

اثر عصاره الکلی دانه بنگ دانه (Hyoscyamus niger L) بر تشنجات کیندلینگ شیمیایی ناشی از پنتیلن تترازول در موش سوری نر

دکتر زهرا کیاسالاری: دانشیار و متخصص فیزیولوژی، مرکز تحقیقات علوم اعصاب و گیاهان دارویی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران. kiasalari@yahoo.com

*دکتر محسن خلیلی: استاد و متخصص فیزیولوژی، مرکز تحقیقات علوم اعصاب و گیاهان دارویی، بلوار کشاورز، خیابان دهکده، دانشکده پزشکی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران
(مؤلف مسئول)، Najafabady@yahoo.com

همید حیدری: دانشجوی دوره کارشناسی ارشد فیزیولوژی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران.

یاسر عزیزی: دانشجوی دوره کارشناسی ارشد فیزیولوژی، دانشگاه شاهد، تهران، ایران.

این مقاله خلاصه‌ای است از پایان‌نامه آقایان همید حیدری و یاسر عزیزی جهت دریافت درجه کارشناسی ارشد به راهنمایی دکتر زهرا کیا سالاری و راهنمایی

دکتر محسن خلیلی، سال ۱۳۸۷.

تاریخ پذیرش: ۹۰/۱/۲۸

تاریخ دریافت: ۸۹/۸/۵

چکیده

زمینه و هدف: با توجه به شیوع بیماری صرع و با توجه به عدم پاسخ‌دهی برخی از بیماران به درمان‌های موجود، یافتن درمان‌های مفیدتر در درمان صرع ضروری به نظر می‌رسد. از طرفی استفاده از گیاه بنگ دانه در طب سنتی به عنوان داروی ضد صرع معرفی شده است و به همین دلیل در مطالعه حاضر به بررسی علمی-آزمایشگاهی اثر ضد تشنجی عصاره دانه بنگ دانه بر روی تشنج ناشی از کیندلینگ شیمیایی پرداخته شده است.

روش کار: در این تحقیق که یک مطالعه تجربی و آزمایشگاهی می‌باشد، ۶۰ سر موش سوری نر به صورت تصادفی انتخاب شده و به ۵ گروه دوازده تایی به شرح زیر تقسیم شدند. ۱- گروه کنترل فقط پنتیلن تترازول (Pentylene tetrazole, PTZ) دریافت می‌نمودند، گروه‌های آزمایشی ۴۲، ۳۵ و ۳۰ میلی‌گرم به صورت داخل صفاقی ۳۰ دقیقه قبل از PTZ به آن‌ها تزریق شد و گروه ۵ گروه کنترل مثبت، که تزریق والپروریک اسید به عنوان یک داروی ضد صرع با دوز ۱۰۰ میلی‌گرم ۳۰ دقیقه قبل از PTZ به آن‌ها انجام شد. در همه گروه‌ها کیندلینگ شیمیایی به وسیله تزریق ۱۱ نوبت پنتیلن تترازول (PTZ)، با دوز ۳۵ میلی‌گرم به صورت داخل صفاقی هر ۴۸ ساعت یک بار انجام شد. در نوبت دوازدهم همه موش‌ها دوز چالش ۷۵ میلی‌گرم PTZ را دریافت نمودند. ارزیابی مراحل تشنج تا ۳۰ دقیقه بعد از تزریق PTZ صورت می‌گرفت. مقایسه آماری بین گروه‌های آزمایشی با استفاده از آزمون آنالیز واریانس یک طرفه (ANOVA) و با آزمون تکمیلی Tukey post-hoc test انجام شد.

یافته‌ها: آنالیز آماری داده‌ها نشان می‌دهد که تجویز عصاره بنگ دانه به طوری کلی اثر مهاری بر روی مراحل، پیشرفت و میزان باقی ماندن در مراحل نهایی تشنج را دارد. به علاوه تزریق عصاره هیدرو الکلی دانه گیاه بنگ دانه از نوبت هشتم تزریق عصاره موجب بروز اثر معنی دار ضد تشنجی شده و در نوبت ۱۱ این اثر به حداقل میزان خود می‌رسید ($p < 0.001$).

نتیجه‌گیری: به طور کلی نتایج حاصل از تحقیق حاضر نشان می‌دهد تزریق عصاره الکلی دانه گیاه بنگ دانه در تخفیف فازهای تشنج حاصل از تزریق پنتیلن تترازول به موش آزمایشگاهی کوچک موثر و همچنین آستانه شروع و مدت باقی ماندن در فاز ۵ تشنج با دوز ۱۰۰ میلی‌گرم به ازای هر کیلو گرم عصاره این گیاه به ترتیب افزایش و کاهش معنی دار پیدا می‌کند.

کلیدواژه‌ها: صرع، بنگ دانه، موش سوری، کیندلینگ شیمیایی

فعالیت حرکتی خود به خودی نشان می‌دهد.^(۱) صرع یک وضعیت نورولوژیک غیر طبیعی است که با تغییراتی در پارامترهای روانی، احساسی و یادگیری همراه است. بیش از نیمی از افراد مبتلا به صرع با نوعی از مشکلات شناختی همراه با علائم رفتاری غیر طبیعی هستند.^(۲) اگرچه نتایج مفید

مقدمه

شیوع بیماری صرع در جمعیت دنیا حدود نیم تا دو درصد است و در هر سنی امکان ابتلا به صرع وجود دارد. صرع ناشی از اختلالات سیستم عصبی مرکزی است که نواحی خاص یا وسیع مغزی

روش کار

حیوانات: در این تحقیق که یک مطالعه تجربی و آزمایشگاهی می باشد، از ۶۰ سرموش سوری نر با وزن ۲۰ تا ۲۵ گرم از نژاد آلبینو که در آزمایشگاه حیوانات تحت شرایط طبیعی (با درجه حرارت $21 \pm 2^{\circ}\text{C}$ ، سیکل تاریکی-روشنایی ۱۲ ساعته و رطوبت ۳۰-۴۰ درصد) زندگی می کردند، استفاده شد. حیوانات در این آزمون به صورت تصادفی انتخاب شده و به ۵ گروه دوازده تایی تقسیم شدند. آب و غذای استاندارد بدون هیچ محدودیتی در اختیار آنها قرار می گرفت.

روش تهیه عصاره گیاه: جهت تهیه عصاره الکلی بنگ دانه، پس از تهیه بذر ناخالص گیاه بنگ دانه از فروشگاه های محلی و شناسایی دقیق گیاه در مرکز تحقیقات گیاهان دارویی دانشگاه شاهد، شماره هرباریوم MP-۱۰۰۶ برای آن مشخص گردید. به دنبال آن پس از جدا کردن ناخالصی های گیاه، مقدار ۵۰۰ گرم از بذر گیاه خالص شده آسیاب گردید. سپس با نسبت ۱ به ۵ با اتانول ۹۶٪ به مدت ۴۸ ساعت در محیط آزمایشگاه نگه داشته شد. آنگاه به وسیله کاغذ صافی های بزرگ و کوچک فیلتراسیون دقیق مخلوط انجام گرفت. مایع صاف شده در بن ماری ۶۵ درجه جهت تغليظ قرار گرفت. در نهایت عصاره با قوام عسلی (۴٪) به دست آمده و به وسیله نرمال سالین غلظت های مختلف مورد نیاز بر حسب میلی گرم به ازای هر کیلوگرم (mg/kg) وزن حیوان تهیه شد.^(۱۴، ۱۵)

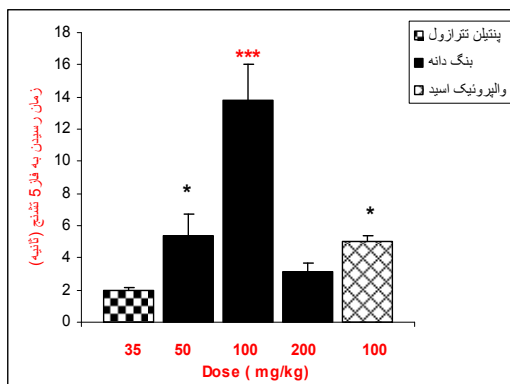
روش ایجاد صرع در حیوانات: در این مدل از روش کیندلینگ شیمیایی استفاده شده است.^(۱۵) در همه موش ها کیندلینگ شیمیایی به وسیله تزریق ۱۱ نوبت پنتیلن تترازول(PTZ) با دوز ۳۵ mg/kg به صورت داخل صفاقی هر ۴۸ ساعت یک بار انجام شد. در گروه آزمایشی، عصاره الکلی دانه گیاه بنگ دانه در دوزهای ۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ mg/kg به صورت داخل صفاقی ۳۰ دقیقه قبل از PTZ، به آنها تزریق شد. ۴۸ ساعت بعد از تزریق یازدهم، در نوبت دوازدهم دوز بالای PTZ (۷۵ mg/kg) به عنوان دوز حداقل به موشها تزریق گردید. تزریق دوز ۷۵ mg/kg داروی PTZ در روز ۲۴ (نوبت دوازدهم) به عنوان دوز چالش که

مهرار تشنج اهمیت کلینیکی زیادی دارند، ولی شواهدی از عوارض جانبی مربوط به شناخت در تجویز دارو در دوزهای درمانی به ویژه در درمان مکرر وجود دارد.^(۳، ۴) بنابراین یافتن داروهایی که صرع زایی را مهار کرده و بتوانند در کاهش مشکلات شناختی ناشی از تشنج موثر باشند، ضرورت دارد.

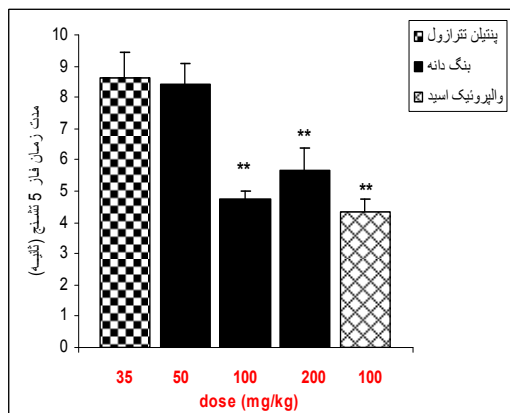
کیندلینگ شیمیایی یکی از راه های بررسی بیماری صرع است. در این روش ایجاد صرع در حیوان با تحریک مکرر و تدریجی مغز به طریق شیمیایی صورت می پذیرد.^(۵) اختلال عملکرد عصبی-حرکتی در صرع به صورت تشنج است. حرکات تشنجی ممکن است به صورت حرکات تکان دهنده و یا جنبه های دیگر فعالیت عصبی از قبیل (حسی، شناختی و عاطفی) بروز نماید.^(۶)

داروهایی که در حال حاضر در درمان صرع استفاده می شود مانند فنوباربیتال، فنی توئین، بنزو دیازپین و کاربامازپین قادر به کنترل کامل تشنج نبوده و گاهآ اثرات متفاوت در درمان یا پیشگیری انواع صرع از آنها دیده می شود. اگر چه برخی از داروهای جدید مانند گاباپنین در درمان موثرتر هستند، ولی عوارض جانبی آنها کمابیش وجود دارد.^(۷) در نتیجه پرداختن به درمان صرع و یافتن داروهای مفیدتر و سالم تر در درمان صرع امری ضروری به نظر می رسد.

از جمله گیاهانی که در طب سنتی ایران در درمان بیماری صرع مورد استفاده قرار می گرفت بنگ دانه (Hyoscyamus niger L.) بوده است.^(۸) به علاوه در هند و برخی کشورهای دیگر آسیایی نیز تاثیر این گیاه روی درمان صرع اثبات شده است.^(۹) بررسی های انجام گرفته به وسیله محققان نشان داده است که این گیاه حاوی آکالالوئیدهای آنتی کولینرژیک تروپان (آتروپین و اسکوپولامین) می باشد.^(۱۰) همچنین مشاهده شده است که سیستم کولینرژیک در ایجاد تشنج دخالت دارد که با کمک آنتاگونیست های کولینرژیک قابل کنترل می باشد.^(۱۱) به علاوه اثر ضد دردی این گیاه نشان داده شده است که احتمالاً از طریق اثر آنتی کولینرژیک آن بوده است.^(۱۲) لذا با استفاده از کیندلینگ شیمیایی، اثر بنگ دانه در تشنج ناشی از صرع مورد بررسی قرار گرفت.^(۱۳)



نمودار ۱- اثر عصاره بنگ دانه با دوزهای ۵۰ mg/kg، ۱۰۰ و ۲۰۰ و والپروئیک اسید (۱۰۰ mg/kg) در مقایسه با گروه کنترل بر مدت زمانی که طول می‌کشد تا موش‌ها مرحله پنجم تشنج را نشان دهند. در هر گروه از ۱۰ سر موش استفاده شده است. * $p<0.05$ و ** $p<0.01$. *** $p<0.001$.



نمودار ۲- اثر عصاره بنگ دانه با دوزهای ۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ mg/kg و والپروئیک اسید (۱۰۰ mg/kg) در مقایسه با گروه کنترل بر مدت زمانی که موش‌ها در مرحله پنجم تشنج به سر می‌برند. در هر گروه از ۱۰ سر موش استفاده شده است. ** $p<0.01$ و نشان‌دهنده تفاوت با گروه PTZ می‌باشد.

باقی‌ماندن در مرحله ۵ تشنج می‌شود ($p<0.01$). به علاوه تفاوت واضحی بین اثر دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ mg/kg در کاهش زمان فاز ۵ تشنج وجود نداشت.

اثر دوزهای مختلف عصاره بنگ دانه بر پیشرفت تشنج در نوبت‌های مختلف کیندیلینگ: مقایسه

القاء کننده فازهای بالای تشنج (۴، ۵ و حتی ۶) می‌باشد، جهت بررسی حداکثر قدرت دارو و یا عصاره‌های گیاه‌های به کار برده شده مورد استفاده قرار گرفت. در گروه کنترل مثبت، داروی ضد تشنجی والپروئیک اسید با دوز ۱۰۰ mg/kg تزریق و سپس مراحل تشنج مشابه گروه‌های درمان مورد بررسی قرار می‌گرفت. لازم به ذکر است شدت تشنج مطابق با رتبه بندی زیرارزیابی شد:

مرحله صفر: عدم پاسخ، مرحله اول: انقباض کلونیک عضلات گوش‌ها، صورت و راست شدن دم، مرحله دوم: حرکات تشنجی سر حیوان به بالا و پایین و حرکات ریتمیک دست‌ها، مرحله سوم: انقباض میوکلونیک بدن، مرحله چهارم: تشنجهای کلونیک عمومی و چرخیدن روی پهلو، مرحله پنجم: تشنجهای عمومی با بسط تونیک و حالت

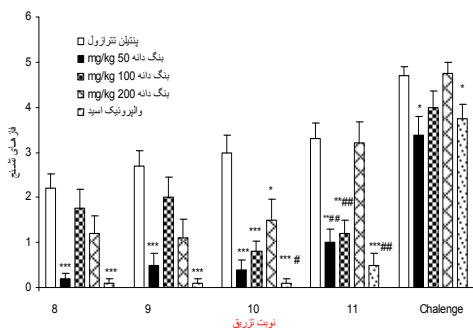
تشنجی، مرحله ششم: مرگ و میر.

روش آنالیز داده‌ها: در این مطالعه نتایج به دست آمده به صورت میانگین \pm انحراف معیار بیان شد. مقایسه آماری بین گروه‌های آزمایشی با استفاده از آزمون آنالیز واریانس یک طرفه (ANOVA) و با آزمون تکمیلی Tukey post-hoc test انجام شد. اختلاف با سطح معنی دار $p<0.05$ به عنوان سطح معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

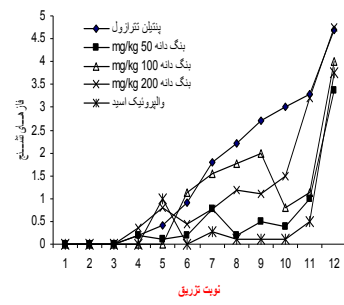
اثر دوزهای مختلف بنگ دانه بر زمان رسیدن به فاز ۵ تشنج: در نمودار ۱ مدت زمان رسیدن به مرحله ۵ تشنج در گروه‌های مختلف با هم مقایسه شدند. همان‌طور که مشاهده می‌گردد در گروه‌های درمان و گروه کنترل مثبت (والپروئیک اسید) افزایش زمان رسیدن به مرحله ۵ تشنج نسبت به گروه PTZ ایجاد شده است. این افزایش در گروه کنترل مثبت و درمان با عصاره گیاه با دوز ۱۰۰ mg/kg و خصوصاً ۵۰ mg/kg معنی دار بوده است ($p<0.01$).

اثر دوزهای مختلف بنگ دانه بر مدت زمان فاز ۵ تشنج: همان‌گونه که در نمودار ۲ مشاهده می‌شود عصاره الکلی بنگ دانه در دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ موجب کاهش معنی‌دار مدت زمان



نمودار ۴- اثر عصاره بنگ دانه با دوزهای ۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ mg/kg و والپروئیک اسید بر شدت تشنج از نوبت هشتم کیندلینگ و در دوز نهایی. در هر گروه از ۱۰ سر موش استفاده شده و گروه‌ها در هنوبت تزریق نسبت به گروه کنترل مقایسه شده‌اند. $p < 0.05$, *# و $p < 0.01$, ** و $p < 0.001$, ***. * و # به ترتیب تفاوت با گروه کنترل و عصاره 200 mg/kg می‌باشد.

اثربخشی این گیاه در درمان صرع است.^(۹) در مورد مکانیسم اثر بنگ دانه در درمان صرع، در محله اول باید مکانیسم ایجاد صرع برسی گردد. ناقلين شیمیایی و یون‌های مختلف با مکانیسم‌های مربوطه در ایجاد صرع دخالت دارند. ناقل شیمیایی گاما آمینوبوتیریک اسید (گابا) که از اینتر نورون‌ها ترشح می‌شود ورود یون کلر به غشای پس‌سینپاپسی، موجب مهار حملات صرعی می‌شود.^(۱۰) گلوتامات، نوروترونسمیتری است که در پی حملات صرعی میزان ترشح آن افزایش یافته و عملان نقش تحریکی در ایجاد صرع دارد.^(۱۱) از طرف دیگر، سیستم کولینرژیک یک سیستم شناخته شده در ایجاد صرع بوده.^(۱۲) به همین دلیل از آگونیست گیرنده موسکارینی (پیلوکارپین) جهت صرع‌زاوی استفاده می‌گردد.^(۱۳) شواهد متعددی حاکی از غنی بودن دانه بنگ دانه از ترکیبات آنتی کولینرژیک از قبیل آتروپین و اسکوپولامین وجود دارد.^(۱۴) از طرف دیگر مشاهده شده است که تغییر در تنظیم کولینرژیک و عمل آگونیستی استیل کولین بر روی گیرنده کولینرژیک موجب شروع تشنج در قشر تمپورال می‌شود.^(۱۵) تحقیقاتی که تاکنون انجام شده است مدارکی دال بر وجود ترکیبات گابائیزیک و گلوتامرژیک در گیاه بنگ دانه نشان نمی‌دهد. اما نتیجه برخی



نمودار ۳- اثر عصاره بنگ دانه با دوزهای ۲۰۰، ۱۰۰ و ۵۰ mg/kg و والپروئیک اسید بر پیشرفت تشنج در نوبت های مختلف کیندلینگ. تفاوت آماری بین دوز ۵۰ میلی‌گرم و گروه PTZ در نوبت های ۸، ۹، ۱۰، ۱۱ و دوز چالش معنی دار بوده است.

آماری نتایج نشان می‌دهد که بعد از والپروئیک اسید، دوز 50 mg/kg عصاره بنگ دانه، بیشترین اثر مهاری را بر پیشرفت تشنج از نوبت پنجم تزریق در بین گروه های مختلف داشته است ($p < 0.01$). در مقایسه کلی بین تاثیر دوزهای 100 و 200 mg/kg ، بر روی پیشرفت تشنج ناشی از PTZ تفاوت معنی دار مشاهده نشده است. از آنجایی که تفاوت معنی دار در کنترل تشنج بین گروه های مختلف آزمایشی از تزریق هشتم دیده شده است، لذا در نمودار ۴ اثر عصاره بنگ دانه والپروئیک اسید بر پیشرفت تشنج از نوبت هشتم کیندلینگ با هم مقایسه شده است. چنان که در نمودار ۴ مشاهده می‌شود، در دوز نهایی، بیشترین کاهش معنی دار در میانگین تشنج در نوبت های مختلف تزریق در میان دوزهای مختلف بنگ دانه، در دوز 50 mg/kg عصاره مشاهده شده است. این کاهش میانگین تشنج ناشی از دوز 50 mg/kg عصاره بنگ دانه، نسبت به گروه کنترل مثبت تفاوت معنی دار نشان نمی‌دهد.

بحث و نتیجه گیری

نتایج این تحقیق نشان داد که به طور کلی دانه بنگ دانه دارای یک اثر کاهنده‌گی در شدت و مدت تشنج است و متغیرهای تشنج را تحت کنترل قرار می‌دهد. این نتیجه کلی در هماهنگی با اطلاعات موجود در طب سنتی ایران و آسیا مبنی بر

است. در مورد نتایج حاصل از عصاره و والپروئیک اسید بر روی تشنج حاصل از تزریق پنتیلن تترازول، با توجه به مطالعه آماری می‌توان گفت بین اثر بنگ‌دانه و والپروئیک اسید بر روی متغیرهای مختلف تشنج تفاوت معنی دار وجود ندارد و زمان مشاهده اثرات هردو ماده نیز همزمان با اثر بروز تشنج ناشی از پنتیلن تترازول یعنی بین هفته دوم و سوم است.

در مجموع می‌توان نتیجه گرفت که گیاه بنگ دانه در دوز یا دوزهای مشخص می‌تواند به عنوان یک ترکیب ضد تشنج عمل کند. با این نتیجه گیری می‌توان گیاه بنگ دانه را به عنوان گیاه ضد صرع در طب گیاهی معرفی کرد. تعیین دوز دقیق، ماده موثره و مکانیسم دقیق اثر گیاه مواردی هستند که در مطالعات بعدی مد نظر قرار می‌گیرند.

تحقیقات حاکم از این است که در هنگام کاهش یا فقدان مهار گابائژیک، فعال شدن گیرنده استیل کولین از طریق یک چرخه تحریکی، موجب ضرع زایی در هیپوکامپ موش نبالغ می‌شود.^(۲۲، ۲۱)

با توجه به نتیجه آزمایش‌های مطالعه حاضر یعنی اثر معنی‌دار ضد صرعی بنگ دانه بر روی صرع، و نیز نقش قطعی گیرنده گابا بر روی مهار صرع می‌توان نتیجه گرفت که احتمالاً کیندلینگ شیمیایی ناشی از پنتیلن تترازول، همراه با سرکوب عمل مهاری گابا موجب تحریک گیرنده کولینزیک می‌شود و بنگ دانه با اعمال اثر آنتیکولینزیک، ضرع در هیپوکامپ را مهار می‌نماید.

در این تحقیق حداکثر پاسخ ضد صرعی از نظر شدت حملات صرعی دانه بنگ دانه در دوز ۵۰ mg/kg مشاهده شده است. در حالی که به نظر می‌رسد دوز ۱۰۰ mg/kg تاثیر بیشتری بر روی به تعویق انداختن پاسخ‌های صرعی و طول دوره ماندن در وضعیت صرعی را دارد. احتمالاً بتوان این اثر متفاوت دوزهای عصاره را مربوط به تغییر مسیر سیگنالینگ سلولی در دوزهای مختلف یک لیکاند دانست که برای بسیاری از داروهای دیگر هم وجود دارد.^(۲۳) به عبارت دیگر می‌توان گفت شاید دوز کمتر دانه بنگ دانه مستقیماً از طریق اثر آنتاگونیستی روی گیرنده کولینزیک عمل نماید، در حالی که در دوزهای بالاتر موجب رفع مهار از روی گیرنده گابائژیک می‌شود. از طرف دیگر این تفاوت می‌تواند ناشی از نزدیکی اثرات این دوزها باشد که با افزایش تعداد نمونه‌ها در آزمایش‌های بعدی قابل بررسی است.

به هر حال برای حصول اطمینان از این فرضیه سنجش همزمان اثر ضد صرعی بنگ دانه همراه با بررسی وضعیت نورون‌های گابائژیک و گلوتامزیک و نیز بررسی تاثیر ماده موثره بنگ دانه بر روی صرع ناشی از پنتیلن تترازول مناسب به نظر می‌رسد. در مورد تاثیر بارزتر دوز ۱۰۰ نسبت به دوز ۲۰۰ mg/kg عصاره در افزایش زمان بروز فاز ۵ تشنج این نکته را می‌توان متذکر شد که احتمالاً دوز بالاتر عصاره مکانیسم‌های مختلفی را که در بروز تشنج نقش داشته اند، را فعال می‌نماید و در حقیقت به عنوان یک پارشال آگونیست عمل کرده

فهرست منابع

- 1- Herlog AG. Epilepsy and reproductive system psychosomatics. 1992; 40(2): 102-08.
- 2- Rodin EA, Shapire HL, Lennox K. Epilepsy and life performance. Rehab Lit; 1977. 38: 34-39.
- 3- Aldenkamp AP, Alpherts WCJ, Blennow G, Elmquist D, Heibel J, Nilson HL, et al. Withdrawal of antiepileptic medication in children-effects on cognitive function: the multicenter Holmfrid study. Neurology; 1993. 43: 41-50.
- 4- Nichols ME, Meador KJ, Loring DW. Neuropsychological effects of antiepileptic drugs: a current perspective. Clin Neuropharmacol; 1983. 16: 471-84.
- 5- Barat SA, Abdel-Rahman MS. Cocaine and lidocaine in combination are synergistic convulsants. Brain Res; 1996. 742(1-2): 157-62.
- 6- Represa A, Ben-Ari Y. Kindling is associated with the formation of novel

- Iranian J Pharmaceut Res; 2004. 4: 231-36.

 - 16- Treiman DM. GABAergic mechanisms in epilepsy. Epilepsia; 2001. 42: 8-12.
 - 17- Czapinski P, Blaszczyk B, Czuczwar SJ. Mechanisms of action of antiepileptic drugs. Curr Top Med Chem; 2005. 5(1): 3-14.
 - 18- Erakovic V, Zupan G, Varljen J, Laginja , Simonic A. Altered activities seizure. Epilepsy Res; 2001. 43: 165-73.
 - 19- Potier S, Psarropoulou C. Endogenous acetylcholine facilitates epileptogenesis in immature rat neocortex. Neurosci Lett; 2001. 313(1): 25-28.
 - 20- Turski L, Ikonomidou C, Turski WA, Bortolotto ZA, Cavalheiro EA. Cholinergic mechanisms and epileptogenesis. The seizures induced by pilocarpine: a novel experimental model of intractable epilepsy. Synapse; 1989. 3: 154-71.
 - 21- Psarropoulou C, Dallaire F, Activation of muscarinic receptors during blockade of GABA-mediated inhibition induces synchronous epileptiform activity in immature rat hippocampus. Neuroscience; 1998. 82: 1067-77.
 - 22- Edith G, Se'verine D, Caterina. Epileptiform activity generated by endogenous acetylcholine during blockade of GABAergic inhibition in immature and adult rat hippocampus. Brain Research; 1999. 83: 290-97.
 - 23- Hardman JG, Limbard LE. Gilman AG. Goodman & Gilman's the Pharmacological Basis of Therapeutics. 10th ed. New York: McGraw-hill; 2010.p. 33-65.
 - mossy fiber synapses in the CA3 region. Exp Brain Res; 1992. 92(1): 69-78.
 - 7- McNamara JO. Drugs effective in the therapy of the epilepsies. In: Hardman LE, Limbird LE, Molinoff, Rudden RW, (eds). Goodman and Gillman's the pharmacological basis of therapeutics. New York: Pergamon; 1996.p. 15, 461-66.
 - 8- Zargari A. Medicinal plants (Vol 3). Tehran; Tehran University: 1989.p. 335-46. (Persian)
 - 9- Sajeli Begum A. Bioactive non-alkaloidal secondary metabolites of *Hyoscyamus niger* L. seeds: a review. Res J Seed Sci; 2010. 3(4): 210-17.
 - 10- Zhang L, Yang B, Lu B, Kai G, Wang Z, Xia Y, et al. Tropane alkaloids production in transgenic *Hyoscyamus niger* hairy root cultures over-expressing putrescine N-methyltransferase is methyl jasmonate-dependent. Planta; 2007. 225(4): 887-96
 - 11- Wang YA, Zhou WX, Li JX, Liu YQ, Yue YJ, Zheng JQ, et al. Anticonvulsant effects of phenacylone hydrochloride and other anticholinergic drugs in soman poisoning: neurochemical mechanisms. Life Sci; 2005. 26; 78(2): 210-23.
 - 12- Zimmerman G, Njunting M, Ivens S, Tolner E, Behrens CJ, Gross M, et al. Acetylcholine-induced seizure-like activity and modified cholinergic gene expression in chronically epileptic rats. Eur J Neurosci; 2008. 27(4): 965-75.
 - 13- Kiasalari Z, Khalili M, Khoshnevisan F. Evaluation of effect of hydro-alcoholic extract of henbane seed on acute and chronic pain in male rats. Koomesh; 2007. 8(4): 239-45.
 - 14- Ilhan A, Iraz M, Kamisli S, Yigitoglu R. Pentylenetetrazole-induced kindling seizure attenuated by Ginkgo biloba extract (EGB761) in mice. Prog Neuro-Psychopharmacol Biolical Psych; 2006. 30: 1504-10.
 - 15- Khalili M, Atyabi M. Antinociceptive effects of oral and intraperitoneal administration of alcoholic *Datura stramonium* seeds extract in male rats.

Anti-convulsant effect of alcoholic *Hyoscyamus niger* L seed extract on PTZ model of kindling in male mice

Zahra Kiasalari, PhD. Associate Professor of Physiology, Department of Physiology, Neuroscience and Herbal Medicine Research Centers, Shahed University, Tehran, Iran. kiasalari@yahoo.com

***Mohsen Khalili, PhD.** Professor of Physiology, Dehkadeh Str, Keshavarz Blv, Department of Physiology, Neuroscience and Herbal Medicine Research Centers, Shahed University, Tehran, Iran (*Corresponding author). Najafabady@yahoo.com

Hamid Heidari, MSc student of Physiology, Department of Physiology, Shahed University, Tehran, Iran.

Yaser Azizi, MSc student of Physiology, Department of Physiology, Shahed University, Tehran, Iran.

This article is a summary of the thesis by Hamid Heidari and Yaser Azizi for the degree MSc in Physiotherapy under supervision of Zahra Kiasalari, PhD, and consultation with Mohsen Khalili, PhD (2008).

Abstract

Background: Regarding the prevalence of epilepsy in human society and with respect to inefficiency of the usual treatments, finding new strategies and methods for the medical treatment of epileptic patients are essential. Henbane seed has been used in Iranian traditional medicine as an anti-convulsion herb. With this regard the present study was carried out to consider the anti-convulsive effect of Henbane seed extract on the chemical kindling-induced convulsion.

Methods: The present experimental study has been conducted at Medical Faculty of Shahed University in 2009. Sixty male mice have been chosen randomly and divided into 5 experimental groups including 12 mice in each group as follows: 1-control group receiving only Pentylenetetrazole (PTZ), 2nd, 3rd and 4th experimental groups received alcoholic extract of henbane seed in doses of 50, 100 and 200 mg/kg intraperitoneally 30 minutes before PTZ injection and 5th group was positive control that received valproic acid 100 mg/kg 30 minutes before PTZ injection. Chemical kindling was performed in all of them by a total of 11 treatments with intraperitoneal injection of PTZ 35 mg/kg at every 48 hours. In the 12th injection all groups were tested for PTZ challenge dose (75 mg/kg). Mice were observed 30 minutes after the last injection to detect convulsion. Data analysis was carried out by One way ANOVA and Tukey post-hoc tests.

Results: Data analysis shows that administration of henbane seed extract had an inhibitory effect on the steps, progression and duration of seizure, especially in the last steps of convulsion. However, therapy with henbane seed extract resulted in an efficient anticonvulsive effect from the 8th injection reaching the highest level of efficiency at the 12th step ($p<0.001$).

Conclusion: The results obtained from the present study showed that alcoholic *Hyoscyamus niger* seed extract could have markedly alleviated PTZ-induced seizure phases in male mice. Also, the extract at 100 mg/kg significantly increased and reduced the threshold and duration of 5th seizure phase.

Keywords: Epilepsy, *Hyoscyamus niger*, Mice, Chemical kindling