

## اثر یون فسفات بر خواص بیو فیزیکی کانال پتاسیمی شبکه

### آندوپلاسمی هپاتوسیت موش صحرائی

حمید سپهری (PhD)<sup>۱\*</sup>، منوچهر اشرف پور (PhD)<sup>۲</sup>

۱- مرکز تحقیقات علوم اعصاب، دانشگاه علوم پزشکی گلستان

۲- گروه فیزیولوژی و فارماکولوژی دانشگاه علوم پزشکی بابل

دريافت: ۹۱/۲/۱۳، اصلاح: ۹۰/۱۱/۱۹، پذيرش: ۹۰/۹/۱۹

#### خلاصه

**سابقه و هدف:** شبکه آندوپلاسمی ارگانل مهمی است که در تنظیم طبی از اعمال نقش دارد. اخیراً کانال پتاسیمی در غشاء شبکه آندوپلاسمی گزارش گردید که نقش فیزیولوژیک آن نامشخص است. شبکه آندوپلاسمی هپاتوسیت منع غنی از آنزیم گلوکر-۶-فسفاتاز است که در کنترل گلوکونئوتراز دخالت دارد. از آنجاییکه یون فسفات متابولیت داخل لومنی این آنزیم شبکه آندوپلاسمی است در این مطالعه اثر یون فسفات بر فعالیت کانال پتاسیمی مورد بررسی قرار گرفت.

**مواد و روشها:** استخراج وزیکول های شبکه آندوپلاسمی از طریق خارج نمودن کبد موش صحرائی و هموژنیزاسیون و انجام مراحل مختلف اولتراسانتریفیوژ صورت گرفت. فسفاتیدیل کولین از زرده تخم مرغ تازه استخراج گردید. غشاء دولایه لیپیدی با استفاده از فسفاتیدیل کولین و بر روی منفذی به قطر ۳۵۰ $\mu$ m واقع در حد فاصل دو محفظه cis و trans که بترتیب حاوی کلرور پتاسیم ۲۰۰ و ۵۰ میلی مولار بودند تشکیل، سپس وزیکولها داخل غشاء الحاق شد. فعالیت کانال با روش ثبت تک کانال در شرایط کنترل و در حضور یون فسفات در سمت داخل لومنی کانال ثبت شد و سپس خواص بیو فیزیکی آن با نرم افزار clampfit ۱۰ آنالیز گردید.

**یافته ها:** کانال پتاسیمی شبکه آندوپلاسمی دارای کنداكتانس PS ۵۵۰ بود و فعالیت آن در بازه ولتاژی -۴۰ تا +۳۰ میلی ولت بصورت واپسنه به ولتاژ تغییر کرد به این صورت که احتمال باز بودن و متوسط دامنه جریان عبوری از کانال در ولتاژ +۳۰ میلی ولت بترتیب ۰/۷۳ و ۰/۲۶ پیکوآپرولی در ولتاژهای پایین، کانال از حداقل فعالیت برخوردار بود. در حضور غلظت ۵۰ میلی مولار یون فسفات، میانگین جریان عبوری و نیز احتمال باز بودن کانال در ولتاژهای مختلف نسبت به شرایط کنترل تغییر معنی داری پیدا نکرد.

**نتیجه گیری:** نتایج مطالعه نشان داد که غشا شبکه آندوپلاسمی هپاتوسیت در موش صحرائی دارای نوعی کانال پتاسیمی با فعالیت واپسنه به ولتاژ بوده و بنظر می رسد که ویژگی های الکتروفیزیولوژیک آن تحت تأثیر آنیون فسفات سمت داخل لومنی قرار نمی گیرد.

**واژه های کلیدی:** شبکه آندوپلاسمی، کانال پتاسیمی، یون فسفات.

#### مقدمه

غشا ER و کانال های یونی می تواند بر فعالیت این ناقلين غشائي ER تاثيرگذار باشد. وجود کانال های کلری در غشاء شبکه آندوپلاسمی هپاتوسیت در مطالعات مختلف به اثبات رسیده و پيشنهاد شده که در ختنی سازی شارژ الکتریکی هنگام خروج کلسیم ایفاء نقش می کند (۵-۹). کانال های پتاسیمی نیز علاوه بر غشاء سلول در غشای ارگانل های داخل سلولی از جمله در شبکه آندوپلاسمی گزارش شده اند و پاره ای از خواص بیوفیزیک آن بیان گردیده است (۱۰-۱۱). پتانسیل غشاء شبکه آندوپلاسمی حدوداً صفر میلی ولت بوده و میزان تعییرات ولتاژ آن بسیار پایین است (۱۲ و ۱۳)، بدیلیل پایین بودن احتمال باز بودن کانال شبکه آندوپلاسمی در ولتاژ صفر میلی ولت، احتمالاً فعالیت آن توسط عوامل متابولیکی کنترل و تنظیم می گردد. نتایج مطالعات نشان می دهند که فعالیت این کانال توسط میزان ATP سیتوزولی کاهش می یابد (۱۰ و ۱۱) ولی تاکنون نقش عوامل

هپاتوسیت ها سلول های ابی تلیال چند کاره ای هستند که از فعالیت متابولیکی بالایی برخوردار هستند. شبکه آندوپلاسمی در هپاتوسیت ها بدليل متabolیسم بالا توسعه زیادی یافته بطوریکه سطح آن ۲۰-۳۰ برابر سطح غشا سلول می باشد. سطح وسیع شبکه آندوپلاسمی (Endoplasmic Reticulum-ER) حاوی سیستم های آنزیمی و کانال های یونی متعددی برای انجام اعمال فیزیولوژیک متنوع آن است (۱). تنظیم قند خون یکی از اعمال بسیار مهم ER است که از طریق آنزیم گلوکر-۶-فسفاتاز انجام می گیرد (۲-۳). جایگاه فعال کاتالیتیکی این آنزیم در سمت داخل لومنی ER قرار داشته و گلوکر-۶-فسفات را به گلوکز و یون فسفات تجزیه می کند، گلوکز از طریق ناقل GLUT<sub>7</sub> و یون فسفات از طریق ناقل پرووتینی T<sub>2</sub> از لومن وارد سیتوزول می شوند (۴-۵). با توجه به ماهیت آنیون یون فسفات تغییر پتانسیل الکتریکی

□ این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی مشترک دانشگاه علوم پزشکی گلستان و مرکز تحقیقات علوم اعصاب دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی به شماره ۱۵۰۱۱۹۰۱۵ می باشد.  
\* مسئول مقاله:

## اثر یون فسفات بر خواص بیوفیزیکی کانال پتاسیم شبکه آندوپلاسمی؛ حمید سپهری و همکاران

آغشته گردیده و با غشاء دو لایه تماس داده شد و این عمل تا جاگیری کانال در BLM و برقراری جریان یونی ناشی از فعالیت کانال تکرار گردید.

**ثبت فعالیت الکتریکی کانال:** جهت ثبت فعالیت کانال از الکترودهای Ag/AgCl استفاده شد. این الکترودها به وسیله پل نمکی آگار ۳٪ در محلول سه مولار کلرور پتاسیم (agar salt bridge) (agar salt bridge) به محفظه های cis و trans متصل گردید، الکترود متصل به محفظه cis بعنوان الکترود مرجع و ولتاژ از طریق الکترود متصل به محفظه trans اعمال شد. دامنه ولتاژ مورد استفاده در محدوده -۴۰ تا +۳۰ میلی ولت قرار داشت که با فواصل ده میلی ولتی اعمال می گردید. الکترودها از طریق پری آمپری فایر به دستگاه آمپلی فایر (analog to digital A/D) متصل بودند و سیگنال های دریافتی به میزان ۱۰۰ برابر تقویت و جریان خروجی از آمپلی فایر با عبور از فیلتر pole ۸ پایین گذر Bessel KHZ به میزان ۱ فیلتر شده و سپس جریان ها با استفاده از دستگاه ای تودی (sampling rate) دوازده بیتی با دامنه  $10 \text{ mV} \pm \text{Digital noise}$  شده و با سرعت نمونه برداری (sampling rate) برابر ۵ KHz (sampling rate) (sampling rate) کامپیوتر منتقل و ذخیره گردیدند. تمام آزمایشات BLM در دمای اطاق (حدود  $22^\circ\text{C}$ ) انجام شدند.

### تجزیه و تحلیل داده ها

ثیت های گرفته شده با مدت زمان حداقل ۵۰ ثانیه با استفاده از برنامه نرم افزار clampfit10 مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. جهت بدست آوردن احتمال باز بودن کانال (کسری از زمان که کانال در حالت هدایتی سبزی می نماید و از محاسبه نسبت تعداد نقاط ثبت شده در وضعیت هدایتی به کل تعداد نقاط در ثبت بدست می آید) و میانگین جریان در هر ولتاژ (میزان توزیع شدت جریان عبوری current amplitude histogram) آن با برنامه Clampfit10 رسم و با استفاده از رابطه Gaussian فیت گردید. منحنی رابطه جریان - ولتاژ با نرم افزار excel رسم شد و برای هر ولتاژ از ۵ ثبت استفاده گردید و نتایج بصورت mean $\pm$ SE نشان داده شدند. میانگین مقادیر دامنه جریان و احتمال باز بودن کانال در مرحله قبل و بعد از اضافه کردن دارو به سمت trans با استفاده از آزمون آماری paired T-Test مورد مقایسه قرار گرفته و  $p < 0.05$  معنی دار در نظر گرفته شد.

### یافته ها

فعالیت کانال بعد از الحق و زیکولهای شبکه آندو پلاسمی در غشاء در محیط غیر همگون کلرید پتاسیم (mM KCl cis/۵۰ mM KCl trans) ثبت گردید. تصویر ۱ جریانهای ثبت شده حاصل از فعالیت کانال را در ولتاژهای مختلف و در شرایط کنترل نشان می دهد. میانگین جریانهای ثبت شده و احتمال باز بودن کانال نیز در جدول شماره ۱ منعکس شده اند.

شکل ۲ منحنی رابطه جریان - ولتاژ را در شرایط کنترل نمایش می دهد. شبی منحنی که نشان دهنده کنداکتانس کانال است برابر با  $55.0 \pm 10.7$  pS بود. با توجه به اینکه میزان پتاسیل معکوس (reverse potential) فعالیت کانال نزدیک به پتاسیل تعادلی پتاسیم  $E_{K+} = -34 \text{ mV}$  در شرایط یونی  $K^+ = \frac{200 \text{ mM}}{50 \text{ mM}}$  قرار دارد، می توان گفت کانال نسبت به پتاسیم نفود پذیر بوده و کاتیونی است. همچنین فعالیت کانال مشاهده شده در

متابولیکی داخل لومنی شبکه آندو پلاسمی بر فعالیت کانال پتاسیم غشا شبکه آندوپلاسمی مورد بررسی قرار نگرفته است. از آنجائیکه آیون فسفات متabolit داخل لومنی آنزیم گلوكز-۶ فسفاتاز شبکه آندوپلاسمی است (۱۲و ۱۳) و گزارشاتی ارائه شده اند که بر تاثیر یون فسفات بر فعالیت کانال کلری شبکه آندوپلاسمی هپاتوسیت دلالت دارد (۸). این مطالعه با هدف تعیین اثر یون فسفات (HPO<sub>4</sub><sup>-</sup>) داخل لومنی بر فعالیت کانال پتاسیم شبکه آندو پلاسمی طراحی و به اجرا در آمده است.

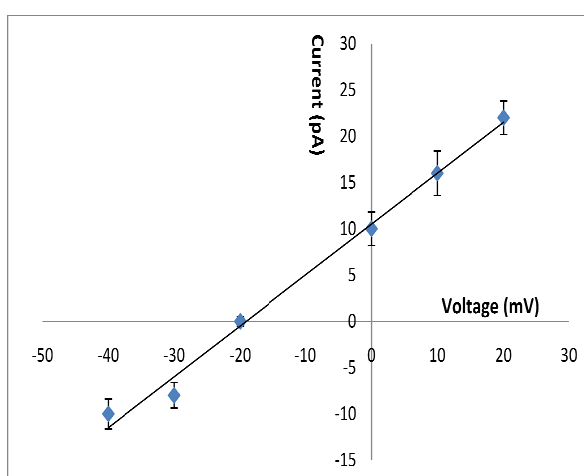
### مواد و روشها

**مواد:** در این تحقیق از ۴- آمینوپریدین (4-aminopyridine; AP) (trisma base) (N-Z-hydroxyethylpiperazine-N-Z- Hepes trisma n-ethanesulfonic acid) که همگی محصول شرکت سیگما بودند و KCl و Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>، decan مقطور به کار رفته برای تهیه محلول، کلرید پتاسیم دیونیزه بوده است.

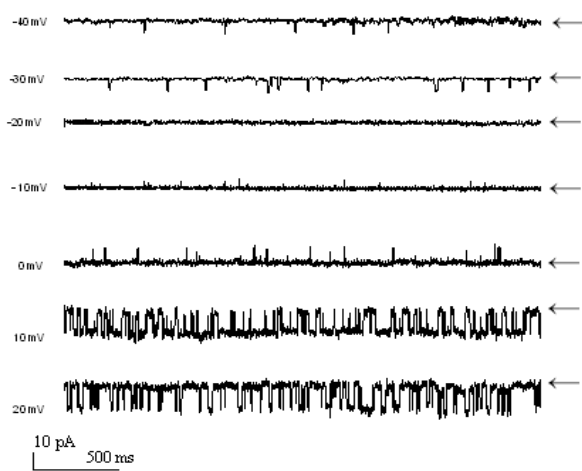
### روش کار:

تشکیل غشاء دو لایه لیپیدی (BLM-Bilayer lipid membrane): معمولاً "برای تشکیل BLM از یک و یا مخلوطی از لیپیدهای طبیعی و یا مصنوعی استفاده می گردد. در مطالعه حاضر از فسفاتیدیل کولین جهت تشکیل BLM استفاده شد. ماده فوق بر اساس روش Singleton و با استفاده از زردۀ تخم مرغ تازه استخراج گردید (۱۴و ۱۵). برای این تشکیل غشاء دو لایه لیپیدی از روش Mueller استفاده شد (۱۵). برای این منظور فسفاتیدیل کولین با غلظت ۲۵ mg/ml در n-decan ۱۵۰ μm با استفاده از سوزن دندانپیشکی (Stainless Steel) به قطر ۳۵۰ μm که بر روی دیواره ای از جنس تلقون تعییه شده بود منفذی به قطر ۳۵۰ μm نشان داده شد. محفوظه cis (سمت سیتوپلاسمی) و trans (فضای داخل لومن) دو طرف منفذ بترتیب محلول ۲۰۰ mM و ۵۰ mM کلرید پتاسیم قرار داشت. محلولهای کلرید پتاسیم حاوی ۱۰ mM Hepes و pH آن با استفاده از trisma به ۷/۴ رسانده می شد. تشکیل غشاء از طریق مشاهده با استرئو میکروسکوپ انجام گرفت. غشائی که در حدود ۱۰۰ mV ولتاژ را تحمل می کرد و قادر نشد بوده و ظرفیت خارجی حدود ۴۰۰ پیکو فاراد داشت جهت آزمایش مورد استفاده قرار گرفت.

**استخراج وزیکولهای شبکه آندوپلاسمی زبر و الحق آن در غشاء:** موشهای نر نژاد Wistar با وزن تقریبی ۱۸۰ گرم مورد استفاده قرار گرفتند. در هر نوبت استخراج از ۳ سر موش استفاده شد. حیوانات ۲۴ ساعت قبل از آزمایش گرسنه نگه داشته شده و در روز آزمایش و پس از بیهوشی با اتر با کیوتین کشته شدند، بعد از خارج کردن کبد، استخراج میکروزم های شبکه آندوپلاسمی زبر با روش Kan و از طریق هموئیزاسیون بافت و سانتریفوژ آن در مراحل مختلف توسط دستگاه اولتراسانتریفوژ Beckman انجام گرفت (۱۶)، وزیکول های ER استخراج شده در محلول بافر سوکروز ایمیدازول حل و در دمای ۷۰ °C نگهداری شد. جهت الحق کانال به غشاء دو لایه لیپیدی، یک سوزن Stainless Steel به قطر ۱۰۰ μM به وزیکولهای استخراج شده



شکل ۲. منحنی رابطه جریان - ولتاژ در شرایط کنترل و در محیط حاوی (n=5). (۲۰۰ mM KCl cis/۵۰ mM KCl trans)



شکل ۳: ثبت از فعالیت کanal پتاسیمی پس از اضافه نمودن غلظت ۵۰ میلی مولار Na2Hpo4 به محیط ترانس در ولتاژ های مختلف و در محیط (۲۰۰ mM KCl cis/۵۰ mM KCl trans).

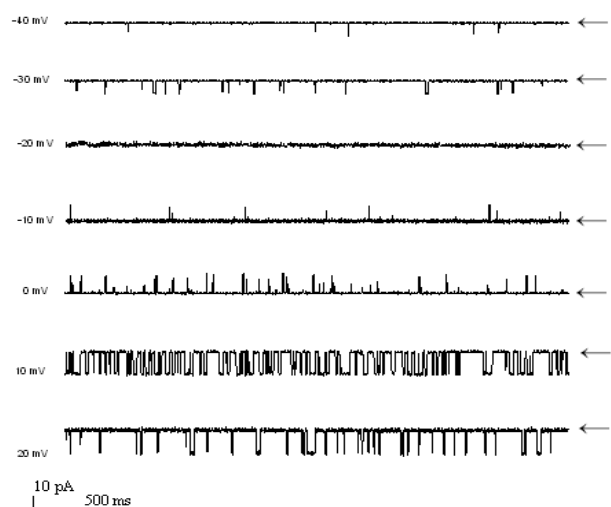
← وضعیت بسته کanal را نشان می دهد.

### بحث و نتیجه گیری

در این مقاله بدنال الحق و زیکولهای شبکه آندوپلاسمی در غشاء دو لایه لیپیدی نوعی کanal پتاسیمی با قابلیت هدایت PS ۵۵۰ بدست آمد که دارای رفتار واپسیت به ولتاژ بود. بطوریکه در ولتاژ های منفی تقریباً کanal بسته بوده و احتمال باز بودن آن (Po) و نیز دامنه جریان عبوری از کanal در ولتاژ های بالاتر از ۲۰ میلی ولت به شدت افزایش پیدا کرده است. کanal پتاسیمی در غشاء شبکه آندوپلاسمی هپاتوسیت موش صحرایی در مطالعات قبلی نیز شبیه کanal مطالعه حاضر از کنداقتانس بالایی برخوردار بود (۵۹۸) پیکو سیمنس) و دامنه جریان و احتمال باز بودن کanal بصورت واپسیت به ولتاژ تعییر می کرد به این صورت که در ولتاژ های مثبت کanal فعالیت بالایی داشت ولی فعالیت کanal در ولتاژ های پایین و منفی بصورت قابل ملاحظه ای کاهش می یافت (۱۰). پتانسیل غشاء ER حدوداً صفر میلی ولت بوده و میزان تغییرات ولتاژی آن اندک است (۹)، همانطور

حضور (4AP(4 aminopyredine) ۴۰ میلار گردید که نشان دهنده پتاسیمی بودن کanal مورد مطالعه است.

در مرحله بعدی مطالعه اثر آئیون فسفات Na2Hpo4 با غلظت ۱۰، ۲۰ و ۵۰ میلی مولار در ناحیه ترانس بر کanal مورد بررسی قرار گرفت که جریانهای ثبت بدست آمده در ولتاژ های مختلف و در حضور غلظت ۵۰ میلی مولار فسفات در شکل ۳ نمایش داده شده است. یون فسفات در هیچیک از دوزهای مورد مطالعه تاثیر معنی داری بر دامنه جریان و احتمال باز بودن کanal در ولتاژ های مختلف نداشت. با توجه به اینکه غلظت های ۱۰ و ۲۰ میلی مولار یون فسفات تاثیر معنی داری بر فعالیت کanal نداشتند ثبت های مربوط به حضور این غلظت ها نمایش داده نشدند و در این قسمت تنها به نمایش ثبت های گرفته شده در حضور غلظت ۵۰ میلی مولار ناحیه trans اکتفا شده است.



شکل ۱. ثبت از فعالیت کanal پتاسیمی در شرایط کنترل و در KCl cis/۵۰ mM KCl trans).

۲۰۰ mM

← وضعیت بسته کanal را نشان می دهد.

جدول ۱. میانگین جریان و احتمال باز بودن کanal در شرایط کنترل و پس از اضافه کردن دوز ۵۰ میلی مولار Na2Hpo4 به سمت ترانس در ولتاژ های مختلف.

		کنترل				در حضور یون فسفات	
احتمال باز	دامنه جریان	احتمال باز	دامنه جریان	ولتاژ	بدون کanal	(پیکو آمپر)	بدون کanal
۰.۰۰	۱/۶±۱.۰	۰.۰۰۴±۰.۰۱	۱/۸±۱.۱	۰/۰۰۶±۰.۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱
۰.۰۳	۱/۴±۸	۰.۰۰۵±۰.۰۶	۱/۴±۹	۰/۰۰۵±۰.۰۶	۰/۰۰۵±۰.۰۶	۰/۰۰۵±۰.۰۶	۰/۰۰۵±۰.۰۶
۰.۰۷	۰/۵±۰	۰	۱/۵±۰	۰	۰/۵±۰	۰	۰/۵±۰
۰.۱۰	۱/۷±۸/۷	۰/۰۰۷±۰/۰۵	۲±۷/۵	۰/۰۰۴±۰/۰۵	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱
۰.۱۰	۱/۸±۱۰	۰/۰۰۳±۰/۰۴	۱/۴±۱۶	۰/۰۰۵±۰/۰۸	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱
۰.۱۰	۱/۵±۲۲	۰/۰۸±۰/۳۲	۲۱±۱/۵	۰/۳۳±۰/۰۹	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱
۰.۲۰	۱/۸±۲۶	۰/۰۱±۰/۷۳	۲±۲۵	۰/۶۸±۰/۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱	۰/۰۰۰۱

## اثر یون فسفات بر خواص بیوفیزیکی کاتال پتاسیمی شبکه آندوپلاسمی؛ حمید سپهری و همکاران

(۱۷-۱۹). یون کلسیم یکی دیگر از عوامل سیگنالینگ بسیار مهم داخل سلولی است که تغییر غلظت آن می‌تواند بر بسیاری از فعالیتهای داخل سلولی از جمله عملکرد کاتال های یونی تأثیر گذار باشد و در این راستا گزارش های متعددی از وجود کاتال های پتاسیمی وابسته به کلسیم در غشاء سلول ها و نیز در غشای ارگانل های داخل سلولی ارائه شده اند (۲۰-۲۲).

اگرچه ویژگی های عملی کاتال پتاسیمی گزارش شده در این مطالعه بصورت وابسته به ولتاژ تغییر می‌یابد ولی غلظت های مختلف یون فسفات تاثیری بر خواص بیوفیزیکی و الکتروفیزیولوژیک کاتال بوجود نیاورد و در این راستا ممکن است سایر عوامل متابولیک از جمله نوکلوتیدها و کلسیم فعالیت کاتال مورد مطالعه را تحت تاثیر قرار دهند که این امر مستلزم مطالعه بیشتر خواهد بود.

## تقدیر و تشکر

بدینوسیله از مرکز تحقیقات علوم اعصاب دانشگاه علوم پزشکی گلستان و مرکز تحقیقات علوم اعصاب دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی به دلیل حمایت مالی از این تحقیق تشکر و قدردانی می‌گردد.

که یافته های این مطالعه نشان داد احتمال باز بودن کاتال پتاسیمی گزارش شده حاضر نیز در این ولتاژ ناچیز است. همانطور که گفته شد یون فسفات تاثیر معنی داری بر خواص الکتروفیزیولوژیک کاتال در ولتاژ های مختلف بوجود نیاورد و دامنه جریان و همچنین احتمال باز بودن کاتال تغییر معنی داری نشان نداد. در مقابل Eliassi و همکاران کاتال کلری را در شبکه آندو پلاسمی هپاتوسیت گزارش نموده اند که در حضور یون فسفات در حالیکه میزان جریان یونی عبوری از کاتال بصورت وابسته به دوز کاهش پیدا کرده بود ولی احتمال باز بودن کاتال بطور قابل توجهی افزایش پیدا کرده بود (۸).

ممکن است فعالیت کاتال پتاسیمی شبکه آندوپلاسمی توسط عوامل متابولیک دیگری تحت تاثیر قرار گیرد بطوریکه در مطالعات قبلی اثرات مهاری ATP و اثر تحریکی ADP-Mg<sup>2+</sup>، بعنوان متابولیت های مهم داخل سلولی بر فعالیت کاتال پتاسیمی شبکه آندو پلاسمی گزارش گردید (۱۰ و ۱۱). یون هیدروژن یکی دیگر از متابولیت ها داخل سلولی است که می‌تواند بر فعالیت کاتال تاثیر گذار باشد طوریکه اثر مهاری اسیدیته داخل سلولی بر فعالیت کاتال های پتاسیمی ارگانل های کرومافینی گزارش شده است (۲). علاوه بر این بسیاری از پروتئین کینازهای داخل سلولی می‌توانند فعالیت کاتال پتاسیمی را تحت تاثیر قرار دهنند

## Effect of Phosphate Ions on Biophysical Properties of Rat Hepatocytes Endoplasmic Reticulum Potassium Channel

H. Sepehri (PhD)<sup>1\*</sup>, M. Ashrafpour (PhD)<sup>2</sup>

1. Neuroscience Research Center, Faculty of Medicine, Golestan University of Medical Sciences, Gorgan, Iran

2. Department of Physiology and Pharmacology, Faculty of Medicine, Babol University of Medical Sciences, Babol, Iran

J Babol Univ Med Sci; 14(6); Nov 2012; pp: 33-38

Received: Dec 10<sup>th</sup> 2011, Revised: Feb 8<sup>th</sup> 2012, Accepted: May 2<sup>nd</sup> 2012.

### ABSTRACT

**BACKGROUND AND OBJECTIVE:** Rough endoplasmic reticulum is important organelle that plays a role in the regulation of a range of functions. Potassium channels in the endoplasmic reticulum membrane were recently reported that its physiological role is unknown. Hepatocyte endoplasmic reticulum is a rich source of glucose 6-phosphatase that is involved in the control of gluconeogenesis. Since phosphate ions are intra-luminal metabolites for this enzyme of endoplasmic reticulum thus, in this study, the effect of phosphate ions on potassium channel activity was studied.

**METHODS:** Endoplasmic reticulum vesicles extraction was accomplished following liver excision in rats, homogenization and several stages of ultracentrifugation. Phosphatidylcholine was extracted from fresh egg yolk. Bilayer lipid membrane was formed in a 350 μm diameter aperture in between two chambers cis and trans contained 200/50 mM KCl solutions respectively, then vesicles were incorporated into bilayer lipid membrane. Ion channel activity was recorded by single channel recording technique both in control conditions and presence of phosphate ion in luminal face, next biophysical ion channel properties analyzed by Clampfit10 software.

**FINDINGS:** Endoplasmic reticulum Potassium channel was 550 pS conductance and its activity changed as voltage dependent manner in voltage range of +30 to -40 mV, in this respect the open probability and the average unitary current in a voltage + 30 mV were 0.73 and 26 pA, respectively. However, at lower voltages, the channel activity was minimal. In the presence of 50 mM phosphate ion, mean unitary current and also channel open probability did not change significantly in different voltages compared to the control condition ( $p>0.05$ ).

**CONCLUSION:** Rat hepatocyte endoplasmic reticulum membranes has been a kind of potassium channel with voltage-dependent activity and it seems that its electrophysiological characteristics did not influenced by phosphate anion in luminal face.

**KEY WORDS:** *Endoplasmic Reticulum, Potassium channel, Phosphate ion.*

\* Corresponding Author;

Address: Department of Physiology, Falsafi Educational Complex, Kilometer 2 of Gorgan-Tehran Road, Gorgan, Iran

Tel: +98 171 4422652

E-mail: hamsep49@yahoo.com

## References

- Picard L, Côté K, Teijeira J, Greentree D, Rousseau E. Sarcoplasmic reticulum K(+) channels from human and sheep atrial cells display a specific electro-pharmacological profile. *J Mol Cell Cardiol* 2002;34(9):1163-72.
- Hordejuk R, Lobanov NA, Kicinska A, Szewczyk A, Dolowy K. pH modulation of large conductance potassium channel from adrenal chromaffin granules. *Mol Membr Biol* 2004;21(5):307-13.
- van Schaftingen E, Gerin I. The glucose-6-phosphatase system. *Biochem J* 2002;362(Pt 3):513-32.
- Inoue I, Nagase H, Kishi K, Higuti T. ATP-sensitive K+ channel in the mitochondrial inner membrane. *Nature* 1991;352(6332):244-7.
- Szewczyk A, Just W. Intracellular ion channels. *FEBS Lett* 2010;584(10):1941
- Estrada de Martin P, Novick P, Ferro-Novick S. The organization, structure, and inheritance of the ER in higher and lower eukaryotes. *Biochem Cell Biol* 2005;83(6):752-61.
- Morier N, Sauvé R. Analysis of a novel double-barreled anion channel from rat liver rough endoplasmic reticulum. *Biophys J* 1994;67(2):590-602.
- Eliassi A, Garneau L, Roy G, Sauvé R. Characterization of a chloride-selective channel from rough endoplasmic reticulum membranes of rat hepatocytes: evidence for a block by phosphate. *J Membr Biol* 1997;159(3):219-29.
- Ashrafpour M, Babaei JF, Saghiri R, Sepehri H, Sharifi H. Modulation of the hepatocyte rough endoplasmic reticulum single chloride channel by nucleotide-Mg<sup>2+</sup> interaction. *Pflugers Arch* 2012;464(2):175-82.
- Sepehri H, Eliassi A, Sauvé R, Ashrafpour M, Saghiri R. Evidence for a large conductance voltage gated cationic channel in rough endoplasmic reticulum of rat hepatocytes. *Arch Biochem Biophys* 2007;457(1):35-40.
- Ashrafpour M, Eliassi A, Sauve R, Sepehri H, Saghiri R. ATP regulation of a large conductance voltage-gated cation channel in rough endoplasmic reticulum of rat hepatocytes. *Arch Biochem Biophys* 2008;471(1):50-6.
- Bootman MD, Petersen OH, Verkhratsky A. The endoplasmic reticulum is a focal point for co-ordination of cellular activity. *Cell Calcium* 2002;32(5-6):231-4.
- Joost HG, Thorens B. The extended GLUT-family of sugar/polyol transport facilitators: nomenclature, sequence characteristics, and potential function of its novel members (review). *Mol Membr Biol* 2001;18(4):247-56.
- Singleton WS, Gray MS, Brown ML, White JL. Chromatographically homogeneous lecithin from egg phospholipids. *J Am Oil Chem Soc* 1965;42:53-6.
- Mueller P, Rudin DO, Tien HT, Wescott WC. Reconstitution of cell membrane structure in vitro and its transformation into an excitable system. *Nature* 1962;194(9):979-80.
- Kan FW, Jolicoeur M, Paiment J. Freeze-fracture analysis of the effects of intermediates of the phosphatidylinositol cycle on fusion of rough endoplasmic reticulum membranes. *Biochim Biophys Acta* 1992;1107(2):331-41.
- Gutierrez VP, Zambelli VO, Picolo G, et al. The peripheral L-arginine-nitric oxide-cyclic GMP pathway and ATP-sensitive K+ channels are involved in the antinociceptive effect of crotalphine on neuropathic pain in rats. *Behav Pharmacol* 2012;23(1):14-24.
- Kang D, Kim GT, Kim EJ, et al. Lamotrigine inhibits TRESK regulated by G-protein coupled receptor agonists. *Biochem Biophys Res Commun* 2008;367(3):609-15.
- Braun G, Nemcsics B, Enyedi P, Czirják G. TRESK background K channel is inhibited by PAR-1/MARK microtubule affinity-regulating kinases in *Xenopus* oocytes. *PLoS One* 2011;6(12):e28119.
- Hristov KL, Chen M, Kellett WF, Rovner ES, Petkov GV. Large-conductance voltage- and Ca2+-activated K+ channels regulate human detrusor smooth muscle function. *Am J Physiol Cell Physiol* 2011;301(4):C903-12.
- Li W, Aldrich RW. Electrostatic influences of charged inner pore residues on the conductance and gating of small conductance Ca2+ activated K+ channels. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2011;108(15):5946-53.
- Sato T, Saito T, Saegusa N, Nakaya H. Mitochondrial Ca2+-activated K+ channels in cardiac myocytes: a mechanism of the cardioprotective effect and modulation by protein kinase A. *Circulation* 2005;111(2):198-203.