

## افزایش تقویت سیناپسی طولانی مدت هیپوکمپ در مهار منتشر شونده‌ی قشری در موش‌های نوجوان

### Long-Term Potentiation Enhanced in Juvenile Rat by Repetitive Cortical Spreading Depression

Milad Ahmadi<sup>1,2</sup>, Mehrnaz Banazadeh Dardashti<sup>1</sup>, Sayed Mostafa Modarres Mousavi<sup>1</sup>, Fariba Karimzadeh<sup>1,3</sup>

1. Shefa Neuroscience Research Center, Khatam-al-Anbia Hospital, Tehran, Iran.  
2. Faculty of Veterinary Medicine, Karaj Branch, Islamic Azad University, Karaj, Iran.  
3. School of Advanced Technologies in Medicine, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

میلاد احمدی<sup>۱,۲</sup>, مهرناز بنازاده دردشتی<sup>۱</sup>, سید مصطفی مدرس موسوی<sup>۱</sup>, فریبا کریم زاده<sup>۱,۳</sup>

۱. مرکز تحقیقات علوم اعصاب شفا، بیمارستان خاتم الانبیاء، تهران، ایران.  
۲. دانشکده دامپزشکی، واحد کرج، دانشگاه آزاد اسلامی، کرج، ایران.  
۳. دانشکده فن اوری‌های نوین پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

#### حکایت

**مقدمه** مهار منتشر شونده (SD) یک پدیده‌ی بیوالکتریک است که در سیستم اعصاب مرکزی ایجاد می‌گردد و در پاتوفیزیولوژی بعضی از اختلالات عصبی نقش ایفا می‌کند. مطالعه‌ی حاضر، به بررسی اثرات مکرر SD بر اختلالات یادگیری و حافظه از طریق تقویت سیناپسی طولانی مدت در هیپوکمپ پرداخته است. **مواد و روش‌ها** الکترودهای نقره‌ی ثابت و کانول راهنمای در مغز موش‌های نوجوان جایگذاری شدند. القا SD با تزریق محلول ۳ مولار KCl از طریق کانول راهنمای هفته‌ای یک بار به مدت چهار هفته صورت گرفت. بعد از ۴ هفته مغز آن‌ها بیرون آورده شد و از هیپوکمپ آن‌ها بررش‌های بافتی تهییه و در مایع مغزی نخاعی نگهداری شد. تحریک‌های الکتریکی منفرد توسط یک الکترود دوقطبی به ناحیه‌ی Schaffer collateral سیناپسی تحریکی میدانی (fEPSP) توسط تحریکات متواالی باشد ۵۰ درصد جمعیت نیزه‌های ظاهر شده بر انجیخته شد. **یافته‌ها** مهار منتشر شونده مکرر باعث افزایش LTP در ناحیه‌ی CA1 هیپوکمپ گردید. داده‌ها افزایش معناداری را در دامنه fEPSP‌های ناحیه‌ی CA1 هیپوکمپ نسبت به سطح پایه داشت. **نتیجه‌گیری** شاید یافته‌های ما متواند بیانگر پاتوفیزیولوژی نقصان حافظه در بعضی از اختلالات عصبی در کودکان باشد.

اطلاعات مقاله

دریافت: ۱۸ اردیبهشت ۱۳۹۲  
پذیرش: ۲۷ خرداد ۱۳۹۲

#### کلید واژه:

تقویت سیناپسی طولانی مدت،  
یادگیری،  
حافظه،  
پلاستیسیته نورونی،  
هیپوکمپ.

#### ABSTRACT

##### Article info:

Received: 8 May 2013

Accepted: 17 Jun. 2013

##### Key words:

Long-Term Potentiation,  
Learning,  
Memory,  
Neuronal Plasticity,  
Hippocampus.

**Introduction** Spreading depression (SD) is a bioelectrical event in the central nervous system and involves in the pathophysiology of some neurological disorders. In this present study, we indicate enhancement of long-term potentiation of hippocampus tissue in juvenile rats faced to cortical spreading depression repetitively. **Materials and Methods** Silver recording electrodes as well as a cannula were implanted over the brain of juvenile rats. Repetitive cortical SD events were induced by KCl 3 M weekly injection through the cannula. The brains were removed after 4 weeks. Transverse sections were prepared and incubated in artificial cerebrospinal fluid. Single electrical stimulations were applied through a bipolar electrode placed on to the hippocampal Schaffer collaterals. The field excitatory postsynaptic potentials (fEPSP) were elicited by adjusting the intensity of stimulation to 50% of that at which population spikes began to appear. **Results** Repetitive SD enhanced the long-term potentiation in CA1 hippocampal area. The data indicate that repetitive cortical SD in juvenile rats significantly increases the amplitude of the fEPSP from the baseline. **Conclusion** This may clarify the pathophysiology of memory deficit were seen in some neurological disorders in children.

##### \* Corresponding Author:

Fariba Karimzadeh

E-mail: Fariba\_karimzade@yahoo.com

##### نویسنده مسئول:

فریبا کریم زاده

آدرس الکترونیکی: Fariba\_karimzade@yahoo.com

## مقدمه

در جریان بیماری های سیستم اعصاب مرکزی مانند صرع، میگرن، بیماری های عروقی مانند ایسکمی، آسیب های مغزی و فراموشی های گذرا یک دیپلاریزاسیونی رخ می دهد که ایجاد پدیده ای منتشر به نام مهار منتشر شونده (SD) را می کند (۱). مطالعات اخیر نشان داده اند که SD هم در نورون ها و هم در سلول های گلیال اتفاق می افتد. چه در موجوداتی که مغز آنان دارای چین و شکنج است و چه در موجوداتی که مغز آنان دارای چین و شکنج نیست می تواند ایجاد شود (۲-۴). پدیده SD در نواحی خاکستری مغز متعاقب تحریکات شیمیایی، مکانیکی و الکتریکی ایجاد می شود (۵، ۶). این رخداد پاتوفیزیولوژیک، به صورت گذرا باعث تحریک پذیری بیش از حد و کاهش شدید فعالیت سلول های عصبی می شود (۷). انتشار SD به آرامی و به همراه تغییرات یونی و متابولیکی اتفاق می افتد (۸). رها شدن پتانسیم و هیدروژن در فضای بین نورونی و بلا فاصله ورود سدیم، کلر و کلسیم به داخل سلول های عصبی باعث ایجاد افزایش میزان نفوذ پذیری آب شده و متعاقب آن تورم نورونی و کاهش فضای بین سلولی می گردد که باعث یک دیپلاریزاسیون ادامه دار می گردد (۷، ۸). بر اساس یافته ها در SD رها شدن نوروتربنسمیترهای مغزی مهاری و تحریکی از جمله گلوتامات، گابا و سروتونین دستخوش تغییر می شوند (۸-۱۰). این تغییرات در نواحی مختلف از جمله هیپوکمپ، مخچه، هسته دمدار، تکتوم، تalamوس، پیاز بوبایی و اجسام مخطط رخ می دهد (۱۱). تاثیرات SD به خصوص SD های مکرر بر یادگیری و حافظه هنوز مورد بحث می باشد (۱۲). هیپوکمپ یکی از آن مناطق می باشد که حافظه در آن شکل می گیرد و SD در آن رخ می دهد (۱۳، ۱۴). این مطالعه با توجه به نتایج متناقض در مورد اثرات مکرر SD بر حافظه قصد دارد از طریق بررسی پتانسیل طولانی مدت (LTP)، یک شکل از پلاستیسیته سینپاپسی، رادر ناحیه Schaffer collateral تشکیلات هیپوکمپ موش صحراوی به دنبال SD مکرر بررسی کند.

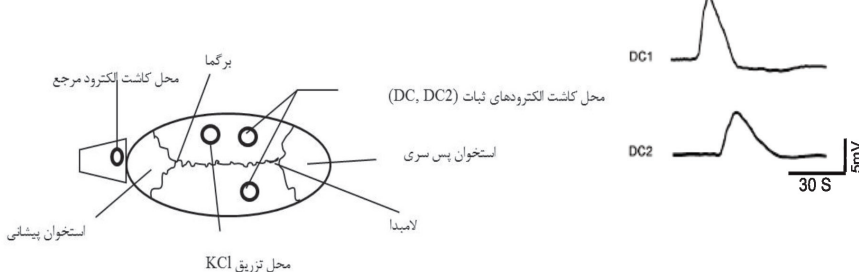
## مواد و روش ها

### حیوانات

در پژوهش حاضر تعداد ۴۰ عدد موش صحراوی نر نوجوان ۲۵ تا ۳۰ روزه از نژاد ویستار (Wistar Rat) در محدوده ۵۰ الی ۷۵ گرم که به صورت تصادفی انتخاب شده بودند، مورد استفاده قرار گرفته بودند. حیوانات تحت دمای  $22 \pm 2$  درجه سانتی گراد، و رطوبت کنترل شده و سیکل روشنایی ۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی قرار داشتند. همه حیوانات در قفسه هایی از جنس پلی کربنات نگهداری می شدند و دسترسی آزادانه به آب و غذا داشتند. کلیه مراحل تحقیق طبق دستورالعمل کار با

## آماده سازی بافت

موس ها با اتر در دیسیکاتور بیهوش و سپس سر موش ها جدا شده و مغز به سرعت از جمجمه خارج و داخل مایع مغزی نخاعی (ACSF) سرد و اکسیژنه قرار داده شد. برش های عرضی مغز به ضخامت  $500 \mu\text{m}$  با استفاده از دستگاه برش بافتی (Vibratome 3000, The VibratomeCo., St. Louis, Mo) تهیه شد. برش ها در محفظه ای انکوباسیون ACSF حاوی اکسیژن با دمای ۳۱ درجه سانتی گراد به مدت حداقل ۱ ساعت قرار داده شدند و سپس به محفظه ای ثبت الکتروفیزیولوژی



## شکرته

تصویر ۱. جهت تزریق  $3\text{ مولار}$  یک عدد کاتول راهنمای از سرسوزن های شماره ۲۳ و دو الکترود نقره به طول  $3-5\text{ میلی متر}$  در ناحیه ی کورتکس حسی پیکری و یک الکترود نقره بر روی پیاز بوبیلی کار گذاشته می شود. سرعت انتشار نوسانات DC منفی بین الکترودها  $3\pm 0.3\text{ میلی متر} / \text{دقیقه}$  است.

که fEPSP ها به یک میزان مشخص و پایدار می رسیدند و حداقل اختلافش  $5\%$  می شد و حداقل برای  $30$  دقیقه ادامه داشت. جهت ایجاد امواج بعد از  $10$  قطاره اوج،  $4$  پالس به میزان  $100\text{ Hz}$  در  $200\text{ ms}$  در ناحیه ی Schaffer collateral ایجاد می شد. دوره ی تحریک برای هر پالس مشابه پالس های اعمال شده در وضعیت پایه بود. در LTP پاسخ به تحریک پایه در  $5$  شب متواتی fEPSP بعد از  $30$  دقیقه از زمان امواج tetanic و شب بلالفاصله قبیل از امواج tetanic مورد بررسی قرار گرفت.

## محاسبات آماری

در این مطالعه نتایج به صورت میانگین  $\pm$  انحراف از معیار آورده شده است. برای تجزیه و تحلیل نتایج از آزمون ANOVA یک طرفه توسط تست تعقیبی Tukey استفاده گردید.

## یافته ها

### تغییرات ثبت امواج مغزی EEG

تزریق  $KCl$  داخل مغز، یک نوسان منفی امواج DC در تمامی حیوانات مورد آزمایش قرار گرفته، ایجاد نمود. متوسط دامنه و میانگین طول مدت مرحله اول امواج SD به ترتیب  $SD = 13.8 \pm 2.1\text{ mV}$  و  $13.2 \pm 2.3\text{ s}$  می باشد. سرعت انتشار نوسانات DC منفی بین الکترودها  $3\pm 0.3\text{ میلی متر} / \text{دقیقه}$  بود (تصویر ۱). دامنه و مدت زمان و همچنین سرعت انتشار SD در  $4$  هفته ی القا شده تفاوت معنا داری با هم نداشتند. با این حال، تعداد SD های ناشی از تزریق  $KCl$  از نظر آماری در طول چهار هفته آزمایش افزایش یافته اند. تعداد امواج SD ثبت شده در طی  $4$  هفته عبارت از  $1/5 \pm 0.3$  در هفته اول،  $1/6 \pm 0.2$  در هفته دوم،  $2/4 \pm 0.3$  در هفته سوم و در هفته چهارم  $3\pm 0.3$  بود.

### تغییرات پلاستیسیته سیناپسی

تحریک در مسیر Schaffer collateral صورت گرفته و ثبت در منطقه ی لایه ی هرمی CA1 هیپوکمپ انجام شد. بعد از پایدار

منتقل شدند که دمای آن در محدوده ی  $29-31$  درجه ی سانتی گراد کنترل می شود و ACSF اکسیژنه با سرعت  $2/5\text{ ml/min}$  از آن عبور داده می شد. ترکیب ACSF بر حسب میلی مول (mM) شامل:  $CaCl_2, 1$ ;  $NaH_2PO_4, 1.24$ ;  $MgSO_4, 1.3$ ;  $NaHCO_3, 26$ ;  $NaCl, 124$ ;  $KCl, 10$ ;  $pH 7.4$ ;  $Glucose, 4$ ;  $10$  انکوباسیون غلظت محلول  $CaCl_2$  در  $ACSF$  به دو میلی مolar رسانده می شود.

## ثبت LTP

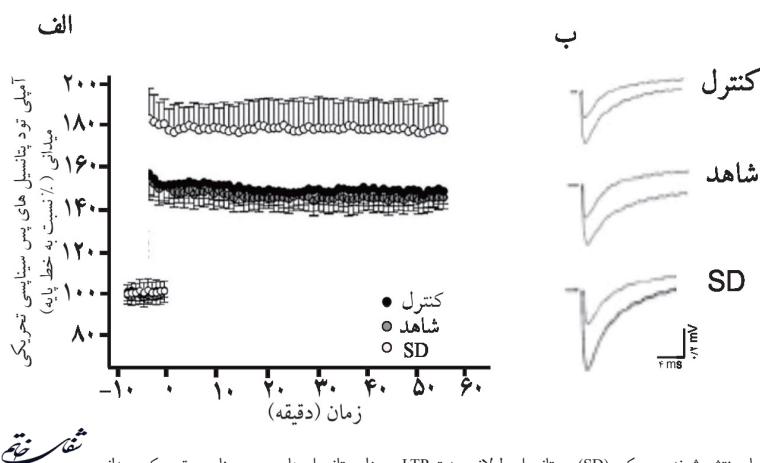
بعد از حدود  $1$  ساعت برش ها به صورت جداگانه به داخل محفظه ی ثبت متقل شدند. در داخل محفظه ی ثبت ACSF اکسیژنه  $32-34$  درجه ی سانتی گراد جریان داشته و برش ها پس از انتقال به مدت  $2-5\text{ دقیقه}$  در محفظه استراحت می کنند. جهت ثبت پتانسیل خارج سلولی در منطقه CA1 در ناحیه ی هیپوکمپ از میکرو الکترود های شیشه ای که با محلول  $150\text{ میلی مولار NaCl}$  پر شده و مقاومت آن  $2-10\text{ } \Omega M$  باشد، استفاده گردید. این الکترود با اتصال به الکترود از جنس  $Ag/AgCl-KCl$  سیگنال ها را به یک آمپلی فایر متقل می کند. سیگنال های به دست آمده، از طریق دستگاه مبدل آنالوگ به دیجیتال ۱۲۰۰ (Axon Instrument, CA, USA) به کامپیوتر منتقل و توسط AxoScope10 (Axon Instrument, CA, USA) نرم افزار (AxoScope10) آنالیز می گردد.

تحریک های الکتریکی منفرد ( $0.05-0.1\text{ Hz}$ ) توسط یک الکترود دوقطبی از جنس پلاتین، در ناحیه ی Schaffer collateral هیپوکمپ اعمال می شدند. پتانسیل پس سیناپسی تحریکی میدانی (fEPSP) با تنظیم شدت تحریک تا  $50\%$  از ظاهر شدن تجمعی اولین امواج به دست آمدند. هیپوکمپ در هر  $2$  دقیقه یک بار مورد تحریک قرار می گرفت. زمانی تحریکات مکرر (Tetanic) آغاز می شدند

Tetanic wave .۳

Long-term potentiation .۲

# شکر ختم



**تصویر ۳.** تأثیر مهار منتشر شونده‌ی مکرر (SD) بر پتانسیل طولانی مدت LTP و میزان پتانسیل های پس سیناپسی تحریکی میدانی fEPSP در موش های نوجوان. الف- امواج Tetanic بعد از ۱۰ ms در صورت درصدی، میانگین شبیه fEPSP ها نسبت به سطح پایه محاسبه می شود. تولید یکسری موج با خصوصیات یکسان می شود و به صورت درصدی، میانگین شبیه fEPSP های نسبت به سطح پایه محاسبه می شود. با توجه به نقاط مانع، تحریکات tetanic صورت گرفت. ب- به ترتیب یک نمونه از fEPSP های قبل و بعد از القای امواج تحریکی در گروه های شاهد، کنترل و SD در برش های هیبو کمپ قرار داده شده است.

نقش مهمی ایفا می کند (۱۵-۱۷). تحقیقات اخیر نشان داده که باعث افزایش فعالیت گیرنده های NMDA می شود (۱۸) و همچنین با بلاک کردن این گیرنده از میزان SD در مغز کاسته می شود (۱۰).

در سال ۲۰۰۶ ورنسمن و همکاران در مطالعه ای نشان دادند که SD باعث تقویت قدرت سیناپسی می گردد (۱۹) که با معنادار بودن SD گروه fEPSP KCl تزریق SD نمیگذرد. یک سال بعد گروهی دیگر در مغز بیماران میگرنی و مصروع مطالعه ای مشابهی انجام دادند که بیش تحریکی را نشان می داد (۲۰) و افزایش fEPSP را نسبت به سطح پایه توجیه می کنند.

لذا مضر بودن امواج SD به صورت مکرر در موش های نوجوان در تحقیق حاضر مشخص گردیده و در سطح میانی رشد مغزی باعث اثرات غیر قابل جبرانی بوده و می تواند این اختلال در کودکان در حال رشد، بیماری های عصبی جدی و ضررهای غیر قابل برگشتی داشته باشد.

## منابع

1. Gorji A. Spreading depression: a review of the clinical relevance. Brain Res Rev. 2001; 38(1): 33-60.
2. Smith JM, Bradley DP, James MF, Huang CLH. Physiological studies of cortical spreading depression. Biol Rev. 2006; 81(4): 457-81.

شندن دامنه های fEPSP برای حداقل ۳۰ دقیقه به عنوان سطح پایه، امواج تحریکی titanic به Schaffer collateral فرستاده می شود. همچنین هر پالس به صورت یکسان از سطح پایه فاصله داشته است. دامنه ای fEPSP ها در دقیقه های ۲-۳ افزایش پیدا می کرد و در دقایق ۵-۶ بعد از امواج tetanic به پایداری رسیدند. تفاوت معناداری در دامنه fEPSP های گروه های tetanic نرمال و شاهد وجود نداشت. تحریکات tetanic در گروه های نرمال و شاهدی که رینگر تزریق شده بود به ترتیب  $141 \pm 7$  و  $137 \pm 8$  درصد نسبت به سطح پایه افزایش داشتند. القای امواج LTP در گروهی که KCl دریافت کرده بود به صورت هفتگی، افزایش معناداری را در دامنه fEPSP ها به میزان  $178 \pm 16$  درصد نسبت به گروه شاهد که رینگر دریافت کرده بود و کنترل، نشان می داد (تصویر ۲).

## بحث و نتیجه گیری

مطالعه ای حاضر اثرات مکرر مهار منتشر شونده را در طول ۴ هفته بر میزان پتانسیل های پس سیناپسی در تشکیلات Schaffer collateral هیبو کمپ بعد از تحریک الکتریکی مسیر tetanic در موش های نوجوان مورد مطالعه قرار داده و نشان دهنده این است که SD موجب آسیب LTP القاء شده با تحریک fEPSP ها می گردد. در ۱۰۰ Hz گشته و باعث بیشتر کردن دامنه fEPSP در SD، رها شدن نوروتربوسیمیترهای مغزی مهاری و تحریکی از جمله گلوتامات، گابا و سروتونین دستخوش تغییر می شوند (۷-۹). همچنین یکی از مهمترین گیرنده های مغزی که تغییر می کند گیرنده های گلوتاماترژیکی از جمله N-Methyl DL-Aspartate (NMDA) است که در انعطاف پذیری سیناپسی یادگیری و حافظه

3. Bures J, Buresova O, Krivanek J. The mechanism and applications of Leao's spreading depression of electroencephalographic activity. Publ House Czech Acad Sci, Prague. 1974: p.410
4. Wiggins AK, Shen PJ, Gundlach AL. Neuronal-NOS adaptor protein expression after spreading depression: implications for NO production and ischemic tolerance. *J Neurochem.* 2003; 87(6): 1368-80.
5. Sachs M, Pape H-C, Speckmann E-J, Gorji A. The effect of estrogen and progesterone on spreading depression in rat neocortical tissues. *Neurobiol Dis.* 2007; 25(1): 27-34.
6. Hansen AJ, Zeuthen T. Extracellular ion concentrations during spreading depression and ischemia in the rat brain cortex. *Acta Physiol Scand.* 1981; 113(4): 437-45.
7. Alberts B WJ, Johnson A, Lewis J, Raff M, Robert K. Molecular Biology of the Cell. 4<sup>th</sup> edition. 2008.
8. Krüger H, Luhmann HJ, Heinemann U. Repetitive spreading depression causes selective suppression of GABAergic function. *Neuroreport.* 1996; 7(15-17): 2733-6.
9. Stefulj J, Bordukalo-Niksic T, Hecimovic H, Demarin V, Jernej B. Epilepsy and serotonin (5HT): variations of 5HT-related genes in temporal lobe epilepsy. *Neurosci Lett.* 2010; 478(1): 29-31.
10. Marrannes R, Willems R, De Prins E, Wauquier A. Evidence for a role of the N-methyl-d-aspartate (NMDA) receptor in cortical spreading depression in the rat. *Brain res.* 1988; 457(2): 226-40.
11. Leao AA. Spreading depression of activity in the cerebral cortex. *J Neurophysiol.* 1944.
12. Bureš J, Burešova O. Cortical spreading depression as a memory disturbing factor. *J Comp Physiol Psych.* 1963; 56(2): 268.
13. Olesen J, Jørgensen MB. Leao's spreading depression in the hippocampus explains transient global amnesia. *Acta Neurol Scand.* 1986; 73(2): 219-20.
14. Barnes C. Spatial learning and memory processes: the search for their neurobiological mechanisms in the rat. *Trends Neurosci.* 1988; 11(4): 163-9.
15. Bliss TV, Collingridge GL. A synaptic model of memory: long-term potentiation in the hippocampus. *Nature.* 1993; 361(6407): 31-9.
16. Abraham WC, Bear MF. Metaplasticity: the plasticity of synaptic plasticity. *Trends Neurosci.* 1996; 19(4): 126-30.
17. Massey PV, Johnson BE, Moult PR, Auberson YP, Brown MW, Molnar E, et al. Differential roles of NR2A and NR2B-containing NMDA receptors in cortical long-term potentiation and long-term depression. *J Neurosci.* 2004; 24(36): 7821-8.
18. Sadeghian H, Jafarian M, Karimzadeh F, Kafami L, Kazemi H, Coulon P, et al. Neuronal death by repetitive cortical spreading depression in juvenile rat brain. *Exp Neurol.* 2012; 233(1): 438-46.
19. Wernsmann B, Pape HC, Speckmann EJ, Gorji A. Effect of cortical spreading depression on synaptic transmission of rat hippocampal tissues. *Eur J Neurosci.* 2006; 23(5): 1103-10.
20. Berger M, Speckmann EJ, Pape H, Gorji A. Spreading depression enhances human neocortical excitability *in vitro*. *Cephalgia.* 2008; 28(5): 558-62.