

مطالعه کاربرد دی متیل سولفوکساید (DMSO) به عنوان حلال در تجویز داروهای ضد صرع

یوسف پناهی^{۱*}، محمدامین منزه^۲، غلامرضا وفایی سیاح^۳

تاریخ دریافت ۱۴/۱۲/۹۸ تاریخ پذیرش ۰۳/۰۳/۹۹

چکیده

پیش زمینه و هدف: دی متیل سولفوکساید ترکیبی است که برای حل کردن و تحويل بسیاری از ترکیبات غیر محلول در آب استفاده زیادی دارد و علاوه بر آن دارای اثرات بیولوژیکی مختلف در سیستم عصبی مرکزی است بنابراین هدف از انجام این پژوهش بررسی اثرات دی متیل سولفوکساید بر فعالیت‌های شبیه صرع تجربی القا شده توسط تزریق داخل صفاقی پنتیلن ترازو ل در موش صحرایی نر بالغ بود.

مواد و روش کار: در این مطالعه از ۲۰ سر موش صحرایی نر بالغ ترازو ویستار ۲۵۰-۲۰۰ گرمی در ۴ گروه استفاده شد. گروه کنترل (۵ سر) که نرمالین سالین (با حجم ۲۰۰ میکرولیتر) دریافت کردند و ۳ گروه (۱۵ سر، ۵ سر برای هر زیرگروه) درمان که دی متیل سولفوکساید را به ترتیب با دوز ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ درصد با حجم ۲۰۰ میکرولیتر به صورت داخل صفاقی دریافت کردند این صورت که بعد از بیهوشی با ترکیب کتابمین-زاپلازین (۸+۸۰ میلی گرم بر کیلوگرم) و جراحی ناحیه جمجمه حیوان، الکترود ثبت در داخل جمجمه در لایه استریاتوم ناحیه CA1 هیپوکامپ قرار داده شد و فعالیت‌های صرعی با استفاده از تزریق داخل صفاقی پنتیلن ترازو ل (۸۰ میلی گرم بر کیلوگرم) ایجاد شد و فعالیت‌های صرعی ایجاد شده از لحاظ تعداد اسپاکها در واحد زمان ۱۰ دقیقه توسط نرم‌افزار eTrace ارزیابی شدند.

یافته‌ها: نتایج حاصل از مطالعه حاضر نشان می‌دهد که دی متیل سولفوکساید تزریقی دارای اثر واپسیه به دوز در فعالیت‌های شبیه صرعی ناشی از پنتیلن ترازو ل در هیپوکامپ است بطوریکه با غلظت ۱۰ درصد فعالیت‌های موردنظر را به طور معنی داری ($p < 0.05$) در مقایسه با گروه کنترل کاهش می‌دهد. بنابراین دارای اثرات حفاظتی در مقابل فعالیت‌های تشنجی ناشی از پنتیلن ترازو ل است. در حالی که غلظت ۱۰۰ درصد دی متیل سولفوکساید در مقایسه با گروه کنترل، فعالیت‌های شبیه صرعی القاء شده توسط پنتیلن ترازو ل را به طور معنی داری ($p < 0.05$) افزایش می‌دهد و دارای اثرات تشنج‌زا لی در وقوع فعالیت‌های تشنجی است. در حالی که غلظت ۵۰ درصد دی متیل سولفوکساید اثر معنی داری در فعالیت‌های موردنظر ندارد.

بحث و نتیجه‌گیری: از غلظت‌های پایین دی متیل سولفوکساید به احتمال زیاد بتوان به عنوان حلال داروهای جدید برای استفاده در مدل‌های مختلف صرع برای تحويل داروی موردنظر به سیستم عصبی مرکزی استفاده کرد هرچند که برای انجام این کار نیاز به بررسی و آزمایشات بیشتری وجود دارد.

کلیدواژه‌ها: دی متیل سولفوکساید، صرع، موش صحرایی

مجله مطالعات علوم پزشکی، دوره سی و یکم، شماره چهارم، ص ۳۲۴-۳۱۶، تیر ۱۳۹۹

آدرس مکاتبه: تبریز، دانشگاه تبریز، دانشکده دامپزشکی، گروه علوم پایه، بخش فارماکولوژی و سمنشانسی، تلفن: ۰۴۱۲۶۳۷۸۷۴۳.

Email: y.panahi@tabrizu.ac.ir

نامحلول در آب است (۲۷). DMSO ترکیبی است که به طور گسترده برای حل و تحويل بسیاری از داروهای غیر محلول در آب در تعداد زیادی از پروتکلهای آزمایشی استفاده شده است (۲۶). بسیاری از مطالعات نشان می‌دهند که دی متیل سولفوکساید علاوه بر اینکه خاصیت حلالی دارد دارای اعمال بیولوژیکی مختلف مثل خاصیت آنتی اکسیدانی، ضدالتهابی و ضدغفعونی کنندگی است (۲۷).

مقدمه

برای بررسی تأثیر داروها بر فرآیندهای بیولوژیکی، عدم تأثیرگذاری کامل توسط حللهای مورداستفاده یک شرط ضروری برای اعتبار نتایج حاصل از آزمایشات مربوطه است. دی متیل سولفوکساید ترکیب آمفیباتیک است که با توجه به خصوصیات فیزیکی و شیمیایی خود یک حلله بسیار مفید برای ترکیبات

^۱ استادیار، فارماکولوژی دامپزشکی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه تبریز، تبریز، ایران (نويسنده مستول)

^۲ دانشجوی دکتری عمومی دامپزشکی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه تبریز، تبریز، ایران

^۳ استادیار، فیزیولوژی دامپزشکی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه تبریز، تبریز، ایران

در مطالعه حاضر ۲۰ سر موش صحرایی نر ویستار با وزن ۲۰۰-۲۵۰ گرم از مرکز پرورش و نگهداری حیوانات آزمایشگاهی دانشکده دامپزشکی دانشگاه تبریز خریداری شد و پس از انتقال به آزمایشگاه برای تطابق با محیط به مدت یک هفته در داخل قفسه‌های مخصوص در محیطی با دمای ۲۲ درجه سانتی‌گراد و رطوبت ۴۵-۵۵ درصد در شرایط ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی و دسترسی آزاد به آب و غذا نگهداری شدند. بعد از سپری شدن این مدت، در قالب ۴ گروه ۵ تایی که گروه اول شامل گروه کنترل (۵ سر) که نرمالین سالین دریافت کردند، ۳ گروه درمان که گروه اول DMSO (۵ سر) را با دوز ۱۰ درصد، گروه دوم (۵ سر) را با دوز ۵۰ درصد، گروه سوم DMSO را با دوز ۱۰۰ درصد با حجم ۲۰۰ میکرولیتر به صورت داخل صفاقی دریافت کردند. برای انجام مطالعه ابتدا حیوانات با ترکیب کتامین (۸۰ mg/kg) و زایلزین (۵ mg/kg) (۳۲) به صورت داخل صفاقی بی‌هوش شدند. بعد از القاء بیهوشی و ثابت کردن سر حیوان توسط دستگاه استریوتاکسی، با استفاده از اتلس واتسون و پاکسینوس نقطه مناسب برای انجام عمل استریوتاکسی برای دسترسی به لایه استریاتوم ناحیه CA1 هیپوکامپ مشخص شد و بعد از ایجاد سوراخ در ناحیه موردنظر توسط مته دندانپزشکی، الکترود ثبت در ناحیه موردنظر کار گذاشته شد تا ثبت مربوط به پتانسیل عمل میدانی خارج سلولی انجام شود. بعد از کارگذاری الکترود ثبت در لایه استریاتوم ناحیه CA1 هیپوکامپ، در حیوانات گروه کنترل، به مدت ۱۰ دقیقه پتانسیل‌های عمل میدانی پایه ثبت شدند که بعدازآن، نرمال سالین به صورت داخل صفاقی تزریق شد و بعد از ۳۰ دقیقه، پنتیلن تترازول (۸۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم) تزریق شد و ۱۰ دقیقه بعدازآن برای سرکوب فعالیت‌های صرعی ایجاد شده توسط پنتیلن تترازول، دیازپام ۱۰ mg/kg (۳۴) به صورت داخل صفاقی تزریق شد. در گروه‌های مربوط به غلظت‌های مختلف DMSO، بعد از ثبت پتانسیل‌های عمل میدانی پایه، DMSO به صورت داخل صفاقی با دوزهای ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ درصد تزریق شد و اثر آن به مدت ۳۰ دقیقه بر فعالیت‌های پایه ارزیابی شد و بعدازآن پنتیلن تترازول (۸۰ mg/kg) داخل صفاقی برای القاء فعالیت‌های شبه صرع تجربی استفاده شد و در ادامه برای سرکوب فعالیت‌های صرعی از دیازپام با دوز ۱۰ mg/kg به صورت داخل صفاقی استفاده شد.

ملاحظات اخلاقی

در مطالعه حاضر کلیه ملاحظات اخلاقی در رابطه با نگهداری و مقید کردن حیوانات آزمایشگاهی و استفاده از بیهوشی مناسب برای به حداقل رساندن حس درد در حیوانات موردمطالعه انجام شده است.

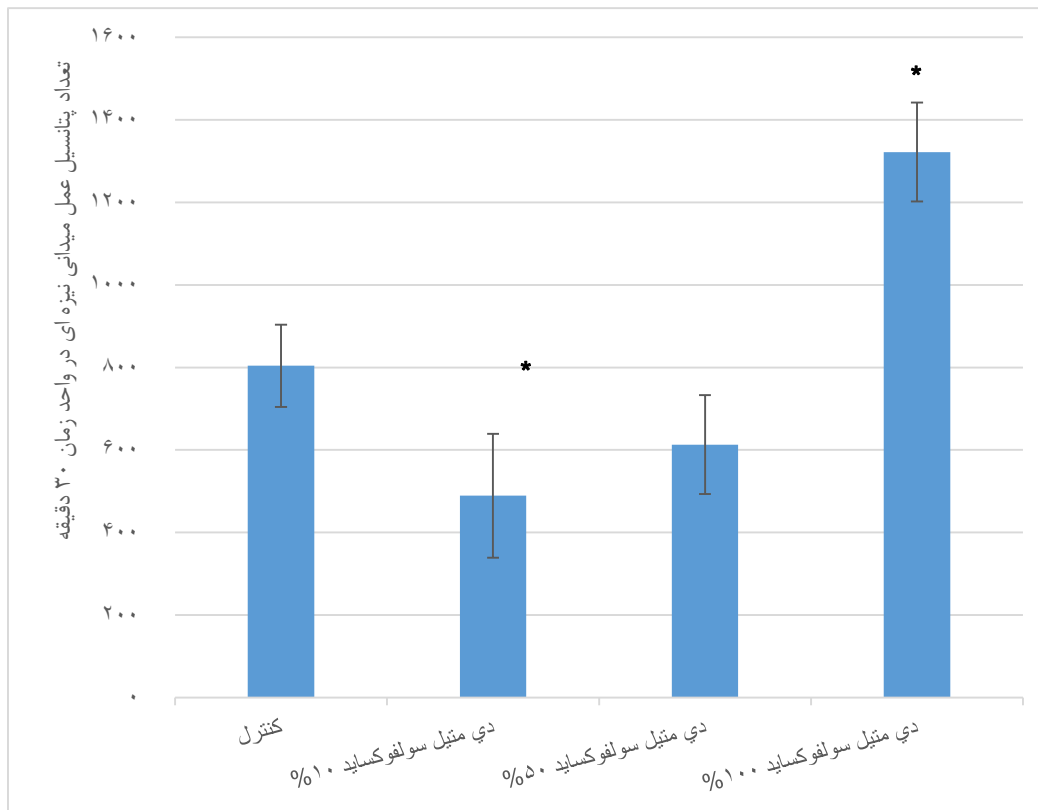
علاوه بر این، دارای اثرات محافظت نورونی در برابر ایسکمی مغزی و سمیت عصبی گلوتامات (۱۶) است. در بیمارانی که ممکن است به صورت انفوزیون آن را دریافت کنند، باعث تهوع و استفراغ می‌شود بنابراین در صورت تزریق آهسته احتمال تحریک واگ کمتر شده و این عوارض کاهش خواهد داشت. علاوه بر آن باعث ایجاد آریتمی‌های قلبی، آزاد شدن هیستامین و واکنش‌های ازدیاد حساسیت و آرژیک و اثرات جانبی در دستگاه گوارش می‌شود مطالعات نشان می‌دهند که DMSO با اعمال اثرات اسمزی باعث تغییرات ساختار عصبی، مهار کانال یونی و تغییرات در سیالیت غشاء می‌شود (۱۸). در رابطه با اثرات اسمزی DMSO در سال ۱۹۷۲ گزارش شده است که باعث آدم اسمزی و لیز انواع مختلف سیستم سلول‌ها می‌شود (۲). برای DMSO در بیماری‌های مختلف سیستم عصبی مرکزی چندین عملکرد بیولوژیکی نسبت داده شده است (۲۸) بطوریکه داده‌های گزارش شده از اولین مطالعات انجام شده در داخل بدن اثر ضد تشنجی از DMSO را در یک مدل حیوانی در صرع لوب تمپورال نشان می‌دهند. به علت ساختار شیمیایی که دارد در محیط‌های آبی و آلی قابل حل بوده و استفاده زیادی به عنوان حلal و تحويل داروها در سیستم‌های بیولوژیک دارد. اگرچه در بسیاری از موارد بالینی استفاده می‌شود ولی مکانیسم عمل آن مشخص نیست. ولی چیزی که مشخص است آن است که طبق گزارش دیویس و همکاران در ۱۹۷۲، قابلیت نفوذپذیری غشاء سلول‌ها را افزایش داده و ورود مواد را به داخل سلول تسهیل می‌کند. هر چند که در بعضی از مطالعات گذشته به عنوان حلal و حامل استفاده شده است در نتایج آن مطالعات اثراتی را داشته است (۱۴) هرچند که غلظت کمتر از ۱ درصد آن اینم بوده و مشکلی ایجاد نکرده است (۲۳). اگرچه شاید بدون دلایل محکم و قوی، ظاهراً در فولکلور بیولوژیکی به یک قاعده کلی تبدیل شده است که غلظت DMSO یا پایین‌تر آن از نظر بیولوژیکی بضرر هستند، در حالی که غلظت‌های بالاتر از ۰/۱٪ احتمالاً بسیار نامطلوب هستند. بنابراین از طرفی دی متیل سولفوكساید به عنوان یک ماده شیمیایی درمانی اصلی شناخته می‌شود که دارای مزایای متعددی است در حالی که، از طرف دیگر، جدا از سمیت و عوارض جانبی گزارش شده استفاده آن در آزمایش‌های تجربی به عنوان حلal ساده چالش برانگیز است (۸) بنابراین هدف از انجام این مطالعه بررسی اثرات احتمالی غلظت‌های مختلف آن در فعالیت‌های تشنجی ناشی از پنتیلن تترازول در محیط آزمایشگاه با استفاده از فن الکتروفیزیولوژی و بررسی اثر غلظت‌های مختلف آن بر فعالیت‌های پتانسیل عمل میدانی در هیپوکامپ موش صحرایی است.

مواد و روش کار

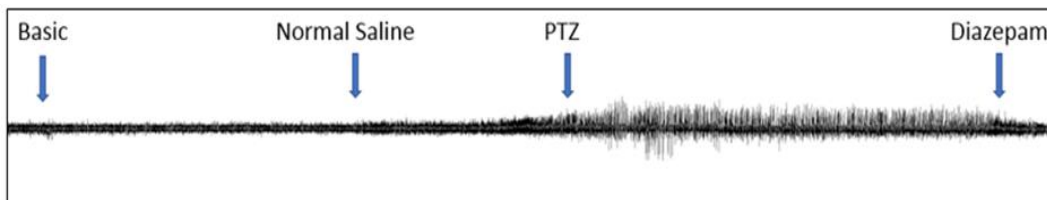
موردنظر است. در حالی که با غلظت 0.5 درصد و 100 درصد دارای اثر تشیدیدکننده در فعالیتهای موردنظر است (شکل ۱-۴ و ۱-۵) چون استفاده از غلظت‌های بالای دی متیل سولفوکساید نیم ساعت قبل از القاء فعالیتهای تشنجی توسط پنتیلن تترازول باعث افزایش تعداد اسپاکها در واحد زمان می‌شود هرچند که اثر تشیدیدکننده‌گی آن با غلظت 0.5 درصد در مقایسه با گروه کنترل به لحاظ آماری معنی‌دار نیست. در حالی که اثر تشیدیدکننده‌گی فعالیتهای صرعی توسط غلظت 100 درصد آن در مقایسه با گروه کنترل معنی‌دار ($p<0.05$) نشان می‌دهد یعنی در صورت استفاده از دی متیل سولفوکساید قبل از پنتیلن تترازول برای القاء فعالیتهای تشنجی، فعالیتهای موردنظر با شدت بیشتری نسبت به گروه کنترل مشاهده می‌شوند.

یافته‌ها

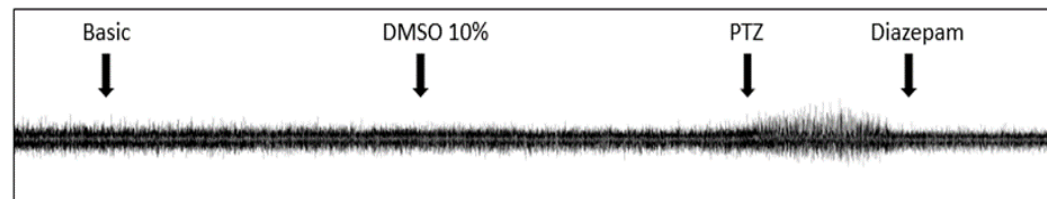
نتایج به دست آمده از مطالعه حاضر نشان می‌دهد DMSO به صورت داخل-صفاقی دارای اثرات وابسته به دوز در فعالیتهای تشنجی ناشی از PTZ است (شکل ۱-۱) بطوریکه در دوزهای پایین دارای اثرات حفاظتی و در دوزهای بالا دارای اثرات تشیدیدکننده‌گی در مقابل فعالیتهای تشنجی است چون با غلظت 10 درصد فعالیتهای مربوط به پتانسیل‌های عمل میدانی نیزه‌ای را به طور معنی‌داری ($p<0.05$) در مقایسه با گروه کنترل کاهش می‌دهد (شکل ۱-۳) یعنی استفاده از دی متیل سولفوکساید نیم ساعت قبل از القاء فعالیتهای صرعی توسط پنتیلن تترازول از شدت فعالیتهای موردنظر از نظر تعداد اسپاکها در واحد زمان کاهش می‌دهد یا به عبارتی دارای نقش حفاظتی در مقابل وقوع فعالیتهای



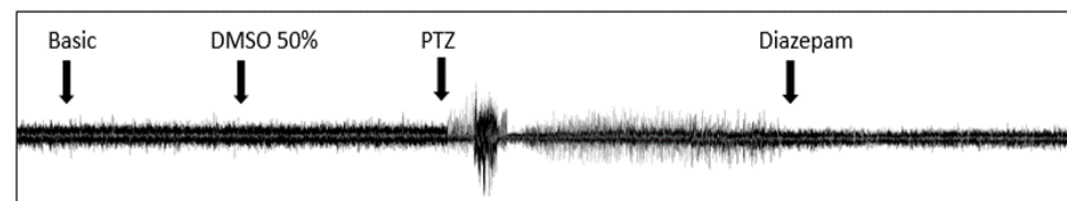
شکل (۱): میانگین تعداد پتانسیل‌های عمل میدانی نیزه‌ای در واحد زمان 30 دقیقه به دنبال تزریق داخل‌صفاقی نرم‌مال سالین، دی متیل سولفوکساید 10 ، 50 و 100 درصد. دی متیل سولفوکساید 10 درصد پتانسیل‌های میدانی نیزه‌ای را به طور معنی‌داری کاهش داده و دارای اثرات حفاظتی در وقوع فعالیتهای شبه صرع تجربی ناشی از پنتیلن تترازول است. در حالی که دی متیل سولفوکساید با غلظت‌های 0.5 درصد و 100 درصد باعث تشیدید فعالیتهای شبه صرع تجربی شده است. بطوریکه افزایش پتانسیل عمل میدانی نیزه‌ای توسط دی متیل سولفوکساید 100 درصد به لحاظ آماری معنی‌دار می‌باشد در هر گروه تعداد ۵ سر موش صحرابی نر استفاده شده است.



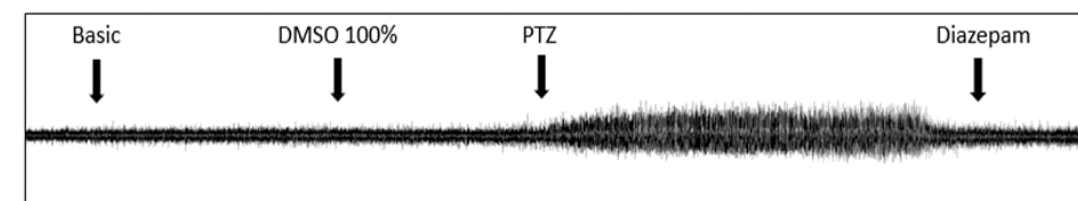
شکل (۲): Basic: پتانسیل عمل میدانی ثبت شده در شرایط پایه بدون استفاده از نوع دارو؛ Normal Saline: پتانسیل عمل میدانی ثبت شده به دنبال تزریق داخل صفاقی نرمال سالین؛ PTZ: تزریق پنتیلن تترازول ۸۰ میلی گرم بر کیلوگرم داخل صفاقی و ثبت پتانسیل عمل میدانی به دنبال تزریق آن؛ Diazepam: تزریق دیازپام ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم.



شکل (۳): Basic: پتانسیل عمل میدانی ثبت شده در شرایط پایه بدون استفاده از نوع دارو؛ DMSO 10%: پتانسیل عمل میدانی ثبت شده به دنبال تزریق داخل صفاقی دی متیل سولفوكساید ۱۰درصد؛ PTZ: تزریق پنتیلن تترازول ۸۰ میلی گرم بر کیلوگرم داخل صفاقی و ثبت پتانسیل عمل میدانی به دنبال تزریق آن؛ Diazepam: تزریق دیازپام ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم.



شکل (۴): Basic: پتانسیل عمل میدانی ثبت شده در شرایط پایه بدون استفاده از نوع دارو؛ Normal DMSO 10%: پتانسیل عمل میدانی ثبت شده به دنبال تزریق داخل صفاقی دی متیل سولفوكساید ۱۰درصد؛ PTZ: تزریق پنتیلن تترازول ۸۰ میلی گرم بر کیلوگرم داخل صفاقی و ثبت پتانسیل عمل میدانی به دنبال تزریق آن؛ Diazepam: تزریق دیازپام ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم.



شکل (۵): Basic: پتانسیل عمل میدانی ثبت شده در شرایط پایه بدون استفاده از نوع دارو؛ DMSO 10%: پتانسیل عمل میدانی ثبت شده به دنبال تزریق داخل صفاقی دی متیل سولفوكساید ۱۰۰ درصد؛ PTZ: تزریق پنتیلن تترازول ۸۰ میلی گرم بر کیلوگرم داخل صفاقی و ثبت پتانسیل عمل میدانی به دنبال تزریق آن؛ Diazepam: تزریق دیازپام ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم.

فعالیت‌های صرعی را از DMSO در این مطالعه مشاهده کردیم، بعضی از مطالعات اثرات ضد تشنجی آن را بیشتر مطرح کرده‌اند در حالی که مطالعاتی هم بوده‌اند که مشابه مطالعه حاضر اثرات ضد تشنجی و تشنج‌زاوی وابسته به دوز گزارش داده‌اند (۲۱) برای مثال غلظت‌هایی که در مطالعه حاضر باعث تشدید فعالیت‌های صرعی شده‌اند در مطالعه‌ای که توسط کارلتی و همکاران انجام شده است اثرات ضد تشنجی ایجاد کرده است (۸) ولی در مطالعه‌ای که توسط

بحث و نتیجه گیری

نتایج حاصل از مطالعه حاضر نشان می‌دهد که DMSO دارای اثر دوفازی در فعالیت‌های تشنجی است بطوریکه با غلظت ۱۰۰ درصد باعث تشدید فعالیت‌های صرعی ناشی از پنتیلن تترازول می‌شود و با غلظت ۱۰۰ درصد این فعالیت‌ها را کاهش داده ولی با افزایش غلظت به ۱۰۰ درصد، اثرات تشدید فعالیت‌های صرعی بیشتر مشاهده می‌شود. در حالی که ما اثرات حفاظتی و اثرات تشدید کننده

ترکیب درمانی بالقوه برای درمان آسیب طناب نخاعی، آسیب سر و سکته معرفی شد (۳۰) چون به علت اثرات دیورتیک قوی ایجاد آدم در بافت‌ها را مهار کرده و فشار داخل مغز را کاهش می‌دهد (۹) بدون اینکه تأثیری در ضربان قلب داشته باشد (۷) علت حفاظت نورونی DMSO مهار کانال‌های سدیمی است بطوریکه فعال شدن این کانال‌ها را مهار می‌کند (۲۰) با فعال کردن مسیر کربس و تولید ATP (۲۹) در موارد آسیب مغزی می‌تواند اثر حفاظتی اعمال کند و از آسیب بیشتر بافت‌های دچار ایسکمی به علت کمبود انرژی جلوگیری کند (۲۵) در دوزهای بالینی ورود کلسیم را از گیرنده‌های NMDA و AMPA به طور قابل برگشت مهار می‌کند چون این گیرنده‌ها در شرایط استرس اکسیدانتیو و متاپولیک توسط گلوتامات فعال می‌شوند (۱۹) این داده‌های ناسازگار از DMSO نشان می‌دهد که DMSO نقش محافظت یا زیان‌بخشی در مغز دارد، که ممکن است به دلیل تفاوت در مدل مورداستفاده و همچنین غلطت DMSO باشد (۱) هرچند که پاتوفیزیولوژی سمیت حاد DMSO در سیستم عصبی نامشخص است ولی ممکن است ایدیوسینتراتیک هم باشد (۲۰) قبلاً گزارش شده است که DMSO از طریق گیرنده‌های NMDA و AMPA فعالیت‌های تحریکی را اعمال می‌کند (۳۱) و با سرکوب بازدارنگی ناشی از گیرنده‌های گابا (۲۲) باعث افزایش فعالیت متاپولیک می‌شود. البته در این رابطه فعال شدن گیرنده‌های NMDA و AMPA دارای نقش کلیدی در شروع فعالیت‌های تشنجی است. گزارشاتی وجود دارد که غلطت‌هایی از dmsو که در مطالعات تجربی استفاده می‌شوند با مهار جریان کلسیم از طریق گیرنده‌های NMDA و AMPA در نورون‌های هیپوكامپ پاسخ‌های مربوط به فعال شدن گیرنده گلوتامات را مهار می‌کنند و از مرگ ناشی از فعالیت بیش از حد سلولی مانع می‌شوند (۱۹) استفاده از DMSO در شرایط مختلف پاتولوژیک انسان مثل آمیلوبیوزیس، بیماری‌های گوارشی، اختلالات اسکلتی-عضلانی و سرطان از چندین سال پیش شروع شده است (۲۷) به طور خاص در بیمارانی که دارای آسیب CNS هستند استفاده شده است (۱۶) در حالی که در مطالعه‌های که کوواسک و همکاران (۱۷) انجام داده‌اند دوز بالا و متوسط اثرات تشنج‌زاویی نشان داده است (۱۵) که با نتایج حاصل از مطالعه حاضر که در آن DMSO به صورت ۱۰۰ درصد استفاده شده است و باعث تشدید فعالیت‌های تشنجی ناشی از پنتیلن ترازوول در موش صحرایی نر شده است، همخوانی دارد. در ضمن مطالعاتی وجود دارد که از DMSO اثرات پاتولوژیک و آسیب‌های عصبی وجود شده است. برای مثال مطالعه‌ای که در آن DMSO به عنوان حامل و حلال (۵/۰ تا ۱ میلی لیتر به ازای هر کیلوگرم) استفاده شده است باعث آسیب‌های پاتولوژیک عصبی و تشدید تشنج ناشی از گاز عصبی سومان شده است. یافته‌های موجود مبنی بر اینکه

کوواسک و همکاران در مدل صرع آبسنس ژنتیک انجام شده است نتایج به دست آمده مشابه مطالعه حاضر است (۱۷) استفاده از مدل‌های مختلف صریعی می‌تواند نتایج متفاوتی را ایجاد کند که وقوع این نتایج به علت درگیر بودن پروسه‌های مختلف سلولی DMSO می‌تواند طبیعی باشد. اثرات فیزیولوژیک و پاتوفیزیولوژیک DMSO و مکانیسم اثرات جانبی آن کاملاً مشخص نشده است (۷) ولی مشخص شده است DMSO در دوزهای متوسط و بالا به علت مهار گیرنده‌های گلوتامات از جمله NMDA و AMPA و ساپرس ورود یون کلسیم دارای اثرات ضد تشنجی بوده و در دوزهای پایین اثر مؤثری در این رابطه نداشته است بنابراین پیشنهاد شده است که می‌تواند به عنوان حلال داروهای ضد تشنجی استفاده شود. چون مطالعه‌ای که توسط نوئل و همکاران در سال ۱۹۷۵ انجام شد نشان می‌دهد که ۹ ml/d از دی متیل سولفوکساید هیچ‌گونه علامت سمی نشان نمی‌دهد (۲۴) در ضمن گزارشاتی هم وجود دارد که نشان می‌دهند DMSO در دوزهای بین ۱-۶ ml/kg در دارای خاصیت آنتی‌اسیدانی است و دارای خاصیت سپوری رادیکال‌های ازاد در موش صحرایی است (۳۳) مطالعه‌ای که یوان و همکاران انجام داده‌اند اثر غلطت ۱-۵ درصد DMSO بر روی سلول‌های آستروسویت به مدت ۲۴ ساعت در محیط آزمایشگاه نشان‌دهنده آسیب میتوکندری این سلول‌ها بوده و بیان گیرنده‌های گلوتامات کاهش داشته است و آپوپتوز در سلول‌های آستروسویت افزایش داشته است که به علت کاهش بیان گیرنده‌های AMPA و NMDA مرگ و میر سلولی اتفاق می‌افتد. در مطالعه‌ای هم که روی مدل تشنج آبسنس انجام شده مشخص شده است که DMSO در دوزهای پایین دارای اثرات حفاظتی بوده بطوریکه تعداد اسپایک‌ها را کاهش داده و در دوزهای بالا تعداد اسپایک‌ها را افزایش می‌دهد و اظهار شده است که DMSO گیرنده‌های AMPA و NMDA و گابا را مهار می‌کند و عبور یون‌های سدیم، کلسیم و پتاسیم را تحت تأثیر قرار می‌دهد. واکنش‌های بیوشیمیابی دخیل در اثرات DMSO کاملاً مشخص نشده است ولی (۶) (پیشنهاد شده است که DMSO با بهم زدن تعادل بین این گیرنده‌ها می‌تواند باعث ایجاد و مهار تشنج شود بطوریکه می‌تواند آستانه تحریک نورون‌ها را کاهش داده و به صورت وابسته به دوز انتشار پتانسیل عمل را مهار کند. مشاهده شده است که DMSO فعالیت‌های مربوط به متاپولیسم و تنفس سلولی را افزایش داده و تأمین انرژی برای سلول‌های عصبی را افزایش می‌دهد از جمله اینکه فعالیت سیستم گلوتاماتریک را تشنجی شود. ولی هیچ فاکتوری که نشان‌دهنده افزایش فعالیت مسیر گابارژیک در اثر DMSO باشد مشاهده نشده است. به علت داشتن اثرات حفاظتی در سیستم عصبی مرکزی، در اوایل ۱۹۷۰

حداقل کاهش باید (۴) تا اثرات تشنج‌زاوی از DMSO مشاهده نشود و به حداقل کاهش باید. دلیل استفاده از غلظت بالای DMSO در مطالعه حاضر آن است که بعضی از ترکیبات دارویی فقط در غلطهای بالای آن حل می‌شوند.

این یافته‌ها از آنجا دارای اهمیت زیادی هستند که چندین داروی آزمایش شده با هدف ارزیابی اثر ضد صرعی آنها در مدل‌های حیوانی در DMSO حل شده‌اند، چون در آن آزمایشات، اثر ضد صرعی ذاتی حامل یا حل دارویی باعث تفسیر نادرست از نتایج بدست آمده می‌شود. علاوه بر این به دلیل اثر وابسته به دوز مشاهده شده از DMSO بر صرع، انتخاب مقدار مناسب از حل دارای به حداقل رساندن اثرات گمراه کننده و عوارض جانبی نامطلوب آن اهمیت فراوانی دارد. هرچند که مطالعات مختلف دیگری اثرات تشنج‌زاوی و ضد تشنجی وابسته به دوزی از آن را گزارش داده و در این مطالعات DMSO با غلطهای مختلف استفاده شده است و اثرات آن در تشنج به صورت وابسته به دوز گزارش شده است بطوریکه در دوزهای بالا و متوسط اثرات ضد تشنجی نشان داده است.

دی‌متیل سولفوکساید به عنوان حل داروهایی که باید از سد خونی مغز عبور بکنند و در سیستم عصبی مرکزی عمل کنند ترکیب ایده‌الی به نظر می‌رسد ولی انتخاب غلطی از آن که اثرات جانبی حداقی داشته باشد مهم بوده و نیاز به مطالعات بیشتر دارد.

DMSO در پاتولوژی عصبی ناشی از تشنج شرکت می‌کند، توجیه استفاده وسیع آن به عنوان حل دارویی و حامل مواد مؤثر در سیستم‌های پستانداران را مشکل می‌کند.

چون به دنبال استفاده از غلظت ۱۰ درصد آن اثرات سمی در سیستم عصبی مرکزی گزارش شده است. بطوریکه به دنبال تزریق داخل وریدی دوزهای درمانی از آن انسفالویاتی گزارش شده است (۵) و به دنبال انفوژیون آن در قالب نگهدارنده سرما برای سلول‌های بنیادی تشنج مشاهده شده است که به دنبال بررسی‌های صورت گرفته مشخص شده است که با ایجاد رژم‌های چندکانونی در کورتکس این اتفاق صورت می‌پذیرد (۶) شدت سمیت در مغز و سایر بافت‌ها به احتمال زیاد به مقدار DMSO بستگی دارد (۷) بنابراین در این رابطه تلاش می‌شود تا مقدار DMSO انفوژیون شده در حد امکان کاهش باید که یکی از راه‌ها آن است که از انفوژیون آن در زمان واحد جلوگیری شود و یا اینکه از غلطهای پایین آن مثل غلظت ۵ درصد استفاده شود (۸) به احتمال زیاد موثرترین روش آن است که DMSO با روش‌های شستشو و آنزیمی حذف شود که ممکن است باعث از دست دادن سلول‌ها و جمع شدن آنها شود (۹) هرچند که بعد از این کار تعیین غلظت DMSO در محیط کار و سرم فرد مشکل خواهد بود. ولی چیزی که مشخص است DMSO زمانی باعث اثرات سمی مثل تشنج در سیستم عصبی مرکزی می‌شود که غلظت آن بالا باشد بنابراین در حد امکان توصیه می‌شود تا غلظت مورد استفاده از آن در محیط‌های بیولوژیک به

References:

- Allen NJ, Barres BA. Glia—more than just brain glue. *Nature* 2009; 457(7230):675-7.
- Ballough GP, Kan RK, Nicholson JD, Fath DM, Tompkins CP, Moffa GM, et al. Brain damage from soman-induced seizures is greatly exacerbated by dimethyl sulfoxide (DMSO): Modest neuroprotection by 2-aminoethyl diphenylborinate (2-APB), a transient receptor potential channel inhibitor and inositol 1, 4, 5-triphosphate receptor antagonist. ARMY MEDICAL RESEARCH INST OF CHEMICAL DEFENSE ABERDEEN PROVING GROUND MD; 2008.
- Bardutzky J, Meng X, Bouley J, Duong TQ, Ratan R, Fisher M. Effects of intravenous dimethyl sulfoxide on ischemia evolution in a rat permanent occlusion model. *J Cereb Blood Flow Metab* 2005; 25(8):968-77.
- Bauwens D, Hantson P, Laterre P-F, Michaux L, Latinne D, De Tourchaninoff M, et al. Recurrent seizure and sustained encephalopathy associated with dimethylsulfoxide-preserved stem cell infusion. *Leuk Lymphoma* 2005; 46(11):1671-4.
- Blair RE, Deshpande LS, Sombati S, Falensi KW, Martin BR, DeLorenzo RJ. Activation of the cannabinoid type-1 receptor mediates the anticonvulsant properties of cannabinoids in the hippocampal neuronal culture models of acquired epilepsy and status epilepticus. *J Pharmacol Exp Ther* 2006; 317(3):1072-8.
- Brown FD, Johns LM, Mullan S. Dimethyl sulfoxide in experimental brain injury, with comparison to mannitol. *J Neurosurg* 1980; 53(1):58-62.

7. Camp P, James H, Werner R. Acute Dimethyl Sulfoxide Therapy in Experimental Brain Edema: Part 1: Effects on Intracranial Pressure, Blood Pressure, Central Venous Pressure, and Brain Water and Electrolyte Content. *Neurosurgery* 1981; 9(1):28-33.
8. Carletti F, Ferraro G, Rizzo V, Cannizzaro C, Sardo P. Antiepileptic effect of dimethyl sulfoxide in a rat model of temporal lobe epilepsy. *Neurosci Lett* 2013; 546:31-5.
9. Del Bigio M, James H, Camp PE, Werner R, Marshall LF, Tung H. Acute Dimethyl Sulfoxide Therapy in Brain Edema: Part 3: Effect of a 3-Hour Infusion. *Neurosurgery* 1982; 10(1):86-9.
10. Deshpande LS, Blair RE, Ziobro JM, Sombati S, Martin BR, DeLorenzo RJ. Endocannabinoids block status epilepticus in cultured hippocampal neurons. *Eur J Pharmacol* 2007; 558(1-3):52-9.
11. Deshpande LS, Sombati S, Blair RE, Carter DS, Martin BR, DeLorenzo RJ. Cannabinoid CB1 receptor antagonists cause status epilepticus-like activity in the hippocampal neuronal culture model of acquired epilepsy. *Neurosci Lett* 2007; 411(1):11-6.
12. Evans R, Smith D. Effect of urethane on synaptic and amino acid-induced excitation in isolated spinal cord preparations. *Neuropharmacology* 1982; 21(9):857-60.
13. Felder CC, Joyce KE, Briley EM, Mansouri J, Mackie K, Blond O, et al. Comparison of the pharmacology and signal transduction of the human cannabinoid CB1 and CB2 receptors. *Mol Pharmacol* 1995; 48(3):443-50.
14. Gebel T, Koenig A. Impact of dimethyl sulfoxide and examples of combined genotoxicity in the SOS chromotest. *Mutat Res Genet Toxicol Environ Mutagen* 1999; 444(2):405-11.
15. Gurtovenko AA, Anwar J. Modulating the structure and properties of cell membranes: the molecular mechanism of action of dimethyl sulfoxide. *J Phys Chem B* 2007; 111(35):10453-60.
16. Jacob SW, Jack C. Pharmacology of dimethyl sulfoxide in cardiac and CNS damage. *Pharmacol Rep* 2009; 61(2):225-35.
17. Kovács Z, Czurkó A, Kékesi KA, Juhász G. The effect of intraperitoneally administered dimethyl sulfoxide on absence-like epileptic activity of freely moving WAG/Rij rats. *J Neurosci Methods* 2011; 197(1):133-6.
18. Larsen J, Gasser K, Hahin R. An analysis of dimethylsulfoxide-induced action potential block: a comparative study of DMSO and other aliphatic water soluble solutes. *Toxicol Appl Pharmacol* 1996; 140(2):296-314.
19. Lu C, Mattson MP. Dimethyl sulfoxide suppresses NMDA-and AMPA-induced ion currents and calcium influx and protects against excitotoxic death in hippocampal neurons. *Exp Neurol* 2001; 170(1):180-5.
20. Maral S, Albayrak M, Pala C, Yildiz A, Sahin O, Ozturk HB. Dimethyl sulfoxide-induced tonic-clonic seizure and cardiac arrest during infusion of autologous peripheral blood stem cells. *Cell Tissue Bank* 2018; 19(4):831-2.
21. Marcacci G, Corazzelli G, Becchimiani C, Arcamone M, Capobianco G, Russo F, et al. DMSO-associated encephalopathy during autologous peripheral stem cell infusion: a predisposing role of preconditioning exposure to CNS-penetrating agents? *Bone Marrow Transplant* 2009; 44(2):133-5.
22. Nakahiro M, Arakawa O, Narahashi T, Ukai S, Kato Y, Nishinuma K, et al. Dimethyl sulfoxide (DMSO) blocks GABA-induced current in rat dorsal root ganglion neurons. *Neurosci Lett* 1992; 138(1):5-8.
23. Nasrallah FA, Garner B, Ball GE, Rae C. Modulation of brain metabolism by very low concentrations of the commonly used drug delivery

- vehicle dimethyl sulfoxide (DMSO). *J Neurosci Res* 2008; 86(1):208-14.
24. Noel PR, Barnett KC, Davies RE, Jolly DW, Leahy JS, Mawdesley-Thomas LE, et al. The toxicity of dimethyl sulphoxide (DMSO) for the dog, pig, rat and rabbit. *Toxicology* 1975; 3(2):143-69.
25. Parkinson D. Treatment of head injury in mice, using a fructose 1, 6-diphosphate and dimethyl sulfoxide combination. *Neurosurgery* 1996; 38(1):232.
26. Rizzo V, Ferraro G, Carletti F, Lonobile G, Cannizzaro C, Sardo P. Evidences of cannabinoids-induced modulation of paroxysmal events in an experimental model of partial epilepsy in the rat. *Neurosci Lett*. 2009; 462(2):135-9.
27. Santos NC, Figueira-Coelho J, Martins-Silva J, Saldanha C. Multidisciplinary utilization of dimethyl sulfoxide: pharmacological, cellular, and molecular aspects. *Biochem Pharmacol* 2003; 65(7):1035-41.
28. Sardo P, Carletti F, D'Agostino S, Rizzo V, Ferraro G. Involvement of nitric oxide-soluble guanylyl cyclase pathway in the control of maximal dentate gyrus activation in the rat. *J Neural Transm* 2006; 113(12):1855-61.
29. Tarasenko A, Linetska M, Storchak L, Himmelreich N. Effectiveness of extracellular lactate/pyruvate for sustaining synaptic vesicle proton gradient generation and vesicular accumulation of GABA. *J Neurochem* 2006; 99(3):787-96.
30. Torre Jdl. Synergic activity of combined prostacyclin: dimethyl sulfoxide in experimental brain ischemia. *Can J Physiol Pharmacol* 1991; 69(2):191-8.
31. Tsvyetlynska NA, Hill RH, Grillner S. Role of AMPA receptor desensitization and the side effects of a DMSO vehicle on reticulospinal EPSPs and locomotor activity. *J Neurophysiol* 2005; 94(6):3951-60.
32. Van Pelt L. Ketamine and xylazine for surgical anesthesia in rats. *J Am Vet Med Assoc* 1977; 171(9):842-4.
33. Wang H-Y, Ma L, Li Y, Cho C-H. Exposure to cigarette smoke increases apoptosis in the rat gastric mucosa through a reactive oxygen species-mediated and p53-independent pathway. *Free Radic Biol Med* 2000; 28(7):1125-31.
34. Wu Q, Wang H. The spatiotemporal expression changes of CB2R in the hippocampus of rats following pilocarpine-induced status epilepticus. *Epilepsy Res* 2018; 148:8-16.

STUDY OF THE USE OF DIMETHYL SULFOXIDE (DMSO) AS A SOLVENT IN THE ADMINISTRATION OF ANTI-EPILEPTIC DRUGS

Yousef Panahi^{*1}, Mohammad Amin Monnazah², Gholamreza Vafaei Saiah³

Received: 09 March, 2020; Accepted: 03 June, 2020

Abstract

Background & Aims: DMSO is a compound that is widely used to dissolve and deliver many water-insoluble compounds and has various biological effects on the central nervous system. So the aim of this study was to investigate the effects of dimethyl sulfoxide on experimental epileptic-like activities induced by intraperitoneal injection of pentylenetetrazole in adult male rats.

Materials & Methods: In this study, 20 adult male Wistar rats (200-250 g) were used in 4 groups. The control group (5 heads) received normal saline (200 µl) and the 3 groups (15 heads, 5 heads per subgroup) were treated with 10, 50 and 100% DMSO (200µl) intraperitoneally, respectively. After anesthesia with the combination of ketamine-xylazine (80+8 mg/kg) and surgery of the animal skull, the electrode was inserted into the skull layer in the CA1 hippocampal striatum layer and epileptic activities were induced by intraperitoneal injection of pentylenetetrazole (80 mg/kg) and epileptic activity was measured and evaluated in terms of number of spikes per unit time and their amplitude by eTrace software.

Results: The results of the present study showed that injectable dimethyl sulfoxide has a dose-dependent effect on pentylenetetrazole-induced epileptiform activity in the hippocampus, so that the concentration of 10% reduced the desired activity significantly ($p<0.05$) compared to the control group. So, it has protective effect against pentylenetetrazole-induced epileptiform activity. While concentration of 100% dimethylsulfoxide significantly ($p<0.05$) increased pentylenetetrazole-induced epileptiform activity compared to control group and had proconvulsant effect in seizure activity. However, 50% concentration of dimethyl sulfoxide had no significant effect on the activity.

Conclusion: Low concentrations of dimethylsulfoxide are likely to be used as novel drug solvents for different models of epilepsy to deliver the drug to the central nervous system, however further investigation and testing are needed.

Keywords: Dimethyl sulfoxide, Epilepsy, Rat

Address: Division of Pharmacology and Toxicology, Department of Basic science, Faculty of Veterinary Medicine, University of Tabriz, Tabriz, Iran.

Tel: 04136378743

Email: y.panahi@tabrizu.ac.ir

SOURCE: STUD MED SCI 2020; 31(4): 324 ISSN: 2717-008X

¹ Division of Pharmacology and Toxicology, Department of Basic science, Faculty of Veterinary Medicine, University of Tabriz, Tabriz, Iran (Corresponding Author)

² Student of Veterinary Medicine, Faculty of Veterinary Medicine, University of Tabriz, Tabriz, Iran

³ Division of Physiology, Department of Basic science, Faculty of Veterinary Medicine, University of Tabriz, Tabriz, Iran