



اثر استرس روانی حاد بر توان ترشح انسولین از جزایر لانگرها نس جدا شده رت

فاطمه رستم خانی^۱، حمیرا زردوز^{۲ و ۳*}، صالح زاهدی اصل^۴

^۱ دانشگاه آزاد اسلامی، واحد شهر ری، گروه زیست‌شناسی، تهران، ایران

^۲ مرکز تحقیقات فیزیولوژی اعصاب، گروه فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید بهشتی تهران، ایران

^۳ مرکز تحقیقات علوم اعصاب، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید بهشتی تهران، ایران

^۴ مرکز تحقیقات غدد درونریز، پژوهشکده علوم غدد درونریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تهران، ایران

(دریافت مقاله: ۹۱/۴/۱۳ - پذیرش مقاله: ۹۱/۶/۲۵)

چکیده

زمینه: امروزه با توجه به سبک زندگی در صد زیادی از مردم با استرسورهای حاد مختلفی مواجه هستند که ممکن است به بیماری‌های متابولیک گوناگون منجر شود. تحقیق حاضر به بررسی نقش استرس روانی حاد که در جوامع بسیار شایع است، بر ترشح انسولین از جزایر جدا شده در نمونه‌های آزمایشگاهی رت پرداخته است.

مواد و روش‌ها: در این بررسی موش‌های صحرابی نر نژاد ویستار به گروه‌های کنترل و آزمون (در هر گروه ۶ سر) تقسیم شدند.

استرس توسط **communication box** به صورت حاد اعمال شد. ترشح انسولین از جزایر لانگرها نس جدا شده بهروش استاتیک بررسی شد. سطوح پلاسمایی گلوکز، انسولین و کورتیکوسترون اندازه‌گیری شدند. بهعلاءه وزن غدد فوق کلیه نیز مورد ارزیابی قرار گرفتند.

یافته‌ها: استرس روانی حاد سطوح کورتیکوسترون پلاسمایی پایه را به طور معنی‌داری تغییر نداد. حال آنکه، بلافارسله پس از مواجه شدن با استرس، سطح کورتیکوسترون پلاسما در گروه آزمون نسبت به گروه کنترل افزایش معنی‌داری داشت ($P<0.001$). استرس حاد غلظت انسولین پلاسمایی را نیز به طور معنی‌داری افزایش داد ($P<0.001$). وزن غدد فوق کلیه و شاخص **HOMA-IR** تغییر معنی‌داری را در گروه آزمون نشان ندادند. مواجه شدن با استرس در ترشح انسولین از جزایر نیز تغییر معنی‌داری ایجاد نکرد.

نتیجه‌گیری: مطالعه کنونی نشان داد که اعمال استرس روانی حاد علی‌رغم افزایش معنی‌دار غلظت کورتیکوسترون پلاسما تغییری در میزان ترشح انسولین از جزایر لانگرها نس جدا شده ایجاد نمی‌کند.

واژگان کلیدی: استرس روانی، انسولین، جزایر لانگرها نس، کورتیکوسترون، گلوکز

* تهران، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، مرکز تحقیقات فیزیولوژی اعصاب و گروه فیزیولوژی

مقدمه

جزایر جداسدهای پانکراس را روشن سازد. یافته‌های این آزمایش می‌تواند به درک مکانیسم‌های زمینه‌ساز تغییرات متابولیک القاء شده توسط استرس کمک کند.

مواد و روش‌ها

روش بررسی
حیوانات

در این بررسی از موش‌های صحرایی نر بالغ نژاد ویستار (انستیتو پاستور ایران) با وزن ۱۷۰-۱۹۰ گرم استفاده شد. حیوانات در اتاقی با دمای کنترل شده 20 ± 2 درجه سانتی‌گراد) و سیکل ۱۲ ساعت روشن/خاموش (روشنایی از ۷ صبح) و در هر قفس به صورت سه تابی قرار داده شدند. حیوانات به آب و غذای کافی (پلت‌های استاندارد، شرکت خوراک دام پارس تهران) دسترسی داشتند (۱۶). در شرایط ناشتا، غذا به مدت ۱۶ ساعت (۸ الی ۱۶) در دسترس حیوانات بود. تمام حیوانات یک هفته برای تطابق در محیط قرار داده شدند. موازین اخلاقی کار با حیوانات آزمایشگاهی مورد تأیید کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، مرکز تحقیقات علوم اعصاب بود.

روش القاء استرس

حیوانات به دو گروه شاهد و آزمون تقسیم شدند (در هر گروه ۶ سر). استرس به صورت حاد (یک بار مواجهه با استرس به مدت یک ساعت) به حیوانات گروه آزمون اعمال می‌شد. از دستگاه القاء استرس ^۱ com-box (۱۷) ($48\times48\times50$ سانتی‌متر) به عنوان استرسور استفاده شد. به طور خلاصه، کف این دستگاه از مفتول‌های فلزی استیل زنگ نزن به قطر $0/5$ سانتی‌متر که با فاصله ۱/۳

مطالعات اپیدمیولوژیک نشان داده‌اند که درصد رو به افزایشی از جمعیت در جوامع کنونی در معرض رویدادهای استرس‌زا حاد و یا مزمن قرار دارند که می‌تواند منجر به اختلالات گوناگون متابولیکی از جمله دیابت شیرین شود (۱ و ۲).

بررسی‌های گوناگونی آشکار کرده‌اند که استرس می‌تواند بر جنبه‌های مختلف هوموستاز گلوکز تأثیر بگذارد. در این راستا مطالعاتی اثرات استرس حاد بر سطوح انسولین و گلوکز خون را نشان داده‌اند (۳ و ۴). برای مثال در موش‌های صحرایی، شوک الکتریکی تشنج‌زا حاد و بی‌حرکتی حاد سطح گلوکز پلاسمما را افزایش داده اما غلظت انسولین را تغییر ندادند (۵ و ۶).

هورمون‌های استرس به‌طور کلی اثرات انسولین (هورمون اصلی در تنظیم هوموستاز گلوکز) بر متابولیسم گلوکز را خنثی می‌کنند (۷) و همچنین با ترشح انسولین از جزایر پانکراس برهم کنش نشان می‌دهند (۸ و ۹). افزایش غلظت کورتیکوسترون خون که ممکن است در پاسخ به وقایع استرس‌زا رخ دهد غلظت گلوکز پلاسمما را افزایش می‌دهد (۱۰ و ۱۱) و ترشح انسولین از جزایر را مهار نماید (۸).

استرس روانی از میان انواع مختلف استرس، شایع‌تر است و شواهد زیادی نشان می‌دهد که با بسیاری اختلالات از جمله بیماری‌های مرتبط با متابولیسم گلوکز مانند سندرم متابولیک (۱۲) و دیابت (۱۳) مرتبط است. قابل توجه است که اثرات استرس‌های روانی بر متابولیسم گلوکز (۱۴ و ۱۵) ممکن است با نقص ترشح انسولین از جزایر پانکراس مرتبط باشد. بنابراین بررسی کنونی طراحی شده است تا اثرات استرس روانی حاد بر سطوح پلاسمایی کورتیکوسترون، انسولین، گلوکز و ترشح انسولین از

^۱ Communication box

جمع‌آوری شده و در دور ۳۰۰۰ در دقیقه به مدت ۵ دقیقه سانتریفوژ می‌شدند (۱۹) سپس پلاسما جدا شده و در دمای ۸۰- درجه سانتی‌گراد تا زمان اندازه‌گیری نگهداری می‌شد.

برای تعیین غلظت پایه کورتیکوسترون پلاسما نمونه‌گیری خون قبل از قرارگیری حیوان در (B-BS.Basal Before Stress) com-box بعد از مواجهه با استرس (B-AS.Basal After Stress) در ساعت ۸ تا ۸:۳۰ صبح انجام می‌شد. به علاوه خون‌گیری در روز اول بلا فاصله پس از خارج کردن حیوان از com-box (با یا بدون مواجهه با استرس) برای تعیین سطح پلاسمایی کورتیکوسترون نیز انجام می‌شد. جهت سنجش گلوکز و انسولین پلاسما در هر دو گروه شاهد و آزمون، خون‌گیری یک روز پس از آزمایش (یعنی روز بعد از قرارگرفتن در com-box) در ساعت ۸ تا ۸:۳۰ صبح انجام می‌شد. کورتیکوسترون پلاسما با استفاده از کیت الایزای کورتیکوسترون (شرکت DRG، آلمان)، گلوکز پلاسما با روش گلوکز اکسیداز (شرکت پارس آزمون، ایران)، انسولین با استفاده از کیت الایزای انسولین Rat (شرکت Mercodia، سوئد) اندازه‌گیری شدند. ضریب تغییرات برون آزمونی و درون آزمونی کورتیکوسترون، گلوکز پلاسما و انسولین به ترتیب ۴/۰۸ درصد و ۶/۳۵ درصد، ۱/۷۴ و ۱/۱۹ درصد و ۲/۲ درصد می‌باشد.

ارزیابی مقاومت به انسولین

در این پژوهش برای ارزیابی مقاومت به انسولین از Homeostasis model HOMA-IR شاخص resistance index (assessment of insulin استفاده شد. برای این منظور غلظت گلوکز و

سانسی‌متر از هم قرار گرفته‌اند، ساخته شده است. این دستگاه از ۹ اتاقک (۱۶×۱۶ سانتی‌متر) تشکیل شده که توسط ورقه‌های پلکسی گلاس^۲ شفاف از هم جدا شده‌اند. کف ۴ اتاقک به‌وسیله صفحه پلکسی گلاس پوشیده شده تا شوک الکتریکی به حیوان وارد نشود، بنابراین این دستگاه دارای پنج اتاقک است که به حیوان شوک الکتریکی پا وارد کرده و چهار اتاقک که در آنها شوک الکتریکی پا وارد نمی‌شود. از دستگاه مولد شوک الکتریکی^۳ (برج صنعت، ایران) برای تولید شوک پا با شدت ۱ میلی‌آمپر و فرکانس ۱ هرتز به مدت ۱۰ ثانیه که هر ۶۰ ثانیه یکبار به مدت یک ساعت تکرار می‌شد، استفاده شد. حیوانات گروه استرس روانی در اتاقک‌هایی که شوک الکتریکی پا دریافت نمی‌کنند، قرار می‌گرفتند تا در معرض محركهای روانی گوناگون (پریدن، تقلا کردن، سر و صدا کردن، مدفوع و ادرار کردن) ایجاد شده توسط حیواناتی که شوک الکتریکی پا دریافت می‌کنند (این حیوانات تنها برای القاء استرس روانی استفاده می‌شدند) باشند. استرس به مدت ۱ ساعت و بین ساعت ۱۰-۱۳ اعمال می‌شد. گروه شاهد به مدت ۱ ساعت در com-box بدون دریافت هیچ گونه محركی قرار می‌گرفتند. فاصله زمانی بین خون‌گیری صبح و اعمال استرس ۲ تا ۵ ساعت بود.

نحوه خون‌گیری و اندازه‌گیری گلوکز، انسولین و کورتیکوسترون پلاسما

جهت نمونه‌گیری خون از روش orbital sinus puncture (۱۸) پس از بیهوشی سبک با ایزوفلوران استفاده می‌شد. نمونه‌های خونی در لوله‌های اپندورف حاوی هپارین (۵۰۰۰ واحد بین‌المللی بر میلی‌لیتر) به میزان ۵ میکرولیتر به‌ازای هر میلی‌لیتر خون

² plexiglass

³ Stimulator

داده می شد و از بافت غیر پانکراس جدا می شد. سپس به لوله‌ی آزمایش پلاستیکی (فالکون) به حجم ۵۰ میلی‌لیتر منتقل شده و به مدت ۱۷ دقیقه در حمام آب گرم ۳۷ درجه سانتی‌گراد قرار داده می شد. سپس به منظور توقف هضم، محلول هنکس سرد تا حجم ۴۰ میلی‌لیتر به لوله اضافه می‌گردید. آنگاه لوله تکان داده می شد و محلول سوپیانسیون به داخل ظرف شیشه‌ای (۷/۵ سانتی‌متر قطر و ۴/۵ سانتی‌متر ارتفاع) منتقل می شد. محلول هنکس سرد اضافه می شد و پس از تهشین شدن، محلول رویی توسط مکش تخلیه می شد. این فرایند سه بار تکرار می شد. بعد از آخرين شستشو با استفاده از استریومیکروسکوپ و با کمک پیت پاستور شیشه‌ای جزایر دست‌چین شده (دست چین اول)، به یک پتری دیش محتوى محلول نمکی هنکس سرد منتقل می‌گردید.

بررسی ترشح انسولین

فعالیت ترشحی جزایر تحت شرایط استاتیک در غلظت‌های مختلف گلوکز (۵/۶، ۸/۳ و ۱۶/۷ میلی‌مولاو) جهت سنجش انسولین ترشح شده از جزایر جدا شده در پاسخ به گلوکز مورد بررسی قرار گرفت (۲۲). از جزایر جدا شده از هر حیوان برای هر یک از غلظت‌های گلوکز (۵/۶، ۸/۳ و ۱۶/۷ میلی‌مولاو)، گروه‌های ۵ تایی از جزایر (هر گروه شامل ۱۰ جزیره) به طور تصادفی برداشت شده و در داخل بشرهای پلاستیکی کوچک قرار داده می شد (دست چین دوم). تمام مراحل جداسازی جزایر بر روی سینی محتوى یخ انجام می شد.

پس از خارج کردن محلول هنکس اضافی، یک میلی‌لیتر محلول کربس^۵، pH=۷/۴، [شامل کلرور سدیم ۱۱۱، کلرور پتاسیم ۵، کلرور منیزیوم سدیم ۰/۴۵] از جزایر جدا شده در یک پتری دیش قرار

انسولین ناشتاپلاسمما اندازه‌گیری شدند.

برای تعیین شاخص HOMA-IR از فرمول زیر استفاده شد (۲۰).

HOMA-IR=[غلظت گلوکز ناشتا×غلظت انسولین ناشتا]/[۲۲/۵ غلظت انسولین بر حسب میکرو یونیت بر میلی‌لیتر و غلظت گلوکز بر حسب میلی‌مول بر لیتر بیان شده است.]

وزن غدد فوق کلیه

سر حیوانات بیهوش شده با ایزووفلوران قطع می شد، شکم باز شده و غدد فوق کلیه با دقت از بافت چربی اطراف جدا و بلا فاصله (۲۱) به وسیله ترازوی دیجیتال (Sartorius، آلمان، حساسیت ۰/۰۱ گرم) وزن می شد.

جداسازی جزایر لانگرهانس

جداسازی جزایر لانگرهانس با استفاده از تکنیک کلائزناز Lacy و Kostianovsky (۲۲)، با مختصی تغییر انجام می شد. به این ترتیب که یک روز پس از اعمال استرس پس از بیهوشی سبک با ایزووفلوران، سر حیوان (۴ سر حیوان از هر گروه) با قطع ناحیه‌ی شکم باز می شد. محل ورود مجرای صفراء مشترک به دوازده مسدوود می‌گردید. پس از وارد کردن کاتتر Portex Intravenous ۲/۵F، ۰/۷۵mmOD)

(Cannula هنکس سرد^۶ [شامل کلرور سدیم ۱۳۷، کلرور پتاسیم ۵/۴، کلرور کلسیم ۱/۲۰، سولفات منیزیوم (۷H₂O) ۰/۸، فسفات سدیم دی‌بازیک ۰/۴ H₂O (۲ ۰/۳)، فسفات پتاسیم منو بازیک ۰/۴، بیکربنات سدیم ۴/۲ میلی مولاو] (شرکت Merk، آلمان) (۲۳) که در آن کلائزناز P (شرکت Roche، آلمان) به میزان ۰/۴۵ میلی‌گرم در میلی‌لیتر رقیق شده بود، به آرامی داخل مجرأ تزریق می شد. سپس پانکراس متسع جدا شده و در یک پتری دیش قرار

^۵ Hank's Balanced Salt Solution (HBSS)

کورتیکوسترون پلاسما در گروه آزمون به طور معنی داری نسبت به گروه شاهد ($P < 0.001$) و گروه آزمون B-BS ($P < 0.001$) افزایش یافت (جدول ۱).

وزن غدد فوق کلیه در گروههای شاهد و آزمون استرس روانی حاد اثر معنی داری بر وزن غدد فوق کلیه در گروههای شاهد و آزمون نداشت (جدول ۱).

جدول ۱) غلظت‌های کورتیکوسترون پلاسما در شرایط پایه و بلا فاصله پس از عمل استرس و وزن غدد فوق کلیه پس از مواجه شدن با استرس روانی حاد

غلظت کورتیکوسترون (nmol/ml) پلاسما		
گروه آزمون	گروه شاهد	
0.31 ± 0.05	0.32 ± 0.07	B-BS
$0.53 \pm 0.2^{***\#}$	0.33 ± 0.06	بلافاصله پس از اعمال استرس
0.39 ± 0.04	0.36 ± 0.03	B-AS
30.91 ± 0.97	29.3 ± 1.82	وزن غدد فوق کلیه (mg)

هر مقدار به صورت انحراف معیار \pm میانگین برای ۶ سر جیوان بیان شده است.
B-BS قبل از اعمال استرس، ۲۴ ساعت پس از اعمال استرس $P < 0.001$ (***) اختلاف معنی دار نسبت به گروه شاهد در همان گروه $P < 0.001$ (# اختلاف معنی دار نسبت به B-BS در همان گروه

مقادیر گلوکز و انسولین پلاسما در گروههای شاهد و آزمون

مقایسه‌ی گلوکز پلاسما بین گروههای شاهد و آزمون تغییر معنی داری نشان نداد (جدول ۲). در حالی که نتایج آزمایش‌ها نشان داد که سطوح انسولین پلاسما در گروه آزمون پس از مواجه شدن با استرس در مقایسه با گروه شاهد افزایش معنی داری داشته است ($P < 0.001$) (جدول ۲).

غلظت‌های گلوکز و انسولین ناشتاپی پلاسما بین گروههای شاهد و آزمون معنی دار نبود (جدول ۲).

ارزیابی مقاومت به انسولین (شاخص HOMA-IR) HOMA-IR بین گروههای شاهد و آزمون تفاوت معنی داری نشان نداد (جدول ۲).

۲۴) H_2O ، کلرور کلسیم ۱، بیکربنات سدیم ۱۰ میلی مولار، هپس (HEPES) ۱۰ میلی مولار، ۰/۵ گرم در دسی لیتر آلبومین سرم گاوی (BSA) [۲۳] که محتوی غلظت‌های $5/6$ ، $8/3$ و $16/7$ میلی مولار گلوکز بود، به بشرها اضافه می شد.

بشرها در ظرف‌های شیشه‌ای با درب لاستیکی قرار داده شدند و برای مدت ۹۰ دقیقه در حرارت ۳۷ درجه سانتی گراد انکوبه می شدند. در ابتدای انکوباسیون، گاز کربوژن (۹۵ درصد اکسیژن و ۵ درصد دی‌اکسید کربن) به مدت ۵ دقیقه وارد شیشه‌های حاوی بشرها می شد. پس از اتمام انکوباسیون محلول فوکانی بشرها، جهت ارزیابی میزان ترشح انسولین، به لوله‌های اپندورف منتقل شده و در دمای ۸۰ درجه سانتی گراد نگهداری شدند.

محاسبات آماری

اطلاعات به صورت انحراف معیار \pm میانگین بیان شد. به منظور تجزیه و تحلیل اطلاعات از آزمون t مستقل و آزمون آنالیز واریانس دو طرفه به همراه آزمون Tukey استفاده شد. نرم افزار مورد استفاده SPSS (SPSS Inc USA, IL, Chicago, USA) ویرایش ۹ بود. در تمامی موارد $P < 0.05$ به عنوان مرز معنی دار بودن اختلافات در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

مقادیر کورتیکوسترون پلاسما در گروههای شاهد و آزمون

مواججه با استرس روانی حاد اثر معنی داری بر غلظت‌های پایه کورتیکوسترون پلاسما (B-BA) در مقایسه با قبل از اعمال استرس (B-BS) نداشت. در حالی که بلا فاصله بعد از مواجه شدن با استرس روانی حاد غلظت

شد ($P < 0.01$) (نمودار ۱).

بحث

یافته‌های این پژوهش نشان می‌دهند که استرس روانی حاد موجب افزایش معنی‌دار کورتیکوسترون پلاسمای بلافارسله بعد از مواجه شدن با استرس در گروه آزمون نسبت به گروه شاهد می‌شود.

در حالی که استرس حاد اثر معنی‌داری بر وزن غدد فوق کلیه در گروه‌های شاهد و آزمون نداشت. به علاوه، استرس روانی حاد غلظت انسولین پلاسمای افزایش داد ولی سطح گلوکز پلاسمای را تغییر نداد. همچنین نتایج این تحقیق نشان داد که ترشح انسولین از جزایر لانگرهانس جدا شده با افزایش غلظت گلوکز محیط به‌طور معنی‌داری در هر دو گروه شاهد و آزمون افزایش یافت، هر چند استرس روانی حاد تغییر معنی‌داری در پاسخ ترشحی انسولین جزایر جدا شده ایجاد نکرد.

فعال شدن سیستم سمپاتیکی- فوق کلیوی منجر به رهاسازی کاتکول آمین‌ها از رشته‌های عصبی و مرکز غده فوق کلیه می‌شود. فعال‌سازی محور هیپوتالاموسی- هیپوفیزی- فوق کلیوی (HPA) به نوبه خود منجر به ترشح کورتیکوتروفین از آدنوهیپوفیز و در نهایت ترشح کورتیکوسترون، به عنوان گلوکوکورتیکوئید اصلی در جوندگان، از قشر غده فوق کلیه می‌شود (۲۴).

با توجه به این موضوع، در مطالعه حاضر احتمالاً تنظیم افزایشی گلوکونئوژنر، گلیکوژنولیز و انتقال گلوکز القاء شده توسط افزایش کوتاه مدت سطح کورتیکوسترون پلاسمای بلافارسله بعد از قرارگیری در معرض استرس حاد می‌تواند موجب عدم تغییر سطح گلوکز پلاسمای شود (۲۵).

ترشح انسولین از جزایر لانگرهانس در حضور غلظت‌های مختلف گلوکز

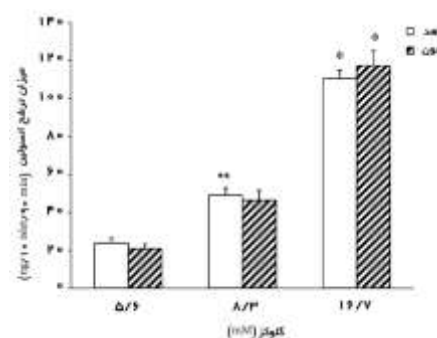
ترشح انسولین از جزایر در پاسخ به غلظت ۱۶/۷ میلی‌مolar گلوکز در گروه‌های شاهد ($110/47 \pm 4/23$) و آزمون ($117/11 \pm 7/87$) افزایش معنی‌داری را در مقایسه با غلظت‌های $۵/۶$ ($20/7 \pm 2/23$ ، $۵۱/۷۲ \pm ۲/۶۸$) و $۸/۳$ ($۴۶/۲۶ \pm ۵/۴۸$ ، $۲۴/۸۴ \pm ۳/۷۵$) میلی‌مolar گلوکز نشان داد ($P < 0.01$) (نمودار ۱).

جدول ۲) اثر استرس روانی حاد بر غلظت پلاسمایی انسولین، گلوکز و شاخص HOMA-IR

گروه آزمون	گروه شاهد
$1/61 \pm 0/24^{***}$	$0/77 \pm 0/1$ (μg/l)
$110/07 \pm 3/48$	$116/84 \pm 6/91$ (mg/dl)
$87/82 \pm 1/18$	$98/39 \pm 5/4$ (mg/dl)
$0/71 \pm 0/06$	$0/76 \pm 0/15$ (μg/l)
$۳/۸۶ \pm 0/۲۹$	$۴/۴۷ \pm 0/۸۲$ HOMA-IR

$^{***}P < 0.001$ اختلاف معنی‌دار نسبت به گروه شاهد.

مقادیر بهصورت انحراف معیار ± سمیانگین برای ۶ سر جیوان بیان شده‌اند.



نمودار ۱) مقایسه‌ی میزان ترشح انسولین (میکرویونیت/جزیره/۹۰ دقیقه) از جزایر جدا شده در پاسخ به غلظت‌های مختلف گلوکز بین گروه‌های شاهد و آزمون ۵/۶ گروه ده تابی از جواب به‌ازای هر غلظت از گلوکز برای هر جیوان. هر ستون بیانگر انحراف معیار ± سمیانگین برای ۶ سر جیوان بیان شده‌اند.

$^{***}P < 0.001$ اختلاف معنی‌دار نسبت به غلظت $5/6$ میلی‌مolar گلوکز در همان گروه $\Phi P < 0.001$ اختلاف معنی‌دار نسبت به هر دو غلظت $5/6$ و $8/3$ میلی‌مolar گلوکز در همان گروه

در گروه شاهد افزایش معنی‌دار ترشح انسولین در حضور غلظت $8/3$ میلی‌مolar گلوکز ($48/84 \pm 3/75$) در مقایسه با غلظت $5/6$ میلی‌مolar گلوکز ($23/77 \pm 2/68$) مشاهده

سریعاً متوقف می‌شود (بر اساس مشاهده کاهاش سطح کورتیکوسترون پلاسمما ۲۴ ساعت پس از اعمال استرس) (جدول ۱).

افزایش کوتاه مدت سطح کورتیکوسترون پلاسمما بعد از مواجهه شدن با استرس یرای موش‌های صحرایی استرس دیده سودمند است تا قدرت تطابق و بقا خود را افزایش دهند (۲۴).

بر اساس نتایج مطالعات گذشته اعمال استرس به‌صورت مزمن منجر به افزایش وزن غده آدرنال می‌شود (۲۴). بنابراین عدم تغییر معنی‌دار وزن غده فوق کلیه در این مطالعه احتمالاً به‌دلیل حاد و ملایم بودن استرس استفاده شده می‌باشد.

در بررسی کنونی استرس روانی حاد تغییر معنی‌داری در ترشح انسولین از جزایر لانگرهانس جدا شده در حضور غلظت‌های مختلف گلوکز ایجاد نکرد.

تاکنون مطالعه مشخصی در رابطه با اثر استرس حاد بر ترشح انسولین از جزایر جدا شده انجام نشده است. با این وجود اثر استرس مزمن بر قابلیت ترشح انسولین به‌صورت *in vitro* در مطالعات متعدد مورد بررسی قرار گرفته است. از جمله در مطالعه قبلی این گروه استرس مزمن محدود کننده (استرس روانی) موجب افزایش ترشح انسولین از جزایر جدا شده لانگرهانس در حضور غلظت‌های مختلف گلوکز شد، در حالی که غلظت انسولین پلاسمما کاهاش معنی‌داری را نشان داد (۲۳). در مطالعه حاضر نیز علیرغم آنکه غلظت پلاسمایی انسولین به‌طور قابل ملاحظه‌ای به‌دبیال کاربرد استرس روانی حاد افزایش یافته است ولی تغییر معنی‌داری در قابلیت ترشح انسولین از جزایر مشاهده نشده است. با توجه به نتایج حاصله از دو مطالعه‌ی مذکور به‌نظر می‌رسد ارتباط مستقیمی بین توان ترشح انسولین از جزایر به‌صورت *in vitro* و

در برخی مطالعات، استرس بی‌حرکتی حاد (۲۶ و ۲۷) غلظت‌های انسولین و گلوکز پلاسمما را افزایش داد. از آنجایی که استرس می‌تواند کاتکول آمین‌ها را در کنار سطوح پلاسمایی کورتیکوسترون افزایش دهد و ترشح کاتکول آمین‌ها بخشی از پاسخ "جنگ یا گریز" است که گلیکوژنولیز را تحریک کرده و میزان متابولیسم پایه و همچنین تولید گلوکز و انسولین را افزایش می‌دهد (۲۴)، نتایج مشاهده شده می‌تواند متفاوت می‌تواند منعکس کننده می‌تواند می‌تواند نتایج استرس‌های متفاوت، تفاوت در میزان تولید انسولین و گلوکز، یا دیگر تفاوت‌های متابولیک ذاتی بین حیوانات استفاده شده در مطالعات گوناگون باشد. بر طبق نتایج مطالعه حاضر شاخص HOMA-IR تغییر معنی‌داری را به‌دبیال استرس حاد نشان نداد.

بنابراین به‌نظر می‌رسد این نوع استرس اثر معنی‌داری در ایجاد مقاومت به انسولین ندارد. در توافق با نتایج این مطالعه، نشان داده شده که القاء هایپرکورتیزولیسم به‌وسیله‌ی تزریق هیدروکورتیزون (به‌مدت ۳ ساعت) در مطالعه انسانی، که معادل نتیجه مشاهده شده در پاسخ به استرس ملایم است، شاخص HOMA-IR را تغییر نداد (۲۸).

نتایج مطالعات گذشته نشان داد که انواع مختلف استرس از جمله بی‌حرکتی (۳۰ دقیقه) (۲۷)، محدودیت حرکتی، تکان دادن و محدودیت حرکتی به‌همراه تکان دادن (۲ ساعت) در موش‌های صحرایی زمانی که به‌صورت حاد اعمال شد به‌طور معنی‌داری سطح کورتیکوسترون پلاسمما را افزایش داد که با مطالعه حاضر مطابقت دارد (۲۹).

مطالعه حاضر می‌تواند پیشنهاد کند که استرس حاد روانی استفاده شده در این تحقیق ممکن است منجر به پاسخ فیزیولوژیکی فوری به استرس شود (۲۹) که

عوامل محیطی و مکانیسم‌هایی که می‌توانند در شرایط *in vivo* ترشح انسولین را تحریک کرده و به واسطه آن غلظت انسولین پلاسمای افزایش دهنده، مورد بررسی قرار گیرند.

سپاس و قدردانی

هزینه این تحقیق توسط مرکز تحقیقات علوم اعصاب، علوم پزشکی دانشگاه شهید بهشتی تأمین شده است که بدین وسیله از مدیریت مرکز و کلیه عزیزانی که در این تحقیق ما را یاری نموده‌اند قدردانی می‌گردد.

غلظت انسولین پلاسمای وجود ندارد. در رابطه با اثر استرس حاد بر قابلیت ترشح انسولین مطالعات بیشتری لازم است.

یافته‌های این مطالعه نشان داد که استرس حاد روانی با وجود افزایش کوتاه مدت غلظت پلاسمایی کورتیکوسترون، اثر معنی‌داری بر قابلیت ترشح انسولین از جزایر لانگرهانس ندارد. هر چند قادر به افزایش غلظت پلاسمایی انسولین می‌باشد که این موضوع باید در مطالعات مرتبط با استرس در نظر گرفته شود. پیشنهاد می‌شود در مطالعات آینده در رابطه با اثر استرس حاد روانی بر ترشح انسولین،

References:

- Cosgrove M. Do stressful life events cause type 1 diabetes? *Occup Med (Lond)* 2004; 54: 250-4.
- Shiloah E, Witz S, Abramovitch Y, et al. Effect of acute psychotic stress in nondiabetic subjects on β -cell function and insulin sensitivity. *Diabetes Care* 2003; 26: 1462-7.
- Malatinsky J, Vigas M, Jurcovicova J, et al. The patterns of endocrine response to surgical stress during different types of anesthesia and surgery in man. *Acta Anaesthesiol Belg* 1986; 37: 23-32.
- Romeo RD, Karatsoreos IN, Ali FS, et al. The effects of acute stress and pubertal development on metabolic hormones in the rat. *Stress* 2007; 10: 101-6.
- Macho L, Fickova M, Zorad S, et al. Changes of insulin binding in rat tissues after exposure to stress. *Physiol Res* 1999; 48: 51-8.
- Thiagarajan AB, Gleiter CH, Nutt DJ. Electroconvulsive shock does not increase plasma insulin in rats. *Convuls Ther* 1988; 4: 292-6.
- Brindley DN, Rolland Y. Possible connections between stress, diabetes, obesity, hypertension and altered lipoprotein metabolism that may result in atherosclerosis. *Clin Sci (Lond)* 1989; 77: 453-61.
- Billaudel B, Shutter BC. Immediate in-vivo effect of corticosterone on glucose-induced insulin secretion in the rat. *J Endocrinol* 1982; 95: 315-20.
- Smythe GA, Pascoe WS, Storlien LH. Hypothalamic noradrenergic and sympathoadrenal control of glycemia after stress. *Am J Physiol* 1989; 256: E231-5.
- Bratusch-Marrain PR. Insulin-counteracting hormones: their impact on glucose metabolism. *Diabetologia* 1983; 24: 74-9.
- Yamada F, Inoue S, Saitoh T, et al. Glucoregulatory hormones in the immobilization stress induced increase of plasma glucose in fasted and fed rats. *Endocrinology* 1993; 132: 2199-205.
- Rosmond R. Role of stress in the pathogenesis of the metabolic syndrome. *Psychoneuroendocrinology* 2005; 30: 1-10.
- Littorin B, Sundkvist G, Nustrom L, et al. Family Characteristics and life events before the onset of autoimmune type 1 diabetes in young adults: a nationwide study. *Diabetes Care* 2001; 24: 1033-7.
- De Boer SF, Koopmans SJ, Slangen JL, et al. Plasma catecholamine, corticosterone and glucose responses to repeated stress in rats: effect of interstressor interval length: effect of interstressor interval length. *Physiol Behav* 1990; 47: 1117-24.
- Nowotny B, Cavka M, Herder C, et al. Effects of acute psychological stress on glucose metabolism and subclinical inflammation in patients with post-traumatic stress disorder. *Horm Metab Res* 2010; 42: 746-53.
- Mirdar Harijani SH, Nejabat M, Hajizadeh Moghadam A. Effect of one session endurance exhausting exercise on some

- coagulation markers of mature and immature wistar rat. ISMJ 2013; 16: 80-91.
17. Endo Y, Yamauchi K, Fueta Y, et al. Changes of body temperature and plasma corticosterone level in rats during psychological stress induced by the com-box. Med Sci Monit 2001; 7: 1161-5.
18. Hoff J, LVT, RLATG. Methods of Blood Collection in the Mouse. Lab Animal 2000; 29: 47-53.
19. Toleikis PM, Godin DV. Alteration of antioxidant status in diabetic rats by chronic exposure to restraint stressors. Pharmacol Biochem Behav 1995; 52: 355-66.
20. Farahani H, Ghasemi A, Roghani M, et al. The Effect of Maternal Hypothyroidism on the Carbohydrate Metabolism and Insulin Secretion of Isolated Islets in Adult Male Offspring of Rats. Horm Metab Res 2010; 42: 792-7.
21. Hoeflich A, Weber MM, Fisch T, et al. Insulin-like growth factor binding protein 2 (IGFBP-2) separates hypertrophic and hyperplastic effects of growth hormone (GH)/IGF-I excess on adrenocortical cells in vivo. FASEB J 2002; 16: 1721-31.
22. Lacy PE, Kostianovsky M. Method for the isolation of intact islets of langerhans from the rat pancreas. Diabetes 1967; 16: 35-9.
23. Zardooz H, Zahedi Asl S, Gharib Naseri MK. Effect of chronic psychological stress on insulin release from rat isolated pancreatic islets. Life Sci 2006; 79: 57-62.
24. Teague CR, Dhabhar FS, Barton RH, et al. Metabonomic studies on the physiological effects of acute and chronic psychological stress in Sprague-Dawley rats. J Proteome Res 2007; 6: 2080-93.
25. Andrews RC, Walker BR. Glucocorticoids and insulin resistance: old hormones, new targets. Clin Sci (Lond) 1999; 96: 513-23.
26. Rai D, Bhatia G, Sen T, et al. Comparative study of perturbations of peripheral markers in different stressors in rats. Can J Physiol Pharmacol 2003; 81: 1139-46.
27. Ricart-Jane D, Rodriguez-Sureda V, Benavides A, et al. Immobilization stress alters intermediate metabolism and circulating lipoproteins in the rat. Metabolism 2002; 51: 925-31.
28. Darmon P, Dadoun F, Boullu-Ciocca S, et al. Insulin resistance induced by hydrocortisone is increased in patients with abdominal obesity. Am J Physiol Endocrinol Metab 2006; 291: E995-E1002.
29. Dhabhar FS, McEwen BS. Acute stress enhances while chronic stress suppresses cell-mediated immunity in vivo: A potential role for leukocyte trafficking. Brain Behav Immun 1997; 11: 286-306.

The effect of acute psychological stress on insulin release ability from rat isolated pancreatic islets

F. Rostamkhani¹, H. Zardooz^{2,3*}, S. Zahediasl⁴

¹Department of Biology, Islamic Azad University, Share-Rey Branch, Tehran, IRAN

²Neurophysiology Research Center and Department of Physiology, Faculty of Medicine, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, IRAN

³Neuroscience Research Center, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, IRAN

⁴Endocrine Research Center, Endocrinology and Metabolism Institute, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, IRAN

(Received 2 Jun, 2012 Accepted 15 Sep, 2012)

Abstract

Background: Nowadays according to our life style high percent of people are exposed to different acute stressors which may result in various metabolic disorders. In order to more clarify the effect of acute psychological stress, which is very common in the societies, on insulin secretion from isolated islets the present study was designed.

Material and Methods: Animals were divided into control and experimental groups (n= 6/group). Stress was induced acutely by a communication box. Then insulin secretion from isolated islets of Langerhans was studied statically. Plasma glucose, insulin and corticosterone levels were measured. In addition the adrenal glands' weight was also evaluated.

Results: Acute psychological stress did not change basal plasma corticosterone levels significantly. Whereas, immediately after acute exposure to stress, plasma corticosterone level significantly increased compared to the control group. Acute stress increased plasma insulin concentration markedly. The weight of adrenal glands and HOMA-IR index showed no significant change in the experimental group. Stress exposure resulted in no significant change of insulin secretion from islets.

Conclusion: From the results of the present study, it could be concluded that application of acute psychological stress, despite the significant increase of plasma corticosterone concentration did not change insulin secretion from isolated islets of Langerhans.

Keywords: psychological stress, insulin, islets of Langerhans, corticosterone, glucose

*Address for correspondence: Department of Physiology, School of Medicine, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, IRAN; E-mail: homeira_zardooz@sbmu.ac.ir