

The effects of chlorodiazepoxide on the Bax gene expression in CA1 pyramidal cells of the newborn rat hippocampus

Amin Dinarvand¹, Mehrdad Hashemi², Rasool Dinarvand³, Shabnam Movaseghi⁴, Mojtaba Jafarinia⁵

¹*MSc, Department of Genetics, Islamic Azad University, Marvdasht Branch, Marvdasht, Iran*

² *Professor, Department of Genetics, Faculty of Advanced Sciences and Technology, Tehran Medical Sciences, Islamic Azad University, Tehran, Iran*

³ *Professor, Department of Pharmacy, Faculty of Pharmacy, Tehran Medical Sciences University, Tehran, Iran*

⁴ *Associate professor, Department of Anatomy, Faculty of Medicine, Tehran Medical Sciences, Islamic Azad University, Tehran, Iran*

⁵ *Assistant professor, Department of Genetics, Islamic Azad University, Marvdasht Branch, Marvdasht, Iran*

Abstract

Background: Most drugs used by pregnant women can pass through the placenta and expose embryos and developing embryos to teratogenic effects. Due to the increased cellular damage of Bax gene expression, the effect of chlorodiazepoxide use during pregnancy on Bax gene expression in the hippocampus of neonatal rats was investigated.

Materials and methods: After confirmation of pregnancy in Wistar female rats, intraperitoneal injection of chlorodiazepoxide was administered at a dose of 10 mg/kg daily for 21 days in the experimental group. Two weeks after birth, the infant's brain was removed from the skull. After isolating the CA1 region of the neonatal hippocampus, the expression of the Bax proapoptotic gene was examined and compared with the control and carrier group (saline).

Results: The level of gene expression was analyzed and propoptotic Bax gene showed significant increase in experimental group compared to control group.

Conclusion: The results of this study indicated that the administration of chlorodiazepoxide during pregnancy can cause neuronal damage in the hippocampus of Wistar rats.

Keywords: *Gene expression, Chlorodiazepoxide, Rat, Hippocampus.*

Cited as: Dinarvand A, Hashemi M, Dinarvand R, Movaseghi Sh, Jafarinia M. The effects of Chlorodiazepoxide on the bax gene expression in CA1 pyramidal cells of the newborn rat hippocampus. Medical Science Journal of Islamic Azad University, Tehran Medical Branch 2020; 30(2): **134-140**.

Correspondence to: Mehrdad Hashemi

Tel: +98 9126037351 5

E-mail: mhashemi@jautmu.ac.ir

ORCID ID: 0000-0003-0627-6991

Received: 16 Feb 2019; **Accepted:** 7 Apr 2019

بررسی تغییر بیان ژن **Bax** ناشی از داروی کلرودیازپوکساید در زمان بارداری در سلول‌های هرمی ناحیه CA1 هیپوکمپ نوزادان موش

امین دیناروند^۱، مهرداد هاشمی^۲، رسول دیناروند^۳، شبنم موثقی^۴، مجتبی جعفری نیا^۵

^۱کارشناس ارشد، گروه ژنتیک، دانشگاه آزاد اسلامی واحد مرودشت، مرودشت، ایران

^۲استاد، گروه ژنتیک، علوم پزشکی تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

^۳استاد، گروه فارماسیوتیکس، دانشکده داروسازی، علوم پزشکی تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

^۴دانشیار، گروه آنatomی، علوم پزشکی تهران، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

^۵استادیار، گروه ژنتیک، دانشگاه آزاد اسلامی واحد مرودشت، مرودشت، ایران

چکیده

سابقه و هدف: بیشتر داروهایی که توسط زنان حامله مصرف می‌شوند، می‌توانند از جفت عبور کنند و رویان و جنبین در حال نمود را در معرض اثرات تراوتوزن قرار دهند. کلرودیازپوکساید از گروه بنزو دیازپین‌ها است که به خوبی از دستگاه گوارش جذب شده و وارد مغز می‌شود. با توجه به افزایش بیان ژن *bax* متعاقب آسیب سلوی و ارتباط نواحی نورون‌های پیرامیدال ناحیه CA1 هیپوکامپ با حافظه و حساسیت این بخش به داروهای تراوتوزن، در این مطالعه اثر مصرف کلرودیازپوکساید در دوران بارداری بر روی بیان ژن *bax* در سلول‌های هرمی ناحیه CA1 هیپوکامپ نوزادان موش صحرازی بررسی شد.

روش بررسی: پس از تایید بارداری موش‌های ماده نژاد ویستار در گروه آزمایشی، روزانه کلرودیازپوکساید با دوز ۱۰ mg/kg ۲۱ روز تزریق داخل صفاقی انجام شد و ۲ هفته پس از تولد، مغز نوزادان از جمجمه خارج شد. پس از جداسازی ناحیه CA1 هیپوکامپ نوزادان، بیان ژن پروآپوپتوئیک *Bax* مورد بررسی قرار گرفت و با گروه کنترل و حامل (سالین) مقایسه شدند.

یافته‌ها: میزان بیان ژن پروآپوپتوئیک *Bax* در گروه آزمایشی نسبت به گروه کنترل و حامل افزایش معنی‌داری نشان داد.

نتیجه‌گیری: نتایج مطالعه حاکی از آن بود که دریافت کلرودیازپوکساید در دوران بارداری می‌تواند باعث افزایش ژن پروآپوپتوئیک *Bax* و آپوپتوز در سلول‌های نورونی هیپوکامپ نوزادان موش صحرازی نژاد ویستار شود.

وازگان کلیدی: بیان ژن، کلرودیازپوکساید، موش صحرازی، هیپوکامپ.

مقدمه

زیادی گیرنده‌های گلوكورتیکوئید است که این امر آن را نسبت به بخش‌های دیگر مغز به استرس‌های طولانی مدت آسیب‌پذیرتر می‌سازد. نشان داده شده که افرادی که استرس‌های روانی طولانی مدتی را تجربه می‌کنند در هیپوکامپ بیش از سایر نواحی مغزی آتروفی نشان می‌دهند. نواحی مشخصی از مغز از جمله سلول‌های هرمی CA1 هیپوکامپ (Hippocampus) که ارتباط مستقیمی با حافظه دارد نسبت به داروهای تراوتوزن بسیار حساس هستند (۱-۳). کلرودیازپوکساید از گروه بنزو دیازپین‌ها و جزء داروهای مسكن

هیپوکامپ یک جز اصلی مغز انسان و دیگر مهره‌داران است. هیپوکامپ متعلق به سیستم لیمبیک است و نقش مهمی در ثبات اطلاعات از حالت حافظه کوتاه مدت به حافظه بلند مدت و مسیریابی فضایی دارد. هیپوکامپ حاوی تعداد

آدرس نویسنده مسئول: تهران، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم پزشکی تهران، مهرداد هاشمی

(email: mhashemi@iautmu.ac.ir)

ORCID ID: 0000-0003-0627-6991

تاریخ دریافت مقاله: ۹/۱۱/۲۷

تاریخ پذیرش مقاله: ۹/۸/۱۱۸

واکنشگر نقش دارد. هرگونه اختلال در روند آپوپتوز می‌تواند منجر به بیماری شود که ممکن است ناشی از کاهش مرگ سلولی باشد و منجر به ایجاد و رشد سلول‌های سلطانی و یا اختلالات خود اینمی شود. بر عکس، افزایش غیر طبیعی مرگ سلولی نیز در بیماری‌هایی نظیر اختلالات نورودئنراتیو و ایدز دیده می‌شود. آپوپتوز دارای دو مسیر اصلی داخلی و خارجی است. مسیر داخلی یا مسیر میتوکندری‌ایی آپوپتوز از مسیرهای اصلی در القائی آپوپتوز است. میتوکندری هم در حیات و هم در مرگ سلولی دخالت دارد. در پاسخ به سیگنال‌های مرگ سلولی، نفوذپذیری غشاء خارجی میتوکندری باعث بیان متفاوت پروتئین‌های خانواده Bcl-2 و آزاد شدن مولکول‌های پروآپوپتوتیک از قبیل ژن Bax، فاکتور القاء کننده آپوپتوز (AIF)، سیتوکروم C، Smac/DIABLO و اندونوکلئاز G از فضای بین دو غشاء میتوکندری به داخل سیتوپلاسم می‌شوند. از ژن‌های مهم پیش برند آپوپتوز می‌توان به Bax اشاره کرد (۸، ۹). با توجه به افزایش بیان ژن bax متعاقب آسیب سلولی و ارتباط نواحی نورون‌های پیرامیدال ناحیه CA1 هیپوکامپ با حافظه و حساسیت این بخش به داروهای تراتوژن، در این مطالعه اثر مصرف کلرودیازپوكسайд در دوران بارداری بر روی بیان ژن bax در سلول‌های هرمی ناحیه CA1 هیپوکمپ نوزادان موش صحراجی بررسی شد.

مواد و روشها

این تحقیق با مصوبه کد اخلاق IR.IAU.TMU.REC.1395.322 روش مطالعه تجزیی اجرا شد.

گروههای حیوانات

حیوانات ماده مرتبت با تهیه واژینال اسمنیر بررسی شده و در فاز استروس در قفسه‌های جداگانه جفت گیری انجام و پس از مشاهده واژینال پلاک با دوز ۱۰ mg/kg به مدت ۲۱ روز تزریق داخل صفاقی انجام شد (۱۰، ۱۱). حیوانات در سه گروه زیر مورد بررسی قرار گرفتند.

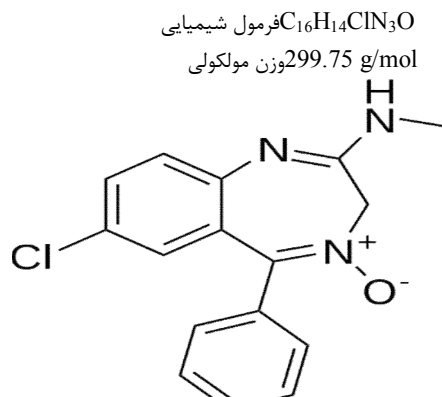
• گروه شاهد: هیچ تیماری برای حیوان انجام نشد.

• گروه آزمایشی: داروی کلرودیازپوكسайд با دوز انتخابی ۱۰ mg/kg هر روز در طول بارداری (۲۱ روز) به بصورت داخل صفاقی (IP) به حیوان تزریق شد.

• گروه حامل: نرمال سالین (۱ میلی لیتر) هر روز در طی دوره بارداری به حیوان تزریق شد.

و خواب آور است (۱، ۲). شکل ۱ مشخصات شیمیایی کلرودیازپین‌های مورد استفاده دیازپام،

کلرودیازپوكساید، کلوزنایپام، لورازپام، آپرازولام هستند که به نظر می‌رسد توسط اثر مهاری روی نوروترنسミتر گابا (gamma-aminobutyric acid) اثرمی‌کنند.



شکل ۱. مشخصات شیمیایی کلرودیازپوكساید

خطرات احتمالی بسیاری برای جنین در زمان مصرف داروهای ضد اضطراب توسط زنان باردار به خصوص در ۴۲ روز اول دوران بارداری وجود دارد. شروع اثرات تراتوژن ممکن است بالفاصله و یا با تاخیر باشد و علایم ممکن است در عرض چند روز یا ۳ هفته بعد از تولد ظاهر شوند و تا چندین ماه باقی بمانند. عوارض احتمالی عبارت از سقط جنین و آنومالی‌های مادرزادی، از جمله فلجه اسپاستیک، میکروسفالی، آتزی دئودنال و کمبود روانی هستند (۶، ۵).

پدیده مرگ سلولی با توجه به اهمیتی که در تکامل سیستم عصبی دارد، در بسیاری از بیماری‌های نورودئنراتیو موثر است. بسیاری از بیماری‌های نورولوژیکی به وسیله کاهش تدریجی گروه خاصی از نورون‌ها ایجاد شده و اختلالاتی در حرکت و عمل سیستم CNS ایجاد می‌کنند و از آن جمله می‌توان بیماری‌هایی مانند پارکینسون و آلزایمر را نام برد. فاکتورهای زیادی مانند اکسیدانتیو استرس، هموستازی نامناسب Ca²⁺، عدم کارایی میتوکندری، فقدان یا نقص واکنش‌های متقابل فاکتورهای نوروتروفیک بین نورون‌ها و بافت‌های هدفشنan و یا ترکیبی از این عوامل در ایجاد بیماری‌های فوق مؤثر هستند (۷). آپوپتوز مرگ فیزیولوژیک سلولی است که در شرایط طبیعی سبب حذف سلول‌های پیر، آسیب دیده، اضافی و مضر می‌شود و برای تکامل و هوموستاز بافتی ضروری است. آپوپتوز در ترمیم و نوسازی بافتی و نیز حذف سلول‌های T خود

شده و در Ncbi BLAST شد و از نظر اختصاصی بودن چک شدنند (جدول ۲).

RT-PCR

ابتدا cDNA با نسبت ۱/۵ با DDW به غلظت $0.2 \text{ Pmol}/\mu\text{L}$ رفیق شد. Master mix به cDNA و پرایمر مطابق جدول ۳ اضافه شدند. پلیت مورد نظر را در دستگاه step one plus Real Time قرار داده شد. عملکرد و اختصاصت پرایمربا چک شدنند. زن bax به عنوان زن هدف و GAPDH به عنوان زن مرجع انتخاب شدند. واکنش RT-PCR برای زن هدف و مرجع در نمونه‌های کنترل و تست به صورت سه تایی در پلیت ۹۶ خانه‌ای انجام شد (جدول ۳).

برنامه زمانی و دمایی واکنش Real Time PCR مطابق جدول‌های ۴ و ۵ انجام گرفت.

در مرحله دوم منحنی ذوب تشکیل شد. مراحل فوق برای عدم آلودگی و سنجش عملکرد صحیح پرایمربا انجام شد و پس از اطمینان از مواد مذکور هر کدام از نمونه‌ها به صورت جداگانه با پرایمر جهت بررسی بیان زن در چاهک‌ها در دستگاه قرار گرفتند. از کنترل منفی: (Negative Test control) برای تأیید عدم آلودگی

۲ هفته پس از بدنس آمدن نوزادان، حیوانات توسط پنتوباربیتال سدیم (40 mg/kg) بیهوش و ذبح شده و هیپوکامپ برای بررسی‌های مولکولی از سایر بافت‌های مغزی جدا شد.

استخراج RNA و سنتز cDNA

پس از برداشت بافت موردنظر از هیپوکامپ رت و نگهداری در ۷۰- درجه سانتی‌گراد، ابتدا RVA و دیگر اجزای سلولی از RNA محاصره غشایی خارج شد و سپس به روش ترایزول استخراج و برای صحت استخراج RNA از طریق اسپکتروسکوپی کمیت RNA مورد ارزیابی قرار گرفت. غلظت RNA توسط دستگاه Nanodrop در طول موج ۲۸۰، ۲۶۰ و ۲۳۰ نانومتر اندازه گیری شد. طیف جذبی A_{260/280} (عدم آلودگی با آلوگی با پروتئین) و A_{260/230} خلوص (عدم آلودگی با فل و کلروفرم) نمونه‌هایی که A_{260/280} نمونه‌هایی که ≥ 1.8 بود برای سنتز cDNA انتخاب و به فریزر -۸۰°C منتقل داده شدند.

برای ساخت مستر جهت سنتز cDNA طبق دستور کیت از موادی با غلظت‌های ذکر شده مطابق جدول ۱ استفاده شد. پرایمربا به کمک نرم افزار Generunner و ۳ طراحی

جدول ۱. مواد و حجم لازم جهت سنتز cDNA (Takara)

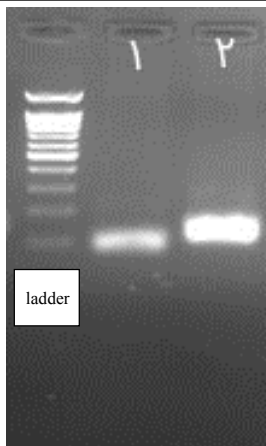
	μl	۱X
5X Primescript™ Buffer (for Real time)		
Prime Script™ RT Enzyme Mix I	μl	
Oligo dT primer ($50 \mu\text{M}$)	μl	75 Pmol
Random 6 mers ($100 \mu\text{M}$)	μl	50 Pmol
Total RNA		
Rnase Free H ₂ O		
Total	μl	

جدول ۲. توالی پرایمر طراحی شده MCL1 و GAPDH

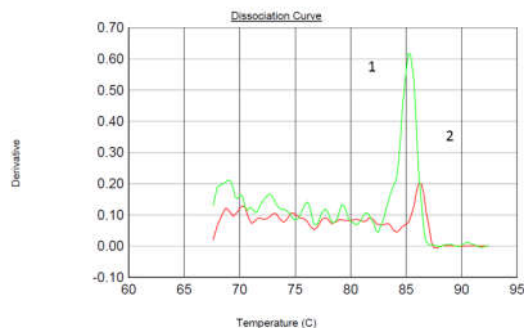
زن	توالی پرایمر	دمای ذوب	طول bp	CG درصد
BAX-F	AGGGTGGCTGGGAAGGC	۵۶/۸	۱۷	۷۰/۶
BAX-R	TGAGCGAGGCCGTGAGG	۵۷/۷	۱۷	۷۰/۶
GAPDH F	AAGTTCAACGGCACAGTCAGG	۵۷/۸	۲۲	۵۰/۰
GAPDH R	CATACTCAGCACCAGCATCACC	۵۶/۷	۲۲	۵۴/۶

جدول ۳. اجزای لازم برای واکنش Real time PCR (takara) (برای دو واکنش)

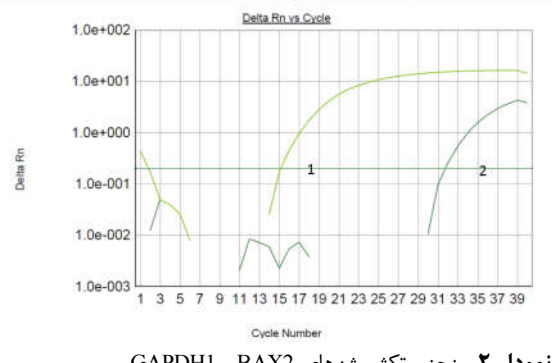
ماده	مقدار	غلظت نهایی
SYBR premix EX Taq™ 11(2X)	$25 \mu\text{l}$	۱X
PCR Forward primer ($10 \mu\text{M}$)	$2 \mu\text{l}$	$0.04 \mu\text{M}$
PCR Reverse primer ($10 \mu\text{M}$)	$2 \mu\text{l}$	$0.04 \mu\text{M}$
Rox Reference Dye or Dye 11 (50 X)	$1 \mu\text{l}$	۱X
RT reaction solution (cDNA solution)	$4 \mu\text{l}$	۲
dH ₂ O (Sterilized distilled water)	$16 \mu\text{l}$	
Total	$50 \mu\text{l}$	



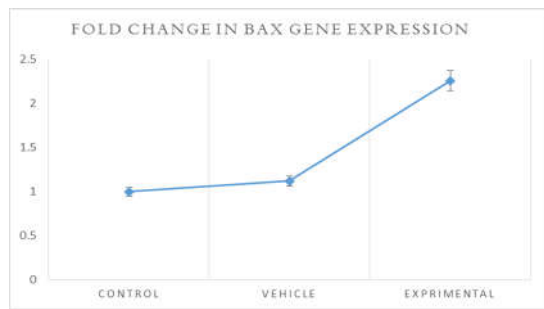
شکل ۲. الکتروفوروز محصولات Real Time PCR روی ژل آگاروز ٪/۱۵ با نشانگر اندازه Gapdh-۲Bax -۱ (100bp)



نمودار ۱. منحنی ذوب مربوط به ژن bax (۱) در مقایسه با ژن مرجع (۲) GAPDH



نمودار ۲. منحنی تکثیر ژن های BAX2 و GAPDH



نمودار ۳. نسبت بین ژن bax در گروه های مختلف نسبت به کنترل

در حین انجام آزمایش استفاده شد. کنترل منفی فاقد cDNA بود. برای سنجش پرایمرها هر کدام از آنها با یک نمونه کنترل مورد بررسی قرار گرفتند و پس از اتمام واکنش Real Time PCR برای اطمینان از اختصاصی بودن پرایمرها و نمایش طول قطعات تکثیر شده، نمونه ها به ژل پلی آکریل آمید منتقل شدند.

تحلیل آماری

تحلیل داده ها توسط نرم افزار آماری rest جهت مقایسه بیان و نسبت ها انجام شد.

جدول ۴. برنامه زمانی و دمایی PCR

چرخه	زمان	دما
۱	۱۵	۹۵
۴۰-۶۲	۱۵"	۹۵
	۶۰"	۶۴

جدول ۵. برنامه زمانی و دمایی PCR در مرحله دوم

زمان (ثانیه)	دما
۱۵	۹۵
۶۰	۶۰
۱۵	۹۵

یافته ها

تایید صحت پرایمر

شکل ۲ نشان دهنده طول صحیح و تک باند بودن قطعات تکثیر شده با پرایمرهاست.

آنالیز منحنی ذوب (تفکیک)

منحنی ذوب بیانگر محسولاتی است که طی واکنش PCR تکثیر می شوند. به دلیل تک قله ای بودن تکثیر اختصاصی قطعات ژنی مورد نظر، عدم جفت شدن پرایمرها و عدم تکثیر قطعات غیر اختصاصی برای هر ژن با استفاده از منحنی ذوب (تفکیک) تعیین شد (نمودار ۱).

منحنی های تکثیر

نمودار ۲ نمونه ای از منحنی تکثیر ژن bax را به همراه ژن رفرنس نشان می دهد.

بیان ژن bax و تحلیل آماری

نمودار ۳ نتیجه بیان ژن های bax در گروه های مختلف نسبت به کنترل را نشان می دهد.

بحث

اگر چه هدف اصلی داروهایی که در طی دوران بارداری استفاده می‌شوند مادر است، با این وجود جنین یک دریافت کننده ناخواسته است و تأثیرات منفی بعضی از این داروها بر روی جنین از مشکلات اصلی بارداری‌ها است. در مورد اختلالات عصبی ناشی از مصرف داروهای گروه بنزودیازپین‌ها در دوران بارداری مطالعات کمی وجود دارد و اثر آنها بر روی رشد و نمو کودکانی که در دوران جنینی در معرض دارویی از جمله کلردیازپوکساید قرار گرفته‌اند، همچنان نامشخص است. با این حال، طبق مدل‌های حیوانی تا حدودی مشخص است که در صورت در معرض قرار گرفتن جنین در برابر بنزودیازپین‌ها احتمال اثرات طولانی مدت بر روی سیستم عصبی و عملکرد آنها وجود دارد (۱۲).

کلردیازپوکساید از نظر ساختمانی بسیار شبیه دیازپام است و طبق مطالعات، دیازپام و اگرازپام باعث ایجاد آنومالی بر روی موش می‌شوند. با توجه به شباهت‌های ساختمانی و عملکردی کلردیازپوکساید با دیازپام می‌توان به این نتیجه رسید که احتمالاً کلردیازپوکساید نیز از طریق نورورسپتورها می‌تواند باعث آسیب به مغز موش نوزاد شود (۱۲).

بنزودیازپین‌ها از جمله کلردیازپوکساید به اجزاء مولکولی گیرنده GABA_A که در غشاهای نورونی دستگاه عصبی مرکزی وجود دارند متصل می‌شوند و این گیرنده یونی به عنوان کانال یون کار عمل می‌کند و توسط GABA فعال می‌شود. طبق مطالعات الکتروفیزیولوژیک بنزودیازپین‌ها باعث تقویت مهار به واسطه GABA در تمام سطوح محور عصبی شامل طناب نخاعی، هیپوتalamوس، هیپوکامپ، جسم سیاه، قشر مخچه و قشر مغز می‌شوند (۱۳). طبق مطالعات انجام شده فعل شدن رسپتور GABA در ایجاد آپاپتیز نقش دارد (۱۴، ۱۵). با توجه به افزایش ژن پروآپوپتیونیک Bax و ایجاد آپاپتیز در سلول‌های هرمی هیپوکامپ مغز موش نوزاد می‌توان نتیجه گرفت این موضوع می‌تواند از طریق فعل شدن GABA توسط بنزودیازپین‌ها باشد.

بررسی‌ها نشان داده که مصرف بنزودیازپین‌ها در نوزاد انسان موجب بروز میوکلونوس، صرع و حرکات غیر طبیعی می‌شود (۱۶). در مطالعه Hartz و همکارانش که به صورت کوهورت انجام شده بود، از میان ۵۰۲۸۲ مادر بارداری که تحت بررسی و پیگیری بودند ۲۵۷ مادر باردار در طی ۴ ماه اول بارداری از کلردیازپوکساید استفاده کرده بودند و ۴۸۳ مادر در ماههای ۵ به بعد بارداری از این دارو استفاده کرده بودند. نتایج این مطالعه

نشان داد که ریسک مالفورماسیون، مردهزادی و مرگ تا ۴ سالگی در نوزادان این مادران افزایش نیافته بود و همچنین طبق امتیازات ناشی از بررسی وضعیت موتور (در ۸ ماهگی) و IQ (در ۴ سالگی) هیچ گونه آسیب مغزی وجود نداشت (۱۷). آپوپتیز یا مرگ برنامه‌ریزی شده سلول، یک فرآیند فیزیولوژیک پیچیده است که با القای استرس‌های درون سلولی می‌تواند ایجاد شود. خانواده پروتئینی Bcl-2 یک تنظیم‌کننده مهم در این فرآیند است که خود از دو گروه پروتئین‌های آنتی و پروآپوپتیک تشکیل می‌شود. طبق مطالعات انجام شده مدارک زیادی دلالت بر توانایی آسیب مغزی در فعال کردن کاسپاز ۳ که در ارتباط مسیر داخلی آپوپتیز است وجود دارد. با توجه به نقش اعضای خانواده آپوپتیز در القای آپوپتیز ظاهر مقدار بالای Bcl2 باعث کاهش آپوپتیز نورونی می‌شود. رهایی سیتوکروم c از میتوکندری پس از ایسکمی به علت فعالیت BaX و سایر اعضای پرو آپوپتیک خانواده Bcl2 BaX رخ می‌دهد. افزایش سطح BaX به سرعت از سیتوزول به میتوکندری نقل مکان می‌کند. در بین اعضاء خانواده پروتئینی Bcl-2، مولکول Bax جزء اعضاء پروآپوپتیک این خانواده پروتئینی به حساب که با توجه به نقش کلیدی فرآیند آپوپتیز، فعالیت صحیح و تنظیم شده آن برای عملکرد بسیاری از ارگان‌های بدن و به خصوص جهت حفظ تعامل بین مغز و کبد ضروری است. مطالعات نشان داده‌اند که کبد نقش مهمی در فراهم آوردن مواد غذایی و از بین بردن مواد سمی مانند نوروتوكسین دارد (۱۸).

در مطالعه حاضر روزانه ۱۰ mg/kg داروی کلردیازپوکساید در طی تمام طول بارداری به موش صحرایی داده شد و یافته‌ها افزایش بیان ژن Bax در هیپوکامپ این نوزادان نسبت به گروه شاهد و حامل را نشان داد؛ در نتیجه مصرف این دارو در طی بارداری می‌تواند باعث آسیب نورونی در هیپوکامپ نوزادان شود (۱۰، ۱۱). با توجه به مطالعه فوق الذکر احتمالاً کلردیازپوکساید از طریق تأثیر بر روی رسپتورهای خاص و تغییرات در سطح کورتیکواسترون‌ها و نوراپی‌نفرین طی دوران رشد عصبی باعث تخریب نورونی می‌شود. همچنین فعال شدن رسپتور GABA توسط کلردیازپوکساید و نقش ثابت شده GABA در آپاپتیز را می‌توان به عنوان مکانیسم دیگری در نحوه تأثیر داروی کلردیازپوکساید بر روی مغز موش نوزاد در نظر گرفت.

نتایج این مطالعه نشان داد که تزریق روزانه یک دوز کلردیازپوکساید به میزان ۱۰ mg/kg طی دوران بارداری با افزایش ژن Bax می‌تواند موجب آسیب نورونی در هیپوکامپ

مطالعه جامع تری به عمل آید.

نوزادان که نقش به سزاگی در حافظه دارد، گردد. بنابراین

پیشنهاد می شود در مورد سایر ژن های مرتبط با این موضوع

REFERENCES

1. Yang Y, Raine A. Prefrontal structural and functional brain imaging findings in antisocial, violent, and psychopathic individuals: a meta-analysis. *Psychiatry Research: Neuroimaging* 2009;174:81-8.
2. Alvarez JA, Emory E. Executive function and the frontal lobes: a meta-analytic review. *Neuropsychol Rev* 2006;16:17-42.
3. Mander BA, Rao V, Lu B, Saletin JM, Lindquist JR, Ancoli-Israel S. Prefrontal atrophy, disrupted NREM slow waves and impaired hippocampal-dependent memory in aging. *Nat Neurosci* 2013;16:357-64.
4. Dorph-Petersen K, Pierri J, Perel J, Sun Z, Sampson A, Lewis D. The influence of chronic exposure to antipsychotic medications on brain size before and after tissue fixation: a comparison of haloperidol and olanzapine in macaque monkeys. *Neuropsychopharmacology* 2005;30:1649-61.
5. Liston C, Miller MM, Goldwater DS, Radley JJ, Rocher AB, Hof PR. Stress-induced alterations in prefrontal cortical dendritic morphology predict selective impairments in perceptual attentional set-shifting. *J Neurosci* 2006;26:7870-4.
6. Cecil KM, Brubaker CJ, Adler CM, Dietrich KN, Altaye M, Egelhoff JC, et al. Decreased brain volume in adults with childhood lead exposure. *PLoS Med*. 2008; 5: e112.
7. Iqbal M, Aneja A, Fremont W. Effects of chlordiazepoxide (Librium) during pregnancy and lactation. *Conn Med* 2003;67:259-62.
8. Iqbal M, Sobhan T, Ryals T. Effects of commonly used benzodiazepines on the fetus, the neonate, and the nursing infant. *Psychiatr Serv* 2002;53:39-49.
9. Hassanzadeh P, Hassanzadeh A. Effects of psychotropic drugs on nerve growth factor protein levels in the rat brain. *Physiol Pharmacol* 2009;13:244-52.
10. Chaouloff F, Durand M, Mormède P. Anxiety- and activity-related effects of diazepam and chlordiazepoxide in the rat light/dark and dark/light tests. *Behav Brain Res* 1997;85:27-35.
11. Schechter MD, Lovano DM. Ethanol-chlordiazepoxide interactions in the rat. *Pharmacol Biochem Behav* 1985; 23:927-30
12. Kellogg CK. Benzodiazepines: influence on the developing brain. *Prog Brain Res* 1988;73:207-28.
13. Katzung BG, Masters SB, Trevor AJ, Editors. *Basic & clinical pharmacology*. New York, NY, USA: Lange Medical Books/McGraw-Hill; 2012.
14. Zhang T, Cao EH, Li JF- A laser scanning confocal microscopy method. Simultaneous detection of intracellular ca²⁺ and apoptosis using Fluo- 3 and Hoechst 33342. *Anal Quant Cytol Histol* 2000; 22: 93-7.
15. Zhang F, Li C, Wang R, Han D, Zhang Q-G, Zhou C, et al. Activation of GABA receptors attenuates neuronal apoptosis through inhibiting the tyrosine phosphorylation of NR2A by Src after cerebral ischemia and reperfusion. *Neuroscience* 2007;150:938-49
16. Glykys J, Staley KJ. Diazepam effect during early neonatal development correlates with neuronal Cl⁻. *Ann Clin Transl Neurol* 2015;2:1055-1070.
17. Hartz SC, Heinonen OP, Shapiro S, Siskind V, Slone D. Antenatal exposure to meprobamate and chlordiazepoxide in relation to malformations, mental development, and childhood mortality. *N Engl J Med* 1975;292:726-8.
18. Hashemi I, Entezari M, Zarindast MR. Investigating the gene expression level of Bad and Bcl-xL following cholestasis and curcumin treatment in the striatum area of male rat. *Medical Sciences Journal of Islamic Azad University Tehran Medical Branch* 2017;27:244-251. [In Persian]