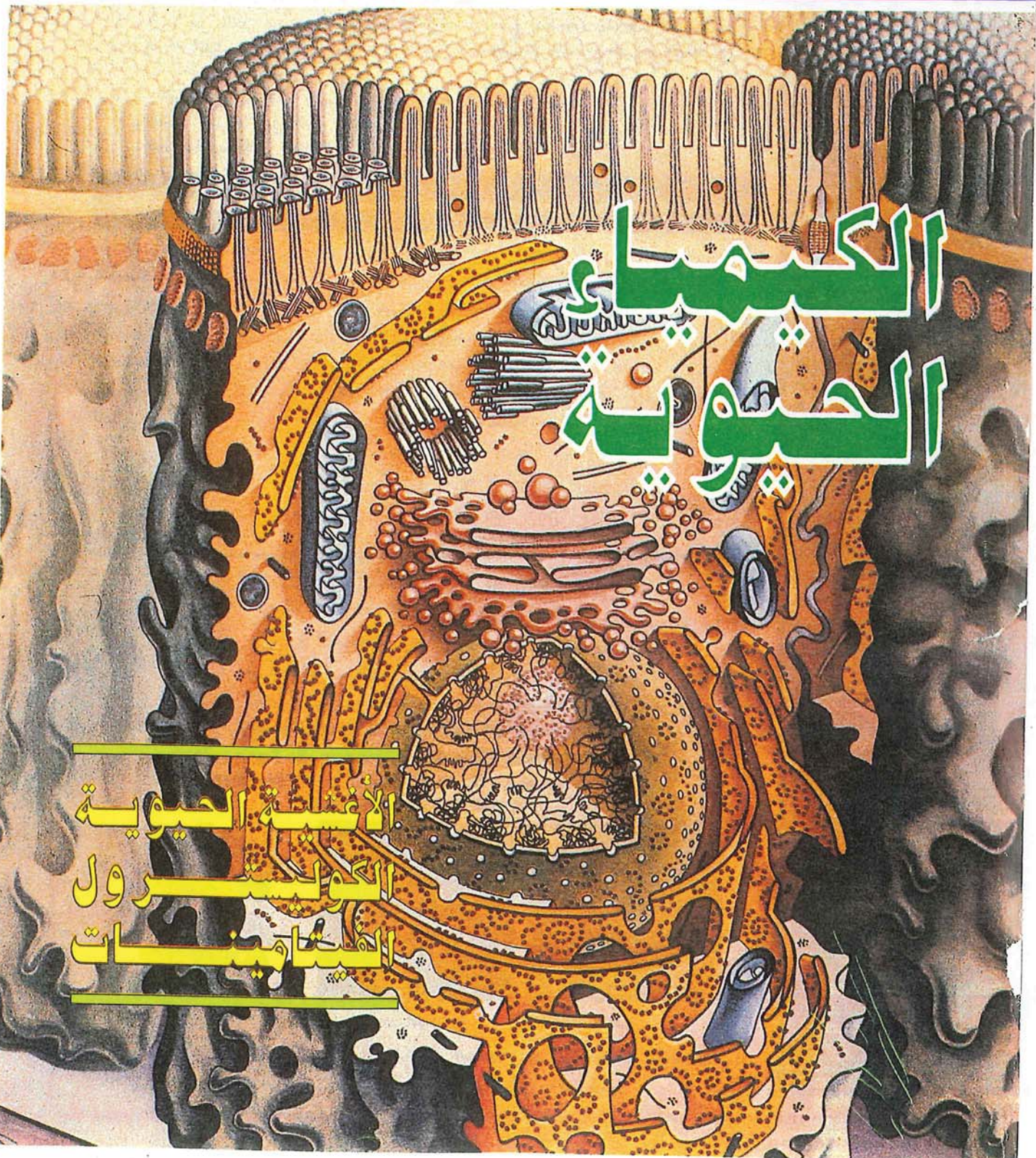


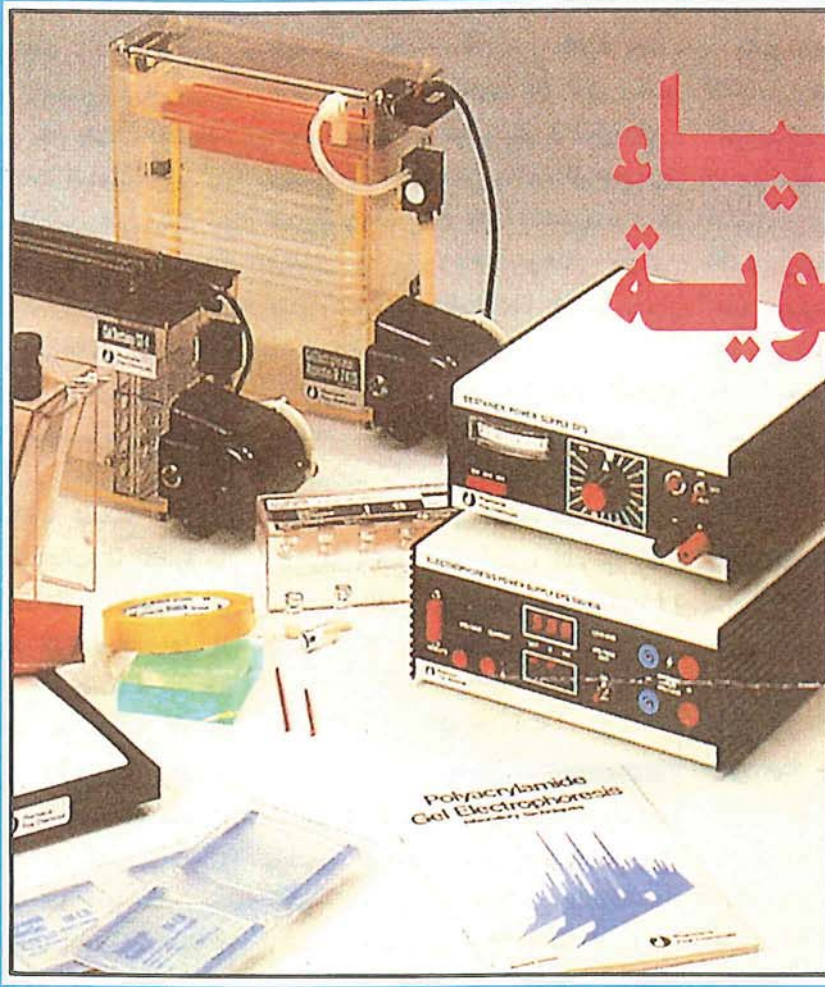
الكيمياء الحيوية

الأنسجة الحيوية
الكوليسترول
الليتامينات



الكيمياء الحيوية

د. إبراهيم عبدالرحمن الناصر



الكيمياء الحيوية علم جديد في مساهمته قديم في محتواه إذ يرجع اكتشافه إلى أكثر من ٥٠٠ سنة ، وفي البداية كان هذا العلم متشعباً من الكيمياء العضوية وعلم الاحياء غير أنه لم يكن مبنياً على استنتاجات وأساليب من التجارب العلمية إلا في نهاية القرن الثامن عشر حيث توالت هذه الاكتشافات المبنية على تجارب علمية ، وقد أطلق العالم نيبورج (١٩٠٢م) اسم الكيمياء الحيوية (Biochemistry) على العلم الذي يتناول التركيب الكيميائي لمكونات المادة الحية ، ولقد شهدت الثلاثين سنة الماضية تطوراً مذهلاً في علم الكيمياء الحيوية ساعد فيه استخدام الأجهزة والتقنيات الحديثة .

وتعرف الكيمياء الحيوية بذلك الفرع من علم الكيمياء المختص بدراسة كيمياء الكائنات الحية حيث تبحث في تركيب مادتها ومعرفة النظم الحيوية التي يتكون منها جسم الكائن الحي والتغيرات التي تحدث لهذه النظم الدقيقة مادام الكائن الحي على قيد الحياة . وتأتي أهمية الكيمياء الحيوية من كونها تدرس وتطبق تجاربها على الكائنات الحية .

الخالق عز وجل عندما ندرس محتويات هذه الخلايا وما يحدث فيها ، فالدقة المتناهية والتركيب المعقدة لن يصل الإنسان إلى صنعها مهما بلغ علمه ، فلو نظرنا إلى الخلية بالمجهر فسوف نرى شكلاً شبه دائري محاطاً بغشاء خارجي يعزل محتويات الخلية عن الوسط الخارجي وبداخلها يوجد شكل دائري ثان أصغر من الأول يسمى النواة محاطاً بغشاء نووي وبداخل النواة يوجد ما يسمى بالصبغات الوراثية (الكروموسومات) التي تتحكم في الصفات الوراثية والمسؤولة عن انتقال هذه الصفات من جيل إلى آخر ، وما بين النواة وغشاء الخلية يوجد سائل هلامي يسمى السيترولازم تسبح فيه مكونات عديدة للخلية منها الميتوكوندريا (مصنع الطاقة) التي تحدث بداخلها عمليات حيوية هامة منها استخلاص الطاقة من المواد الغذائية

وتشمل دراسة الكيمياء الحيوية الموضوعات التالية :

- دراسة التركيب الكيميائي لمكونات المادة الحية .
- دراسة وظيفة كل من هذه المكونات والتغيرات التي تطرأ عليها أثناء العمليات الحيوية المختلفة .
- دراسة ميكانيكية التفاعلات الكيميائية التي تحدث داخل الكائن الحي .

مكونات المادة الحية

في هذه المقدمة المبسطة يجد القارئ العزيز فكرة موجزة عن الكيمياء الحيوية ، ولعل أفضل شيء نبدأ بمعرفته هو الخلية التي تعد الوحدة البنائية للكائنات الحية فالكائن الحي يتكون من خلية واحدة كالبكتيريا أو من عدة خلايا كالإنسان . وتتجلى قدرة

بروتينات مثل الأنسولين . يؤدي الاختلال في إنتاج الهرمونات إلى بعض الأمراض مثل إنتاج كميات كبيرة من الكوليسترول الذي قد يؤدي ترسبه في مجرى الدم إلى بعض المشاكل في القلب ، كما أن فشل البنكرياس في إنتاج الكمية المناسبة من هرمون الأنسولين ينتج عنه مرض السكر وهو مرض شائع يصيب مئات الملايين من البشر ، وهو عبارة عن زيادة مستوى سكر الجلوكوز في الدم وإفرازه مع البول وأهم أعراضه الجوع والعطش والتبول بكثرة .

الأنسولين

الأنسولين (Insulin) عبارة عن بروتين غير فعال إذا أخذ عن طريق الفم لذلك يعطى عن طريق الحقن ويقوم بإزالة كمية الجلوكوز الزائدة في الدم وتخزينها في الكبد على هيئة جلايكوجين (نشا حيواني) وفي غيابها يفشل الكبد في تخزين الجلايكوجين مما يسبب زيادة ملحوظة في مستوى الجلوكوز بالدم قد تزيد عن 160 ملجم / 100 ، مليلتر دم مما يؤدي إلى إفرازه مع البول .

الدم

ترتبط الخلايا مع الوسط الخارجي بوساطة الدم ورغم أن الدم ليس عضواً في حد ذاته فإنه من أهم المكونات في جسم الإنسان وهو لا يتبع لعضو معين ولكن جميع الأعضاء الحيوية لا تستغني عنه ، بل أن معظم الكائنات الحية لا تستطيع العيش بدونها والسبب في ذلك أن الدم هو السائل الذي يحمل الأكسجين والغذاء للخلايا وينقل ثاني أكسيد الكربون والسموم منها . ولقد تطور علم الدم في السنوات الأخيرة تطوراً مذهلاً ولا شك أن مساهمة الكيمياء الحيوية في هذا التطور كانت ذات أهمية كبرى ، فقد أمكن معرفة الوظائف الفسيولوجية لمكونات الدم وما فصائل الدم وتفاعلاتها إلا مثال واحد من عدة أمثلة ، كما أدت الكيمياء الحيوية دوراً بارزاً في

قد يؤدي إلى الموت ومن ذلك تأتي تسميتها ، فكلمة (Vit) تعني الحياة وكلمة (amine) تعني أمين حيث أن أول فيتامين عرف تركيبه الكيميائي هو فيتامين (B1) . وتقسم الفيتامينات من ناحية خواصها إلى قسمين ، فيتامينات ذائبة بالدهون وتشمل فيتامين (أ) و(د) و(هـ) و(ك) وفيتامينات ذائبة بالماء وتشمل فيتامين (ج) وفيتامينات (ب) المركبة .

وتوجد الفيتامينات في المواد الغذائية بكميات كافية كما أنه أمكن تصنيعها بالمختبرات وأصبحت تباع بالصيدليات . وكمية الفيتامين الذي يحتاجه الجسم محدودة والزيادة الكبيرة منه تسبب أضراراً كثيرة وخير مثال على ذلك أن زيادة فيتامين (أ) بنسبة كبيرة تسبب التسمم .

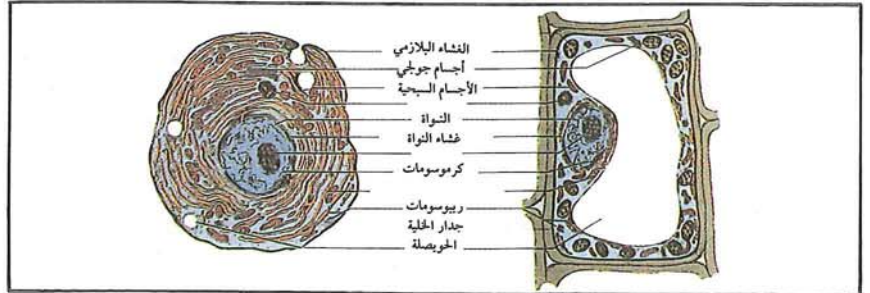
الهرمونات

يتم التحكم في إنتاج الأنزيمات ونشاطها بوساطة الهرمونات وهي عبارة عن مواد عضوية تنتج بوساطة عدد من الغدد الصماء (الغدد عديمة القنوات) وتعمل كإشارات كيميائية تحمل بوساطة الدم إلى الأعضاء المختلفة حيث تنظم عدد من العمليات الحيوية الهامة ، ومن أمثلة هذه الغدد الغدة النخامية ، الغدة الدرقية ، الغدة الجاركلوية .

تعمل الهرمونات على زيادة إنتاج بعض الأنزيمات كما تعمل من ناحية أخرى على زيادة نشاط البعض الآخر ، ومن ناحية التركيب الكيميائي تنقسم الهرمونات إلى ثلاثة أقسام : مشتقات من الأحماض الأمينية ، مشتقات من الكوليسترول ،

حيث تحدث على جدارها الداخلي عملية التنفس . كما يوجد بالخلية ما يسمى بالرايبوسومات - وهي مصنع بناء البروتينات - ومحتويات أخرى لها وظائف عديدة . فالخلايا تأخذ الجزئيات البسيطة وتبنى منها مركبات معقدة ، فمثلاً تبنى البروتينات من الأحماض الأمينية كما يبنى النشا في النبات أو الجلايكوجين (النشا الحيواني) من الجلوكوز (سكر العنب) وتبنى الأحماض النووية التي تتحكم في الصفات الوراثية من قواعد نروجينية وسكر الرايبوز منقوص الأكسجين والفوسفات .

يتم بداخل الخلايا تصنيع نوع من البروتينات تسمى الأنزيمات لها المقدرة على حفز وزيادة سرعة التفاعلات الكيميائية التي يتم فيها تحول المواد الداخلة بالتفاعل إلى مواد ناتجة خلال مرحلة وسطية يتم فيها تكون مركب معقد من المادة الداخلة بالتفاعل والأنزيم . فالأنزيمات تزيد من سرعة التفاعلات بدرجة كبيرة قد تصل إلى مليون مرة ، كما أن لها تخصص كبير في عملها . فكما أن لكل قفل مفتاح معين نجد أن لكل مركب أنزيم معين يستطيع أن يخلله ، لذلك نرى أعداداً كبيرة جداً من الأنزيمات تقوم بحفز تفاعلات كثيرة جداً ، وتتأثر أنشطة الأنزيمات بعدة عوامل منها درجة الحرارة والرقم الهيدروجيني للوسط (pH) وتركيز المادة الداخلة بالتفاعل كما توجد مواد تعمل على تثبيط الأنزيمات أو تقلل فعاليتها ، وتحتاج الأنزيمات إلى مجموعة من المواد العضوية تعمل كمساعدات للأنزيمات هي الفيتامينات التي يحتاج إليها الإنسان بكميات ضئيلة ولا يستطيع الحياة بدونها، ويؤدي نقصها إلى أمراض عديدة وانعدامها

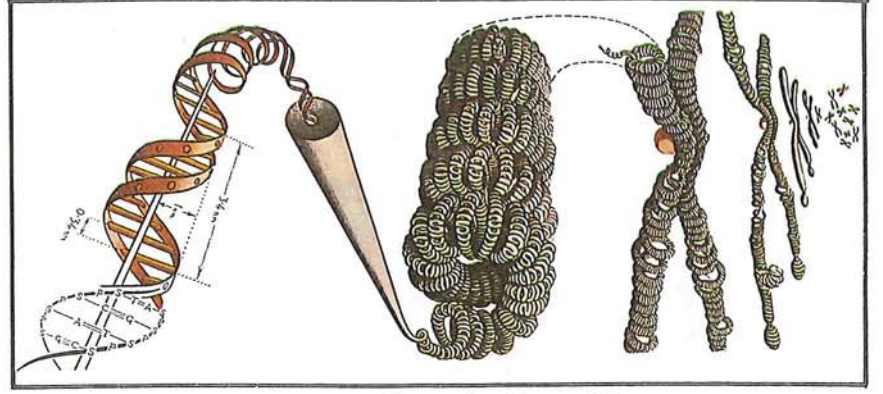


مكونات الخلية

فكلمة الهندسة مثلاً ترتبط بأشياء إنشائية أو ميكانيكية أو إلكترونية ولكنها بمعناها الجديد تشير إلى إمكانية تصحيح الأخطاء أو التغيير في تعاقب القواعد النروجينية . فهي إن شاء الله سوف تقضي على أغلب الأمراض الوراثية وتساعد على تحسين السلالات الحيوانية وزيادة الإنتاج الحيواني والنباتي .

العين

رغم أن الكيمياء الحيوية قد شملت الكائنات الحية بالدراسة إلا أنها ركزت دراستها على الإنسان ومن تطبيقاتها على الإنسان دراسات شملت البروتينات الداخلة في تركيب العين والتي تلعب دوراً كبيراً في ميكانيكية الأبصار ، فالعين شكل كروي يستقر في تجويف عظمي هو الحجاج (Orbit) الذي يحميها وتتكون من قسمين : القسم الأمامي وتوجد فيه عدسة العين والقسم الخلفي وتوجد فيه الشبكية (Retina) وهناك أنسجة تحمي وتغذي هذه الأقسام . يتألف القسم الأمامي من نسيج شفاف ليس فيه أوعية واسمه القرنية وهي كزجاجة الساعة محدبة الشكل يرى من خلالها القرنية التي يختلف لونها من شخص إلى آخر حسب كمية الخضاب الموجودة فيها، فإن كانت كمية الخضاب قليلة كان لونها مائلاً للزرقة وإن كانت كميتها أكبر أصبح لون القرنية بنياً، ويتوسط القرنية ثقب أسود مستدير هو الحدقة (Pupil) ولونها الأسود ناتج عن وجود غرفة مظلمة خلفها هي القسم الخلفي من جوف العين ، ووراء القرنية مباشرة توجد عدسة العين التي تتكون من مادة صافية شفافة، أما تعكر العدسة فيكون ما يسمى بالساد (Cataract) بالماء الأبيض المعروف وينتج عن عوامل كثيرة مثل مرض السكر أو كثرة استعمال بعض الأدوية كالكورتزون . وبعد عزيزي القارئ ما هذا إلا جزء يسير ونبذة مختصرة عن الكيمياء الحيوية وأرجو أن تجد في محتويات هذا العدد ما يوضح لك الدور الكبير الذي تساهم فيه الكيمياء الحيوية في خدمة البشرية .



الكروموسومات تتكون من أحماض نووية

ويعتقد أن بعض أسبابه قد عرفت ولكن بالتأكيد هناك أسباب كثيرة لا تزال مجهولة، فهناك أسباب وراثية وأسباب بيئية منها الفيروسات والأشعاع النووي وبعض المواد الكيميائية وغيرها ، وما لا شك فيه أن تقدم الكيمياء الحيوية قد ساهم كثيراً في تقدم الأبحاث في مجال السرطان من الناحية التشخيصية ودراسة تأثير العلاج الكيميائي .

الهندسة الوراثية

إن التطور الهائل في دارسة هندسة المورثات قد يفتح مجالاً واسعاً لعلاج معظم الأمراض الوراثية ، فالوراثة هي انتقال بعض الصفات من جيل إلى آخر وبعض هذه الصفات غير مرغوب فيها مثل قصر النظر ، فالسؤال الذي يتبادر إلى الذهن هو كيف تنتقل هذه الصفات من جيل إلى آخر؟ وهل من الممكن إيقاف انتقال الصفات غير المرغوب فيها؟ يوجد بداخل النواة ما يسمى بالكروموسومات وهي عبارة عن أحماض نووية مغلقة بروتينات ، والأحماض النووية عبارة عن تعاقب قواعد نروجينية مرتبطة بسكر رايبوز منقوص الأكسجين والفوسفات، فإن حدث خلل في هذا التعاقب للقواعد النروجينية سوف يسبب المرض الوراثي ، والمصطلح العلمي الجديد - الهندسة الوراثية - يربط بين كلمتين تبدو لأول وهلة بعيدتين عن بعضهما ،

ويعتقد أن بعض العمليات الأيضية التي تحدث في الخلايا والعمليات الكيميائية التي تحدث في خلايا الدم البيضاء ، كذلك شاركت الكيمياء الحيوية في دراسة أنواع هيموجلوبين الدم ، فبالإضافة إلى معرفة التفاصيل الدقيقة لتركيب الهيموجلوبين فقد شاركت الكيمياء الحيوية مشاركة فعالة في دراسة أمراض الهيموجلوبين وبروتينات الخلايا الحمراء ولعل أوضح مثال هو التقدم المذهل في أبحاث مرض الأنيميا المنجلية . هذا من ناحية أما من ناحية المحتويات الأخرى في الدم كالأجسام المضادة وبروتينات البلازما فهي مركبات كيميائية أسهمت الكيمياء الحيوية في التعرف على تفاصيل عملها والأمراض المتعلقة بها بصورة كبيرة .

السرطان

يؤدي الاختلال في عملية تكاثر الخلايا ونموها نتيجة فقدان الجسم للقدرة على التحكم في هذه العملية إلى تغيرات موضعية يصاحبها أو يتبعها تغيرات في أعضاء بعيدة كل البعد عن مكان الخلل مسببه ما يعرف بالسرطان . والسرطان لفظ يطلق على الأورام الخبيثة وهي التي لديها القدرة على الانتشار في بقية أعضاء الجسم ، أما الأورام التي لا تنتقل إلى بقية أعضاء الجسم فتسمى أوراماً حميدة وهي أقل خطراً من الأورام الخبيثة أو السرطان . ويعد السرطان مرضاً خيراً للعقول لا يعرف عنه إلا القليل

الجزئيات الحيوية

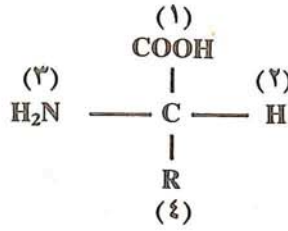
د. علي صالح الدهيمان

الخلية سواء أكانت خلية نباتية أم خلية حيوانية أم خلية بدائية النواة كالبكتيريا وما شابهها، تتكون من تراكيب حيوية وعضيات ومواد ذائبة، وهذه بدورها تتكون من جزئيات تسمى الجزئيات الكبيرة أو الجزئيات الحيوية .

هذه الجزئيات لا تتعدى أن تكون مواداً بروتينية أو أحماضاً نووية أو دهنية أو سكرية . وتختلف هذه المواد الأربع في تنوعها وتعقيدها وعددها تبعاً لاختلاف الخلية التي توجد فيها أو بالأحرى تكوينها .

مثل مجموعة الميثيل وبالتالي يسمى الحامض الأميني بالألايين (Alanine) ويرمز له (Ala) وقد تكون قطبية أي لها رغبة الارتباط مع الماء من خلال الروابط التي نسميها بالروابط الهيدروجينية ، وقد تكون السلسلة الجانبية مشحونة بالشحنة السالبة مثل الاسبارتك حيث يحوي سلسلة جانبية تحمل في الوسط الفسيولوجي شحنة سالبة مصدرها مجموعة الكربوكسيل (COOH-) وهكذا بالنسبة للأحماض الأمينية الأخرى .

ترتبط الأحماض الأمينية مع بعضها بروابط قوية نسميها الروابط الببتيدية حيث ترتبط المجموعة الكربوكسيلية من الحامض الأميني الأول مع مجموعة الأمين من الحامض الأميني الثاني مكونة الببتيد الذي

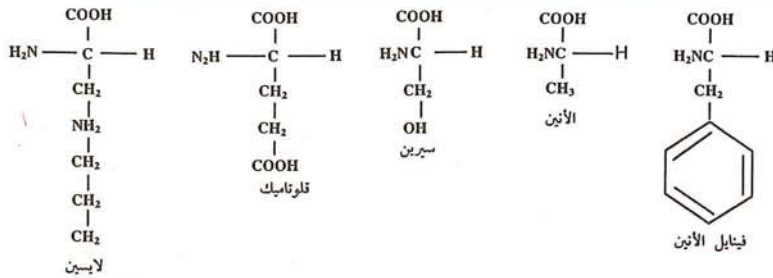


شكل (1) التركيب العام للحامض الأميني

مجموعة الكربوكسيل (1) وذرة الهيدروجين (2) ومجموعة الأمين (3) وتختلف في السلسلة الجانبية (4) أو مانسميها بالمجموعة (R) حيث أن هذه المجموعة هي مصدر التنوع في الأحماض الأمينية فتختلف من حيث تركيبها وحجمها وشحنتها، شكل (2)، فقد تكون مجموعة أو سلسلة اليقاتية

البروتينات

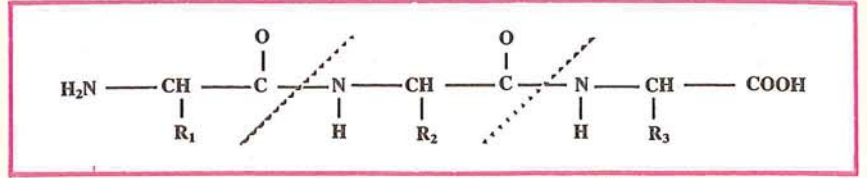
البروتين جزئ حيوي يشكل الجزء الأكبر من مكونات الخلية إذ يزيد على 50% من وزن الخلية الجافة ، وللبروتينات وظائف خاصة ومحددة فهي تسعى إلى هدم الجزئيات في أماكن من الخلية وبنائها في أماكن أخرى ، كما تقوم بدور المستخلص للطاقة الحيوية وتقوم البروتينات بدور الدفاع عن الجسم وطردهم الغزاة والأجسام الغريبة ، كذلك تؤدي دور الناقل بين الخلايا وتعد الفاعل والمنظم والمساعد الرئيس في تصنيع الجهاز الوراثي كما أن لها دور تركيب هامة . يوجد في جسم الانسان ما لا يقل عن مائة ألف نوع من البروتينات تختلف في تركيبها وفي وظيفتها ، وتتكون جميع هذه الأنواع المختلفة من البروتينات من وحدات بنائية متكررة تسمى الأحماض الأمينية ، ويوجد عشرون حامضاً أمينياً لها تركيب عام فهي عبارة عن مركب يحوي ذرة كربونية تسمى ذرة الكربون الفا ومحيط بها أربعة مجاميع مختلفة ، شكل (1) . تشترك الأحماض الأمينية جميعاً في ثلاثة مجاميع هي



شكل (2) بعض الأحماض الأمينية

هذه الوحدة حيث ترتبط كل منها مع الأخرى برابطة تسمى الرابطة الاستيرية والتي تربط ما بين مجموعة الفوسفات من جهة والسكر من جهة أخرى وبالتالي تتكون سلسلة طويلة عمادها وحدات السكر التي تقع بينها مجموعة الفوسفات مشابهة بذلك السلسلة الببتيدية ويكون مصدر الاختلاف هنا في نوع القاعدة النروجينية ، فقد تكون إحدى أربعة أنواع بالنسبة لـ (DNA) وهي الأدينين ويرمز لها بالرمز (A) أو الجوانين (G) أو السيتوسين (C) أو الثيامين (T) ، فكل شريط مكون من تسلسل من النواتيد التي تختلف في قواعد النروجينية والشريط الآخر متمم للشريط الأول حيث أن كل قاعدة نروجينية معينة على الشريط الأول سوف يقابلها قاعدة نروجينية مخصصة أيضاً على الشريط الثاني فالأدينين (A) يقابل الثيامين (T) ويرتبط معه برابطين هيدروجينيتين A=T والجوانين (G) يقابل السيتوسين (C) ويرتبط معه بثلاث روابط هيدروجينية G=C ولا يمكن أن يحدث عدا ذلك إلا في حالة الأخطاء الوراثية .

كذلك تحوي الخلية نوعاً آخر من الأحماض النووية والذي يسمى بالحامض النووي الريبوزي (Ribonucleic Acid RNA) يحصل عليه في الغالب من الحامض النووي الـ DNA بعملية تسمى النسخ (Transcription) وتشبه سلسلة هذا الحامض السلسلة التي سبق الحديث عنها بالنسبة للـ (DNA) من حيث تكرار النواتيد ولكن الاختلاف هو في نوع سكر النواتيد حيث أنه سكر خماسي ريبوزي غير منقوص الأكسجين مع ذرة الكربون رقم ٢ . كذلك الاختلاف الآخر في وجود القواعد النروجينية الأربعة ، فالحامض (RNA) يحتوي على القواعد الثلاث C,G,A أما القاعدة الرابعة الثيامين (T) فيوجد بدلاً عنها اليوراسيل (U) ، كذلك نادراً ما يوجد الـ (RNA) بشكل شريط مزدوج . ويوجد من الحامض النووي الريبوزي (RNA) عدة أنواع نذكر أهمها وهو الحامض النووي الريبوسومي (rRNA)



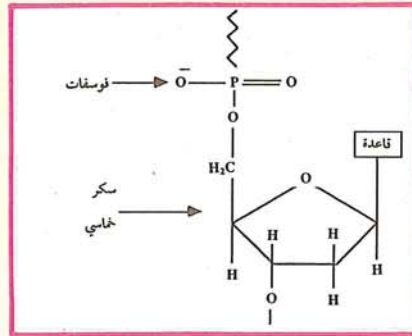
شكل (٣) ببتيد ثلاثي مكون من ثلاثة أحماض أمينية

البروتينات متخصصة في نقل المواد أو الغازات مثل خضاب الدم (الهيموجلوبين) الذي ينقل الأكسجين من الرئتين إلى أنحاء الجسم المختلفة .

الأحماض النووية

في نهاية القرن التاسع عشر بدأ العلماء في تمييز الكروموسومات كمواد حاملة للصفات الوراثية وتبدو تلك التركيبات واضحة في النواة عندما تعتمز الخلية البدء في الانقسام وتختلف في عددها ما بين كروموسوم واحد في البكتيريا إلى ٤٦ كروموسوما في الانسان ، ولكن الدليل على أن مادة الحامض النووي (DNA) هي مادة المورثات لم يعرف قبل منتصف القرن الحالي ، وما المورث إلا قطعة من (DNA) تحمل الرسالة الكاملة لصنع بروتين أو أنزيم معين أو حامض نووي من نوع آخر مثل الحامض النووي الريبوسومي (Ribosomal RNA « rRNA »).

ويتركب الـ DNA من سلسلتين تلتفان حول بعضهما لتكونا الخزلزون المزدوج . تتكون كل سلسلة من وحدة متكررة تسمى النواتيد وهي بدورها تتكون من ثلاث مواد هي السكر الخماسي والقاعدة النروجينية ومجموعة الفوسفات ، شكل (٤) . وتكرر



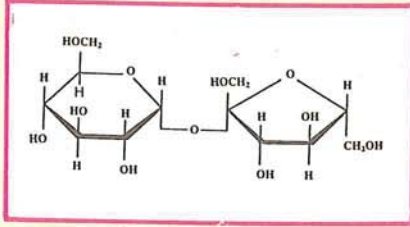
شكل (٤) وحدة شريط الـ DNA (نواتيد)

نطلق عليه أيضاً البروتين ، شكل (٣) . والبروتينات قد تكون صغيرة تحتوي من ٥٠ إلى ١٠٠ حامض أميني مثل هرمون الأنسولين ذلك البروتين الذي يتكون من ٥١ حامضاً أمينياً ، وقد تكون متوسطة أو كبيرة جداً مثل الميوسين ذلك البروتين العضلي الذي يتكون من ١٧٥٠ حامضاً أمينياً .

والاختلاف في تركيب ووظيفة البروتين يعود أساساً إلى الاختلاف في عدد وترتيب الأحماض الأمينية لكل بروتين حيث تلعب السلاسل الجانبية للأحماض الأمينية المتجاورة والبعيدة بعضها عن بعض دوراً كبيراً في تحديد الشكل النهائي للبروتين وذلك عن طريق الانطواءات المنتظمة والتي سوف تسلكها سلسلة من السلاسل الببتيدية ومن هذا المنطلق نجد أن البروتين قد يكون ليفي الشكل أو قد يكون كروياً ، وتختلف هذه أيضاً بدورها فيما بينها وفي الغالب تقوم البروتينات الليفية بدور تركيبى ودعامي كتلك البروتينات التي تكوّن الجلد والأظافر والشعر ، أما البروتينات الكروية فهي ذات وظيفة غير تركيبية وهي في الغالب بروتينات نشطة كالأنزيمات (الخمائر) وهي تلك المجموعة من البروتينات والتي عرف منها إلى الآن أكثر من ٢٠٠٠ نوع وهي مواد تقوم بدور الوسيط أو العامل المساعد الذي يزيد من سرعة التفاعلات الكيميائية القائمة في الخلية كبناء وهدم المواد وزيادة السرعة التي قد تصل إلى مليون مرة أو أكثر حيث أنه في غياب الأنزيم قد يستغرق التفاعل ساعات أو أيام أو سنوات ، ومن الأمثلة أنزيم الببسين الذي يوجد في المعدة وهو أنزيم يساعد في عمليات تكسير الروابط الببتيدية في البروتينات وتحويلها إلى أحماض أمينية حرة كما توجد مجموعة أخرى من

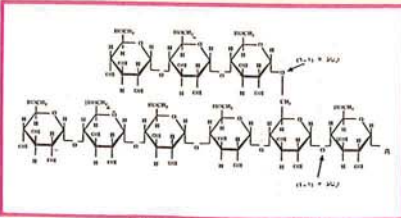
الخلايا بعضها عن بعض وقد كان لذلك ابعاداً طبية سوف يتم الحديث عنها في موضوع الأغشية الخلوية . وكما هي الحال في الجزينات الحيوية الأخرى فإن السكريات قد تكون أحادية مثل الجلوكوز ، ولا تتحلل إلى أصغر من ذلك وتحتوي مجموعة واحدة من الدهيد عديد الهيدروكسيل أو مثل سكر الفركتوز وهو كيتون عديد الهيدروكسيل ، وهذه السكريات توجد بشكل حلقي .

كذلك يوجد في الطبيعة سكريات ثنائية وهي التي تتكون من وحدتين من السكريات الأحادية مثل سكر القصب المعروف بالسكرور الذي يستخدم في المنازل وهو عبارة عن سكرين أحاديين هما الجلوكوز والفركتوز ، مرتبطين برابطة تساهمية قوية تسمى بالرابطة الجليكوسيدية ،



شكل (٦) سكر القصب (سكرور)

شكل (٦) . كذلك سكر اللبن (اللاكتوز) يتكون من الجلوكوز والجلاكتوز ، وهذه السكريات الثنائية تهضم بعد تناولها بواسطة أنزيمات متخصصة تحوّلها إلى مكوناتها الأصلية فمثلاً سكر اللبن يعمل عليه أنزيم يسمى اللاكتيز محوّلاً إياه إلى جلوكوز وجلاكتوز . كما أن هناك صورة أكثر تعقيداً حيث تتلاحم جزئيات عديدة من سكر أحادي مثل الجلوكوز مكونة سلاسل طويلة من سكريات عديدة أو معقدة مثل السليلوز والنشا والجلايكوجين ، شكل (٧) ، وهذه سكريات متجانسة أي أنها تتكون من تكرار



شكل (٧) جزء من التركيب الكيميائي للجليكوجين

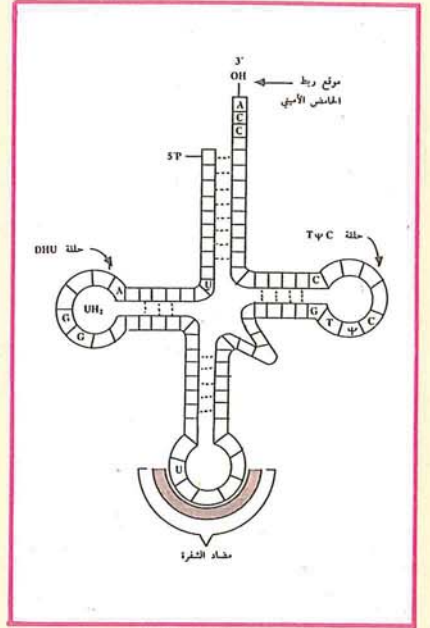
الكربوهيدرات

الكربوهيدرات المكون الثالث من مكونات الجزينات الحيوية وهي كما يوحي اسمها عبارة عن مائيات الفحم أو الكربون وتلك تسمية قديمة شائعة تعني أن السكريات تتكون من الكربون والهيدروجين والأكسجين ويوجد العنصران الأخيران بنفس نسبة وجودهما في الماء $(C_6(H_2O)_6)$ وذلك مثل سكر الجلوكوز $C_6H_{12}O_6$ ونستطيع أن نعتبر ذلك صحيحاً إلى حد ما ، حيث تم التعرف على سكريات لا توجد بنفس النسبة مثل سكر الريبوز منقوص الأكسجين الذي سبق ذكره في الأحماض النووية وله الصيغة $(C_5H_{10}O_4)$ ، لذلك تعرف السكريات الألدهيدية أو الكيتونية عديدة الهيدروكسيل .

تكوّن الكربوهيدرات معظم المادة العضوية على سطح الأرض وذلك بسبب تعدد وظائفها ، فالسيلوز مكون سكري معقد ويعتبر أكثر المركبات العضوية شيوعاً على الإطلاق وهو معروف بدوره التركيبي والتدعيمى للنبات فهو المكون الأساسى في جدر الخلايا النباتية حيث يكسبها الصلابة اللازمة للنمو متحملة الظروف البيئية ، كذلك تلعب السكريات دوراً في إنتاج الطاقة حيث تعمل كمستودع للطاقة وذلك في أشكال سكرية معقدة مثل النشا للنباتات والجليكوجين للحيوانات ، حيث يتحلل كلاهما بفعل أنزيمات متخصصة للحصول على وحدات مستقلة من الجلوكوز تستخدم لتمدنا بالطاقة فيما بعد ، هذا التحليل ينتج عنه طاقة تستخدم للأغراض الأخرى .

كذلك نجد أن السكريات من المكونات الأساس للمادة الوراثية ومشتقاتها أي الأحماض النووية بأنواعها كما سبق الحديث عنها ، كذلك تدخل السكريات مرتبطة مع الدهون أو البروتينات في تركيب الأغشية الخلوية حيث تلعب دوراً بارزاً في تمييز

والذي يكون مع البروتين - ونسبة متساوية تقريباً - الريبوسومات أو مصانع البروتين حيث تتم هناك بالفعل صناعة البروتين بمساعدة نوع آخر من الحامض النووي الريبوزومي يسمى الحامض النووي الراسل (mRNA) ، ويسمى تسلسل كل ثلاث قواعد على هذا الجزئيء الشفرة (Code) وهي خاصة بحامض أميني معين ، وبالتالي فإن قراءة التسلسل على الحامض (mRNA) سوف ينتج عنه بيتيد أو بروتين معين . يقوم الحامض النووي الناقل (tRNA) ، شكل (٥) ، بنقل الأحماض الأمينية لمكان تصنيع البروتين

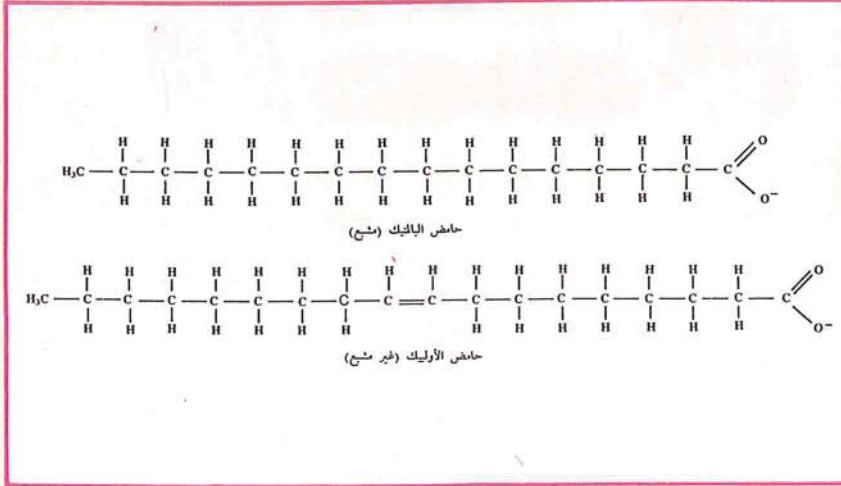


شكل (٥) الهيكل العام للحامض النووي الناقل (tRNA)

حيث يستطيع القيام بالترجمة بين لغة القواعد التروجينية على الـ (mRNA) ولغة الأحماض النووية . وهذا هو النوع الثالث من الأحماض النووية ، حيث يوجد لكل حامض أميني ناقل واحد على الأقل يستطيع تمييز الحامض الأميني الذي يرتبط معه وفي نفس الوقت يستطيع قراءة الشفرة على الـ (mRNA) بواسطة ثلاث قواعد توجد على الـ (tRNA) تسمى مضاد الشفرة (Anticodone) ، وتتوالى قراءة الشفرات من على (mRNA) وبالتالي يتم تجميع وربط الأحماض الأمينية مع بعضها بمساعدة الريبوسومات وأنزيمات عديدة .

سلاسل اليقاتية لباقي الحامض الدهني ، الأحماض غير المشبعة . فالدهون ذات فالحامض الدهني عبارة عن حامض عضوي يحوي مجموعة كربوكسيلية وذيلًا لا قطبي أو بمعنى آخر سلسلة هيدروكربونية ، وأغلب هذه الأحماض الدهنية يحوي سلسلة كربونية ذات أربع ذرات كربونية وقد تصل إلى ٢٤ ذرة كربونية وهذه السلاسل قد تحوي روابط أحادية وتسمى مشبعة أو تحوي روابط ثنائية وتسمى غير مشبعة ، شكل (٩) . ويكثر

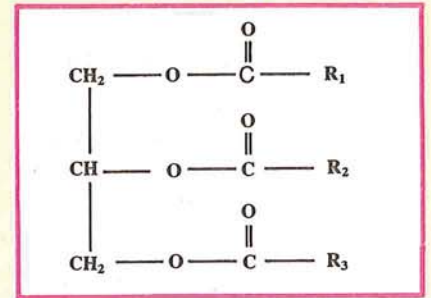
سكر واحد هو الجلوكوز وتختلف فقط في طريقة ارتباط هذا السكر مع مثيله وكذلك تختلف في درجة تفرع السلاسل المتكونة ، فالسليولوز يتكون من سلاسل طويلة عديمة التفرع من وحدات متكررة من الجلوكوز ترتبط مع بعضها برابطة من نوع (٤-١-β) ، يحدد الحرف (β) اتجاه الرابطة وتحدد الأرقام مكان الارتباط بين ذرات السكرين أي أن ذرة الكربون رقم (١) من سكر الجلوكوز الأول سوف ترتبط مع ذرة الكربون رقم (٤) من سكر الجلوكوز الثاني المجاور وهكذا . والجلالاكوجين سكر معقد يتكون من وحدات متكررة من الجلوكوز يختلف عن السليولوز بأنه يحوي سلاسل مرتبطة برابطة (٤-١-α) ومتفرعة برابطة (٦-١-α) ، أما النشا فيشبهه الجلالاكوجين ولكن درجة تفرعه أقل .



شكل (٩) مثال للدهون المشبعة والغير مشبعة

وجود حامض الأوليك في الدهون الطبيعية حيث يزيد وجوده عن ٣٠٪ وهو حامض غير مشبع يحوي ١٨ ذرة كربون مرتبطة برابطة ثنائية واحدة ، أما الحامض الدهني الستياريك فهو حامض مشبع يوجد في الدهون الحيوانية بكميات كبيرة وخصوصاً دهون الخراف . تتميز الدهون الحيوانية بتنوعها حيث تحوي أحماضاً دهنية مختلفة خاصة المشبعة منها ذات السلاسل الطويلة ، أما الدهون النباتية فتتميز بأن أحماضها الدهنية غير مشبعة في الغالب ما عدا البالميتيك ، وعلى العموم فإن نسبة الأحماض الدهنية المشبعة إلى الأحماض الدهنية غير المشبعة في الدهون والزيوت حوالي ١ : ٢ . وكلما كانت نسبة الدهون المشبعة أكثر كلما كانت الدهون أكثر صلابة وارتفعت درجة انصهارها ، وتعود سيولة الزيوت النباتية وانخفاض درجة انصهارها إلى احتواء جليسيريدات الثلاثية على كمية كبيرة من

هي تلك المواد العضوية التي لا تذوب في المحاليل المائية ويمكن استخلاصها من الخلايا والأنسجة بوساطة المذيبات العضوية . وتنتشر الدهون بشكل واسع في الطبيعة فهي تدخل في تركيب أجسامنا وأجسام الكائنات الأخرى بجميع صورها ، وتسمى الدهون النباتية عادة بالزيوت أما الدهون الحيوانية فقد تسمى بالشحوم ، والدهون في العادة تشمل تلك المركبات الاستيرية التي تكونت من الأحماض الدهنية والكحول الثلاثي أو الجليسرول ولهذا نجد أنها تسمى أحياناً بالجليسيريدات الثلاثية ، والحروف R_1, R_2, R_3 شكل (٨) ماهي إلا جذور أو



شكل (٨) التركيب العام للجليسيريدات الثلاثية

الدم

د. عمر سالم العطاس

لدم أهمية كبرى في حياة الانسان والحيوان ، وتتبع تلك الأهمية من وظائفه العديدة التي يقوم بها في الجسم ، فهذا السائل الحيوي الذي يسير عبر الأوردة والشرايين لمئات الكيلومترات - حيث تقارب سرعته عند الانسان المائة كيلومتر في الساعة - يحمل معه آلاف المركبات ذات الوظائف الفسيولوجية المختلفة في أنسجة الجسم ، وتعد عملية النقل هذه من ضمن الوظائف الرئيسة التي يقوم بها الدم . وتشمل الوظائف الأخرى للدم تنظيم عمليات الأيض والمحافظة على الضغط الأسموزي والدفاع عن الجسم من أي غزو ميكروبي .

الخلية ، وعادة ما يصل وزن هذا الخضاب في الشخص العادي البالغ إلى ١٥ جراماً لكل ١٠٠ مليلتر من الدم . أما عدد الخلايا الحمراء في دم الإنسان فيتراوح ما بين ٤ إلى ١٠ × ١٠^٦ لكل ١٠٠ مليلتر من الدم . وعادة ما تقل عدد الكريات في الانثى مقارنة بالذكر ، كما يرتفع عدد تلك الخلايا تدريجياً ابتداء من وقت الاستيقاظ من النوم حسب نشاط الإنسان وحاجته للأكسجين اللازم .

وكما هو الحال في خلايا الجسم الأخرى التي يحدث بها العديد من تفاعلات الأيض لانتاج الطاقة فإن خلايا الدم الحمراء تحدث بها تفاعلات أيضية (خاصة أيضاً السكريات) لانتاج الطاقة ، إلا أن هذه الطاقة تعد غير كافية لنشاط الكريات الحمراء لافتقارها للميتوكوندريا (بيت انتاج الطاقة) لهذا فهي تستمد ما ينقصها من طاقة من بعض أنسجة الجسم الأخرى مثل الكبد .

٤٠ - ٤٥ ٪ ، وما تبقى عبارة عن سائل مائي أصفر يسمى المصل أو السيرم (Serum) ، وهذا السائل المائي عبارة عن بروتينات وسكريات ودهون ومعادن . تؤدي كل من كريات الدم الحمراء والبيضاء والصفائح الدموية دوراً هاماً في حياة الانسان والحيوان ، وحيث أن كلاً من هذه المكونات تؤدي دوراً مختلفاً فسوف نتناول كل واحدة منها بشيء من التفصيل .

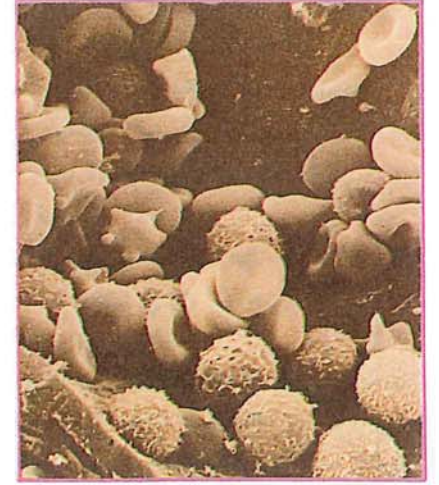
كريات الدم الحمراء

تتكون كريات الدم الحمراء في نخاع العظام حيث توجد جذور تلك الخلايا مكونة خلايا أولية ثم تنقسم وتكتمل لتصبح خلايا دم حمراء . تحتوي تلك الخلايا على مادة بروتينية ذات لون أحمر يسمى خضاب الدم (الهيموجلوبين) وهو مركب حديدي بروتيني تبلغ نسبته حوالي ٣٥ ٪ من وزن

ويعتمد التنظيم الأيضي على كمية الاكسجين الذي يحتاجه أنسجة الجسم ، فالدم يحمل الأكسجين إلى الأنسجة لتستمر عملية الأيض مولدة الطاقة اللازمة لنشاط الجسم ، ويصاحب إنتاج الطاقة هذه تكوين ثاني أكسيد الكربون الذي يطرد بواسطة الدم إلى خارج الجسم . ومن الجدير ذكره أن كمية الطاقة المنتجة يومياً بواسطة أنسجة جسم الانسان البالغ الصحيح البدن تبلغ حوالي ١٥٠ كيلوجراماً على هيئة جزيئات (ATP) . وهذه الطاقة تحمل بواسطة الدم وتحتاج إلى كميات كبيرة من الأكسجين تؤخذ عادة من الهواء عبر الرئتين .

وتعتمد الوظائف الحيوية للدم على مكوناته الأساس وبمعدلاتها المحددة والتي ان اختلت قد تسبب أعراضاً مرضية . فالدم يحتوي على كريات الدم الحمراء والبيضاء والصفائح الدموية والتي تمثل جميعها حوالي

وشكل كريات الدم الحمراء له أهمية خاصة فهو لا يشبه الكرة (كرة القدم مثلاً) ولكن شكل محدب الطرفين مقعر الوسط ، شكل (١) ، ويبلغ نصف قطر الخلية حوالي



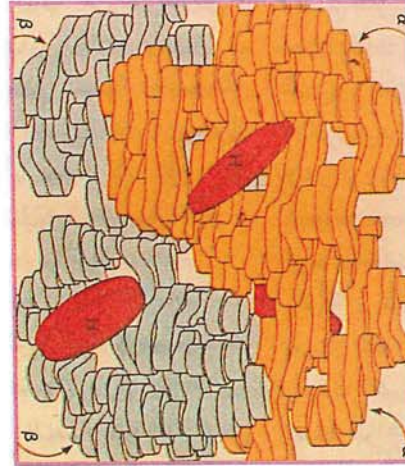
شكل (١) كريات الدم الحمراء والبيضاء والصفائح الدموية ٨ ميكرون ، بيد أن هذا البعد يتغير عند سير الخلايا في الجسم ، مما يساعد الكريات على المرور عبر الأوردة والشرايين المنتشرة في الجسم كما أنه يتيح للخضاب أخذ شكله الطبيعي .

وكما أسلفنا فإن أهم وظيفة يقوم بها الدم هي نقل الأكسجين من الرئتين إلى الأنسجة واستلام ثاني أكسيد الكربون بعد تسليم الأكسجين وذلك عن طريق اتحاد جزيئات الأكسجين بجزيئات الخضاب الذي تؤثر كميته على كفاءة حمل الأكسجين في الدم إذ يمكن لكل جرام من الخضاب حمل ١,٤ مليلتر من الأكسجين في حين أن عدم وجود الخضاب يؤدي إلى تناقص هذه الكمية بحوالي ٧٨ مرة ، وهذه الكفاءة في حمل الأكسجين بواسطة الخضاب ترجع إلى تركيب الخضاب الذي يحوي كل جزيء منه أربعة جزيئات من الحديد . بجانب ذلك فإن وجود الخضاب في الخلايا يحافظ على اتزان الضغط الأسموزي داخلها .

خضاب الدم (الهيموجلوبين)

خضاب الدم عبارة عن بروتين مركب يتكون من الحديد والبروتين . فكلمة « هيمو » تعني مركب مرتبط بالحديد بينما

كلمة «جلوبين» عبارة عن بروتين . ويتكون البروتين من أربع وحدات تتماثل كل وحدتين منها في الشكل والتركيب ويطلق على هذا التركيب $(\alpha_2\beta_2)$ ، شكل (٢) ، وهو كروي الشكل مكون من أكثر من ٦٠٠ حامض أميني مرتبطة بأربعة أجزاء من الحديد . لهذا فإن لجزيء الهيموجلوبين أربعة مواقع للارتباط بالأكسجين . وقد يحدث تحول بسيط في التركيب البروتيني لهذا الخضاب منذ تكون الجنين مروراً بمراحل نموه ، فمثلاً خضاب الجنين الذي يطلق عليه هيموجلوبين (HbF) يتكون من وحدتي الفا وجاما $(\alpha_2\gamma_2)$. وقد يتسبب تغير الخضاب في الإصابة ببعض الأمراض ، فعلى سبيل المثال فإن وجود الخضاب المعروف بـ (HbAIC) الذي يرتبط بوحدات من السكريات سوف ينجم عنه الإصابة بمرض السكر . وتحدد مدى الإصابة بداء السكر بقياس كمية الخضاب (HbAIC) في الدم .



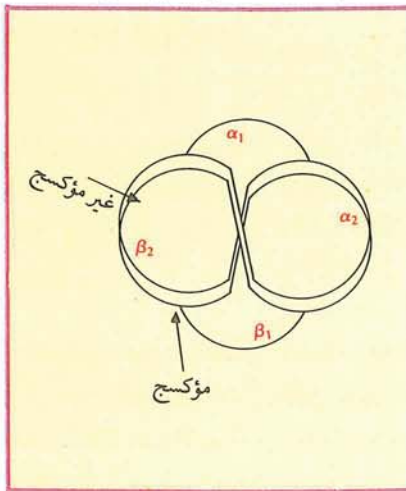
شكل (٢) تركيب الهيموجلوبين

وقد تلعب بعض الأمراض والأسباب الوراثية في إحداث خلل في تركيب مركبات خلايا الدم الحمراء . فعلى سبيل المثال فإن فقر الدم المنجلي والذي يصاب فيه المريض بفقر الدم يحدث نتيجة تكون الخضاب (Hbs) عندما تحمل بعض الأحماض الأمينية محل أحماض أمينية أساس في التركيب ، ولذا فإن الخلية تأخذ شكلاً متغيراً (شكل الهلال) مما يساعد في عملية تكسير الخلايا الحمراء ويقلل من قدرتها على حمل الأكسجين .

نقل الأكسجين

يتم نقل الأكسجين من الرئتين إلى أنسجة الجسم بواسطة الهيموجلوبين بحيث تدخل جزيئات الأكسجين لوحدي (O₂) من الهيموجلوبين لترتبط مع الحديد ارتباطاً ينتج عنه توسع في روابط هذين الموقعين مسبباً ضغطاً على الموقعين الآخرين (β₂) مما يجعلها مهياً للارتباط بجزيئين آخرين من الأكسجين وبذا يتم حماية الأكسجين من الذوبان فينقل إلى الأنسجة ، شكل (٣) . تفقد بعض الأحماض الأمينية ارتباطها ببعضها نتيجة فقدانها لبروتوناتها (Protons) المعروفة بـ (بروتونات بوهر) عند ارتباط الأكسجين بالهيموجلوبين ، وعند وصول جزيئات الهيموجلوبين للأنسجة تصطدم بثاني أكسيد الكربون المتحد بالماء الذي يحمل البروتونات .

تجذب الأحماض الأمينية البروتونات والماء وثاني أكسيد الكربون ليعود لها ارتباطها في جزيء الهيموجلوبين مرة أخرى ، وهنا يعود الدم محملاً بثاني أكسيد الكربون ، شكل (٣) . لا يفقد الدم أثناء هذه الرحلة كفاءته وقدرته على نقل الغازات وذلك لوجود مركب وسطي (جليسريدات الفوسفات الثنائية) ينتج أثناء أيض (استقلاب) السكريات في الخلايا الحمراء . وهذا المركب الوسيط يتميز بارتباطه بوحدتي (β₂) ولذا يمكن المحافظة على شكل الخضاب عندما يكون غير مؤكسد .



شكل (٣) : عملية نقل الأكسجين

تقوم الخلايا الليمفاوية من نوع تي (T) بمهمة خط الدفاع الأول في الجسم لصدي هجوم عليه وذلك عن طريق الخلايا التالية:

– الخلايا الملتهممة (Phagocytes) وهي التي تلتهم الميكروبات وتكسرها .

– الخلايا القاتلة (Killer cells) وهي التي تقوم بدور كبير في مقاومة السرطان .

– خلايا تي (T cells) وتقوم بتحفيز الخلايا الملتهممة .

– خلايا مساعدة (Helper T cells) وهي الخلايا التي تتعاون مع خلايا تي (T) لإنتاج الأجسام المضادة .

(ب) المناعة الليفوية (Humoral Immunity) تقوم الخلايا الليمفاوية من نوع بي (B)

بإنتاج أجسام المناعة (Antibodies) لذا فهي لا تقوم مباشرة بمقاتلة الجسم الغريب ولكن هذه المضادات الموزعة في جميع أجزاء الجسم تعمل على معادلة أو منع المواقع النشطة في الجسم الغريب من القيام بنشاطها . وتنتج خلايا المناعة هذه مضادات بروتينية التركيب تحتوي على جزيء من السكريات (الكربوهيدرات) تختلف كمياتها من مضاد

آخر؛ ويطلق عليها جلوبيولينات المناعة (Immunoglobulins) وهذه المضادات تتكون من أربع وحدات أو سلاسل ببتيدية - خفيفة وثقيلة - تشكل على هيئة الشكل «Y»

حيث تتصل السلاسل الخفيفة بالثقيلة بذرات كبريت، ويوضح الشكل (٤) أبسط أنواع تلك المضادات المعروف باسم (IgG)، وكما هو واضح في الشكل فإن الأجزاء الخارجية للمضاد تكون دائماً نشطة لتتفاعل مع الجسم الغريب .

تنقسم الجلوبيولينات حسب وظائفها إلى الآتي:

– جلوبيولينات (IgM, IgG): ومهمتها منع الأجسام الغريبة من القيام بنشاطها بوجه عام . ويعد الجلوبيولين (IgM) من أعقد وأكبر الجلوبيولينات حيث يتكون من خمسة أجزاء متبلمرة من المضاد (IgG) شكل (٥) .

– جلوبيولين (IgD): ويعمل بصفة

فصيلة الدم (AB) تعني أن الخلايا تحمل مركبات من نوع (A) ونوع (B) وبعد مرور أربعين عاماً من تقسيم فصائل الدم اكتشف وجود مركبات على أسطح الخلايا لا تصاحبها مضادات في سائل الدم، وقد أطلق على هذه المركبات مجموعة مركبات (Rhesus) نسبة إلى نوع من القردة صغيرة الذيل اكتشفت فيه هذه المركبات، فمثلاً أي شخص له فصيلة «O» وتحمل خلاياه هذه المركبات تطلق على فصيلته «O+» أما الشخص الذي يمكن أن ينتج مضادات لعامل (Rhesus) فيطلق على فصيلته «O-» وهكذا بالنسبة لبقية فصائل الدم .

كريات الدم البيضاء

تختلف كريات الدم البيضاء عن الكريات الحمراء بأنها كروية الشكل، شكل (١). وبأنها - بجانب وجودها في الدم - توجد في بعض أنسجة الجسم مثل الغدد الليمفاوية . ويحتوي الدم على حوالي $7,5 \times 10^6$ خلايا بيضاء في كل ١٠٠

مليتر، وتنقسم خلايا الدم البيضاء إلى:

– خلايا عديدة الأنوية .

– خلايا أحادية .

– خلايا ليمفاوية النواة (وهي إما من نوع تي (T) وإما من نوع بي (B)).

تقوم خلايا الدم البيضاء بآلية الدفاع عن الجسم من أي غزو خارجي وهذه الآلية تعرف بالمناعة، فالجهاز المناعي ليس مسؤولاً فقط عن إدراك الجسم الغريب ولكن بجانب ذلك محاربه والقضاء عليه .

ينقسم الجهاز المناعي إلى قسمين رئيسين يتعاونان على مقاومة الجسم الغريب حيث توجد بعض الخلايا في إحدى هذه الأنواع (المناعة الفطرية) وظيفتها حمل الجسم الغريب إلى الخلايا التي تنتج المضاد (المناعة الليفوية) ويمكن تفصيل ذلك في الآتي:

(أ) المناعة الفطرية الأولية (Innate Immunity):

تعني أن الخلايا الحمراء لا تحمل مركبات على أسطحها ولكن في سائل الدم مضادات لكل من (A) و (B) ولذا فإن هذه الفصيلة تصلح لأن تكون مجموعة لفصليتي الدم (A) و (B)

ومما يجدر ذكره أن متوسط عمر خلايا الدم الحمراء يعادل مائة وعشرين يوماً، إذ أنه بعد هذه الفترة يرتفع تركيز الكالسيوم في الغشاء الخلوي للكروية الحمراء إلى حوالي نصف مليمول مما يكفي لتنشيط أنزيمات معينة في الغشاء مهمتها تشييد روابط متقاطعة في بروتينات الغشاء تحول دون دخول المواد التمثوية اللازمة لنشاط الجسم إلى الداخل . وقد يكون السبب أيضاً انخفاض جليسيريدات الهيموجلوبين .

مجموعات (فصائل) الدم

تتكون على جدران خلايا الدم الحمراء مركبات يطلق عليها (المركبات المجمعمة) وهذه المركبات التي يكتسبها الشخص وراثياً تحث الجهاز المناعي لجسم الانسان لإنتاج الأجسام المضادة (أجسام المناعة) لذا فإن فصيلة أي دم تعني وجود هذه المركبات على جدران الخلايا الحمراء تصاحبها أجسام

مناعة تسير في الدم .

ومنذ بداية هذا القرن قام العالم لاندستينغر بتقسيم فصائل الدم من حيث وجود وتنوع المركبات المجمعمة وذلك كما يلي:

فصيلة الدم (A):

تعني أن الخلايا الحمراء في تلك الفصيلة تحمل مركبات مصحوبة بأجسام مضادة في سائل الدم تعمل ضد فصيلة الدم (B) .

فصيلة الدم (B):

تعني أن الخلايا الحمراء في هذه الفصيلة تحمل مركبات مصحوبة بأجسام مضادة في سائل الدم تعمل ضد فصيلة الدم (A) .

فصيلة الدم (O):

تعني أن الخلايا الحمراء لا تحمل مركبات على أسطحها ولكن في سائل الدم مضادات لكل من (A) و (B) ولذا فإن هذه الفصيلة تصلح لأن تكون مجموعة لفصليتي الدم (A) و (B)

ومما يجدر ذكره أن متوسط عمر خلايا الدم الحمراء يعادل مائة وعشرين يوماً، إذ أنه بعد هذه الفترة يرتفع تركيز الكالسيوم في الغشاء الخلوي للكروية الحمراء إلى حوالي نصف مليمول مما يكفي لتنشيط أنزيمات معينة في الغشاء مهمتها تشييد روابط متقاطعة في بروتينات الغشاء تحول دون دخول المواد التمثوية اللازمة لنشاط الجسم إلى الداخل . وقد يكون السبب أيضاً انخفاض جليسيريدات الهيموجلوبين .

فصيلة الدم (AB):

تعني أن الخلايا الحمراء لا تحمل مركبات على أسطحها ولكن في سائل الدم مضادات لكل من (A) و (B) ولذا فإن هذه الفصيلة تصلح لأن تكون مجموعة لفصليتي الدم (A) و (B)

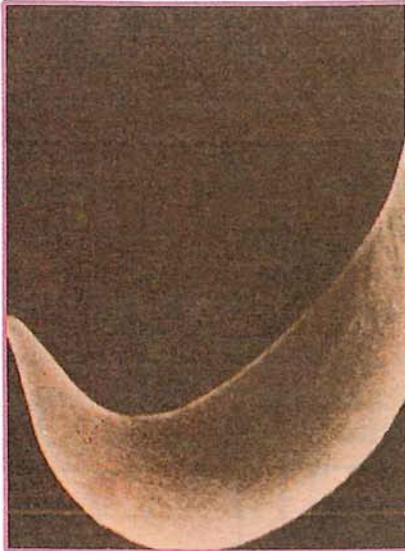
ومما يجدر ذكره أن متوسط عمر خلايا الدم الحمراء يعادل مائة وعشرين يوماً، إذ أنه بعد هذه الفترة يرتفع تركيز الكالسيوم في الغشاء الخلوي للكروية الحمراء إلى حوالي نصف مليمول مما يكفي لتنشيط أنزيمات معينة في الغشاء مهمتها تشييد روابط متقاطعة في بروتينات الغشاء تحول دون دخول المواد التمثوية اللازمة لنشاط الجسم إلى الداخل . وقد يكون السبب أيضاً انخفاض جليسيريدات الهيموجلوبين .

فصيلة الدم (O):

تعني أن الخلايا الحمراء لا تحمل مركبات على أسطحها ولكن في سائل الدم مضادات لكل من (A) و (B) ولذا فإن هذه الفصيلة تصلح لأن تكون مجموعة لفصليتي الدم (A) و (B)

- (أ) انقباض الأوعية الدموية مكان الجرح .
 (ب) التصاق الصفائح الدموية مكان الجرح مكونة ما يشبه القفل أو السداد .
 (ج) تجمع الخلايا الحمراء مكونة شكلاً غير ذائب .

هذه المراحل عبارة عن العديد من التفاعلات الكيموحيوية تبدأ نواتجها في تحفيز البقية في سلسلة متواصلة يؤثر السابق منها على اللاحق وهكذا حتى نهاية العملية التفاعلية ، وتبلغ مجموعة المركبات التي تعد العوامل الأساس ثلاثة عشر مركباً (عاملاً) وتتم عبر عمليات تحفيز داخلية وخارجية تكملان بعضهما البعض حتى تكوين المركب النهائي المعروف بـ الفايبرينوجين (Fibrinogen) وهو جزء غير ذائب يتحول بدوره إلى المادة المتجلطة فايبرين (Fibrin) .



خلية دم حمراء منجلية الشكل

ويعد مرض الهيموفيليا من الأمراض الشائعة وفيه لا يتجلط الدم نتيجة لنقص في المركب أو العامل رقم «٧» المعروف بـ (بروتونفيرين) الذي ينتج عن أسباب وراثية . ومن أسباب عدم تجلط الدم أيضاً نقص فيتامين K ، أو أمراض الكبد أو نقص الصفائح الدموية الناتجة عن سرطان الدم .

هذه الصفائح في موقع الجرح وتتجمع لتجذب صفائح أخرى لتكون ما يسمى بقفل الصفائح ، ويساعد مركب الثرومين الموجود في الدم على تجمع الصفائح ، ومن صفات هذا القفل المكون من الصفائح المتجمعة الانقباض الذي يساعد على سرعة إطلاق أجسام (مركبات) متجمعة في جدران الصفائح لتبدأ بعد ذلك العملية الكيميائية للتجلط ، وتساعد الأجسام الكيميائية (ADP) وهرمون سيروتونين وأيونات الكالسيوم على تحفيز عملية التجلط . لذا فالصفائح الدموية تلعب دوراً كبيراً في عملية التجلط لتمنع فقد الدم عند الإصابة بالجرح .

وما تجدر الإشارة إليه أن سريان الدم في الجسم في حالة الصحة لا يصاحبه تجلط بالرغم من توفر الصفائح الدموية ، والسبب يرجع إلى أن الجسم يصنع مادة يطلق عليها الهيبارين (مادة سكرية غير متجانسة) تمنع أحد المركبات الكيميائية

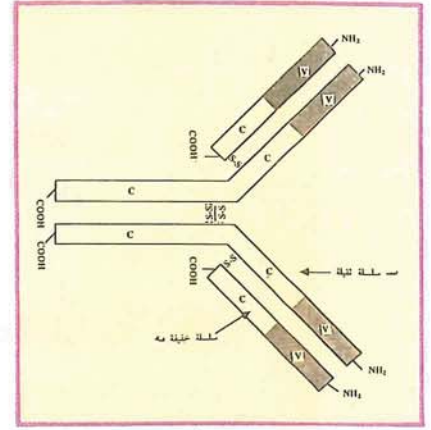


تجلط الدم عند الجرح

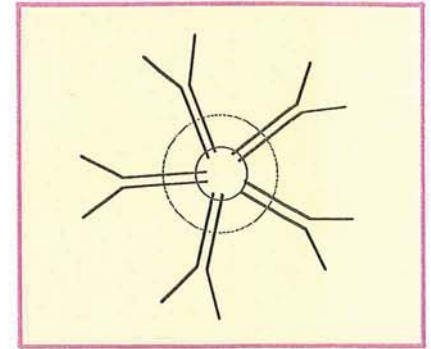
الداخلة في عملية التجلط وبذلك لا تتم عملية التجلط .

تخثر (تجلط الدم)

بعد التعرض لأي خدش أو جرح يسيل الدم ولكنه يتوقف بعد فترة نتيجة للآتي :



شكل (٤) تركيب الجلوبيولين (IgG)



شكل (٥) مبلغم خماسي من (IgG) يكون الجلوبيولين (IgM)

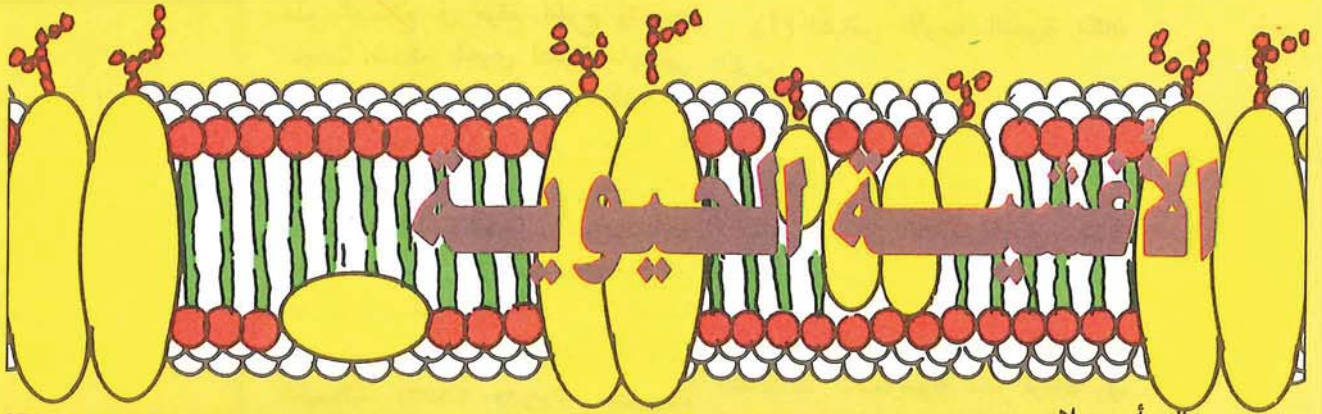
تبادلية مع الجلوبيولين IgM عند التفاعل مع الجسم الغريب . ويوجد هذا الجلوبيولين مع الجلوبيولين (IgM) على أسطح الخلايا الليمفاوية .

— جلوبيولين (IgA) : يوجد على أسطح جدران الأنسجة المخاطية خاصة الأنف والجهاز الهضمي والجلد ، وتنحصر مهمته في مقاومة الجسم الغريب في هذه المناطق .

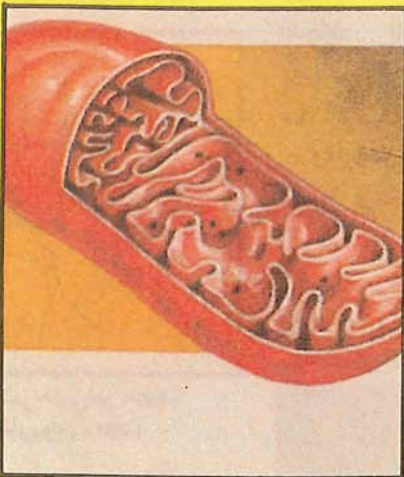
— جلوبيولين (IgE) : يوجد على الأنسجة المخاطية ومهمته مقاومة الأمراض في تلك المناطق .

الصفائح الدموية

الصفائح الدموية عبارة عن خلايا دموية لا أنوية لها تكوّن حوالي نصف عدد الكريات الحمراء ويتم إنتاجها في نخاع العظام ، وتتميز بأنها ذات غشاء خلوي على شكل حبيبات . وعند حدوث جرح تلتصق



د. خالد أبو صلاح



الجسم السبحي (Mitochondrion)

مثل المنافذ الخاصة بنقل أيونات الكلوريد والبيكربونات والفوسفات ، إلا أن الانتقال عبر هذه المنافذ يحتاج إلى وساطة نقل بروتينية تسمح بموجها البروتينات الناقلة بانتقال المواد من تركيز عال إلى تركيز منخفض .

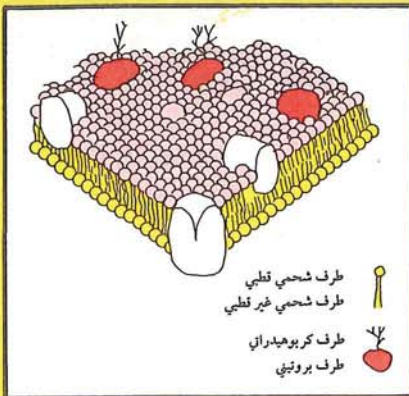
– منافذ بروتينية تعمل بطاقة حيوية وتسمح بانتقال المواد باتجاه معاكس لتدرج تركيزها أي من تركيز منخفض إلى تركيز مرتفع ومثال على ذلك ما تقوم به مضخات الصوديوم والبوتاسيوم (Na-K ATP-ase) .

٢ – تشكل الأغشية الحيوية مواقع لتحولات الطاقة من شكل لآخر ومثال على ذلك ما يحدث على الغشاء الداخلي للأجسام السبحية (Mitochondria) حيث يتحول الفرق في الجهد إلى طاقة حرة تستغل في بناء وحدة الطاقة (ادينوزين ثلاثي الفوسفات ATP) .

الغشاء الحيوي هو عبارة عن جزيئات دهنية تحيط بالخلايا على شكل طبقة مزدوجة ، ويحوي الغشاء الحيوي إلى جانب ذلك بروتينات وأنزيمات ومواد سكرية . ترتبط المواد السكرية أما مع الجزيئات البروتينية وأما مع الجزيئات الدهنية مكونة صيغ بنائية مختلفة للجزيئات الحيوية .

ومن أمثلة الصيغ البنائية هذه المركبات الشحمية الفوسفاتية والكربوهيدراتية والكوليسترول ، شكل (١) ، والغشاء الحيوي في تركيبه عبارة عن هذه المركبات الدهنية والبروتينية والكربوهيدراتية مرتبطة بعضها مع بعض بنسب مختلفة حسب نوع الغشاء وبالتالي تختلف أشكال أطرافها ، شكل (٢) .

عن طريق تشكيل حاجز حول الخلية وهذا الحاجز اختياري النفاذية لاحتوائه على منافذ لمواد تختلف بعضها عن بعض من حيث خواصها النقلية ، وتعتمد خواص هذه المنافذ على أنواعها وهي :
– منافذ تسمح بانتقال بعض المواد عبر الغشاء مثل الماء ولا تحتاج هذه المنافذ إلى طاقة حيوية أو وساطة بروتينية .
– منافذ تسمح بانتقال المواد عبر الغشاء

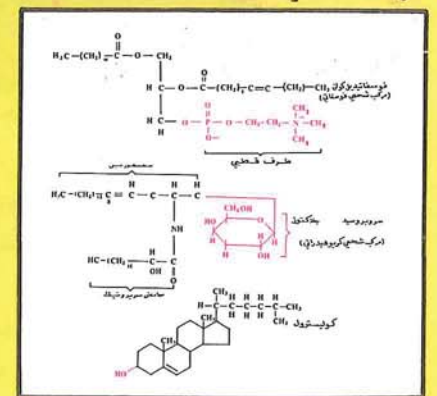


شكل (٢) رسم تخطيطي للغشاء

وظائف الأغشية الحيوية

تقوم الأغشية الحيوية بوظائف حيوية عديدة وهامة بالنسبة للخلية بشكل خاص والكائن الحي بشكل عام وتتلخص هذه الوظائف في الآتي :

١ – تعمل الأغشية الحيوية على عزل الوسط الداخلي للخلية عن المحيط الخارجي



شكل (١) الصيغ البنائية

لبعض الجزيئات الحيوية في الأغشية

أمراض اختلال الأغشية الحيوية

إلى تكاثر الخلايا بطريقة خارجة عن سيطرة الخلية وبالتالي إلى نشوء ورم (سرطان) ، ويرجع السبب في بقاء الأنزيم سيكلاز الأدينيلات في حالة نشاط دائم إلى فقدان - ولأسباب وراثية - نشاط وحدة الفا التي توجد في الأنزيم المنظم جي. تي. باز (GT Pase) .

٤ - تكون الحصى

يؤدي فشل إعادة امتصاص الأحماض الأمينية مثل سيستين وآرجينين ، ليسين واورنثين من الأنيبيبات الكلوية إلى الدم إلى تكون بعض أنواع الحصى في الحالب أو المثانة البولية مما يؤدي إلى انسداد هذه الممرات وتعرضها إلى العدوى البكتيرية ، كما يؤدي عدم المقدرة على إعادة امتصاص الأحماض الأمينية مثل بولين وهيدروكسي بولين وجليسين إلى ظهور هذه الأحماض في البول بدلاً من إعادة امتصاصها لتشارك في عمليات التشييد المختلفة داخل الجسم .

٥ - التصلب المتعدد

يؤدي تحلل غشاء النخاعين (ميلين) الذي يحيط بمحور الخلية العصبية الناقلة للنفس العصبي - ولأسباب غير واضحة - إلى ضعف انتقال إشارة النبض العصبي مما يؤدي إلى ظهور مرض التصلب المتعدد والذي تكون نتيجته مع مرور الزمن ضعف العضلات وعدم مقدرة الإنسان على الحركة والعمل ، وينتشر هذا المرض في نصف الكرة الشمالي أكثر منه في نصف الكرة الجنوبي وفي الجنس الأبيض أكثر منه في الجنس الملون .

٦ - داء السكر

يؤدي نقص عدد مستقبلات الأنسولين في الخلايا الدهنية إلى عدم مقدرة الخلايا على أخذ كفايتها من الجلوكوز الموجود في الدم مما يؤدي إلى زيادة نسبة الأخير في الدم

نظراً للوظائف الحيوية الهامة السالفة الذكر التي تقوم بها الأغشية الحيوية فإن ظهور خلل في أحد هذه الوظائف يؤدي إلى ظهور مرض يتعلق بفشل الوظيفة المعنية ، ويمكن تلخيص أبرز الأمراض التي تكون مصاحبة لاختلال تركيب الأغشية ، أو وظائفها الحيوية على النحو التالي :

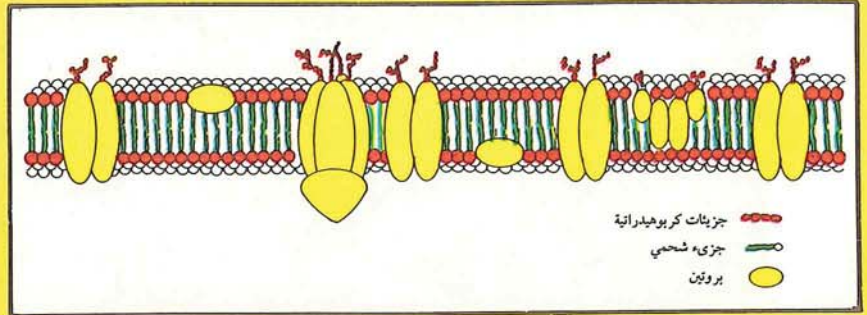
١ - تصلب الشرايين

يؤدي غياب المستقبل الخاص بنقل البروتين الدهني خفيف الكثافة من الدم إلى داخل الخلية إلى نقصان دخول الكوليسترول في الخلايا مما يؤدي إلى تجمعها في الدم والأوعية وبالتالي إلى مشاركته في تصلب

٣ - تشكل الأغشية الحيوية مواقع عمل لبعض الأنزيمات التي تعمل كحفازات للتفاعلات الكيميائية الحيوية مثل أنزيم نازع هيدروجين جليسر الدهيد ثلاثي الفوسفات المرتبط بالسطح الداخلي للغشاء البلازمي المحيط بهيولي (سيتوبلازم) الخلايا .

٤ - تتحكم الأغشية الحيوية في نقل المعلومات من الخلايا وإليها ذلك بواسطة المستقبلات (بروتينات) الموجودة في هذه الأغشية والخاصة باستقبال الهرمونات وغيرها من المواد التي تلعب دوراً في نقل المعلومات .

٥ - تستطيع الكائنات الحية (الإنسان مثلاً) التعرف على الأجسام الغريبة الداخلة إليها ومقاومتها وذلك عن طريق البروتينات السكرية والدهنيات السكرية التي تدخل في تركيب أغشية الخلايا ، شكل (٣) .



شكل (٣) تركيب أغشية الخلايا

٦ - تقوم الأغشية الحيوية بوظيفة تحديد ملاءمة الأنسجة المنقولة للإنسان مثل القلب والكلى وذلك عن طريق المستضدات (Antigens) الخاصة بالتلائم النسيجي والمحمولة على السطح الخارجي لها ، كما تحدد بعض أنواع المستضدات مدى ملاءمة الدم المنقول للإنسان وذلك عن طريق المواد المحددة لمجاميع الدم على السطح الخارجي لبعض أنواع الخلايا .

٧ - تلعب الأغشية الحيوية دوراً رئيساً في عملية التلاصق الخلوي (Cell-Cell Adhesion) وذلك عن طريق البروتينات السكرية الموجودة بها والتي بدونها لا تتم عملية التكوين الشكلي والعضوي على الوجه السليم .

٣ - الأورام السرطانية

يؤدي بقاء الأنزيم المحفز لعمليات البناء في الخلية المعروف بسيكلاز الأدينيلات (Adenylate cyclase) في حالة نشاط متواصل

الأطراف القطبية بعضها ببعض والأطراف غير القطبية بعضها ببعض ، وعند تحريك المحلول بأمواف صوتية ذات ذبذبات عالية يتحول الجزء الكبير من الحويصلات عديدة الطبقات إلى حويصلات صغيرة ذات طبقة دهنية مزدوجة . تفصل بعد ذلك الحويصلات الكبيرة المتبقية عن الحويصلات ذات الطبقة الدهنية المزدوجة بواسطة تقنية الطرد المركزي على سرعات عالية .

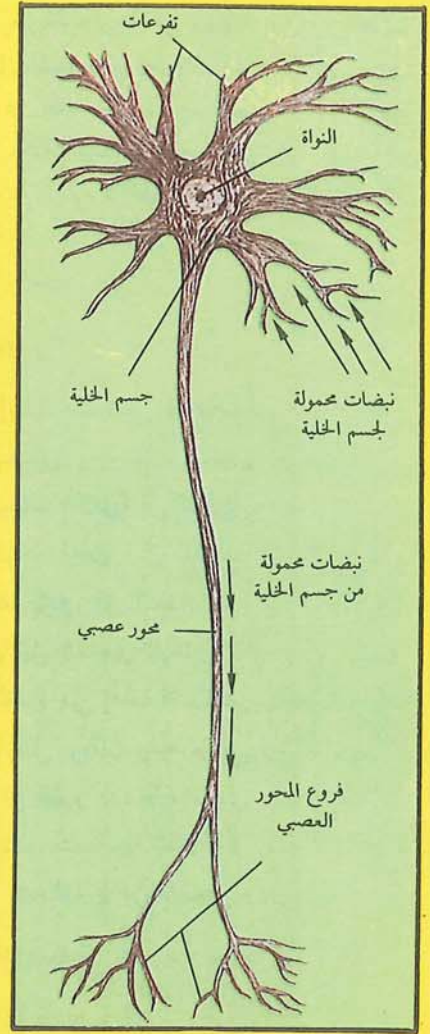
تعمل الحويصلات الدهنية بالدواء المطلوب وذلك عن طريق تحضير الحويصلات في وجود جزئيات العقار المطلوب ، ويعتمد موقع العقار في الحويصلة الناتجة على خواصه ، فإذا كان العقار ذا قطبية عالية فإنه يستقر في وسط الحويصلة المائي ، أما إذا كان لا قطبياً فإنه يستقر في الوسط اللاقطبي (الدهني) بين الطبقتين الخارجية والداخلية للغشاء ، أما إذا كان جزء من جزيء العقار قطبي (مائي) والآخر غير قطبي فإن الجزء القطبي يستقر مواجهاً للوسط القطبي بينما الجزء غير القطبي الآخر يستقر مواجهاً للوسط غير القطبي ، شكل (٤) .

تفصل جزئيات العقار الزائدة والتي لم تستقر في أحد أجزاء الحويصلة بتقنية الديليزة أو الترشيح الهلامي الاستشرابي (الكروماتوغرافي) . وبهذه الطريقة تكون الحويصلة (القذيفة) محضرة بالعقار المطلوب ، ثم توجه هذه القذيفة لإصابة الهدف (الموقع المصاب) داخل الجسم دون التأثير على غيره من الأهداف السليمة ودون تحطم (تفج) القذيفة أو أجزاء من محتوياتها (بوساطة أنزيمات الدم) أثناء سيرها نحو الهدف ، وتعد مرحلة توجيه القذيفة من المهام الصعبة والمليئة بالتحديات وذلك لتأثر عملية التوجيه بحجم الحويصلة وشحنتها ونوع الجزئيات المكونة لها ونوع جزئيات العقار المحمولة عليها والهدف المطلوب تحقيقه من استخدامها .

اكتين وسبكتين إلى اتخاذ كريات الدم الحمراء للشكل الكروي بدلاً من الشكل المعتاد (القرصي المحدب) ويصاحب ذلك اختلال في عمل البروتين الخاص بضخ أيونات الصوديوم والبوتاسيوم عبر أغشيتها ، كما يؤدي الشكل الجديد هذا إلى سهولة تكسر أغشية كريات الدم الحمراء وبالتالي إلى فقر الدم نتيجة لنقصان عدد الكريات الحمراء به .

٩- سوء الامتصاص من الامعاء

يؤدي فقدان البروتينات الناقلة والمتخصصة في امتصاص (نقل) الجلوكوز والفركتوز من الامعاء إلى الدم بعد تناولها عن طريق الفم إلى نقص تركيزهما في الدم وبالتالي إلى نقصان الفائدة والطاقة المتحصل عليها منها ويصاحب ذلك اختلال لعمليات البناء والعمليات الفسيولوجية التي تعتمد على هذه المواد ، كما يؤدي عدم انتقال الأحماض الأمينية مثل التربتوفان من الامعاء أو من الأنبيبات إلى ظهور حالة مرض هارنتب (Hartnup) والتي من أبرز أعراضه ظهور بثور على الجلد في الأطراف وتدهور في الوظائف الفسيولوجية للجهاز العصبي .



الخلية العصبية

الأغشية الاصطناعية

استخدمت الأغشية الاصطناعية (الحويصلات الدهنية) كقذائف موجهة تحمل عقاقير معينة إلى مناطق محددة في الجسم ودون التأثير على المناطق الأخرى به .

وتحضر الحويصلات الدهنية بإذابة التراكيز المناسبة من الدهون الفوسفاتية في المحلول العضوي المناسب ومن ثم يبخر المحلول العضوي وتمزق الطبقة الدهنية الجافة المتبقية بواسطة الماء أو المحلول المنظم المناسب . وتلقائياً تتكون حويصلات عديدة الطبقات بأحجام غير متجانسة ثم تتشكل هذه الحويصلات بحيث تواجه

وظهور حالة من حالات مرض السكر المقاومة للمعالجة بالأنسولين .

٧ - مرض الساد

يساهم اختلال عمل مضخة الصوديوم والبوتاسيوم في أغشية خلايا عدسة العين وما يصاحبه من تغير في المحتوى الأيوني للعدسة وتشبيد بروتين متبلور بطريقة غير طبيعية إلى ظهور مرض الساد ، والمعروف أيضاً بمرض أعتام عدسة العين أو الماء الأبيض .

٨- تغير الشكل الطبيعي لكريات الدم الحمراء

يؤدي اختلال بناء النظام الهيكلي في خلايا الدم الحمراء والمكون من بروتينات

الهرمونات

د. صالح حمد السدراني

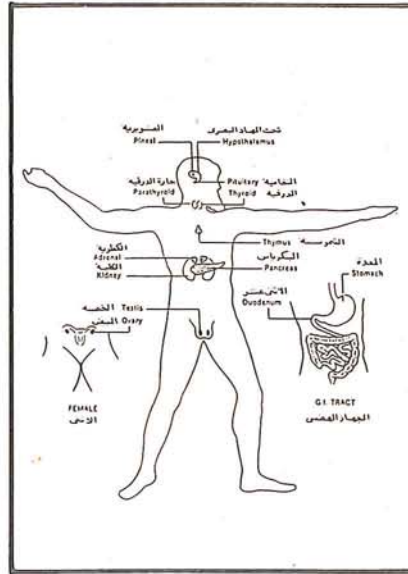
يتم الإتصال بين نسيج وآخر داخل جسم الكائن الحي عن طريق شفرات ولغات متعددة هدفها أن تقوم أنسجة الجسم المختلفة بوظائفها العديدة على أكمل وجه ومن مهامها أيضاً الحفاظ على توازن فسيولوجي داخل الجسم ، ويحكم مسؤولية هذه الإتصالات جهازان من الأهمية بمكان وهما الجهاز العصبي والجهاز الهرموني .

وتنتقل الهرمونات من مكان إفرازها عن طريق الدم إلى مكان عملها في الخلايا أو الأنسجة لتحث تغيراً في نشاط هذه الخلايا والأنسجة .

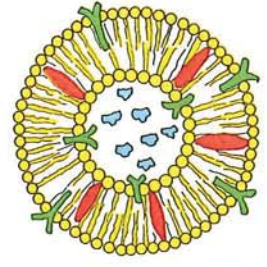
وتختلف الهرمونات في تركيبها فهي عبارة عن عدد كبير من البروتينات (صغيرة أو كبيرة الحجم) والبعض الآخر عبارة عن ستيرويدات ومنها أيضاً مشتقات من بعض الأحماض الأمينية ، وتختلف الهرمونات الاسترويدية اختلافاً كبيراً من ناحية تكوينها وكيفية أداء وظيفتها . وتقوم الهرمونات بالعديد من الوظائف الهامة داخل جسم الكائن الحي ، ويوضح جدول (١) بعض تلك الوظائف .

هناك مواد كيميائية شبيهة بالهرمونات تفرزها الحشرات لإستخدامها كوسائل اتصال بين الأفراد من النوع نفسه ، تسمى بالفرومونات (Pheromones) ، تختلف عن الهرمونات في كونها تفرز خارج جسم الحشرة ويستقبلها حيوان آخر من نفس النوع ، ومن وظائفها الاجتذاب الجنسي

يتكون الجهاز الهرموني من مجموعة من الخلايا المتخصصة تكون في مجملها غدداً صماء (لا قنوية) تكون دائماً في حالة توازن دقيق ، وتفرز هذه الغدد مركبات كيميائية هي الهرمونات التي تفرز في الدم مباشرة ، ويوضح شكل (١) مواقع تلك الغدد في جسم الإنسان .



شكل (١) مواقع الغدد الصماء في الإنسان



- Y جزىء عقار بحوي طرف قطبي
وطرف غير قطبي
- جزىء عقار غير قطبي
- جزىء عقار قطبي
- جزىء شحمي

شكل (٤) مواقع جزئيات العقار في الحويصلة

تؤخذ الحويصلات المحملة بالدواء المطلوب إما عن طريق الفم أو تحقن في العضلات أو الدم مباشرة وإما عن طريق الحقن اللفافي للغشاء المحيط بمنطقة البطن وعادة يتم دخول هذه الحويصلات إلى الخلايا عن طريق اندماج الحويصلة الاصطناعية مع غشاء الخلية .

تم استخدام الحويصلات الحاملة للعقاقير لعلاج أمراض عديدة أهمها المعالجة الكيميائية لبعض الأورام السرطانية بعقاقير اكننومييسين دي (Actinomycin D) وميثوتركسات ، وبهذه الطريقة أمكن المحافظة على العقاقير فترة أطول في الدم دون تحللها أو إفرازها ، كما أمكن توجيهها بطريقة اختيارية إلى بعض الأنسجة مثل أنسجة الكبد والطحال ، ومع ذلك لا بد من إيجاد الطرق المناسبة لجعل الحويصلات تنتشر في الخلايا السرطانية دون غيرها وضمن النسيج الواحد ، هذا ويعتمد حل هذه المشكلة على توفيق الله ثم همة الأجيال القادمة في العمل المخلص الدؤوب في هذا البلد وغيرها من البلدان .

٣ - يوجد تنسيق وتكامل بين الجهاز العصبي والجهاز الهرموني يتم أساساً عن طريق الغدة النخامية التي تتصل تشريحياً ووظيفياً بالجهاز العصبي ، والغدة النخامية بدورها تتحكم في نشاط عدد من الغدد الصماء الأخرى كما يوضح شكل (٢) .

٤ - زيادة الكفاءة التناسلية للحيوانات المهتدة بالإنقراض عن طريق نقل الأجنة وذلك للحفاظ عليها .

٥ - تعقيم بعض الحيوانات الصارة والحد من تكاثرها .

٦ - تنظيم الحمل أو الحد منه باستعمال هرمونات منع الحمل .

وما يساعد الهرمونات على أداء وظائفها بكل كفاءة وجود مستقبلات (Receptors) خاصة بكل هرمون في الخلايا الهدف منها التعرف على الهرمون ، وهذه المستقبلات عبارة عن بروتينات معينة قد توجد على سطح الخلية كجزء من غشاء الخلية ، أو في سيتوبلازم الخلية . ويؤدي التفاعل بين الهرمون والمستقبلات إلى إحداث تغيرات في نشاط الخلية ، مثل زيادة في إنتاج البروتينات والأنزيمات في الخلية وزيادة في نشاط بعض الأنزيمات وزيادة في انقسام الخلية وتغير في نفاذية غشاء الخلية لبعض الجزيئات .

التطبيقات العملية للهرمونات

يوجد العديد من التطبيقات العملية للهرمونات منها ما يتعلق بعلاج بعض الأمراض ومنها ما يكون مساعداً في كفاءة أداء بعض الأجهزة ، ويمكن تلخيص هذه التطبيقات في الآتي :

١ - علاج بعض الحالات والأمراض الناتجة عن نقص إفراز بعض الهرمونات في الجسم ، مثل علاج مرض البول السكري باستخدام الأنسولين المصنع .

٢ - علاج بعض حالات العقم في الإنسان .

٣ - زيادة كفاءة الإنتاج والتناسل في حيوانات اللحم واللبن عن طريق :

- (أ) تزامن التلقيح والولادة في المزارع الكبيرة لسهولة ادارة المزارع .
- (ب) زيادة الإنتاج (عدد الصغار المولودة) .

التأثير	اسم الهرمون	وظيفته
تحث للهد الهجري	اللبثات - البثبات	التحكم في فرز هرمونات الغدة النخامية.
تصل الأهم للتحلية	النشاط الأروت لتركه الكهربائية . النشاط لتركه حوصلات البيض . النشاط لتركه الخلايا الدهنية . النشاط الأروت لتركه هرمون النمو . النشاط الأروت لتركه	تنظيم فرز تركه الكهربائية . تنظيم ميل اللؤل (البيض والخصاء) . تنظيم ميل اللؤل . التحكم في نضج الأوتة . تنشيط أنس . فتح اللؤل في الكلى .
تصل اللؤل للتحلية	النشاط الأروت لتركه الكورتيزون .	المحافظة على لؤل الجسم . قياس لؤل تركه الأروت لتركه اللؤل من الكلى .
الهرقة	الهرمونين	التحكم في سلال اللؤل الأوتة .
المفرقة	هرمون جاروفقة	تنظيم مستوى الكالسيوم
المفرق الصفي	هرمونات المبر اللؤل الصفي	تنظيم ضم اللؤل
الكبري	الاسرين - المبركافون	تنظيم نشاط الأوتة للبروكوز
الكثرة : الكثرة	كورتيزول - الكورتيزون	إبقاء المسرى في حالة ترويض الأوتة . المحافظة على مستوى الأوتة بالأس .
النقل	الهرمونين	إعادة الجسم في حالات الخطر
البيض	الهرمونين	تنظيم نشاط اللؤل والصفاء الخلية في الأوتة .
الغدة	الكورتيزون	تنظيم نشاط اللؤل والصفاء الخلية في الكورتيزون

جدول (١) بعض الهرمونات ووظائفها

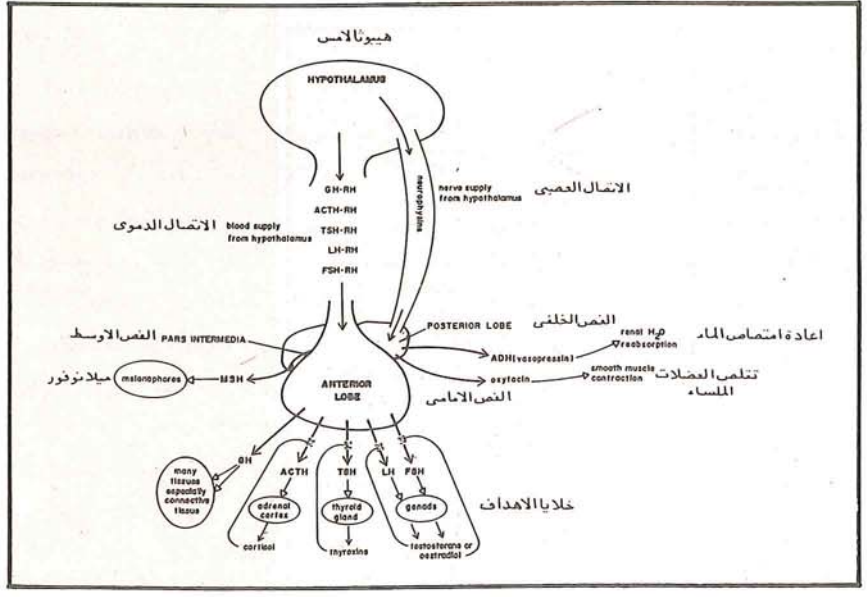
كما يستفاد منها أيضاً كمواد إنذار أو للتنبيه على خطر ما أو للدلالة على أماكن تواجد الطعام والمناطق التي يعيش فيها الحيوان . ومن الأمثلة على الحشرات التي تفرز هذه المواد دودة القز ، النمل ، النحل .

العلاقة بين الجهازين الهرموني والعصبي

هناك علاقة وثيقة بين الجهاز العصبي والجهاز الهرموني في جسم الكائن الحي ويمكن إيجاز تلك العلاقة في الآتي :

١ - ان الجهازين مسؤولان عن التحكم والتنظيم للحفاظ على توازن الجسم ضد التغيرات التي تحدث في المحيط الخارجي أو في البيئة الداخلية للكائن . فكلهما يستخدمان مراسلات كيميائية ولهما مستقبلات لنقل المعلومات .

٢ - مسؤولية الجهاز العصبي هي التحكم وتنظيم العمليات التي تتطلب السرعة في التنفيذ وذلك عن طريق الأعصاب التي تنقل الرسائل بسرعة كبيرة في صورة إشارات كهربائية بعكس الهرمونات التي تصل إلى هدفها عن طريق الدم وتعمل ببطء نسبياً .



شكل (٢) الارتباط بين الجهاز العصبي والجهاز الهرموني

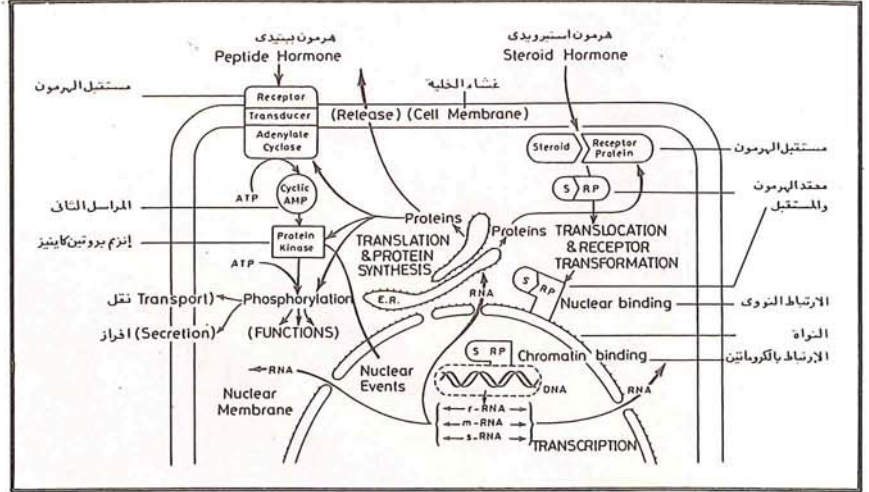


التطور الاكروميغالي

نتيجة للخلط الهرموني أثناء الحمل .
(ب) العمالة والأقزام : وهذه الحالة تحدث أثناء الاختلاف في المعدلات الطبيعية لإفراز هرمونات الغدد الدرقية وهرمون النمو وكما هو واضح من الصورة فإن الابن الذي في سن التاسعة من عمره يبدو أطول من والده وأخيه البالغ من العمر ١٣ سنة .

(ج) حالة الاكروميغالي (Acromegaly) وتتميز بتضخم في العظام وبعض أعضاء الجسم تدريجياً مع العمر نتيجة خلل هرموني في المراحل الجنينية المبكرة . وتشير الصورة أعلاه إلى مثال للتطور الاكروميغالي من سن تسع سنوات (A) إلى ١٦ سنة (B) ثم ٣٣ سنة (C) وأخيراً ٥٢ سنة (D) .

(د) حالات اختلاف طبيعة التناسل في الذكور (مستمرة) وفي الإناث (دورية) ، ففي الحالات الطبيعية فإن الخصية تكون قادرة على إفراز كمية من الهرمون الذكري (تستوستيرون) يتم نقلها في الدم حيث تصل إلى الهيبوثالامس وتجعله موجهاً لطبيعة التناسل في الذكور بينما تلك الحالة لا تحدث عندما يكون الجنين أنثى .

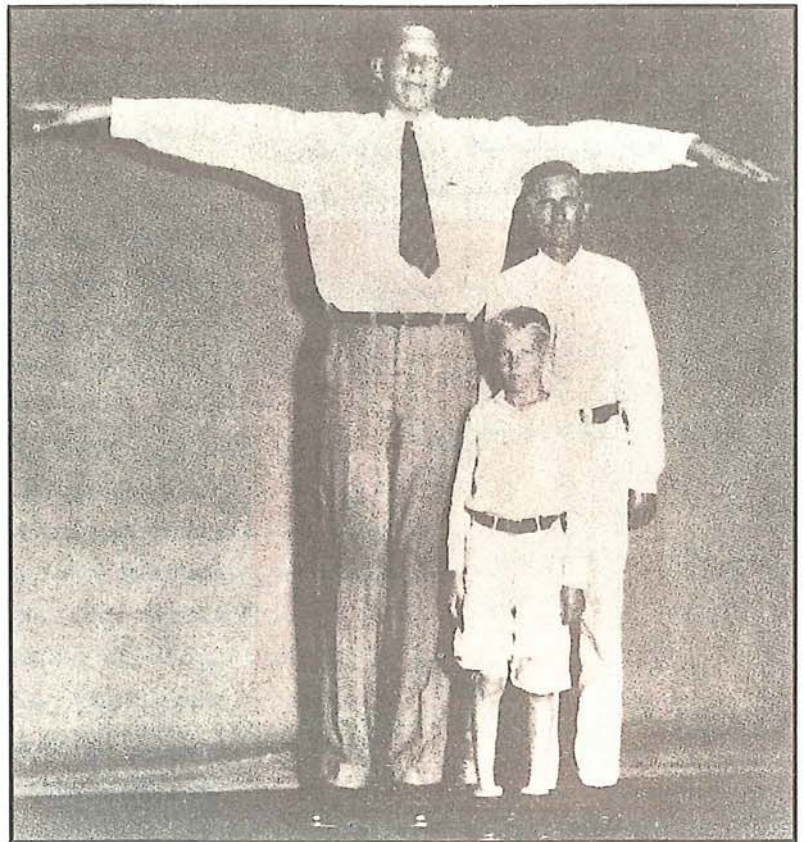


شكل (٣) رسم تخطيطي لميكانيكية تأثير الهرمونات

وهذه التغيرات تؤدي إلى إحداث التأثير المطلوب ، ويوضح شكل (٣) الميكانيكية التي بواسطتها يقوم الهرمون بتأثيره على خلايا الهدف .

أمراض الخلل الهرموني

يؤدي فشل الهرمونات في أداء وظائفها إلى بعض الحالات المرضية، ومن الأمثلة

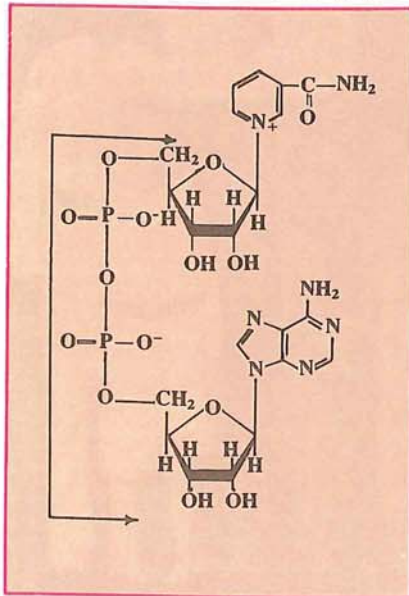


الفيتامينات

العمليات عبارة عن مركبات عضوية تحتاجها الكائنات الحية بكميات قليلة في الغذاء اليومي للمساعدة في عمليات النمو والوظائف الأخرى وذلك لكونها تدخل كتركيب أساس للعديد من مساعدات الأنزيمات. فالفاعلات الكيميائية التي تقوم بها خلايا الجسم محفز بواسطة الأنزيمات ذات التركيب البروتيني. ومعظم هذه الأنزيمات تحتاج لمواد مساعدة ذات طبيعة عضوية غير بروتينية تسمى مساعدات الأنزيمات (Coenzymes). فدور الفيتامينات هو المساعدة في تحفيز التفاعلات الكيميائية فقط ولذلك تسمى بالمواد الغذائية الإضافية (Accessory Food Factors). نظراً لكونها لا تشارك في عملية إمداد الجسم بالطاقة ولا تشكل نسبة معتبرة في وزن الجسم.

د. عبدالعزيز أحمد الجعفري

البلاجرا (Pellagra).
وبناء على وظيفة الفيتامينات في كونها تدخل في تركيب معظم مساعدات الأنزيمات



شكل (1) الأنزيم المساعد-(NAD)

« بري » والذي من أعراضه اختلال في الجهاز العصبي والشلل وفقدان الوزن مما يؤدي إلى الوفاة.

وقد عززت التجارب التي أجريت فيما بعد على فهم أهمية الفيتامينات الحيوية، فمن خلال الأبحاث التي أجريت لمعرفة التركيب الكيميائي لمساعدات الأنزيمات والفيتامينات نجح عالم ألماني في عام 1935م يدعى اتو واربرج في فصل ومعرفة الأنزيم المساعد (Nicotinamide Adenine Dinucleotide - NAD) والذي يعرف الآن أنه أساس في مساعدة الأنزيمات التي تحفز تفاعلات الأكسدة والإختزال، وأحد مكونات هذا الأنزيم المساعد هو فيتامين النيكوتناميد (Nicotinamide) كما يوضح الشكل (1). وقد اتضح أن نقص هذا الفيتامين يسبب نوعاً من أنواع البرص يسمى مرض

أن اكتشاف الفيتامينات ودورها المهم في منع الكثير من الأمراض الناتجة من سوء التغذية يعد من الإسهامات الرئيسة الهامة للكيمياء الحيوية في المجال الطبي والإجتماعي. كما أن الأبحاث العلمية المتقدمة أثبتت أهمية هذه الفيتامينات ودورها في العديد من التفاعلات والعلاقة بين الصحة الجيدة والتغذية المتكاملة.

ففي الفترة ما بين 1800 إلى 1900م وجد في بعض دول آسيا انتشار مرض (البري بري Beriberi) والذي أدى إلى وفاة عدد كبير من الناس نتيجة لاعتمادهم على الأرز الذي أزيلت قشرته كمصدر أساس للتغذية. هذا وقد دلت الأبحاث والتجارب على أن هذه القشرة تحتوي على فيتامين مهم وهو الثيامين (فيتامين ب1 Vitamin B1 or Thiamine). نقص فيتامين ب1 في الغذاء يؤدي إلى مرض « البري

البيروني

المع علماء عصره

مجدي عبدالعظيم عثمان

اهتم المسلمون بالعلوم ، وأقبلوا عليها يؤلفون فيها ، ويترجمون عن اليونان والفرس والهنود ولم يكونوا ناقلين فحسب بل أضافوا إلى ما نقلوه شرحاً وتوضيحاً ، وابتكروا علوماً واستحدثوا فنوناً لم يمارسها سواهم فتألقوا ونبغوا وأقاموا حضارتهم على أسس علمية راسخة حتى قيل أنه لولا الجهود التي قام بها علماء المسلمين في العصور الإسلامية لتأخرت النهضة الأوروبية عدة قرون .

والبيروني أحد علماء المسلمين الأفاضل الذين تركوا بصماتهم واضحة وجلية على العلوم المختلفة حيث ترك مائة وثمانين مؤلفاً - ضاع الكثير منها - ما بين كتاب ورسالة تناولت علوم الفلك والجغرافيا والتاريخ والتقويم والرياضيات والصيدلة والمعادن وعلم الإنسان ، وقد استطاع أن يجمع بين هذه العلوم وغيرها بما أوتي من قدرة فائقة على البحث وما وهبه الله من ذهن وقاد ، ولذلك أطلق جورج سارتون على عصره «عصر البيروني» بينما عدّه الدكتور عبدالحليم منتصر ثالث ثلاثة ازدهرت بهم الحضارة الإسلامية في عصرهم (ابن سينا ، ابن الهيثم ، البيروني) في حين ذهب المستشرق ادوارد سخاو إلى القول بأنه أكبر عقلية علمية في التاريخ ، ومن أعظم العلماء في كل العصور .

ومن أهم مؤلفاته أيضاً «استخراج الأوتار في الدائرة بخواص الخط المنحني الواقع فيها» وقد حدد البيروني فيه طول وتر الدائرة ، وأوجد وتر العشر فيها ، وحدد جيب ١٨ فقدره بما يساوي ٠,٣٠٩١ وهو في جداولنا الحاضرة يساوي ٠,٣٠٩٠ بل انه أوجد معادلة لحساب نصف قطر الأرض أطلق عليها قاعدة البيروني . بينما يعد كتاب «الجواهر في معرفة الجواهر» مرجعاً هاماً في علوم المعادن والبلورات والفلزات ، وقد قام بتحقيق بعض فصوله ادوارد سخاو ، ونشر في لندن عام ١٨٧٨م ، ثم طبع طبعة جديدة في لندن أيضاً عام ١٩١٠م ، كما نشر في الهند . ويتألف الكتاب من قسمين : الأول يبحث في كل ما قيل في الجواهر والفلزات من أدب وشعر ، أما القسم الثاني فيتحدث عن الفيروز والعقيق والبلور واللازورد وغيرها ، ثم يتحدث الكتاب عن الفلزات ومناطق وجودها وخواصها وطرق تعدينها ، كما حدد البيروني الوزن النوعي لثمانية عشر معدناً وحجراً .

أما كتابه «الصيدلة في الطب» فقد نشر في برلين عام ١٩٣٢م وينقسم هذا الكتاب إلى قسمين : الأول وهو ديباجة/ في فن

وثانين مؤلفاً ، ويقول ياقوت الحموي عنها (أما سائر كتبه في علوم النجوم والهيئة والمنطق والحكمة فإنها تفوق الحصر) ، ويقول البيهقي : (زادت تصانيفه على حمل بعير) ، وقد امتاز في مؤلفاته بالدقة المتناهية ، والبحث الدائم ، وبرز في مختلف العلوم ، كما كانت له إضافات في كل ماتناوله من ألوان المعرفة ، ومن أبرز مؤلفاته «القانون المسعودي في الهيئة والنجوم» حيث يعد من أعظم المؤلفات الفلكية التي ظهرت حتى عصره ، وهو كتاب ضخيم يقع في ثلاثة أجزاء ، وقد قيل أنه أهدى كتابه هذا للسلطان مسعود الذي أراد أن يكافئه على هذا العمل ، فأرسل ثلاثة جمال محملة بالفضة فردها البيروني إليه قائلاً (انه يخدم العلم للعلم لا للمال) ويشتمل قانون المسعودي على إحدى عشرة مقالة ، تتضمن كل منها عدداً من الأبواب ، فيشتمل الجزء الأول من هذا الكتاب على أربع مقالات في البلدان والمسافات وحركات الشمس والكسوف والخسوف ، ويشتمل الثالث على ثلاث مقالات في صور السماء ، وقد أعيد طبع كتاب القانون المسعودي في حيدر اباد بالهند أعوام ١٩٥٤ ، ١٩٥٥ ، ١٩٥٦م في ثلاثة مجلدات .

ولد أبو الريحان محمد بن أحمد البيروني في الثاني من ذي الحجة عام ٣٦٢هـ (٤ سبتمبر ٩٧٣م) في ضاحية من ضواحي خوارزم ، ويقام كل سنة في روسيا وتركيا وإيران احتفالات بذكراه ، ويصر كل منها على أن البيروني ينتسب إليها ، فتذهب روسيا إلى أن مولده كان في إحدى ضواحي خوارزم التي تتبع الآن جمهورية أوزبكستان ، في حين ترى تركيا أن البيروني ابناً لها ، ومن أواسط آسيا ، بينما ترى إيران أنه عاش بها ردحاً من الزمن ، إلا أنه كان عربي الثقافة والتفكير ، أحب العربية وكتب بها جميع مؤلفاته ورسائله ، حيث يقول في مقدمة كتابه «الصيدلة في الطب» : (الهجو بالعربية أحب إلي من الملح بالفارسية) .

رحل البيروني عن موطنه وهو ما يزال شاباً يافعاً ، وتوطدت علاقته بابن سينا ، وعاش في الهند طويلاً ، وقام برحلات عديدة في تلك البلاد ، وتعلم لغاتها ووصف عاداتها وأخلاقها ، وخرج على الناس بكتابه الشهير «تحقيق ما للهند من مقولة مقبولة أو مردولة» ، وقد قام ادوارد سخاو بنشر الكتاب عام ١٨٨٧م .

أما عن مؤلفاته فقد بلغت كما أسلفنا مائة

الصيدلة والعلاج ، وأما الثاني فقد خصص للمادة الطبية ، حيث أورد فيه عدداً كبيراً من العقاقير ، وذكر طبائعها ومواطنها وطرق حفظها وتأثيراتها وقواها العلاجية وجرعاتها ، وفي الكتاب فصول عن واجبات وأعمال الصيدلي ، وقد ترجمه إلى الفارسية أبو بكر علي بن عثمان الكامثاني في الهند ، وتوجد نسخة من هذه الترجمة الفارسية في المتحف البريطاني .

ويشتمل كتاب «الأثار الباقية في القرون الخالية» على دراسة في التاريخ المقارن ، ولا يقتصر فقط على وصف الحوادث والأعياد لمختلف الشعوب والديانات ، بل يشتمل أيضاً على معلومات تاريخية ذات أهمية كبرى ، وقد ترجم هذا الكتاب إلى الانجليزية ، وطبع في لندن عام ١٧٨٩م ، ومن رسائله وكتبه الشهيرة أيضاً : التفهيم لأوائل صناعة التنجيم ، المسامرة في أخبار خوارزم ، جوامع الموجود لخواطرها ، المسائل الهندسية ، تحديد نهايات الأماكن لتصحيح مسافات المساكن ، جدول التقاويم ، الدستور في الفلك ، جدول الدقائق ، كرية السماء ، التطبيق في تحقيق حركة الشمس ، أفراد المقال في أمر الظلال ، الإرشاد في أحكام النجوم ، في تحقيق منازل القمر وغيرها من الرسائل والمخطوطات في شتى فروع العلم والمعرفة ، وله أيضاً ترجمة لهندسة اقليدس إلى اللغة العربية ، ودراسات وأبحاث في عمر الأرض والبراكين والزلازل والتحولات الجيولوجية . كما يعد البيروني أول من فكر في نظرية الجاذبية الأرضية ، وليس اسحاق نيوتن حيث ذهب الدكتور كارل بوير في كتابه «تاريخ الرياضيات» إلى القول : (بأن البيروني ليس فقط عالماً في الرياضيات بل عالماً في العلوم الفيزيائية ، وهو بلا شك أول من فكر في علم الجاذبية) .

أما المستشرق الأمريكي ارشربوت فيقول : (يجب أن يكون لاسم البيروني مكانه الرفيع في أية قائمة تحتوي على أسماء كبار العلماء ، ومن المستحيل أن يكتمل أي

بحث في الرياضيات أو الفلك أو الجغرافيا أو الاجتماع أو المعادن دون الاقرار بمساهمته العظيمة في كل منها) . في حين يعترف سميث (بان البيروني كان ألمع علماء عصره في الرياضيات ، وأن الغربيين مدينون له بمعلوماتهم عن الهند ، ومآثرها في العلوم ، وكان يكتب كتبه مختصرة منقحة وبأسلوب مقنع وبراهين مادية) .

لقد امتاز البيروني بالاطلاع الواسع ، والعمق في التفكير ، فحاز قصب السبق في مختلف العلوم ، وهذا مادفع كثيراً من المستشرقين والعلماء إلى الإشادة بفضله واحلاله المكانة الرفيعة التي يستحقها بين العلماء في كل العصور ، وتميز البيروني عن غيره من علماء عصره بأنه كان عالماً في اللغات وله الملم واسع وإجادة تامة باليونانية والفارسية والسانسكريتية والسريانية بالإضافة إلى العربية ، وكان يعتمد في جميع أعماله على التجربة والملاحظة ، وكان يرفض التقليد الأعمى لأحكام السابقين إلا بما أقره المنهج التجريبي ، ولقد لخص المستشرق الألماني شاخت شخصية البيروني العلمية ، وقوته الفكرية في القول : (بأنه كان يتمتع بشجاعة فكرية فائقة ، وكان مولعاً بالاطلاع العلمي أشد الولع ، بعيداً عن الأوهام والتوهم ، محباً للحقيقة متسامحاً مخلصاً لأبحاثه العلمية اخلاصاً نادراً) .

ظل البيروني مقيماً في مدينة غزنة حتى مات بها في الثالث عشر من ديسمبر عام ١٠٤٨م ، الموافق الثالث من رجب عام ٤٤٠هـ ، ولقد ظل حتى آخر لحظة من حياته عاشقاً للعلم ، حريصاً على المعرفة ، محتفظاً بقواه العقلية ، وثروته العلمية النادرة .

ولقد روى ياقوت الحموي عنه في معجمه نقلاً عن الفقيه أبي الحسن علي بن عيسى أنه دخل عليه وهو في اللحظات الأخيرة من حياته ، فما كان من البيروني إلا أن أثار موضوعاً علمياً كانا قد تناولاها من قبل ، ولم ينتهيا فيه إلى رأي ، فأشفق الفقيه أبي الحسن عليه قائلاً : (أفي هذه الحالة ؟)

بحث في الرياضيات أو الفلك أو الجغرافيا فما كان من البيروني إلا أن قال له : (يا هذا أودع الدنيا وأنا جاهل بهذه المسألة ، ألا يكون خيراً أن أخليها ، وأنا عالم بها ؟) ولم يجد الفقيه بدا من الحديث عن الموضوع ، وما كاد يغادر البيت حتى فاضت روح البيروني إلى خالقها .

وقد أصدرت أكاديمية العلوم السوفيتية عام ١٩٥٠م مجلداً بعنوان البيروني تحت اشراف المستشرق تولستوف بمناسبة مرور ألف عام هجري على مولده ، كما صدر في الهند المجلد التذكاري للبيروني عام ١٩٥١م ، والذي حوى عشرات البحوث والمقالات عن البيروني احتفالاً بذكراه ، واعترافاً بفضله ، كما شاركت في هذه الاحتفالات أيضاً منظمة اليونسكو ، فنشرت دليلاً للقيم الثقافية العربية ، حيث اشتمل على جزء كبير من أعمال البيروني .

وهكذا كان البيروني موضع تكريم من الغرب والشرق نتيجة لأعماله الجليلة ، حيث تحلى بالصفات الأساس التي يمتاز بها العالم من عبقرية فذة إلى ذكاء وقاد مع صبر ومثابرة إلى زهد في المال ، وترفع عن الصغائر مع الملم بالعديد من العلوم ، وذلك ما حدا بالأستاذ نفيس أحمد - الأستاذ بجامعة كلكتا - إلى القول : (يعتبر البيروني أحد عظماء العالم في التاريخ ، حيث يحتل مكانة خاصة بين علماء المسلمين ، إذ هو عالم ، مؤرخ ، فيزيائي ، جيولوجي ، فلكي ، رياضي ، كما درس التقاويم والطب ، ويتمتع البيروني أيضاً بحاسة جغرافية حاذقة) .

وإذا كان من حقنا أن نفخر بالبيروني وأمثاله من العلماء الذين أنجبهم الحضارة الإسلامية ، فإن من واجبنا أن نتخذهم مثلاً نحذيه حتى نستطيع أن نحبل في حضارة الإنسانية اليوم ما احتلوه هم في حضارة الإنسانية بالأمس .

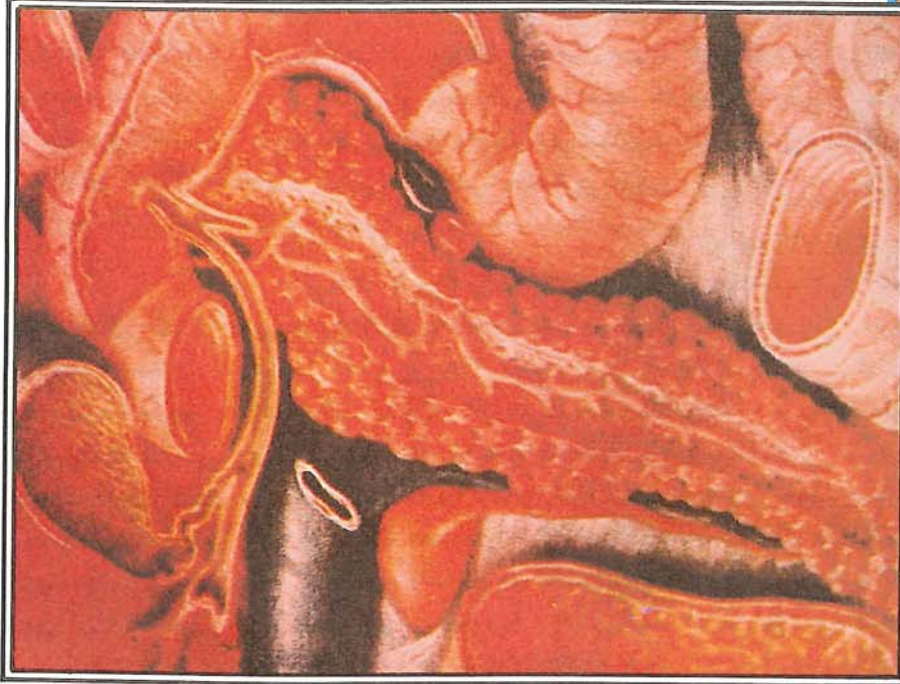
طيب الله ثراه ، وثرهم ، وجزاه ، وجزاهم خير الجزاء .

الأنسولين وداء السكر

د. عمر سالم العطاس

عرف داء السكر منذ حوالي ثلاثة آلاف سنة قبل الميلاد حيث وصف هس را (HIS-RA) مرضى متميزين بكثرة التبول والعطش، وذكرت الكتابات الطبية بأن الأطباء في القرن الثالث قبل الميلاد قد وصفوا بول هؤلاء المصابين بمذاق السكر، وورد وصف الداء عند العرب بالدواره والدولاب وذلك نقلاً عن الاغريق حيث أطلق عليه «ديانيطس» وهي ظاهرة التبول والعطش، ويقول ابن سينا في كتابه (القانون في الطب):

(«ديانيطس» هو أن يخرج الماء ويشرب في زمن قصير ونسبة هذا المرض إلى المشروب وإلى أعضائه نسبة زلق المعدة إلى الطعومات ويسمى بالعربية (الدواره) والدولاب، وزلق الكلية، وزلق المجاز، والمريض يعطش ولا يروى بل يبول كما يشرب غير قادر على الحبس البته...) ويعتقد ابن سينا أن سبب المرض هو اتساع وانفتاح في فوهات المجاري البولية مما يجعلها تجذب الرطوبة باستمرار من الكبد. وبوجه عام يتميز داء السكر بارتفاع مزمن في سكر الدم لأسباب بيئية وراثية متعددة ويشخص بقياس كمية السكر في الدم عند الصباح الباكر قبل تناول الإفطار، وبعد ارتفاع التركيز عن ١٦٠ ملجرام/ ١٠٠ مللتر من الدم (حوالي ٨ مليمول) كاف لتشخيص المرض.



جزر، وقد أطلق على هذه الخلايا والتي يبلغ وزنها حوالي ٢٪ من وزن البنكرياس اسم (جزر لانجرهانز).

وفي عام ١٩٢١م أجرى كل من جرانف بافتنج وشارل بست تجارب على بعض الحيوانات لمعرفة تأثير نزع البنكرياس على تركيز السكر في الدم وقد أوضحت تلك التجارب ارتفاع نسبة السكر في دم الحيوانات المنزوعة البنكرياس وموتها بعد فترة. اكتشف فيما بعد أن خلايا جزر لانجرهانز هي المسؤولة عن كيفية تنظيم السكر في دم الإنسان والحيوان.

توالت الاكتشافات بعد ذلك واتضح أن خلايا جزر لانجرهانز تنقسم إلى ثلاثة أنواع هي:-

(أ) خلايا «الفا»: وتقوم بانتاج وافراز هرمون الجلوكاجون الذي يقوم بحث الأنسجة المخزنة للسكريات مثل الكبد على تصنيع وإطلاق السكر (الجلوكوز) في حالة انخفاض تركيزه في الدم.

(ب) خلايا «بيتا»: وتقوم بانتاج وافراز هرمون الأنسولين والذي من ضمن

ومع بداية القرن الحالي صار داء السكر مرضاً مربعاً يعد اكتشافه في طفل أو رجل أو امرأة في مقتبل العمر مؤشراً لتغيير كامل في مجرى الحياة وتأخر اكتشافه قد يؤدي إلى وفاة مبكرة لا سمح الله. وباكتشاف الأنسولين وتنقيته وفصله واستعمال الأقراص الخافضة لسكر الدم أصبح مرضى السكر أكثر تحكماً في المضاعفات المصاحبة للمرض. ويتشرداء السكر في جميع أنحاء العالم حيث يوجد ما يزيد عن خمسين مليون نسمة من المصابين به ويختلف انتشاره بين الأقطار المختلفة فالإصابة به منتشرة في بعض الأقطار مثل بعض الدول العربية والغربية التي يكثر فيها تناول الأطعمة وخاصة الدهون كما تلعب الظروف المعيشية والاجتماعية والبيئية دوراً كبيراً في تحديد الإصابة بنوع الداء.

علاقة الأنسولين بداء السكر

في عام ١٨٦٩م اكتشف لانجرهانز أن هناك بعض من خلايا البنكرياس تختلف عن بقية خلايا الغدة من حيث أنها على هيئة

البيتيديّة، وعندما يرتفع تركيز السكر بعد الوجبة الغذائية في الدم تقوم خلايا «بيتا» بإطلاق الأنسولين النشط مع سلسلة «س» البيتيديّة بنسب متعادلة ومع قليل جداً من الأنسولين الأولي، وينتقل الأنسولين في الدم للأنسجة المختلفة وخاصة الكبد (الجزء الرئيسي لتخزين السكر) وقبل أن يبدأ نشاطه يقوم بالارتباط مع بروتينات على الغشاء الخلوي تعرف بالمستقبلات، شكل (٢). وهي عبارة عن بروتينات ذات البنكرياس .

النوع الثاني :

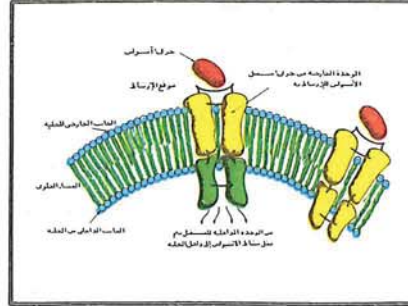
ويحدث عادة في سن ما بعد الثلاثين عاماً، ومن الأسباب المباشرة له الإفراط في تناول الطعام وعدم الحركة مما يساعد على زيادة الوزن وتركيز السكر في الدم وبالتالي يتسبب في الضغط على غدة البنكرياس لتزيد من تشييد وإطلاق الأنسولين الذي قد يكون أقل كثيراً من حاجة الجسم . كل هذه الظروف من أسباب الإصابة بالنوع الثاني من هذا الداء ولا يحتاج المصاب في هذه الحالة إلى حقن الأنسولين ولكن عليه بالمحافظة على الوزن السليم الذي يتناسب مع طول الجسم .

إضافة إلى هذين النوعين من داء السكر هناك أنواع أخرى قد تحدث عند اضطرابات الغدد الصماء مثل مرض العملاقة الذي يصاحبه داء السكر، وسكر الحمل الذي يظهر أثناء فترة الحمل ويختفي بعد الولادة، وضعف تحمل السكر (الجلوكوز) نتيجة لخلل في البنكرياس أو زيادة في وزن الحامل .

أسباب داء السكر

إن أسباب داء السكر كثيرة ولما كانت خلايا «بيتا» في البنكرياس هي المسؤولة عن إنتاج وإطلاق الأنسولين فإن معرفة طبيعة هذه الخلايا في البنكرياس ومدى تأثير

البيتيديّة، وعندما يرتفع تركيز السكر بعد الوجبة الغذائية في الدم تقوم خلايا «بيتا» بإطلاق الأنسولين النشط مع سلسلة «س» البيتيديّة بنسب متعادلة ومع قليل جداً من الأنسولين الأولي، وينتقل الأنسولين في الدم للأنسجة المختلفة وخاصة الكبد (الجزء الرئيسي لتخزين السكر) وقبل أن يبدأ نشاطه يقوم بالارتباط مع بروتينات على الغشاء الخلوي تعرف بالمستقبلات، شكل (٢). وهي عبارة عن بروتينات ذات



شكل (٢) ارتباط الأنسولين بالمستقبلات

وحدتين احدهما خارجية ترتبط بالأنسولين والثانية داخلية تقوم بنقل تأثير الأنسولين إذ لا يوجد له مراسل ثانوي بل تقوم الوحدة الداخلية بفسفرة بعض البروتينات (أنزيمات داخل الخلية) لتعمل عمل المراسل الثانوي في نقل تأثير الأنسولين إلى النواه وهناك يتم حث عملية تشييد الأنزيمات التي تسرع من عملية ربط جزيئات الجلوكوز ببعضها لتخزينها في سيتوبلازم الخلايا على هيئة جلايكوجين .

بجانب ذلك فإن الأنسولين يعمل على تحويل الأحماض الأمينية والأحماض الدهنية والجلسرول إلى بروتينات ودهون وذلك بحث خلايا الأنسجة على إدخال الأحماض اللازمة لبناء تلك المركبات .

أنواع داء السكر

هناك نوعان رئيسان لداء السكر يمكن تلخيصها في الآتي :

النوع الأول :

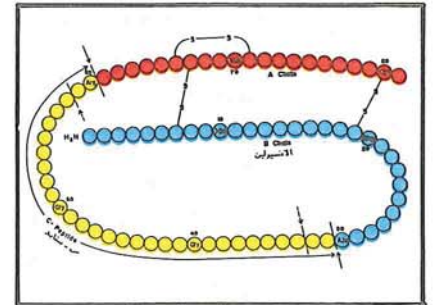
يحدث في سن مبكرة لسبب عجز في البنكرياس ينتج عنه عدم قدرته على تشييد

وظائفه حث الأنسجة على تحويل السكريات إلى طاقة أو تخزينها في الكبد مما يؤدي إلى تخفيض تركيزها في الدم وبالتالي تكون وظيفة هذا الهرمون معاكسة تماماً لهرمون الجلوكاجون .

(ج) خلايا «دلتا»: وتقوم بإفراز هرمون السوماتوستاتين والذي يقوم بضبط عملية إطلاق كل من الجلوكاجون والأنسولين وبالتالي التحكم في تركيز السكر في الدم .

هرمون الأنسولين

إن أي خلل في إفراز هرمون الأنسولين بواسطة خلايا «بيتا» يؤدي إلى زيادة سكر الدم طالما أن خلايا «الفا» تقوم بوظيفتها في إطلاق السكر من الأنسجة المخزنة له بواسطة هرمون الجلوكاجون، ورغم أن هرمون السوماتوستاتين يقوم بضبط معدل إفراز هرمون الجلوكاجون إلا أنه في المقابل لا يقوم بدور هرمون الأنسولين في تقليل نسبة السكر في الدم . فهذا الهرمون ينحصر دوره فقط في ضبط إفراز كل من هرموني الجلوكاجون والأنسولين . ويتركب الأنسولين من سلسلة بيتيديّة مكونة من أحماض أمينية وبها ثلاث روابط ثنائية، شكل (١) . وينتج هذا النوع من الأنسولين



شكل (١) الأحماض الأمينية المكونة للأنسولين الذي يطلق عليه الأنسولين الأولي بواسطة خلايا «بيتا» من البنكرياس وينتقل داخلها إلى أجسام جولجي ليتم فصله إلى جزئين، الجزء الأول منه يسمى الأنسولين النشط والجزء الثاني مكون من سلسلة ذات ٢٠ حامضاً أمينياً يسمى سلسلة «س»

١ - تصحيح وزن المريض بالنسبة للعمر والطول والجنس .

٢ - التحقق من الطعام المناسب للمريض وفق العادات الغذائية .

٣ - مراجعة الطبيب المختص لتشخيص السكر في البول وتنظيمه في الدم .

ولا يعني هذا أن المريض يجب عليه عدم أخذ المواد السكرية في طعامه بل يقلل منها بما يتناسب مع مجهوده اليومي .

يمكن القول بأن المريض بداء السكر يمكن تشبيهه بقائد الطائرة الحريص كل الحرص على سلامة طائرته بركابها ، فمريض السكر يلزمه أن يزيد من معرفته لهذا الداء فيقوم باختبار سكر البول صباح كل يوم وقبل الطعام ، وذلك بإجراء الفحوصات الخاصة التي يمكن الحصول عليها بسهولة ، ويفيد هذا الاختبار المصابين بالنوع الثاني من المرض . أما النوع الأول والذي يحتاج إلى حقن بالأنولين فلا يفيد اختبار سكر البول لعدم توفر إمكان معرفة ما إذا كان المريض قد تعرض لنقص في سكر الدم ليلاً خلال النوم أم لا .

وتكمن أهمية اختبار سكر الدم في أنه الوسيلة الوحيدة المؤكدة لتشخيص الداء ولضبطه خلال العلاج ، وقد تطورت وسائل التقنية الجديدة فلم يعد الاختبار مقتصرًا على المختبرات بل المصاب نفسه يمكنه تحقيق ذلك .

هناك صعوبة في معالجة الطفل المصاب بالنوع الأول، فعلى الأسرة أن تلم إلاماً كاملاً بحالة الطفل ومراقبته ، وتبدأ الخطوة الأولى بمعرفة نوع الأنولين اللازم للعلاج وكميته اليومية وأماكن الحقن ومساندة الطفل وتعليمه أولاً بأول كيفية الحقن بما يتناسب مع عمره بالتعاون مع الطبيب المختص ، ويجب أن لا ننسى دور المعلم والمدرسة في ذلك فهما يساعدان بعون الله تعالى على توسيع مداركه حول مرض السكر ، أسبابه وعلاجه ، وبذلك يرسيان القاعدة الأساس للتعاشيش مع مرض السكر لدى الطفل .

أما المصابون به من الكبار فالمشاكل

(ج) أسباب أخرى

وهناك مسببات أخرى منها الحماض (الفيروسات) والاجهاد الحاد والمستمر والذي قد يتسبب في اجهاد احتشاء العضلة القلبية (الجلطة القلبية) مما قد يؤدي إلى نقص تحمل السكريات في الجسم وبالتالي ارتفاع تركيز السكر في الدم ، كما أن نقص البروتينات في غذاء الأطفال لفترة طويلة قد يؤدي إلى احداث ضرر في خلايا البنكرياس ، كما أن بعض الأدوية ومشتقاتها ، وخاصة الأدوية مثل (الكورتيزون) المستعملة لعلاج أمراض التهاب الكبد والربو واستعمالها لفترة طويلة تزيد من هدم مخزون السكريات في الجسم وبالتالي خروج وحداتها (الجلوكوز) في الدم مما قد يساعد على ظهور السكر .

العلاج

من الواضح وبناءً على ما ذكر فإن علاج مرض السكر يختلف من مريض إلى آخر ، ولعل أول خطوة في علاج هذا الداء تحديد نوعه .

ويعد ابن سينا أول من وصف علاج هذا الداء وذلك بالإكثار من البقول والفواكه والربوب مثل الخس والخشخاش ولبن الضأن وماء القرع وعصارة الخيار وماء الرمان والتوت والورد وتؤدي كل هذه المواد إلى التقليل من الشهية . كما نصح ابن سينا المريض بالراحة في الهواء البارد الرطب حتى يبرد الجسم ويقل معه الادرار وتشتد عضلات الكلية والجسم بوجه عام . وتتابعت بعد ذلك الأبحاث في وصف المرض وعلاجه في القرن السادس عشر الميلادي ، فقد ذكر توماس دليمس أن طعاماً منخفض السعرات الحرارية عبارة عن لبن وماء وشعير مغلي مع قليل من الخبز يساعد على علاج مرض السكر .

ويختلف مريض السكر في احتياجاته الغذائية عن الشخص العادي فعند تنظيم الطعام يجب تحقيق مايلي :

العوامل البيئية والوراثية عليها تعد من العوامل الرئيسة في تحديد أسباب هذا الداء . ومن أسباب داء السكر الآتي :

(أ) أسباب وراثية

أظهرت الدراسات حديثاً تلازم داء السكر مع ما يسمى بزمر ومضادات الخلايا البيضاء (Human Leukocytes Antigens) البشرية وهذه المستضدات عبارة عن مركبات بروتينية تصنع بوساطة أنوية هذه الخلايا وتظهر على أسطحها متشكلة بأشكال وأحجام مختلفة ، ويعتقد أن أسباب ظهورها وراثي وتحفز هذه المركبات النظام المناعي في الجسم ليعمل بدقة مسببة عجزاً في خلايا «بيتا» في البنكرياس تؤدي إلى أضعاف قدرتها .

(ب) الإفراط في الطعام

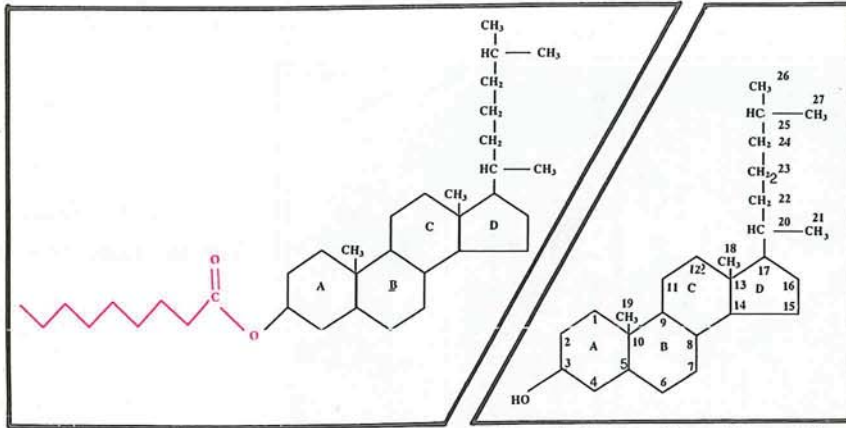
يتسبب الإفراط في الطعام في ظهور داء السكر من النوع الثاني الذي لا يعتمد على الأنولين ، ومن أسبابه عدم قدرة الجسم على تحمل السكريات نتيجة الإفراط في الطعام وخاصة السكريات والدهون مع قلة الحركة ، وقد ثبت أن حوالي ٢٥٪ من أصحاب الأوزان الثقيلة مصابون بداء السكر ، وهذا لا يعني أن كل مريض بالسمنة لا بد أن يصاب بمرض السكر . والسمنة قد تكتسب وراثياً مما يدل على أن الاختلاف في أعماق البدن قد يؤدي إلى السكر وراثياً ، وقد تؤدي السمنة إلى اجهاد غدة البنكرياس أو قد يصاحبها ما يسمى بمقاومة نشاط الأنولين ، ويعني ذلك أن الجسم يشيد أجساماً مضادة لنشاط الأنولين نتيجة لزيادة الطلب على افرازه بسبب زيادة نسبة السكريات والدهون في الدم . وثبت حديثاً أن مستقبلات الأنولين التي توجد على سطوح خلايا الأنسجة لها دور في الاصابة بهذا النوع ، فتحت هذه الظروف يقل عددها وكفاءتها وقدرتها على الارتباط بهذا الهرمون ، ويعتقد أن الاستعداد الوراثي للجسم لاحداث السمنة قد يصاحبه خلل في عملية انتاج بروتينات هذه المستقبلات .

الكوليسترول

د. عبدالعزيز أحمد الجعفري

الكوليسترول عبارة عن مركب عضوي دهني في فصيلة الاستيرويدات يتركب من ٢٧ ذرة كربون على هيئة أربع حلقات ثلاث منها (A,B,C) ذات ستة أضلاع مرتبطة بحلقة ذات خمسة أضلاع (D) ، كما توجد مجموعتان من الميثيل (CH₃) في الموقعين (١٠) و (١٣) وسلسلة هيدروكربونية في الموقع (١٧) ، شكل (١) . وتوجد في الموقع (٣) مجموعة هيدروكسيل (OH) قطبية بينما بقية الجزئيء - وهو الجزء الأكبر - عبارة عن كربون وهيدروجين بمعنى أنه غير قطبي لذلك نجد أن الكوليسترول صعب الذوبان في المذيبات القطبية كالماء ولكن يمكن أن يذوب في المذيبات الدهنية غير القطبية كالتولوين والكلوروفورم .

وأحياناً تتحد مجموعة الهيدروكسيل الموجودة في ذرة الكربون (٣) مع حامض دهني وتكون ما يسمى بإستر الكوليسترول (Cholesterol ester) ، الشكل (٢) ، ويتم هذا الاتحاد بواسطة أنزيم متخصص موجود في البلازما يدعى LCAT .



شكل (٢) التركيب الكيميائي لإستر الكوليسترول

شكل (١) التركيب الكيميائي للكوليسترول

بتصنيعه لتعويض النقص إذا لم يحصل عليه الجسم من مصدر خارجي ، كذلك يعد الكوليسترول مصدراً أساساً للاستيرويدات الأخرى في الجسم مثل الهرمونات الجنسية وفيتامين (د) وأحماض الصفراء (Bile acids) ، وكل مركب من هذه المركبات له دور رئيس

أهمية الكوليسترول

للكوليسترول أهمية حيوية كبيرة حيث يدخل في تركيب الأغشية البلازمية المغلفة للخلايا بصورة رئيسة ، لذلك تقوم الخلايا

المهنية التي يتعرضون لها معقدة ولها علاقة وطيدة مع مستوى ونوع التعليم ، فيجب اختيار عمل يتناسب ونوع المرض ، فمثلاً ينصح مريض السكر بتجنب عمل المناوبة لما يتطلبه من جهد في التكيف مع متطلبات العمل ، فالمرضى في هذه الحالة لا بد أن يغير أوقات المناوبة بما يتلاءم مع ظروفه وهذا أيضاً ينطبق على الأعمال المجهدة للعضلات وخاصة عضلات القلب . وفي حالة السفر فمن الأفضل أن يكون المريض مع قريب له أو من يفهم طبيعة مرض السكر ، وينصح المريض أن يحمل معه ما يحتاجه من علاج ، كما يجب على المريض عند قيادة السيارة أن يتأكد من قدرته على القيام بذلك مع مراعاة حالته إذ قد يؤدي ارتفاع السكر في الدم إلى اضطراب هادئ في شبكية العين وارتفاع مضطرب في ضغطها وخاصة لدى المصابين بالنوع الثاني ، ولذا فإنه يفضل تجنب قيادة السيارة في حالات انخفاض السكر أو زيادته وحمل بطاقة تعريف خاصة بمريض السكر .

أما المصاب بالنوع الأول فإن حقنه بالأنسولين دون تناول قدر من السكريات المسموح بها يصيبه بالدوران (الدوخة) .

أما الصيام ومن الناحية العملية فنادرًا ما يواجه مرضى السكر الصائمون أية مصاعب فمرضى النوع الأول والذين يستمرون على الأنسولين عليهم كما أثبتت الدراسات أن يستعملوا نصف أو ثلث الجرعة المقررة عادة قبل تناول طعام السحور وعند بدء افطار الغروب، كما ينصح بمراجعة الطبيب بصفة مستمرة خلال فترة الصيام .

وخلاصة القول فأنواع داء السكر تختلف باختلاف الاستعداد الوراثي وتأثر المريض بالعوامل البيئية والاجتماعية والبدانة التي لها دور في ظهور السكر كما أن فقدان رعاية المريض لنفسه قد تؤدي إلى مضاعفات أخرى لها عواقب قد تؤدي إلى إتلاف أنسجة أجهزة أخرى بالجسم .

الأغذية الغنية بالدهون المشبعة (الحيوانية) والكوليسترول. فمثلاً ارتفاع نسبة الكوليسترول في الجسم ينتج عنه الكثير من الأمراض فهو أحد المكونات الأساس في الحصوات المرارية (Gall stones)؛ كما أنه عامل مهم في انسداد بعض الشرايين الكبيرة الهامة مسبباً ما يعرف بتصلب الشرايين (Atherosclerosis) والتي ينتج عنها السكتة الدماغية أو السكتة القلبية.

مصادر الكوليسترول

تحصل الكائنات الحية على الكوليسترول من مصدرين أساسين:

أولاً: مصدر خارجي (Exogenous) يتمثل في بعض الأغذية ذات المصدر الحيواني مثل البيض والكبد واللحوم الحمراء.

ثانياً: مصدر داخلي (Endogenous) حيث أن جميع خلايا الجسم لها القدرة على تصنيع الكوليسترول من مركب بسيط هو الخلات (CH_3COO) . وتقوم الكبد بتصنيع حوالي ٦٠٪ من هذا المصدر بينما يصنع الجزء الباقي بواسطة بقية أعضاء الجسم بنسب متفاوتة. وتعد ميكانيكية تصنيع

بروتينية غنية جداً بالكوليسترول حيث تصل نسبته إلى ٥٠٪.

٤ - البروتينات الدهنية مرتفعة الكثافة: High density lipoprotein (HDL):

تتكون في الكبد والامعاء الدقيقة وتحتوي على نسبة منخفضة جداً من الجليسيريدات الثلاثية حيث تصل حوالي ٣٪ بينما تصل نسبة البروتين إلى ٥٠٪ والكوليسترول إلى ١٨٪.

من هذه الأنواع الأربعة نجد أن البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة (LDL) والتي تحوي على نسبة كبيرة من الكوليسترول تقوم بدور الوسيط في نقل الكوليسترول واستر الكوليسترول في الدورة الدموية لمعظم الأنسجة لكي تعادله بالكوليسترول الموجود في البروتينات الدهنية الأخرى وأغشية الخلايا، كما دلت الأبحاث على أن البروتينات الدهنية مرتفعة الكثافة (HDL) تقوم بدور كبير في عملية إزالة الكوليسترول من الأنسجة والشرايين لتعيده إلى الكبد التي تقوم بالتخلص منه.

والواقع أن فهماً لهذه الأنواع الأربعة من البروتينات الدهنية يسهل فهم طبيعة الأمراض الناتجة عن الإفراط في تناول بعض

في العمليات الحيوية التي تحدث في الكائن الحي، فمثلاً نقص تكون أحماض الصفراء ينتج عنه صعوبة في هضم وامتصاص الدهون. يدخل الكوليسترول في تركيب البروتينات الدهنية الموجودة في الدم والتي وظيفتها نقل الدهون المختلفة من الدم لأعضاء الجسم المختلفة سواء لأكسديتها للحصول على الطاقة أم لتخزينها في بعض الخلايا كخلايا الخلايا الدهنية

البروتينات الدهنية

توجد أربعة أنواع رئيسة من البروتينات الدهنية في البلازما تحتوي على نسب مختلفة من الجليسيريدات الثلاثية وبروتينات الكوليسترول وإستر الكوليسترول والدهون الفوسفاتية، وكل نوع من هذه البروتينات له وظيفة مختلفة عن الأخر غير أنها تشابه كلها بدرجة كبيرة في التركيب، وقد قسمت تبعاً لكثافتها إلى الآتي:

١ - الكالوميكرونات Chylomicrons

عبارة عن جليسيريدات ثلاثية تتكون من ثلاثة أحماض دهنية مرتبطة بالجليسرول وتمثل حوالي ٩٠٪ بينما يمثل الكوليسترول ٢٪. وتتكون هذه المركبات في الامعاء الدقيقة حيث تنقل الدهون الغذائية إلى مختلف خلايا الجسم.

٢ - البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة جداً

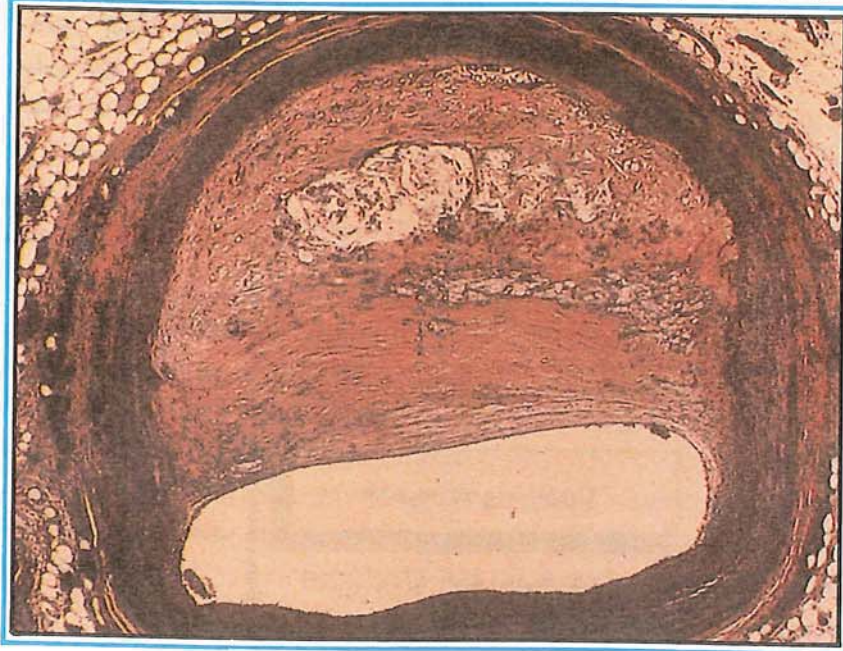
Very low density lipoprotein (VLDL)

يتكون هذا النوع من البروتينات الدهنية في الكبد حيث تنقل الدهون ذات المصدر الداخلي (Endogenous) والمصنعة من داخل الكائن إلى الأنسجة المحيطة الأخرى، وهي مكونة من حوالي ٦٥٪ جليسيريدات ثلاثية و ١٢٪ كوليسترول.

٣ - البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة

Low density lipoprotein (LDL)

ينتج هذا النوع من تكسر البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة جداً مكونة دهون



ترسب الكوليسترول داخل الأوعية الدموية

وتقوم الكبد بدور كبير في أخذ وتكسير الكوليسترول أكثر من أي عضو آخر بسبب كبر حجمها ولوجود تركيز مرتفع من المستقبلات فيتم تحويل معظم الكوليسترول إلى الأحماض الصفراوية والتي تفرز إلى أعلا الامعاء الدقيقة لكي تساعد في عملية هضم الأطعمة الدهنية .

توضح نظرية مستقبلات البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة (LDL-receptors hypothesis) أن معظم الأشخاص المصابين بمرض تصلب الشرايين يتعرضون لارتفاع الحاد في نسبة البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة في الدم نتيجة لقلة تكون هذه المستقبلات سواء لعوامل وراثية أم غذائية تحد من تصنيعها ، وأحد هذه العوامل الغذائية هو الأطعمة المحتوية على كمية كبيرة من الكوليسترول والدهون الحيوانية المشبعة . وقد دلت بعض الأبحاث الحديثة على صحة نظرية المستقبلات حيث وجد أن تناول الأشخاص لغذاء يحتوي على نسبة كبيرة من الكوليسترول (مثل ثلاث بيضات في اليوم) يؤدي إلى انخفاض كبير في عدد هذه المستقبلات في بعض الخلايا التي أجريت عليها التجارب . وفي هذه الحالة - على افتراض أن نظرية المستقبلات هذه صحيحة - فإن تصنيع هذه المستقبلات يتم عندما تقل نسبة البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة . لذلك فإن الوجبات الغذائية اليومية يجب أن تحتوي على كمية قليلة من البيض واللحوم والدهون الحيوانية المشبعة .

ومن ناحية أخرى قد يتعرض الأشخاص لأمراض أخرى لن تحدث في حالة تناول كميات معتدلة من هذه الدهون ، وأخيراً والذي لا خيار فيه هو أن الأشخاص يختلفون وراثياً ، فبعض الأشخاص يقاومون ارتفاع البروتينات الدهنية حتى عند تناول كمية كبيرة من الأغذية الدهنية لأن لديهم مورثات تستطيع بطريقة معينة احتواء نسبة البروتينات الدهنية وذلك بالمحافظة على تصنيع كمية كافية من مستقبلات (Receptors) البروتينات الدهنية .

تقوم الخلايا بصنع عدد أقل من هذه المستقبلات وينخفض بالتالي دخول جزيئات البروتينات الدهنية إليها . وهذا في الواقع يحمي الخلايا من زيادة تجمع الكوليسترول بداخلها ولكن النتيجة قد تكون لها أضرار سيئة فالإنخفاض في عدد المستقبلات في الخلية أو الخلايا يقلل من معدل إزاحة جزيئات البروتينات الدهنية الحاملة للكوليسترول من الدم مما يرفع من نسبة البروتينات الدهنية وبالتالي يساعد على تكون ترسبات في الشرايين الكبيرة الهامة .

مستقبلات البروتينات الدهنية

تم اكتشاف مستقبلات البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة (LDL) عام ١٩٧٣م في جامعة تكساس بالولايات المتحدة الأمريكية بواسطة العالمين ميشيل براون وجوزيف قولدستين . وقد أدى الكشف عن دور هذه المستقبلات إلى معرفة علاج الكثير من الحالات الوراثية لتصلب الشرايين . فعندما ترتبط جزيئات البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة الغنية بالكوليسترول بالمستقبلات يتم نقلها إلى داخل الخلايا ثم تعود هذه المستقبلات إلى الغشاء البلازمي بواسطة عملية تسمى (Endocytosis) ، تدخل بعد ذلك جزيئات البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة إلى مكونات صغيرة في الخلية تسمى الليسوسومات (Lysosomes) وهي عبارة عن حويصلات أو تكوين يشبه الكيس مليء بالإنزيمات الهاضمة حيث تقوم بعملية تحرير جزيئات الكوليسترول من البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة التي تغادر الحويصلات لتدخل في تكوين أغشية خلوية جديدة وهذا ما تقوم به معظم الخلايا ، أما بعض الخلايا المتخصصة مثل الغدة الكظرية (Adrenal gland) والمبيض (Ovary) فتقوم بتحويل الكوليسترول المستخلص من جزيئات البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة إلى بعض الهرمونات الستيرويدية (Steroid hormones) .

الكوليسترول معقدة بعض الشيء مثل أية عملية بناء حيوي حيث تعتمد على وجود أنزيمات متخصصة تعمل بنظام دقيق وتتأثر بحالة الكائن من ذلك نوعية الغذاء الذي يتناوله الكائن الحي (سواء الإنسان أم الحيوان) والحالة الصحية وعوامل أخرى متعددة كنسبة إفراز بعض الهرمونات .

ارتفاع تركيز الكوليسترول

عندما ترتفع نسبة الكوليسترول في الدورة الدموية ينتج عنه الكثير من الأمراض مثل مرض تصلب الشرايين (Atherosclerosis) وفي هذا المرض يترسب الكوليسترول في جدران بعض الشرايين مما يعيق تدفق الدم وبالتالي يتكون ما يعرف بالجلطة أو التخثر (Clot) فيسد الشرايين مما قد ينتج عنه السكتة القلبية أو الدماغية ، وتعد جزيئات البروتينات الدهنية المنخفضة الكثافة الموجودة في الدورة الدموية من الأسباب الرئيسة لانسداد الشرايين ، فكلما زادت هذه البروتينات زادت فرص التعرض لمرض تصلب الشرايين وانبساطها ولكن ما الذي يحدد نسبة البروتينات الدهنية في الدورة الدموية ويجعل ارتفاع نسبتها خطيراً ؟ تم الحصول على بعض الإجابات بعد دراسة بروتينات متخصصة تدعى مستقبلات البروتينات الدهنية ذات الكثافة المنخفضة (LDL receptors) والموجودة على جدران الخلايا . وجد أن جزيئات البروتينات الدهنية ترتبط بهذه المستقبلات ويتم استخلاصها من السائل المحيط بالخلايا إلى داخلها وهناك يتم تفكك هذه الجزيئات منتجة الكوليسترول لتسد حاجة الخلية منه ، تقوم هذه المستقبلات بدور مهم بامداد الخلايا بالكوليسترول وبإزاحة جزيئات البروتينات الدهنية الغنية بالكوليسترول من الدورة الدموية . وقد أثبتت التجارب أن عدد هذه المستقبلات على جدران الخلايا يتغير مع حاجة الخلايا للكوليسترول ، فعندما ينخفض الطلب

تخفيض تركيز الكوليسترول

تعد النسب المثلث لتركيز الكوليسترول في الدم في حدود ١٧٠ - ١٨٠ ملجم في كل ١٠٠ مليلتر للأشخاص الذين تتراوح أعمارهم ما بين ٢٠ إلى ٣٠ سنة وهذه النسبة تزيد مع زيادة السن فنجد أن الأشخاص الذين تتراوح أعمارهم ما بين ٤٠ إلى ٤٥ يكون تركيز الكوليسترول في حدود ٢٠٠ - ٢٢٠ ملجم في كل ١٠٠ مليلتر أما إذا زادت النسبة عن ٢٢٠ ملجم فتعتبر هذه الحالة مؤشراً لخطر الإصابة بتصلب الشرايين .

وللمحافظة على هذه النسب يجب تحديد نسبة الكوليسترول والدهون المشبعة في الغذاء مع زيادة نسبة السكريات المعقدة مثل الجللايكوجين لكي تقوم السكريات بدور التعويض عن السعرات الناتجة عن نقص الدهون ، فالدهون المشبعة ذات المصدر الحيواني مثل اللحوم الحمراء والمصدر النباتي مثل زيت جوز الهند اتضح أنها تسبب في زيادة تركيز الكوليسترول والبروتينات الدهنية منخفضة الكثافة .

ويمكن تمييز الدهون المشبعة بأنها متماسكة وصلبة عند درجة الحرارة العادية (٢٥

درجة م) ، وتحتاج لنوع بسيط من التسخين لتتحول إلى الحالة السائلة ، أما الدهون غير المشبعة - والتي وجد أنها تحتوي على نسبة منخفضة من الكوليسترول - فتتميز بأنها سائلة في درجة الحرارة العادية وغالباً ما توجد في المنتجات النباتية كالذرة وعباد الشمس .

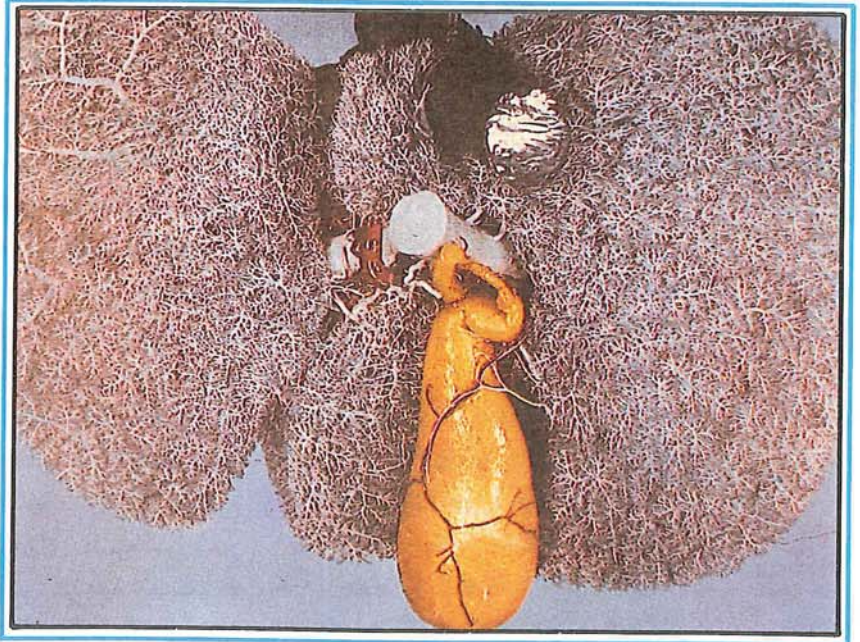
وأفضل طريقة لتخفيض نسبة الكوليسترول في الدم هي تحديد نوعية الغذاء اليومي لأنها طريقة آمنة وفعالة وغالباً ما تكون هي العلاج الوحيد الفعال ، كما أنها تزيد من فعالية بعض الأدوية المستخدمة لتخفيض نسبة الكوليسترول في الدم ، فالكوليسترول يمكن أن ينخفض من الجسم بعدة طرق أهمها على سبيل المثال تحويله كلية أو نسبة كبيرة منه في الكبد إلى الأحماض الصفراء التي تفرز إلى الامعاء الدقيقة لكي تساعد في عملية هضم الأطعمة الدهنية ، غير أن الأحماض الصفراوية لا يتخلص منها الجسم بسهولة إذ يعاد معظمها عن طريق الدم إلى الكبد مرة أخرى لتقوم بتحويلها إلى الامعاء الدقيقة فتعاد الدورة مرة أخرى . وقد دلت الأبحاث على أن أي إعاقة لهذه الدورة سوف يحث الكبد على تحويل المزيد من الكوليسترول إلى أحماض الصفراء ، بمعنى

أنه سيزيد من حاجة الكبد لمزيد من الكوليسترول مما يحث خلايا الكبد على تصنيع مستقبلات أكثر وبالتالي تخفض من نسبة الكوليسترول في الدورة الدموية .

هناك مجموعة من الأدوية يمكن أن تخفض نسبة الدهون بصورة عامة والكوليسترول بصفة خاصة فهي تؤثر أو تحد من الأحماض الصفراوية وبالتالي تخفض تركيز البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة في الدم وتقلل نسبة الكوليسترول بنسبة ١٥ - ١٧٪ وهذا التخفيض كاف للتقليل من حالات السكتة القلبية (Heart attacks) بنسبة قد تصل إلى ٢٥٪ . والأدوية المشار إليها عبارة عن مستحضرات كيميائية تؤخذ بالفم وتتميز بأنها ذات شحنة موجبة ترتبط في الامعاء الدقيقة بالأحماض الصفراوية سالبة الشحنة ، وحيث أن هذه الأدوية غير قابلة للامتصاص فإنها تخرج مع البراز حاملة معها جزيئات الأحماض الصفراوية وبالتالي تحث الكبد على تصنيع أحماض صفراوية جديدة وهكذا .

أخيراً يمكن تلخيص الطرق المعقولة والمناسبة لمنع زيادة تركيز الكوليسترول في الدم وبالتالي منع حدوث المضاعفات الهامة كالتأثير على الدورة الدموية من خلال انسداد الشرايين فيما يلي :

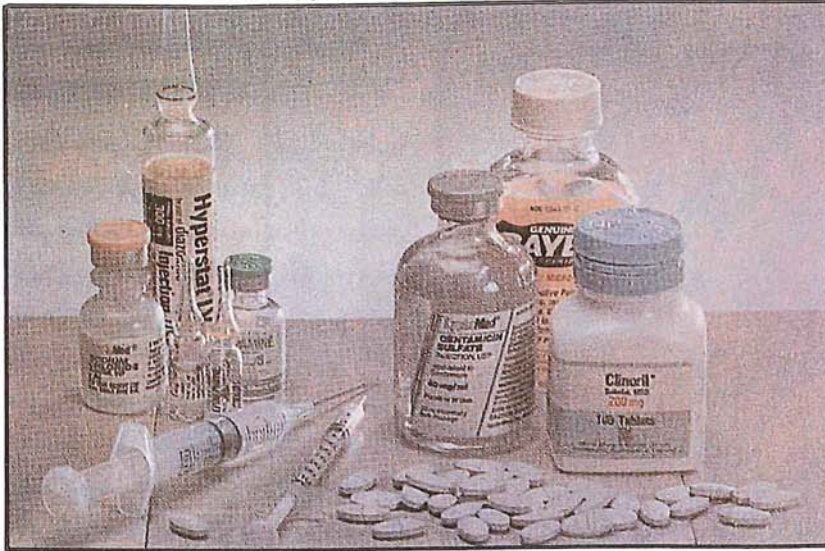
- ١ - تناول غذاء يحتوي على نسب معتدلة ومعقولة من الدهون الحيوانية .
- ٢ - تشجيع الأشخاص الذين لعائلاتهم تاريخ السكتة القلبية أو الدماغية ولهم قابلية ارتفاع نسبة الكوليسترول في الدم على تناول أطعمة محتوية على نسبة قليلة جداً من الكوليسترول والدهون المشبعة الحيوانية حتى إذا كانت نسبة البروتينات الدهنية معتدلة لديهم .
- ٣ - الاعتدال على الزيوت النباتية لعدم احتوائها على كوليسترول .
- ٤ - أخيراً قد يكون العلاج بوساطة بعض الأدوية - والتي تزيد من عدد مستقبلات البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة (LDL-receptors) - مناسباً لفئة قليلة جداً من المرضى ولكن يجب استعمالها تحت اشراف طبي دقيق .



الأحماض الصفراوية داخل الحويصلة.

المضادات الحيوية

د. خالد أبو صلاح



المضادات الحيوية هي مركبات عضوية يتم إنتاج معظمها بواسطة الكائنات الحية الدقيقة مثل البنسلين الذي يشيده فطر البنسيليوم ، كما يحضر البعض الآخر منها مخبرياً أو تجارياً . وبعد البنسلين أول مضاد حيوي اكتشف بواسطة العالم البريطاني فليمينغ في عام ١٩٢٨م إلا أنه لم يستخدم علاجاً للإنسان إلا مع حلول عام ١٩٤١م ثم تلا ذلك اكتشاف مضادات حيوية أخرى مثل الاكتينوميسين وستروبتومايسين وغيرها ، ويمثل الشكل (١) الصيغ البنائية لهذه المضادات . ومع تطور العلم استطاع الإنسان الاستفادة من بعض المضادات الحيوية التي تنتجها الكائنات الدقيقة في عدة مجالات منها :

٢ - مجال الطب البيطري :

في مجال الطب البيطري يمكن الاستفادة من المضادات الحيوية فيما يلي :

– التسمين حيث يستخدم المضاد الحيوي مونسين (Monensin) لهذا الغرض بالرغم من بعض الآثار السلبية التي قد تحدث بسببه .

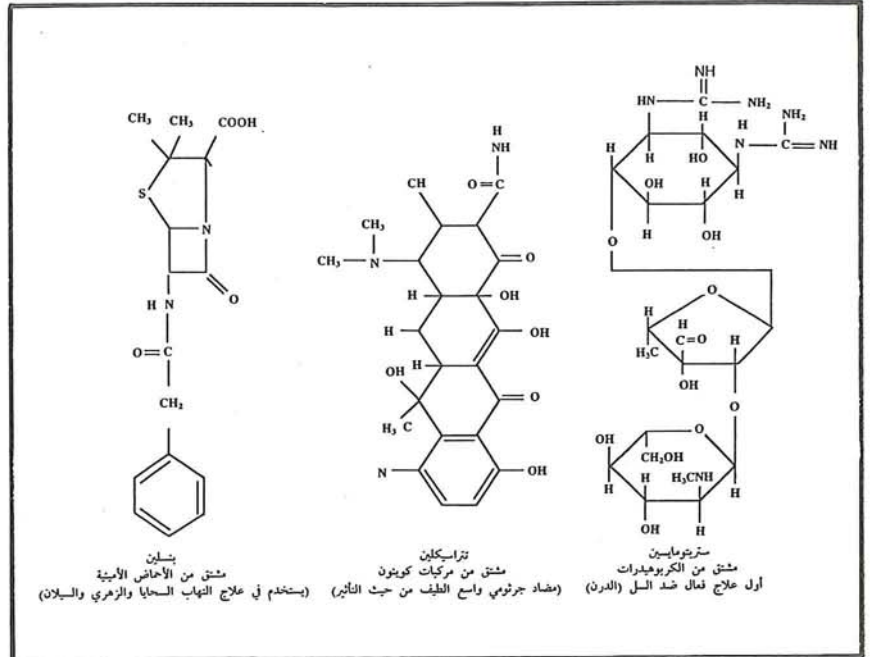
– الأمراض التي تصيب الحيوانات حيث يستخدم لعلاج بعضها المضاد الحيوي تتراسيكلين (Tetracycline) .

٣ - مجال الزراعة :

يستفاد من المضادات الحيوية في هذا المجال فيما يلي :

– كمبيدات حشرية ، ومثال ذلك مايقوم به المضاد الحيوي فالينوميцин (Valinomycin) .

– قتل الأعشاب الضارة ، حيث يستخدم لهذا الغرض هربسيدين (Herbicidin) .



شكل (١) الصيغ البنائية لبعض المضادات الحيوية

١ - مجال الطب البشري :

في مجال الطب يمكن الاستفادة من المضادات الحيوية فيما يلي :

– الأمراض المعدية ويستخدم لعلاج بعضها البنسلين وكلورامفينكول .

– الأمراض السرطانية - ويستخدم ميتوميسين لعلاج بعض أنواعها .

– الأمراض العصبية مثل مرض بركنسون حيث يستخدم لعلاجها المضاد الحيوي ، حامض فيوساريك .

ارشادات عن المضادات الحيوية

كما سبق ذكره نلاحظ أنه من الأهمية بمكان عدم تناول المضادات الحيوية دون مراجعة طبيب مختص يعرف نوعية المضاد الحيوي وفوائده ومضاعفاته بالنسبة لحالة المريض والتاريخ الطبي له ، ومن الملاحظ - وللأسف - وجود ظاهرة شائعة في معظم المجتمعات وهي أخذ العلاج من الصيدلية دون الرجوع إلى الطبيب المختص وذلك اعتقاداً من المريض بأنه يعرف العلاج المناسب . وعندما يصف الطبيب المضاد الحيوي يراعي عادة الاعتبارات الآتية .

١ - اجراء فحص حساسية المريض لنوع المضاد الحيوي قبل وصفه له ، حيث أن لبعض المضادات الحيوية مضاعفات خطيرة إذا ما أعطيت لشخص ذي حساسية عالية لها .

٢ - عمل فحص حساسية جرثيم لنوع المضاد الحيوي المزمع وصفه حيث أنه وجد أن لبعض الكائنات الحية الممرضة مناعة ضد بعض المضادات الحيوية وذلك لقدرتها على افراز أنزيمات تكون قادرة على تحليل المضاد الحيوي كما هو الحال في بعض أنواع الجرثيم التي تفرز أنزيم بنسليناز القادر على تكسير البنسلين وابطال مفعوله ، شكل (٣) .

٣ - وصف المضاد الحيوي المناسب والجرعات المناسبة وللصفات الزمنية لنوع المرض والتاريخ الطبي للمريض .

٤ - يجب اتباع تعليمات الطبيب وذلك بأخذ جميع الجرعات وعلى طول الفترة الزمنية المطلوبة حيث أن ذلك يضمن عدم تكاثر الجرثيم المسببة للمرض لحين انتهاء فترة حياة الجرثيم الأصلية منها والتي لا تتأثر ببعض أنواع المضادات الحيوية بل يجب أن تموت بصورة طبيعية .

٢ - قتل البكتيريا التي تعيش بصورة طبيعية في بعض أجزاء الجسم مثل تلك التي تعيش في المهبل والساح للفطريات الضارة بالعيش مكانها كما يحدث عند استخدام المضاد الحيوي امبيسلين على فترات زمنية طويلة .

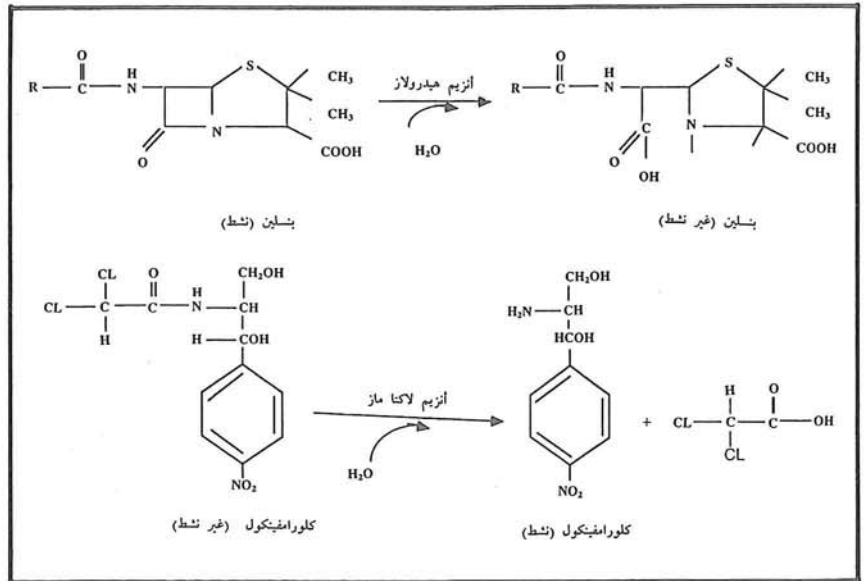
٣ - احتمال تولد المناعة لدى الجرثيم المسببة للمرض لنوع معين من المضادات الحيوية نتيجة لتعاطي المريض جرعات كبيرة على فترات زمنية طويلة . وتولد المناعة لدى الجرثيم ضد المضاد الحيوي قد يأتي نتيجة لتغير محدد في المعلومات الوراثية (طفرة وراثية) هذه البكتيريا مما يجعلها تختلف قليلاً عن الجرثيم الأصلية في تركيب أحماضها النووية وبالتالي في خواص بروتيناتها وأنزيماتها . كما أن الجرثيم قد تفرز أنزيمات جديدة قادرة على تحليل المضاد الحيوي المستخدم أو عمل تعديل في تركيبه بإضافة مجاميع وظيفية جديدة تفقده فعاليته كما هو الحال في المضادين الحيويين بنسلين وكلورامفينيكول ، شكل (٣) . كذلك يمكن أن يكون هذا النوع من الجرثيم المعدلة قادراً على مقاومة أنواع أخرى من المضادات الحيوية ومن هنا يصبح من الواجب إجراء دراسات بحثية مستفيضة لمعرفة أنجع المضادات الحيوية للقضاء عليه .

خطأ في قراءة الشفرة الوراثية حيث يدخل الحامض الأميني ايزولوسين - دون وجود حاجة له - إلى جانب فنيل الأئين في بناء البروتينات . ويقوم الثاني (تراسيكلين) المستخدم في مقاومة الرشع بمنع ارتباط لبنات البناء بخط الانتاج في الجرثيم ، وبالإضافة إلى ذلك فإن المضاد الحيوي كلورامفينيكول المستخدم في علاج مرض التايفود يقوم بالارتباط بجزء من مصانع الانتاج (الرايبوسومات) مثبتاً الأنزيم ناقل الببتيد (Peptidyl transferase) .

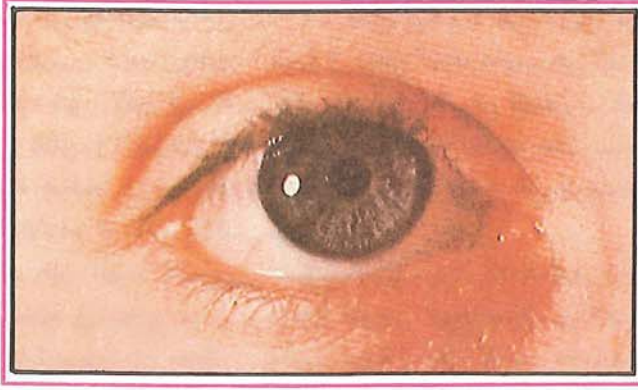
أضرار المضادات الحيوية

على الرغم من الفوائد الجمة التي نجنيها من استخدام المضادات الحيوية كعقاقير طبية إلا أنه لا بد من التنبيه لتأثيراتها السلبية على صحة الإنسان، ومن أبرز تأثيرات المضادات الحيوية الآتي :

١ - التأثير على بعض الوظائف الحيوية لبعض أعضاء الجسم مثل التسبب في هبوط الكلى الذي ينجم عن المضاد الحيوي جنتاميسين (Gentamycin) . كما أن استخدام المضاد الحيوي سترتوميسين قد يؤثر على وظيفة العصب الثامن الخاص بالسمع .



شكل (٣) تأثير الأنزيم على المضاد الحيوي



ميكانيكية

الابصار

د. سعد صالح الصالح



شكل (٢) صورة بالمجهر الإلكتروني للأقراص المترصة والغشاء

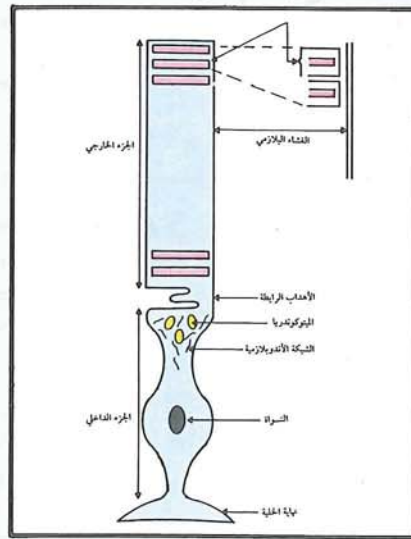
الخلية العصبية

يمكن تقسيم الخلية العصبية من حيث الشكل إلى قسمين ، قسم خارجي Rod Outer Segment (ROS) وقسم داخلي Rod Inner Segment (RIS) شكل (١) ويتصل القسمان مع بعضهما بواسطة نسيج ضيق .

الجزء الداخلي (RIS) من هذه الخلية يحتوي على مكونات الخلية مثل النواة والميتوكوندريا وينتهي بمكان للاتصال مع الأعصاب البصرية بينما الجزء الخارجي (ROS) يكون مملوءاً بأقراص مترصة تحتوي على مادة الرودوبسين التي تقوم بامتصاص الضوء الساقط على العين ، وكما هو مبين في الشكلين (١) و (٢) فإن هذه الأقراص غير متصلة اتصالاً مباشراً مع الغشاء البلازمي المغلف للخلية العصبية (٢، ٣) .

تركيب الرودوبسين

يتكون الرودوبسين من جزء بروتيني سلسلة بيتيدية) وأجزاء أخرى غير بروتينية . يسمى الجزء البروتيني أوبسين (Opsin) أما الأجزاء غير البروتينية فتشمل مجموعة كيميائية مسؤولة عن امتصاص الضوء الساقط على العين تعرف بـ 11-cis retinal ، شكل (٣) ، وسلسلتين سكريتين . ترتبط المجموعة الكيميائية مع السلسلة البروتينية (البيتيدية) في الموقع ٢٩٦ (٤) من تسلسل الأحماض الأمينية على السلسلة عند حامض اللايسين كما ترتبط السلسلتان السكريتان عند الموقعين ٢ و ١٥ (٥) من نفس التسلسل . وقد تطلبت معرفة تتابع الأحماض الأمينية - أو ما يعرف بالتركيب الأولي لهذا البروتين - جهداً كبيراً من العلماء نظراً لأن طبيعة هذا البروتين نافرة من الماء كما أن طرفه الأميني



شكل (١) الخلية العصبية

تحتوي شبكية عين الانسان على نوعين من الخلايا المستقبلية للضوء وهذا التقسيم مبني على الشكل الخارجي للخلية فالنوع الأول يسمى الخلايا العصبية (Rod Photoreceptors Cells) والآخر هو الخلايا المخروطية (Cones Receptors Cells) والخللايا العصبية عددها يفوق كثيراً الخلايا المخروطية . تقوم الخلايا المخروطية بوظيفتها عندما يكون الضوء قوياً وساطعاً وتكون مسؤولة عن التمييز بين الألوان حيث أنها تحتوي على الصبغات الخضراء والزرقاء والحمراء بينما تقوم الخلايا العصبية بوظيفتها في الضوء الخافت الذي عنده لا تستطيع الخلايا المخروطية القيام بهامها (١) وتحتوي الخلايا العصبية على مركب بروتيني يسمى الرودوبسين (Rhodopsin) ويؤدي الخلل في عملها إلى مرض العشى الليلي (Night Blindness) . وسوف نتناول في موضوعنا هذا الخلايا العصبية بشيء من التفصيل .

ومن هنا أن طرفه الكربوكسيلي غني بحامضي الثيونين والسيرين اللذين يمكن فسفرتهما بواسطة أنزيم الكينيز^(١٠)، كذلك عرف عنه أيضاً أنه يحتوي على عشرة أحماض من حامض السستين ستة منها تكون في حالة حرة بينما تشترك الأربعة الأخرى في تكوين رابطتين تساهميتين بين ذرات الكبريت الداخلة في تكوينها (روابط ثنائية الكبريتيد Disulfide bonds)، وبالإستعانة بتقنية النظائر المشعة وجد أن إحدى هاتين الرابطتين توجد بين حامضي السستين في الموقعين ٣٢٢ و ٣٢٣ بينما توجد الأخرى بين حامضي السستين في الموقعين ١١٠ و ١٨٧^(١١). ومن الجدير ذكره أن هذه الأحماض التي تشترك في تكوين تلك الروابط الكبريتيدية في رودوبسين الأبقار تكون موجودة وفي نفس مواقعها في رودوبسينات مختلفة سواء عند الانسان أو الحيوانات الأخرى أو الحشرات^(١١) على الرغم من اختلاف تتابع الأحماض الأمينية الأخرى الأمر الذي يوحي بأن لها أهمية كبرى في عمل رودوبسين. وقد كان لمعرفة التركيب الأولي للرودوبسين المأخوذ من الأبقار الأثر الكبير في توسيع الدراسة في هذا المجال وجعلها تشمل الانسان، فقد تمكن الباحثون بناء على ذلك التركيب من معرفة وفصل ودراسة المورث المسؤول عن بناء رودوبسين الأبقار وتبع ذلك فصل ودراسة المورث المسؤول عن بناء رودوبسين الانسان وبالتالي معرفة تركيبه الأولي المتوقع. كذلك تمت بعد ذلك دراسة المورثات المسؤولة عن بناء الصبغات الحمراء والخضراء والزرقاء في الإنسان^(١٢، ١٣).

الضوء بواسطة رودوبسين. وينتقل هذا الاستقطاب العالي في غشاء الخلية عبر الغشاء إلى الطرف الآخر من الخلية الضوئية ومن ثم إلى خلايا أخرى من الشبكية. ويجب الإشارة هنا إلى أن الميكانيكية التي يتم بها هذا الاستقطاب العالي لا تزال غير مؤكدة ولكن هناك شبه اتفاق بين الباحثين حول هذه النقطة وهو أنه في حالة الفقاريات يصبح الغشاء البلازمي للخلية الضوئية عالي الاستقطاب نتيجة انسداد كلي أو جزئي لقنوات الصوديوم (Sodium channels) الموجودة في الغشاء البلازمي نفسه^(١٦)، ولو نظرنا إلى الشكلين (١ و ٢) نجد أن الغشاء البلازمي للخلية الضوئية غير متصل اتصالاً مباشراً مع الأقرص التي تحتوي على مادة رودوبسين مما يثير التساؤل حول الكيفية التي يتم بها الاستقطاب العالي لغشاء الخلية الضوئية.

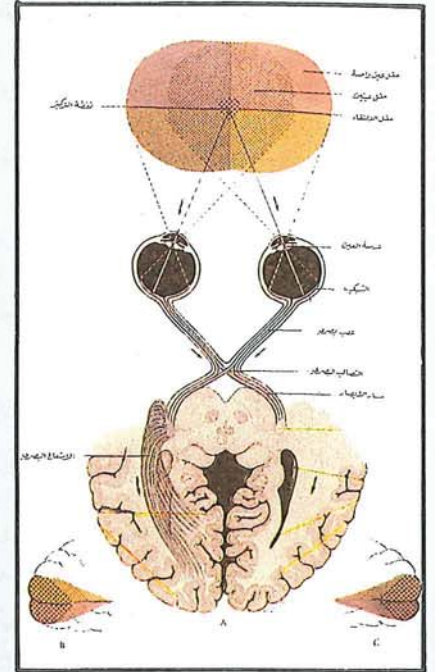
استنتج الباحثون أنه لا بد من توفر ناقل أو وسيط يعمل كحلقة وصل بين رودوبسين وقنوات الصوديوم في الغشاء البلازمي. وقد اقترح العلماء ثلاثة نواقل تعمل في هذا المجال وهي، أيونات الكالسيوم (Calcium Ions) أو القوانوزين أحادي الفوسفات الحلقي (cGMP) أو الأنيسول ثلاثي الفوسفات (Inisitol Triphosphate)، وقد أجريت أبحاث كثيرة حول هذا الموضوع وكان من نتائجها دعم افتراض أن القوانوزين أحادي الفوسفات الحلقي (cGMP) هو الوسيط أو الناقل الذي يربط بين رودوبسين وقنوات الصوديوم في الغشاء البلازمي^(١٧) وذلك حسب النظرية التالية:

تأثير الضوء على رودوبسين

١ - يحتوي القسم الخارجي من الخلية العصبية (ROS) في الظلام على تركيز عال من الناقل cGMP وهو الذي يبقي قنوات الصوديوم مفتوحة.

٢ - عند سقوط الضوء وامتصاصه بواسطة رودوبسين يقل تركيز cGMP في السيوسول (البلازما) عن طريق أنزيم الفسفودي نستيريز النشاط (Phosphodiesterase PDE*) - الذي يحلل cGMP إلى 5-GMP مما يؤدي إلى قفل قنوات الصوديوم.

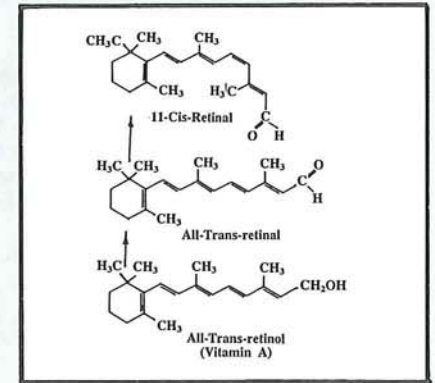
يؤدي سقوط الضوء على العين وامتصاصه بواسطة رودوبسين إلى تغير في شكل أحد مكوناته، إذ تتحول نتيجة لذلك مجموعة II-cis retinal إلى All-trans retinal، وهذا الناتج الأخير له شكل لا يتناسب مع مكان ارتباط المجموعة بالجزء البروتيني من رودوبسين (الموقع ٢٩٦ لحمض اللايسين) مما يترتب عليه انفصاله عن الجزء البروتيني وبالتالي إحداث تغير في شكل البروتين في الفراغ^(١٤، ١٥). وقد وجد أن الغشاء البلازمي للخلية الضوئية يصبح عالي الاستقطاب (Hyperpolarized) بعد امتصاص



الاعصاب البصرية

تنقل الاشارات بين المخ والعين

مقفل^(٦) وأخيراً تمكنت مجموعة من العلماء الروس من معرفة ونشر هذا التركيب^(١٧، ١٨)، وقد أظهرت هذه النتائج أن رودوبسين يحتوي على ٣٤٨ حامضاً أمينياً. واستعانة بهذه النتائج وغيرها من نتائج بعض التجارب التي أجريت على هذا البروتين باستخدام أنزيمات ومواد كيميائية أخرى توصل العلماء إلى التنظيم الذي يأخذه رودوبسين في الغشاء الدهني وكذلك إلى ترتيبه كبروتين في الفراغ حول بعد واحد وهو ما يعرف بالتركيب الثانوي^(٩)، وقد كان لذلك أثر كبير في معرفة الطريقة التي يعمل بها رودوبسين. على الرغم من أن التركيب الأولي الكامل لهذا البروتين لم يعرف إلا متأخراً فهناك بعض النتائج المهمة التي عرفت عنه من قبل



شكل (٣) تكوين مجموعة 11-Cis Retinal