

Original Article

Effects of Lavender (*Lavandula angustifolia*) and Black tea (*Camellia sinensis*) herbal infusions on anxiety behavior in male rats

Manouchehr Yousefi^{1*}, Yadollah Badakhshan², Mohammadtaher Mirakzahi¹, Fatemeh Malekzade³,
Ayda Malekzade⁴

ABSTRACT

Background and Aims: Anxiety is a natural reaction that affects both the mind and body, often accompanied by symptoms, such as sweating, palpitations, and headaches. The present study aimed to compare the anxiolytic effects of herbal teas made from lavender and black tea.

Materials and Methods: In this experimental study, 21 male rats weighing 200-250 grams were used. The rats were assigned to three groups (n=7): the control group received plain drinking water, the *Camellia sinensis* (CS) group received *Camellia sinensis* (black tea) herbal tea, and the *Lavandula angustifolia* (LA) group received *Lavandula angustifolia* (lavender) herbal tea. During the 24 hours before the experiment, the rats in the treatment groups were given herbal teas made from black tea at a concentration of 0.3% (3 grams of leaves in 1 liter of water) and lavender flowers at the same concentration instead of drinking water. Following that, the behavior of rats was assessed for sedative and anxiolytic activities in the Elevated plus maze (EPM). Data were presented as mean±standard error (mean± S.E.M). Data were analyzed in Graph Pad Prism software (version 8) using one-way ANOVA followed by the Tukey test. A p-value of less than 0.05 was considered statistically significant.

Results: The time spent in the open arms of the EPM in the LA group significantly increased compared to the control (P<0.001) and CS treatment groups (P<0.001). The LA group also had more entries into the open arms than the CS group (P<0.01). Time spent in the closed arms was significantly reduced in the LA group compared to the control (P<0.05) and CS groups (P<0.001).

Conclusion: As evidenced by the obtained results, *Lavandula angustifolia* tea demonstrated significant anti-anxiety effects in male rats, suggesting its potential as a natural remedy for anxiety. Further research is needed to confirm these findings in humans.

Keywords: Anxiety, Black Tea, Elevated plus maze, *Lavandula Angustifolia*



Citation: Yousefi M, Badakhshan Y, Mirakzahi M, Malekzade F, Malekzade A. [Effects of Lavender (*Lavandula angustifolia*) and Black tea (*Camellia sinensis*) herbal infusions on anxiety behavior in male rats]. J Birjand Univ Med Sci. 2024; 31(3): 215-222. [Persian]

DOI 10.61186/JBUMS.31.3.215

Received: July 7, 2024

Accepted: August 24, 2024

¹ Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, University of Saravan, Saravan, Iran

² Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, University of Jiroft, Jiroft, Iran

³ Student Research Committee, Department of Laboratory Sciences, School of Paramedical, Zahedan University of Medical Sciences, Zahedan, Iran

⁴ Student Research Committee, School of Medicine, Zahedan University of Medical Sciences, Zahedan, Iran

***Corresponding author:** Department of Animal Science, Faculty of Agriculture, University of Saravan, Saravan, Iran
Tel: +985437630091
E-mail: m_usofi2001@yahoo.com

تأثیر دمنوش‌های گیاهی اسطوخودوس (*Lavandula angustifolia*) و چای سیاه (*Camellia sinensis*) بر رفتار اضطرابی موش‌های صحرایی نر

منوچهر یوسفی^{۱*}، یدالله بدخشان^۲، محمدطاهر میرک‌زهی^۱، فاطمه ملک‌زاده^۲، آیدا ملک‌زاده^۳

چکیده

زمینه و هدف: اضطراب واکنشی طبیعی است که بر ذهن و بدن تأثیر می‌گذارد و با علائمی مانند تعریق، تپش قلب و سردرد همراه است. این مطالعه اثرات ضد اضطرابی دمنوش‌های اسطوخودوس و چای سیاه را مقایسه می‌کند.

روش تحقیق: در این مطالعه تجربی برای انجام آزمایش از ۲۱ موش صحرایی نر با وزن ۲۰۰ تا ۲۵۰ گرم استفاده شد. موش‌ها به سه گروه ۷ تایی شامل گروه کنترل: دریافت کننده آب آشامیدنی ساده، گروه CS: دریافت کننده دمنوش *Camellia sinensis* (چای سیاه) و گروه LA: دریافت کننده دمنوش *Lavandula angustifolia* (اسطوخودوس) تقسیم‌بندی شدند. در طول ۲۴ ساعت پیش از آزمایش، به موش‌های گروه‌های درمانی به جای آب آشامیدنی، دمنوش تهیه‌شده از چای سیاه با غلظت ۰/۳ درصد (۳ گرم برگ در ۱ لیتر آب) و دمنوش تهیه‌شده از گل اسطوخودوس با همان غلظت تجویز شد. پس از آن، رفتار موش‌ها از نظر فعالیت‌های آرام‌بخش و ضد اضطراب در ماز بعلاوه‌ای شکل مرتفع (Elevated plus maze) مورد ارزیابی قرار گرفت. داده‌ها به صورت میانگین $\pm$ خطای استاندارد (mean $\pm$ S.E.M) نمایش داده شده‌اند. داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار Graph Pad Prism 8 تحلیل شدند که آنالیز واریانس یک‌طرفه و سپس آزمون توکی انجام گرفت. مقدار $P < 0/05$ معنادار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها: زمان سپری شده در بازوهای باز ماز مرتفع در گروه دریافت کننده دمنوش اسطوخودوس (LA) به‌طور معناداری بیشتر از گروه کنترل ($P < 0/001$) و گروه دمنوش چای سیاه (CS) ($P < 0/001$) بود. گروه LA همچنین تعداد ورود به بازوهای باز بیشتری نسبت به گروه CS ($P < 0/001$) داشت. زمان سپری شده در بازوهای بسته در گروه LA به‌طور معنی‌داری کمتر از گروه کنترل ($P < 0/001$) و گروه CS ($P < 0/001$) بود.

نتیجه‌گیری: دمنوش اسطوخودوس اثرات ضد اضطرابی معناداری در موش‌های نر نشان داد که نشان‌دهنده پتانسیل آن به‌عنوان یک درمان طبیعی برای اضطراب است. تحقیقات بیشتری برای تأیید این یافته‌ها در انسان مورد نیاز است.

واژه‌های کلیدی: اضطراب، چای سیاه، ماز بعلاوه‌ای شکل مرتفع، اسطوخودوس

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند. ۱۴۰۳؛ ۳۱(۳): ۲۲۲-۲۱۵.

دریافت: ۱۴۰۳/۰۴/۱۷ پذیرش: ۱۴۰۳/۰۶/۰۳

^۱ گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه سراوان، سراوان، ایران

^۲ گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه جیرفت، جیرفت، ایران

^۳ کمیته تحقیقات دانشجویی، گروه علوم آزمایشگاهی، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی زاهدان، زاهدان، ایران

^۴ کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی زاهدان، زاهدان، ایران

*نویسنده مسئول: گروه علوم دامی، دانشکده کشاورزی، دانشگاه سراوان، سراوان، ایران

آدرس: استان سیستان و بلوچستان - سراوان - دانشگاه سراوان - دانشکده کشاورزی - گروه علوم دامی

پست الکترونیکی: m_usofi2001@yahoo.com

تلفن: ۰۵۴۳۷۶۳۰۰۹۱

مقدمه

اضطراب یک حالت هیجانی پیچیده است که هم از نظر جسمی و هم از نظر ذهنی افراد را تحت تأثیر قرار می‌دهد و با احساس تنش، افکار نگران و تغییرات فیزیکی مانند افزایش فشار خون مشخص می‌شود. هنگامی که فرد اضطراب را تجربه می‌کند، می‌تواند منجر به علائم مختلفی مانند تعریق، تپش قلب، سردرد و احساس سفتی در قفسه سینه شود. این علائم بخشی از پاسخ طبیعی بدن به استرس یا تهدیدات درک شده است. همچنین سیستم عصبی سمپاتیک را فعال می‌کند و بدن را برای مبارزه یا فرار آماده می‌کند (۱، ۲).

برای سال‌ها، بنزودیازپین‌ها به‌عنوان اولین خط درمان برای اضطراب تجویز می‌شدند. این داروها شامل نام‌های معروفی مانند آلپرازولام (Xanax)، دیازپام (Valium) و لورازپام (Ativan) هستند. بنزودیازپین‌ها با افزایش اثر گاما آمینوبوتیریک اسید ($GABA^1$) که یک انتقال‌دهنده عصبی مهار کننده است، بر سیستم عصبی مرکزی تأثیر می‌گذارند. این فرآیند باعث کاهش تحریک‌پذیری در سیستم عصبی می‌شود و اثرات آرام‌بخشی، خواب‌آوری، ضد اضطرابی، ضد تشنجی و شل‌کنندگی عضلانی ایجاد می‌کند (۳).

علیرغم اثربخشی، بنزودیازپین‌ها با خطر وابستگی و انواع عوارض جانبی از جمله خواب‌آلودگی، گیجی و احتمال مصرف بیش‌ازحد همراه هستند. شاخص درمانی باریک بنزودیازپین‌ها - به معنای فاصله اندک بین دوز مؤثر و بالقوه مضر - تحقیقات را برای درمان‌های جایگزین اضطراب که عوارض جانبی کمتری دارند، برانگیخته است (۴).

مطالعات اخیر درمان‌های مختلف مکمل و جایگزینی را برای اختلال اضطراب فراگیر بررسی کرده‌اند. این‌ها شامل داروهای گیاهی مانند کاوا کاوا، اسطوخودوس و همچنین مداخلات دیگری مانند آب‌درمانی است. درحالی‌که برخی از این درمان‌ها در کارآزمایی‌های بالینی امیدوارکننده بوده‌اند، شواهد هنوز در حال ظهور هستند و تحقیقات بیشتری برای تأیید اثربخشی و ایمنی آن‌ها مورد نیاز است (۵).

دم‌نوش‌های گیاهی متعددی وجود دارند که دارای خواص

آرام‌بخش هستند. در منطقه مدیترانه، جنس اسطوخودوس به‌طور طبیعی رشد می‌کند و با نام علمی *Lavandula angustifolia* (LA) عضوی از خانواده Labiatae نشان داده می‌شود (۶). بر اساس گزارش‌ها، اسطوخودوس یک گیاه دارویی قدرتمند برای درمان میگرن، استرس، افسردگی و سردردهای التهابی است (۷). مصرف اسطوخودوس به‌عنوان یک گیاه دارویی در درمان اضطراب مؤثر بوده است. مطالعات بالینی نشان داده‌اند که اسطوخودوس اثرات ضد اضطراب دارد (۸).

گیاه با نام علمی *Camellia sinensis* در ایران کشت می‌شود و سه نوع چای سبز، سیاه و اولانگ را شامل می‌شود. این سه نوع چای از نظر درجه اکسیداسیون ترکیبات پلی‌فنولی متفاوت هستند، به‌طوری‌که چای سیاه اکسیده شده و چای سبز اکسیده نمی‌شود (۹). چای اولانگ تا حدی اکسید می‌شود که بین ۱۵٪ تا ۸۰٪ اکسیداسیون متغیر است. این چای را از نظر رنگ و طعم بین چای سبز و سیاه قرار می‌گیرد. بسته به سطح اکسیداسیون اولانگ می‌تواند از طعم‌های سبک‌تر تا طعم‌دارتر متفاوت باشد. ترکیبات شیمیایی چای سیاه شامل آلکالوئیدها، پلی‌فنول‌ها، اسیدهای آمینه، کربوهیدرات‌ها، پروتئین‌ها، کلروفیل و ترکیبات فرار است (۱۰). برخی تحقیقات نشان داده‌اند که چای سیاه می‌تواند به کاهش اضطراب در موش‌های نر کمک کند، اگرچه آن حاوی کافئین است که معمولاً اثرات اضطراب‌زا دارد (۱۱). این مطالعه تجربی با هدف بررسی تأثیر دم‌نوش چای سیاه و اسطوخودوس بر رفتار اضطرابی در موش‌های صحرایی نر انجام شده است. این پژوهش می‌تواند امیدهای جدیدی را برای درمان‌های طبیعی و مؤثر اضطراب نویدبخش باشد و به افرادی که به دنبال راه‌حل‌های غیردارویی هستند، امیدواری بخشد.

روش تحقیق

این مطالعه از نوع تجربی بوده و در طول آزمایش، اصول اخلاقی در کار با حیوانات آزمایشگاهی رعایت گردید. حیوان مورد استفاده در این پژوهش، موش صحرایی نر نژاد Wistar بود. این موش‌ها در اتاق نگهداری حیوانات مجتمع آموزش عالی سراوان تکثیر شده و

¹ Gamma-aminobutyric acid

مطابق با کمیته اخلاق در پژوهش‌های زیست‌پزشکی و با مجوز کد اخلاق به شماره IR.ZAUMS.AEC.1403.002 مورد آزمایش قرار گرفتند. در این مطالعه، ۲۱ موش صحرایی نر نژاد ویستار با وزنی بین ۲۰۰ تا ۲۵۰ گرم به صورت تصادفی انتخاب شدند. آن‌ها در شرایط استاندارد زیست‌محیطی نگهداری شدند که شامل دمای ۲۲ درجه سانتی‌گراد و رطوبت نسبی ۴۰ تا ۶۰ درصد بود. چرخه نوری ۱۲ ساعته نیز تنظیم شده بود که در آن چراغ‌ها در ساعت ۸:۰۰ صبح روشن می‌شدند. موش‌ها به سه گروه هفت‌تایی شامل گروه کنترل: دریافت کننده آب آشامیدنی ساده، گروه CS: دریافت کننده دمنوش *Camellia sinensis* (چای سیاه) و گروه LA: دریافت کننده دمنوش *Lavandula angustifolia* (اسطوخودوس) تقسیم‌بندی شدند. در این تحقیق، از برگ‌های چای CS و گل‌های LA استفاده شد و از آنجایی که حل کردن دارو در آب روشی مؤثر و کم‌استرس برای تجویز دارو به حیوانات است و اینکه دمنوش‌ها معمولاً با دوز یک قاشق چای‌خوری در ۱۵۰ الی ۲۰۰ سی‌سی آب ۸۰ درجه به مدت ۵-۱۰ دقیقه تهیه می‌شوند و مصرف مرسوم آن‌ها سه بار در روز است (۱۲)؛ بنابراین در این تحقیق استفاده از دوز ۳ گرم در لیتر (حدوداً معادل با دوز بالا) به صورت دمنوش مورد استفاده قرار گرفت (۱۳). در این روش، حیوانات بر اساس وزن و نیاز خود از آن مصرف می‌کنند. موش‌ها در گروه‌های CS و LA به مدت یک روز کامل (۲۴ ساعت) قبل از آزمایش، به ترتیب دسترسی نامحدود به دمنوش *C. Sinensis* با غلظت ۰/۳ درصد (۳ گرم در ۱۰۰۰ میلی‌لیتر آب آشامیدنی با دمای حدود ۸۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۰ دقیقه قرار داده شد و پس از خنک شدن به جای آب آشامیدنی در اختیار گروه دریافت‌کننده چای سیاه قرار گرفت) و دمنوش *L. angustifolia* با همان غلظت ۰/۳ درصد داشتند. سپس، تأثیرات آرام‌بخش و ضد اضطرابی این دمنوش‌ها بر رفتار موش‌ها با استفاده از ماز مرتفع بعلاوه‌ای شکل (Elevated plus maze) مورد بررسی قرار گرفت. این ماز از چوب ساخته شد و شامل دو بازوی باز با ابعاد ۵۰ * ۱۰ سانتی‌متر، دو بازوی بسته با ابعاد ۵۰ * ۱۰ * ۴۰ سانتی‌متر و یک صفحه مرکزی به ابعاد ۱۰ * ۱۰ سانتی‌متر است. بازوهای باز و بسته در ارتفاع ۵۰ سانتی‌متری از کف اتاق و روبروی یکدیگر قرار دارند.

برای این آزمایش که به منظور سنجش اضطراب طراحی شده، نیازی به آموزش قبلی حیوانات نیست (۱۴). روز آزمایش، حیوانات بین ساعت ۱۷:۰۰ تا ۲۰:۰۰ به آزمایشگاه منتقل شدند. هر حیوان در یک ماز قرار گرفت و به مدت ۵ دقیقه حرکات آن با استفاده از دوربین نصب‌شده در فاصله دو متری بالای دستگاه ماز فیلم‌برداری گردید. پس از آن برای ارزیابی شاخص‌های اصلی اضطراب (تعداد ورود به بازوهای باز و بسته و مدت‌زمان حضور در آن‌ها) فیلم‌های گرفته‌شده مورد بررسی قرار گرفت (۱۵، ۱۴). فعالیت حرکتی به عنوان مجموع ورودی‌ها به هر دو بازو تعریف شد (۱۶). در پایان این تحقیق حیوانات با استفاده از بی‌هوشی با دوز بالای زایلازین (۱۰ mg/kg) و کتامین (۱۰۰ mg/kg) کشته شدند.

آنالیز آماری

داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار آماری Graph Pad Prism 8 تجزیه و تحلیل شدند. از آزمون Shapiro-wilk برای بررسی نرمال بودن توزیع داده‌ها استفاده شد. داده‌ها با استفاده از تحلیل واریانس یک‌طرفه (ANOVA) و تست تعقیبی توکی مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند و نتایج با ارزش P کمتر از ۰/۰۵ به عنوان معنی‌دار از نظر آماری در نظر گرفته شدند.

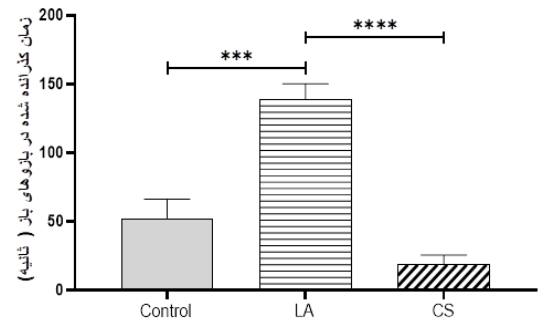
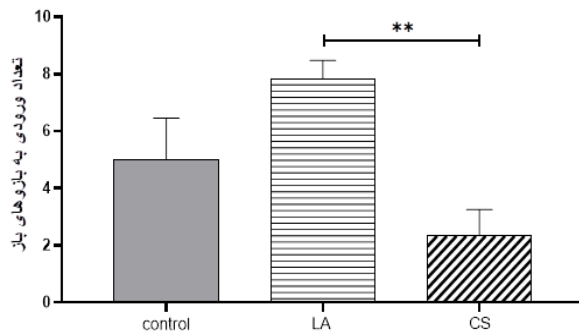
یافته‌ها

همان‌طور که در شکل ۱ نشان داده شده است، میانگین زمان سپری‌شده در بازوی باز در گروه LA به طور قابل توجهی نسبت به گروه کنترل ($P > ۰/۰۰۱$) و CS ($P > ۰/۰۰۱$) افزایش یافت. در شکل ۲، تفاوت معنی‌داری بین میانگین تعداد ورودی به بازوهای باز در گروه‌های LA و CS نسبت به گروه کنترل مشاهده نشد. با این حال، میانگین تعداد ورودی به بازوهای باز در گروه LA به طور قابل توجهی بیشتر از گروه CS بود ($P > ۰/۰۱$).

شکل ۳ نشان می‌دهد که میانگین زمان سپری‌شده در بازوهای بسته در گروه LA به طور معنی‌داری نسبت به گروه کنترل ($P > ۰/۰۵$) و CS ($P > ۰/۰۰۱$) کاهش یافت.

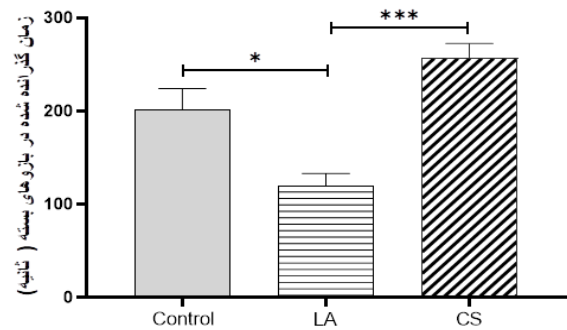
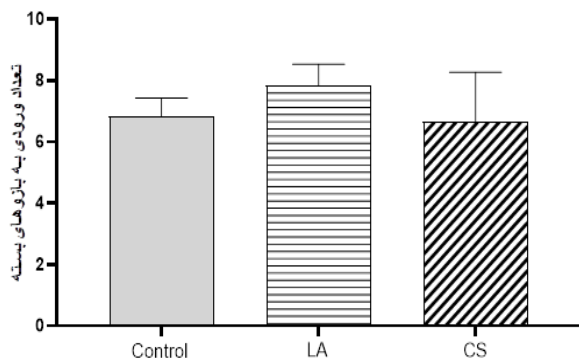
شکل ۴ و ۵ نشان می‌دهد که تفاوت معنی‌داری بین گروه‌ها

از نظر تعداد ورودی بازوهای بسته و تعداد کل ورودی‌ها به بازوهای باز و بسته وجود ندارد.



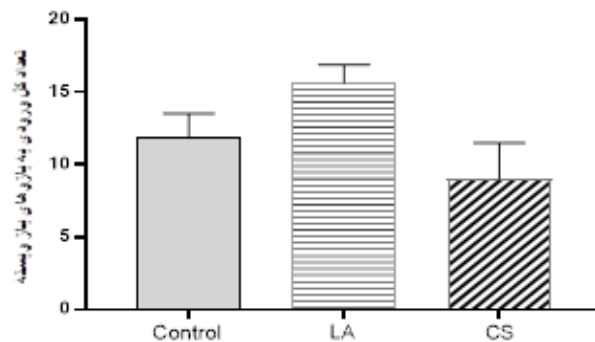
شکل ۲- تعداد ورودی‌ها به بازوهای باز توسط گروه کنترل، گروه دریافت‌کننده دم‌نوش اسطوخودوس (LA) و گروه دریافت‌کننده دم‌نوش چای سیاه (CS) *** تفاوت معنی‌دار ($P < 0.001$)

شکل ۱- زمان گذرانده شده در بازوهای باز توسط گروه کنترل، گروه دریافت‌کننده دم‌نوش اسطوخودوس (LA) و گروه دریافت‌کننده دم‌نوش چای سیاه (CS) *** تفاوت معنی‌دار ($P < 0.001$) و **** تفاوت معنی‌دار ($P < 0.0001$)



شکل ۴- مقایسه تعداد ورودی‌ها به بازوهای بسته در گروه‌های تحت مطالعه.

شکل ۳- زمان گذرانده شده در بازوهای بسته توسط گروه کنترل، گروه دریافت‌کننده دم‌نوش اسطوخودوس (LA) و گروه دریافت‌کننده دم‌نوش چای سیاه (CS) * تفاوت معنی‌دار ($P < 0.05$) و *** تفاوت معنی‌دار ($P < 0.001$)



شکل ۵- تعداد کل ورودی‌ها به بازوهای باز و بسته در گروه‌های تیمار را نشان می‌دهد.

بحث

گمان می‌رود که افزایش درصد و مدت‌زمان حضور در بازوهای باز نشانه‌ای مهم از تأثیر ضد اضطرابی یک دارو، افزایش درصد و مدت‌زمان حضور در بازوهای باز ماز بعلاوه‌ای شکل، بدون تغییر در فعالیت حرکتی باشد (۱۵). ارتباط بین تعداد ورود به بازوهای باز و مدت‌زمانی که در این بازوها سپری می‌شود، در مقایسه با همان شاخص‌ها در گروه کنترل، مشخص می‌کند که آیا داروی موردبررسی اثرات کاهش‌دهنده اضطراب یا افزایش‌دهنده اضطراب دارد. بر اساس یک مطالعه ارتباط خاصی بین فعالیت حرکتی و ورود به بازوهای بسته وجود دارد. به‌طوری‌که افزایش ورود به بازوهای بسته با داروهایی که فعالیت حرکتی را افزایش می‌دهند و بدن را تحریک می‌کنند، مرتبط است (۱۷). اگرچه افزایش کل ورودی به بازوهای باز و بسته ممکن است یک اثر فعالیت حرکتی را نشان دهد؛ اما این اثر یک اثر غیراختصاصی است که در حقیقت بار مشترک فعالیت حرکتی و اضطراب است درحالی‌که ورودی بازوهای بسته به‌شدت و به‌طور انتخابی نشان‌دهنده فعالیت حرکتی می‌باشند (۱۸، ۱۹). به‌هرحال در یک ماز بعلاوه‌ای شکل مرتفع افزایش زمان گذرانده شده در بازوهای باز، درصد ورودی‌ها به بازوهای باز، تعداد کل ورودی‌ها و ورودی‌های بازوی بسته، نشانه‌هایی از اثر ضد اضطرابی را نمایان می‌کنند.

در این مطالعه، گروهی که دمنوش اسطوخودوس دریافت کرده بودند، زمان بیشتری را در بازوهای باز ماز بعلاوه‌ای شکل مرتفع سپری کردند و تعداد ورودی به این بازوها نیز افزایش یافت. این نتایج نشان‌دهنده اثرات ضد اضطرابی دمنوش اسطوخودوس در مقایسه با گروه کنترل است. مطالعه‌ای دیگر نیز نشان داده‌است که عصاره هیدروالکلی اسطوخودوس در موش‌های صحرایی نر دارای اثرات ضد اضطرابی است (۲۰). به طوری‌که عصاره اسطوخودوس (در دوزهای ۵۰ و ۱۰۰ میلی گرم بر کیلوگرم) در مقایسه با گروه کنترل، درصد ورود به بازوهای باز و زمان سپری‌شده در بازوهای باز را افزایش داده است (۲۱).

ترکیبات فعال موجود در اسطوخودوس لینالول، لینالیل استات، سینئول، ترپینن-۴-آل و کافور هستند (۲۲، ۲۳). روغن اسطوخودوس

و جزء اصلی آن، لینالول (یک ترکیب مونوترپن که به مقدار زیاد در اسانس اسطوخودوس یافت می‌شود)، هورمون آدرنوکورتیکوتروپیک پلازما ($ACTH^1$)، کاتکول آمین و گنادوتروپین را تغییر می‌دهد. این تغییرات هورمونی ممکن است به کاهش تنش و کاهش استرس کمک کند (۲۱). اسطوخودوس از طریق مکانیسم مبتنی بر پیک ثانویه $CAMP^2$ بر روی سیستم عصبی سمپاتیک تأثیر می‌گذارد و به خواص ضد اضطراب آن کمک می‌کند (۲۴). تزریق مزمن روغن اسطوخودوس، باعث تغییر هومئوستاز پیاز بویایی زیرگروه گیرنده دوپامین D_3 و ایجاد تغییر رفتاری شده است (۲۵). روغن اسطوخودوس دارای خواص ضد اضطراب قوی از طریق مدولاسیون کانال‌های کلسیمی دریچه دار ولتاژی است (۲۲). انتقال گلوتامینرژیک توسط لینالول، مختل می‌شود (۲۳). علاوه بر این، عنوان‌شده است که روغن اسطوخودوس می‌تواند تون بازدارنده سیستم عصبی را بهبود بخشد و انتقال عصبی GABAergic را به‌ویژه در گیرنده‌های $GABA_A$ تعدیل کند (۲۶، ۲۷).

در این مطالعه، محققان همچنین به بررسی اثرات دمنوش چای سیاه بر رفتارهای مرتبط با اضطراب پرداختند. نتایج نشان داد که بین گروه CS و گروه کنترل از نظر زمان صرف شده و تعداد ورودی به بازوهای باز تفاوت معناداری وجود ندارد. این یافته‌ها نشان می‌دهد که CS به‌تنهایی نمی‌تواند به‌عنوان یک عامل ضد اضطراب در نظر گرفته شود. هرچند که در برخی مطالعات ادعا شده است که CS اثرات ضد اضطرابی دارد (۱۱) اما نتایج این مطالعه این ادعا را تأیید نمی‌کند. از سوی دیگر، مطالعه دیگری اضطراب را به‌عنوان یکی از عوارض جانبی مصرف چای در نظر گرفته است (۲۸). به‌هرحال در توجیه این تناقض می‌توان به این نکته اشاره کرد که شاید دوز مصرفی، جنسیت، روش تزریق، روش استخراج و سن مصرف دارو از عوامل این ناهماهنگی باشد. به‌عنوان مثال، در یک مطالعه نشان داده‌شده است که CS دارای اثرات ضد اضطراب است؛ اما به‌جای موش‌های نر از موش‌های ماده استفاده شد (۲۹). همچنین بر اساس تحقیقات قبلی، CS بر موش‌های نر و ماده به‌طور متفاوتی تأثیر می‌گذارد؛ به‌طوری‌که در موش‌های نر و ماده به ترتیب دارای اثرات اضطراب‌زا و ضد اضطرابی است (۳۰).

² Cyclic adenosine monophosphate¹ Adrenocorticotrophic hormone

همه کسانی که در اجرای این مطالعه همکاری کردند، تشکر و قدردانی می‌نمایند.

ملاحظات اخلاقی

مطالعه حاضر توسط شورای پژوهشی مجتمع آموزش عالی سراوان و کد اخلاق IR.ZAUMS.AEC.1403.002 تصویب شد.

حمایت مالی

این مطالعه با حمایت مالی دانشگاه سراوان انجام شده است.

مشارکت نویسندگان

تمام نویسندگان در آماده‌سازی این مقاله مشارکت داشتند.

تضاد منافع

نویسندگان مقاله اعلام می‌دارند که هیچ گونه تضاد منافی در پژوهش حاضر وجود ندارد.

نتیجه‌گیری

یافته‌های این مطالعه نشان داد که دمنوش اسطوخودوس در موش‌های صحرایی نه به‌طور معنی‌داری دارای اثرات ضد اضطرابی بر اساس استفاده از Elevated plus maze در مقایسه با گروه دریافت‌کننده دمنوش چای سیاه و گروه کنترل است ولی این اثرات برای گروه دریافت‌کننده دمنوش چای سیاه نسبت به گروه کنترل معنی‌دار نبود.

تقدیر و تشکر

این مقاله مستخرج از طرح تحقیقاتی با کد پروپوزال ۲۵/۱۲/۰۱۱۰ می‌باشد. نویسندگان، از معاونت محترم پژوهشی و

منابع

- 1- Huh J, Goebert D, Takeshita J, Lu BY, Kang M. Treatment of generalized anxiety disorder: a comprehensive review of the literature for psychopharmacologic alternatives to newer antidepressants and benzodiazepines. *Prim Care Companion CNS Disord*. 2011; 13(2): 26955. DOI: [10.4088/PCC.08r00709blu](https://doi.org/10.4088/PCC.08r00709blu)
- 2- Song K, Wang Y, Shen L, Wang J, Zhang R. Complementary and alternative therapies for generalized anxiety disorder: A protocol for systematic review and network meta-analysis. *Medicine*. 2022; 101(51): e32401. DOI: [10.1097/MD.00000000000032401](https://doi.org/10.1097/MD.00000000000032401)
- 3- Edinoff AN, Nix CA, Hollier J, Sagrera CE, Delacroix BM, Abubakar T, et al. Benzodiazepines: uses, dangers, and clinical considerations. *Neurol Int*. 2021;13(4): 594-607. DOI: [10.3390/neurolint13040059](https://doi.org/10.3390/neurolint13040059)
- 4- Silberman E, Balon R, Starcevic V, Shader R, Cosci F, Fava GA, et al. Benzodiazepines: it's time to return to the evidence. *Br J Psychiatry*. 2021; 218(3): 125-7. DOI: [10.1192/bjp.2020.240](https://doi.org/10.1192/bjp.2020.240)
- 5- Barić H, Đorđević V, Cerovečki I, Trkulja V. Complementary and alternative medicine treatments for generalized anxiety disorder: systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. *Adv. Ther*. 2018; 35(3): 261-88. DOI: [10.1007/s12325-018-0680-6](https://doi.org/10.1007/s12325-018-0680-6)
- 6- Wieczorek PP. Chemical composition of two different lavender essential oils and their effect on facial skin microbiota. *Molecules*. 2019; 24(18): 3270. DOI: [10.3390/molecules24183270](https://doi.org/10.3390/molecules24183270)
- 7- Sasannejad P, Saeedi M, Shoeibi A, Gorji A, Abbasi M, Foroughipour M. Lavender essential oil in the treatment of migraine headache: a placebo-controlled clinical trial. *Eur Neurol*. 2012; 67(5): 288-91. DOI: [10.1159/000335249](https://doi.org/10.1159/000335249)
- 8- Kasper S, Gastpar M, Müller WE, Volz H-P, Möller H-J, Dienel A, et al. Silexan, an orally administered *Lavandula* oil preparation, is effective in the treatment of 'subsyndromal' anxiety disorder: a randomized, double-blind, placebo controlled trial. *Int Clin Psychopharmacol*. 2010; 25(5): 277-87. DOI: [10.1097/YIC.0b013e32833b3242](https://doi.org/10.1097/YIC.0b013e32833b3242)

- 9- Jafari K, Gharibzadeh S, Faghihi M, Karimian SM, Hamzehloo M, Keshavarz M. Effect of Iranian black tea extract and its isolated thearubigins on intestinal transit time in mice. *Journal of Kerman University of Medical Sciences*. 2006; 12(1): 37-42. URL: https://jkmu.kmu.ac.ir/article_31982.html
- 10- Aghbali A, Abbasabadi FM, Delazar A, Hosseini SV, Shahneh FZ, Baradaran B, et al. Induction of apoptosis and cytotoxic activities of Iranian orthodox black tea extract (BTE) using in vitro models. *Adv Pharm Bull*. 2014; 4(3): 255-60. Scopus ID: 84983580326
- 11- Shastri R, Ullal SD, Karkala S, Rai S, Gadgade A. Anxiolytic activity of aqueous extract of *Camellia sinensis* in rats. *Indian J Pharmacol*. 2016; 48(6): 681-6. DOI: 10.4103/0253-7613.194864
- 12- Kraft K, Hobbs C. Pocket guide to herbal medicine. 2004. DOI: 10.1055/b-002-54097
- 13- Jacob S, Nair AB, Morsy MA. Dose conversion between animals and humans: A practical solution. *Indian J Pharm Educ Res*. 2022; 56: 600-7. DOI: 10.5530/ijper.56.3.108
- 14- Miladi-Gorgi H, Vafaei AA, Rashidy-Pour A, Taherian AA, Jarrahi M, Emami-Abargoie M. Investigation of anxiolytic effects of the aqueous extract of *Portulaca oleracea* in mice. *Iran J Pharm Res*. 2004; 3(Suppl. 2): 57. URL: https://www.researchgate.net/publication/273771178_Investigation_of_anxiolytic_effects_of_the_aqueous_extract_of_Portulaca_oleracea_in_mice
- 15- Pellow S, Chopin P, File SE, Briley M. Validation of open: closed arm entries in an elevated plus-maze as a measure of anxiety in the rat. *J Neurosci Methods*. 1985; 14(3): 149-67. DOI: 10.1016/0165-0270(85)90031-7
- 16- Clément Y, Joubert C, Kopp C, Lepicard EM, Venault P, Misslin R, et al. Anxiety in mice: a principal component analysis study. *Neural Plast*. 2007; 2007: 35457. DOI: 10.1155/2007/35457
- 17- Varty GB, Cohen-Williams ME, Morgan CA, Pylak U, Duffy RA, Lachowicz JE, et al. The gerbil elevated plus-maze II: anxiolytic-like effects of selective neurokinin NK1 receptor antagonists. *Neuropsychopharmacology*. 2002; 27(3): 371-9. DOI: 10.1016/S0893-133X(02)00313-5
- 18- Rodgers RJ, Johnson NJT. Factor analysis of spatiotemporal and ethological measures in the murine elevated plus-maze test of anxiety. *Pharmacol Biochem Behav*. 1995; 52(2): 297-303. DOI: 10.1016/0091-3057(95)00138-m
- 19- Espejo EF. Structure of the mouse behaviour on the elevated plus-maze test of anxiety. *Behav Brain Res*. 1997; 86(1): 105-12. DOI: 10.1016/S0166-4328(96)02245-0
- 20- Rahmati B, Kiasalari Z, Roghani M, Khalili M, Ansari F. Antidepressant and anxiolytic activity of *Lavandula officinalis* aerial parts hydroalcoholic extract in scopolamine-treated rats. *Pharm Biol*. 2017; 55(1): 958-65. DOI: 10.1080/13880209.2017.1285320
- 21- Bradley BF, Starkey N, Brown S, Lea R. Anxiolytic effects of *Lavandula angustifolia* odour on the Mongolian gerbil elevated plus maze. *J Ethnopharmacol*. 2007; 111(3): 517-25. DOI: 10.1016/j.jep.2006.12.021
- 22- Schuwald A, Nöldner M, Wilmes T, Klugbauer N, Leuner K. Lavender Oil-Potent Anxiolytic Properties via Modulating Voltage Dependent calcium channels. *PLoS One*. 2013; 8(4): e59998. DOI: 10.1371/journal.pone.0059998
- 23- Silva Brum L, Emanuelli T, Souza D, Elisabetsky E. Effects of linalool on glutamate release and uptake in mouse cortical synaptosomes. *Neurochem Res*. 2001; 26(3): 191-4. DOI: 10.1023/A:1010904214482
- 24- Batiha GE-S, Teibo JO, Wasef L, Shaheen HM, Akomolafe AP, Teibo TKA, et al. A review of the bioactive components and pharmacological properties of *Lavandula* species. *Naunyn Schmiedeberg's Arch Pharmacol*. 2023; 396(5): 877-900. DOI: 10.1007/s00210-023-02392-x
- 25- Kim Y, Kim M, Kim H, Kim K. Effect of lavender oil on motor function and dopamine receptor expression in the olfactory bulb of mice. *J Ethnopharmacol*. 2009; 125(1): 31-5. DOI: 10.1016/j.jep.2009.06.017
- 26- Brum LF, Elisabetsky E, Souza D. Effects of linalool on [3H] MK801 and [3H] muscimol binding in mouse cortical membranes. *Phytother Res*. 2001; 15(5): 422-5. DOI: 10.1002/ptr.973
- 27- Hritcu L, Cioanca O, Hancianu M. Effects of lavender oil inhalation on improving scopolamine-induced spatial memory impairment in laboratory rats. *Phytomedicine*. 2012; 19(6): 529-34. DOI: 10.1016/j.phymed.2012.02.002
- 28- Cannon ME, Cooke CT, McCarthy JS. Caffeine-induced cardiac arrhythmia: an unrecognised danger of healthfood products. *Med J Aust*. 2001; 174(10): 520-1. DOI: 10.5694/j.1326-5377.2001.tb143404.x
- 29- Ratnasooriya W, Fernando T, Ranatunga R. Anxiolytic activity of hot water brew of Sri Lankan black tea (*Camellia sinensis* L.) in rats. *Australian Journal of Medical Herbalism*. 2007; 19(4): 178-83. URL: https://www.researchgate.net/publication/289265053_Anxiolytic_activity_of_hot_water_brew_of_Sri_Lankan_black_tea_Camellia_sinensis_L_in_rats
- 30- Yousefi M. Comparative study of the effects of black tea extract on anxiety-like behavior in male and female rats. *J. Anim*. 2023; 15(3): 271-9. DOI: 10.22034/ascj.2022.1967865.1428