

See discussions, stats, and author profiles for this publication at: <https://www.researchgate.net/publication/228080092>

# Cannabidiol, a Cannabis sativa constituent, as an anxiolytic drug

Article in Revista Brasileira de Psiquiatria · June 2012

Impact Factor: 1.77 · DOI: 10.1590/S1516-44462012000500008 · Source: PubMed

---

CITATIONS

24

READS

3

7 authors, including:



Natalia Pinho de Oliveira Ribeiro  
Federal University of Rio de Janeiro

13 PUBLICATIONS 43 CITATIONS

[SEE PROFILE](#)



Jose A Crippa  
University of São Paulo

363 PUBLICATIONS 5,324 CITATIONS

[SEE PROFILE](#)



Antonio E Nardi  
Federal University of Rio de Janeiro

590 PUBLICATIONS 3,927 CITATIONS

[SEE PROFILE](#)



Antonio Zuardi  
University of São Paulo

190 PUBLICATIONS 5,058 CITATIONS

[SEE PROFILE](#)



ELSEVIER

ARTICLE

## Cannabidiol, a *Cannabis sativa* constituent, as an anxiolytic drug

Alexandre Rafael de Mello Schier,<sup>1</sup> Natalia Pinho de Oliveira Ribeiro,<sup>1</sup>  
Adriana Cardoso de Oliveira e Silva,<sup>1,2,4</sup> Jaime Eduardo Cecilio Hallak,<sup>3,4</sup>  
José Alexandre S. Crippa,<sup>3,4</sup> Antonio E. Nardi,<sup>1,4</sup> Antonio Waldo Zuardi<sup>3,4</sup>

<sup>1</sup> Laboratory of Panic and Respiration, Institute of Psychiatry (IPUB), Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brazil

<sup>2</sup> Universidade Federal Fluminense, Brazil

<sup>3</sup> Department of Neuroscience and Behavioral Sciences, Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto, Universidade de São Paulo, Brazil

<sup>4</sup> Instituto Nacional de Ciência e Tecnologia Translacional em Medicina (National Institute for Translational Medicine; INCT-TM), Brazil

Received on March 2, 2011; accepted on December 18, 2011

### DESCRIPTORS

Cannabidiol;  
*Cannabis sativa*;  
Anxiolytics;  
Anxiety disorders.

### Abstract

**Objectives:** To review and describe studies of the non-psychotomimetic constituent of *Cannabis sativa*, cannabidiol (CBD), as an anxiolytic drug and discuss its possible mechanisms of action. **Method:** The articles selected for the review were identified through searches in English, Portuguese, and Spanish in the electronic databases ISI Web of Knowledge, SciELO, PubMed, and PsycINFO, combining the search terms “cannabidiol and anxiolytic”, “cannabidiol and anxiolytic-like”, and “cannabidiol and anxiety”. The reference lists of the publications included, review articles, and book chapters were handsearched for additional references. Experimental animal and human studies were included, with no time restraints. **Results:** Studies using animal models of anxiety and involving healthy volunteers clearly suggest an anxiolytic-like effect of CBD. Moreover, CBD was shown to reduce anxiety in patients with social anxiety disorder. **Conclusion:** Future clinical trials involving patients with different anxiety disorders are warranted, especially of panic disorder, obsessive-compulsive disorder, social anxiety disorder, and post-traumatic stress disorders. The adequate therapeutic window of CBD and the precise mechanisms involved in its anxiolytic action remain to be determined.

## Introduction

*Cannabis sativa* is the most used drug of abuse worldwide and around 20% of youth use it heavily and regularly around the globe.<sup>1</sup> The main psychoactive component of the plant is Δ9-tetrahydrocannabinol (Δ9-THC), one of the substances responsible for the psychoactive effects of Cannabis.<sup>2-4</sup>

Cannabidiol (CBD) is another abundant compound in *Cannabis sativa*, constituting around 40% of the plant's active substances.<sup>5</sup> The pharmacological effects of CBD are different and often opposite to those of Δ9-THC.<sup>6</sup> The number of publications on CBD has increased remarkably over the last years and support the view that CBD has a vast array of possible therapeutic effects. Among these possibilities, the anxiolytic and antipsychotic properties of CBD stand out.<sup>7-10</sup> CBD's anxiolytic effects are apparently similar to those of approved drugs to treat anxiety,<sup>11</sup> although its effective doses have not been clearly established and the mechanisms underlying these effects are not fully understood. The low affinity of CBD for cannabinoid neuroreceptors<sup>12,13</sup> and its agonist properties at 5-HT1A receptors<sup>14,15</sup> have been repeatedly demonstrated.

Most studies on CBD have been conducted with rodents, but studies with human samples have also provided promising results.<sup>16,17</sup> Therefore, the aim of this paper is to review the scientific literature on the anxiolytic properties of CBD in animal and in humans.

## Method

The articles selected for this review were identified by searches in English, Portuguese, and Spanish in the electronic databases ISI Web of Knowledge, SciELO, PubMed, and PsycINFO combining the search terms "cannabidiol and anxiolytic", "cannabidiol and anxiolytic-like", and "cannabidiol and anxiety". In addition, the reference lists of the selected articles and relevant literature reviews and book chapters were handsearched for additional references. We included experimental studies with human and animal samples with no time limits. We sought to exclude studies that used smoked Cannabis, as it is not possible to establish the dose, composition, and proportion of the different cannabinoids in this case, besides the great individual variations in the samples enrolled. Finally, we did not include studies using extracts containing both THC and CBD in oral (Cannador®) or oromucosal spray (Sativex®) forms due to the difficulty to establish the effects of CBD alone (Table 1).

## Animal studies

The two first articles about the effects of CBD on experimental anxiety were published in journals that were not indexed in the databases used for this review but were located through handsearch in the reference lists of relevant literature. These two investigations showed contradictory results. In one study, no significant effects of high doses of CBD (100 mg/kg) were seen in rats in the Geller-Seifter conflict test.<sup>18</sup> In the other, a low dose of CBD (10 mg/kg) had anxiolytic effects in rats submitted to the conditioned emotional response test.<sup>19</sup>

Later studies using the elevated plus maze (EPM) helped to elucidate this contradiction.<sup>9</sup> The EPM consists of two opposing open arms (50 x 10 cm) and two closed arms

(50 x 10 x 40 cm) that intersect in their central portion. The arms are made of wood and stand 50 cm above the ground. In this study, mice injected with CBD, diazepam or vehicle (no active substances) were placed in the center of the maze facing the closed arms. The time spent and the numbers of entries in the open and closed arms were measured for 10 minutes. The frequency of entries in the open arms of animals receiving CBD presented an inverted U-shaped curve, with significantly higher rates than those observed in animals treated with vehicle, at the doses of 2.5, 5, and 10 mg/kg. The measures of mice treated with CBD 20 mg/kg did not differ from those of controls, suggesting that anxiolytic effects are only present at low doses, which explains the absence of effects with CBD 100 mg/kg reported in 1981.<sup>18</sup> The same inverted U-shaped dose-response curve was obtained with a wider range of doses of CBD in the EPM (Onaivi et al.).<sup>20</sup> Furthermore, the same pattern was observed with the direct infusion of CBD in the periaqueductal gray (PAG) of rats tested in the EPM,<sup>15,21</sup> confirming that anxiolytic effects should only be expected with low doses of CBD.

The mechanisms through which CBD acts to diminish anxiety have been studied in a number of animal models of anxiety using rodents. One of these studies used Vogel's conflict test,<sup>22</sup> in which the animal is water-deprived from and placed in a cage with an electrified grid at the bottom through which the animal receives a shock after licking water for a predetermined number of times. Three substances were tested in rats using the following procedure: CBD (2.5, 5 and 10 mg/kg), diazepam, and flumazenil (an antagonist of benzodiazepine receptors), in addition to vehicle (placebo). The tests showed that CBD produced effects consistent with those of diazepam by increasing the number of licks, even if they resulted in punishment. Flumazenil antagonized the anxiolytic effect of diazepam, but not that of CBD, suggesting that the effects of CBD are not mediated by the activation of benzodiazepine receptors.

There is strong evidence showing that the serotonergic system is involved in the anxiolytic action of CBD. The injection of the 5-HT1A receptor antagonist WAY-100635 (WAY) directly into the dorsolateral portion of the PAG (dIPAG) in rats antagonized the anxiolytic effects of CBD in the EPM and in Vogel's conflict test.<sup>15</sup> The participation of 5-HT1A receptors in the anxiolytic action of CBD was also derived from behavioral and cardiovascular responses to restraint stress in rats.<sup>11</sup> In this study, animals were intraperitoneally injected with vehicle or CBD (1, 10 and 20 mg/kg) and, after 30 minutes, they were restrained for 60 minutes. Immobilization increased blood pressure, heart rate, and anxiety responses in the EPM 24 hours later, and these effects were attenuated by CBD. Pretreatment with WAY blocked the anxiolytic action of CBD. The injection of CBD into the intra-dorsal PAG also blocked panic-like responses in the elevated T-maze (ETM) and flight responses to the electrical stimulation of this area.<sup>23</sup> The ETM has three arms with the same dimensions, two open and one closed, and allows the measure of entrance avoidance in the open arms when the animal is placed in the closed arm, as well as of escape when the animal is placed in the open arm. The panic-like response seen with CBD in the two procedures was antagonized by the previous intra-dIPAG administration of WAY.<sup>22</sup> Chronic oral administration of CBD also had anti-panic effects in the ETM that were neutralized

**Table 1** Studies of the anxiolytic effect of cannabidiol in humans and animals

Study	Model	Route	Dose	Anxiolytic effect
<b>Animals</b>				
Silveira Filho et al. <sup>18</sup>	Conflict test	Intraperitoneal	100 mg/kg	-
Zuardi et al. <sup>19</sup>	Conditioned emotional response paradigm	Intraperitoneal	10 mg/kg	+
Onaivi et al. <sup>20</sup>	Elevated plus maze test	Intraperitoneal	0.01, 0.1, 0.5, 1.0, 2.5, 5.0, 10.0, 50.0 and 100.0 mg/kg	+
Guimarães et al. <sup>9</sup>	Elevated plus maze test	Intraperitoneal	2.5, 5.0, 10.0 and 20.0 mg/kg	+
Moreira et al. <sup>22</sup>	Vogel's conflict test	Intraperitoneal	2.5, 5.0 and 10.0 mg/kg	+
Resstel et al. <sup>10</sup>	Contextual fear conditioning	Intraperitoneal	10 mg/kg	+
Campos et al. <sup>15</sup>	Elevated plus maze test and Vogel's conflict test	Intra-dorsal periaqueductal gray		+
Bitencourt et al. <sup>28</sup>	Contextual fear conditioning	i.c.v.	2.0 microg/microl	+
Campos et al. <sup>21</sup>	Elevated plus maze test	Intra-dorsal periaqueductal gray	30 or 60 nmol	+
Resstel et al. <sup>19</sup>	Restraint stress	Intraperitoneal	1, 10 and 20 mg/kg	+
Soares et al. <sup>23</sup>	Elevated T maze	Intra-dorsal periaqueductal gray	15, 30 or 60 nmol	+
Lemos et al. <sup>29</sup>	Contextual fear conditioning	Intraperitoneal and direct microinjection into the PL prefrontal cortex	10 mg/kg (i.p.) and 30 nmol (microinjection into the PL prefrontal cortex)	+
Casarotto et al. <sup>26</sup>	Marble-burying test	Intraperitoneal	15, 30 and 60 mg/kg	+
Gomes et al. <sup>30</sup>	Vogel's conflict test	Intra bed nucleus of the stria terminalis	15, 30, and 60 nmol	+
Deiana et al. <sup>27</sup>	Marble-burying test	Intraperitoneal and oral	120 mg/kg	+
Uribe-Mariño et al. <sup>31</sup>	Prey-predator paradigm	Intraperitoneal	0.3, 3.0 and 30 mg/kg	+
Campos et al. <sup>24</sup>	Elevated T maze	Oral		+
<b>Humans</b>				
Zuardi et al. <sup>7</sup>	Decreased STAI scores elevation induced by THC (healthy volunteers)	Oral	1 mg/kg	+
Zuardi et al. <sup>32</sup>	Decreased VAS factor anxiety scores after public speaking (healthy volunteers)	Oral	300 mg	+
Crippa et al. <sup>34</sup>	Decreased VAS factor anxiety scores before SPECT procedure (healthy volunteers)	Oral	400 mg	+
Fusar-Poli et al. <sup>35</sup>	Decreased skin conductance fluctuation in task with fearful faces during a fMRI procedure (healthy volunteers)	Oral	600 mg	+
Crippa et al. <sup>17</sup>	Decreased VAS factor anxiety scores before SPECT procedure (social phobia patients)	Oral	400 mg	+
Bergamaschi et al. <sup>33</sup>	Decreased VAS factor anxiety scores after public speaking (social phobia patients)	Oral	600 mg	+

by intra-dlPAG injection of WAY. However, chronic administration of CBD did not change the extracellular concentration of serotonin in the dlPAG or the expression of 5-HT1A or 5-HT2C, indicating that CBD directly activates 5-HT1A receptors.<sup>24</sup> CBD was also found to activate the vanilloid receptor type 1 (TRPV1)<sup>25</sup> and there is evidence that this activation could explain the inverted U-shaped dose-response curve of CBD's anxiolytic effect seen in the EPM. TRPV1 receptors regulate the release of glutamate in the dlPAG and the increased activation of this system would result in increased anxiety. Thus, it has been suggested that elevated doses of CBD in the dlPAG could activate local TRPV1 receptors facilitating the glutamatergic neurotransmission and increasing anxiety.

To test this hypothesis, rats pre-treated with the TRPV1 antagonist capsazepine in the dlPAG were injected with CBD (30 and 60 mg/kg) in the same region and tested in the EPM. The dose of 60 mg/kg CBD, which had no anxiolytic action before, was able to reduce anxiety after pre-treatment with capsazepine, suggesting that the activation of TRPV1 receptors by the higher dose of CBD would counterbalance the anxiolytic effect of CBD produced by the activation of 5-HT1A receptors.<sup>21</sup>

Because serotonin has also been implicated in obsessive-compulsive disorder (OCD), the effects of CBD were tested in mice submitted to the marble-burying test (MBT), an animal model of compulsive behavior. CBD induced a significant reduction in the number of buried marbles at different doses (15, 30, and 60 mg/kg) compared to controls in a dose-dependent pattern. The same was found with the administration of the ISRS paroxetine (10 mg/kg) and diazepam (2.5 mg/kg). However, the effects of CBD 30 mg/kg persisted even after seven days of repeated daily administration, whereas the effects of diazepam disappeared. Pre-treatment with WAY (3 mg/kg) counteracted the effects of paroxetine, but did not affect the action of CBD, which was prevented by pre-treatment with the CB1 receptor antagonist AM251 (1 mg/kg).<sup>26</sup> This action of CBD in the MBT was recently replicated by another group using a higher dose (120 mg/kg).<sup>27</sup>

The participation of specific cannabinoid receptors (CB1) in the anxiolytic action of CBD has also been investigated using animal models. In the study with the EPM that reported the antagonism of the anxiolytic effect of intra-dlPAG CBD by WAY, the CB1 receptor antagonist AM251 was unable to avoid this effect.<sup>15</sup> However, this receptor system seems to be involved in another anxiolytic-like action of CBD, according to tests using a procedure known as contextual fear conditioning. In this procedure, animals are pre-conditioned to a hostile environment (foot shocks) and later exposed to the same environment, when they normally present freezing, the duration of which can be monitored as a measure of anxiety. Both CBD and diazepam are successful in attenuating freezing in rats, as well as the increased heart rate and blood pressure induced by re-exposure to the contextually feared environment.<sup>10</sup> This effect of CBD on contextual memory is also produced by the endocannabinoid reuptake inhibitor AM404, which increases the availability of cannabinoids in the synaptic cleft.<sup>28</sup> In this study, the two drugs were injected into the ventricles and their effects were counteracted by the CB1 receptor antagonist SR141716A, suggesting the involvement of the endocannabinoid system in the anxiolytic action of CBD in this model. The pre-limbic region of the prefrontal cortex

appears to underlie this effect of CBD, as the reduction in contextual fear produced by systemic administration of CBD (10 mg/kg) is associated with reduced c-Fos expression in this area. In addition, the microinjection of CBD (30 nmol) in the pre-limbic region of the frontal cortex reduced freezing induced by re-exposure to the aversive context.<sup>29</sup> The effects of CBD on contextual fear indicate a possible therapeutic action of this cannabinoid in post-traumatic stress disorder.

Another area that is apparently involved in the anxiolytic-like effects of CBD is the bed nucleus of the stria terminalis (BNST). The intra-BNST injection of CBD (15, 30, and 60 nmol) increased the number of punished licks in Vogel's conflict test and the number of open arm entries in the EPM. These effects were blocked in rats pre-treated with WAY.<sup>30</sup>

CBD was also effective in an ethologic model that investigates behaviors induced by innate fear, the predator-prey paradigm.<sup>31</sup> This procedure was performed using a semi-transparent plexiglass box in the shape of a quadrangular arena (154x72x64 cm) with walls covered with a light-reflecting film and floor in transparent plexiglass over a board of stainless steel divided in 20 equal rectangles. One of the corners of the arena has a shelter box with black walls and a complex maze inside. Three days prior to the experiment, the mice were placed and kept in this arena, with free access to food and water until the day of the trial. The "no threat" group had its behaviors recorded for five minutes. Animals exposed to the predator (snake) were divided into four groups ( $n = 12/11$  per group) and pre-treated with intraperitoneal injections of CBD (0.3, 3 and 30 mg/kg) or vehicle (control group). The group of animals that were not confronted with the predator presented no defensive behaviors. Animals pre-treated with CBD had significant reductions in explosive flight and defensive immobility, responses related to panic models. Risk assessment and defensive attention were unaltered in animals treated with CBD. These results suggest that CBD can be effective in the control of panic attacks.

## Human studies

The first evidence of CBD's anxiolytic effects in humans, documented with assessment scales, was published in 1982 in a study on the interaction between CBD and THC.<sup>7</sup> The study sample consisted of eight volunteers with a mean age of 27 years, no health problems and who had not used *Cannabis sativa* in the previous 15 days. In a double-blind procedure, the volunteers received CBD, THC, THC + CBD, diazepam, and placebo in different sequences and days. The results showed that the increased anxiety following the administration of THC was significantly attenuated with the simultaneous administration of CBD (THC + CBD).

Based on this preliminary evidence, researchers decided to investigate a possible anxiolytic action of CBD in experimentally induced anxiety in healthy volunteers using the simulated public speaking (SPS) model.<sup>32</sup> The procedure consists of asking a subject to speak in front of a video camera for a few minutes, while subjective anxiety is measured with self-rated scales and physiological correlates of anxiety are recorded (heart rate, blood pressure, skin conductance). CBD (300 mg), as well as the anxiolytic drugs diazepam (10 mg) and ipsapirone (5 mg), administered in a double-blind design, significantly attenuated SPS-induced anxiety.

The SPS test may be regarded as a good model of anxiety and has apparent validity for social anxiety disorder (SAD), as the fear of speaking in public is considered a central feature in this condition. Therefore, the anxiolytic effect of CBD in healthy volunteers observed in this test led to the hypothesis that this cannabinoid could be effective to treat SAD. This hypothesis was recently tested in 24 patients with SAD who had their performance in the SPS test compared to that of a group of 12 healthy controls.<sup>33</sup> The patients with SAD were divided into two groups of 12, one of which received CBD 600 mg and the other placebo, in a double-blind procedure. The results showed that the levels of anxiety, somatic symptoms, and negative self-assessment were higher in patients who took placebo than in those of the CBD group who performed similarly to healthy controls in some measures.

In another study that investigated the effects of CBD on regional cerebral blood flow (rCBF) in healthy volunteers using single photon emission computed tomography (SPECT), SPS-induced anxiety was reduced in patients receiving CBD.<sup>34</sup> In that study, patients received either CBD (400 mg) or placebo, in a crossed double-blind design, in two experimental sessions with an interval of one week. CBD significantly reduced subjective anxiety as measured by rating scales, while brain activity was increased in the left parahippocampal gyrus and decreased in the left amygdala-hippocampus complex, including the fusiform gyrus. This pattern of SPECT results is compatible with an anxiolytic action.

SPECT was also used later to investigate the neural correlates of CBD's anxiolytic effects in a sample of patients with SAD.<sup>17</sup> A single dose of CBD 400 mg was able to reduce subjective anxiety measures and SPECT showed changes in the same regions previously identified in healthy volunteers.

Functional magnetic resonance imaging (fMRI), which allows the acquisition of larger series of images with better temporal and spatial resolution, was used to investigate the neural correlates of the anxiolytic effects of CBD in 15 healthy volunteers.<sup>35</sup> This experiment showed that CBD (600 mg) attenuated fMRI responses during the recognition of fearful facial expressions in the amygdala and the anterior cingulate, and that this attenuation pattern correlated with skin conductance responses to the stimuli. The same group also reported that the anxiolytic action of CBD occurs by altering the subcortical prefrontal connectivity via amygdala and anterior cingulated.<sup>16</sup>

## Conclusion

Together, the results from laboratory animals, healthy volunteers, and patients with anxiety disorders support the proposition of CBD as a new drug with anxiolytic properties. Because it has no psychoactive effects and does not affect cognition; has an adequate safety profile, good tolerability, positive results in trials with humans, and a broad spectrum of pharmacological actions,<sup>36</sup> CBD appears to be the cannabinoid compound that is closer to have its preliminary findings in anxiety translated into clinical practice.<sup>37</sup> Future studies should test this possibility in clinical trials involving patients with different anxiety disorders, especially panic disorder, obsessive-compulsive disorder, social anxiety disorder, and post-traumatic stress disorder. In addition, because the actions of CBD are biphasic, the adequate therapeutic window for each anxiety disorder remains to be determined.

Regarding the mechanism underlying the anxiolytic effects of CBD, the most consistent evidence points to the involvement of the serotonergic system, probably through direct action on 5-HT1A receptors, although other systems, as the endocannabinoid system itself, may also be implicated. Further investigation is warranted to clarify these issues, especially if we consider that CBD is a drug with a variety of effects in the nervous system.<sup>38-40</sup>

## Disclosures

Alexandre Rafael de Mello Schier

**Employment:** Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brazil. **Research grant:** Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (Brazilian Council for Scientific and Technological Development, CNPq)\*, Brazil. **Other:** Laboratory of Panic and Respiration, Institute of Psychiatry, Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brazil.

Natalia Pinho de Oliveira Ribeiro

**Employment:** Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brazil. **Research grant:** Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (Coordination for the Improvement of Higher Education Personnel, Capes)\*, Brazil. **Other:** Laboratory of Panic and Respiration, Institute of Psychiatry, Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brazil.

Adriana Cardoso de Oliveira e Silva

**Employment:** Universidade Federal Fluminense (UFF), Brazil. **Other:** Laboratory of Panic and Respiration, Institute of Psychiatry, Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ); National Institute for Translational Medicine (INCT-TM), Brazil.

Jaime Eduardo Cecílio Hallak

**Employment:** Faculdade de Medicina da Universidade São Paulo (FMSP-USP), Brazil. **Research grant:** Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (Brazilian Council for Scientific and Technological Development, CNPq); Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (Coordination for the Improvement of Higher Education Personnel, Capes); Fundação de Amparo à Pesquisa de São Paulo (FAPESP), Brazil. **Other:** THC-Pharm, Novartis, AstraZeneca; Departamento de Neurociências e Ciências do Comportamento, Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto, Universidade de São Paulo; National Institute for Translational Medicine (INCT-TM), Brazil.

José Alexandre S. Crippa

**Employment:** Faculdade de Medicina da Universidade São Paulo (FMSP-USP), Brazil. **Research grant:** Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (Brazilian Council for Scientific and Technological Development, CNPq); Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (Coordination for the Improvement of Higher Education Personnel, Capes); Fundação de Amparo à Pesquisa de São Paulo (FAPESP), Brazil. **Other:** THC-Pharm, Eli-Lilly, Servier; Departamento de Neurociências e Ciências do Comportamento, Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto, Universidade de São Paulo; National Institute for Translational Medicine (INCT-TM), Brazil.

Antonio E. Nardi

**Employment:** Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brazil. **Research grant:** Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (Brazilian Council for Scientific and Technological Development, CNPq)\*\*, Brazil. **Speaker's honoraria:** Glaxo-SmithKline\*, Roche. **Consultant/ Advisory board:** Aché\*. **Other:** ArtMed\*; Laboratory of Panic and Respiration, Institute of Psychiatry, Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ); National Institute for Translational Medicine (INCT-TM), Brazil.

Antonio Waldo Zuardi

**Employment:** Faculdade de Medicina da Universidade São Paulo (FMSP-USP), Brazil. **Research grant:** Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (Brazilian Council for Scientific and Technological Development, CNPq); Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (Coordination for the Improvement of Higher Education Personnel, Capes); Fundação de Amparo à Pesquisa de São Paulo (FAPESP), Brazil. **Other:** THC-Pharm; Departamento de Neurociências e Ciências do Comportamento, Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto, Universidade de São Paulo; National Institute for Translational Medicine (INCT-TM), Brazil.

\* Modest

\*\* Significant

\*\*\* Significant. Amounts given to the author's institution or to a colleague for research in which the author has participation, not directly to the author.

## References

1. Diehl A, Cordeiro DC, Laranjeira R. [Cannabis abuse in patients with psychiatric disorders: an update to old evidence]. Rev Bras Psiquiatr. 2010;32(Suppl 1):S41-5.
2. Mechoulam R. Marihuana chemistry. Science. 1970;168:1159-66.
3. Mechoulam R, Shani A, Edery H, Grunfeld Y. Chemical basis of hashish activity. Science. 1970;169:611-2.
4. Ilan AB, Gevins A, Coleman M, ElSohly MA, de Wit H. Neurophysiological and subjective profile of marijuana with varying concentrations of cannabinoids. Behav Pharmacol. 2005;16:487-96.
5. Crippa J, Zuardi A, Martin-Santos R, Bhattacharyya S, Atakan Z, McGuire P, Fusar-Poli P. Cannabis and anxiety: a critical review of the evidence. Hum Psychopharmacol. 2009;24(7):515-23.
6. Mechoulam R, Petersa M, Murillo-Rodriguez E, Hanus LO. Cannabidiol - recent advances. Chem Biodivers. 2007;4:1678-92.
7. Zuardi AW, Shirakawa I, Finkelfarb E, Karniol IG. Action of cannabidiol on the anxiety and other effects produced by delta 9-THC in normal subjects. Psychopharmacology (Berl). 1982;76:245-50.
8. Zuardi AW, Crippa JA, Hallak JE, Moreira FA, Guimaraes FS. Cannabidiol, a Cannabis sativa constituent, as an antipsychotic drug. Braz J Med Biol Res. 2006;39(4):421-9.
9. Guimarães FS, Chiaretti TM, Graeff FG, Zuardi AW. Antianxiety effect of cannabidiol in the elevated plus-maze. Psychopharmacology (Berl). 1990;100:558-9.
10. Ressell LB, Joca SR, Moreira FA, Correa FM, Guimaraes FS. Effects of cannabidiol and diazepam on behavioral and cardiovascular responses induced by contextual conditioned fear in rats. Behav Brain Res. 2006;172(2):294-8.
11. Ressell LB, Tavares RF, Lisboa SF. 5-HT1A receptors are involved in the cannabidiol-induced attenuation of behavioural and cardiovascular responses to acute restraint stress in rats. Br J Pharmacol. 2009;156(1):181-8.
12. Petitet F, Jeantaud B, Rebaud M, Imperato A, Dubroeucq MC. Complex pharmacology of natural cannabinoids: evidence for partial agonist activity of delta9-tetrahydrocannabinol and antagonist activity of cannabidiol on rat brain cannabinoid receptors. Life Sci. 1998;63:PL1-PL6.
13. Thomas BF, Gilliam AF, Burch DF, Roche MJ, Seltzman HH. Comparative receptor binding analyses of cannabinoid agonists and antagonists. J Pharmacol Exp Ther. 1998;285:285-92.
14. Russo EB, Burnett A, Hall B, Parker KK. Agonistic properties of cannabidiol at 5-HT1a receptors. Neurochem Res. 2005;30(8):1037-43.
15. Campos AC, Guimaraes FS. Involvement of 5HT1A receptors in the anxiolytic-like effects of cannabidiol injected into the dorsolateral periaqueductal gray of rats. Psychopharmacology (Berl). 2008;199:223-30.
16. Fusar-Poli P, Allen P, Bhattacharyya S, Crippa JA, Mechelli A, Borgwardt S, Martin-Santos R, Seal ML, O'Carroll C, Atakan Z, Zuardi AW, McGuire P. Modulation of effective connectivity during emotional processing by Delta(9)-tetrahydrocannabinol and cannabidiol. Int J Neuropsychopharmacol. 2010;13(4):421-32.
17. Crippa JAS, Derenussou GN, Ferrari TB, Wichert-Ana L, Duran FL, Martin-Santos R, Simões MV, Bhattacharyya S, Fusar-Poli P, Atakan Z, Santos Filho A, Freitas-Ferrari MC, McGuire PK, Zuardi AW, Busatto GF, Hallak JE. Neural basis of anxiolytic effects of cannabidiol (CBD) in generalized social anxiety disorder: a preliminary report. J Psychopharmacol. 2011;25(1):121-30.
18. Silveira Filho NG, Tufik S. Comparative effects between cannabidiol and diazepam on neophobia, food intake and conflict behavior. Res Commun Psychol Psychiatry Behav. 1981;6:25-6.
19. Zuardi AW, Karniol IG. Changes in the conditioned emotional response of rats induced by Δ9-THC, CBD and mixture of the two cannabinoids. Arq Biol Tecol. 1983;26:391-7.
20. Onaivi ES, Green MR, Martin BR. Pharmacological characterization of cannabinoids in the elevated plus maze. J Pharmacol Exp Ther. 1990;253(3):1002-9.
21. Campos AC, Guimaraes FS. Evidence for a potential role for TRPV1 receptors in the dorsolateral periaqueductal gray in the attenuation of the anxiolytic effects of cannabinoids. Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry. 2009;33(8):1517-21.
22. Moreira FA, Aguiar DC, Guimaraes FS. Anxiolytic-like effect of cannabidiol in the rat Vogel conflict test. Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry. 2006;30(8):1466-71.
23. Soares V de P, Campos AC, Bortoli VC, Zangrossi Jr, Guimaraes FS, Zuardi AW. Intra-dorsal periaqueductal gray administration of cannabidiol blocks panic-like response by activating 5-HT1A receptors. Behav Brain Res. 2010;213(2):225-9.
24. Campos AC, Soares Vde P, Carvalho MC, Ferreira FR, Vicente MA, Brandão ML, Zuardi AW, Zangrossi JR, H, Guimaraes FS. Cannabidiol chronic treatment attenuates panic-like responses via direct modulation of 5HT1A receptors functions in the dorsal periaqueductal grey matter. Neuropsychopharmacology (submitted).
25. Bisogno T, Hanus L, De Petrocellis L, Tchilibon S, Ponde DE, Brandi I, Moriello AS, Davis JB, Mechoulam R, Di Marzo V. Molecular targets for cannabidiol and its synthetic analogues: effect on vanilloid VR1 receptors and on the cellular uptake and enzymatic hydrolysis of anandamide. Br J Pharmacol. 2001;134(4):845-52.
26. Casarotto PC, Gomes FV, Ressell LB, Guimaraes FS. Cannabidiol inhibitory effect on marble-burying behaviour: involvement of CB1 receptors. Behav Pharmacol. 2010;21(4):353-8.
27. Deiana S, Watanabe A, Yamasaki Y, Amada N, Arthur M, Fleming S, Woodcock H, Dorward P, Pigliacampo B, Close S, Platt B, Riedel G. Plasma and brain pharmacokinetic profile of cannabidiol (CBD), cannabidivarine (CBDV), Δ(9)-tetrahydrocannabivarain (THCV) and cannabigerol (CBG) in rats and mice following oral and intraperitoneal administration and CBD action on obsessive-compulsive behaviour. Psychopharmacology (Berl). 2012; 219(3):859-73.
28. Bitencourt RM, Pamplona FA, Takahashi RN. Facilitation of contextual fear memory extinction and anti-anxiogenic effects of AM404 and cannabidiol in conditioned rats. Eur Neuropsychopharmacol. 2008;18(12):849-859.
29. Lemos JI, Ressell LB, Guimaraes FS. Involvement of the prelimbic prefrontal cortex on cannabidiol-induced attenuation of contextual conditioned fear in rats. Behav Brain Res. 2010;207(1):105-11.
30. Gomes FV, Ressell LB, Guimaraes FS. The anxiolytic-like effects of cannabidiol injected into the bed nucleus of the stria terminalis are mediated by 5-HT1A receptors. Psychopharmacology (Berl). 2011;213(2-3):465-73.
31. Uribe-Mariño A, Francisco A, Castiblanco-Urbina MA, Twardowsky A, Salgado-Rohner CJ, Crippa JA, Hallak JE, Zuardi AW, Coimbra NC. Anti-aversive effects of cannabidiol on innate fear-induced behaviors evoked by an ethological model of panic attacks based on a prey vs the wild snake Epicrates cenchria crassus confrontation paradigm. Neuropsychopharmacol. 2012;37(2):412-21.
32. Zuardi AW, Cosme RA, Graeff FG, Guimaraes FS. Effects of ipsapirone and cannabidiol on human experimental anxiety. J Psychopharmacol 1993;7:82-8.
33. Bergamaschi MM, Queiroz RH, Chagas MHN, de Oliveira DCG, De Martinis BS, Kapczinski F, Quevedo J, Roesler R, Schroder N, Nardi AE, Martin-Santos R, Hallak JEC, Zuardi AW, Crippa JAS. Cannabidiol Reduces the Anxiety Induced by Simulated Public Speaking in Treatment-Naïve Social Phobia Patients. Neuropsychopharmacol. 2011;36(6):1219-26.

34. Crippa JA, Zuardi AW, Garrido GE, Wichert-Ana L, Guarnieri R, Ferrari L, Azevedo-Marques PM, Hallak JE, McGuire PK, Filho Busatto G. Effects of cannabidiol (CBD) on regional cerebral blood flow. *Neuropsychopharmacol*. 2004;29(2):417-26.
35. Fusar-Poli P, Crippa JA, Bhattacharyya S, Borgwardt SJ, Allen P, Martin-Santos R, Seal M, Surguladze SA, O'Carrol C, Atakan Z, Zuardi AW, McGuire PK. Distinct effects of  $\Delta 9$ -tetrahydrocannabinol and cannabidiol on neural activation during emotional processing. *Arch Gen Psychiatry*. 2009;66(1):95-105.
36. Bergamaschi MM, Queiroz RH, Zuardi AW, Crippa JA. Safety and side effects of cannabidiol, a Cannabis sativa constituent. *Curr Drug Saf*. 2011;6(4):237-49.
37. Crippa JA, Zuardi AW, Hallak JE. [Therapeutic use of the cannabinoids in psychiatry]. *Rev Bras Psiquiatr*. 2010;32(Suppl1):S56-66.
38. Zuardi AW. Cannabidiol: from an inactive cannabinoid to a drug with wide spectrum of action. *Rev Bras Psiquiatr*. 2008;30(3):271-80.
39. Izzo AA, Borrelli F, Capasso R, Di Marzo V, Mechoulam R. Non-psychotropic plant cannabinoids: new therapeutic opportunities from an ancient herb. *Trends Pharmacol Sci*. 2009;30(10):515-27.
40. Crippa JA, Zuardi AW, Hallak JE. Cannabis sativa: the plant that can induce unwanted effects and also treat them. *Rev Bras Psiquiatr*. 2010;32 Suppl 1:S51-52.



ARTIGO

## Canabidiol, um componente da *Cannabis sativa*, como um ansiolítico

Alexandre Rafael de Mello Schier,<sup>1</sup> Natalia Pinho de Oliveira Ribeiro,<sup>1</sup>  
Adriana Cardoso de Oliveira e Silva,<sup>1,2,4</sup> Jaime Eduardo Cecílio Hallak,<sup>3,4</sup>  
José Alexandre S. Crippa,<sup>3,4</sup> Antonio E. Nardi,<sup>1,4</sup> Antonio Waldo Zuardi<sup>3,4</sup>

<sup>1</sup> Laboratório de Pânico e Respiração, Instituto de Psiquiatria (IPUB), Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brasil

<sup>2</sup> Universidade Federal Fluminense, Brasil

<sup>3</sup> Departamento de Neurociências e Ciências do Comportamento, Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto, Universidade de São Paulo, Brasil

<sup>4</sup> Instituto Nacional de Ciência e Tecnologia Translacional em Medicina (INCT-TM), Brasil

Recebido em 3 de março de 2011; aceito em 18 de dezembro de 2011

### DESCRITORES:

Canabidiol;  
*Cannabis sativa*;  
Ansiolíticos;  
Transtornos de ansiedade.

### Resumo

**Objetivos:** Revisar e descrever os estudos do constituinte não psicotomimético da *Cannabis sativa*, o canabidiol (CBD), como ansiolítico e discutir seus possíveis mecanismos de ação. **Método:** Os artigos selecionados para a presente revisão foram identificados por meio de busca eletrônica em inglês, português e espanhol nos bancos de dados ISI Web of Knowledge, SciELO, PubMed e PsycINFO e combinando os termos “canabidiol e ansiolíticos”, “canabidiol e semelhante ao ansiolítico” e “canabidiol e ansiedade”. Foram também revisadas as listas de referências dos artigos incluídos, de revisões da literatura e de capítulos de livro. Incluímos trabalhos experimentais em humanos e em animais, sem limite de tempo. **Resultados:** Estudos com modelos animais de ansiedade e envolvendo voluntários saudáveis sugerem claramente que o CBD possui efeitos ansiolíticos. Além disso, o CBD mostrou-se capaz de reduzir a ansiedade em pacientes com transtorno de ansiedade social. **Conclusão:** Futuros ensaios clínicos com pacientes portadores de diferentes transtornos de ansiedade, em especial pacientes com transtorno do pânico, obsessivo-compulsivo, ansiedade social e estresse pós-traumático, são oportunos. Além disso, ainda é necessário determinar a adequada faixa terapêutica do CBD e os exatos mecanismos envolvidos nessa ação ansiolítica.

## Introdução

*Cannabis sativa* é a droga de abuso mais utilizada em todo o mundo, e cerca de 20% da população mundial de jovens a usam de forma abusiva e regular.<sup>1</sup> O principal componente psicoativo da planta é o delta-9-tetrahidrocannabinol ( $\Delta^9$ -THC), uma das substâncias responsáveis pelos efeitos psicoativos da maconha.<sup>2-4</sup>

O canabidiol (CBD) é outro composto abundante na *Cannabis sativa*, constituindo cerca de 40% das substâncias ativas da planta.<sup>5</sup> Os efeitos farmacológicos do CBD são diferentes e muitas vezes opostos aos do  $\Delta^9$ -THC.<sup>6</sup> O número de publicações sobre o CBD aumentou consideravelmente nos últimos anos e sustenta a ideia de que o CBD possui uma gama de possíveis efeitos terapêuticos; entre essas possibilidades, as propriedades ansiolíticas e antipsicóticas se destacam.<sup>7-10</sup> Os efeitos ansiolíticos do CBD são, aparentemente, semelhantes àqueles dos medicamentos aprovados para tratar a ansiedade,<sup>11</sup> embora suas doses efetivas não tenham sido claramente estabelecidas e os mecanismos subjacentes a esses efeitos não sejam totalmente compreendidos. A baixa afinidade do CBD para neurorreceptores canabinoides<sup>12,13</sup> e suas propriedades agonistas nos receptores 5-HT1A<sup>14,15</sup> foram demonstradas repetidamente.

A maioria dos estudos sobre o CBD foi realizada em roedores, mas estudos usando amostras de seres humanos também forneceram resultados promissores.<sup>16,17</sup> Portanto, o objetivo deste trabalho foi revisar a literatura científica sobre as propriedades ansiolíticas do CBD em animais e em seres humanos.

## Método

Os artigos selecionados para esta revisão foram identificados por meio de buscas em inglês, português e espanhol em bancos de dados eletrônicos ISI Web of Knowledge, SciELO, PubMed e PsycINFO e combinando os termos de busca “canabidiol e ansiolítico”, “canabidiol e semelhante ao ansiolítico” e “canabidiol e ansiedade”. Além disso, as listas de referências dos artigos selecionados, revisões da literatura e capítulos de livros relevantes foram pesquisadas manualmente em busca de referências adicionais. Estudos experimentais com amostras humanas e animais foram incluídos e não houve limite de tempo. Buscamos excluir os estudos que avaliaram o fumo de *Cannabis*, pois não é possível estabelecer a dose, a composição e a proporção dos diferentes canabinoides nesse caso, além das grandes variações individuais nas amostras inscritas. Por fim, não incluímos estudos utilizando extratos contendo tanto THC como CBD na forma oral (Cannador®) ou de spray bucal (Sativex®) devido à dificuldade de estabelecer os efeitos somente do CBD (Tabela 1).

## Estudos de Animais

Os dois primeiros artigos sobre os efeitos do CBD na ansiedade experimental foram publicados em revistas que não estavam indexadas nos bancos de dados utilizados para esta revisão, mas foram localizados através da busca manual nas listas de referências da literatura relevante. Esses dois trabalhos mostraram resultados contraditórios. Em um deles, não foram observados efeitos significativos de altas doses de CBD (100 mg/kg) em ratos no teste de conflito de Geller Seifter.<sup>18</sup>

No outro, uma dose baixa de CBD (10 mg/kg) causou efeitos ansiolíticos em ratos submetidos ao teste de resposta emocional condicionada.<sup>19</sup>

Estudos posteriores utilizando o labirinto em cruz elevado (LCE) ajudaram a elucidar essa contradição.<sup>9</sup> O LCE consiste em dois braços abertos opostos (50 x 10 cm) e dois braços fechados (50 x 10 x 40 cm) que se cruzam em sua porção central. Os braços são feitos de madeira e ficam a 50 cm do solo. Nesse estudo, os ratos injetados com CBD, diazepam ou veículo (substâncias inativas) foram colocados no centro do labirinto de frente para os braços fechados. Os tempos gastos e os números de entradas nos braços abertos e fechados foram medidos durante 10 minutos. A frequência de entradas nos braços abertos dos animais que receberam CBD apresentou uma curva em forma de U invertido, com taxas significativamente mais elevadas do que as observadas em animais tratados com veículo, nas doses de 2,5, 5 e 10 mg/kg. As medidas dos ratos tratados com 20 mg/kg de CBD não diferiram daquelas dos controles, sugerindo que os efeitos ansiolíticos somente estão presentes em baixas doses, o que explica a ausência dos efeitos relatados com 100 mg/kg de CBD em 1981.<sup>18</sup> A mesma curva em forma de U invertido da resposta à dose foi obtida com uma grande variedade de doses de CBD no LCE (Onaivi *et al.*).<sup>20</sup> Além disso, o mesmo padrão foi observado com a infusão direta de CBD na substância cinzenta periaquedatal (SCP) de ratos testados no LCE,<sup>15,21</sup> confirmando que os efeitos ansiolíticos somente devem ser esperados ao uso de doses baixas de CBD.

Os mecanismos pelos quais o CBD atua para diminuir a ansiedade foram estudados em vários modelos animais de ansiedade usando roedores. Um desses estudos usou o teste de conflito de Vogel,<sup>22</sup> no qual o animal é privado de água e colocado em uma gaiola com a parte inferior da grade eletrificada através da qual o animal recebe um choque após lamber a água por um número pré-determinado de vezes. Três substâncias foram testadas em ratos, utilizando o seguinte procedimento: CBD (2,5, 5 e 10 mg/kg), diazepam e flumazenil (um antagonista dos receptores de benzodiazepina), além de veículo (placebo). Os testes mostraram que o CBD produziu efeitos consistentes com os do diazepam, aumentando o número de lambidas mesmo que resultassem em punição. Flumazenil antagonizou o efeito ansiolítico do diazepam, mas não o do CBD, sugerindo que os efeitos do CBD não são mediados pela ativação dos receptores de benzodiazepina.

Há evidências fortes mostrando que o sistema serotonérígico está envolvido na ação ansiolítica do CBD. A injeção do antagonista do receptor 5-HT1A, o WAY-100635 (WAY), diretamente na SCP dorsolateral (SCPdl) de ratos antagonizou os efeitos ansiolíticos do CBD no LCE e no teste de conflito de Vogel.<sup>15</sup> A participação dos receptores 5-HT1A na ação ansiolítica do CBD também foi derivada das respostas comportamentais e cardiovasculares ao estresse em ratos.<sup>11</sup> Nesse estudo, os animais foram intraperitonealmente injetados com veículo ou CBD (1, 10 e 20 mg/kg) e, após 30 minutos, foram confinados durante 60 minutos. A imobilização aumentou a pressão arterial, a frequência cardíaca e as respostas de ansiedade no LCE 24 horas depois, e esses efeitos foram atenuados pelo CBD. O pré-tratamento com WAY-100635 bloqueou a ação ansiolítica do CBD. A injeção de CBD intra-SCP dorsal também bloqueou as respostas semelhantes ao pânico no labirinto em T elevado (LTE) e

**Tabela 1** Estudos em humanos e animais sobre o efeito ansiolítico de canabidiol

Estudo	Modelo	Via	Dose	Efeito ansiolítico
<b>Animais</b>				
Silveira Filho et al. <sup>18</sup>	Teste de conflito	Intraperitoneal	100 mg/kg	-
Zuardi et al. <sup>19</sup>	Paradigma de resposta emocional condicionada	Intraperitoneal	10 mg/kg	+
Onaivi et al. <sup>20</sup>	Teste de labirinto em cruz elevado	Intraperitoneal	0,01, 0,1, 0,5, 1,0, 2,5, 5,0, 10,0, 50,0 e 100,0 mg/kg	+
Guimarães et al. <sup>9</sup>	Teste de labirinto em cruz elevado	Intraperitoneal	2,5, 5,0, 10,0 e 20,0 mg/kg	+
Moreira et al. <sup>22</sup>	Teste de conflito de Vogel	Intraperitoneal	2,5, 5,0 e 10,0 mg/kg	+
Resstel et al. <sup>10</sup>	Condicionamento contextual de medo	Intraperitoneal	10 mg/kg	+
Campos et al. <sup>15</sup>	Teste de labirinto em cruz elevado e teste de conflito de Vogel	Intrassubstância cinzenta periaquedatal dorsal		+
Bitencourt et al. <sup>28</sup>	Condicionamento contextual de medo	i.c.v.	2,0 microg/microl	+
Campos et al. <sup>21</sup>	Teste de labirinto em cruz elevado	Intrassubstância cinzenta periaquedatal dorsal	30 ou 60 nmol	+
Resstel et al. <sup>19</sup>	Estresse por confinamento	Intraperitoneal	1, 10 e 20 mg/kg	+
Soares et al. <sup>23</sup>	Labirinto em T elevado	Intrassubstância cinzenta periaquedatal dorsal	15, 30 ou 60 nmol	+
Lemos et al. <sup>29</sup>	Condicionamento contextual de medo	Intraperitoneal e microinjeção direta no córtex pré-frontal PL	10 mg/kg (i.p) e 30 nmol (microinjeção no córtex pré-frontal PL)	+
Casarotto et al. <sup>26</sup>	Teste de enterrar bolas de gude	Intraperitoneal	15, 30 e 60 mg/kg	+
Gomes et al. <sup>30</sup>	Teste de conflito de Vogel	Intranúcleo do leito da estria terminal	15, 30, e 60 nmol	+
Deiana et al. <sup>27</sup>	Teste de enterrar bolas de gude	Intraperitoneal e oral	120 mg/kg	+
Uribe-Mariño et al. <sup>31</sup>	Paradigma predador-presa	Intraperitoneal	0,3, 3,0 and 30 mg/kg	+
Campos et al. <sup>24</sup>	Labirinto em T elevado	Oral		+
<b>Seres Humanos</b>				
Zuardi et al. <sup>7</sup>	Redução dos escores elevados no IDATE induzida por THC (voluntários saudáveis)	Oral	1 mg/kg	+
Zuardi et al. <sup>32</sup>	Redução dos escores dos fatores de ansiedade na VAS após falar em público (voluntários saudáveis)	Oral	300 mg	+
Crippa et al. <sup>34</sup>	Redução dos escores dos fatores de ansiedade na VAS antes do procedimento SPECT (voluntários saudáveis)	Oral	400 mg	+
Fusar-Poli et al. <sup>35</sup>	Redução na flutuação da condutância da pele na tarefa de expressões faciais de medo em RMF (voluntários saudáveis)	Oral	600 mg	+
Crippa et al. <sup>17</sup>	Redução dos escores dos fatores de ansiedade na VAS antes do procedimento SPECT (pacientes com fobia social)	Oral	400 mg	+
Bergamaschi et al. <sup>33</sup>	Redução dos escores dos fatores de ansiedade na VAS após falar em público (pacientes com fobia social)	Oral	600 mg	+

as respostas de fuga à estimulação elétrica dessa área.<sup>23</sup> O LTE tem três braços com as mesmas dimensões, dois abertos e um fechado, e permite medir a evitação de entrada nos braços abertos quando o animal é colocado no braço fechado, bem como de fuga quando o animal é colocado no braço aberto. A resposta semelhante à de pânico observada com o CBD nos dois procedimentos foi antagonizada pela administração prévia intra-SCPdl do WAY.<sup>22</sup> A administração oral crônica de CBD também teve efeitos antipânico no LTE, que foram neutralizados pela administração intra-SCPdl do WAY. No entanto, a administração crônica de CBD não alterou a concentração extracelular de serotonina na SCPdl ou a expressão dos receptores 5-HT1A ou 5-HT2C, indicando que o CBD ativa diretamente os receptores 5-HT1A.<sup>24</sup> Descobriu-se que o CBD também ativa o receptor vaniloide tipo 1 (TRPV1)<sup>25</sup> e há evidências de que essa ativação pode explicar a forma da curva em U invertido da resposta de efeito ansiolítico do CBD observada no LCE. Os receptores TRPV1 regulam a liberação de glutamato na SCPdl e o aumento da ativação desse sistema resultaria no aumento da ansiedade. Portanto, foi sugerido que doses elevadas de CBD na SCPdl podem ativar os receptores TRPV1 locais, facilitando a neurotransmissão glutamatérgica e aumentando a ansiedade.

Para testar essa hipótese, os ratos pré-tratados com o antagonista TRPV1 capsazepina na SCPdl receberam injeções de CBD (30 e 60 mg/kg) na mesma região e foram testados no LCE. A dose de 60 mg/kg de CBD, que não havia apresentado ação ansiolítica anteriormente, foi capaz de reduzir a ansiedade após pré-tratamento com capsazepina, sugerindo que a ativação dos receptores TRPV1 pela dose mais elevada de CBD contrabalançaria o efeito ansiolítico do CBD produzido pela ativação dos receptores 5-HT1A.<sup>21</sup>

Como a serotonina também está envolvida no transtorno obsessivo-compulsivo (TOC), os efeitos do CBD foram testados em ratos submetidos ao teste de enterrar bolas de gude (TEBG), um modelo animal de comportamento compulsivo. O CBD induziu uma redução significativa no número de bolas enterradas em doses diferentes (15, 30 e 60 mg/kg), na comparação com controles em um padrão dose-dependente. O mesmo foi observado com a administração de ISRS paroxetina (10 mg/kg) e diazepam (2,5 mg/kg). No entanto, os efeitos do CBD na dose de 30 mg/kg persistiram, mesmo após sete dias de administração repetida diária, enquanto os efeitos do diazepam desapareceram. O pré-tratamento com WAY (3 mg/kg) neutralizou os efeitos da paroxetina, mas não afetou a ação do CBD, a qual foi evitada pelo pré-tratamento com o antagonista do receptor CB1, AM251, (1 mg/kg).<sup>26</sup> Essa ação do CBD no TEBG foi recentemente replicada por um outro grupo usando uma dose mais elevada (120 mg/kg).<sup>27</sup>

A participação dos receptores canabinoides específicos (CB1) na ação ansiolítica do CBD também foi investigada com o uso de modelos animais. No estudo com o LCE que relatou o antagonismo do efeito ansiolítico do CBD intra-SCPdl causado pelo WAY, o antagonista do receptor CB1, AM251, foi incapaz de evitar esse efeito.<sup>15</sup> No entanto, o sistema desse receptor parece estar envolvido em outra ação ansiolítica semelhante à do CBD, de acordo com testes utilizando um procedimento conhecido como condicionamento contextual de medo. Nesse procedimento, os animais são pré-condicionados a um ambiente hostil (choques nos pés) e posteriormente expostos ao mesmo ambiente, quando eles normalmente

apresentam resposta de congelamento, cuja duração pode ser monitorizada como uma medida da ansiedade. Tanto o CBD quanto o diazepam são efetivos para atenuar a resposta de congelamento em ratos, bem como o aumento da frequência cardíaca e da pressão sanguínea induzido pela reexposição ao ambiente contextualmente temido.<sup>10</sup> Esse efeito do CBD sobre a memória contextual também é produzido pelo inibidor da recaptação de endocanabinoides, AM404, o qual aumenta a disponibilidade de canabinoides na fenda sináptica.<sup>28</sup> Nesse estudo, as duas drogas foram injetadas nos ventrículos e seus efeitos foram neutralizados pelo antagonista dos receptores CB1, SR141716A, sugerindo o envolvimento do sistema endocanabinoide na ação ansiolítica do CBD nesse modelo. A região pré-límbera do córtex pré-frontal parece ser a base desse efeito do CBD, pois a redução do medo contextual produzida pela administração sistêmica do CBD (10 mg/kg) está associada à redução da expressão de c-Fos nessa área. Além disso, a microinjeção de CBD (30 nmol) na região pré-límbera do córtex frontal reduziu a resposta de congelamento induzida pela reexposição ao contexto aversivo.<sup>29</sup> Os efeitos do CBD sobre o medo contextual indicam uma possível ação terapêutica desse canabinoide no transtorno do estresse pós-traumático.

Outra área que aparentemente está envolvida nos efeitos ansiolíticos semelhantes aos do CBD é o núcleo leito da estria terminal (NLET). A injeção intra-NLET de CBD (15, 30 e 60 nmol) aumentou o número de lambidas punidas no teste de conflito de Vogel e o número de entradas nos braços abertos do LCE. Esses efeitos foram bloqueados em ratos pré-tratados com WAY.<sup>30</sup>

O CBD também foi eficaz em um modelo etológico que investiga os comportamentos induzidos pelo medo inato, o paradigma predador-presa.<sup>31</sup> Esse procedimento foi realizado usando uma caixa semitransparente de plexiglas na forma de uma arena quadrangular (154 x 72 x 64 cm) com as paredes cobertas com uma película refletora de luz e piso em plexiglas transparente sobre uma placa de aço inoxidável dividida em 20 retângulos iguais. Um dos cantos da arena tem uma caixa de abrigo com paredes pretas e um labirinto complexo no interior. Três dias antes do experimento, os ratos foram colocados e mantidos nessa arena, com livre acesso à comida e água até o dia do ensaio. O comportamento do grupo “não ameaçado” foi registrado durante cinco minutos. Os animais expostos ao predador (cobra) foram divididos em quatro grupos ( $n = 12/11$  por grupo) e pré-tratados com injeções intraperitoneais de CBD (0,3, 3 e 30 mg/kg) ou veículo (grupo controle). O grupo dos animais que não foram confrontados com o predador não apresentou comportamento defensivo. Os animais pré-tratados com CBD apresentaram reduções significativas em fuga explosiva e imobilidade defensiva, respostas relacionadas aos modelos de pânico. As avaliações de risco e atenção defensiva não mostraram alteração nos animais tratados com CBD. Esses resultados sugerem que o CBD pode ser efetivo no controle dos ataques de pânico.

## Estudos em Humanos

A primeira evidência dos efeitos ansiolíticos do CBD em humanos, documentada com escalas de avaliação, foi publicada em 1982 em um estudo sobre a interação entre CBD e THC.<sup>7</sup> A amostra do estudo foi composta por oito voluntários com idade média de 27 anos, sem problemas de

saúde e que não haviam usado *Cannabis sativa* nos últimos 15 dias. Em um procedimento duplo-cego, os voluntários receberam CBD, THC, THC + CBD, diazepam e placebo em diferentes sequências e dias. Os resultados mostraram que o aumento da ansiedade após a administração de THC foi significativamente atenuado à administração simultânea de CDB (THC + CBD).

Com base nessas evidências preliminares, os pesquisadores decidiram investigar uma possível ação ansiolítica do CBD na ansiedade induzida experimentalmente em voluntários saudáveis usando o modelo de simulação de falar em público (SFP).<sup>32</sup> O procedimento consiste em pedir ao sujeito para falar em frente a uma câmera de vídeo por alguns minutos, enquanto a ansiedade subjetiva é medida com escalas de autoavaliação e os correlatos fisiológicos de ansiedade são registrados (frequência cardíaca, pressão arterial, condutância da pele). O CBD (300 mg), bem como as drogas ansiolíticas diazepam (10 mg) e ipsapirona (5 mg), administrado de modo duplo-cego, atenuou significativamente a ansiedade induzida pela SFP.

O teste de SFP pode ser considerado um bom modelo de ansiedade e tem validade aparente para o transtorno de ansiedade social (TAS), pois o medo de falar em público é considerado uma característica central nessa condição. Portanto, o efeito ansiolítico do CBD em voluntários saudáveis observado nesse teste levou à hipótese de que esse canabinóide poderia ser eficaz para tratar o TAS. Essa hipótese foi recentemente testada em 24 pacientes com TAS que tiveram seus desempenhos no teste de SFP comparados àqueles de um grupo de 12 controles saudáveis.<sup>33</sup> Os pacientes com TAS foram divididos em dois grupos de 12, um dos quais recebeu 600 mg de CBD e o outro, placebo, em procedimento duplo-cego. Os resultados mostraram que os níveis de ansiedade, sintomas somáticos e autoavaliação negativa nos pacientes que receberam placebo foram maiores do que naqueles do grupo CBD que tiveram desempenhos semelhantes aos controles saudáveis em algumas medidas.

Em outro estudo que investigou os efeitos do CBD sobre o fluxo sanguíneo cerebral regional (FSCR) em voluntários saudáveis, usando tomografia computadorizada por emissão de fóton único (SPECT), a ansiedade induzida pela SFP foi reduzida nos pacientes que receberam CBD.<sup>34</sup> Nesse estudo, os pacientes receberam CBD (400 mg) ou placebo, em uma abordagem duplo-cega cruzada, em duas sessões experimentais com um intervalo de uma semana. O CBD reduziu significativamente a ansiedade subjetiva medida por escalas de avaliação, enquanto a atividade cerebral foi aumentada no giro hipocampal esquerdo e diminuída no complexo amígdala-hipocampo esquerdo, incluindo o giro fusiforme. Esse padrão de resultados na SPECT é compatível com uma ação ansiolítica.

A SPECT também foi usada posteriormente para investigar os correlatos neurais dos efeitos ansiolíticos do CBD em uma amostra de pacientes com TAS.<sup>17</sup> Uma única dose de CBD (400 mg) conseguiu reduzir as medidas de ansiedade subjetiva e a SPECT mostrou alterações nas mesmas regiões previamente identificadas nos voluntários saudáveis.

A ressonância magnética funcional (RMf), que permite a aquisição de uma série maior de imagens com melhor resolução temporal e espacial, foi usada para investigar os correlatos neurais dos efeitos ansiolíticos do CBD em

15 voluntários saudáveis.<sup>35</sup> Esse experimento mostrou que o CBD (600 mg) atenuou as respostas observadas na RMf durante o reconhecimento das expressões faciais de medo na amígdala e no cíngulo anterior, e que esse padrão de atenuação correlacionou com as respostas da condutância da pele aos estímulos. O mesmo grupo também relatou que a ação ansiolítica do CBD ocorre pela alteração da conectividade subcortical pré-frontal via amígdala e cíngulo anterior.<sup>16</sup>

## Conclusão

Em conjunto, os resultados de estudos em animais de laboratório, voluntários saudáveis e pacientes com transtornos de ansiedade sustentam a proposta do CBD como uma nova droga com propriedades ansiolíticas. Como o CBD não tem efeitos psicoativos e não afeta a cognição, possui um perfil de segurança adequado, boa tolerabilidade, resultados positivos em testes com seres humanos e um amplo espectro de ações farmacológicas,<sup>36</sup> esse composto canabinóide parece estar mais próximo de ter suas descobertas preliminares na ansiedade traduzidas para a prática clínica.<sup>37</sup> Estudos futuros devem testar essa possibilidade em ensaios clínicos envolvendo pacientes com diferentes transtornos de ansiedade, especialmente os transtornos do pânico, obsessivo-compulsivo, de ansiedade social e pós-traumático. Além disso, como as ações do CBD são bifásicas, a janela terapêutica adequada para cada distúrbio de ansiedade ainda precisa ser determinada. Com relação ao mecanismo subjacente aos efeitos ansiolíticos do CBD, as evidências mais consistentes apontam para o envolvimento do sistema serotoninérgico, provavelmente através da ação direta dos receptores 5-HT1A, embora outros sistemas, como o próprio sistema endocanabinóide, também podem estar envolvidos. Estudos complementares são necessários para esclarecer essas questões, especialmente se considerarmos que o CBD é uma droga com uma variedade de efeitos no sistema nervoso.<sup>38-40</sup>

## Declarações

Alexandre Rafael de Mello Schier

Emprego: Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brasil. Subsídio para pesquisa: Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (CNPq)\*, Brasil. Outros: Laboratório de Pânico e Respiração, Instituto de Psiquiatria, Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brasil

Natalia Pinho de Oliveira Ribeiro

Emprego: Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brasil. Subsídio para pesquisa: Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (Capes)\*, Brasil. Outros: Laboratório de Pânico e Respiração, Instituto de Psiquiatria, Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brasil

Adriana Cardoso de Oliveira e Silva

Emprego: Universidade Federal Fluminense (UFF), Brasil. Outros: Laboratório de Pânico e Respiração, Instituto de Psiquiatria, Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Instituto Nacional de Ciência e Tecnologia Translacional em Medicina (INCT-TM), Brasil

Jaime Eduardo Cecílio Hallak

Emprego: Faculdade de Medicina da Universidade São Paulo (FMRP-USP), Brasil. Subsídio para pesquisa: Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (CNPq); Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (Capes); Fundação de Amparo à Pesquisa de São Paulo (FAPESP), Brasil. Outros: THC-Pharm, Novartis, AstraZeneca; Departamento de Neurociências e Ciências do Comportamento, Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto, Universidade de São Paulo; Instituto Nacional de Ciência e Tecnologia Translacional em Medicina (INCT-TM), Brasil

José Alexandre S. Crippa

Emprego: Faculdade de Medicina da Universidade São Paulo (FMRP-USP), Brasil. Subsídio para pesquisa: Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (CNPq); Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (Capes); Fundação de Amparo à Pesquisa de São Paulo (FAPESP), Brasil. Outros: THC-Pharm, Eli-Lilly, Servier; Departamento de Neurociências e Ciências do Comportamento, Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto, Universidade de São Paulo; Instituto Nacional de Ciência e Tecnologia Translacional em Medicina (INCT-TM), Brasil

Antonio E. Nardi

Emprego: Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brasil. Subsídio para pesquisa: Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (CNPq)\*\*, Brasil. Honorários de palestrante: Glaxo-SmithKline\*, Roche. Consultor/Conselho Consultivo: Aché\*. Outros: ArtMed\*; Laboratório de Pânico e Respiração, Instituto de Psiquiatria, Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), Brasil; Instituto Nacional de Ciência e Tecnologia Translacional em Medicina (INCT-TM), Brasil

Antonio Waldo Zuardi

Emprego: Faculdade de Medicina da Universidade São Paulo (FMRP-USP), Brasil. Subsídio para pesquisa: Conselho Nacional de Desenvolvimento Científico e Tecnológico (CNPq); Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (Capes); Fundação de Amparo à Pesquisa de São Paulo (FAPESP), Brasil. Outros: THC-Pharm; Departamento de Neurociências e Ciências do Comportamento, Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto, Universidade de São Paulo; Instituto Nacional de Ciência e Tecnologia Translacional em Medicina (INCT-TM), Brasil

\* Modesto

\*\* Significante

\*\*\* Significante: Valores dados à instituição dos autores ou a um colega para a pesquisa na qual o autor tem participação, não diretamente ao autor.

## Referências

1. Diehl A, Cordeiro DC, Laranjeira R. [Cannabis abuse in patients with psychiatric disorders: an update to old evidence]. Rev Bras Psiquiatr. 2010;32(Suppl 1):S41-5.
2. Mechoulam R. Marijuana chemistry. Science. 1970;168:1159-66.
3. Mechoulam R, Shani A, Edery H, Grunfeld Y. Chemical basis of hashish activity. Science. 1970;169:611-2.
4. Ilan AB, Gevins A, Coleman M, ElSohly MA, de Wit H. Neurophysiological and subjective profile of marijuana with varying concentrations of cannabinoids. Behav Pharmacol. 2005;16:487-96.
5. Crippa JA, Zuardi A, Martin-Santos R, Bhattacharyya S, Atakan Z, McGuire P, Fusar-Poli P. Cannabis and anxiety: a critical review of the evidence. Hum Psychopharmacol. 2009;24(7):515-23.
6. Mechoulam R, Petersa M, Murillo-Rodriguez E, Hanus LO. Cannabidiol - recent advances. Chem Biodivers. 2007;4:1678-92.
7. Zuardi AW, Shirakawa I, Finkelfarb E, Karniol IG. Action of cannabidiol on the anxiety and other effects produced by delta 9-THC in normal subjects. Psychopharmacology (Berl). 1982;76:245-50.
8. Zuardi AW, Crippa JA, Hallak JE, Moreira FA, Guimaraes FS. Cannabidiol, a Cannabis sativa constituent, as an antipsychotic drug. Braz J Med Biol Res. 2006;39(4):421-9.
9. Guimarães FS, Chiaretti TM, Graeff FG, Zuardi AW. Antianxiety effect of cannabidiol in the elevated plus-maze. Psychopharmacology (Berl). 1990;100:558-9.
10. Ressell LB, Joca SR, Moreira FA, Correa FM, Guimarães FS. Effects of cannabidiol and diazepam on behavioral and cardiovascular responses induced by contextual conditioned fear in rats. Behav Brain Res. 2006;172(2):294-8.
11. Ressell LB, Tavares RF, Lisboa SF. 5-HT1A receptors are involved in the cannabidiol-induced attenuation of behavioural and cardiovascular responses to acute restraint stress in rats. Br J Pharmacol. 2009;156(1):181-8.
12. Petitet F, Jeantaud B, Rebaud M, Imperato A, Dubroeucq MC. Complex pharmacology of natural cannabinoids: evidence for partial agonist activity of delta9-tetrahydrocannabinol and antagonist activity of cannabidiol on rat brain cannabinoid receptors. Life Sci. 1998;63:PL1-PL6.
13. Thomas BF, Gilliam AF, Burch DF, Roche MJ, Seltzman HH. Comparative receptor binding analyses of cannabinoid agonists and antagonists. J Pharmacol Exp Ther. 1998;285:285-92.
14. Russo EB, Burnett A, Hall B, Parker KK. Agonistic properties of cannabidiol at 5-HT1A receptors. Neurochem Res. 2005;30(8):1037-43.
15. Campos AC, Guimaraes FS. Involvement of 5HT1A receptors in the anxiolytic-like effects of cannabidiol injected into the dorsolateral periaqueductal gray of rats. Psychopharmacology (Berl) 2008;199:223-30.
16. Fusar-Poli P, Allen P, Bhattacharyya S, Crippa JA, Mechelli A, Borgwardt S, Martin-Santos R, Seal ML, O'Carroll C, Atakan Z, Zuardi AW, McGuire P. Modulation of effective connectivity during emotional processing by Delta(9)-tetrahydrocannabinol and cannabidiol. Int J Neuropsychopharmacol. 2010;13(4):421-32.
17. Crippa JAS, Derenussus GN, Ferrari TB, Wichert-Ana L, Duran FL, Martin-Santos R, Simões MV, Bhattacharyya S, Fusar-Poli P, Atakan Z, Santos Filho A, Freitas-Ferrari MC, McGuire PK, Zuardi AW, Busatto GF, Hallak JE. Neural basis of anxiolytic effects of cannabidiol (CBD) in generalized social anxiety disorder: a preliminary report. J Psychopharmacol. 2011;25(1):121-30.
18. Silveira Filho NG, Tufik S. Comparative effects between cannabidiol and diazepam on neophobia, food intake and conflict behavior. Res Commun Psychol Psychiatry Behav. 1981;6:25-6.
19. Zuardi AW, Karniol IG. Changes in the conditioned emotional response of rats induced by Δ9-THC, CBD and mixture of the two cannabinoids. Arq Biol Tecnol. 1983;26:391-7.
20. Onaivi ES, Green MR, Martin BR. Pharmacological characterization of cannabinoids in the elevated plus maze. J Pharmacol Exp Ther. 1990;253(3):1002-9.
21. Campos AC, Guimaraes FS. Evidence for a potential role for TRPV1 receptors in the dorsolateral periaqueductal gray in the attenuation of the anxiolytic effects of cannabinoids. Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry. 2009;33(8):1517-21.
22. Moreira FA, Aguiar DC, Guimaraes FS. Anxiolytic-like effect of cannabidiol in the rat Vogel conflict test. Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry. 2006;30(8):1466-71.
23. Soares Vde P, Campos AC, Bortoli VC, Zangrossi Jr H, Guimaraes FS, Zuardi AW. Intra-dorsal periaqueductal gray administration of cannabidiol blocks panic-like response by activating 5-HT1A receptors. Behav Brain Res. 2010;213(2):225-9.
24. Campos AC, Soares Vde P, Carvalho MC, Ferreira FR, Vicente MA, Brandão ML, Zuardi AW, Zangrossi Jr H, Guimaraes FS. Cannabidiol chronic treatment attenuates panic-like responses via direct modulation of 5HT1A receptors functions in the dorsal periaqueductal grey matter. Neuropsychopharmacology (submitted).
25. Bisogno T, Hanus L, De Petrocellis L, Tchilibon S, Ponde DE, Brandi I, Moriello AS, Davis JB, Mechoulam R, Di Marzo V. Molecular targets for cannabidiol and its synthetic analogues: effect on vanilloid VR1 receptors and on the cellular uptake and enzymatic hydrolysis of anandamide. Br J Pharmacol. 2001;134(4):845-52.
26. Casarotto PC, Gomes FV, Ressell LB, Guimaraes FS. Cannabidiol inhibitory effect on marble-burying behaviour: involvement of CB1 receptors. Behav Pharmacol. 2010;21(4):353-8.

27. Deiana S, Watanabe A, Yamasaki Y, Amada N, Arthur M, Fleming S, Woodcock H, Dorward P, Pigliacampo B, Close S, Platt B, Riedel G. Plasma and brain pharmacokinetic profile of cannabidiol (CBD), cannabidivarine (CBDV),  $\Delta(9)$ -tetrahydrocannabivarin (THCV) and cannabigerol (CBG) in rats and mice following oral and intraperitoneal administration and CBD action on obsessive-compulsive behaviour. *Psychopharmacology (Berl)*. 2012; 219(3):859-73.
28. Bitencourt RM, Pamplona FA, Takahashi RN. Facilitation of contextual fear memory extinction and anti-anxiogenic effects of AM404 and cannabidiol in conditioned rats. *Eur Neuropsychopharmacol*. 2008;18(12):849-859.
29. Lemos JI, Resset LB, Guimaraes FS. Involvement of the prelimbic prefrontal cortex on cannabidiol-induced attenuation of contextual conditioned fear in rats. *Behav Brain Res*. 2010;207(1):105-11.
30. Gomes FV, Resset LB, Guimarães FS. The anxiolytic-like effects of cannabidiol injected into the bed nucleus of the stria terminalis are mediated by 5-HT1A receptors. *Psychopharmacology (Berl)*. 2011;213(2-3):465-73.
31. Uribe-Mariño A, Francisco A, Castiblanco-Urbina MA, Twardowschy A, Salgado-Rohner CJ, Crippa JA, Hallak JE, Zuardi AW, Coimbra NC. Anti-aversive effects of cannabidiol on innate fear-induced behaviors evoked by an ethological model of panic attacks based on a prey vs the wild snake Epicrates cenchria crassus confrontation paradigm. *Neuropsychopharmacol*. 2012;37(2):412-21.
32. Zuardi AW, Cosme RA, Graeff FG, Guimarães FS. Effects of ipsapirone and cannabidiol on human experimental anxiety. *J Psychopharmacol* 1993;7:82-8.
33. Bergamaschi MM, Queiroz RH, Chagas MHN, de Oliveira DCG, De Martinis BS, Kapczinski F, Quevedo J, Roesler R, Schroder N, Nardi AE, Martin-Santos R, Hallak JEC, Zuardi AW, Crippa JAS. Cannabidiol Reduces the Anxiety Induced by Simulated Public Speaking in Treatment-Naïve Social Phobia Patients. *Neuropsychopharmacol*. 2011;36(6):1219-26.
34. Crippa JA, Zuardi AW, Garrido GE, Wichert-Ana L, Guarnieri R, Ferrari L, Azevedo-Marques PM, Hallak JE, McGuire PK, Filho Busatto G. Effects of cannabidiol (CBD) on regional cerebral blood flow. *Neuropsychopharmacol*. 2004;29(2):417-26.
35. Fusar-Poli P, Crippa JA, Bhattacharyya S, Borgwardt SJ, Allen P, Martin-Santos R, Seal M, Surguladze SA, O'Carroll C, Atakan Z, Zuardi AW, McGuire PK. Distinct effects of  $\{\Delta\}9$ -tetrahydrocannabinol and cannabidiol on neural activation during emotional processing. *Arch Gen Psychiatry*. 2009;66(1):95-105.
36. Bergamaschi MM, Queiroz RH, Zuardi AW, Crippa JA. Safety and side effects of cannabidiol, a Cannabis sativa constituent. *Curr Drug Saf*. 2011;6(4):237-49.
37. Crippa JA, Zuardi AW, Hallak JE. [Therapeutic use of the cannabinoids in psychiatry]. *Rev Bras Psiquiatr*. 2010;32(Suppl1):S56-66.
38. Zuardi AW. Cannabidiol: from an inactive cannabinoid to a drug with wide spectrum of action. *Rev Bras Psiquiatr*. 2008;30(3):271-80.
39. Izzo AA, Borrelli F, Capasso R, Di Marzo V, Mechoulam R. Non-psychotropic plant cannabinoids: new therapeutic opportunities from an ancient herb. *Trends Pharmacol Sci*. 2009;30(10):515-27.
40. Crippa JA, Zuardi AW, Hallak JE. Cannabis sativa: the plant that can induce unwanted effects and also treat them. *Rev Bras Psiquiatr*. 2010;32 Suppl 1:S51-52.