مجله علمي دانشگاه علوم پزشکي ايلام، دوره پانزدهم، شماره سوم، پاييز ۱۳۸۴

بررسـي اثر ضد دردي عصاره آبي پياز گياه لاله واژگون در رت و مقايسـه آن با مورفين سيد علي مرد'، مريم شريفي'َ، دكتر فتحي مقدم'ّ، نيلوفر نيسيُّ، تاریخ دریافت : ۸۴/۷/۲۷

تاريخ پذيرش : ۸۵/۱/۲۵

## چکىدە

<u>مقدمه</u>: هدف از مطالعه حاضر بررسـي اثرات ضد درد عصاره آبي پياز گيـاه لالـه واژگـون در رت و مقایسه آن با مورفین است.

<u>مواد و روشه</u>ا: عصاره آبي پياز گياه به روش پرکولاسيون تهيـه گرديـد. بـراي ارزيـابي اثـرات ضـد دردي پياز اين گياه از روش آزمـون درد حـاد (Tail- Flick) اسـتفاده شـد. تعـداد ۴۰ رت نـر از نـژاد wistar با وزن تقريبي ۳۰۰-۲۵۰ گرم انتخاب، و به طور تصادفي بـه چهـار گـروه تقـسـيم شـدند. گروهها عبارت بودند از: B,A و C که به ترتیب دوزهـاي ۵۰ MG/KG، ۱۰۰ و ۲۰۰ از عـصاره مـذکور را به صورت خوراکي دريافت نمودند، و گروه D که مورفين را با دوز ۲ mg/kg به صورت زير جلدي. (S.c) دریافت نمودند.

<u>يافتههاي پژوهش</u>: آسـتانه درد در گروههاي A و B تغيير قابل ملاحظهاي نداشـت در حالي که در گروه C که عصاره را با دوز ۲۰۰ mg/kg دریافت نمودنـد، میـزان درد بـه طـور معنـيداري کـاهش يافت (p<0.05). همچنين تفاوت معنيداري بين گروه C و D از نظر كاهش درد وجود نداشت. <u>يحث و نتيجهگيري</u>: در مطالعه حاضر مشخص گرديد كه عصاره آبي پياز گيـاه لالـه واژگـون داراي. اثـر ضـد دردي مـيباشـد. تـصور مـيشـود وجـود اثـر ضـد دردي در ايـن گيـاه مربـوط بـه حـضور آلكالوئيدهاي impericine و forticine باشـد.

واژههاي كليدي: لاله واژگون، اثرات ضد درد، Tail-Filck

<sup>1-</sup> دانشجوي دوره دكتراي تخصصي فيزيولوژي پزشكي دانشگاه علوم پزشكي جندي شاپور

۲- دانشجوي شيمي دانشگاه شهيد چمران اهواز

۳- استادیار و مدیر گروه فیزیولوژي دانشکده پزشکي

۴- کارشـناس آزمایشـگاه فیریولوژي دانشـکده پزشـکې

#### مقدمه

لالــه واژگــون (Fritillaria imperialis) گيــاهي اســت از خــانواده سوســن (Liliaceae) و شامل ۱۰۰ گونه ميباشد که غالباً در نيمکـره شــمالي مـيرويـد (۱). چنـد نــوع از آن بــراي کـشورهاي ايـران، قبـرس و جنـوب ترکيـه بــومي هستند (۲). در کشور چـين از پياز ايـن گيـاه بـه عنـوان عامـل ضـد ســرفه و اکـسپکتورانت اسـتفاده مـينماينـد(۳). پياز خام اين گياه از ديرباز بـه عنـوان يك داروي مهم در طب سـنتي چـين کاربرد داشته است(۴).

همچنین گزارش شـده کـه ایـن گیـاه از تجمع پلاکتها جلوگيري مينمايد(۵). از پياز ايـن گيـاه بـه طـور سـنتي در درمـان انواع مختلفي از بيمـاريهـا مثـل آســم، ســرفه، برونــشـیت و درد گلــو اســتفاده مېکردند(۷،۶). و از آنجائې که داروهاي ضـد درد موجـود هنـوز طيـف وسـيعي از اثـرات ناخواســته را در بـر دارنـد، گـاهي اوقات بـه نـسـلهـاي بعـدي هـم منتقـل ميشود. جـستجو بـراي يـافتن تركيبـات جدیــد ضــد درد از دهــه ۱۹۶۰ در دنیــا شــروع شــده اســت. هـم اكنـون بطـور عمده دو دسـته اصـلي از مـواد ضـد درد يعنـي اپيوئيـدها و داروهـاي ضـد التهـاب غيراستروئيدي (شبه آسـپرينهـا) مـورد استفاده قرار ميگيرند که با وجود کاربرد فـراوان، اثـار نـامطلوب آنهـا نيـز فـراوان اســـت(۸). بــه عنــوان مثــال شـــبه آسپرینها، آسیب هائی را به دسـتگاه گـوارش، کلیـههـا و سـیـستم اعـصاب مرکــزي وارد مــيســازند و در برخــي بیمــاران نیــز مــؤثر نیــستند. در مــورد داروهاي اپيوئيـدي نيـز مـشـكلاتي ماننـد مقاومت به دارو، وابستگي، سرخوشـي و سوء استفاده وجود دارد (۲). عقیده بر این است که اغلب ترکیبات طبیعی و به خصوص گياهـان طبـي مـيتواننـد منبـع یافتن ترکیبات جدیـد باشــند، بـه دلیـل اينكه برخـي تركيبات مـشـهـور دارويـــي فعلـــي مثل آسـپرين، اتـروپين، مـرفين و کوکائین از گیاهانی که به عنوان ضد درد استفاده مـيشـدهانـد، بـه دسـت آمـده

است (۱۴،۱۳،۱۲،۱۱،۱۰،۹). در همین راستا پژوهش حاضر به منظور اثبات خاصیت ضد دردي گیاه لاله واژگون که در گذشته براي درمان ناراحتيهاي متعددي از جمله دردهاي قاعدگي(۳) درد دندان و گلو، تسکن دردهاي روماتيستي و عضلاني به کار ميرفته است انجام گرديده است(۴).

#### مواد و روشها

روش تهیه عصاره: در اواخر فروردین ماه در منطقه عمومي سادات امامزاده علي (ع)، در دامنـه كـوه سـاورز (سـاورس) از توابع استان کیهکیلویه و بویراحمد اقـدام به جمعآوري و بيرون آوردن پيازهاي گياه لاله واژگـون گردیـد کـه بطـور متوسـط در عمــق ۳۰-۱۰ ســانتيمتـري از ســطح زمين قرار دارند. بعد از جمعآوري پيازهـا، گل و لاي انهـا جـدا شـده و بوسـيله اب شستـشو داده شــد. بعـد از شــستن مطــابق بــا روش ســـنتي پيازهــا بــه ریسمان کشیده شده و به دیوار آویختـه شـد تـا خـشك شـوند. پيـاز گيـاه حـاوي مقدار زیادي نشاسته اسـت و اب را دیـر از دست میدهد، به همین دلیـل عمـل خشك كردن به كندي صورت مـيگيـرد و چنانچه پیازها در سـایه قـرار داده شـوند تا چندين مـاه خـشـك نمـيشـوند. بـراي تسریع در عمل خـشـك شــدن انهـا را بـه قطعات کوچكتر تقـسـیم نمـوده و در زیـر آفتاب خشـك كرده، سـيس با آسـياب يودر گردید.

سـپس بـه منظـور تهيـه عـصاره ميـزان ١٠٠ گرم از پودر تهيه شـده در يـك ارلـن ماير ٥٠٠ سـي سـي با ٣٠٠ سـي سـي آب مقطر مخلوط گرديد بعد وارد دسـتگاه پروكولاتور گرديد. سـرعت خروج عصاره از گياه طوري تنظيم شـد تا در هـر ثانيـه دو قطره خارج شود. عصاره تهيه به وسـيله قيف بوخنر و با اسـتفاده از كاغـذ صافي ماف شـد، بعد از صاف كردن براي تغليظ منتقـل شـد و در درجـه حـرارت ٢٠- ٥٠ درجـه عمـل تغليط انجـام گرفت. عمـل تغليظ تا زماني كه عصاره حالت عـسـلي

بـه خـود گرفـت ادامـه یافـت(۵). نـسـبت اسـتخراج عصاره از پودر پیاز لالـه واژگـون ۱۶ درصد بود.

# حيوانات

مـوش صـحرايي نـر از نـژاد Wistar بـا محـدوده وزنـي ۲۰۰-۲۵۰ گـرم از مرکـز تکثيـر و پـرورش حيوانـات آزمايـشگاهي دانـشـاه علـوم پزشـکي جنـدي شـاپور اهواز تهيه گرديد. حيوانات در قفسهـاي شفاف از جنس Plexiglass در گروههـاي ۴ تايي در دماي ۲۴-۲۰ درجـه سـانتگراد و سيکل روشـنايي- تـاريکي ۱۲ سـاعته نگهداري ميشدند و دسترسـي آزاد بـه آب و غذا داشتند. در تحقيق حاضر کليه موازين اخلاقي مربوط به کار بـا حيوانـات آرمايشگاهي رعايت شد.

## آزمون سنجش درد

براي بررسي آثار ضد درد عصاره از دوزهاي ۲۰۰ میرسی آثار ضد درد عصاره از خوراکي جهت تست Tail-Flick استفاده شد. جهت مقايسه اثر ضد دردي اين عصاره با مورفين از دوز ۲mg/kg مورفين به صورت تزريق زيرجلدي (S.c) استفاده شد(۱۵).

## تست Tail-Flick

این ازمایش با استفاده از دسـتگاه -Tail Flick ساخت كارخانيه USE الميان انجيام گرفت، آزمون براساس مـدل ارائـه شـده توسط D'Amour Smith انجـام شـد(۱۶) و شـدت نور مورد اســتفاده برابـر ۷ بـود و از زمان ۱۰ ثانيـه بـه عنـوان قطـع زمـاني نـوردهي (cutoff\_time) اســتفاده شــد. یعنـی چنانچـه حیـوان تـا مـدت ۱۰ ثانیـه پس از شـروع تابش نور سـوزان، دم خـود را نميکشيد به منظور جلوگيري از ايب بافتي محرك قطع مـيشـد. حيـوان بـه صورت افقـي داخـل محفظـه مخـصوص نگهداري حيوان (Restrainer) قرار گرفت و دم ان ازاد بـود. مـدت زمـان تـاخیر در کـشـیدن دم ســه مرتبـه و بـا فواصـل دو دقیقــه قبــل از تزریــق دارو یــا عــصاره اندازهگیري شد و میانگین ان به عنوان زمان تاخیر قبل از دارو محسوب و ( pre treatment) ثبــــت شــــد. Latency

حیواناتي که حداقل در دو آزمـون از سـه مـورد فـوق زمـان تـأخیر بـیش از ۶ ثانیـه داشتند از جریان آزمون حذف شـدند، ۳۰ دقیقه پس از تزریق یك سـري سـه تـایي دیگر آزمـون انجـام شــد و میـانگین آن بـا عنوان زمان تأخیر پس از دارو ثبت گردیـد (Post- treatment Latency).

ُTail- Flick Latencý زمــَان تــأخیر در برداشـت دم را گویند).

#### داروها

داروي مـــورفين ســـولفات از شــــرکت دارويي دارو پخش تهيه گردي*د*. **ارزيابي آماري** 

براي مقايسه تأثير دوزهاي مختلف عصاره بركاهش ميزان درد از آزمون Tukey يك طرف و آزمون ANOVA استفاده شد. جهت آناليز نتايج به دست آمده از آزمون Tail-Flick (زمان تأخير قبل از دارو، زمان تأخير پس از دارو) براي هر گروه از تست آماري -t دارو) براي هر گروه از تست آماري -t دارو) براي هر گروه از تست آماري -t ميانگينها در سطح 0.05 از نظر ميانگينها در سطح 0.05 از نظر مياري معنيدار (significant) در نظر آزمايشات به صورت خط عمودي آزمايشات به صورت خط عمودي است.

## نتايج

نتایج حصال از آزمونTail-Flick نشان داد که تجویز دوزهای ۵۰ و Tailر تأثیر قابل گروه A و B بصورت خوراکي تأثیر قابل ملاحظهاي بر زمان تأخیر ندارند و هیچ گونه اثر بي دردي در اين آزمايش از خود بروز نمي دهند(جدول ۱). در حالي که گروه C که عصاره را با دوزKkg/ky ۲۰۰mg/kg) بطور معني داري افزايش دريافت (Co.05) که نمايانگر کاهش آستانه درد و تأثير قابل ملاحظه در کاهش درد است. همچنين در مقايسه بين دو گروه C و تفاوت معني داري مشاهده نگرديد (جدول ۱). جدول ۱. مقایسشه میانگین زمان تأخیر (ثانیه) در برداشتن دم (Tail-Flick-Latency) قبل و بعد از دریافت عصاره و یا دارو (الف: در گروههاي A و B عصاره تغییري در آسـتانه درد ایجـاد نكـرد در حـالي كـه در گـروه C كـه عـصاره را بـا دوز ۲۰۰mg/ kg دریافـت نمـوده بودنـد بطـور معنيداري ميزان درد كاهش يافت (P<0.05)، ب: تفاوت معنـيداري بـين گـروههـاي C و D

وجود لداست.		
گروهها	میانگین زمان تأخیر(ثانیه) در	میانگین زمان تأخیر(ثانیه) در
	برداشـتن دم Tail-Flick-Latency)	برداشـتن دمTail-Flick-Latency )
	قبل از دریافت عصاره یا دارو	بعد از درسـافت عــصاره یا دارو
A (۵۰mg/kg عصاره پیاز لاله واژگون)	5.38±0.33 S	5.79±0.18 S
B (۱۰۰mg/kg هصاره پیاز لاله واژگون)	5.38±0.31 S	5.98±0.44 S
۲۰۰mg/kg) C عصاره پیاز لاله واژگون)	5.38±19 S	7.65±0.11 S
۲ mg/kg) D مورفین)	5.38±0.27 S	7.22±0.19 S

# بحث و نتيجهگيري

در مطالعه حاضر براي اولين بار مشخص گرديد که عصاره آبي پياز لاله واژگون (۲۰۰mg/kg) دراراي اثـــر ضــد دردي مـيباشـد. همچنـين بـا اثـر ضـد دردي ايجاد شده توسط دوز ۲ mg/kg مورفين تفـاوت معنـيداري نداشــت. بـه علـت فقادن هرگونه مطالعـهاي راجـع بـه تأثير ضد دردي عصاره آبي پياز لاله واژگون در مــوش صـحرايي فقــط بــه حــدس و گمـانهـايي کـه مـيتواننـد مکـانيزم احتمـالي تـأثير ايجـاد شــده را توجيـه نمايند پرداخته ميشود.

همان طُوري كه ميدانيم شايعترين داروهاي ضد درد موجود شامل ۱) داروهاي ضد درد اپيوئيدي مثل مورفين و ٢) داروهاي ضد التهابي غيراستروئيدي مثل آسپرين ميباشد. مواد اپيوئيدي اثر خود را از طريق مهار انتخابي آزاد سازي واسطههاي عصبي، يعني تعديل سازي واسطههاي عصبي، يعني تعديل وسايند(١٧) و آزادسازي تعصدادي از واسطههاي عربي انتقال اعمال واسطههاي دريان عولين تعصدادي از واسطههاي مي ان جمله استيل و ماده P ميگرديد.

تحقيقات انجـام شـده بـر روي گيـاه لالـه واژگون وجود دو آلکالوئيد اسـتروئيدي بـه

نامهاي Impericine و Forticine در ايـن گياه را نشان ميدهند كه داراي فعاليت آنتي کولينرژيك مېباش.ند(۲۰،۱۸). حـال به توجه به اينكه مكانيزم داروهـاي ضـد درد ایپوئیدی از طریق مهار رهـایش نـور و ترانسميترها ميباشد و مقايسه آن با مطالعه فوق (۲۰،۱۸) که تأثیر مهاری یا آنتاگونيــسـتـي آلكالوئيــدهاي موجــود در گیاه را بر استیل کولین نـشـان مـیدهـد شایر بتوان نتیجه گرفت که مواد مؤثره موجــود در عــصاره گیــاه مــذکور نیــز تخصـصي عمــل نكــرده يعنــي ماننــد ایپوئیدها علاوه بر مهار رهایش استیل كولين موجب مهار رهايش ميانجيهاي درد مثل مـاده P در سـطح نخـاع گـردد و بـه ايـن ترتيـب از انتقـال درد جلـوگيري نموده و اثر ضد دردياش را اعمال نمايد. البتـه توضـيحات فـوق بـا توجـه بـه ايـن مطلب مـيباشـد كـه Tail-Flick يكـي رفلکسهاي نخاعي مي باشـد(٢١). که توسط ساختمانهاي فوق نخاعي كـه فعاليت نورونهاي بينابيني شاخ خلفي نخـاع را تعـدیل مـینماینـد، نیـز تنظـیم ميگردد(۲۲). زيرا همانطوري که در ايـن مطالعه مشاهده گردید میانگین زمان تـأخیر در کـشیدن دم در مقابـل اشـعه ســـــوزاننده Tail-Flick در گـــــروه دریافتکننده عصاره بیشتر از گروهی

بـود کـه عـصاره دريافـت نکـرده بودنـد و نتيجتاً يکي از سـطوح عـصبي محـل اثـر عصاره ميتواند نخاع باشـد. نـشان داد شــد کـه اســتيل کـولين و آگونيـستهـاي کولينرژيـك از بـيدردي ايجـاد شــده توسـط تحريـك الکتريکـي ايجـاد شــده توسـط تحريـك الکتريکـي ديگري نيز مشخص شده که اين گياه از ديگري نيز مشخص شده که اين گياه از فعاليــت آنتــي کولينرژيــك برخــوردار فعاليـت آنتـي کولينرژيـك برخــوردار محيتـوان نتيجـه گرفـت کـه يکـي از مکانيزمهاي تـأثير عـصاره آبـي پياز لالـه واژگون از طريق مهـار سيستم عـصبي کولينرژيك باشـد.

از طرف ي همانطوري ك ه در مقدم ه اشاره شد به طور سنتي از اين گياه در ك شور چ ين ب ه عنوان ض د سرفه استفاده ميكردن (۹) و از دسته داروهاي ضد سرفه شايع فعلي ميتوان دك سترومتورفان ي و انام برد ك ه مشتق كدئين بوده و به عنوان يك داروي اپيوئيد متوسط محسوب ميشود. حال اپيوئيد متوسط محسوب ميشود. حال مشاهده شده عصاره آب پياز لال ه واژگون در مهار درد ميتوان نتيجه گرفت ك مكانيزم اجتمالي تأثير آن تا حد زيادي مشابه اپيوئيدها باشد.

دسـته دوم داروهـاي ضـد درد، داروهـاي ضد التهاب غيراستروئيدي مي باشـد كـه مکانیزم اثر آنها از طریـق مهـار نمـودن مكانيزم سيكلواكسيژنا (Cox) ميباشـد و بدین ترتیب از تولید مواد محرك درد مثل پروسـتاگلندینها کـه محـصول ایـن آنـزيم مـيباشـند جلـوگيري مـيشـود (۲۳). در این راستا ميتوان بـه دردهـاي قاعدگی اشـارہ کـرد کـه منـشأ آنهـا را پروســـتاگلندينهــا مــي داننــد و بطــور موفقيتآميزي توسط داروهاي ضدالتهاب غيرواستروئيدي مفناميك اسيد درمان مــيشــود. همـانطوري کـه در مقدمــه مقاله ذکر شد از این گیاه به طور سنتې در درمان دردهاي قاعدگي نيـز اسـتفاده مـيكننـد(٣). بنـابراين ايـن امكـان وجـود دارد که یک از مکانیزم احتمالی مواد مــوثره ايــن گيــاه هماننــد داروهــاي ضدالتهاب غيراستروئيدي از طريـق مهـار آنزیم سیکلواکسیژنا باشد. در پایان با توجه به اینکه اثر ضد دردی عـصاره آبــي پيـاز گيـاه لالــه واژگـون در مطالعه حاضر مشخص گردید، پیشنهاد مېشود جهت یې بردن به مکانیزم آن، تـأثير آن بـر سـاير روشهـاي ايجـاد درد تجربــي مثــل تــسـت فرمــالين و ... نيــز بررسی گردد.

## منابع

1.Tsukamoto Y, The Grand dictionary of horticulture. Shogakukan, Tokyo 1989; 4 : 271

2. Ori K, Mimaki Y, Sashida Y, Njkaido T, et al. persicanidine A; a novel cerveratrum alkaloid from the bulbs of Fritillaria persica. Chemistry Letter, 1992; 00: 163-166

3. Kaneko K, Katsuhara T, Kitamura Y, et al. New steroidal alkaloids from the Chinese herb drug "Bei-mu". Chem Pharm Bull 1988; 36: 4700-4705

4. Kitajima J, Noda N, Ida Y, Miyahara K, et al. Steroidal alkaloids of fresh bulbs of fritillaria thunbergi and of crude drug "bai-mo" prepared therefrom. Heterocycles 1981; 15: 791-796

5. Sook Y C H, Hook K,J, Ok K, et al. Saengak Hakhoechi 1986; 17, 161. (C.A.105, 222802)

6. Bailey L H. Manual of cultivated plants. Mac Millan Company, New York 1966; pp. 218-219.

7. Perry L M, Medicinal plants of east and south east Asia. MIT Press, Cambridge 1980; MA pp. 236-237

8. Elisabetsky E, Amador TA, et al. Analgesic activity of psychoteria colorata (Wild, EXR. A and S) Muell, Areg Alkaloids, J Ethnopharmacol 1995; 48: 77-83

9. Sung Taekoo Yong II Park, Kyu Sang Lim, et al. Acupancture analgesia in a new reat model of ankle sprain pain. Pain J 2002; 99:423-431

10. D' Amour F E Smith D L.A method for determination loss of pain sensation. J pharmacol. EXP Ther 1941; 74-79

11. Alfered Goodman Gilman. The pharmacological lasis of therapeutics. 10<sup>th</sup> ed Opioid Analgesics and Antagonists 2000

12. Atta-ur- Rahman Choudhary M I, Faroog A, et al. New steroidal alkalodis from fritillaria impreia; is and their cholinesterase inhibiting activities. Chem Pharm Bull 2002; 50(8): 1013-1016

13. Atta-ur- Rahman, Choudhary M.I., Faroog A, et al. Structure- activity relationships of imperialine derivatives and their anticholinergic activity. Planta Medica 1998; 64; 172-174

14. Atta-ur- Rahman, Faroog A. et al. A new anticholinergic steroidal alkaloid from Fritillaria imperialis of Turkish origin. Planta Medical 1994; 60: 377

15. Irwin S Houde RW, Bennett DR, et al. The effects of morphine, methadone and meperidine on some reflex responses of spinal animals to nociceptive stimulation. J pharmacol Exp Ther 1951; 101: 132-143

16. Dennewan PJ, Kiritsy-Roy JA, Morrow TJ, et al. Central delay of the laser- activated rat tail-flick reflex. Pain 1994; 58: 39-44

17. Katzung BG. Basic and clinical pharmacology. 9<sup>th</sup> ed 2004; chap 30 ١٨- دهپور، ا.ر؛ موسوي زاده، ك. مباني فارماكولوژي عـوارض ناخواسـته دارويـي، رازي شماره ١، سـال ١٣۶٩، ٣٠-١٠.

١٩- امين، غ. گياهان دارويي سنتي ايران، معاونت پژوهشي وزارت بهداشت، درمـان و آموزش پزشـکي، جلد اول سـال ١٣٨٠، ص ١٠۴-١٠٣.

۲۰- ميـر حيـدر، حـسـين. معـارف گيـاهي، جلـد هفـتم، انتـشارات دفتـر نـشـر فرهنـگ اسـلامي چاپ اول، تهران، سـال ۱۳۷۳، صفحات ۲۷۹-۲۷۸.

۲۱- زرگري، علي. جلد ۴، انتشارت دانشگاه تهـران، چـاپ پـنجم، ۱۳۷۱، صـفحات ۴۱-۶۳۹.

۲۲- صمصام شـريعت، ه. عصارهگيري مواد مـؤثره گياهـان دارويـي و روش شـناسـايي و ارزشـيابي آنها، انتشـارات ماني، اصفهان ۱۳۷۱، صفحات ۱۷-۱۳.

۲۳- حاجيزاده، سـهراب؛ معتمدي، فرشـته؛ سـمنانيان، سـعيد. مهار بيدردي حاصل از تحريك الكتريكـي بوسـيله تركيبـات كولينرژيـك، مجلـه فيزيولـوژي و فارمـاكولوژي، سـال سـوم شـماره ۱، بهار و تابسـتان ۱۳۷۸.

# Evaluation of analgesic effect of Fritillaria Imperialis aqueous extract in rats and comparison of its effect with morphine

# Abstract

<u>Introduction</u>: the aim of the present study was to investigate the analgesic effect of Fritillaria inperialis bulbs and compare its effect with morphine. <u>Materials & Methods</u>: Forty male albino wistar (250-300g) were used. Animals were randomly assigned to four groups (n=10) as follows: Group (A, B and C) were teated with the aqueous Extract of Fritillaria Imperialis bulbs (AEFb at doses of 50, 100, 1nd 200 mg/kg, p, o) respectively. And group D was administered morphine (2 mg/kg, S.c). For evaluation of the possible analgesic effect of this plant the acute (Tail-Flick) pain model were used in male rats.

<u>Results</u>: Administration of 50 and 100 mg/kg of AEFb in group A and B did not show any effect in the Tail- Flick test. However, AEFb (200 mg/kg) in group C reduced pain significantly (P<0.05) and also there is not any significant difference between C and D group..

Conclusion: This study demonstrated that the AEFb has analgesic effect. It seems that the analgesic effect of AEFb was related to the presence of some alkaloids such as: impericine and forticine.

Key words: Fritillaria mperialis, Tail-flick, Analegesic effect

This document was created with Win2PDF available at <a href="http://www.daneprairie.com">http://www.daneprairie.com</a>. The unregistered version of Win2PDF is for evaluation or non-commercial use only.