

## تأثیر هیپو‌ترمی بر فعالیت غدهٔ تیروئید در رت

علیرضا شیرپور<sup>(۱)</sup>، سعید خامنه<sup>(۱)</sup>، نصرت‌ا... ضرغامی<sup>(۲)</sup>، مهدی اسکندری<sup>(۱)</sup>

### چکیده

**مقدمه:** در این مطالعه، تأثیر هیپو‌ترمی بر عملکرد غدهٔ تیروئید و متقابلاً نقش آن در تطابق‌های متابولیکی بدن در شرایط هیپو‌ترمی مورد بررسی قرار گرفته است. مواد و روش‌ها: ۱۰ رت (Rat) نر آلبینو، نژاد وستار (متوسط سن ۸ ماه) مدت ۲ ساعت تحت هیپو‌ترمی سطحی قرار گرفتند و دمای بدن آنها به ۲۵ درجه سانتیگراد تقلیل داده شد. مقادیر هورمون‌های  $T_3$ ،  $T_4$ ،  $FT_3$ ،  $FT_4$  قبل و پلافالسله بعد از هیپو‌ترمی و سپس به مدت چهار روز، هر ۲۴ ساعت، اندازه‌گیری شد. **یافته‌ها:** سنجش هورمون‌ها به طریق رادیوایمنواسی نشان داد که مقدار هورمون‌های یاد شده در طی مطالعه دچار تغییراتی شده بود.  $TSH$  در طی مطالعه در روزهای مختلف دچار تغییر شد اما این تغییرات از نظر آماری نسبت به مقدار پایه معنی‌دار نبود. بقیه هورمون‌ها بعد از هیپو‌ترمی کاهش معنی‌دار نشان دادند، به غیر از  $T_3$  که در روز سوم یک افزایش معنی‌دار نسبت به مقدار پایه نشان داد. بیشترین کاهش را هورمون‌های  $FT_4$  و  $FT_3$  نشان می‌دادند. هورمون  $T_4$  نیز تا ۴۸ ساعت بعد از هیپو‌ترمی کاهش معنی‌دار نشان داد، از روز سوم به بعد کاهش آن معنی‌دار نبود و هورمون شروع به بازگشت به مقدار پایه کرد. دمای بدن حیوانات بعد از هیپو‌ترمی کاهش معنی‌دار نشان داد. ولی از فردای هیپو‌ترمی دما رو به افزایش گذاشته بعد از ۹۶ ساعت به دمای پایه بدن ( $37^{\circ}\text{C}$ ) نزدیکتر شد. نتیجه‌گیری: یافته‌های این مطالعه حاکی از کاهش فعالیت تیروئید و محور هیپوتالاموس هیپوفیز در هیپو‌ترمی می‌باشد که این تأثیر در تیروئید شدیدتر است.

**واژگان کلیدی:** عملکرد غدهٔ تیروئید، هیپو‌ترمی (سمایش)، رت وستار

مطالعه‌های جدید نشان می‌دهند که در بیماران تحت کاردیوپالمونری بای‌پس (CPB) و هیپو‌ترمی میزان هورمون‌های غدهٔ تیروئید در گردش خون کاهش چشمگیری می‌یابند.<sup>۵</sup> مولر و همکاران نشان دادند که عمل جراحی کرونر به روش CPB همراه با هیپو‌ترمی مقدار هورمون‌های تیروئید را تغییر می‌دهد به طوری که  $TSH$  در حین عمل افزایش نشان می‌دهد ولی در اولین روز بعد از عمل به حالت طبیعی خود برگردید. همچنین  $T_3$  کاهش نشان داده، بعد از چند روز به حالت طبیعی خود برگردید.<sup>۵</sup> میتچل و همکاران<sup>۶</sup> گزارش کردند که در نوزادان تحت CPB هورمون‌های  $T_3$  و  $T_4$  و  $TSH$  کاهش می‌یابند ولی  $FT_4$  افزایش می‌یابد. مین‌ورینگ و همکارانش<sup>۷</sup> در مطالعه روی نوزادان گزارش کردند که تحت کاردیوپالمونری بای‌پس و هیپو‌ترمی،  $FT_4$  افزایش گذرايی نشان می‌دهد ولی  $T_3$ ،  $FT_3$ ،  $TSH$  و TRH پلافالسله بعد از عمل کاهش شدید نشان می‌دهند. بعد از ۵

### مقدمه

هورمون‌های غدهٔ تیروئید اثرات مختلفی بر عملکرد قلبی - عروقی دارند.<sup>۱</sup> حالات بیماری شواهدی را برای این تداخل عمل فراهم می‌کنند.<sup>۲</sup> در بیهیپوتیروئیدی، تعداد ضربان قلب، حجم ضربه‌ای و قدرت انقباضی قلب کاهش می‌یابند.<sup>۳</sup> این تغییرات پیامد تعديل عمل آنزیمی و تغییرات در سنتز پروتئین‌هاست.<sup>۴</sup> این مشاهدات ارتباط مهم بین هورمون‌های غدهٔ تیروئید و عمل قلب را نشان می‌دهند. یافته‌های

(۱) گروه فیزیولوژی، دانشکدهٔ پزشکی،  
 دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ارومیه  
 (۲) گروه بیوشیمی، دانشکدهٔ پزشکی،  
 دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ارومیه  
 آدرس مکاتبه: ارومیه، جاده نازلو، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه،  
 دانشکدهٔ پزشکی، گروه فیزیولوژی  
 E-mail: shirpoor@hotmail.com

حیوان خوابآلود شد، آن را از دسیکاتور خارج و سریعاً خونگیری کردیم. این عمل به مدت ۹۶ ساعت و به فواصل ۲۴ ساعت از هم بعد از هیپوترمی ادامه داشت.

هر نمونه خونی بعد از خونگیری به وسیله دستگاه سانتریفیوژ با دور ۲۵۰۰ به مدت ۲۰ دقیقه سانتریفیوژ شده، سرم آن از سلولهای خون جدا شد. نمونه‌های سرمی پس از جدا شدن در لوله آزمایش قرار گرفته روی آنها با پارافین پوشانده شد و در دمای ۲۲°C-۲۲°C گذاری شدند. تمام مراحل گفته شده ۱۰ رت انجام گرفت. بعد از اینکه نمونه‌های سرمی تمام حیوانات به دست آمد، سرم‌ها از نظر تغییرات هورمونی در بخش هورمون‌شناسی بیمارستان امام خمینی تبریز با روش رادیوایمنواسی (شرکت کاوشاپ- ایران) آزمایش شد. نتایج به دست آمده به عنوان داده‌های خام تلقی شد. مقادیر هورمون‌ها قبل از هیپوترمی (زمان صفر) به عنوان مقدار پایه در نظر گرفته شده و مقادیر هورمون‌ها بعد از هیپوترمی نسبت به روش آزمون  $t$  زوجی آنالیز شد. تفاوت‌های آماری  $p < 0.05$  معنی‌دار تلقی شد. نمودارها با برنامه Excell تحت ویندوز رسم شد.

### یافته‌ها

مطالعه حاضر، تأثیر هیپوترمی را به تنها بیرون ایست قلبی و CPB بر فعالیت غده تیروئید و در مدل حیوانی بررسی می‌کند. توضیح نتایج به دست آمده در زیر آمده است:

#### $FT_3$

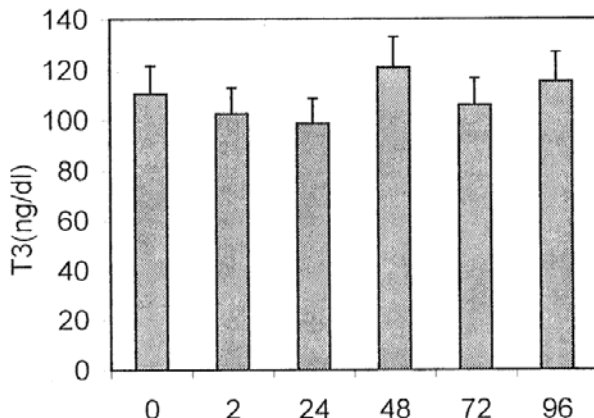
میزان پایه  $FT_3$  در شرایط طبیعی و فیزیولوژیک در حدود  $3/53 \pm 0/219 \text{ Pg/mL}$  بود. این مقدار بالا از هیپوترمی رو به کاهش گذاشت و در ۲۴ ساعت بعد از هیپوترمی به حداقل خود یعنی  $2/12 \pm 0/28 \text{ Pg/mL}$  رسید ( $p < 0.002$ ) و سپس رو به افزایش گذاشت، البته تا ۷۸ ساعت بعد از هیپوترمی این کاهش معنی‌دار بود. مقدار هورمون بعد از ۹۶ ساعت به  $2/83 \pm 0/204 \text{ Pg/mL}$  رسید که نسبت به مقدار پایه اختلاف معنی‌داری نداشت ( $p < 0.128$ ) (نمودار ۱).

روز،  $T_3$  و  $T_4$  تحت تأثیر TSH به مقدار پایه خود بر می‌گردند. آنها پیشنهاد کردند که CPB و هیپوترمی همراه با هم سبب تضعیف گذرای محور هیپوفیز تیروئید در نوزادان می‌شوند. هدف از مطالعه حاضر بررسی تأثیر هیپوترمی به تنها بیرون از بدون استرس ناشی از جراحی قلب و کاردیوپالموتری باشد است.

### مواد و روش‌ها

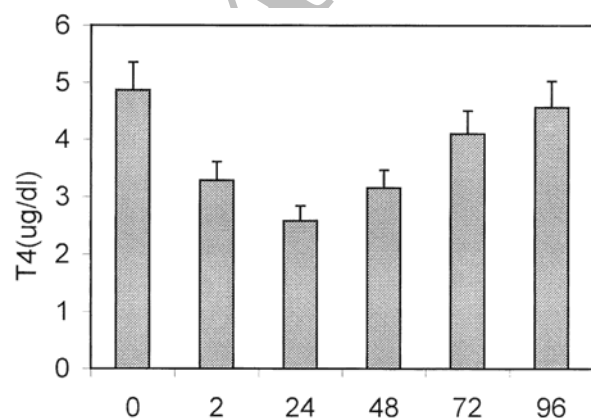
حیوانات مورد آزمایش ۱۰ موش صحرایی رت (Rat) نر از نوع آلبینو و نژاد وستار با میانگین وزنی ۲۸۵ گرم و سن ۸ ماهه بودند. برای ایجاد هیپوترمی از دستگاه هیپوترمی که در بخش فیزیولوژی دانشگاه علوم پزشکی تبریز طراحی شده است، استفاده کردیم. بدین ترتیب که حیوان مورد آزمایش بعد از بیهوشی در درون محفظه ویژه دستگاه قرار گرفت و دمای مورد نظر نیز به وسیله یک پیچ تنظیم که در بیرون دستگاه قرار داشت، تنظیم شد. دستگاه دارای سنسوری است که از یک طرف به رکتوم حیوان متصل می‌شود. ضمناً این سنسور با یک صفحه دیجیتالی در بیرون دستگاه نیز ارتباط دارد و دمای بدن حیوان در طول آزمایش در این صفحه نمایش داده می‌شود. روش کار بدین ترتیب بود که ابتدا دمای بدن هر رت به وسیله دماسنجه از طریق رکتوم تعیین شد. سپس حیوان به وسیله تزریق زیر صفاقی هیدرات کلرال به میزان  $100 \text{ mg}/\text{gr}$  بیهوش شد و پس از بیهوشی به وسیله سرنگ  $2^{\circ}\text{C}$  خون از قلب حیوان گرفته شد. بعد از خونگیری، دمای بدن حیوان دوباره از طریق رکتوم اندازه‌گیری شد و حیوان بلا فاصله در محفظه ویژه دستگاه هیپوترمی که دمای آن ابتدا در  $37^{\circ}\text{C}$  تنظیم شده بود، قرار گرفت. بعد دما مرحله به مرحله پایین آورده شد، تا به دمای مورد نظر که  $25^{\circ}\text{C}$  بود رسید. سپس حیوان به مدت ۲ ساعت در این دما در معرض هیپوترمی قرار گرفت. پس از اتمام آزمایش، حیوان از دستگاه خارج شد و دوباره به روش قبل خونگیری انجام گرفت. پس از ۲۴ ساعت خونگیری دیگری انجام شد. برای به خواب بردن کوتاه مدت حیوان (حدود ۱ دقیقه) از اتر استفاده شد؛ بدین ترتیب که حیوان و پنبه آگشته به اتر را در داخل دسیکاتور قرار دادیم و وقتی

رسید که اختلاف نسبت به مقدار پایه معنی‌دار است ( $p<0.045$ )، ولی بعد از ۷۲ ساعت کاهش یافت و در ۹۶ ساعت بعد از هیپوترمی به  $115/3\pm8/4$  ng/dL رسید که اختلاف نسبت به مقدار پایه معنی‌دار نبود ( $p<0.095$ ) (نمودار ۳).

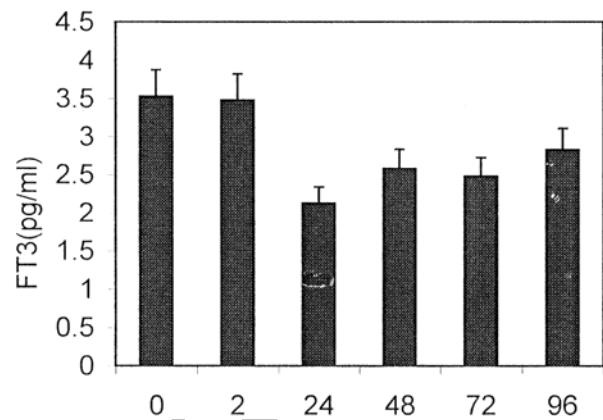


نمودار ۳- مقادیر  $T_3$  در زمان‌های قبل و بلافاصله بعد (صفر و دو)، سپس در فواصل ۲۴، ۴۸، ۷۲ و ۹۶ ساعت بعد از هیپوترمی

مقدار پایه هورمون در شرایط طبیعی و پایه بعد از هیپوترمی شروع و تا ۴۸ ساعت بعد از هیپوترمی ادامه داشت ( $p<0.014$ ). سپس هورمون به سیر صعودی خود ادامه داده در ۹۶ ساعت بعد از هیپوترمی به  $4/57\pm0/53$  ng/dL رسید ( $p<0.083$ ) (نمودار ۴).



نمودار ۴- مقادیر  $T_4$  در زمان‌های قبل و بلافاصله بعد (صفر و دو)، سپس در فواصل ۲۴، ۴۸، ۷۲ و ۹۶ ساعت بعد از هیپوترمی



نمودار ۱- مقادیر  $FT_3$  در زمان‌های قبل و بلافاصله بعد (صفر و دو)، سپس در فواصل ۲۴، ۴۸، ۷۲ و ۹۶ ساعت بعد از هیپوترمی

میزان پایه  $FT_4$  قبل از هیپوترمی  $0/89\pm0/042$  ng/dL بود. تغییرات معنی‌دار هورمون بلافاصله بعد از هیپوترمی شروع شد و تا ۹۶ ساعت بعد از هیپوترمی که مقدار هورمون به  $0/68\pm0/08$  ng/dL رسید، این اختلاف نسبت به مقدار پایه معنی‌دار بود. ( $p<0.016$ ) (نمودار ۲).

نمودار ۲- مقادیر  $FT_4$  در زمان‌های قبل و بلافاصله بعد (صفر و دو)، سپس در فواصل ۲۴، ۴۸، ۷۲ و ۹۶ ساعت بعد از هیپوترمی

میزان پایه هورمون قبل از هیپوترمی  $110/5\pm13/59$  ng/dL بود. میانگین مقدار هورمون تا ۲۴ ساعت بعد از هیپوترمی اختلاف معنی‌داری با مقدار پایه نشان نداد، ولی بعد از ۴۸ ساعت افزایش نشان داد و به میزان  $120/8\pm14/4$  ng/dL رسید.

$T_3$

ساعت بعد از هیپوترمی نشان داد که دمای بدن حیوان بعد از هیپوترمی کاهش، ولی در روزهای بعد شروع به افزایش به سمت دمای طبیعی بدن حیوان نمود و به  $36 \pm 0.22$  درجه سانتیگراد در ۹۶ ساعت بعد از هیپوترمی رسید. در تمام این مدت دمای بدن حیوان با دمای طبیعی اختلاف معنی‌دار نشان داد ( $p < 0.01$ ) (نمودار ۶).

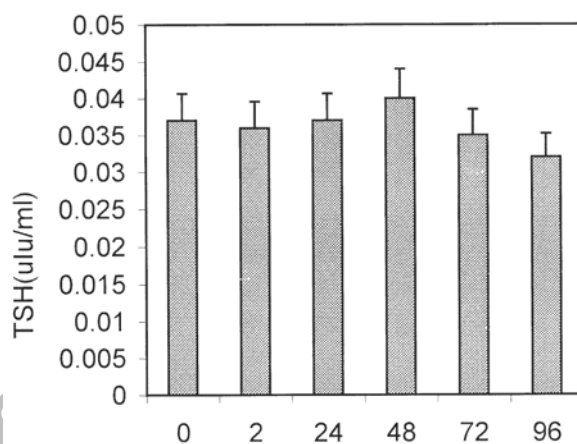
TSH

مقدار پایه هورمون قبل از هیپوترمی  $0.037 \pm 0.002 \mu\text{IU/mL}$  بود. هورمون بعد از هیپوترمی تا ۹۶ ساعت دارای تغییرات بود، ولی این تغییرات از نظر آماری نسبت به مقدار پایه معنی‌دار نبود (نمودار ۵).

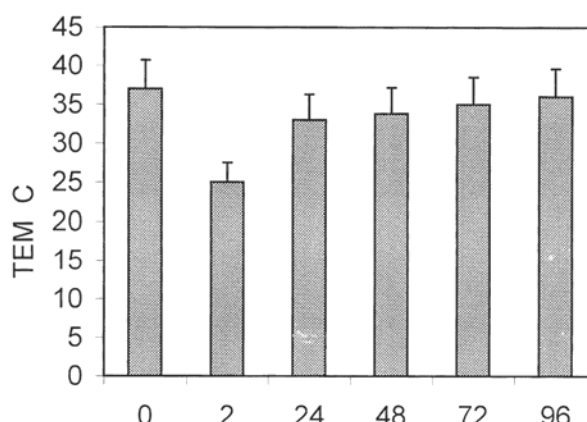
## بحث و نتیجه‌گیری

در مطالعه حاضر تأثیر هیپوترمی بر فعالیت غده تیروئید در مدل حیوانی بررسی شده است. نتایج حاصل، حاکی از تغییرات چشمگیر در هورمون‌های غده تیروئید است. به طوری که طی هیپوترمی و بعد از آن، مقدار هورمون‌های  $\text{FT}_3$  و  $\text{T}_4$  نسبت به مقدار پایه کاهش شدید نشان می‌دهند. مقدار هورمون تری‌یودوتیرونین ( $\text{T}_3$ ) تا ۲۴ ساعت بعد از هیپوترمی بدون تغییر مانده، ولی ۴۸ ساعت بعد از هیپوترمی یک افزایش معنی‌دار با مقدار پایه قبل از هیپوترمی می‌دهد ( $p < 0.045$ ). TSH در طول مطالعه دارای تغییراتی است، اما این تغییرات از نظر آماری با مقدار پایه اختلاف معنی‌داری ندارد.

نتایج مطالعه حاضر حاکی از آن است که هورمون  $\text{T}_4$  بعد از هیپوترمی رو به کاهش گذاشته و در ۲۴ ساعت بعد به حداقل میزان خود می‌رسد. سپس رو به افزایش گذاشته، بعد از ۹۶ ساعت به مقدار پایه خود نزدیک می‌شود. در مطالعات میچل و مینوارینگ نتایج به دست آمده نشانگر کاهش در مقدار  $\text{T}_4$  است و آنها این کاهش را به تضعیف محور هیپوتالاموس - هیپوفیز - تیروئید نسبت داده‌اند.<sup>۶,۷</sup> در این مطالعه مقدار TSH که حرکت سنتز و آزاد شدن هورمون‌های غده تیروئید است، تغییرات معنی‌داری پیدا نمی‌کند. از آنجایی که هورمون‌های غده تیروئید بیشترین ذخیره را در بین هورمون‌ها دارند و این ذخیره هورمونی برای مدت‌ها از بروز نارسایی تیروئید جلوگیری می‌کند، می‌توان انتظار داشت که مقدار  $\text{T}_4$  در پلاسمای در حد طبیعی بماند، در حالی که در این مطالعه کاهش معنی‌دار پیدا می‌کند. از طرف دیگر گزارش شده است که در شرایط هیپوترمی مقدار نورآدرنالین در خون به میزان  $74 \pm 0.74$  برابر افزایش می‌یابد.<sup>۸</sup> با توجه به اینکه نورآدرنالین سبب افزایش تشکیل



نمودار ۵ - مقادیر TSH در زمان‌های قبل و بلافاراصله بعد (صفر و دو) سپس در فواصل ۲۴، ۴۸، ۷۲ و ۹۶ ساعت بعد از هیپوترمی



نمودار ۶ - تغییرات دمای بدن حیوان در زمان‌های قبل و بلافاراصله بعد (صفر و دو) سپس در فواصل ۲۴، ۴۸، ۷۲ و ۹۶ ساعت بعد از هیپوترمی

## تغییرات دما

دمای بدن در حالت طبیعی  $37 \pm 0.5$  °C است. دمای هیپوترمی که ما مطالعه خود را بر پایه آن دما انجام دادیم  $25 \pm 0.5$  °C بود. بررسی ما در طول مطالعه یعنی تا ۹۶

قبال کاهش برداشت مایع فولیکولی سهم  $T_3$  تولیدی همچنان طبیعی است و این تحمیلی مجدد در کاهش سهم  $T_4$  تولیدی است. شاید ارگانیسم با این شرایط می‌خواهد کاهش متابولیسم ناشی از هیپوترمی را با جلوگیری از کاهش هورمون متابولیک قوی‌تر یعنی  $T_3$  جبران کند.

$FT_4$  در این مطالعه کاهش معنی‌دار خود را بالافاصله بعد از هیپوترمی شروع کرد و حتی با گذشت ۴ روز از هیپوترمی نسبت به سطح پایه، باز کاهش آن اختلاف معنی‌داری نشان داد.  $FT_3$  نیز چنین کاهشی را نشان داد. در هر حال کاهش آن تا سه روز بعد هنوز معنی‌دار بود.  $FT_4$  در مطالعات قبلی افزایش نشان داده است.<sup>۷-۹</sup> پژوهشگران دلایل متعددی مانند عمل هپارینه کردن  $FT_4$  موجود در پلاسمای تزریقی قبل از عمل، کاهش تمایل پروتئین بایندینگ به هورمون در اثر CPB و هیپوترمی را سبب افزایش  $FT_4$  در مطالعه خود گزارش نمودند.<sup>۷</sup>  $FT_3$  نیز در مطالعات قبلی کاهش نشان داده است.<sup>۷-۹</sup>

بریمر و همکاران همچنین مینورینگ و همکاران، کاهش  $FT_3$  را به کاهش تبدیل  $FT_4$  محیطی به  $T_3$  در اثر کاهش فعالیت آنزیم ۵ - دیدنیاز نسبت داده‌اند.<sup>۷-۹</sup> نتایج این مطالعه در مورد  $FT_4$  و  $FT_3$  با نتایج مطالعات قبلی متفاوت است. این موضوع در خصوص  $FT_4$  می‌تواند به عدم استعمال هپارین در اثر مخدوش کننده تزریق پلاسمای منجمد است. هر دو مداخله یاد شده به طور کاذب  $FT_4$  را افزایش می‌دهد و می‌توان گفت که آزمایش‌های حاضر بدون اثرپذیری از این پدیده‌های کاذب، تأثیر مستقیم هیپوترمی را بر سطوح  $FT_4$  و  $FT_3$  نشان می‌دهد. وقتی مقدار  $T_4$  رها شده از تیروئید کم شود و از طرفی با فرض اینکه مقدار گلوبولین متصل شونده به تیروکسین (TBG) مشابه دیگر پروتئین‌های خون در طی هیپوترمی تفاوت چندانی ننماید<sup>۱۰</sup> و TBG به اندازه کافی در خون وجود داشته باشد، در معادله تعادلی بین شکل آزاد و متصل پروتئین هورمون حالت تعادل در یک سطح پایین  $FT_4$  برقرار می‌شود. چون در این حالت مقدار  $T_4$  کم نمی‌تواند نقش بافری طبیعی خود را در ثابت نگهداشتن شکل فعال هورمون که همان حالت آزاد است، حفظ کند.

در مورد کاهش  $FT_3$  علیرغم افزایش  $T_3$  در این مطالعه شاید بتوان آن را به برداشت بیشتر  $FT_3$  توسط سلول‌های محیطی نسبت داد. در هر حال توجیه این مسئله، مطالعه و بررسی بیشتری می‌طلبد. تغییرات TSH در حین هیپوترمی و

کیسه‌های آندوستیک از قطرات کوچک<sup>۱۰</sup> مواد فولیکولی و تسريع عمل ترشح هورمون‌های تیروئیدی می‌شود.<sup>۸</sup> کاهش شدید در میزان  $T_4$  در گردش خون نشانگر آن است که این هورمون نمی‌تواند از منبع خود به اندازه کافی آزاد شود. یعنی هیپوترمی احتمالاً اثر مستقیمی بر فرایند ترشح  $T_4$  در غده تیروئید دارد. دلیل دیگر کاهش  $T_4$  ممکن است تبدیل زیاد آن به  $T_3$  در شرایط استرس‌زای هیپوترمی باشد. چرا که  $T_3$  در این مطالعه افزایش معنی‌داری بعد از هیپوترمی نشان داد. برخلاف هورمون  $T_4$ ، هورمون  $T_3$  در روز سوم، افزایش معنی‌داری نسبت به مقدار پایه نشان داد ( $p < 0.045$ )، که این افزایش با افزایش در ترشح TSH همراه بود.

در دیگر مطالعات، مقدار هورمون  $T_3$  بعد از جراحی و هیپوترمی کاهش معنی‌دار پیدا کرده و بعد از ۲ تا ۵ روز به مقدار پایه قبل از عمل برگشت نموده است.<sup>۶-۸-۹-۱۰</sup> پژوهشگران  $T_3$  را ناشی از عدم ترشح  $T_3$  از منابع ذخیره محیطی خود (مانند کبد)، استرس و بیماری‌های حاد،<sup>۹</sup> نقص در محور هیپوتالاموس - هیپوفیز،<sup>۴</sup> کاهش فعالیت آنزیم ۵ - دیدنیاز نوع ۲ و تضعیف ترشح TSH می‌دانستند. در این مطالعه، تغییرات به دست آمده در غلط  $T_3$  برخلاف نتایج به دست آمده از گزارش‌های دیگران است. دلایل متعددی می‌توانند در این اختلاف نقش داشته باشند؛ از جمله اینکه در رت،  $T_3$  موجود در گردش خون از تبدیل  $T_4$  به  $T_3$  در غده تیروئید تشکیل می‌شود<sup>۱۱</sup> که آنزیم مسؤول ۵ - دیدنیاز نوع ۱ است.<sup>۱۲</sup> در صورتی که  $T_3$  حاصل از  $T_4$  در بافت‌های محیطی در اثر فعالیت آنزیم ۵ - دیدنیاز نوع یک به دست می‌آید.<sup>۱۳</sup> آنزیم نوع یک به طور اختصاصی به وسیله TSH فعال می‌شود و علاوه بر تیروئید در بافت‌های کلیه و کبد نیز به فراوانی یافت می‌شود.<sup>۱۴</sup> در صورتی که آنزیم نوع دو کمتر تحت تأثیر TSH است و بیشتر در اثر استرس، عوامل محیطی دیگر، و همچنین میزان سوبستراتی در دسترس یعنی  $T_4$  عمل می‌کند.<sup>۱۵</sup>

با توجه به مطالب بالا می‌توان فرض کرد که هیپوترمی نه تنها در فعالیت آنزیم نوع یک تغییر ایجاد نمی‌کند، بلکه احتمالاً با ساز و کار (مکانیسم) خود تنظیمی ناشناخته‌ای فعالیت این آنزیم افزون‌تر از شرایط عادی نیز می‌گردد، به نحوی که با وجود کاهش ترشح  $T_4$ ، مقدار  $T_3$  در پلاسمای ثابت می‌ماند، این امر می‌تواند منجر به کاهش بیشتر  $T_4$  نیز شود، چون در

برابر مقدار طبیعی خود افزایش می‌یابد<sup>۸</sup> و نوراپینفرین از طریق گیرندهای آلفا آدرنرژیکی که در هسته پاراوتنتریکولر (PVN) هیپوталاموس قرار دارند. سبب افزایش TRH می‌شود و این نیز باید منجر به افزایش سنتز و ترشح TSH شود.<sup>۹</sup> به نظر می‌رسد که هیپوترمی بر محور هیپوталاموس - هیپوفیز- تیروئید اثر می‌کند و باعث عدم کارایی این محور می‌شود. اما این آسیب به اندازه‌ای نیست که سبب تضعیف شدید و کامل ترشح TSH شود، بلکه فقط از افزایش ترشح هورمون‌ها جلوگیری می‌کند.

به طور کلی در اثر هیپوترمی میزان هورمون‌های غده تیروئید کاهش نشان می‌دهند که به نظر ما این کاهش در اثر کاهش فعالیت تیروئید و محور هیپوталاموس - هیپوفیز است و این تأثیر در تیروئید شدیدتر است.

انجام مطالعات بیشتری که با سنجش  $T_4$  و  $rT_4$  و آنزیم‌های درگیر همراه باشند، برای تأیید این مطالب ضروری به نظر می‌رسد.

پس از آن در مطالعه حاضر با مطالعات قبلی همسویی ندارد. در مطالعات قبلی<sup>۶,۷,۸</sup> TSH کاهش معنی‌داری در مقایسه با مقدار پایه قبل از عمل و هیپوترمی نشان داده است. پژوهشگران دلایل متعددی را برای تضعیف ترشح TSH مطرح نموده‌اند.

مینوارینگ و همکاران این پدیده را ناشی از افزایش  $T_4$  یا تزریق استروئید قبل از جراحی فرض کردند، چون استروئید سبب کاهش ترشح TSH می‌شود.<sup>۷</sup> آنها همچنین بر این اعتقادند که عواملی مانند مواد بیهوشی، عمق هیپوترمی، مدت زمان ایست قلبی و نوع پروفازیون در بای‌پس نیز می‌توانند در پاسخ محور هیپوталاموس - هیپوفیز - تیروئید نقش داشته باشند. در مطالعه حاضر، TSH کاهش نمی‌یابد و مقدار آن در مدت مطالعه، تغییرات معنی‌داری نشان نمی‌دهد. در حالی که  $T_4$  و  $rT_4$  هر دو کاهش معنی‌داری می‌یابند. قاعده‌تاً باید در صورت سلامت محور هیپوталاموس - هیپوفیز کنترل کنده، این محور فعال شده و به افزایش TSH بینجامد. از طرفی چون طی هیپوترمی مقدار نوراپینفرین به ۴ تا ۷

## References

- Williams GH, Braunwald R. Endocrine and nutritional disorders and heart disease. Braunwald E (ed). Heart disease. A textbook of cardiovascular medicine. Philadelphia: Saunders 1980; 1825-53.
- Woeber KA. Thyrotoxicosis and the heart. N Engl J Med. 1992; 327:94-8.
- Johnson PN, Freedberg AS, Marshall JM. Action of thyroid hormone on the transmembrane potentials from sinoatrial node cells and atrial muscle cells in isolated atria of rabbits. Cardiology. 1973; 58:273-89.
- Philipson KD, Edelman IS. Thyroid hormone control of Na<sup>+</sup>-K<sup>+</sup>-ATPase and K<sup>+</sup>-dependent phosphatase in rat heart. Am J Physiol. 1977; 232:C196-201
- Paschen U, Muller MJ, Darup J, Kalmar P, Seitz HJ. Alteration in thyroid hormone concentration during and after coronary bypass operation. Ann Endocrinol (Paris). 1983; 44:239-42.
- Mitchell IM, Pollock JC, Jamieson MP, Donaghay SF, Paton RD, Logan RW. The effects of cardiopulmonary bypass on thyroid function in infants weighing less than five kilograms. J Thorac Cardiovasc Surg. 1992; 103:800-5.
- Mainwaring RD, Lamberti JJ, Billman GF, Nelson JC. Suppression of the pituitary thyroid axis after cardiopulmonary bypass in the neonate. Ann Thorac Surg. 1994; 58:1078-82.
- Frank SM, Higgins MS, Fleisher LA. Adrenergic, respiratory and cardiovascular effects of core cooling in humans. AM J Physiol 1994; 272:557-62.
- Wu G, Zhang F, Salley RK, Robinson MC, Chien S. A systematic study of hypothermic lung preservation solutions: Euro-Collins solution. Ann Thorac Surg. 1996; 62:356-62.
- Bremner WF, Taylor KM, Baird S, Thomson JE, Thomson JA, Ratcliffe JG, Lawrie TD, Bain WH. Hypothalamo-pituitary-thyroid axis function during cardiopulmonary bypass. J Thorac Cardiovasc Surg. 1978; 75:392-9.
- Ain KB, Mori Y, Refetoff S. Reduced clearance rate of thyroxine binding globulin (TBG) with increased sialylation: A mechanism for estrogen induced elevation of serum TBG concentration. J Clin Endocrinol Metab. 1989; 65:689-96.
- Erickson VJ, Cavalieri RR, Rosenberg LL. Thyroxine-5'-deiodinase of rat thyroid, but not that of liver, is dependent on thyrotropin. Endocrinology. 1982; 111:434-40.
- Silva JE, Matthews P. Thyroid hormone metabolism and the source of plasma triiodothyronine in 2-week-old rats: effects of thyroid status. Endocrinology. 1984; 114:2394-405
- Robbins J, Rall JE. Proteins associated with the thyroid hormones, physiol Rev, 1960; 40:475-89.
- Larsen PR, Silva JE, Kaplan MM. Relationships between circulating and intracellular thyroid hormones: physiological and clinical implications. Endocr Rev. 1981; 2:87-102.
- Brabant G, Brabant A, Ranft U, Ocran K, Kohrle J, Hesch RD, von zur Muhlen A. Circadian and pulsatile thyrotropin secretion in euthyroid man under the influence of thyroid hormone and glucocorticoid administration. J Clin Endocrinol Metab. 1987; 65:83-8.
- Richter K, Kawashima E, Egger R, Kreil G. Biosynthesis of thyrotropin releasing hormone in the skin of Xenopus laevis: partial sequence of the precursor deduced from cloned cDNA. EMBO J. 1984; 3:617-21.