

生、酒五味子对失眠小鼠神经-内分泌-免疫网络的影响及机制^Δ

王瑞英^{1*}, 苏丹¹, 李惠珍¹, 刘亚丽², 朱根华¹, 杨明³, 艾志福¹, 罗涛⁴, 薛冰¹, 宋永贵^{1#}[1. 江西中医药大学中医药防治认知障碍脑疾病江西省重点实验室/中药药效(防治精神障碍脑疾病)评价江西省中医药管理局重点研究室/抑郁症中医证候动物模型江西省中医药管理局重点研究室, 南昌 330004; 2. 南昌医学院药效与安全性评价江西省卫生健康重点实验室/抗炎类中药药效与质量评价江西省中医药管理局重点研究室, 南昌 330004; 3. 江西古香今韵大健康产业有限公司, 南昌 330029; 4. 南昌大学第一附属医院血液净化中心, 南昌 330004]

中图分类号 R965 文献标志码 A 文章编号 1001-0408(2023)05-0525-07
DOI 10.6039/j.issn.1001-0408.2023.05.03



摘要 目的 探讨生、酒五味子对失眠小鼠神经-内分泌-免疫网络的影响及作用机制。方法 50只小鼠随机分为空白组、模型组、地西洋组、生五味子组、酒五味子组, 每组10只。除空白组外, 其余组小鼠腹腔注射甲状腺素溶液建立失眠小鼠模型, 每天造模结束后分别灌胃相应剂量的地西洋和生、酒五味子。空白组和模型组给予等体积的生理盐水。观察并记录小鼠的一般状态; 记录小鼠总活动距离及直立次数; 记录小鼠的脑电和肌电信号, 分析睡眠觉醒期(wake)、非快速眼动睡眠期(NREM)和快速眼动睡眠期(REM)所占时间比; 检测小鼠脑视交叉上核(SCN)神经递质[γ -氨基丁酸(GABA)、5-羟色胺(5-HT)、多巴胺(DA)、去甲肾上腺素(NE)、皮质醇(CORT)]含量, 检测肿瘤坏死因子- α (TNF- α)、白细胞介素-1 β (IL-1 β)的荧光强度; 检测时钟基因 *Bmal1*、生物钟基因 *Clock*、周期基因 *Per2* mRNA 的表达。结果 与空白组比较, 模型组小鼠精神状态相对萎靡, 进食量和饮水量增加, 体质量降低, 毛发粗糙无光泽, 昼夜节律出现不规则现象; 总活动距离、直立次数显著降低; wake所占时间比显著上升, REM、NREM所占时间比显著下降; 脑SCN组织中5-HT含量显著降低, NE、DA、CORT含量均显著升高; IL-1 β 、TNF- α 的荧光强度显著升高; *Bmal1*、*Clock* mRNA相对表达水平显著升高, *Per2* mRNA相对表达水平显著下降($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$)。与模型组比较, 生五味子组、酒五味子组小鼠一般状态明显好转, 以上指标水平大部分显著逆转($P < 0.05$ 或 $P < 0.01$)。结论 生、酒五味子对失眠小鼠有一定的治疗效果, 其机制可能与调控失眠小鼠神经-内分泌-免疫网络相关生物学指标有关。

关键词 生五味子; 酒五味子; 神经-内分泌-免疫网络; 失眠

Effects of raw and wine-processed *Schisandra chinensis* on neuro-endocrine-immune network in insomnia mice and its mechanism

WANG Ruiying¹, SU Dan¹, LI Huizhen¹, LIU Yali², ZHU Genhua¹, YANG Ming³, AI Zhifu¹, LUO Tao⁴, XUE Bing¹, SONG Yonggui¹[1. Key Laboratory of Traditional Chinese Medicine for Prevention and Treatment of Brain Diseases with Cognitive Impairment/Key Research Room for Chinese Medicine Efficacy Evaluation (Prevention and Treatment of Mental Disorders Brain Disease) of Jiangxi Traditional Chinese Medicine Administration/Key Research Room for Depression Syndrome Animal Models of Jiangxi Traditional Chinese Medicine Administration, Jiangxi University of Chinese Medicine, Nanchang 330004, China; 2. Key Laboratory of Efficacy and Safety Evaluation of Jiangxi Health Commission/Key Laboratory of Efficacy and Quality Evaluation of Anti-inflammatory Traditional Chinese Medicine of Jiangxi Administration of Traditional Chinese Medicine, Nanchang Medical College, Nanchang 330004, China; 3. Jiangxi Guxiang Jinyun Comprehensive Health Industry Co., Ltd., Nanchang 330029, China; 4. Blood Purification Center, the First Affiliated Hospital of Nanchang University, Nanchang 330004, China]

Δ基金项目 国家自然科学基金资助项目(No.82260764); 江西省科技计划项目(No.20212BAB206012); 江西省中医药科技计划项目(No.2020Z004); 江西省中医药科技计划重点项目(No.2020Z003)

* **第一作者** 硕士研究生。研究方向: 中医药防治脑病、病症动物模型。E-mail: ruiying602@126.com

通信作者 副教授, 硕士生导师, 博士。研究方向: 中医药防治失眠、抑郁作用机制及中药药效物质基础。E-mail: songyonggui1999@163.com

ABSTRACT OBJECTIVE To investigate the effect of raw and wine-processed *Schisandra chinensis* on neuro-immune-endocrine network in insomnia mice and its mechanism. **METHODS** Fifty mice were randomly divided into blank group, model group, diazepam group, raw *S. chinensis* group and wine-processed *S. chinensis* group, with 10 mice in each

group. Except for blank group, the mice in the other groups were intraperitoneally injected with thyroxine solution to establish mice model of insomnia; at the end of each day's modeling, the corresponding doses of diazepam, raw and wine-processed *S. chinensis* were given by gavage. The blank group and model group were given constant volume of normal saline. The general state of the mice was observed and recorded, and the total activity distance and upright times of the mice were detected; the EEG and EMG signals of mice were recorded, and the time ratio of sleep wake time (wake), non-rapid eye movement (NREM) and rapid eye movement (REM) was analyzed; the contents of neurotransmitters [γ -aminobutyric acid (GABA), 5-hydroxytryptamine (5-HT), dopamine (DA), norepinephrine (NE), cortisol (CORT)] in brain suprachiasmatic nucleus (SCN) were detected; and the expressions of tumor necrosis factor α (TNF- α) and interleukin 1 β (IL-1 β) were detected; the mRNA expressions of clock gene *Bmal1*, circadian clock gene *Clock* and cycle gene *Per2* were all detected. **RESULTS** Compared with the blank group, the mental state of the model group mice was relatively depressed, the amount of food and water increased, the body mass decreased, the hair was rough and shiny, and the circadian rhythm was irregular; the total activity distance and upright times decreased significantly; the time ratio of wake increased significantly, while the time ratios of REM and NREM decreased significantly; the content of 5-HT in brain SCN decreased significantly, while the content of NE, DA and CORT increased significantly; the fluorescence intensity of IL-1 β and TNF- α was significantly increased; the relative expression level of *Bmal1* and *Clock* mRNA was significantly increased, while the relative expression level of *Per2* mRNA was significantly decreased ($P < 0.05$ or $P < 0.01$). Compared with the model group, the general state of mice in diazepam group, raw *S. chinensis* group and wine-processed *S. chinensis* group was improved obviously, and most of the above index levels were significantly reversed ($P < 0.05$ or $P < 0.01$). **CONCLUSIONS** Raw and wine-processed *S. chinensis* have a certain therapeutic effect on insomnia mice, the mechanism of which may be related to the regulation of neuro-endocrine-immune system related biological indicators in insomnia mice.

KEYWORDS raw *Schisandra chinensis*; wine-processed *Schisandra chinensis*; neuro-endocrine-immune network; insomnia

随着工作和生活压力越来越大,睡眠障碍已成为现代人不可忽视的健康隐患,全世界有30%~40%的人有睡眠问题^[1]。长期的失眠会给人体造成活动障碍,使人体的记忆力退化,甚至会引起老年痴呆等疾病^[2]。中医以其独特的视角,早在《黄帝内经》中已对人的睡眠生理有了较完整的认识,在2 000多年的临床实践中,探索出了独具特色、安全性高、效果良好的药物。中药五味子始载于《神农本草经》,具有敛肺滋肾、生津敛汗、涩精止泻、宁心安神的功效^[3]。五味子临床应用极为广泛,其单体、木脂素、提取物均具有改善失眠的作用^[4-6]。同时,五味子与其他药物组合,可治疗各种类型的失眠,失眠经典方剂天王补心丹及养心安神丸中均含有五味子^[7-8]。

由于中药具有多成分、多靶点、多通路的协同调控作用,作用机制复杂,关于生、酒五味子对失眠的具体影响尚不清楚,需要进一步探究。近年来的研究显示,睡眠时相与神经-内分泌-免疫网络的间接调控密不可分^[9]。神经-内分泌-免疫网络学说将神经、内分泌、免疫三大系统相互之间的调节关系作为动态性整体进行全面系统研究,并以细胞因子、激素、神经递质作为信息分子来实现人体整体功能的调控^[10]。本实验通过神经-内分泌-免疫网络探索生、酒五味子改善睡眠的作用机制,以期为五味子防治睡眠障碍性疾病提供理论基础。

1 材料

1.1 动物

雄性C57BL/6小鼠50只,3周龄,体质量(10±2)g,购自河南斯克贝斯生物科技股份有限公司,动物生产合

格证号:SCXK(豫)2020-0005。小鼠饲养于江西中医药大学实验动物科技中心,动物使用许可证号:SYXK(赣)2017-0004。小鼠于12 h光暗周期、室温20~22℃、相对湿度45%~65%的安静环境中饲养,可自由饮水和进食。本实验通过江西中医药大学动物伦理实验委员会批准,伦理号:JZLLSC20210061。

1.2 主要药物及试剂

木兰科植物五味子 *Schisandra chinensis* (Turcz.) Baill. 的干燥成熟果实购自长春市一品根源参茸特产有限公司,经江西中医药大学岐黄国医书院主管药师吴蜀瑶鉴定为北五味子。地西洋片(批号H31021151,规格2.5 mg)购自上海上药信谊药厂有限公司。时钟基因 *Bmal1*、生物钟基因 *Clock*、周期基因 *Per2*、内参甘油醛-3-磷酸脱氢酶(GAPDH)由武汉赛维尔生物科技有限公司设计;兔源肿瘤坏死因子 α (tumor necrosis factor- α , TNF- α)抗体(批号60291-1-Ig)购自美国Proteintech公司;异硫氰酸荧光素标记的羊抗兔免疫球蛋白G(IgG)二抗(批号Ezz-AB-1055)购自武汉伊莱瑞特生物科技有限公司;兔源白细胞介素1 β (interleukin 1 β , IL-1 β)抗体(批号ab300499)购自美国Abcam公司;去甲肾上腺素(noradrenaline, NE)对照品(批号51-41-2,纯度98%)购自中国药品生物制品检定所;对乙酰氨基酚(acetaminophen, ACE)对照品、 γ -氨基丁酸(gamma-aminobutyric acid, GABA)对照品、多巴胺(dopamine, DA)对照品、谷氨酸(glutamic acid, Glu)对照品、5-羟色胺(5-hydroxytryptamine, 5-HT)对照品、皮质醇(cortisone, CORT)对照品、甲状腺素对照品(批号分别为B20338、B21979、

B25300、S10067、S38336、B21001、S20192, 纯度分别为99%、99%、98%、98%、98%、98%、98%、98%)均购自上海源叶生物科技有限公司;牙科水泥及其自凝水溶剂均购自上海玉研科学仪器有限公司;抗荧光淬灭封片液、4',6-二脒基-2-苯基吡啶(DAPI)染色液(批号分别为16D26C36、16I29C76)均购自于武汉博士德生物工程有限公司。

1.3 主要仪器

XR-XZ301S型SMART 3.0动物行为学视频分析系统购自上海欣软信息科技有限公司;63001型旷场实验检测箱购自深圳市瑞沃德生命科技有限公司;ABI GeneAmp® 9700型聚合酶链式反应(PCR)扩增仪购自瑞士Roche公司;TCS SP8型激光共聚焦显微系统购自德国Leica公司;68003型脑立体定位仪购自深圳市瑞沃德生命科技有限公司;UltiMate 3000型超高效液相色谱仪购自日本岛津公司;Triple TOF 5600型串联飞行时间质谱仪购自美国Sciex公司;小鼠脑电、肌电记录监测系统购自美国Pinnacle公司。

2 方法

2.1 生、酒五味子提取物的制备

生五味子提取物的制备:将五味子干燥成熟果实用8倍量的水每次提取2 h,共提取3次,在真空中浓缩成浸膏,在冷冻干燥机中干燥浸膏,在4℃冰箱中储存备用。酒五味子按照如下传统工艺进行制备:取五味子干燥成熟果实,加黄酒(每100 kg生品五味子加黄酒20 kg)拌匀,稍闷,置蒸器内(密封)蒸至上大汽,当五味子表面显示紫黑色后,放入干燥箱中60℃彻底干燥后获得酒五味子;将制得的酒蒸五味子用8倍量的水每次提取2 h,共提取3次,在真空中浓缩成浸膏,在冷冻干燥机中干燥浸膏,在4℃冰箱中储存备用。

2.2 分组、造模与给药

50只小鼠随机分为空白组、模型组、地西洋组(阳性对照)、生五味子组、酒五味子组,每组10只。除空白组外,其余4组小鼠按0.47 mg/kg腹腔注射甲状腺素溶液进行造模。当小鼠出现活动次数增加、易激惹、昼夜节律缺失、白天与夜晚活动不间断等行为表示造模成功^[11]。每天造模结束后,生五味子组、酒五味子组小鼠分别灌胃生、酒五味子溶液各0.85 g/(kg·d)^[12],地西洋组小鼠灌胃地西洋1 mg/(kg·d)^[13],空白组和模型组小鼠给予等体积的生理盐水,所有小鼠每日灌胃1次,共持续35 d。

2.3 小鼠一般状态观察

每日观察小鼠外观(毛发色泽、光亮程度、稀疏程度)、神态(精神状态、意识状态、反应灵敏度)、活动、食欲等一般状况。

2.4 小鼠自主活动测试

灌胃给药第35 d后进行旷场实验,将小鼠放置于旷场实验检测箱的中心区域进行测试,测试时间4 min,前1 min为适应期,记录3 min内小鼠总活动距离及直立次数。

2.5 小鼠睡眠时相监测

将小鼠麻醉,用脑立体定位仪固定,充分暴露颅骨,钻孔,将与记录电极连接的不锈钢螺丝钉植入颅骨相应位置及背部颈肌。在12 h/12 h的明暗光照条件下,采用小鼠脑电、肌电记录监测系统录小鼠的脑电、肌电信号。记录结束后,根据统一设定的标准扫描记录的信号,自动判别出觉醒期(wake)、非快速眼动睡眠期(non-rapid eye movement, NREM)和快速眼动睡眠期(rapid eye movement, REM),计算出各自所占时间比。

2.6 实验取材

各组小鼠完成睡眠时相监测后,用0.5%戊巴比妥钠经腹腔注射麻醉小鼠,断头取脑,冰上分离小鼠脑视交叉上核(suprachiasmatic nucleus, SCN)组织,一部分置于液氮速冻,并于24 h内移至-80℃冰箱保存备用,另一部分置于4%多聚甲醛溶液中固定备用。

2.7 小鼠脑SCN组织中神经递质含量检测

2.7.1 脑SCN组织样本的制备 称取“2.6”项下小鼠脑SCN组织,按质量体积比1:2加入预冷生理盐水制成脑匀浆后,取匀浆液100 μL,加入360 μL乙腈和20 μL ACE(内标)。在4℃以15 000 r/min离心15 min,吸取上清液100 μL于进样小瓶中,放入冰箱保存,用于超高效液相色谱-串联质谱分析。

2.7.2 色谱条件 色谱条件为Welch C₁₈柱(1.7 mm×100 mm, 1.7 μm),流动相为0.01%甲酸水溶液(A)-乙腈(B),梯度洗脱(0.001~1 min, 2%B; 1~4 min, 2%B→30%B; 4~10 min, 30%B→90%B; 10~10.1 min, 90%B→100%B; 10.1~13 min, 100%B; 13~13.1 min, 100%B→5%B)。进样量为2 μL,柱温为40℃。

2.7.3 质谱条件 以正离子多反应检测模式进行扫描。各神经递质及内标质谱参数信息见表1。

表1 小鼠脑SCN组织中各神经递质及内标质谱参数

指标	母离子 <i>m/z</i>	子离子 <i>m/z</i>	去簇电压/V	碰撞能量/eV
5-HT	177.100	160.100	70.00	17.00
DA	154.100	137.100	60.00	14.00
CORT	347.100	329.400	85.00	30.00
GABA	104.100	87.100	45.00	13.00
NE	777.700	731.700	50.00	35.00
ACE(内标)	152.000	123.000	31.00	14.00

2.8 小鼠脑SCN组织中IL-1β、TNF-α表达检测

取“2.6”项下4%多聚甲醛溶液中固定的小鼠脑SCN组织,依次进行石蜡包埋、切片、脱水,加入IL-1β一抗、TNF-α一抗(稀释度分别为1:500、1:100),孵育过

夜,次日用磷酸盐缓冲液(PBS)冲洗;加入异硫氰酸荧光素标记的羊抗兔IgG二抗(稀释度为1:100),室温孵育15 min;加入DAPI染液染色,PBS冲洗,防荧光猝灭剂封片。每张切片随机选取5个高倍($\times 400$)视野,使用Image J软件对免疫荧光图片进行处理并计算荧光强度,荧光强度=该区域荧光强度总和/该区域面积。绿色荧光代表目的蛋白的表达,蓝色荧光代表DAPI。

2.9 小鼠脑SCN组织中*Bmal1*、*Clock*、*Per2* mRNA表达的检测

采用实时荧光定量PCR检测。取“2.6”项下 -80°C 冻存的小鼠脑SCN组织,先用Trizol提取总RNA,并检测总RNA浓度及纯度。取总RNA适量,反转录成cDNA后进行PCR扩增。反应条件为: 94°C ,30 s,然后分三步反应,即 94°C 、5 s, 55°C 、15 s, 72°C 、10 s,进行42个循环,用以检测*Per2*、*Bmal1*、*Clock* mRNA的表达。采用 $2^{-\Delta\Delta\text{Ct}}$ 法计算目的基因的相对表达水平,并以GAPDH为参照基因,各基因引物序列及产物长度见表2。

表2 引物序列及产物长度

基因	引物序列(5'→3')	产物长度/bp
<i>Bmal1</i>	上游引物:GGGAAATACGGGTGAAATCTA	275
	下游引物:CTGAACATCGACTTCGTAGCG	
<i>Per2</i>	上游引物:CAAGGCCGAGAGTGTGGTGT	190
	下游引物:GGTGAGGCCCAACTTCTGAA	
<i>Clock</i>	上游引物:AGAAGTTAGGGCTGAAAGACGG	262
	下游引物:ATGCTGTCTGGGAGGAGTGCTA	
<i>GAPDH</i>	上游引物:CCTCGTCCCGTAGACAAAATG	133
	下游引物:TGAGGTCAATGAAGGGGTCGT	

2.10 统计学方法

所有数据均采用统计软件GraphPad Prism 6.0处理,计量资料以 $\bar{x} \pm s$ 表示,组间比较采用单因素方差分析,进一步两两比较使用LSD-*t*检验。检验水准 $\alpha=0.05$ 。

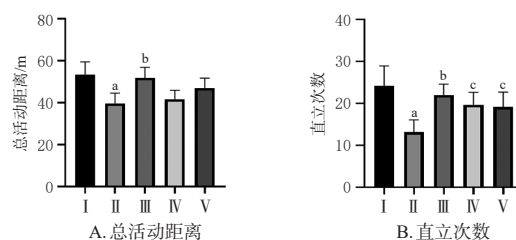
3 结果

3.1 生、酒五味子对小鼠一般状态的影响

空白组小鼠精神状态良好、动作反应灵敏,比较温和,饮食和饮水正常,毛发色泽光亮,昼夜节律正常。与空白组比较,模型组小鼠精神状态相对萎靡,对外界刺激敏感,容易激怒和受惊,饮食量和饮水量增加,体质量降低,毛发粗糙无光泽,昼夜节律出现不规律现象。与模型组比较,生五味子组、酒五味子组和地西洋组小鼠精神状态较好,饮食量和饮水量降低(接近空白组),毛发色泽有少量不光泽,昼夜节律相对得到改善。

3.2 生、酒五味子对小鼠自主活动的影响

与空白组比较,模型组小鼠总活动距离、直立次数均显著降低($P<0.01$)。与模型组比较,地西洋组小鼠总活动距离、直立次数均显著增加($P<0.01$);酒五味子组、生五味子组小鼠的直立次数均显著增加($P<0.05$)。结果见图1。

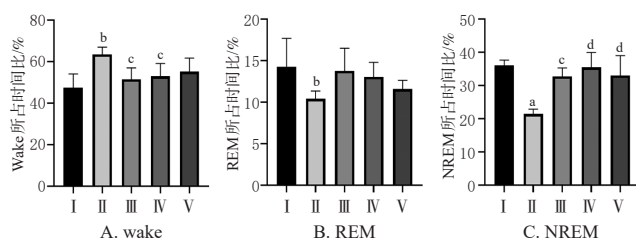


I:空白组;II:模型组;III:地西洋组;IV:酒五味子组;V:生五味子组;a:与空白组比较, $P<0.01$;b:与模型组比较, $P<0.01$;c:与模型组比较, $P<0.05$

图1 各组小鼠自主活动相关指标检测结果($\bar{x} \pm s$, $n=10$)

3.3 生、酒五味子对小鼠睡眠时相的影响

与空白组比较,模型组小鼠wake所占时间比显著上升($P<0.05$),NREM、REM所占时间比显著下降($P<0.01$ 或 $P<0.05$)。与模型组比较,地西洋组、酒五味子组小鼠wake所占时间比显著下降($P<0.05$),地西洋组、酒五味子组、生五味子组小鼠NREM所占时间比显著升高($P<0.01$ 或 $P<0.05$)。结果见图2。



I:空白组;II:模型组;III:地西洋组;IV:酒五味子组;V:生五味子组;a:与空白组比较, $P<0.01$;b:与空白组比较, $P<0.05$;c:与模型组比较, $P<0.05$;d:与模型组比较, $P<0.01$

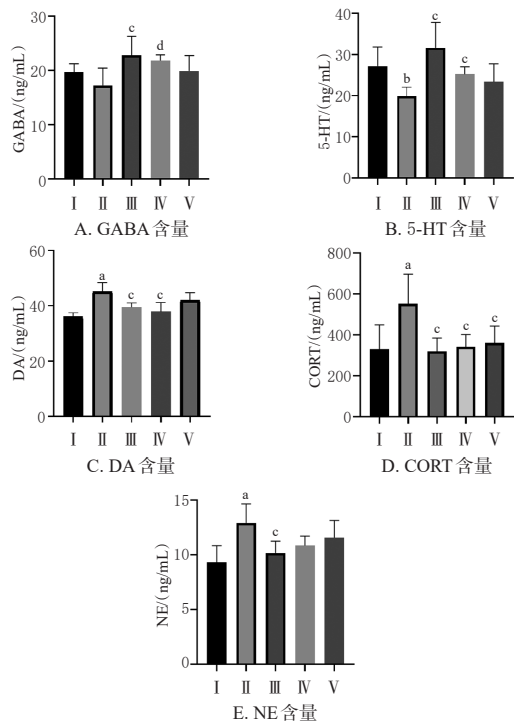
图2 各组小鼠睡眠时相的检测结果($\bar{x} \pm s$, $n=10$)

3.4 生、酒五味子对小鼠脑SCN组织中神经递质含量的影响

与空白组比较,模型组小鼠脑SCN组织中5-HT含量显著降低($P<0.05$),NE、DA、CORT含量均显著升高($P<0.01$)。与模型组比较,地西洋组和酒五味子小鼠脑SCN组织中GABA、5-HT含量均显著升高($P<0.01$ 或 $P<0.05$),酒五味子组小鼠脑SCN组织中DA、CORT含量显著降低($P<0.01$),生五味子组小鼠脑SCN组织中CORT含量显著降低($P<0.01$);地西洋组小鼠脑SCN组织中DA、CORT、NE含量均显著降低($P<0.01$)。结果见图3。

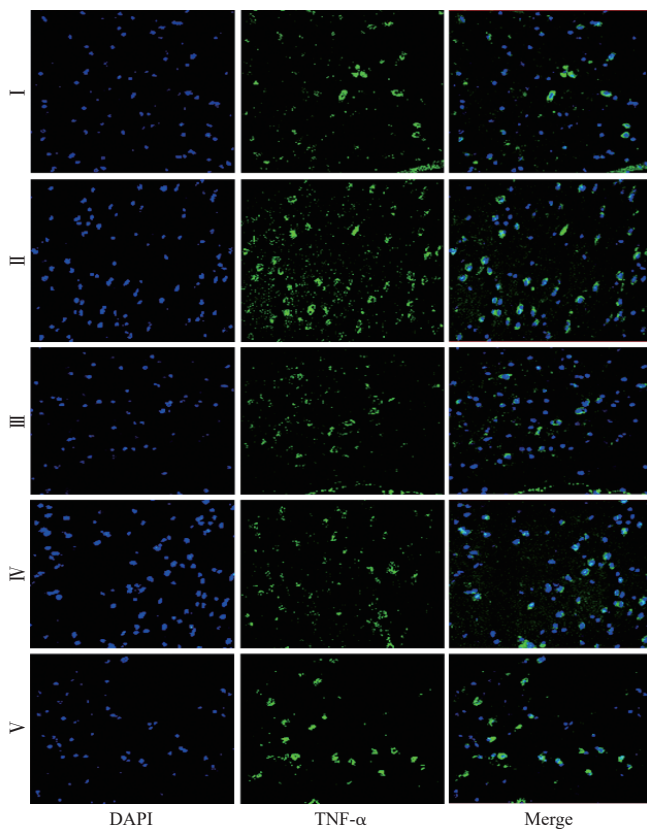
3.5 生、酒五味子对小鼠脑SCN组织中IL-1 β 、TNF- α 表达的影响

与空白组比较,模型组小鼠脑SCN组织中IL-1 β 、TNF- α 的绿色荧光表达较强,荧光强度均显著升高($P<0.01$)。与模型组比较,地西洋组、酒五味子组小鼠给药后绿色荧光表达减弱,荧光强度均显著降低($P<0.05$ 或 $P<0.01$)。结果见图4~图6。



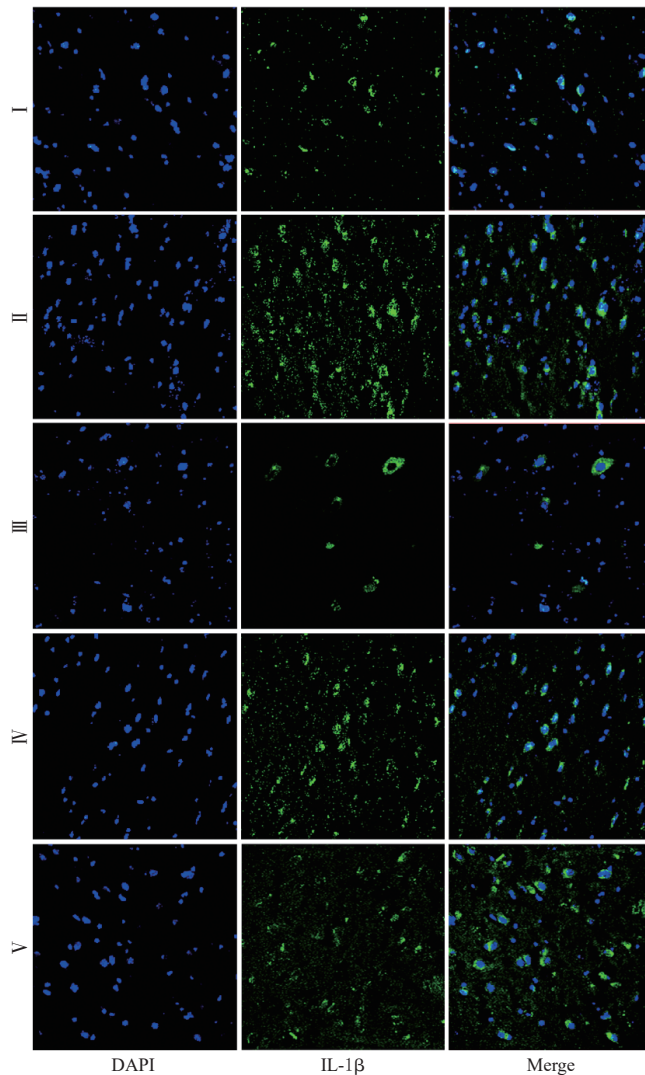
I:空白组; II:模型组; III:地西洋组; IV:酒五味子组; V:生五味子组; a:与空白组比较, $P < 0.01$; b:与空白组比较, $P < 0.05$; c:与模型组比较, $P < 0.01$; d:与模型组比较, $P < 0.05$

图3 各组小鼠脑SCN组织中神经递质含量的检测结果($\bar{x} \pm s, n=10$)



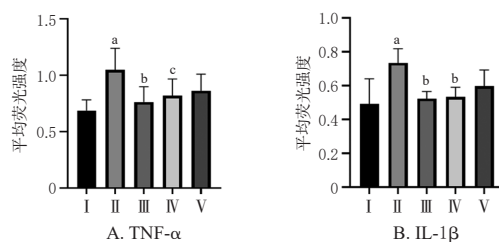
I:空白组; II:模型组; III:地西洋组; IV:酒五味子组; V:生五味子组; 绿色荧光:TNF- α ; 蓝色荧光:DAPI

图4 各组小鼠脑SCN组织中TNF- α 表达的显微图(免疫荧光, $\times 400$)



I:空白组; II:模型组; III:地西洋组; IV:酒五味子组; V:生五味子组; 绿色荧光:IL-1 β ; 蓝色荧光:DAPI

图5 各组小鼠脑SCN组织中IL-1 β 表达的显微图(免疫荧光, $\times 400$)



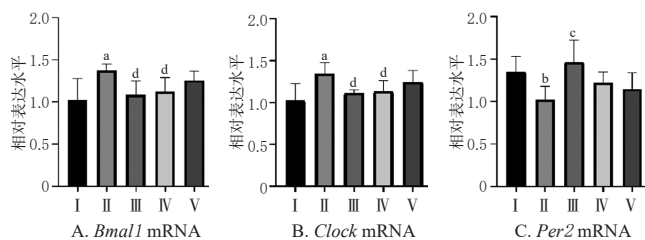
I:空白组; II:模型组; III:地西洋组; IV:酒五味子组; V:生五味子组; a:与空白组比较, $P < 0.01$; b:与模型组比较, $P < 0.01$; c:与模型组比较, $P < 0.05$

图6 各组小鼠脑SCN组织中TNF- α 、IL-1 β 荧光强度结果($\bar{x} \pm s, n=10$)

3.6 生、酒五味子对小鼠脑SCN组织中 *Bmal1*、*Clock*、*Per2* mRNA 表达的影响

与空白组比较,模型组小鼠脑SCN组织中 *Bmal1*、*Clock* mRNA 相对表达水平均显著升高 ($P < 0.01$), *Per2* mRNA 相对表达水平显著下降 ($P < 0.05$)。与模型组比

较,地西洋组和酒五味子组小鼠脑SCN组织中*Bmal1*、*Clock* mRNA相对表达水平均显著降低($P<0.05$),地西洋组小鼠脑SCN组织中*Per2* mRNA相对表达水平均显著升高($P<0.01$)。结果见图7。



I:空白组;II:模型组;III:地西洋组;IV:酒五味子组;V:生五味子组;a:与空白组比较, $P<0.01$;b:与空白组比较, $P<0.05$;c:与模型组比较, $P<0.01$;d:与模型组比较, $P<0.05$

图7 各组小鼠脑SCN组织中*Bmal1*、*Clock*、*Per2* mRNA表达结果($\bar{x} \pm s, n=10$)

4 讨论

五味子,又名山花椒、玄及、会及等,为中医临床常用中药材^[14],《神农本草经》列其为上品,《医林纂要》中记载“宁神,除烦渴,止吐衄,安梦寐”。酒五味子为五味子经黄酒蒸制而成的炮制加工品,最早记载于宋代《圣济总录》,曰“用酒三升浸三日取出焙干”^[15]。五味子酒制旨在借酒行药势,增强其滋肾功效,常用于心肾虚损、心悸失眠。

目前,大部分促睡眠药物的药效评价采用戊巴比妥钠翻正反射实验,其关键的判断指标为翻正反射消失,但手动翻正动物这一操作对实验数据有一定主观影响^[16]。脑电图是评价睡眠效率的金指标。NREM和REM是睡眠时相中的2个重要阶段,这2类睡眠的数量决定了睡眠的质量^[17]。本研究通过睡眠时相发现,模型组小鼠NREM和REM所占时间比显著减少,给予生、酒五味子治疗后,NREM和REM所占时间比显著增加。这表明生、酒五味子可通过增加NREM和REM所占时间比延长睡眠时间。

失眠,并非单一因素所致,涉及神经、免疫、内分泌等多种因素。神经、免疫、内分泌系统之间借助于神经递质、免疫细胞因子、内分泌激素等连接成一个复杂的网络体系,共同发挥抑制或促进睡眠的作用。失眠会显著引起神经-内分泌系统的下丘脑-垂体-肾上腺(hypothalamic-pituitary-adrenal, HPA)轴变化^[18],睡眠障碍与HPA轴过度活跃有关^[19]。与睡眠主要相关的神经递质5-HT可以直接支配下丘脑室旁核分泌促肾上腺皮质激素释放激素,影响HPA轴功能,GABA的增加则会抑制促肾上腺皮质激素释放激素的释放;此外,HPA轴上的促肾上腺皮质激素在DA和组胺浓度增加时,会促进其释放^[20]。本实验结果显示,一方面,酒五味子可以显著提高失眠小鼠脑SCN组织中GABA、5-HT的含量,

降低DA、CORT含量。另一方面,经生、酒五味子治疗后,反映HPA轴兴奋程度的CORT含量显著降低,表明二者可通过降低CORT含量,负反馈调节HPA轴而促睡眠。综合来看,生、酒五味子的促睡眠作用与对神经-内分泌系统的调控密不可分。同时,神经-内分泌系统还受免疫系统的调控,通过免疫细胞产生的多种细胞因子和激素样物质反作用于神经-内分泌系统,进而调控睡眠。参与该调控的细胞因子有六大类,其中TNF- α 、IL-1 β 与睡眠调控紧密相关^[10]。本实验结果显示,生、酒五味子均可降低小鼠脑SCN组织中TNF- α 和IL-1 β 的表达,结合其对REM和NREM所占时间比的延长,提示生、酒五味子的促睡眠作用不仅涉及神经-内分泌系统,还与免疫调节相关,其中潜在的神经-内分泌-免疫多靶点作用有待后续进一步探究。

此外,本实验还发现给予生、酒五味子后,位于下丘脑SCN的兴奋性调节基因*Clock*、*Bmal1*的mRNA相对表达水平显著下降,维持睡眠稳态的基因*Per2*的mRNA相对表达水平显著升高。有研究报道称,生物钟相关基因*Clock*、*Bmal1*可以引起神经兴奋性减弱,同时影响神经递质的释放,伴随多巴胺能神经元活性减少^[21],导致睡眠时间延长。但生、酒五味子改善睡眠是否与生物钟有关及其具体机制,还有待后续进一步研究。

综上所述,生、酒五味子对失眠小鼠有一定的治疗效果,其机制可能与调控失眠小鼠神经-内分泌-免疫网络相关生物学指标有关。

参考文献

- [1] PEEVER J, FULLER P M. The biology of REM sleep[J]. *Curr Biol*, 2017, 27(22): R1237-R1248.
- [2] 郭鹏,连腾宏,李丽霞,等.阿尔茨海默病患者睡眠障碍及其与认知障碍关系的研究[J]. *中华老年医学杂志*, 2019, 38(11): 1237-1241.
- [3] 张林疆,刘唯芬,毕开顺,等.五味子质量标准的研究[J]. *辽宁中医学院学报*, 2004, 6(3): 219-220.
- [4] 张羽翀,王梦阳,林慧娇,等.五味子木脂素对氯苯丙氨酸致失眠大鼠的催眠作用[J]. *中国老年学杂志*, 2020, 40(4): 861-863.
- [5] LI N, LIU J L, WANG M Y, et al. Sedative and hypnotic effects of Schisandrin B through increasing GABA/Glu ratio and upregulating the expression of GABA $_A$ in mice and rats[J]. *Biomed Pharmacother*, 2018, 103: 509-516.
- [6] 王梅爱.北五味子提取物对失眠大鼠模型海马组织内GABA $_A$ AR α 1、GABA $_A$ AR γ 2、NKCC1表达的影响[J]. *世界睡眠医学杂志*, 2021, 8(11): 1916-1918.
- [7] 赵倩,李劲草,黄婷,等.经典名方天王补心丹治疗失眠的研究现状[J]. *中国药房*, 2022, 33(18): 2295-2298, 2304.

(下转第536页)