

اثر لیندان بر آستانه تشنجات کلونیک ناشی از پتلن ترازوول در موش‌های سوری

دکتر مرتضی ٹمینی (استاد)، دکتر حامد شفارودی، دکتر سعید الدینی
گروه فارماکولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

چکیده

مقدمه: لیندان یک هیدروکربن کلرینه شده با خاصیت حشره‌کشی است. از این دارو در انسان و حیوانات جهت از بین بردن انگل‌های خارجی استفاده می‌شود. نشان داده شده است که این دارو هم بصورت حاد و هم مزمن در پستانداران یک عامل ایجاد کننده تشنج است. این مطالعه به بررسی مکانیسم(های) دخیل در تشنج زایی لیندان و چگونگی درمان آن در موش‌های سوری می‌پردازد.

مواد و روش‌ها: پس از تعیین آستانه تشنج ناشی از پتلن ترازوول(PTZ) در موش‌های سوری، دوزهای ۵، ۱۰ و ۱۵ mg/kg لیندان بصورت داخل صفاتی تزریق و اثر آنها بر آستانه تشنجات ناشی از PTZ بررسی گردید. سپس اثر داروهای آیورمکتین (۴۰، ۲۰ و ۶۰ mg/kg)، کاربامازپین (۱۰، ۲۰ و ۴۰ mg/kg) و کلونازپام (۱/۰، ۰/۲۵ و ۰/۰۵ mg/kg) بر آستانه تشنجات ناشی از PTZ با تزریق صفاتی هریک از این داروها تعیین شده و سپس اثر آنها بر تأثیر لیندان روی آستانه تشنجات ناشی از PTZ با تزریق هریک از داروهای مذکور قبل از دوز ۱۵ mg/kg لیندان مورد ارزیابی قرار گرفت.

یافته‌ها: نتایج بدست آمده آستانه تشنجات ناشی از PTZ را در موش‌های سوری گروه کنترل $35/29 \pm 0/56$ mg/kg نشان داد. لیندان، آیورمکتین، کلونازپام و کاربامازپین به ترتیب باعث کاهش، افزایش، افزایش و افزایش آستانه تشنجات ناشی از PTZ به ترتیب بصورت افزایش، افزایش و افزایش بود.

نتیجه‌گیری و توصیه‌ها: نتایج زایش و افزایش آستانه تشنجات ناشی از این مطالعه نشان داد که مکانیسم اصلی تشنجات ناشی از لیندان در گیری سیستم مهاری GABA بوده و نیز کانال‌های سدیمی نیز ممکن است به طور مستقیم یا غیرمستقیم در تشنج زایی لیندان نقش داشته باشند که این مسأله نیاز به بررسی بیشتر دارد. همچنین نتایج حاصل نشان داد که کلونازپام برای درمان سعیت عصبی لیندان از دو داروی دیگر یعنی آیورمکتین و کاربامازپین مناسب‌تر است.

کلمات کلیدی: لیندان، آیورمکتین، کاربامازپین، پتلن ترازوول، آستانه تشنج

مقدمه

پذیری بسیار بالا و فراهم کردن زمینه‌ای برای مقایسه ترکیبات مختلف شیمیایی ضد تشنج تحت شرایط استاندارد است. این ماده تشنج را به طور رقابتی گیرنده GABA_A را احتمالاً از طرق تداخل آلولیک با این گیرنده آناتاگونیزه کرده و جریان یون کلراید ایجاد شده بوسیله GABA را مهار می‌کند (۸).

هدف از این مطالعه بررسی اثر لیندان بر آستانه تشنجات ناشی از PTZ و تأثیر آیورمکتین، کلونازپام و کاربامازپین بر این اثر و مقایسه اثرات این داروها با یکدیگر و ارزیابی مکانیسم یا مکانیسم‌های دخیل در این اثرات لیندان می‌باشد.

مواد و روش‌ها

موش‌های نر نژاد NMRI، با سن ۶-۸ هفته، از مؤسسه واکسن و سرم سازی رازی خریداری شده، و در اتاق با دما نور و رطوبت ثابت نگهداری شدند. حیوانات دسترسی آزادانه به آب و غذا داشتند.

لیندان، آیورمکتین، کلونازپام، کاربامازپین و پتیلن ترازوول از شرکت Sigma-Aldrich خریداری شدند. لیندان در محلول ۵٪ تونین، ۸۰ کلونازپام در محلول ۵٪ پروپیلن گلایکول و پتیلن ترازوول در نرمال سالین ۰٪ حل گردیدند. آیورمکتین در محلول ۱۰٪ دی متیل سولفوکساید و کاربامازپین در محلولی حاوی ۵٪ تونین ۲۰٪ پروپیلن گلایکول و ۷۵٪ نرمال سالین سوپسانیونه شدند.

حیوانات بصورت تصادفی در گروه‌های درمانی قرار داده شدند(برای هر گروه ۱۱). لیندان، آیورمکتین، کلونازپام، کاربامازپین و حامل‌ها بصورت صفاتی با حجم ثابت و بر اساس وزن هر حیوان (۱۰ mL/kg) تجویز شدند. ابتدا آستانه تشنجات در حیوانات دریافت کننده نرمال سالین مورد ارزیابی قرار گرفت و سپس بررسی اثر حامل‌ها بر آستانه تشنجات ناشی از PTZ با تزریق حامل لیندان ۳۰ دقیقه قبل از تعیین آستانه و تزریق حامل سه داروی دیگر ۴۵ دقیقه قبل از تعیین آستانه تشنجات انجام گرفت.

حیوانات در ادامه آزمایش، دوزهای مختلف لیندان آستانه تشنجات ناشی از PTZ دریافت کردند. در آزمایش

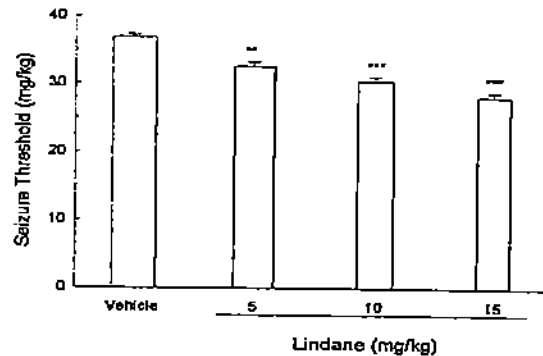
لیندان یک حشره کش ارگانولکله، با کاربرد وسیع بعنوان آفت‌کش در کشاورزی و نیز بعنوان ضدانگل خارجی در انسان و دامپزشکی است (۱). هر چند لیندان بعلت قیمت نسبتاً ارزان و طیف وسیع فعالیت بعنوان آفت‌کش مزایایی دارد، اما استفاده از آن در بسیاری از کشورها بعلت ایجاد سمیت عصبی محدود شده است. اثر سمیت عصبی اصلی آن در پستانداران شامل تظاهرات مختلف فعالیت بیش از حد و تشنج است (۲،۳). احتمالاً مکانیسم منول فعالیت تشنج زایی لیندان شامل درگیری انتقالات عصبی بوسیله GABA است، زیرا لیندان به جایگاه پیروتوکسین کمپلکس گیرنده GABA_A متصل شده (۲) و سپس جریان کلراید الکترone بوسیله in vivo نیز اثبات کردند که تشنجات ایجاد شده بوسیله لیندان توسط آناتاگونیست‌های GABA تشدید شده و بوسیله مقلدین GABA آناتاگونیزه می‌شوند (۶).

آیورمکتین یک لاکتون حلقوی بزرگ با کاربرد وسیع بعنوان ضدانگل در حیوانات خانگی و نیز داروی انتخابی برای درمان فیلاریازایس لتفاوی و کوری رودخانه (اونکوسرکیازایس) در انسان می‌باشد. چندین مطالعات نشان داده‌اند که آیورمکتین دارای اثرات ضد تشنجی در مدل‌های حیوانی مختلف است. احتمال دارد که این اثرات ضد تشنجی از طریق گیرنده GABA_A واسطه‌گری شوند، زیرا نشان داده شده است که آیورمکتین به جایگاه‌هایی روی گیرنده GABA_A متصل می‌گردد (۷). بنابر این احتمال مهار اثرات تشنجی لیندان بوسیله این ضد انگل وجود دارد.

کلونازپام، آگونیست گیرنده GABA_A و کاربامازپین، مهار کننده کانال‌های سدیمی وابسته به ولتاژ، بعنوان دو داروی شناخته شده جهت درمان صرع کاربرد دارند، که برای مقایسه اثرات ضد تشنجی با آیورمکتین انتخاب شده‌اند.

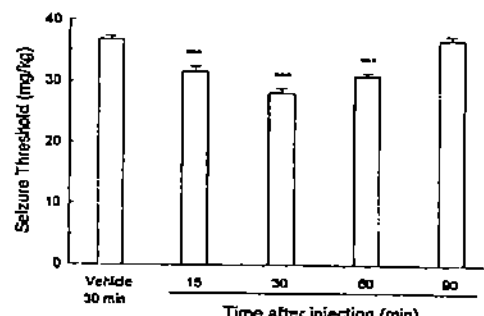
تشنجات ایجاد شده بوسیله آناتاگونیست معروف گیرنده GABA، پتیلن ترازوول (PTZ)، معمولاً بعنوان مدل تشنجات عمومی شونده در جوندگان بکار برده می‌شوند که علت تکرار

این دوز حذف شده و سه دوز دیگر لیندان شامل دوزهای ۵، ۱۰ و ۱۵ mg/kg به حیوانات تزریق و اثر آنها بر آستانه تشنجات ناشی از PTZ بررسی شد. نتایج نشان داد که لیندان بصورت واپسیه به دوز باعث کاهش آستانه تشنجات ناشی از PTZ می‌شود (نمودار ۱).



نمودار شماره ۱- اثر دوزهای مختلف لیندان بر آستانه تشنجات ناشی از PTZ در موش‌های سوری. هر نمودار بصورت mean \pm SEM ارائه شده است. $0.01 < P < 0.001$ و $**P < 0.001$ در مقایسه با گروه حامل هستند.

تزریق دوز ۱۵ mg/kg بعنوان دوزی که بیشترین کاهش در آستانه را ایجاد کرد، در زمان‌های ۱۵، ۳۰، ۶۰ و ۹۰ دقیقه قبل از تزریق PTZ وریدی، نشان داد که حداقل کاهش آستانه بعد از ۳۰ دقیقه از زمان تزریق لیندان حاصل می‌شود. از این روز در مراحل بعدی آزمایش از دوز ۱۵ mg/kg ۱۵ بعد از گذشت زمان ۳۰ دقیقه استفاده گردید (نمودار ۲).



نمودار شماره ۲- اثر لیندان بر آستانه تشنجات ناشی از PTZ در زمان‌های مختلف در موش‌های سوری. هر نمودار بصورت mean \pm SEM ارائه شده است. $0.001 < P < 0.001$ در مقایسه با گروه حامل است.

بعد، دوزی از لیندان که دارای بیشترین کاهش در آستانه تشنج (بدون ایجاد تشنج یا مرگ) بود، در زمان‌های ۱۵، ۳۰ و ۶۰ دقیقه قبل از تعیین آستانه تشنج تزریق شد تا زمان حداقل فعالیت تشنج‌زاوی بددست آید.

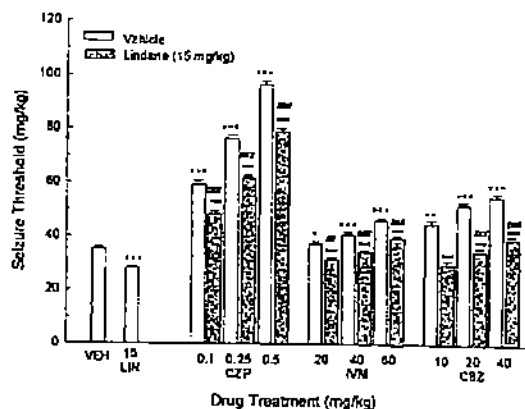
در ادامه، حیوانات دوزهای مختلف آیورمکتین (۲۰، ۴۰ و ۶۰ mg/kg)، کلونازپام (۱۰، ۲۵ و ۴۰ mg/kg)، کاربامازپین (۱۰، ۲۰ و ۴۰ mg/kg) یا حامل ۱۵ دقیقه قبل از لیندان (۱۵ mg/kg) یا حامل تجویز شده و ۳۰ دقیقه بعد آستانه تشنجات ناشی از PTZ بددست آمد.

جهت تعیین آستانه تشنجات، موش قبل از انجام آزمایش در داخل مقید کننده قرار داده شده و محلول mg/ml PTZ (۵ یومیله یک لوله پلی‌اتیلنی که از یک سو به سرنگ انسولین حاوی محلول PTZ و از سوی دیگر به سر سوزن ۳۰ g دندانپزشکی متصل بود، با سرعت ثابت ۰.۵ ml/min، به داخل یکی از وریدهای کناری دم موش‌های خارج شده از داخل مقید کننده انفузیون می‌شد. انفузیون تا زمان بوز تشنجات کلونیک اندام فوقانی و به دنبال آن تشنجات کلونیک کامل بدن حیوان ادامه می‌یافت. حداقل دوز ZT (میلی گرم به ازای هر کیلوگرم وزن موش) لازم جهت ایجاد تشنج کلونیک بعنوان شاخص آستانه تشنجات کلونیک در نظر گرفته می‌شود (۹). جهت آنالیز داده‌ها از آنالیز واریانس یک طرفه (ANOVA) و به دنبال آن تست‌های مقایسه چندگانه tukey استفاده گردید. مقدار $p < 0.05$ برای تعیین سطح significant بین گروه‌ها در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

آستانه تشنج بددست آمده در موش‌های سوری دریافت کننده نرمال سالین صفاتی بعنوان گروه کنترل، برابر با $56 \pm 29/35$ mg/kg بددست آمد. بررسی اثر حلال‌ها بر آستانه تشنجات ناشی از PTZ نشان داد که حلال‌ها و حامل‌های بکار رفته اثر قابل توجهی بر آستانه تشنج ندارند.

از چهار دوز تجویز شده لیندان ۲۰ mg/kg باعث بروز تشنج و مرگ در موش‌های مورد آزمایش گردید. از این رو



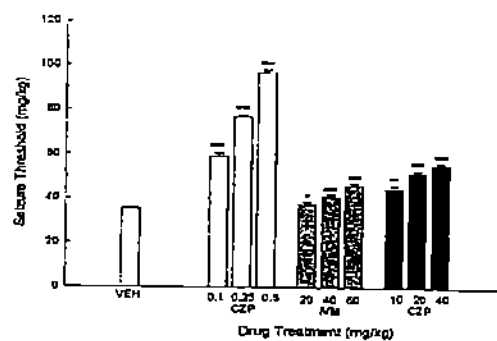
غودار شاره ۴- تأثیر تجویز همزمان دوزهای مختلف کلونازپام (CZP)، آیورمکتین (IVM) و کاریامازپین (CBZ) بر آثر لیندان (LIN) روی تشنجات ناشی از PTZ در موش‌های سوری. هر غودار بصورت $^{++}P < 0.01$, $^{+}P < 0.05$ mean \pm SEM ارائه شده است. $^{++}P < 0.01$, $^{+++}P < 0.001$ در مقایسه با گروه حامل (VEH) هستند. $^{***}P < 0.001$ در مقایسه با بین گروه‌های دریافت کننده داروی لیندان و داروی دیگر با گروه‌های دریافت کننده حامل و داروی دیگر هستند. $^{#}P < 0.01$ و $^{##}P < 0.001$ در مقایسه با گروه حامل هستند.

بطوریکه دوز ۴۰ mg/kg آیورمکتین دارای $p < 0.001$ و دوز 40 mg/kg دارای $p < 0.001$ نسبت به لیندان به تنهایی تفاوت قابل ملاحظه‌ای نشان نداد. اما تجویز همزمان هر دو دارو با لیندان باعث کاهش آستانه تشنجات بصورت وابسته به دوز نسبت به زمانی شد که هر دارو به تنهایی بکار برده شد (نمودار ۴).

بحث

در این مطالعه آثر لیندان بر آستانه تشنجات ناشی از PTZ بررسی و اثرات آیورمکتین، کلونازپام و کاریامازپین بر آثر لیندان روی تشنجات PTZ مورد ارزیابی قرار گرفت. گیرنده $GABA_A$ ، گیرنده ناقل عصبی مهاری بر جسته در سیستم اعصاب مرکزی مهره‌داران است. هنگام فعال بودن این گیرنده، کانال کلراید گیرنده باز شده، منجر به جریان Cl^- و هایپرپلاریزیشن عصبی می‌گردد (۸). این گیرنده دارای چندین

آیورمکتین، کلونازپام، و کاریامازپین هر سه باعث افزایش وابسته تشنجات ناشی از PTZ شدند. این افزایش در مورد کلونازپام از همه بارزتر بود، بطوریکه هر سه دوز بکار برده شده این دارو سبب افزایش آستانه تشنجات با $p < 0.001$ شد. میزان افزایش آستانه در مورد کاریامازپین و آیورمکتین نزدیک به هم بود، اما در مورد کاریامازپین این افزایش در آستانه بارزتر می‌نمود (نمودار ۳).



غودار شاره ۳- آثر دوزهای مختلف کلونازپام (CZP)، آیورمکتین (IVM) و کاریامازپین (CBZ) بر آستانه تشنجات ناشی از PTZ در موش‌های سوری، هر غودار بصورت mean \pm SEM ارائه شده است. $^{**}P < 0.01$, $^{*}P < 0.05$ و $^{***}P < 0.001$ در مقایسه با گروه حامل (VEH) هستند.

تجویز همزمان داروهای مذکور و لیندان باعث کاهش آستانه تشنجات ناشی از PTZ نسبت به زمانی شد که هریک از این عوامل به تنهایی تزریق شدند. اما تجویز همزمان باعث افزایش آستانه تشنج نسبت به زمانی شد که لیندان به تنهایی بکار برده شده بود. تغییرات آستانه در هر دو مورد بصورت وابسته به دوز بود. تأثیر کلونازپام بر آثر لیندان روی آستانه تشنجات از دو داروی دیگر بر جسته‌تر بود، بطوریکه با تجویز همزمان کلونازپام و لیندان، با وجود کاهش آستانه نسبت به زمانی که کلونازپام به تنهایی تزریق شده بود، اما باز هم آستانه تشنج در هنگام تجویز همزمان دارای $p < 0.001$ نسبت به زمانی بود که لیندان به تنهایی بکار رفته بود. اما مقایسه کاریامازپین و آیورمکتین نشان می‌دهد با وجود اینکه کاریامازپین آستانه تشنجات ناشی از PTZ را بیشتر از آیورمکتین بالا برده بود، اما آیورمکتین آثر محافظتی بیشتری بر علیه آثر لیندان روی آستانه تشنج داشت.

ناشی از آنتاگونیست گیرنده GABA_A، PTZ، مهار کرد. این نتیجه نیز با توجه به گفته‌های فوق بدینه است زیرا لیندان و PTZ هر دو آنتاگونیست گیرنده GABA_A و کلونازپام آگونیست این گیرنده هستند. این نتیجه که کلونازپام باعث مهار اثرات تشنج زایی لیندان می‌گردد در توافق با مطالعات قبلی است که کاربرد عواملی که فعالیت GABA را تقویت می‌نمایند، مثل دیازپام، کلونازپام یا فنوباربیتال، از ایجاد تشنج بوسیله لیندان پیشگیری می‌کنند.^(۱۲) این یافته‌ها نشان می‌دهد که این حشره‌کش احتمالاً با تداخل با گیرنده GABA_A بصورت منفی باعث تعديل عملکرد این گیرنده می‌شود.

برای بررسی بیشتر تداخلات درگیر در این تعديل، از یک آگونیست ضعیفتر گیرنده GABA_A نسبت به کلونازپام یعنی آیورمکتین (۷) نیز استفاده شد. احتمال داده می‌شود که اثر ضدتشنجی آیورمکتین از طریق گیرنده GABA_A واسطه‌گری شود، زیرا میل ترکیبی آیورمکتین با گیرنده GABA_A در ارتباط نزدیک با قدرت ضدتشنجی آن است.^(۷) در این مطالعه، آیورمکتین آستانه تشنجات ناشی از PTZ را افزایش داد اما این افزایش بسیار کمتر از افزایش در آستانه تشنج هنگام تزریق کلونازپام بود، زیرا پتانسیل درمانی آیورمکتین بعنوان ضدتشنج در موش‌ها ممکن است پایین باشد.^(۷) تجویز همزمان لیندان و آیورمکتین نیز سبب شد که آستانه تشنج لیندان روی PTZ افزایش یابد، اما نه به اندازه اثرات کلونازپام روی لیندان. این امر نیز می‌تواند تأییدی باشد بر اینکه لیندان اثرات تشنجی خود را از طریق درگیری با گیرنده GABA_A می‌گذارد، زیرا از یک سو استفاده از آیورمکتین بعنوان آگونیست گیرنده GABA_A باعث مهار اثرات تشنجی لیندان بصورت وابسته به دوز شد و از سوی دیگر این مهار با توجه به ضعیف تر بودن آیورمکتین نسبت به کلونازپام، از مهار ایجاد شده بوسیله کلونازپام کمتر بود. اما اینکه این مطلب را بتوان به انسان نیز تعمیم داد جای سوال دارد. یعنی آیا می‌توان گفت که آیورمکتین در انسان نیز باعث بروز اثرات ضدتشنجی از طریق اثرات آگونیستی روی گیرنده GABA_A انسان باشد. بعد از گزارش‌های روایتی که آیورمکتین تشنجات Grand mal را در جمعیت‌های

جایگاه اتصال آلومتریک است که از طریق آن داروهای مختلف می‌توانند جریان یون کلراید ایجاد شده بوسیله GABA را تعديل کنند. بنزو دیازپین‌ها و باریتوات‌ها بعنوان تقویت کننده‌های جریان Cl⁻ ناشی از GABA شناخته شده‌اند (۱۰). در مقابل داروهایی نظیر پیکروتوکسین (PTX)، TBPS، Cl⁻، و چندین گروه از حشره‌کش‌ها به سرکوب کردن جریان Cl⁻ واسطه‌گری شده بوسیله GABA معروف هستند.^(۱۱)

بخوبی مشخص شده است که PTZ با عمل روی جایگاه کمپلکس گیرنده GABA_A عمل می‌کند.^(۸) این عامل وسیعاً برای ایجاد مدل‌های حیوانی تشنجات ناشی از مواد شیمیایی بکار برده می‌شود که علت قابلیت زیاد تکرار پذیری این مدل و نیز فراهم کردن زمینه‌ای برای مقایسه ماهیت ضدتشنجی مواد شیمیایی مختلف تحت شرایط استاندارد است.

در این مطالعه، لیندان آستانه تشنجات ناشی از PTZ را بصورت وابسته به دوز کاهش داد. از آنجا که آنچه در اتصال به جایگاه PTZ گیرنده GABA_A اثر مهار روی این گیرنده اعمال می‌نماید، کاهش آستانه تشنجات ناشی از PTZ بوسیله لیندان نشان می‌دهد که لیندان و PTZ ممکن است اثرات تشنج‌زاگی پکسانی روی این جایگاه داشته باشند، بطوریکه از این حقیقت انتظار می‌رود که هر دو این مواد بلاک گیرنده GABA_A را نشان دهند. این نتیجه با نتایج بدست آمده Portig Stein^(۲) که دریافتند پیش درمان با لیندان تشنجات تونیک ایجاد شده بوسیله PTZ را تسهیل می‌کند و نیز با نتایج مطالعه Gianutsos و Fishman^(۲) که نشان دادند لیندان شدت فعالیت تشنجی ناشی از PTX و PTZ را افزایش می‌دهد در توافق است.

در مطالعه پیش رو، کلونازپام بعنوان یک تعديل کننده مثبت کمپلکس گیرنده GABA_A^(۱۲) اثر ضدتشنجی روی تشنجات PTZ نشان داد. این امر از این مسأله سرچشم می‌گیرد که کلونازپام با اتصال به جایگاه اتصال خود روی گیرنده GABA_A اثرات تشنجی PTZ را که از طریق مهار فعالیت این گیرنده با بلاک جایگاه PTX اعمال می‌شود، آنتاگونیزه کرده و سبب افزایش آستانه تشنج می‌شود. همچنین کلونازپام اثرات تشنجی لیندان را با افزایش آستانه تشنجات

به نظر می رسد که این کار بوسیله آهسته کردن سرعت ریکاوری کانال های سدیمی وابسته به ولتاژ از حالت غیرفعال واسطه گری شود (۱۴). همچنین نشان داده شده است که فعالیت انفجار در نورون های Euhadra را بواسطه تغییر هدایت یونی کانال های سدیم و پاتسیم با تغییر در روندهای مرتبط با یون کلسیم داخل سلولی ایجاد می کند (۸). بنابراین کاربامازپین با مهار کانال سدیمی باعث مهار اثر PTZ شده و آستانه تشنج ناشی از آن را بالا می برد. تجویز همزمان کاربامازپین و لیندان سبب کاهش آستانه تشنج ناشی از PTZ بصورت وابسته به دوز نسبت به زمانی که کاربامازپین به تنهایی تجویز شد گردید. همچنین کاربامازپین جلوی اثرات تشنجی لیندان را نیز مانند دو داروی قبل گرفت، ولی این اثر مهاری کاربامازپین از دو داروی کلونازپام و آیورمکتین کمتر بود، با وجود اینکه افزایش آستانه تشنجات PTZ بوسیله کاربامازپین بالاتر از آیورمکتین بود. برای این امر چند دلیل می توان عنوان کرد، ولی اثبات هر یک از این موارد که در ادامه گفته می شود، نیاز به مطالعه بیشتر نقش کانال های سدیمی در بروز تشنجات ناشی از لیندان دارد.

دلیل اول اینکه کاربامازپین در دوزهای درمانی برای انسان باعث مهار کانال های سدیمی می شوند و معکن است در دروزهای بالاتر بطور غیراختصاصی عمل کند. یکی از این جایگاه های عمل غیراختصاصی گیرنده GABA_A است (۱۴). بنابراین، می توان اینگونه نتیجه گیری کرد که کاربامازپین در دوزهای بکار برده شده در این آزمایش باعث ارتقا جریان کلراید ناشی از GABA شده و با اثرات مهاری لیندان که این روند را مهار می کند، مقابله می نماید. البته این مکانیسم با توجه به اثر مهاری کمتر کاربامازپین نسبت به دو داروی دیگر که هر دو آگونیست شناخته شده گیرنده GABA هستند، ممکن است چندان مطمئن نباشد.

دلیل دوم اینکه در یک مطالعه مشخص شده است که کاربامازپین می تواند گیرنده های nmda را بلاک کند (۱۴)، از سوی دیگر نشان داده شده است که آنتاگونیستهای گیرنده nmda نتوانایی محافظت از موش های سوری در مقابل تشنجات ناشی از لیندان را دارند (۱۵). بنابراین، شاید بتوان

آفریقایی کاهش می دهد، Kipp و همکارانش ۹۱ فرد مصروف را از بین جمعیت دریافت کننده درمان آیورمکتین انتخاب کردند. تشنجات Grand mal در ۶۹ بیمار و Petit mal در ۲۲ بیمار مشاهده شده بود. هر چند Kipp و همکارانش دوز داده شده به افراد مصروف را گزارش نکردند، با این وجود آیورمکتین معمولاً $150\text{ }\mu\text{g/kg}$ برای یک سال خوراکی داده می شود. در این دوز آیورمکتین میکروفیلرهای پرست و چشم را در اکثر افراد سرکوب کرده و از گسترش اونکوسرکازیس جلوگیری می کند. از ۹۱ بیمار، گزارش شد که ۳۴ بیمار کاهشی در دفعات تشنج داشته و ۱۳ نفر هیچ تشنجی در طی درمان با آیورمکتین نداشته اند. این اطلاعات و مطالب گفته شده در بالا ممکن است پیشنهاد کنند که اثرات ضدصرعی مشاهده شده در انسان به علت فعالیت مرکزی آیورمکتین هستند. با این وجود، گزارش بعدی Kipp و همکارانش نشان داد که در دو دهکده آفریقایی که میزان وجود میکروفیلرهای Onchocerca volvulus متفاوت بود (به ترتیب ۶۸ و ۱۹ درصد)، تعداد مصروف ها در هر روستا نیز بطور قابل توجه با یکدیگر تفاوت داشتند (به ترتیب ۸ و ۰/۰۲ درصد). این اطلاعات پیشنهاد می کنند که یک ارتباط سبیل بین اونکوسرکازیس و صرع وجود دارد، زیرا کاهش میکروفیلرهای نیز باعث کاهش شیوع تشنجات شد. به علاوه، نیمه عمر آیورمکتین ۱/۸ روز است، در حالیکه تشنجات برای یک دوره ۶-۱۲ ماهه که در آن انگل ها تحت کنترل بودند کاهش یافتد. بنابراین، بسیار غیرمحتمل است که کاهش در تشنجات به علت اثر روی سیستم اعصاب مرکزی ناشی از آیورمکتین باشد و بلکه احتمال دارد که کاهش تشنجات با کاهش در انگل ها در ارتباط باشد. بنابراین کاربرد این دارو جهت درمان تشنج ایجاد شده بوسیله لیندان در انسان نیازمند مطالعه بیشتر در این زمینه می باشد (۷).

مورد دیگر که در این مطالعه به آن پرداخته شد بررسی اثر کاربامازپین بر آستانه تشنجات ptz و اثر آن روی اثر تشنج زایی لیندان و مقایسه آن با اثرات کلونازپام و آیورمکتین و بررسی احتمال درگیری کانال های سدیمی در تشنج زایی لیندان بود. کاربامازپین Firing مکرر پتانسیل غشا ناشی از دپلاریزاسیون تأثیر شده در مدل *in vitro* را محدود می کند.

بوسیله CaM در سلول‌های عضلاتی و نورونی تعديل شوند (۱۷). از سوی دیگر لیندان با کانال‌های کلیمی وابسته به ولتاژ تداخل داشته و باعث فعال شدن CaM می‌شود (۱۸)، پس کالمودولین می‌تواند خواص VGSCs را تنظیم کند، بنابراین بلاک کانال‌های سدیمی بوسیله کاربامازپین می‌تواند باعث کاهش اثرات تشنجی لیندان از طریق مهار تعديلی CaM روی کانال‌های سدیمی و فعال شدن آنها شود. بطور خلاصه، این مطالعه اثبات کرده که کاهش آستانه تشنجات ناشی از PTZ بوسیله لیندان، توسط آگونیست ضعیف گیرنده $GABA_A$ ، آپورمکتین، تعديل کننده الوتستریک مثبت کمپلکس گیرنده $GABA_A$ ، کلونازپام، یا بلاکر کانال سدیم، کاربامازپین، مهار می‌شود. این اثرات نشان می‌دهد که سیستم ناقل عصبی GABA ارزیک بfungion مکانیسم اصلی و نیز کانال‌های سدیمی با عملکرد غیرمستقیم یا مستقیم در سمیت عصبی لیندان نقش دارند. البته نقش کانال‌های سدیمی در تشنج‌زایی لیندان نیاز به بررسی‌های بیشتری دارد. همچنین اثرات مهاری بر اثرات تشنجی لیندان در مورد کلونازپام برجسته‌تر از دو داروی دیگر بوده و اثرات مهاری آپورمکتین نیز از کاربامازپین بیشتر است.

گفت با مهار گیرنده nmda توسط کاربامازپین، اثرات تشنج زایی لیندان کاهش می‌یابد.

علت دیگری که می‌توان برای مهار اثرات تشنجی لیندان بوسیله کاربامازپین بیان داشت، نقش لیندان در مهار پمپ سدیم / پتانسیم است (۱۶). بنابراین کاربامازپین با مهار کانال‌های سدیمی، باعث کاهش ورود یون سدیم به داخل سلول عصبی شده و تأثیر لیندان بر مهار پمپ سدیم - پتانسیم و در نتیجه ممانعت از خروج یون سدیم از دخل سلول بوسیله لیندان را کاهش می‌دهد.

دلیل دیگری را که می‌توان برای بررسی علت مهار فعالیت تشنج‌زایی لیندان توسط کاربامازپین بیان داشت ارتباط یون کلسیم و کانال‌های سدیمی است. کلسیم نقش مهمی در عملکرد سیستم اعصاب مرکزی، بخصوص در روند آزادسازی ناقل‌های عصبی ایفا می‌کند. تنظیم روندهای بیولوژیک بوسیله یون کلسیم شامل تداخل با پروتئین‌های اتصالی با تمایل بالا به کلسیم است، یکی از این پروتئین کالمودولین (CaM) می‌باشد، که پروتئین اصلی گیرنده Ca^{2+} در مغز و سایر بافت‌است، فعالیت بسیاری از پروتئین‌های کانالی بوسیله CaM تنظیم می‌شود. چندین مورد از شواهد پیشنهاد می‌کنند که کانال‌های سدیمی وابسته به ولتاژ (VGSCs) ممکن است

منابع

1. Brown S, Becher J, Brady W. Treatment of ectoparasitic infections: review of English-language literature, 1982-1992. *Clin Infect Dis Suppl* 1995; 20: 104-109.
2. Fishman BE, Gianutsos G. Differential effects of gamma-hexachlorocyclohexane (lindane) on pharmacologically-induced seizure. *Arch Toxicol* 1987; 59: 397-401.
3. Stein K, Portig J, Noack B. Neuropharmacological effects of hexachlorocyclohexane. III. An account of the convulsant activity of the γ -isomer in rats. *Neuropharmacology* 1981; 20: 1017-1024.
4. Pomes A, Frandsen A, Sunol C, Rodriguez-Farre E, Schousboe A. Lindane cytotoxicity in cultured neocortical neurons is ameliorated by GABA and flunitrazepam. *J Neurosci Res* 1994; 39: 663-668.
5. Tokutomi N, Ozoe Y, Katayama N, Akaike N. Effects of lindane (γ -BHC) and related convulsants on GABA_A Receptor-operated chloride channels in frog dorsal root ganglion Neurons. *Brain Res* 1994; 643: 66-73.
6. Fishman BE, Gianutsos G. CNS biochemical and pharmacological effects of the isomers of hexachlorocyclohexane (lindane) in the mouse. *Toxicol Appl Pharmacol* 1988; 93: 146-153.
7. Dawson GR, Wafford KA, Smith A, Marshall GR, Bayley PJ, Schaeffer JM, Meinke PT, McKernan RM. Anticonvulsant and adverse effects of avermectin analogs in mice are mediated through the gamma-aminobutyric acid (A) receptor. *J Pharmacol Exp Ther* 2000; 295: 1051-1060.
8. Huang RQ, Bell-Horner CL, Dibas MI, Covey DF, Drewe JA, Dillon GH. Pentylenetetrazole-induced inhibition of recombinant gamma-aminobutyric acid type A (GABA(A)) receptors: mechanism and site of action. *J Pharmacol Exp Ther* 2001; 298: 986-995.
9. Homayoun H, Khavandgar S, Dehpour AR. The role of α_2 -adrenoceptors in the modulatory effects of morphine on seizure susceptibility in mice. *Epilepsia* 2002; 43: 797-804.
10. Hevers W, Luddens H. The diversity of GABA_A receptors: pharmacological and electrophysiological properties of GABA_A channel subtypes. *Mol Neurobiol* 1998; 18: 163-190.
11. Bloomquist JR. Ion channels as targets for insecticides. *Annu Rev Entomol* 1996; 41: 163-190.
12. Macdonald RL, Olsen RW. GABA_A receptor channels. *Annu Rev Neurosci* 1994; 17: 569-602.
13. Griffith JA, Woolley DE. Central and peripheral benzodiazepines and kinetics of lindane induced toxicity. *Pharmacol Biochem Behav* 1989; 32: 367-376.
14. Granger P, Biton B, Faure C, Vige X, Depoortere H, Graham D, Langer SZ, Scatton B, Avenet P. Modulation of the gamma-aminobutyric acid type A receptor by the antiepileptic drugs carbamazepine and phenytoin. *Mol Pharmacol* 1995; 47: 1189-1196.
15. Blaszcak P, Turski WA. Excitatory amino acid antagonists alleviate convulsive and toxic properties of lindane in mice. *Pharmacol Toxicol* 1998; 82: 137-141.
16. Magour S, Maser H, Steffen I. Effect of lindane on synaptosomal Na⁺/K⁺-ATPase in relation to its subcellular distribution in the brain. *Acta Pharmacol Toxicol* 1984; 54: 299-303.
17. Saimi Y, Ling KY. Paramecium Na⁺ channels activated by Ca²⁺-calmodulin: calmodulin is the Ca²⁺ sensor in the channel gating mechanism. *J Membr Biol* 1995; 144: 257-265.
18. Tusell JM, Barron S, Serratosa J. Anticonvulsant activity of calmodulin antagonist W-7 in convolution induced by lindane and BayK-8644: effects in c-fos expression. *Neurotoxicol* 1994; 15: 751-756.