



ارزیابی اثر ضد دردی عصاره آبی الکلی میوه بادمجان در موش سوری با استفاده از Tail Flick آزمون

محمد رضایی صدرآبادی^۱، محمد حسین دشتی رحمت آبادی^{۲*}، مرتضی انوری^۳، حمید فلاح تفتی^۴، سمیرا زنبق^۵

۱، ۵، ۴- دانشجوی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد

۲- دانشیار گروه فیزیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد

۳- استادیار گروه بیولوژی و علوم تشریح، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۰/۱/۲۰

تاریخ دریافت: ۱۳۸۹/۸/۲۹

چکیده

مقدمه: امروزه تحقیقات زیادی در زمینه اثرات ضد دردی گیاهان مختلف که در طب سنتی از آنها به عنوان مسکن یاد شده در حال اجراست. بادمجان از جمله مواردی است که در مورد اثر ضد دردی آن نظرات متفاوتی وجود دارد. در این پژوهش اثر تزریق داخل صفاقی غلظت‌های مختلف عصاره آبی الکلی بادمجان با غلظت‌های مختلف مورفین و آب مقطر بر درد حاد در موش‌های سوری تعیین و مقایسه گردیده است.

روش بررسی: برای انجام این پژوهش اثر دوزهای ۱، ۱۰، ۱۰۰ و ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم عصاره آبی الکلی بادمجان و دوزهای ۱، ۲ و ۴ میلی‌گرم بر کیلوگرم مورفین و آب مقطر بر درد حاد در موش سوری مورد بررسی قرار گرفت. ابزار سنجش درد در این مطالعه، دستگاه آنالژزیومتر (دستگاه Tail Flick) بود که از طریق آن نور متمرکز بر سطح پشتی دم حیوان تابانده شد و به مدت ۷۵ دقیقه پس از تزریق داخل صفاقی داروها، مدت زمان تاخیر در پس کشیدن دم از زیر این محرک دردزا به عنوان شاخص تحمل درد در حیوانات گروه‌های مختلف ارزیابی گردید.

نتایج: یافته‌ها نشان داد که دوزهای مختلف عصاره آبی الکلی بادمجان موجب افزایش شاخص بی‌دردی می‌گردد که این اثر در فاصله زمانی ۴۵ تا ۶۰ دقیقه به حداکثر رسیده و نسبت به گروه کنترل تفاوت معناداری دارد ($p < 0.05$). نتیجه‌گیری: نتایج این پژوهش نشان داد که عصاره آبی الکلی بادمجان به صورت مرتبط با دوز موجب افزایش بی‌دردی می‌شود.

واژه‌های کلیدی: درد حاد، بادمجان، مورفین، آزمون Tail Flick

* (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۳۵۱-۸۲۰۳۴۱۰-۱۷، نمابر: ۰۳۵۱-۸۲۰۲۶۳۲، پست الکترونیک: dashti-r@ssu.ac.ir

این مقاله برگرفته از طرح تحقیقاتی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد می‌باشد.

مقدمه

طبیعت دارای منابعی غنی از مواد دارویی است که می‌توانند کلیه بیماری‌های بشر را معالجه کنند (۱). با توجه به عوارض کم درمان‌های طبیعی و اقبال عمومی به استفاده از گیاهان دارویی (۲) و موضوع درد که شایع‌ترین علامت بیماری است (۳)، تحقیقات گسترده‌ای در رابطه با اثرات ضد دردی گیاهان مختلف که در طب سنتی از آنها به عنوان مسکن یاد شده به عمل آمده است (۴-۶).

بادمجان (Eggplant) نام عمومی برای گیاهی از خانواده Solanaceae متعلق به آسیای جنوب شرقی می‌باشد. نام علمی این گیاه Solanum است و میوه آن با همین نام شناخته می‌شود. میوه بادمجان، بسته به فنوتیپ گیاه، رنگ‌های بنفش، سبز یا سفید دارد که معمول‌ترین آنها به رنگ بنفش تیره بوده و در زمره سبزیجات در سراسر دنیا به وفور مصرف می‌شود (۷). از ویژگی‌های ترکیبات شیمیایی میوه این گیاه، میزان بالای آب موجود در آن است که به همراه کالری غذایی کم مورد توجه کارشناسان امور تغذیه قرار گرفته است. ویتامین‌های موجود در بادمجان اغلب از دسته‌ی B می‌باشند و قسمت اعظم انرژی ذخیره شده در بادمجان مربوط به نشاسته است (۸،۹). در طب سنتی به اثرات مفید آن در درمان کم خونی، ورم و التهاب، پیشگیری از سکت‌های قلبی و جلوگیری از خون‌ریزی اشاره شده است (۱۰-۱۴). مطالعات نشان داده‌اند که آنتوسیانین (Anthocyanin) موجود در میوه گیاه اثر آنتی‌اکسیدانی دارد (۱۵). بخش آلکالوئیدی عصاره برگ این گیاه اثر ضد دردی شدیدی داشته و تا حدی موجب تضعیف سیستم عصب مرکزی می‌شود (۱۶). همچنین فلاونوئیدهای موجود در میوه گیاه موجب کاهش چربی‌های خون می‌شوند (۱۷). میوه بادمجان حاوی مقادیر بالایی از آنتی‌اکسیدانت‌های فنولی (hydroxycinnamic conjugates) و گلیکوزید فلاونوئیدی ضدالتهابی (solanoflavone) است (۱۸).

برای برخی از ترکیبات آلی موجود در میوه این گیاه اثر ضد دردی عنوان شده است، از جمله گاما-آمینو بوتیریک اسید (GABA) که نورو ترانسمیتر اصلی مهار مغز بوده و به

صورت پیش سیناپسی موجب مهار نورون‌ها در سیستم عصب مرکزی می‌شود (۱۹-۲۱). سولامین (Solamine) که یک سم گلیکو آلکالوئیدی است، در اندازه‌های فارماکولوژیک دارای فعالیت تضعیف‌کنندگی مغز بوده و می‌تواند از طریق مهار مسیرهای مرکزی هدایت درد اثر ضد دردی داشته باشد (۱۹،۲۲). اسید آمینه تریپتوفان که در میوه بادمجان به وفور یافت می‌شود نیز، از طریق افزایش سطح سروتونین و ملاتونین، به عنوان یک ماده مؤثر در ایجاد خواب عمل کرده و در تسکین دردهای مزمن نقش بارزی ایفا می‌کند (۱۹،۲۳،۲۴). در تایید شواهد موجود در زمینه مؤثر بودن این گیاه بر درد، ما اخیراً نتایج مثبت مربوط به اثر عصاره میوه بادمجان بر درد مزمن التهابی ناشی از تزریق زیر جلدی فرمالین را در موش سوری گزارش کرده‌ایم (۲۵) و در مطالعه حاضر اثر عصاره آبی الکلی میوه گیاه بادمجان بر درد حاد با استفاده از آزمون پس کشیدن دم (Tail flick) در موش سوری مورد بررسی قرار گرفته و با اثر مورفین به عنوان یک مسکن شناخته شده مقایسه شده است.

روش بررسی

در این پژوهش با طراحی یک مطالعه کار آزمایی تجربی، اثر تزریق داخل صفاقی آب مقطر، غلظت‌های مختلف عصاره‌ی آبی الکلی بادمجان و هم‌چنین غلظت‌های مختلف مورفین بر مدت زمان پس کشیدن دم از زیر منبع حرارتی دردزا در موش‌های سوری تعیین و مقایسه گردیده است.

الف: روش عصاره‌گیری:

مقدار ۱ کیلوگرم میوه بادمجان تازه که به رنگ بنفش تیره بود در خرداد ماه از مزارع محمد آباد یزد تهیه و گونه آن توسط کارشناس مرکز تحقیقات گیاهان دارویی یزد مورد تایید قرار گرفت، میوه بادمجان با تمام قسمت‌هایش کاملاً له و خرد شد، سپس با ۲ لیتر الکل اتیلیک ۸۰ درصد کاملاً مخلوط گردید. مخلوط حاصله به مدت ۴۸ ساعت در دمای ۳۰ تا ۳۵ درجه نگهداری و متناوباً به هم زده شد. سپس محلول حاصل از مخلوط را با کاغذ صافی در ۲ مرحله صاف کرده و محلول حاصل که عاری از ذرات معلق بود با قرار دادن در محیط

آزمایشگاه با دمای بین ۲۵ تا ۳۰ درجه سانتی‌گراد، خشک گردید (۲۶). از ۳۸۵ میلی‌گرم عصاره خشک بدست آمده که حاوی ترکیبات محلول در آب و الکلی بوده است، با استفاده از آب مقطر، محلول ذخیره با غلظت ۱۰۰ میلی‌گرم در میلی‌لیتر تهیه گردید و تا زمان مصرف در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد یخچال نگهداری شد.

ب: گروه بندی حیوانات:

بر اساس مطالعه قبلی (۲۵)، تعداد ۵۶ سر موش سوری نر با وزن بین ۲۵ تا ۳۰ گرم به صورت تصادفی از بخش حیوانات آزمایشگاهی دانشکده پزشکی شهید صدوقی یزد انتخاب شده و به ۸ گروه ۷ تایی به شرح زیر تقسیم شدند: ۱ گروه شاهد منفی (دریافت کننده آب مقطر)، ۳ گروه شاهد مثبت (دریافت کننده دوزهای مختلف ۱، ۲، و ۴ میلی‌گرم مورفین به ازاء هر کیلوگرم وزن بدن) و ۴ گروه آزمون (دریافت کننده دوزهای ۱، ۱۰، ۱۰۰ و ۱۰۰۰ میلی‌گرم عصاره آبی الکلی میوه گیاه بادمجان به ازاء هر کیلوگرم وزن بدن). دوز عصاره و مورفین بر اساس مطالعه قبلی تعیین و تزریق داروها و حلال در حجم ۱۰ میلی لیتر بر کیلوگرم و بصورت داخل صفاقی انجام شد (۲۵). پودر سولفات مورفین مورد استفاده در این مطالعه از شرکت تماد ایران (تهران) خریداری و پس از تهیه محلول قابل تزریق (در آب مقطر)، تا زمان مصرف در شیشه کدر و در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد نگهداری شد.

ج: آزمون پس کشیدن دم یا Tail Flick (TF) به عنوان مدل سنجش درد حاد:

برای سنجش درد حاد از آزمون T.F و به روش توصیف شده توسط D.Amer و همکاران (۲۷) استفاده شد.

دستگاه T.F (ساخت شرکت پویا ارمغان مشهد)، وسیله‌ای است که با تاباندن نور متمرکز بر سطح پشتی دم حیوان ایجاد درد حاد می‌کند و مدت زمانی که طول می‌کشد تا حیوان دم خود را از زیر دستگاه بیرون بکشد به عنوان زمان تاخیر پس کشیدن دم تعیین می‌گردد. هر چه این زمان طولانی‌تر باشد نشان دهنده این است که آستانه درد حیوان بالاتر می‌باشد. در دستگاه مزبور کلیدهایی برای تنظیم شدت نور و زمان قطع

نور (Cut of point) وجود دارد که زمان قطع نور برای موش سوری ۱۰ ثانیه تنظیم می‌شود تا اگر حیوان دم خود را در این فاصله زمانی از زیر نور متمرکز بیرون نکشید برای جلوگیری از آسیب دم، تابش نور خود به خود قطع شود.

در این آزمون به حیوانات هر گروه محلول مورد نظر (آب مقطر، دوزهای مختلف مورفین و دوزهای مختلف عصاره بادمجان) در حجم ۱۰ میلی‌لیتر بر کیلوگرم و بصورت داخل صفاقی تزریق می‌شد.

آزمون پس کشیدن دم ۱۵ دقیقه قبل از تزریق، بلافاصله پس از تزریق و سپس در فواصل زمانی ۱۵ دقیقه‌ای در طول یک دوره ۷۵ دقیقه‌ای به عمل آمده و زمان تاخیر پس کشیدن دم در هر حیوان تعیین و ثبت می‌شد.

پس از اتمام آزمایشات و ثبت نتایج، برای هر حیوان، در هر مقطع زمانی، شاخص بی‌دردی (Analgesia index) بر اساس فرمول زیر محاسبه می‌شد:

زمان پس کشیدن دم پس از تزریق منهای
شاخص بی‌دردی = زمان پس کشیدن دم قبل از تزریق

زمان ثابت قطع تابش نور دستگاه منهای
زمان پس کشیدن دم قبل از تزریق

سپس میانگین شاخص‌های بی‌دردی حیوانات هر گروه در هر مقطع زمانی محاسبه و با استفاده از نرم افزار Graphpad Prism و با به کارگیری روش‌های آنالیز واریانس دو و یک طرفه و پس آزمون‌های Bonfroni و Tukey مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفت و $P < 0.05$ به عنوان سطح معنی‌دار بودن اختلافات در نظر گرفته شد.

نتایج

در این آزمون میانگین شاخص‌های بی‌دردی حیوانات هر گروه در هر زمان تعیین گردید (جدول ۱). در گروه شاهد منفی (دریافت کننده آب مقطر) در تمام مقاطع زمانی شاخص بی‌دردی منفی شد. شاخص بی‌دردی در گروه‌های دریافت کننده دوزهای مختلف مورفین با افزایش دوز، افزایش یافته ولی این شاخص در دوز ۱ میلی‌گرم مورفین در هیچ یک از مقاطع زمانی با گروه شاهد منفی اختلاف معنادار نداشت. شاخص بی‌دردی در

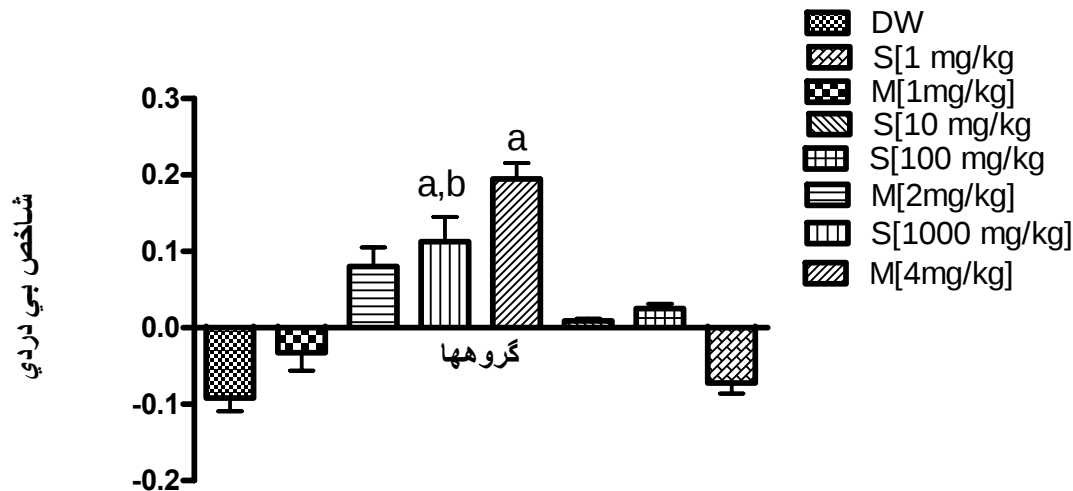
گروه‌های دریافت کننده دوزهای ۲ و ۴ میلی گرم مورفین در مقاطع زمانی ۱۵، ۳۰ و ۴۵ دقیقه به تدریج افزایش یافته تا به اوج خود می‌رسد و پس از آن به تدریج کاهش می‌یابد. آنالیز آماری شاخص بی‌دردی در گروه‌های مختلف و در زمان‌های مختلف با استفاده از روش آنالیز واریانس ۲ طرفه با اندازه‌گیری تکراری و پس از آزمون Bonferroni نشان داد که این شاخص در گروه‌های دریافت کننده دوزهای ۲ و ۴ میلی‌گرم بر کیلوگرم مورفین در این ۳ مقطع زمانی نسبت به گروه شاهد منفی افزایش قابل ملاحظه‌ای داشته است (به ترتیب $P < 0.05$ و $P < 0.001$). در مورد اثر دوزهای مختلف عصاره بادمجان بر درد حاد، با افزایش دوز عصاره شاخص بی‌دردی در اکثر مقاطع زمانی پس از تزریق با افزایش دوز افزایش یافته است (جدول ۱). آنالیز

آماري شاخص بی‌دردی کل (در طول ۷۵ دقیقه آزمون)، در گروه‌های مختلف با استفاده از روش آنالیز واریانس یک طرفه و پس از آزمون توکی نشان داد که این شاخص تنها در دوز ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم عصاره به طور معنی‌داری با گروه شاهد منفی تفاوت داشته است ($P < 0.05$ ، هیستوگرام ۱). اثر ضد دردی این دوز عصاره ۱۵ دقیقه پس از تزریق بارز بوده و ظرف ۳۰ دقیقه به اوج خود می‌رسد (جدول ۱). شاخص بی‌دردی کل در گروه دریافت کننده دوز ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم عصاره، از گروه‌های دریافت کننده مورفین ۱ و ۲ میلی‌گرم بر کیلوگرم بیشتر بوده ولی با گروه دریافت کننده مورفین ۴ میلی‌گرم بر کیلوگرم تفاوت معنی‌داری نداشته است ($P > 0.05$ ، هیستوگرام ۱).

جدول ۱: شاخص بی‌دردی در گروه‌های مختلف در فواصل زمانی ۱۵ دقیقه ای در آزمون پس کشیدن دم (N=۷)

۷۵	۶۰	۴۵	۳۰	۱۵	۰	X(SD)	آب مقطر
-۰/۰۶۱	-۰/۱۲۴	-۰/۱۰۴	-۰/۰۶۳	-۰/۱۱	(۰/۰۲۸)۰/۱	X(SD)	
۰/۰۵۷	۰/۰۳۹	۰/۰۳۶	-۰/۰۵۲	۰/۰۴۸			
-۰/۰۳۴	-۰/۰۸۲	-۰/۰۸۸	۰/۰۰۶	۰/۰۰۸	-۰/۰۰۸	X(SD)	مورفین (1 mg/kg)
(۰/۰۶۷)	(۰/۰۳۸)	(۰/۰۱۹)	(۰/۰۰۷)	(۰/۰۶۱)	(۰/۰۷۷)		
۰/۰۶۵	۰/۰۱۲	***۰/۱۴۷	**۰/۱۴۲	**۰/۰۷	۰/۰۴۵	X(SD)	مورفین (2 mg/kg)
(۰/۰۵۴)	(۰/۰۴۱)	(۰/۰۷۵)	(۰/۰۸۴)	(۰/۰۶۹)	(۰/۰۴۶)		
***۰/۱۶۱	***۰/۲۶۷	***۰/۲۹۶	***۰/۲۸۸	***۰/۱۶۱	۰/۰۱۶	X(SD)	مورفین (4 mg/kg)
(۰/۰۳۵)	(۰/۰۰۲)	(۰/۰۰۱)	(۰/۰۲۹)	(۰/۰۰۲)	(۰/۰۴۷)		
-۰/۰۵۵	-۰/۰۷۳	-۰/۰۴۴	-۰/۰۸۳	-۰/۰۸۵	-۰/۰۹۳	X(SD)	بادمجان (1mg/kg)
(۰/۰۴۷)	(۰/۰۲۲)	(۰/۰۰۵)	(۰/۰۳۵)	(۰/۰۳۱)	(۰/۰۱۸)		
۰/۰۱۳	۰/۰۱۲	۰/۰۰۸	۰/۰۰۳	۰/۰۱۲	۰/۰۰۶	X(SD)	بادمجان (10mg/kg)
(۰/۰۰۹)	(۰/۰۰۹)	(۰/۰۰۶)	(۰/۰۰۴)	(۰/۰۰۶)	(۰/۰۰۸)		
۰/۰۴۱	۰/۰۱۸	۰/۰۲۸	۰/۰۱۳	۰/۰۳۳	۰/۰۰۲	X(SD)	بادمجان (100mg/kg)
(۰/۰۱۷)	(۰/۰۰۶)	(۰/۰۰۷)	(۰/۰۰۱)	(۰/۰۲۶)	(۰/۰۱۹)		
۰/۰۳۴	***۰/۱۵۳	***۰/۲۰۴	**۰/۱۹۴	**۰/۱۲۲	-۰/۰۳۲	X(SD)	بادمجان (1000mg/kg)
(۰/۱۳۶)	(۰/۰۶۶)	(/۰۸۹)	(۰/۰۸۵)	(۰/۰۶۳)	(۰/۰۳۵)		

***، ** و * به ترتیب بیانگر اختلاف معنادار با P کمتر از ۰/۰۵، ۰/۰۱ و ۰/۰۰۱ در مقایسه با گروه شاهد منفی، بر اساس آزمون آماری آنالیز واریانس ۲ طرفه با اندازه‌گیری تکراری و پس از آزمون Bonferroni می‌باشد.



هیستوگرام ۱: شاخص بی دردی در گروههای مختلف در طول ۷۵ دقیقه آزمون پس کشیدن دم (N=۷) آزمون آماری آنالیز واریانس یک طرفه و پس آزمون توکی نشان داد که شاخص بی دردی در دوز ۱۰۰۰ میلیگرم بر کیلوگرم عصاره و دوز ۴ میلیگرم بر کیلوگرم مورفین بطور معنی داری بیشتر از گروه شاهد منفی بوده (a) و در گروه دریافت کننده دوز ۱۰۰۰ میلیگرم بر کیلوگرم عصاره از گروههای دریافت کننده مورفین ۱ و ۲ میلیگرم بر کیلوگرم بیشتر بوده (b) است ($P < 0.05$) ولی با گروه دریافت کننده مورفین ۴ میلیگرم بر کیلوگرم تفاوت معنی داری نداشته است ($P > 0.05$).

بحث و نتیجه گیری

توان تقویت مسیرهای عصبی مرکزی مهار کننده درد را دارد. بر اساس گزارشات موجود، ترکیبات شیمیایی متعددی از میوه گیاه بادمجان جدا شده که تعدادی از آنها نظیر اسید آلفالینولینیک، اسید آسپارتیک و اسید لینولئیک، موجب تشدید و برخی دیگر نظیر گاما آمینوبوتیریک اسید، سولامین، تریپتوفان، اسید اسکوربیک، اسید کافئیک، کلسیم، اسید کلروژنیک، کولین، مس، گلیسین، اسید نیکوتینیک، ریبوفلاوین، اسید فنولیک، سولانوفلاون و آلانین، موجب رفع التهاب و تسکین درد می شوند (۳۸-۲۹، ۲۴-۱۹). اثر عصاره بادمجان بر کاهش شدت درد در آزمون پس کشیدن دم، که مربوط به تحریک مستقیم گیرنده های حس درد بوده و تحت تاثیر مسیرهای نزولی مهار درد در سطح نخاع و تنه مغز قرار دارد (۲۸)، می تواند ناشی از اثرات کولینرژیکی ترکیبات موجود در آن باشد که مسیرهای نزولی مهار کننده درد در سیستم عصبی مرکزی را تقویت می کنند (۳۸، ۳۹). همچنین این اثر ممکن است از طریق مهار انتقال درد در شاخ خلفی نخاع و در

در مدل آزمون پس کشیدن دم محرک حرارتی دردزا بطور مستقیم گیرنده های پوستی حس درد را تحریک کرده و ایمپالس های درد در مسیر انتقال خود به مراکز بالاتر در سطح نخاع و تنه مغز در معرض تعدیل قرار می گیرند (۲۷). اوپیوئیدها نظیر مورفین از طریق فعال کردن گیرنده های مو در سیستم عصبی مرکزی موجب مهار درد می شوند و از این رو در آزمون پس کشیدن دم اثر ضد دردی خود را اعمال می کنند (۲۸). یافته های پژوهش حاضر نیز نشان داد که شاخص بی دردی در گروه های دریافت کننده دوزهای ۲ و ۴ میلیگرم بر کیلوگرم مورفین در مقاطع زمانی ۱۵، ۳۰ و ۴۵ دقیقه نسبت به گروه شاهد منفی افزایش قابل ملاحظه ای داشته است ($P < 0.05$).

یافته های پژوهش حاضر همچنین مؤید این است که عصاره ی هیدروالکلی میوه گیاه بادمجان در موش سفید کوچک آزمایشگاهی قادر به اعمال اثر ضد دردی در آزمون پس کشیدن دم بوده است. این یافته بدین معنی است که عصاره بادمجان،

ضد دردی باز هم بیشتر می‌شود یا خیر. لذا برای رسم منحنی دوز پاسخ و بدست آوردن دوز مؤثر ۵۰٪ (ED50)، لازم است دوزهای بیشتری از عصاره مورد ارزیابی قرار گیرند. بطور کلی یافته‌های این پژوهش مؤید این است که عصاره آبی الکلی میوه گیاه بادمجان در دوز بالا می‌تواند دردهای حاد را تسکین دهد.

در تکمیل پژوهش حاضر، پیشنهاد می‌شود اثر عصاره بخش‌های مختلف میوه گیاه بادمجان بصورت مجزا بر درد، و با استفاده از سایر مدل‌های حیوانی سنجش درد، مورد بررسی قرار گرفته و با استفاده از آگونیست‌ها و آنتاگونیست‌های مختلف مکانیسم احتمالی این اثر مشخص گردد. هر چند در این مطالعه تجویز عصاره با دوز ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم در کوتاه مدت هیچگونه عارضه سوئی نشان نداد، ولی به علت تغلیظ مواد موثره که برخی از آنها سمی نیز هستند لازم است تا امن بودن مصرف دوزهای بالای عصاره این گیاه در طولانی مدت نیز مورد ارزیابی قرار گیرد.

سپاسگزاری

نویسندگان مقاله وظیفه خود می‌دانند تا از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد به خاطر تامین هزینه‌های انجام این پژوهش سپاسگزاری نمایند. همچنین از زحمات سرکار خانم اشرف السادات سلامی و سایر کارکنان آزمایشگاه فیزیولوژی و بخش حیوانات آزمایشگاهی دانشکده پزشکی و نیز پرسنل آزمایشگاه بیوتکنولوژی مرکز تحقیقات باروری و ناباروری یزد که در اجرای این پژوهش ما را یاری کردند کمال سپاسگزاری را داریم.

اثر ترکیبات مهاری عصاره نظیر گابا و گلیسین صورت گرفته باشد (۳۳، ۲۱). گیرنده‌های متابوتروپیک گابا در سطوح مختلف تنه مغز و نخاع انتقال هر دو نوع درد مزمن و حاد را مهار می‌کنند (۲۱). از طرف دیگر اثر ضد دردی عصاره ممکن است مربوط به اثرات خواب آوری اسیدآمین‌های موجود در عصاره و افزایش سطح سروتونین و ملاتونین باشد (۴۲-۴۰). گزارشات متعددی در مورد اثر ضد دردی ترکیبات آنتوسیانینی موجود در گیاهان وجود دارد. Nasri و همکاران در گزارش خود اثر ضد دردی و ضد التهابی سیانین را در فاز دوم درد فرمالین مورد تایید قرار دادند ولی تجویز آن را در مدل‌های درد حاد بی تاثیر دانستند (۴۳)، در حالی که Jill و همکاران ترکیبات آنتوسیانینی و تجویز عصاره گیاهی سرشار از این مواد را در انواع مدل‌های درد حاد و مزمن مؤثر گزارش کردند (۴۴). ترکیبات آنتوسیانینی، آنتی اکسیدانتهای پر قدرتی هستند که موجب مهار سیکلو اکسیژناز می‌شوند (۴۵) و از این طریق دردهای بیوزه التهابی را مهار می‌کنند (۴۶). از آنجا که ترکیبات مختلف موجود در قسمت‌های خوراکی گیاهان تحت تاثیر شرایط اقلیمی کاشت، داشت و برداشت، قرار دارد، اثر عصاره بر کاهش شدت درد، بیانگر غلبه‌ی ترکیبات ضد دردی موجود در نمونه مورد استفاده، بر ترکیبات التهاب‌زای آن می‌باشد. اثر ضد دردی دوز ۱۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم عصاره بادمجان معادل اثر ضد دردی مورفین با دوز ۴ میلی‌گرم بر کیلوگرم می‌باشد ولی مکانیسم عمل این اثر مشخص نیست. هر چند در این مطالعه با افزایش دوز عصاره، شاخص بی‌دردی کاهش یافته است ولی این ارتباط کاملاً خطی نبوده و معلوم نیست با افزایش دوز اثر

منابع:

- 1- Ravi V, Saleem TSM, Patel SS, Raamamurthy J, Gauthaman K. *Anti-Inflammatory Effect of Methanolic Extract of Solanum nigrum Linn Berries*. International Journal of Applied Research in Natural Products 2009; 2(2): 33-6.
- 2- MacLennan A, Wilson D, Taylor A. *The escalating cost and prevalence of alternative medicine*. Prev Med 2002; 35(2): 166-73.

- 3- Doralp S, Bartlett DJ. *The prevalence, distribution and impact of pain among adolescents with cerebral palsy*. *Pediatr Phys Ther* 2010; 22(1): 26-33.
- 4- zareeian P, Esmailie Mahanie S, Taherianfard M. *The study of antinociceptive effect of hydroalcoholic extraxt of Licorice root in phasic and tonic models of pain in male rats*. *TUMJ* 2005; 62(10): 851-57.[Persian]
- 5- Taherian A, Rashidipour A, Vafaei AA, JArabi M, Miladi Gorji H, Emami Abarghouei M, et al. *Effect of aqueous extract of the Coriandrum Sativum seed on the reduction of acute and chronic pain in mice*. *JRUMS* 2004; 3(4): 243-49.[Persian]
- 6- Heidari MR, Najafo F, Asadi A, Ansari M, Zahedi MJ, Vahedian M. *Analgesic and ulcerogenic effect of methanolic extract of Melilotus Officinalis*. *J Kerman Univ Med Sci* 2001; 8(4): 210-19.[Persian]
- 7- Guiana VD, Libouga DG, Ngah E, Beka RG, Ndi KC, Maloga B, et al. *Milk-clotting potential of fruit extracts from Solanum esculentum, Solanum macrocarpon L. and Solanum melongena*. *Afr J Biol* 2010; 9(12): 1797-802.
- 8- Khurana M, Bansal RL, Nayyar VK, Setia RK. *Yield and metal composition of brinjal (Solanum melongena) and pigweed (Amaranthus tricolor) as influenced by lead contaminated soils*. *Agrochimica* 2008; 52(2): 60-70.
- 9- Ingale BV, Patil SJ, Basarkar PW. *Heterosis for biochemical composition of fruits in egg plant(Solanum melongena L.)*. *Indian J Horticult* 1997; 54(4): 326-32.
- 10- Samsam Shariat SH. *Selective medicinal plants*. Isfahan: Mani Publication; 2005.p. 53.[Persian]
- 11- Botelho FV, Enéasa LR, Cesara GC, Bizzottob CS, Tavaresb É, Oliveirab FA, et al. *Effects of eggplant(Solanum melongena) on the atherogenesis and oxidative stress in LDL receptor knock out mice*. *Food Chem Toxicol* 2004; 42(8): 1259-67.
- 12- Visioli F, Borsani L, Galli C. *Diet and prevention of coronary heart disease: the potential. role of phytochemicals*. *Cardio Res* 2000; 47(3): 419-25.
- 13- Morton LW, Abu-Amsa Caccetta R, Puddey IB, Croft KD. *Chemistry and biological effects of dietary phenolic compounds: relevance to cardiovascular disease*. *Clin Exp Pharmacol Physiol* 2000; 27(3): 152-59.
- 14- Chacon1 DR, Libera AND, Cintra DEC, Carvalho JCT, de Oliveira GA, Maistro EL. *Absence of genotoxic and antigenotoxic effects of a standardized extract of the medicinal plant Solanum melongena on peripheral blood and bone marrow cells of wistar rats*. *Cytologia* 2002; 67(4): 417-22.
- 15- Noda Y, Kaneyuki T, Igarashi K, Mori A, Packer L. *Antioxidant activity of nasunin, an anthocyanin in eggplant*. *Res Commun Mol Pathol Pharmacol* 1998; 102: 175-87.
- 16- Vohora SB, Kumar I, Khan MS. *Effect of alkaloids of Solanum melongena on the central nervous system*. *J Ethnopharmacol* 1984; 11: 331-6.

- 17- Sudheesh S, Presannakumar G, Vijayakumar S, Vijayalakshmi NR. *Hypolipidemic effect of flavonoids from Solanum melongena*. Plant Foods Hum Nutr 1997; 51: 321-30.
- 18- Guanghai S, Phan VK, Xing-Fu C, Gao L, Nguyen TD, Yeon AC, et al. *Solanoflavone, a new biflavonol glycoside from Solanum melongena: seeking for Anti-Inflammatory components*. Arch Pharm Res 2005; 28(6): 657-59.
- 19- Cseke LJ, Kirakosyan A, Kaufman PB, Warber S, duke JA, Briellmann HL. *Natural products from plants*. 2nd ed. New York: CRC Press 2006.p. 32.
- 20- Whelan DT, Sriver CR, Mohyuddin F. *Glutamic acid decarboxylase and gamma_aminobutyric acid in mammalian kidney*. Nature 1969; 224: 916-17
- 21- Goudet C, Magnaghi V, Landry M, Nagy F, Gereau RW. *Metabotropic receptors for glutamate and GABA in pain*. Brain Res Rev 2009; 60(1): 43-56.
- 22- Lee MR. *The Solanaceae foods and poisons*. JR Coll Physicians Edinb 2006; 36(2): 162-69.
- 23- Wurtman RJ, Shoemaker WJ, Larin F. *Mechanism of the daily rhythm in hepatic tyrosine transaminase activity: role of dietary tryptophan*. Proc Natl Acad Sci 1968; 59(3): 800-7.
- 24- Carpenedo R, Mannaioni G, Moroni F. *Oxindole, a sedative tryptophan metabolite, accumulates in blood and brain of rats with acute hepatic failure*. J Neurochem 1998; 70(5): 1998-2003.
- 25- Dashti-rahmatabadi MH, Anvari M, Rezaeisadrabadi M, Fallahtafti H, Zandbagh S, Yadegari S. *The effect of Solanum melongena L. Hydro-alcoholic extract on chronic pain in male mice as compared with morphine*. Iranian J Med Aromatic Plants 2009; 25(1(43)): 129-38.[Persian]
- 26- Samsam Shariat SH. *Extraction of effective constituents of herbal medicines and their identification and evaluation*. Isfahan: Mani Publication; 1992.p. 14-16.[Persian]
- 27- D-Amour FE, Smith DL. *A method for determining the loss of pain sensation*. J Pharmacol Exp Ther 1941; 72: 74-9.
- 28- Fazli-Tabaeia S, Bazaz N, Modirzadeh A, Bazaz A, Maghsoudi A, Zarrindast MR. *Effect of Lithium on swim stress-induced antinociception in native mice and mice with subchronic administration of morphine or swim stress in formalin test*. AIM 2008; 11(2): 166-72.
- 29- Babalola SO, Odeleye OMO, Akinwande BA, Falade KO. *The chemical composition of five eggplant (Solanum melongena L.) cultivars*. Moor J Agricultural Res 2002; 3(2): 248-51
- 30- Kowalski R, Kowalska G, Wiercin'ski J. *Chemical composition of fruits of three aubergine (Solanum melongena L.) cultivars*. Folia Horticulturae 2003; 15(2): 89-95.
- 31- Mulabagal V, Tsay HS. *Bioactive natural products from plant cell cultures*. Proc of AP Akademi of Sciences

- 2005; 9(2): 185-89.
- 32- Lauritzen I, Blondeau N, Heurteaux C, Widmann C, Romey G, Lazdunski M. *Polyunsaturated fatty acids are potent neuroprotectors*. EMBO J 2000; 19(8): 1784-93.
- 33- Hossaini M, Duraku LS, Saraē Ē, Jongen JLM. *Differential distribution of activated spinal neurons containing glycine and/or GABA and expressing c-fos in acute and chronic pain models*. Pain 2010; 151(2): 356-65.
- 34- Materska M, Piacente S, Stochmal A, Pizza C, Oleszek W, Perucka I. *Isolation and structure elucidation of flavonoid and phenolic acid glycosides from pericarp of hot peeper fruit Capsicum annuum L*. Phytochemistry 2003; 63(8): 893-8.
- 35- Blusztajn JK, Wurtman RJ. *Cholin and cholinergic neurons*. Science 1983; 221(4611): 614-20.
- 36- Boehnke C, Reuter U, Flach U, Schuh Hofer S, Einhaupl KM, Arnold G. *High dose riboflavin treatment is efficacious in migraine prophylaxis: an open study in a tertiary care centre*. Eur J Neurol 2004; 11(7): 475-77.
- 37- Flick GJ, Burnette FS, Aung LH, Ory RL, Angelo AJ. *Chemical composition and biochemical properties of mirlitons (Sechium edule) and purple, green, and white eggplants (Solanum melongena)*. J Agric Food Chem 1978; 26(5): 1000-5.
- 38- Bajaj KL, Mahajan R. *Effects of nematicides on the chemical composition of the fruits of egg-plant (Solanum melongena L)*. Qual Plant Food Hum Nutr 1980; 30: 69-72.
- 39- Decker MW, Meyer MD, Sullivan JP. *The therapeutic potential of nicotinic acetylcholine receptor agonists for pain control*. Expert Opinion on Investigational. Drugs 2001; 10(10): 1819-30.
- 40- Evers EA, Brummer RJ, Backes WH, Nieuwenhoven MAV. *The effect of acute tryptophan depletion (atd) on the activity and connectivity of an emotional arousal network during visceral pain*. Gastroenterology 2008; 134(4), Supp 1: A-159.
- 41- Babaei Balderlou F, Zare S, Heydari R, Farokhi F. *Effects of melatonin and vitamin e on peripheral neuropathic pain in streptozotocin-induced diabetic Rats*. IJBMS 2010; 13(2 (45)): 1-8.
- 42- Sommer C. *Serotonin in pain and pain control*. Handbook of behavioral neuroscience Vol 21. Elsevier B.V; 2010.p. 457-71.
- 43- Nasri S, Roghani M, Baluchnejad Mojarad T, Balvardi M, Rabani T. *Antinociceptive effect of chronic administration of the anthocyanin cyanidin in diabetic rats: Behavioral evidence*. Kowsar Med J, 2010; 15(3): 135-40.[Persian]
- 44- Jill MT, Navindra PS, Chengshui Z, Muraleedharan GN, Richard AM, Srinivasa NR. *Tart cherry anthocyanins suppress inflammation-induced pain behavior in rat*. Behav Brain Res 2004; 153(1): 181-8.

- 45- Mulabagal V, Lang GA, DeWitt DL, Dalavoy SS, Nair MG. *Anthocyanin content, lipid peroxidation and cyclooxygenase enzyme inhibitory activities of sweet and sour cherries*. J Agric Food Chem 2009; 57(4): 1239-46.
- 46- Ehrich EW, Dallob A, DeLepeleire I, Riendeau D, Yuan W, Porras A, et al. *Characterization of rofecoxib as a cyclooxygenase 2 isoform inhibitor and demonstration of analgesia in the dental pain model*. Clin Pharmacol Ther 1999; 65(3): 336-47.

The Evaluation of the Analgesic Effect of Hydro-Alcoholic Extract of Solanum Melongena in Syrian Mice Using Tail Flick Test

Rezaeisadrabadi M(MSc)¹, Dashti-R MH(PhD)^{*2}, Anvari M(PhD)³, Falah-Tafti H(MSc)⁴, Zanbagh S(MSc)⁵

^{1,4,5}Medical Student in Shahid Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, Iran

²Department of Physiology, Shahid Sadoughi University of Medical sciences, Yazd, Iran

³Department of Biological Sciences, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, Iran

Received: 20 Nov 2010

Accepted: 9 Apr 2011

Abstract

Introduction: Nowadays, many researches are being conducted in order to evaluate the analgesic effects of different plants which have been used as sedative in traditional medicine. Solanum Melongena is a plant with different theories about its analgesic effects. In this experimental trial research, the effects of intraperitoneal(IP) injection of hydro-alcoholic extract of Solanum Melongena were assessed and compared with different doses of morphine and distilled water in Syrian mice.

Methods: The effects of different doses of Solanum Melongena (1, 10, 100, and 1000µg/Kg), different doses of morphine sulfate (1, 2, and 4 µg/Kg) and distilled water on acute pain was assessed in Syrian mice. Tail flick latency after IP injection was measured for 75 minutes as the index of pain tolerance, using a tail flick apparatus which projects a condensed light stimulus on the animal's tail.

Results: Our findings showed that different doses of Solanum increased analgesia index. This effect was more prominent in 45-60 minutes after IP injections which was significantly greater than the control group (p<0.05).

Conclusion: Our findings indicated that the hydro-alcoholic extract of Solanum Melongena produces analgesic effect in a dose- related manner.

Keywords: Solanum Melongena; Morphine; Pain; Pain Threshold; Mice

This paper should be cited as:

Rezaeisadrabadi M, Dashti-R MH, Anvari M, Falah-Tafti H, Zanbagh S. *The evaluation of the analgesic effect of hydro-alcoholic extract of solanum melongena in syrian mice using Tail Flick test.* J Shahid Sadoughi Univ Med Sci; 19(4): 490-500.

***Corresponding author: Tel: +98-03518223410-17, Fax: +98 0351 8202632, E-mail: dashti-r@ssu.ac.ir**