

## بررسی اثرات استرس مزمن چندگانه ترتیبی، بر ساختار میکروسکوپی قشر مخچه موش صحرایی نر

فرزاد رجایی<sup>۱</sup>، مریم اخوان توکلی<sup>۲</sup>، حسن ازدری زردمهری<sup>۳</sup>

### چکیده

زمینه و هدف: افزایش استرس به دنبال پیشرفت تکنولوژی، می‌تواند باعث اختلال در فعالیت بافت‌ها و اعضای بدن شود. با توجه به نقش مخچه در هماهنگی حرکات بدن، مطالعه حاضر به منظور بررسی آثار استرس بر روی قشر مخچه موش صحرایی انجام شد.

روش تحقیق: ۱۸ سر موش صحرایی نر نژاد ویستار، به صورت تصادفی به ۲ گروه مساوی تقسیم شدند. حیوانات در گروه تحت استرس، به مدت ۱۰ روز، در معرض استرس‌های مختلف به صورت محرومیت غذایی، محرومیت آب، بی‌حرکتی در دمای ۴ درجه، شناور اجباری و ایزولیشن قرار گرفتند؛ در حالی که حیوانات گروه کنترل، بدون هیچ مداخله‌ای در قفس‌های خود نگهداری شدند. پس از مدت مورد نظر، حیوانات بیهوش شده و مخچه آنها جدا و وزن شد. پس از آماده کردن برش‌های میکروسکوپی از لب راست مخچه و رنگ‌آمیزی هماتوکسیلین و اثوزین، تعداد و اندازه سلول‌های پورکینز و ضخامت لایه مولکولار قشر مخچه، با برنامه نرم‌افزاری Image Tool، در گروه‌های مورد مطالعه تعیین شد و داده‌ها از نظر آماری در سطح معنی‌داری  $P < 0.05$  مقایسه گردید.

یافته‌ها: نتایج مطالعه حاضر نشان داد که میانگین تعداد و اندازه سلول‌های پورکینز، در گروه تحت استرس (به ترتیب  $17 \pm 6$ ) و (به ترتیب  $14 \pm 7$ ) نسبت به گروه کنترل ( $P < 0.01$ ) کاهش معنی‌داری داشت (به ترتیب  $86 \pm 75$  و  $84 \pm 68$ ). کاهش معنی‌داری داشت (به ترتیب  $25 \pm 17$  و  $25 \pm 17$ ) و میانگین ضخامت لایه مولکولار در گروه تحت استرس، تفاوت معنی‌داری نسبت به گروه کنترل نداشت.

نتیجه‌گیری: نتایج مطالعه حاضر نشان داد که استرس مزمن چندگانه ترتیبی، با کاهش اندازه و تعداد سلول‌های پورکینز، احتمالاً اثرات منفی بر قشر مخچه موش دارد.

واژه‌های کلیدی: استرس متنوع چندگانه، سلول‌های پورکینز، موش صحرایی، مخچه

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی بیرونی. ۱۳۹۱؛ ۱۹(۴): ۳۵۵-۳۶۱

دریافت: ۱۳۹۱/۰۵/۲۶ پذیرش: ۱۳۹۱/۱۲/۱۶

<sup>۱</sup> نویسنده مسؤول، دانشیار، گروه علوم تاریخی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران.

آدرس: قزوین - بلوار شهید باهنر - دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران.

تلفن: ۰۹۱۲۲۸۱۷۴۲۱ پست الکترونیکی: farzadraj@yahoo.co.uk

<sup>۲</sup> کارشناس ارشد، گروه علوم تاریخی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران.

<sup>۳</sup> استادیار، گروه فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران.

**مقدمه**

عصبي و ضايده سلولی می‌شوند (۷). استرس اكسیداتيو شدید در نواحي مغزي مانند: قشر، هاپيوكامپ، عقده‌های قاعده‌اي و مخچه، اثرات منفي دارد (۸). استرس مزمن، با القاي آسيب‌های اكسيداتيو و ايجاد تغيير در فعاليت آنتى اكسيدان‌ها، ممكن است باعث افرايش تخرיב سلول‌ها شود که اين امر می‌تواند به ايجاد حالت فقدان لذت در موش‌های استرسی منجر شود (۹). استرس حاد، با افرايش هيستامين مغز به ويزه در ديانسفال، می‌تواند با آسيب‌شناسي اضطراب ارتباط داشته باشد (۱۰). تابش پرتوها به بافت‌ها می‌توانند با توليد استرس‌های اكسيداتيو و پاسخ‌های التهابي، باعث آسيب‌های عصبي شوند (۱۱). با توجه به اين‌كه مطالعات كمي وجود دارد که اثرات استرس مزمن متنوع را بر بافت مخچه موش صحرابي نر و حتى انسان نشان دهنده، در تحقيق حاضر، تأثير استرس مزمن متنوع بر روی ساختار ميكروسكوبی قشر مخچه بررسی شد.

**روش تحقیق**

در اين مطالعه، تعداد ۱۸ سر موش صحرابي نر نژاد ويستار، با وزن تقريري ۳۰۰-۲۰۰ گرم با سن ۸ تا ۱۰ ماه، از مؤسسه رازی کرج خريداري شده و به صورت تصادفي به ۲ گروه تحت استرس و بدون استرس تقسيم شدند. حيوانات، تحت شرایط ۱۲ ساعت روشناني و ۱۲ ساعت تارiki و در دماي حدود ۲۵ درجه سانتي‌گراد و رطوبت مناسب نگهداري شدند. گروه بدون استرس، بدون هيچ اختلالی در قفس‌های خود در طول ۱۰ روز درمان قرار گرفتند؛ در حالی‌که در گروه تحت استرس، حيوانات به مدت ۱۰ روز در معرض انواع مختلف استرس قرار گرفتند. عوامل استرس‌زا و مدت زمان اعمال هر يك، بر اساس مدل N Grissom و همکاران در جدول يك ذكر شده است (۱۲). استفاده از استرس، در زمان‌های مختلفی از روز، به منظور به حداقل رساندن قabilite پيش‌بیني‌شدن آن، شروع شد. بی‌حرکتی، با قرارگیری در محفظه پلاستيکی لوله‌ای شکلی به ابعاد ۲۱×۶ سانتي‌متر به

استرس، به عنوان آشفتگی روحی یا عاطفي و يا دگرگونی تعريف می‌شود که در پاسخ به اثرات عوامل زيان‌آور خارجي و همچنین محرك یا موقعیت ايجاد‌کننده آن رخ می‌دهد (۱). ازدحام موش‌ها می‌تواند به عنوان استرس، بر روی ميزان هوشياری، اعمال مغزي و فعالیت‌های نوراندوکرین آنها مؤثر باشد (۲). اولين‌بار Hans Selye برای تفكیک وضعیت استرس از محرك‌هایی که موجب آن می‌شود، واژه استرسور را معرفی کرد. محرك‌ها به صورت‌های متنوع و همین‌طور در مدت طولاني، می‌توانند منجر به ايجاد استرس شوند (۱). سرچشممه عوامل استرس زا در دنياي پيشرفته و مدرن امروزی، می‌تواند از تعاملات بين‌فردی و اجتماعي تا عوامل استرس‌زا جسمی باشد. عوامل استرس‌زا اجتماعي، با روش‌های مختلفي شامل: شکست حاد و مزمن اجتماعي، ناپايداري اجتماعي، ازدحام و جداسازی، در آزمایشگاه شبیه‌سازی شده است (۳). نشان داده شده است که استرس مزمن، با تغيير نوروتانسميتراها و ساختارهای نورونی در راه‌های عصبي، سبب به وجود آمدن بيماري‌ها و اختلالات بسياري می‌شود. از آنجايی که مخچه مسؤول هماهنگی حرکات و درگير در عملکردهای شناختي می‌باشد، اختلال در تشکيل نورون‌ها و ساختارهای نورونی آن، سبب ايجاد اختلالات بسياري در عملکرد طبیعی فرد می‌شود (۴). ميزان تغييرات فيزيولوژيک تحت تأثير عوامل استرس‌زا، بستگی به شدت، تناوب و طول مدت قرارگيری حيوان در آن موقعیت خواهد داشت (۵). انواع متفاوت از استرس‌های فيزيولوژيکی و روانشناختی، بر محور هيبوتalamوس- هيبوفيز- قشر فوق‌كلوي، محور هيبوتalamوس- هيبوفيز- گنادي، سيسitem سمپاتيک آدنومدولاري و سيسitem عصبي سمپاتيک اثر کرده و منجر به تغييراتی در تعدادی از اعضا و بافت‌ها می‌شوند (۶). راديکال‌های آزاد تولیدشده به دنبال استرس، با آسيب به فسفوليپیدها، پروتئين‌ها و اسيدهای نوكلييك، باعث اختلال

نازک به ضخامت ۵ میکرون توسط دستگاه میکروتوم دوّار تهیه شد و در نهایت از هر نمونه، ۵ برش (برش‌های شماره ۵، ۸، ۱۱، ۱۴ و ۱۷)، به منظور پرهیز از شمارش مجدد یک سلول، انتخاب شد. پس از رنگ‌آمیزی برش‌ها با هماتوکسیلین و اوزین، از میدان‌های میکروسکوپی لام‌ها، با دوربین نیکون عکس‌برداری شد. عکس‌ها به کامپیوتر منتقل شده و با برنامه نرم‌افزاری کامپیوتری Image Tool، تعداد و ارتفاع سلول‌های پورکینز و همچنین ضخامت لایه مولکولار مخچه در گروه‌های مورد مطالعه، تعیین شد. برای تعیین میانگین اندازه سلول‌های پورکینز (d) با اندازه‌گیری ارتفاع (a) میانگین اندازه سلول‌های پورکینز (d) با اندازه‌گیری ارتفاع (a) و قاعده (b) سلول‌ها و از رابطه  $d = \sqrt{a.b}$  که قبلًاً توسط TIPOE و همکاران گزارش گردیده است، استفاده شد (۱۳). اطلاعات T با استفاده از آزمون t در برنامه SPSS (ویرایش ۱۶) مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. P<0.05 به عنوان سطح معنی‌داری در نظر گرفته شد.

### یافته‌ها

همان‌طور که در جدول ۲ نیز مشاهده می‌شود، میانگین تعداد سلول‌های پورکینز در گروه تحت استرس در مقایسه با گروه کنترل دارای کاهش معنی‌دار بود ( $P<0.001$ )؛ همچنین میانگین ارتفاع سلول‌های پورکینز در گروه‌های تحت استرس در مقایسه با گروه کنترل، دارای کاهش معنی‌دار بود ( $P<0.004$ )؛ در حالی که میانگین ضخامت لایه مولکولار مخچه در هیچ یک از گروه‌های مورد مطالعه، تفاوت معنی‌داری را نشان نداد (جدول ۲).

انجام رسید، به صورتی که حیوانات قادر به حرکت نبودند.

جدول ۱ - عوامل استرس‌زای چندگانه ترتیبی به کاررفته در مطالعه

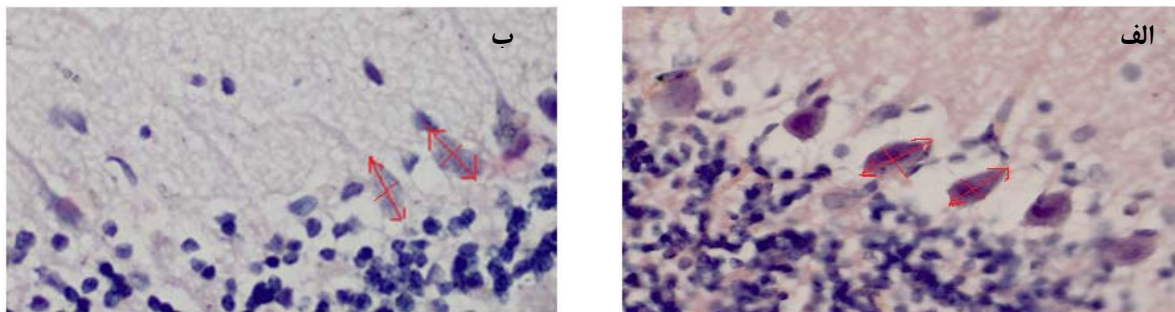
روزها	موارد استفاده شده	دوره
۱	شنای اجباری	۱۰ دقیقه
۲	محرومیت	۳ ساعت
۳	محرومیت آب در دمای ۳ درجه	۲۴ ساعت
۴	محرومیت در دمای ۴ درجه	۱/۵ ساعت
۵	ایزوولیشن	۲۴ ساعت
۶	محرومیت غذا	۲۴ ساعت
۷	محرومیت آب	۲۴ ساعت
۸	محرومیت در دمای ۴ درجه	۲ ساعت
۹	محرومیت غذا	۲۴ ساعت
۱۰	شنای اجباری	۱۰ دقیقه

شنای اجباری، با قراردادن حیوان در مخزن شیشه‌ای با اندازه‌های  $30 \times 33 \times 44$  سانتی‌متر و با عمق ۲۲ سانتی‌متر آب در دمای  $23 \pm 2$  درجه سانتی‌گراد صورت گرفت؛ همچنین غذای مناسب و آب کافی در اختیار حیوانات در هر دو گروه قرار گرفت. پس از پایان ۱۰ روز، موش‌های هر دو گروه تزریق کتامین ( $60 \text{ mg/kg}$ ) و زایلازین ( $6 \text{ mg/kg}$ ) بیهوش شدند. مخچه حیوانات جدا شده و نمونه‌هایی از لب راست مخچه، در داخل محلول فیکساتیو (فرمالین  $10\%$ ) به مدت ۷۲ ساعت قرار داده شد؛ سپس مراحل پاساژ بافتی شامل: فیکساسیون، آبگیری، شفاف‌سازی و آغشتنگی، توسط دستگاه پردازش بافتی انجام شد.

پس از قالب‌گیری و تهیه بلوك‌های بافتی، برش‌های

جدول ۲ - مقایسه قطر و تعداد سلول‌های پورکینز و ضخامت لایه مولکولار در گروه‌های مورد مطالعه

متغیر	گروه کنترل (Mean±SD)	گروه تحت استرس (Mean±SD)	سطح معنی‌داری
قطر سلول پورکینز (میکرون)	$96/68 \pm 17/25$	$89/75 \pm 14/7$	$P<0.004$
تعداد سلول‌های پورکینز	$8/43 \pm 1/65$	$6/17 \pm 1/87$	$P<0.001$
ضخامت لایه مولکولار (میکرون)	$80.2 \pm 20.2$	$75.5 \pm 16.8$	$P<0.001$



شکل ۱- تعداد و ارتفاع سلول پورکینز گروههای کنترل (الف) و استرس(ب). تغییر در تعداد و اندازه سلولهای پورکینز در گروه تحت استرس نسبت به کنترل گروه مشاهده می‌شود. بزرگنمایی ۴۰×

از جنگ خلیج فارس)، سبب از هم گسیختگی سد خونی- مغزی و آسیب سلوالی در مخچه می‌شود. آسیب نورونی حتی در مناطقی از مغز که از هم‌گسیختگی سد خونی- مغزی وجود نداشت مشاهده شد. کاهش در فعالیت استیل کولین استراز مغزی و کاهش در اتصال لیگاند به رسپتور استیل کولین نیز در مخچه مشاهده شد؛ همچنین تغییراتی در مخچه به صورت از دستدادن سلولهای پورکینز و افزایش در واکنش ایمنی ماده سفید مشاهده شد. با توجه به نقش مهم مخچه در راه رفت و هماهنگی حرکات، چنین تغییراتی سبب ایجاد مشکلات رفتاری نظیر اختلالات حرکتی شد (۱۶). مطالعه دیگری به طور مشابه نشان داد که نسبت سلولهای دانه‌دار به سلولهای پورکینز مخچه، در حیواناتی که در دوران جنینی تحت تأثیر استرس بی‌حرکتی بودند، به طور معنی‌داری نسبت به گروه کنترل کاهش می‌باید و در نهایت نتایج آنها نشان داد که استرس درون رحمی، مورفولوژی و تعداد نورون‌های مخچه را تغییر می‌دهد. نشان داده شد که استرس اجتماعی، بیان زن‌های مسؤول تشکیل نورون را کم می‌کند و در نتیجه باعث کاهش تکثیر نورونی در مغز می‌شود (۱۷). در تحقیقی دیگر نشان داده شد که استرس اکسیداتیو در زمان قبل از تولد، بر روی ساختار مخچه مؤثر بوده و سبب کاهش تعداد سلولهای پورکینز و عدم هماهنگی حرکات در نوزادان رت می‌شود؛ همچنین نشان داده شد که تأثیرات استرس اکسیداتیو در تکامل مغز، وابسته به جنس می‌باشد (۱۸). نشان داده شده است که فعالیت

**بحث**  
یافته‌های بررسی حاضر نشان داد که استرس، منجر به کاهش ارتفاع سلولهای پورکینز قشر مخچه می‌شود. مطالعه مشابهی که تغییرات مورفومتریک قشر مخچه را به دنبال قرارگیری در معرض اینگونه استرس نشان دهد، بسیار محدود است؛ به طوری که در مطالعه‌ای نشان داده شد که استرس بی‌حرکتی حاد، سبب ایجاد تغییرات تخریبی فراساختاری در سلولهای قشری کرمینه مخچه موش‌های صحرایی و در نتیجه، سبب کاهش در اندازه سلول‌ها در کورتکس کرمینه مخچه می‌شود؛ همچنین این مطالعه نشان داد که استرس بی‌حرکتی مزمن، سبب کاهش معنی‌دار در اندازه سلول‌های قشری کرمینه مخچه می‌شود (۱۴). کاهش اندازه سلول‌ها، می‌تواند ناشی از کاهش فعالیت‌های متابولیکی سلول به دنبال استرس باشد. همان‌طور که گفته شد، استرس، سبب آسیب به سلول و کاهش بیان (CAD-28k) در calbindin D-28k (CAD-28k) در سلول‌های پورکینز مخچه می‌شود؛ به طوری که در مطالعه‌ای نشان داده شد، نگهداری حیوانات به طوری که از نظر اجتماعی ایزوله باشند، سبب کاهش بیان CAD-28k در سلولهای پورکینز مخچه رت می‌شود (۱۵). از دیگر یافته‌های بررسی حاضر این بود که تعداد سلولهای پورکینز، در گروههای تحت استرس کاهش یافته بود. در مطالعه دیگری به طور مشابه نشان داده شده است که استرس همراه با ترکیبی از دوز کم مواد شیمیایی نظیر پیریدوستیگمین بروماید و پرمتین (یک مدل شبیه‌سازی شده

هیستامین در دیانسفال، نقش مهمی در پیشگیری از آسیب‌پذیری در مقابل استرس، بازی می‌کند (۲۲). با توجه به کاهش قطر و تعداد سلول‌های پورکینژ و عدم تغییر ضخامت لایه مولکولار تحت تأثیر استرس، به نظر می‌رسد که سلول‌های پورکینژ نسبت به نورون‌های لایه مولکولار، حساسیت بیشتری تحت تأثیر استرس نشان می‌دهند و لذا پیشنهاد می‌شود که در مطالعات بعدی، ابعاد سایر سلول‌ها در لایه‌های مخچه تحت تأثیر استرس، مورد توجه قرار گیرد.

### نتیجه‌گیری

نتایج مطالعه حاضر نشان می‌دهد که استرس مزمن چندگانه ترتیبی، با کاهش ارتفاع و همچنین کاهش تعداد سلول‌های پورکینژ، می‌تواند اثرات منفی بر قشر مخچه موش داشته باشد.

آنزیم‌های  $Mg^{++}$ -ATPase،  $Na^+/K^+$ -ATPase و استیل‌کولین‌استراز در جریان استرس بی‌حرکتی و استرس سرما افزایش می‌یابد (۱۹). رادیکال‌های آزاد، به عنوان عوامل اصلی استرس اکسیداتیو، با جذب الکترون باعث آسیب بیومولکول‌ها مانند: پروتئین‌ها، چربی‌ها و DNA می‌شوند. رادیکال‌های آزاد نیز به طور طبیعی توسط آنتی‌اکسیدان‌ها از بین می‌روند. آنتی‌اکسیدان‌های سلولی مانند: سوپراکسید دسموتاز، کاتالاز و گلوتاتیون نیز در از بین بردن رادیکال‌های آزاد نقش مهمی دارند (۲۰). مطالعات دیگری نیز وجود دارد که بیانگر این نکته می‌باشد که استرس، باعث تولید اکسیدانت‌ها و همچنین عدم تعادل بین سوپراکسید دیسموتاز و فعالیت کاتالازهایی که در بیماری‌های وابسته به استرس نظیر افسردگی دخیل می‌باشند، می‌شود (۲۱). مطالعه دیگری نشان می‌دهد که استرس مزمن مداوم، با افزایش جابه‌جاوی

### منابع:

- 1- Selye H. Forty years of stress research: principal remaining problems and misconceptions. *Can Med Assoc J.* 1976; 115 (1): 53-6.
- 2- Yıldız A, Hayırli A, Okumus Z, Kaynar Ö, Kısa F. Physiological profile of juvenile rats: effects of cage size and cage density. *Lab animal.* 2007; 36 (4): 47.
- 3- McEwen BS. Central effects of stress hormones in health and disease: Understanding the protective and damaging effects of stress and stress mediators. *Eur J Pharmacol.* 2008; 583 (2-3): 174-85.
- 4- Woolverton WL, Ator NA, Beardsley PM, Carroll ME. Effects of environmental conditions on the psychological well-being of primates: a review of the literature. *Life Sci.* 1989; 44 (14): 901-17.
- 5- Chigurupati S, Son TG, Hyun DH, Lathia JD, Mughal MR, Savell J, et al. Lifelong running reduces oxidative stress and degenerative changes in the testes of mice. *J Endocrinol.* 2008; 199 (2): 333-41.
- 6- Ishida H, Mitsui K, Nukaya H, Matsumoto K, Tsuji K. Study of active substances involved in skin dysfunction induced by crowding stress. I. Effect of crowding and isolation on some physiological variables, skin function and skin blood perfusion in hairless mice. *Biol Pharm Bull.* 2003; 26 (2): 170-81.
- 7- Pilipović K, Zupan Z, Dangubić B, Mršić-Pelčić J, Zupan G. Oxidative stress parameters in different brain structures following lateral fluid percussion injury in the rat. *Neurochem Res.* 2011; 36 (5): 913-21.
- 8- Sharma NK, Sethy NK, Meena RN, Ilavazhagan G, Das M, Bhargava K. Activity-dependent neuroprotective protein (ADNP)-derived peptide (NAP) ameliorates hypobaric hypoxia induced oxidative stress in rat brain. *Peptides.* 2011; 32 (6): 1217-24.
- 9- Wang C, Wu HM, Jing XR, Meng Q, Liu B, Zhang H, et al. Oxidative Parameters in the Rat Brain of Chronic Mild Stress Model for Depression: Relation to Anhedonia-Like Responses. *J Membr Biol.* 2012; 245 (11): 675-81.
- 10- Ito C, Shen H, Toyota H, Kubota Y, Sakurai E, Watanabe T, et al. Effects of the acute and chronic restraint stresses on the central histaminergic neuron system of Fischer rat. *Neurosci Lett.* 1999; 262 (2): 143-5.

- 11- Cui L, Pierce D, Light KE, Melchert RB, Fu Q, Kumar KS, et al. M. Sublethal total body irradiation leads to early cerebellar damage and oxidative stress. *Curr Neurovasc Res.* 2010; 7 (2): 125-35.
- 12- Grissom N, Kerr W, Bhatnagar S. Struggling behavior during restraint is regulated by stress experience. *Behav Brain Res.* 2008, 191 (2): 219-26.
- 13- Tipoe GL, White FH, Pritchett CJ. A morphometric study of histological variations during cellular differentiation of normal human colorectal epithelium. *J Anal.* 1992; 181 (Pt 2): 189-97.
- 14- Mirescu C, Gould E. Stress and adult neurogenesis. *Hippocampus.* 2006; 16 (3): 233-38.
- 15- Hadigol T, Rajaei F. The effects of crowding stress on cortex of mouse cerebellum. *Qom University of medical sciences journal.* 2010; 5 (2): 76-81. [Persian]
- 16- Abdel-Rahman A, Abou-Donia S, El-Masry E, Shetty A, Abou-Donia M. Stress and combined exposure to low doses of pyridostigmine bromide, DEET, and permethrin produce neurochemical and neuropathological alterations in cerebral cortex, hippocampus, and cerebellum. *J Toxicol Environ Health A.* 2004; 67 (2): 163-92.
- 17- Lambert KG, Bucklew SK, Staffiso-Sandoz G, Gaffga S, Carpenter W, Fisher J, et al. Activity-stress induces atrophy of apical dendrites of hippocampal pyramidal neurons in male rats. *Physiol Behav.* 1998; 65 (1): 43-9.
- 18-Magariños AM, McEwen BS, Flügge G, Fuchs E. Chronic psychosocial stress causes apical dendritic atrophy of hippocampal CA3 pyramidal neurons in subordinate tree shrews. *J Neurosci.* 1996; 16 (10): 3534-40.
- 19- Goldwater DS, Pavlides C, Hunter RG, Bloss EB, Hof PR, McEwen BS, et al. Structural and functional alterations to rat medial prefrontal cortex following chronic restraint stress and recovery. *Neuroscience.* 2009; 164 (2): 798-808.
- 20- Proctor PH, Reynolds ES. Free radicals and disease in man. *Physiol Chem Phys Med NMR.* 1984; 16 (3): 175-95.
- 21-Lucca G, Comim CM, Valvassori SS, Réus GZ, Vuolo F, Petronilho F, et al. Effects of chronic mild stress on the oxidative parameters in the rat brain. *Neurochem Int.* 2009; 54 (5-6): 358-62.
- 22- Ito C. The role of brain histamine in acute and chronic stresses. 2000; 54 (5): 263-7. *Biomed Pharmacother.* 2000; 54 (5): 263-7.

## **Studying of chronic multiple sequential stress effects on microscopic structure of cerebellar cortex in male rat**

**Farzad Rajaei<sup>1</sup>, Maryam Akhavan Tavakkoli<sup>2</sup>, Hassan Azhdari-Zarmehri<sup>3</sup>**

**Background and Aim:** Stress increasing which is a consequence of technological development can complicate the function of body organs and tissues. Regarding the role of the cerebellum in harmonizing physical movements, the present study was conducted to assess the effects of chronic stress on cerebella cortex of rats.

**Materials and Methods:** Eighteen Wistar rats were randomly divided into two equal groups. One was the control group, and the other was the stress group (the experimental group). The stress group were exposed to different types of stress such as food deprivation, water deprivation, imposed restraint in 4 degrees C temperature, forced swimming, and isolation for 10 days while the animals in the control group were kept in their cages without any interventions. After the exposure time, the animals were anesthetized and their cerebellums were removed and weighed. After preparing microscopic slides of the right lobe and staining them with Hematoxiline and Eosin, the number and the size of Purkinje cells, and the thickness of the molecular layer of cerebella cortex were determined using Image Tool software. Finally, the obtained data was statistically compared and  $P<0.05$  was taken as the significant level.

**Results:** The present study showed that mean number and mean size of Purkinje cells in the stress group significantly decreased ( $6.17\pm1.87$  and  $89.75\pm14.7$ , respectively) compared to those ( $8.43\pm1.65$  and  $96.68\pm17.25$ , respectively) of the control group ( $P<0.001$ ,  $P<0.004$ ), but the thickness of molecular layer of cerebellum in the stress group indicated no significant difference compared to the control group.

**Conclusion:** The present study showed that chronic multiple sequential stresses can have negative effects by reducing the size and number of Purkinje cells in rat cerebella cortex.

**Key Words:** Chronic multiple sequential stress, Purkinje cells, Rat, Cerebellum

*Journal of Birjand University of Medical Sciences. 2013; 19 (4): 355- 361*

*Received: August 16, 2012*

*Accepted: March 6, 2013*

<sup>1</sup> Corresponding Author; Associated professor, Department of Anatomy, Faculty of Medicine, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran farzadraj@yahoo.co.uk

<sup>2</sup> MSc, Department of Anatomy, Faculty of Medicine, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran.

<sup>3</sup> Assistant professor, Department of Physiology, Faculty of Medicine, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran.