

## Effect of Alcoholic Extract of *Brassica rapa* Root on Formalin Test Pain in Adult Male Rats

Hosseini S.E.\* PhD, Zahiri S.<sup>1</sup> MSc, Aqababa H.<sup>2</sup> PhD

\*Biology Department, Faculty of Basic Sciences, Fars Science and Research Branch, Islamic Azad University,  
Shiraz, Iran

<sup>1</sup>Biology Department, Faculty of Basic Sciences, Fars Science and Research Branch, Islamic Azad University, Shiraz,  
Iran

<sup>2</sup>Biology Department, Faculty of Basic Sciences, Arsanjan Branch, Islamic Azad University, Arsanjan, Iran

### Abstract

**Aims:** Pain is a complex sensation that affects the spirit and psychological status and in many cases, using the different drugs for pain relief is required. This study aimed to investigate the effect of alcoholic extract of *Brassica rapa* root in reducing acute and chronic pain induced by formalin in adult male rats.

**Methods:** In this experimental study, 40 adult male rats were used that were divided into 5 8membered groups of control, rein, test 1, test 2 and test 3. To cause pain, 0.5ml of 2.5% formalin was injected to the foot of animals subcutaneously. The control group went only under the formalin test. Half an hour before the injection of formalin, the rein group received 1ml of saline and test groups 1, 2 and 3 received doses of 50, 100 and 200mg/kg of alcoholic extract of *Brassica rapa* roots, respectively. Obtained data was analyzed by using SPSS 18 software and ANOVA and post hoc Tukey tests.

**Results:** 100 ( $1.762 \pm 0.133$ ) and 200mg/kg ( $1.550 \pm 0.132$ ) of body weight doses of alcoholic extract of *Brassica rapa* root caused a significant reduction of pain in acute phase in comparison to the control group and 200mg/kg ( $1.225 \pm 0.054$ ) dose of body weight caused a significant reduction of pain in chronic phase in comparison to the control group ( $1.822 \pm 0.114$ ).

**Conclusion:** Alcoholic extract of *Brassica rapa* root is useful in pain reducing dose-dependently and time-dependently.

**Keywords:** Pain; *Brassica rapa*; Rats

## اثر عصاره الکلی ریشه شلغم بر درد ناشی از آزمون فرمالین در موش‌های صحرایی نر بالغ

**سیدابراهیم حسینی\*** PhD

گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، واحد علوم و تحقیقات فارس، دانشگاه آزاد اسلامی، شیراز، ایران

**صدیقه ظهری** MSc

گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، واحد علوم و تحقیقات فارس، دانشگاه آزاد اسلامی، شیراز، ایران

**حیدر آقابابا** PhD

گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم پایه، واحد ارسنجان، دانشگاه آزاد اسلامی، ارسنجان، ایران

### چکیده

**اهداف:** درد احساس پیچیده‌ای است که روح و روان را متأثر می‌سازد و در بسیاری موارد نیاز به استفاده از داروهای مختلف برای کاهش درد وجود دارد. این پژوهش با هدف بررسی اثر عصاره الکلی ریشه شلغم بر کاهش درد حاد و مزمن ناشی از تزریق فرمالین در موش‌های صحرایی نر بالغ انجام شد.

**روش‌ها:** در این مطالعه تجربی از ۴۰ سر موش صحرایی نر بالغ استفاده شد که به ۵ گروه Aتایی کنترل، شاهد، آزمایش ۱، آزمایش ۲ و آزمایش ۳ تقسیم شدند. برای ایجاد درد  $5/5$  میلی‌لیتر فرمالین  $2/5\%$  به صورت زیرجلدی به کف پای حیوانات تزریق شد. گروه کنترل تنها تحت آزمون فرمالین قرار گرفت. گروه شاهد نیم ساعت قبل از تزریق فرمالین یک میلی‌لیتر سرم فیزیولوژیک و گروه‌های آزمایش ۱، ۲ و ۳ به ترتیب دوزهای  $50$  و  $200$  میلی‌گرم بر کیلوگرم عصاره الکلی ریشه شلغم را دریافت کردند. داده‌های به دست آمده با استفاده از نرم‌افزار SPSS و آزمون‌های تحلیل واریانس یک‌طرفه و تعییی توکی مورد تحلیل آماری قرار گرفت.

**یافته‌ها:** عصاره الکلی ریشه شلغم در دوزهای  $100$  ( $1/762 \pm 0/133$ ) و  $200$  میلی‌گرم بر کیلوگرم ( $1/550 \pm 0/132$ ) وزن بدن، باعث کاهش معنی‌دار میزان در در مراحله مزمن نسبت به گروه کنترل ( $2/343 \pm 0/07$ ) و دوز  $200$  میلی‌گرم بر کیلوگرم ( $1/225 \pm 0/054$ ) وزن بدن باعث کاهش معنی‌دار در در مراحله مزمن نسبت به گروه کنترل ( $1/822 \pm 0/114$ ) شد.

**نتیجه‌گیری:** عصاره الکلی ریشه شلغم به صورت وابسته به دوز و وابسته به زمان در کاهش شدت درد مفید است.

**کلیدواژه‌ها:** درد، شلغم، موش صحرایی

تاریخ دریافت: ۱۳۹۱/۱۱/۰۴

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۲/۰۵/۲۴

\*نویسنده مسئول: ebrahim.hossini@yahoo.com

### مقدمه

درد از جمله تجاربی است که هر انسانی در طول عمر خود با آن مواجه می‌شود و همواره روح و جسم انسان را مورد حمله قرار

بهصورت زیرجلدی به کف پای راست حیوانات تزریق و با کمک آینه تعییشده، رفتار درد بررسی شد و هر ۱۵ ثانیه پاسخ رفتاری بهصورت عددی ثبت شد. شدت درد حیوانات براساس تقسیم‌بندی قراردادی با ۴ درجه "صفر" برای هنگامی که حیوان موقع را رفتن تعادل کامل داشت و وزنش روی هر ۲ پا توزیع شده بود،<sup>۱</sup> برای هنگامی که حیوان وزن بدن خود را روی پای تزریق شده تحمل نمی‌کرد یا موقع را رفتن مشکل داشت،<sup>۲</sup> برای هنگامی که حیوان پنجه دردنگ را بلند می‌کرد و هیچ‌گونه تماسی با کف محفظه نداشت و<sup>۳</sup> برای هنگامی که حیوان پای دردنگ را می‌لیسید یا بهشدت تکان می‌داد، ثبت شد. ثبت پاسخ‌های رفتاری بالاگصله بعد از تزریق فرمالین آغاز و تا دقیقه ۶۰ ادامه یافت. در انتهای نمره درد طی ۶۰ دقیقه زمان آزمون بهصورت ۱۲ بلوک دقیقه‌ای محاسبه و میانگین نمره درد در هر ۵ دقیقه بهدست آمد. بازه زمانی ۵-۰ دقیقه، مرحله حاد و بازه زمانی ۵-۶ دقیقه، مرحله مزمن در نظر گرفته شد.

برای تهیه عصاره مورد نیاز ۱۰۰۰ گرم ریشه شلغم (تهیه شده از منطقه اقلید فارس)، بهطور کامل شسته و پس از برش بهصورت بودر درآمد. به پودر حاصل ۲۰۰۰ میلی لیتر آتانول٪۹۶ اضافه شد، بهطوری که سطح الكل در حدود ۳ سانتی‌متر از سطح پودر ریشه شلغم بالاتر قرار داشت. مخلوط حاصل هر ۳ ساعت یکبار به آرامی تکان داده شد تا پودر شلغم بهخوبی در الكل خیسانده شود. بعد از ۷۲ ساعت با استفاده از قیف و کاغذ صافی عصاره حاصل در ۲ مرتبه فیلتر و عصاره جمع‌آوری شده به دستگاه تقطیر در خلاء در دمای حدود ۳۵°C منتقل شد تا عصاره بهخوبی خشک و تغلیظ شود.<sup>[۲۰]</sup>

گروه کنترل تنها تحت آزمون فرمالین قرار گرفتند. گروه شاهد نیم‌ساعت قبل از تزریق فرمالین یک میلی لیتر سرم فیزیولوژیک را بهصورت داخل صفاقی دریافت کردند. حیوانات گروه‌های آزمایش ۱، ۲ و ۳ نیز بهتریب دوزهای ۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم عصاره الکلی ریشه شلغم را ۳۰ دقیقه قبل از تزریق فرمالین دریافت داشتند.

داده‌های بهدست آمده با استفاده از نرم‌افزار SPSS و از طریق آزمون تحلیل واریانس یک‌طرفه برای مقایسه گروه‌ها و آزمون تعییی توکی برای مقایسه یک گروه با گروه دیگر مورد تحلیل آماری قرار گرفت.

## نتایج

عصاره الکلی ریشه شلغم در دوزهای ۱۰۰ (۱/۷۶۲±۰/۱۳۳) و ۲۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم (۱/۱۳۲) و ۵۵۰±۰/۱۰/۱۳۲) وزن بدن، باعث کاهش معنی‌دار میزان درد در مرحله حاد نسبت به گروه نسبت به گروه کنترل (۰/۰۷۷±۰/۳۴۳) و دوز

بیلریوبین و کراتین سرم و آنزیم لاکتات‌دهیدروژناز جلوگیری می‌کند [۱۶]. عصاره ریشه شلغم با افزایش متابولیسم گلوکز و چربی‌ها، اثرات خسدیابتی دارد [۱۷]. فلاونوئیدها و مشتقات هیدروکسی‌سینامیک‌اسید که به فراوانی در ریشه شلغم دیده می‌شوند، دارای اثرات مستقیم و قوی آنتی‌اکسیدانی و فعالیت موثر زدایندگی رادیکال‌های آزاد هستند [۱۸].

از آنجا که دردهای حاد و مزمن می‌توانند سلامت جسمانی و روانی بیماران را دستخوش تغییرات وسیعی نموده و از بین بیرون، بشر همواره بر آن تلاش داشته است که به اینجا مختلف، از شدت دردهای خود بکاهد و در این راستا انواعی از خصدردها نظیر ترکیبات اوپیوئیدی، استروئیدی و غیراستروئیدی را به کار برد است و از آنجا که این ترکیبات می‌توانند عوارض ماندگار بر سلامت فرد تحمل نمایند، مطالعه برای یافتن ترکیباتی که ضمن داشتن خواص خصدردی از عوارض و هزینه کمتری برخوردار باشند، امری ضروری و واجب است. با عنایت به اینکه تاکنون پژوهشی در رابطه با اثرات خصدردی ریشه شلغم صورت نگرفته است، این پژوهش با هدف بررسی اثر عصاره الکلی ریشه شلغم بر کاهش درد حاد و مزمن ناشی از تزریق فرمالین در موش‌های صحرایی نر بالغ انجام شد.

## روش‌ها

پژوهش تجربی حاضر در سال ۱۳۹۱ در دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات فارس انجام و در آن از ۴۰ سر موش صحرایی نر بالغ ویستار با میانگین وزنی ۲۲۰-۲۰۰ گرم و با سن ۹۰ روز (موسسه سرم‌سازی رازی؛ ایران) استفاده شد. نمونه‌ها به ۵ گروه آلتایی کنترل، شاهد، آزمایش ۱، آزمایش ۲ و آزمایش ۳ تقسیم شدند. ابتدا هر یک از گروه‌ها در قفس‌های جداگانه قرار گرفتند و به منظور سازگاری حیوانات با محیط آزمایشگاه به آنها ۱۰ روز فرستاده شد. به علاوه در طول دوره آزمایش، همه حیوانات از آب و غذای یکسان و بدون محدودیت برخوردار بوده و در شرایط دمایی ۲۲±۲°C و ۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی قرار گرفتند. پروتکل این تحقیق براساس قوانین بین‌المللی در مورد حیوانات آزمایشگاهی انجام و در کمیته اخلاق دانشگاه به تصویب رسید.

به منظور ثبت اثرات عصاره شلغم بر میزان درد، از روش انجام آزمون فرمالین استفاده شد [۱۹]. تجهیزات آزمون فرمالین از یک محفظه شفاف مکعبی از جنس پلاکتیک‌کلاس با ابعاد ۳۰×۳۰×۳۰ سانتی‌متر تشکیل شده است که در زیر این محفظه آینه‌ای با زاویه ۴۵ درجه قرار دارد تا وضعیت کف پای حیوان مشخص باشد. برای انجام آزمون فرمالین و ثبت رفتارهای مربوط به درد حیوانات بهمدت ۳۰ دقیقه قبل از انجام آزمون در محفظه آزمون فرمالین قرار گرفتند و سپس ۵/ میلی لیتر فرمالین ۲/۵٪

مرحله حاد آزمون فرمالین شود. نیتریکاکساید به عنوان نوروترانسیمیتر فعل، گازی است که در ایجاد درد دخیل است [۲۱]. در اثر آسیب بافتی یا التهاب ابتدا نیتریکاکساید عصبی فعال می شود و به دنبال آن نیتریکاکساید ایمونولوژیک افزایش می باید که در نتیجه میزان نیتریکاکساید در محیط افزایش یافته باعث ایجاد درد می شود [۲۲]. فلاونوئیدها که یکی از ترکیبات اصلی عصاره ریشه شلغم هستند باعث مهار آنزیم نیتریکاکسایدستاتار و مانع تولید نیتریکاکساید می شوند [۲۳]. مطالعات نشان می دهند که در پاسخ به حرکت های التهابی و در حضور آنزیم سیکلواکسیزنثاز از آراسیدونیکاکسید، پروستاگلاندین ها تولید می شوند که حساس شدن گیرنده های درد را در پی دارند؛ فلاونوئیدها که در عصاره ریشه شلغم هم به فور دیده می شوند، با مهار آنزیم سیکلواکسیزنثاز و کاهش تولید پروستاگلاندین منجر به احساس بی دردی می شوند [۲۴، ۲۵].

التهاب به عنوان فرآیند محیطی درد در فاز دوم آزمون فرمالین شناخته شده است [۲۶]. بنابراین بخشی از اثرات ضددردی عصاره ریشه شلغم مربوط به وجود فلاونوئیدها و خواص ضدالتهابی آنهاست. با توجه به انتقال دردهای احشایی به مراکز فوق نخاعی به نظر می رسد که تعدیل در این دردها ناشی از اثر عواملی است که بر سیستم عصبی مرکزی موثر هستند و آثار بالینی فلاونوئیدها نیز احتمالاً براساس مهار مرکزی و محیطی تولید پروستاگلاندین هاست [۲۷، ۱۴]. کوئرستین یکی از فلاونوئیدهای موجود در عصاره ریشه شلغم به طور مستقیم چندین فرآیند شروع کننده التهاب را مهار می نماید که از آن جمله از ساخته شدن و آزادسازی هیستامین که یکی از میانجی های واکنش های التهابی است، ممانعت می کند [۱۰]. تحقیقات مختلفی روی گیاهانی از قبیل کاهو که دارای ترکیبات فلاونوئیدی هستند نشان داده اند که این ترکیبات باعث مهار مسیر درد می شوند [۲۸-۳۱]. ترکیبات فلاونوئیدی خصوصاً مایریستین که در ریشه شلغم نیز به فور دیده می شوند، باعث افزایش سروتونین در نواحی مختلف دستگاه عصبی مرکزی می شوند [۳۲] و با توجه به اثرات ضددردی سروتونین احتمالاً عصاره ریشه شلغم از طریق افزایش سروتونین باعث کاهش درد شده است. فلاونوئیدها با اتصال به گیرنده های بنزو دیازیینی و تحریک این گیرنده های باعث آرامش و ایجاد شرایط بی دردی می شوند [۳۳]. شواهد فارماکولوژیک متعددی نشان داده اند که انسداد کانال های کلسیمی ممکن است اثرات ضددردی داشته باشد و در درمان دردهای احشایی و سوماتیک مفید باشد. زیرا فال شدن کانال های کلسیمی با دپولاریزاسیون غشا و آزادسازی نوروترانسیمیترها و مواد مختلف و باعث بروز رفتار درد می شود و لذا احتمالاً فلاونوئیدها از طریق تحریک گیرنده های اوپیوئیدی و انسداد کانال های کلسیمی باعث بی دردی می شوند [۳۱]. پژوهش ها نشان می دهند که فلاونوئیدها با مهار فعالیت گیرنده های N-

(۱/۲۲۵±۰/۰۵۴) وزن بدن باعث کاهش معنی دار درد در مرحله مزمن نسبت به گروه کنترل (۱/۸۲۲±۰/۱۱۴) شد.

**جدول ۱)** مقایسه اثر وابسته به زمان تأثیر ضددردی عصاره الکلی ریشه شلغم در گروه های آزمایش

کنترل	شاهد	آزمایش ۱	آزمایش ۲	آزمایش ۳
۵ دقیقه اول (مرحله حاد)				
* ۱/۵۵۰±۰/۱۳۲	* ۱/۷۶۲±۰/۱۳۳	۲/۰۸۱±۰/۱۶۵	۲/۲۹۸±۰/۰۹۷	
۵ دقیقه دوم				
* ۰/۸۱۸±۰/۰۶۶	* ۰/۹۰۰±۰/۰۸۳	* ۰/۰۲۵±۰/۱۳۷	۱/۴۶۲±۰/۰۸۵	۱/۵۶۲±۰/۱۸۶
۵ دقیقه سوم				
۱/۲۷۵±۰/۱۴۳	۱/۴۴۳±۰/۱۳۴	۱/۴۳۱±۰/۱۸۶	۱/۰۰۰±۰/۰۴۷	۱/۴۱۲±۰/۲۸۸
۵ دقیقه چهارم				
۱/۶۵۰±۰/۱۴۶	۱/۶۴۳±۰/۳۱۸	۱/۶۸۱±۰/۱۲۰	۱/۶۴۳±۰/۱۲۰	
۵ دقیقه پنجم				
* ۱/۶۹۳±۰/۱۰۳	۲/۲۰۶±۰/۱۴۴	۱/۹۸۷±۰/۱۶۰	۲/۱۶۸±۰/۱۵۶	۲/۲۱۲±۰/۱۵۶
۵ دقیقه ششم				
* ۱/۵۲۵±۰/۰۹۷	۱/۹۱۵±۰/۱۳۹	۲/۰۰۶±۰/۲۲۶	۲/۱۵۰±۰/۱۳۴	۲/۱۸۷±۰/۱۴۸
۵ دقیقه هفتم				
* ۱/۴۸۱±۰/۰۹۴	* ۱/۷۹۳±۰/۱۴۲	۲/۱۱۲±۰/۱۴۰	۲/۱۸۷±۰/۰۷۶	۲/۳۶۲±۰/۰۹۳
۵ دقیقه هشتم				
* ۱/۴۵۰±۰/۱۱۰	* ۱/۶۵۰±۰/۱۸۶	۱/۸۴۳±۰/۱۹۸	۱/۸۸۱±۰/۰۶۱	۲/۱۳۱±۰/۰۹۳
۵ دقیقه نهم				
* ۱/۰۷۵±۰/۱۰۶	* ۱/۴۵۰±۰/۱۵۷	* ۱/۴۶۲±۰/۲۰۹	۱/۷۱۸±۰/۰۵۸	۱/۸۶۲±۰/۰۸۹
۵ دقیقه دهم				
* ۰/۸۸۱±۰/۰۹۷	۱/۱۷۵±۰/۱۸۷	۱/۳۰۶±۰/۲۳۰	۱/۱۸۷±۰/۱۳۵	۱/۳۸۷±۰/۱۲۷
۵ دقیقه یازدهم				
* ۰/۶۷۵±۰/۰۳۴	* ۰/۸۴۳±۰/۱۳۹	* ۰/۷۸۷±۰/۱۰۸	۱/۲۳۹±۰/۱۱۹	۱/۲۵۰±۰/۲۰۴
۵ دقیقه دوازدهم				
* ۰/۵۹۳±۰/۰۷۱	* ۰/۹۰۰±۰/۰۶۶	* ۰/۷۰۰±۰/۰۷۷	۱/۳۴۹±۰/۰۷۲	۱/۴۶۲±۰/۱۰۲
میانگین مراحل ۲ تا ۱۱ (مرحله مزمن)				
* ۱/۲۲۵±۰/۰۵۴	۱/۵۶۵±۰/۱۱۱	۱/۸۰۳±۰/۰۳۹	۱/۸۲۲±۰/۱۱۴	۱/۵۷۵±۰/۱۱۲

\*شان دهنده اختلاف معنی دار در سطح <0/۰۵ با گروه کنترل

تأثیر عصاره شلغم به صورت وابسته به زمان بود، به طوری که در ۵ دقیقه های سوم و چهارم هیچ یک از دوزهای مصرفی تأثیر معنی داری بر میزان درد نداشتند و در ۵ دقیقه های پنجم و ششم تنها دوز ۲۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم و در ۵ دقیقه های هفتم و هشتم دوزهای ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم و در ۵ دقیقه نهم، یازدهم و دوازدهم هر ۳ دوز مصرفی و در ۵ دقیقه دهم و در مرحله مزمن تنها دوز ۲۰۰ میلی گرم بر کیلو گرم عصاره ریشه شلغم باعث کاهش معنی دار درد شد (جدول ۱).

## بحث

نتایج حاصل از این تحقیق نشان داد که عصاره الکلی ریشه شلغم به صورت وابسته به دوز می تواند باعث کاهش معنی دار درد در

- 12- Ahmad VU, Hussain H, Bukhari IA, Hussain J, Jassbi AR, Dar A. Antinociceptive diterpene from *Euphorbia decipiens*. *Fitoterapia*. 2005;76(2):230-2.
- 13- Choi H, Han MJ, Baek N, Kim D. Hepatoprotective effects of *Brassica rapa* (Turnip) on d-galactosamine induced liver injured rats. *Korean J Pharmacol*. 2006;37(4):258-65.
- 14- Mohajeri D, Doustar Y, Mousavi G. Protective and antioxidant activities of turnip root etanolic extract against cisplatin hepatotoxicity in interleukin 1beta-stimulated fibroblast-like synoviocytes and in rat arthritis models. *Arthritis Res Ther*. 2011;11(2):49.
- 15- Jung UJ, Baek N, Chung H, Bang M, Jeong T, Lee K, et al. Effects of the ethanol extract of the roots of *Brassica rapa* on glucose and lipid metabolism in C57BL/KsJ-db/db mice. *Clin Nutr*. 2008;27(1):158-67.
- 16- Kim YH, Kim YW, Oh YJ, Back NI, Chung SA, Chung HG, et al. Protective effect of the ethanol extract of the roots of *Brassica rapa* on cisplatin-induced nephrotoxicity in LLC-PK1 cells and rats. *Biol Pharm Bull*. 2009;29(12):2436-41.
- 17- Jung UJ, Baek NI, Chung HG. Effects of the ethanol extract of the roots of *Brassica rapa* on glucose and lipid metabolism in C57BL/KsJ-db/db mice. *Clin Nutr*. 2008;27(1):158-67.
- 18- Bennett RN, Rosa EAS, Mellon FA, Kroon PA. Ontogenetic profiling of glucosinolates, flavonoids and other secondary metabolites in *Eruca sativa* (salad rocket), *Diplotaxis erucoides* (wall rocket), *Diplotaxis tenuifolia* (wild rocket) and *Bunias orientalis* (Turkish rocket). *J Agric Food Chem*. 2006;54(11):4005-15.
- 19- Dubuisson D, Dennis SG. The formalin test: A quantitative study of the analgesic effect of morphine and brainstem stimulation in rat cats. *J Pain*. 1997;4(2):161-74.
- 20- Hosseini E, Karimzadeh K. Anti-diabetic effects of hydroalcoholic *Juglans regia* male flower extract on blood glucose level and on liver enzymes activity in intact and diabetogenized adult male rat. *Birjand Univ Med Sci J*. 2012;19(2):165-72. [Persian]
- 21- Munger BL, Bennett GJ, Kajander KC. An experimental painful peripheral neuropathy due to nerve constriction. *Exp Neurol*. 1992;118(2):204-14.
- 22- Zimmermann M. Pathobiology of neuropathic pain. *Eur J Pharmacol*. 2001;429(1-3):23-37.
- 23- Mehmet O, Yagiz U, Mehmet G. Comparison of the effects of specific and nonspecific inhibition of nitric oxide synthase on morphine analgesia, tolerance and dependence in mice. *Life Sci*. 2003;72(17):1943-51.
- 24- Flavia CM, Ana PL, Moacir GP, Ca AL. Analysis of the antinociceptive effect of the flavonoid myricitrin: Evidence for a role of the l-arginine-nitric oxide and protein kinase C pathways. *J Pharmacol Exp Ther*. 2006;316(2):789-96.
- 25- Ahmadianai A, Hosseini J, Semnanian S, Javan M, Saeedi F, Kamalinajad M. Anti-nociceptive and anti-inflammatory effects of *Elaeagnus angustifolia* fruit extract. *J Ethanopharmacol*. 2000;72(1-2):287-92.
- 26- Ramezani M, Amin Gh, Jalili E. Anti-nociceptive and anti-inflammatory effects of hydroalcoholic extract of *Vitex agnus castus* fruit in mice. *Shahrekhord Univ Med Sci J*. 2010;11(4):46-51. [Persian]
- 27- Holdgate A, Pollock T. Systemic review of the relative efficacy of NSAIDs and opioids in the treatment of acute renal colic. *BMJ*. 2004;329(7473):1019.
- 28- Alibabaei Z, Pilehvarian A, Shirani M, Kheiri S, Taji F, Asgari A, et al. Effect of *Euphorbia helioscopia* on acetic acid-induced abdominal constrictions in Balb/c mice. *Shahrekhord Univ Med Sci J*. 2010;11(4):9-14. [Persian]

متیل-D-آسپارتات سبب کاهش کلسیم داخل سلوی می‌شود و به دنبال آن فعالیت آنزیم سنتز کننده نیتیریک اکساید و فسفولیاز A<sub>2</sub> وابسته به کلسیم کاهش یافته که در نتیجه با کاهش تولید نیتیریک اکساید و پروستاگلاندین‌ها اثرات خدردی مشاهده می‌شود [۳۴].

## نتیجه‌گیری

عصاره الکلی ریشه گیاه شلغم به صورت وابسته به دوز و وابسته به زمان در کاهش شدت درد مفید است.

**تشکر و قدردانی:** نویسنده‌گان مقاله بر خود واجب می‌دانند تا از معاونت پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات فارس و دانشگاه آزاد اسلامی، واحد جهرم، به خاطر فراهم‌آوردن بخشی از امکانات لازم برای انجام این پژوهش تقدیر و تشکر نمایند.

## منابع

- 1- Khotib J, Narita M, Suzuki M, Yajima Y, Suzuki T. Functional interaction among opioid receptor types: Up-regulation of mu- and delta-opioid receptor functions after repeated stimulation of kappa-opioid receptors. *Neuropharmacology*. 2004;46(4):531-40.
- 2- Mokhtari M, Shariatii M, Niknam H. The effect of anti-nociceptive and anti inflammatory effects of hydro-alcoholic extract of *Dorema aucheri* on formalin test and carrageenan model in rat. *Rafsanjan Med Sci Health J*. 2008;7(3):165-72. [Persian]
- 3- Weiner RS. Pain management. 6<sup>th</sup> ed. Washington DC: American Academy of Pain Management; 2001.
- 4- Bingham B, Ajit SK, Blake DR, Samad TA. The molecular basis of pain and its clinical implications in rheumatology. *Nat Clin Pract Rheumatol*. 2009;5(1):28-37.
- 5- Malmberg AP, Lamberti C, Chelardini C, Giotti A. Role of histamine in rodent antinociception. *Br J Pharmacol*. 1994;111(4):1269-70.
- 6- Davidson EM, Coggeshall RE, Carlton SM. Peripheral NMDA and non-NMDA glutamate receptors contribute to nociceptive behaviors in the rat formalin test. *Neuroreport*. 1997;8(4):941-6.
- 7- Romani A, Vignolini P, Isolani L. HPLC-DAD/MS characterization of flavonoids and hydrocinnamic derivatives in turnip top (*Brassica rapa* L. Subsp. *Sylvestris* L.). *J Agric Food Chem*. 2006;54(4):1342-6.
- 8- Schonhof I, Krumbein A, Bruckner B. Genotypic effects on glucosinolates and sensory properties of broccoli and cauliflower. *Nahrung*. 2004;48(1):25-33.
- 9- Coskun O, Kanter M, Armutcu F, Centin K. Protective effects of quercetin: A flavonoid antioxidant, in absolute ethanol induce acute gastric ulcer. *Eur J Gen Med*. 2004;1930:37-42.
- 10- Kristal A, Lampe J. Brassica vegetables and prostate cancer risk: A review of the epidemiologic evidence. *Pharmaceut Biol*, 2002;40:55-8.
- 11- Toker G, Kupeli E, Memisoglu M, Yesilada E. Flavonoids with anti-nociceptive and anti-inflammatory activities from the leaves of *Tilia argentea* (silver linden). *J Ethanopharmacol*. 2004;95(2-3):393-7.

- 32- Mahalaxmi M, Swati S, Veena S, Sanjay B. Effect of myricetin on behavioral paradigms of anxiety. *Pharma Biol.* 2009;47(10):927-31.
- 33- Losi G, Puia G, Garzon G, de Vuono MC, Baraldi M. Apigenin modulates GABAergic and glutamatergic transmission in cultured cortical neurons. *Eur J Pharmacol.* 2004;502(1-2):41-6.
- 34- Todorovic SM, Pathirathna S, Meyenbourg A. Mechanical and thermal antinociception in rats after systemic administration of verapamil. *Neurosci Lett.* 2004;360(1-2):57-60.
- 29- Bang JS, Oh da H, Choi H, Sur B, Lim S, Kim J, et al. Anti-inflammatory and anti-arthritic effects of piperine in human interleukin 1beta-stimulated fibroblast-like synoviocytes and in rat arthritis models. *Arthritis Res Ther.* 2009;11(2):49.
- 30- Nasri S, Ramezani M, Yassa N. Antinociceptive and anti-inflammatory effects of hydroalcoholic extract of *Apium graveolens* seeds in mice. *Shahrekord Univ Med Sci J.* 2009;4(10):25-31. [Persian]
- 31- Xiangfei L, Shane A, Marisa B, John P, Kequan Z. Cecil lettuce (*Lactuca sativa* L.) *Sci Horticult.* 2009;13(2):56-62.