

بیهوش شده توسط انانویل
بورمون آرژینین و ازو پرسین در دفع پتاسیم در موشهای

دکتر شهر با نوع ریان
گروه آموزشی زیست
حکیمه:

نسبتاً قوی هورمون واژ و پرسین در دفع سدیم و نیز اثر ضعیف آن در دفع پتاسیم مغایرت دارد. در مطالعه حاضر چگونگی انتقال غیرعادی الکترو لیتها توسط کلیه ها و نیز اثر بسیار قوی هورمون واژ و پرسین در دفع پتاسیم در حیوانات بیهوش شده با اقانول مورد مشاهده قرار گرفته است.

مطابعات معمول تابحال نشان داده اند که حیواناتی

که در معرض هر دو ماده اتانول و این اکتن بصورت ترکیبی قرار گرفته و بهوش شده اند، فقط بمقدار بسیار ناچیزی از هورمون وازوپرسین احتیاج دارند تا کاهش دفع ادرار را بمیزان ۵۰٪ از خودنشان دهند و این مقدار بسیار مختصر هورمون باعث افزایش کمی در دفع کلیوی سدیم، پتاسیم و کلر میگردد. همچنین نشان داده شده است که هورمون نوروهیپوفیزیدیگری بنام اکسی تو سین در حیوانات بیهوش شده با اتانول دارای دفع کلیوی کلر مشابه با همان اثرات است.

در مطالعه حاضر نسبت دفع الکترو لیتهای کلیوی در موشهای بیهوش شده با آتابول که بطور مداوم تزریق داخل وریدی از محلول ۰/۷۷ مول کلرورسدیم دریافت داشته اند مشخص گردیدند . حیوانات هنوزبور در مقایسه با موشهای بیهوش شده تو سطح این اکتین مقادیر بسیار کمی سدیم ، پتانسیم و کلراز طریق ادرار دفع نمودند . همچنین موشهای بیهوش شده با این اکتین در درجه ای از نگهداری سدیم کلیوی از خود نشان دادند ، در صورتیکه نسبتهای دفعی هر دو یون های سدیم و پتانسیم در مقایسه با حیوانات بیهوش شده تو سطح آتابول بیشتر بودند . سطح غلظت آلدوسترون پلاسمای در حیوانات بیهوش شده با آتابول و همچنین با این اکتین تفاوت جذب داشتند .

نزریق هورمون آرژینین و ازوپرسین در حیوانات بیهوش شده با قانوں تأثیر چندانی بر روحی دفع سدیدم نداشت، در صورتیکه دفع پیاسیم را در این حیوانات تشیدید مینماید. این نتایج در حیوانات بیهوش شده توسط این اکتین با اثر

مقدمه

حدود ۴۰ سال است که موشهای بیهودش شده با اتابول و نیز موشهاییکه بمقدار فراوان آب دریافت مینمایند بعنوان حیوانات ۱ مورد سنجش برای فعالیت آنتی دیورتیکی (ضدادار اری) هورمون وازوپرسین ۲ بکار میروند . این روش تقریباً از سالهای ۱۹۵۰ بتدریج اصلاح شده و بعنوان یک تکنیک قابل قبول و استاندارد برای سنجش حیاتی هورمون وازوپرسین بکار میرود.

موشهای بیهودش شده با اتابول بخصوص برای سنجش هورمون وازوپرسین بسیار مناسب هستند زیرا اثرات قرکیبی اتابول «ودادن آب فراوان ۳ منجر به توقف آزادشن هورمون وازوپرسین ۳ داخلی میگردد . اگرچه نشان داده شده است که توقف ترشح هورمون و ازوپرسین کامل نبوده و هنوز مقادیر کمی از هورمون مزبور در پلاسمما باقی میماند .

با توجه به اینکه تابحال موشهای بیهودش شده تو سط اتابول بعنوان حیوانات سنجش بطور فراوان بکار برده شده اند ، معهداً اطلاعات ما درباره ترکیب یونی ادراریکه این موشهای تولید مینمایند بسیار کم میباشد . نشان داده شده است که موشهاییکه تو سط ترکیبی از اتابول و این اکتین ۵ بیهودش میشوند ، فقط بمقدار بسیار ناچیزی به هورمون و ازوپرسین احتیاج دارند ، تادفع ادرار را بمیزان ۶۰ - ۰/۰۵ کاهش دهنده این مقدار بسیار مختصر هورمون باعث افزایش مختصری در دفع سدیم ، پتاسیم و کلر ادرار میگردد . سابقاً تصویر میگردید که هورمون و ازوپرسین اثری بر روی نسبت دفع الکترو لیتهای ادرار ندارد ولی بعد هاشان داده شد که وارد نمودن دوزهای ۶ از هورمون و ازوپرسین بمقادیر فیزیولوژیکی باعث افزایش دفع سدیم و کلر در

دریافت داشته و نیز گروههای بیهوش شده با این اکتین باضافه یک گروه اضافی از مشاهی آب دریافت نداشته، ولی بیهوش شده با این اکتین سپس در معرض ۴ ساعت تزریق مدام از نمک هیپو تو نیک قرار گرفتند (با این حیوانات هیچگونه واژوپرسین وارد نگردید). در پایان ۴ ساعت تجربه، کانولای رگ گردن برداشته شد، سرم مشاهی از بدن شان جدا و خون آنها در داخل شیشه‌های هپارینه شده سرد جمع-آوری گردید. پلاسمای مجزا شده و یک نمونه ۲ میلی لیتری از پلاسمای برای تجارت رادیوایمونوآسی آلدوسترون فرستاده شد.

روشهای آماری: اعداد و ارقام بصورت متوسط S.E.M نشان داده شده‌اند. در مطالعات کلیوی، نسبتهای متوسط دفعی در سه نمونه جمع آوری شده در حیوانات کنترل بصورت مقایسه‌ای مورد استفاده قرار گرفته‌اند. هم چنین در روشهای آماری از t - تست زوج نیز استفاده گردیده است.

نتایج:

جدول ۱: بالانس آب والکترولیتها در ضمن ۳ ساعت تطابق حیوان قبل از آزمایش:

علاوه بر مقدار آب اولیه که حیوان بمیزان ۶ میلی لیتر در هر کیلو گرم وزن بدن دریافت نموده بود (یعنی در واقع $22 + 1$ میلی لیتر برای هر موش) هر حیوان ۲۷ میلی لیتر از اندازه گیری شدند. کل ادرار تقریباً در تمام مواد اندازه گیری نشد، بجز در گروهی که با اتانول بیهوش شده واژوپرسین با نسبت ۶ میکرو واحد در دقیقه دریافت داشته بودند و این فقط برای مقایسه با نسبتهای دفع کاتیونها اندازه گیری شد. سنجش آلدوسترون^۸:

از طریق پمپ سیرین^۱ تزریقی ۲ از ۰/۷۷ مول کلموروسدیم و بمقدار ۱۵۰ میکرو لیتر در دقیقه دریافت میداشتند. تزریق برای مشاهی بیهوش شده با اتانول ۴۴/۰ مول اتانول بود که برای تداوم بیهوشی لازم بود، درجه حرارت بدن در $1 + ۳۷$ درجه سانتیگراد و از طریق هیزگم شده ثابت نگهداشته میشد.

پلکزمان حدفاصل سه ساعته برای تطابق حیوان با شرایط جدید در نظر گرفته شد. پس از اتمام زمان تطبیق، سه نمونه ادرار در فواصل ۱۰ دقیقه و در داخل ظرفهای پلاستیکی، قبل وزن شده، جمع آوری گردید. سپس به مایع مورد تزریق^۲ هورمون آرژینین واژوپرسین^۳ با غلظت ۴۰ یا ۱۶۰ میکرو واحد در هر میلی لیتر اضافه گردید، بدین ترتیب بیوهای اجازه داده شد که هورمون را با نسبتهای ۶ و ۲۴ میکرو واحد در دقیقه دریافت دارند (یک میکرو واحد حدوداً برابر ۲/۵ پیکو گرم واژوپرسین میباشد). پس از جمع آوری سه بار ادراز (در عرض ۳۰ دقیقه)، حیوانات مجدداً به مایع مورد تزریق عاری از واژوپرسین برگشته و ۶ نمونه برداری از ادرار انجام گرفت (۶۰ دقیقه). در پایان تجربه یک نمونه ۲ میلی لیتری از خون و از طریق پانکچر^۴ قبلی گرفته شدو پلاسمای برای تجزیه‌های الکترولیتها آماده گردید.

سپس حجم ادرار مشخص گردید، الکترولیتهای ادرار نظیر سدیم و پتاسیم توسط دستگاه فترمتر^۵ شعله‌ای اندازه گیری شدند. کل ادرار تقریباً در تمام مواد اندازه گیری نشد، بجز در گروهی که با اتانول بیهوش شده واژوپرسین با نسبت ۶ میکرو واحد در دقیقه دریافت داشته بودند و این فقط برای مقایسه با نسبتهای دفع کاتیونها اندازه گیری شد.

گروههای شاهد مشاهی بیهوش شده با اتانول و آب دریافت نموده بود.

1-syringe Pump

2-Infusion

3-Infusate

4-AVP

5-Micro Unite (uU)

6-Cardiac Micropuncture

7-Flame Photometer

8-Aldosterone assay

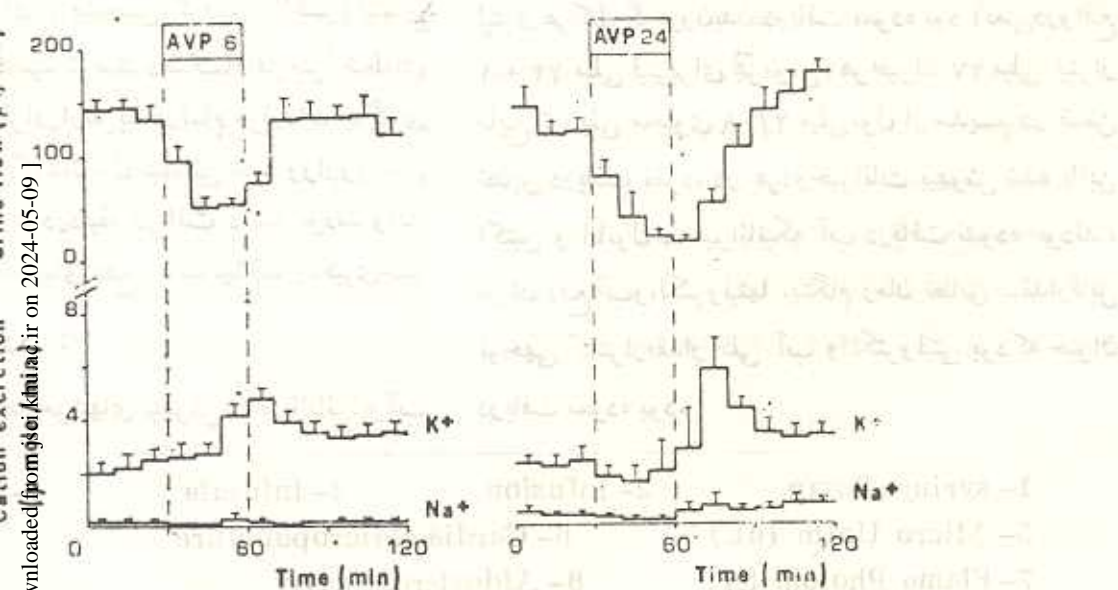
شده با اتانول در مقایسه باموشاهای بیمهودش شده با قابل توجهی کمتر بود. نسبت بمقدار درموشها بیمهودش شده با اتانول بمقادیر اخلاق حاصله بسیار کمتر از اسیدیم توسط ادرار بود. در هر دو گروه بقداری که انتظار میرفت، باعث کاهش اگرچه کاهشی که توسط مقادیر کمتر آمد، در حیوانات بیمهودش شده با اتانول بیمهودش شده با این اکتین بود. در مو اتانول، هیچ نسبتی از تزریق واژوپر بر روی نسبت دفع سیدیم نداشت (ش درموشها که آب دریافت داشته بودند) توجهی در نسبت دفعی سیدیم آنها مشاهده شد. برخلاف اینکه اثری بر روی دفع سیدیم قابل توجهی در دفع پتاسیم در مو اتانول بوجود آورد، که این افزایش در مقایسه باموشاهای بیمهودش شده با این در واقع، در حیوانات بیمهودش مقادیر بسیار بالای واژوپرسین باعث در دفع پتاسیم گردید.

	ETOH rats (n = 7)	H ₂ O rats (n = 7)	Statistical difference
Urine volume (ml)	23.4 ± 2.3	19.6 ± 2.0	ns
Na ⁺ excretion (μmole)	140 ± 40	270 ± 41	P < 0.05
K ⁺ excretion (μmole)	370 ± 49	271 ± 60	ns
Retained fluid as percentage of body weight	6.3 ± 0.6	8.0 ± 0.6	ns

جدول ۱ - بالانس آب والکترولیتها بهنگام یک پریود تطابق سه ساعته. در جدول فوق P ارزش و اهمیت هر گونه اختلاف بین موشها بیمهودش شده با اتانول (ETOH) و این اکتین (H₂O) را نشان میدهد. درین دو گروه موشها فوق تفاوت قابل توجهی در حجم ادرار و یا مقدار پتاسیم دفع شده وجود نداشت. مقدار سیدیم دفع شده، به صورت در موشها بیمهودش شده با اتانول در مقایسه باموشاهای بیمهودش شده با این اکتین کمتر بود. در پایان زمان تطابق هر دو گروه موشها دارای انبساط حجمی یکسانی بودند (در جدول یک بهنگام در صدوزن بدن نشان داده شده است).

اثرات ورود واژوپرسین: (شکل ۱، جدول ۲)

در دو گروه موشها جریان ادرار بهنگام زمان کنترل تقریباً یکسان بود، ولی نسبت دفع سیدیم در موشها بیمهودش



اتانول. نمونه‌های ادرار در شکل بالا هر ۱۰ دقیقه یکبار جمع آوری شده‌اند. خطوط عمودی در شکل فوق S.E.M را نشان میدهند.

شکل ۱ - اثر رود آرژینین و ازوپرسین (AVP) به مقادیر عو ۲۴ میکرو واحد در دقیقه بر روی حجم ادرار و تسبیه‌ای دفعی سدیم و پتانسیم در موشهای بیهوش شده با

ETOH rats H2O rats Statistical difference

Control period	n = 13	n = 14	
Urine flow ($\mu\text{l}/\text{min}$)	133 ± 7	145 ± 9	ns
Na^+ excretion ($\mu\text{mole}/\text{min}$)	0.3 ± 0.1	3.8 ± 0.6	$P < 0.01$
K^+ excretion ($\mu\text{mole}/\text{min}$)	2.3 ± 0.2	3.3 ± 0.3	$P < 0.02$
AVP 6 $\mu\text{U}/\text{min}$	n = 6	n = 7	
Reduction in urine flow ($\mu\text{l}/\text{min}$)	89 ± 11 ($P < 0.01$)	51 ± 14 ($P < 0.01$)	$P < 0.05$
Increase in Na^+ excretion ($\mu\text{mole}/\text{min}$)	0.1 ± 0.2 (ns)	3.9 ± 1.1 ($P < 0.02$)	$P < 0.02$
Increase in K^+ excretion ($\mu\text{mole}/\text{min}$)	2.6 ± 0.3 ($P < 0.01$)	0.7 ± 0.4 (ns)	$P < 0.01$
AVP 21 $\mu\text{U}/\text{min}$	n = 7	n = 7	
Reduction in urine flow ($\mu\text{l}/\text{min}$)	111 ± 14 ($P < 0.01$)	103 ± 16 ($P < 0.01$)	ns
Increase in Na^+ excretion ($\mu\text{mole}/\text{min}$)	0.3 ± 0.2 (ns)	4.8 ± 0.7 ($P < 0.01$)	$P < 0.01$
Increase in K^+ excretion ($\mu\text{mole}/\text{min}$)	3.5 ± 0.8 ($P < 0.01$)	1.2 ± 0.4 ($P < 0.02$)	$P < 0.05$

دفع کلر تنها برای موشهای بیهوش شده با اتانول مشخص گردید که تنها مقادیر بسیار کم آرژینین و ازوپرسین دریافت نموده بودند. حد متوسط نسبت دفع کلر بهنگام زمان کنترل حدود $2/5 \pm 0.0/0$ میکرومول در دقیقه بود (تعداد = ۶). تزریق و ازوپرسین باعث افزایش دفع کلر گردید و آنرا با اندازه $2/9 \pm 0.0/0$ میکرومول در دقیقه رساند و ماکریم دفع کلر تنها پس از ۱۰ دقیقه بدنبال قطع تزریق آرژینین و ازوپرسین مشاهده گردید. ۳۰ دقیقه بعد نسبت دفع کلر به مقدار $4/8 \pm 0.0/0$ میکرومول در دقیقه کاهش یافت. در دو گروه بیهوش شده با این اکتین که ضمناً آب نیز دریافت داشته بودند، نسبت دفع سدیم در حالت ماکریم شبیه‌زمانی بود که بدنبال قطع تزریق آرژینین و ازوپرسین مشاهده میگردید و سپس کاهشی در دفع سدیم مشاهده شد و به مقدار $5/9 \pm 0.0/0$ و $5/8 \pm 0.0/0$ میکرومول در دقیقه در گروه‌هایی که بتریب مقدار کم وزیاد هورمون دریافت نموده

جدول ۲ - تغییرات دفع آب والکترولیتها در پاسخ به رود ازوپرسین. ماکریم تغییرات در دفع آب والکترولیتها بهنگام ورود ازوپرسین به مقادیر عو ۲۴ میکرو واحد در دقیقه در موشهای بیهوش شده با اتانول (ETOH) و این اکتین (H2O) بوجود آمد.

شکل ۱ نشان میدهد که در موشهای بیهوش شده با اتانول که خاصیت آنتی‌دیورتیکی، بهنگام تزریق هورمون آرژینین و ازوپرسین به حد ماکریم بود، معهداً دفع پتانسیم بهداشت نرسید تا اینکه تزریق هورمون آرژینین و ازوپرسین متوقف گردید. این موضوع در حقیقت نتیجه نسبت پائین جربان ادرار است و نیز فضای مرده‌ای که در کیسه مثانه وجود دارد. دفع پتانسیم پس از رسیدن به ماکریم مجدداً کاهش پافت و تنها ۴ دقیقه پس از توقف تزریق آرژینین و ازوپرسین به مقدار $4/3 \pm 0.0/0$ و $5/5 \pm 0.0/0$ میکرومول در دقیقه بتریب با مقادیر کم وزیاد تزریق هورمون کاهش یافت.

چندان محسوسی با موشهاییکه با این آب دریافت نداشته، ولی بصورت داشت. هیپوتونیک دریافت داشته‌اند، نداشت. پتانسیم و کلر تاماً در گروه موشهای پائین بود. این کاهش دفع الکترولیتی محسوس بود و تنها مقادیر بسیار ناچیز ظاهر گردید. این نگهداری سدیم هستقیم یا غیر مستقیم کاهش سطح سدیم پلاسم شده با اتابول باشد، که احتمالاً در نتیجه حیوانات همراه و هم‌مان با اتابول داقع، موشهای بیهوش شده با این اکتین کاهشی در غلظت سدیم پلاسما نشان داده از بی نسبت پائین تراز موشهای بود که بودند.

بهر صورت، این حیوانات هنوز بیشتری نسبت به موشهای بیهوش شده با در تعدادی از مشاهدات، اثر انساط دفع الکترولیتی ادارگزارش گردید. از طریق عوامل ناقربریتیک ۱ هیپوتالامی آید که این چنین عوامل مسئول افزایش دهلیزی صورت می‌پذیرد. بهر صورت نیز دریافت داشته بودند، در مقایسه با اتابول باشند، زیرا درجه انساط تقریباً مشابه و یکسان بود. امکان در موشهای بیهوش شده با اتابول در میان شده با این اکتین، به تغییر سطح هورمون شده باشد.

دو هورمون تابحال شناخته شده سدیم اثر می‌گذارند، این دو هورمون آوازوپرسین هستند. ما بهر صورت قابل

بودند رسید. در موشهاییکه وازوپرسین بمقدار ۲۴ میکرو واحد در دقیقه دریافت نموده بودند، کاهش در مقدار دفع سدیم همراه با افزایش در جریان ادرار بود که حجم آن را 16 ± 16 میکرو لیتر در دقیقه بالا برده بسیار بیشتر از مقدار کنترل بود. این حالت ۴۰ دقیقه بعد از قطع آرژینین وازوپرسین بوجود آمد.

سطوح الکترولیتها و آلدوسترون پلاسما

جدول ۳ غلاظت‌های سدیم، پتانسیم و آلدوسترون را در پلاسمای موشهای بیهوش شده با اتابول و آنها یکه با این اکتین بیهوش شده و آب دریافت داشته و یاد ریافت نداشته اند نشان میدهد. سدیم پلاسما در هر دو گروه موشهای بیهوش شده با اتابول و این اکتین در مقایسه با موشهای بیهوش شده با این اکتین که آب دریافت نداشته‌اند، کمتر بود. غلاظت پتانسیم پلاسما در حیوانات بیهوش شده با اتابول، تفاوت چندانی با حیواناتی که با این اکتین بیهوش شده و آب دریافت نداشته بودند، نداشت. سطوح آلدوسترون پلاسما بین سه گروه موشهای هر بور تفاوت مهمی را نشان نداد.

Group	Plasma Na ⁺ mmole/l	Plasma K ⁺ mmole/l	Plasma aldosterone ng/ml
Water loaded ethanol anaesthetised rats	142 ± 1 (13)	4.9 ± 0.2 (13)	0.69 ± 0.07 (13)
Water loaded Inactin anaesthetised rats	143 ± 1 (14)	4.1 ± 0.1 (13)	0.77 ± 0.12 (7)
Non-water loaded* Inactin anaesthetised rats	148 ± 1 (7)	4.6 ± 0.2 (7)	0.76 ± 0.04 (7)

جدول ۳- سطوح الکترولیتها و آلدوسترون پلاسما.

ارزش‌های فوق بر اساس S.E.M طرح ریزی گردیده و تعداد نمونه‌ها در انتر مشخص گردیده‌اند.

بحث و نتیجه‌گیری

جریان ادرار در موشهای بیهوش شده با اتابول اختلاف

برای هورمون آرژینین و ازوپرسین، نشان داده شده اند که بطور غالباً در درجه بخش نفرون وجود دارند و آن بخش لوله‌های جمع کننده ادرار است که در این مکان تغییرات نفوذپذیری صورت می‌گیرد و نیز بخش بالا را لوله هتله که فعالیت این محل منحصر به تغییر در انتقال سدیم و کلر می‌گردد. مشاهدات بر روی لوله‌های جدا شده نفرون نشان داده اند که آرژینین و ازوپرسین باعث افزایش انتقال نمک در خارج از بخش بالا را لوله هتله می‌گردد. به صورت *In Vivo* بر عکس نشان داده اند که آرژینین بصورت آرژینین و ازوپرسین باعث تسریع انتقال سدیم بداخل لوله‌های دیستال می‌گردد و این اثر را میتوان با عمل ناتریورتیک آرژینین و ازوپرسین دیده شده در حیوانات بیهوده شده با این اکتین بیشتر تطبیق داد.

گروهی از محققین مدار کی در دست دارند مبنی بر اینکه در موشهای محروم از نمک، از بین بردن خاصیت ناتریورتیک آرژینین در اثر بی عصب نمودن بستگی به جذب مجدد سدیم توسط لوله‌های دیستال دارد و در نتیجه بر انتقال بیشتر سدیم بداخل لوله‌های دیستال فائق می‌آید.

یک توصیف احتمالی برای اثر آرژینین و ازوپرسین در موشهای بیهوده شده با اتانول اینستکه هورمون بر روی اوب هتله عمل نموده و باعث افزایش انتقال سدیم بداخل را لوله‌های دیستال می‌گردد و در این محل است که سدیم در مبادله با پاتاسیم جذب می‌شود. این توصیف به صورت در قدان اطلاعات داده شده از میکروپانکچر باشک و تردید بر رسمی شده و به صحیح و جه تو صیف نمی‌نماید که چرا جذب مجدد سدیم در موشهای بیهوده شده با اتانول چشمگیر تر از موشهای بیهوده شده با این اکتین و هیدراته عمل نمینماید؟ در نتیجه تگری بحدی، موشهای بیهوده شده با اتانول در نگهداری سدیم کلیوی فعالیت چشمگیری از خود نشان نمیدهدند. همچنین دفع پاتاسیم و کلر در این حیوانات بنحو

اختلافی را بین سطوح آلدوسترون پلاسمای در هردو گروه موشهای مشاهده نمائیم. سطوح آرژینین و ازوپرسین پلاسمای در موشهای بیهوده شده با اتانول کاهش فراوان می‌یابد. به صورت دو گروه از موشهای بیهوده این پائین آرژینین و ازوپرسین در خون، یعنی موشهای هیپوفی سکته‌ای و نیز موشهای اصل افق آرژینین و ازوپرسین در خون هستند یعنی موشهای نزدیک بورو ۱، هردو گروه موشهای نسبتی از نگهداری سدیم کلیوی را نشان می‌دهند. اگر فقدان آرژینین و ازوپرسین، دلیل نگهداری سدیم در موشهای بیهوده شده با اتانول می‌گردد، بنا بر این می‌بایستی انتظار داشته باشیم که ورود آرژینین و ازوپرسین بر این دلیل فائق آمده و افزایش در سدیم دفع شده در ادرار مشاهده گردد. به صورت هیچگونه مدرکی در دست نیست که آرژینین و ازوپرسین توزین شده با نسبت عویا ۲۴ میکروواحد در دقیقه چنین عملی را بتواند انجام دهد. این نسبتی از ورود هورمون تنها می‌تواند سطوح آرژینین و ازوپرسین پلاسمای در ریک حد قیزیل‌بُریکی بالا نگهدارند و نیز در موشهای بیهوده شده با این اکتین دفع سدیم را تسویه ادرار افزایش دهند.

بنابر این، اساس هورمونی در نگهداری سدیم کلیوی در موشهای بیهوده شده با اتانول لایتحل باقی میماند. به صورت در نهایت شگفتی در تجربه حاضر، آرژینین و ازوپرسین باعث یک افزایش شدید در دفع پاتاسیم همراه با دفع کلر گردید، در صورتی که در سالهای ۵۲ و ۵۸ پاسخهای کالیبرتیک ۲ کی نسبت به اثر آرژینین و ازوپرسین در موشهای سگهای کوارش گردیده اند ولی در تمام گزارش‌های قبلی، اثر کالیورتیک آرژینین، در مقایسه با اثر ناتریورتیک هورمون بسیار ناچیز بوده است. موشهای بیهوده شده با اتانول وصف شده در تجربه فوق، تنها حیواناتی هستند که آرژینین و ازوپرسین باعث اثر کالیورتیک در آنها شده، بدون اینکه تغییر چندان بهمن در دفع سدیم آنها صورت پذیرد. تگریزده های کلیوی

1- Brattle boro rats

2- Kaliuretic response

3- Micropuncture

4- Natriuresis

5- Denervation

شده با این اکتین هیدراته شده (آب دریافت داشته) که خاصیت ناتریورتیک در مقابل آرژینین و ازوپرسین را شدیداً نشان میدهد، ورود آرژینین و ازوپرسین در حیوانات بیهودش شده با اتانسول، تغییر چندان مهمی در نسبت دفعی سدیم بوجرد نمی آورد ولی یک اثر کالیورسیس قری نشان میدهد، بنابراین بنظر میرسد که بیهودشی با اتانسول، علاوه بر هرگونه

"REFERENCES"

- ۱- Ali.M.N. (1958) : A comparison of some activities of AVP and INP on kidney function in conscious dogs . Br. J. Pharmacol., 13 : 331-337.
- ۲- Balment . R. J. , Brimble M. J. , Fosling M. L. and Musabayane. C. T. (1984) : Natriuretic response of the rat to plasma concentrations of AVP within the physiological range . J. Physiol. (London) 325 : 517- 526
- ۳- Chan. W. Y. and du Vigneaud . V (1970) : Natriuretic , diuretic and anti - AVP (A D H) , effects of two analogs of Oxytocin . J. Pharmacol. Exp. Ther. , 174 : 541-549
- ۴- Hall. D. A. and Varney . D. M. (1980) : Effects of AVP on electrical potential difference and Chloride transport in mouse medullary thick ascending limb of Henle's loop . J. Clin. Invest. , 66 : 792-802
- ۵- Lang R. E. , Tholkes. H. , Ganten. D. , Loft. P.C. , Russekko. H. and Unger. T.H. (1985) : Atrial natriuretic factor - a circulatory Hormone stimulated by volume loading . Nature. 314 : 264-266
- ۶- Sawyer . W. H. (1966) : Biological assay for Neurohypophyseal principles in tissues and in blood . In : Harris. C. and Donovan . R. (eds) , The Pituitary Vol 3 : 288-306 , Butter worths, London.
- ۷- Sedlakova. E. Lichardus. B. and Cort. J. H. (1969) : Plasma natriuretic activity : its nature and relation to Oxytocin analoges . Science , 164 : 580-582
- ۸- Szenes. G. , Benenath. P. and Takacs. L. (1985) : Proximal tubular transport and urinary excretion of sodium after denervation in sodium depleted rats . Pfluegers. Arch. 403 : 146-150

RENAL SODIUM RETENTION AND VASOPRESSIN INDUCED KALIURETIC IN ETHANOL ANAESTHETISED RATS.

DR.S.OKYAN

Biology Dept.University for Teacher Education, Tehran , Iran.

ABSTRACT

Renal electrolyte excretion has been examined in water loaded ethanol anaesthetised rats receiving continuous intra-venous saline(0.9% NaCl) infusion. These animals exhibited very low rates of Na^+ , K^+ and Cl^- excretion by comparison with "Inactin" anaesthetised rats. Water loaded Inactin anaesthetised rats also showed a degree of Na^+ retention, but both Na^+ and K^+ excretory rates were higher than in ethanol anaesthetised animals. Plasma aldosterone levels did not differ between ethanol and Inactin anaesthetised groups.

Vasopressin administration did not affect Na^+ , but potentiated K^+ excretion in ethanol anaesthetised animals." This contrasted with the potent natriuretic and weak kaliuretic action of Vasopressin in water loaded Inactin anaesthetised rats. The significance of abnormal renal electrolyte handling and the marked kaliuretic effect of vasopressin to the use of ethanol anaesthetised animals for vasopressin bioassay is discussed.

In the present study we have shown that, in rats where anaesthesia was produced by a combination of ethanol and Inactin, a low dose of Arginine-vasopressin, sufficient to inhibit water diuresis by 50 to 60%, either had no effect on , or caused a slight increase in excretion of Na^+ , K^+ and Cl^- . We have also shown that, the other neurohypophyseal hormone, oxytocin, administered to ethanolanaesthetised rats, induced a chluresis similar to that seen in Inactin anaesthetised rats.