

# 安络小皮伞对大鼠的长效镇痛作用

叶文博，杨晓彤，陈莹，李奇蕾

(上海师范大学，生命与环境科学学院，上海 200234)

安络小皮伞 *Marasmius androsaceus* 系担子菌纲、伞菌目、白蘑科小皮伞属真菌。我国民间用它的菌丝来治疗跌打损伤、骨折疼痛、坐骨神经痛、偏头痛、麻风性神经痛和风湿关节痛等<sup>[1-5]</sup>。临床镇痛时效很长<sup>[5]</sup>，为许多其他镇痛药物所不能比拟，其有效成分还不清楚。我们选用安络小皮伞菌丝体的水提醇沉物(ANA)，以电刺激-钾离子透入致痛法测定痛阈的方法，观察不同剂量的ANA对大鼠痛阈的影响，以寻找长效的镇痛成分。

## 1 材 料

### 1.1 试验药物

安络小安伞菌丝体的水提醇沉物(ANA)由上海师范大学食用菌研究室提供。安络小皮伞培养基配方为：玉米粉2%、酵母粉0.5%、MgSO<sub>4</sub>0.05%、KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>0.1%；接种后在23℃、140转/分的摇床上培养4天。4天后的培养物以4000转/分离心20分钟，取得菌丝体及基质的混合物，然后，用90℃热水(1:30)提取数小时。水提液经过滤后，加入3倍量的60%乙醇，放入冰箱静置数日，获得絮状沉淀物，烘干后备用。用微孔滤膜(0.45μm)对ANA进行初滤，然后用1万膜超滤，获得1万膜通透的ANA<sub>1</sub>和截留的ANA<sub>2</sub>。使用前分别将ANA、ANA<sub>1</sub>和ANA<sub>2</sub>用生理盐水配制成不同浓度的溶液。

### 1.2 动物

SD大鼠由上海中医药大学实验动物中心生产，雄性，33只，体重255±24g。

### 1.3 仪器

WQ-9E痛阈测定仪(上海医科大学生产)。

### 1.4 方法

电刺激-钾离子透入-甩尾法<sup>[6]</sup>进行试验。20只大鼠随机分成4组，分别腹腔注射50, 100, 500mg/kg ANA溶液或生理盐水。每天一次，连续4天。注射前，测定每只大鼠的痛阈：大鼠固定在经过改装的大鼠固定器内，在大鼠的尾根1/3处剪去鳞片和硬毛，选定刺激位置，安置电极。在安置电极前先用70%乙醇棉球擦清鼠尾的电极放置部位，待乙醇完全挥发后再放置电极进行实验，有助于减小测量误差。无关电极置于后肢足底。待大鼠稳定后测量痛阈，每只大鼠测量3次，每次间隔1分钟。量程为2.5mA档，阶梯高4，极性+。痛阈以引起大鼠大幅度强烈甩尾的电流强度(mA)为指标。痛阈测量从第1天起，连续13天。另外13只大鼠分成3组，ANA组和ANA<sub>2</sub>组各5只，ANA<sub>1</sub>组3只。每天分别腹腔注射100mg/kg不同的溶液，连续4天，每天测定痛阈，方法同上。

另用示差检测谱、紫外280nm检测谱以对ANA<sub>1</sub>和ANA<sub>2</sub>中糖和肽作初步分析。

## 2 结 果

### 2.1 ANA的镇痛作用

注射ANA溶液后第2天起，500mg / kg组、100mg / kg组的痛阈提高；第3天起，50mg / kg组的痛阈提高。ANA的药效能持续较长的时间，50mg/kg组维持7天，500mg/kg组、100mg/kg组维持9~10天。痛阈的高峰出现在停药2天之后，即第6天。500mg/kg组、100mg/kg组的痛阈在停药后6天依然同生理盐水组有极显著性差异( $P<0.01$ )。

表1 安络小皮伞水提醇沉物(ANA)对大鼠痛阈的影响 ( $\bar{x} \pm s$ , n=5, mA)

组别	剂量 (mg/kg)	给药前	给药后(天)					
			2	4	6	8	10	12
Saline		0.42±0.11	0.43±0.06	0.44±0.04	0.42±0.03	0.43±0.03	0.40±0.02	0.42±0.02
ANA	50	0.46±0.03	0.48±0.05	0.52±0.03**	0.55±0.06**	0.49±0.05*	0.43±0.03	0.41±0.02
ANA	100	0.37±0.14	0.51±0.07**	0.61±0.04**	0.70±0.08**	0.60±0.06**	0.52±0.05**	0.44±0.03
ANA	500	0.41±0.10	0.53±0.06**	0.60±0.09**	0.65±0.13**	0.65±0.10**	0.50±0.06**	0.45±0.05

与Saline相比\*P<0.05； \*\*P<0.01

## 2.2 有效成分的初步分析

将ANA<sub>1</sub>、ANA<sub>2</sub>和ANA以100/kg的剂量进行大鼠镇痛实验，结果显示，ANA镇痛效果超过ANA<sub>2</sub>，ANA<sub>1</sub>的镇痛效果最好，其第3、4、7天的痛阈平均值分别为1.84、1.78、1.67mA，明显超过ANA和ANA<sub>2</sub>。示差检测谱

显示：ANA<sub>1</sub>和ANA<sub>2</sub>中含有的多糖相同，分子量为5342、13310、14739和23276。紫外280nm检测谱则表明，它们含有的多肽不同，ANA<sub>1</sub>和ANA<sub>2</sub>的肽峰保留时间为22.28min和20.75min（图1）。

表2 ANA、ANA<sub>1</sub>与ANA<sub>2</sub>对大鼠痛阈的影响（ $\bar{x} \pm s$ , n=5）

组别	剂量 (mg/kg)	给药前	给药后(天)		
			2	4	6
Saline	—	1.00±0.15	0.99±0.18	1.20±0.23	1.17±0.11
ANA	100	1.10±0.20	1.24±0.25**	1.34±0.23	1.30±0.19
ANA <sub>2</sub>	100	1.10±0.06	1.13±0.24	1.13±0.16	1.21±0.23
ANA <sub>1</sub>	100	1.18±0.35	1.84±0.29 <sup>△△</sup>	1.78±0.10 <sup>△△</sup>	1.67±0.21 <sup>△△</sup>

与Saline相比\*\*P<0.01；与ANA相比<sup>△△</sup>P<0.01

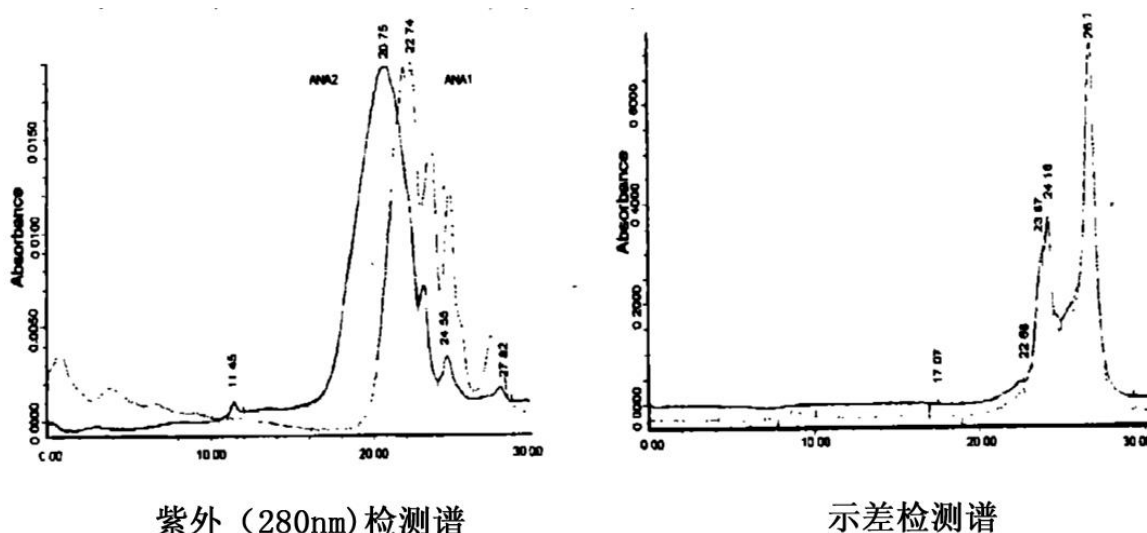


图1 ANA<sub>1</sub>与ANA<sub>2</sub>的紫外(280nm)检测谱和示差检测谱

### 3 讨 论

中草药镇痛已知有效成分主要有生物碱、皂甙、挥发油和黄酮等。如延胡索中的延胡索乙素、山乌龟中的颅通定、阿片中的吗啡；柴胡中的柴胡皂甙、穿山龙中的薯蓣皂甙。它们分别属于生物碱类和皂甙类。从化学性质看，它们都是醇溶性的。一般来说，它们镇痛起效较快、作用时间较短。以镇痛作用强而持久著称的吗啡的镇痛时效也仅为4~7小时。

安络小皮伞镇痛具有起效慢（3~5天），药效较长<sup>[5]</sup>的特点。本实验采用的ANA有相同的特点，ANA很可能是安络小皮伞长效镇痛的有效部分。市售的“安络痛”和“安络解痛片”均由安络小皮伞制成。“安络痛”由菌丝体经乙醇提取制成<sup>[3]</sup>，而“安络解痛片”则由菌丝体连同基质的粗提物制成<sup>[4]</sup>。安络小皮伞中具有镇痛作用的物质有对羟基肉桂酸、三十碳酸、麦角甾醇、萜内酯类化合物和皂甙等，它们都是醇溶性的物质。对羟基肉桂酸镇痛起效快、时效短，同“安络痛”和“安络解痛片”的临床镇痛特点不相吻合。其它物质的镇痛实验未见报道。我们认为，“安络解痛片”由菌丝体连同基质的粗提物制成，其中的镇痛物质可能是水溶性的。

实验表明，安络小皮伞的水提醇沉物ANA有镇痛作用。中草药中，有关水提醇沉的镇痛有效成分的报道不多，但我们已经注意到，抗癌免疫调节剂云芝糖肽（PSP）<sup>[6-8]</sup>和眼镜蛇毒（cobratoxin）有镇痛效果<sup>[9, 10]</sup>。PSP是云芝菌丝体的水提醇沉物，它能促进外周血液中的IL-2增加，从而介导中枢镇痛<sup>[8]</sup>。眼镜蛇毒是蛋白质<sup>[11]</sup>，抽提中华眼镜蛇毒液总RNA，通过反转录PCR扩增眼镜蛇毒cDNA，克隆并测

序，该cDNA编码83个氨基酸，包括21个氨基酸的信号肽和62个氨基酸序列，通过蛋白测序同眼镜蛇毒完全一致。用眼镜蛇毒镇痛起效较慢，3~5日后才能充分发挥效果。这一特点同安络小皮伞镇痛特征颇为相似。

ANA有镇痛作用，它起效慢、时效长。通过1万膜分离得到的ANA<sub>1</sub>与ANA<sub>2</sub>中，有相同的糖类和不同的肽类。初步实验表明，分子量1万以下的ANA<sub>1</sub>可能是长时效镇痛的有效成分，其中有镇痛效果的物质是不是多肽，有待于进一步证实。

### 参考文献

- [1] 杨新美，中国菌物学传统与开拓，中国农业出版社，2001:160-176
- [2] 中国药材公司，中国中药资源志要，科学出版社，1994:38
- [3] 广东省微生物所、广州第一制药厂，安络小皮伞的研究，微生物学报，1975；15(3):188-190
- [4] 王凯良，朱振岳，等，安络解痛片的临床药理研究，中成药研究，1981；(12):25-26
- [5] 上海医药工业研究所，神经系统药物，上海科学技术出版社，1985
- [6] 姜建伟，何莲芳，杨庆尧，云芝糖肽(PSP)的镇痛作用，上海师范大学学报(自然科学版)，1991；20(2):87-90
- [7] 叶文博，杨斐，高菊芳，等，云芝糖肽超滤制品对小鼠痛反应的抑制作用，上海师范大学学报(自然科学版)，1993；22(4):64-68
- [8] Yin Qizhang. The Analgesic effect of Yun Zhi Polysaccharopeptide, Advances in Research of PSP, 1999;47-61
- [9] 王兴业，王凤学，新克痛宁术后镇痛效果观察，蛇志，1999；11(1):19-20
- [10] 曹宜生，程宝全，复方克痛宁临床应用镇痛效果，蛇志，1995；7(1):51-53
- [11] 钱友存，龚毅，蛇神经毒素的表达和鉴定，生物工程学报，2001；16(3):321-325

