

Effects of Methamphetamine Toxicity on the Nervous System

Sanaz Hadizade Asar*, Mohammad Hosseini-Sharifabad, Maryam Yadegari

Departement of Anatomy and Cell Biology, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences and Health Services, Yazd, Iran

Article Info:

Received: 13 Nov 2017

Accepted: 4 Apr 2018

ABSTRACT

Introduction: Methamphetamine (METH) is a drug which is highly addictive, psychoactive and hallucinogenic. Besides marijuana, it is the second widely-used drug all over the world, especially by young people and adolescents. The wide use of METH has opened a new era in social problems. It has been proved that these compounds have toxic effects on the central nervous system. Regular use of METH can damage the dopaminergic and serotonergic synaptic network in different parts of the brain. Memory and learning disorders, anxiety and depression as well as motor disorders, such as Parkinson's disease, are among the toxic side-effects of the drug on the neuronal system. In addition, evidence suggests that this compound can cause schizophrenia, cognitive disturbances, and motor disorders in some consumers. In spite of the devastating effects caused by METH, the exact mechanism of action has not been understood yet, which has created a major challenge to the treatment strategies. Conclusion: Today, using METH is highly increasing among the youth and teenagers. Sufficient knowledge and awareness on the catastrophic and irreversible side-effects of this drug can prevent serious harm to the public health.

Key words:

1. Methamphetamine
2. Central Nervous System
3. Peripheral Nervou System

***Corresponding Author:** Sanaz Hadizade Asar

E-mail: sanaz.hadizade92@gmail.com

اثرات سمیت متامفتامین بر سیستم عصبی

ساناز هادیزاده عصار^{*}، محمد حسینی شریف آباد، مریم یادگاری

گروه علوم تشریح و بیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی شهید صدوقی، یزد، ایران

اطلاعات مقاله:

تاریخ پذیرش: ۱۵ فروردین ۱۳۹۷

تاریخ دریافت: ۲۲ آبان ۱۳۹۶

چکیده

مقدمه: متامفتامین دارویی است که بسیار اعتیادآور، توهمند و سایکوакتیو است. در کنار ماری جوانا دومین ماده مخدوشی است که به طور وسیعی در سراسر جهان بهویژه توسط جوانان و نوجوانان مورد استفاده قرار می‌گیرد. مصرف گسترده متامفتامین با ب جدیدی در آسیب‌های اجتماعی گشوده است. مشخص شده است که این ترکیبات دارای اثرات سمی بر سیستم عصبی مرکزی هستند. مصرف مکرر متامفتامین سبب آسیب به پایانه‌های عصبی دوپامینرژیک و سروتونرژیک در نواحی مختلف مغز شود. اختلال در حافظه و یادگیری، اضطراب و افسردگی و نیز اختلالات حرکتی نظیر بیماری پارکینسون از جمله اثرات سمی این دارو بر سیستم عصبی هستند. علاوه بر این شواهد نشان می‌دهد که این ترکیب می‌تواند باعث اسکیزوفرنی، اختلالات شناختی و اختلالات حرکتی در برخی از مصرف‌کنندگان شود. علی‌رغم عوارض مخرب ایجاد شده توسط متامفتامین، مکانیسم اثر این ماده هنوز شناسایی نشده و چالش بزرگی جهت راهکارهای درمانی به وجود آورده است. **نتیجه‌گیری:** امروزه مصرف متامفتامین بهشدت در بین جوانان و نوجوانان در حال افزایش است. دانش و آگاهی کافی پیرامون عوارض فاجعه‌بار و جبران ناپذیر این دارو می‌تواند از آسیب‌های جدی بر سلامت عمومی پیشگیری کند.

کلید واژه‌ها:

۱. متامفتامین
۲. سیستم عصبی مرکزی
۳. سیستم عصبی محیطی

* نویسنده مسئول: ساناز هادیزاده عصار

آدرس الکترونیکی: sanaz.hadizade92@gmail.com

امروزه تغییر الگوی مصرف مواد مخدر از مواد سنتی به مواد صنعتی و شیمیایی و استفاده از مواد محرك و روان‌گردن، به عنوان یک مشکل جدی به شمار می‌رود. مخدوهای صنعتی ترکیبی از مخدوهای سنتی با مواد شیمیایی هستند که از میان آن‌ها می‌توان به متامفتامین^۱ اشاره کرد (۱). این ترکیب روان‌گردن، اولین بار در سال ۱۸۹۳ در کشور ژاپن از افرادین گرفته شده از گیاه *Ma Huang* ساخته شد (۲). متامفتامین بعد از حشیش، دومین ماده مخدری است که در سراسر جهان به طور گسترده استفاده می‌شود (۳). این ماده در آزمایشگاه‌های زیرزمینی و غیرقانونی ساخته می‌شود و اسامی خیابانی مثل کرانک^۲، چاک^۳، مت^۴، آیس^۵، تینا^۶ و اسپید^۷ دارد (۴، ۵). متامفتابین که کریستالیزه آن در ایران با نام شیشه رواج یافته است، به شکل دانه‌های کریستالی شفاف به صورت پودر یا تکه‌ای عرضه می‌گردد (۶). این داروی محرك و توهمند، بر روی تمام سیستم‌های بدن به‌ویژه سیستم عصبی مرکزی تأثیرگذار است و به عنوان ماده نوروتوکسیک طبقه‌بندی می‌شود (۷). این ترکیب که یکی از مشتقات آمفتابین است، در طول سال‌های اخیر به دلیل دارا بودن خواص تحریکی، توهمند به‌ویژه جوانان و نوجوانان بوده است (۸). امروزه متامفتابین در درمان بسیاری از اختلالات از جمله اختلال بیش‌فعالی، حمله خواب (نارکولپسی) و چاقی استفاده می‌شود (۲).

متامفتابین و اثرات نوروفارماکولوزیکی

متامفتابین به چهار صورت خوارکی، استنشاقی، تزریقی و تدخینی (دودکردنی) مورد سوءمصرف قرار می‌گیرد (۹). این ماده بسته به روش مصرف بر خلق افراد اثرات تحریکی شدید و متفاوتی را ایجاد می‌کند به طوری که اشکال خوارکی و استنشاقی دارو علایم خفیفتری ایجاد می‌کند (۱۰). تلقی سوءمصرف متامفتابین به عنوان یک بیماری که هم مغز و هم رفتار در انسان و حیوانات را تحت تأثیر قرار می‌دهد و از طریق اختلال در انواع نوروترونسمیتر عصبی مرکزی ایجاد می‌شود، حاصل یک نگاه علمی است. از مهم‌ترین این سیستم‌ها می‌توان سیستم دوپامینرژیک و سروتونرژیک را نام برد. بر اساس شواهد موجود نقش اصلی متامفتابین بالابردن سطح خارج سلولی نوروترونسمیترهای مونوآمینی در شکاف‌های سیناپسی می‌باشد (۱۱). هر چند که مکانیسم عمل دقیق متامفتابین در افزایش غلظت این انتقال دهنده‌های عصبی هنوز مشخص نیست اما به نظر می‌رسد که این ماده از یک سو باعث افزایش آزادسازی و تخلیه سریع

نوروترونسمیترهای سروتونین و کاتکول‌آمین‌های دوپامین از پایانه‌های پیش‌سیناپسی شده و از سوی دیگر می‌تواند مانع بازجذب نوروترونسمیترهای مذکور و تجمع آن‌ها در شکاف سیناپسی شود. همچنین نشان داده شده که این ماده باعث مهار آنزیم مونوآمین اکسیداز می‌شود. این آنزیم مسئول تخریب نوروترونسمیترهای ترشح شده بوده و مهار آن موجب بقای این مواد می‌گردد (۱۲، ۱۳). نتیجه آنکه غلظت سیناپسی نوروترونسمیترهای مونوآمینی در مغز افزایش یافته و باعث تحریک سلول‌های مغزی، افزایش خلق و خو، حالت تهاجمی و غیرقابل کنترل و نیز افزایش فعالیتهای فیزیکی در فرد مصرف‌کننده می‌شود (۱۴). بررسی‌های فارماکولوزیکی نشان می‌دهد رابطه تنگاتنگی بین نوروترونسمیترهای دوپامین و سروتونین و پاتولوژی اضطراب و افسردگی وجود دارد، به طوری که افزایش رهایی این نوروترونسمیترها از پایانه‌های عصبی پاسخ‌های اضطرابی و افسردگی را افزایش رهایی ایفاء می‌کند (۱۵). به علاوه، در فرد مصرف‌کننده افزایش می‌دهد (۱۶). نشان داده شده است که سیستم‌های دوپامینرژیک و سروترونرژیک در فعالیتهای شناختی و عملکرد حرکتی نقش مهمی را ایفاء می‌کنند. لذا هر نوع اختلال در عملکرد این سیستم‌ها و گیرنده‌های آن‌ها با گستره‌های از اختلالات شناختی و حرکتی همراه است (۱۷).

متامفتابین و نوروترونسمیتر دوپامین

دوپامین از فراوان‌ترین نوروترونسمیترهای سیستم اعصاب مرکزی است که در ساختارهای مختلف مغز انسان و حیوانات به عنوان نوروترونسمیتر تحریکی و تحت شرایط غیرطبیعی به عنوان نورو توکسین عمل می‌کند (۱۷). تحقیقات نشان داده‌اند که سوءمصرف حاد متامفتابین موجب اختلال در سیستم‌های نوروترونسمیتر مختلف به‌ویژه کاتکول‌آمین‌های دوپامین در مغز می‌شود که این اختلال عمدتاً به علت افزایش آزادسازی این نوروترونسمیترها از پایانه‌های عصبی دوپامینرژیک حاصل می‌شود (۱۸). متامفتابین از طریق مکانیسم‌های مختلف باعث آسیب به پایانه‌های دوپامینرژیک در مناطق مختلف مغزی می‌شود. این دارو به دلیل داشتن ساختار مشابه با دوپامین از طریق اتصال به انتقال‌دهنده دوپامینی (DAT)^۸ به صورت انتشار وارد پایانه‌های عصبی دوپامینرژیک می‌شود و با اتصال به مولکول‌های ناقل وزیکولی به درون وزیکول‌ها انتشار یافته و تجمع پیدا می‌کند و در نهایت با بهم خوردن PH وزیکول‌ها، رهایش دوپامین به داخل سیتوزول سلولی صورت می‌گیرد. همچنین این محرك با مهار آنزیم مونوآمینو اکسیداز (آنزیم مسئول تجزیه نوروترونسمیترهای آزاد شده) دوپامین بیشتری را در دسترس قرار می‌دهد. بر اساس

¹ Methamphetamine

² Crank

³ Chalk

⁴ Meth

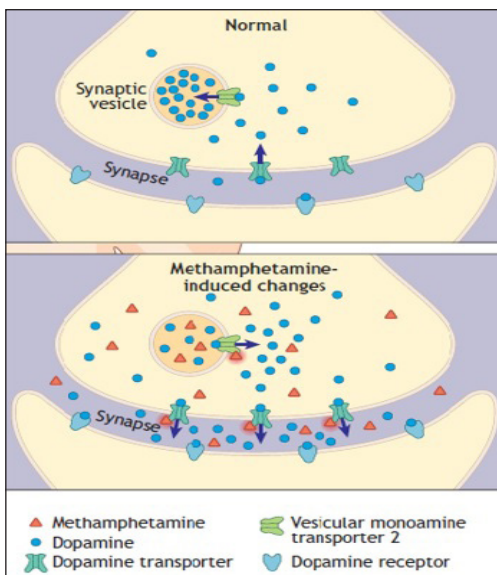
⁵ Ice

⁶ Tina

⁷ Speed

⁸ Dopamine transporter

شناخت



تصویر ۱- تصویر شماتیک بالا نشانگر مکانیسم‌های تحریب پایانه‌های دوپامینزیک استریاتالی در مغز انسان است. به طور معمول، دوپامین آزاد شده در شکاف سیناپسی به واسطه انتقال دهنده دوپامینی (DAT) (به درون پایانه‌های عصبی وارد شده و درنهایت با فعالیت انتقال دهنده وزیکولی مونوآمین ۲ (VMAT2) (در وزیکول‌های سیناپسی ذخیره می‌گردد. با ورود متامفتامین به پایانه‌های عصبی فعالیت VMAT2 مهار شده و دوپامین ذخیره شده در وزیکول‌ها به درون سیتوپلاسم سلولی تخلیه می‌شود. این محرک، از یک طرف با مهار فعالیت DAT موجب انتقال معکوس دوپامین از سیتوپلاسم به فضای سیناپسی شده و از طرف دیگر با اتصال به این مولکول‌های نوروترنسمیتر دوپامین در فضای سیناپسی پیش‌سیناپسی، باعث افزایش غلظت نوروترنسمیتر دوپامین در می‌شود (۲۵).

می‌شود (۲۶). در همین راستا، تصاویر به دست آمده از PET کاهش قابل توجه تراکم انتقال دهنده سروتونین در نواحی وسیعی از مغز مانند تalamوس، هسته کودیت، پوتامن و قشر مغزی در افراد معتاد به متامفتامین را نشان دادند. در این مطالعه نتایج حاصل از تحقیق نشان داد که انتقال دهنده سروتونین نقش مهمی در رفتارهای تهاجمی و پرخاشگرانه دارد (۲۷). یک مطالعه دیگر نشان داد متابفتامین می‌تواند میزان سروتونین در مغز افراد مبتلا به بیماری اسکیزوفرنی را کاهش دهد. علاوه بر این، بررسی‌ها نشان داد که سیستم سروتونرژیک بر اضطراب و افسردگی موجودات زنده نقش چشمگیری دارد، به این ترتیب که با کاهش سروتونین پاسخ‌های اضطرابی و افسردگی را در مصرف کنندگان متامفتامین افزایش می‌دهد (۲۸). همچنین مطالعات دیگری اثرات متامفتامین بر اختلالات خلقی را به بلوکه کردن گیرنده‌های سروتونینی نسبت داده است (۲۹). این اثرات به صورت گسترده در یافته‌های حیوانی نیز نشان داده شده است.

متامفتامین و اختلالات شناختی

مطالعات نشان دهنده شیوع بالایی از اختلالات روانشناختی در افراد مصرف کننده متامفتامین است. عقیده بر این است که اثرات سوء متامفتامین بر فرایندهای شناختی وابسته به سیستم‌های نوروترنسمیتری و ساختارهای

یافته پژوهش‌های قبلی، یکی دیگر از مکانیسم‌های دخیل در تجمع دوپامین داخل سلولی را کاهش در سطح پروتئین انتقال دهنده وزیکولی مونوآمین ۲ (VMAT2)^۹ دانسته‌اند. علاوه بر این گزارشاتی وجود دارد که نشان می‌دهد افزایش فعالیت تیروزین هیدروکسیلаз (آنزیم تعیین‌کننده میزان سنتز دوپامین) نقش برجسته‌ای در افزایش غلظت داخل سلولی نوروترنسمیتر دوپامین ایفاء می‌کند. همچنین نقش DAT (به عنوان نشانگر پایانه‌های دوپامینی) نیز در این زمینه به اثبات رسیده است. در واقع این انتقال دهنده‌ها مسئول اصلی خارج‌سازی دوپامین و نگهداری غلظت خارج سلولی آن در مقادیر کمتر از مقادیر سممیت تحریکی در دستگاه عصبی مرکزی است. متامفتامین از طریق کاهش فعالیت DAT منجر به حرکت برعکس دوپامین و خروج این دوپامین بر گیرنده‌های پس‌سیناپسی اش را طولانی تر می‌سازد (۱۶، ۱۹)-(تصویر ۱). مشخص شده که افزایش فعالیت گیرنده‌های دوپامینی فعالیت غیرقابل مهار سلول‌های عصبی را به دنبال دارد که درنهایت به صورت افزایش تمایل به مصرف دارو خود را نشان می‌دهد (۲۰). شواهد و مدارک فزاینده‌ای وجود دارد که نشان می‌دهد مصرف مزمن متامفتامین از طریق بلوك در غشاء‌های پیش‌سیناپسی، غلظت سیناپسی دوپامین را بالا می‌برد (۲۱). لازم به ذکر است که تجمع دوپامین در فضای سیناپسی می‌تواند ایجاد رادیکال‌های آزاد نموده و منجر به استرس اکسیداتیو شود که در پایان همین مبحث به آن‌ها اشاره خواهد شد (۲۲). همسو با این یافته‌ها یک مطالعه حیوانی بر روی موش‌های صحرایی تحت تیمار با متامفتامین کاهش فعالیت DAT در جسم مخطط را تأیید کرد و نشان داد که این کاهش با دخالت گونه‌های فعلی اکسیژن همراه است. همچنین در مطالعات اخیر با تموگرافی انتشار پوزیترون (PET)^{۱۰} بر روی افراد مصرف کننده متامفتامین نشان داد که این محرک باعث کاهش تراکم DAT در عقده‌های قاعده‌ای شده است (۲۳). در مطالعات متعدد فارماکولوژیک تغییر در سطح این انتقال دهنده‌ها با اختلالات روانپزشکی نظری اسکیزوفرنی و جنون مشخص شده است (۲۴).

متامفتامین و نوروترنسمیتر سروتونین

سروتونین یک نوروترنسمیتر مونوآمینی است که در سیستم عصبی مرکزی از پایانه‌های عصبی سروتونین سنتز می‌شود. متامفتامین اثرات خود را بر روی سیستم نوروترنسمیتری سروتونرژیک طی مکانیسم‌های مشابه با دوپامین اعمال می‌دارد. مشخص شده است که تعداد زیادی بیماری‌ها و ناهنجاری‌های عصبی و روانی متأثر از اختلال در سیستم ناقل عصبی سروتونرژیک می‌باشد، به طوری که کاهش میزان سروتونین سبب افسردگی‌های شدید و دو قطبی، وسوس اجباری و ناهنجاری‌های روانی

^۹ Vesicular monoamine transporter 2

^{۱۰} Positron emission tomography

در افراد وابسته به متامفتامین ممکن است مربوط به آسیب‌پذیری هیپوکامپ به علت نوروتوکسیسیتی ناشی از سوءصرف متامفتامین رخ دهد. آسیب هیپوکامپ بعد از صرف این محرك را می‌توان یک عامل مهم برای شروع زودتر یا شدیدتر نقایص شناختی در سال‌های بعد از صرف تلقی کرد. گزارشاتی از اثرات نوروتوکسیسیتی متامفتامین بر روی هیپوکامپ وجود دارد که بیانگر آتروفی هیپوکامپ و نقص در حافظه است (۴۰). یک مطالعه حیوانی نشان داد که مهار نورون‌زاپی هیپوکامپ ناشی از صرف متامفتامین منجر به بروز نقایصی در فرایندهای شناختی وابسته به هیپوکامپ می‌شود (۴۱). همچنین تامسون و همکارانش طی یک مطالعه انسانی گزارش کردند که صرف این محرك موجب اختلال در حافظه می‌گردد و بر این باورند که این گونه اختلالات به دلیل آسیب واردہ به شبکه فرونتواستریاتال در اثر صرف متامفتامین رخ می‌دهد (۴۰). از یافته‌های متفاوت حاصل از این مطالعات می‌توان این گونه استنباط کرد که محرك متامفتامین نقش متفاوتی را در ایجاد انواع اختلالات شناختی دارد.

نوروتوکسیسیتی متامفتامین

مطالعات نشان دادند که متامفتامین سبب القای بیماری‌های تحلیل برنده عصبی^{۱۱} در سلول‌های بدن نظری سلول‌های عصبی می‌گردد. هر چند مکانیسم‌های تخریب سلول‌های عصبی در نتیجه صرف متامفتامین در سیستم عصبی مرکزی به طور دقیق مشخص نشده است اما تحقیقات نشان داده که استرس اکسیداتیو، تغییر در عملکرد گیرنده‌های ان‌متیل-د‌اسپارتات (NMDA)^{۱۲}، القای آپوپتوز، فعالسازی میکروگلیا، هیپرترمی و در این امر دخیل می‌باشند (۱۹). استرس اکسیداتیو به علت سنتز مقدار زیادی رادیکال‌های آزاد و یا گونه‌های فعل اکسیژن (ROS)^{۱۳} و گونه‌های فعل نیتروژن (RNS)^{۱۴} ایجاد می‌شود. به خوبی مشخص شده که افزایش استرس اکسیداتیوها به دنبال مصرف متامفتامین با کاهش در فعالیت آنتی‌اکسیدانت‌های اندروژن نظری گلوتاپیون همراه می‌گردد و کاهش این آنتی‌اکسیدانت‌ها باعث افزایش ROS می‌شود. در واقع متامفتامین از طریق بهم ریختن سیستم آنتی‌اکسیدانتی سلول‌های عصبی منجر به ایجاد استرس اکسیداتیو و در نهایت مرگ سلولی می‌شود (۴۲).

شواهد نشان می‌دهد که متامفتامین از طریق استرس اکسیداتیو و ایجاد ROS نقش مهمی در تخریب نورومنی و آسیب بافتی ایفاء می‌کند و متعاقب آن احتمال ابتلا به بیماری پارکینسون افزایش می‌یابد (۴۳). بررسی‌ها نشان داده که متامفتامین تولید رادیکال‌های سوبراکساید را افزایش داده است که این افزایش می‌تواند از

مغزی تحت تأثیر این محرك است (۱۶). نتایج حاصل از مطالعات متعدد بیانگر نقش نوروتوکسیسیتاهای مختلف از قبیل دوپامین، سروتونین و گلوتامات در ایجاد مشکلات شناختی می‌باشند. همچنین مطالعه بر روی نواحی مختلف مغزی مربوط به کارکردهای شناختی و تأثیر نوروتوکسیسیتاهای مختلف در این پدیده روانشنختی، گویای این حقیقت است که دوپامین به عنوان عمدۀ ترین نوروتوکسیسیت در ایجاد این پدیده، نقش اساسی دارد (۳۰). یک مطالعه نشان داد که کاهش در تعداد انتقال‌دهنده‌های دوپامینی در سیناپس‌های دوپامینزیک هیپوکامپ متعاقب صرف مکرر متامفتامین، غلظت سیناپسی دوپامین را افزایش داده و متعاقب آن، گیرنده‌های پس‌سیناپسی مدت زمان طولانی‌تری فعال می‌مانند (۳۱).

مدل‌های متععدد یادگیری، نقش گیرنده‌های دوپامینی را در تغییر فعالیت نورون‌های دخیل در انواع مختلف حافظه و یادگیری به اثبات رسانند. گزارشات نشان می‌دهد که گیرنده‌های دوپامینی می‌توانند توانایی یادگیری و ذخیره اطلاعات را تغییر دهند (۳۲). با توجه به نقش متامفتامین در مهار آنزیم مونوآمین اکسیداز و به دنبال آن افزایش دوپامین در پایانه عصبی، این احتمال وجود دارد که متامفتامین از طریق اثر بر گیرنده‌های دوپامینزیک منجر به اختلال در حافظه شده باشد (۳۳). در یک مطالعه تخریب نورون‌های دوپامینزیک در ناحیه مغزی فرونتواستریاتال نظری استریاتوم و قشر سینگولار قدامی را با اختلال در توجه انتخابی و کنترل شناختی در افراد وابسته به متامفتامین مرتبط دانسته‌اند (۳۴). بررسی‌ها نشان داد که بین مشکلات شناختی در نواحی استریاتال قدامی و سیستم لیمبیک رابطه وجود دارد، به طوری که اختلال شناختی با دامنه‌های از کارکردهای اجرایی شامل یادگیری، حافظه‌کاری، سرعت پردازش اطلاعات و کاهش ادراک همراه است (۳۵). در این راستا نشان داده شد که صرف مزمون متامفتامین می‌تواند باعث کاهش چشمگیری در میزان دوپامین و سروتونین و نیز متابولیت‌های آن‌ها در نواحی مختلف مغزی شود و به دنبال آن در عملکرد یادگیری احترازی غیرفعال اختلال به وجود آورد. در این مطالعه آن‌ها تغییر غلظت دوپامین در ناحیه استریاتال جلویی را مسئول اصلی این اختلال دانسته‌اند (۳۶). شواهد نشان می‌دهد که استفاده از دوزهای پایین حتی طی دوره کوتاه‌مدت از متامفتامین تغییرات پایدار در عملکرد دوپامین و اختلالاتی در حافظه‌کاری به جا می‌گذارد (۳۷). همسو با یافته‌های فوق پژوهشگران نشان دادند که افراد وابسته به متامفتامین حافظه آینده‌نگر عملکرد ضعیفی دارد که در نتیجه کاهش دوپامین و سروتونین در لوب پیشانی به وجود می‌آید (۳۸، ۳۹).

¹¹ Neurodegenerative

¹² N-methyl-D-aspartate

¹³ Reactive oxygen species

¹⁴ Reactive nitrogen species

موجب می‌شود. به طور کلی می‌توان گفت فعالیت بیش از حد میکروگلیا سبب تولید ROS و RNA و نیز پروستاگلاندین می‌شود و با پیشبرد واکنش‌های التهابی روند تحلیل عصبی را باعث می‌شود^(۴۹). همچنین نقش هایپرترمی به عنوان یکی از مکانیسم‌های مهم نوروتوکسیسیتی ناشی از متامفتامین در سیستم عصبی مرکزی نقش مهمی در القای استرس اکسیداتیو و آپوپتوز سلولی بازی می‌کند. مطالعه بر روی مدل‌های انسانی و حیوانی تیمار با متامفتامین بیانگر این است که مصرف متامفتامین سبب افزایش غلظت گلوتامات خارج سلولی می‌شود که افزایش گلوتامات از طریق فعال شدن گیرنده‌های NMDA موجب افزایش سطح کلسیم داخل سلولی می‌شود. افزایش کلسیم درون سلولی متعاقب مصرف متامفتامین از طریق مسیرهای مختلف باعث نوروتوکسیسیتی در سلول‌ها می‌شود^(۴۴).

شواهد نشان می‌دهد که در نتیجه افزایش دوز مصرفی، ضایعات مغزی ایجاد شده توسط متامفتامین افزایش می‌یابد. به عنوان مثال در یک مطالعه که با استفاده از روش تصویربرداری با تشید مغناطیس (MRI)^{۱۵} انجام گرفت، افزایش حجم قشر مغزی و سابک‌تریکال در اثر دوز بالای متامفتامین چشمگیر گزارش شد^(۵۰). در یک مطالعه دیگر نشان داده شد که مصرف دوز بالای متامفتامین منجر به افزایش نفوذپذیری سد خونی-مغزی در مناطقی از مغز از جمله قشر، هیپوکامپ، تalamوس، هیپوپالاموس، آمیگدال و استریاتوم می‌شود. این اختلال باعث می‌شود انواع سموم به راحتی وارد مغز شوند^(۵۲). استفاده طولانی‌مدت و بی‌رویه متامفتامین می‌تواند با اثرگذاری بر مسیرهای دوپامینرژیک و سروتونرژیک، منجر به بیماری روانی شبیه اسکیزوفرنی شود^(۵۳). تاکنون بررسی‌های کیفی و کمی زیادی پیرامون اثر متامفتامین بر روی ساختار نواحی مختلف مغز انسان و حیوان صورت گرفته است. در یک مطالعه کمی با استفاده از روش استریولوژی، افزایش حجم زیرلایه‌های شاخ آمون هیپوکامپ مغز در موس نر مشاهده گردید^(۵۴). در مطالعه دیگری با استفاده از روش MRI، افزایش حجم ماده سفید و خاکستری در مغز انسان گزارش شد^(۴۰). در نتیجه می‌توان دریافت که سوءصرف متامفتامین باعث ایجاد عوارض جدی بر بافت مغز می‌شود.

نتیجه‌گیری

متامفتامین، رایج‌ترین دارویی است که بعد از حشیش به صورت غیرقانونی توسط ۱۵-۱۶ میلیون مصرف‌کننده در سراسر جهان مورد سوءاستعمال قرار می‌گیرد. اعتیاد به این دارو همراه با عوارض فاجعه‌بار و جبران‌ناپذیر آن،

فعالسازی گیرنده‌های NMDA ناشی شده باشد. در واقع می‌توان گفت که یکی دیگر از مکانیسم‌های سمتی عصبی ناشی از متامفتامین توسط گیرنده‌های NMDA واسطه‌گری می‌شود که این گیرنده‌ها در سیستم عصبی مرکزی نقش مهمی در القای استرس اکسیداتیو و آپوپتوز سلولی بازی می‌کنند. مطالعه بر روی مدل‌های انسانی و حیوانی تیمار با متامفتامین بیانگر این است که مصرف متامفتامین سبب افزایش غلظت گلوتامات خارج سلولی می‌شود که افزایش گلوتامات از طریق فعال شدن گیرنده‌های NMDA موجب افزایش سطح کلسیم داخل سلولی می‌شود. افزایش کلسیم درون سلولی متعاقب مصرف متامفتامین از طریق مسیرهای مختلف باعث نوروتوکسیسیتی در سلول‌ها می‌شود^(۴۴).

پژوهش‌های اخیر نشان داده است بیان ژن مربوط به کanal‌های کلسیمی وابسته به ولتاژ در اثر مصرف متامفتامین افزایش یافته و به دنبال افزایش تعداد کanal‌ها ورود یون کلسیم به داخل سلول تسهیل می‌گردد و برهم خوردن تعادل کلسیم درون سلولی تحت تأثیر متامفتامین، نتیجه مخربی برای سلول به همراه دارد و سبب مرگ سلولی می‌گردد^(۴۵). عقیده بر این است که افزایش یون کلسیم داخل سلولی می‌تواند باعث تولید نیتریک اکساید شده و به دنبال آن پراکسی نیتریک تولید کند. این ترکیب یک گونه واکنشی قوی است که در پاسخ به مصرف مزمن متامفتامین دخیل است و توسط مسیرهای وابسته به رتیکولوم اندوپلاسمیک و میتوکندری آپوپتوز را القاء می‌کند^(۴۶). از طرف دیگر آپوپتوز یا مرگ برنامه‌ریزی شده سلول به عنوان یکی از علل اصلی تغییرات دژنراتیو مزمن در متامفتامین مطرح شده است که با شکافته شدن یا کلیواز DNA، فعال شدن کاسپاز ۳ و فعال شدن ژن‌های پیش‌آپوپتوزی همراه است^(۴۷). علاوه بر این در مطالعه‌ای که توسط Cadet انجام گرفت تشکیل قطعات نزدیکی DNA، قطعه قطعه شدن DNA و هسته و نیز متراکم شدن کروماتین از علل اصلی آپوپتوز نورونی گزارش شد^(۴۸). همچنین یکی دیگر از مکانیسم‌های تخریب سلولی گزارش شده می‌تواند در اثر فعال شدن میکروگلیا و بروز آسیب‌های بیماری‌های تحلیل برندۀ عصبی ناشی از عملکرد آن‌ها رخ دهد. هر چند فعال شدن میکروگلیا برای بروز پاسخ اینمی مناسب ضروری است ولی فعال شدن بیش از حد آن ایجاد کننده آسیب‌های توکسیک است. این آسیب‌ها به واسطه مسیرهای مختلفی نظیر تولید سایتوکین‌های پیش‌التهابی مانند تومور نکروز آلفا و اینترلوکین‌ها اعمال می‌شوند. این سایتوکین‌ها میکروگلیا را تحریک کرده و آزادسازی گلوتامات و مهار بازجذب آن را به دنبال دارد. این روند تولید رادیکال‌های آزاد نیتریک اکساید و سایر رادیکال‌های مشتق از نیتروژن را

^{۱۵} Magnetic resonance imaging

متامفتابین آسیب جدی بر سلامت فرد وارد می‌کند و از طرفی درمان خاصی برای این اثرات نامطلوب وجود ندارد، لزوم بررسی دقیق‌تر و گسترش‌دهتر این آثار بر بافت‌های بدن و نیز مکانیسم اثر این دارو ضروری به نظر می‌رسد تا برنامه‌های آگاهی‌دهنده در این زمینه صورت گیرد و سلامت افراد جامعه به خطر نیفت.

یک مشکل سلامت عمومی در جوامع به شمار می‌رود. قابل توجه است که اثرات سوء این ماده به طور عمده بر روی دستگاه عصبی مرکزی است و در صورت مصرف مکرر، علاوه بر تغییرات ساختمانی عالی‌می نظیر اختلالات شناختی، اختلالات خلقی و حرکتی در فرد مصرف‌کننده ایجاد می‌شود. با توجه به اینکه

منابع

- Kamali Ardakani R, Nahangi H, Yadegari M, Hosseini-Sharifabad M. The effects of long-term administration of methamphetamine on the cerebellum of the male mice: a stereological study. Shefaye Khatam. 2014; 2(4): 37-45.
- Rusyniak DE. Neurologic manifestations of chronic methamphetamine abuse. Psychiatr Clin North Am. 2011; 29(3): 641-55.
- Won S, Hong RA, Shohet RV, Seto TB, Parikh NI. Methamphetamine-associated cardiomyopathy. Clin Cardiol. 2013; 36(12): 737-42.
- Allerton M, Blake W. The “Party drug” crystal methamphetamine: risk factor for the acquisition of HIV. Perm J. 2008; 12(1): 56-8.
- Santos AP, Wilson AK, Hornung CA, Polk Jr HC, Rodriguez JL, Franklin GA. Methamphetamine laboratory explosions: a new and emerging burn injury. J Burn Care Res. 2005; 26(3): 228-32.
- Alam-Mehrjerdi Z, Mokri A, Dolan K. Methamphetamine use and treatment in Iran: a systematic review from the most populated Persian gulf country. Asian J Psychiatr. 2015; 16: 17-25.
- Thanos PK, Kim R, Delis F, Ananth M, Chachati G, Rocco MJ, et al. Chronic methamphetamine effects on brain structure and function in rats. PloS One. 2016; 11(6): e0155457.
- Herman-Stahl MA, Krebs CP, Kroutil LA, Heller DC. Risk and protective factors for nonmedical use of prescription stimulants and methamphetamine among adolescents. J Adolesc Health. 2006; 39(3): 374-80.
- Karila L, Weinstein A, Aubin HJ, Benyamina A, Reynaud M, Batki SL. Pharmacological approaches to methamphetamine dependence: a focused review. Br J Clin Pharmacol. 2010; 69(6): 578-92.
- Prakash MD, Tangalakis K, Antonipillai J, Stojanovska L, Nurgali K, Apostolopoulos V. Methamphetamine: effects on the brain, gut and immune system. Pharmacol Res. 2017; 120: 60-7.
- Marshall JF, O'Dell SJ. Methamphetamine influences on brain and behavior: unsafe at any speed? Trends Neurosci. 2012; 35(9): 536-45.
- Killinger B, Shah M, Moszczynska A. Co-administration of betulinic acid and methamphetamine causes toxicity to dopaminergic and serotonergic nerve terminals in the striatum of late adolescent rats. J Neurochem. 2014; 128(5): 764-75.
- Suzuki O, Hattori H, Asano M, Oya M, Katsumata Y. Inhibition of monoamine oxidase by d-methamphetamine. Biochem Pharmacol. 1980; 29(14): 2071-3.
- Kitanaka J, Kitanaka N, Takemura M. Modification of monoaminergic activity by MAO inhibitors influences methamphetamine actions. Drug Target Insights. 2006; 1: 19-28.
- Ressler KJ, Nemeroff CB. Role of serotonergic and noradrenergic systems in the pathophysiology of depression and anxiety disorders. Depress Anxiety. 2000; 12(1) :2-19.
- Moszczynska A, Callan SP. Molecular, behavioral, and physiological consequences of methamphetamine neurotoxicity: implications for treatment. J Pharmacol Exp Ther. 2017; 362(3): 474-88.
- Vallone D, Picetti R, Borrelli E. Structure and function of dopamine receptors. Neurosci Biobehav Rev. 2000; 24(1): 125-32.
- Chiu V, O Schenk J. Mechanism of action of methamphetamine within the catecholamine and serotonin areas of the central nervous system. Curr Drug Abuse Rev. 2012; 5(3): 227-42.
- Panenka WJ, Procyshyn RM, Lecomte T, MacEwan GW, Flynn SW, Honer WG, et al. Methamphetamine use: a comprehensive review of molecular, preclinical and clinical findings. Drug Alcohol Depend. 2013; 129(3): 167-79.
- Ares-Santos S, Granado N, Moratalla R. The role of dopamine receptors in the neurotoxicity of methamphetamine. J Intern Med. 2013; 273(5): 437-53.
- Stephans SE, Yamamoto BK. Methamphetamine-

induced neurotoxicity: roles for glutamate and dopamine efflux. *Synapse*. 1994; 17(3): 203-9.

22. Larsen KE, Fon EA, Hastings TG, Edwards RH, Sulzer D. Methamphetamine-induced degeneration of dopaminergic neurons involves autophagy and upregulation of dopamine synthesis. *J Neurosci*. 2002; 22(20): 8951-60.

23. Cadet JL, Jayanthi S, Deng X. Speed kills: cellular and molecular bases of methamphetamine-induced nerve terminal degeneration and neuronal apoptosis. *Faseb J*. 2003; 17(13): 1775-88.

24. Sekine Y, Iyo M, Ouchi Y, Matsunaga T, Tsukada H, Okada H, et al. Methamphetamine-related psychiatric symptoms and reduced brain dopamine transporters studied with PET. *Am J Psychiatry*. 2001; 158(8): 1206-14.

25. Kish SJ. Pharmacologic mechanisms of crystal meth. *Can Med Assoc J*. 2008; 178(13): 1679-82.

26. Oláh T, Ocsovszki I, Márdi Y, Pusztai R, Bakay M, Balint E. Opposite effects of serotonin and interferon- α on the membrane potential and function of human natural killer cells. *In Vitro Cell Dev Biol-Anim*. 2005; 41(5): 165-70.

27. Sekine Y, Ouchi Y, Takei N, Yoshikawa E, Nakamura K, Futatsubashi M, et al. Brain serotonin transporter density and aggression in abstinent methamphetamine abusers. *Arch Gen Psychiatry*. 2006; 63(1): 90-100.

28. Schmidt CJ, Somalia PK, Hanson GR, Peat MA, Gibb JW. Methamphetamine-induced depression of monoamine synthesis in the rat: development of tolerance. *J Neurochem*. 1985; 44(3): 852-5.

29. Kishi T, Tsunoka T, Ikeda M, Kitajima T, Kawashima K, Okochi T, et al. Serotonin 1A receptor gene is associated with Japanese methamphetamine-induced psychosis patients. *Neuropharmacology*. 2010; 58(2): 452-6.

30. Kaushal N, Matsumoto R. Role of sigma receptors in methamphetamine-induced neurotoxicity. *Curr Neuropharmacol*. 2011; 9(1): 54-7.

31. Hart CL, Marvin CB, Silver R, Smith EE. Is cognitive functioning impaired in methamphetamine users? a critical review. *Neuropsychopharmacology*. 2012; 37(3): 586-608.

32. Adriani W, Felici A, Sargolini F, Roullet P, Usiello A, Oliverio A, et al. N-methyl-D-aspartate and dopamine receptor involvement in the modulation of locomotor

activity and memory processes. *Exp Brain Res*. 1998; 123(1-2): 52-9.

33. Thanos PK, Kim R, Delis F, Rocco MJ, Cho J, Volkow ND. Effects of chronic methamphetamine on psychomotor and cognitive functions and dopamine signaling in the brain. *Behav Brain Res*. 2017; 320: 282-90.

34. Simon SL, Domier C, Carnell J, Brethen P, Rawson R, Ling W. Cognitive impairment in individuals currently using methamphetamine. *Am J Addict*. 2000; 9(3): 222-31.

35. Scott JC, Woods SP, Matt GE, Meyer RA, Heaton RK, Atkinson JH, et al. Neurocognitive effects of methamphetamine: a critical review and meta-analysis. *Neuropsychol Rev*. 2007; 17(3): 275-97.

36. Murnane KS, Perrine SA, Finton BJ, Galloway MP, Howell LL, Fantegrossi WE. Effects of exposure to amphetamine derivatives on passive avoidance performance and the central levels of monoamines and their metabolites in mice: correlations between behavior and neurochemistry. *Psychopharmacology*. 2012; 220(3): 495-508.

37. Roussotte FF, Bramen JE, Nunez SC, Quandt LC, Smith L, O'connor MJ, et al. Abnormal brain activation during working memory in children with prenatal exposure to drugs of abuse: the effects of methamphetamine, alcohol, and polydrug exposure. *Neuroimage*. 2011; 54(4): 3067-75.

38. Henry BL, Minassian A, Perry W. Effect of methamphetamine dependence on everyday functional ability. *Addict Behav*. 2010; 35(6): 593-8.

39. Paulus MP, Hozack NE, Zauscher BE, Frank L, Brown GG, Braff DL, et al. Behavioral and functional neuroimaging evidence for prefrontal dysfunction in methamphetamine-dependent subjects. *Neuropsychopharmacology*. 2002; 26(1): 53-63.

40. Thompson PM, Hayashi KM, Simon SL, Geaga JA, Hong MS, Sui Y, et al. Structural abnormalities in the brains of human subjects who use methamphetamine. *J Neurosci*. 2004; 24(26): 6028-36.

41. Recinto P, Samant ARH, Chavez G, Kim A, Yuan CJ, Soleiman M, et al. Levels of neural progenitors in the hippocampus predict memory impairment and relapse to drug seeking as a function of excessive methamphetamine self-administration. *Neuropsychopharmacology*. 2012; 37(5): 1275-87.

42. Cadet JL, Krasnova IN. Molecular bases of

- methamphetamine-induced neurodegeneration. *Int Rev Neurobiol.* 2009; 88: 101-19.
43. Wang S-F, Yen J-C, Yin P-H, Chi C-W, Lee H-C. Involvement of oxidative stress-activated JNK signaling in the methamphetamine-induced cell death of human SH-SY5Y cells. *Toxicology.* 2008; 246(2-3): 234-41.
44. Kuhn DM, Francescutti-Verbeem DM, Thomas DM. Dopamine quinones activate microglia and induce a neurotoxic gene expression profile. *Ann N Y Acad Sci.* 2006; 1074(1): 31-41.
45. Andres MA, Cooke IM, Bellinger FP, Berry MJ, Zaporteza MM, Rueli RH, et al. Methamphetamine acutely inhibits voltage-gated calcium channels but chronically up-regulates L-type channels. *J Neurochem.* 2015; 134(1): 56-65.
46. Tata DA, Yamamoto BK. Interactions between methamphetamine and environmental stress: role of oxidative stress, glutamate and mitochondrial dysfunction. *Addiction.* 2007; 102(1): 49-60.
47. Cadet JL, Jayanthi S, Deng X. Methamphetamine-induced neuronal apoptosis involves the activation of multiple death pathways. *Review Neurotox Res.* 2005; 8(3-4): 199-206.
48. Cadet JL, Ordonez SV, Ordonez JV. Methamphetamine induces apoptosis in immortalized neural cells: protection by the proto-oncogene, bcl-2. *Synapse.* 1997; 25(2): 176-84.
49. Sekine Y, Ouchi Y, Sugihara G, Takei N, Yoshikawa E, Nakamura K, et al. Methamphetamine causes microglial activation in the brains of human abusers. *J Neurosci.* 2008; 28(22): 5756-61.
50. Johnson-Davis KL, Fleckenstein AE, Wilkins DG. The role of hyperthermia and metabolism as mechanisms of tolerance to methamphetamine neurotoxicity. *Eur J Pharmacol.* 2003; 482(1-3): 151-4.
51. Sharma HS, Kiyatkin EA. Rapid morphological brain abnormalities during acute methamphetamine intoxication in the rat: an experimental study using light and electron microscopy. *J Chem Neuroanat.* 2009; 37(1): 18-32.
52. Martins T, Baptista S, Gonçalves J, Leal E, Milhazes N, Borges F, et al. Methamphetamine transiently increases the blood-brain barrier permeability in the hippocampus: role of tight junction proteins and matrix metalloproteinase-9. *Brain Res.* 2011; 1411: 28-40.
53. Hsieh JH, Stein DJ, Howells FM. The neurobiology of methamphetamine induced psychosis. *Front Hum Neurosci.* 2014; 8: 537. doi: 10.3389/fnhum.2014.00537.
54. Hadizade Asar S, Hosseini-Sharifabad M, Yadegari M. A stereological study on hippocampal subfields following administration of methamphetamine in male mice. *IJML.* 2016; 3(4): 270-81.