

Effect of exercise on histology of hippocampal dentate gyrus in kindled rats

Golmohammadi R^{1*}, Beheshti-Nasr SM²

1- Department of Anatomical Sciences, Faculty of Medicine, Sabzevar University of Medical Sciences, Sabzevar, I. R. Iran.

2- Instructor of Physiology, Cellular and Molecular Biology Research Center, Sabzevar University of Medical Sciences, Sabzevar, I. R. Iran.

Received October 22, 2013; Accepted March 8, 2014

Abstract:

Background: Controversial results were reported on the effect of exercise on the histology of hippocampal dentate gyrus (DG) in pentylenetetrazole-(PTZ) kindled animals. The purpose of this study was to examine the effect of physical exercise on the histology of hippocampal DG in kindled rats.

Materials and Methods: In this experimental study, 40 adult male Wistar rats were randomly divided into four equal groups: control without exercise, PTZ without exercise, control + exercise and PTZ + exercise groups. After a 6 week-period training, the rats were deeply anesthetized and sacrificed and then their brains dissected out and fixed in formalin (10%). After tissue processing and sectioning, the samples were stained. An immunohistochemical method was used to determine the rate of cell death in hippocampal neurons.

Results: Results showed that a 6 week-period training significantly increased the mean number of normal cells in DG in the PTZ + exercise group compared to the PTZ without exercise group. Moreover, the mean number of normal cells in DG in the control + exercise group was significantly increased compared to the control without exercise group. The rate of cell death of DG neurons in PTZ groups was increased significantly compared to the other groups.

Conclusion: Experimental seizure using PTZ-kindling method can decrease the number of normal cells in DG neurons of hippocampus, while exercise delays the morphological changes of DG cells.

Keywords: PTZ, Exercise, Hippocampus, Rat, Epilepsy

*** Corresponding Author.**

Email: rahimgolmohammadi@yahoo.com

Tel: 0098 571 444 6070

Fax: 0098 571 444 5648

Conflict of Interests: No

Feyz, Journal of Kashan University of Medical Sciences June, 2014; Vol. 18, No 2, Pages 128-134

Please cite this article as: Golmohammadi R, Beheshti-Nasr SM. Effect of exercise on histology of hippocampal dentate gyrus in kindled rats. *Feyz* 2014; 18(2): 128-34.

بررسی تاثیر تمرین ورزشی بر ساختار بافتی جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ در موش صحرایی صرعی شده

رحیم گل محمدی^{*۱} ، سید مهدی بهشتی نصر^۲

خلاصه:

سابقه و هدف: در رابطه با اثر تمرین ورزشی بر روی ساختار جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ حیوانات صرعی با پتلين ترازول (PTZ) اطلاعات ضد و نقیضی گزارش شده است. هدف از این مطالعه بررسی اثر ورزش بر تعداد سلول‌های بافت جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ موش صحرایی صرعی شده می‌باشد.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه تجربی ۴۰ سر موش نر صحرایی به صورت تصادفی در ۴ گروه ۱۰ تا بی قرار گرفتند که شامل گروه ۱- سالم بدون تمرین ورزشی؛ ۲- گروه صرعی شده با PTZ بدون تمرین ورزشی؛ ۳- گروه سالم که تمرین ورزشی می‌گرفتند؛ و ۴- گروه صرعی شده با PTZ بودند. پس از گذرندان دوره ورزش (۶ هفته) حیوانات بی‌هوش شدند و مغز آن‌ها خارج و ثابت شد. بعد از پاساژ بافتی، مقطع گیری و سپس رنگ آمیزی شدند. با روش ایمونوھیستوشیمی میزان مرگ سلول‌های ناحیه‌ی هیپوکامپ نیز بررسی شد.

نتایج: میانگین تعداد سلول‌های سالم جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ در موش‌های که صرعی شده بودند و ورزش می‌گرفتند (۴- ورزش + PTZ) به طور معنی‌داری بیشتر از گروهی بود که صرعی شده (PTZ) و ورزش نمی‌گرفتند. هم‌چنین، این تغییرات در حیوانات سالم که ورزش می‌گرفتند به صورت معنی‌داری بیشتر از گروه کترول و صرعی شده بود که ورزش نمی‌گرفتند. مرگ فیزیولوژیک سلول‌های جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ در موش‌های صرعی شده بیشتر از گروه کترول (سالم)، و صرعی شده بود که تمرین ورزشی می‌گرفتند.

نتیجه‌گیری: مطالعه حاضر نشان می‌دهد که صرع تجربی (کیندلینگ) با پتلين ترازول موجب کاهش نورون‌های سالم در ناحیه‌ی جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ می‌شود، در حالی که ورزش تغییرات مورفو‌لوژی نورون‌های سالم جیروس دندانه‌ای هیپوکامپی را به تاخیر می‌اندازد.

واژگان کلیدی: پتلين ترازول، ورزش، هیپوکامپ، موش صحرایی، صرع

دو ماهنامه علمی- پژوهشی فیض، دوره هجدهم، شماره ۲، خرداد و تیر ۱۳۹۳، صفحات ۱۳۴-۱۲۸

یکی از بخش‌های درگیر در صرع، لوب گیجگاهی است و هیپوکامپ نیز بخشی از این لوب محسوب می‌شود که نقش مهمی در حافظه و یادگیری کوتاه مدت دارد [۴]. آسیب و مرگ نورونی بزرگترین ناهنجاری بیولوژیکی ایجاد شده در صرع‌زایی و مغز بیماران صرعی است [۵]. از خصوصیات آسیب شناسی صرع تغییرات مورفو‌لوژی در هیپوکامپ می‌باشد؛ بیشترین تغییر مشاهده شده در ارتباط با مرگ نورونی در سلول‌های هرمی نواحی CA1 و جیروس دندانه‌ای (DG) هیپوکامپ است [۶]. فعالیت بدنی منظم به عنوان یک ضرورت برای زندگی سالم محسوب می‌شود که می‌تواند بر همه اندام‌ها و سیستم‌های بدن تأثیر مثبت بگذارد و بعضی مطالعات نشان می‌دهند که تمرینات ورزشی بر روی عملکرد سیستم عصبی مرکزی (CNS) نقش ارزشمند دارد [۷، ۸]. گزارش شده است که ورزش در پدیده نورون‌زایی در ناحیه‌ی هیپوکامپ موثر است [۹]. اطلاعات جدید دیگر نشان‌گر آن است که ورزش منجر به افزایش حجم هیپوکامپ و بهبود حافظه در بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروزیس (multiple sclerosis) می‌-

مقدمه

صرع یکی از اختلالات مهم سیستم عصبی مرکزی است [۱]. شیوع صرع حدود ۵۰ نفر به ازای یک میلیون نفر در سال می- باشد و حدود یک درصد از جمعیت جهان به صرع مبتلا هستند [۲]. یکی از روش‌های مطالعه صرع ایجاد تشنج از طریق مدل‌های رایج کیندلینگ است؛ در این مدل‌ها با تحریک مکرر الکتریکی یا شیمیابی توسط پتلين ترازول ناحیه خاصی از مغز در حیوانات آزمایشگاهی تشنج ایجاد می‌شود [۳].

۱- دانشیار، گروه علوم تشریح، دانشگاه علوم پزشکی سبزوار
۲- مریبی، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی دانشگاه پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی سبزوار

* دانشیار نویسنده مسئول؛
سبزوار، ساختمان شماره ۳، دانشگاه پزشکی دانشگاه علوم پزشکی سبزوار،
گروه آناتومی

تلفن: ۰۵۷۱۴۴۴۶۰۷۰؛ دورنیوس: ۰۵۷۱۴۴۴۵۶۴۸

پست الکترونیک: Rahimgolmohammadi@yahoo.com

تاریخ پذیرش نهایی: ۱۷/۱۲/۹۲؛ تاریخ دریافت: ۳۰/۷/۱۲/۹۲

به صورت فزاینده روی تردیمیل تمرين داده شد (۳ روز، ۱۰ دقیقه، سرعت ۱۲ متر بر دقیقه). حیوانات بی میل به دویدن روی تردیمیل در دوره آشنا سازی حذف شدند و موش های صحرا ای جدید جایگزین شدند. بعد از این مرحله برنامه تمرينی آغاز شد. موش ها هر روز ۳۰ دقیقه، با سرعت ۱۸ متر بر دقیقه به مدت یک هفته روی تردیمیل دویدند. در آغاز هفته دوم موش ها با سرعت ۲۰ متر بر دقیقه به مدت ۴۵ دقیقه تمرين کردند. در ادامه موش ها وزانه یک ساعت با سرعت ۲۶-۲۴ متر بر دقیقه به مدت دو هفته تمرين داده شدند. این سطح از تمرين در طول دو هفته آخر برنامه تمرينی ثابت بود [۱۹]. پس از دست آموز کردن حیوانات، ۴ گروه (هر گروه ۱۰ سر) به صورت تصادفی انتخاب شدند که عبارت بودند از: ۱- گروه کنترل: حیوانات سالم بدون فعالیت بدنی. ۲- گروه کیندل: به منظور صرعی کردن حیوانات از روش کیندلینگ شبیه ای PTZ به میزان mg/kg ۴۰ استفاده شد که به صورت داخل صفاقی هر ۴۸ ساعت ۱ بار (۱۲ بار تزریق) به موش ها تزریق شد. توضیح اینکه صرعی شدن حیوان با ظاهر شدن انقباضات توئیک و کلوئیک در اندام ها همراه است که در نهایت منجر به عدم تعادل و زمین افتادن حیوان می شود [۲۰]. ۳- گروه کنترل تمرين: حیوانات سالمی که پرتوکل تمرينی را دریافت کردند. ۴- گروه کیندل و تمرين: تمامی مراحل کار مربوط به حیوانات این گروه مشابه گروه دوم بود، به استثنای اینکه پس از کیندل شدن حیوانات پرتوکل تمرينی را دریافت می کنند. توضیح اینکه یک ساعت قبل از انجام کار به حیوانات گروه دوم و چهارم PTZ و گروه اول و دوم نرمال سالین تزریق شد. هم چنین، حیوانات گروه اول و دوم نیز در طول مدت تمرينات ورزشی (به مدت ۶ هفته) در محیط تمرين قرار گرفتند [۱۶].

روش مطالعه بافتی: پس از بیهوشی عمیق با اتر و تزریق سرم فیزیولوژی و فرمالین، جمجمه حیوان برداشته شد و هپیو-کامپ مغز حیوان خارج گردیده و در داخل ظرف محتوی فرمالین ۱۰ درصد قرار داده شد. پس از تعویض فرمالین، پاساژ بافتی (Tissue processing) انجام گرفت؛ بدین ترتیب: آب گیری بافتی (Dehydration) با درجات افزایش اتانول (۳۰، ۵۰، ۷۰، ۹۵، و ۱۰۰ درصد) انجام شد. از گزینلن برای شفاف سازی استفاده شد. قالب گیری (Embedding) با پارافین و مقطع گیری کرونال به صورت تصادفی سیستماتیک با میکروتوم انجام شد و پس از رنگ آمیزی با هماتوکسیلین و اتوزین به طور تصادفی اما سیستماتیک ۵۰ میدان دید از هر گروه با میکروسکوپ نوری Motic و نرم افزار Advanced motic plus2 با بزرگنمایی $\times 400$ بررسی و تصویر گرفته شد. در نهایت شمارش نورون های سالم توسط ۲ نفر

شود [۱۰]. به علاوه، نشان داده شده است که ورزش منظم و فعالیت فیزیکی باعث تغییر فعالیت NADPH-diaphoresis و NO سنتتاز می شود که با افزایش NO در سطح مولکولی سلول های هپیوکامپ باعث افزایش جریان خون در این منطقه و بهبود یادگیری فضایی می گردد [۱۱]. مطالعات مجتهدی و همکارانش نشان می دهد که بین ورزش، نورو نزایی و افزایش بیان microRNAs-124 ارتباط وجود دارد؛ بدین ترتیب که miRNA از طریق مهار ژن های ضد نورونی سلول بنیادی نقش مهمی را در تمایز عصبی ایفا می کند [۱۲]. گزارشات دیگر نشان می دهد که ورزش می تواند در کاهش فراوانی تشنج نقش داشته باشد [۱۳]. در عین حال ترکیبات مختلفی از جمله اتانول و پنتانیل ترازاول (PTZ) روی بافت مغزی اثر می گذارند؛ به طوری که گزارش شده است که مصرف توام آنها موجب آسیب نورونی و عروقی در موش های سوری صرعی شده می شود [۱۴]. در مورد اثرات پنتانیل ترازاول گزارشات ضد و نقیضی وجود دارد؛ به طوری که بعضی برای پنتانیل ترازاول یک نقش تحریکی در تولید نورون قائل هستند [۱۵] و بالعکس بعضی نقش مهاری برای آن نشان داده اند [۱۶]. در هر صورت اگر ورزش بر روی نورو بلاست های ناحیه ای ساب کورتیکال جیروس دندانه ای هپیوکامپ تاثیری داشته باشد [۱۷] و بتوان از آن به عنوان یک گزینه ای مناسب برای درمان کمکی بیماران صرع استفاده کرد، این سوال مطرح است که آیا ورزش موجب افزایش تراکم نورونی در ناحیه جیروس دندانه ای هپیوکامپ حیوانات صرعی شده با پنتانیل ترازاول می شود یا کاهش مرگ نورونی را موجب می شود؟ لذا، این مطالعه طراحی شد تا اثرات تمرين ورزشی روی سلول های نورون های هپیوکامپ موش های صحرا ای جدیدی صرعی شده با پنتانیل ترازاول بررسی شود.

مواد و روش ها

حيوانات: موش های نر در محدوده وزنی 250 ± 50 گرم گرم از حیوانخانه دانشگاه علوم پزشکی سبزوار تهیه شدند. به منظور عادت کردن حیوانات با محیط جدید، در یک دوره ۱۰ روزه در شرایط استاندارد از نظر غذا، روشنابی و دما قرار گرفتند [۱۶].

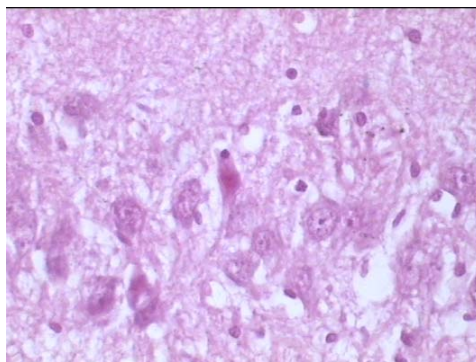
تمرينات ورزشی: برنامه تمرين تجربی به منظور افزایش اکسیداسیون میتوکندریایی در عضله اسلکلتی حداقل نیازمند ۴ هفته تمرين است که طبق دستور زیر انجام شد [۱۸]: گروه تمرينی ۶ روز در هفته و به مدت ۶ هفته روی تردیمیل به انجام تمرينات هوایی (دویدن) پرداختند. به منظور آشنا سازی حیوانات با تردیمیل و به حداقل رساندن استرس موش ها، ۳ روز قبل از شروع پرتوکل

پتلین ترازوول (PTZ) صرعی شده و تمرين ورزشی نمی‌گرفتند نشان می‌دهد که تعداد سلول‌های سالم در موش‌های صرعی شده از گروه کنترل (سالم)، صرعی و سالم که تمرين ورزشی می‌گرفتند کمتر است. بالعکس تغییر مورفولوژی مشخص در هسته و سیتوپلاسم بافت جیروس دندانه‌ی به صورت غیر قابل تفکیک بودن محدوده‌ی هسته و سیتوپلاسم از یکدیگر در موش‌های صرعی شده که تمرين ورزشی نمی‌گرفتند از گروه صرعی که تمرين ورزشی می‌گرفتند، بیشتر مشاهده شد (تصویر شماره ۱). ج- رنگ‌آمیزی اختصاصی ایمونوھیستوشمی اگر چه مرگ فیزیولوژی نورون‌ها را در بافت جیروس دندانه‌ی هیپوکامپ نشان داد، ولی افزایش مرگ فیزیولوژیک (آپوپتوز) سلول‌های جیروس دندانه‌ی هیپوکامپ در گروه‌های صرعی شده بدون تمرين ورزشی از سایر گروه‌های تجربی (گروه سالم بدون تمرين ورزشی سالم با تمرين ورزشی و گروه صرعی شده که تمرين ورزشی می‌گرفتند) بیشتر بود که با شمارش سلولی در میدان میکروسکوپی مشخص شد (تصویر شماره ۲).

جدول شماره ۱- میانگین و انحراف معیار تعداد نورون‌های جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ در گروه‌های مورد مطالعه

$\bar{X} \pm SD$	میانگین و انحراف گروه	حد بالا	حد پائین
۱۱/۲۰۰۰±۳/۴۰۱۲۱	گروه سالم بدون تمرينات	۱۲/۱۳۸۲	۱۰/۲۶۱۸
	ورزشی		
۹/۸۶۰۰±۲/۸۶۰۳۱	گروه صرعی بدون تمرينات	۱۰/۶۲۱۷	۹/۰۹۸۳
	ورزشی		
۱۵/۶۴۰۰±۵/۱۴۵۸۷	گروه سالم با تمرينات	۱۷/۱۰۲۴	۱۴/۱۷۷۶
	ورزشی*		
۱۲/۳۸۰۰±۳/۵۱۰۲۸	گروه صرعی با تمرينات	۱۳/۳۷۷۶	۱۱/۳۸۲۴
	ورزشی*		

علامت* تغییرات معنی‌دار آماری را بین گروه‌های صرعی شده که تمرينات ورزشی نمی‌گرفتند با گروه صرعی شده و سالم که تمرينات ورزشی می‌گرفتند نشان می‌دهد ($P<0.001$).



شکل شماره ۱- مقطع کرونال ۵ میکرومتری بافت مغزی جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ گروهی از موش‌های صحرابی سالم که تمرين ورزشی می‌گرفتند (بزرگنمایی $400\times$).

به صورت مجزا و به مساحتی به ابعاد $8\times 8\text{ mm}^2$ شمارش و ثبت شد [۱۴]. همچنان، مورفولوژی ساختار سلول‌های هیپوکامپ مغزی بررسی گردید.

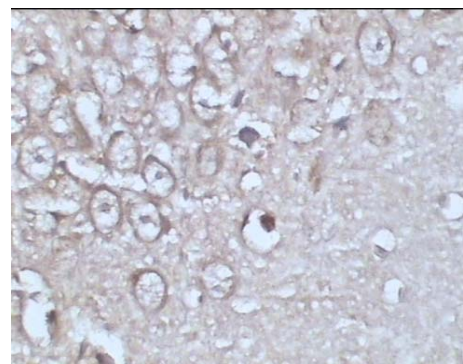
ایمونوھیستوشمی: با استفاده از روش معمول آویدین-بیوتین-ایمونو پرکسیداز پس از مقطع گیری ۵ میکرونی از ناحیه جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ با میکروتوم، مراحل انجام کار بر طبق دستور کیت آپوپتوز (Roche) انجام گرفت؛ بدین ترتیب که پس از پارافین‌زدایی نمونه‌ها با گزینن، ماسک‌زدایی محل شاخص‌های آنتی‌ژنیک با میکرووبو و بافر سیترات انجام شد. برای مهار فعالیت اندوژنаз پرکسیداز به مدت ۳۰ دقیقه در محلول ۳ درصد آب اکسیزنه قرار داده شد و مجدداً با بافر فسفات سالین لامها شستشو (rabbit anti-cleaved caspase 3 antibody Biotinylated) روی لامها چکانده شد و پس از شستشو با بافر سالین از آنتی‌بادی ثانویه استفاده شد. از استرپتوآویدین متصل به HRP که قادر است دی‌آمینو بنزیدین (DAB) را اکسید کند، برای رنگ‌آمیزی هسته استفاده شد و نمونه‌ها با میکروسکوپ نوری بررسی شده و تصویر گرفته شد [۲۲، ۲۱].

آنالیز داده‌ها: داده‌ها با استفاده از نرم افزار SPSS ویرایش ۱۱/۵ با آنالیز واریانس یک طرفه با استفاده از تست‌های Dunnett برای مقایسه میانگین گروه‌های تجربی با شاهد و تست Duncan با ضریب آلفای ۰/۰۵ برای میانگین داخل گروه‌های تجربی مورد استفاده قرار گرفتند. سطح همه آزمون‌ها کمتر از ۰/۰۵ معنی‌دار در نظر گرفته شد.

نتایج

نتایج سلولی شمارش شده در ناحیه‌ی هیپوکامپ عبارت است: الف- میانگین تعداد سلول‌های سالم جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ در گروهی از حیوانات تجربی که صرعی شده بودند و ورزش می‌گرفتند (ورزش + PTZ) بیشتر از گروهی بود که صرعی شده (PTZ) و ورزش نمی‌گرفتند. این ارتباط از نظر آماری معنی‌دار بود ($P<0.001$). همچنان، این تغییرات در حیوانات سالمی که ورزش می‌گرفتند، بیشتر از گروه کنترل و صرعی شده بود که ورزش نمی‌گرفتند. این ارتباط نیز از نظر آماری نیز معنی‌دار بود ($P<0.001$). اختلاف میانگین تعداد سلول‌های سالم جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ بین گروه سالم که تمرين ورزشی نمی‌گرفتند با گروه صرعی شده که تمرين ورزشی می‌گرفتند از نظر آماری معنی‌دار نبود ($P>0.05$) (جدول شماره ۱). ب- یافته‌های بافت شناسی حاصل از این مطالعه در مقاطع میکروسکوپی تهیه شده از قشر هیپوکامپ مغز موش صحرابی که به سیله‌ی

ناشی از تزریق پتلتین ترازوول (PTZ) موجب شده است یا هر دو حالت اتفاق افتاده است. در راستای تقویت احتمالات ذکر شده مطالعه‌ی Overall و همکارانش نشان می‌دهد که ورزش یا فعالیت فیزیکی در موش سوری نورون زایی در هیپوکامپ را موجب می‌شود [۲۵]. گزارش شده است که تزریق یک دوز پتلتین ترازوول در مراحل اولیه موجب کاهش پرولیفراسیون و تمایز در سلول‌های هیپوکامپ می‌شود، ولی تزریق چندین دوز (تزریق برای مدت طولانی) به تدریج اثر افزایشی روی نورون‌های هیپوکامپ دارد [۱۶]. با توجه به اینکه در مطالعه حاضر از پتلتین ترازوول به مدت طولانی استفاده شد، کاهش تعداد سلول‌های هیپوکامپ در حیوانات صرعی که تمرین ورزشی دریافت نمی‌کردند احتمالاً مرتبط به اثرات طولانی مدت این داروی شیمیایی است. بعضی مطالعات دیگر نیز نشان می‌دهند که صرع ناشی از پتلتین ترازوول مرگ نورونی را در پی دارد. پژوهش Naseer و همکارانش نشان می‌دهد که پتلتین ترازوول موجب القای دژنراتیو نورونی و القای آپوپتیک در نورون‌ها می‌شود، در حالی که ویتامین C یک نقش محافظتی برای نورون‌ها در موش‌های صحرایی بالغ دارد. این مطالعه با تحقیق حاضر هم‌خوانی دارد هرجند که روش مطالعه حاضر با تحقیق فوق تفاوت دارد زیرا به جای ویتامین C در مطالعه حاضر از تمرینات ورزشی استفاده شده است [۲۶]. هم‌چنین، مطالعه‌ی Takechi و همکارانش نشان می‌دهد که داروی پتلتین ترازوول در موش‌های سوری موجب کاهش گردیده است [۲۷]. افزایش مرگ سلولی در موش‌های صرعی شده بدون تمرین ورزشی می‌تواند احتمالاً ناشی از اثر پتلتین ترازوول باشد که به منظور صرعی کردن حیوانات استفاده شد و افزایش میانگین تعداد سلول سالم در جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ در موش‌هایی که تمرین ورزشی می‌گرفتند می‌تواند ناشی از نقش مفید تمرینات Epps بر موش‌های صرعی شده باشد. تحقیقی که توسط ورزشی و همکارانش انجام شده است نشان می‌دهد که تمرینات ورزشی در موش‌های صحرایی موجب افزایش galanin mRNA در سلول‌های لوکوس سروتونس می‌گردد که در نتیجه منجر به کاهش افسردگی در موش‌های صرعی شده می‌شود [۲۸]. مطالعه حاضر با این مطالعه هم‌خوانی دارد، هر چند که روش مطالعه حاضر با مطالعه‌ی EPPS متفاوت است. با توجه به اینکه در مطالعه حاضر فراونی نورون‌ها در ناحیه‌ی جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ در گروهی از موش‌های صحرایی که صرعی شده بودند و تمرینات ورزشی دریافت می‌کردند بیشتر از گروهی بود که صرعی شده بودند و تمرینات ورزش نمی‌گرفتند، می‌توان تصور کرد که ورزش با افزایش جریان خون در سیستم عصبی مرکزی بقاء



شکل شماره ۲- مقطع کرونال ۵ میکرومتری بافت مغزی جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ گروهی از موش‌های صحرایی سالم که تمرین ورزشی دریافت نمی‌کردند (بزرگنمایی ۴۰۰×). رنگآمیزی اختصاصی ایمونوھیستوشیمی با مارکر اختصاصی (caspase3).

بحث

در مطالعه حاضر به طور معنی‌داری افزایش میانگین تعداد سلول‌های سالم جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ در موش‌های صحرایی صرعی شده که تمرین ورزشی می‌گرفتند در مقایسه با موش‌های صرعی شده که تمرین ورزشی نمی‌گرفتند، مشاهده شد. Itoh و همکارانش گزارش داده‌اند که تمرینات ورزشی در موش‌های صحرایی که مغز آنها دچار ضایعه (تروماتیک) شده کاهش مرگ سلول‌های هیپوکامپ، افزایش نورون‌ها، بهبود حافظه و یادگیری را در بر داشته است [۲۳]. تحقیق حاضر با مطالعه فوق هم‌خوانی دارد؛ هرچند که روش مطالعه حاضر با تحقیق Itoh تفاوت دارد زیرا که در مطالعه حاضر اثرات تمرینات ورزشی بر روی نورون‌های ناحیه هیپوکامپ موش‌های صحرایی صرعی شده انجام شده است، در حالی که در مطالعه Itoh اثرات تمرینات ورزشی بر روی موش‌های تروماتیک شده انجام گردیده است. تحقیق کریم‌زاده و همکارانش نشان می‌دهد که پتلتین ترازوول در موش صحرایی موجب کاهش نورون‌های هیپوکامپ می‌شود و بالعکس کنترل رژیم غذایی (Periodic fasting) یک نقش محافظتی برای نورون‌ها در موش‌های صرعی شده دارد [۲۴]. در پژوهش حاضر نیز میانگین سلول‌های جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ در موش‌های سالم که تمرینات ورزشی می‌گرفتند به طور معنی‌داری بیشتر از موش‌های صرعی شده بود که تمرینات ورزشی نمی‌گرفتند. با توجه به اینکه ناحیه هیپوکامپ یکی از نواحی تولید نورون در مغز بالغین است، این افزایش تراکم نورونی می‌تواند احتمالاً ناشی از اثرات مثبت تمرینات ورزشی بر روی نورون‌بلاست‌های ناحیه‌ی ساب کورتیکال هیپوکامپ باشد که نورون‌زایی را در پی داشته است، یا این احتمال داده می‌شود که تمرینات ورزشی افزایش مقاومت نورون‌ها را در برابر صرع تحریب

منظور افزایش پایداری نورونی و کاهش مرگ فیزیولوژیک انجام گیرد.

تشکر و قدردانی

از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی سیزوار به خاطر تامین هزینه‌های طرح، همچنین از آقای دکتر محمد رضا مهاجری و کارشناس آزمایشگاه ایمنوهویستوشیمی سرکار خانم محمودی به منظور کمک در انجام بخشی از کار تقدیر و تشکر می‌شود.

نورونی را افزایش داده است و یا ورزش احتمالاً باعث تولید فاکتورهای رشد در مغز شده است که در نورونزایی نقش دارد.

نتیجه‌گیری

در مجموع می‌توان گفت که صرع تجربی (کیندلینک) با پتلین ترازوول موجب کاهش نورون‌های سالم در ناحیه‌ی جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ می‌شود، در حالی که ورزش تغییرات مورفو-لوژیک نورون‌ها را در ناحیه‌ی جیروس دندانه‌ای هیپوکامپ به تاخیر می‌اندازد. پیشنهاد می‌شود تمرینات ورزشی در بیماران صرعی به-

References:

- [1] Cavalheiro EA, Leite JP, Bortolotto ZA, Turski WA, Ikonomidou C, Turski L. Long-Term Effects of Pilocarpine in Rats: Structural Damage of the Brain Triggers Kindling and Spontaneous I Recurrent Seizures. *Epilepsia* 2007; 32(6): 778-82.
- [2] Liu C, Wen XW, Ge Y, Chen N, Hu WH, Zhang T, Zhang JG, Meng FG. Responsive neurostimulation for the treatment of medically intractable epilepsy. *Brain Res Bull* 2013; 97: 39-47.
- [3] Traynelis SF, Dingledine R, McNamara JO, Butler L, Rigsbee L. Effect of kindling on potassium-induced electrographic seizures in vitro. *Neurosci lett* 1989; 105(3): 326-32.
- [4] Bianchi M, Fone KFC, Azmi N, Heidbreder CA, Hagan JJ, Marsden CA. Isolation rearing induces recognition memory deficits accompanied by cytoskeletal alterations in rat hippocampus. *Eur J Neurosci* 2006; 24(10): 2894-902.
- [5] Jutila L, Immonen A, Partanen K, Partanen J, Mervaala E, Ylinen A, et al. Neurobiology of epileptogenesis in the temporal lobe. *Adv Tech Stand Neurosurg* 2002; 27: 5.
- [6] Elliott JO, Jacobson MP, Haneef Z. Cardiovascular risk factors and homocysteine in epilepsy. *Epilepsy Res* 2007; 76(2-3):113-23.
- [7] Berchtold NC, Chinn G, Chou M, Kesslak JP, Cotman CW. Exercise primes a molecular memory for brain-derived neurotrophic factor protein induction in the rat hippocampus. *Neuroscience* 2005; 133(3): 853-61.
- [8] Cotman CW, Berchtold NC. Exercise: a behavioral intervention to enhance brain health and plasticity. *Trends Neurosci* 2002; 25(6): 295-301.
- [9] Maynard ME, Leisure JL. Exercise Enhances Hippocampal Recovery following Binge Ethanol Exposure. *PLoS One* 2013; 8(9): e76644.
- [10] Leavitt VM, Cirmigliaro C, Cohen A, Farag A, Brooks M, Wecht JM, et al. Aerobic exercise increases hippocampal volume and improves memory in multiple sclerosis: Preliminary findings. *Neurocase* 2013 Oct 4.
- [11] Torres JB, Assuncao J, Farias JA, Kahwage R, Lins N, Passos A, et al. NADPH-diaphorase histochemical changes in the hippocampus, cerebellum and striatum are correlated with different modalities of exercise and watermaze performances. *Experimental Brain Res Experimentelle Hirnforschung* 2006; 175(2): 292-304.
- [12] Mojtabaei S, Kordi M, Soleimani M, Hosseini SE. Effect of Different Intensities of Short Term Aerobic Exercise on Expression of miR-124 in the Hippocampus of AdultMale Rats. *Zahedan J Res Med Sci* 2012; 14(2): 16-20. [in Persian]
- [13] Peixinho-Pena LF, Fernandes J, de Almeida AA, Novaes Gomes FG, Cassilhas R, Venancio DP, et al. A strength exercise program in rats with epilepsy is protective against seizures. *Epilepsy Behav* 2012; 25(3): 323-8.
- [14] Golmohammadi R, Pejhan A, Azhdari-Zarmehri H, Mohammad-Zadeh M. The role of ethanol on the anticonvulsant effect of valproic acid and cortical microvascular changes after epileptogenesis in mice. *Neurol Sci* 2013; 34(7): 1125-31.
- [15] Chen J, Yuan BQ. [Neurogenesis of hippocampus following pentylenetetrazol-induced status epilepticus in developing rats and the effect of MK-801 on neurogenesis]. *Zhongguo Dang Dai Er Ke Za Zhi* 2006; 8(5): 421-4.
- [16] Aniol VA, Stepanichev MY, Lazareva NA, Gulyaeva NV. An early decrease in cell proliferation after pentylenetetrazole-induced seizures. *Epilepsy Behav* 2011; 22(3): 433-41.
- [17] Chae CH, Lee HC, Jung SL, Kim TW, Kim JH, Kim NJ, et al. Swimming exercise increases the level of nerve growth factor and stimulates neurogenesis in adult rat hippocampus. *Neuroscience* 2012; 212: 30-7.
- [18] Baldwin KM, Cooke DA, Cheadle WG. Time course adaptations in cardiac and skeletal muscle to different running programs. *J Appl Physiol Respir Environ Exerc Physiol* 1977; 42(2): 267-72.
- [19] Arida RM, Fernandes MJ, Scorza FA, Preti SC, Cavalheiro EA. Physical training does not influence interictal LCMRglu in pilocarpine-treated

- rats with epilepsy. *Physiol Behav* 2003; 79(4-5): 789-94.
- [20] Bartsch V, Díaz J, González I, Cavada G, Ocampo-Garcés A, Wyneken U. Electroencephalographic Characterization of Pentylenetetrazole Kindling in Rats and Modulation of Epileptiform Discharges by Nitric Oxide. *Neurochem Res* 2014; 39(2): 408-18.
- [21] Gown AM, Willingham MC. Improved detection of apoptotic cells in archival paraffin sections: immunohistochemistry using antibodies to cleaved caspase 3. *J Histochem Cytochem* 2002; 50(4): 449-54.
- [22] Gown AM, Willingham MC. Improved Detection of Apoptotic Cells in Archival Paraffin Sections: Immunohistochemistry Using Antibodies to Cleaved Caspase 3. *J Histochem Cytochem* 2002; 50(4): 449-54.
- [23] Itoh T, Imano M, Nishida S, Tsubaki M, Hashimoto S, Ito A, et al. Exercise inhibits neuronal apoptosis and improves cerebral function following rat traumatic brain injury. *J Neural Transm* 2011; 118(9): 1263-72.
- [24] Karimzadeh F, Jafarian M, Gharakhani M, Razeghi Jahromi S, Mohamadzadeh E, Khallaghi B, et al. Behavioural and histopathological assessment of the effects of periodic fasting on pentylenetetrazol-induced seizures in rats. *Nutr Neurosci* 2013; 16(4): 147-52.
- [25] Overall RW, Walker TL, Leiter O, Lenke S, Ruhwald S, Kempermann G. Delayed and Transient Increase of Adult Hippocampal Neurogenesis by Physical Exercise in DBA/2 Mice. *PLoS One* 2013; 8(12): e83797.
- [26] Naseer MI, Ullah I, Ullah N, Lee HY, Cheon EW, Chung J, et al. Neuroprotective effect of vitamin C against PTZ induced apoptotic neurodegeneration in adult rat brain. *Pak J Pharm Sci* 2011; 24(3): 263-8.
- [27] Takechi K, Suemaru K, Kawasaki H, Araki H. [Impaired memory following repeated pentylenetetrazol treatments in kindled mice]. *Yakugaku Zasshi* 2012; 132(2): 179-82.
- [28] Epps SA, Kahn AB, Holmes PV, Boss-Williams KA, Weiss JM, Weinshenker D. Antidepressant and anticonvulsant effects of exercise in a rat model of epilepsy and depression comorbidity. *Epilepsy Behav* 2013; 29(1): 47-52.