجود در عصاره گیاه کارده به دلیل دارا بودن خاصیت جمع آوری رادیکالهای آزاد، با آنیون هیدروکسیل، رادیکال فنوکسیل و اسید هیپوکلر واکنش داده و از پراکسیداسیون لبیدی که به وسیله رادیکالهای آزاد در et al., 2014) میتوکندری القا می شود، جلوگیری به عمل می آورند.

(Hosseini 2014)

در بررسی حاضر تزریق ۶-هیدروکسی دوپامین به موش های صحرایی سبب کاهش معنی دار آستانه تحمل درد در مقایسه با موش های گروه کنترل شد و تیمار بعدی موش ها توسط عصاره کارده باعث افزایش زمان پاسخ به درد شد. مطابق مطالعه حاضر Bläsig و همکاران گزارش (2013) کردند که تزریق داخل مغزی ۶-هیدروکسی دوپامین به موش های صحرایی با کاهش معنی دار آستانه تحمل درد همراه است. این نتایج با یافته های صیفی زنگنه و همکاران مبنی بر اثرات ضد دردی عصاره کارده در Seifi et al., 2015 (Zangeneh 2015). با توجه به اینکه مطالعات بسیار اندکی بر روی این گیاه انجام شده توصیه می شود در مطالعات بعدی با شناسایی ترکیبات عصاره و اندازه گیری پارامترهای استرس اکسیداتیو و سطوح نور و ترنسミترهای مغزی مکانیسم اثرگذاری گیاه تعیین گردد.

نتیجه گیری کلی

درمان موش های پارکینسونی با عصاره گیاه کارده می تواند از تخریب نورون های بخش متراکم جسم سیاه جلوگیری نماید. به نظر می رسد ویژگی های آنتی کسیدانی فلاونوئیدهای موجود در این عصاره نقش مهمی در اثرات حفاظتی آن داشته باشند که این

- Rabiei, Z., Gholami, M. and Rafieian-Kopaei, M.** 2016. Antidepressant effects of *Mentha pulegium* in mice. – Bangladesh J. Pharmacol. 11: 711-715.
- Rice-evans, C.A., Miller, N.J., Bolwell, P.G., Bramley, P.M. and Pridham, J.B.** 1995. The relative antioxidant activities of plant-derived polyphenolic flavonoids. – Free Radic. Res. 22: 375-383.
- Rijk, M.C., Breteler, M.M. and Breeijen, H.** 1997. Dietary antioxidants and Parkinson disease: the Rotterdam Study. – Arch. Neurol. 54: 762-765
- Salinas, M., Diaz, R., Abraham, N.G., de, Galarreta, C.M.R. and Cuadrado, A.** 2003. Nerve growth factor protects against 6-hydroxydopamine-induced oxidative stress by increasing expression of heme oxygenase-1 in a phosphatidylinositol 3-kinase-dependent manner. – J. Biologi. Chem.. 278: 13898-13904.
- Schwarting, R. and Huston, J.** 1996. Behavioral and neurochemical dynamics of neurotoxic meso-striatal dopamine lesions. – Neurotoxicology 18: 689-708.
- Seifi Zangeneh, M., Rafieirad, M. and Sazgar, H.** 2015. The effect of Kardeh (*Biarum Bovei*) hydro-alcoholic extract on pain threshold in STZ induced diabetic rats. – J. Herb. Drugs 6: 137-142.
- Sowndhararajan, K., Joseph, J.M. and Manian, S.** 2013. Antioxidant and free radical scavenging activities of Indian Acacias: *Acacia leucophloea* (Roxb.) Willd., *Acacia ferruginea* DC., *Acacia dealbata* Link. and *Acacia pennata* (L.) Willd. – Int. J. Food Prop. 16: 1717-1729.
- Wernig, M., Zhao, J.P., Pruszak, J., Hedlund, E., Fu, D. and Soldner, F.** 2008. Neurons derived from reprogrammed fibroblasts functionally integrate into the fetal brain and improve symptoms of rats with Parkinson's disease. – PNAS. 105: 5856-5861.
- Williams, C.A., Harborne, J.B and Mayo, S.J.** 1981. Anthocyanin pigments and leaf flavonoids in the family Araceae. – Phytochem. 20: 217-234.
- *****
- How to cite this article:**
- Mahmoodi, R., Zanganehnejad, Z. and Setorki, M.** 2019. Protective effect of *Biarum carduchrum* extract on depression and pain in Parkinson's model induced by 6-hydroxydopamine in rats. – Nova Biol. Reperta 5: 365-371.

محمودی، ر.، زنگنه‌نژاد، ز. و سترکی، م. ۱۳۹۷. اثر حفاظتی عصاره گیاه کارده بر افسردگی و درد در مدل پارکینسون ایجاد شده توسط 6-هیدروکسی دوپامین در موش‌های صحرایی. – یافته‌های نوین در علوم زیستی ۵: ۳۶۵-۳۷۱.