Vasodilator Action of Insulin – Studied with Blood Vessels Isolated from Rabbits–

メタデータ	言語: jpn
	出版者:
	公開日: 2017-10-04
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者:
	メールアドレス:
	所属:
URL	http://hdl.handle.net/2297/8002

## インスリンの血管拡張作用に関する研究

## - 摘出血管標本による検討-

金沢大学医学部内科学第一講座(主任:服部 信教授) 八 木 伸 治 (昭和62年12月24日受付)

インスリンの動脈および静脈に対する拡張作用とその機序を明らかにするために,家兎摘出大腿 動・静脈を用いて,ノルエピネフリン (norepinephrine, NE)とアンジオテンシンII (angiotensin II, AII) の血管収縮に及ぼす種々の濃度のインスリン (120 μU/ml, 1.2 mU/ml, 12 mU/ml, 120 mU/ml) の影響,

の血管収縮に及ぼす種々の濃度のインスリン (120  $\mu$ U/ml, 1.2 mU/ml, 12 mU/ml, 120 mU/ml) の影響, および NE, セロトニン (serotonin, 5HT), 高 K<sup>+</sup> による血管収縮の用量-反応曲線に及ぼすインスリン の影響を検討した.大腿動・静脈のらせん条片を作製し, 36°C, pH 7.4 の修正 Krebs 液を満たした組織灌 流浴槽内に懸垂した. 浴槽内は, 95%O<sub>2</sub>-5%CO<sub>2</sub>の混合ガスで通気し, 等張性収縮を記録した. インスリン は, NE (動脈 10<sup>-8</sup> M, 静脈 10<sup>-7</sup> M)による血管収縮を動脈および静脈のいずれの血管においても 1.2 mU/ ml 以上で, AII (動脈 3 × 10<sup>-10</sup> M, 静脈 3 × 10<sup>-9</sup> M) による血管収縮を動脈では 1.2 mU/ml 以上で, 静 脈では 12 mU/ml 以上の濃度で有意に抑制し, その抑制効果は用量依存性であった. インスリン (100 mU/ml) は, NE (10<sup>-8</sup> M, 10<sup>-7</sup> M, 10<sup>-6</sup> M, 10<sup>-5</sup> M), 5HT (10<sup>-8</sup> M, 10<sup>-7</sup> M, 10<sup>-6</sup> M, 10<sup>-5</sup> M), 高 K<sup>+</sup> (15 mM, 20 mM, 30 mM, 40 mM) の用量-反応曲線に対し, 低濃度部位を有意に抑制したが, 高濃度部 位ではインスリン前後で不変であった. 以上より, インスリンは, NE および AII の血管収縮を動脈および 静脈のいずれにおいても抑制し, その血管収縮抑制様式は, 非特異的抑制であった. このインスリンの血 管拡張作用は,糖尿病患者でみられるインスリンによる血圧低下の一因となっていると思われた.

Key words insulin, vasodilator action, vasoconstrictive agents, isolated rabbit femoral vessels, nonspecific inhibition

インスリンによる低血糖時の心血管反応については古 くより知られ、その機序に関する多くの検討が行われ ている<sup>112)</sup>. 一方、1968年、Miles ら<sup>31</sup>は、圧受容体反射 が異常である患者ではインスリンにより血圧が低下 し、特に起立時の血圧低下が著しく、この反応は血糖 のレベルとは一致しないことを報告し、インスリンが 低血糖のない状態でも心血管系に影響を及ぼす可能性 を示し、注目された. その後、Page ら<sup>41</sup>は自律神経障 害のある糖尿病患者では、インスリンにより血圧が低 下し、この血圧の低下は血糖の低下よりも早期にみら れることを報告し、インスリンが低血糖のない状態で も心血管作用を有することを示した.

インスリンによる血圧低下の機序は,いまだ明らか ではないが,循環血漿量の減少による説と血管拡張に よる説が想定されている. Gundersen ら<sup>50</sup>はノイロパ チーのない糖尿病患者では、インスリンによりアルブ ミンの血管内プールの減少と循環血漿量の過度の減少 が起こることを報告し、循環血漿量の減少に対する代 (償機序の欠如が、インスリンによる血圧低下の原因で あろうとした.しかし、その後の報告では、自律神経 障害を伴った糖尿病患者では、インスリンによる循環 血漿量の減少がみられないこと<sup>60</sup>、ラジオアイソトー プ法で評価したインスリン静注後の循環血漿量の減少 は混合不良によるものであること<sup>70</sup>が指摘され、循環 血漿量の減少はインスリンによる血圧低下の主因では ないとされた.

最近 Takata ら<sup>8)</sup>は、自律神経障害を伴った糖尿病 患者では、インスリンにより血圧が低下すると同時に、

Abbreviations: AII, angiotensin II; 5HT, serotonin; MC, maximal contraction; NE, norepinephrine; TC, tonic contraction.

前腕血管抵抗の低下,大腿静脈容量と大腿静脈伸展性 の増加がみられることを報告した.いずれの患者も, 血糖が100 mg/dl以下に低下することはなく,低血糖 症状もみられなかった.これらの成績から,インスリ ンは動脈のみならず静脈に対しても血管拡張作用を有 し,自律神経障害を伴った糖尿病患者のインスリンに よる血圧低下に,動脈および静脈の血管拡張が一つの 要因となっている可能性を示した.しかし,インスリ ンの血管作用に関する研究は少なく,わずかに冠動 脈<sup>0</sup>,骨格筋血管床<sup>10)</sup>でインスリンが血管拡張作用を有 するとの報告がみられるのみであり,静脈系に対する 作用,血管作用の機序に関する検討はみられない.

そこで今回,インスリンの動脈あるいは静脈に対す る拡張作用と,血管拡張作用を有するとした時その機 序はいかなるものかを明らかにするために,家兎摘出 大腿動・静脈を用いて,ノルエピネフリン (norepinephrine, NE) とアンジオテンシンII (angiotensin II, AII) の血管収縮に及ぼす種々の濃度のインスリンの 影響,および NE,セロトニン (serotonin, 5HT),高 K<sup>+</sup>による血管収縮の用量-反応曲線に及ぼすインス リンの影響を検討した.

#### 対象および方法

## I. 対 象

体重 2.5~3.5 kg の雄家兎 114 羽を対象とした.項 部叩打, 瀉血後に大腿動・静脈を摘出し,同標本を 36°C, pH 7.4 の修正 Krebs 液 (NaCl 122.0, KCl 4.7, CaCl<sub>2</sub> 2.5, MgSO<sub>4</sub> 1.2, KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 1.2, NaHCO<sub>8</sub> 15.5, ブ ドウ糖 11.5 mM)を満たしたビーカー (100 ml)内に 入れ, 95%O<sub>2</sub>-5%CO<sub>2</sub> の混合ガスで通気した.標本摘

Isotonic transducer



Fig. 1. Schema of measurement of isotonic contraction. Helical strips were bathed in 20 ml of modified Krebs solution (pH 7.4) gassed with 95%O<sub>2</sub> and 5%CO<sub>2</sub> at  $36^{\circ}$ C and isotonic contraction was measured. 出後1時間以内に解剖用顕微鏡 227418 (オリンパス) を用い周囲の結合組織を十分剝離し,らせん条片(幅約1mm,長さ約10mm)を作製,同じく修正 Krebs液 を満たした組織灌流浴槽(20ml)内に懸垂した.浴槽内は95%O<sub>2</sub>-5%CO<sub>2</sub>の混合ガスで通気し,36± 0.2°C,pH7.4に維持した.各らせん条片に一定の初期 張力をかけ,アイソトニックトランスジューサー TD112S(日本光電)を用い等張性収縮をオシログラフLinearecorder Type WR3001(渡辺機器)上に記録した(図1).

# II. NE, AIIの動脈および静脈収縮に及ぼす種々の濃度のインスリンの影響

動脈に 0.5 g, 静脈に 0.3 g の初期張力をかけ, NE (動脈 10<sup>-8</sup> M, 静脈 10<sup>-7</sup> M) および AII (動脈 3 × 10<sup>-10</sup> M, 静脈 3 × 10<sup>-9</sup> M) を 15 分間作用させ, 60 分 間隔で繰り返し収縮実験を行い一定の収縮反応が得ら れるようになった後, インスリンの影響を検討した. NE, AII の濃度は用量-反応曲線を作成し, 動・静脈 の収縮が同程度であり, かつ評価し得る出来るだけ低 濃度のものを用いた (後述).

血管収縮の指標として、NE では maximal contraction (MC) と 15 分後の tonic contraction (TC) を 求めた. 一方 AII では、TC は動脈にはみられたが静脈 では明らかではないために、MC のみを求め比較した. 対照液またはインスリンの効果は、コントロール時収 縮に対する%変化率で示した. なおインスリンの濃度 は、120  $\mu$ U/ml, 1.2, 12, 120 mU/ml (それぞれ n= 7)を用い、インスリンの血管収縮抑制効果の評価は、 対照液 (n=7) との比較により行った.

# III. NE, 5HT, 高 K<sup>+</sup>の用量-反応曲線に及ぼすインスリンの影響

家兎大腿動脈のらせん条片を用い、NEでは 0.7 g, 5HT と高 K<sup>+</sup> では 0.5 g の初期張力をかけ、NE (10<sup>-7</sup> M),5HT (10<sup>-7</sup> M),高 K<sup>+</sup> (20 mM)を 15 分間作用 させ,60 分間隔で繰り返し収縮実験を 2 回行い、一定 の収縮反応が得られるようになった後、それぞれの用 量一反応曲線を作成した。すなわち NE と 5HT はそ れぞれ 10<sup>-8</sup>,10<sup>-7</sup>,10<sup>-6</sup>,10<sup>-5</sup> M,高 K<sup>+</sup> は 15,20,30, 40 mM の 4 種の濃度を用い、各濃度とも 15 分間作用 させた後洗浄し、60 分間隔で用量一反応曲線を作成し た。次いでインスリン 100 mU/ml の存在下で再び同 様の順序で用量一反応曲線を作成した(それぞれ n= 8).なお血管収縮の指標として MC を用い、インスリ ンの血管収縮抑制効果は、用量一反応曲線の比較によ り行った。

使用した薬剤は、豚モノコンポーネントインスリン結 晶 (Novo), 1-ノルエピネフリン (Wako), アンジオ

2

テンシンII (Hypertensin, Civa-Geigy), セロトニン (Sigma)である。各薬剤は,組織灌流浴槽内に直接加 え,その濃度は最終濃度で示した。なお今回の検討で は,インスリンの効果が洗浄後も完全に消失しない可 能性を考慮して<sup>11)12</sup>,インスリンは一つの濃度しか各 標本に作用させなかった。

## IV. 統計学的検討

結果は、平均±標準誤差で示し、平均値の差の検討 は一元配置分散分析後、Schefféの多重比較を行い、ま た対応ある検体については Student の paired t-test を用いて有意差検定を行った、p<0.05 を有意とした.

### 成 績

## I.NEとAIIの動脈および静脈収縮に及ぼす 種々の濃度のインスリンの影響

まず NE および AII の動脈および静脈に対する濃 度について検討した.NE と AII の用量 – 反応曲線を 作成し,この曲線から動・静脈の収縮が同程度であり, かつ評価し得る出来るだけ低濃度のものを用いること とした.即ち NE の場合動脈では  $10^{-8}$  M,静脈では  $10^{-7}$  M (図 2), AII については動脈では  $3 \times 10^{-10}$  M, 静脈では  $3 \times 10^{-9}$  M を用いた(図 3).コントロール としての収縮反応は, NE あるいは AII を 60 分間隔で



Fig. 2. Dose-response curves of the effects of NE on the vasoconstriction in the isolated femoral artery and vein. Each point on the curves represents the mean of 6 experiments; vertical bars indicate±SEM. ●, MC of artery; ○, TC of artery; ▲,MC of vein; △,TC of vein.



Fig. 3. Dose-response curves of the effects of AII on the vasoconstriction in the isolated femoral artery and vein. Each point on the curves represents the mean of 6 experiments; vertical bars indicate±SEM. ●, MC of artery; ○, MC of vein.



Fig. 4. Time course of vasoconstrictive responses to NE ( $10^{-8}$  M) in the isolated femoral artery. As the 6 th and 7 th responses were nearly equal, the 6 th response was taken as control in this study. Each point on the curves represents the mean of 7 experiments; vertical bars indicate± SD.

繰り返し15分間作用させて得られた収縮反応の変動 性を検討して決定した.NE (動脈 10-8 M)の場合では 図4のように前後の収縮反応の差を検討すると, 2.37±0.89 (平均±標準偏差)(2回目-1回目), 0.86±0.17 (3回目-2回目),0.46±0.23 (4回目-3回目), 0.2±0.08 (5回目-4回目), 0.09±0.07 (6回目-5回目),-0.02±0.08mm (7回目-6回 目)であり、6回目と7回目の収縮反応の差が最小で あった. したがって NE 10-8 M の動脈収縮に及ぼすイ ンスリンの影響を検討する場合には、6回目の反応を コントロールとした. 同様な予備実験の成績から, NE の静脈は6回目の反応を,AIIは動脈4回目,静脈8回 目の反応をコントロールとし,次に対照液またはイン スリンで 30 分間前処置し、その存在下で再度 NE と AIIの収縮を記録した。対照液としてはインスリン投 与量と同じ量の修正 Krebs 液を用いた.

NEの収縮反応に対するインスリン (120 mU/ml) の効果を図5 に実記録で示した.動脈,静脈のいずれ の反応もインスリンにより MC および TC とも抑制 された.図6 には、NEの収縮反応に対するインスリン の用量-反応曲線を示した.動脈(図6A)では、MC は、対照液で-1.6±2.3、これに対してインスリン120  $\mu$ U/ml では-5.1±2.1 (NS),1.2 mU/ml で-9.3± 2.0 (p<0.05), 12 mU/ml で-16.5±1.8 (p< 0.01), 120 mU/ml で-18.9±1.8% (p<0.01) であ り、TC はそれぞれ-5.6±2.3、-6.4±2.6 (NS),-12.2±2.1 (p<0.05),-27.0±1.7 (p<0.01),-30.2±1.8% (p<0.01) であった.すなわち MC, TC のいずれもインスリン 1.2 mU/ml 以上では NE によ る血管の収縮が有意に抑制された、静脈(図6B)では、



Fig. 5. Experimental records of the effects of insulin on the vasoconstrictive response to NE in the isolated femoral artery (upper trace) and vein (lower trace). Traces in left side are contraction before the addition of insulin. Traces in right side are contraction in the presence of insulin (120 mU/ml).

MC は対照液で $-0.6\pm 2.7$ , 一方インスリン 120  $\mu$ U/ml では $-5.0\pm 2.2$  (NS), 1.2 mU/ml で $-19.1\pm 5.1$  (p<0.05), 12 mU/ml で $-34.3\pm 8.0$  (p<0.01), 120



Fig. 6. Dose-response curves of the effects of insulin on the vasoconstrictive response to NE in the isolated femoral artery (A) and vein (B). Contractions of NE were  $10^{-8}$  M in artery and  $10^{-7}$  M in vein. Each point on the curves represents the mean of 7 experiments; vertical bars indicate±SEM. •, MC;  $\circ$ , TC. a, p<0. 05; b, p<0.01.



Fig. 7. Experimental records of the effects of insulin on the vasoconstrictive responses to AII in the isolated femoral artey (upper trace) and vein (lower trace). Traces in left side are contraction before the addition of insulin. Traces in right side are contraction in the presence of insulin (120mU/ml).

mU/ml で-59.0±6.3% (p<0.01)であり, TC の変 化についてみると,各インスリンの濃度下では,それ ぞれ2.5±3.0,-1.8±1.3 (NS),-12.6±5.2 (p< 0.05),-33.1±6.2 (p<0.01),-58.0±6.7% (p< 0.01) であった.以上より,静脈の MC,TC のいずれ ともインスリン1.2 mU/ml 以上の濃度では,有意に NE による血管収縮の抑制がみられた.

図 7 には、AII の収縮反応に対するインスリン (120 mU/ml) の効果を実記録で示した.動脈、静脈のいず れの反応もインスリンにより MC が抑制された.図 8 に AII の収縮反応に対するインスリンの用量-反応 曲線を示した.動脈では、対照液で  $3.1\pm 6.0$ ,  $4 \times 3$ ,  $9 \times 120 \mu$ U/ml で $-5.3\pm 6.3$  (NS), 1.2 mU/ml で $-22.1\pm 7.2$  (p<0.05), 12 mU/ml で $-32.2\pm 7.8$  (p<0.01), 120 mU/ml で $-43.8\pm 4.6\%$  (p<0.01) であり、静脈 では、それ ぞれ  $12.4\pm 8.5$ ,  $2.8\pm 9.1$  (NS),  $-9.5\pm 6.0$  (NS),  $-14.1\pm 7.6$  (p<0.05),  $-26.7\pm 9.3\%$  (p<0.01)であり、動脈は 1.2 mU/ml 以上で有意な抑制がみられた (図 8).

## II. NE, 5HT, 高 K<sup>+</sup>による血管収縮の用量-反応 曲線に及ぼすインスリンの影響

NEの収縮反応に及ぼすインスリン (100 mU/ml) の影響を図9に実記録で示した. 10<sup>-8</sup> M と 10<sup>-7</sup> M の 反応がインスリンにより抑制された. 図 10 に, NE の 用量-反応曲線に及ぼすインスリンの効果をまとめ



Fig. 8. Dose-response curves of the effects of insulin on the vasoconstrictive response to AII in the isolated femoral artery (●) and vein (○). Contractions of AII were 3×10<sup>-10</sup> M in artery and 3×10<sup>-9</sup> M in vein. Each point on the curves represents the mean of 7 experiments; vertical bars indicate±SEM. a, p<0.05; b, p<0.01.</p>

た. コントロール時の NE による血管収縮は 10-8 M では 4.1±0.5, 10-7 M では 8.3±0.4, 10-6 M では 8.6±0.5, 10-6 M では 8.7±0.6 mm であるのに対し,



Fig. 9. Experimental records of the effects of insulin on the vasoconstrictive responses to NE in the isolated femoral artery. Contractions of NE; A, 10<sup>-5</sup> M; B,10<sup>-6</sup> M; C, 10<sup>-7</sup> M; D,10<sup>-8</sup> M. Left sides are contraction before the addition of insulin. Right sides are contraction in the presence of insulin (100 mU/ml).



Concentration of NE (M)



木

インスリン 100 mU/ml の存在下では、それぞれ 2.2± 0.3 (p<0.01), 7.1±0.3 (p<0.01), 8.7±0.6 (NS), 8.7±0.6 mm (NS)であり、インスリンにより 10<sup>-8</sup> Mと 10<sup>-7</sup> M の反応が有意に抑制された。

5HT の収縮反応に及ぼすインスリンの影響を図 11 に実記録で示した.10<sup>-8</sup> M の反応がインスリンにより 抑制された.コントロール時の 5HT による血管収縮



Fig. 11. Experimental records of the effect of insulin on the vasoconstrictive responses to 5HT in the isolated femoral artery. Contractions of 5HT; A, 10<sup>-5</sup> M; B, 10<sup>-6</sup> M; C, 10<sup>-7</sup> M; D, 10<sup>-8</sup> M. Left sides are contraction before the addition of insulin. Right sides are contraction in the presence of insulin (100 mU/ml).





Fig. 13. Experimental records of the effect of insulin on the vasoconstrictive responses to K<sup>+</sup> in the isolated femoral artery. Concentrations of K<sup>+</sup>; A, 40 mM; B, 30 mM; C, 20 mM; D, 15 mM. Left sides are contraction before the addition of insulin. Right sides are contraction in the presence of insulin (100 mU/ml).



Fig. 12. Effects of insulin on the dose-response curves of 5HT in femoral arteries. Each point represents the mean of 8 experiments; vertical bars indicate $\pm$ SEM.  $\circ$ , control;  $\bullet$ , insulin. a, p < 0.01.



Fig. 14. Effects of insulin on the dose-response curves of  $K^+$  in femoral arteries. Each point represents the mean of 8 experiments; vertical bars indicate  $\pm$  SEM.  $\circ$ , control;  $\bullet$ , insulin. a, p < 0.01.

高 K<sup>+</sup> の収縮反応に及ぼすインスリンの影響を図 13 に実記録で示した.15 mM と 20 mM の反応がイン スリンにより抑制された.図 14 には,高 K<sup>+</sup> の用量-反応曲線に及ぼすインスリンの効果をまとめた.コン トロール時,15 mM では 0.9±0.2,20 mM では 3.0± 0.5,30 mM では 7.6±0.4,40 mM では 8.1±0.3 mm であるのに対し,インスリン後はそれぞれ 0.3±0.1 (p<0.01),1.9±0.3 (p<0.01),7.7±0.4 (NS), 8.2±0.3 mm (NS) であり,インスリンにより 15 mM と 20 mM の反応が有意に抑制された.

## 考

癋

インスリンは、低血糖のない状態においても心血管 系 に 種々の 影響 を及ぼすことは広く知られてい る<sup>3)4)®13)</sup>. 自律神経障害のない糖尿病患者では、インス リンにより起立時に過度の心拍数増加が見られるが、 血圧は変化しないとされている<sup>3)4)13)</sup>. 一方、自律神経 障害を伴い循環調節に異常のある糖尿病患者では、イ ンスリンにより血圧は低下し、特に起立性低血圧を増 悪させ臨床上重要な問題となっている<sup>3)4)8)</sup>.

このインスリンの心血管作用の機序は明らかではな いが、循環血漿量の減少による説と血管拡張による説 の二つが想定されている. Gundersen ら<sup>5</sup>は,神経症の ない糖尿病患者ではインスリンによりアルブミンの血 管内プールの減少と循環血漿量の過度の減少が起こる ことを報告し、循環血漿量の減少とこの減少に対する 代償機序が欠如しているために、インスリンによる血 圧低下があらわれるのであろうと考えた。しかし、そ の後 Mackay ら<sup>6</sup>は、自律神経障害を伴った糖尿病患 者では、インスリンによる循環血漿量の減少が見られ ないことを報告した. さらに, Parving ら<sup>n</sup>は, インス リン静注前後でもヘマトクリットは不変であり、毛細 管におけるアルブミンの漏出率も正常であることを示 し, ラジオアイソトープ法で評価した循環血漿量の減 少は混合不良によるものであろうと指摘した.した がって, 循環血漿量の減少はインスリンによる血圧低 下の要因ではないと思われる。

一方, Page ら<sup>9</sup>はインスリンにより血管が拡張し, 循環血液量の再分布がおき血圧が低下する仮説を提唱 した. このインスリンの血管拡張説の臨床的観察は Takata ら<sup>8</sup>により行なわれている. 彼らは,糖尿病患 者を対象に,ストレインゲージプレチスモグラフを用 いて,末梢循環に及ぼすインスリンの影響を検討した. その結果,自律神経障害を伴った糖尿病患者では,イ ンスリンにより血圧が低下すると同時に,前腕血管抵 抗の低下,大腿静脈容量と大腿静脈伸展性の増加がみ られたが,自律神経障害のない糖尿病患者では血圧, 末梢循環諸指標は不変であった.いずれの患者も,血 糖が100 mg/dl以下に低下することはなく,低血糖症 状もみられなかった.この成績は,インスリンは動脈 のみならず静脈に対しても血管拡張作用を有し,自律 神経障害を伴った糖尿病患者のインスリンによる血圧 低下に,動脈および静脈の血管拡張が要因となってい ることを示している.しかし,インスリンの血管拡張 作用に関する詳細な報告はまだ少なく今回の検討を 行った.

今回の家兎大腿動脈および静脈摘出血管を用いた検 討では,インスリンは NE および AII の血管収縮を動 脈および静脈いずれも抑制し、その抑制効果は用量依 存性であった.この成績は,摘出血管においてもイン スリンは動脈および静脈のいずれの血管に対しても拡 張作用を有することを示しており,自律神経障害を 伴った糖尿病患者で観察された成績と一致するもので ある。インスリンの血管拡張作用については、動物実 験においていくつかの報告がみられるが、いずれも動 脈系に対してのものである.すなわち,Downing ら®は 予羊の冠動脈に対しインスリンが直接血管拡張作用を 有することを報告し, Liang ら<sup>10</sup>は, 無麻酔犬を用いた 実験で、骨格筋の血管は正常血糖に維持した状態でも インスリンにより拡張することを示した。さらに Alexander ら<sup>い</sup>は雄ラットの尾の分離灌流標本によ る検討で、血糖値の変動がない状態でも、生理的濃度 以上のインスリンにより NE の血管収縮反応が抑制 されたと報告した. すなわちインスリン 150 µU/mlの 濃度でもインスリンの血管収縮抑制効果が認められた が、生理的濃度以上の 120 mU/ml ではより明らかと なった。これらの報告は、いずれも動脈系に対する血 管拡張作用を示したものであり、今回の成績も従来の 報告と一致している。しかし、静脈系に及ぼすインス リンの影響に関する報告はなく、今回の成績は、イン スリンが動脈系だけでなく静脈系においても血管拡張 作用を有する可能性を示した最初の報告と思われる.

Miles ら<sup>31</sup>は, 圧受容体反射が異常な患者では, イン スリンによる血圧低下時に右房圧も低下することを報 告した. Yamamoto ら<sup>150</sup>は以前, 自律神経に障害のあ る糖尿病患者では, インスリンにより血圧が低下し, 同時に心拍出量と全末梢血管抵抗が低下することを報 告した. したがって, 自律神経障害のある糖尿病患者 では, インスリン静注後, 容量血管の拡張による静脈 還流すなわち心拍出量の減少と, 抵抗血管の拡張によ る全末梢血管抵抗の低下により血圧は低下するものと 思われる.

一方,インスリンによる血圧の低下は,自律神経障 害のある糖尿病患者においてのみみられ,自律神経障 Л

害のない患者ではみられないとされている3)4)8).低血 糖のない状態でも、インスリン投与により血漿 NEの 増加が認められること5)10)16, 頸動脈内への小量のイン スリン注入により血漿 NE が上昇すること<sup>17)</sup>が報告さ れており、インスリンは直接または間接的に交感神経 刺激作用を有すると考えられている、したがって自律 神経機能が維持された糖尿病患者では、インスリンに よる血管拡張作用は交感神経刺激作用により相殺され るために、血圧が不変であると考えられる。しかしな がら自律神経障害を伴った糖尿病患者では、交感神経 刺激作用があらわれずに血管拡張のみがみられ血圧が 低下するものと考えられる。著者ら18)の糖尿病患者で の検討では、自律神経障害のない患者では、インスリ ン投与により血圧は不変であったが、心拍数と血漿 NEは上昇した。しかし自律神経障害のある患者では, 血圧は低下し、心拍数と血漿 NE は不変であった.こ の成績は、上述の仮説を支持するものと思われる.

糖尿病患者では AII に対する血管反応性が亢進し ているという報告がみられる<sup>19)~21)</sup>. Drury ら<sup>20)</sup>によれ ば、合併症のない I 型糖尿病患者では、AII に対する血 管反応が亢進しており、これは細小血管症あるいは高 血圧の出現よりもむしろ糖尿病のためであろうと報告 した. Christlieb<sup>21)</sup>は、アロキサン糖尿病ラットでは AII に対する血管反応性が亢進していると報告し, さ らにこのラットをインスリンで治療することにより、 AIIの反応性が一部正常化することを示した、今回の 検討では,家兎摘出大腿動・静脈において,インスリ ンにより AII の血管収縮反応が低下した。したがって アロキサン糖尿病ラットにおいて、インスリン治療後 に亢進した血管反応が減弱したことは、一部にはイン スリン自体の直接効果によると思われる.健康人を対 象とした最近の報告<sup>22)</sup>では、AIIの血管反応性は正常 血糖時の高インスリン血症でも不変であるといわれて いる、健常人と摘出血管標本との間にみられるこうし た相違については、いまだ十分な説明がなされていな い.しかし、Yamamoto ら<sup>23)</sup>の糖尿病患者での検討で は、インスリンが AII に対する血管収縮反応を抑制す ることを示しており、こうしたメカニズムも糖尿病患 者のインスリンによる血圧低下に関与している可能性 がある。

NEを摘出血管標本に作用させると急速な張力発生 の後にいったん弛緩し、ついで持続的に張力を発生す る二相性収縮を示す<sup>24)25)</sup>.この初めの収縮は最大収縮 (MC)、後の持続的収縮は緊張性収縮(TC)と呼ばれ ている.この二相性収縮の発生機序に関しては、第一 相の MC は主として細胞内 Ca<sup>2+</sup>に、また第二相の TC は主として細胞外 Ca<sup>2+</sup>に依存していると考えら れている<sup>26)27)</sup>. AII の収縮についても, 細胞内 Ca<sup>2+</sup> と 細胞外 Ca<sup>2+</sup> によって 発生すると考えられてい る<sup>26)~28)</sup>. インスリンは, NE による血管収縮を動・静 脈とも, MC, TC のいずれも抑制した. さらに AII に よる血管収縮も動・静脈とも MC を抑制した. すなわ ちインスリンは異なる二種類の血管収縮物質に対し て, その収縮を抑制した.

インスリンが血管平滑筋のどのような部位あるいは 機構に作用して筋弛緩を引き起こすのかについては明 らかではない、今回の検討では、インスリンの血管拡 張作用機序を明らかにするために、収縮に直接関与す る Ca<sup>2+</sup> の動きに注目して, NE, 5HT, 高 K<sup>+</sup> の血管収 縮に及ぼすインスリンの影響を検討した.NE 収縮は, 大動脈では無 Ca<sup>2+</sup> 溶液中でもわずかにしか減少しな いが、この状態での収縮は一過性であるので、外因性 Ca<sup>2+</sup> に加えて、細胞内貯蔵 Ca<sup>2+</sup> の放出によって発生 すると考えられている<sup>26)27)29)30)</sup>。また5HT 収縮は、大 動脈では主に細胞内 Ca<sup>2+</sup> 放出によって発生すると考 えられている<sup>31)~33)</sup>. 高 K+ による収縮は, 高 K+ 溶液に よって血管平滑筋が脱分極し、Ca<sup>2+</sup>を含むすべてのイ オンの透過性が増加するためである26)27)34)~36)。今回の 成績では、インスリンは NE, 5HT, 高 K<sup>+</sup> の低濃度で の収縮をいずれも有意に抑制したが、高濃度での収縮 はインスリン前後で不変であった。したがってインス リンによる血管収縮抑制様式としては、受容体での拮 抗,細胞内遊離 Ca2+ の抑制, 膜脱分極の抑制などいず れかに特異的なものではないと思われた.

インスリンの血管拡張作用の細胞レベルでの正確な 機序についてはいまだ不明である。しかし Zierler と Rogus<sup>37)</sup>は、インスリンが多くの組織において過分極 を起こすことを明らかにした。インスリンによる過分 極の原因については、たとえば長指伸筋<sup>38)</sup>では、K<sup>+</sup> に 対する膜の透過性に比し Na<sup>+</sup>の透過性が減少してい ること,また培養したチックの心筋39)では K+ の透過 性が亢進していること、カエルの縫工筋40や哺乳動物 の心臓41)、ラットのヒラメ筋42)などではウアバインに より抑制可能な過程を刺激すること、そしてラットの 脂肪細胞43)や培養心筋39)、あるいはラットの横隔 膜4445)などではウアバインにより抑制可能な過程への 刺激によらないことなどが報告されている. 最近, Moore ら<sup>40</sup>は, 過分極はインスリンによる Na ポンプ の刺激による二次的なものであり、この Na<sup>+</sup>-K<sup>+</sup>-ATPase の刺激はウアバインによって完全に遮断さ れると報告した. この成績は, 過分極が細胞内 K+ 濃度 の増加によるものではないという Zierler の結論46)47) を支持するものである.

Putnam<sup>48)</sup>と他の研究者たち<sup>49)~51)</sup>の報告によれば,

膜輸送の活性化(細胞内のアルカリ化やブドウ糖輸 送)までには有意の遅延時間がみられるという。しか しながらカエルの骨格筋では、インスリンは直ちに表 面に結合し52,また哺乳動物でも骨格筋において5 ~10 mV の過分極がみられ46, これは1分以内に生ず るとされている<sup>53)</sup>. 今回の検討では, インスリンで 30 分前処置した後血管収縮剤を適用したが、 インスリン による過分極は十分起こっているものと考えられる. 以上より、こうした過分極が血管平滑筋においても起 こっていることが考えられ、この過分極により血管収 縮剤に対する血管平滑筋の収縮性と反応性が変化する 可能性がある。その他の機序として、細胞内遊離 Ca2+ 活性の変化,細胞内ヌクレオチド (cGMPや cAMP など)濃度の変化,膜輸送蛋白のリン酸化,さらには 膜への新たな運搬経路の可能性なども考えられ26)32)、 さらに検討が必要と思われる.

インスリンの血管平滑筋に及ぼす作用機序について は未だ不明であるが、今回の成績では、インスリンの 血管収縮抑制様式は、受容体での拮抗、細胞内遊離 Ca<sup>2+</sup>の抑制、膜脱分極の抑制などどれかに特異的なも のとは考えにくく、非特異的な抑制ではないかと思わ れた。インスリンの血管拡張作用の機序をさらに明ら かにするには、収縮張力、細胞膜の電気現象、イオン 流束等の測定に加えて、収縮蛋白系への作用なども合 わせて検討する必要があると思われる。

糖尿病患者では、高血圧の頻度が高いといわれてお り<sup>\$4055)</sup>、糖尿病患者の高血圧の成因の一つとして高イ ンスリン血症が近年注目されている.高インスリン血 症に伴う昇圧の機序は明らかではないが、インスリン による1)臀でのNa再吸収の促進、2)交感神経緊 張亢進、3)交感神経刺激に対する血管反応性の亢進 などが想定されている<sup>\$6057)</sup>.NE、5HT、高K<sup>+</sup>の血管 収縮に及ぼすインスリンの影響を検討した今回の成績 では、インスリンは非特異的な血管拡張作用を有する ことが示された.したがって糖尿病の高血圧の成因と して、高インスリン血症による昇圧刺激に対する血管 反応性の亢進の関与は少ないと思われる.血圧調節機 構の複雑な相互作用に及ぼすインスリンの役割につい ては、今後の検討が必要である.

### 結 論

インスリンの動脈と静脈に対する拡張作用とその機 序を明らかにするために、家兎摘出大腿動・静脈標本 を用いて、NEと AII の血管収縮に及ぼす種々の濃度 のインスリン (120  $\mu$ U/ml, 1.2 mU/ml, 12 mU/ml, 120 mU/ml) の影響,および NE, 5HT,高 K<sup>+</sup> による 血管収縮の用量-反応曲線に及ぼすインスリンの影響 を検討し,以下の結論を得た.

1. インスリンは、NE (動脈 10<sup>-0</sup> M, 静脈 10<sup>-7</sup> M) による血管収縮を動脈および静脈のいずれの血管にお いても 1.2 mU/ml 以上で, AII (動脈 3 ×10<sup>-10</sup> M, 静 脈 3 ×10<sup>-9</sup> M)による血管収縮を動脈では 1.2 mU/ml 以上で,静脈では 12 mU/ml 以上の濃度で有意に抑制 し、その抑制効果は用量依存性であった。

2. インスリン (100 mU/ml)は NE (10<sup>-8</sup> M, 10<sup>-7</sup> M, 10<sup>-6</sup> M, 10<sup>-5</sup> M), 5HT (10<sup>-8</sup> M, 10<sup>-7</sup> M, 10<sup>-6</sup> M, 10<sup>-5</sup> M), 高 K<sup>+</sup> (15 mM, 20 mM, 30 mM, 40 mM) の用量-反応曲線において, NE では 10<sup>-8</sup> M と 10<sup>-7</sup> M, 5HT では 10<sup>-8</sup> M, 高 K<sup>+</sup> では 15 mM と 20 mM を 有意に抑制した. すなわち用量-反応曲線の低濃度部 位を有意に抑制したが,高濃度部位ではインスリン前 後で不変であった.

以上より,インスリンは NE および AII の血管収縮 を動脈と静脈のいずれにおいても抑制し,この作用が 糖尿病患者でみられたインスリンによる血圧低下の要 因となっている可能性が示された.さらにインスリン による血管収縮抑制様式は,非特異的抑制と思われた.

#### 謝辞 辞

稿を終えるに臨み,御指導,御校閲を賜った恩師金沢大学 第一内科服部信教授に深甚の謝意を表します.また終始,御 指導,御教示を戴いた金沢大学第一内科池田孝之講師,高田 重男博士および金沢大学第一内科循環器班の諸先生方に心 から感謝いたします.また血管収縮測定に御協力いただい た中島宏通博士に感謝いたします.なお本論文の要旨は第 48回日本循環器学会総会および第30回日本糖尿病学会総 会において発表した.

#### 献

文

1) Allwood, M. J., Hensel, H. & Papenberg, J.: Muscle and skin blood flow in the human forearm during insulin hypoglycaemia. J. Physiol., 147, 269-273 (1959).

2) Middleton, W. G. & French, E. B.: Studies of the peripheral vasodilator response to acute insulin-induced hypoglycaemia in man. Clin. Sci., 47, 461-470 (1974).

3) Miles, D. W. & Hayter, C. J.: The effect of intravenous insulin on the circulatory responses to tilting in normal and diabetic subjects with special reference to baroceptor reflex block and atypical hypoglycaemic reactions. Clin. Sci., **34**, 419-430 (1968).

4) Page, M. McB. & Watkins, P. J.: Provocation of postural hypotension by insulin in diabetic autonomic neuropathy. Diabetes, 25, 90-95 (1976).

5) Gundersen, H. J. G. & Christensen, N. J.: Intravenous insulin causing loss of intravascular water and albumin and increased adrenergic nervous activity in diabetics. Diabetes, 26, 551-557 (1977).

6) Mackay, J. D., Hayakawa, H. & Watkins, P. J.: Cardiovascular effects of insulin: plasma volume changes in diabetics. Diabetologia, 15, 453-457 (1978).

7) Parving, H.-H., Noer, I., Deckert, T. & Lassen, N. A.: Intravenous insulin has no effect on transcapillary escape rate of albumin and on plasma volume in short-term juvenile diabetics. Diabetes, 28, 282-286 (1979).

8) Takata, S., Yamamoto, M., Yagi, S., Noto, Y., Ikeda, T. & Hattori, N. : Peripheral circulatory effects of insulin in diabetes. Angiology, 36, 110-115 (1985).

9) Downing, S. E., Lee, J. C. & Matisoff, D. N.: Coronary blood flow in the diabetic lamb with metabolic acidosis. Am. J. Physiol., 238, H263-H268 (1980).

10) Liang, C.-S., Doherty, J. U., Faillace, R., Maekawa, K., Arnold, S., Gavras, H. & Hood, W.
B. Jr.: Insulin infusion in conscious dogs. Effects on systemic and coronary hemodynamics, regional blood flows, and plasma catecholamines. J. Clin. Invest., 69, 1321-1336 (1982).

11) Schlessinger, J., Shechter, Y., Willingham, M. C. & Pastan, I.: Direct visualization of binding, aggregation, and internalization of insulin and epidermal growth factor on living fibroblastic cells. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 75, 2659-2663 (1978).

12) Kaiser, N., Vlodavsky, I., Tur-Sinai, A., Fuks, Z. & Cerasi, E.: Binding, internalization, and degradation of insulin in vascular endothelial cells, Diabetes, 31, 1077-1083 (1982).

Page, M. McB., Smith, R. B. W. & Watkins,
P. J.: Cardiovascular effects of insulin. Br. Med. J.,
1, 430-432 (1976).

14) Alexander, W. D. & Oake, R. J.: The effect of insulin on vascular reactivity to norepinephrine. Diabetes, 26, 611-614 (1977).

15) Yamamoto, M., Takata, S., Yagi, S., Asanoi,
E., Nakamura, Y., Noto, Y., Kawai, K.,
Hayakawa, H., Ikeda, T. & Hattori, N.: Hemo-

dynamic effect of insulin (Abstract). *In* Alberti, K. G. M. M., Ogada, T., Aluoch, J. A. & Mngola, E. N. (eds.), 11 th Congress of the International Diabetes Federation, p101, Amsterdam, Excerpta Medica, 1982.

16) Rowe, J. W., Young, J. B., Minaker, K. L., Stevens, A. L., Pallotta, J. & Landsberg, L.: Effect of insulin and glucose infusions on sympathetic nervous system activity in normal man. Diabetes, **30**, 219-225 (1981).

17) Pereda, S. A., Eckstein, J. W. & Abboud, F. M.: Cardiovascular responses to insulin in the absence of hypoglycemia. Am. J, Physiol., 202, 249-252 (1962).

18) Yagi, S., Takata, S., Yamamoto, M., Iwase, N., Maeno, K., Igarashi, A., Noto, Y., Ikeda, T. & Hattori, N.: Effects of insulin on systemic and peripheral circulation, and plasma noradrenaline. Jap. Circ. J., 49, 894 (1985).

19) Christlieb, A. R., Janka, H.-U., Kraus, B., Gleason, R. E., Icasas-Cabral, E. A., Aiello, L. M., Cabral, B. V. & Solano, A. : Vascular reactivity to angiotensin II and to norepinephrine in diabetic subjects. Diabetes, 25, 268-274 (1976).

20) Drury, P. L., Smith, G. M. & Ferriss, J. B.: Increased vasopressor responsiveness to angiotensin II in Type 1 (insulin-dependent) diabetic patients without complications. Diabetologia, 27, 174-179 (1984).

**21)** Christlieb, A. R.: Renin, angiotensin, and norepinephrine in alloxan diabetes. Diabetes, 23, 962-970 (1974).

22) Vierhapper, H., Waldhäusl, W. & Nowotny, P.: The effect of insulin on the rise in blood pressure and plasma aldosterone after angiotensin II in normal man. Clin. Sci., 64, 383-386 (1983).

23) Yamamoto, M., Takata, S., Yagi, S., Iwase,
N., Kiyokawa, H., Noto, Y., Ikada, T. & Hattori,
N.: Effects of insulin on pressor responsiveness
and baroreflex function in diabetes mellitus. Jpn.
Circ. J., 50, 943-948 (1986).

24) Bohr, D. F. : Vascular smooth muscle : dual effect of calcium. Science, 139, 597-599 (1963).

25) Brodie, D. C., Bohr, D. F. & Smit, J.: Dual contractile response of the aorta strip. Am. J. Physiol., 197, 241-246 (1959).

26) Bolton, T. B.: Mechanisms of action of

transmitters and other substances on smooth muscle. Physiol. Rev., **59**, 606-718 (1979).

27) Van Breemen, C., Aaronson, P., Loutzenhiser, R. & Meisheri, K.: Ca<sup>2+</sup> movements in smooth muscle. Chest, 78, 157-165 (1980).

28) Regoli, D., Park, W. K. & Rioux, F.: Pharmacology of angiotensin. Pharmacol. Rev., 26, 69-123 (1974).

29) Van Breemen, C., Farinas, B. R., Gerba, P. & McNaughton, E. D.: Excitation-contraction coupling in rabbit aorta. Studied by the Ianthanum method for measuring cellular calcium influx. Circ. Res., 30, 44-54 (1972).

**30)** Deth, R. & Van Breemen, C.: Relative contributions of  $Ca^{2+}$  influx and cellular  $Ca^{2+}$  release during drug induced activatin of the rabbit aorta. Pflüegers Arch., **348**, 13-22 (1974).

**31) Ratz, P. H. & Flaim, S. F.**: Mechanism of 5-HT contraction in isolated bovine ventricular coronary arteries. Evidence for transient receptor-operated calcium influx channels. Circ. Res., **54**, 135-143 (1984).

32) Somlyo, A. P. & Somlyo, A. V.: Vascular smooth muscle. II. Pharmacology of normal and hypertensive vessels. Pharmacol. Rev., 22, 249-353 (1970).

33) Vanhoutte, P. M., Cohen, R. A. & Van Nueten, J. M.: Serotonin and arterial vessels. J. Cardiovasc. Pharmacol., 6, S421-S428 (1984).

34) Chujyo, N. & Holland, W. C.: Potassiuminduced contracture and calcium exchange in the guinea pig's taenia coli. Am. J. Physiol., 205, 94-100 (1963).

**35)** Urakawa,N. & Holland, W. C. : Ca<sup>45</sup> uptake and tissue calcium in K-induced phasic and tonic contraction in taenia coli. Am. J. Physiol., **207**, 873-876 (1964).

**36)** Itoh, T., Kuriyawa, H. & Suzuki, H.: Excitation-contraction coupling in smooth muscle cells of the guinea-pig mesenteric artery. J. Physiol., **321**, 513-535 (1981).

37) Zierler, K. & Rogus, E. M.: Effects of peptide hormones and adrenergic agents on membrane potentials of target cells. Federation Proc., 40, 121-124 (1981).

**38)** Zierler, K. L.: Insulin, ions, and membrane potentials. *In* Greep, R. O. & Astwood, E. B. (eds.),

Handbook of Physiology, vol 1, Endocrinology, Am. Physiol. Soc., Washington, DC, p347-368, 1972.
39) Lantz, R. C., Elsas, L. J. & Dehaan, R. L.: Ouabain-resistant hyperpolarization induced by insulin in aggregates of embryonic heart cells. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77, 3062-3066 (1980).

**40) Moore, R. D. & Rabovsky, J. L.**: Mechanism of insulin action on resting membrane potential of frog skeletal muscle. Am. J. Physiol., **236**, C249-C254 (1979).

41) Lamanna, V. & Ferrier, G. R.: Electrophysiological effects of insulin on the mammalian heart (Abstract). Federation Proc., 38, 986 (1979).

42) Flatman, J. A. & Clausen, T.: Combined effects of adrenaline and insulin on active electrogenic  $Na^+$ - $K^+$  transport in rat soleus muscle. Nature, 281, 580-581 (1979).

43) Cheng, K., Groarke, J. & Sonenberg, M.: Effect of insulin, catecholamines and irons on adipocyte membrane potential (Abstract). Federation Proc., 38, 410 (1979).

44) Bolte, H.-D. & Lüderitz, B.: Einflu $\beta$  von Insulin auf das Membranpotential bei alimentärem Kaliummangel. Pflüegers Arch., 301, 254-258 (1968). 45) Otsuka, M. & Ohtsuki, I.: Mechanism of muscular paralysis by insulin with particular reference to familial periodic paralysis. Nature, 207, 300-301 (1965).

**46)** Zierler, K. L. : Increase in resting membrane potential of skeletal muscle produced by insulin. Science, **126**, 1067-1068 (1957).

47) Zierler, K. L. : Effect of insulin on membrane potential and potassium content of rat muscle. Am. J. Physiol., 197, 515-523 (1959).

48) Putnam, R. W.: Effect of insulin on intracellular pH in frog skeletal muscle fibers. Am. J. Physiol., 248, C330-C336 (1985).

**49)** Narahara, H. T. & Özand, P.: Studies of tissue permeability. IX. The effect of insulin on the penetration of 3-methylglucose-H<sup>3</sup> in frog muscle. J. Biol. Chem., **238**, 40-49 (1963).

50) Narahara, H. T., Özand, P. & Cori, C. F.: Studies of tissue permeability. VII. The effect of insulin on glucose penetration and phosphorylation in frog muscle. J. Biol. Chem., 235, 3370-3378 (1960).
51) Özand, P. & Narahara, H. T.: Regulation of glycolysis in muscle. III. Influence of insulin, 八

木

epinephrine, and contraction on phosphofructokinase activity in frog skeletal muscle. J. Biol. Chem., 239, 3146-3152 (1964).

52) Wohltmann, H. J. & Narahara, H. T.: Binding of insulin-<sup>131</sup>I by isolated frog sartorius muscles.Relationship to changes in permeability to sugar caused by insulin. J. Biol. Chem., 241, 4931-4939 (1966).

53) Zierler, K. & Rogus, E.: Rapid hyperpolarization of rat skeletal muscle induced by insulin. Biochim. Biophys. Acta, 640, 687-692 (1981).
54) Pell, S. & D'Alonzo, C. A.: Some aspects of hypertension in diabetes mellitus. JAMA, 202, 104-110 (1967).

55) Jarrett, R. J., Keen, H., McCartney, M., Fuller, J. H., Hamilton, P. J. S., Reid, D. D. & Rose, G.: Glucose tolerance and blood pressure in two population samples; their relation to diabetes mellitus and hypertension. Int. J. Epidemiol., 7, 15-24 (1978).

**56)** Vierhapper, H.: Effect of exogenous insulin on blood pressure regulation in healthy and diabetic subjects. Hypertension, 7 (Suppl. II), II-49-II-53 (1985).

57) Christlieb, A. R., Krolewski, A. S., Warram, J. H. & Soeldner, J. S. : Is insulin the link between hypertension and obesity?. Hypertension, 7 (Suppl. II), II-54-II-57 (1985).

Vasodilator Action of Insulin – Studied with Blood Vessels Isolated from Rabbits – Shinji Yagi, Department of Internal Medicine (I), School of Medicine, Kanazawa University, Kanazawa 920-J. Juzen Med. Soc. 97, 1–12 (1988)

Key words: insulin, vasodilator action, vasoconstrictive agents, isolated rabbit femoral vessels, nonspecific inhibition

### Abstract

The purpose of this study was to determine whether or not insulin has vasodilator actions on artery and vein, and to elucidate the mechanisms of its action. The effects of insulin at various concentrations (120  $\mu$ U/ml, 1.2 mU/ml, 12 mU/ml, 120 mU/ml) on the vasoconstrictive responses to norepinephrine (NE) and angiotensin II (AII) in the femoral artery and vein isolated from rabbits, and the effects of insulin (100 mU/ml) on the dose-response curves of NE, serotonin (5HT) and high K<sup>+</sup> in the femoral artery, were examined. Helical strips were suspended in an organ bath filled with modified Krebs solution (pH 7.4) gassed with 95%  $O_2$  and 5%  $CO_2$  at 36°C and isotonic contraction was measured. Insulin significantly inhibited NE-induced vasoconstriction in both the femoral artery and vein at a concentration of 1.2 mU/ml or higher, with dose-dependency. Insulin significantly inhibited AII-induced vasoconstriction in the femoral artery at a concentration of 1.2 mU/ml or higher, and in the femoral vein at 12 mU/ml or higer, with dose-dependency. Insulin (100 mU/ml) significantly inhibited the dose-response curves at low concentration sites in all of NE ( $10^{-8}$  M,  $10^{-7}$  M,  $10^{-6}$  M and  $10^{-5}$  M), 5HT ( $10^{-8}$  M,  $10^{-7}$  M,  $10^{-6}$  M and  $10^{-5}$  M) and high K<sup>+</sup> (15 mM, 20 mM, 30 mM and 40 mM). At the high concentration sites, however, insulin did not cause any changes. The results of this study revealed that insulin had an inhibitory effect on NE and AII-induced vasoconstriction in both the arteries and veins, which may contribute to its hypotensive effect observed in diabetic patients treated with insulin. These results also showed that the mode of vasodilator action of insulin might be nonspecific inhibition.