

بررسی ضایعات هیستوپاتولوژیک در ناحیه CA1 هیپوکمپ متعاقب تزریق بتا آمیلوئید در مدل تجربی آلزایمر در موش صحرایی

سید محمد حسینی (PhD)^{۱*}، مليحه نوبخت (PhD)^۲، پژمان مرتضوی (PhD)^۳، بنفشه اسماعیل زاده (PhD)^۴،
ناهید رهبر روشن (PhD)^۵، شیلا امید ظهیر (PhD)^۶

- گروه پاتوبیولوژی دانشکده دامپزشکی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد بابل
- گروه بافت شناسی و علوم اعصاب دانشگاه علوم پزشکی تهران
- گروه پاتولوژی دانشکده دامپزشکی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات تهران
- گروه علوم تشریح دانشگاه علوم پزشکی بوشهر
- گروه فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی تهران
- دانشکده دامپزشکی، دانشگاه تهران

دریافت: ۹۱/۶/۲۸، اصلاح: ۹۰/۸/۱۸، پذیرش: ۹۰/۸/۱۳

خلاصه

سابقه و هدف: بیماری آلزایمر یک اختلال نوروژنراتیو و شایعترین علت دمанс است که با از دست رفتن تدریجی توانایی‌های شناختی و از دست رفتن حافظه همراه می‌باشد. این بیماری پیشرونده، غیرقابل برگشت و تدریجی است که موجب تغییرات رفتاری و کاهش توانایی فکری می‌گردد. از آنجاییکه هنوز مکانیسم دقیق بروز سمیت عصبی توسط بتا آمیلوئید شناسایی نشده، لذا در این مطالعه ضایعات هیستوپاتولوژیک در ناحیه CA1 هیپوکمپ متعاقب تزریق بتا آمیلوئید در موش صحرایی مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روشهای: در این مطالعه تجزیی از ۳۰ سر موش صحرایی بالغ نژاد ویستار آلبینو با وزن ۲۵۰-۳۰۰ گرم برای مطالعه رفتاری و بررسی هیستوپاتولوژیک استفاده شد. رت‌ها در سه گروه کنترل، شم تزریق شده با بتا آمیلوئید (Beta Amyloid, Aβ) به طور مساوی تقسیم شدند. ضایعه با تزریق ۴ میکرولیتر از (1-40) Aβ در ناحیه هیپوکمپ ایجاد شد. جهت بررسی رفتاری از تست shuttle box و Y-maze و ۱۴ و ۱۶ روز پس از ایجاد ضایعه استفاده شد. و برای بررسی بافت شناسی از رنگ آمیزی Bielschowsky و Nissl استفاده شد.

یافته‌های: میانگین تغییرات رفتاری برای گروه شم برابر با ۵۰/۰٪، گروه AD برابر با ۴۶/۲٪، گروه Aβ کنترل برابر با ۸۶/۰٪ بود که تغییر رفتاری بین گروه AD و سایر گروه‌ها اختلاف معنی داری داشت ($P < 0.0001$). تعداد نورون در هر میلی متر مربع در گروه‌های آلزایمر، کنترل و شم به ترتیب ۶۳۵، ۲۹۲ و ۲۵۶ شد که کاهش تراکم نورونی در گروه آلزایمر در مقایسه با کنترل و شم معنی دار بود ($P < 0.0001$).

نتیجه گیری: نتایج مطالعه نشان داد که تزریق (1-40) Aβ باعث کاهش قابل توجه شاخصه‌های رفتاری و تعداد نورون‌ها در ناحیه CA1 در هیپوکمپ می‌گردد. **واژه‌های کلیدی:** آلزایمر، هیپوکمپ، بتا آمیلوئید، حافظه، تغییرات نوروپاتولوژیک.

مقدمه

می‌دهد. این پروتئینها در داخل نورونها و فاصله بین آنها رسوپ می‌کند که در نتیجه بروز التهاب و واکنش استرس اکسیداتیو باعث کاهش نورون در نواحی هیپوکمپ و قشر مغز می‌گردد (۱). در این خصوص یکی از اولین نواحی که در بیماری آلزایمر دچار کاهش نورونی می‌شود هیپوکمپ است (۱). هیپوکامپ، ناحیه ای است که وظیفه پردازش اطلاعات لازم برای شکل دهنده حافظه را به عهده دارد (۴). هیپوکامپ و قشر مخ ساختارهای کلیدی تشکیل حافظه هستند، تزریق Aβ به هیپوکامپ می‌تواند باعث کاهش یادگیری، حافظه و بروز نوروژنراتیو

بیماری آلزایمر یک ضایعه نوروژنراتیو پیشرونده، غیرقابل برگشت و تدریجی است که موجب اختلال حافظه، کاهش توانایی فکری و تغییرات رفتاری می‌گردد (۱). ۷-۱۰ درصد افراد بالای ۶۵ سال از این بیماری رنج می‌برند (۲). زنان نسبت به مردان بیشتر در معرض خطر ابتلا به بیماری آلزایمر هستند (۳). با وجودی که هنوز مکانیسم دقیق بروز سمیت عصبی توسط بتا آمیلوئید شناسایی نشده، به نظر می‌رسد که استرس اکسیداتیو نقش اصلی را در این زمینه داشته باشد. پروتئین بتا آمیلوئید بیشترین ترکیب پروتئینی پلاکهای نوروتیک را تشکیل

* مسئول مقاله:

e-mail:dr_hosseini2323@yahoo.com

ادرس: بابل، گرجی آباد، دانشگاه آزاد اسلامی واحد بابل، دانشکده دامپزشکی، تلفن: ۰۰۰۱۵۴۲۱۱۱

(در این گروه آب دو بار تقطیر تزریق شد و گروه آلزایمر تزریق شده با بتا آمیلوئید ($\text{A}\beta$) به طور مساوی تقسیم شدند. جهت ایجاد مدل آلزایمر، بتا آمیلوئید سنتیک ($\text{A}\beta\text{-}40$) (Sigma CA. USA) در آب دو بار تقطیر حل گردید. بطوریکه دارای غلظت $1\text{ }\mu\text{mol/l}$ در آمده و در اندازه های $16\text{ }\mu\text{l}$ میکرولیتری در یک اپاندورف ریخته شده و در دمای -70°C تا زمان استفاده نگهداری شد. حیوانات با کامین (Alfason, Woerden, Holland) $60\text{ }\mu\text{l}$ میلی گرم برای هر $20\text{ }\mu\text{l}$ (Alfason, Woerden, Holland) (Xylazine) (Stoelting co. USA) (Stereotaxi) میلی گرم برای هر کیلو گرم وزن بی هوش شدند و در دستگاه استریوتاکسی شکافته تا جمجمه مشاهده شود پس از ضد عفونی نمودن با بتادین با استفاده از دریل مختصات در نقطه مورد نظر- CA1:[Anterior-posterior (AP): 3/80, Mediolateral (ML): 2, Dorsoventral (DV): 2/6] که با کمک اطلس (Paxinos and Watson 1986) مشخص شد، ایجاد حفره گردید. در گروه آلزایمر $4\text{ }\mu\text{l}$ $\text{A}\beta\text{-}40$ محلول پروتئین آمیلوئید را با کمک سرنگ هامیلتون $10\text{ }\mu\text{l}$ به صورت دو طرفه در طی 12 دقیقه (10 دقیقه تزریق، 2 دقیقه ورود و 2 دقیقه خروج سرنگ) تزریق شد. خروج سرنگ به آهستگی صورت گرفت. در گروه Sham همین روند با تزریق $4\text{ }\mu\text{l}$ آب دو بار تقطیر انجام شد.

برای انجام آزمایش رفتاری حافظه فضایی از دستگاه $Y\text{-maze}$ روز 14 پس از ایجاد ضایعه استفاده شد و آزمایش در ساعت $15\text{--}18$ صورت پذیرفت. این دستگاه از جنس Plexiglas سیاه رنگ بوده، دارای سه بازوی عمود بر هم است. هر بازو دارای 40 سانتی متر درازا، 30 سانتی متر بلندی و 15 سانتی متر پهنای است. در زمان آزمایش نیاز به سکوت می باشد و هر رت (بدون آشایی قبلی به maze)، در انتهای یکی از بازوها قرار می گیرد و می تواند آزادانه به بازوهای دیگر وارد شود. البته شرط داخل شدن حیوان به یک بازو را ورود کامل ته و ابتدای دم حیوان قرار دادیم. در واقع منظور از تعییر رفتار حیوان که در اینجا به صورت حافظه فضایی (spatial memory) بیان می شود، به صورت ورود متنابض به هر سه بازو و به صورت سه تایی در نظر گرفته شد، میزان حافظه فضایی حیوان برابر است با تعداد حرکات 3 تایی غیر تکراری ورود به بازوها تقسیم بر تعداد کل ورود به بازوها منهای 2 ، که کل کسر در عدد 100 ضرب می شود (13). این آزمایش بر روی هر رت فقط یک بار انجام گردید. تعداد کل ورود به بازوها در حیوانات مقایسه گردید.

دو طرفه ساختاری است که می توان با آن تست اجتناب ممانتی و اجتناب فعلی را جهت ارزیابی حافظه انجام داد. تست اجتناب ممانتی یکطرفه بر اساس تنبیه، انجام عملی همچون وارد شدن به محیط جدید می باشد (۱۴). تست رفتاری shuttle-box ایجاد مدل و تزریق سلول انجام شد. این آزمایش با استفاده از دستگاه- shuttle-box(BPT Co., Tehran) انجام گردید. این دستگاه دارای 2 اتاقک تاریک و روشن به اندازه یکسان است که از طریق یک در گیوتینی کوچک و مرکزی با هم ارتباط دارند. در این دستگاه شوک الکترونی از طریق کف فلزی مشک زمانی که رت در اتاق تاریک قرار دارد، داده می شود. همه حیوان ها طی دو روز اول با قرار گیری به مدت 5 دقیقه در اتاقک تاریک با دستگاه آدابت می شوند. در روز سوم رت ها را وارد اتاقک روشن نموده و پس از 2 دقیقه ماندن در آنجا در

در هیپوکامپ و کاهش در انتقال و پلاستیسیتی سیناپسی و اختلال عملکرد عصبی گردد. در بیماری آلزایمر، رادیکال های آزاد که مسئول وقوع دُزراشیون نورونی هستند، سبب شروع پروسه های اکسیداتیو و وقوع آسیب نورونی می گردد (۸-۹).

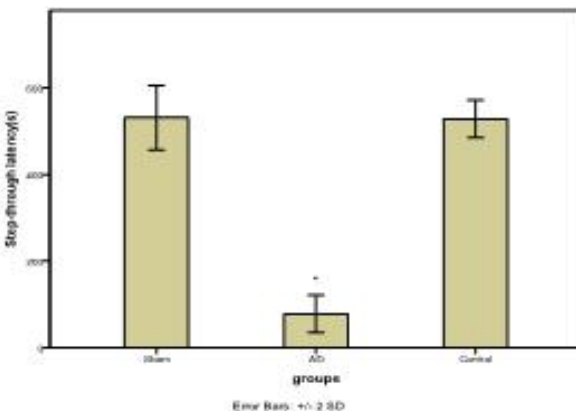
موتاپسیون در ژن پروتئین پیشساز آمیلوئید (APP) بر روی کروموزوم 21 آپولیوپروتئین E بر روی کروموزوم 19 و ژن پروتئین های presenilin (presenilin) 1 و 2 که به ترتیب بر روی کروموزوم های 14 و 1 واقع شده اند، در پاتوژن بیماری آلزایمر دخالت دارند (۹). به نظر می رسد که یک اختلال در نوروترانسمیتر استیل کولین ایجاد می شود که در نتیجه در نورون های مرکزی یک کاهش انتقال عصبی ایجاد می گردد. سه تعییر میکروسوکوپیک اصلی نیز در مغز این بیماران شامل رسوبات پروتئینی خارج سلولی که به عنوان پلاکهای آمیلوئید و رسوبات پروتئینی داخل سلولی به نام کلافه های نوروفیبریلاری ایجاد می گردد، از بین رفتن نورونها به صورت منتشر و تعییرات سیستم نوروترانسمیتری می باشد (۱۰). این پلاک ها در اثر نقص در پردازش پروتئین بتا آمیلوئید و پروتئین پیشساز آمیلوئید (APP) ایجاد می شوند (۱۱). بیشترین پیتیدهای آمیلوئید موجود در پلاک ها را پروتئین های بتا آمیلوئید ($\beta\text{-A}\beta$) و بتا آمیلوئید ($\gamma\text{-A}\beta$) تشکیل می دهند. در مجموع دو نوع پلاک وجود دارد پلاکهای پیری (senile plaques) یا پلاکهای نوریتیک (neuritic plaques) که دارای هسته متراکم آمیلوئیدی می باشند و پلاک های منتشر (diffuse plaques) که فقد چینن هسته ای هستند و به صورت پراکنده و با هاله ای روشن قابل رویت می باشند. پلاکهای نوریتیک باعث کاهش جمعیت نورونی همراه با اشکال مرگ نورونی (نکروز، آپاتوز) و واکنش نورونی و گلیوز می باشند. در صورتی که پلاک های منتشر واکنش سلولی را بر نمی انگیزند. هیپوکامپ ناحیه ویژه در قشر مغز لیمیک، در ناحیه تمپورال داخلی مغز قرار دارد (۱۲).

هیپوکامپ از سوبیکولوم، نواحی CA2، CA1 و CA3 و گیروس دنتیت تشکیل می شود. هیپوکامپ و سیستم کولینرژیک به طور اساسی در مراحل یاد گیری و حافظه در گیر می باشند. تست های هیستوپاتولوژیک و بیوشیمیابی برای شناسایی تعییرات دُزراشیون نورونی در مغز انجام می شود. شناخت این ضایعات در قسمت های مختلف مغز کمک شایانی در شناخت بیشتری از پاتوژن بیماری و پیشرفت مدل های دقیق سلولی و حیوانی تأثیر داشته و تیجات باعث استفاده مناسب از پروتکل های پیشگیری و درمانی می شود. هدف از این مطالعه بررسی ضایعات هیستوپاتولوژیک در ناحیه CA هیپوکامپ متعاقب تزریق بتا آمیلوئید در موش صحرایی می باشد.

مواد و روشها

در این مطالعه تجربی از $30\text{ سر موش صحرایی (rat)}$ (نرآلبینو، نژاد ویستار با وزن $250\text{--}300\text{ گرم}$ و $8\text{--}10\text{ هفتگه}$ ، که از مرکز حیوانات دانشگاه علوم پزشکی تهران تهیه شدند، استفاده گردید. در مدت زمان آزمایش حیوانات در حیوانخانه با شرایط نوری فصلی و در قفس های پلاستیکی و دسترسی آزاد به آب و غذا نگهداری شدند. درجه حرارت اتاق در محدوده 37°C درجه سانتیگراد حفظ شد. تلاش گردید شرایط نگهداری و کار با حیوانات بر اساس توصیه های قوانین حمایت از حیوانات آزمایشگاهی (NIH) انجام گیرد. رت ها در سه گروه کنترل،

تست رفتاری Single trial passive avoidance اجتناب رفتاری غیر فعال و شروع پاسخ تأخیری می باشد که در ارزیابی این تست میانگین زمان تأخیر در ورود به اتفاق تاریک در بین گروهها مقایسه گردید. میانگین زمان تأخیر ورود در گروه Sham ۵۲۸ ثانیه، گروه کنترل ۵۳۰/۷ ثانیه و در گروه آلزایمر برابر با ۷۷/۷ ثانیه بود و میانگین تغییر رفتاری بین گروه آلزایمر و سایر گروهها اختلاف معنی دار داشت ($p < 0.0001$). این در حالی است که میانگین اختلاف این تغییر رفتاری بین گروه های Sham و کنترل معنی داری نبود (نمودار ۲).



نمودار ۲. مقایسه پاسخ تأخیری گروه کنترل و sham با گروه بیماری آلزایمر * $p < 0.0001$.

با توجه به تصویر می توان محل و مسیر تزریق در هیپوکامپ را در مقطع

-۳/۸ (نسبت به برگما) در بررسی بافتی رنگ آمیزی نیسل مشاهده نمود. فلاش ها مسیر تزریق را نشان می دهند (تصویر ۱). این بررسی در بخش داخلی CA1 در مقطع -۳.۸-۳.۸ mm² (نسبت به برگما) شمارش نورون های هرمی انجام گردید. در این خصوص مشخص گردید که کاهش معنی داری در تعداد نورون های CA1 در گروه آلزایمر نسبت به هر دو گروه Sham و کنترل در میانگین شمارش سلولی هر دو مقطع دیده می شود (تصویر ۲).

مقایسه بین تعداد نورون های ناحیه CA1 در مقطع -۳/۸-۳/۸ در میانگین گروههای آلزایمر ۲/۹۲ (نورون در هر میلی متر مربع) با کنترل ۶/۳۵ (نورون در هر میلی متر مربع) معنی دار بود ($p < 0.0001$). در صورتی که بین گروه های کنترل و Sham اختلاف آماری معنی داری وجود نداشت. در رنگ آمیزی نیسل در گروه آلزایمر تراکم نورون ها به مقدار ۵۵٪ در CA1 کاهش نشان داد. در بررسی هیستولوژی رنگ آمیزی بیلچووسکی دو نوع پلاک آمیلوئید در پلاک دیفیوز (منتشر، پراکنده) و پلاک های متراکم (پیزی) رویت شد. این دو نوع پلاک هم در کورنکس و هم در هیپوکمپ دیده شد. حداقل سایز پلاک های منتشر ۲۰ μm اندازه گیری شد.

تعداد پلاک های منتشر در هیپوکمپ، 11 ± 2 و 3 ± 1 پلاک متراکم بطور متوسط در هر فیلد با بزرگنمایی ۱۰۰ مشاهده شد. دیسترفی نورونی در اطراف پلاک های منتشر برخلاف پلاک های متراکم دیده نشد، همچنین پلاک های منتشر واکنش آماس نورونی و سلولهای گلیال را در بر نداشت. هسته آمیلوئید در پلاک های متراکم در هیپوکمپ مشاهده شد (تصویر ۳). در رنگ آمیزی بیلچووسکی هسته های پراکنده آمیلوئیدی قابل رویت بود.

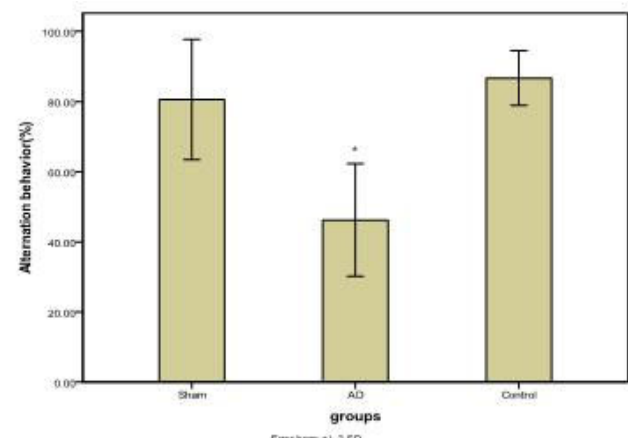
گیوتینی مرکز را باز نموده و با توجه به عدم تمايل به نور رت ها وارد اتفاق تاریک می شوند سپس درب بسته می شود و شوک الکتریکی به میزان ۲ ثانیه و ۱ میلی آمپر از کف اتفاق به حیوان داده می شود. ۲۴ ساعت بعد در تکرار مجدد تست و ورود رت به اتفاق روشن و باز نمودن گروه کنترل دو اتفاق، زمان ورود حیوان به اتفاق تاریک تا حداقل ۶۰۰ ثانیه به عنوان رکورد این تست ثبت گردید. انجام این تست در ساعت ۱۲-۱۵ صورت پذیرفت (۱۳).

پس از انجام تست رفتاری حیوانات و پس از گذشت ۱۲ هفته حیوانات به روش پروفیوزن کشته شده و مغزشان جهت مطالعه بافت شناسی خارج گردید. برای انجام تکنیک پروفیوزن ابتدا حیوان تحت بی هوشی عمیق با کاتامین و زایلارین قرار گرفت و محلول پارافرمالدید ۱ mol/L pH: ۷/۴ در بافر فسفات با $8 \mu\text{m}$ توسط میکروتوم روتاری (Leitz, 1512, Germany) صورت محلول مشابهی جهت فیکسیشن نهایی به مدت ۲۴ ساعت قرار گرفت. سپس طبق روند روتین پرووسن بافتی و در نهایت برشهای کورونال سریالی با ضخامت مساحت 0.26 mm^2 در ناحیه CA1 نورونها شمارش شدند این کار به کمک نرم افزار Olympus Corporation, Tokyo, BioReport (Olympus Corporation, Tokyo, BioReport Japon) صورت گرفت و شمارش پلاک ها در رنگ آمیزی بیلچووسکی بررسی شد.

جهت آنالیز آماری برای شمارش نورون های CA1 همچنین جهت آنالیز one-way analysis of variance (ANOVA) استفاده گردید و $p < 0.05$ معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته ها

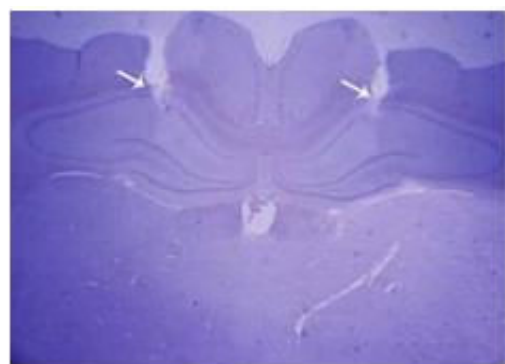
میانگین تغییرات رفتاری برای گروه شم برابر با ۸۰/۵٪، گروه کنترل برابر با ۷۸/۸٪، گروه آلزایمر برابر با ۴۶/۲٪ بود که تغییر رفتاری بین گروه آلزایمر و سایر گروهها اختلاف معنی داری داشت ($p < 0.0001$). اما میانگین اختلاف این تغییر رفتاری بین دو گروه Sham و کنترل معنی داری نبود (نمودار ۱).



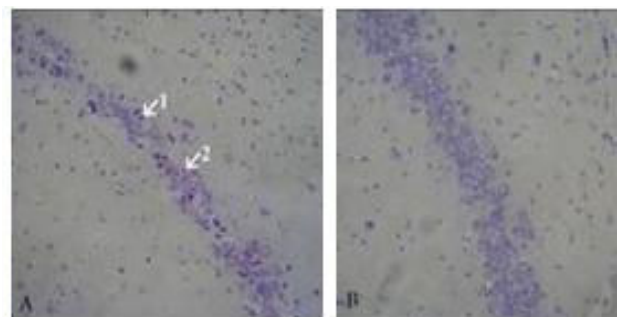
نمودار ۱. مقایسه درصد هوشیاری بین گروه بیماری آلزایمر با کنترل و sham * $p < 0.0001$.

نزول یادگیری اجتنابی غیر فعال، کم شدن قدرت حافظه مرتبط با Y-maze و کاهش توانایی انجام water-maze در موش و موش صحرابی می شود (۱۵). همچنین تزریق بتا آمیلوئید به داخل هیپوکامپ می تواند باعث کاهش سطح یادگیری، نزول حافظه و بروز نورودژنراسیون در هیپوکامپ و کاهش در انتقال و پلاستیسیتی سیناپسی شود (۶۰). در این بررسی مانند سایر مطالعات رسوب A β در مغز موجب نقصان فرآگیری و حافظه شد. تست یادگیری اجتنابی غیر فعال را می توان به طور گستردۀ ای جهت ارزیابی حافظه در ارتباط با عملکرد قشر مغز و هیپوکامپ در جوندگان استفاده نمود. در بررسی این تست یادگیری اجتنابی غیر فعال بطور معنی داری کاهش عملکرد حافظه را در گروه آلزایمر نشان داد. نوروترانسمیتر ها در سیستم اعصاب مرکزی CNS نقش مهمی را در عملکرد و رفتار طبیعی فرد بالغ دارند. آنها با یکدیگر در شبکه های پیچیده در فرآیند یادگیری و حافظه تعامل دارند که در آن نقش محوری برای استیل کولین وجود دارد. استیل کولین استراز Acetylcholinesterase آنزیم مسئول هیدرولیز نومدن استیل کولین است و بنابراین باعث غیرفعال کردن استیل کولین در بدن می شود. تغییرات در این سطح آنزیم حاکی از اختلال در عملکرد اعصاب کولینرژیک است. مطالعات مختلف گزارش داده اند که تزریق پیتید A β (۱-۴۰) به بطن مغزی موش موجب اختلال یادگیری، دژنسانس نورونی و تغییر آنزیم هایی مانند استیل کولین استراز و کولین اسیل ترانسفراز می گردد؛ که همه آنها ویژگی های شناخته شده ای از بیماری آلزایمر می باشند (۱۶). هیپوکامپ و قشر مخ ساختارهای کلیدی تشکیل حافظه هستند، تزریق A β به هیپوکامپ می تواند موجب نقصان انتقال سیناپسی و پلاستیسیته (۸) و اختلال عملکرد عصبی گردد (۷).

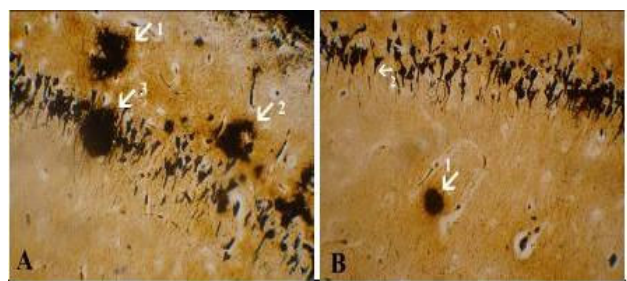
در مطالعه حاضر پلاک های مغزی منتشر تنها در گروه A β مشاهده شد. ضایعات مغزی مشاهده شده در مورد A β برای پلاک متراکم تعریف پذیر هستند زیرا آنها دیستروفی نورونی را باعث می شوند. در صورتیکه در اطراف پلاک منتشر هیچ تغییرات مورفولوژیک تشخیص داده شد. تزریق پروتئین A β به طور گستردۀ ای در تهییه مدل آلزایمر استفاده می شود. پروتئین A β ساختار مهم پلاک متراکم است و تصویر می شود دلیل اصلی از دست رفتن سلولهای عصبی و در نتیجه ناتوانی در حافظه باشد (۷). به علاوه تحقیقات حاکی از آن است که تزریق پیتید بتا آمیلوئید (۱-۴۰) به داخل بطن مغزی سبب کاهش یادگیری، دژنسانس نورونی و تغییر مارکرهای آنزیمی در سیستم کولینرژیک می گردد که همه اینها از خصوصیات شناخته شده بیماری آلزایمر به شمار می روند (۱۶). از طرف دیگر Malin و همکاران نشان دادند که چند بار تزریق دو طرفه محلول بتا آمیلوئید (۱-۴۰) با غلظت ۳ nmol با غلظت ۲ nmol به داخل هیپوکامپ می تواند سبب گلیزیس و از بین رفتن نورون ها شده و پس از ۲ هفته از میزان قدرت یادگیری و حافظه دراز مدت بکاهد (۱۸). این در حالی است که نتایج بدست آمده در تحقیق حاضر نشان می دهد که یک بار تزریق ۴ میکرولیتر محلول بتا آمیلوئید (۱-۴۰) با غلظت ۲ نانومول در هر میکرولیتر در هیپوکامپ بعد از گذشت دو هفته توانسته سبب کاهش معنی دار در آزمایش تغییر رفتار حافظه فضایی Y-maze در مقایسه با گروه Sham و کنترل شده، همچنین کاهش معنی دار در تعداد سلول های هرمی CA1 را باعث گردید. لازم به ذکر است که در این تحقیق، بتا آمیلوئید توانسته به میزان قابل توجهی سبب افزایش تراکم سلول های نوروگلی در ناحیه CA1 در مقایسه با گروه Sham و کنترل گردد. بروز بعضی تغییرات پاتولوژیک،



تصویر ۱. محل و مسیر تزریق در هیپوکامپ، مقطع رنگ آمیزی نیسل



تصویر ۲. رنگ آمیزی نیسل ناحیه CA1، بزرگنمایی ۴۰X
 مورفولوژی مرگ سلوی در گروه آلزایمر A2 آپاپتوتیک بادی.
 گروه کنترل B



تصویر ۳. رنگ آمیزی بیلچووسکی در گروه بیماری آلزایمر با
 بزرگنمایی A_{1,2} ۴۰X پلاک منشر در ناحیه CA1 در هیپوکامپ.
 B₃ پلاک متراکم. B₁ پلاک متراکم در پارانشیم هیپوکامپ
 کلافه های نوروفیبریالاری

بحث و نتیجه گیری

در این مطالعه تزریق توده های متراکم و منتشر آمیلوئید در گروه آلزایمر طی رنگ آمیزی بیلچووسکی مشخص گردید که باعث کاهش قابل توجه شاخصه های رفتاری و تعداد نورون ها در ناحیه CA1 در هیپوکامپ گردید. یکی از فرضیاتی که اغلب در مورد اتیولوژی بیماری آلزایمر مورد قبول واقع شده است، تجمع بتا آمیلوئید در پارانشیم مغز است. این پروتئین بیشترین ماده در رسوبات آمیلوئید واقع در پلاک های نوریتیک و دیواره عروق خونی بافت مغز بیماران را تشکیل می دهد و به عنوان یک حادثه اولیه، مسبب آغاز آبشاری و قایع پاتولوژیکی است. تحقیقات نشان می دهد که تزریق داخل مغزی بتا آمیلوئید سبب

اجتنابی غیر فعال نسبت به حیواناتی که بتا آمیلوئید دریافت نکرده بودند، کاهش یافته و همچنین از تعداد سلول های سالم در ناحیه CA1 هیپوکامپ در این ناحیه کاسته شده و رسوب مواد حاوی پروتئین بتا آمیلوئید در هیپوکامپ مشاهده گردیده که ایجاد آپاتوزیس و دیستروفی نورونی، متعاقباً نقصان انتقال سیناپسی و اختلال عملکرد عصبی را سبب گردید و نهایتاً علائم بافتی و رفتاری مشابه بیماری آلزایمر در این حیوانات به چشم می خورد، می توان گفت که این حیوانات نمونه های خوبی به عنوان مدل بیماری آلزایمر جهت مطالعات آتی می باشد و همچنین نتایج طالعه نشان داد که تزریق (۴۰-۱) A β باعث کاهش قابل توجه شاخصه های رفتاری و تعداد نورون ها در ناحیه CA1 در هیپوکمپ می گردد.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از همکاری دپارتمان علوم تشریح و فارماکولوژی و مرکز تحقیقات سلولی مولکولی دانشگاه علوم پزشکی تهران و همچنین از کمک و مساعدت ویژه خانمها فامیلی و حسنی تشکر و قدردانی می گردد.

نظیر آسیب سلول های اندولیال و آسیب سلول های عضلانی صاف در عروق خونی مغز بیماران مبتلا به آلزایمر در برخی مطالعات نشان داده شده است و همچنین، تحقیقات نشان می دهد که پروتئین بتا آمیلوئید می تواند در محیط کشت سلولی تاثیرات سمی بر سلول های اندولیال داشته باشد و باعث بروز آپاتوزیس در آنها گردد (۱۹).

بنظر می رسد، نزول امتیازات رفتاری مربوط به حافظه در این برسی، در ارتباط با نقص در مدار داخلی هیپوکامپ و در نتیجه اختلال در ارتباطات گستردۀ آن با مراکز قشری و زیر قشری باشد (۲۰). همچنین بنظر می رسد، بروز نورو دز نراسیون در هیپوکامپ که به صورت کاهش نورون های هرمی واقع در ناحیه CA1 نشان داده شده است، از این عقیده حمایت می کند که در بیماری آلزایمر، رادیکال های آزاد که مسئول وقوع دز نراسیون نورونی هستند و توسط بتا آمیلوئید و نیز میکرو گلیال های فعال شده تولید می شوند، سبب شروع پروسه های اکسیداتیو شده و باعث وقوع آسیب نورونی می گردد (۵). با توجه به این که در این تحقیق، در اثر تزریق پروتئین بتا آمیلوئید در هیپوکامپ موش های صحرایی، امتیازات رفتاری این حیوانات در ارتباط با حافظه فضایی و یادگیری

Study of Histopathological Lesions in CA1 of the Hippocampus after Injection of Beta-Amyloid in a Rat Model of Alzheimer's Disease

**S.M. Hoseini (PhD)^{1*}, M. Nobakht (PhD)², P. Mortazavi (PhD)³, B. Esmailzade (PhD)⁴,
 N. Rahbar-Rooshandel (PhD)⁵, Sh. Omidzahir (PhD)⁶**

1. Department of Pathobiology, Faculty of Veterinary Medicine, Islamic Azad University, Babol Branch, Babol, Iran
2. Department of Histology and Neuroscience, Faculty of Medicine, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran
3. Department of Pathology, Faculty of Veterinary Medicine, Islamic Azad University, Science and Research Branch, Tehran, Iran
4. Department of Anatomy, Bushehr University, Bushehr, Iran
5. Department of Pharmacology, Faculty of Medicine, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran
6. Department of Aquatic Animal Health, Faculty of Veterinary Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

J Babol Univ Med Sci; 14(4); Jul 2012; pp: 90-96.

Received: Sep 19th 2011, Revised: Nov 9th 2011, Accepted: May 3rd 2012.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: Alzheimer's disease (AD) is a neurodegenerative disorder and the most common form of degenerative dementia with progressive loss of cognitive abilities and memory loss. AD is an irreversible, progressive chronic disease that it is the cause of behavior changes and deterioration of thinking ability. Since exact mechanism of neuro-toxicity by beta amyloid has not been identified yet, in this study, the histopathological lesions in CA1 of hippocampus after injection of beta-amyloid in a rat model of AD was studied.

METHODS: In this experimental study, 30 adult male Albino Wistar rats weighing (250-300 g) were used for behavioral and histopathological studies. The rats were randomly assigned to three groups; control, sham and β -amyloid ($A\beta$) injection. The lesion was induced by injection of $4\mu L$ of $A\beta$ (1-40) into the hippocampal fissure. For behavioral analysis Y-maze and shuttle box were used respectively at the 14 and 16 days post-lesion. For histological studies, Nissl and Bielschowsky staining were done.

FINDINGS: The mean scores of alternation behavior for sham, control, and AD group were 80.56%, 86.7%, and 46.2%, respectively. AD group showed a significant reduction in alternation behavior as compared to control and sham group ($p<0.0001$). The number of neurons per square millimeter in the Alzheimer group, sham and control, respectively, 2.92, 6.35 and 6.25, and reduced neuronal density in Alzheimer's disease compared with control and sham groups were significant ($p<0.0001$).

CONCLUSION: In the present study, $A\beta$ (1-40) injection into hippocampus could decrease the behavioral indexes and the number of CA1 neurons in hippocampus.

KEY WORDS: *Alzheimer's disease (AD), Hippocampus, β -amyloid ($A\beta$), Memory, Neuropathological changes.*

*Corresponding Author;

Address: Faculty of Veterinary Science, Islamic Azad University, Babol Branch, Gorjabad St., Babol, Iran

Tel: +98 111 2415000

E-mail: dr_hosseini2323@yahoo.com

References

- 1.Parihar MS, Hemnani T. Alzheimer's disease pathogenesis and therapeutic interventions. *J Clin Neurosci* 2004; 11(5):456-67.
- 2.Kong LN, Zuo PP, Mu L, Liu YY, Yang N. Gene expression profile of amyloid beta protein-injected mouse model for Alzheimer disease. *Acta Pharmacol Sin* 2005;26(6):666-72.
- 3.Gao S, Hendrie HC, Hall KS, Hui S. The relationships between age, sex, and the incidence of dementia and Alzheimer disease: a meta-analysis. *Arch Gen Psychiatry* 1998;55(9):809-15.
- 4.Stephan A, Laroche S, Davis S. Generation of aggregated beta-amyloid in the rat hippocampus impairs synaptic transmission and plasticity and causes memory deficits. *J Neurosci* 2001;21(15):5703-14.
- 5.Aksenova MY, Aksenov MY, Mactutus CF, Booze RM. Cell culture models of oxidative stress and injury in the central nervous system. *Curr Neurovasc Res* 2005;2(1):73-89.
- 6.Alvarez XA, Miguel-Hidalgo JJ, Lagares R, et al. Protective effects of anapsos in rats with hippocampal neurodegeneration. *Eur Neuropsychopharmacol* 1996;6(Suppl 3):75.
- 7.Koudinov AR, Berezov TT, Koudinova NV. Amyloid plaque (and not diffuse amyloid) is a condition for neuronal dysfunction. *Clin Med Health Res* 2001. <http://clinmed.netprints.org/cgi/content/full/2001110002v1>.
- 8.Shirai N, Suzuk H. Effect of dietary docosahexaenoic acid and catechins on maze behavior in mice. *Ann Nutr Metab* 2004;48(1):51-8.
- 9.Holroyd S, Shepherd ML. Alzheimer's disease: a review for the ophthalmologist. *Surv Ophthalmol* 2001;45(6):516-24.
- 10.Tiraboschi P, Hansen LA, Thal LJ, Corey-Bloom J. The importance of neuritic plaques and tangles to the development and evolution of AD. *Neurology* 2004;62(11):1984-9.
- 11.Delagarza VW. Pharmacologic treatment of Alzheimer's disease: an update. *Am Fam Physician* 2003;68(7):1365-72.
- 12.Andin J, Enz A, Gentsch C, Marcusson L. Rivastigmine as a modulator of the neuronal glutamate transporter rEAAC 1 mRNA expression. *Dement Geriat Cogn Disord* 2005;19(1):18-23.
- 13.Roghani M, Joghataie MT, Jalali MR, Baluchnejadmojarad T. Time course of changes in passive avoidance and Y-Maze performance in male diabetic rats. *Iran Biomed J* 2006;10(2):99-104.
- 14.Bures J, Buresová O, Huston J. Techniques and basic experiments for the study of brain and behavior. 2nd ed. Netherlands, Amsterdam: Elsevier Science Publishers B.V. 1983; p: 326.
- 15.Mcdonald MP, Overmier JB. Present imperfect: a critical review of animal models of mnemonic impairments in Alzheimer's disease. *Neurosci Biobehav Rev* 1998;22(1):99-120.
- 16.Hashimoto M, Hossain S, Shimada T, et al. Docosahexaenoic acid provides protection from impairment of learning ability in Alzheimer's disease model rats. *J Neurochem* 2002;81(5):1084-91.
- 17.Li Y, Chopp M, Chen J, et al. Intrastratial transplantation of bone marrow nonhematopoietic cells improves functional recovery after stroke in adult mice. *J Cereb Blood Flow Metab* 2000;20(9):1311-9.
- 18.Malin DH, Crothers MK, Lake JR, et al. Hippocampal injections of amyloid beta peptide 1-40 impair subsequent one-trial/day reward learning. *Neurobiol Learn Mem* 2001;76(2):125-37.
- 19.Gebbink MF, Voest EE, Reijerkerk A. Do antiangiogenic protein fragments have amyloid properties? *Blood* 2004; 104(6):1601-5.
- 20.Skutella T, Nitsch R. New molecules for hippocampal development. *Trends Neurosci* 2001;24(2):107-13.