

## **Evaluation of Behavioral Effects of Trans-Resveratrol in the Hemi-Parkinsonian Rat Model**

**Faghihi A., Ph.D., Joghataie M.T., Ph.D.\* , Darabi S., M.Sc., Mehdizadeh M., Ph.D., Roghani M., Ph.D., Bakhtiari M., Ph.D.**

\* Anatomy Department, Medical faculty, Iran University of Medical Science, Tehran, Iran

### **Abstract**

**Purpose:** The motor control deficits exhibited with Parkinson's disease (PD) are particularly well documented for sequencing tasks. The purpose of this study was to evaluate the neuroprotective potential of trans-resveratrol administration in an experimental model of PD.

**Materials and Methods:** 1 week before (baseline) the surgery rats were tested with systemic apomorphine (0.5 mg/kg i.p.) to evaluate the behavioral effect of the nigrostriatal lesion (turning behavior). The number of full rotations performed by the animals was registered at 10-min intervals for 60 min starting 1 min after apomorphine injection. The same procedure was repeated after 14 days post lesioning by 6-OHDA in the left striatum . Rotational response was expressed as the number of net full ( $360^\circ$ ) turns per hour. The number of contralateral rotations was counted as positive scores for apomorphine. Net number of rotations was defined as the positive scores minus the negative scores.

**Results:** There were no significant differences among the groups at baseline (before surgery). Statistical analysis of the total net number of rotations made over a 60-min period 2 weeks after the surgery showed that apomorphine caused a very significant contralateral turning in the rats of the L group ( $P<0.001$ ) and induced less significant rotations in the L+RSV group ( $P<0.05$ ) in comparison with the SH group. Moreover, the group L+RSV showed a significant reduction of rotations ( $P<0.001$ ) when compared with the L group.

**Conclusion:** In conclusion, administration of trans-resveratrol effectively counteracted progressive degeneration of nigrostriatal neurons caused by intrastriatal injection of 6-OHDA, thus lending further support to the neuroprotective potential of the drug.

**Key words:** trans- Resveratrol, 6-hydroxydopamine, Parkinson's disease, Rat.

# بررسی بهبود علایم حرکتی موش مدل پارکینسون پس از درمان با ترانس رزوراترول

ابوالفضل فقیهی.<sup>\*</sup>، محمد تقی جفتایی.<sup>\*</sup>، شهرام دارابی.<sup>\*</sup>، M.Sc.<sup>\*</sup>، مهدی مهدیزاده.<sup>\*</sup>، Ph.D.<sup>\*</sup>

مهرداد روغنی.<sup>\*\*</sup>، مهرداد بختیاری.<sup>\*\*\*</sup> Ph.D.<sup>\*</sup>

\* گروه آناتومی دانشگاه علوم پزشکی ایران

\*\* گروه فیزیولوژی دانشگاه علوم پزشکی شاهد

\*\*\* گروه آناتومی دانشگاه علوم پزشکی لرستان

تاریخ وصول: بهمن ماه ۸۵، تاریخ پذیرش: فروردین ماه ۸۶

## چکیده

**هدف:** بررسی تغییرات علایم رفتاری به صورت چرخش در موش صحرایی پس از پیش درمان با رزوراترول  
**مواد و روشها:** در این تحقیق که یک مطالعه تجربی است، از ۴ سرموش صحرایی نر نژاد ویستار استفاده شده است. سپس موشهای صحرایی سالم به طور تصادفی به ۴ گروه  $n=10$  تقسیم شده اند: شاهد، شاهد پیش درمان با رزوراترول، تخریب، تخریب پیش درمان با رزوراترول. تعداد چرخش در یک ساعت در داخل محفظه استوانهای طراحی شده در فواصل ده دقیقه‌ای در هفته قبل از جراحی اندازه گیری شد. گروههای تحت درمان یک ساعت قبل از جراحی داروی ترانس رزوراترول را به صورت داخل صفاقی به میزان ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن دریافت نموده و تیمار با دارو به مدت دو هفته ادامه یافت. جراحی به صورت برش در پوست اسکالپ و تزریق ایتر استریاتال مواد مطابق اطلس پاکسینوس و واتسون در استریاتوم چپ حیوانات گروه تخریب ۵ میکرولیتر از محلول نرمال سالین ۰/۹٪/حاوی ۲/۵ میکروگرم بر میکرولیتر از نروتوکسین 6-OHDA (6-hydroxydopamine) و اسید اسکوربیک ۰/۲٪ تزریق شد. در پایان هفته دوم رفتار چرخشی القا شده بر اثر آپومورفین طی یک ساعت مورد اندازه گیری کمی قرار گرفت برای تجزیه و تحلیل نتایج از آنالیز واریانس یکطرفه (one way ANOVA) استفاده شد.

**یافته‌ها:** نتایج حاصل از تعداد کل دفعات چرخش در مدت یک ساعت در هفته قبل از جراحی (base line) هیچ گونه اختلاف معنی داری در تعداد دفعات چرخش بین گروههای مختلف نشان نداد. اما تعداد کل دفعات چرخش در مدت یک ساعت در هفته دوم پس از جراحی نشان داد که در مقایسه با گروه شاهد، آپومورفین باعث چرخش کوتولترال در موشهای گروه تخریب ( $p<0.001$ ) شد، در حالی که در گروه درمان، چرخش نسبت به گروه شاهد بسیار کمتر است ( $p<0.05$ ). در مقایسه گروه درمان با تخریب گروه درمان کاهش معنی داری در تعداد دفعات چرخش ( $p<0.001$ ) مشاهده شد.

**نتیجه‌گیری:** به طور کلی نتایج نشان داد که در اثر درمان با ترانس رزوراترول به مدت دو هفته، عدم تقارن حرکتی ظاهر شده بیماری را به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش یافته است.

**کلید واژه‌ها:** بیماری پارکینسون، انتی اکسیدان، رزوراترول، نروتوکسین 6-OHDA، آپومورفین

دارو در دراز مدت است که احتیاج به افزایش میزان L-DOPA برای کاهش عوارض بیماری دارد. عملکرد L-DOPA بستگی به تبدیل آنزیمی آن به دوپامین دارد. L-DOPA یک اسیدامینه ساده است که تبدیل آن به دوپامین در بسیاری از نووحی مغز که به بیماری پارکینسون ربطی ندارد همراه با یک سمیت در این مناطق غیر اختصاصی است که سبب عوارض روانی و L-DOPA توهمند می شود<sup>[۳]</sup> ، به هر حال با این محدودیت ها به عنوان استاندارد طلایی(Gold standard) در پزشکی برای تجویز بیماری پارکینسون به کار می رود و برای کاهش عوارض از مصرف تمام آن با داروهای کمکی مانند آنتی اکسیدانها استفاده می شود. ملاتونین از مشتقات سروتونین است که به طور طبیعی در غده پینه ال به صورت هورمون ترشح می شود. از این ماده برای تحقیقات در مورد افسردگی، جلوگیری از سالخودرگی و بسیاری از سرطانها استفاده شده است. مطالعات خاصیت آنتی اکسیدانی ملاتونین را نشان داده اند که به عنوان جاذب رادیکالهای آزاد است و به طور قابل ملاحظه ای در کاهش تخریب نرونی دوپامینزیک به وسیله رادیکالهای آزاد موثر است اما به علت عوارض دارویی ملاتونین او سایر ترکیبات آنتی اکسیدان شیمیابی مشابه، تحقیقات در باره داروهای با منشا گیاهی جایگاه ویژه ای دارد<sup>[۴]</sup>. بازدارنده های COMT (Catechol-o- inhibitors)methyl transferase بطور عمده به همراه لو دوپا استفاده می شوند، مثالهایی از این داروها شامل انتاکپن و تلکپن است . با استعمال این داروها شیوع بی خوابی، کاهش فشارخون، دیسکینزی و بد خوابی و گیجی افزایش می یابد . اگرچه تلکپن در کنترل نوسانات حرکتی موثر است ، اما به علت ایجاد سمیت کبدی مایه نگرانی است و بنابراین در بسیاری از کشورها جلوی تجویز آنرا گرفته اند<sup>[۵]</sup> از این میان ترانس رزوراترول یک فیتو الکسین با کاربردهای آنتی اکسیدان و ضد سرطان و همچنین فیتواستروژن و ضد التهاب

## مقدمه

بیماری پارکینسون به وسیله جیمز پارکینسون در سال ۱۸۱۷ برای اولین بار به عنوان یک سندروم توصیف شد . این بیماری دومین بیماری تحلیل نورونی پس از آزارایم به شمار می رود که تقریباً ۱درصد افراد بالای ۵۰ سال را در حال حاضر مبتلا کرده است. در کلینیک این بیماری به وسیله علائم حرکتی چهار گانه اکیزی، برادی کیزی، ریجیدیتی و کاهش رفلکسها و وضعیتی و لرزش در حالت استراحت مشخص می شود . اختلال در هوشیاری و حافظه و توانایی ادراک و تصور و اختلال رفتاری و کاهش عملکرد ویژو- اسپیشال (visio-spatial) در بیماری پارکینسون وجود دارد<sup>[۱]</sup> . در مراحل آخر بیماری جنون به طور برجسته نمایان می شود. اتیولوژی بیماری پارکینسون ناشناخته است و به نظر می رسد که به علت تهی شدن مسیر نیگرواستریاتال از دوپامین است. به طور معمول انکلیوزیونهای داخل سیتوپلاسمی که اجسام لویی نورونهای دوپامینی نامیده می شوند پدیدار می شوند. شواهد قطعی و آشکار در مورد علت بیماری وجود ندارد مگر پیری و احتمالاً دخالت ژنتیک. تقریباً ۱۰ درصد بیماران دارای خویشاوند بیمار هستند. عوامل استرس اکسیداتیو، تجمع پروتئین، اختلال میتوکندریایی، سمیت خارجی و پاسخهای ایمنی التهابی به همراه عوامل محیطی مانند ترمهای فیزیکی و عفونت در آسیب پذیری بخش متراکم جسم سیاه و ماهیت تخریب تدریجی بیماری پارکینسون نقش دارند<sup>[۲]</sup> . مهمترین خط مشی در درمان بیماری کاهش عدم تعادل در استریاتوم بوسیله پیش سازها، اگونیستها و سایر آنالوگهای دوپامین است لودوپای خوراکی که پیش ساز دوپامین است در سال ۱۹۶۷ به وسیله جورج کاتزیس و همکاران عرضه شد که سبب کاهش نیاز به جراحی در بیماران شد. در تجویز L-DOPA (L-dihydroxyphenylalanine) محدودیت وجود دارد . استعمال مزمن آن به طور متناوب همراه با دیسکینزی و کم اثر شدن

رزوراترول آنالیز شد.

## مواد و روشهای

### روش نمونه‌گیری و حجم نمونه

در این تحقیق از ۴۰ سرموش صحرایی نر نژاد ویستار<sup>۳</sup> الی ۴ ماهه با وزن ۲۵۰-۳۰۰ گرم استفاده شد. ملاک انتخاب موش صحرایی آن دسته از موشها بود که به دنبال تجویز داخل صفاقی آپومورفین به میزان ۵٪. میلی گرم بر کیلوگرم چرخش کمتر از ۳۰ در یک ساعت رانشان داد. سپس موشهای صحرایی سالم به طور تصادفی به ۴ گروه (N=10) تقسیم شدند: شاهد، شاهد پیش درمان با رزوراترول، تخریب، تخریب پیش درمان با رزوراترول.

### ایجاد مدل پارکینسون

موشها توسط تزریق داخل صفاقی مخلوطی از کتابمین و گزیلازین به ترتیب ۱۰۰ و ۲۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم بیهودش شده، سپس در دستگاه استریو تاکس با مختصات تنظیم شده قرار گرفتند. مختصات دستگاه برای ایجاد ضایعه بر ۳ لترال به سمت چپ، mm ۴/۵ شکمی از سطح سخت شامه و ۹/۲mm + قدامی خلفی نسبت به فاصله بین دو گوش (incisor bar) و میله دندانی (interural) میلی متر زیر سطح افق مطابق اطلس paxinos & watson است [۱۱]. برای انجام جراحی: الف- در استریاتوم چپ حیوانات گروه تخریب ۵ میکرولیتر از محلول نرمال سالین ۹/۰ درصد حاوی ۲/۵ میکروگرم بر میکرولیتر از نروتوکسین 6-OHDA (6-hydroxydopamine) و اسید اسکوربیک ۲/۰ درصد تزریق شد. ب- در استریاتوم چپ حیوانات گروه شاهد ۵ میکرولیتر محلول نرمال سالین ۹/۰ درصد حاوی اسید اسکوربیک ۲/۰ درصد به صورت ایتریاتال و پروپیلن گلیکول به صورت داخل صفاقی تزریق شد. ج- گروه شاهد

است. برای اولین بار از یک گیاه آسیابی به نام Polygonum capsidatum استخراج شد. بعدها در گیاهان دیگر نیز وجود آن کشف شد که مهمترین آنها پوست و دانه انگور است. مقادیر بالای ترانس رزوراترول در ضایعات قارچی نکروتیک پوست دانه انگور در اطراف ناحیه نکروتیک است و این مربوط به خاصیت محافظت ذاتی برای جلوگیری از شیوع بیماری است و اثر ضد التهابی آن از راه کاهش سیتوکین های پیش التهابی و جلوگیری از تولید اکسیدانتریک در ماکروفازهای است. علاوه متابولیسم لیپیدها را تنظیم می کند و جلوی اکسیداسیون لیپیدها و تجمع پلاکتها را می گیرد. ترانس رزوراترول طناب نخاعی را از ضایعات ثانوی به نخاع محافظت می کند و دارای آثار قوی درمانی بر آسیبهای نخاعی است و این مربوط به بهبود روند سیستم متابولیسم انرژی و جلوگیری از پراکسیداسیون لیپیدها در محل ضایعه است [۶]. شواهد متعدد نشان می دهد که ترانس رزوراترول دارای آثار سودمندی بر سلولهای عصبی است [۷ و ۸]. برای مثال نورونهای کشت داده شده هیپو کامپ را از سمیت N و بتا آمیلوئید محافظت می کند. همچنین سلولهای استریاتوم را از سمیت پلی گلوتامین محافظت می کند یا سلولهای عقده ریشه پشتی نخاع را از تخریب اکسونی محافظت می کند. آثار محافظت نورونی ترانس رزوراترول در شرایط in vivo در تخریب القا شده به وسیله کاینات و ایسکمی سراسری گزارش شده است [۹ و ۱۰]. با توجه به مطالب بیان شده در این پژوهش سعی بر آن شد که آثار محافظت نورونی ترانس رزوراترول که به صورت داخل صفاقی و به مدت دوهفته به موشهای صحرایی مدل پارکینسونی ایجاد شده به وسیله 6-OHDA، بررسی شود. در این رابطه رفتار چرخشی حیوان القا شده به وسیله آپومورفین و نقش ترانس رزوراترول در کاهش حرکت چرخش مورد مطالعه قرار گرفت. در نهایت پس از بررسی حرکت رفتاری توانایی حفاظت نرونی

نظر گرفته شد. تعداد خالص چرخش پس از تفاصل چرخشها در دو جهت محاسبه شد [۱۳]. این ارزیابی رفتاری دو هفته پس از ایجاد ضایعه برای هر موش تکرار شد و آنالیز رفتاری پس از محاسبه آماری به صورت رفتار چرخش القا شده بر اثر آپومورفین قبل و بعد از جراحی در جداول مربوطه ارایه شده است.

### آمارگیری

تمامی داده ها به صورت  $\text{Mean} \pm \text{SEM}$  بیان شدند، در مورد نتایج حاصل از بررسی رفتار چرخش القا شده توسط آپومورفین در دو دوره بررسی هفته قبل و دو هفته بعد از جراحی از آنالیز واریانس یک طرفه (one way ANOVA) و در صورت اختلاف معنی دار از آزمون پارامتریک Tukey و در مورد تغییرات رفتار چرخش طی هفته دوم در هر گروه نسبت به قبل از جراحی از آزمون paired t-test استفاده شد.

### یافته ها

همان گونه که در جدول ۱ دیده می شود هیچ گونه اختلاف معنی داری بین گروهها در هفته قبل از جراحی (base line) وجود ندارد. همچنین با انجام آنالیز آماری paired t-test دیده شد که هیچ گونه تفاوت معنی داری بین گروههای شاهد و شاهد پیش درمان شده با رزوراترول در هفته قبل و هفته دوم پس از جراحی در چرخش القا شده به وسیله آپومورفین دیده نمی شود. بنابراین با یکی کردن نتایج، فقط سه گروه شاهد (Sham)، خریب (lesion) و درمان (Lesion+RSV) نام برده می شود. در جدول ۱ تعداد کل دفعات چرخش در مدت یک ساعت در هفته قبل از جراحی (base line) نشان می دهد که هیچ گونه اختلاف معنی داری در تعداد دفعات چرخش بین گروههای مختلف مشاهده نمی شود و همچنین تعداد کل دفعات چرخش در مدت یک ساعت در هفته دوم پس از جراحی نشان می دهد که در مقایسه با گروه شاهد،

پیش درمان شده با رزوراترول (SH+RSV) علاوه بر محلول سالین اسکوربات، رزوراترول حل شده در پروپیلن گلیکول به میزان ۱۰ میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن به شکل داخل صفاقی یک ساعت قبل از جراحی و یک بار در روز به همین میزان به مدت دو هفته دریافت نمود. - گروه تخربی پیش درمان شده با رزوراترول (Lesion+RSV) علاوه بر ۶ OHDA حل شده در سالین اسکوربات که در مورد گروه تخربی بیان شد، رزوراترول حل شده در پروپیلن گلیکول را به همان صورت که در مورد گروه SH+RSV گفته شد، دریافت نمود. در صورت ایجاد صحیح ضایعه در سمت چپ استریاتوم، پس از پایان هفته دوم آپومورفین سبب القای چرخش به سمت راست (مخالف ضایعه) می شود و این چرخش چند دقیقه پس از تزریق آپومورفین صورت می گیرد. ایجاد مدل یک طرفه بیماری پارکینسون به ما این اجازه را می دهد که به وسیله اگونیستهای دوبامین مانند آپومورفین، حرکت چرخش حیوان به سمت مخالف ضایعه (contralateral) بررسی نماییم.

### ارزیابی رفتاری

بررسی رفتاری توسط داروی آپومورفین هیدروکلراید به میزان ۰/۵ mg/kg به شکل داخل صفاقی توسط سرنگ انسولین، یک هفته قبل از جراحی (base line) است که موشهای ۱۰ دقیقه قبل از انجام آزمایش در محفظه استوانهای مدرج شفاف به نور، با ابعاد قطر ۳۳ و ارتفاع ۳۵ سانتی متر نگهداری شدند. پس از تزریق دارو تعداد چرخش کامل ۳۶۰ درجه در فواصل زمانی ۱۰ دقیقه ای به مدت ۶۰ دقیقه به صورت دستی اندازه گیری شد [۱۲]. در مدت آزمایش حیوانات تنها به آب دسترسی داشتند. تعداد چرخش کونترولرال (به سمت مخالف محل ضایعه به سمت راست) به عنوان عدد مثبت و چرخش ایپسی لترال (به سمت چپ یا محل ضایعه) به عنوان عدد منفی در

جدول ۲. تعداد کل دفعات چرخش (MEAN $\pm$ SEM) القا شده به دنبال تزریق داخل صفاقی اپومورفین طی یک ساعت در هفته قبل از جراحی

L+RSV	SHAM	فوacial زمانی ده دقیقه‌ای	
		اول	دوم
-۱/۱۲ $\pm$ ۰/۸۱	۱/۱۲ $\pm$ ۱/۲۴	۱ $\pm$ ۰/۶۲	
۰/۱۲ $\pm$ ۰/۸۳	-۰/۱۲ $\pm$ ۱/۷	-۰/۴۳ $\pm$ ۰/۶	
۱/۱۲ $\pm$ ۱/۱۵	-۱/۱۲ $\pm$ ۰/۸۱	۰/۸۱ $\pm$ ۰/۶۱	
۱ $\pm$ ۰/۷۵	۱/۳۷ $\pm$ ۱/۰۵	۰/۲۵ $\pm$ ۰/۵۱	
۰/۶۲ $\pm$ ۰/۴۹	۰/۲۵ $\pm$ ۱/۰۱	۰/۵۶ $\pm$ ۰/۵۰	
-۲/۵۰ $\pm$ ۱/۰۱	-۲/۶۲ $\pm$ ۰/۶۵	۰/۱۸ $\pm$ ۰/۲۷	

جدول ۳. تعداد کل دفعات چرخش (MEAN $\pm$ SEM) القا شده به دنبال تزریق داخل صفاقی اپومورفین در هفته بعد از جراحی

L+RSV	SHAM	فوacial زمانی ده دقیقه‌ای	
		اول	دوم
۱۱/۲۸ $\pm$ ۳/۲۳***	۴/۱۴ $\pm$ ۱/۰**	-۰/۶۵ $\pm$ ۰/۶۹	
۱۸/۱۴ $\pm$ ۱/۶۳***	۷/۵۷ $\pm$ ۱/۷۱***	-۰/۹۳ $\pm$ ۰/۶۲	
۲۰/۱۴ $\pm$ ۲/۸۴***	۹/۵۷ $\pm$ ۱/۹***	۰/۳۱ $\pm$ ۰/۵۲	
۴۲/۸۵ $\pm$ ۱۰/۱۶***	۹/۸۵ $\pm$ ۲/۸۲***	۰/۳۷ $\pm$ ۰/۵۳	
۲۱ $\pm$ ۴/۴۵***	۷/۷۱ $\pm$ ۱/۵۱***	۰/۶۸ $\pm$ ۰/۷۵	
۱۰/۷۱ $\pm$ ۳/۶۶***	۴/۴۲ $\pm$ ۰/۷۵*	۱ $\pm$ ۰/۴	

در مقایسه با گروه شاهد: \*\*\*P<0.001 و در مقایسه گروه درمان با تخریب: \*\*\*P<0.001, \*\*P<0.01, \*P<0.05

## بحث

مطالعات بسیاری نقش رادیکالهای آزاد را به عنوان یک سوبسترای شیمیایی بیماریزا (patochemical substrate) در بیماری پارکینسون اثبات کرده‌اند. به عنوان نمونه محصولات

آپومورفین باعث چرخش کوئنرولتراال در موش‌های گروه تخریب (p<0.001) می‌شود، در حالی که در گروه درمان چرخش نسبت به گروه شاهد به میزان کمتری معنی دار است (p<0.05). در مقایسه گروه درمان با تخریب، گروه درمان کاهش معنی داری در تعداد دفعات چرخش (p<0.001) نشان می‌دهد. جدول ۲ در مورد تعداد کل دفعات چرخش در فوacial زمانی ده دقیقه‌ای طی یک ساعت قبل از جراحی بیانگر این است که تفاوت معنی داری بین گروه‌های مختلف مشاهده نمی‌شود. جدول ۳ در مورد تعداد کل دفعات چرخش در فوacial زمانی ده دقیقه‌ای دو هفته پس از جراحی طی یک ساعت بیانگر این است که در مقایسه، گروه تخریب با گروه شاهد تفاوت معنی داری (p<0.001) نشان می‌دهد که این تفاوت در تمامی ۶۰ دقیقه در فوacial زمانی اول، دوم، سوم، چهارم، پنجم، ششم مشهود است. در حالی که گروه درمان در فوacial ده دقیقه دوم و سوم چرخش تفاوت معنی دار (p<0.001) نسبت به گروه شاهد دارد. در مقایسه گروه درمان با تخریب در فاصله ده دقیقه اول تفاوت کم معنی دار (p<0.01) دیده می‌شود درحالی که در فوacial زمانی دوم تا پنجم تفاوت بسیار معنی داری (p<0.001) نسبت به گروه تخریب دیده می‌شود. در فاصله زمانی ششم نیز گروه درمان تفاوت معنی دار (p<0.05) نسبت به گروه تخریب دارد.

جدول ۱. تعداد کل دفعات چرخش (MEAN $\pm$ SEM) در مدت زمان

یک ساعت به دنبال تزریق داخل صفاقی اپومورفین در هفته‌های قبل و بعد از جراحی

تعداد کل چرخش القا شده به دنبال تزریق داخل صفاقی (۰/۵mg/kg) اپومورفین (۰/۵mg/kg)

Hفته/گروه	L+RSV	SHAM	L+RSV
۰	۰/۵ $\pm$ ۰/۹۸	۲/۱۲ $\pm$ ۱/۷	۰/۸۷ $\pm$ ۱/۷
۲	۱۲۴/۱۴ $\pm$ ۲۱/۸۳***	۴۳/۲۸ $\pm$ ۸/۰۱***	۱/۴۳ $\pm$ ۱/۶

عدد مثبت برای چرخش به سمت راست و منفی بیانگر چرخش به سمت چپ است. در مقایسه با گروه شاهد: \*\*\*P<0.001, \*\*P<0.05 و در مقایسه گروه درمان با تخریب: \*\*\*P<0.001

میان آنها رزوراترول یک فیتوالکسین گیاهی است که دارای خواص سودمندی برای انسان است [۱۵]. علاوه بر خواص آنتی اکسیدانی شواهد زیادی در دسترس است که رزوراترول نقش ضد التهابی و حفاظت سلولها از آسیب نیز دارد. به عنوان نمونه مطالعات اخیر نشان داده است که رزوراترول دارای آثار ضد التهابی در آستروسیتها و نقش باز دارندگی از تولید NO توسط سیتوکین ها دارد. مطالعات کشت سلولی ثابت کرده است که مصرف رزوراترول دارای آثار مفیدی بر سلولها است [۱۶]. مطالعات بسیاری خواص آنتی اکسیدانی ترانس رزوراترول را در جذب رادیکالهای آزاد هیدرکسی پرکسیل لیپید و رادیکالهای آئیون سوپراکسید و هیدروکسیل نشان داده است [۱۷]. این خواص آنتی اکسیدانی رزوراترول به خاصیت آنتی اکسیدانی ذاتی آن نسبت داده می شود. مطالعات بسیاری کاهش در میزان (malondialdehyde) MDA پس از مصرف گلوتاتیون و ROS (reactive oxygen species) رزوراترول را نشان داده اند. در نتیجه رزوراترول نورونهای دوپامینزیکی مغز میانی را از بسیاری از آسیبها که در پاتوتوزن بیماری پارکینسون نقش دارد محافظت می کند. بسیاری مکانیسمهای سلولی و مولکولی مانند عملکرد اکسیداتیوی و تنظیم رونویسی ژنهای وابسته به sirtuin ممکن است در عملکرد های حفاظتی رزوراترول در شرایط متفاوت نقش داشته باشند رزوراترول ممکن است به عنوان نوروپروتکتیو در داروهای جدید برای جلوگیری از بیماری پارکینسون به کار رود [۱۸]. براساس این نکات می توان نتیجه گرفت که در مدل تجربی بیماری پارکینسون تجویز داخل صفاقی روزانه ۱۰mg/kg رزوراترول به مدت ۲ هفته پس از تزریق داخل استریاتوم ماده 6-OHDA، عدم تقارن حرکتی ظاهر شده بیماری بر اثر تجویز آگونیست دوپامینزیکی آپومورفین را به میزان قابل ملاحظه ای کاهش می دهد.

پراکسیداسیون لیپیدی به میزان زیادی در مغز این بیماران بالاست. 6-OHDA با ایجاد استرس اکسیداتیو سبب بروز بیماری پارکینسون می شود. با توجه به چرخش بسیار در گروههای تخریب در تمام فواصل دقيقه ای و مجموع کل چرخش در یک ساعت در مقایسه با گروه شاهد، بیانگر ایجاد ضایعه و تخریب نورونهای دوپامینزیک است در حالی که در گروههای تحت درمان در فواصل دقيقه ای اول و چهارم تا ششم چرخش نسبت به گروه شاهد معنی دار نیست و در گروه درمان چرخش در تمام فواصل دقيقه ای نسبت به گروه تخریب بسیار کمتر است که می تواند نشان دهنده جلوگیری از تخریب نورونهای دوپامینزیکی و کاهش عدم تقارن حرکتی ایجاد شده به دنبال این تخریب به وسیله داروی ترانس رزوراترول باشد. رادیکالهای آزاد باعث واکنش سلولی و ایجاد بسیاری از بیماریها می شوند. ارگانیسم سلولی بسیاری از آنتی اکسیدانهای آندوژنر مانند کاتالاز، (super oxide desmotase) SOD به علت عدم کفایت سیستم آنتی اکسیدانی آندوژنر، اخیرا آنتی اکسیدانهای اگروژنر معرفی شده اند که از طریق مواد غذایی و گیاهان تامین می شوند. مطالعات اپیدمیولوژیکی آثار مفید مواد غذایی غنی از گیاهان و میوه جات را در کاهش خطر ابتلا به بیماریها به اثبات رسانده است. رزوراترول دارای خواص آنتی اکسیدانی قوی در برابر  $O_2^-$  و  $H_2O_2$  ایجاد شده توسط ماکروفازها است. رزوراترول در گیاهانی مانند انگور به صورت طبیعی در برابر شرایط استرس زای محیط و بیماریهای پاتوتوزنیک به عنوان یک ماده ضد قارچی سبب افزایش مقاومت گیاه به بیماری می شود [۱۴]. بسیاری از مواد غذایی و نوشیدنیهای با منشاء گیاهی حاوی چندین نوع مواد فنیک غیر فلاونوئیدی هستند که به وسیله گیاهان (گیاهان اسپرماتوفیت) در پاسخ به آسیبهای محیطی ایجاد می شود. از

## References

1. **Sullivan R M, Gratton A.** Relationships between stress-induced increases in medial prefrontal cortical dopamine and plasma corticosterone levels in rats: role of cerebral laterality. *Neurosci* 1998; 83: 81–91.
2. **Vajda FJE.** Neuroprotection and neurodegenerative diseases. *J Clin Neurosci*. 2002; 9: 4–8.
3. **Langston JM.** Parkinson's disease: current and future challenges. *Neurotoxicology* 2002; 23: 443–50.
4. **Acuna Castroviejo D, Coto Montes A, Gaia Monti M, Ortiz CG, Reiter RJ.** Melatonin is protective against MPTP-induced striatal and hippocampal lesions. *Life Sci* 1997; 60: 23–9.
5. **Singh N, Pillay V and Choonara Y E.** Advances in the treatment of Parkinson's disease. *Prog in Neurobiol* 2007; 81: 29–44.
6. **Perviaz Sh.** Resveratrol: from grapevines to mammalian biology. *FASEB J* 2003; 17: 1975–85.
7. **Anekonda T S.** Resveratrol—a boon for treating Alzheimer's disease?. *Brain Res Rev* 2006; 52: 316–26.
8. **Dore S.** Unique properties of polyphenol stilbenes in the brain: more than direct antioxidant actions; gene/ protein regulatory activity. *Neurosignals* 2005; 14: 61–70.
9. **Wang Q, Xu J, Rottinghaus GE, Simonyi A, Lubahn D, Sun G Y et al.** Resveratrol protects against global ischemic injury in gerbils. *Brain Res* 2002; 958: 439–47.
10. **Wang Q, Yu S, Simonyi A, Rottinghaus G, Sun GY, Sun AY.** Resveratrol protects against neurotoxicity induced by kainic acid. *Neurochem Res* 2004; 29: 2105–12.
11. **Paxinos G, Watson C.** The rat brain in stereotaxic coordinates (2nd Ed.). Academic Press, New York, 1986.
12. **Joghataie M T, Roghani M, Negahdar F, Hashemi L.** Protective effect of caffeine against neurodegeneration in a model of Parkinson's disease in rat: behavioral and histochemical evidence. *Parkinsonism Relat Disord* 2004; 10: 465–8.
13. **Fujita M, Nishino H, Kumazaki M, Shimada S, Tohyama M, Nishimura T.** Expression of dopamine transport mRNA and its binding site in fetal nigral cells transplanted into the striatum of 6-OHDA lesioned rat. *Mol Brain Research* 1996; 39: 127–136.
14. **Martinez J, Juan J Moreno.** Effect of resveratrol, a natural polyphenol compound, on reactive oxygen species and prostaglandin production. *Biochem Pharmacol* 2000; 59: 865–70.
15. **Fremont L.** biological effects of resveratrol. *Life Science* 2000; 166: 663–73.
16. **Serial review: alcohol, oxidative stress and cell injury.** The “French paradox” and beyond: neuroprotective effects of polyphenols. *Free Radical Bio and Med* 2002; 32: 314–8.
17. **Gao ZB, Chen XQ, Hu GY.** Inhibition of excitatory synaptic transmission by transresveratrol in rat hippocampus. *Brain Res* 2006; 1111: 41–7.
18. **Okawara M, Katsuki H, Kurimoto E, Shibata H, Kume T, Akaike A.** Resveratrol protects dopaminergic neurons in midbrain slice culture from multiple insults. *Biochem Pharmacol* 2007; 73: 550–60.