

신원방우황청심원의 심혈관계에 관한 약효

조태순[‡] · 이선미 · 김낙두* · 허인회** · 안형수*** · 권광일**** ·

박석기***** · 심상호***** · 신대회***** · 박대규*****

성균관대학교 약학대학, *서울대학교 약학대학, **중앙대학교 약학대학, ***동덕여자대학교 약학대학,

****충남대학교 약학대학, *****조선무약(자) 생명과학연구소

(Received February 11, 1999)

Pharmacological Actions of New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill on Cardiovascular System

Tai-Soon Cho[‡], Sun-Mee Lee, Nak-Doo Kim*, In-Hoi Huh**, Hyung-Soo Ann***,
Kwang-Il Kwon****, Seok-Ki Park*****, Sang-Ho Shim*****,
Dae-Hee Shin***** and Dai-Kyu Park*****

College of Pharmacy, Sungkyunkwan University, Suwon 440-746

*College of Pharmacy, Seoul National University, Seoul 151-742

**College of Pharmacy, Chungang University, Seoul 156-756

***College of Pharmacy, Dongduk Women's University, Seoul 136-714

****College of Pharmacy, Chungnam National University, Daejeon 305-764

*****Institute of Life Science Research, Cho Seon Pharmaceutical & Trading Co.,

Ansan, Kyunggi-Do 425-120, Korea

Abstract—In order to investigate the pharmacological properties of New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH), effects of Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) and NSCH were compared using various experimental models. In rat aorta, NSCH and SCH made the relaxation of blood vessels in maximum contractile response to phenylephrine (10^{-6} M) regardless to endothelium containing or denuded rings of the rat aorta. Furthermore, the presence of the inhibitors of NO synthase and guanylate cyclase did not affect significantly the relaxing effects of NSCH and SCH. NSCH and SCH inhibited the vascular contractions induced by acetylcholine, prostaglandin endoperoxide or peroxide in a dose-dependent manner. In conscious spontaneously hypertensive rats (SHRs), NSCH and SCH decreased significantly heart rate. These, at high doses, had a negative inotropic effect that was a decrease of left ventricular developed pressure and $(-dp/dt)/(+dp/dt)$ in the isolated perfused rat hearts, and also decreased the contractile force and heart rate in the isolated rat right atria. In guinea-pig papillary muscle, these had no effects on parameters of action potential such as action potential amplitude (APA), V_{max} and resting membrane potential (RMP) at low doses, whereas inhibited the cardiac contractility at high doses. Furthermore, these had a significant inhibitory effects on palpitation of the heart in normotensive rats and SHRs. These results suggest that NSCH and SCH have weak cardiovascular effects, and that there is no significant differences between cardiovascular effects of two preparations.

Keywords □ New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill, Wonbang Woohwangchungsimwon Pill, cardiovascular system, SHR, negative inotropic effect, action potential.

우황청심원은 1107년경 태평혜민화제국방에 최초로 수록된 이래 의학입문, 동의보감 및 방약합편 등에 수록

되어 현재까지 널리 사용되어 오고 있는 처방으로 제풍, 환중불수, 언어건삽, 심중건망, 황홀거래, 두목현모, 흉중번을, 담연용색, 정신혼계, 심기부족, 신지부족, 경공파포, 비우참위, 허번소수, 회로무시, 흑발광전, 정신혼란 등을 치료하고,¹⁾ 졸중풍의 구급약으로 사용된다.²⁾

[‡] 본 논문에 관한 문의는 이 저자에게로

(전화) 0331-29-7701 (팩스) 0331-292-8800

또한, 통관, 투기골지제로 제풍완중, 전광, 소아경간³⁾ 및 척실열, 몽정, 노학, 은진, 소아조민, 항배강직 등에도 응용된다고 하였으며,⁴⁾ 고혈압, 동맥경화증, 자율신경실조증, 정신불안증, 히스테리, 불면 등에 진정작용 등이 있다⁵⁾고 과학적으로 연구·보고되었다.

이러한 우황청심원의 주약으로 사용되어 온 사향은 사향사슴(*Moschus moschiferus* L.) 또는 그 밖의 근연 동물[우제목(*Artiodactyla*) 사슴과(*Cervidae*)]의 수컷의 사향 선분비물로서 강심, 흥분, 개규, 통경, 진정, 진경, 배능, 해독, 구어혈 작용이 있어 중풍, 소아경간, 신혼섬, 심복강통, 심장쇠약, 신경쇠약, 월경곤란, 혈전, 질타손상 등의 치료에 사용되어 오고 있다.⁶⁾

또한, 상기의 효능효과를 발현하는 사향의 심혈관계에 대한 연구는 사향의 심혈관계에 미치는 영향⁷⁻⁹⁾이 보고되었으며, 그 밖의 약리작용으로는 남성호르몬양 작용,^{10,11)} 항염증작용 등^{12,13)}이 보고되어 있다.

그러나, 사향은 다양한 약리작용을 발현하고 있는 중요한 고가의 생약재로 전량 외국으로부터 수입에 의존하고 있는 실정에서 최근에 "멸종 위기에 처한 야생 동식물의 국제 거래에 관한 협약(CITES)"이 발효됨에 따라 사향의 수입이 매우 어려움에 처해 있기에 사향의 대체약물의 개발이 절실히 요구되어 최근에 사향의 대체약물인 *l*-muscone을 개발하기에 이르렀다.

l-Muscone의 효능효과에 대하여 Cho 등은¹⁴⁾ 심혈관계에 대한 약리연구에서 *l*-muscone이 사향과 유사한 혈관이완작용, 혈압강하 및 심박동수의 감소작용, 심계항진 억제효과 등을 나타냄을 관찰하여 *l*-muscone이 사향의 대체약물이 될 수 있음을 확인하였다.

이러한 결과를 근거로 하여 조선무약(자) 생명과학연구소에서는 *l*-muscone을 사용하여 각종 성인병(예를 들면, 중풍성질환인 뇌졸중 등, 심순환계 질환인 고혈압, 심계항진, 호흡곤란, 뇌질환인 급·만성경풍 등, 스트레스에서 유발되는 각종 질환, 신경성질환인 정신불안, 자율신경불안증 등)의 제증상을 치료 또는 개선의 목적으로 *l*-muscone을 함유하는 새로운 제제인 신원방우황청심원 [1환(3.75 g) 중 원료약품의 조성 : 감초 188 mg, 계피 66 mg, 작약 56 mg, 황금 56 mg, 방풍 56 mg, 백출 56 mg, 길경 47 mg, 복령 47 mg, 우황 45 mg, 산약 263 mg, 인삼 94 mg, 포황 94 mg, 신곡 94 mg, 대두황권 66 mg, 아교 66 mg, 맥문동 56 mg, 백령 28 mg, 당귀 56 mg, 시호 47 mg, 행인 47 mg, 천궁 47 mg, 용뇌 38 mg, 영양각 38 mg, 건강 28

mg 및 *l*-muscone 1.5% 과립 38 mg(*l*-muscone으로 써 570 µg)]을 개발하게 되었다.

본 연구는 신원방우황청심원과 시판품인 원방우황청심원의 혈관에 미치는 영향, 혈압, 적출심장 기능 및 심계항진에 대한 영향 등에 대하여 비교효력시험을 실시한 것이다.

실험방법

실험동물

실험동물로 웅성 흰쥐(Sprague-Dawley)와 guinea pig(300~500 g)는 삼육 실험동물센터에서, 13~16주령의 체중 300~350 g 정도의 선천성 고혈압 쥐(spontaneously hypertensive rat: SHR)는 Harlan Sprague Dawley Co.(U.S.A.)로 부터 공급받아 항온(23±1°C), 습습(55±5%)이 유지되고 명암주기가 12시간 단위로 조절되는 동물실에서 고형사료(삼양사)와 식수를 공급하여 일주일 이상 적응시킨 후 실험에 사용하였다.

사용시료 및 시약

신원방우황청심원과 원방우황청심원은 조선무약(자)에서 제공된 것을 실험방법에 따라 전처리하여 사용하였으며, prostaglandin endoperoxide(Cayman Chemical Co.: U.S.A.)를 제외한 phenylephrine, acetylcholine, indomethacin, xanthine, xanthine oxidase, tetraethylammonium, glibenclamide, atropine sulfate, epinephrine bitartrate, heparin 및 sod. pentobarbital 등 실험에 사용한 모든 시약들은 Sigma사(U.S.A)에서 구입한 시약을 사용하였다.

실험방법

흰쥐 흉부 대동맥에서의 이완반응 - 흰쥐의 흉부대동맥 혈관표본을 Cho 등의 방법¹⁵⁾에 의하여 만들어 organ chamber에 현수하고 혈관의 장력변화를 physiograph(Trace 80, Narco bio-system)로 기록하였다. 생리액은 Krebs액(in mM : NaCl 118.3, KCl 4.7, MgSO₄ 1.2, KH₂PO₄ 1.2, CaCl₂ 2.5, NaHCO₃ 25.0, EDTA-Ca 0.016, glucose 11.1)을 사용하였으며 일정온도(37°C)와 carbogen gas의 지속적인 공급을 통하여 pH를 7.4로 유지시켰다. 내피가 없는 혈관표본은 Furchgott와 Zawadzki의 방법¹⁶⁾으로 혈관내피

세포를 제거하여 만들었다.

신원방우황청심원과 원방우황청심원은 동결건조시켜서 총량의 10%가 되도록 한 후 9 ml의 Krebs 용액을 가하여 총량이 14 ml가 되게 현탁한 후, 10 ml organ bath에 400 μ 를 가했을 경우에는 각 약물의 bath내 농도가 10^{-2} g/ml, 40 μ 를 가했을 경우에는 10^{-3} g/ml이 되게 제조하였다. 저농도의 경우에는 stock 용액을 희석하여 제조하였다.

실험약물군들의 혈관이완 효과는 내피가 있거나 혹은 제거된 혈관 ring 표본을 phenylephrine(PE) 10^{-6} M로 수축시킨 후 Krebs 완충액에 녹인 두 제제를 각각 누적농도로 가하여 얻은 농도반응곡선을 통하여 살펴보고 이들의 작용기전이 내피의존성 이완인자나 K^{+} 통로 개구 또는 Ca^{2+} 통로 차단과 연계되어 있는 지를 Cho 등의 방법¹⁷⁾으로 관찰하였다.

선천성 고혈압 쥐의 대동맥에서 endothelium-derived contracting factor(EDCF)에 의한 혈관수축에 미치는 영향 - 300~350 g 정도의 SHR을 사용하여 흥부대동맥 혈관표본을 만들어 신원방우황청심원과 원방우황청심원의 영향을 관찰하였다. Acetylcholine의 내피의존성 수축반응에 대한 실험에서는 SHR의 대동맥 ring 표본이 들어있는 organ chamber에 nitric oxide synthase 억제제인 N^G -nitro-L-arginine(L-NNA) 10^{-5} M과 각 약물군들을 전처리하고, 30분 후 acetylcholine에 대한 누적 용량-수축 반응곡선을 얻어 각 약물군들의 혈관수축 억제효과를 농도의존적으로 관찰하였다.

Prostaglandin endoperoxide(PGH₂)의 수축반응에 대해서는 내피를 제거한 SHR의 대동맥 ring 표본이 들어있는 organ chamber에 각 약물군들을 가하고 30분 후 PGH₂(10^{-6} M)의 수축 반응 곡선을 얻어 두 제제의 억제효과를 관찰하였다.

Oxygen-derived free radical의 수축 반응에 대해서는 내피를 제거한 SHR의 대동맥 ring 표본이 들어있는 organ chamber에 각 약물군들을 처리하고 xanthine(10^{-4} M)을 가한 다음, 15분 후 xanthine oxidase(10^{-3} ~ 10^{-1} IU/ml)를 누적 용량으로 가하여 생성되는 oxygen-derived free radical에 의한 수축반응 곡선을 얻어 두 제제의 억제효과를 관찰하였다. 이상의 수축반응의 data 처리는 KCl 60 mM로 최고수축을 일으킨 후 이 수축에 대한 %로 표시하였다.

선천성 고혈압 쥐의 혈압과 심박동수에 미치는 영향

- 체중 300~350 g 내외의 선천성 고혈압 쥐를 sodium pentobarbital(40 mg/kg, i.p.)로 마취시킨 후 Wong 등의 방법¹⁸⁻¹⁹⁾으로 하행 대동맥에 catheter를 연결한 후 polygraph(GRASS Model No. 79E, U.S.A.)에 연결된 pressure transducer(Statham, U.S.A.)에 접속하여 평균혈압(mean arterial pressure: MAP)과 심박동수를 측정하였다. 동물을 약 2시간동안 안정화시킨 후 약물을 경구투여한 다음 10, 30, 60, 90, 120, 150, 180분 간격으로 평균혈압 및 심박동수를 측정하였다.

두 제제는 동결건조 후, 0.25% CMC-Na액에 현탁하여 각각 0.5, 1, 2, 4 g/kg를 경구투여하였으며, 양성 대조군으로 propranolol 100 mg/kg를 동일경로로 투여하였다. 평균 혈압 측정은 평균혈압(mmHg)=확장기 혈압+(수축기 혈압-확장기 혈압)/3에 준하여 측정하였다.

심근수축력과 심혈류량에 대한 영향 - 흰쥐를 sodium pentobarbital(30 mg/kg i.p.)로 마취시킨 후 heparin(1000 IU/kg i.v.)을 투여하고 Grover 등 (1995)의 방법에 따라 심장을 적출하여 대동맥 cannula를 대동맥에 삽입하고 역행성 관류하여 심장을 적출해 Langendorff apparatus에 재빨리 매달고 산소로 포화된 37°C의 생리액으로 정압 관류(75 mmHg)하였다. 증류수로 채워진 고무풍선(latex balloon)이 매달린 금속 cannula를 폐정맥을 통해 좌심실에 삽입시키고 풍선에 전달되는 좌심실압을 pressure transducer에 연결하여 isovolumetric하게 측정하였다. 심장을 15분간 안정화 되도록 한 후 이완기말 좌심실압(left ventricular end diastolic pressure: LVEDP)을 5 mmHg로 주고 이 풍선 부피를 전 실험기간 동안 유지시켰다. 생리액은 modified Krebs-Henseleit bicarbonate buffer (in mM : NaCl 116, KCl 4.7, MgSO₄ 11.1, KH₂PO₄ 1.17, NaHCO₃ 24.9, CaCl₂ 2.52, glucose 8.32, pyruvate 2.0)를 사용하였으며, 온도는 37°C를 유지시켜 주고 실험을 진행하는 동안 계속 95% O₂와 5% CO₂의 혼합 gas를 통해 주어 pH를 7.4로 하였다.

심장 수축 기능과 심박동수(heart rate: HR) 및 관상혈류(coronary flow: CF)를 Plugsys bridge amplifier를 통해 측정된 모든 신호를 Linearcorder로 기록하여 심장기능 및 관상 혈관 기능을 평가하였다.^{20,21)} 심장 수축기능을 평가하는 parameter인 좌심실 발생

압(left ventricular developed pressure: LVDP)은 좌심실 최대 수축기압(left ventricular peak systolic pressure: LVP)과 LVEDP의 차이로부터 산출하였고 이의 미분치인 dP/dt 도 산출하였다. 총 관상 혈류량은 aortic cannula 위에 고정된 coronary flow probe(직경: 1.0 mm)를 이용하여 electromagnetic flowmeter로 측정하였다. 심장의 온도는 실험 전 기간에 걸쳐 심장을 37°C의 생리액에 담금으로서 일정하게 유지하였으며 검체에 의한 관상 혈관의 폐색을 막기 위해 셀룰로오스 여과지로 여과한 후 생리액으로 순차적으로 희석하여 10^{-1} , 10^{-2} , 10^{-3} , 10^{-4} 배의 검액을 제조한 후 저농도에서 고농도로 0.5 ml씩 bolus injection 하였다.

적출우심방의 심박수 및 수축력에 미치는 영향 - 흰쥐를 ether로 흡입마취시킨 후 복부를 절개하고 신속히 심장을 적출한 다음, 95% O_2 와 5% CO_2 gas로 포화시킨 37°C Krebs-Henseleit(KH, in mM: NaCl 120.3, KCl 4.0, $CaCl_2$ 1.2, $MgSO_4$ 1.3, NaH_2PO_4 1.2, $NaHCO_3$ 24.2, glucose 5.5) 생리용액(pH 7.4)내에서 우심방을 절개하여 20 ml 용적의 organ bath 내에 현수하였다. 우심방을 매단 다른쪽은 force displacement transducer에 연결하여 우심방의 자동적인 수축반응을 physiograph(Grass Co. U.S.A.)상에 기록하여 심박수 및 수축력 변화를 측정하였고, 심박수의 기록은 맥파로부터 tachometer를 이용하여 physiograph상에 기록하였다. 2 g의 resting tension을 주면서 15분간 안정화시킨 후 약물의 반응을 측정하였다.

신원방우황청심원과 원방우황청심원은 원액을 그대로(또는 동결건조하여) 고농도 용액으로 사용하였으며, 이 용액을 KH 완충액으로 희석하여 10배, 100배 저농도 용액으로 사용하였다.

적출 우심방의 자동적인 수축력 및 심박수에 대한 직접적인 영향을 검토하고자, 이들 시료를 각각 10^{-4} , 3×10^{-4} , 10^{-3} , 3×10^{-3} g/ml의 농도로 누적법으로 organ bath 내에 가한 후 수축력 및 심박수 변화를 측정하여, 투여전에 비해 %로 나타내었다.

적출 유두근의 활동전위에 미치는 영향 - Guinea pig(300~500 g)의 경동맥을 절단하여 방혈 치사후 빠르게 우심실의 유두근을 적출하여 3 ml의 tissue bath에 고정시킨다. Tissue bath는 pH 7.4 Tyrode (in mM: NaCl 120, KCl 4.0, $CaCl_2$ 2.0, $MgCl_2$ 1.0, NaH_2PO_4 1.2, $NaHCO_3$ 20.0, glucose 10.0)용

액을 3 ml/min의 일정한 속도로 관류시키고, $34 \pm 0.5^\circ C$ 를 유지시켰다. 전기자극은 platinum plate electrode를 통하여 threshold voltage의 1.5배로 2 ms동안 1 Hz의 조건으로 자극하였다. Transmembrane action potential은 3 M KCl로 채워진 glass microelectrode(20~30 M Ω)를 사용하여 microelectrode amplifier(Nihon-Kohden, Japan)로 측정하고, phase O depolarization의 maximal upstroke velocity(V_{max})는 differentiator를 통해 기록하였다. 이러한 action potential 및 V_{max} 값은 CANOPUS DSS IN software(DSS98 type 32, Japan) 및 NEC computer를 이용하여 계산하였다.

심계항진에 대한 효과 - 심계항진에 대한 신원방우황청심원과 원방우황청심원의 효과는 SD계 흰쥐와 SHR을 별도로 사용하여 Cho 등¹⁷⁾과 동일한 방법으로 심박동수를 측정하였다.

대조군은 마취된 흰쥐를 약 10분간 안정화시키고 정상상태에서의 심박동수를 분당 박동수(beats/min)로 계수하여 측정하였으며, atropine(1 mg/kg, i.v.) 투여 5분후에 epinephrine(5 μ g/kg i.v.)을 투여하고 심박동수를 기록하였다. 실험군은 atropine 투여 직전에 0.25% CMC-Na액에 현탁된 두 제제를 용량별로 정맥 투여하고 이하는 대조군과 같게 하여 심박동수를 측정하였다. 심박동수 증가율은 atropine 처치 후 epinephrine만을 투여하여 증가된 심박동수에 대한 약물 처치시의 심박동수의 증가를 백분율로 비교 환산하였다.⁹⁾ 모든 실험결과는 평균 \pm S.E.M.로 표시하였으며 유의성 검정은 Student's unpaired *t*-test를 사용하여 P 값이 0.05 미만일 때 통계학적으로 유의성이 있다고 판정하였다.

SHR에서의 심박동수의 측정은 SD계 흰쥐와 동일한 방법으로 실험하여 동물을 약 2시간동안 안정화 및 적응시킨후 두 제제를 경구투여한 다음 10, 30, 60분 간격으로 심박동수를 측정하였다.¹⁸⁻¹⁹⁾ 심박동수 변화율은 투여전 심박동수(beats/min)에 대한 측정시간대의 심박동 증가횟수 및 감소횟수를 백분율로 나타내었다.

실험결과

흰쥐 흉부 대동맥에서의 이완반응

PE 10^{-6} M로 수축된 혈관 평활근에 대하여 신원방우황청심원과 원방우황청심원의 직접적인 효과를 내피

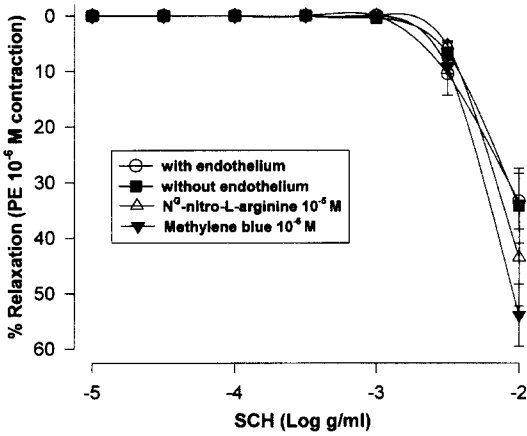


Fig. 1 — Relaxing effects of New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH) on phenylephrine-induced contraction in isolated aortas of rat. Each value represents mean±S.E.M. of 4 rats.

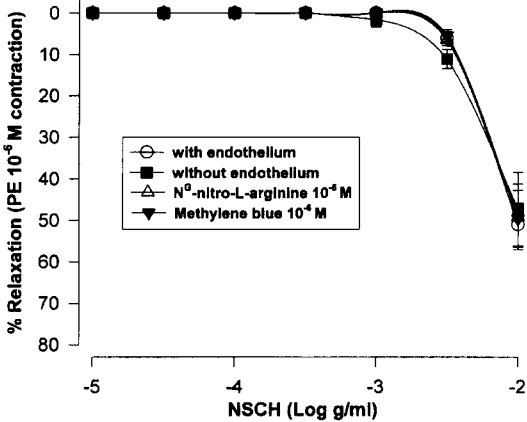


Fig. 2 — Relaxing effect of Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) on phenylephrine-induced contraction in isolated aortas of rat. Each value represents mean±S.E.M. of 4 rats.

세포의 존재여부 또는 L-NNA 10^{-5} M이나 MB 10^{-6} M 전처리로 NO 생성을 억제한 상태에서 관찰하였다. 신원방우황청심원과 원방우황청심원은 실험에 이용한 최고농도인 10^{-2} g/ml에서 PE에 의한 혈관수축에 대하여 내피의 유무에 따라 $51.0 \pm 5.2\%$ 와 $47.3 \pm 8.9\%$ 또는 $33.4 \pm 5.0\%$ 와 $34.2 \pm 6.7\%$ 를 각각 억제하였다. L-NNA와 MB의 전처리는 두 제제 모두 혈관 이완반응에 유의적인 영향을 주지 못했다(Figs. 1 & 2). 즉, 혈관 평활근에서 신원방우황청심원과 원방우황청심원은 내피세포의 유무나 NO와 관련없이 혈관이완작용을 나타냈다.

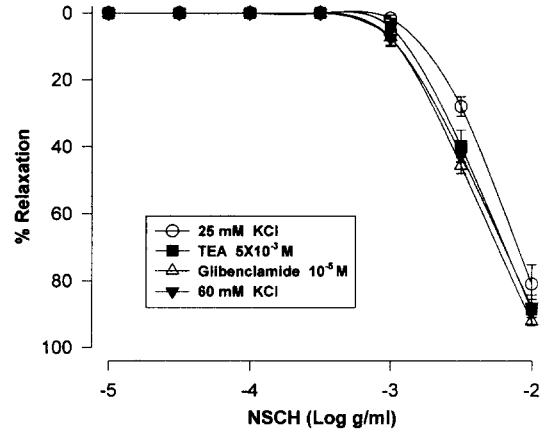


Fig. 3 — Effects of New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH) on contractile responses evoked by 25 mM and 60 mM KCl in rat aortic rings. Effects of TEA and glibenclamide are expressed as percent of the maximal response to 60 mM KCl. Each value represents mean±S.E.M. of 4 rats.

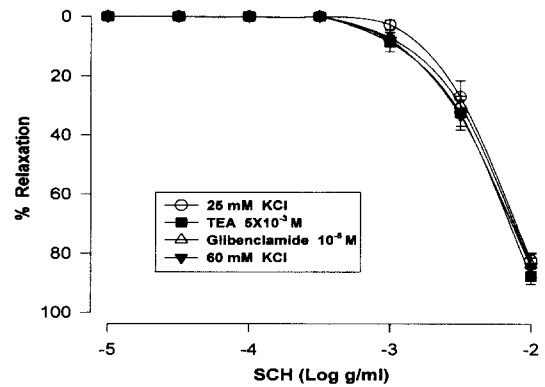


Fig. 4 — Effects of Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) on contractile responses evoked by 25 mM and 60 mM KCl in rat aortic rings. Other legends are the same as in Fig. 3.

이러한 혈관이완 효과와 K^+ channel과의 관련성을 확인하기 위해서 세포외액의 K^+ 농도를 25 mM과 60 mM로 증가시켜 혈관을 수축시킨 후, 신원방우황청심원과 원방우황청심원의 이완반응을 확인하고 K^+ channel 차단제를 사용하여 이완반응이 억제되는 정도를 관찰하였다.¹⁹⁾ K^+ channel 차단제로는 ATP-sensitive K^+ channel 차단제인 glibenclamide와 Ca^{2+} -sensitive K^+ channel 차단제인 tetraethylammonium(TEA)을 사용하였다. 두 제제는 모두 세포외액의 KCl 농도에는 관계없이 10^{-4} g/ml 이상에서 이완효

과를 나타냈고, 10^{-2} g/ml에서 60 mM KCl로 유도된 혈관수축에 대하여 $87.7 \pm 2.2\%$ 와 $84.3 \pm 4.2\%$ 의 최고 억제효과를 각각 나타내었으며 이러한 혈관이완반응은 TEA나 glibenclamide에 의해 영향을 받지 않았다 (Figs. 3 & 4).

신원방우황청심원과 원방우황청심원이 Ca^{2+} channel을 차단하여 혈관이완 효과를 나타낼 가능성을 확인하기 위해서 Ca^{2+} -free Krebs 용액에 KCl 60 mM을 전처리한 후, 세포외액의 Ca^{2+} 를 0.1에서 5 mM까지 점진적으로 증가시킬 때 나타나는 혈관 수축에 미치는 두 제제의 영향을 농도별로 살펴보았다. 두 제제 모두 10^{-4} , 10^{-3} , 10^{-2} g/ml의 전처리는 대조군에 비하여 Ca^{2+} 으로 유도한 수축을 농도의존적으로 억제하였다. 특히 10^{-2} g/ml의 전처리는 KCl 60 mM의 수축치로 나타내는 최고 수축의 109.7%에 해당하는 5 mM Ca^{2+} 의 수축을 각각 24.5%와 24.0%로 감소시켰다(Figs. 5 & 6).

선천성 고혈압 흰쥐의 대동맥에서 endothelium-derived contracting factor(EDCF)에 의한 혈관수축에 미치는 영향

SHR의 경우에는 EDCF를 유리하여 내피의 조절능

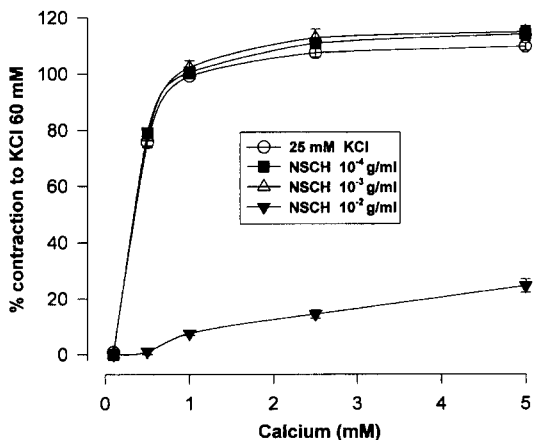


Fig. 5 — Inhibitory effect of New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH) on $CaCl_2$ -induced contraction under 60 mM KCl in isolated aortas of rat. $CaCl_2$ was added cumulatively from 1 mM to 5 mM in Ca^{2+} -free Krebs solution. Results are expressed as percent of the maximal response to the 60 mM KCl in Ca^{2+} -containing Krebs solution. Each value represents mean \pm S.E.M. of 3~5 rats.

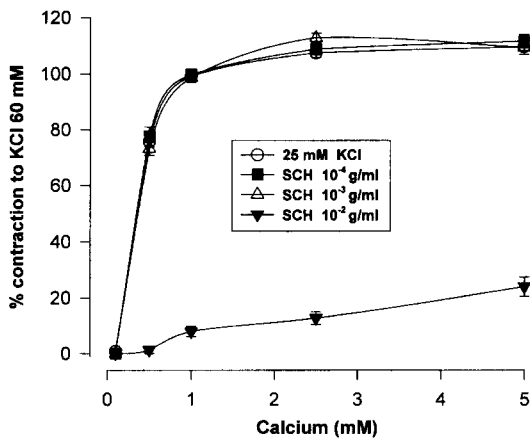


Fig. 6 — Inhibitory effect of Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) on $CaCl_2$ -induced contraction under 60 mM KCl in isolated aortas of rat. Other legends are the same as in Fig. 5.

력이 감소되어 혈관의 반응성을 비정상적으로 나타내는데,²⁰⁾ 신원방우황청심원과 원방우황청심원이 이러한 EDCF 유리에 미치는 영향을 SHR 흉부 대동맥에서 살펴보았다. 두 제제를 10^{-4} , 10^{-3} , 10^{-2} g/ml로 전처리하여 농도에 따른 혈관이완 반응을 관찰하였을 때, 내피가 있는 대동맥에서 acetylcholine에 의한 내피의존성 수축에 대하여 농도의존적으로 길항작용을 나타내었다. 즉, 10^{-4} M acetylcholine으로 유도한 수축반응에 대하

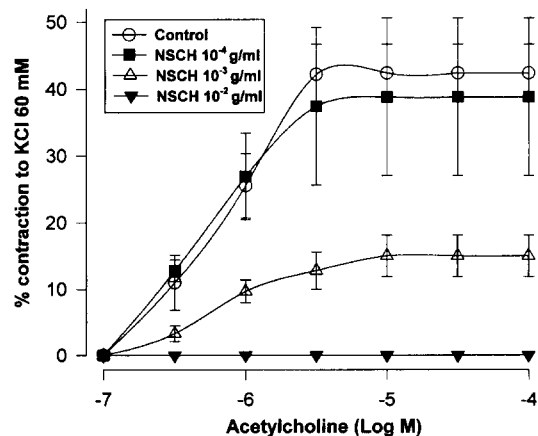


Fig. 7 — Inhibitory effect of New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH) on acetylcholine-induced contraction in isolated aortas of SHR. Acetylcholine was added cumulatively from 10^{-7} M to 10^{-4} M. Results are expressed as percent inhibition of the contraction to 60 mM KCl. Each value represents mean \pm S.E.M. of 4 rats.

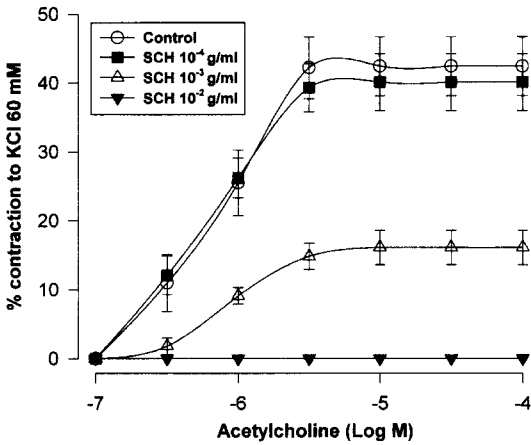


Fig. 8 — Inhibitory effect of Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) on acetylcholine-induced contraction in isolated aortas of SHR. Other legends are the same as in Fig. 7.

여 60 mM KCl로 유발한 혈관수축의 42.4%가 수축된 대조군에 비하여, 두 제제는 10⁻⁴, 10⁻³, 10⁻² g/ml에서 각각 38.8, 15.0 및 0%와 40.1, 16.1 및 0%로 농도의존적인 혈관수축 억제효과를 나타냈다(Figs. 7 & 8).

EDCF의 하나로 생각되는 PGH₂와 superoxide에 의한 혈관수축반응에 대한 두 제제의 작용양상을 살펴 보기 위하여 흉부 대동맥의 내피를 제거하여 PGH₂ 혹

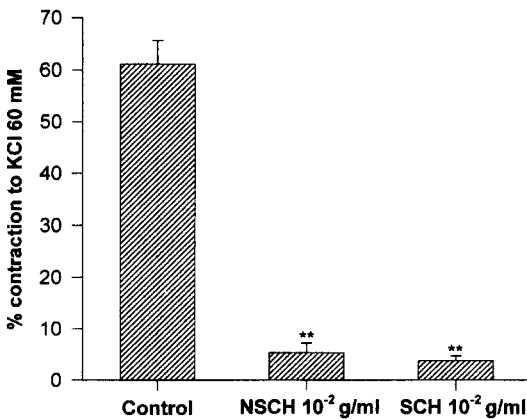


Fig. 9 — Inhibitory effects of New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH) and Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) on prostaglandin endoperoxide (10⁻⁶ M)-induced contraction in endothelium-denuded aortas of SHR. Results are expressed as percent inhibition of the contraction to 60 mM KCl and shown as mean±S.E.M. from 4 rings of different rat (*p<0.05, **p<0.01 vs control group).

은 xanthine 및 xanthine oxidase(superoxide generating system)를 가하여 수축을 유도한 후 두 제제의 전처리가 어떤 영향을 주는 지를 알아보았다. 두 제제 모두 10⁻² g/ml의 전처리는 내피를 제거한 SHR의 대동맥에서 PGH₂에 의한 수축을 유의성있게 억제하였다. PGH₂ 10⁻⁶ M에서 대조군은 61.1%의 수축반응을 나타내었는데 신원방우황청심원과 원방우황청심원 전처리는 PGH₂에 의한 수축을 각각 5.3%와 3.8%로 감소시켰다(Fig. 9). 또한, 내피를 제거한 SHR의 대동맥에서 superoxide에 의한 혈관수축반응에 대하여 두 제제 모두 10⁻² g/ml에서 유의성있는 억제효과를 나타내었다. Xanthine oxidase 10⁻¹ IU/ml에서 대조군은 86.2%의 수축반응을 나타내었는데 두 제제는 superoxide에 의한 수축을 4.2%와 2.5%로 억제하였다(Fig. 10). 이것은 신원방우황청심원과 원방우황청심원이 동일하게 superoxide anion에 의한 수축을 차단한다는 사실을 시사한다.

선천성 고혈압 흰쥐의 혈압 및 심박동수에 미치는 영향

본 실험에서 사용한 선천성 고혈압 흰쥐의 혈압은 172.9±2.0 mmHg로 정상 흰쥐(120.0±2.0 mmHg)에

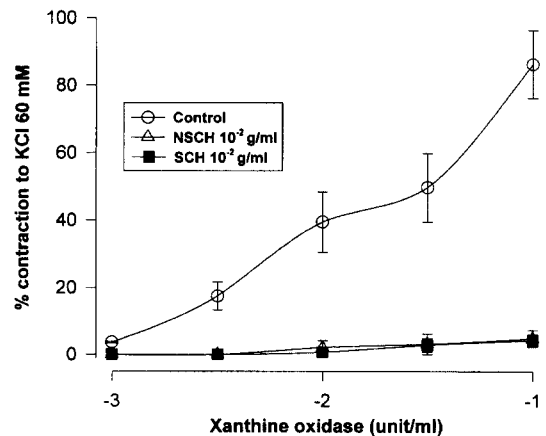


Fig. 10 — Effect of New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH) and Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) on contractions induced by oxygen-derived free radical in aortic rings without endothelium from SHR. Contractions caused by xanthine oxidase in the presence of xanthine (10⁻⁴ M) were inhibited significantly by NSCH and SCH. Results are expressed as percent of maximal contraction to 60 mM KCl and shown as mean±S.E.M. from 4 rings of different rats.

비해 현저히 높아 이를 통해 본 실험의 실험동물이 SHR임을 확인하였다. 또한, vehicle인 0.5% CMC-Na만을 투여한 선천성 고혈압 흰쥐에서도 시간에 따른 혈압 및 심박동수의 변화가 거의 없었고 이의 혈압과 심박동수가 vehicle을 투여치 않은 선천성 고혈압 흰쥐의 값과 유사하였으므로 이후에서는 이를 대조군으로 하였다. 신원방우황청심원은 투여용량에서 혈압이 낮아지는 경향을 나타내었으며, 1000 및 2000 mg/kg 투여군은 120분과 150분에서, 4000 mg/kg 투여군은 60분, 120분, 180분에서 각각 대조군에 비하여 유의성있게 혈압이 감소되었다(Fig. 11). 양성대조군인 propranolol 100 mg/kg 투여군은 혈압이 감소하는 경향을 보였으나 대조군에 비하여 유의성은 없었다. 심박동수에 있어서는 500 mg/kg 투여군에서 투여후 120분에, 1000 mg/kg 투여군에서는 90분후부터 180분까지, 2000 mg/kg 투여군에서는 150분과 180분에서, 4000 mg/kg 투여군에서는 60분부터 180분까지 유의적인 심박동수 감소가 나타났다(Fig. 12). propranolol 투여군은 투여 10분후부터 전 시간대에서 대조군에 비하여 유의적인 심박동수가 감소되었다.

원방우황청심원 투여군도 신원방우황청심원 투여군과 비슷하게 혈압 및 심박동수가 감소되었으며 두 제제 간의 유의한 차이는 없었다(Figs. 13 & 14).

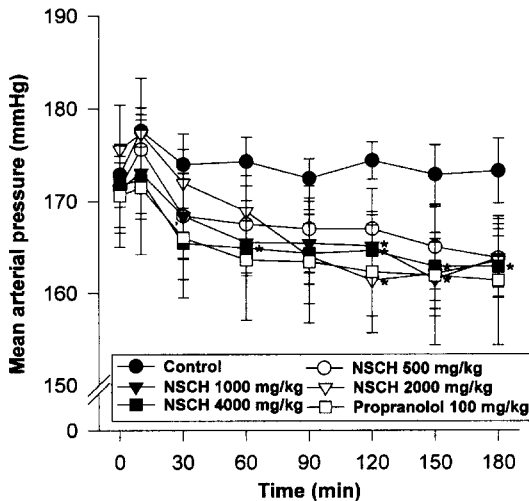


Fig. 11 — Effects of New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH) and propranolol on mean arterial pressure in conscious SHR. Each value represents mean±S.E.M. of 8 rats. (*p<0.05, **p<0.01 vs control group)

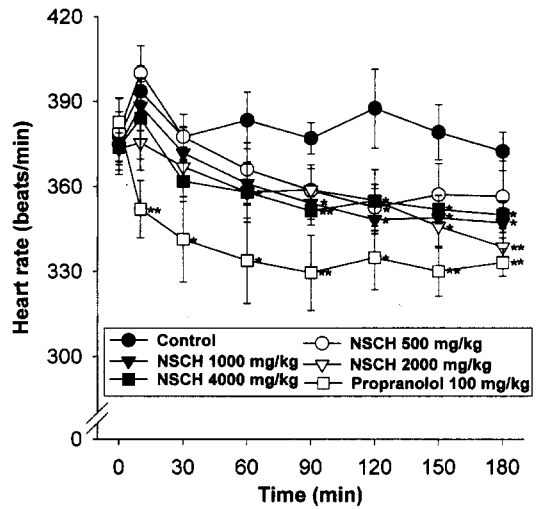


Fig. 12 — Effects of New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH) and propranolol on heart rate in conscious SHR. Each value represents mean±S.E.M. of 8 rats. (*p<0.05, **p<0.01 vs control group)

심근수축력과 심혈류량에 대한 영향

신원방우황청심원과 원방우황청심원의 심장기능 및 관상동맥 혈류량에 미치는 영향을 알아보기 위하여 LVDP, HR, CF와 (-dp/dt)/(+dp/dt) 등을 기록하여 LVDP와 (-dp/dt)/(+dp/dt)의 변화를 Table I에 나타

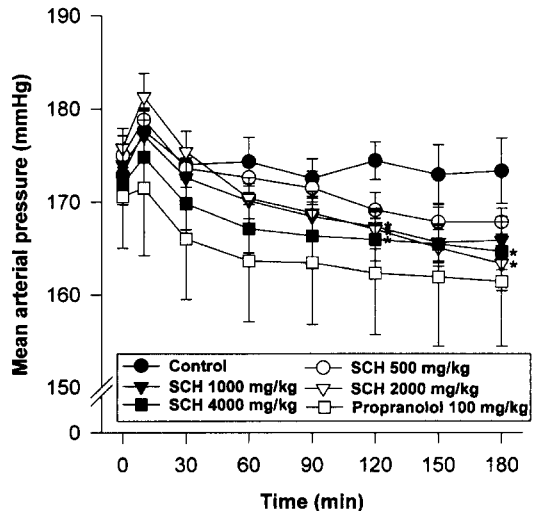


Fig. 13 — Effects of Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) and propranolol on mean arterial pressure in conscious SHRs. Each value represents mean±S.E.M. of 8 rats. (*p<0.05, **p<0.01 vs control group)

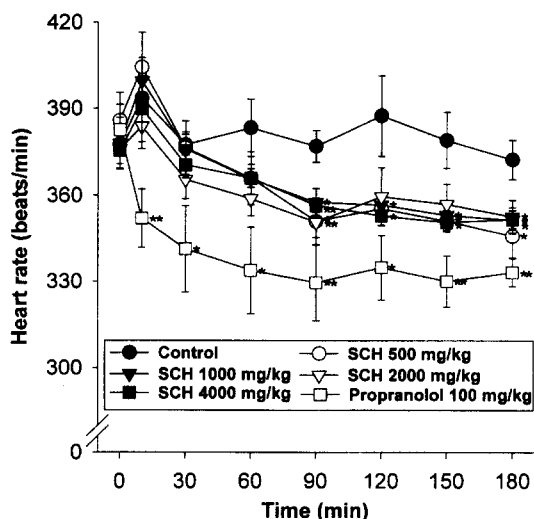


Fig. 14—Effects of Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) and propranolol on heart rate in conscious SHR. Each value represents mean \pm S.E.M. of 8 rats. (* p <0.05, ** p <0.01 vs control group)

내었다. 신원방우황청심원의 LVDP는 투여전에 비해 10배 희석액까지는 변화가 없었으나 30배와 10배 희석액 투여시에 각각 29.9%와 37.1% 감소하는 음성변력작용을 나타내어 통계적으로 유의한 차이를 보였다. 원방우황청심원도 비슷한 결과를 보였으며 두 제제간에는 유의성있는 차이를 보이지 않았다. 심근의 이완상태를 나타내는 $(-dp/dt)/(+dp/dt)$ 와 심박동수 및 심혈류량은 투여된 약물의 농도가 증가됨에 따라 투여전에 비해 점

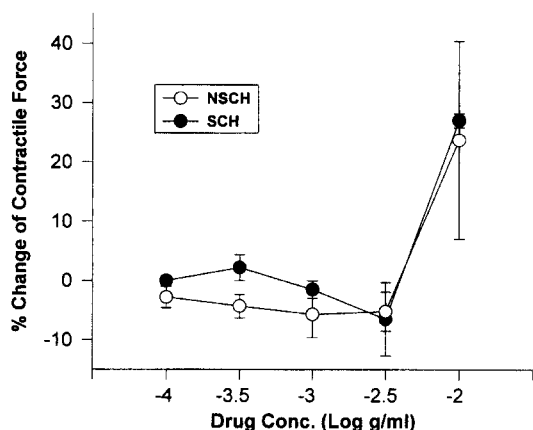


Fig. 15—Effects of New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH) and Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) on contractile force of excised atria in rats. Results are expressed as percent change of value before drug treatment and shown as mean \pm S.E.M. of 6 rats.

차로 감소하였으며 두 제제간의 유의한 차이는 없었다.

적출우심방의 심박수 및 수축력에 미치는 영향

신원방우황청심원과 원방우황청심원이 흰쥐의 적출우심방에 미치는 직접적인 영향을 검토하였다. Figs. 15 & 16에서 보는 바와 같이 신원방우황청심원은 자동적으로 뛰고 있는 적출우심방에 대해 3×10^{-3} g/ml의 농도까지 수축력 및 심박수에 영향이 없었으나, 10^{-2} g/ml의 농도에서는 $23.7 \pm 16.7\%$ 의 수축력 증가를 초래하였으며, 이 때 반사적으로 심박수는 $10.7 \pm 1.9\%$ 로 감소

Table I—Effects of NSCH and SCH on cardiac functions of rat in Langendorff preparations

Parameters	Before	Vehicle	10^{-3}	3×10^{-3}	10^{-2}	3×10^{-2}	10^{-1}
LVDP (mmHg)							
NSCH	83.20 \pm 5.16	80.40 \pm 5.30	78.50 \pm 4.12	73.30 \pm 4.55	68.90 \pm 5.45	58.30 \pm 7.09	52.30 \pm 7.05
SCH	90.30 \pm 4.74	86.40 \pm 4.69	84.60 \pm 4.67	81.80 \pm 4.22	81.90 \pm 4.14	57.80 \pm 5.91	53.10 \pm 6.60
$(-dp/dt)/(+dp/dt)$							
NSCH	0.75 \pm 0.04	0.75 \pm 0.03	0.74 \pm 0.03	0.72 \pm 0.04	0.69 \pm 0.03	0.61 \pm 0.06	0.54 \pm 0.06
SCH	0.78 \pm 0.03	0.74 \pm 0.03	0.74 \pm 0.03	0.72 \pm 0.03	0.67 \pm 0.03	0.60 \pm 0.05	0.56 \pm 0.05
HR (beats/min)							
NSCH	279.6 \pm 12.7	275.6 \pm 12.6	275.3 \pm 12.9	275.9 \pm 12.5	277.4 \pm 13.9	273.7 \pm 12.3	272.5 \pm 12.4
SCH	315.6 \pm 11.6	311.5 \pm 11.8	310.4 \pm 11.6	310.2 \pm 11.4	310.1 \pm 11.8	308.1 \pm 11.8	307.8 \pm 11.8
CF (ml/min)							
NSCH	16.94 \pm 0.49	16.80 \pm 0.51	16.72 \pm 0.49	16.53 \pm 0.49	16.43 \pm 0.46	16.30 \pm 0.51	16.22 \pm 0.51
SCH	16.99 \pm 0.47	16.92 \pm 0.44	16.69 \pm 0.43	16.57 \pm 0.43	16.35 \pm 0.46	16.13 \pm 0.47	15.84 \pm 0.51

Data are expressed as mean \pm S.E.M. of decreasing percentage vs values of predrug treatment for 10 rats in each group.

LVDP: left ventricular developed pressure, HR: heart rate, CF: coronary flow, NSCH: New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill, SCH: Wonbang Woohwangchungsimwon Pill.

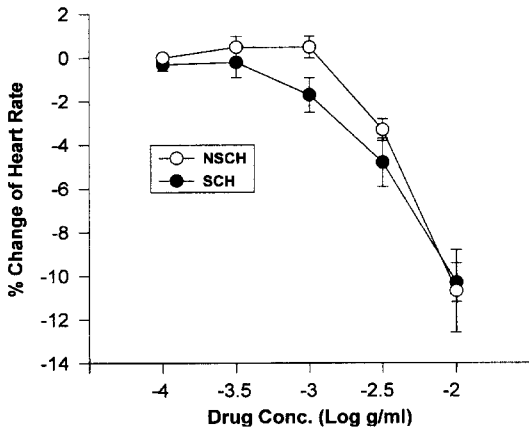


Fig. 16— Effects of New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH) and Wonbang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) on heart rate of excised atria in rats. Results are expressed as percent change of value before drug treatment and shown as mean ± S.E.M. of 6 rats.

되었다. 원방우황청심원의 경우에 있어서도 3×10^{-3} g/ml의 농도까지 적출우심방에 대해 수축력 및 심박수에 영향이 없었으나, 10^{-2} g/ml의 농도에서는 $27.0 \pm 1.2\%$ 의 수축력 증가를 초래하였으며, 반사적으로 심박수는 $10.3 \pm 0.9\%$ 로 감소되었다. 즉, 신원방우황청심원 및 원방우황청심원 모두 3×10^{-3} g/ml 농도까지는 적출 우심방의 심박수에 영향이 없었다. 다만 가장 고농도 투여시 (10^{-2} g/ml) 일시적인 양의 변력성 효과와 음의 변시성 효과를 나타내었다.

적출 유두근의 활동전위에 미치는 영향

신원방우황청심원 및 원방우황청심원 두 제제의 심근 활동전위에 미치는 영향은 실제 임상적으로 생각할 수 있는 농도인 10^{-4} g/ml 이하에서는 모두 아무런 영

향을 미치지 못하였으나, 10^{-3} g/ml의 농도에서부터 다소 미약한 활동전위 억제효과(APA, V_{max} 및 RMP 감소)가 나타나기 시작하였으나, 모두 유의성이 없었으며 두 제제간의 차이도 보이지 않았다. *In vitro*의 실험적 고농도(10^{-2} g/ml) 조건하에서는 활동전위 각 parameter인 APA, V_{max} , RMP의 변화율이 두 제제 모두 유사한 정도로 억제되어 활동전위 억제효과를 나타내었다. 또한, 활동전위기간(APD₉₀)도 모두 감소하는 현상을 보였으며, 그 감소의 정도는 신원방우황청심원군에 있어서 더욱 크게 나타났다(Table II).

심계항진에 대한 효과

Atropine 처치후 ephinephrine 투여로 심박동수를 증가시킨 흰쥐에서는 Fig. 17에서 보는 바와 같이 신원방우황청심원 10 mg/kg과 20 mg/kg 투여군에서 각각 148.1% 및 120.8%의 심박동수 증가율로 대조군과 비교하여 통계적 유의성은 없었으나 심계항진 경향을 보였고, 5 mg/kg 투여군에서는 152.8%의 심박동수 증가율로 대조군에 비해 심계항진 작용을 나타내었다. 원방우황청심원도 5 mg/kg과 20 mg/kg 투여군에서 각각 77.4% 및 91.5%의 심박동수 증가율로 대조군과 차이가 없었으나, 10 mg/kg 투여군에서는 43.4%의 심박동수 증가율로 대조군에 비해 유의성 있는 심계항진 억제 효과를 나타내었다.

선천성 고혈압 흰쥐에서는 vehicle인 0.25% CMC의 투여로 심박동수 변화율이 투여전과 비교하여 투여 10, 30, 60분 후에 각각 5.4 ± 2.2 , 6.9 ± 2.1 , $7.7 \pm 1.5\%$ 증가로 나타났고, 이를 대조군으로 하여 심박동수의 변화율을 비교하였다. 신원방우황청심원은 500 mg/kg 투여군은 투여후 30분 및 60분에 심박동수의 변화율이 대조군에 비해 유의적으로 감소하였으며,

Table II— Effects of NSCH and SCH on action potential in isolated papillary muscles of guinea pig

Groups	Dose (g/ml)	RMP (%)	APA (%)	APD ₉₀ (%)	V_{max} (%)
NSCH	10^{-4}	-0.8 ± 0.77	0.2 ± 0.23	-1.1 ± 1.05	-2.5 ± 1.57
	10^{-3}	-3.4 ± 0.64	-1.3 ± 0.41	-4.5 ± 1.93	-4.3 ± 0.71
	10^{-2}	-12.2 ± 1.31	-9.5 ± 0.82	-15.0 ± 6.14	-16.8 ± 6.20
SCH	10^{-4}	-1.5 ± 0.77	-0.4 ± 0.20	-0.7 ± 0.26	0.1 ± 1.83
	10^{-3}	-1.7 ± 0.98	0.0 ± 0.84	0.7 ± 0.77	-5.7 ± 2.29
	10^{-2}	-9.4 ± 1.71	-7.4 ± 1.40	-5.0 ± 4.70	-17.2 ± 2.82

Data are mean ± S.E.M. of 3 rats.

RMP: resting membrane potential, APA: action potential amplitude, APD₉₀: action potential duration at 90% repolarization, V_{max} : maximum upstroke velocity at phase 0, NSCH: New Wonbang Woohwangchungsimwon Pill, SCH: Wonbang Woohwangchungsimwon Pill.

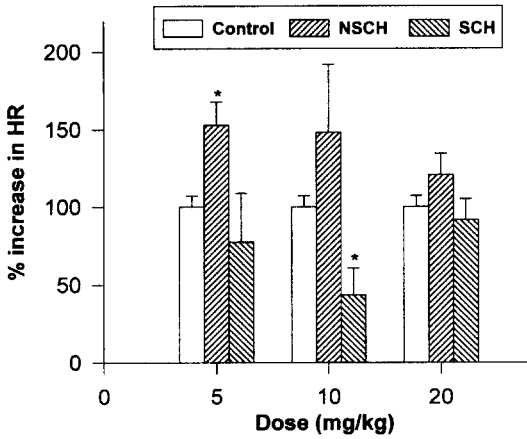


Fig. 17—Inhibitory effects of New Wombang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH) and Wombang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) on palpitation of the heart. Data are shown as mean \pm S.E.M. of 5 rats. Significant difference from control group values (* p <0.05, ** p <0.01).

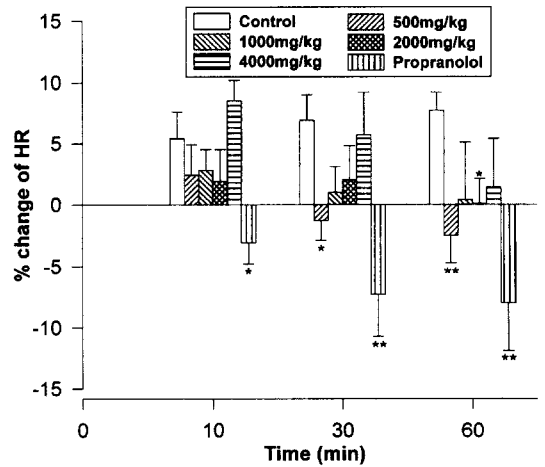


Fig. 19—Effects of Wombang Woohwangchungsimwon Pill (SCH) and propranolol on heart rate in conscious SHR. Significant difference from vehicle group values (n =5, * p <0.05, ** p <0.01).

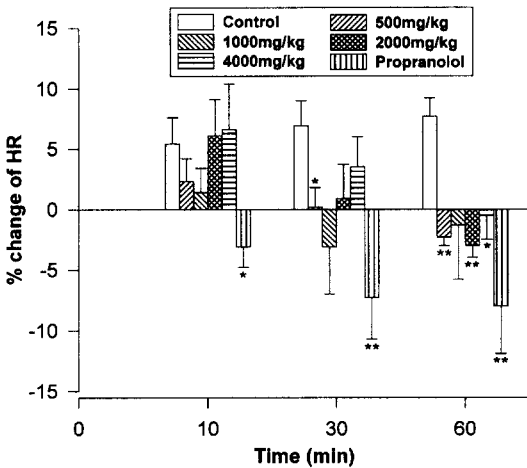


Fig. 18—Effects of New Wombang Woohwangchungsimwon Pill (NSCH) and propranolol on heart rate in conscious SHR. Significant difference from vehicle group values (n =5, * p <0.05, ** p <0.01).

2000 및 4000 mg/kg 투여군에 있어서도 투여후 60분에 심박동수의 변화율이 유의적으로 감소하였다(Fig. 18). 원방우황청심원 500 mg/kg 투여군은 투여후 10분부터 60분까지, 2000 mg/kg 투여군은 투여후 60분에 심박동수의 변화율이 대조군에 비하여 유의적으로 감소하였다. 양성대조군인 propranolol 100 mg/kg 투여군은 투여 10분후부터 60분후까지 대조군과의 심박동수 변화율에 유의적인 차이를 보였다(Fig. 19).

고 찰

고래로 부터 사용되어 온 우황청심원의 심순환계에 대한 작용으로는 고혈압, 심계항진, 동맥경화 및 허혈성 질환 등에 효과를 가진다고 알려져 있고 남²⁴⁾의 혈압강하작용과 심수축력 억제 등의 효과, 이 등²⁵⁾의 평활근에 대한 작용, 홍 등²⁶⁾의 순환기계에 미치는 영향 등에 대한 소수의 보고가 있었으나 그 내용이 빈약하고 명확하지 못하였다. 그러나, 최근에 본 저자들이^{14,15)} 우황청심원이 가지는 심혈관계에 대한 약효를 다양한 방법으로 검증하여 많은 궁금증이 해결되었던 바, 본 연구에서는 신원방우황청심원과 원방우황청심원의 심혈관계에 대한 약리학적 효과를 혈관이란 작용, SHR에서의 혈압강하작용, 흰쥐의 적출심장과 적출우심방 및 guinea pig의 적출 유두근 기능에 미치는 영향, 심계항진에 대한 효과 등으로 나누어 다각적으로 검토하고 두 제제를 비교하는 실험을 수행하였다.

먼저, 신원방우황청심원과 기존의 원방우황청심원의 혈관평활근에 미치는 영향을 살펴보기 위하여 *in vitro* 실험으로 흰쥐의 하해대동맥을 적출하여 직접적인 혈관 이완효과를 검색하였다. 혈관의 이완은 혈관내피로부터 분비되어 이웃에 있는 혈관 평활근내의 guanylate cyclase를 활성화 시킴으로써 혈관이완을 자극하고 EDRF와 같은 활성을 갖고 있는 NO의 유리나²⁷⁾ K⁺ channel이 열려 세포막이 과분극되면서 voltage-de-

pendent Ca^{2+} channel의 활성의 억제 또는 Ca^{2+} channel 등이 차단되어 세포내 Ca^{2+} 이 일정 농도 이하로 떨어져 myosin light chain kinase의 활성이 억제되거나 phosphatase가 작용하여 myosin light chain이 탈인산화될 경우 등의 기전으로 발생한다.^{22,28-32)} PE 10^{-6} M로 유도된 혈관수축반응에 대하여 혈관내피의 유무나 NO synthase 억제제인 L-NNA와 guanylate cyclase 억제제인 MB로 전처리했을 경우에 관계없이 신원방우황청심원과 원방우황청심원은 혈관이완 작용을 나타냈다. 즉, 두 제제의 직접적인 혈관평활근 이완작용은 혈관내피 의존적인 NO와의 관련성이 없음을 시사한다. 혈관이완의 기전을 좀더 명확히 하기 위하여 K^{+} channel 차단제로 K^{+} channel의 활성을 차단하거나 고칼륨성 생리액을 처리하여 신원방우황청심원과 원방우황청심원의 작용을 검토했을 때, TEA나 glibenclamide로 K^{+} channel의 활성을 차단했을 경우에는 혈관이완 효과가 영향을 받지 않았고 세포의 Ca^{2+} 이 제거된 생리액내에서는 혈관이완 효과가 차단됨으로 보아 이 반응은 voltage-dependent Ca^{2+} channel의 차단에 기인함을 시사하고 있다. 또한 흰쥐 대동맥에서의 각 약물군들의 작용으로 보아 두 제제는 혈관 평활근을 직접 이완시키는 동등한 효과가 있음을 확인할 수 있었다. 신원방우황청심원과 원방우황청심원의 구성성분 또는 구성생약인 *l*-muscone과 사향의 혈관이완효과가 NO를 경유해서 나타난다는 보고¹⁵⁾와 상이한 것은 신원방우황청심원과 원방우황청심원이 생약복합제제이기 때문에 *l*-muscone 또는 사향의 NO를 통한 혈관이완 작용을 상쇄하고 voltage-dependent Ca^{2+} channel 봉쇄에 의한 혈관이완이 주로 나타나기 때문인 것으로 사료된다.

정상혈압을 가진 흰쥐의 흉부대동맥에 acetylcholine을 처리하면 내피세포로부터 NO가 유리되어 혈관을 이완시키므로 NO의 영향을 배제시키고 EDCF에 의한 반응만을 관찰하려면 L-NNA로 NO의 생성을 차단하여야 acetylcholine에 의한 내피 의존적 수축반응을 관찰할 수 있다. SHR은 EDCF를 유리하여 내피의 조절능력이 감소되어 혈관의 반응성이 비정상적으로 나타난다.²³⁾ EDCF는 단일물질이 아니며 실험동물 종과 혈관분포에 따라 차이가 있다. SHR에서 acetylcholine에 의해 내피 의존성 수축을 일으키는 EDCF의 본체로는 cyclooxygenase 경로에서 생성된 PGH_2 및 PGH_2 생성과정에서 만들어지는 superoxide radical이 중요한 역할을 하는 것으로 보고되고 있다.³³⁾

EDCF에 의한 혈관수축을 신원방우황청심원 및 원방우황청심원이 억제할 수 있는지를 알아보기 위하여 혈관내피가 있는 SHR의 흉부대동맥에 acetylcholine 10^{-4} M 처리에 의한 내피 의존성 혈관수축반응과 내피가 제거된 혈관에 EDCF의 하나로 알려진 PGH_2 의 처리 및 xanthine과 xanthine oxidase를 가하여 생성된 superoxide에 의한 혈관수축반응을 유발하였다. 신원방우황청심원과 원방우황청심원은 superoxide에 의한 혈관수축반응에 대하여 농도 의존적으로 유의적인 길항 효과를 보였고, 두 제제간의 효과는 동일하였다.

일반적으로 혈압상승은 교감신경 기능항진에 따른 말초소동맥의 저항력 증가,³⁴⁾ 경동맥에 있는 압수용체의 기능이상,³⁵⁾ 콩팥의 혈류장애에 의한 renin 활성도 증가³⁶⁾ 등으로 나타나는데 신원방우황청심원과 원방우황청심원이 *in vitro*에서 혈관이완작용을 나타낸다는 사실로 미루어 *in vivo*에서도 혈압강하효과가 있을 것으로 생각되어 본태성 고혈압 실험모델인 SHR을 이용하여 신원방우황청심원과 원방우황청심원의 항고혈압 작용을 검색하였다. 두 제제의 모든 투여군에서 대조군에 비해 혈압이 감소되는 경향이 관찰되었으며 일부 용량투여군에서는 유의한 혈압강하 효과가 나타난 것은 이들 제제가 약한 항고혈압작용이 있으며 장기간 투여로 혈압을 강하시킬 수 있는 가능성이 있음을 암시한다. 또한 신원방우황청심원과 원방우황청심원이 SHR의 심박동수를 유의적으로 감소시키는 사실은 진정 및 불안, 초조 등에 따른 심계항진에도 응용할 수 있다는 것을 시사한다.

두 제제의 심기능에 미치는 직접적인 영향을 흰쥐의 적출 심장을 통하여 관찰하였다. 두 제제는 농도 의존적으로 심근의 수축력이 감소하는 negative inotropic effect를 보였고 심장의 휴식률이 감소하는 경향이 관찰되었으며 두 제제사이의 유의성 있는 차이는 없었다. 특히, 저배율 회색액(10배, 100배 회색액)에서 LVDP가 크게 감소한 것은 검액의 고장성이 일부 영향을 주었을 수도 있다. 적출 우심방 실험모델에서도 두 제제사이의 약효차이는 발견할 수 없었으며 두 제제 모두 negative chronotropic effect를 나타내었다.

Guinea pig 적출 유두근에서 신원방우황청심원과 원방우황청심원이 RMP, APA 및 V_{max} 를 감소시키는 작용은 심근에 있어서 Na^{+} current가 감소하여, V_{max} 를 억제시키고, 그에 따라 APA도 감소시킨 것으로 보인다. 또한 3×10^{-2} g/ml의 농도까지는 K^{+} current를

차단하여 서서히 재분극 시킴으로서 활동전위 기간 (APD₉₀)을 연장하여 막전위를 안정화시키는 것으로 추측되나, 그 이상의 농도에서는 급격히 감소하였다. 두 제제 모두 농도가 증가함에 따라 관류액의 pH가 7.4에서 점점 낮아졌으며 인공영양액의 이러한 pH변화가 간접적으로 다소 활동전위에 영향을 줄 수도 있다고 생각된다. 따라서 두 제제의 실제 생리적인 낮은 농도(10⁻⁴ g/ml이하)에서는 심근의 활동전위에 대한 직접적인 영향이 없었으나, 실험적 고농도(10⁻² g/ml) 조건하에서는 두 제제가 같은 정도로 활동전위를 억제하는 작용을 나타내었고 약효차이는 발견하기 어려웠다.

심계항진에 대한 효과를 규명하기 위하여 인공적으로 심박동수를 증가시킨 흰쥐 모델 및 SHR에서 신원방우황청심원과 원방우황청심원 두 제제는 모든 투여군에서 유의적으로 심박동수를 감소시켰으며 비슷한 심박동수 감소작용이 있는 것으로 판단되었다.

이상의 결과로 부터 신원방우황청심원과 원방우황청심원은 혈관이완에 따른 약한 혈압강하작용 및 심박동수 감소 등의 작용은 있었으나, 심기능 자체에 미치는 직접적인 영향은 미약한 것으로 판단되었고, 결론적으로 두 제제는 심혈관계 작용이 유사하며 동등한 약효가 있을 것으로 사료된다.

감사의 말씀

이 실험은 1996년도 조선무약(자)의 연구비 지원에 의하여 수행되었으며, 본 실험을 수행하는데 도와주신 성균관대학교 대학원 약학과 이종찬, 이우용, 서울대학교 대학원 약학과 강건욱, 충남대학교 대학원 약학과 강원구씨께 감사드립니다.

문헌

- 1) 진사문 : 태평혜민화제국방, 대북, 선풍출판사, p. 81 (1987).
- 2) 허 준 : 원본동의보감(신증판), 남산당, p. 692 (1987).
- 3) 이 천 : 의학입문, 대성문화사, p. 215 (1981).
- 4) 황도연 : 방약합편, 행림출판사, p. 102 (1977).
- 5) 염태환 : 동의처방대전, 행림서원, p. 332, 196 (1975).
- 6) 김재길 : 원색천연약물대사전, 남산당 2, p. 345 (1984).

- 7) Kimura, M., and Waki, I. : Potentiation of β -adrenergic receptor to musk. *Jap. J. Pharmacol.* **16**, 129 (1966).
- 8) Kimura, M. : Isoproterenol potentiation in an animal product-musk. *Trends Pharm. Sci.* **7**, 341 (1980).
- 9) Matsubara, T. : Pharmacological studies of civetone, a fragrant component, in civet : comparison with actions of muscone on cardiovascular and respiratory systems. *富山藥研年報* **17**, 42 (1990).
- 10) Sano, T. : Über die maennlich sexual hormonartige Wirkung des Moschus. *J. Pharm. Soc. Japan* **56**, 913 (1936).
- 11) Sano, T. : Über die maennlich sexual hormonartige substanz des Moschus. *J. Pharm. Soc. Japan* **57**, 851 (1937).
- 12) Mishra, R. K., Arora, R. B. and Seth, S. D. S. : Anti-inflammatory effect of musk. *J. Pharm. Pharmacol.* **14**, 830 (1937).
- 13) Taneja, V., Siddiqui, H. H. and Arora, R. B. : Studies on the anti-inflammatory activity of *Moschus moschiferus*(Musk) and its possible mode of action. *Ind. J. Physiol. Pharmac.* **17**, 241 (1973).
- 14) Cho T. S., Lee S. M., Kim N. D., Huh I. H., Ann. H. S., Kwon K. I., Park S. K., Shim S. H., Shin D. H. and Park D. K. : Pharmacological actions of *l*-Muscone on cardiovascular system. *J. Applied Pharmacol.* **5**, 299 (1997).
- 15) Cho T. S., Lee S. M., Kim N. D., Huh I. H., Ann. H. S., Kwon K. I., Park S. K., Shim S. H., Shin D. H. and Park D. K. : Pharmacological actions of new woohwangchungsimwon liquid on cardiovascular system. *J. Applied Pharmacol.* **5**, 390 (1997).
- 16) Furchgott, R. F. and Zawadzki, J. V. : The obligatory role of endothelial cells in the relaxation of arterial smooth muscle by acetylcholine. *Nature (Lond.)*, **288**, 373 (1980).
- 17) Cho T. S., Lee S. M., Kim N. D., Huh I. H., Ann. H. S., Kwon K. I., Park S. K., Shim S. H., Shin D. H. and Park D. K. : Pharmacological actions of new woohwangchungsimwon pill on cardiovascular system. *Yakhak Hoeji*, **41**, 802 (1997).

- 18) Wong, P. C., Price, W. A., Chiu, A. T., Duncia, J. V., Carini, D. J., Wexler, R. R., Johnson, A. L. and Timmermans, P. B. M. W. M. : Nonpeptide angiotensin II receptor antagonists: VIII. Characterization of functional antagonism displayed DuP753, an orally active antihypertensive agent. *J. Pharmacol. Exp. Ther.* **252**, 719 (1990a).
- 19) Wong, P. C., Price, Jr. W. A., Chiu, A. T., Duncia, J. V., Carini, D. J., Wexler, R. R., Johnson, A. L. and Timmermans, P. B. M. W. M. : Hypotensive action of DuP753, an angiotensin II antagonist, in spontaneously hypertensive rats: Nonpeptide angiotensin II receptor antagonists: X. *Hypertension* **15**, 459 (1990b).
- 20) Grover, G. J., Dzwonczy, S., Parham, C. S. and Selph, P. : Pharmacological profile of cromakalim in the treatment of myocardial ischemia in isolated rat heart and anesthetized dogs. *J. Cardiovasc. Pharmacol.* **16**, 853 (1990).
- 21) Grover, G., J. McCullough, J. R., D'Alozo, A. J., Sargent, C. A. and Atwal, K. S. : Cardioprotective potassium channel opener BMS-180448. *J. Cardiovasc. Pharmacol.* **25**, 40 (1995).
- 22) Cavero I., Mondot S. and Mestre M. : Vasorelaxant effects of cromakalim in rats are mediated by glibenclamide-sensitive potassium channels. *J. Pharmacol. Exp. Ther.* **248**, 1261 (1989).
- 23) Lüscher T. F. and Vanhoutte P. M. : Endothelium-dependent contractions to acetylcholine in the aorta of the spontaneously hypertensive rat. *Hypertension* **8**, 344 (1986).
- 24) 남상경 : 우황청심원과 소합향원의 효능에 관한 연구, 경희대학교 박사학위논문 (1992).
- 25) 이원철, 김영석, 배형섭, 구분홍 : 우황청심원의 제형별 임상에 관한 연구, *대한한의학회지* **11**, 102 (1990).
- 26) 홍남두, 김남재, 김규섭 : 우황청심원의 순환기계에 미치는 영향, *생약학회지* **18**, 241 (1990).
- 27) Palmer, R. M. J., Ferrige, A. G. and Moncada, S. : Nitric oxide release accounts for the biological activity of endothelium-derived relaxing factor. *Nature* **327**, 524 (1987).
- 28) Ferrante, J. and Triggle, D. J. : Drug and disease induced regulation of voltage-dependent calcium channels. *Pharmacol. Rev.* **42**, 29 (1990).
- 29) Cook, N. S. : The pharmacology of potassium channels and their therapeutic potential. *TIPS* **9**, 21 (1988).
- 30) Chiu, P. J. S., Telzloff, G., Ahn, H. S. and Sybertz, E. J. : Effects of BRL 34915, a putative K channel openers, on transmembrane ⁴⁵Ca movements in rabbit aortic smooth muscle. *Eur. J. Pharmacol.* **155**, 229 (1988).
- 31) Stanfield, P. R. : Nucleotides such as ATP may control the activity of ion channels. *Trends in Neurosci.* **8**, 335 (1987).
- 32) Ashcroft, F. M. : Adenosine 5'-triphosphate-sensitive potassium channels. *Ann. Rev. Neurosci.* **11**, 97 (1988).
- 33) Kim N. D., Choi W. S., Kang K. W. and Choi K. J. : Ginsenosides inhibit endothelium-dependent contraction in the spontaneously hypertensive rat aorta *in vitro*. *Korean J. Ginseng Sci.* **21**(2), 125 (1997).
- 34) Dequattro, V., Patrick, S., Minagawa, R., Kopin, I., Bornheimer, J., Foti, A. and Barndt, R. : Central and peripheral noradrenergic tone in primary hypertension. *Fed. Proc.* **43**, 47 (1984).
- 35) Stroyker, H. A. J., Smeets, G. and Rossum, V. J. M. : Central nervous system α -adrenergic mechanisms and cardiovascular regulation in rats. *Arch. Int. Pharmacodyn.* **213**, 285 (1975).
- 36) Cohen, M. L. and Kurz, K. D. : Angiotensin converting enzyme inhibition in tissues from spontaneously hypertensive rats after treatment with captopril or MK 421. *J. Pharmacol. Exp. Ther.* **220**, 63 (1982).