

## مقاله پژوهشی

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان  
جلد دوم، شماره دوم، تابستان و زمستان ۱۳۸۲

# بررسی اثرات آلومینیوم خوراکی بر غلظت گلوکز ناشتا و پس از تست تحمل گلوکز در موش صحرایی

صالح زاهدی اصل<sup>۱</sup>، لیلا بهبود<sup>۲</sup>، بهزاد زارع<sup>۳</sup>

## خلاصه

**سابقه و هدف:** اگرچه مدارک قوی دال بر وجود سمیت آلومینیوم در اثر ورود آن به بدن از طریق مصرف غذا وجود ندارد، اثر مصرف مداوم غذای حاوی آلومینیوم ممکن است منجر به مسمومیت با آن شود. در این بررسی اثر خوراکی آلومینیوم با مقادیر مختلف روی غلظت گلوکز خون ناشتا و پس از تست تحمل گلوکز مورد مطالعه قرار گرفته است.

**مواد و روش‌ها:** در این مطالعه، به مدت دو ماه، به شش گروه موش صحرایی با محدوده وزنی ۱۸۰-۲۲۰ گرم (از هر دو جنس نر و ماده)، غذای حاوی آلومینیوم با مقادیر ۷۵، ۱۲۵، ۳۱۲/۵، ۲۱۲/۵، ۶۲۵ و ۲۵۰۰ میلی‌گرم در هر کیلوگرم غذا، به مدت ۶۰ روز داده شد. یک گروه کنترل هم در این مدت غذای معمولی مصرف می‌کردند. در طی این مدت هر ۱۵ روز یک بار، خونگیری از دم و سپس اندازه‌گیری قند خون ناشتا و همچنین تست تحمل گلوکز (۴۵ دقیقه پس از تجویز غلظت ۱ گرم در کیلوگرم گلوکز) بر روی گروههای مختلف انجام می‌شد.

**یافته‌ها:** آلومینیوم روی غلظت گلوکز ناشتا و پس از تست تحمل گلوکز اثر افزایشی داشت که از الگوی واپسته به دوز و واپسته به زمان تبعیت می‌کرد، اگرچه شدت تغییرات مشاهده شده در میزان تحمل گلوکز بیشتر از قندخون ناشتا بود. غلظت گلوکز ناشتا گروه کنترل در انتهای دو ماه آزمایش  $113/8 \pm 4$  میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر و در گروهی که غذای حاوی آلومینیوم (۲۵۰۰ میلی‌گرم در کیلوگرم) را دارا بود  $165/9 \pm 10$  میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر بوده است که به طور معنی‌دار بیشتر است.

**نتیجه‌گیری:** نتایج این بررسی مشخص می‌کند ورود آلومینیوم زیاد به همراه غذا می‌تواند سبب اختلال در متابولیسم کربوهیدرات شده که به صورت افزایش در قند خون ناشتا و نارسایی در قسمت تحمل گلوکز بروز می‌کند این یافته می‌تواند زمینه‌ساز بیماری دیابت می‌باشد.

**واژه‌های کلیدی:** آلومینیوم، گلوکز ناشتا، تست تحمل گلوکز، موش صحرایی









- [9] Feneberg R Sparber M Veldhuis JD Mehls O Ritz E Schaefer F. Altered temporal organization of plasma insulin oscillations in chronic renal failure. *J Clin Endocrinol Metab.* 2002; 87: 1965-1973.
- [10] Gupta SK Waters DH Gwilt PR. Absorption and disposition of aluminum in the rat. *J Pharm Sci.* 1986; 75: 586-589.
- [11] Haglin L Essen-Gustavsson B Lindholm A. Hypophosphatemia induced by dietary aluminium hydroxide supplementation in growing pigs: effects on erythrocytes, myocardium, skeletal muscle and liver. *Acta Vet Scand.* 1994; 35: 263-271.
- [12] Haug A, Shi B, Vitorello. Aluminium interaction with phosphoinositide-associated signal transduction. *Arch Toxicol.* 1994; 68: 1-7.
- [13] Holness MJ Greenwood GK Smith ND Sugden MC. Diabetogenic impact of long-chain omega-3 fatty acids on pancreatic beta-cell function and the regulation of endogenous glucose production. *Endocrinology.* 2003; 144: 3958-3968.
- [14] Klein GL. The aluminium content of parental solutions: current studies. *Nutrition Reviews.* 1991; 49: B 74-79.
- [15] Lin JL Lim PS Leu ML. Relationship of body iron status and serum aluminium in chronic renal insufficiency patients not taking any aluminium-containing drugs. *Am J Nephrol.* 1995; 15: 118-122.
- [16] Moshtaghi AA Taher M Fazilat M Amozadeh H. Aluminium toxicity and changes in serum parameters related to liver function in rats. *Clin Chem Enzym Comms.* 1996; 7: 187-192.
- [17] Mussi I, Calzaferri G, Buratti M & Alessio L. Behaviour of plasma and urinary aluminium levels in occupationally exposed subjects. *Int Arch Occup Environ Health.* 1984; 54: 155-161.
- [18] Neveu D Avingard FJ Fernandez A Richard S Nargeot J. Differential β adrenergic regulation and phenotype modulation of Voltage-gated calcium currents in rat aortic myocytes. *J Physiol.* 1994; 479: 171-182.
- [19] Platt B Busselberg D. Actions of aluminium on Voltage Activated Calcium Channel currents. *Cellular and Molecular Neurobiology.* 1994; 14: 819-829.
- [20] Porterfield SP. *Endocrine Physiology.* 2<sup>nd</sup> Ed. Mosby Londo 2001; 85-104.
- [21] Powell JJ Thompson RPH. The chemistry of aluminium in the gastrointestinal lumen and its uptake & absorption. *Proc Nutr Soc.* 1993; 52: 241-253.
- [22] Salahudeen AK Deogaygay B Fleischmann E Bower JD. Race-dependent survival disparity on hemodialysis: higher serum aluminum as an independent risk factor for higher mortality in whites. *Am J Kidney Dis.* 2000; 36: 1147-1154.
- [23] Sechi LA Catena C Zingaro L Melis A De Marchi S. Abnormalities of glucose metabolism in patients with early renal failure. *Diabetes.* 2002; 51: 1226-1232.
- [24] Sechi LA Catena C Zingaro L Melis A De Marchi S. Abnormalities of glucose metabolism in patients with early renal failure. *Diabetes.* 2002; 51: 1226-1232.
- [25] Shafer TJ Mundy WR Tilson HA. Aluminium decreases muscarinic adrenergic and metabotropic receptor-stimulated phosphoinositid hydrolysis in hippocampal and cortical slices from rat brain. *Brain Research.* 1993; 629: 133-140.
- [26] Shafer TJ Mundy WR. Effect of aluminium on neuronal signal transduction mechanisms underlying distribution of phosphoinositide hydrolysis. *Gen Pharma.* 1995; 26: 884-895.
- [27] Smith PA Proks P. Inhibition of the ATP-sensitive potassium channel from mouse pancreatic beta-cells by surfactants. *Br J Pharmacol.* 1998; 124: 529-539.
- [28] Smogorzewski MJ Massry SG. Liver metabolism in CRF. *Am J Kidney Dis.* 2003; 4: S127-32.

- [29] Thurzova M Kventansky R Krizanova O. Modulation of the L-type Ca channels by insulin treatment in rat aorta. *Gen Physiol Biophys.* 1995; 14: 217-224.
- [30] Tietz NW. Tietz text book of clinical chemistry<sup>2nd</sup> edition WB. Saunders Co. London. 1994; 656-666.
- [31] Varma PP Kumar R Prasher PK Roy ND. Hypochromic anaemia in chronic renal failure—role of aluminium. *J Assoc Physicians India.* 1999; 47: 690-693.
- [32] Vazelov E Borissova AM Kirilov G Assenova B Tchetirska M Krivoshiev S.L-carnitine consecutively administered to patients on hemodialysis improves beta-cell response. *Int J Artif Organs.* 2003; 26: 304-307.
- [33] Virsolv A Smith P Bertrand G Gros L Heron L Salazar G Puech R Bataille D. Block of Ca(2+)-channels by alpha-endosulphine inhibits insulin release. *Br J Pharmacol.* 2002; 135: 1810-1818.
- [34] Ward MK Feest TG Ellis HA Parkinson IS Kerr DNS Herrington J Goode GL. Osteomalacic dialysis osteodystrophy. Evidence for a waterborne etiologic agent probably aluminium. *Lancet.* 1978; I: 841-845.
- [35] Weber LP Chow WL Moshenk J belsher S Macleod KM. Pharmacological investigation of signaling mechanisms contributing to phasic and tonic components of the contractile response of rat arteries to noradrenaline. *Can J Physiol Pharmacol.* 1995; 73: 594-601.
- [36] Wood PC Wojcikiewics RJH Burgess J Castleden CM Nahorski SR. Aluminium inhibits muscarinic agonist induced inositol 1·4·5 triphosphat production and calcium mobilization in permeabilized SH-SY5Y human neuroblastoma cells. *J Neurochem.* 1994; 62: 2219-2223.
- [37] Yokel RA Allen DD Mayer JJ. Studies of aluminium neurobehavioral toxicity in the intact mammal. *Cellular & Molecular Neurobiology.* 1994; 14: 791-808. [32] Vazelov E Borissova AM Kirilov G Assenova B Tchetirska M Krivoshiev S.L-carnitine consecutively administered to patients on hemodialysis improves beta-cell response. *Int J Artif Organs.* 2003; 26: 304-307.
- [38] Zanquette MM Seraphim PM Sumida DH Cipolla-Neto J Machado UF. Calorie restriction reduces pinealectomy-induced insulin resistance by improving GLUT4 gene expression and its translocation to the plasma membrane. *J Pineal Res.* 2003; 35: 141-148.

## Effect of oral Aluminium Intake on Plasma Glucose Concentrations while Fasting and after Glucose Tolerance Tests in Rats

Zahedi-Asl S\*, Behbood B, Zaree B

\* Dept of Physiology, Ahwaz University, Medical Sciences & Endocrine Research Center, Shaheed Beheshti University of Medical Sciences, Tehran Iran

**Background:** There is no solid evidence of aluminium ( $\text{Al}^{3+}$ ) toxicity resulting from the  $\text{Al}^{3+}$  present in foods or from aluminium utensils used to prepare or contain foods. However recent studies have strongly emphasized  $\text{Al}^{3+}$  toxicity in chronic renal failure patients and patients administered aluminium containing antacids. In this study the effect of high doses of  $\text{Al}^{3+}$  on glucose metabolism in rats has been investigated. Six groups of male and female albino rats within a weight range of 180-220 grams were fed with food containing  $\text{Al}^{3+}$  (75, 212.5, 312.5, 625, 1250, 2500 mg/kg food) for two months. During this time, at 15-day intervals, measurements of plasma glucose concentrations, both while fasting - Fasting Blood Sugar (F.B.S) - and after Glucose Tolerance Test (G.T.T) were taken from the test and control groups. The results indicate that  $\text{Al}^{3+}$  can increase fasting plasma glucose and impair glucose tolerance in a dose and time dependent manner. Fasting plasma glucose of the control group at the end of the 60 day- intervention ( $113.8 \pm 4$  mg/dl) was significantly less than the case-group, which consumed food containing  $\text{Al}^{3+}$  (2500 mg/kg) ( $165.9 \pm 10$  mg/dl). In general the results of this study reveal for first time, that the toxic effect of aluminium on glucose metabolism must be considered, particularly in individuals with frequent exposure to the element.

**Keywords:** Aluminium, Insulin secretion, Voltage Activated Calcium Channels, Fasting Blood Sugar, Glucose Tolerance Test, Glucose Metabolism.

\* Corresponding author tel: ()

*Journal of Rafsanjan University of Medical Sciences and Health Services, 2002, 2():*