

مقایسه اثر Ranolazine و Etomoxir بر آریتمی های ناشی از ایسکمی - پرفیوژن در قلب ایزوله موش صحرائی

مسلم نجفی^{*}، طاهره اعتراض اسکویی^{*}

۱- استادیار گروه فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی تبریز - ۲- دستیار فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی تبریز

سابقه و هدف: Ranolazine از داروهای جدید با اثرات عمدۀ متابولیک هستند که در درمان بیماریهای ایسکمیک قلب مورد توجه قرار گرفته‌اند. هدف از این مطالعه اثرات ضد آریتمی این داروها در قلب ایزوله موش صحرائی می‌باشد.

مواد و روشها: مطالعه به صورت تجربی بر روی موش‌های صحرائی نر (نژاد Sprague Dawley) با محدوده وزنی ۲۷۰-۳۳۰ گرم انجام شد. موشها به سه گروه ۱۰ تایی (شامل گروه کنترل، گروه تحت درمان با Etomoxir و گروه تحت درمان با Ranolazine) تقسیم شدند و بعد از بیهوشی با پنتو باربیتال سدیم (۵۰ mg/kg-ip)، قلب آن‌ها به سرعت ایزوله گردید و متعاقب اتصال به دستگاه لانگذورف، با محلول کربس تعذیه شدند. گروه کنترل طی ۳۰ دقیقه ایسکمی ناحیه ای و ۳۰ دقیقه رپرفیوژن محلول کربس معمولی و گروههای تست، از ۱۰ دقیقه قبل از شروع ایسکمی تا انتهای رپرفیوژن به ترتیب، محلول کربس حاوی (۱ میکرومولار) Ranolazine و یا (۲۰ میکرومولار) Etomoxir دریافت داشتند. در پایان، آریتمی‌ها بر اساس قرارداد Lambeth آنالیز شدند.

یافته‌ها: در فاز ایسکمی، تعداد ضربانات ناجای بطنی (VEBs) گروه کنترل 667 ± 116 بود ولی Ranolazine و Etomoxir آنها را به ترتیب به 32 ± 16 ($p < 0.001$) و 50 ± 16 ($p < 0.001$) عدد و تعداد تاکیکاردنی بطنی (VT) را از 280 ± 50 به ترتیب به صفر ($p < 0.01$) و 146 ± 50 عدد کاهش دادند. بروز VT در زمان ایسکمی نیز توسط هر دو دارو کاهش یافت. Ranolazine علاوه بر کاهش معنی دار تعداد VEBs و VT رپرفیوژن (۱) و زمان VF برگشت پذیر را از 218 ± 69 ثانیه به صفر کاهش داد ($p < 0.01$). در همان حال، Etomoxir، تعداد و بروز VT و زمان VF را بصورت معنی دار ولی با شدت کمتر از Ranolazine کاهش دهد. مقایسه آماری گروههای تست تفاوت مهمی در اثرات ضد آریتمی آنها نشان نداد.

نتیجه گیری: این مطالعه، اثرات ضد آریتمی بر جسته Ranolazine و Etomoxir را نشان داد. بدون آن که تفاوت مهمی در اثر ضد آریتمی بین این دو دارو وجود داشته باشد. احتمالاً افزایش اکسیداسیون گلوکز توسط این داروها از مکانیسم‌های اصلی بهبود عملکرد قلب و کاهش آریتمی می‌باشد.

واژه‌های کلیدی: ایسکمی - رپرفیوژن، آریتمی، قلب ایزوله، موش صحرائی.

مجله دانشگاه علوم پزشکی بابل، دوره نهم، شماره ۵، آذر - دی ۱۳۸۶، صفحه ۱۳-۷

مقدمه
می‌گردد. پس از رفع ایسکمی و در زمان رپرفیوژن، جریان مواد تجمع یافته مذکور می‌تواند آسیب‌های شدیدی در قلب بوجود آورد (۱). این مواد موجب آسیب غشا و آنزیم‌های متصل به آن شده و انتقال یون‌ها از غشا را مختل می‌کنند (۵-۲). Yamada و همکاران نشان داده‌اند که برخی از مولکول‌های واسطه متابولیسم اسیدهای چرب در بافت‌های ایسکمیک تجمع یافته و به غشای

به دنبال ایسکمی میوکارد، کاهش تامین اکسیژن بافتی منجر به اختلال در فسفریلاسیون اکسیداتیو می‌شود. متعاقب آن تجمع اسیدهای چرب و متابولیت‌های سمی آن‌ها از جمله واسطه‌های بتا هیدروکسی اسیدهای چرب و مولکول‌های آسیل کوا مشاهده

برروی آریتمی های قلبی متعاقب R/I در قلب ایزوله موش صحرائی مطالعه و مقایسه گردید.

مواد و روشها

مطالعه به صورت تجربی بر روی موش‌های صحرائی نر آلبینو از نژاد Sprague Dawley با محدوده وزنی ۲۷۰-۳۳۰ گرم انجام شد. موش‌ها در قفسه‌های پلی اتیلنی شفاف استاندارد در شرایط نوری ۱۲ ساعت روشتابی- تاریکی در دمای معمول آزمایشگاه (۲۲±۳ درجه سانتیگراد) نگهداری شدند و تا زمان انجام آزمایش آزادانه به آب و غذای کافی دسترسی داشتند.

موش‌های صحرائی به صورت تصادفی به سه گروه ۱۰ عددی شامل گروه کنترل، گروه تحت درمان با Etomoxir و گروه تحت درمان با Ranolazine تقسیم شدند و بعد از بیهوشی با پنتوباریتال سدیم (۵۰mg/kg-ip)، قلب آنها به سرعت ایزوله گردید و با اتصال به دستگاه لانگدورف، جریان محلول کربس (pH=۷/۴) محتوی گاز کاربون (۹۵٪ اکسیژن و ۵٪ دی‌اکسید کربن) با فشار ثابت و دمای ۳۷ درجه سانتیگراد برقرار شد. محلول کربس بکار رفته در این مطالعه محتوی کلرید سدیم (۱۱۸/۵)، بیکربنات سدیم (۲۵)، کلرید کلسیم (۷)، سولفات منیزیوم (۱/۲)، پتاسیم دی‌هیدروژن فسفات (۱/۲)، گلوکز (۱۲) و کلرید پتاسیم (۴/۸) بود (۱۶). به دنبال سپری شدن ۲۰ دقیقه زمان استabilیزاسیون، ایسکمی ناجیه ای به مدت ۳۰ دقیقه با گره زدن موقت شریان کرونر نزولی چپ قلب القا شد و با باز نمودن گره، ریپفیوژن برای ۳۰ دقیقه دیگر انجام گرفت (۱۷). موش‌های صحرائی گروه کنترل در طول استabilیزاسیون، ۳۰ دقیقه ایسکمی و ۳۰ دقیقه ریپفیوژن محلول کربس معمولی دریافت داشتند در حالی که در گروه های تست، از ۱۰ دقیقه قبل از شروع ایسکمی تا انتهای ریپفیوژن به ترتیب محلول کربس حاوی ۱ میکرومولار Etomoxir و یا ۲۰ میکرومولار Ranolazine به قلب پرفیوژن شد. الکترکاردیوگرام قلب های ایزوله در طول آزمایش با وصل نمودن الکترودهای ویژه برروی قلب توسط دستگاه فیزیوگراف ثبت گردید. با اتمام ریپفیوژن، بر اساس قوانین Lambeth که یک الگوی طبقه بندی و مطالعه آریتمی های ناشی از R/I است (۱۸) بر حسب مورد، نوع، درصد وقوع و زمان هریک از انواع آریتمی ها شامل Single, Salvos, Ventricular Tachycardia (VT), Total VEBs (Ventricular Ectopic Beats; Single+Salvos+VT),

اجزای داخل سیتوزول نظیر ریکولوم سارکوپلاسمیک متصل می شوند که این امر منجر به افزایش غلظت یون های کلسیم و سدیم داخل سلولی شده و اختلالات انقباضی و الکتروفیزیولوژیک میو کارد بوجود می آید (۶). فعال شدن مسیرهای پیام رسانی و تولید پیک های ثانویه هم متعاقباً منجر به فعل شدن پروتئین کینازها و در نتیجه نسخه برداری ژنی و شروع فرآیند مرگ سلولی می گردد (۵-۲). در این شرایط، کم کردن دسترسی قلب به اسیدهای چرب در بهبود عملکرد قلب ایسکمیک مفید بوده است (۷). به همین خاطر در سالیان اخیر استفاده از مواد داروئی که اثرات فارماکولوژیک آنها عمده‌تا" مربوط به عملکرد متابولیک است در درمان بیماری های ایسکمیک قلب مانند آثربین صدری مقاوم و نارسائی قلب مورد توجه زیادی قرار گرفته است (۸). مهمترین داروهای این دسته شامل Ranolazine، Etomoxir، Perhexiline، Trimetazidine می باشند (۹و۸).

Ranolazine به عنوان یک عامل مهار کننده نسبی متابولیسم اسیدهای چرب در میتوکندری سلول های قلبی شناخته شده است و برخی از مطالعات تجربی و بالینی نیز تأثیر مفید آن را در کنترل آثربین پایدار نشان داده اند (۱۱و۱۰و۸). مکانیسم اثر دقیق حفاظت قلبی Ranolazine به خوبی معلوم نشده است ولی "احتمالا" دارو با مهار مستقیم اکسیداسیون اسیدهای چرب و همزمان با آن فعل نمودن متابولیسم کربوهیدراتها عمل می کند (۱۲-۱۴). Etomoxir یک مشتق اکسیران اسید کربوکسیلیک است که به عنوان یک مهار کننده قوی آنزیم کاربینتین پالمیتوئیل ترانسفراز ۱ (CPT-I) در دیواره میتوکندری سلول های قلبی عمل نموده و با ممانعت از ورود اسیدهای چرب به داخل میتوکندری جهت بتا اکسیداسیون، تولید ATP مورد نیاز، قلب را به متابولیسم سایر سویستراها از جمله گلوکز هدایت می نماید (۹و۱۰و۱۵). این دارو به دلیل اثرات کاهندگی قند خون، ابتدا به عنوان یک عامل ضد دیابت قوی معرفی شد (۹و۸). در مقایسه با داروهایی که دارای اثرات متابولیک بوده، یافته های بسیار کمتری در مورد Etomoxir گزارش شده است و هنوز مصرف آن در آزمون های بالینی عدمه نیز انجام نگرفته است (۸). از آنجایی که بر اساس اطلاعات موجود، مطالعه مقایسه ای بر روی اثرات محافظتی Etomoxir و Ranolazine بر آریتمی های قلبی ناشی از ایسکمی- ریپفیوژن (Ischemia/Reperfusion, I/R) انجام نشده است، لذا اثرات آن ها

نداشت. همان گونه که در جدول ۱ نیز دیده می شود، در زمان ایسکمی، Etomoxir با وجود کاهش دادن تعداد VEBs، تعداد VTs، مدت زمان آن و همچنین بروز و مدت زمان VF فاقد اثرات ضد آریتمی معنی داری بود و در این مدت فقط موجب کاهش معنی دار و ۵۰ درصدی در بروز VT در مقایسه با گروه کنترل گردید. به جز وجود تفاوت معنی دار در کاهش بیشتر تعداد VEBs توسط Ranolazine در زمان ایسکمی تفاوتی در اثرات ضد آریتمی این دارو در این زمان مشاهده نشد.

(۲) اثرات بروی آریتمی های قلبی در طی ۳۰ دقیقه رپرفیوژن: نتایج مربوط به اثرات Ranolazine و Etomoxir بروی آریتمی های قلبی در طی رپرفیوژن و مقایسه عملکرد آن ها در جدول ۲ نشان داده شده است. مشابه فاز ایسکمی و در مقایسه با کنترل، پرفیوژن کربس حاوی Ranolazine موجب کاهش یافتن قابل توجهی در تعداد VEBs و VT گردید (به ترتیب $p < 0.01$) و در حضور Ranolazine، مدت زمان سپری شده در VF و VT برگشت پذیر به ترتیب از 218 ± 69 ثانیه و 26 ± 5 ثانیه در گروه کنترل به صفر ثانیه ($p < 0.001$). بروز VF نیز کل از 63% به صفر کاهش یافت ($p < 0.05$). در تعداد VEBs، تعداد و بروز VF را بصورت توانست تعداد VEBS، تعداد و بروز VT و زمان VF را بصورت معنی دار ولی با شدت کمتران Ranolazine کاهش دهد. مقایسه آماری گروه های تست تفاوتی در اثرات ضد آریتمی آن ها در زمان رپرفیوژن نداشت.

Reversible Ventricular Fibrillation (Rev VF), Irreversible Ventricular Fibrillation (Irrev VF) ۳۰ دقیقه ایسکمی و ۳۰ دقیقه رپرفیوژن بررسی شدند. میزان وقوع بروز آریتمی ها بر حسب درصد و سایر داده ها بصورت Mean \pm SEM بیان شده اند. برای مقایسه بروز آریتمی ها بین گروه های کنترل و تست، آزمون Fisher Exact Test و برای مقایسه تعداد و مدت زمان آریتمی ها، آزمون Mann-Whitney U-Test بکار برده شد. مقادیر $p < 0.05$ معنی دار تلقی گردید.

یافته ها

(۱) اثرات بروی آریتمی های قلبی در طی ۳۰ دقیقه ایسکمی: نتایج مربوط به اثرات Ranolazine و Etomoxir بروی آریتمی های قلبی در طی ۳۰ دقیقه ایسکمی و مقایسه عملکرد آنها در جدول ۱ نشان داده شده است. در زمان ایسکمی، تعداد VEBs و درگروه کنترل به ترتیب 667 ± 116 و 50 ± 50 بود ولی پرفیوژن Ranolazine، آن ها را به ترتیب به 33 ± 16 ($p < 0.001$) و صفر ($p < 0.001$) کاهش داد. بروز VT نیز به صورت کاملاً "قابل توجه و معنی دار توسط Ranolazine کاهش یافته و از ۱۰۰ درصد در گروه کنترل به صفر درصد رسید ($p < 0.001$). در همان حال، مدت زمان سپری شده در VT را نیز از 58 ± 20 ثانیه (کنترل) به صفر ثانیه کاهش داد ($p < 0.001$). بروز و مدت زمان VF علیرغم کاهش نسبی با Ranolazine، تغییر مهم و معنی داری

جدول ۱. مقایسه اثرات مصرف Etomoxir (۱ میکرومولار) و Ranolazine (۲۰ میکرومولار) بروی آریتمی های ناشی از ۳۰ دقیقه ایسکمی ناحیه ای در قلب ایزووله موش صحرائی. میزان وقوع (انسیدانس) آریتمی ها بر حسب درصد و سایر داده ها بصورت Mean \pm SEM بیان شده اند. تعداد موش صحرائی در هر گروه: ۱۰ سر.

نوع آریتمی											
		انسیدانس		انسیدانس		انسیدانس		انسیدانس		انسیدانس	
VF	Irrev VF	Rev VF	VT	Rev VF	VT	VEBs	VT	Salvos	Single	تعداد	تعداد
۱۸	صفر	۱۸	۱۰۰	5 ± 6	20 ± 58	116 ± 67	50 ± 280	19 ± 111	56 ± 277	گروه کنترل	
صفر	صفر	صفر	***	صفر	صفر	*** 16 ± 33	صفر	*** 4 ± 6	*** 12 ± 27	Ranolazine	
۴۰	۲۰	۲۰	* 50	1 ± 1	16 ± 39	165 ± 501	50 ± 146	30 ± 104	67 ± 251	Etomoxir	

VEBs: تعداد کل ضربانات نایجای بطئی (شامل Rev VF, Single+Salvos+VT)، Irrev VF: فیریلاسیون بطئی برگشت پذیر، VF: تاکیکاردی بطئی، VT: تعداد موش صحرائی در هر گروه، * معادل $p < 0.05$ و *** معادل $p < 0.001$ در مقایسه با گروه کنترل. + معادل $p < 0.01$ در مقایسه با گروه دریافت کننده Etomoxir.

www.SID.ir

جدول ۲. مقایسه اثرات مصرف Etomoxir (۱ میکرومولار) و Ranolazine (۲۰ میکرومولار) بر روی آریتمی های ناشی از ۳۰ دقیقه رپرفیوژن متعاقب ایسکمی در قلب ایزوله موش صحرائی. میزان وقوع (انسیدانس) آریتمی ها بر حسب درصد و سایر داده ها بصورت Mean \pm SEM. بیان شده اند. تعداد موش صحرائی در هر گروه: ۱۰ سر.

نوع آریتمی										
انسیدانس تام		انسیدانس		انسیدانس		انسیدانس		انسیدانس		
VF	Irrev VF	Rev VF	VT	Rev VF	VT	VEBs	VT	Salvos	Single	
۶۳	۱۸	۴۵	۱۰۰	۶۹ \pm ۲۱۸	۵ \pm ۲۶	۷۳ \pm ۳۴۹	۲۹ \pm ۱۵۴	۲۰ \pm ۶۳	۲۵ \pm ۱۳۳	گروه کنترل
صفرا *	صفرا	صفرا	صفرا	***	صفرا ***	صفرا ***	صفرا ***	*۱۳ \pm ۲۸	*۲۰ \pm ۵۸	Ranolazine
۲۵	۲۵	۲۵	۲۵	**۳۳	**۱±۱	۳۷ \pm ۱۵۸	*۷ \pm ۷	۱۰ \pm ۳۱	۲۱ \pm ۱۲۰	Etomoxir

VF: تاکیکاردی بطنی، VEBs: تعداد کل ضربانات نابجای بطنی (شامل Single+Salvos+VT). Rev VF: فیریلاسیون بطنی برگشت پذیر، Irrev VF: فیریلاسیون بطنی برگشت ناپذیر

* معادل $p<0.05$, ** معادل $p<0.01$, *** معادل $p<0.001$ در مقایسه با گروه کنترل.

بحث و نتیجه گیری

در مطالعه ای بر روی موشهای صحرائی در شرایط ۲۵ دقیقه ایسکمی ناحیه ای و ۲ ساعت رپرفیوژن، مصرف Ranolazine (۲۰ میکرومولار) قبل از ایسکمی با دوز بولوس ۱۰ میلی گرم بر کیلوگرم به همراه اینفیوژن وریدی دارو با دوز ۹/۶ میلی گرم بر کیلوگرم در ساعت) موجب کاهش معنی داری در انفارکت سایز گردید (۱۰). اما در مطالعه دیگری بر روی سگ های بیهوش در مدت زمان ۹۰ دقیقه ایسکمی و ۱۸ ساعت رپرفیوژن، دارو قادر به ایجاد اثر معنی دار در کاهش مقادیر آنزیم های شاخص در آسیب قلبی و انفارکت سایز نگردید (۲۱). مطالعه دیگری بر روی قلب ایزوله موش صحرائی پیشنهاد کرده است که Ranolazine در صورتی می تواند موجب محافظت و بهبود عملکرد قلب بدنبال I/R باشد که قبل از شروع ایسکمی (و نه بعد از آن) تجویز شده باشد (۱۹). با توجه به اینکه در مطالعه حاضر، دارو از ۱۰ دقیقه قبل از شروع ایسکمی تا انتهای رپرفیوژن تجویز گردیده است، عملکرد محافظتی ضد آریتمی آن قابل توجیه است. یافته های مطالعه بر روی بابون ها، اثرات محافظت قلبی Ranolazine بدنبال I/R را به صورت مهار آزادی آنزیم های مانند کراتین کیناز و لاکتات دهیدروژنаз از بافت میوکارد نشان داد (۲۲).

در مطالعات In vitro بر روی قلب خرگوش، اثرات مشابهی مانند جلوگیری از تغییرات در قدرت انقباضی و کاهش ATP قلبی، مهار آزادشدن کراتین کیناز از میوکارد، مهار افزایش غلظت بافتی یون کلسیم با تجویز Ranolazine مشاهده شده است (۲۳). این یافته ها نشانگر این هستند که Ranolazine در کاهش اثرات مضر

نتایج حاصل از این مطالعه به وضوح نشان داد که پرفیوژن محلول کربس حاوی ۲۰ میکرومولار Ranolazine منجر به کاهش قابل توجه و کاملاً معنی داری در تعداد VEBs، بروز، تعداد و مدت زمان VT هم در زمان ایسکمی و هم در زمان رپرفیوژن می گردد. همچنین دارو موجب کاهش بروز و مدت زمان VF در زمان رپرفیوژن در مقایسه با گروه کنترل می شود. از طرف دیگر نتایج مطالعه ما حاکی از آن است که تعداد VEBs، تعداد و بروز VT و زمان VF برگشت پذیر در حضور ۱ میکرومولار Etomoxir به صورت معنی دار ولی با شدت نسبتاً کمتری از Ranolazine کاهش نشان می دهد. مقایسه آماری بین گروه های دریافت کننده Ranolazine و Etomoxir با یکدیگر، تفاوت معنی داری در اثرات ضد آریتمی آن ها نشان نداد. مطالعات اندکی در مورد اثرات Ranolazine بر روی آریتمی های قلبی صورت گرفته است. با وجود برخی تفاوت های متداول‌زیک در مدت زمان ایسکمی و رپرفیوژن و دوزهای بکار رفته، نتایج حاصل از مطالعه حاضر با یافته های تحقیقات محدود قبلی در مورد اثرات Ranolazine بر روی آریتمی های قلبی مطابقت دارد. برخی از مطالعات اثرات محافظت قلبی Ranolazine را در شرایط هیپوکسی و ایسکمی کوتاه مدت خفیف تا متوسط نشان داده اند (۱۹)، در یک مطالعه بر روی قلب ایزوله خرگوش، Ranolazine بروز آریتمی VF ناشی از شرایط هیپوکسی و اکسیژن رسانی مجدد را به صورت قابل توجهی کاهش داد (۲۰).

نظر می رسد که در ایجاد اثرات ضد آریتمی مشاهده شده Ranolazine یک یا چند مکانیسم از مکانیسم های فوق دخیل باشند.

اثرات Etomoxir بر روی آسیب های قلبی از جمله آریتمی ها به صورت کامل درک نشده است و گزارشات بسیار محدودی در این مورد وجود دارد. در یک مطالعه، کاربرد مزمین دوزهای کم Etomoxir منجر به حفظ و بهبود عملکرد مکانیکی میوکارد قلب موش صحرائی متعاقب انفارکتوس میوکارد شد. نویسندهای مقاله فوق پیشنهاد کرده اند که این اثر احتمالاً "مربوط به نقش Etomoxir در رشد قلب و همچنین تقویت قدرت انقباضی آن است (۲۸). در مطالعه دیگری، پرفیوژن Etomoxir به قلب نارسا و هیپرتروفیک موش صحرائی منجر به کاهش مصرف اکسیژن قلبی و بهبود اندکس های عملکرد بطن چپ شد (۲۹). از آنجایی که Etomoxir با مهار آنزیم CPT-I از ورود اسیدهای چرب به داخل میتوکندری جهت بتا اکسیداسیون ممانعت می کند (۳۰)، لذا در میان مکانیسم های مختلف پیشنهاد شده برای اثرات محافظتی آن در شرایط I/R تولید ATP مورد نیاز سلول های قلبی با استفاده از سایر سوبستراها از جمله افزایش متابولیسم گلوکز مهم تر به نظر می رسد (۹). اثر مذکور خود منجر به کاهش تولید اسید لاکتیک، کم شدن تجمع لاکتان و جلوگیری از آثار منفی آن ها در قلب ایسکمیک می شود (۱).

در مجموع یافته های حاصل از این مطالعه، وجود اثرات محافظتی Etomoxir و Ranolazine بر علیه آسیب های ناشی از ایسکمی - پرفیوژن را به صورت کاهش آریتمی های قلبی در قلب ایزوله موش صحرائی نشان داد بدون آن که تقاضت مهم و معنی داری در این اثرات با یکدیگر داشته باشند. با توجه به اطلاعات موجود، به نظر می رسد که Etomoxir و Ranolazine عمدها با مهار متابولیسم چربیها و افزایش غیرمستقیم اکسیداسیون گلوکز در زمان ایسکمی و پرفیوژن موجب ایجاد اثرات محافظتی و بهبود عملکرد قلب می شوند. انجام آزمایشات تکمیلی می تواند به شناسایی هرچه بهتر اثرات این داروها و مکانیسم های دخیل در اثرات محافظتی آن ها کمک نماید.

پرفیوژن متعاقب ایسکمی و اکسیژن رسانی مجدد بدنبال هیبوکسی موثر است (۱۹). تحقیقات دیگری نشانگر آن است که اثرات محافظتی ضد ایسکمی Ranolazine بدون بوجود آمدن تغییرات واضح در فاکتورهای همودینامیک قلب (نظیر تعداد ضربانات قلبی، فشار خون و قدرت انقباضی) ایجاد می شوند (۲۴ و ۲۶ و ۲۷). لذا به نظر می رسد خواص فارماکولوژیک Ranolazine متفاوت از نیترات ها، بتابلوکرها و مهار کننده های کانالهای کلسیمی می باشد (۲۴ و ۲۶ و ۲۹). در سال ۲۰۰۶ میلادی، مصرف در درمان آنژین پایدار مزمن مورد تایید اداره غذا و دارو آمریکا قرار گرفت (۱۳).

بخی از مطالعات دیگر ارزشمندی آن را در کنترل آنژین پایدار هم به صورت تک دارویی و هم در کنار سایر داروهای ضد آنژین نشان داده اند. تأخیر در شروع حملات ایسکمیک قلبی و سرکوب قطعه ST الکتروکاردیوگرام و ایجاد تحمل بیشتر در تست ورزش در بیماران مصرف کننده، از اثرات مثبت این دارو ذکر شده است (۸). هر چند مکانیسم اثر دقیق حفاظت قلبی Ranolazine خوبی روشن نشده است ولی به نظر می رسد که دارو با مهار مسیر بتا اکسیداسیون اسیدهای چرب در میتوکندری سلول های قلبی از متابولیسم چربی ها و تولید انرژی از آن ها جلوگیری کرده و با فعال کردن آنزیم پپروات دهیدروژناز (PDH) و متعاقباً تحریک متابولیسم گلوکز در میوسمیت ها، ATP مورد نیاز برای عملکرد سلولی را از منابع گلوکز تأمین می کند (۱۰-۱۴ و ۲۵). از طرف دیگر این کار از تجمع متابولیت های مضر متابولیسم واسطه قندها مانند لاکتان و ایجاد اسیدوز داخل سلولی هم جلوگیری کرده و همچنین در مقایسه با اسیدهای چرب، اکسیژن کمتری را جهت متابولیسم قند مصرف می کند (۲۶ و ۱۸). علاوه بر اینها، اخیراً به اثرات Ranolazine در مهار انتخابی جریان یون های سدیم و متعاقباً کاهش غلظت داخل سلولی کلسیم وابسته به سدیم در زمان I/R به عنوان یک مکانیسم اثراحتمالی جدید توجه شده است (۲۶). اثرات اکتروفیزیولوژیک این دارو بر روی سلول های قلبی ایزوله سگ نشان داد که دارو اثراتی مشابه مصرف مزمن آمیودارون در مهار کanal های سدیم و کلسیم داشته و می تواند آثار ضد آریتمی به صورت سرکوب پس دپولاریزاسیون های زودرس

References

1. Ford DA. Alterations in myocardial lipid metabolism during myocardial ischemia and reperfusion. *Prog Lipid Res* 2002; 41(1): 6-26.
2. Lango R, Smolenski RT, Narkiewicz M, Suchorzewska J, Lysiak Szydłowska W. Influence of L-carnitine and its derivatives on myocardial metabolism and function in ischemic heart disease and during cardiopulmonary bypass. *Cardiovasc Res* 2001; 51(1): 21-29.
3. Calvani M, Reda E, Arrigoni Martelli E. Regulation by carnitine of myocardial fatty acid and carbohydrate metabolism under normal and pathological conditions. *Basic Res Cardiol* 2000; 95(2): 75-83.
4. Suleiman MS, Halestrap AP, Griffiths EJ. Mitochondria: a target for myocardial protection. *Pharmacol Ther* 2001; 89(1): 29- 46.
5. Morin D, Hauet T, Spedding M, Tillement JP. Mitochondria as target for antiischemic drugs. *Adv Drug Deliv Rev* 2001; 49(1-2): 151-74.
6. Yamada KA, Kanter EM, Newatia A. Long chain acylcarnitine induces Ca²⁺ efflux from the sarcoplasmic reticulum. *J Cardiovasc Pharmacol* 2000; 36(1): 14-21.
7. Lopaschuk GD, Spafford MA, Davies NJ, Wall SR. Glucose and palmitate oxidation in isolated working rat hearts reperfused after a period of transient global ischemia. *Circ Res* 1990; 66(2): 546-53.
8. Inglis S, Stewart S. Metabolic therapeutics in angina pectoris: history revisited with perhexiline. *Eur J Cardiovasc Nurs* 2006; 5(2): 175-84.
9. Lee L, Horowitz J, Frenneaux M. Metabolic manipulation in ischemic heart disease, a novel approach to treatment. *Eur Heart J* 2004; 25(8): 634-41.
10. Zacharowski K, Blackburn B, Thiemermann C. Ranolazine, a partial fatty acid oxidation inhibitor, reduces myocardial infarct size and cardiac troponin T release in the rat. *Eur J Pharmacol* 2001; 418(1-2): 105-10.
11. MacInnes A, Fairman DA, Binding P, et al. The anti-anginal agent trimetazidine does not exert its functional benefit via inhibition of mitochondrial long-chain 3-ketoacyl coenzyme A thiolase. *Circ Res* 2003; 93(3): e26-32.
12. Siddiqui MA, Keam SJ. Spotlight on ranolazine in chronic stable angina pectoris. *Am J Cardiovasc Drugs* 2006; 6(9): 357-9.
13. Cairns JA. Ranolazine: augmenting the antianginal armamentarium. *J Am Coll Cardiol* 2006; 48(3): 576-8.
14. Sabbah HH, Stanley WC. Partial fatty acid oxidation inhibitors: a potentially new class of drugs for heart failure. *Eur J Heart Fail* 2002; 4(1): 3-6
15. Bristow M. Etomoxir: a new approach to treatment of chronic heart failure. *Lancet* 2000; 356(9242): 1621-2.
16. Hausenloy DJ, Maddock HL, Baxter GF, Yellon DM. Inhibiting mitochondrial permeability transition pore opening: a new paradigm for myocardial preconditioning. *Cardiovasc Res* 2002; 55(3): 534-43.
17. De Jonge R, Out M, Maas JW, De Jong JW. Preconditioning of rat hearts by adenosine A1 or A3 receptor activation. *Eur J Pharmacol* 2002; 441(3): 165-72.

18. Walker MJ, Curtis MJ, Hearse DJ, et al. The Lambeth conventions: guidelines for the study of arrhythmia in ischemia, infarction and reperfusion. *Cardiovasc Res* 1988; 22(7): 447-55.
19. Hara A, Matsumura H, Maruyama K, Hashizume H, Ushikubi F, Abiko Y. Ranolazine: an anti-ischemic drug with a novel mechanism of action. *Cardiovasc Drug Rev* 1999; 17(1): 58-74.
20. Gralinski MR, Chi L, Park JL, et al. Protective effects of ranolazine on ventricular fibrillation induced by activation of the ATP-dependent potassium channel in the rabbit heart. *J Cardiovasc Pharmacol Ther* 1996; 1(2): 141-8.
21. Black SC, Gralinski MR, McCormack JG, Driscoll EM, Lucchesi BR. Effect of ranolazine on infarct size in a canine model of regional myocardial ischemia/reperfusion. *J Cardiovasc Pharmacol* 1994; 24(6): 921-8.
22. Allely MC, Alps BJ. Prevention of myocardial enzyme release by ranolazine in a primate model of ischaemia with reperfusion. *Br J Pharmacol* 1990; 99(1): 5-6.
23. Gralinski MR, Black SC, Kilgore KS, Chou AY, McCormack JG, Lucchesi BR. Cardioprotective effects of ranolazine (RS-43285) in the isolated perfused rabbit heart. *Cardiovasc Res* 1994; 28(8): 1231-7.
24. Rousseau MF, Pouleur H, Cocco G, Wolff AA. Comparative efficacy of ranolazine versus atenolol for chronic angina pectoris. *Am J Cardiol* 2005; 95(3): 311-6.
25. Essop MF, Opie LH. Metabolic therapy for heart failure. *Eur Heart J* 2004; 25(20): 1765-8.
26. Hale SL, Kloner RA. Ranolazine, an inhibitor of the late sodium channel current, reduces postischemic myocardial dysfunction in the rabbit. *J Cardiovasc Pharmacol Ther* 2006; 11(4): 249-55.
27. Antzelevitch C, Belardinelli L, Zygmunt CA, et al. Electrophysiological effects of ranolazine, a novel antianginal agent with antiarrhythmic properties. *Circulation* 2004; 110(8): 904-10.
28. Gunther J, Wagner K, Theres H, et al. Myocardial contractility after infarction and carnitine palmitoyltransferase I inhibition in rats. *Eur J Pharmacol* 2000; 406(1): 123-6.
29. Turcani M, Rupp H. Etomoxir improves left ventricular performance of pressure-overloaded rat heart. *Circulation* 1997; 96(10): 3681-6.
30. Baetz D, Bernard M, Pinet C, et al. Different pathways for sodium entry in cardiac cells during ischemia and early reperfusion. *Mol Cell Biochem* 2003; 242(1-2): 115-20.