

بررسی مشارکت استروئیدها در فعالیتهای مرتبط با نوروترانسمیتر گابا

مصطفی بهره بر^۱، امین الله بهالدینی^۲، مهناز طاهریان فرد^۲

^۱ کارشناس ارشد، گروه فیزیولوژی جانوری، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد دهدشت

^۲ استادیار، بخش فیزیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی شیراز

چکیده

سابقه و هدف: گاما آمینوبوتیریک اسید (گابا)، یکی از نوروترانسمیترهای مهم سیستم عصبی مرکزی است که به عنوان یک مولکول پیام‌رسان پاراکرین و اتوکرین عمل می‌کند. متابولیت‌های استروئیدی طبیعی پروژسترون و کورتیکوسترون با اتصال به گیرنده غشایی گابا A دارای خواص داروهای آرام‌بخش، خواب‌آور، ضدافسردگی، ضد تشنج، شل‌کننده عضلانی و بیهوش‌کننده می‌باشند و مغز به عنوان یک اندام استروئیدساز در تولید این استروئیدها نقش دارد. هدف از این مطالعه، بررسی مشارکت استروئیدها در فعالیتهای مرتبط با نوروترانسمیتر گابا از طریق بررسی اثرات مرکزی گیرندهای گابا A و گابا B بر میزان پروژسترون سرمی موش صحرایی ماده می‌باشد.

روش بررسی: یک کانول تزریق در درون بطنهای جانبی مغز موشهای صحرایی ماده بالغ گروه شاهد و گروههای آزمایش با عمل جراحی استریوتاکس قرار داده شد. یک هفته بعد، در ساعت ۸ صبح روز پرواستروس، داروهای دیازپام (آگونست گیرنده گابا A) با دوزهای ۲۵۰ و ۵۰۰ نانوگرم در هر موش، بیکوکولین (آنتاگونیست گیرنده گابا A) با دوزهای ۱/۵ و ۳ نانوگرم در هر موش، باکلوفن (آگونست گیرنده گابا B) با دوزهای ۴/۲۷ و ۱/۵۴ نانوگرم در هر موش و CGP35348 (آنتاگونیست گیرنده گابا B) با دوزهای ۳ و ۵ میکروگرم در هر موش گروه آزمایش و همچنین مایع مغزی - نخاعی مصنوعی با حجمی برابر داروها (۲ میکرولیتر) در هر موش گروه شاهد با روش داخل مغزی-بطنی تزریق گردیدند. در همان روز، نمونه‌های خونی از هر موش همه گروهها سه بار در ساعات ۹، ۱۱ و ۱۳ گرفته شد. سطح پروژسترون سرمی در نمونه‌های خونی با استفاده از روش RIA تعیین گردید. داده‌ها با روش آنالیز واریانس یک طرفه و تست تکمیلی دانکن با سطح معنی‌داری $p < 0.05$ مورد بررسی قرار گرفتند.

یافته‌ها: نتایج نشان داد فعال شدن سیستم گاباآرژیک مرکزی از طریق هر دو نوع گیرنده گابا A و گابا B سطح پروژسترون سرمی را بطور قابل ملاحظه‌ای تغییر می‌دهد.

نتیجه‌گیری: سیستم گاباآرژیک ارتباط بسیار نزدیکی با استروئیدوژنز دارد و استروئیدها در فعالیتهای مرتبط به گابا مشارکت دارند.

واژگان کلیدی: گاما آمینوبوتیریک اسید، گابا، استروئیدها، گیرنده گابا A، گیرنده گابا B، پروژسترون.

مقدمه

گاما-آمینوبوتیریک اسید (گابا)، یکی از مهمترین نوروترانسمیترهای سیستم عصبی مرکزی است که بوسیله نورونهای گاباآرژیک ساخته و تولید می‌شود (۱،۲). این ناقل عصبی دارای سه نوع گیرنده گابا A، گابا B و گابا C است.

گیرنده‌های گابا A و گابا C از نوع یونوتروپیک، به شکل کانال دریچه‌دار وابسته به لیگاند یون کلر و گیرنده گابا B از نوع متابوتروپیک، جفت شده با G پروتئینهای مرتبط با کانال یونهای پتاسیم و کلسیم هستند. تحقیقات نشان می‌دهد بعضی استروئیدها مانند آلفا-هیدروکسی استروئیدها با اتصال به گیرنده غشایی گابا A، می‌توانند اثرات نوروترانسمیتر گابا را در سیستم عصبی مرکزی تعدیل نمایند (۳-۵). یافتن میزان بالای مستقل از پلازما استروئیدهایی مانند دی‌هیدرواپی-آندروسترون در مغز، حضور آنزیم تبدیل‌کننده کلسترول به

آدرس نویسنده مسئول: دهدشت، دانشگاه آزاد اسلامی، گروه فیزیولوژی جانوری، مصطفی بهره بر

(email: ms_bahrebar@yahoo.com)

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۵/۹/۱۸

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۸۶/۲/۲

پروگنولون در سلولهای گلیال مغز، مشخص شدن نقش گابا در نفوذ کلسترول به درون سلولهای گلیال مغز و انجام کاتالیز اکسیداسیون پروگنولون به پروژسترون در نواحی لیمبیک مغز در یافته‌های تحقیقات پیشین، همگی نشان می‌دهند که مغز یک اندام استروئیدساز است و مستقل از اندامهای محیطی در تولید این استروئیدها نقش دارد (۱،۲). استروئیدهای مغزی بر خلاف استروئیدهای معمولی که دارای گیرنده داخل سلولی هستند و مکانیسم عمل ژنومیک و طولانی دارند، از طریق گیرنده‌های غشایی در یک مدت بسیار کوتاهتر عمل می‌نمایند. گروهی از این استروئیدها بنام استروئیدهای عصبی یا نورواستروئیدها شامل متابولیت‌های از پروژسترون مثل آلوپروگنولون و متابولیت‌های از دی‌اکسی‌کورتیکوسترون مثل آلتوتراهیدرودی‌اکسی‌کورتیکوسترون با تمایل بسیار بالایی برای اتصال به گیرنده غشایی گابا A، اثرات آلوستریک مثبت بر روی گیرنده گابا A از خود نشان می‌دهند و باعث افزایش جریان یون کلر به بیرون سلول با اتصال به جایگاههایی اختصاصی از این گیرنده می‌شوند. این استروئیدها دارای خواص داروهای ضدافسردگی، خواب‌آور و آرام‌بخش، ضدتشنج، بیهوش‌کنندگی و شل‌کننده عضلانی می‌باشند. گزارش شده است که بعضی از این استروئیدها از لحاظ قدرت دارویی ۱۰۰۰ برابر پنتوباریتال سدیم (قویترین داروی بیهوشی باربیتوراتی) قدرت بیهوش‌کنندگی دارند. در ضمن متابولیت‌های استروئیدی دیگر از جمله پروگنولون سولفات و دی‌هیدرواپی‌آندروسترون دارای خواص آلوستریک منفی روی گابا هستند و افزایش آنها در مغز باعث افسردگی می‌شود (۱،۲). این یافته‌ها وجود یک رابطه نزدیک بین سیستم گاباژئیک و استروئیدها را در مغز نشان می‌دهد. همچنین در تحقیقات گذشته وجود گابا در غدد جنسی و اندامهای فرعی تولید مثلی و اثر مستقیم آن بر استروئیدسازی و تحرک اسپرمها نشان داده شده است. حضور نوع خاصی از گیرنده‌های بنزودیازپینی محیطی در سلولهای بینابینی بیضه و آنزیم سازنده گابا (گلوتامات دکربوکسیلاز) و اثرات نازایی ناشی از بیان بالای آنزیم انتقال دهنده گابا از طریق آسیب رساندن به بافت پوششی زاینده اسپرمها در بیضه‌ها نیز در مطالعات پیشین مشخص شده است (۹-۶). این شواهد وجود سیستم گاباژئیک محیطی و ارتباط نزدیک آن با استروئیدها را اثبات می‌کند. لذا تحقیق حاضر به منظور بررسی مشارکت و همکاری استروئیدها در انجام فعالیتهای متفاوت مرتبط با گابا از طریق بررسی اثرات مرکزی آگونیسیت‌ها و آنتاگونیسیت‌های گیرنده‌های گابا A و گابا B بر میزان پروژسترون سرمی انجام

گردید. شناخت ارتباط استروئیدها و گابا در درمان بیماریهای مرتبط با گابا مانند افسردگی، صرع، تشنج و سندرم هانتینگتون از اهمیت بسزایی برخوردار است.

مواد و روشها

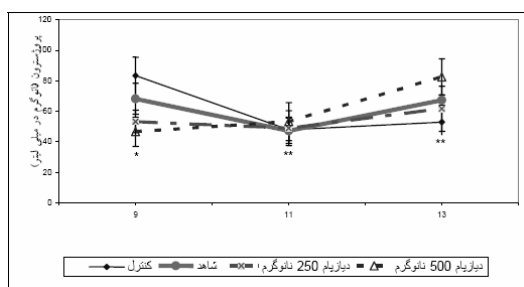
شش گروه پنج تایی موش صحرایی ماده با میانگین وزنی ۲۰۰ تا ۲۵۰ گرم در شرایط آزمایشگاهی ۱۲ ساعت نور و ۱۲ ساعت تاریکی، شرایط غذایی و دمایی یکسان در آزمایشگاه گروه زیست‌شناسی دانشگاه شیراز نگهداری شدند. این گروهها شامل گروه کنترل، گروه شاهد (sham)، گروههای آزمایش دیازپام (آگونیسیت گیرنده گابا A)، بیکوکولین (آنتاگونیسیت گیرنده گابا A)، باکلوفن (آگونیسیت گیرنده گابا B) و CGP35348 (آنتاگونیسیت گیرنده گابا B) بودند.

ابتدا موشها را وزن کرده و میزان داروی بیهوشی پنتوباریتال سدیم با دوز ۵۰ میلی‌گرم در هر کیلوگرم تعیین گردید. داروی بیهوشی با روش داخل صفاقی (intraperitoneal) تزریق شد. پس از آن موش در دستگاه استریوتاکس قرار داده شد. برای این کار میله‌های گوش (ear bar) با اندازه برابر در مجرای گوش موشها قرار داده شد. سپس دهان موش را باز کرده و دندان جلویی بالایی آن را پشت میله دندان (denatl bar) طوری قرار دادیم که سر کاملاً صاف و برگما با لامبدا در یک سطح قرار بگیرند. به همین خاطر میله دندان ۲/۵ میلی‌متر بالای خط افق یا صفر دستگاه تنظیم شد. بعد گیره بینی بر روی بینی موش محکم گردید.

با چیدن موی سر موش و شکافتن پوست سر آن و برداشتن بافتهای پیوندی روی جمجمه، محل‌های برگما و لامبدا مشخص گردید. پس از تعیین مختصات برگما به عنوان مبدا، با چرخاندن پیچ قدامی - خلفی، سوزن دستگاه یک میلی‌متر به سمت لامبدا و بعد ۲/۵ میلی‌متر به سمت راست یا چپ حرکت داده شد و به عنوان محلی که طبق اطلس دستگاه به کانول راهنما به بطن جانبی وارد می‌شد، مشخص و علامت‌گذاری گردید. بوسیله دریل دندانپزشکی محل مورد نظر را به آرامی سوراخ کرده تا سخت شامه پدیدار و به کمک یک سوزن سخت شامه را سوراخ کرده، خون اطراف سوراخ را پاک نموده و سطح جمجمه با گاز استریل کاملاً خشک شد. برای محکم نگه داشته شدن کانول تزریق دارو، سه سوراخ در اطراف این سوراخ با دریل دندانپزشکی ایجاد کرده و پیچهای ریز عینک در آنها تعبیه و محکم گردید. بر اساس اطلس دستگاه مختصات عمودی بطن جانبی ۴/۱ میلی‌متر مشخص شد. کانول تزریق را در دستگاه قرار داده و ۴/۱ میلی‌متر در

یافته‌ها

بررسی اثرات مرکزی دیازپام به عنوان آگونیست گیرنده گابا A بر غلظت پروژسترون سرمی نشان داد دیازپام با دوز ۵۰۰ نانوگرم در ساعت ۹ صبح در غلظت پروژسترون سرمی گروه آزمایش کاهش معنی‌داری را نسبت به گروه کنترل باعث گردیده است ($p < 0/05$) اما بین گروه کنترل و شاهد اختلاف معنی‌داری مشاهده نشد (نمودار ۱). با وجودی‌که در گروه کنترل کاهش معنی‌داری در میزان پروژسترون سرمی در ساعات ۱۳ و ۱۱ نسبت به ساعت ۹ دیده شد ($p < 0/05$)، درون سایر گروهها اختلاف معنی‌داری در میزان پروژسترون سرمی مشاهده نگردید. نتایج این بررسی نشان می‌دهد تحریک گیرنده A گابا با آگونیست آن، به نحوی باعث کاهش پروژسترون گردیده است.



نمودار ۱- اثر دیازپام مرکزی بر غلظت پروژسترون سرمی

موش صحرائی ماده (علامت * نشانه اختلاف معنی‌دار بین گروهها و علامت ** نشانه اختلاف معنی‌دار بین ساعات درون هر گروه است)

بررسی اثرات مرکزی بیکوکولین به عنوان آنتاگونیست گیرنده گابا A بر غلظت پروژسترون سرمی (نمودار ۲) نشان می‌دهد در ساعت ۹ صبح بیکوکولین با هر دو دوز بکار رفته کاهش معنی‌داری را در میزان پروژسترون سرمی گروه آزمایش نسبت به گروه کنترل باعث گردیده است ($p < 0/05$) اما بین گروه کنترل و شاهد اختلاف معنی‌داری دیده نشد. با وجودی‌که بین ساعات گروه کنترل، کاهش معنی‌داری در میزان پروژسترون سرمی در ساعات ۱۱ و ۱۳ نسبت به ساعت ۹ دیده شد ($p < 0/05$)، در گروه آزمایش، بیکوکولین با دوز ۳ نانوگرم در هر موش، افزایش معنی‌داری را در میزان پروژسترون سرمی در ساعات ۱۱ و ۱۳ نسبت به ساعت ۹ باعث شده بود ($p < 0/05$). این بررسی نشان داد مهار گیرنده گابا A با آنتاگونیست آن، بر میزان پروژسترون در ساعت ۹ صبح یک

سوراخ مجامه فرو برده تا نوک آن در بطن جانبی واقع شود. با این روش در بطن جانبی موشهای گروه شاهد و گروههای آزمایش یک کانول جهت تزریق مایع مغزی-نخاعی مصنوعی و داروها قرار داده شد و با آکريل دندانپزشکی و پیچهای ریز عینک به مجامه متصل و ثابت گردید.

پس از بهبودی موشها حدود یک هفته بعد از جراحی استریوتاکس، سیکل استروس موشها با روش گسترش نمونه واژنی (vaginal smear) مشخص گردید. برای این کار ابتدا یک پیپت پاستور غوطه‌ور در الکل را در آب مقطر شستشو داده و به کمک پمپی که در انتهای پیپت قرار داشت مقدار یک قطره سرم نرمال سالین به داخل پیپت کشیده شده و در واژن خالی گردید. بلافاصله مایع داخل واژن به پیپت برگردانده شد و روی یک لام گسترش داده و با اضافه کردن رنگ آبی متیل و قرار دادن لام روی آن، نمونه زیر میکروسکوپ مطالعه گردید.

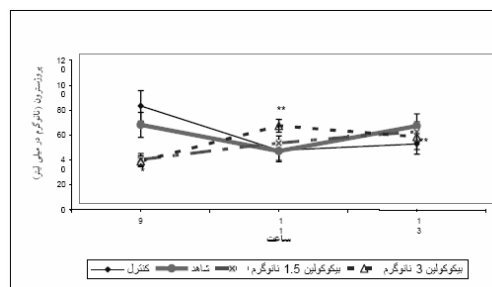
مرحله پرواستروس با داشتن مجموعه زیادی از سلولهای اپی‌تلیالی با هسته کروی از دیگر مراحل تشخیص داده شد. در ساعت ۸ روز پرواستروس به حجم ۲ میکرولیتر مایع مغزی-نخاعی مصنوعی به بطن جانبی موشهای گروه شاهد و همین حجم با دوزهای معین از داروها، دیازپام با دو دوز ۲۵۰ و ۵۰۰ نانوگرم در هر موش، بیکوکولین با دو دوز ۱/۵ و ۳ نانوگرم در هر موش، باکلوفن با دو دوز ۴/۲۷ و ۸/۵۴ نانوگرم در هر موش و CGP35348 با دو دوز ۳ و ۵ میکروگرم در هر موش به بطن جانبی موشهای گروههای آزمایش بوسیله سرنگ هامیلتون با روش داخل مغزی-بطنی تزریق گردید.

برای نمونه‌گیری خونی، ابتداء موش را در یک جعبه نگهدارنده موش یا مقیدکننده موش صحرائی (restrainer) قرار داده سپس از طریق بریدن دم موشها و آویزان کردن دم آنها در یک لوله آزمایش، سه نوبت نمونه‌گیری خونی در ساعات ۹، ۱۱ و ۱۳ از تمامی گروهها انجام گرفت.

سرم نمونه‌های خونی جدا شده و در لوله‌های شیشه‌ای مخصوص در فریزر نگهداری گردید. سپس برای اندازه‌گیری پروژسترون و پتاسیم سرمی، نمونه‌های سرمی نگهداری شده در فریزر جهت اندازه‌گیری به آزمایشگاه تشخیص طبی بیمارستان نمازی انتقال داده شد و با روش سنجش ایمنی رادیویی (radioimmunoassay=RIA) پروژسترون سرمی نمونه‌ها تعیین گردید.

نتایج با روش آنالیز واریانس یک طرفه و تست تکمیلی دانکن با سطح معنی‌داری $p < 0/05$ مورد بررسی آماری قرار گرفت.

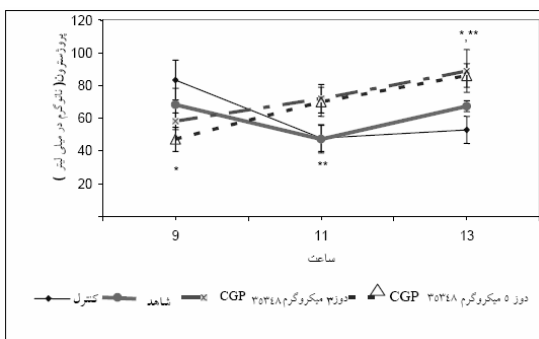
ساعت بعد از تزریق دارو اثر کاهشی و در ساعات ۱۳ و ۱۱ اثر مرکزی افزایشی داشته است.



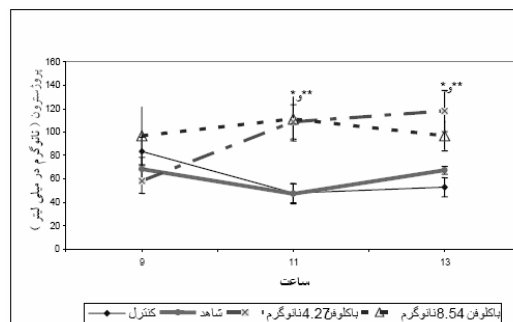
نمودار ۲- اثر بیکوکلین مرکزی بر غلظت پروژسترون سرمی موش صحرائی ماده

بررسی اثرات مرکزی CGP35348 به عنوان آنتاگونیست گیرنده گابا B بر غلظت سرمی پروژسترون (نمودار ۴) نشان می‌دهد در ساعت ۹ صبح، CGP35348 با دوز ۵ میکروگرم در گروه آزمایش کاهش معنی‌داری را در میزان پروژسترون سرمی نسبت به گروه کنترل باعث شده بود اما در ساعت ۱۳ داروی CGP35348 با دوز ۳ میکروگرم افزایش معنی‌داری را در میزان پروژسترون سرمی گروه آزمایش نسبت به گروه کنترل باعث شده بود ($p < 0.05$). با وجودی که بین ساعات گروه کنترل کاهش معنی‌داری در میزان پروژسترون سرمی در ساعات ۱۱ و ۱۳ نسبت به ساعت ۹ دیده شد، در گروه آزمایش، CGP35348 با هر دو دوز بکار رفته افزایش معنی‌داری را در میزان پروژسترون سرمی در ساعات ۱۱ و ۱۳ نسبت به ساعت ۹ نشان داد ($p < 0.05$). این بررسی نشان می‌دهد مهار گیرنده گابا B با آنتاگونیست آن، یک ساعت بعد از تزریق دارو، اثر مرکزی کاهشی بر میزان پروژسترون سرمی داشته ولی مدت بیشتری پس از تزریق دارو مثلاً در ساعات ۱۱ و ۱۳ اثر مرکزی افزایشی را در پی داشته است ($p < 0.05$).

بررسی اثرات مرکزی باکلوفن به عنوان آگونیست گیرنده گابا B بر غلظت پروژسترون سرمی موش صحرائی ماده (نمودار ۳) نشان داد در ساعت ۱۱ صبح باکلوفن با هر دو دوز بکار رفته افزایش معنی‌داری را در میزان پروژسترون سرمی گروه آزمایش نسبت به گروههای کنترل و شاهد باعث شده است ($p < 0.05$) همچنین در ساعت ۱۳ باکلوفن با دوز ۴/۲۷ نانوگرم در گروه آزمایش افزایش معنی‌داری را در میزان پروژسترون سرمی نسبت به گروههای کنترل و شاهد و با دوز ۸/۵۴ نانوگرم افزایش معنی‌داری را در گروه آزمایش نسبت به گروه کنترل باعث شده بود ($p < 0.05$). با وجود اینکه بین ساعات گروه کنترل کاهش معنی‌داری در میزان پروژسترون سرمی در ساعات ۱۱ و ۱۳ نسبت به ساعت ۹ دیده شد افزایش معنی‌داری را در غلظت پروژسترون سرمی در ساعات ۱۱ و ۱۳ نسبت به ساعت ۹ صبح نشان داد ($p < 0.05$). این بررسی نشان داد تحریک گیرنده گابا B با باکلوفن، اثر مرکزی افزایشی در میزان ستر پروژسترون داشته است.



نمودار ۴- اثر CGP35348 مرکزی بر غلظت پروژسترون سرمی موش صحرائی ماده



نمودار ۳- اثر باکلوفن مرکزی بر غلظت پروژسترون سرمی موش صحرائی ماده

بحث

در تحقیق حاضر، گابا از طریق گیرنده‌های مرکزی گابا A و گابا B تغییرات قابل ملاحظه‌ای را در میزان پروژسترون سرمی ایجاد کرد، اما نوع اثر گابا از طریق این دو گیرنده متفاوت بود (۱۰). نتایج نشان داد اثر دیاپام مرکزی به عنوان آگونیست گیرنده گابا A کاهش قابل توجه و اثر بیکوکلین مرکزی به عنوان آنتاگونیست این گیرنده، چند ساعت پس از تزریق دارو، افزایش قابل ملاحظه‌ای را در غلظت پروژسترون سرمی در

انسان و موش صحرایی نشان داده است (۶). همچنانکه وجود سه نوع گیرنده گابا A، گابا B و گابا C در اندامهای محیطی نظیر روده‌ها، هیپوفیز پیشین، جزایر لانگرهانس، قلب، بیضه‌ها، تخمدانها و قشر غده فوق کلیوی گزارش شده است (۱۸). این شواهد نشان می‌دهد گابا بصورت موضعی در یک اندام استروئیدساز محیطی مانند غده آدرنال تولید و ترشح شده و نقش مهمی را در تنظیم عملکرد غده آدرنال بصورت اتوکراین و پاراکراین به عهده دارد. گزارش شده است سیستم گابا آرژیک بخش قشری غده فوق کلیوی، ترشح کانه کولامین‌ها در بخش مرکزی این غده را بصورت پاراکراین کنترل می‌کند. بطور مثال میزان اپی‌نفرینی که در اثر هیجان‌ات و اضطراب بالا می‌رود به مقدار زیادی از طریق گیرنده‌های گابا A و گابا B بصورت پاراکراین توسط گابای تولید شده در قشر غده آدرنال تعدیل می‌گردد. تعدیل سطح درون سلولی یون کلسیم در قشر این غده بوسیله گابا، یافته دیگری است که نقش گابا در تنظیم عملکرد اندامهای استروئیدساز را بیش از پیش نشان می‌دهد (۱۹،۲۰). از طرف دیگر نشان داده شده است میزان نوروترانسمیتر گابا با یک مکانیسم آلفا - آدرنژیک بوسیله نوراپی‌نفرین در ناحیه پره‌پتیک هیپوتالاموس مغز بالا می‌رود (۱۳). همچنین در چندین اندام اندوکراین دیگر مثل جزایر لانگرهانس، آدنوهیپوفیز، تخمدان و بیضه‌ها تعدیل اتوکراین و پاراکرینی پیام‌رسانی گابا آرژیک گزارش شده است (۲۳-۲۱) لذا می‌توان نتیجه گرفت اضطراب و نگرانی باعث بالارفتن اپی‌نفرین شده و در پی آن افزایش گابا با اثر گذاشتن بر روی محور کنترل کننده استروئیدها بصورت مرکزی و محیطی سنتز استروئیدها را در پی داشته و به این طریق اثر آرام‌بخشی و ضد اضطرابی گابا با میانجی‌گری استروئیدها در یک دوره طولانی‌تر انجام می‌شود.

مطابق با یافته‌های قبلی دال بر اثر آرام بخشی استروئیدها، اخیراً در تحقیقات جدید مشخص شده است تعدیل اتانولی گیرنده گابا بوسیله استروئیدهای مغزی میانجی‌گری شده و حساسیت نورونهای هیپوکامپی بوسیله الکل با مکانیسمهای گابا آرژیک ارتباط دارد (۲۴،۲). همچنین در تحقیقات دیگری نشان داده شد اثر آندروژنها قبل از تولد بر جنین دختر باعث تغییرات عملکردی و ساختاری در طول دوره تکوین از جمله افزایش آورانهای گابا آرژیکی بر روی نورونهای GnRH ساز و در نهایت سندرم پلی‌سیستیک می‌گردد. بالا بودن میزان هورمونهای آندروژنی، LH و GnRH و قطع سیکل جنسی از نشانه‌های تشخیصی این سندرم است که باعث ناباروری زنان می‌شود (۱۷،۱۱). با توجه به یافته‌های پیشین پیشنهاد شده

مرحله پرواستروس موش صحرایی ماده ایجاد کرده است در صورتی که اثر باکلوفن مرکزی به عنوان آگونیست گیرنده گابا B افزایش قابل توجه و مهار این گیرنده توسط آنتاگونیست مرکزی بکار رفته بنام CGP35348 در یک زمان کوتاه پس از تزریق کاهش پروژسترون سرمی این حیوان را در پی داشته است.

تحقیقات پیشین اثرات مراکز بالایی مغز شامل سیستمهای اپیوئیدرژیک، سروتونرژیک و آدرنژیک را بر سنتز استروئیدها نشان داده بودند (۱۱). نتایج تحقیق حاضر اثر سیستم گابا آرژیک مرکزی بر سنتز استروئیدها را به خوبی نشان داد.

از طرف دیگر، در تحقیق Paul و همکار نشان داده شد در قشر مخ موشهای ماده‌ای که غده‌های آدرنال و تخمدانهای آنها با عمل جراحی درآورده شده بود، در هنگام بارداری میزان آلوپرگنولون (متابولیت پروژسترونی مغزی) بسیار بالاتر از حالت‌های دیگر مثل استروس، پرواستروس، پیری و جوانی بوده است (۲). با توجه به میزان بالای هورمون پروژسترون در دوره بارداری که با آرام بخشی زن باردار و آرامش ماهیچه‌های رحم همراه است (۳) می‌توان نتیجه گرفت هنگام حاملگی سیستم گابا آرژیک بصورت مرکزی باعث افزایش سنتز پروژسترون‌ها شده و اثر آرام بخشی و شل‌کننده عضلانی پروژسترون در رحم از طریق گیرنده گابا A اعمال می‌شود چراکه تحقیقات پیشین ثابت کرده است متابولیت‌های پروژسترونی مغزی مثل آلوپرگنولون از طریق این گیرنده عمل می‌کنند (۲،۱). همچنین تحقیقات نشان داد باکلوفن به عنوان آگونیست اختصاصی گیرنده گابا B، ترشح نبض‌دار هورمون لوتئینی (LH) را تعدیل می‌کند (۱۲). از طرف دیگر، استروژن در نفوذ گابا به ناحیه پره‌پتیک هیپوتالاموس نقش داشته و تزریق بیکوکولین باعث افزایش ترشح هورمون آزادکننده گنادوتروپینی (GnRH) در این ناحیه مغزی می‌شود (۱۵-۱۳). تحقیق حاضر نشان داد سیستم گابا آرژیک با محور هیپوتالاموس-هیپوفیز-گناد ارتباط نزدیک دارد، بطوری‌که نقش گابا در سنتز و ترشح استروئیدها اهمیت فراوان پیدا می‌کند (۱۷،۱۶). اخیراً نشان داده شده است گابا در بافتهای اندوکراین محیطی مانند جزایر لانگرهانس، هیپوفیز پیشین، بیضه و آدرنال بصورت یک ماده پیام‌رسان اتوکراین یا پاراکراین عمل می‌کند. استفاده از روشهای هیستوشیمیایی و تکنیک PCR حضور و فعالیت آنزیم سازنده گابا (گلوتامات دکربوکسیلاز) و همچنین وجود وزیکولهای انتقال‌دهنده گابا و بیان زیرواحدهای گیرنده هترو دیمریک گابا B و گیرنده کمپلکس گابا A را در سلولهای استروئیدساز قشر غده آدرنال

گابارژیک موضعی در اندامهای محیطی نظیر غدد آدرنال، تخمدان و بیضه وجود دارد که مانند مغز بصورت اتوکراین و پاراکراین ترشح استروئیدها را تحت کنترل دارد. همه این شواهد نشان می‌دهد بین استروئیدها و گابا ارتباط بسیار نزدیکی وجود دارد لذا به نظر می‌رسد این ارتباط بسیار نزدیکی که بین سیستم عصبی گابارژیک و سیستم اندوکرینی استروئیدوزن طی تکامل در بدن برقرار شده است، به نحوی عمل کرده که این دو سیستم بصورت یک واحد نورواندوکرینی در تنظیم و هماهنگی فعالیتهای فیزیولوژیک بدن مشارکت دارند.

است سیستم گابارژیک نقش مهمی را در ناباروری‌های هیپوتالاموسی بازی می‌کند و آوران‌های گابارژیک در فیدبک منفی استروئیدها بر نورونهای GnRH اهمیت قابل توجهی دارند (۶،۱۶،۲۵).

از مقایسه نتایج تحقیق حاضر با تحقیقات پیشین می‌توان نتیجه گرفت که مغز به عنوان یک اندام استروئیدساز اتوکراین و پاراکراین تحت کنترل سیستم گابارژیک مرکزی می‌باشد و همچنین سیستم گابارژیک مرکزی با مکانیسم نورواندوکرینی تعدیل عملکرد نورونهای GnRH هیپوتالاموسی، محور هیپوتالاموس-هیپوفیز-گناد و عملکرد اندامهای استروئیدساز محیطی را کنترل می‌نماید. از طرف دیگر سیستمهای

REFERENCES

1. Deutsch SI, Mastropaolo J, Hitri A. GABA-active steroids: endogenous modulators of GABA-gated chloride ion conductance. *Clin Neuropharmacol* 1992;15(5): 352-64.
2. Paul SM, Purdy RH. Neuroactive steroids. *FASEB J* 1992; 6(6): 2311-22.
3. Charles DB, Dipak KS. The reproductive neuroendocrinology. *Aging and Drug Abuse* 1995; 1: 43-52.
4. Kittler JT, Moss SJ. Modulation of GABAA receptor activity by phosphorylation and receptor trafficking: implications for the efficacy of synaptic inhibition. *Curr Opin Neurobiol* 2003; 13(3): 341-7.
5. Pivard B. Electronic properties of GABA agonist and antagonist. *Eur J Chem* 1994; 29: 513-17.
6. Metzeler K, Agoston A, Gratzl M. An Intrinsic gamma-aminobutyric acid (GABA)ergic system in the adrenal cortex: findings from human and rat adrenal glands and the NCI-H295R cell line. *Endocrinology* 2004; 145(5): 2402-11.
7. Hua MY, Hu JH. γ -aminobutyric acid transporter (GAT1) overexpression in mouse affects the testicular morphology. Shanghai Institute of Cell Biology and Physiology, Chinese Academy of Science, Shanghai 2000. Available at: <http://www.Cell-Research.com/1/201-myh.html>.
8. Mishunina TM, Kononenko VY. Specific GABA binding in the adrenals and blood corticosteroid levels in stress in intact rats and rats with changes in the functional activity of the hypothalamo-pituitary-adrenal system. *Neurosci Behav Physiol* 2002; 32: 109-12.
9. Ritta MN, Campos MB, Calandra RS. Coexistence of gamma-aminobutyric acid type A and type B receptors in testicular interstitial cells. *J Neurochem* 1991; 56(4): 1236-40.
10. Bahrebar M, Bahaoddini A, Taherianfard M. The central effects of GABAergic system on the steroidogenesis in female Rat. Department of Biology, Shiraz University, Iran, 2002.
11. Scacchi P, Carbone S, Szwarcfarb B, Rondina D, Wuttke W, Moguilevsky JA. Interactions between GABAergic and serotonergic systems with excitatory amino acid neurotransmission in the hypothalamic control of gonadotropin secretion in prepubertal female rats. *Brain Res Dev Brain Res* 1998; 105(1): 51-8.
12. Akema T, Kimura F. Modulation of pulsatile LH secretion by baclofen, a selective GABAB receptor agonist, in ovariectomized rats. *Neuroendocrinology* 1992; 56(2): 141-7.
13. Herbison AE. Estrogen regulation of GABA transmission in rat preoptic area. *Brain Res Bull* 1997; 44(4): 321-6.
14. Hiruma H, Sano A, Kimura F. Injection of bicuculline elicits firing of luteinizing hormone releasing hormone pulse generator in muscimol-treated ovariectomized rats. *Brain Res* 1994; 641(2): 191-7.
15. Jarry H, Leonhardt S, Wuttke W. Gamma-aminobutyric acid neurons in the preoptic anterior hypothalamic area synchronized the phasic activity of the gonadotropin-releasing hormone pulse generator in ovariectomized rats. *Neuroendocrinol* 1991; 53: 261-67.
16. DeFazio RA, Moenter SM. Estradiol feedback alters potassium currents and firing properties of gonadotropin-releasing hormone neurons. *Mol Endocrinol* 2002; 16(10): 2255-65.

17. Han SK, Todman MG, Herbison AE. Endogenous GABA release inhibits the firing of adult gonadotropin-releasing hormone neurons. *Endocrinology* 2004; 145(2): 495-9.
18. Brice NL, Varadi A, Ashcroft SJ, Molnar E. Metabotropic gluta and GABA(B) receptors contribute to the modulation of glucose-stimulated insulin secretion in pancreatic β cells. *Diabetologia* 2002; 45: 242–52.
19. Easter A, Spruce AE. Recombinant GABA(B) receptors formed from GABA(B1) and GABA(B2) subunits selectively inhibit N-type $\text{Ca}(2+)$ channels in NG108–15 cells. *Eur J Pharmacol* 2002; 440: 17–25.
20. Perez-Reyes E. Molecular physiology of low-voltage-activated t-type calcium channels. *Physiol Rev* 2003; 83: 117–61.
21. Chessler SD, Simonson WT, Sweet IR, Hammerle LP. Expression of the vesicular inhibitory amino acid transporter in pancreatic islet cells: distribution of the transporter within rat islets. *Diabetes* 2002; 51: 1763–71.
22. Gamel-Didelon K, Kunz L, Fohr KJ, Gratzl M, Mayerhofer A. Molecular and physiological evidence for functional GABA-C receptors in growth hormone secreting cells. *J Biol Chem* 2003; 378: 20192–95.
23. Mayerhofer A, Hohne-Zell B, Gamel-Didelon K, Jung H, Redecker P, Grube D, et al. γ -aminobutyric acid(GABA): a para- and/or autocrine hormone in the pituitary. *FASEB J* 2001; 15: 1089–91.
24. Proctor WR, Diao L, Freund RK, Browning MD, Wu PH. Synaptic GABAergic and glutamatergic mechanisms underlying alcohol sensitivity in mousehippocampal neurons. *J Physiol* 2006; 575(1): 145-59.
25. Sullivan SD, Moenter SM. Prenatal androgens alter GABAergic drive to gonadotropin-releasing hormone neurons: Implications for a common fertility disorder. *Proc Natl Acad Sci U S A*. 2004; 101(18): 7129–34.