

## اثر تماس با مقادیر پایین سرب بر فشار خون و پاسخ‌دهی قلب ایزوله به کاتکول آمین‌ها در موش صحراایی

### چکیده

**زمینه و هدف:** تماس با سرب موجب افزایش فشار خون در انسان و حیوانات آزمایشگاهی می‌شود. مکانیسم‌های دقیق هیپرتانسیون ناشی از سرب به خوبی شناخته نشده، لیکن فاکتورهای مختلفی از جمله تغییر در پاسخ‌دهی سیستم قلب و عروق به آدرنرژیک‌ها می‌توانند در این زمینه دخیل باشند. در مطالعه حاضر، اثر تماس با ppm ۱۰۰ استات سرب از طریق آب آشامیدنی در دوره‌های ۸ و ۱۲ هفت‌های بر فشار خون و پاسخ‌دهی قلب ایزوله به  $\beta$ -آدرنرژیک‌ها در موش‌های صحراایی نزدیکی نزدیکی شد. روشن بررسی: پس از بیهوشی و اندازه‌گیری فشار خون از طریق دم، قلب حیوانات تحت تنفس مصنوعی از بدن جدا و بلافصله به دستگاه قلب ایزوله لانگذارف انتقال یافت. پاسخ‌دهی تعداد ضربان و قدرت انقباضی قلب ایزوله به بتا آدرنرژیک‌ها با اضافه کردن غلظت‌های مختلف آگونیست  $\beta$ -آدرنرژیکی (ایزوپروترنول) در حضور و عدم حضور آناتاگونیست مریوشه (پروپرانولول) مورد بررسی قرار گرفتند. **یافته‌ها:** فشار خون در گروه‌های مسموم به سرب ۸ و ۱۲ هفت‌های نسبت به گروه کنترل به طور معنی‌دار افزایش یافت ( $p < 0.05$ ). پاسخ انقباضی و ضربان قلب به ایزوپروترنول در گروه‌های مسموم هشت و ۱۲ هفت‌های نسبت به گروه کنترل افزایش معنی‌داری نشان داد ( $p < 0.05$ ، در حالی که اختلاف این پاسخ‌ها در گروه‌های مسموم چهار هفت‌های و کنترل معنی‌دار نبود. **نتیجه‌گیری:** نتایج نشان می‌دهند که تماس با غلظت‌های پایین سرب، اثرات کرونوتروپیکی و اینتروپیکی مشت  $\beta$ -آدرنرژیک‌ها را تقویت می‌کند. این اثرات قلبی سرب می‌توانند نقش موثری در پاتوژن فشار خون ناشی از آن داشته باشند.

**کلمات کلیدی:** استات سرب، فشار خون، قلب ایزوله، پاسخ‌دهی، بتا آدرنرژیک‌ها

رضا بدال‌زاده<sup>۱</sup>

علی نوروز زاده<sup>۱</sup>

علیرضا عسگری<sup>۱</sup>

علی خوش باطن<sup>۱</sup>

۱- گروه فیزیولوژی و بیوفیزیک

۲- مرکز تحقیقات آسیب‌های شبیه‌سازی

دانشگاه علوم پزشکی تهران (عج)- تهران

۳- گروه فیزیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

\*نویسنده مسئول: تبریز- خیابان گلگشت- دانشگاه علوم پزشکی تبریز

تلفن: ۰۴۱۱۳۳۶۴۶۴

email: reza.badalzadeh@gmail.com

### مقدمه

می‌توان به تغییر قدرت انقباضی قلب و عروق،<sup>۱</sup> افزایش حساسیت سیستم قلب و عروق به آدرنرژیک‌ها،<sup>۲</sup> کاهش تولید و ترشح عوامل اندوتیلیومی گشاد کننده عروقی،<sup>۳</sup> افزایش فعالیت سیستم رنین-آنژیوتانسین<sup>۴</sup> و افزایش غلظت داخل سلولی کلسیم ( $Ca^{2+}$ )<sup>۵</sup> اشاره کرد. همچنین، مسمومیت با غلظت‌های نسبتاً بالای سرب در مراکز صنعتی باعث ایجاد اختلالاتی در عملکرد طبیعی قلب نیز می‌گردد که از آن جمله می‌توان به کاهش سرعت هدایت قلبی، ایجاد تغییرات ساختاری در بافت‌های قلب و عروق، میوکاردیت، تضعیف عملکرد انقباضی قلب و تغییرات الکتروکاردیوگرافیکی اشاره کرد.<sup>۶</sup> با وجود این، اثرات قلبی-عروقی مسمومیت با مقادیر پایین و متوسط سرب (بهوژه در کوتاه مدت) به خوبی مشخص نشده و مطالعات محدودی که در این زمینه صورت گرفته دارای نتایج متناقضی می‌باشند.<sup>۷-۹</sup> در

سرب یکی از فلزات سنگین است که به دلیل استفاده گسترده در صنعت، به یک ماده آلوده کننده محیطی تبدیل شده که می‌تواند اثرات زیانباری بر روی سلامتی بدن انسان بگذارد.<sup>۱۰</sup> بر اساس بسیاری از مطالعات ایسمیلوژیکی و آزمایشگاهی، سرب می‌تواند خطر بیماری‌های سیستم قلب و عروق را افزایش دهد.<sup>۱۱</sup> در طی چند دهه گذشته، رابطه بین سرب و فشار خون در جوامع مختلف و مطالعات آزمایشگاهی مورد بررسی قرار گرفته است. بر اساس این مطالعات، تماس مزمن با مقادیر پایین سرب منجر به افزایش فشار خون هم در انسان و هم در حیوانات آزمایشگاهی می‌شود.<sup>۱۲</sup> مکانیسم‌های فشار خون ناشی از سرب به طور دقیق شناخته نشده‌اند، ولی چندین مکانیسم احتمالی در این زمینه گزارش شده است که از آن جمله

شدن برش داده شده و کانول مخصوصی که حاوی جریان باریکی از محلول پرفیوژن بود، وارد آن شد. پس از برداشتن بافت‌های اضافی چربی و عروق اطراف بافت قلب، بلا فاصله قلب از بدن حیوان جدا و به دستگاه قلب ایزوله Langendorff انتقال داده شد. در این حالت، قلب ایزوله از محلول پرفیوژن کربس-هنسليت مشروب می‌شود. ترکیبات این محلول بر حسب mmol/l عبارتند از: ۱۱۸ NaCl؛ ۱۱ KCl؛ ۷/۴ Glucose؛ ۱/۲ MgSO<sub>4</sub>؛ ۲/۵ CaCl<sub>2</sub>؛ ۱/۲ NaHCO<sub>3</sub>؛ ۷/۴ محلول قبل از رسیدن به قلب در دمای ۳۷°C و pH=۷/۴ توسط گاز کربوژن (۹۵% O<sub>2</sub> + ۵% CO<sub>2</sub>) هوادهی می‌شد پس از انتقال قلب به دستگاه، به مدت ۱۵ دقیقه فعالیت‌های قلب ثابت گردید. سپس پارامترهای موردنظر ثبت شد.<sup>۱۰</sup> برای ثبت ECG از سه الکترود Hi-gain نقره‌ای سطحی (دو الکترود فعال و یک الکترود خنثی) و کوپلر-Hi-gain (Narco, Bio-systems) استفاده شد. HR از روی تعداد فواصل امواج R-R در روی نوار ECG ثبت و محاسبه گردید. برای محاسبه نیروی انقباضی قلب از یک گیره strain gauge متصل به آپکس قلب و ترانسdiویسر و مبدل ایزوتونیک میوگراف و ترانسدیویسر کوپلر (Narco, Bio-systems) و برای ثبت میزان جریان کرونری از ترانسدیویسر Drop counter و ترانسدیویسر کوپلر (Bio-, Narco, systems) استفاده و قطرات خارج شده از قلب ایزوله بر روی سنسور در اپ کانترهای شده و تعداد قطرات (ml/min) محاسبه گردید. کلیه سیگنال‌های حاصله توسط برنامه Mean±SE بیان شدند. مقایسه آماری نتایج مربوط به نتایج به صورت ANOVA و به دنبال آن آزمون Tukey حاصل شد. p<0.05 به عنوان معنی‌دار در نظر گرفته شد.

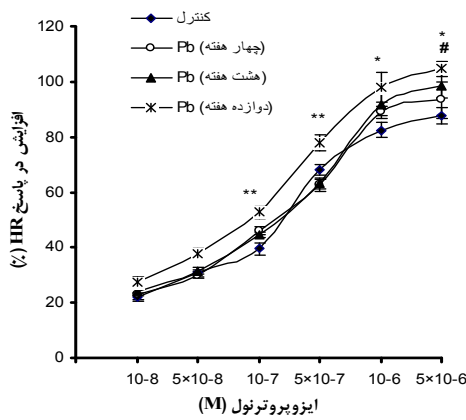
## یافته‌ها

هیچ تفاوتی از لحاظ وزن حیوانات در بین گروه‌های مختلف مسموم و کنترل چه قبل از دوره مسمومیت و چه بعد از آن مشاهده نگردید. میزان سرب موجود در خون حیوانات دریافت کننده سرب در انتهای هفته دوازدهم  $26/84 \pm 2/23 \mu\text{g}/\text{dl}$  بود که به طور معنی‌داری بیشتر از گروه دریافت کننده آب معمولی (کمتر از  $2 \mu\text{g}/\text{dl}$ ) بود. فشارخون در گروه‌های مسموم به سرب هشت و ۱۲ هفت‌های به طور معنی‌داری نسبت به گروه کنترل ( $103/24 \pm 2/8$  میلی‌متر جیوه)

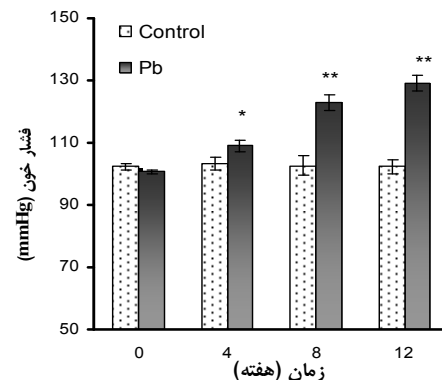
این مطالعه، اثر کوتاه‌مدت (چهار، هشت و ۱۲ هفت‌های) مقادیر پایین سرب (۱۰۰ ppm) بر فشار خون سیستولی و پاسخ‌های الکتریکی Heart Rate و مکانیکی (قدرت انقباضی) قلب ایزوله موش صحرایی به داروی بتا آدرنرژیک عمومی (ایزوپروترنول) بررسی شد.

## روش بررسی

در تحقیق حاضر، از موش‌های صحرایی نر نژاد-Sprague-Dawley با وزن ۲۵۰-۳۰۰ گرم استفاده شد که از انتستیتو پاستور ایران-تهران تهیه گردیدند. حیوانات دسترسی آزاد به آب و غذا داشته و در دمای ۲۳°C و سیکل تاریکی-روشنایی ۱۲ ساعته نگهداری و در طول مدت آزمایش هر روز از لحاظ مقدار مصرف آب و غذا کنترل می‌شدند. مواد: داروهای آگونیست بتا آدرنرژیکی ایزوپروترنول و آنتاگونیست آن (پروپرانولول) از شرکت Sigma و سایر مواد از جمله استات سرب و ترکیبات محلول کربس-هنسليت از شرکت Merck آلمان تهیه گردید. داروهای بیهوشی کتامین و زایلazین از داروخانه دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران خریداری شدند. حیوانات به طور تصادفی به گروه‌های کنترل و گروه‌های مسموم به سرب (سه گروه چهار، هشت و ۱۲ هفت‌های) تقسیم شدند (در هر گروه شش موش). گروه‌های مسموم، آب آشامیدنی حاوی ۱۰۰ ppm استات سرب را به مدت‌های چهار، هشت و ۱۲ هفت‌ه و گروه کنترل فقط آب آشامیدنی خالص دریافت نمودند. در پایان دوره مسمومیت، محتوی سرب خون کامل با استفاده از دستگاه اتمیک ابزوربشن اندازه‌گیری شده و به صورت میکروگرم بر دسی‌لیتر (µg/dl) بیان شد. فشار خون با استفاده از الکترواسفیگمومانومتر مخصوص دم موش (PE 300, Narco) که به یک پلی گراف جهت ثبت متصل بود، اندازه‌گیری شد. موش‌ها در محفظه مخصوص قرار گرفته، کاف حلقوی در انتهای دم موش قرار گرفت. میکروفون مخصوص ثبت صدای کورتوکوف در قسمت تحتانی دم چسبانده شد. متعاقباً، فشار خون سیستولی ثبت شده و میانگین سه گروه اندازه‌گیری شده با گروه کنترل مقایسه شد.<sup>۷</sup> پس از بیهوشی با محلوطنی از داروهای کتامین (۷۵ mg/kg) و زایلazین (۱۰ mg/kg) تزریق همزمان داخل صفاقی IU ۵۰۰ هپارین به عنوان ضد انعقاد، قفسه سینه حیوانات از طرفین و در امتداد خطوط آگزیلاری، تحت تنفس مخصوصی باز شد. سپس، آئورت صعودی از محل دوشاخه

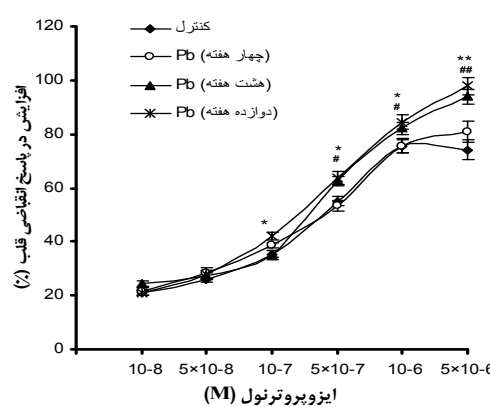


شکل-۲: اثر ایزوپروترنول (M) بر پاسخ HR در گروه‌های کنترل و مسموم به Pb. (mean $\pm$ SEM, n=۶, \*#p<۰/۰۵, \*\*p<۰/۰۵) (# اختلاف معنی دار بین گروه کنترل و مسموم به Pb هشت هفتاهی و اختلاف معنی دار بین گروه کنترل و مسموم به ۱۲ هفتاهی).



شکل-۱: فشار خون سیستولی در گروه‌های کنترل و مسموم به Pb. (mean $\pm$ SEM, n=۶, \*#p<۰/۰۵, \*\*p<۰/۰۱).

پاسخ HR اثربندا نداشت، در حالی که، در فازهای انتهائی تماس (۱۲ هفتاهی) پاسخ HR به طور معنی داری نسبت به کنترل افزایش یافت. پاسخ‌های اینوتروپیکی (انقباضی) قلب ایزوله به ایزوپروترنول در شکل ۳ نشان داده شده است. اختلاف معنی داری در پاسخ گروه‌های مسموم چهار هفتاهی و کنترل وجود نداشت. این در حالی است که پاسخ انقباضی به ایزوپروترنول در گروه‌های مسموم هشت و ۱۲ هفتاهی به طور معنی داری نسبت به کنترل افزایش نشان داد (p<۰/۰۱). منحنی‌های پاسخ انقباضی به ایزوپروترنول در هر دو گروه مسموم هشت و ۱۲ هفتاهی به طور معنی داری نسبت به کنترل به سمت چپ و بالا جابجا شد (p<۰/۰۵). جابجائی منحنی‌ها به سمت بالا و چپ نشان‌دهنده افزایش حساسیت گیرنده‌های  $\beta$ -آدرنرژیکی به سرب می‌باشد. لذا، به نظر می‌رسد که تماس حداد با مقادیر پایین سرب قادر به تغییر حساسیت انقباضی قلب ایزوله به  $\beta$ -آدرنرژیکها نمی‌باشد ولی، با طولانی شدن مدت زمان تماس با سرب، حساسیت قلب ایزوله به آدرنرژیکها افزایش پیدا می‌کند. پاسخ‌های کرونوتروپیکی و اینوتروپیکی داروی ایزوپروترنول در حضور آنتاگونیست مربوطه (پروپرانولول) نیز بدست آمد. با به کار بردن آنتاگونوست، پاسخ‌های دارو کاهش پیدا کرد که نشان‌دهنده این است که پاسخ‌های حاصله از طریق تحریک گیرنده‌های مربوطه بوده است. سرانجام، به دنبال اضافه نمودن داروهای آدرنرژیک به قلب در ۴۲٪ از موش‌های مسموم ۱۲ هفتاهی، علایم آریتمی در ECG ایجاد شد. این یافته در گروه‌های مسموم یا کنترل مشاهده نگردید.



شکل-۳: اثر ایزوپروترنول (M) بر پاسخ انقباضی قلب ایزوله در گروه‌های کنترل و مسموم به Pb. (mean $\pm$ SEM, n=۶, \*#p<۰/۰۵, \*\*p<۰/۰۱).

افزایش یافت (p<۰/۰۱)، به طوری که در پایان هفته هشتم ۱۲۲/۹۱±۲/۷ و هفته دوازدهم به ۱۲۹/۱۷±۲/۴ میلی متر جیوه رسید. تغییرات فشار خون در گروه چهار هفتاهی نسبت به کنترل معنی دار نبود (شکل ۱). پاسخ کرونوتروپیکی (HR) قلب ایزوله به غلظت‌های مختلف ایزوپروترنول (شکل ۲) در گروه‌های مسموم به سرب چهار و هشت هفتاهی با گروه کنترل اختلاف معنی داری نداشت (به استثنای غلظت حداقل ایزوپروترنول، M $\times$ ۱۰ $^{-6}$ , p<۰/۰۵)، و منحنی‌های غلظت-پاسخ مربوطه کاملاً با هم همپوشانی داشتند. با وجود این، منحنی‌های غلظت-پاسخ هر دو دارو در گروه مسموم ۱۲ هفتاهی به طور معنی داری به سمت چپ و بالا جابجا شد (p<۰/۰۵). بنابراین، تماس کوتاه مدت (۴-۸ هفتاهی) با سرب بر

## بحث

افزایش پاسخ انقباضی در عروق خونی تقریباً در تمامی مطالعات در این زمینه گزارش شده است.<sup>۱۸</sup><sup>۱۹</sup> افزایش پاسخ دهی قلب به  $\beta$ -آدرنرژیکاها و نیز افزایش فعالیت گیرنده‌های  $\beta$ -آدرنرژیکی می‌تواند ناشی از تغییرات حاصله در پدیده‌های قبل و بعد رسپتوری مثل افزایش تعداد گیرنده‌ای  $\beta$ -آدرنرژیکی در قلب، تغییر در ساختار گیرنده که منجر به افزایش تمایل آگونیست به گیرنده می‌شود یا افزایش فعالیت آدنیلیل سیکلаз و لذا افزایش غلظت داخل سلولی cAMP و  $Ca^{2+}$  بوجود آید. با وجود این، Chang و همکارانش گزارش کردند که تماس با سرب تعداد گیرنده‌های  $\beta$ -آدرنرژیکی در سیستم قلب و عروق<sup>۲۰</sup> و تجمع cAMP در مغز<sup>۲۱</sup> را کاهش می‌دهد. این در حالی است که منحنی‌های غلظت-پاسخ موش‌های دریافت‌کننده سرب در مطالعه حاضر به سمت بالا و چپ انحراف پیدا کرد که بیانگر این مطلب مهم می‌باشد که حساسیت گیرنده‌های  $\beta$ -آدرنرژیکی قلبی توسط سرب افزایش یافته است. لذا، افزایش حساسیت و فعالیت گیرنده‌های  $\beta$ -آدرنرژیکی می‌تواند نیروی انقباضی قلب را از طریق ازدیاد غلظت  $Ca^{2+}$  داخل سلولی افزایش دهد. به علاوه، گزارش شده است که تماس مزنن با سرب در موش منجر به افزایش  $Ca^{2+}$  قابل دسترس برای پدیده‌های انقباضی در میوسیت‌های قلبی و عروقی می‌شود که این امر از طریق افزایش میزان cAMP حاصل می‌گردد.<sup>۲۲</sup> علاوه بر این، در میوسیت‌های قلبی، افزایش میزان cAMP ناشی از تحریک گیرنده‌های  $\beta$ -آدرنرژیکی، قدرت انقباضی قلب را از طریق طولانی نمودن ورود  $Ca^{2+}$  توسط کانال‌های کلسیمی وابسته به ولتاژ افزایش می‌دهد.<sup>۱۵</sup> بنابراین، هر چند که میزان cAMP در حضور سرب کاهش می‌یابد،<sup>۲۰</sup> ولی افزایش فعالیت گیرنده‌های  $\beta_1$ -آدرنرژیکی توسط سرب، علی‌رغم کاهش احتمالی تعداد گیرنده‌های  $\beta_1$ -آدرنرژیکی،<sup>۱۹</sup> قادر خواهد بود میزان cAMP را حتی بیشتر از زمانی که تماس با سرب وجود ندارد، افزایش دهد. مطالعه حاضر ثابت می‌کند که تماس با مقادیر پایین سرب می‌تواند فشار خون را بالا برده و اثرات اینوتروپیکی و کرونوتروپیکی  $\beta$ -آدرنرژیکاها را افزایش دهد. این پاسخ‌ها احتمالاً به طور عمدۀ از طریق فعال شدن گیرنده‌های  $\beta_1$ -آدرنرژیکی میانجیگری می‌شود و در پاتوژن هیپرتانسیون ناشی از سرب اهمیت دارد. این مطالعه از طرف مرکز تحقیقات آسیب‌های شیمیایی دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله حمایت مالی شده است.

تغییر در پاسخ دهی سیستم قلب و عروق به  $\beta$ -آدرنرژیکاها در مدل‌های مختلف هیپرتانسیون شرح داده شده است. در مطالعات مختلف، افزایش پاسخ انقباضی عروقی به آدرنرژیکاها در هیپرتانسیون ناشی از سرب دیده شده است.<sup>۱۰</sup> پاتوژن هیپرتانسیون ناشی از سرب را می‌توان از طریق افزایش تعداد ضربان و قدرت انقباضی قلب توجیه نمود. با وجود این، در مورد پاسخ دهی قلب نتایج متناقضی وجود دارد.<sup>۱۵</sup> در این مطالعه این فرضیه که تماس با مقادیر پایین سرب می‌تواند واکنش قلب به  $\beta$ -آدرنرژیکاها را تغییر دهد، بررسی شده است. نتایج مطالعه حاضر مشخص می‌کند که تماس با مقادیر پایین سرب منجر به افزایش فشار خون سیستولی می‌گردد. همچنین، سرب پاسخ دهی قلب ایزوله به  $\beta$ -آدرنرژیکاها را افزایش می‌دهد. از اختلاف پاسخ قلب ایزوله در گروه‌های مسموم به سرب در مقایسه با گروه کنترل چنین بر می‌آید که هر دو اثر کرونوتروپیکی و اینوتروپیکی داروی آدرنرژیکی ایزوپرپرترنول به طور معنی‌داری در دو گروه هشت و بهویژه ۱۲ هفته‌ای مسموم به سرب افزایش یافته و منحنی‌های غلظت-پاسخ مربوطه در هر دو پاسخ فوق‌الذکر به سمت چپ و بالا جابجا شده است. تماس با مقادیر پایین سرب در پایان هفته چهارم نتوانست پاسخ دهی قلب ایزوله به کاتکول آمین‌ها را تغییر دهد. همچنین لازم به ذکر است که در گروه‌های مسموم به سرب ۱۲ هفته‌ای به دنبال اضافه نمودن داروهای آدرنرژیک به محلول پرفیوژن قلب ایزوله، آریتمی‌های نیز در ECG ایجاد گردید. افزایش پاسخ کرونوتروپیکی<sup>۱۰</sup> و اینوتروپیکی<sup>۱۵</sup> ایزوپرپرترنول (که فعالیت گیرنده‌های  $\beta$ -آدرنرژیکی در قلب را تقویت می‌کند) در مطالعات قبلی گزارش شده است که مطابق با یافته‌های ماست. با وجود این، کاهش پاسخ کرونوتروپیکی ایزوپرپرترنول در یک بیمار مسموم به سرب و نیز در حیوانات<sup>۱۶</sup> و همچنین کاهش پاسخ اینوتروپیکی این دارو در قلب ایزوله که با یک محلول محتوی استات سرب مسروب می‌شده<sup>۱۷</sup> نیز گزارش شده است که در تضاد با یافته‌های مطالعه حاضر است. غلظت سرب مورد استفاده توسط این محققین خیلی بیشتر از غلظت آن در مطالعه حاضر است. بنابراین، این فاکتور به همراه اختلاف در پروتکل تحقیقاتی می‌تواند تفاوت‌های مشاهده شده را توجیه نماید. با وجود این،

## References

1. Juberg DR, Kleiman CF, Kwon SC. Position paper of the American Council on Science and Health: lead and human health. *Ecotoxicol Environ Saf* 1997; 38: 162-80.
2. Graeme KA, Pollack CV Jr. Heavy metal toxicity, part II: lead and metal fume fever. *J Emerg Med* 1998; 16: 171-7.
3. Pirkle JL, Schwartz J, Landis JR, Harlan WR. The relationship between blood lead levels and blood pressure and its cardiovascular risk implications. *Am J Epidemiol* 1985; 121: 246-58.
4. Lal B, Murthy RC, Anand M, Chandra SV, Kumar R, Tripathi O, et al. Cardiotoxicity and hypertension in rats after oral lead exposure. *Drug Chem Toxicol* 1991; 14: 305-18.
5. Heydari A, Norouzzadeh A, Khoshbaten A, Asgari A, Ghasemi A, Najafi S, et al. Effects of short-term and subchronic lead poisoning on nitric oxide metabolites and vascular responsiveness in rat. *Toxicol Lett* 2006; 166: 88-94.
6. Karimi GR, Khoshbaten A, Abdollahi M, Sharifzadeh M, Namiranian K and Dehpour AR. Effects of subacute lead acetate administration on nitric oxide and cyclooxygenase pathways in rat isolated aortic ring. *Pharmacol Res* 2002; 46: 31-7.
7. Perry HM Jr, Erlanger MW, Perry EF. Increase in the blood pressure of rats chronically fed low levels of lead. *Environ Health Perspect* 1988; 78: 107-11.
8. Skoczyńska A, Juzwa W, Smolik R, Szechiński J, Běhal FJ. Response of the cardiovascular system to catecholamines in rats given small doses of lead. *Toxicology* 1986; 39: 275-89.
9. Carmignani M, Boscolo P, Poma A, Volpe AR. Kininergic system and arterial hypertension following chronic exposure to inorganic lead. *Immunopharmacology* 1999; 44: 105-10.
10. Sharifi AM, Darabi R, Akbarloo N, Larijani B, Khoshbaten A. Investigation of circulatory and tissue ACE activity during development of lead-induced hypertension. *Toxicol Lett* 2004; 153: 233-8.
11. Goldstein GW Evidence that lead acts as a calcium substitute in second messenger metabolism. *NeuroToxicology* 1993; 14: 97-101.
12. Johnson FM. The genetic effects of environmental lead. *Mutat Res* 1998; 410: 123-40.
13. Evis MJ, Kane KA, Moore MR, Parratt JR. The effects of chronic low lead treatment and hypertension on the severity of cardiac arrhythmias induced by coronary artery ligation in anesthetized rats. *Toxicol Appl Pharmacol* 1985; 80: 235-42.
14. Sutherland FJ, Hearse DJ. The isolated blood and perfusion fluid perfused heart. *Pharmacol Res* 2000; 41: 613-27.
15. Carmignani M, Volpe AR, Boscolo P, Qiao N, Di Gioacchino M, Grilli A, et al. Catcholamine and nitric oxide systems as targets of chronic lead exposure in inducing selective functional impairment. *Life Sci* 2000; 68: 401-15.
16. Bertel O, Bühlér FR, Ott J. Lead-induced hypertension: blunted beta-adrenoceptor-mediated functions. *Br Med J* 1978; 1: 551.
17. Kopp SJ, Bárány M. Influence of isoproterenol and calcium on cadmium- or lead-induced negative inotropy related to cardiac myofibrillar protein phosphorylations in perfused rat heart. *Toxicol Appl Pharmacol* 1980; 55: 8-17.
18. Skoczyńska A, Wróbel J, Andrzejak R. Lead-cadmium interaction effect on the responsiveness of rat mesenteric vessels to norepinephrine and angiotensin II. *Toxicology* 2001; 162: 157-70.
19. Chang HR, Chen SS, Tsao DA, Cheng JT, Ho CK, Yu HS. Reduced vascular beta-adrenergic receptors and catecholamine response in rats with lead induced hypertension. *Arch Toxicol* 1997; 71: 778-81.
20. Tsao DA, Yu HS, Cheng JT, Ho CK, Chang HR. Alterations in beta-adrenergic receptor density and adenylate cyclase activity in the rat brain treated chronically with lead. *Toxicology* 2000; 146: 93-9.
21. Boscolo P, Carmignani M. Neurohumoral blood pressure regulation in lead exposure. *Environ Health Perspect* 1988; 78: 101-6.
22. Iannaccone A, Carmignani M, Boscolo P. Neurogenic and humoral mechanisms in arterial hypertension of chronically lead-exposed rats. *Med Lav* 1981; 72: 13-21.

## Effects of low level of lead exposure on blood pressure and responsiveness of the rat isolated heart to adrenergics

Badalzadeh R<sup>\*1,3</sup>

Norouzzadeh A.<sup>1</sup>

Asgari A.<sup>1,2</sup>,

Khoshbaten A.<sup>1,2</sup>

1- Department of Physiology  
and Biophysics

2- Research Center for  
Chemical Injuries (RCCI),

Baqiyatallah University of  
Medical Sciences

3- Department of Physiology,  
University of Medical Sciences,  
Tabriz

### Abstract

**Background:** Exposure to low levels of lead increases blood pressure in humans and animals. Although there are controversial reports about the exact mechanisms of lead-induced hypertension, many factors such as alteration in the cardiovascular responsiveness to endogenous substances including catecholamines could be one of the mechanisms involved. In the present study, the effect of lead acetate on the systolic blood pressure and responsiveness to  $\beta$ -adrenergics was investigated in rats.

**Methods:** Through their drinking water, three groups of rats were exposed to 100 ppm lead acetate for periods of 4, 8 or 12 weeks. The blood pressures of the rats were monitored throughout the study. The rat hearts were isolated and perfused with Krebs-Henseleit solution (pH=7.4) at 37°C and gassed with 95% O<sub>2</sub> + 5% CO<sub>2</sub>. The heart rate (chronotropic) and contractile (inotropic) responses were recorded before and after adding isoproterenol at multiple concentrations to the perfusion solution.

**Results:** The mean blood pressures in the 8 and 12-week lead-treated groups were significantly higher than that of the control group ( $P<0.01$ ). The chronotropic response to many doses of isoproterenol was significantly increased in the 12-week lead-treated group compared to that of the control group ( $P<0.05$ ). The inotropic response to this drug was significantly increased in both the 8- and 12-week lead-treated rats ( $P<0.05$  and  $P<0.01$ , respectively).

**Conclusions:** Our results indicate that low-levels of lead increase systolic blood pressure as well as both chronotropic and inotropic effects of  $\beta$ -adrenergics, which could imply an important role in the pathogenesis of lead-induced hypertension.

**Keywords:** Lead acetate, hypertension, contractility, adrenergic system

\*Corresponding author: Golgasht  
ave. Tabriz University of Medical  
Sciences, Tabriz-Iran  
Tel: +98(411)3364664  
email: reza.badalzadeh@gmail.com