

**مطالعه اثر تزریق داخل صفاقی نالوکسان بر عوامل موثر بر گیرنده متابوتروپیک  $GABA_B$  در هسته میخی شکل مزانسفال (Cnf) موش صحرایی**

مرتضی بخشش<sup>۱</sup>، مظفر رضوانی پور<sup>۲</sup>، حبیب شیبانی<sup>۳</sup>

تاریخ پذیرش: ۱۰/۱۱/۸۵ تاریخ دریافت: ۲۵/۷/۸۵

**چکیده**

**مقدمه:** شواهدی در دست است که نشان می‌دهد هسته میخی شکل پلی-مزانسفالی در انتقال درد نقش دارد. این پژوهش در راستای بررسی نقش تعديل انتقال درد محیطی از طریق نخاع به سمت مراکز بالاتر عصبی انجام گرفت.

**مواد و روشها:** در این تحقیق تاثیر تزریق داخل صفاقی نالوکسان بر اثرات ناشی از تزریق میکرونی مورفین و آگونیست گیرنده گابا نوع B (-(+) باکلوفن) و آنتاگونیست آن CGP<sub>35348</sub> در موش صحرایی بررسی شد.

**پافته های پژوهش:** تزریق میکرونی مرفین ( $1\ \mu\text{g}/\text{rat}$ ) یا دوزهای متفاوت با کلوفن ( $1\ \mu\text{g}/\text{rat}$  و  $0.5\ \mu\text{g}/\text{rat}$ ) اثرات ضد دردی بارزی را در دو فاز حاد و مزمن آزمون بدنبال داشت. کاهش پاسخ ضد دردی که با تزریق مرفین یا با کلوفن در دو فاز ایجاد شد، بوسیله تزریق CGP<sub>35348</sub> کاهش نشان داد. پاسخ به درد ناشی از تزریق میکرونی مركب از باکلوفن (بالاترین دوز  $1\ \mu\text{g}/\text{rat}$ ) و تزریق داخل صفاقی (i.p) نالوکسان در هر دو فاز در مقایسه با گروه سالین یا گروه باکلوفن به تنها بی کاهش نشان داد.

تزریق میکرونی CGP<sub>35348</sub> به تنها در فاز حاد آزمون فرمالین، اثرات ضد دردی داشت و ترکیب مرفین با دوزهای مختلف با کلوفن، موجب تقویت پاسخ ناشی از با کلوفن نشد، در حالیکه ترکیب مرفین با CGP<sub>35348</sub> موجب تقویت پاسخ ضد دردی در فاز حاد شد.

**نتیجه گیری نهایی:** می‌توان چنین نتیجه گیری کرد که گیرنده‌های  $GABA_B$  موجود در هسته میخی شکل از طریق گیرنده‌های مخدري اثرات ضد دردی خود را در آزمون فرمالین اعمال کرده اند.

**واژه های کلیدی:** نالوکسان، گیرنده  $GABA_B$ ، هسته میخی شکل

Email: [bakhshesh.m@gmail.com](mailto:bakhshesh.m@gmail.com)

۱- مربی و عضو هیئت علمی گروه فیزیولوژی، دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی ایلام

۲- استادیار گروه فیزیولوژی، دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی کرمان

۳- استادیار فیزیولوژی، مرکز تحقیقات علوم اعصاب، دانشگاه علوم پزشکی کرمان

## مقدمه

مهاری دارد، لذا هدف از این پژوهش ابتدا به بررسی نقش این گیرنده اختصاص یافت.

احتمال دخالت سیستم مخدري و تداخل عملکردي آن با عوامل موثر بر گیرنده گابا در هسته میخي شکل مطالعه نشده است و تقویت اثر ضد دردي سیستمیک مرفین بوسیله اثرات گابا ارزیک در جوندگان منجر به این نتیجه‌گیری شده است که سیستم هاي مخدري و گابا ارزیک بطور جداگانه عمل مي‌کنند ولی اثرات آنها در مسیرهای نزولي همگرا می‌شود(۱۰،۱۱،۱۲). تفاوت عملکردي بين مخدريها و گابا، به ناحيه مورد مطالعه بستگي دارد مثلاً بي‌دردي ناشي از گابا به نالوکسان حساسيتی ندارد ولی آگونیست هاي گابا و مهارکننده‌های گابا ترانس آمیناز موجب افزایش بي‌دردي ناشي از مخدريها می‌شوند(۱۳).

## مواد و روش‌ها

**نمونه مورد مطالعه:** در این پژوهش از ۱۵۴ موش صحرایي نر از نژاد NMRI، با وزن تقریبی بین gr ۲۵۰-۳۱۰ در تمام آزمایشات استفاده شد. حیوانات در گروه هاي هشت تایي در شرایط کنترل ثابت حرارت ( $21\pm 2^{\circ}\text{C}$ ) و نور نگهداري شدند. حیوانات به جز موقع آزمایش در دسترسی به آب و غذا هیچ محدودیتي نداشتند.

**داروها و مواد:** موادي که استفاده شد عبارت بودند از: نالوکسان (الفاسان - هلند)، (-) باکلوفن (۱۴) و CGP<sub>35348</sub> (سیگما- آلمان) به ترتیب به عنوان آگونیست و آنتاگونیست گیرنده GABA<sub>B</sub>، مورفین (تولید دارو- ایران)، زایلазرین (الفاسان - هلند)، کاتامین هیدروکلراید (روتکس مدیا- هلند). باکلوفن (۰/۲۵، ۰/۵ و ۱ میکروگرم در ۰/۵ میکرولیتر)، CGP<sub>35348</sub> (۰/۵، ۵ و ۱۰ میکروگرم در ۰/۵ میکرولیتر) و مورفین (۰/۵ میکروگرم در ۰/۵ میکرولیتر) در سالین حل شدند و در هر روز محلول هاي جديدي از آنها در حجم ۰/۵ میکرو لیتر در مدت زمان يك دقیقه با تکنيك پيش راندن حباب،

درد ناشي از التهاب يا آسيب اعصاب محيطي يك وضعیت ناراحتکننده و بعضًا ناتوان کننده است. خوبشخانه سیستم هاي کنترل کننده نزولي درد که از قسمت شکمي بصل النخاع (RVM)، هسته دامه بزرگ (NRM)، هسته رافق پشتی (NRD)، هسته ماگنوسلوار (NMC) و ماده خاکستری دورقناطي (PAG) سرچشم مي‌گيرند، نقش مهاری موثری بر انتقال درد دارند (۱).

تزریق موضعی داروها، ضایعات ترومانتیک ناحیه‌ای و یا تحريك الکتریکی این مناطق نقش فعال ضد دردي آنها را آشکار نموده است. علاوه بر مهار داخل نخاعی یا سگمنتال درد، در بین سیستم هاي کنترل کننده فوق نخاعی، RVM نقش کلیدی در سرکوب درد دارد (۲).

هسته میخي شکل (Cnf) يك ساختار مشبك در مغز میانی است که از بخش منقاري پل مغز تا قسمت پره تکتال تalamos امتداد دارد (۳). این هسته در نزدیکی PAG است و ارتباطات وسیعی با سیستم نزولي درد دارد که عمدتاً ورودی و خروجی هاي گابا ارزیک و کولینرژیک با RVM، NRM و NRM برقرار مي‌کند (۴).

تحريك الکتریکی هسته میخي شکل در حين انجام آزمایشات رفتاري درد، موجب افزایش دوره زمانی (Tail-flick) (آزمون پرش درم شده است (۵)). به طوريکه اين اثر ضد دردي بوسیله نالوکسان (آنتاگونیست عمومی مخدريها) و اسکوبولامین (آنتاگونیست موسکارینی کولینرژیک) قابل برگشت بوده است (۶ و ۷).

تخريب مراكز ضد دردي و فيبرهای نزولي کنترل درد، موجب کاهش اثر ضد دردي ناشي از مخدريها می‌شود (۷). گابا سه نوع گیرنده شناخته شده دارد. گیرنده هاي GABA در سیستم ضد دردي عملکرد گیرنده هاي GABA در سیستم ضد دردي عملکرد شناخته شده‌اي دارند (۸ و ۹). از آنجا که وجود گیرنده‌های گابا A و B در هسته میخي ثابت شده است و گیرنده متابوتروپیک گابا B به دو صورت پیش سیناپسي و پس سیناپسي اثرات هیپرپلاریزه کننده و

شد. هر مقدار عددی از نمودارها بیانگر میانگین  $\text{SEM} \pm$  در تعداد هشت عدد موش می باشد.

#### یافته های پژوهش

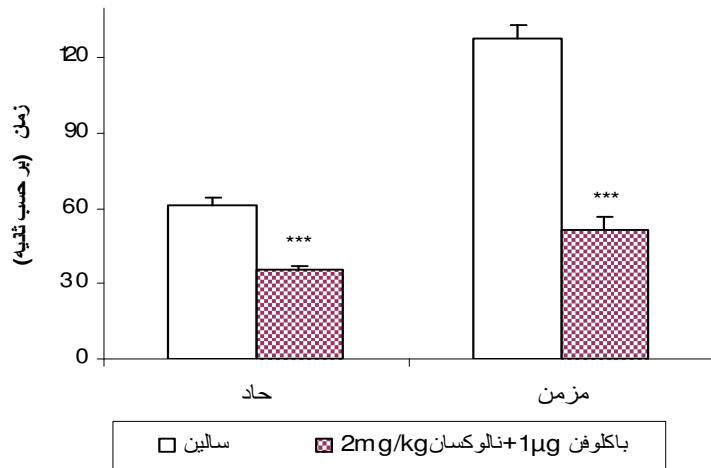
در این پژوهش تعداد ۱۵۴ موش صحرایی نر از نژاد N-MRI برای آزمایشات در نظر گرفته شد و داروهایی مورد نظر در دوز های تعیین شده تزریق شدند.

#### اثر نالوکسان بر تاثیر ضد دردی ناشی از تزریق آگونیست گیرنده گابا:

مقایسه بین گروه باکلوفن و نالوکسان ( $2\text{mg/kg}$ ) و گروه باکلوفن به تنها یی با کمال تعجب، اختلاف ضد دردی معنی داری را برای نالوکسان نشان داد و این پاسخ در هر دو فاز حاد و مزمن آزمون فرمالین مشاهده می شود ( $F(2,28) = 0.004$   $P < 0.001$ ). (شکل-۱).

بوسیله پمپ انفوزیون (Stoelting- USA) در مختصات  $\text{AP} = +0.28\text{mm}$  نسبت به خط اینتر اورال (IA)،  $\text{DV} = 6\text{mm}$  و  $\text{LP} = 1/4\text{mm}$  تزریق می شد و سوزن تزریق به مدت یک دقیقه در محل هسته باقی می ماند. پس از فیکساسیون، برش های کرونال به ضخامت  $150\text{ }\mu\text{m}$  تیبه و روی لام ژلاتینه فیکس شده و با روش رنگ آمیزی نیسل، رنگ آمیزی و تائید می شدند.

**آنالیز آماری:** مقایسه بین گروهها بوسیله آزمون  $t$  دو دامنه انجام شد و بسته به برابری یا نابرابری واریانسها، ANOVA و آزمون Dunnett post hoc برای بررسی داده ها در گروهها استفاده شد. اختلاف بین میانگین ها در صورت  $P < 0.05$  معنی دار نلقی



شکل ۱: مقایسه میانگین مدت زمان پاسخ به درد گروه سالین با تزریق باکلوفن با دوز ۱ میکروگرم، ۱۰ دقیقه پس از تزریق داخل صفاقی نالوکسان در هر دو مرحله حاد و مزمن به طور معنی داری کمتر از گروه سالین می باشد ( $***P < 0.001$ ).

به درد در اثر تزریق فرمالین ۵% به داخل پنجه پای عقبی سمت چپ حیوان شد که این کاهش در هر دو فاز حاد و مزمن مشاهده شد. در مقایسه با گروه سالین و شم جراحی، این کاهش کاملاً معنی دار بود ( $P < 0.01$ ) ( $F(3,28) = 0.01$ ) (جدول شماره ۱).

**تزریق میکروونی مورفین یا آگونیست گیرنده گابا:** آنالیز داده ها با آزمون  $t$  دو دامنه نشان داد که اختلاف معنی داری بین گروه سالین و گروه شم جراحی وجود ندارد ( $P = 0.102$ ) ( $F(3,28) = 0.02$ ) (جدول ۱). تزریق مورفین ( $10\text{ }\mu\text{g}/0.5\text{ ml}$ ) در داخل هسته موجب کاهش شدید مجموع زمان پاسخ

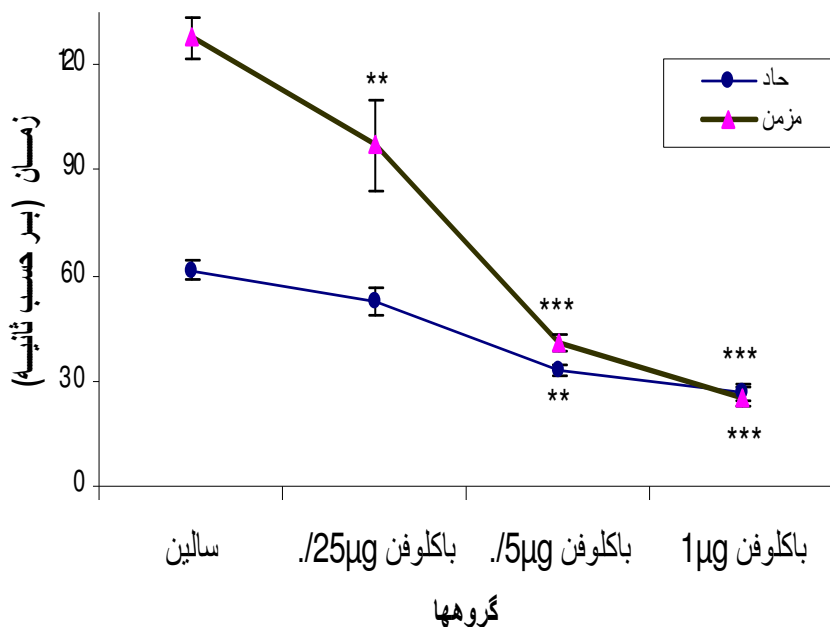
جدول ۱: خلاصه نتایج به دست آمده از تزریق میکرونی سالین، مورفین، باکلوفن و تزریق داخل صفاقی نالوکسان

گروهها	فاز حاد	فاز مزمن
سالین	۶۱/۵۶±۳/۰۴	۱۲۷±۵/۵۶
شم جراحی	۵۷/۱۸±۳/۲۵	۱۱۶/۸۱±۳/۰۸
مورفین ۱۰ µg/rat	۳۵/۶۲±۱/۴۱***	۵۱/۸۱±۴/۸۵***
باکلوفن ۱ µg/rat	۲۶/۸۱±۲/۱***	۲۵/۴۳±۲/۹***
باکلوفن ۰/۵ µg/rat	۳۳/۲۵±۱/۴۸***	۴۰/۶۸±۲/۴۱***
باکلوفن ۰/۲۵ µg/rat	۵۲/۵±۳/۷۹	۹۷±۱۲/۸**
باکلوفن ۱ µg/rat + ۲ mg/kg نالوکسان	۲/۴۲±۰/۸۹ *** ⚫	۱۰±۱/۸۵ *** ⚫

حیوانات با سالین (۰/۵ میکرولیتر)، با کلوفن (۰/۲۵، ۰/۰ و ۱ میکروگرم) و باکلوفن ۱ µg همراه با بدون تزریق نالوکسان ۲ mg/kg مورد مطالعه قرار گرفتند ( $p < 0.01$ ). (\*\*). ( $p < 0.001$ ) (\*\*\*) می باشد.   
⊕ مقایسه بین گروه باکلوفن + نالوکسان با گروه باکلوفن.

تایید شد که دارو موجب اثرات کاهشی وابسته به دوز شده است.   
[ $F(3, ۶۴) = ۴۳/۶۴$  ( $p < 0.01$ )] بطوریکه بیشترین پاسخ ضددردی در بالاترین دوز مشاهده می شود.

تزریق میکرونی دوز های مختلف باکلوفن (۰/۲۵، ۰/۰ و ۱ میکروگرم) در داخل هسته میخی شکل، موجب کاهش شدید پاسخ به درد شد (شکل ۱). بی دردی ناشی از باکلوفن همانند مورفین در هر دو فاز آزمون فرمالین مشاهده شد. با استفاده از ANOVA

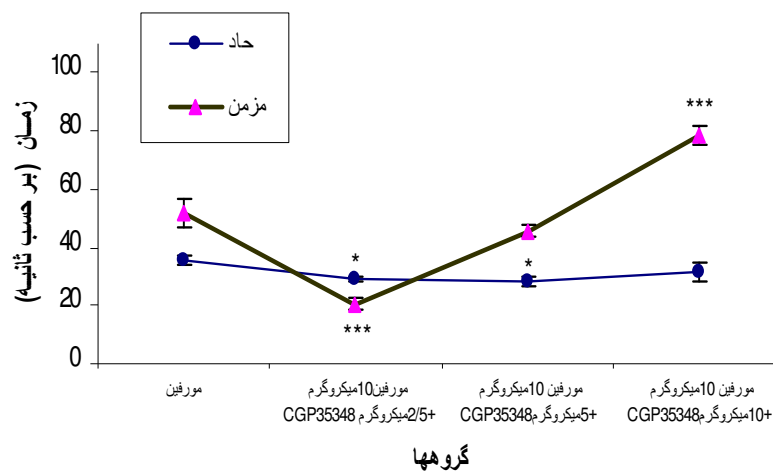


شکل ۱. اثرات ضد دردی دوزهای مختلف با کلوфон در فاز اول (۵-۰ دقیقه) و فاز دوم (۱۵-۴۵ دقیقه) آزمون فرمالین. مجموع زمان پاسخ به درد نیسیدن و گازگرفتن پنجه پای تزریق شده در زمان آزمون ثبت شده است. هر مقدار نشان داده شده برابر با میانگین  $SEM \pm$  زمان ثبت شده در تعداد ۸ عدد موش می باشد  $p<0.01$  \*\* و  $***p<0.001$ .

#### تزریق میکرونیست گیرنده گابا: B

آنالیز داده های مربوط به  $CGP_{35348}$  و  $F(3, 28)=28.6$  در حضور مرفین نشان داد که این دارو در دوزهای کم اثرات ضددردی مورفین را تشديد کرده است  $[P<0.01]$  و  $F(3, 28)=50.662$  (نمودار ۲).

تزریق  $CGP_{35348}$  فقط در فاز مزمن موجب افزایش پاسخ به درد به صورت وابسته به دوز شد، ولی این اختلاف فقط در حضور بالاترین دوز ( $10$  میکروگرم) معنی دار شده است  $[P<0.05]$ .

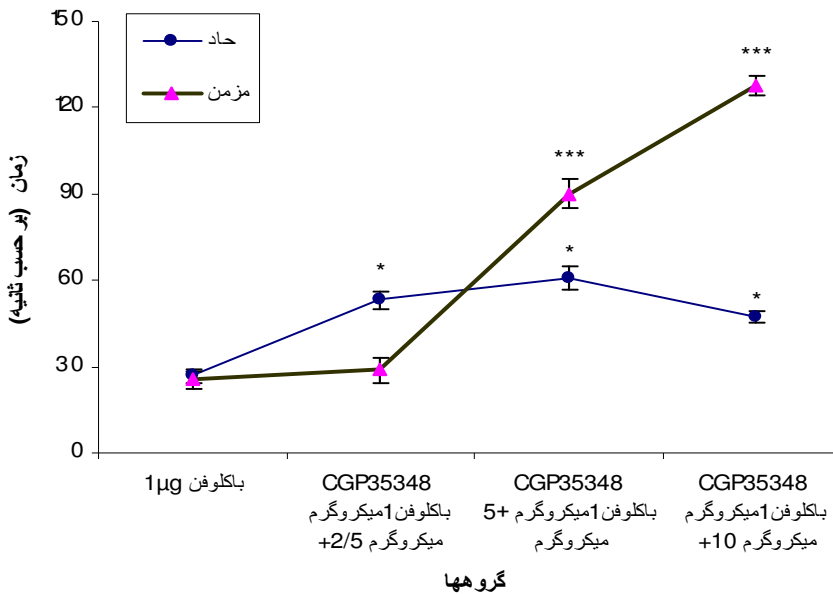


نمودار ۲: اثر ناشی از دوزهای مختلف CGP<sub>35348</sub> (۲/۵، ۵ و ۱۰ میکرولیتر) بر اثرات ضد دردی ناشی از تزریق ۱۰ میکروگرم مرفن در فاز حاد (۰-۵ دقیقه) و فاز زمان (۱۵-۴۵ دقیقه) پس از تزریق فرمالین در پنجه پای عقیبی حیوان. هر مقدار نشان داده شده برابر است با میانگین  $\pm$  SEM زمان ثبت شده در تعداد ۸ عدد موش \*  $P < 0.05$  و \*\*\*  $P < 0.001$ .

۱۰ میکروگرم CGP<sub>35348</sub> را دریافت می کردند. آنالیز داده ها بوسیله ANOVA، یک مقابله اثر میان باکلوفن و CGP<sub>35348</sub> را نشان داد، بطوریکه در بالاترین دوز CGP<sub>35348</sub>، اثرات ضددردی باکلوفن کاملاً از بین رفته است ( $P=1/000$ ).  $[F(3, 28)=101/80]$ .

**تزریق میکرونی همزمان آگونیست و آنتاگونیست گیرنده گابا:**

نمودار ۳ اثر تعديل کنندگی ناشی از تزریق میکرونی CGP<sub>35348</sub> بر اثر ضددردی ناشی از باکلوفن در هسته میخی شکل را بعد از تزریق فرمالین نشان می دهد. حیوانات قبل از تزریق باکلوفن، دوزهای مختلف ۲/۵، ۵ و



نمودار ۳: مقایسه اثر تعديل کنندگی ناشی از تزریق میکرونی CGP<sub>35348</sub> بر اثر ضددردی ناشی از باکلوفن در فاز حداد (۰-۵ دقیقه) و فاز مزمن (۱۵-۲۵ دقیقه) پس از تزریق فرمالین در پنجه پای عقبی حیوان. هر مقدار نشان داده شده برابر است با میانگین  $SEM \pm$  زمان ثبت شده در تعداد ۸ عدد موش  $P < 0.05 = *$  و  $P < 0.001 = ***$ .

$*** = P <$

### بحث و نتیجه گیری

در برخی مطالعات گذشته، نالوکسان موجب کاهش اثر ضد دردی ناشی از بیکوکولین (آنتاگونیست گیرنده GABA<sub>A</sub>) تزریق شده به داخل PAG یا تزریق i.a. موسیمول (آگونیست گیرنده GABA<sub>A</sub>) و یا تزریق i.c.v. باکلوفن شده است (۱۶ و ۱۷). در تحقیقات دیگر هم ثابت شده است که تزریق میکرونی نالوکسان یا موسیمول داخل PAG موجب کاهش اثر ضددردی ناشی از مورفین و بیکوکولین شده است (۱۴). تقریباً بطور کلی در آزمونهای حرارتی درد، آگونیستهای GABA<sub>A</sub> اثرات ضد دردی مورفین را بلوك می کنند که این اثر بوسیله آنتاگونیستهای GABA<sub>A</sub> معکوس می شود (۱۲ و ۱۳).

مکانیسم فوق نخاعی که بواسطه گیرنده های  $\mu$  موجب اثرات بی دردی مورفین می شود (۱۱). بوسیله فعل شدن گیرنده  $\alpha_2$  آدرنرژیکی یا سروتونرژیکی 5HT<sub>3</sub> از طریق مسیر سروتونرژیک

داروهای مخدوش داروهایی که موجب انتقال سیناپسی گابا می شوند، دارای اثرات ضد دردی شناخته شده ای هستند. در این تحقیق تزریق تزریق داخل هسته ای مورفین و باکلوفن (به عنوان آگونیست گیرنده GABA<sub>B</sub>) موجب ایجاد اثرات ضد دردی شد، به طوری که این پاسخ ضد دردی به ترتیب به میزان ۵۰-۷۰ درصد در هر دو فاز آزمون فرمالین مشاهده شد. نتایج به دست آمده نشان داد تزریق داخل صفاقی نالوکسان موجب تشدید پاسخ ضد درد مرکزی ناشی از باکلوفن در هسته میخی شکل شده است که این کاهش به ترتیب برای فاز حداد و مزمن برابر ۹۵/۲ درصد و ۸۹/۶ درصد می باشد. در اثر تزریق همزمان باکلوفن و CGP<sub>35348</sub>، اثرات ضد دردی باکلوفن در بالاترین دوز 48 CGP<sub>35348</sub> کاملاً حذف شده است در حالیکه اثرات ناشی از مورفین بخصوص در فاز حداد بوسیله CGP<sub>35348</sub> تقویت شده است.

نتایج بدست آمده در این پژوهش باشد که نشان دهنده خالت گیرنده های  $GABA_B$  در پاسخ ضد دردی ناشی از باکلوفن می باشد (۱۸، ۹، ۷). به طور کلی نتایج حاصل از این پژوهش نشان می دهد که خروجی مهاری گابا ارژیکی هسته Cnf، نقش مهمی در تعديل رفتار پاسخ به درد در موش صحرایی دارد.

#### سپاسگزاری

صمیمانه از پرسنل و اعضای محترم هیئت علمی مرکز تحقیقات علوم اعصاب کرمان که هزینه این طرح را متقبل شدند و در انجام آن همکاری نمودند سپاسگزاری میگردد.

#### References

1. Abellan MT, Jolas T, Aghajanian GK, et al. Dual control of dorsal raphe serotonergic neurons by  $GABA_B$  receptors. Electrophysiological and micro dialysis studies. *Synapse* 2000; 36: 21-34.
2. Abols IA, Basbaum AI. Afferent connections of the rostral medulla of the cat: a neural substrate for midbrain-medullary interactions in the modulation of pain. *J Comp Neurol* 1991; 201(2): 285-297.
3. Bernard D, Bing Z, Lebares D. Afferents and efferents of the rat cuneiformis nucleus: an anatomical study whit reference to pain transmission- *Brain Res* 1989; 490(1): 181-185.
4. Bouhasira D, Bing Z, LeBars D. Studies of brain structures involved in diffuse noxious inhibitory controls: the mesencephalon. *J Neurophysiol* 1990; 64:1712-1723.
5. Chang KM, Kim YH, Song DK, et al. Differential modulation by baclofen on antinociception- induced by morphine and  $\beta$ -endorphin administered intracerebroventricularly in the formalin test. *Neuropeptides* 1999; 33(6): 534-541.
6. Choi SS, Han KJ, Lee HK, et al. Possible antinociceptive mechanisms of opioid receptor antagonists in the mouse formalin test. *Pharmacology, Biochemistry and Behavior* 2003; 75: 447-457.
7. Cutting DA, Forban CC. Alternative approaches to analgesia, baclofen as a model compound. *Br Pharmacol* 1975; 54: 171-182.
8. Diring DM, Yaksh TL. Intrathecal baclofen & muscimol, but not midazolam, are antinociceptive using the rat-formalin model. *J Pharmacol ExP Ther* 1995; 275(1): 219-227.

اسپاینوبیتل اعمال می شود (۱۶). همچنین مکانیسم ضد دردی فوق نخاعی باکلوفن به صورت پیش سیناپسی و پس سیناپسی (۳)، از طریق مهار مسیرهای صعودی و فعل کردن مسیر نزولی نورآدرنرژیک (۸) و سروتونرژیک (۱) واسطه گری می شود.

بطور کلی می توان گفت این اختلاف عملکردی داروها و گیرنده ها می تواند مربوط به محل قرارگیری گیرنده در شبکه در هم پیچیده عصبی و تفاوت عملکردی دو سیستم ضد دردی حرارتی و مکانیکی - شیمیایی باشد که موجب بروز چنین حالاتی می شود. مکانیسم نخاعی باکلوفن در ایجاد پاسخ ضددردی، وابسته به مهار فیبرهای اوران اولیه درد است. این اثر با تزریق  $CGP_{35348}$  i.t کاملاً خنثی می شود (۳). این نتایج می تواند تأیید کننده

- 9.Furst S. Transmitter involved in antinociception in the spinal cord. Brain Research Bulletin 1999; 48(2): 129-141.
- 10.Gilbert AK, Franklin KBJ. GABAergic modulation of descending inhibitory system from the rostral ventromedial medulla (RVM). Dose\_response analysis of nociception and neurological deficits 2001; 90:25-36.
- 11.Green GM, Dickenson A. GABA-receptor control of the amplitude and duration of the neural responses to formalin in the rat spinal cord. Eur J Pain 1997; 1(2): 95-104.
- 12.Hammond DL, Nelson V, Thomas D. Intrathecal methysergide antagonizes the antinociception but not the hyperalgesia produced by injection of baclofen in the ventromedial medulla of the rat. Neuroscience letters 1998; 224(13):93-96.
- 13.Hardman JE, Limbard EL, Goodman L. et al. The pharmacological basis of therapeutics 10<sup>th</sup> Ed. New York: Mc Graw-Hill, 2001
- 14.Heinricher MM, Kaplan HJ. GABA-mediated inhibition in rostral venteromedial medulla: role in nociceptive modulation in the lightly anesthetized rat. Neuroscience 1991; 47: 105-113.
- 15.Hony Y, Abbott FV. Behavioral effect of intraplantar injection of inflammatory mediators in the rats. Neuroscience 1994; 63: 827-836.
- 16.Hugel S, Schlichter R. Convergent control of synaptic GABA release from rat dorsal horn neurons by adenosine and GABA autoreceptors. J Physiol 2003; 551: 479-489.
- 17.Hurley RW, Banfor P, Hammond DL. Spinal pharmacology of antinociception produced by microinjection of  $\mu$  and  $\delta$  opioid receptor agonist in the ventromedial medulla of the rat. Neuroscience 2003; 118: 789-796.
18. Levy RA, Proudfoot HK. The analgesic action of baclofen. J Pharmacol EXP Ther 1997; 200: 437-442.

## **Study of the Effect of Intraperitoneal (i.p) Injection of Naloxone on Metabotropic GABA<sub>B</sub> Receptor Agents into Mesencephalic Cuneiformis Nucleus (Cnf) of Rat**

Bakhshesh M<sup>1\*</sup>., Rezvanipour M<sup>2</sup>., Sheibani V<sup>3</sup>.

---

### **Abstract**

**Introduction:** There are several evidences which prove cuneiformis nucleus involvement in nociception and possible role of opioid modulation of pain transmission from periphery to the cord and other higher nervous centers was the most interest of this study to be justified.

**Material & methods:** In the present study, the effect of intra cuneiformis microinjection of GABAB receptor agonist (-(-) Baclofen) and antagonists (CGP35348) on morphine-induced antinociception in rat were investigated.

**Findings:** Microinjection of morphine (10µg/0.5µl/rat) or different doses of Baclofen (.25, .5 & 1µg per rat) had antinociception in the both, first and second phases of the formalin test. The response induced by morphine or baclofen in both phases was reduced by CGP35348. The response induced by combination of microinjection of baclofen (1µg per rat) and intraperitoneal (i.p) injection of naloxone in both phases was reduced in comparison to saline or baclofen (1µg per rat) alone.

Microinjection of CGP35348 alone produced antinociception in the first phase of the formalin test. Morphine in combination with different doses of baclofen did not elicit potentialities in both phases, while CGP35348 in acute phase elicited potentialities.

**Conclusion:** It may be concluded that Cnf GABA<sub>B</sub> receptor via opioid receptor, induced antinociception in the formalin test.

\*\*\*

**Key words:** Naloxone, GABA<sub>B</sub> receptor, Cuneiformis nucleus, Nociception.

---

1) Dept of Physiology, Faculty of Medicine, Ilam University of Medical Sciences

2) Dept of Physiology, Faculty of Medicine, Kerman University of Medical Sciences

3) Research Center Nervous Sciences, Kerman University of Medical Sciences