

Effect of hydroalcoholic extract of *cinnamomum zeylanicum* on mood in mice

Alina Abdollahi¹, Esmael Izadpanah², Abdollah Hassanzadeh³, Shima Khaledyan⁴, Sima Zohrevand⁵, Bahram Qadermazi⁶, Mohammad Raman Moloudi⁷

1. Ph.D. Candidate of Molecular Medicine, Student Research Committee, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0002-5282-4672

2. Associate Professor of Physiology, Cellular and Molecular Research Center, Research Institute for Health Development, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0001-8090-906X

3. MSc. Nanotechnology, Student Research Committee, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0003-2218-5117

4. Medical student, Student Research Committee, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0002-3921-0879

5. Medical student, Student Research Committee, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0003-4303-422X

6. Pharm.D, Student Research Committee, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran. ORCID ID: 0000-0002-6580-9674

7. Assistant Professor of Physiology, Neurosciences Research Center, Research Institute for Health Development, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran., (Corresponding Author), Tel: +98-87-33664674-8494, Email: x.moloudi@muk.ac.ir, ORCID ID: 0000-0003-2883-5213

ABSTRACT

Background and Aim: Mood disorders such as anxiety and depression are among the most common psychiatric disorders worldwide. Existing drug therapies have various side effects on the central nervous system. *Cinnamomum zeylanicum* is a dietary additive and studies have shown that it has antioxidant, anti-inflammatory, analgesic, and neuroprotective effects. Also, in traditional medicine, the sedative properties of cinnamon against anxiety and obsession have been mentioned. Therefore in this study, we investigated the effect of *cinnamomum zeylanicum* on the mood in mice.

Materials and Methods: In this experimental study , 144 mice weighing 32 ± 4 g were divided into anxiety and depression protocols. Anxiety protocol consisted of five groups (control, diazepam 2 mg/kg, and three groups of *cinnamomum* hydroalcoholic extract 100,200,400 mg/kg, in each test of the elevated plus-maze and Vogel's conflict tests) and depression protocol included four groups (control group and three groups of cinnamon hydroalcoholic extract 100,200,400 mg/kg, in each test of forced swimming and tail suspension). Data were analyzed using one-way ANOVA and Tukey's post-hoc test. $P<0.05$ was considered significant.

Results: In the anxiety protocol, the results of the elevated plus-maze test showed that the *cinnamomum* hydroalcoholic extract at doses of 200 and 400 mg/kg significantly ($P<0.01$, $P<0.001$) reduced anxiety. In the depression protocol, the results of the forced swimming test and tail suspension test showed significant increased swimming time and mobility in the group that had received 400 mg/kg cinnamon hydroalcoholic extract ($P <0.05$) compared to those in the control group.

Conclusion: The results of this study showed use of cinnamon hydroalcoholic extract led to reduced anxiety, increased mobility, and elevated mood in the mice.

Keywords: Anxiety, Depression, Swimming, Suspension, Psychological conflicts.

Received: Sep 13, 2020 **Accepted:** Sep 28, 2020

How to cite the article: Alina Abdollahi, Esmael Izadpanah, Abdollah Hassanzadeh, Shima Khaledyan, Sima Zohrevand, Bahram Qadermazi, Mohammad Raman Moloudi. The effect of *Cinnamomum zeylanicum* hydroalcoholic extract on mood in mice. SJKU. 2020;25(5):1-10.

بررسی اثر عصاره هیدروالکلی دارچین (*Cinnamon Hydroalcoholic*) بر خلق در موش سوری

^۶ آلينا عبد الله، اسماعيل ايزدپناه، عبدالله حسن زاده، شيماء خالديان، سيماء زهره وند، بهرام قادر مزي، محمد رامان مولودي

۱. دانشجوی دکتری پژوهشکی مولکولی، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران. کد ارجید: ۰۰۰۲-۵۲۸۲-۴۶۷۲
 ۲. دانشیار فیزیولوژی، مرکز تحقیقات علوم سلولی و مولکولی، پژوهشکده توسعه سلامت، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران. کد ارجید: X-۹۰۶-۹۰۱-۸۰۰۰۱
 ۳. کارشناس ارشد فن آوری نانو، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران. کد ارجید: ۰۰۰۳-۲۲۱۸-۵۱۱۷
 ۴. دانشجوی پژوهشکی، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران. کد ارجید: ۰۰۰۲-۳۹۲۱-۰۸۷۹
 ۵. دانشجوی پژوهشکی، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران. کد ارجید: X-۰۳-۴۳۰۳-۴۲۲
 ۶. دکترای حرفه ای داروسازی، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران. کد ارجید: ۰۰۰۲-۶۵۸۰-۹۶۷۴
 ۷. استادیار فیزیولوژی، مرکز تحقیقات علوم اعصاب، پژوهشکده توسعه سلامت، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران (نویسنده مسئول)، تلفن: ۰۸۷۳۳۶۶۴۶۷۴

دالخلي ۱۴۹۴ پست الکترونیک: moloudi@muk.ac.ir

چکیدہ

زمینه و هدف: اختلالات خلقی مانند اضطراب و افسردگی از شایع ترین اختلالات روانپردازشکی در سراسر جهان هستند. درمان های دارویی موجود اثرات ناخواسته مختلفی بر سیستم مرکزی اعصاب دارند. دارچین یک افروزنده غذایی است و مطالعات نشان داده که دارای اثرات آنتی اکسیدانی، ضدالتهابی، ضددردی و محافظت کننده گی عصبی است. همچنین در طب سنتی به آرامبخشی دارچین در برابر اضطراب و وسواس اشاره شده است. بنابراین در این مطالعه اثر عصاره هیدرولالکلی دارچین بر خلق در موش سوری مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه تجربی، ۱۴۴ سر موش سوری در گروه‌های هشت تابی و محدوده وزنی 32 ± 4 گرم در دو پروتکل خلُقی اضطراب (پنج گروه شامل: کنترل، دیازپام mg/kg ۲ و سه گروه عصاره هیدروالکلی دارچین mg/kg ۱۰۰، ۲۰۰، ۴۰۰ در هر یک از آزمون‌های مازعلاوه و تعارض^{و گل}) و افسردگی (چهار گروه شامل: کنترل و سه گروه عصاره هیدروالکلی دارچین mg/kg ۱۰۰، ۲۰۰، ۴۰۰ در هر یک از آزمون‌های شناختی اجباری و آویزان سازی از $\delta^{\text{م}}$) تقسیم شدند. داده‌ها با استفاده از آزمون One-way ANOVA و آزمون تعقیبی توکی تحلیل و $P < 0.05$ معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته ها: در پروتکل اضطراب، نتایج آزمون مازبعلاوه نشان داد عصاره هیدرولالکلی دارچین در غلظت های ۴۰۰ mg/kg و ۲۰۰ mg/kg دارای بصورت معنی دار ($P < 0.001$) باعث کاهش اضطراب شد. در پروتکل بررسی افسردگی، نتایج آزمون شناسی اجباری و آزمون آویزان سازی از دم نشان داد که عصاره هیدرولالکلی دارچین در غلظت ۴۰۰ mg/kg بصورت معنی دار ($P < 0.05$) نسبت به گگوه کنتل باعث افزایش زمان شنا کم دن و تحرک ک شد.

نتیجه‌گیری: نتایج این مطالعه نشان داد که عصاره هیدرولکلی دارچین باعث کاهش اضطراب، افزایش تحرک و نهایتاً خلق در موثرها شد.

کلمات کلیدی: اضطراب، افسردگی، شنا کردن، آویزان سازی، تعارض روانی

وصول مقاله: ۹۹/۷/۷؛ اصلاحه نهایی: ۹۹/۵/۷؛ یزیرش:

مقدمه

از دارچین به اثبات رسیده است(۱۶-۹). در متون قدیمی نیز از دارچین به عنوان آرامبخش، در درمان جنون، اضطراب، سواس و عصبانیت شدید به کار رفته است(۱۷). با توجه به اثرات نشاطآور ذکر شده ناشی از مصرف دارچین، در این مطالعه اثر عصاره هیدرولالکلی دارچین بر خلق در موش سوری بررسی شد.

مواد و روش‌ها**حیوانات و گروه‌ها:**

در این مطالعه تجربی از ۱۴۴ سر موش سوری در محدوده وزنی 32 ± 4 گرم استفاده شد. حیوانات از موسسه رازی کرج تهیه و در قفسه‌های استاندارد حیوانات در دمای 22 ± 2 درجه سانتی‌گراد و سیکل روشنایی/تاریکی ۱۲ ساعته در حیوان‌خانه دانشکده پزشکی نگهداری شدند. این مطالعه بر اساس پروتکل کار با حیوانات آزمایشگاهی، مصوب دانشگاه علوم پزشکی کردستان انجام شد. مطالعه شامل دو پروتکل بررسی میزان اضطراب و افسردگی بود. در پروتکل بررسی افسردگی ۶۴ سر موش سوری نر بطور تصادفی در هشت گروه هشت‌تایی تقسیم شدند و تیمار به مدت دو هفته انجام و سپس از هر گروه آزمون رفتاری بعمل آمد. گروه‌ها شامل: چهار گروه برای آزمایش آزمون شناختی‌اجباری و چهار گروه برای آزمون آویزان سازی از ذم بود. هر آزمون شامل یک گروه کنترل (دریافت کننده حلال عصاره با نسبت یک به دو DMSO به نرمال سالین) و سه گروه دریافت کننده غلاظت‌های عصاره هیدرولالکلی دارچین تقسیم شدند و تیمار بصورت یک بار تجویز انجام و سپس آزمون رفتاری بعمل آمد. گروه‌ها شامل پنج گروه برای آزمون مازیعلاوه مرتفع و پنج گروه برای آزمون تعارض و گل بود. هر آزمون شامل یک گروه کنترل (دریافت کننده

بیماری افسردگی یکی از پرهزینه‌ترین و شایع‌ترین اختلالات روانپزشکی در سراسر جهان است که شیوع آن در زنان دو برابر مردان است و ۷-۱۵ درصد از مردم به احتمال زیاد در طول زندگی خود از آن رنج می‌برند(۱). بر اساس گفته‌های سازمان بهداشت جهانی (WHO)، افسردگی چهارمین علت اصلی ناتوانی در سراسر جهان است(۲). افسردگی، اختلالی خلقی بوده که با احساس اندوه علائم، ممکن است با افکار خودکشی یا اقدام به آن همراه باشد. نیمی از مبتلایان به این اختلال جوان و میانسال بوده که موجب کاهش عملکرد روزمره آنها می‌شود(۳). اضطراب نیز یکی دیگر از شایع‌ترین اختلالات روانی است که جمعیت زیادی از کشورهای مختلف جهان به آن مبتلا هستند. این عارضه یک احساس منتشر بسیار ناخواهایند، اغلب مهم و همراه با دلواپسی است. این حالت ذهنی همراه با علائم جسمی مانند فشردگی قفسه سینه، احساس تنگی و فشردگی در گلو، اشکال در تنفس، طپش قلب، گیجی و آشفتگی‌های روانی است(۴). درمان‌های دارویی مورد استفاده جهت کاهش علائم ضدافسردگی و اضطراب عمدهاً طیف وسیعی از اثرات ناخواسته بر سیستم مرکزی اعصاب تحمیل می‌کنند(۵). بنابراین استفاده از ترکیبات با منشاء طبیعی و عارضه جانبی کمتر می‌تواند به عنوان درمان کمکی استفاده شود. از جمله داروهای گیاهی که در طب سنتی ایران، چین و هند به خواص نشاطآور آن اشاره شده، *Cinnamomum zeylanicum* است. دارچین با نام علمی *Cinnamomum* غنی از ترکیبات فنلی (نظری سینام آلدئید، بتاکاروتون، لیمونن، ترپن و لینولئیک اسید) و فلاونوئیدها (بهخصوص کوئرستین، کامفرون و کوئرستین) است(۸-۶). اثرات ضددیابتی، آنتی‌اکسیدانی، ضدسرطانی، ضد-باکتریایی، ضدالتهابی، ضددردی و محافظت کننده‌گی عصبی

آمپر دریافت می کردند. تعداد لیس های انجام شده و شوک های واردہ بوسیله دستگاه شمارشگر ثبت شد (۱۹).

آزمون آویزان سازی از دم:

دو ساعت قبل از آزمون، موش ها را از قفس خود خارج کرده و به منظور تطابق، موش ها در داخل محفظه پلکسی گلاس شفاف با ارتفاع دیواره ۶۰ سانتی متری قرار داده شدند، سپس حلال، عصاره و دارو به صورت داخل صفائی تزریق و پس از یک ساعت دم حیوان بوسیله چسب کاغذی از یک سانتی متری انتهای دم به مدت پنج دقیقه به میله ای که روی محفظه پلکسی گلاس قرار داشت چسبانده شد به طوری که ارتفاع سر آویزان تا کف محفظه ۵۰ سانتی متر بود. در طول پنج دقیقه مدت زمان حرکات حیوان بوسیله دوربین ضبط و سپس مدت زمان بی حرکتی (بطوری که کاملاً آویزان، منفعل و بی حرکت می شد) بصورت ثانیه محاسبه و تجزیه تحلیل شد (۲۰).

آزمون شنای اجباری:

یک روز قبل، از حیوانات تست شنا کردن به عمل آمد و از نظر توانایی شنا کردن حیوانات بررسی و انتخاب شدند. در روز آزمایش پس از یک ساعت از تزریق حلال، عصاره و دارو به صورت داخل صفائی هر حیوان به صورت جداگانه، به مدت شش دقیقه در محفظه ای پلکسی گلاس شفاف (۶۰×۳۰×۶۰ سانتی متر) دهانه باز، که تا ارتفاع ۴۵ سانتی متری (در این ارتفاع حیوان نمی تواند با پرش از محفظه خارج شود و یا از دیواره های محفظه به عنوان تکیه گاه استفاده کند) بوسیله آب (دمای ۲۳-۲۵ سانتی گراد) بُر شده، مجبور به شنا کردن شد. حرکات حیوان در چهار دقیقه انتهایی به وسیله دو دوربین از بالا (عمودی) و کنار (افقی) ضبط و سپس مجموع زمان بی حرکتی، زمان تقلا در کناره محفظه و شنا کردن به صورت ثانیه محاسبه شد، به طوری که افزایش زمان بی حرکتی به معنی کاهش خلق

حلال عصاره با نسبت یک به دو DMSO به نرمال سالین)، یک گروه دیازپام ۲ mg/kg (بعنوان گروه کنترل مثبت) و سه گروه دریافت کننده غلظت های عصاره هیدورالکلی دارچین mg/kg ۱۰۰، ۲۰۰، ۴۰۰ بودند.

آزمون ماز بعلاوه مرتفع:

مدلی رفتاری برای سنجش اضطراب در جوندگان است. ماز بعلاوه مرتفع دارای دو راهروی باز و دو راهروی بسته شکل علامت مثبت (+) است. راهروی باز دارای ابعاد طول (۶۰ cm)، ارتفاع (۸ cm)، کف (۸ cm) و راهروی بسته (۸ cm) دارای ابعاد طول (۶۰ cm)، ارتفاع (۰ cm) و کف (۰ cm) است. چهار راهرو به یک محدوده مرکزی به ابعاد ۸ × ۸ سانتی متر منتهی می شوند. ماز توسط پایه ای در ارتفاع ۵۰ سانتی متر از زمین قرار گرفت. یک ساعت بعد از تزریق حامل، عصاره یا دارو، موش ها درون محدوده مرکزی ماز روبه راهروی باز قرار داده شدند. در مدت پنج دقیقه حیوان آزادانه در قسمت های مختلف ماز حرکت کرده و ورود به هر بازو به معنای قرار گرفتن کامل چهار اندام در آن بازو بود. هر چه تعداد ورود به بازوی باز و زمان ماندن در این بازو بیشتر باشد، به معنی سطح کمتر اضطراب در نظر گرفته شد (۱۸).

آزمون تعارض و گل:

در این آزمون، حیوانات از ۲۴ ساعت قبل، از دسترسی آزادانه به آب محروم شدند. پس از ۲۴ ساعت اول محرومیت، به آنها اجازه داده شد تا در قفس آزمایش آزادانه به مدت سه دقیقه از نوک بطری آب آشامیدنی آب بنوشند. ۲۴ ساعت بعد دوباره حیوانات از دسترسی به آب محروم شده، حلال، عصاره و دارو به صورت داخل صفائی تزریق و پس از یک ساعت حیوانات درون قفس آزمایش جهت تست رفتاری قرار داده شدند. دوره آزمایش برای هر حیوان، سه دقیقه به طول انجامید و حیوانات در هر ۲۰ بار لیس زدن نوک بطری آب، شوک باشدت ۰/۵ میلی لیتر

نمودار A نشان می‌دهد، عصاره هیدروالکلی دارچین در غلظت 400 mg/kg باعث افزایش معنی‌دار درصد ورود به بازوی باز ($\text{OAT}\%$) شد ($P < 0.046$). همچنین در گروه

دیازپام 2 mg/kg و غلظت 400 mg/kg ($P = 0.019$) (P=۰.۰۱۸) عصاره هیدروالکلی دارچین، تعداد ورود به بازوی بسته نسبت به گروه کنترل به صورت معنی‌داری کاهش یافت.

نمودار B تفاوت معنی‌دار گروه‌های دریافت کننده دیازپام 2 mg/kg و غلظت 400 mg/kg ($P = 0.0086$) (P=۰.۰۰۱۶) عصاره هیدروالکلی دارچین و همچنین 200 mg/kg عصاره هیدروالکلی دارچین ($P = 0.031$) در شاخص درصد زمان طی شده در بازوی باز نسبت به گروه کنترل را نشان می‌دهد. همچنین در دو گروه کنترل مثبت و غلظت 400 mg/kg عصاره هیدروالکلی دارچین غلظت 400 mg/kg و همچنین 200 mg/kg عصاره هیدروالکلی دارچین ($P < 0.001$) (P=۰.۰۰۶۷) تفاوت معنی‌دار در شاخص‌های زمان طی شده در بازوی باز و بسته در مقایسه با گروه کنترل مشاهده شد.

نمودار ۲ نشان دهنده، شاخص‌های تعداد شوک دریافتی ($P = 0.047$) و تعداد لیس حیوانات ($P = 0.041$) است که تنها گروه دیازپام 2 mg/kg در مقایسه با گروه کنترل اختلاف معنی‌داری را نشان داد.

نمودار ۳ نشان می‌دهد که غلظت 400 mg/kg عصاره هیدروالکلی دارچین در مقایسه با گروه کنترل، باعث افزایش زمان شنا کردن ($P = 0.048$) و مدت زمان تلاش برای بالا رفتن از دیواره حوضچه ($P = 0.012$) (P=۰.۰۴۸) شد که نشان دهنده افزایش تحرک و خُلق در این گروه بود.

نمودار ۴ نشان دهنده کاهش معنی‌دار زمان بی‌حرکتی در غلظت‌های 400 mg/kg ($P = 0.030$)، ($P = 0.032$) ($P = 0.032$) عصاره هیدروالکلی دارچین در مقایسه با گروه کنترل است.

حیوان و افزایش تقلیل در کناره‌ها و زمان شنا کردن به عنوان افزایش خُلق در نظر گرفته شد (۲۱).

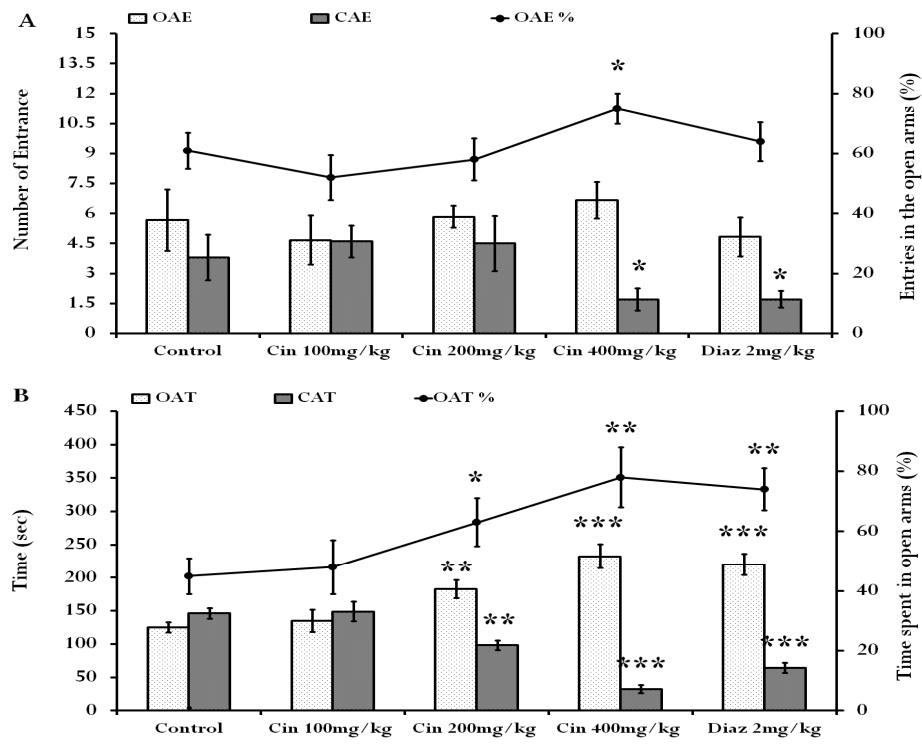
عصاره‌گیری:

پس از تایید نوع گونه دارچین در هرباریوم مرکز تحقیقات گیاهان دارویی و فرآورده‌های طبیعی دانشگاه علوم پزشکی همدان پوست خشک درخت دارچین را با آسیاب پودر کرده و در ظرف شیشه‌ای در بسته جهت آزمایشات بعدی در یخچال نگهداری گردید. برای استخراج عصاره هیدروالکلی، از روش استخراج پیوسته با دستگاه سوکسیله و حرارت در نقطه جوش حلال استفاده شد. بدین منظور پودر گیاه مورد نظر را به مقدار 200 g در کارتوش استوانه‌ای تهیه شده از کاغذ صافی واتمن، ریخته و در دستگاه سوکسیله یک لیتری قرار داده شد. این پودر به کمک حلال اتانول 80 mL درصد مورد استخراج قرار گرفت. دمای بن ماری در شرایط استخراج با حلال ذکر شده در دمای 50°C درجه سانتی گراد تنظیم گردید. استخراج تا بین رنگ شدن عصاره داخل سوکسیله ادامه یافت. عصاره به دست آمده با دستگاه تبخیر در خلاء (روتاری اوپراتور) و در دمای 40°C درجه سانتی گراد خشک و به صورت پودر در ظروف شیشه‌ای در بسته در یخچال نگهداری شد (۲۲).

آنالیز آماری:

داده‌ها به صورت میانگین \pm خطای استاندارد برای هشت موش در هر گروه بیان شد. با توجه به نرمال بودن توزیع داده‌ها و برابری واریانس‌ها از آزمون آنالیز واریانس یک طرفه و به دنبال آن آزمون تعقیبی توکی در مقایسه‌های چندگانه از نرم افزار SPSS نسخه ۱۶ استفاده شد. در همه تحلیل‌ها مقادیر ($P < 0.05$) معنی‌دار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها



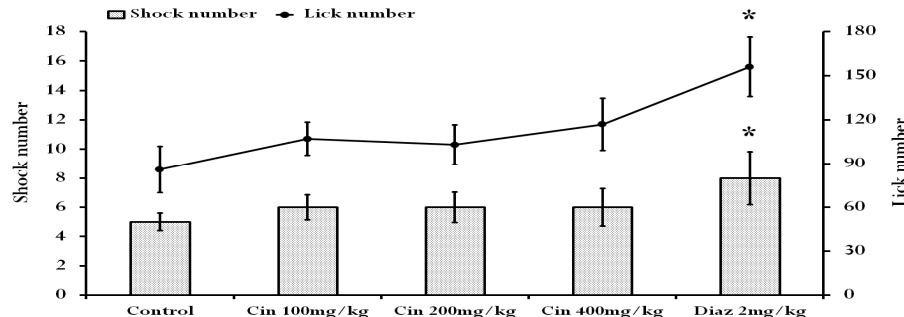
نمودار ۱. مقایسه درصد ورود به بازوی باز، تعداد ورود به بازوی باز و بسته در گروههای آزمایش.

زمانی طی شده در بازوی باز، زمان طی شده در بازوی باز و بسته در گروههای آزمایش در آزمون مازیعلاوه مرتفع در پنج دقیقه

Cin (*Cinnamomum Zeylanicum*), Diaz. *p<0.05, **p<0.01, ***p<0.001 .(n=8)

.CAT .OAT (Open arm time) .CAE (Close arm entry) .OAE (Open arm entry) (Diazepam)

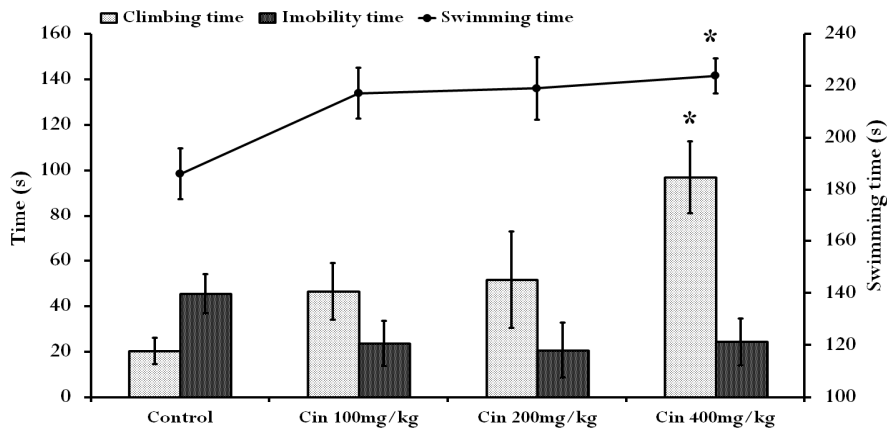
(Close arm time)



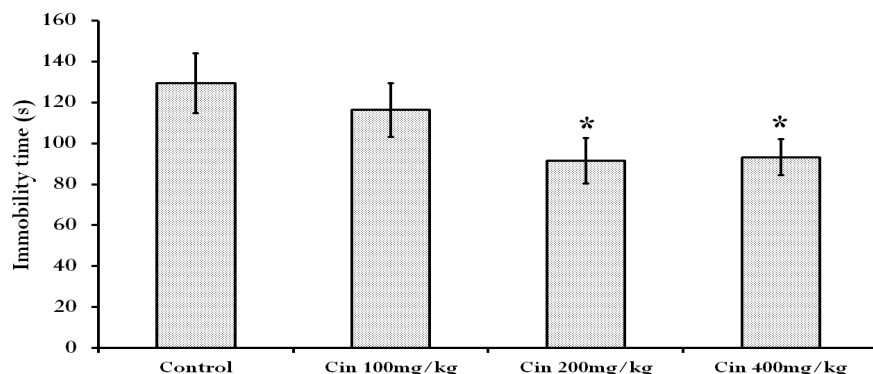
نمودار ۲. مقایسه تعداد شوکهای دریافتی و لیس در گروههای آزمایش در سه دقیقه در تست تعارض و کل (n=8).

*p<0.05. Cin (*Cinnamomum Zeylanicum*), Diaz (Diazepam).

در مقایسه با گروه کنترل.



نمودار ۳. مقایسه زمان تقلیل در کناره محافظه شنا، زمان شنا کردن و زمان بی حرکتی تعداد در گروه‌های آزمایش در تست شنا اجباری در مدت زمان چهار دقیقه (n=8). *p<0.05 در مقایسه با گروه کنترل. Cin (*Cinnamomum Zeylanicum*)



نمودار ۴. مقایسه زمان زمان بی حرکتی در گروه‌های مختلف آزمایش در تست آویزان سازی از دم در مدت زمان پنج دقیقه. Cin (*Cinnamomum Zeylanicum*). *p<0.05 (n=8)

در موش‌های سوری شد. در مطالعه حاضر از مدل‌های رفتاری، آزمون شنا اجباری و آویزن کردن از دم برای بررسی رفتارهای خُلقی-افسردگی استفاده شد. که هر دو نشان دهنده مدل نامیدی رفتاری و بازسازی وضعیت شبیه شرایط مشابه افسردگی در انسان را بوجود می‌آورند، به طوریکه کاهش زمان بی حرکتی در این آزمون‌ها به طور عمده ارتباط زیادی با نوروتانسیمیترهای مرکزی سروتوئین

بحث

نتایج این مطالعه نشان داد که تجویز روزانه به مدت دو هفته عصاره هیدرولکلی دارچین در غلظت ۴۰۰ mg/kg، در آزمون‌های مرتبط با رفتارهای خُلقی-افسردگی و تجویز تک غلظت دارچین در آزمون‌های مرتبط با رفتارهای خُلقی-اضطرابی باعث بروز رفتارهای ضد افسردگی مانند افزایش تحرک و تقلیل و همچنین رفتارهای کاهش اضطرابی

افزایش داده و بالقوه می‌تواند یکی از دلایل اثرات ضد-افسردگی دارچین باشد (۳۵ و ۳۶). و نهایتاً یکی دیگر از ترکیبات موجود در دارچین سینام آلدید است که بررسی‌ها نشان می‌دهد در غلظت‌های بالا دارای اثرات تسکینی، آرام-بخشی و ضداضطرابی است (۳۷). در مطالعه‌ای که توسط Farahbakhsh و همکاران (۲۰۱۹) انجام شد، مشاهده شد که عصاره آبی دارچین باعث کاهش رفتار خُلقی اضطراب و افسردگی در شنای اجباری شد. علیرغم وجود تفاوت در نوع عصاره نسبت به مطالعه حاضر اما این مطلب موید آن است که جزء یا اجزاء موثره دارچین که اثر ثیت کننده خُلق دارند احتمالاً ماهیتی آبدوست داشته و در حالاتی آبی و الکلی قابلیت حل و استخراج را دارند (۳۸).

نتیجه‌گیری

نتایج این مطالعه رفتاری نشان داد که، تک غلظت دارچین بصورت وابسته به غلظت باعث کاهش اضطراب می‌شود و در تجویز طولانی مدت به مدت دو هفته نیز باعث افزایش حرکت موش‌ها و خُلق می‌شود.

تشکر و قدردانی

نویسنده‌گان این مقاله بدینوسیله تشکر و سپاس خود را از مرکز تحقیقاتی علوم اعصاب و سلوی مولکولی، وابسته به معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی کردستان به خاطر حمایت‌های مالی اعلام می‌دارند. ضمناً نتایج این مطالعه از پایان نامه‌های (۹۳/۱۰۱) و (۹۳/۱۰۵) (داشجویی پزشکی عمومی استخراج شده، که در آزمایشگاه رفتاری مرکز تحقیقاتی علوم اعصاب انجام شد. هیچ کدام از نویسنده‌گان این مطالعه، افراد و یا مرکز حامی تعارض منافعی برای انتشار این مقاله ندارند.

و کاتکول آمین داشته و تنظیم رسپتورهای آلفا دو آدرنرژیک نقش عمده‌ای در این مدل‌ها ایفا می‌کند (۲۳). مطرح ترین تئوری در رابطه با پاتوژن خُلق تئوری منوآمین می‌باشد که بر اساس آن منوآمینها (نوراپی نفرین، دوپامین و سروتونین) به عنوان نوروترانسミترهای تحریکی در مغز نقش ایفا می‌کنند و در فضاهای پس سیناپسی افراد افسرده بنا به دلایلی میزان منوآمین‌ها کم می‌شود. لذا افزایش این منوآمین‌ها در مغز در درمان افسردگی موثر است (۲۴-۲۶). ترکیبات هم خانواده دارچین مانند *Cinnamomum* که ترکیبات و *Cinnamomum camphora* و *Cinnamomum cassia* اجزاء موثره تقریباً مشابه دارچین (*Cinnamomum zeylanicum*) داشتند با مهار بازجذب سروتونین، سطح آن را در سیناپس‌ها افزایش داده و باعث افزایش تحرك و خُلق حیوان شدند (۲۷-۲۹). همچنین کافور، گیاه هم خانواده دارچین بعلت دارا بودن ترکیبات ترپنoidی (مانند بتا پین، بتا تیوجون، لیمونن و لینالول که در دارچین نیز موجود است) در حیوانات بواسطه افزایش سطح دوپامین و کاهش فعالیت منوآمینواکسیداز دارای اثرات افزایش دهنده خُلق بود (۳۰ و ۳۱).

در این رابطه گزارش شده است ترکیباتی مانند ترپن‌ها، ترکیبات فلی، آلکالوئیدها و فلاونوئیدها که در دارچین نیز وجود دارند، نه تنها بر فرآیندهای نوروترانسمیتری گابا اثر گذار بوده بلکه با کاهش فاکتورهای التهابی و استرس اکسیداتیو اثرات ضداضطرابی دارند (۳۲-۳۴). اوژنول یکی از اجزاء مهم و موثره و عامل بوی دارچین است با اثر آگونیستی بر گیرنده گابا و آتاگونیستی بر گیرنده NMDA نه تنها در کاهش اضطراب موثر بوده بلکه با افزایش بیان فاکتور نوروتروفیک مغزی در هیپوکمپ از یک طرف باعث بازسازی سلول‌های مغزی می‌شود و از طرف دیگر بیان ژن متالوپریونین-۳ که یک پروتئینی محافظتی سلول در برابر عوامل توکسیک را در هیپوکمپ

منابع

1. Merikangas KR, He JP, Burstein M, Swanson SA, Avenevoli S, Cui L, et al. Lifetime prevalence of mental disorders in US adolescents: results from the National Comorbidity Survey Replication–Adolescent Supplement (NCS-A). *J Am Acad Child Psychiatry*. 2010; 49(10):980-9.
2. Stewart WF, Ricci JA, Chee E, Hahn SR, and Morganstein D. Cost of lost productive work time among US workers with depression. *JAMA*. 2003; 289(23): 3135-44.
3. Weinberger A, Gbedemah M, Martinez A, Nash D, Galea S, Goodwin R. Trends in depression prevalence in the USA from 2005 to 2015: widening disparities in vulnerable groups. *Psychol Med*. 2018; 48(3): 1305-8.
4. Bueno CH, Zangrossi Jr H, Viana MB. The inactivation of the basolateral nucleus of the rat amygdala has an anxiolytic effect in the elevated T-maze and light/dark transition tests. *Braz J Med Biol Res*. 2005; 38(11):1697-701.
5. Carr GV, Schechter LE, Lucki I. Antidepressant and anxiolytic effects of selective 5-HT 6 receptor agonists in rats. *Psychopharmacology (Berl)*. 2011;213(2-3):499-507.
6. Ranasinghe P, Galappaththy P. Health benefits of Ceylon cinnamon (*Cinnamomum zeylanicum*): a summary of the current evidence. *Ceylon Med J*. 2016; 21;61(1).
7. Fadaei S, Asle-Rousta M. Anxiolytic and antidepressant effects of cinnamon (*Cinnamomum verum*) extract in rats receiving lead acetate. *SJKU*. 2018; 22 (6) :31-39.
8. Shen Y, Fukushima M, Ito Y, Muraki E, Hosono T, Seki T, et al. Verification of the antidiabetic effects of cinnamon (*Cinnamomum zeylanicum*) using insulin-uncontrolled type 1 diabetic rats and cultured adipocytes. *Biosci Biotechnol Biochem*. 2010;74(12):2418-25.
9. Verspohl EJ, Bauer K, Neddermann E. Antidiabetic effect of *Cinnamomum cassia* and *Cinnamomum zeylanicum* in vivo and in vitro. *Phytother Res*. 2005;19(3):203-6.
10. Mathew S, Abraham TE. Studies on the antioxidant activities of cinnamon (*Cinnamomum verum*) bark extracts, through various in vitro models. *Food Chem*. 2006;94(4):520-8.
11. Joshi B, Lekhak S, Sharma A. Antibacterial property of different medicinal plants: *Ocimum sanctum*, *Cinnamomum zeylanicum*, *Xanthoxylum armatum* and *Origanum majorana*. *J Sci Eng Technol*. 2009;5(1):143-50.
12. Nyadjeu P, Nguelefack-Mbuyo EP, Atsamo AD, Nguelefack TB, Dongmo AB, Kamanyi A. Acute and chronic antihypertensive effects of *Cinnamomum zeylanicum* stem bark methanol extract in L-NAME-induced hypertensive rats. *BMC Complement Altern Med*. 2013;13(1):1-10.
13. Pyo JH, Jeong YK, Yeo S, Lee JH, Jeong MY, Kim SH, et al. Neuroprotective effect of trans-cinnamaldehyde on the 6-hydroxydopamine-induced dopaminergic injury. *Biol Pharm Bull*. 2013;36(12):1928-35.
14. Vetal S, Bodhankar SL, Mohan V, Thakurdesai PA. Anti-inflammatory and anti-arthritis activity of type-A procyanidine polyphenols from bark of *Cinnamomum zeylanicum* in rats. *Food Sci Hum Wellness*. 2013;2(2):59-67.
15. Kannappan S, Jayaraman T, Rajasekar P, Ravichandran MK, Anuradha CV. *Cinnamon* bark extract improves glucose metabolism and lipid profile in the fructose-fed rat. *Singapore Med J*. 2006;47(10):858.
16. Sousa FC, Melo CT, Monteiro AP, Lima VT, Gutierrez SJ, Pereira BA, et al. Antianxiety and antidepressant effects of riparin III from *Aniba riparia* (Nees) Mez (Lauraceae) in mice. *Pharmacol Biochem Behav*. 2004;78(1):27-33.
17. Izadpanah E, Nikandam F, Moloudi M R, Hassanzadeh K. Evaluation of the analgesic effect of hydroalcoholic extract of *Cinnamomum* in rats. *SJKU*. 2016;21(4):41-48.
18. Yoshizaki K, Asai M, Hara T. High-Fat Diet Enhances Working Memory in the Y-Maze Test in Male C57BL/6J Mice with Less Anxiety in the Elevated Plus Maze Test. *Nutrients*. 2020;12(7):2036.
19. Moreira FA, Aguiar DC, Guimarães FS. Anxiolytic-like effect of cannabidiol in the rat Vogel conflict test. *Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry*. 2006;30(8):1466-71.
20. Shao S, Cui Y, Chen ZB, Zhang B, Huang SM, Liu XW. Androgen deficit changes the response to antidepressant drugs in tail suspension test in mice. *Aging Male*. 2020;12:1-7.

21. Jafari F, Khosravi M, Najafi-Abedi A, Sahraei H, Ranjbaran M, Amooei N, et al. Assessment of the antidepressant effect of *Rosa Canina L.* petal extracts in mice by forced swimming stress model. *Physiol Pharmacol.* 2013;17(2):231-9.
22. Ghaderkhani S, Moloudi M, Izadpanah E, Mohammadi R, Rostami A, Khom P, et al. Effect of hydroalcoholic extract of *Cinnamomum* on strychnine-induced seizure in mice. *J Isfahan Med Sch.* 2014;32(299):1388-95.
23. Rabadia J, Satish S, Ramanjaneyulu J, Narayanaswamy VB. An investigation of anti-depressant activity of *Cinnamomum camphora* oil in experimental mice. *Asian J Biomed Pharm Sci.* 2013;3(20):44-49.
24. Kiyohara C, Yoshimasu K. Molecular epidemiology of major depressive disorder. *Environ Health Prev Med.* 2009;14(2):71-87.
25. Jalalie L, Rezaie MJ, Jalili A, Rezaee MA, Vahabzadeh Z, Rahmani MR, Karimipoor M, Hakhamaneshi MS. Distribution of the CM-Dil-labeled human umbilical cord vein mesenchymal stem cells migrated to the cyclophosphamide-injured ovaries in C57BL/6 mice. *Iran Biomed J.* 2019;23(3):200-208.
26. Ashwani A, Preeti V. A review on pathophysiology, classification and long term course of depression. *Int Res J Pharm.* 2012;3:90-6.
27. Nielsen ND, Sandager M, Stafford GI, van Staden J, Jäger AK. Screening of indigenous plants from South Africa for affinity to the serotonin reuptake transport protein. *J Ethnopharmacol.* 2004;94(1):159-63.
28. Ghaffari S, Ghobadi A, Jamshidi AH, Mortazavi SH, Naderi S, Aqamolaei A, et al. *Cinnamomum tamala* as an adjuvant therapy in the treatment of major depressive disorder: A double-blind, randomized, placebo-controlled clinical trial with placebo control. *Adv Integr Med.* 2020;7(3):141-7.
29. Mohammadi A, Baneshi MR, Vahabzadeh Z, Khalili T. The Influence of Lecithin Administration on Hepatic Expression FMO3 and FMO5 Genes in N-Mary Mice. *Biosci Biotechnol Res Asia.* 2016 Sep 25;13(3):1797-803.
30. Xu H, Blair NT, Clapham DE. Camphor activates and strongly desensitizes the transient receptor potential vanilloid subtype 1 channel in a vanilloid-independent mechanism. *J Neurosci.* 2005;25(39):8924-37.
31. Aponso M, Patti A, Bennett LE. Dose-related effects of inhaled essential oils on behavioural measures of anxiety and depression and biomarkers of oxidative stress. *J Ethnopharmacol.* 2020;250:112469.
32. Lin CC, Wu SJ, Chang CH, Ng LT. Antioxidant activity of *Cinnamomum cassia*. *Phytother Res.* 2003;17(7):726-30.
33. Saedmocheshi S, Saghebjoo M, Vahabzadeh Z, Sheikholeslami-Vatani D. Aerobic training and green tea extract protect against NMU-induced prostate cancer. *Med Sci sports Exerc.* 2019; 51(11):2210-2216.
34. Mancini-Filho J, Van-Koij A, Mancini DA, Cozzolino FF, Torres RP. Antioxidant activity of cinnamon (*Cinnamomum Zeylanicum, Breyne*) extracts. *Boll Chim Farma.* 1998;137(11):443–447.
35. Guénette SA, Ross A, Marier JF, Beaudry F, Vachon P. Pharmacokinetics of eugenol and its effects on thermal hypersensitivity in rats. *Eur J Pharmacol.* 2007;562(1-2):60-7.
36. Martinowich K, Manji H, Lu B. New insights into BDNF function in depression and anxiety. *Nat Neurosci.* 2007;10(9):1089-93.
37. Liao BC, Hsieh CW, Liu YC, Tzeng TT, Sun YW, Wung BS. Cinnamaldehyde inhibits the tumor necrosis factor- α -induced expression of cell adhesion molecules in endothelial cells by suppressing NF- κ B activation: Effects upon I κ B and Nrf2. *Toxicol Appl Pharmacol.* 2008;229(2):161-71.
38. Farahbakhsh S, Hatef B, Akhtari Z, Bourbour Z, Sahraei H. Antidepressant Effect of Cinnamon (*Cinnamomum zeylanicum L.*) Water Extract (CWE) Evaluated by Forced Swimming Test in Mice. *J Med Plants.* 2019;2(70):154-61.