## Butylidenephthalide 對於大白鼠離體主動脈鈣移動的作用

## 中文摘要

Butylidenephthalide (Bdph) 是中國川芎的精油主成份,目前已被證實具有非專 一性抗痙攣作用。在正常含鈣溶液, Bdph 對於外加 KCl 或 phenylephrine (Phe) 引起大白鼠離體主動脈環的累積性收縮,呈非競爭性的抑制作用。Bdph 抑制由 KCl 或 Phe 引起的瞬間收縮, 求得 pD \(\text{ \text{ \text{ id}}}\)分别為 3.71\(\text{\text{ to}}\).07 \((n=8)\)及 3.66\(\text{\text{ to}}\).13 (n=8),兩組數據比較,在統計上沒有意義的差別。另外,Bdph 對於由 KCl (60 mM) 或 Phe(1 µM) 引起的持續性收縮,所產生的鬆弛作用與血管內皮細胞無關,其 對抗 KCl 或 Phe 之一 l o g I C 50 值分別爲 3.90±0.09 (n=8)及 3.66±0.14 (n=8),二組數據在統計上沒有意義的差別。說明 Bdph 可能爲非選擇性的抑制依 賴電位及受體之鈣離子通道。同樣的,我們將 Bdph 抑制 KCl 或 Phe 引起的瞬 間收縮及持續性收縮而得到的 pD 此值— 1 o g I C 50 值,兩相比較,在統計上 沒有意義的差別。Bdph 對於由 KCl 或 Phe 所引起收縮的反應,除了降低其張力 以外,同時也減少肌細胞內鈣離子量。在高鉀(60 mM) 無鈣溶液, Bdph 為非競 争性的抑制外加鈣離子引起累積性收縮,以上結果說明 Bdph 非競爭性的抑制鈣 離子主、被動流入。不過,Bdph (300  $\mu$  M)及 verapamil (10  $\mu$  M) 並不影響 caffeine (30 mM) 引起血管的瞬間收縮和肌細胞內鈣離子的增加。此外,Bdph  $(100 \text{ or } 300 \, \mu \text{ M})$  在無鈣溶液,對於 Phe  $(1 \, \mu \text{ M})$  引起血管的瞬間收縮也沒有影 響。說明 Bdph 不影響肌細胞內鈣貯藏器之鈣離子釋放。