

بررسی اثر روی و سیستم گابا ارزیک مغز موشهای صحرایی مبتلا به صرع بر اختلال رفتار

دکتر علیرضا شعبانزاده (استادیار)، دکتر سید مرتضی کریمیان (استاد)، محمدرضا طاهری کته‌سری (کارشناسی ارشد)، علی احمدی (کارشناس) گروه فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

چکیده

زمینه و هدف: در بیماران صرعی اختلالات عصبی رفتاری یکی از مهمترین علائم می‌باشد. بنابراین ارزیابی این اختلالات نوسط مدل حیوانی ضروری بنتراست. نقش عنصر روی در این اختلالات و همچنین ارتباط غلظت آن در سرم و هیپوکامپ می‌تواند در روشن شدن روش‌های پیش‌گیری و درمانی کمک کننده باشد هدف اصلی این طرح ارزیابی اثر عنصر روی به تنهایی و ارتباط آن با میزان فعالیت سیستم گابا ارزیک می‌باشد.

روش بررسی: برای این منظور ۲۸ موش صحرایی نر سفید در ۶ گروه ۸ تا بی به مدت ۲ ماه تحت رژیم دوی و آب معمولی فرار گرفتند. به سه گروه اول آب معمولی و به سه گروه بعدی روی با غلظت 11 mg/lit در آب خوراکی داده شد. اختلالات رفتاری با استفاده از معیار بادرسون سنجیده شد. مقدار روی سرم با استفاده از دستگاه اسپکترو فتو متري جذب انمی اندازه گردید. القاء، صرع و نشیع با استفاده از تزریق داخل صفافی کلربد لیتیوم (127 mg/kg) و بیست ساعت بعد از آن پیلوکاربین (50 mg/kg) صورت گرفت. بعد از تزریق دوم سپس بالا فاصله به گروه ۱ و ۴ نرمال سالن (CC) و ۰/۱ به گروه ۲ و ۵ بیکوکولین (1 mg/kg) و به گروه ۳ و ۶ پنتوباربیتال (10 mg/kg) بصورت داخل صفافی تزریق گردید.

یافته‌ها: نتایج بدست آمده نشان دهنده تشدید اختلالات رفتاری به موازات مصرف روی است. بیکوکولین موجب تشدید اثرات مذکور و پنتوباربیتال موجب تقلیل اثرات فوق گردید. مقدار روی سرم در گروه‌های مختلف تفاوت معنی‌داری نشان نداد.

نتیجه‌گیری: یافته‌های فوق نشان می‌دهد که روی موجب تشدید اختلالات عصبی رفتاری گردیده که احتمالاً سیستم گابا ارزیک در آن نقش دارد.

کلید واژه‌ها: روی، هیپوکامپ، گابا ارزیک نورون، اختلالات عصبی رفتاری

صرع به عنوان یک نامنظمی دوره‌ای سیستم عصبی به دنبال یک تخلیه ناگهانی شدید و بیمارگونه نورون‌های مغزی انفاق می‌افتد. این تخلیه باعث اختلال در حس، از دست دادن هوشیاری، اختلال در عملکرد روانی، حرکات رفتاری یا نرکیبی از اینها می‌گردد (۱). علت بروز صرع مختلف می‌باشد

زمینه و هدف

اختلالات رفتاری با انواع صرع یک مشکل سلامتی در انسانها می‌باشند. بعد از انواع قلبی و مغزی سکته، صرع که یک اختلال نورولوژیک شایع در انسان است، بیشترین فراوانی را دارد (۱).

دارا می‌باشد (۹). از طرفی دیگر بطور متفاوتی توسط محققان دیگری بیان می‌شود که ممکن است عنصر روی یعنوان یک میانجی عصبی مهاری باعث کاهش اختلال رفتار گردد (۹).

شناخت بیشتر راههای کترول و عوامل موثر در پیشگیری از بروز حملات صرعی می‌تواند منجر شمر بوده راهگشایی برای فعالیت بیشتر این بیماران در زمینه‌های مختلف زندگی شود.

در این مطالعه سعی می‌شود که اثر عنصر روی را در سروز اختلال رفتار بررسی کرده و نیز ارتباط سطح روی سرم و هیپوکامپ در اختلال رفتارو بر سیستم گابا رژیک مورد ارزیابی قرار گیرد. امروزه در مورد اثر روی در اختلال رفتار نتیجه قطعی وجود ندارد، لذا ما در صدد آن هستیم که در حد نوان در مشخص نمودن اثر این عنصر موثر باشیم.

بطور خلاصه هدف، بررسی اثرات تحریک و مهار گابا و نیز اثرات روی با غلظت بالا و غلظت استاندارد به تنهایی و با همراه با داروهای موثر بر گابا در زمان ابجاد صرع و اختلال رفتار در مושتهای صرعی می‌باشد.

روش بررسی

در این مطالعه ۴۸ سر زات تر آلبینو تهیه شده از استنبتو پاستور در وزن ۲۸۰-۲۵۰ گرم استفاده شد. موشها در محیط با دمای ثابت 20 ± 2 درجه سانتیگراد و نیز رطوبت ثابت 40% در صد با دوازده ساعت تاریکی و روشایی و با دسترسی آزاد به آب و غذا نگهداری می‌شدند.

در شروع آزمایش ظروف آب توسط اسید نیتریک 10% در صد شسته شده و سپس با آب مقطر آبکشی گردید. در هفته اول جهت عادت کردن همه موشها از آب معمولی استفاده گردید. در شروع آزمایش و نیز هر هفته موشها وزن شدند. حیوانات بطور تصادفی به شش گروه تقسیم شدند که در هر گروه ۸ حیوان قرار گرفت هر گروه تحت رژیم آبی خاصی قرار داده شد.

۱- به سه گروه اول آب معمولی داده شد که بعد از دو ماه به آنها به ترتیب نرمال سالین (CC₁₁). پیکوکولین (1mg/kg) و پتوباربیتال (10 mg/kg) بصورت نک دور بعد از ایجاد صرع به طریق IP تزریق شد. ۲- به رزیم آب سه گروه دوم روی به مقدار ۲۴۸ mg/lit اضافه شد که بعد از دو

ز شامل خدمات نورونی، بدخیسی‌ها، عقوبات‌ها و صدمات باقی مانده از دوران جنیسی، اختلال مغزی متابولیک و استعداد ژنتیک می‌باشد (۲).

سیناپس‌های تحریکی نقش مهمی را در عملکردهای اساسی سیستم عصبی مرکزی بازی می‌کنند. یک اختلال کوچک انتقالی در کارایی انتقالهای تحریکی با در تعادل بین تحریک و مهار باعث اختلال رفتار می‌گردد. تغییرات دانسی در کارایی سیناپس‌های تحریکی یا تغییر در مدارهای تحریک راجعه موضعی می‌تواند باعث افزایش تحریک پذیری شده که صرع نامیده می‌شود (۴).

فرضیه دیگری بیان می‌کند که طبیعت باقی ماندن صرع پایدار به این دلیل است که تشنج طولانی باعث کاهش پیشرونده در مهار عملکرد GABA^(۵) در هیپوکامپ شده و در نهایت باعث گسترش صرع پایدار می‌گردد (۵).

گیرنده GABA دارای یک محل تعدیلی حساس به روی می‌باشد. در واقع روی، یک مهار غیر رفابنی و کترول آلوستراتیک غیر حساس به ولتاژ را روی عملکرد گیرنده گابا اعمال می‌کند (۶). گیرنده گابا A یک کانال بیونی در پیجه دار لیگاندی است که توسط بونهای کلراید عمل مدیاتوری مهاری سیناپسی خود را ایفا کرده و معمولاً هایپرپلازیاسیون نورونی در سیستم عصبی مرکزی بزرگسالان ایجاد می‌کند.

کاتیونهای دو ظرفیتی فعالیت کانالهای بیونی در پیجه دار لیگاندی را که شامل مهار گیرنده GABA_A است تعدیل می‌کنند. کاتیون روی دو ظرفیتی در سرتاسر مغز بافت می‌شود و بخصوص در نورون‌های فیبرهای خزهای هیپوکامپ غلظت بیشتری دارد که در تشنج و صرع نمود پیدا می‌کند (۷) روی در بدن انسان بعد از آهن دومین فراوانی را دارد و محتوی کل ۳/۸ میلی مول (۲/۵ g) در مردان می‌باشد و در همه اندامها، بافت‌ها، مایعات و ترشحات وجود دارد و یک بون داخل سلولی است (۸).

روی و اختلال رفتار و صرع رابطه معماگونه‌ای نسبت به یکدیگر دارند. امروزه بعضی از محققان معتقدند که عنصر روی می‌تواند تشنج را در موشهای صحرایی الفانماید و این موضوع را بیان می‌کنند که رهایش مقادیر روی موجود در سلولها نقش عمده‌ای در ایجاد و پایداری فعالیت‌های صرعی

کرده و بعد از برداشتن کورنکس، هیپوکامپ در زیر آن نمایان می‌گردد که آن را به آهستگی برش داده و بر می‌داریم. هیپوکامپ جدا شده را له کرده و هموژنیزه می‌کنیم برای اندازه گیری مقدار روی هپوکامپ و سرم از دستگاه جذب اتمی استفاده می‌نماییم و برای آماده‌سازی بافت جهت استفاده در دستگاه مراحل زیر را اجرا می‌کنیم و مواد زیر را به آن اضافه می‌نماییم:

- ۱- ۵۰ میکرو لیتر از محلول اسید تیتریک اشباع
- ۲- ۱۰۰ میکرو لیتر از محلول ۳٪ دی‌تیزرون در تراکلرید کربن
- ۳- ۲۰۰ میکرو لیتر از محلول ۱ مولار آمونیوم دی‌هیدروژن فسفات

آمونیوم دی‌هیدروژن فسفات باعث افزایش ارتفاع پیک جذب روی می‌گردد. این عمل با اضافه کردن پتاسیم با آمونیوم سولفات و یا حتی سولفونیک اسیدها دیده می‌شود. اضافه کردن این ماده باعث افزایش اثر دمای خاکستر کردن برای روی در محلول نمونه می‌گردد.

احتمال دارد که روی با آمونیوم دی‌هیدروژن فسفات وارد واکنش شده و $Zn_3(Po_4)_2$ را باسازد که یک ترکیب پایدارتر $ZnCl_2$ ، Zn و $(NO_3)_2$ نسبت به سایر ترکیبات مثل $ZnSO_4$ می‌باشد.

نمونه را به مدت بیست دقیقه و با دور چهار هزار سانتی‌فوت کرده که محلول هوموزن جهت دادن به دستگاه به دست می‌آید برای اندازه گیری روی سرم خون حیوان را داخل لوله آزمایش ریخته و سانتریفوژ کرده تا سرم آن جدا شود. بعد سرم را جهت اندازه گیری توسط دستگاه بجذب اتمی نگهداری می‌کنیم.

روش تجزیه و تحلیل داده‌ها

برای کارهای آماری از نرم افزار SPSS استفاده گردید. اختلال رفتار با مدل بدرسون اندازه گیری می‌شد. از آنجایی که اطلاعات بدست آمده بصورت رتبه‌ای بوده برای انجام آنالیز آماری از تست Kruskal-Wallis و ہست ت-تست Mann-Whitney استفاده شده است. این تستها در آنالیز اطلاعات غیر پارامتریک استفاده می‌شود. برای مقدار روی سرم و بافت

ماه مصرف روی به سه گروه بعد از ایجاد صرع به ترتیب برمال سالین، بیکوکولین و پنتوباریتال با دوزهای فوق بصورت IP تزریق شد. در آخر هفته هشتم حیوانات از طریق دارو به روش زیر مبتلا به صرع می‌شدند، تزریق کلرید لیتیوم ساعت بعد تزریق ۱۲۷ mg/kg (۳ meq/kg) به داخل پریتون و سپس بیست ساعت بعد تزریق ۵۰ mg/kg پیلوکارپین داخل پریتون انجام می‌گردید (۱۰).

پس از ایجاد صرع بلا فاصله داروهای ذکر شده در هر گروه تزریق می‌شد. بعد از تزریق دارو مشاهده از نظر بروز رفتارهای تشنجی مورد بررسی قرار می‌گرفتند و براساس معیارهای استاندارد رفتارهای تشنجی و درجه‌بندی می‌شدند. اختلالات تشنجی در طول ساعت اول و دوم بعد از تزریق اندازه گیری می‌شد.

در طراحی آزمایش ترتیبی اتخاذ شد که در پایان آزمایش برای هر موش مدت زمان مصرف روی بطور دقیق ۲ ماه باشد و این کار با تناوب زمان شروع مصرف روی انجام شد. در ضمن مشاهده هر هفته وزن می‌شدند و مقدار آب مصرفی حاوی روی که آنها می‌خوردند اندازه گیری می‌شد تا اینکه مطمئن شویم گروهی که روی مصرف می‌کنند با گروه کنترل از تحاظ وزن بدن و مقدار مصرف آب فرقی با هم نداشته باشند.

اختلالات رفتاری طبق مدل بدرسون^(۱۱) به صورت زیر درجه بندی می‌شدند:

- ۱) اختلال رفتاری مشاهده نشود
- ۲) فلکسیون اندام جلویی
- ۳) فلکسیون اندام جلویی به اضافه کاهش مقاومت نسبت به فشار جانبی

۴) پجر خشن پکترفه به اضافه کاهش سطح هوشیاری بعد از مشاهده دو ساعه سر مشاهده با استفاده از گیوین بریده می‌شد و خون حیوان داخل لوله آزمایش جمع می‌شد و بعد از سانتریفوژ کردن سرم جدا شده و در ویال دردار ۲۰۰ برای اندازه گیری روی آن جمع آوری می‌شد. سپس مغز آنها ببرون آورده می‌شد. مغز را از وسط در سطح سازیتال برش می‌دهیم. برای برداشتن هیپوکامپ از یک نیمه مغز استفاده

گرافها نشان داده شده است، روی میزان اختلال رفتار را در طول ساعت اول و ساعت دوم نسبت به کنترل بدتر کرده است و در تمام موارد اختلاف معنی دار بود ($P < 0.05$).

اثر آناتوکنیست گیرنده گابا A (بیکوکولین) و آگونیست گیرنده گابا A (پنتوباربیتال) بر میزان فعالیت گیرنده گابا مورد بررسی قرار گرفت که بر طبق نمودارهای شماره ۲ و ۳ بیکوکولین باعث بدتر شدن و پنتوباربیتال باعث بهتر شدن در مقایسه با هم بر میزان اختلال رفتار در تمام موارد شده است. بر طبق ۲ و گروه سالین و گروه بیکوکولین اختلاف معنی داری بغیر از رفتار ساعت دوم با هم نداشتند، یعنی اینکه بیکوکولین به تنهایی توانسته است تغییری در میزان اختلال رفتار ایجاد کند. هم چنین بر طبق این نمودارها گروه روی +سالین و روی +بیکوکولین در تمام موارد اختلاف معنی داری بغیر از تشنج ساعت اول داشتند ($P < 0.05$) که این اختلاف حاکی از بدتر شدن گروه روی +بیکوکولین نسبت به گروه روی +سالین می باشد.

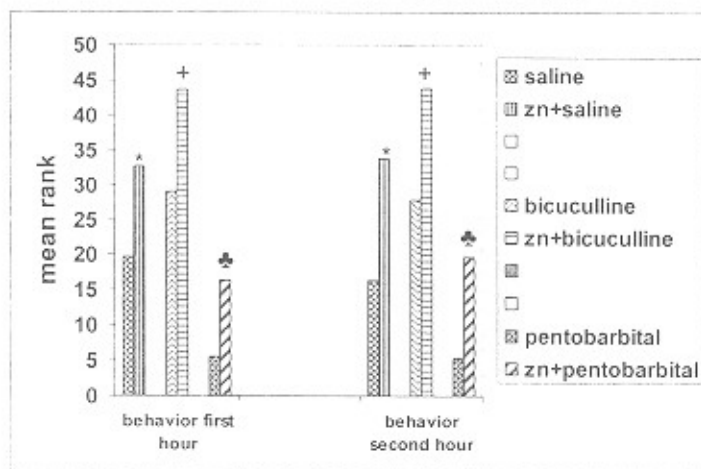
گروهی که پنتوباربیتال دریافت کردند نسبت به گروه روی +سالین در تمام موارد اختلاف معنی دار بود ($P < 0.05$) و طبق نمودار ۲ و میزان اختلاف رفتار در گروه پنتوباربیتال بهبود یافته بود و از مقدار و شدت آنها کاسته شده بود.

هیپوکامپ از ANOVA و تست بعد از آن یعنی توکی نست استفاده شده است.

یافته ها

۴۸ موش صحرایی نر نژاد سفید نهیه شده از استیتو پاستور در ۶ گروه هشت تایی در نظر گرفته شد. جهت بررسی اثر روی اختلال رفتار به سه گروه اول آب معمولی و به سه گروه بعدی آب محتوی روی با غلظت بالا در آب خوراکی داده شد. هدف این آزمایشات بررسی اثر مزمن روی بود. لذا براساس مقالات به مدت ۲ ماه به حیوانات از رژیم ذکر شده داده شد. پس از ۲ ماه تمامی ۴۸ موش به روشهای که در روش کاز اشاره شد صرعی شدند. پس از تشنجی شدن تمام گروهها مطابق گروه بندی که در سه گروه اول که آب معمولی دریافت می کردند به ترتیب سالین و بیکوکولین و پنتوباربیتال به داخل صفاق تزریق می شد تا اثر آنها مورد بررسی قرار گیرد. بعد از بررسی سر موشها توسط گیوتین جدا شده و خون موشها گرفته شده و جهت اندازه گیری روی سرم، مزد آزمایش فرار گرفت.

نمودار ۱ میزان اثر روی به تنهایی و روی + بیکوکولین و روی + پنتوباربیتال بر اختلال رفتار در طول ساعت اول و دوم بعد از ایجاد صرع را نشان می دهد. همانطوری که در این



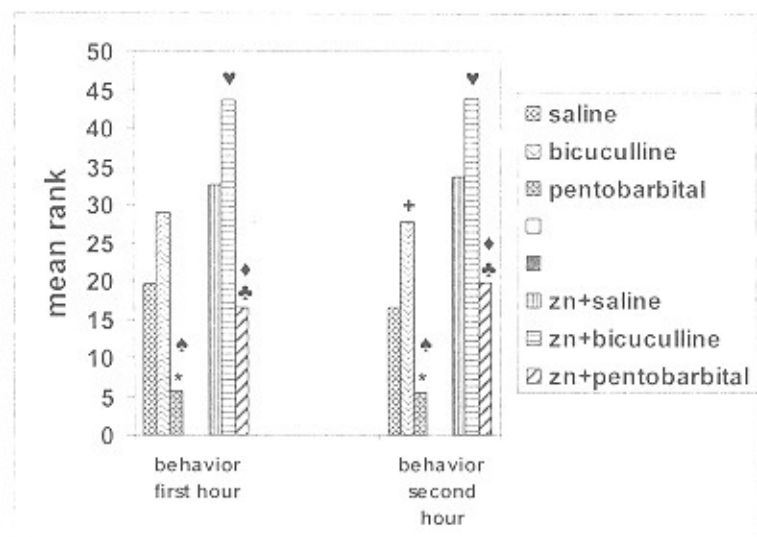
نمودار شماره ۱- اثر روی به تنهایی و روی + بیکوکولین و روی + پنتوباربیتال بر اختلال رفتار در طول ساعت اول و دوم در گروههای ۶ گانه

*: مقایسه با گروه سالین

+: مقایسه با گروه بیکوکولین

♣: مقایسه با گروه پنتوباربیتال

اطلاعات بصورت غیر پارامتریک و تعداد نمونه ۸ عدد در هر گروه است



نمودار شماره ۲- اثر بیکوکولین و پنتوباربیتال بر اختلال رفتار در طول ساعت اول و دوم در گروههای

۶ گانه. +، *: مقایسه با گروه سالین

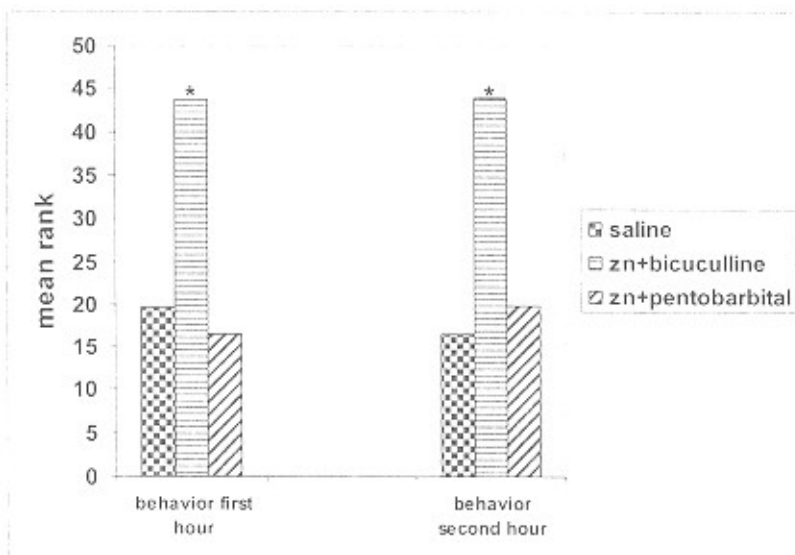
◆، ♦، ▼: مقایسه با گروه روحی + سالین

♦: مقایسه با گروه بیکوکولین اطلاعات بصورت غیر پارامتریک و تعداد نمونه

◊: مقایسه با گروه روحی - بیکوکولین ۸ عدد در هر گروه است.

۲). بر طبق نمودار شماره ۳ و در گروهی که روحی+بیکوکولین دریافت کرده‌اند نسبت به گروه پنتوباربیتال و گروهی که روحی + بیکوکولین دریافت کردند نسبت به گروه روحی + پنتوباربیتال در تمام موارد اختلاف معنی دار بود ($P < 0.05$) و در گروههایی بیکوکولین و روحی+بیکوکولین اختلال رفتار بیشتر بوده است (نمودار شماره

گروهی که بیکوکولین دریافت کرده‌اند نسبت به گروه پنتوباربیتال و گروهی که روحی + بیکوکولین دریافت کردند نسبت به گروه روحی + پنتوباربیتال در تمام موارد اختلاف معنی دار بود ($P < 0.05$) و در گروههایی بیکوکولین و روحی+بیکوکولین اختلال رفتار بیشتر بوده است (نمودار شماره



نمودار شماره ۳- اثر روحی+بیکوکولین و روحی+پنتوباربیتال بر اختلال رفتار در طول ساعت اول و دوم. +، *: مقایسه با گروه سالین اطلاعات بصورت غیر پارامتریک و تعداد نمونه ۸ عدد در هر گروه است

تحقیقی که در سال ۱۹۹۰ در رابطه با بورسی میزان روی هیوکامپ انجام دادند، نشان دادند که میزان روی هیوکامپ در حیواناتی که روی با دوز بالا می‌گرفتند بیشتر از حیواناتی بود که روی را با دوز استاندارد با کمتر از حد عادی استفاده می‌کردند (۱۲). آنها نشانه هایی از جهت گیری کاهش روی در گروهی که رژیم غذایی با روی کم مصرف می‌کردند در مقایسه با دو گروهی که از رژیم مناسب و بالاتر برخوردار بودند مشاهده کردند. این کاهش در نواحی هیوکامپ دیده می‌شد اما در نواحی آمیگدال، پوتامن و سپتموم هیچ اختلافی وجود نداشت (۱۲).

فیرهای خزهای نورونهای دانه دار و شکنج دندانهای هیوکامپ محتوی روی با غلظت بالا هستند (۱۳) محققین نشان دادند که موش هایی که با رژیم غذایی با روی کم تعذیب شوند بطور مشخصی کاهش وزن بدن را در مقایسه با موش هایی که روی کافی و مناسب دریافت می‌کردند نشان داده اند. همچنین کلی رشد، بی اشتہایی، بلفاریت، ریزش مو، از دست دادن زنگدانه و کاهش فعالیت دیده می شود (۱۴). در نتایجی که ما در مطالعه خود بدان رسیدیم دیدیم که در گروهی که روی با غلظت بالا مصرف کرده اند نسبت به گروهی که آب معمولی مصرف کرده اختلال رفتار شدت بیشتری نشان می دهند که با نتایج و نتیجه و همکارانش در سال ۱۹۸۷ هماهنگی دارد. نتیجه دیگر بدست آمده اثر معنسی دار اختلال رفتار در میزان روی مصرفی بود. حیواناتی که نشیج کرده بودند نسبت به حیواناتی که در آنها تشنج ایجاد شده بود مقدار روی بیشتری داشتند (۱۵). در مطالعه ما بدین نتیجه رسیدیم که روی یک اثر توکسیک روی مغز موش های صحرابی دارد بدین طریق که اختلالات رفتاری را نشیدد می کند که با نتایج آصف و همکاران هماهنگی دارد آنها بدین نتیجه رسیدند که یون روی در پایانه های نورونی بوده و در حین فعالیت نورونی در فضای خارجی سلولی آزاد می گردد. افزایش سطح روی آزاد شده ضمن فعالیت شدید ممکن است که با صدمه توکسیک مشاهده شده ارتباط داشته باشد. پونهای روی با غلظت بالایی در فیرهای خزهای هیوکامپ هستند. ثابت شده است که روی در طی تحریک هیوکامپ بداخل فضای خارج سلولی آزاد می گردد (۱۶).

مقدار روی سرم نشان داده شده است. در تمام گروهها مقدار روی سرم اختلاف معنی داری نسبت به هم نداشتند. مقدار روی در گروه روی + بیکوکولین حدود ۳۰ درصد بیشتر از سایر گروهها بود ولی از لحاظ آماری اختلاف معنی دار نبود. گروه پنتوباربیتال و گروه روی + سالین در مقایسه با گروه سالین اختلاف معنی دار داشتند که روی هیوکامپ در این گروهها، غر مقایسه با گروه سالین کاهش پیدا کرده است. مقدار روی در گروه سالین حدود ppm ۱۳۵ بوده که در همه گروههای باقیمانده به مقدار زیر ppm ۱۲۵ کاهش پیدا کرده است. ولی از میان اینها گروه پنتوباربیتال و گروه روی + سالین کاهش معنی داری نسبت به مقدار روی گروه سالین از خود نشان نداد.

بحث

اختلالهای رفتاری گروهی از اختلالات هستند که با تغییرات مزمن، عوده کننده و پارکسیمال فونکسیون نورولوژیک در اثر اختلال فعالیت الکتریکی مغز بوجود می آیند. برآورد می شود که بین ۰-۵-۲ درصد جمعیت جهان در گیر این بیماری هستند که می تواند در هر سنی روی دهد (۱۰). امروزه اغلب تحقیقات روی احتمال آشفتگی مداری در سیشم لمبیک که در اختلال مهاری و افزایش تحریک پذیری صرع و اختلالهای رفتاری موثر است فوکوس کرده اند (۱۱). شواهد از نقش گلولات در شروع و افزایش فعالیت تشنجی اختلالهای رفتاری حمایت می کند (۴). ثابت شده است که آناتاکنیست های گیرنده NMDA و NMDA NON دارای فعالیت ضد اختلالهای رفتاری می باشند (۴). روی یک ماده معدنی اساسی به شمار می رود که با غلظت بالائی در هیوکامپ به بخصوص آکسونهای فیرخزهای و نورونهای دانه دار شکنج دندانهای نورونی بوده می شود. روی که در پایانه های فیر خزهای تجمع یافته است نقش مهمی در تنظیم نورون اسپیکرهای در هیوکامپ بر عهده دارد. به هر حال فعال شدن سلولهای دانه دار شکنج دندانهای با تحریک الکتریکی باعث تسهیل برداشت و آزاد شدن روی از هیوکامپ شده که نشانگر این است که برداشت مجدد متابولیک روی به تحریک الکترو فیزیولوژیک حساس می باشد (۱۲). فوکاپرو و اتیو در

نورون بعلت ورود یون کلر بداخل سلول گردیده و از بروز اختلال رفتار جلوگیری می‌کند (۲۱، ۲۰) (۲۲).

مکانیسم‌های یون روی بعنوان یک ریسک فاکتور برای افزایش اختلال رفتاری ممکن است به صورت موارد ذیل باشد:

۱- خوراندن سوچفات روی خوراکی، نورونهای حاوی روی را برای رهاش ذخیرشان از یون تحریک می‌کند و تولید یک محیط توکسیک برای نورونهای مجاور، هتابولیسم مغزی. از هم گیختگی انتقال سیگنانل در مغز و افزایش صابعات مغزی می‌شود (۲۱، ۲۰).

۲- قطعات اکسیژن فعال سلولی بعد از افزایش غلظت روی آزاد داخل سلولی افزایش می‌یابد و در نتیجه باعث از دست دادن پتانسیل غشاء میتوکندریال می‌شود. کمبود پتانسیل غشایی یک فاکتور اصلی برای کاهش ساختن انرژی سلولی و از دست دادن ATP می‌باشد. به این مکانیسم کاهش تولید ATP در فرآیند نورونی مرگ سلولی، بعد از هر افزایش غلظت روی آزاد داخل سلولی (۲۲، ۲۳) منجر به آسیب دیدگی سلولی می‌شود.

۳- نعویض کننده بیکربنات سلول عصبی (خارج کننده پروتون) بعد از افزایش غلظت روی خارج یا داخل سلولی مهار می‌شود که در نتیجه هوموستاز پروتون (اسید) مختل شده و PH داخل سلولی کاهش می‌یابد. PH پانین عمل نورونها را مختل کرده و باعث نکروز عصبی می‌گردد. افزایش روی خارج سلولی هم چنین باعث اختلال عصبی و افزایش فرآیند و اختلالات رفتاری می‌شود (۲۴).

بعنوان نتیجه، در افزایش روی خارج سلولی، دیپلاریزاسیون نورونی القاء می‌شود که ورود روی توکسیک به هر دو طرف غشاء پلاسمایی از طریق کاتال کلسمی درجه دار و لکازی (نوع L، N)، کاتال کلسمی درجه دار آگونیستی و انتقال مدیاتوری تعویض کننده سدیم- کلسمی تسهیل می‌شود (۲۵). بعد از افزایش روی داخل سلولی در موارد بالا تعویض کننده بیکربنات مهار می‌شود و اسیدوز خارج سلولی بوجود می‌آید (۲۶). تجمع یون هیدروژن در فضای خارج سلولی نوسط بیکربنات بافر می‌شود که تولید CO_2 و آب می‌کند که نوسط انہیدراز کربنیک کاتالیز می‌شود. تتابع بدست آمده نشان می‌دهد که روی + بیکوکولین در

در مطالعه ما میزان روی سرم در گروهی که آب معمولی و در گروهی که آب با روی بالا مصرف کردند تغییر معنی‌داری نداشت. علت اینکه مقدار روی سرم چرا در مطالعه ما تغییر معنی‌داری، بینا نکرد بدین طریق می‌توان توجیه کرد که در بدن مکانیسم‌هایی وجود دارد که مقدار روی سرم را در حالت نرمال نگه می‌دارد. طبق مطالعه ریوس در هفته‌های اول پس از گرفتن روی بالا در مشاهدای صحرابی مقدار متالوتونین در موکوس روده‌ای افزایش می‌یابد و روی زیادی جذب می‌شود ولی اگر حدود پنج هفته این مشاهدای ریوس را باگروه کنترل یکی باشد و مقدار روی سرم این گروه با گروه کنترل یکی می‌شود از آنجا که مدت زمان بررسی ما شامل ۲ ماه رژیم محتوی روی با غلظت بالا بوده است مقدار روی سرم در هفته‌های اول بالا رفته و در آخر ۲ ماه پانین آمده است. که با تتابع بدست آمده قابل هماهنگی دارد (۱۵).

طبق مطالعه ریوس در هفته‌های اول پس از گرفتن روی بالا در مشاهدای صحرابی مقدار متالوتونین در موکوس روده‌ای افزایش می‌یابد و روی زیادی جذب می‌شود ولی اگر حدود پنج هفته این مشاهدای ریوس با غلظت بالا داشته باشند مقدار متالوتونین روده‌ای با گروه کنترل یکی می‌شود و مقدار روی سرم این گروه با گروه کنترل یکی می‌شود و لوبرت ثابت کرد که روی از پایانهای فیبرهای خزهای در هیبوکامپ ضمن تشنج آزاد می‌گردد (۱۷). ایمزانو در مطالعه خود بیان کرد که محتوی روی در هیبوکامپ و آمیگدال بطور مشخصی در موش صرعنی نسبت به گروه کنترل می‌یابد. بنابراین طبق نظر آنها افزایش میزان روی می‌تواند در کاهش میزان و اختلالات رفتاری موثر باشد (۱۸) این تتابع بدست آمده توسط ما تفاوت دارد شاید یکی از علل‌های تفاوت این باشد مدت صرعنی شدن طوری بوده که نگذاشته مقدار روی از پایانه‌های فیبرهای خزهای هیبوکامپ آزاد شده و عمل توکسیک خود را به انجام برساند به حال استنتاجات از تتابع بدست آمده توسط محققین فوق چون مکانیسم آن مشخص نیست یک فرضیه است و نمی‌تواند چندان قابل استناد باشد. آنچه مسلم است پتوباربیتال که به عنوان آگونیست گیرنده گابا A عمل می‌کند با تسهیل عملکرد این گیرنده موجب هیپرلاریزاسیون

کاملاً قادر است که با اثرات تخریبی روی مقابله نماید. در مجموع نتایجی که از این مطالعه می شود بیان کرد اینست که روی یک اثر ریسک فاکتوری بر اختلالات رفتاری دارد که این اثر را آگونیست‌های گیرنده گابا مهار می‌کند و آنگونیست‌های آن، آنرا تشدید می‌کند که می‌تواند دلیلی باشد که روی با اثر بر این سیستم عمل خود را به انجام می‌رساند.

ابن مطالعه بک نقش ریسک فاکتوری داشته و ارتباط معنی‌داری بین روی با روی+پیکوکولین و اختلالات رفتاری وجود دارد. عواملی که ذخایر روی پیش سیناپسی و رهاش روی را کاهش می‌دهند یک نقش آنتی ریسک فاکتوری مانند آگونیست گیرنده گابا A (پتوباریتال) دارند. بنابر این روی بعنوان عامل بدتر کننده رفتار نمی‌تواند در درمان و اختلالات رفتاری موثر باشد. آگونیست‌های گیرنده گابا A (پتوباریتال)

REFERENCES

- 1: Seyfered Thomas N; Glaser Gilbert H.A. Review of mouse mutants as models of epilepsy. *Epilepsia*. 1985;26:143-150.
2. Adams R.D; Victor M; Rapper A.H. Principles of neurology. Seventh Edition. Boston.MC Graw- hill. 1997. 605-608.
3. Kandel E.R; Schwartz J.H; Jessell T.M. Principles of Neural Science. Fourth Edition.New York: MC Graw – Hill 2000; 910-911.
4. Niedermeyel E. The epilepsia: diagnosis and management. Second Edition. Baltimere. Schwarzenberg. 1990. 83-85.
5. Kapur J; Macdonald R.L. Rapid seizure- induced Reduction of benzodiazepine and Zn sensitivity of hippocampal dentate granule cell GABA receptors. *The J of Neuroscien*: 1997.17: 1532- 1540.
6. Menzano E; Carlen P.L. Zinc deficiency and Corticosteroids in the pathogenesis of Alcoholic brain dysfunction – A Review. *Alcoholism: Clin and experim Res*.1994 .18: 892 – 901.
7. Fisher J.L. A histidine residue in the extracellular N-terminal domain of the GABA A receptor α_5 subunit regulates sensitivity to inhibition by zinc. *Neuropharmacology*. 2002. 42: 922-928.
8. Redwell W.S. Nutrition and diet therapy. Fourth Edition. St louis. Mosby. 1997. 223- 230.
9. Coulter D.A. Chronic epileptogenic Cellular alterations in the Limbic system after status epilepticus. *Epilepsia* 2000; 40 (suppl 1): 523-533.
10. Banerjee P; Olsen R.W; Snead O.C. Zinc inhibition of gama aminobutyric acid A receptor function is decreased in the cerebral cortex during pilocarpine induced status epilepticus. *The J of pharmacol and experimenter therapeutics*.1999; 291:361-366.
11. Isselbacher K.J; Braunwald E; Wilson J.D; Martin J.B; Fauci A.S; Kasper D.L; Principles of internal Medicine. Thirteenth Edition. New york. McGraw Hill. 1994; 2223-2233.
12. Coulter D.A. Chronic epileptogenic cellular alterations in the limbic system after status epilepticus. *Epilepsia*. 1999.40: 523-533.
13. Fukahori M; Itoh M. Effects of dietary zinc status on seizure susceptibility and hippocampal zinc content in the EL (epileptic) mouse. *Brain Res*. 1990. 529: 16-22.
14. Howell G.A; Welch M.G; Frederikson C.J; Stimulation – induced uptake and release of zinc in hippocampal slices. *Nature*.1984. 308: 736-738.
15. Reeves P.G. Adaptation responses in rats to long- term feeding of high-Zinc diets: emphasis on intestinal metallothionein. *The J of Nutritional Biochem*. 1995; Volume 6. Issue 1: 48-54.
16. Assaf S.Y; Chung C.H; Yang G.Y. Release of endogenous Zn from brain tissue during activity. *Nature*. 1984. 308: 734- 736.
17. Wensink J; lenglet W.J; Xis R.D. The effect of dietary zinc deficiency on the mossy fiber zinc content of the hippocampus. *Histochem*. 1987.87:65-69.
18. Tang S.M; Shon C.H. Hair zinc and copper concentrant in patient with epilepsy. *epilepsia*. 1991. 24:94-97.
19. Ilhan A; Park K.H; Kalis s; Serum and hair trace element Levels in patients with epilepsy and healthy subjects: dose the antiepileptic therapy affect the element concentration of hair. *Eur J Neurol*. 1999.6:705-709.
20. Henkin R.I; Patten B.M. Asyndrome of acute Zinc loss. *Arch Neuro*. 1975. 32: 45- 751.
21. Minami A; takeda A; Yamaide R; Okun D. Relation ship between zinc and neurotransmitters released in to the amygdalar extracellular space. *Brain Res*. 2002 17. 936(1-2): 91-94.
22. Dineley K.E; Votyakova T.V; Reynolds I.J. Zinc inhibition of cellular energy production: implications for mitochondria and neurodegeneration. *J of Neurochem* 2003. (3): 563 –570.

23. Rongel F; Schmid B; Elsaesser R. Antioxidants for CNS ischaemia and trauma expert their patients. *Stroke.* 2001; 11(6): 987-997.
24. Dineley K.E; Brocard J.B; Reynolds I.J. Elevated intracellular zinc and altered proton homeostasis in forebrain neurons. *Nearoscien.* 2002; 114 (2): 439-449.
25. Choi D.W. Zinc toxicity in the ischemic brain. Fourth Edition. St Louis Washington university school of medicine. 2000; 3-8.