

## The effect of sulpiride and bromocriptine injection into ventromedial nucleus of hypothalamus on the saliva secretion in the rat

Fatemeh Shahbazi\*

Department of Biology, Payame Noor University, Iran  
(Received: Jan. 22, 2016 - Accepted: Aug. 20, 2017)

## اثر تزریق داروهای سولپیراید و بروموکریپتین به داخل هسته شکمی میانی هیپوتالاموس بر ترشح بزاق در موش صحرایی

فاطمه شهبازی\*

استادیار، فیزیولوژی جانوری، دپارتمان زیست‌شناسی، دانشگاه پیام نور، ایران  
(تاریخ دریافت: ۱۳۹۴/۱۱/۲ - تاریخ تصویب: ۱۳۹۶/۵/۲۹)

### Abstract

The goal of this study was to find out whether the change in saliva secretion is the primary effects of these agents or there are subsequences of taking food, lick, swallowing and digestion in the mouth. In this study, 70 rats were stereotaxically implanted under urethane anesthesia. The rats were divided into 7 groups: one control group, two sham groups given medicine solvents, two sulpiride groups (4  $\mu\text{g}$  and 8  $\mu\text{g}$ ), one bromocriptine group (25  $\mu\text{g}$ ) and a mixed group: sulpiride 8  $\mu\text{g}$  along with bromocriptine 25  $\mu\text{g}$ . In this study, saliva secretion was gathered from submandibular glands by cannulas and measures then volume of secretion by using SPSS program the groups were compared (Test Anova). The saliva secretion was not significantly different between all groups except sulpiride 8  $\mu\text{g}$  group and a mixed group which showed significant differences in the saliva secretion. This study showed that sulpiride (8  $\mu\text{g}$ ) could increase saliva secretion, while sulpiride (4  $\mu\text{g}$ ) couldn't increase saliva secretion. Bromocriptine (25  $\mu\text{g}$ ) could not affect saliva secretion. However, bromocriptine (25  $\mu\text{g}$ ) along with sulpiride 8  $\mu\text{g}$  significantly increased saliva secretion. So the dopaminergic system of the VMN has a considerable effect on the secretion the exocrine glands in the digestive system.

**Keywords:** Bromocriptine, dopaminergic receptor, sulpiride, saliva secretion, ventromedial hypothalamus.

### چکیده

اساس این مطالعه بر این مبنا بود که آیا داروهای آنتی سایکوز که افراد تحت مراقبت‌های بالینی مصرف می‌کنند همانند سولپیراید بلوک‌کننده گیرنده  $D_2$  دوپامینی و بروموکریپتین تحریک‌کننده گیرنده  $D_1$  دوپامینی قادرند روی ترشح غدد برون‌ریز دستگاه گوارش به‌ویژه غده بزاقی تأثیر داشته باشند. آیا تغییرات ترشح بزاق حاصل اثرات اولیه داروهای مصرف شده است یا اینکه به دنبال گرسنگی، تشنگی و گوارش مواد غذایی در دهان می‌باشد. در این مطالعه ۷۰ سر موش صحرایی تحت بیهوشی عمومی زیر دستگاه استرئوتاکس قرار گرفتند و به ۷ گروه تقسیم شدند: یک گروه کنترل، دو گروه شم a و b که حلال دارویی دریافت می‌کردند، دو گروه سولپیراید (داروی آنتی سایکوز، آنتاگونیست گیرنده  $D_2$  دوپامینی) با دوزهای ۴ و ۸ میکروگرم، یک گروه بروموکریپتین (آگونیست گیرنده‌های  $D_1$  و  $D_2$  دوپامینی) با دوز ۲۵ میکروگرم و یک گروه مختلط که سولپیراید ۸ میکروگرم را همراه با بروموکریپتین ۲۵ میکروگرم دریافت می‌کردند. در این مطالعه میزان ترشح بزاق برحسب حجم (میلی لیتر) اندازه‌گیری می‌گردید و سپس با استفاده از برنامه نرم‌افزار آماری SPSS گروه‌ها با هم دیگر مقایسه شدند (تست ANOVA). یافته‌های مطالعه نشان داد که گروه سولپیراید ۸ میکروگرم نتوانست ترشح بزاق را افزایش دهد اما گروه سولپیراید ۴ میکروگرم و گروه مختلط به‌طور معنی‌داری حجم بزاق را افزایش می‌دادند. بروموکریپتین (۲۵ میکروگرم) به تنهایی نتوانست ترشح بزاق را به‌طور معنی‌دار افزایش دهد اما همراه با سولپیراید ۸ میکروگرم قادر به افزایش معنی‌داری در ترشح بزاق شد. بنابراین سیستم دوپامین موجود در هسته شکمی میانی هیپوتالاموس اثرات قابل توجهی در ترشح غدد برون‌ریز دستگاه گوارشی دارد.

**واژه‌های کلیدی:** سولپیراید، بروموکریپتین، ترشح بزاق، گیرنده دوپامین‌ریزیک، هسته شکمی میانی هیپوتالاموس.

## مقدمه

غدد بزاقی دهان شامل سه غده اصلی است که مجرای آنها به داخل دهان باز می‌شوند، مجرای زیر زبانی (Rivinus)، مجرای تحت فکی (Wharton) و مجرای بناگوشی که معروف به (Stensen) است. برخی محرک‌ها همانند تماس غذا با حفره دهان، دیدن غذا، بوئیدن، شنیدن نام غذا و صدای غذا خوردن سبب ازدیاد ترشح بزاق می‌شوند (Beverly *et al.*, 1995). از نظر بافت‌شناسی، خوشه‌های غدد بزاقی به سه دسته اصلی تقسیم می‌شوند: سروزی، موکوسی و سروزی-موکوسی (مختلط). غدد بناگوشی از نوع سروزی و غدد زیرزبانی و تحت فکی از نوع مختلط بوده که در غدد زیرزبانی اکثریت خوشه‌ها از نوع موکوسی و در غدد تحت فکی از نوع سروزی می‌باشد. در انسان ۷۰ درصد کل بزاق از غدد تحت فکی، ۲۵ درصد از غدد بناگوشی و ۵ درصد از غدد زیرزبانی سرچشمه می‌گیرد (Beverly *et al.*, 1995)، بنابراین در این مطالعه به دلیل اینکه اکثر ترشحات بزاق دهان حاصل غدد تحت فکی است بدین وسیله بزاق این غده جمع‌آوری شد و از لحاظ حجمی مورد بررسی و ثبت قرار گرفت. اعصاب سمپاتیک و پاراسمپاتیک غدد بزاقی، هر دو سبب تحریک ترشح بزاق می‌شوند (Tandler *et al.*, 1998) اما اثرات پاراسمپاتیک قویتر و پایدارتر است (Carruba *et al.*, 1985). فیبرهای پیش عقده‌ای پاراسمپاتیک از هسته‌های بزاقی فوقانی و تحتانی شروع شده و از آنجا فیبرهای مربوط به غدد بناگوشی از طریق عصب زبانی - حلقی وارد عقده اوتیک شده و فیبرهای مربوط به غدد تحت فکی و زیرزبانی از طریق اعصاب بزاقی وارد غده تحت فکی می‌شود. هسته‌های بزاقی فوقانی و تحتانی در پل مغز واقع بوده و پیام‌های عصبی خود را از بخش قدامی هیپوتالاموس که پاراسمپاتیکی می‌باشد دریافت می‌کنند (Gallacher *et al.*, 1983).

از لحاظ فیزیولوژی اولین اندام سیستم گوارشی که

روی هضم مواد غذایی اثر می‌گذارد بزاق دهان است که حاوی آنزیم‌های آمیلاز، مالتاز و پتیلین بوده و روی قندها، پروتئین‌ها و چربی‌ها اثر می‌گذارد. ترشح بزاق تحت کنترل سیستم عصبی مرکزی است به نحوی که سیستم عصبی پاراسمپاتیک اثر خود را با آزاد کردن استیل کولین و اتصال آن با گیرنده‌های کولینرژیک نوع موسکارینی موجود در غدد بزاقی انجام می‌دهد. ترشح بزاق حاصل انقباض سلول‌های میوآپتیلیال مجاری آسینی و بین کانالی است که با فشار مایع بزاق را به بیرون هدایت می‌کند (Lung *et al.*, 2003). ارتباط بین دستگاه گوارش (دهان، معده، روده‌ها، طحال و کبد) و سیستم عصبی مرکزی با مکانیسم‌ها و فرآیندهای فیزیولوژی همچون متابولیسم، تشنگی، گرسنگی، هموستاز گلوکز، سیری و برخی تعاملات و تعادلات سیستم گوارشی همراه است (Ahima *et al.*, 2001). هسته و نترومدیان یا شکمی میانی (VMN) یکی از هسته‌های هیپوتالاموس است که مصرف غذا را کنترل و میزان دریافت انرژی را تنظیم می‌کند و همچنین این هسته در بروز رفتارهای تغذیه‌ای همچون لیسیدن، جویدن، مکیدن و بلع نقش دارد (Cone., 1999). هیپوتالاموس جانبی نیز با گرسنگی درگیر است به طوری که تخریب این ناحیه میزان دریافت غذا را کاهش می‌دهد و تحریک آن میل و اشتیاق به غذا را افزایش می‌دهد. از طرف دیگر، تحریک هسته شکمی میانی میل و اشتیاق به غذا را کاهش می‌دهد. نشان داده شده است که تخریب VMN سبب تولید بیش از حد لپتین، پرخوری، افزایش سطح انسولین پلاسما و چاقی در موش‌های صحرایی می‌شود (Feldman *et al.*, 1997). VMN با سیستم دوپامینرژیک توپرانفاندیبولار در ارتباط است و احتمالاً نقش مهمی در ترشح غدد برون ریز دستگاه گوارشی و رفتارها و عادات تغذیه‌ای ایفاء می‌کند (Baptista *et al.*, 1997). دوپامین یکی از نوروترانسمیترهای مغزی است که با تشنگی، گرسنگی، جستجوی غذا، دریافت

غدد برون ریز دستگاه گوارش محسوب می‌شود. این هسته دارای گیرنده‌های زیادی است که گیرنده‌های نوع دوپامینی در آن به وفور مشاهده می‌شوند.

### مواد و روش‌ها

حیوانات در این مطالعه که از نوع تجربی و بنیادی است تعداد ۷۰ سر موش صحرایی بالغ نر با وزنی در حدود  $20 \pm 30$  گرم تهیه شده از مؤسسه رازی حصارک شهر کرج مورد استفاده قرار گرفت. حیوانات در حیوان خانه نگهداری می‌شدند و چرخه ۱۲ ساعت روشنایی - ۱۲ ساعت تاریکی اعمال گردید.

### آماده‌سازی

حیوانات قبل از عمل جراحی ناشتا بودند و فقط آب در اختیار آنها بود. بعد از بیهوشی کامل توسط داروی اورتان (یک میلی گرم / کیلوگرم وزن موش) با تزریق داخل صفاقی، حیوانات در زیر دستگاه استرئوتاکس قرار می‌گرفتند و به صورت یکطرفه داروی سولپیراید با دوزهای ۴ و ۸ میکروگرم و همچنین داروی بروموکریپتین با دوز ۲۵ میکروگرم برای یکبار به داخل هسته VMN تزریق می‌شدند و در هر نوبت آزمایش فقط یکبار دارو تزریق می‌گردید. برای رسیدن به استخوان جمجمه، پوست سطح ناحیه بین چشم و لوب پس سری به منظور پیدا کردن نقاط برگما و لامبدا با تیغ برداشته می‌شد. در این مطالعه VMN مورد بررسی و تحت کانولا قرار گرفت و جهت پیدا کردن محل دقیق تزریق دارو با استفاده از اطلس پاکسینوس این کار انجام شد (Paxinos et al., 2004). برای جمع‌آوری بزاق نیز بعد از تزریق داروها به داخل هسته مزبور، بلافاصله حیوان را از دستگاه جدا نموده و روی میز جراحی فیکس می‌گردید. سپس با گیره زبان حیوان بالا نگه داشته می‌شد تا منافذ غدد تحت فکی در طرفین بند زبان مشاهده شوند (Feldman et al., 1997). آنگاه با کمک سوزن تمیز به آهستگی غشاء نازک و ظریف پوشش روی

غذا، ترشح بزاق، ترشح اسید معده، ترشح غده پانکراس و تنظیم مرکزی غذا خوردن و نوشیدن سر و کار دارد. مطالعه گیرنده‌های بیان ژنی mRNA گیرنده‌های  $D_1$  و  $D_2$  دوپامینی در VMN، هیپوتالاموس جانبی و آدنوهیپوفیز نشان داد که افزایش سطح بیان ژنی گیرنده  $D_1$  در VMN و کاهش آن در هیپوتالاموس جانبی به این معناست که این امر ممکن است در الگوی رفتارهای تغذیه‌ای مانند لیسیدن، جاری شدن بزاق و مکیدن در موش‌های چاق نقش ویژه داشته باشد (Fetissov et al., 2002). سولپیراید (داروی آنتی‌سایکوز) آنتاگونیست گیرنده‌های  $D_1$  و  $D_2$  دوپامینی است که تزریق آن به داخل صفاق منجر به هیپرفاژی و چاقی در حیوانات می‌شود (Yoshida et al., 1989). در یک مطالعه، تزریق سولپیراید به داخل هیپوتالاموس برای ۷۵ دقیقه میزان دریافت غذا و رفتارهای تغذیه‌ای را اعم از جستجوی غذا، لیسیدن، مکیدن و بلعیدن را افزایش داده است (Bern & Levy, 2012)، اما تزریق داخل مغزی بروموکریپتین (آگونیست گیرنده‌های دوپامینی) جستجوی غذا، رفتارهای تغذیه‌ای و دریافت غذا را کاهش داده است (Feldman et al., 1997). سیستم دوپامینرژیک تا حدودی توانایی دارد که در گونه‌های مختلف از طریق تحریک یا مهار گیرنده‌های دوپامینی میزان استرس را تعدیل کند و همچنین رفتارهای تغذیه‌ای را تحت‌الشعاع قرار دهد (Rasheed et al., 2012). برای یافتن نقش احتمالی مشتقات دوپامینی در فاز سفالیک ترشح بزاق و با توجه به پیشگیری از عوارض دهانی همچون جاری شدن بزاق، خشکی دهان، آفت دهان، جوش زدن لثه‌ها، پوسیدگی دندان‌ها و اختلالات چشایی در افرادی که داروهای آنتی‌سایکوتیک مصرف می‌کنند، بدین جهت این مطالعه روی هسته VMN هیپوتالاموس انجام شد زیرا این هسته در منطقه مرکزی هیپوتالاموس واقع است و یکی از هسته‌های مهم و دخیل در ترشحات

### اجرای پژوهش

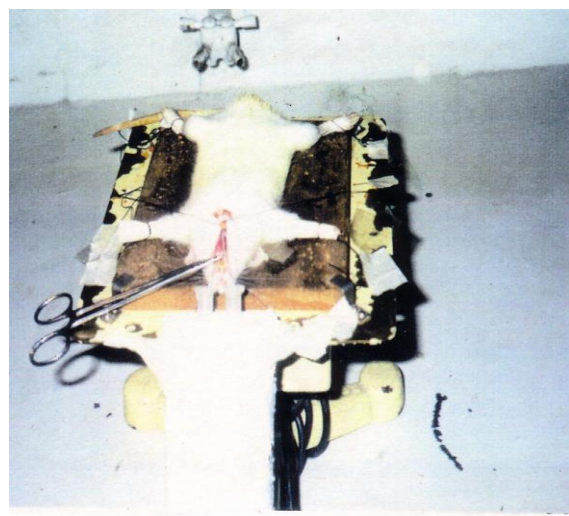
در این پژوهش بعد از بیهوشی ابتدا حدود ۳/۲ میلی‌متر از ناحیه زیر افقی برشی روی جمجمه انجام شد و سپس با مختصات قدامی- خلفی ۲/۵۶- میلی‌متر، شکمی- پشتی ۸/۶ میلی‌متر و داخلی- خارجی ۰/۶ میلی‌متر محل سوراخ جهت تزریق داروها تعیین شد. قرار گرفتن سرنگ هاملتون به داخل جمجمه در حدود ۱۲/۵۶ از برگما تا ناحیه پس سری، ۰/۶ میلی‌متر از برگما تا خارجی و ۸/۶ میلی‌متر از سخت شامه تا عمق مغز جهت ورود دارو به داخل هسته شکمی میانی مطابق با اطلس پاکسینوس بود (Rasheed et al., 2012).

### گروه بندی

در این مطالعه موش‌های صحرایی به هفت گروه ده تایی تقسیم شدند، یک گروه کنترل (دارای ۱۰ سر موش بود)، دو گروه شم (هر گروه دارای ۱۰ سر موش بود) که حلال دارویی (نرمال سالین با دوز ۰/۵ میکرولیتر بر حسب حجم) دریافت می‌کردند و چهار گروه تجربی: دو گروه سولپیراید (که هر گروه دارای ۱۰ سر موش بود) با دوزهای ۴ میکروگرم (شرکت سیگما) و ۸ میکروگرم (شرکت سیگما)، یک گروه بروموکریپتین (دارای ۱۰ سر موش بود) با دوز ۲۵ میکروگرم (شرکت سیگما) و یک گروه مختلط (دارای ۱۰ سر موش بود) که سولپیراید ۸ میکروگرم و بروموکریپتین ۲۵ میکروگرم دریافت می‌کردند. به منظور جمع‌آوری و اندازه‌گیری میزان بزاق در گروه کنترل، ابتدا حیوانات را بیهوش کرده و سپس یک عدد کانول وارد سوراخ غده تحت فکی راست و یک عدد کانول وارد سوراخ غده تحت فکی چپ می‌شد و بعد از گذشت ۳ ساعت میزان ترشح بزاق در داخل لوله‌ها جمع‌آوری و برحسب حجم (میلی لیتر) ثبت می‌گردید. گروه شم نیز به دو زیر گروه تقسیم شد: بعد از بیهوشی در زیر گروه شم a، جمجمه حیوان باز می‌شد و تحت استرئوتاکسی قرار می‌گرفت. آنگاه

منفذ را سوراخ نموده و دو عدد کانول با قطر ۸ لامبدا و با طول مناسبی که از دهان خارج می‌شد، وارد سوراخ غدد تحت فکی راست و چپ می‌شدند (Baptista et al., 1998). لازم به ذکر است که کانول باید از دهان حیوان بیرون آمده و قابل مشاهده باشد.

داروها با استفاده از تکنیک حباب و از طریق سرنگ هاملتون (پلی اتیلن شماره ۱۰) به‌طور یکطرفه به داخل VMN تزریق می‌شدند و زمان تزریق نیم دقیقه (سی ثانیه) بود و یکبار تزریق صورت می‌گرفت (Rasheed et al., 2012). لازم به ذکر است که طی انجام آزمایش هر گروه جهت ارزیابی تعیین دقیق محل تزریق، مغز اولین حیوانی که تحت جراحی قرار می‌گرفت با احتیاط و سالم خارج می‌شد، با کریستال ارغوانی فیکس می‌گردید و محل تزریق دارو با استفاده از دستگاه برش‌دهی مخصوص مورد مطالعه قرار می‌گرفت (Abbasnejad et al., 2001). جهت اندازه‌گیری حجم بزاق، مقدار معین مایع جمع شده در داخل لوله را محاسبه می‌کنند، به‌طوری‌که با حاصلضرب طول در قطر لوله می‌توان مقدار مایع را برحسب میلی‌لیتر به‌دست آورد (شکل ۱).



شکل ۱. ابتدا فیکس کردن موش روی میز جراحی و بستن فک تحتانی موش با نخ از دو طرف میز، سپس بالا بردن زبان با پنس و گذاشتن کانول به داخل مجرای غده تحت فکی

### آنالیز آماری

همه داده‌ها جمع‌آوری و توسط برنامه نرم‌افزار SPSS (SPSS 18 Inc., Chicago, IL, USA) مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. متغیرها از نوع کمی بودند و با میانگین  $\pm$  انحراف معیار نشان داده شدند. در نرم‌افزار SPSS برای مقایسه میانگین هفت گروه، از تست Anova استفاده گردید و سطح اختلاف معنی‌دار این مطالعه در محدوده  $p \leq 0.05$  مورد بررسی قرار گرفت.

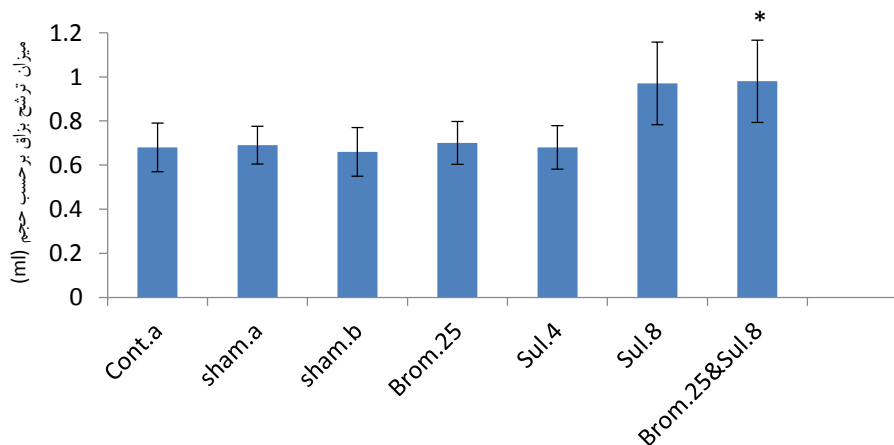
### نتایج

اختلاف ترشح بزاق بین گروه کنترل، دو زیرگروه شم، گروه سولپیراید ۴ میکروگرم و گروه بروموکریپتین ۲۵ میکروگرم معنی‌دار نبودند. اما گروه سولپیراید ۸ میکروگرم و گروه مختلط یعنی سولپیراید ۸ میکروگرم و بروموکریپتین ۲۵ میکروگرم در ترشح بزاق اختلاف معنی‌داری با سایر گروه‌ها نشان دادند (شکل ۲،  $P=0.021$ ).

حیوان از دستگاه جدا می‌شد و کانول‌ها وارد سوراخ غدد تحت فکی می‌شدند و بعد از گذشت ۳ ساعت، میزان ترشح بزاق از داخل لوله‌ها جمع‌آوری و برحسب حجم (میلی لیتر) ثبت می‌گردید. در زیر گروه شم b، پس از باز شدن مجرای میزان ۰/۵ میکرولیتر نرمال سالین (حلال دارو) به داخل هسته VMN با استفاده از سرنگ هامیلتون تزریق می‌گردید و سپس حیوان از دستگاه جدا می‌گردید و کانول‌ها وارد سوراخ غدد تحت فکی راست و چپ می‌شدند. بعد از گذشت ۳ ساعت، با همان روش فوق جمع‌آوری بزاق ثبت می‌گردید.

در این مطالعه روش زیر گروه شم b برای گروه‌های تجربی انجام می‌گردید و به جای نرمال سالین، داروی سولپیراید با دوزهای ۴ و ۸ میکروگرم (گروه سولپیراید)، داروی بروموکریپتین با دوز ۲۵ میکروگرم (گروه بروموکریپتین) و داروهای سولپیراید با دوز ۸ میکروگرم همراه با بروموکریپتین با دوز ۲۵ میکروگرم (گروه مختلط) تزریق می‌شدند.

### حجم ترشح بزاق



شکل ۲. میزان ترشح بزاق برحسب حجم نشان داده شده است. با توجه به نمودار، اختلاف معنی‌داری در ترشح بزاق در گروه‌های کنترل، شم (a و b)، سولپیراید (۴ میکروگرم) و بروموکریپتین (۲۵ میکروگرم) وجود ندارد. از سوی دیگر، گروه سولپیراید (۸ میکروگرم) و گروه مختلط (سولپیراید ۸ میکروگرم همراه با بروموکریپتین ۲۵ میکروگرم) میزان ترشح بزاق را به‌طور معنی‌داری افزایش دادند. در این مطالعه متغیرها کمی هستند و با  $Mean \pm SD$  نشان داده شده‌اند. سطح اختلاف معنی‌دار این مطالعه در محدوده  $p \leq 0.05$  به‌صورت \* نمایش داده شده است.

همینطور (Baptista et al., 2004) نشان دادند که سولپیراید و رسپیریدون (داروهای آنتی‌سایکوتیک) به‌طور معنی‌داری وزن موش‌های صحرایی را افزایش می‌دهند و میزان دریافت غذای آنها را بالا می‌برند، بنابراین چون سولپیراید با اثر روی مراکز سیستم عصبی قادر است میزان اشتها را افزایش دهد شاید در همین راستا نیز بتواند با افزایش ترشح بزاق دهان، هضم و گوارش اولیه مواد غذایی را تسهیل کند. با توجه به تحقیقاتی که انجام شده است به این نتیجه رسیده‌اند که به دنبال تزریق داروی سولپیراید (داروی آنتی‌سایکوز، آنتاگونیست گیرنده  $D_2$  دوپامینی) به داخل مغز، میزان ترشح شیره معده و میزان اسیدیته آن افزایش پیدا کرده است (Toushah et al., 2014). یک مطالعه دیگر نشان داد که تزریق آراشیدونیل اتانول آمید به داخل بطن مغز موش صحرایی، به‌طور معنی‌داری ترشح بزاق را از غدد تحت فکی کاهش می‌دهد (Fernandez et al., 2009) و در یک کار تحقیقاتی دیگر به این نتیجه رسیدند که تخریب هسته شکمی میانی و جانبی هیپوتالاموس سبب بالا رفتن دمای بدن موش شده و از طرف دیگر باعث کاهش ترشح بزاق می‌گردد (Hainsworth et al., 1996). همچنین برخی سیالوگ‌ها (تقویت‌کننده‌ها و محرکات ترشح بزاق) با تحریک گیرنده‌های موجود در هیپوتالاموس ترشح بزاق را تقویت می‌کنند (Renzi et al., 2002). در یک مطالعه نشان داده شده است که تزریق آنتاگونیست‌های موسکارینی همانند پیلوکارپین به داخل بطن مغز سبب کاهش ترشح بزاق می‌شود (Takakura et al., 2003). تحقیقات بیان کرده‌اند که تحریک الکتریکی ناحیه پره اپتیک سبب افزایش ترشح بزاق از غدد تحت فکی و زیر زبانی می‌شود (Kanosue et al., 1990) و تخریب منطقه قدامی بطن سوم همراه با تزریق پیلوکارپین به‌صورت داخل صفاقی سبب کاهش ترشح بزاق می‌شود (Renzi et al., 1990).

این مطالعه نشان داد که سولپیراید (آنتاگونیست گیرنده  $D_2$  دوپامینی) با دوز ۴ میکروگرم در هسته VMN نتوانست اثری روی ترشح بزاق از خود نشان دهد. از طرف دیگر، سولپیراید با دوز ۸ میکروگرم قادر بود ترشح بزاق را افزایش دهد ( $P=0/021$ ). همچنین بروموکریپتین (آگونیست گیرنده‌های  $D_1$  و  $D_2$  دوپامینی) با دوز ۲۵ میکروگرم در هسته VMN نتوانست اثری روی ترشح بزاق بگذارد. از سوی دیگر، سولپیراید با دوز ۸ میکروگرم همراه بروموکریپتین با دوز ۲۵ میکروگرم (گروه مختلط) اختلاف معنی‌داری در افزایش ترشح بزاق ( $P=0/021$ ) از خود نشان داد (شکل ۲).

### بحث و نتیجه‌گیری

در مطالعه فوق اثر داروهای آنتی‌سایکوز روی هسته شکمی میانی هیپوتالاموس انجام شد که نتیجه آزمایش بدین شکل بود که تزریق آگونیست دوپامینی به داخل هسته مزبور اثری روی میزان ترشح بزاق نداشت، اما تزریق آنتاگونیست دوپامینی توانست ترشح بزاق را افزایش دهد. دوپامین عضو خانواده کاتکول آمین‌ها است که در سیستم توبرانفانددیولار نقش مهمی در تنظیم رفتارهای تغذیه‌ای به‌ویژه در تنظیم مرکزی دریافت غذا، جستجوی غذا، رفتارهای تغذیه‌ای مثل لبسیدن، مکیدن، جویدن، بلع و ترشح غدد برون ریز دستگاه گوارشی دارد. در برخی مقالات مشاهده شده است که گیرنده‌های  $D_2$  دوپامینی VMN نقش اساسی در کاهش اثرات بروموکریپتین روی رفتارهای تغذیه‌ای دارد (Rasheed et al., 2012). همچنین تزریق محیطی بروموکریپتین (آگونیست دوپامین) سبب آنورکسی و کاهش دریافت آب، غذا و کاهش وزن می‌شود و سولپیراید (آنتاگونیست گیرنده  $D_2$ ) اثرات متضادی نسبت به بروموکریپتین برای دریافت آب، غذا و تنظیم وزن از خود نشان می‌دهد (Parada et al., 1990).

دریافت غذا، لیسیدن، مکیدن، جویدن و ترشح غدد برون ریز دستگاه گوارشی دخالت دارد (Wang *et al.*, 2002). در پاره‌ای مطالعات به نتیجه رسیده‌اند که فعالیت حرکتی حیوانات وابسته به تعادل بین گیرنده‌های کولینرژیک موسکارینی و دوپامینی در سیستم مخطط می‌باشد (Brown *et al.*, 1996). در یک مطالعه نیز با تزریق پیرنیزین (آنتاگونیست گیرنده موسکارینی  $M_1$ ) به داخل بطن چپ مغز موش صحرایی به این نتیجه دست یافتند که این دارو می‌تواند با اثر روی گیرنده‌های موسکارینی مغز و بلوک آنها ترشح بزاق را کاهش دهد (Borella *et al.*, 2008). همچنین نشان داده شده است که تحریک الکتریکی هسته آکومبیس در موش‌های صحرایی سبب آزاد شدن دوپامین شده و جستجوی غذا و رفتارهای تغذیه‌ای را افزایش داده است (Yun *et al.*, 2004). نتیجه یک تحقیق نشان داد که تحریک الکتریکی هسته بزاقی ساقه مغز به صورت دو طرفه سبب ترشح بزاق می‌شود (Donaldson *et al.*, 1984).

#### نتیجه‌گیری

با توجه به اینکه سولپیراید یک آنتاگونیست رسپتورهای دوپامینی می‌باشد و همراه با بروموکریپتین اختلاف معنی‌داری در ترشح بزاق از خود نشان می‌دهند، به نظر می‌رسد که مهار گیرنده‌های دوپامینی سبب افزایش ترشح بزاق می‌گردد. لذا نقش دوپامین در رفتارهای تغذیه‌ای و کاهش ترشح بزاق و نهایتاً خشکی دهان و آفت دهان و لثه مؤثر است.

(al., 1993). شواهد نشان داده است که تزریق آگونیست‌ها و آنتاگونیست‌های  $D_1$  و  $D_2$  دوپامینی به داخل بطن مغز روی رفتارهای جنسی، اشتها و دریافت غذا تأثیر می‌گذارد به طوری که تحریک گیرنده‌های  $D_1$  دوپامینی رفتارهای غریزی جنسی را افزایش می‌داد و سبب حرکات لیسیدن و جویدن می‌گردید، از طرف دیگر، تحریک گیرنده‌های  $D_2$  دوپامینی رفتارهای غریزی جنسی را کاهش می‌داد. در مطالعه مزبور نشان داده شد که اکثر رفتارهای غریزی اعم از شهوت جنسی، اشتها به غذا و رفتارهای تغذیه‌ای تحت کنترل گیرنده‌های دوپامینرژیک است (Kleititz *et al.*, 2010). نتیجه برخی از فعالیت‌های پژوهشی بدین گونه است که به دنبال تزریق دوپامین به داخل هسته منزوی ساقه مغز و تحریک گیرنده‌های  $D_2$  دوپامینی رفتارهای غریزی افزایش یافته و حیوان از حالت منزوی و گوشه‌گیری خارج شده و به دنبال غذا و دریافت غذا است و از سوی دیگر، با بلوک گیرنده‌های  $D_2$  هسته منزوی ساقه مغز حیوان افسرده و گوشه‌گیر شده است (Xiaojiao *et al.*, 2015). افزایش ترشح بزاق، ترشح اسید معده، سایر ترشحات برون ریز و افزایش وزن در بیماران روانی ناشی از عوارض درمان با آنتی‌سایکوتیک‌ها و داروهای ضد افسردگی است. نقش و دخالت دوپامین مغز در حال نرمال و پاتولوژی جهت دریافت غذا در انسان با مطالعه PET بررسی شده است (Akubuiro *et al.*, 2013). دوپامین در افراد ناشتا و گرسنه با وزن نرمال با افزایش دوپامین خارج سلولی استریاتال ارتباط دارد که این مسئله نشان می‌دهد دوپامین با جستجو و

## REFERENCES

- Abbasnejad, M.; Karimian, S.M.; Zarrindast, M.R.; Faghihi, M.; Bahram, P.; (2001). The Effects of bromocriptine injection in ventromedial nucleus of hypothalamus on food and water intake as well as gain in adult male rats. *Cell J (Yakhteh)*; 3(2): 97-102.
- Ahima, R.S.; Osei, S.Y.; (2001). Molecular regulation of eating behavior: new insights and prospects for therapeutic strategies. *Trends Mol Med*; 7(5): 205-208.
- Akubuiro, A.; Bridget Zimmerman, M.; Boles Ponto, LL.; Walsh, SA.;

- Sunderland, J.; McCormick, L.; Singh, M.; (2013). Hyperactive hypothalamus, motivated and non-distractible chronic overeating in ADAR2 transgenic mice. *Genes Brain Behav*; 12(3): 311-322.
- Baptista, T.; Contreras, Q.; Teneud, L.; Albornoz, M.A.; Aciosta, A.; (1998). Mechanism of the neuroleptic-induced obesity in female rats. *Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry*; 22(1): 187-198.
- Baptistaa, T.; de. Baptistab, E.A.; Lalonde, J.; Plamondon, J.; Kin, N.M.; Beaulieu, S.; (2004). Comparative effects of the antipsychotics sulpiride and risperidone in female rats on energy balance, body composition, fat morphology and macronutrient selection. *Prog Neuropsychopharmacology Biol Psychiatry*; 28(8): 1305-1311.
- Baptista, T.; Molina, MG.; Martinez, J.L.; de Quijada, M.; Calanche de Cuesta, I.; Acosta, A.; (1997). Effects of the antipsychotic drug sulpiride on reproductive hormones in healthy premenopausal women: relationship with body weight regulation. *Pharmacopsychiatry*; 30(6): 256-262.
- Bern, R.M.; Levy, M.N.; (2012). *Medical Physiology*. (4<sup>th</sup> edition): USA-Mosby year book; 58-908.
- Beverly, J.L.; Beverly, M.F.; Meguid, M.M.; (1995). Alteration in extracellular GABA in the ventral hypothalamus of rats in response to glucoprivation. *AmJ Physiol*; 269: 1174-1178.
- Brown, J.H.; Taylor, P.; Hardman, J.G.; Limbird, L.E.; (1996). *The Pharmacological Basis of Therapeutics*. McGraw-Hill; 9<sup>th</sup> edition: 141-160.
- Carruba, M.O.; Riccardi, S.; Spano, P.; Mantegazza, P.; (1985). Dopaminergic and serotonergic anorectics differentially antagonize insulin- and 2-DG- induced hyperphagia. *Life Sci*; 36(18): 1739-1749.
- Cone, R.D.; (1999). The central melanocortin system and energy homeostasis. *Trends Endocrinol Metab*; 10(6): 211-216.
- Feldman, R.S.; Meyer, J.S.; Qenzer, L.F.; (1997). *Principles of neuropsychopharmacology*. United State of America. Sinauer; 239-307.
- Fernandez-Solari, J.P.; Prestifilippo, P.; Vissio, M.; Ehrhart-Bornstein, S.R.; Bornstein, V.; Rettori, J.C.; Elverdin.; (2009). Anandamide injected into the lateral ventricle of the brain inhibits submandibular salivary secretion by attenuating parasympathetic neurotransmission. *Brazilian Journal of Medical and Biological Research*; 42: 537-544.
- Fetissov, S.O.; Meguid, M.M.; Sato, T.; Zhang, L.H.; (2002). Expression of dopaminergic receptors in the hypothalamus of lean and obese Zucker rats and food intake. *Am J Physiol Regul Integr Comp Physiol*; 283(4): 905-910.
- Gallacher, D.V.; Petersen O.H.; (1983). Stimulus-secretion coupling in mammalian salivary glands in gastrointestinal physiology. *Baltimor*; 28(chpt.1): 1-51.
- Hainsworth FR.; Epstein AN.; (1966). Severe impairment of heat-induced saliva-spreading in rats recovered from lateral hypothalamic lesions. *Science*; 153: 1255-1257.
- H.K. Kleitz-Nelson.; C.A. Cornil.; J. Balthazart.; G.F. Ball.; (2010). Differential effects of central injections of D1 and D2 receptor agonists and antagonists on male sexual behavior in Japanese quail. *Eur J Neurosci*; 32(1): 118-129.
- Donaldson.; J. Mitchell.; D. Templeton.; (1984). Electrical stimulation of the salivatory nucleus in the rat. *J. Physiol*; 356: 1-7.
- Kanosue K.; Nakayama T.; Tanaka H.; Yanase M.; Yasuda H.; (1990). Modes of action of local hypothalamic and skin thermal stimulation on salivary secretion in rats. *J Physiol*; 424: 459-471.



- Lung, M.A.; (2003). Autonomic nervous control of myoepithelial cells and secretion in submandibular gland of anaesthetized dogs. *J Physiol*; 546: 837-850.
- Parada, M.A.; Hernandez, L.; Puig de parade, M.; Paez, X.; Hobel, B.G.; (1990). Dopamin in the lateral Hypothalamus may be involved in the inhibition of locomotion related to food and water seeking. *Brain Res Bull*; 25(6): 961-968.
- Paxinos, G.; Keith, B.; (2004). *Franklin J. The Mouse Brain in Stereotaxic Coordinates*: Gulf Professional Publishing.
- Rasheed, M.; Al Ghasham, A.; (2012). Central dopaminergic system and its implications in stress-mediated neurological disorders and gastric ulcers: Short Review. *Adv in Pharma Sci*; 1-10.
- Renzi A.; Colombari E.; Mattos Filho TR.; Silveira JE.; Saad WA.; Camargo LA.; (1993). Involvement of the central nervous system in the salivary secretion induced by pilocarpine in rats. *J Dent Res*; 72: 1481-1484.
- Renzi, A.; De Luca, L.A. Jr.; Menani, J.V.; (2002). Lesions of the lateral hypothalamus impair pilocarpine-induced salivation in rats. *Brain Res Bull*; 58: 455-459.
- Takakura, A.C.; Moreira, T.S.; Laitano, S.C.; de Luca Junior, L.A.; Renzi, A.; Menani, J.V.; (2003). Central muscarinic receptors signal pilocarpine-induced salivation. *J Dent Res*; 82: 993- 997.
- Tandler, B.; Phillips, C.J.; (1998). Microstructure of mammalian salivary glands and its relationship to diet. *Oral Frontiers on Biology*; 10: 21-35.
- Borella, T.L.; De Luca, L.A.Jr.; Colombari, D.S.A.; Menani, J.V.; (2008). Central muscarinic receptor subtypes involved in pilocarpine-induced salivation, hypertension and water intake. *British Journal of Pharmacology*; 155: 1256-1263.
- Toushieh, M.; Shahbazi, F.; Ghajarzadeh, M.; Vahedi, Mazdabadi N.; (2014). The Effect of sulpiride and bromocriptine injection into ventromedial nucleus of hypothalamus on the volume and acidity of gastric acid secretion in the rat. *Experimental Animal Biology Journal*; 10(2): 75-82.
- Wang, G.J.; Volkow, N.D.; Fowler, J.S.; (2002). The role of dopamine in motivation for food in humans: implications for obesity. *Expert Opin Ther Targets*; 6(5): 601-609.
- Xiaojiang, Guo.; Zongyuan, Ma.; Le Kang, L.; (2015). Two dopamine receptors play different roles in phase change of the migratory locust. *Frontiers in Behavioral Neuroscience*; 80(9): 1-13.
- Yoshida, K.; Yoshida, T.; Wakabayashi, Y.; Nishioka, H.; Kondo, M.; (1989). Effects of exercise training on brown adipose tissue thermogenesis in overiectomised obese rats. *Endocrinal Jpn*; 36(3): 403-408.
- Yun, I.A.; Nicola, S.M.; Fields, H.L.; (2004). Contrasting effects of dopamine and glutamate receptor antagonist injection in the nucleus accumbens suggest a neural mechanism underlying cue-evoked goal-directed behavior. *Eur J Neurosci*; 20(1): 249-263.