イヌ心筋梗塞Purkinje線維に対するdiphenylhydant oinの電気生理学的作用

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/2297/8883			

イヌ心筋梗塞 Purkinje 線維に対する diphenylhydantoin の電気生理学的作用

金沢大学医学部内科学第1講座(主任:服部 信教授)

藤 木 明

(昭和56年1月8日受付)

Key words 1) Infarcted Purkinje fiber 2) Diphenylhydantoin 3) Slow response 4) Automaticity

急性期の心筋梗塞における重篤な合併症の1つに心 室不整脈がある、従来各種抗不整脈薬が開発され、心 室性不整脈に使用されている.しかし,これら薬剤に 抵抗を示す心室性不整脈が依然臨床上重要な問題とな っている,抗不整脈薬の電気生理学的研究は,主とし て正常心筋を対象としたものであった. したがって臨 床的に急性心筋梗塞に合併する心室性不整脈は病的心 筋細胞を基盤として生じるものであり、抗不整脈薬の 検討は,正常心筋とは電気生理学的に異った性質を有 する梗塞におちいった心筋を対象とする必要があると 考えられる、そこで各種抗不整脈薬の中で、臨床的に 心室性不整脈に注射薬,あるいは経口薬としても有効 である diphenylhydantoin (DPH) の電気生理学的効 果を、イヌ24時間心筋梗塞の心内膜下 Purkinje 線維 を対象として, 微小電極法で検討し, 臨床的意義につ いて考察した.

対象および方法

維種成犬(体重8~20 kg)25 頭を pentobarbital sodium (25 kg/kg)で静脈麻酔後挿管開胸し,左冠動 脈前下行枝をその起始部より約1 cm遠位部で1気に結 紮したあと閉胸した.麻酔覚醒後,自由に行動させ, 24 時間後再度人工呼吸下に開胸,ただちに心臓を剔出 した.図1に実験方法,図2 に梗塞標本を呈示した. 非梗塞部 (NZ),梗塞部 (IZ)の乳頭筋を含む切片を剔 出し,酸素飽和 (95% $O_2 - 5\% CO_2$)した Krebs – Ringer 液で潅流した恒温槽 (36.5±0.5℃)中に固 定した. Krebs - Ringer 液の組成 (mM) は, NaCl, 119; KCl, 2.6; KH₂PO₄, 1.18; MgSO₄7H₂O, 1.17; NaHCO₃, 14.9; CaCl₂, 1.6; dextrose, 5.5; sucrose, 50.0. である.DPH は、^{*}アレビアチ ン^{*}大日本製薬を使用し, Krebs - Ringer 液で 10µg/ ml に希釈した. 刺激は, 日本光電 SEN -7103M 刺激装置により銀線電極で行った. 基本周期 1000msec 持続 2msec 閾値の 2 倍の大きさの陰極刺 激を基本刺激 S₁ とし、次に基本刺激より任意の間隔で 早期刺激 S₂ を 10 拍目に加えた. 刺激の強さ, 持続は



Fig. 1. Methods.

APM: anterior papillary muscle, FT: false tendon, NZ: noninfarcted zone, IZ: infarcted zone, APD₉₀ and APD₁₀₀: action potential duration to 90% and 100% repolarization respectively, APA: action potential amplitude, S_1 : basic stimulus, S_2 : extra stimulus, R_1 and R_2 : response to S_1 and S_2 .

Electrophysiological Effects of Diphenylhydantoin on Infarcted Canine Purkinje Fibers Akira Fujiki, Department of Internal Medicine (I) (Director: Prof. N. Hattori), School of Medicine, Kanazawa University, Kanazawa 920, Japan.



Fig. 2. Photograph of an infarcted tissue preparation.

The infarcted zone is clearly demarcated from the noninfarcted zone. Abbreviations: See Fig. 1.

 S_1 と等しくした.刺激部位は,非梗塞部を原則とした. 記録は $3MKCl を充たしたガラス微小電極(抵抗 10 ~ 20M\Omega)で,梗塞部と非梗塞部において1極ないし3極$ を同時に,活動電位立ち上り速度とともに記録した.結果は,日本光電前置増幅器 AVZ - 8 を介して日本光電オシロスコープ VC - 9に描記し,連続撮影装置日本光電 PC - 2B にて記録した.

刺激 S₁S₂に対する活動電位を R₁R₂ とし, 各記録に ついての測定は, 以下の定義に従って行った.

Action potential amplitude (APA):静止電位より活動電位の最大振幅までの大きさとした.

Action potential duration (APD):活動電位の立 ち上りから100%と90%の再分極までの時間を計測 し、 APD₁₀₀, APD₉₀とした.

Maximum diastolic potential (MDP) : 絶対値の 最大の静止膜電位とした.

Functional refractory period (FRP):記録部位 で基本の活動電位 R₁の70%以上のAPAを有する活 動電位が生じる最小の R₁R₂間隔とした.

Effective refractory period (ERP) : 早期刺激に より,記録部位に 70%以上の APA を有する活動電位 が生じない最大の S₁S₂間隔とした.

Slow response : dv/dt が 10v/sec 以下の活動電 位を slow response とした. Slow response が生じ た最大の R₁R₂ 間隔を outer limit, 最小の R₁R₂ 間隔 を inner limit, outer limit と inner limitの間を, slow response zone とした.

以上の測定を control 時と DPH 10µg/ml で潅流



Fig. 3. Effects of DPH on APA, MDP and APD. MDP: maximum diastolic potential. Abbreviations: See Fig. 1.

15分後とで行い検討した.結果についての統計学的処理は, Studentのt検定を用いた.

成 績

 DPH の Purkinje 線維活動電位に対する変化 (図3):

APA, MDPは, 梗塞部でそれぞれ 98 ± 5, - 72 ± 5mV, 非梗塞部で 106 ± 5, - 81 ± 5mV と梗 塞部 で減少を示したが, 有意ではなかった. DPH による変 化に関しては, 梗塞部, 非梗塞部とも有意な変化はみ られなかった.

APD については, 梗塞部において APD₁₀₀, APD₉₀ は それぞれ 459 ± 6msec, 396 ± 6msec と有意に延長を 示した.梗塞部の APD₁₀₀ の延長は APD₉₀ の変化に比し て大であった.これは梗塞部の活動電位の第 2, 第 3 相 がなだらかになるためと考えられた.

DPH による Purkinje 線維の APD の変化について は、非梗塞部で、APD₁₀₀ 329 ± 4msec から 315 ± 5msec, APD₉₀ 297 ± 4msec から 278 ± 6msec, 梗塞 部では APD₁₀₀ 459 ± 6msec から 429 ± 10msec, APD₉₀ 396 ± 6msec から 364 ± 8msec といずれも有 意に短縮を示した、注目すべき点は、これらの変化は 非梗塞部に比して梗塞部において著しかったことであ る.

図4は、DPHによるPurkinje線維のAPDの変化 である.図左は、非梗塞部、図右は梗塞部 Purkinje線 維の活動電位である.Control時非梗塞部のAPD₉₀は 300msec(パネルA)であるのに対して、梗塞部の APD₉₀は400msec(パネルB)と延長していた.DPH 10µg/mlで15分間潅流後、非梗塞部のAPD₉₀は 280msec(パネルC)、梗塞部では374msec(パネル D)と短縮した.DPHにより第2,第3相の移行部はな

木

だらかになった. また APA は有意な変化を示さなかった.

□. DPHの梗塞部の不応期におよぼす影響(図5):



Fig. 4. Effects of DPH on the transmembrane potential of a canine Purkinje fiber in a 24 hour-old myocardial infarction. Pannel A and B are controls, C and D are records after superfusion with DPH, 10 μ g/ml. Note that DPH has remarkably shortened action potential duration in the infarcted zone (B and D), compared to those in the noninfarcted zone (A and C). Abbreviations: See Fig. 1.



Fig. 5. Effects of DPH on ERP and FRI ERP: effective refractory period FRP: functional refractory period

ERP は非梗塞部では 305 ± 5msec, 梗塞部 384 ± 8msec と梗塞部で有意の延長を示した.FRP につい ても, ERP と同様の傾向がみられ, 非梗塞部で 309 ± 5msec, 梗塞部で 401 ± 11msec と著明な延長が みら れた.

一方 DPH の潅流によって、ERP は非梗塞部では 305 ± 5msec から 289 ± 7msec, 梗塞部では 384 ± 8msec から 361 ± 10msec, いずれも有意に短縮を示 した. これに対して FRP は, 非梗塞部のみ 309 ± 5msec から 292 ± 6msec と有意に短縮した. DPH 投 与前後の APD₁₀₀, ERP の短縮の変化の差を Δ APD₁₀₀, Δ ERP とすると(図 6), Δ APD は非梗塞部で 13 ± 4msec, 梗塞部 33 ± 7msec と梗塞部で有意にその短 縮の変化は大であった. これに対して Δ ERP は, 非梗 塞部 16 ± 6msec, 梗塞部 19 ± 9msec で非梗塞部と 梗塞部の間に有意差はみられなかった.

Ⅲ. Slow response に対する DPH の効果:

梗塞部 Purkinje 線維を含むリェントリーの発生の 構成条件の1つとして slow response が考えられ る. Slow response は, 非梗塞部では, 15 例の標本中 全例認められなかったのに対して,梗塞部では17 例の 標本中 11 例に認められた.このうち 3 例に微小リェン トリーが発生した(表1). 図7は slow response に対する DPH のの効果の実例である. 上段は, control 時で,下段は濃度 $10\mu g/ml$ の DPH 15 分 間の活動電位の変化である. 各記録は,上より梗塞部 Purkinje 線維と 非梗塞部 Purkinje 線維の活動電位 および,梗塞部 Purkinje 線維の活動電位の微分波



Fig. 6. Changes in APD₁₀₀ and ERP by DPH. Abbreviations: See Fig. 1 and Fig. 5.

である. 刺激は非梗塞部で行った. 上段に示すよう に, control 時, S₁ S₂ 390 msec で梗塞部の活 動電位 R₂ の第1相はみられず, S₁ S₂ 370 msec に短縮すると,梗塞部活動電位の0相から1相,2相に かけて活動電位波形の変化が著しくなり, slow response が出現している. 梗塞部の活動電位の dv/dt は 10V/sec 以下となっている.これに対して, 非梗塞部の活動電位の R₂ は, S₁ S₂ 390msec, 370msec,のいずれの刺激間隔でも、slow response は生じていない (パネル A, B). 濃度 10 μ g/mlの DPH 潅流下では (パネル C, D), 非梗塞部,梗塞部のいずれ も,活動電位持続時間は短縮した.注目すべきことと して,梗塞部の活動電位 R₂の立ち上りはよくなり, dv/dt は増大した.梗塞部 R₂の take off voltage は, S₁ S₂ 370msec で control 時 - 62 m V であったが,

Table 1. Slow response and reentry

preparation	n	slow response	reentry
noninfarcted	15	0	0
infarcted	17	11	3



Fig. 7. Effects of DPH on the transmembrane potentials recorded from the infarcted and the noninfarcted Purkinje fibers.

The top trace is the transmembrane potential of the infarcted Purkinje fiber, the second is the potential of the noninfarcted Purkinje fiber. The bottom trace is the \hat{V} max of the infarcted Purkinje fiber action potential. Before DPH (A and B) slow response is induced by premature stimulus. After superfusion with 10 µg/ml DPH (C and D), both the infarcted and the noninfarcted Purkinje fibers action potential duraions are shortened. Note that the \hat{V} max of the premature response in the infarcted Purkinje fiber is increased by DPH. Abbreviations: See Fig. 1. DPH 潅流後 - 72 m V と深くなった.

S₁ S₂を短縮して, S₂による slow response が出現 する最大R₁R₂間隔を outer limit, 最小の R₁R₂ 間隔 を inner limit とし,その間の間隔を,slow response zoneとして DPH による変化を検討した (図 8). Outer limit は、DPH により 403msec から 363msec と有意に減少した.一方 inner limit は DPH により 349msec から 329msec と減少したが有意の変化では なかった. Slow response zone については, DPH に より 54msec から 37msec に減少したが有意でなかっ た. DPH は inner limit よりむしろ,outer limit に近 接した連結期のS₂による slow response を消失さ せ, zone の位置を移動させると考えられる. このこと は換言すれば、リエントリー発生の slow response の critical interval が outer limit に近接してある としたとき, DPH によりリエントリーは消失すると考 えられる.

IV. 梗塞部自動能に対する DPH の効果(図9): 梗塞標本 35 例中 17 例に自動能の亢進が認められ た.これに対して非梗塞部では 20 例中ほぼ全例におい て自動能の亢進は認められなかった. Cranefield ら" の oscillatory after-potential は, 今回の検討ではい ずれの梗塞標本にもみられなかった. DPH の 10 およ び 20µg/mlの各濃度の灌流で自動能の亢進はすべて 抑制された. 図9にこの実例を呈示する. 各パネルの 上段 NZ の活動電位は非梗塞部 Purkinje 線維, IZa. IZb は, 梗塞部 Purkinje 線維のもので, dv/dt は IZb のものである. control 時 (パネルA) 活動電位との RR 間隔は, 非梗塞部, 梗塞部のいずれも 906msec で, 4相脱分極は,非梗塞部にはみられなかったが,梗塞部 Purkinje 線維のいずれにも認められた. 10µg/ mlの DPH15 分間潅流すると(パネルB), RR 間隔は, 1110msec と延長し, dv/dt は減少した. 最初の興奮部 位は, IZaの Purkinje 線維であった. DPH の濃度を



Fig. 8. Effects of DPH on slow response zone.

木

 $20\mu g/ml とし, 15 分間潅流すると (パネル C), RR$ 間隔は 1428msec とさらに延長した. 注目すべきことは、パネル B でみられた IZa の早期脱分極が、IZb のPurkinje 線維に移動したことである. そして, IZb の活動電位の立ち上りは著明に抑制され、IZa の活動電位の NZ への興奮伝導の遅延は著明となった. パネル $D は, DPH 濃度 <math>20\mu g/ml \sigma$ 30 分間潅流後の活動電位 の変化をみたもので、自動能の亢進は、NZ, IZa, IZb のいずれも抑制され消失した.



Fig. 9. Effects of DPH on automaticity in the infarcted Purkinje fiber.

The top trace is the transmembrane potential of the noninfarcted Purkinje fiber (NZ). The second and the third traces are the transmembrane potentials of the infarcted Purkinje fiber (IZa and IZb). The bottom trace is the Vmax of the infarcted Purkinje fiber action potential (IZb). Pannel A shows spontaneous diastolic depolarization before DPH. Spontaneous diastolic depolarization is observed only in the infarcted zone (IZa and IZb). During superfusion with DPH (pannel B, C), the enhanced pacemaker activities are suppressed. Note that pacemaker shift from IZa to IZb is occurred by DPH (pannel B and C).

察

老

近年の研究で心筋細胞の活動電位は、病的状態で変 化し、この変化が心筋の不整脈発生の重要な原因とさ れている^{2)~4)}.すなわち冠動脈結紮 24 ないし 72 時間後 に発生する心室性不整脈の原因として、病的心筋の異 常な活動電位の変化が考えられる.

急性心筋梗塞に伴なう心室性不整脈の発生原因は以 前より Purkinje 線維の活動電位の変化が1つの要因 と考えられて来た、実験的に、梗塞部心内膜下 Purkinje 線維には、1) 最大拡張期電位、活動電位 の振幅、およびその0相の Vmax の減少、2) 活動 電位持続時間の延長、3) 拡張期脱分極の亢進が認め られ、また早期期外刺激により slow response と伝 導遅延がみられ、一方向性ブロックの出現とともにリ エントリーが発生するとされている $^{2n-51}$.

Horowitz, Josephson 6^{7181} は recurrent sustained ventricular tachycardia (RSVT) につい て臨床的に電気生理学的検討を行ったところ RSVT の原因として微小リエントリーの関与を指摘してい る.微小リエントリーの発生部位として、開胸心臓手 術中の心外膜と心内膜マッピングの結果から梗塞境界 心内膜下領域が考えられるとした.

これに対し、心筋梗塞発症数日後に出現する心室性 不整脈のリェントリーの経路として、梗塞部心外膜残 存心筋が考えられるとする報告もある⁹¹ 今回の実験は 梗塞 24 時間後の電気生理学的変化を検討したもので、 心外膜側残存心筋は対象としなかった。

先に藤木ら¹⁰は、イヌ 24 時間梗塞心筋モデルを作製 し、微小電極法により電気生理学的に検討し、梗塞部 心内膜下 Purkinje 線維で 4 相脱分極の亢進が認めら れ、さらに早期期外刺激で、Friedman ら⁵⁰の報告のよ うに、slow response と伝導遅延が出現し、つづいて、 微小リエントリーの回路が形成されたことを報告し た、

以上の事実から、急性心筋梗塞24時間後の心室性不 整脈の発生の要因として、梗塞部心内膜下Purkinje 線維の活動電位の変化が重要な役割を演ずると考え、 前述の実験モデルで電気生理学的検討を行なうことに した.

微小電極法による DPH の正常心筋に対する作用に ついての電気生理学的検討は、Bigger ら¹¹, および Strauss ら¹²によって報告されている. 正常心筋の Purkinje 線維については、Bigger らは、10⁻⁸ ないし 10⁻⁴M の濃度の DPH について検討した結果、再分極 に関する各相の短縮による活動電位の再分極時間の短 縮がみられるとし、さらに、変化は軽度にしても有効 不応期の短縮もみられるとした.そして伝導性に関与 する活動電位の0相の立ち上り速度、dv/dtについて も、DPH は、通常は変化を与えないが、Purkinje線維 が一部分のみ脱分極したとき、あるいは0相の dv/dt が減少しているとき、この0相の立ち上り速度を増加 させる作用があるとした、DPH はまた最大拡張期電位 を増加させ、4 相脱分極の勾配を減少させて、自動能を 抑制するとされている¹¹¹⁽³⁾.しかしこれらの実験は、い ずれも正常心筋を対象としたものであった.

梗塞部 Purkinje 線維の活動電位持続時間におよぼ す DPHの影響は注目すべきことである、すなわち、梗 塞部心筋の Purkinje 線維の活動電位持続時間が延長 することは,早期期外刺激が梗塞周辺部に生じたとき、 これら心内膜下 Purkinje 線維網の中の興奮伝導 は遅 延し,ひいては、リエントリー回路の発生による心室 性不整脈を惹起することになるからである⁵⁰.今回の研 究の目的の1つは, DPH が上述の電気性理学的変化に どのような影響を与えるかであった. すなわち, DPH によって異常に延長した梗塞部 Purkinje 線維の活動 電位持続時間が短縮ないしは正常化し、早期期外刺激 による伝導性が梗塞部で改善して、リエントリーを防 ぎ得るかどうかであった14~17). 今回の実験では, DPH は正常心筋 および24時間梗塞心内膜下 Purkinje 線 維のいずれの活動電位持続時間も短縮した.しかし 梗塞部の活動電位持続時間の短縮の程度は、非梗塞部 に比して大きかったが,正常化はみられず,依然とし て非梗塞部の活動電位持続時間より延長を示した.

Slow response は虚血,ハイポキシアなどの種々の 条件下で生じ、リエントリーの発生に重要な役割を演 ずるとされている15)18)~21). すなわち slow response は、減衰伝導になりがちであり、また梗塞周辺部に不 均一に伝導し、不均一な不応期を残す、このことは一 方向性ブロックの発生につながり、かかる応答自身の 伝導性の悪さと結びついて梗塞部でリエントリーの発 生を容易にするからである.今回の検討では,早期刺 激により生じた梗塞部 Rurkinje 線維の slow response の 0 相の dv/dt は, DPH により増加した. そして早期期外刺激によって梗塞部の slow response が発生する最大の連結期,いわゆる slow response zone の outer limit は DPH により有意に 短縮した. このことは前述の slow response の take off voltage の増加とともに、梗塞部の slow response の伝導性の改善を意味するもので、一方向 性ブロックの抑制、ひいてはリエントリーの発生を抑 制するものである22).

心室筋の不応期の延長については、すでに in situ の実験で Brooks ら²³⁾が指摘しており、心筋梗塞時に 生じ易い心室性不整脈の発生原因の 1 つとされてい る²⁴⁾. Dhatt ら²⁵⁾はヒトにおいて、DPH は His- – Purkinje 系の不応期を短縮させて、リエントリーを 消失させる作用があるとした、そこで今回、心筋組織 の不応期を検討する目的で、有効および機能的不応期 を測定した。有効および機能的不応期は、DPH により 非梗塞部、梗塞部のいずれにおいても短縮したが、梗 塞部の各不応期は、非梗塞部のそれに近似ないし一致 することはなかった、したがってこれのみでは、DPH が梗塞部 Purkinje 線維の不応期を短縮し、リエント リーの発生を抑制するとする説明には無理があると思 われる.

実験的に作製した 24 時間梗塞心筋の Purkinje 線 維の活動電位は変化することが知られている^{2)~4}.この うち梗塞部 Purkinje 線維の最大拡張期電位は減少し て、0 相の立ち上り速度, dv/dt も減少する.これらの 変化は梗塞部の伝導速度を遅延させ、リエントリー回 路の発生の一要因となることは先に述べた⁵¹.以上の点 を考慮して、今回 DPH の最大拡張期電位の影響を検 討したが、非梗塞部と梗塞部との最大拡張期電位に差 はなく、DPH によっても変化はみられなかった.この ことから、梗塞部における不整脈の発生の抑制には、 最大拡張期電位に関する限り、DPH の関与の可能性は 少ないものと考えられる.

DPHの拡張期脱分極におよぼす影響については、梗 塞標本の半数に拡張期脱分極の亢進による自動能がみ られたが、この拡張期脱分極の亢進は、虚血による伝 導抑制と相俟って更に重大な不整脈へ進展する際の重 要な因子の1つとされている^{5/6)}.本実験では、DPHが 梗塞部 Purkinje 繊維の 4 相脱分極の勾配を減少させ るとともに、0相の立ち上り速度を減少させ、自動能を 消失させることが確かめられた.また注目すべきこと として、梗塞部 Purkinie 繊維の2ヵ所の部位の活動 電位の記録で、DPH により自動能を有する梗塞部 Purkinje 繊維の間で pacemaker の移動がみられた. このことは梗塞部 Purkinje 繊維の自動能に対する DPH の作用は、一様でないこと、換言すれば、梗塞に なった心筋の Purkinje 線維の虚血, 傷害の程度は細 胞それぞれにおいて不均一であり、かかる細胞の不均 一性が梗塞部組織から放出される K⁺, カテコラミン, 乳酸、pHの変化などの外的因子の関与とともに電気生 理学的特性をより大きく変化させ、自動能やリエント リーの発生を一層複雑にしていることを示唆するもの である.

木

結 論

梗 塞 部 Purkinje 線 維 に 対 す る
 diphenylhydantoin (DPH)の効果をみる目的で、 イ
 又 24 時間心筋梗塞を作製し、微小電極法を用いて検討
 し以下の結果を得た。

 梗塞部 Purkinje 線維の action potential duration (APD), effective refractory period (ERP), および functional refractory period (FRP) は非梗塞部 Purkinje 線維に比して有意の延長を示し た.DPHは梗塞部および非梗塞部の APD, ERP を短縮 させた.APD のみ短縮の程度が非梗塞部に比して,梗 塞部で有意に大きかった.

 2) 早期刺激法により梗塞部において、slow responseが生じた.DPHは、slow response zone の outer limitを短縮したが、inner limitと zoneの 範囲には有意の変化を示さなかった。

3) 梗塞部の約半数に自動能の亢進を認め、DPH は、これらを抑制した.DPH は4相脱分極勾配の速度 を減少させるとともに0相立ち上り速度も減少させ た.

4) 以上より,急性心筋梗塞に伴う心室性不整脈 の要因として梗塞部 Purkinje 線維の電気生理学的変 化の異常があり,DPH はこれらの異常を正常化する方 向に作用すると考えられる.

稿を終るにあたり御指導と御校閱を賜った恩師服部信教授 に対し衷心より深謝の意を表します.また終始御協力と御援 助を戴いた金沢大学医学部第1内科循環器研究グループの諸 先生に深く感謝いたします.

文

献

1) Cranefield, P. F. : The conduction of the cardiac impulse, p199 – 265. Futura Publ. Co., Mt. Kisco, New York, 1975.

2) Friedman, P. L., Stewart, J. R., Fenoglio, J. J. Jr. & Wit, A. L. : Survival of subendocardial Purkinje fibers after extensive myocardial infarction in dogs. in vivo and in vitro correlation. Circ. Res., 33, 597-611 (1973).

3) Lazzara, R., El-Sherif, N. & Scherlag, B. J. : Electrophysiological properties of canine Purkinje fibers in one-day-old myocardial infarction. Circ. Res., **33**, 727-734 (1973).

4) Friedman, P. L., Fenoglio, J. J. & Wit, A. L. : Time course for reversal of electrophysiological and ultrastructual abnormalities in subendocardial Purkinje fibers surviving extensive myocardial infarction in dogs. Circ. Res., **36**, 127-144 (1975).

5) Friedman, P. L., Stewart, J. R. & Wit, A. L. : Spontaneous and induced cardiac arrhythmias in subendocardial infarction in dogs. Circ. Res., 33, 612-626 (1973).

6) Wit, A. L. & Bigger, J. T. Jr. : Possible electrophysiological mechanisms for lethal arrhythmias accompanying myocardial ischemia and infarction. Circulation (Supplement Ⅲ), **51** and **52**, 96-115 (1975).

7) Horowitz, L. N., Josephson, M. E. & Harken, A.
H.: Epicardial and endocardial activation during sustained ventricular tachycardia in man. Circulation, 61, 1227 - 1238 (1980).

8) Josephson, M. E., Horowitz, L. N., Farshidi, A.
& Kastor, J. A. : Reccurrent sustained ventricular tachycardia 1. mechanisms. Circulation, 57, 431-447 (1978).

9) El-sherif, N., Scherlag, B. J., Lazzara, R. & Hope, R. R. : Reentrant ventricular arrhythmias in the late myocardial infarction period. 1. conduction characteristics in the IZ. Circulation, 55, 686 – 701 (1977).

10) 藤木明・池田孝之・久保田幸次: 梗塞心筋にお ける微小リェントリーの発生機序 – 梗塞部 Purkinje 線維と心内膜下心筋の関与 – . 心臓(投稿中)

11) Bigger, J. T., Bassett, A. L. & Hoffman, B. F.
Electrophysiological effects of DPH on canine Purkinje fibers. Circ. Res., 22, 221-236 (1968).
12) Strauss, H. C., Bigger, J. T. Jr., Basset, A. L.
& Hoffman, B. F. : Actions of DPH on the electrical properties of isolated rabbit and canine atria. Circ. Res., 23, 463-477 (1968).

13) Bigger, J. T., Weinberg, D. I., Kovalik, T. W., Harris, P. D., Cranefield, P. C. & Hoffman, B. F. : Effects of DPH on excitability and automaticity in the canine heart. Circ. Res., 26, 1-15 (1970).

14) Han, J. & Moe, G. K. : Nonuniform recovery of excitability in ventricular muscle. Circ. Res., 14, 44-60 (1964).

15) Kubota, K., Ikeda, T., Fujiki, A., Koyama, T., Inasaka, T. & Hattori, N. : Effects of norepinephrine and propranolol on transmembrane potentials of canine Purkinje fibers in 24 – hour – old myocardial infarcts (abstr). With European Congress of Cardiology, 2104, Paris, 1980.

16) Wit, A. L., Rosen, M. R. & Hoffman, B. F. : Electrophysiology and pharmacology of cardiac arrhythmia. WI . cardiac effects of diphenylhydantoin A. Am. Heart J., 90, 265 – 272 (1975).

17) Wit, A. L., Rosen, M. R. & Hoffman, B. F. : Electrophysiology and pharmacology of cardiac arrhythmia. VII . cardiac effects of diphenylhydantoin B. Am. Heart J., 90, 397 – 404 (1975).

18) Iinuma, H. & Kato, K. : The effects of hypoxia on the refractoriness of the canine ventricular muscle. J. Electrocardiol., 11, 15 – 22 (1978).

19) Cranefield, P. F., Klein, H. O. & Hoffman, B.
F. : Conduction of the cardiac impulse I. delay, block and one-way block in depressed Purkinje fibers. Circ. Res., 28, 199-219 (1971).

20) Wit, A. L., Hoffman, B. F. & Cranefield, P. F. : Slow conduction and reentry in the ventricular conducting system. I . return extrasystole in canine Purkinje fibers. Circ. Res., **30**, 1-10 (1972).

21) Wit, A. L., Cranefield, P. F. & Hoffman, B. F. : Slow conduction and reentry in the ventricular conduction system. II. single and sustained circus movement in networks of canine and bovine Purkinje fibers. Circ. Res., 30, 11-22 (1972).

22) Weidman, S. : The effects of the cardiac membrane potential on the rapid availability of the sodium carrying system. J. Physiol., 127, 213-224 (1955).

23) Brooks, C. McC., Gilbert, J. I., Greenspan, M. E., Lange, G. & Mazzella, H. M. : Excitability and electrical response of ischemic heart muscle. Am. J. physiol., 198, 1143 – 1147 (1960).

24) Surawicz, B. I. : Ventricular fibrillation. Am. J. Cardiol., 28, 268-287 (1971).

25) Dhatt, M. S., Akhtar, M., Reddy, P., Gomes, J.
A. C., Lau, S. H., Caracta, A. R. & Damato, A. N.
Modification and abolition of re-entry with in the His-Purkinje system in man by DPH.
Circulation, 56, 720 - 726 (1977).

Electrophysiological Effects of Diphenylhydantoin on Infarcted Canine Purkinje Fibers. Akira Fujiki, Department of Internal Medicine (I) (Director: Prof. N. Hattori), School of Medicine, Kanazawa University, Kanazawa 920. – J. Juzen Med. Soc., 90, 54–62 (1981).

Key words: 1) Infarcted Purkinje fiber 2) Diphenylhydantoin 3) Slow response 4) Automaticity

Abstract

The effects of dipheylhydantoin (DPH), $10 \mu g/ml$, were studied on transmembrane resting and action potentials of Purkinje fibers on the endocardial surface of 24-hour-old myocardial infarcts in dogs.

In action potential amplitude (APA) and maximum diastolic potential (MDP), there were no significant differences between infarcted and noninfarcted Purkinje fibers. APA and MDP showed little change both in infarcted and in noninfarcted zones during exposure to DPH.

Action potential duration (APD) in the infarcted zone was more markedly lengthened than in the noninfarcted zone. DPH induced more decreases of APD in infarcted zone compared to those in the noninfarcted zone.

Effective refractory period (ERP) and functional refractory period (FRP) were also more markedly prolonged in the infarcted zone than in the noninfarcted zone. After superfusion with DPH, both ERP and FRP were shortened, but not restored to normal, and they remained significantly longer than those of Purkinje fibers in the infarcted zone.

Slow response and conduction delay were observed only in the infarcted zone, and re-entry was easily induced by premature stimuli. DPH reduced the outer limit of the slow response zone, but little effect on inner limit as well as duration of the slow response zone.

Some of the subendocardial Purkinje fibers surviving in infarcts demonstrated spontaneous diastolic depolalization and automatic impulse initiation. DPH suppressed automaticity in infarcted Purkinje fibers by, in part, increasing take off voltage and by decreasing the slope of phase 4 depolalization.

In conclusion, DPH shortened APD of infarcted Purkinje fibers, reducing disparity of APD, and increased dV/dt of phase 0 of premature response. DPH also suppressed automaticity in infarcted Purkinje fibers. These results could suggest some explanation for antiarrhythmic effects of DPH on ventricular arrhythmia.