

## **Protective Role Of Folic Acid In Oxidative Stress Induced By Methionine Over Load On Electro Cardio Graph On Femal New Zealand Rabbits.**

**الدور الوقائي لحامض الفوليك للاجهاد التأكسدي المستحدث من فرط الميثيونين على المخطط الكهربائي للعضلة القلبية في إناث الأرانب النيوزلندية .**

الكناني ، رقية كريم محمد و عبد اللطيف ، سعد حمد و البازري ، وفاق جبورى  
جامعة كربلاء- كلية التربية / قسم علوم الحياة

### **الخلاصة**

قسمت 18 أنثى أرنب نيوزلندية بالغة عشوائياً إلى ثلاثة مجاميع، ضمت المجموعة الواحدة 6 حيوانات ، المجموعة الأولى G1 جرعت الماء فموياً ولمدة شهر واحد وأستخدمت كمجموعة سيطرة ، أما حيوانات المجموعة الثانية Group2 فقد جرعت يومياً 100 ملغم/كغم ميثيونين ولمدة شهر واحد ، في حين جرعت أرانب المجموعة الثالثة Group3 يومياً 100 ملغم/كغم ميثيونين و 0.07 ملغم/كغم حامض الفوليك ولمدة شهر واحد. تم سحب الدم كل عشرة أيام لقياس تركيز هرمون الاستيروجين وتم تسجيل مخطط القلب (ECG) بعد كل عشرة أيام من التجربة. وأظهرت النتائج حدوث ارتفاع معنوي( $P \leq 0.05$ ) في تركيز الاستيروجين و زيادة معنوية ( $P \leq 0.05$ ) في طول الفترة QRS وطول الفترة QT في المجموعة معنوي( $P \leq 0.05$ ) في معدل ضربات القلب و زيادة معنوية ( $P \leq 0.05$ ) في طول الفترة QT في المجموعة المعاملة بالميثيونين G2 ، في حين لوحظ وجود إرتفاع معنوي( $P \leq 0.05$ ) في معدل ضربات القلب وإنخفاض معنوي( $P \leq 0.05$ ) في طول فترة QRS وطول الفترة QT في المجموعة المعاملة بالميثيونين وحامض الفوليك G3

### **SUMMARY**

Eighteen adult female were divided into three equal groups (6/ group) and were treated for one month as follows: first group (control ) G1,which were intubated ordinary tap water, second treated group (G2) , animals in this group were intubated orally with 100mg / kg B.w of methionine for one month ,while the third group(G3) were handled in G2 plus oral intubation of folic acid (0.07mg / kg B.w ). fasting blood samples were collected each 10 days for measuring Estrogen hormone, Electro cardio graphy was recording for rabbits after each 10 days of treatment .The results conducted that Asignificant increas( $P<0.05$ )in Esterogen hormone concentration and a significant decrease ( p<0.05) in heart rat and a significant increase (p<0.05) in QRS and QT interval in (G2) . While treatment of animals with folic acid caused a significant increase (p<0.05) in heart rat and a significant decrease (p<0.05) in Esterogen hormone concentration and QRS and QT interval in (G3).

### **المقدمة**

الميثيونين من الأحماض الأمينية الأساسية التي تحتوي على الكبريت ، وهذا الحامض الأميني يتواجد في مختلف البروتينات أو يحضر صناعياً". كما يستخدم كأحد المضافات الغذائية أو الدوائية<sup>(1)</sup>, يشتق الميثيونين وبصورة أساسية من البروتين الغذائي مثل ، الرز أو الكازاين أو الأجبان أو البيض أو اللحم أو الدواجن أو الأسماك<sup>(2)</sup> يعتبر الميثيونين المصدر الرئيسي للكبريت للكثير من المركبات الضرورية في الجسم ويستخدم الكبريت لنمو الشعر و الجلد ، وللكبريت دور مهم في أنتاج الليسيثين (lecithin) المهم لخفض الدهون في الكبد<sup>(3)</sup> (والميثيونين أهمية في إذابة ومنع تكوين حصى الكلية (urolithiasis)<sup>(4)</sup> ، وبعد فرط الميثيونين أحد العوامل الأساسية التي تؤدي إلى حدوث خلل في أيض الهوموسينتين(Hcy) حيث يترافق مؤدياً إلى حدوث حالة زيادة تركيز الهوموسينتين في الدم . Hyperhomocystinemia(HHcy)<sup>(5)</sup> التي يمكن أن تحدث أيضاً بسبب نقص في العوامل الضرورية لأيضاً الميثيونين مثل الفيتامينات (B9- B6-B12)<sup>(6)</sup>، وقد أكدت كثير من الدراسات إن HHcy تعد عامل خطورة للأصابة بأمراض الشرايين التاجية (Coronaryarteriesdisease) وإحتشاء العضلة القلبية (Myocardial infarction)<sup>(7,8)</sup> وتسبب HHcy الكرب التأكسدي (OxidativeStress) من خلال تكوين الجذور الحرة مثل بيروكسید الهيدروجين (H2O2) إذ تفقد الطبقة الطلائية للأوعية الدموية وظائفها الطبيعية ويحصل تأكسد موضعي لها مما يؤدي إلى زيادة جهد التأكسد في النسيج الوعائي والذي يكون ناتج من عجز البطانة الداخلية من إنتاج Endothelial nitric oxide (eNo) Superoxide بواسطة إنزيم

وإن الزيادة في إنتاج الجذور الحرة يؤدي إلى إنخفاض في تركيز الكلوتاينون Endothelialnitric oxide synthase Glutathione (بيتيد ثلاثي) يعمل كناسخ للجذور الحرة وله دور دفاعي ضد التحطيم الخلوي بواسطة التأكسد بواسطة إنزيم GSH-Peroxidase وإستنزاف هذا البيتيد يزيد من احتمال حدوث أمراض القلب(9,10). إن حامض الفوليك هو من الفيتامينات الضرورية للجسم يحصل عليه الجسم من الغذاء لعدم قدرته على تصنيعه ، وهو من الفيتامينات الذائبة بالماء . ويستخدم لعلاج بعض الأمراض ، تلعب الفولات دور العامل المساعد (co- enzyme) في كثير من النفعات حيث تكون الفولات كمستقبل وواهب لذرة كاربون واحدة خلال تفاعلات متعددة مثل أيض الأحماض الأمينية والأحماض النووية(11,12) وللفولات دور في أيض الأحماض الأمينية حيث تكون عامل مساعد في بناء الميثيونين من الهوموسيسين يوجد فيتامين(B12) ومن التأثيرات البالغوجية لنقص معدلات هذا الفيتامين في الجسم حدوث نقص في بناء الميثيونين وأرتفاع معدلات Hcy في الدم و حدوث حالة HHcy والتي تشكل عامل خطورة لحدوث أمراض القلب الوعائية (14,15,16) وبسبب التأثيرات الضارة لفرط الميثيونين ودوره في إحداث ضرر في القلب ونظراً لقلة الدراسات التي تناولت تأثير فرط الميثيونين على مخطط القلب الكهربائي فقد هدفت هذه الدراسة الى معرفة تأثير فرط الميثيونين ودور حامض الفوليك على الأجهاد التأكسدي الناتج عنه من خلال قياس المعايير الفسلجية التالية :

- 1- تركيز هرمون الاستيروجين في مصل الدم.
- 2- معدلات النبض .
- 3- طول موجة QRS .
- 4- طول موجة QT .

### **المواد وطرائق العمل :**

استعمل في هذه الدراسة 18 من إناث الأرانب النيوزلندية البالغة أعمارها (9-8) أشهر ومتوسط أوزانها 1.400 - 1.500 كغم ، وقد تم شراء هذه الحيوانات من السوق المحلية وتم أيوانها في أقفاص معدة لهذا الغرض في البيت الحياني التابع لجامعة كربلاء – كلية التربية تحت ظروف تهوية مناسبة وغذاء مكون من العليفة الحيوانية أعطي بصورة حرة ad libitum وبدرجة حرارة 25 م، واعتمدت الأضاءة الطبيعية طول مدة الدراسة الممتدة من بداية شهر كانون الثاني وحتى بداية شهر شباط من العام 2010 وبواقع 10 ساعات ضوء و14 ساعة ظلام وقد تركت الحيوانات 10 أيام لكي تتأقلم مع الظروف المشار إليها أعلاه قبل إجراء التجربة. أما مدة التجربة فقد استغرقت شهر واحد من شهر كانون الأول إلى شهر كانون الثاني. وزعت الحيوانات عشوائيا على ثلاثة مجتمعات متساوية المجموعة الواحدة 6 حيوانات ، المجموعة الأولى (G1) جرعت الماء فموياً ولمدة شهر واحد وأستخدمنا كمجموعة سيطرة ، أما حيوانات المجموعة الثانية (G2) فقد جرعت يومياً 100 ملغم / كغم ميثيونين ولمدة شهر واحد(17) ، في حين جرعت أرانب المجموعة الثالثة (G3) يومياً 100 ملغم / كغم ميثيونين و 0.07 ملغم / كغم حامض الفوليك ولمدة شهر واحد(18) وقد تم التجريع في الساعة التاسعة من صباح كل يوم .وتم سحب الدم من الحيوانات بعد تع gioتها طول فترة الليل وإستخدام المصل لقياس تركيز هرمون الاستيروجين باستخدام جهازMinividash وتم القياس في مختبر الدراسات العليا في كلية التربية جامعة كربلاء باستخدام عدة فحص خاصة بهرمون الاستيروجين (Biomerieux,Germany) ، وتم تسجيل المخطط الكهربائي للقلب (ECG) لكل حيوان بواقع مرة واحدة كل عشرة أيام أثناء مدة المعاملة باستخدام جهاز التخطيط الكهربائي (Marquette cardio Serv,German) (Electro cardio graphy ECG) ونظم الجهاز بحيث كان إرتفاع الملي ثولت الواحد يعادل إزاحة عن الخط الأساسي مقدارها 20 مليمتر وبلغت سرعة سير الورقة (5 سم / ثانية) . اعتمد تسجيل المخطط الكهربائي للقلب على إستعمال قطبين فعليين اللذين يعبر عنهما بـ standard bipolar limb,L1,LIII,LIII standerd biopolar limb, تم إستخدام الطرف الخلفي الأيمن للحيوان كحاذر أرضي لقليل التدخلات الكهربائية واستخدمت ألواح أقطاب المسارات المستخدمة في الإنسان بعد تحويلها بحيث أصبحت ملائمة للاستخدام الخارجي في الأرانب . تم حلقة الشعر وتم وضع اللوح عليها . تم حساب طول فترة QRS ( ملي . ثانية ) وطول فترة QT ( ملي . ثانية ) وتم حساب تردد القلب ضربة / دقيقة باستخدام عدد النبض المحور من قبل (19) وهو جهاز مكون من سماعة طبية ودائرة ألكترونية ومضمخ صوت . حيث يتم وضع السماعة الطبية الملحة بالجهاز على المنطقة الصدرية للحيوان وبذلك تعمل الدائرة الألكترونية على تحويل الموجات الصوتية (نبضات القلب) إلى وحدات رقمية تظهر على شاشة الجهاز ويتم ضبط العداد على نقطة الصفر بواسطة زر التحكم بالتصغير ، وتم تثبيت الحيوان على سطح منضدة وربط السماعة الطبية إلى الجهة الصدرية وتلتفي عوامل الخوف والفزع يترك الحيوان بمفرده في مكان هادئ و خافت الأضاءة وبعيد عن الأصوات لمدة 5-10 دقيقة . تم تحليل النتائج على وفق نموذج التصميم العشوائي الكامل (Complet randomized design CRD) باستخدام اختبار F للأستدلال على المعنوية ، وإستخدام اختبار أقل فرق معنوي (Least Significant differenceL.S.D) لأظهار معنوية النتائج ، وتم إستخراج المتوسط الحسابي (Mean M) والخطأ القياسي (Standard Error S.E) . علمان التحليل الأحصائي تم باستخدام البرنامج الأحصائي الجاهز SPSS .

### **النتائج**

تشير نتائج الجدول(1) إلى وجود إرتفاع معنوي( $P < 0.05$ ) في مستوى تركيز هرمون الاستيروجين في المجموعة G2 بالمقارنة مع المجموعة G3 وG1 ، ووجود إنخفاض معنوي( $P > 0.05$ ) في المجموعة G2 بالمقارنة مع G3. في حين لم يلاحظ وجود فروق معنوية في تركيز الهرمون في المجموعة G3 بالمقارنة مع المجموعة G1 وباستمرار فترة التجربة. ومن جانب آخر لم يكن لفترة الزمنية تأثير معنوي على تركيز هرمون الاستيروجين في المجموعة G2 ، في حين لوحظ وجود تأثير معنوي

## مجلة جامعة كربلاء العلمية - المجلد التاسع - العدد الثاني / علمي / 2011

(P<0.05) للفترة الزمنية في المجموعة G3 ويتبين هذا التأثير عند مقارنة التراكيز في العشرة أيام الأولى والثانية من التجربة مع العشرة أيام الأخيرة.

بينما أظهرت نتائج جدول (2) إنخفاض معنوي (P<0.05) في معدلات النبض في المجموعة G2 بالمقارنة مع G1 و G3، كما يشير الجدول إلى وجود ارتفاع معنوي (P<0.05) في المجموعة G3 بالمقارنة مع المجموعة G2، ويلاحظ هذا التأثير خلال العشرة أيام الأولى والثانية من التجربة في المجموعة G3، حيث كان الارتفاع غير معنوي في هذه المجموعة (G3) في العشرة أيام الثالثة من التجربة وكان للفترة الزمنية تأثيراً معنوي (P<0.05) وبمستويات مختلفة في المجموعة G2 و G3 .

يتبيّن من الجدول (3) وجود ارتفاع معنوي (P<0.05) في طول الموجة QRS في المجموعة G2 بالمقارنة مع المجموعة G3 و G1 ، وإنخفاض معنوي (P<0.05) في المجموعة G3 بالمقارنة مع المجموعة G2 ، ويلاحظ هذا التأثير خلال العشرة أيام الأولى والثانية من التجربة في المجموعة G3 حيث كان الانخفاض غير معنوي في هذه المجموعة في العشرة أيام الثالثة من التجربة . ولم يكن للفترة الزمنية تأثيراً معنوي (P<0.05) على طول الموجة باستمرار فترة التجربة.

وأظهرت نتائج الجدول (4) وجود ارتفاع معنوي (P<0.05) في طول الموجة QT في المجموعة G2 بالمقارنة مع المجموعة G3 و G1 ، وإنخفاض معنوي (P<0.05) في المجموعة G3 بالمقارنة مع المجموعة G2 ، ويلاحظ هذا التأثير خلال العشرة أيام الأولى والثانية من التجربة في المجموعة G3 حيث كان الانخفاض غير معنوي في هذه المجموعة في العشرة أيام الثالثة من التجربة . ولم يكن للفترة الزمنية تأثيراً معنوي (P<0.05) على طول الموجة باستمرار فترة التجربة.

**جدول (1) تأثير التجريع اليومي للميثيونين وحامض الفوليك على مستوى تركيز هرمون الأستيروجين بيوكوغرام / ديسى لترفي إثاث الأرانب النيوزلنديّة**

| المجموعـة المعاملـة |  | المجموعـة المعاملـة بالميـثيونـين |  | المجموعـة السـيطرـة                      |  | المجموعـة         |
|---------------------|--|-----------------------------------|--|--|--|-------------------|
|                     |  | G2                                | G1                                       |  |  | الفـترة الزـمنـية |
|                     |  | بيـوكوـغرـام/ـدىـسىـ              | لـترـ.ـالمـعـدـلـ±ـالـخـطـأـالـقـيـاسـيـ | لـترـ.ـالمـعـدـلـ±ـالـخـطـأـالـقـيـاسـيـ |  |                   |
| .1878±.0045<br>Aa   |  | .2451±.0113<br>Ba                 |  | .1797±.0046<br>Aa                        |  | بعد عشرة أيام     |
| .1957±.0031<br>Aa   |  | .2467±.0091<br>Ba                 |  | .1789±.0043<br>Aa                        |  | بعد عشرين يوم     |
| .2080±.0037<br>Cb   |  | .2523±.0099<br>Ba                 |  | .1806±.0037<br>Aa                        |  | بعد ثلاثين يوم    |
| .1972±.0029<br>C    |  | .2480±.0055<br>B                  |  | .1797±.0022<br>A                         |  | المجموع الكلي     |

المعدل ± الخطأ القياسي ، n = 6 / مجموعة .

الحرف الكبيرة تدل على وجود فروق معنوية أفقياً تحت مستوى P<0.05  
الحرف الصغيرة تدل على وجود فروق معنوية عمودياً تحت مستوى P<0.05

**جدول (2) تأثير التجريع اليومي للميثيونين وحامض الفوليك على معدلات النبض ضربة/دقيقة في إثاث الأرانب النيوزلنديّة**

| المجموعـة المعاملـة |  | المجموعـة المعاملـة               |                                   | المجموعـة السـيطرـة               |  | المجموعـة         |
|---------------------|--|-----------------------------------|-----------------------------------|-----------------------------------|--|-------------------|
|                     |  | G2                                | G1                                |                                   |  | الفـترة الزـمنـية |
|                     |  | المـيـثـيوـنـينـ                  | ضـرـبةـ/ـدـقـيـقةـ                | ضـرـبةـ/ـدـقـيـقةـ                |  |                   |
|                     |  | المـعـدـلـ±ـالـخـطـأـالـقـيـاسـيـ | المـعـدـلـ±ـالـخـطـأـالـقـيـاسـيـ | المـعـدـلـ±ـالـخـطـأـالـقـيـاسـيـ |  |                   |
| 193.17±4.246 Ca     |  | 207.67±10.045 Ba                  |                                   | 260.5±5.685 Aa                    |  | بعد عشرة أيام     |
| 198.5±2.094 Ca      |  | 163.67±14.518 Bb                  |                                   | 256.5±5.104 Aa                    |  | بعد عشرين يوم     |
| 206.0±2.0 Bb        |  | 180.5±4.201 Ba                    |                                   | 237.17±15.11 Aa                   |  | بعد ثلاثين يوم    |
| 199.22±2.054 C      |  | 183.94±7.185 B                    |                                   | 251.39±5.851 A                    |  | المجموع الكلي     |

المعدل ± الخطأ القياسي ، n = 6 / مجموعة .

الحرف الكبيرة تدل على وجود فروق معنوية أفقياً تحت مستوى P<0.05  
الحرف الصغيرة تدل على وجود فروق معنوية عمودياً تحت مستوى P<0.05

## مجلة جامعة كربلاء العلمية - المجلد التاسع - العدد الثاني / علمي / 2011

**جدول (3) تأثير التجريبي اليومي للميثيونين وحامض الفوليك على طول الموجة QRS ملي ثانية في إناث الأرانب**

| المجموعة<br>المجموعات المعاملة<br>بالميثيونين وحامض<br>الفوليك G3 طول<br>الموجة/ ملي<br>ثانية.المعدل±الخطأ<br>القياسي | المجموعة<br>المجموعات المعاملة بالميثيونين<br>G2 طول الموجة/ ملي<br>ثانية.المعدل±الخطأ القياسي | المجموعة السيطرة<br>G1 طول الموجة/ ملي<br>ثانية.المعدل±الخطأ القياسي | المجموعة<br>للفترة الزمنية |
|---|--|--|----------------------------|
| 36.0±1.844<br>Ca  | 42.33±1.382<br>Ba  | 28.5±1.088<br>Aa   | بعد عشرة أيام              |
| 35.0±1.317<br>Ca  | 43.0±1.125<br>Ba   | 28.33±.919<br>Aa   | بعد عشرين يوم              |
| 37.33±.558<br>Ba  | 45.33±.760<br>Ba   | 25.67±4.695<br>Aa  | بعد ثلاثين يوم             |
| 36.11±.766<br>C   | 43.56±.682<br>B  | 27.5±1.568<br>A  | المجموع الكلي              |

المعدل±الخطأ القياسي ، n=6/مجموعة .  
 الحروف الكبيرة تدل على وجود فروق معنوية أفقياً"تحت مستوى P<0.05  
 الحروف الصغيرة تدل على وجود فروق معنوية عمودياً"تحت مستوى P<0.05

**جدول (4) تأثير التجريبي اليومي للميثيونين وحامض الفوليك على طول الموجة QT ملي ثانية في إناث الأرانب**

| المجموعة<br>المجموعات المعاملة<br>بالميثيونين وحامض<br>الفوليك G3 طول الموجة/ ملي<br>ثانية.الخطأ القياسي | المجموعة<br>المجموعات المعاملة بالميثيونين<br>G2 طول الموجة ملي ثانية.<br>المعدل±الخطأ القياسي | المجموعة السيطرة<br>G1 طول الموجة/ ملي<br>ثانية.المعدل±الخطأ القياسي | المجموعة<br>لفترة الزمنية |
|--|--|--|---------------------------|
| 105.1833±2.709 Aa  | 114.2033±3.2809 Ba   | 97.72±3.0050<br>Aa   | بعد عشرة أيام             |
| 103.5±2.855 Ca   | 112.25 ±5.5760<br>Ba   | 89.083±3.1221<br>Aa  | بعد عشرين يوم             |
| 104.84±2.949<br>Ba   | 114.0017±6.010<br>Ba   | 89.267±4.2871<br>Aa  | بعد ثلاثين يوم            |
| 104.5072±1.550<br>C  | 113.485±2.773<br>B   | 91.9428±2.150 3<br>A   | المجموع الكلي             |

المعدل ± الخطأ القياسي ، n = 6 / مجموعة .  
 الحروف الكبيرة تدل على وجود فروق معنوية أفقياً"تحت مستوى P<0.05  
 الحروف الصغيرة تدل على وجود فروق معنوية عمودياً"تحت مستوى P<0.05

### المناقشة

أظهرت نتائج الدراسة الحالية إن التجريبي الفموي اليومي للميثيونين 100 ملغم / كغم لمدة 30 يوم أدى إلى حدوث ارتفاع معنوي ( $P < 0.05$ ) في تراكيز هرمون الأستيروجين ، وقد يعود سبب هذا الارتفاع إلى حدوث فرط الكوليستيرول في الدم hypercholesterolemia الناتجة من فرط الميثيونين . حيث يعتبر الكوليستيرول الوحدة الأساسية لتخليق الأستيروجينات (20) حيث إن HHCY تلعب دور في زيادة بناء الكوليستيرول من خلال المشاركة في ترجمة وإستنساخ – 3 – 3-hydroxy methylgluaryl co enzyme A rductase وهو الإنزيم المسؤول عن البناء الحياني للكوليستيرول (21) وإنخفاض معنوي ( $P < 0.05$ ) في معدلات النبض وقد يعود سبب هذا الانخفاض إلى حدوث موت لجزء من عضلة القلب بسبب قلة كمية الأوكسجين الوارضة إليها وبسبب النقص الحاد في كمية الدم الذي يصل لعضلة القلب فقد المنطقة المتضررة قدرتها على التقلص وتوصيل الجهد الكهربائي (22) أو قد يعزى السبب إلى تحرر الجذور الحرة مثل H2O2 نتيجة لحدوث HHCY الذي يؤدي إلى تحطم البطانة الداخلية ، ويسبب H2O2 تشبّع الدهون مثل LDL وتحرر الأوساط المذوقة لهذه الدهون حيث تميل هذه الدهون

الى الترسب داخل الأوعية الدموية مما يؤدي الى تحفيز إستجابة مناعية حيث تقوم خلايا macrophage بابتلاع هذه الدهون وتكون خلايا الرغوة Faom cells في الوعاء الدموي مما يؤدي الى حدوث إنسداد في الوعاء الدموي وإنخفاض في كمية الدم الوالصة للقلب(23). أو قد يعزى السبب الى الانخفاض في تركيز الأنزيم glutathione(GSH) بسبب المعدلات العالية للميثيونين داخل الخلية حيث تعمل هذه الكيمايات العالية للميثيونين على إحداث خلل في الأنزيم المسؤول عن تحول Hcy الى cystien وهو cystien (cystathionine synthase) – B- cystien (cystathionine) فلا يتتحول Hcy الى HHCY وينصان في معدلات H2O2 وبالتالي نصان في معدلات أنزيم GSH الذي يعمل ككاسح للجذور الحرة مثل H2O2 (24). وأشارت الدراسة الحالية إن التجريب الفموي اليومي لحامض الفوليك 0.07 ملغم / كغم لمدة 30 يوم سبب ارتقاع معنوي ( $P < 0.05$ ) في معدلات النبض وقد يكون سبب هذه النتيجة هو إختزال حامض الفوليك لتركيز Hcy والقليل من إنتاج الجذور الحرة التي زادت مستوياتها في الجسم بعد حدوث HHCY أو قد يكون دور حامض الفوليك ناتج من زيادة مستويات GSH الذي يعمل ككاسح للجذور الحرة (25). وأظهرت نتائج الدراسة الحالية إن فرط الميثيونين أدى الى حدوث ارتقاع معنوي ( $P < 0.05$ ) في طول موجة QRS وقد يعزى سبب هذه النتيجة الى حالة فشل القلب الناتجة من حدوث إنسداد في أحد الأوعية الدموية نتيجة تكون Foma cells في الوعاء الدموي، فقللت بذلك كمية الدم الوالصة للقلب وحدوث إضطراب في البطين مما أدى الى انخفاض شدة نقلصه (26)، وقد أكد (27) وجود علاقة إرتباط عكسي بين شدة تقلص البطين وطول فترة QRS لذلك فمن المحتمل إن حدوث الأختزال في شدة تقلص البطين أدى الى حدوث زيادة في فترة QRS. وكان لحامض الفوليك دور في التقليل من الزيادة الحاصلة في طول هذه الفترة وقد يكون سبب هذه النتيجة هو دور حامض الفوليك في مقاومة الأسباب المؤدية لحدث فشل القلب من خلال دوره في خفض معدلات Hcy (28). إن فرط الميثيونين ولمدة 30 يوم أدى الى حدوث ارتقاع معنوي ( $P < 0.05$ ) في طول فترة QT وقد يعود سبب هذه النتيجة الى حدوث ارتقاع في تركيز هرمون الأستيروجين ، حيث يعمل الأستيروجين على إطالة فترة QT من خلال تأثيره على قنوات الكالسيوم الموجودة في أغشية العضلة القلبية والتي تكون مسؤولة عن تحفيز العملية التقلصية حيث تعمل أيونات الكالسيوم المترورة من هذه القنوات على تحفيز التفاعلات الكيميائية التي تستحدث إنزلاق خيوط الأكتين والماليوسين على بعضها البعض فيولد بذلك تقصص العضلة(29) ووجود الأستيروجين بتراكيز عالية يعمل على إختزال فعالية هذه القنوات مما يقلل من إنتشار أيونات الكالسيوم في سايتو بلازم العضلة القلبية ويسبب إرتخاء العضلات الملساء في العضلة القلبية ومؤدياً الى إطالة فترة QT (30).

#### **المصادر:**

- 1-Shoob, H. Reoger, D. and Sargen,J .( 2001). Dietary methionine is involved in the etiology of neural tube defect – related pregnaneles in Gumans . Journal on nutrition., 131: 2653.
- 2-Sahi , A; Pan ,X ; Paul, R; Malladi ,P ; Kahli, R and Whitington, F.(2006). Roles of phosphatidylinsitol 3- kinase and osteopontin in steatosis and aminotransferase roles release by hepatocytes treated with methionine –choline deficient medium. Am. J .physiol. Gastro. Intest .physiol.liver physiol., 291(1)55-62.
- 3-Petrak ,D; Myslívčová, P; Man, R; Cmejla , J; Vylor, M; Elleder, V ;Vulp , C(2007). Proteomic analysis of hepatic iron overload in mice suggests deregulation of urea cycle impairment of fatty acid oxidation and changes in the methylation cycle. Am. J. physiol. Gastro. Intest. Physiol. liver physiol., 292(6):490-498
- 4- Wideman, R.F.; Roush, W. B.; Satnick, J.L. ;Glahn, R. P. and Oldroyd, N. O. (1989). Methionine hydroxy analog (free acid) reduces avian kidney damage and urolithiasis induced by excess dietary calcium. J Nutr ., 119(5): 818-28.
- 5-Lijfering, W.M.Veeger,N.J.G.M.;Brouwer,J.L.P. and Van der Merer,J. (2007).The risk of venous and arterial thrombosis in hyperhomocysteinemic subjects may be a result of elevated factor VIII levels.Haematol.,92:1703-1706.
- 6-Gupta, S.; Wang, L.; Hua, X.;Krijt.; Koich, V. and Kruger, W.(2008). Cystathionine  $\beta$  –synthase p.s 466L mutation causes Hyperhomocysteinemia in mice .Human Mutation., 29(8):1048-1054.
- 7-Rowan, E.; Dickinson , H.; Stephenns , S.; Ballard , C.; Kalaria , R.and Anne Kenny , R.(2007) . Homocysteine an post –stroke cognitive decline . Aging ., 36:339-343.
- 8-Haim, M.; Tanne, D.; Goldbourt, U.; Doolman, R.; Boyko, V.; Brunner, D.; Sela, B.-A. and Beha, S. (2007). Serum Homocysteine and long-term risk of myocardial infarction and sudden death in patients with coronary heart disease. Cardiology . , 107:52-56.
- 9Jamison,R.L.;Hartigan,P.;Kaufman,J.S.;Goldfarb,D.S.;Warren.S.R.;Guarino,P.D. and Gaziano,J.M.(2007).Effect of Homocysteine lowering on mortality and vascular disease

- and end -stage renal disease:a randomized control trial .JAMA.,298(10):116 3-1170.

10-Touny, R.and Schiffrin, E. (2008). Reactive oxygen species and hypertension antioxidants and redox signaling . Eng. J . Med., 10(6):1041-1044.

11-Pfanzagle, B.; Tribl, F.; Koller, E. and Maslinger, T.(2003). Homocysteine strongly enhance metal catalyzed LDL oxidation in the presence of cysteine . Atherosclerosis. , 168:39-48.

12-Reed , M . C.; Nijhout, H. F.; Neuhauser , M . L.; Gregory, J.F.; Shan, B.; James, S.J.; Boynton,A.andUlrich,C.M.(2006) Mathematical model give in sights in to nutritional and genetic aspects of folate. Mediated one –carbon metabolism. J. Nut., 136-:2653-61.

13-Kerkeni, M.; Addad, F. and Xhauffert, M. (2006). Hyperhomocysteinemia, methylenetetrahydrofolate reductase polymorphism and risk of coronary artery disease. Ann. Clin. Bio., 43:200-6

14- Shaw G M , O, Mallcy C D , Wasserman C R , Tolarova MM,Lammer E  
J.(1995).Maternal pcriconceptional use of multiritaminase andreduced risk for contruncal heat defects. AmJ Med Genel;59:536-45.

15-Bostom, A G.; Shemin, D; Baylary, p. (2000). Contrlled comparion of L-5-methyltetrahydrofolate versus folic acid for the treatment of Hyperhomocysteinemia in hemodialysis patient's circulation. , 101: 2829-2832.

16-Symons, J. D.; Rutledge, J. C.; Simonsen, U. and Pattathu, R. A. (2006). Vascular dysfunction produced by Hyperhomocysteinemia is more severe in the presence of low folate. Am. J. Phys. Heart. Circ .Physio., 290(1):H181-H191.

17-Seshadri,.N.and Robinson.(2000).Homocysteine ,B vitamin and coronary artery disease .Med .Clin. North.Am., 84(1):215-237.

18-Woo,C.W. (2007). Role of Hyperhomocysteinemia in liver injury and abnormal lipid metabolism (protective effect of folic acid supplementation ) . ph .D, Thesis . University of Manitoba.

19- الزبيدي،نصيرمرزة حمزة.(2006).دراسة مقارنة للعلاقة بين معدل النبض وزن الجسم والعظام والعضلات في بعض الفقريات .رسالة ماجستير.كلية التربية ،جامعة كربلاء.

20-Block, J.H. and Beal, J.M.(2004). Willson and Gisvolds Textbook of Pharmaceutical Chemistry .11<sup>th</sup> ed . Lippincott Williams and Willkins : 657-660.

21-Glueck , C.J.; Shaw, P.E.; Tracy, T.; Sieve-Smith, L. and Wang , Y.(1995). Evidence that Homocysteine an independent risk factor for atherosclerosis in hypolipidemic patient's .Am J Card.,75:132-136.

22-Gould,B.(1997).Pathophysiology For Health-Related Professions .Phildelphia.Saunders:40.

23-Badimon, J.;Zaman,A. and Helft , G .(2004) .Acute Coronary Syndromes .Pathophysiology and preventive priorities thromb.Haemostas . J., 82:997-1008.

24-الطائي ، بان محمد حسين (2006) . دراسة فعالية متشابهات أنزيم الكرياتين كاينز وبعض مضادات الأكسدة في المصل وكرىات الدم البيض في الأرانب المستحدث فيها مرض السكري . رسالة ماجستير.كلية العلوم . جامعة بابل

25-Vermeulen, E. G.; Stehouwer, C. D. and Twisk, J. W R. (2000). Effect of Homocysteine lowering treatment with folic acid plus vitamin B6 on progression of sub clinical atherosclerosis. a randomized , placebo controlled trail. Lancet ., 355:517-22.

26-الأسدي ، مواهب بشير جاسم (2008) . العلاقة بين تدهور وظائف القلب وبعض التبدلات الكيموجنية لمرضى الجهاز الدموي في كربلاء . رسالة ماجستير. كلية التربية ،جامعة كربلاء .

27-Potacova .A, Adamcova .M,Cajnakova . H, Hrbatova. L, Sterba.M, Popelova . O, Stumunek . T,Ponka . I, Gersl . V .(2007) .Evaluation of ECG Tim Inter vals in a Rabbit Model of Anthracyclin – Induced Cardiomyopathy AUseful Tool for Assessment of Cardioprotective Agents .Physiological Research. 251-254.

28-Scott, J.(2004). Homocysteine and cardiovascular risk. Am. J. Clin. Nutr., 72:333-334.

29-غaitون وهال (2004). المرجع في الفيزيولوجيا الطبية . دار المنجد . قسم النشر الطبي : 235.

30-Tanabe Seiko, Hata Toshio , Hiroaka M asayasu .(1999). Effects of estrogen on action potential and membrane currents in guinea pig ventricuurrents in guinea pig ventricular myocytes . Medical Research: Institute 350-451.