

تنظیم متابولیسم مواد چربی

دکتر علی صادقی لویه

اسیدهای چرب آزاد (F.F.A)، بافت چربی به البومین می چسبند و از طریق جریان خون به عضلات، کبد، و سایر قسمت‌هایی که تجزیه اکسیداتیو صورت می گیرد میروند. کبد تنها به مقدار جزئی اسیدهای چرب آزاد (F.F.A) را اکسیده می کند و سپس آنها را بصورت اجسام ستنی درمی آورد. این مواد در جریان خون آزاد می شوند، و با احتمال قریب به یقین توسط عضله جذب و مصرف می گردند. اسیدهای چربی که بیشتر از نیاز فیزیولوژیکی بدن تهیه می شوند، موقتاً در کبد جمع می شوند اما احتمالاً دوباره بهم می پیوندند و بصورت لیپوپروتئین مجدداً به بافت چربی بر می گردند.

آزاد شدن اسیدهای چرب آزاد از بافت چربی با آزاد شدن گلیسرول که محصول دیگر ئیدرولیز تری گلیسریدها است همراه می باشد.

گلیسرولی که از بافت چربی در هنگام روزه آزاد می شود یکی از مواد اولیه لازم برای عمل گلوکونئوژنز را فراهم می کند. این گلیسرول می تواند تا مقدار ۱۰ درصد در تولید گلوکز روزانه يك شخص روزه دار دخالت کند [۱۳]. آزاد شدن اسیدهای چرب آزاد از بافت چربی تحت تأثیر شدت درجه شکسته شدن تری گلیسریدها یا لیپولیز و استریفیکاسیون مجدد اسیدهای چرب به تری گلیسرید می باشد. سرعت لیپولیز کم است علت این است که اولین مرحله لیپولیز، تبدیل تری گلیسرید به دی گلیسرید می باشد که بکندی صورت می گیرد. ولی جدا شدن اسیدهای چرب دوم و سوم از گلیسرول بسرعت صورت می پذیرد. و تجمع مقدار مونیو گلیسرید فقط در مواردیکه سرعت اولین مرحله لیپولیز بسیار زیاد باشد ممکن می گردد. اعمال فوق در شرایط عادی بطور مداوم صورت می گیرند.

اسیدهای چرب که در بافت چربی بصورت تری گلیسرید ذخیره شده اند، از سه منبع حاصل می شوند: چربی رژیم غذایی، چربی حاصل از سنتز مجدد در کبد و چربی حاصل از سنتز در خود بافت چربی از گلوکز یا اسیدهای آمینه. اهمیت نسبی کبد و بافت چربی در سنتز اسیدهای چرب آن دو ژن تا حد زیادی بستگی بنوع حیوان مورد تجربه دارد. بدون در نظر گرفتن منشاء اسیدهای چرب، این مواد بصورت کلسترول استریفیه و نیز کمپلکس های لیپو- پروتئینی در خون جریان دارند. مقداری از شیلومیکرون های (Chylomicrons) تشکیل شده در روده نیز مستقیماً به بافت چربی می رسند اما ظاهراً بیشتر این مواد در کبد بصورت مولکولهای کوچکتر لیپوپروتئینی کم ترا کم بسته بندی می شوند.

بخش عمده اسیدهای چرب که در تری گلیسریدهای بافت چربی وجود دارد ابتدا از استرهای گلیسرولی در لیپوپروتئین ها توسط آنزیم لیپاز- لیپوپروتئین جدا می شود. اگرچه هنوز يك توافق کلی مبنی بر اینکه چنین لیپولیزی (در داخل عروق، یا در فضای بین سلولی یا حتی دروا کوئولهای پینوسیتوتیک (Pinocytotic Vacuoles) داخل خود آدیپوسیتها (Adipocytes) اتفاق می افتد، حاصل نشده است، ولی منطقی می توان گفت که لیپاز- لیپوپروتئین نقش عمده ای در بایش اسیدهای چرب دارا می باشد. فعالیت لیپاز- لیپوپروتئین در هورمونهای بافت چربی حاصل از مواد غذایی بسیار زیاد است. این فعالیت با کم غذایی کاهش می یابد. فرضیات موجود دال بر این امر است که انسولین سنتز لیپاز- لیپوپروتئین را کنترل می کند. در هنگام روزه و یا در مواقعی که نیاز فیزیولوژیکی بدن افزایش می یابد،

از طرف دیگر آزاد شدن اسیدهای چرب توسط يك استرifiكاسيون مجدد كه در آن تمام اسیدهای چرب آزاد به تری-گلیسرید تبدیل می شوند محدود می شود و با این ترتیب مانع رفتن این اسیدها بسلولهای بافت چربی می گردد. استرifiكاسيون اسیدهای چرب با گلیسرول فسفریله انجام می شود (نه با گلیسرول تنها). بافت چربی نمی تواند گلیسرول را بمقدار کافی به گلیسرول فسفریله تبدیل کند. عملاً گلیسرول فسفریله مورد نیاز از گلوکز تهیه می شود. با این ترتیب میزان استرifiكاسيون مجدد و همچنین میزان تولید اسیدهای چرب آزاد خالص تا حدی بستگی بحضور گلوکز دارد.

چون غشاء سلول چربی درغیاب انسولین، نسبت به گلوکز تقریباً غیر قابل نفوذ است لذا انسولین يك تنظیم کننده مؤثر بسیج اسیدهای چرب آزاد می باشد. سلولهای چربی به مقدار زیاد نسبت به انسولین حساسند ولی مقدار انسولین لازم برای سلولهای چربی آنچنان نیست كه قند خون را تغییر دهد. گلوکز كو كورتیکوئیدهای فوق کلیوی و هورمون رشد كه مانع مصرف گلوکز در بافت چربی هستند، از استرifiكاسيون مجدد جلوگیری می کنند، و با این ترتیب بسیج اسیدهای چرب آزاد را افزایش می دهند.

اهمیت دیگر عدم توانائی سلول چربی در مصرف مجدد گلیسرول آزاد شده (نه گلیسرول فسفریله) بطریق لیپولیز این است كه میزان تولید گلیسرول باماكان می دهد سرعت عمل لیپولیز را تخمین بز نیم. با كنترل كردن تولید گلیسرول در شرایط مختلف آزمایشگاهی آشكار شده است كه سرعت لیپولیز ثابت نیست و تحت تأثیر تغییرات هورمونی می باشد. شواهد موجود مكنی بر این است كه بافت چربی محتوی «هورمون حساس كننده لیپاز» است كه بوسیله AMP حلقوی فعال می شود.

هورمونهای متعدد و عوامل شبه هورمونی علاوه بر فعال كردن آدنیل سیکلاز، می توانند لیپولیز را نیز افزایش دهند. ولی بعید بنظر می رسد كه بجز كاته كولامین ها و احتمالا گلو كاگن، از این لحاظ اثر فیزیولوژيك قابل توجهی داشته باشند. كورتیکو-تروپین، تیروتروپین، M.S.H، سكرتین و پپتیدهای مختلف هیپو-فیزی كه از عوامل مهم لیپولیز هستند، احتمالا مانند فعال كننده های فیزیولوژيكی بسیج چربی عمل نمی کنند. هورمون رشد و گلو كورتیکوئیدها افزایش لیپولیز را كه ممكن است از لحاظ فیزیولوژيكی مهم باشد بتأخیر می اندازند [۶]. گرچه AMP حلقوی احتمالا در لیپولیز دخالت دارد ولی روش عمل آن با روش عمل كاته كولامین ها متفاوت است. در حیوان، فقط هنگامی كه برخی از محرکهای بسیج چربی، مانند روزه، موجود باشند، بكاربردن هورمون رشد بتهائى می-میزان اسیدهای چرب آزاد پلاسما را افزایش می دهد [۱۰]. انسولین

با اثرات لیپولیتيكی كاته كولامین ها تضاد دارد و میزان AMP حلقوی سلول را احتمالا باوقفه آدنیل سیکلاز كاهش می دهد [۱۷]. پروستاگلاندینها نیز از لیپولیز جلوگیری می کنند، اما اهمیت فیزیولوژيكی این اثر هنوز ارزیابی نشده است. بنا بر این هورمونها مستقیماً از دوره بر تولید F.F.A تأثیر می گذارند: يكی بوسیله كنترل هورمون حساس كننده لیپاز و دیگری بوسیله تنظیم میزان استرifiكاسيون محدود F.F.A. راه سوم اینست كه هورمونها بطور مستقیم بعنوان میزان كننده یا تقویت كننده محر كهای فیزیولوژيكی لیپولیز عمل می کنند. در فقدان هیپوفیز یا تیروئید و یا غدد فوق کلیوی، عمل لیپولیز در جواب محر كهای مختلف شدیداً كاهش می یابد.

هیپوفیز كتومی، تولید گلیسرول در بافت چربی مجزا را در جواب روزه، دیابت و هورمونهای هیپوفیزی و كاته كولامین ها كاهش می دهد. همچنین هیپوفیز كتومی، عمل لیپولیز را در جواب تیوفیلین Theophiline (كه مقدار AMP حلقوی را بوسیله مانع از تجزیه شدن خود بخودی نوكلئوتید حلقوی زیاد میكند) كاهش می دهد. مطالعات مختلف In-Vivo و In-Vitro بر روی موشهای سحرآئی كه هیپوفیز كتومی شده اند، نشان داده است كه مقادیر معین از هورمون رشد و هورمونهای تیروئید و غدد فوق کلیوی برای حساس كردن بافت چربی در عمل لیپولیز كاته كولامینها مورد نیاز هستند [۱۱]. مقادیر بیش از حد فیزیو-لوژيك هورمونهای قشر فوق کلیوی و تیروئید عمل لیپولیز كاته كولامین ها را كاهش می دهند.

مکانیسم هایی كه بوسیله آنها هورمونها لیپولیز را تنظیم می کنند هنوز شناخته نشده است. عدم ای عقیده دارند كه این هورمونها بر حساسیت سیستم آدنیل سیکلاز اثر می گذارند و با این ترتیب تولید AMP حلقوی را افزایش می دهند [۱۸]. مشاهدات دیگر دال بر كاهش تجزیه AMP حلقوی است [۲۲]. و بالاخره عدم ای اعتقاد دارند كه برخی گیرنده های AMP حلقوی داخل سلولی دارای نقشی می باشند زیرا پاسخ لیپولیز بافت چربی به دی بوتیریل كه مشابه AMP حلقوی است نیز با هیپوفیز كتومی تقلیل یافته و بوسیله هورمونهای فوق کلیوی و تیروئید افزایش می یابد [۱۲]. در عین حال ممكن است هورمونها موجب تغییراتی در «هورمون حساس كننده لیپاز» گردند.

برای آنكه F.F.A به مصرف برسد، اسیدهای چرب آزادی كه تولید می شوند می بایستی از سلول چربی عبور كرده به قسمتهای مختلف برده شوند. بنظر می رسد كه خروج F.F.A بوسیله انتشار غیر فعال از غشاء سلول چربی به فضاهای بین سلولی صورت می گیرد. برای آزمایش این موضوع كه آیا امكان دارد سلولهای چربی در فعال كردن خروج چربی دخالت كنند، Schimmel

افزایش پیدا می کند [۱۳]. این آزمایشات نشان می دهند که چربی جریان خون بوسیله سیستم عصبی سمپاتیک از راه تغییر قطر عروق تنظیم می شود.

علیرغم این مکانیسم، جریان خون در سوج چربی بسیار لیپولیز نیز بستگی دارد. زیرا اسیدهای چرب آزاد تازه متابولیزه شده از بافت چربی به مکانیهای که احتیاج به متابولیسم دارند بسیج می شوند. اینکه چگونه F.F.A از گردش خون خارج شده و وارد عضله یا سلول کبدی می گردد، تاکنون نامعلوم مانده است.

اسیدهای چرب خون در فاصله دو غذا افزایش می یابد و در هنگام خوردن غذا کاهش پیدا می کند [۸]. همانطوریکه گفته شد مقدار اسیدهای چرب استریفیه نشده پلاسما برای اندازه گیری بسیج چربی بکار برده می شود. در میمون نر باروزه ۱۶ ساعته، خوردن غذا منجر به افزایش آشکار اسیدهای چرب پلاسما و نیز افزایش سریع گلوکز پلاسما می گردد. مقادیر اسید چرب تا زمانی که گلوکز افزایش نیافته باشد کم باقی می ماند ولی با بازگشت غلظت گلوکز به حد طبیعی، غلظت اسیدهای چرب پلاسما شروع به افزایش می کنند ولی این افزایش حتی در حالیکه مقادیر گلوکز در حدی ثابت بماند ادامه خواهد داشت. برای دانستن رابطه سقوط F.F.A با تغییر گلوکز خون یا بعضی عوامل فیزیکی یا تکرار بلع غذا، به یک میمون روزه دار غذای بدون ماده غذائی خوراندند. چنین غذائی هیچگونه سقووطی در اسید چرب پلاسما ایجاد نکرد. به میمون دیگر سیب خوراندند شد که اسیدهای چرب خون آن فوراً سقوط کرد. پس معلوم می شود خود غذا (نه عمل بلع غذا) موجب کاهش اسیدهای چرب پلاسما می گردد.

همانطوریکه قبلاً گفته شد، انسولین و گلوکز قادرند از خروج F.F.A از بافت چربی جلوگیری کنند. با توجه باین مسأله امکان دارد که سیستم تنظیم کننده ای در کار باشد که بسیج اسیدهای چرب آزاد را تحت مهار انسولین قرار بدهد. تغییرات میزان بسیج F.F.A نسبت معکوس با تغییرات ترشح انسولین دارد که موقع خوردن غذا افزایش و بهنگام روزه گاهش می یابد. تغییرات ترشح انسولین در مقادیر اولیه بسیج F.F.A در هنگام محرومیت های غذائی ظاهراً با هستگی رخ می دهد [۹ و ۸].

اطلاعات ارائه شده توسط Knobil و Schimmel نشان می دهد که غلظت اسیدهای چرب آزاد پلاسما در چند ساعت اول بعد از روزه بمیزان بیش از دو برابر معمول افزایش می یابد. در خلال همین مدت با وجودیکه هیچگونه تغییری در غلظت انسولین قابل پیش بینی نیست، فکر شده است که عاملی بغیر از سقوط انسولین ممکن است بسیج F.F.A را شروع کند [۲۱]. تاکنون هیچگونه نتیجه قطعی در این مورد بدست نیامده است. تحقیقات سالهای اخیر Herrera و Trueheart نشان می دهد که

توزیع F.F.A در بافتهای عادی و بافتهائی که قبلاً سده دقیقه جوشانده شده بودند، مقایسه کرد. وی نتیجه گرفت که کمتر از ۱۵ درصد F.F.A از بافتهای جوشانده شده بیرون می روند، در حالیکه بافتهای عادی بیش از ۴۵ درصد از محتویات اسیدهای چربی شانرا در همان مدت بیرون می فرستند [۵]. این مطلب را نمی توان به تغییرات فیزیکی که با جوشاندن در بافت حاصل می شود نسبت داد: زیرا Schimmel نشان داد سمهای متابولیکی از قبیل یدواستات و دی نیتروفنل با اندازه جوشاندن در ممانت خروج F.F.A از بافت چربی مؤثر اند. وانگهی دی بوتیریل، مشابه AMP حلقوی، آزاد شدن اسیدهای چرب آزاد موجود را تسریع می کند. این عمل که بمنزله ترشح F.F.A است از نظر فیزیولوژیکی دارای اهمیت می باشد. Rodbell نشان داده است که اگر F.F.A در سلولهای چربی جمع شود، عمل لیپولیز متوقف می شود [۲۰]. بنا بر این ترشح توسط AMP حلقوی بطور غیر مستقیم محرک لیپولیز است.

چگونگی انتقال F.F.A از سلول چربی به جریان خون هنوز شناخته نشده است. حضور آلبومین در ماده بین سلولی بمنظور شستشوی سلولهای چربی برای آزاد شدن F.F.A لازم است. ولی در حقیقت هیچگونه حرکتی از آلبومین در طول دیواره مویرگی داخل یا خارج فضای بین سلولی دیده نشده است. چون آلبومین برای متصل شدن به F.F.A دارای ظرفیت محدودی است لذا مقدار اسید چربی که به آلبومین متصل می شود و از فضای بین سلولی بیرون می رود دارای اهمیت است زیرا بوسیله آن می توان اسید چرب آزادی را که از سلول چربی خارج می شود و مالا میزان لیپولیز را اندازه گیری کرد. مطالعات سالهای اخیر Goodman حاکی از این است که جریان خون در نسج چربی نسبتاً زیاد است و مهمتر اینکه ممکن است تحت تنظیم فیزیولوژیکی باشد. [۱۳]

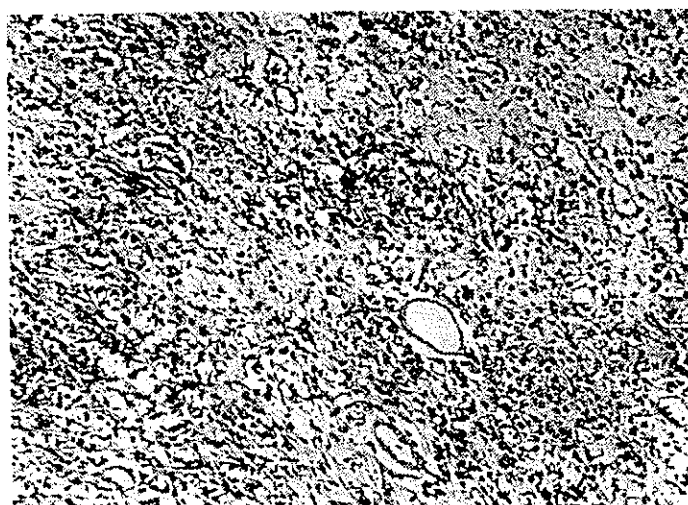
مطالعات انجام شده بکمک D.D.T نشان داده با تریتیوم آشکار می سازد که جریان خون در مخازن مختلف چربی با فعالیت فیزیکی (مانند در معرض سرما بودن یا روزه داشتن) افزایش می یابد و مثلاً یک روزه ۱۸ ساعته باعث افزایش قابل توجه جریان خون در تمام مخازن چربی می شود [۱۶].

اثر سیستم عصبی خود مختار بر روی جریان خون چربی توسط Goodman مطالعه شده است. ذخائر چربی پشت صفاقی بوسیله سه شاخه عصب حرکتی اسپلانکتیک عصبی می گردند مطالعه اثر قطع عصب بر روی جریان خون چربی پشت صفاق موش روزه دار و غذا خورده نشان داد که در موشهای غذا خورده، قطع عصب تأثیری بر جریان خون چربی ندارد. در موش روزه دار، در صورتی که اعصاب دست نخورده باشند جریان خون بافت چربی

خلاصه

تومورهای خوش خیم معده ۵/ تا ۹/ درصد تومورهای معده می باشند گزارشهای دیگر در مطبوعات پزشکی مورد بررسی قرار گرفت. تمام تومورهای خوش خیم معده می توانند تغییر پیدا نموده و بدخیم بشوند. بنابراین در اولین فرصت در صورت تشخیص وجود تومور باید فوراً عمل جراحی انجام گیرد.

در این گزارش بخصوص ۲ مورد تومور خوش خیم معده لیومیوم که یکی در داخل معده و دیگری در خارج معده رشد کرده بودند شرح داده شده است که با علائم مختلف بما مراجعه کرده بودند و فوری تحت عمل جراحی قرار گرفتند.



شکل ۴ - برشی از تومور فوق (لیومیوم) با درشتنمایی ضعیف

References

- 1- Ackermann, L.V., G.A. Ramirez : Brit. J. Surg. 46 (1959), 336.
- 2- v. Albertini, A. : Histologische Geschwulstdiagnostik. Stuttgart 1955.
- 3- Allan, W.S A., R.W.S. Miller : Brit. J. Surg. 48 (1960), 541.
- 4- Askanazy : Zit. nach Krüger (1889).
- 5- Baty, J.A. : Brit. J. Surg. 39 (1951), 251.
- 6- Baethke, R., K. Kreutz : Internist 4 (1963), 233.
- 7- Bander, D.H., M. Caplan : Surgery 31 (1952), 904.
- 8- Benzer, H. : Wien. med. Wschr. (1959) 159.
- 9- Blumenthal, O. : Chirurg (1950) 313.
- 10- Brandstätter, P. : Zbl. Chir. 75 (1950), 1700.
- 11- Braun, H. : Arztl. Wschr. (1960), 103.
- 12- v. Braunbehrens, H. : Fortschr. Röntgenstr. 1943, 6.
- 13- Caby, E., J. Andrieux : J. Chir. (Paris) 87 (1964), 181.
- 14- Canney, R. L. : Brit. J. Surg. 36 (1948), 139.
- 15- Chrysospathis, J. Cossyfakis : Brit. med. J. 1952/II, 1333.
- 16- Delannoy E., A. Taquety, G. Soots : Ann. Chir. 12(1958), 751.
- 17- Dietrich, E.K. : Zbl. Chir. 81 (1956), 99.
- 18- Docimo R, et al Rass int. clim ter 52 : 470.6 30 Apr 72 (Eng. Abstr.) (Ita) September 72. Case of pare fibroma of the Stomach.