

تئوژیم هستا بو لیپیسم هو آد چر بی

دکتر عالی صادقی لویه

اسیدهای چرب آزاد «F.F.A» بافت چربی به البومن می‌چسبند و از طریق جریان خون به عضلات، کبد، و سایر قسمتهایی که تجزیه اکسیدهای و صورت می‌گیرد می‌روند. کبد تنها به مقدار جزئی اسیدهای چرب آزاد «F.F.A» را اکسیده می‌کند و سپس آنها را بصورت اقسام سننی درمی‌آورد. این مواد در جریان خون آزادمی‌شوند، و باحتمال قریب به یقین توسط عضله جذب و مصرف می‌گردند. اسیدهای چربی که بیشتر از نیاز فیزیولوژیکی بدن تهیه می‌شوند، موقتاً در کبد جمع می‌شوند اما احتمالاً دوباره بهم می‌پیوندند و بصورت لیپوپروتئین مجدداً به بافت چربی پرمی‌گردند.

آزادشدن اسیدهای چرب آزاد از بافت چربی با آزادشدن گلیسرول که محصول دیگر آیدرولیز تری گلیسریدها است همراه می‌باشد.

گلیسرولی که از بافت چربی در هنگام روزه آزاد می‌شود بکی از مواد اولیه لازم برای عمل گلوکوئوتنز را فراهم می‌کند. این گلیسرول می‌تواند تا مقدار ۱۰ درصد در تولید گلوکن روزانه یک شخص روزه دارد خالت کند [۱۳]. آزادشدن اسیدهای چرب آزاد از بافت چربی تحت تأثیر شدت درجه شکسته شدن تری گلیسریدها یا لیپولیز و استریفیکاسیون مجدد اسیدهای چرب به تری گلیسریدمی‌باشد. سرعت لیپولیز کم استعالت این است که اولین مرحله لیپولیز، تبدیل تری گلیسرید به دی گلیسرید می‌باشد که یکندی صورت می‌گیرد. ولی جداسدن اسیدهای چرب دوم و سوم از گلیسرول بسرعت صورت می‌پذیرد. و تجمع مقدار مونو گلیسرید فقط در مواد دیگر سرعت اولین مرحله لیپولیز بسیار زیاد باشد ممکن می‌گردد. اعمال فوق در شرایط عادی بطور مداوم صورت می‌کیرند.

اسیدهای چرب که در بافت چربی بصورت تری گلیسرید ذخیره شده‌اند، از سه منبع حاصل می‌شوند: چربی رژیم غذائی، چربی حاصل از سنتز مجدد در کبد و چربی حاصل از سنتز در خود بافت چربی از گاکوزیا اسیدهای اینه. اهمیت نسبی کبد و بافت چربی در سنتز اسیدهای چرب آندوزن تاحد زیادی بستگی بنوع حیوان موردنظر به دارد. بدون در نظر گرفتن منشاء اسیدهای چرب، این مواد بصورت کلسترول استریفیه و نیز کمپلکس‌های لیپوپروتئینی در خون جریان دارند. مقداری از شیلومیکرونها (Chylomicrons) تشکیل شده در روده نیز مستقیماً به بافت چربی میرساند اما اظاهر این موادر کبد بصورت مولکولهای کوچکتر لیپوپروتئینی کم تراکم بسته بندی می‌شوند.

بخش عمده اسیدهای چرب که در ترکیب تری گلیسریدهای بافت چربی وجود دارد از استرهای گلیسرولی در لیپوپروتئین‌ها توسط آنزیم لیپاز- لیپوپروتئین جدا می‌شود. اگرچه هنوزیک توافق کلی مبنی بر اینکه چنین لیپوایزی [در داخل عرق، یاد رفضای بین سلولی یا حتی در واکوئلهای پینوستیوتیک (Pinocytotic Vacuoles)] داخل خود آدیپوسیتها (Adipocytes) اتفاق می‌افتد، حاصل نشده است، ولی منطقاً می‌توان گفت که لیپاز- لیپوپروتئین نقش عمده‌ای در در باش اسیدهای چرب دارایی باشد. فعالیت لیپاز- لیپوپروتئین در هر موتهای بافت چربی حاصل از مواد غذائی بسیار زیاد است. این فعالیت با کم غذائی کاهش می‌یابد. فرضیات موجود دال بر این امر است که انسولین سنتز لیپاز- لیپوپروتئین را کنترل می‌کند. در هنگام روزه و یا در مواقعي که نیاز فیزیولوژیکی بدن افزایش می‌یابد،

با اثرات لیپولیتیکی کاته کولامین‌ها تضاد دارد و میزان AMP حلقوی سلول را احتمالاً باوقوفه آدنیل سیکلاز کاهش می‌دهد [۱۷]. پروستاگلاندینها نیز از لیپولیز جلوگیری می‌کنند، اما اهمیت فیزیولوژیکی این اثرهای ارزیابی نشده است. بنابراین هورمونها مستقیماً از دوراه بر تولید F.F.A تأثیرهای گذارند: یکی بوسیله کنترل هورمون حساس‌کننده لیپاز و دیگری بوسیله تنظیم‌میزان استریفیکاسیون محدود F.F.A. راه سوم اینست که هورمونها بطور مستقیم بعنوان میزان کننده یا تقویت کننده محرکه‌ای فیزیولوژیکی لیپولیز عمل می‌کنند. در فقدان هیپوفیز یا تیر وئیدو یا غدد فوق کلیوی، عمل لیپولیز در جواب محرکه‌ای مختلف شدیداً کاهش می‌یابد.

هیپوفیز کتونی، تولید گلیسرول در بافت چربی مجز ارا در جواب روزه، دیابت و هورمونهای هیپوفیزی و کاته کولامین‌ها کاهش می‌دهد. همچنین هیپوفیز کتونی، عمل لیپولیز را در جواب Theophiline (کمقدار AMP) حلقوی را بوسیله ممانعت از تجزیه‌شدن خود بخودی نوکلئوتید حلقوی زیاد می‌کند) کاهش می‌دهد. مطالعات مختلف In-Vitro و In-Vivo بر روی موشهای صحرائی که هیپوفیز کتونی شده‌اند، نشان داده است که مقادیر معین از هورمون رشد و هورمونهای تیر وئید و غسد فوچ کلیوی برای حساس کردن بافت چربی در عمل لیپولیز کاته کولامینها مورد نیاز است [۱۸]. مقادیر بیش از حد فیزیولوژیک هورمونهای قشر فوق کلیوی و تیر وئید عمل لیپولیز کاته کولامین‌هارا کاهش می‌دهند.

mekanisem‌هایی که بوسیله آنها هورمونها لیپولیز را تنظیم می‌کنند هنوز شناخته نشده است. عده‌ای عقیده دارند که این هورمونها بر حساسیت سیستم آدنیل سیکلاز اثر می‌گذارند و با این ترتیب تولید AMP حلقوی را افزایش می‌دهند [۱۹]. مشاهدات دیگر دال بر کاهش تجزیه AMP حلقوی است [۲۰]. وبالاخره عده‌ای اعتقاد دارند که برخی گیرنده‌های AMP حلقوی داخل سلولی دارای نقشی می‌باشند ذیرا با ساخت لیپولیز بافت چربی بوتیریل که مشابه AMP حلقوی است نیز با هیپوفیز کتونی تقلیل یافته و بوسیله هورمونهای فوق کلیوی و تیر وئید افزایش می‌یابد [۱۲]. در عین حال ممکن است هورمونها عوچ تغییراتی در «هورمون حساس‌کننده لیپاز» گردند.

برای آنکه F.F.A به مصرف برسد، اسیدهای چرب آزادی که تولید می‌شوند می‌بایستی از سلول چربی عبور کرده به قسمتهای مختلف برده شوند. بنظر می‌رسد که خروج F.F.A بوسیله انتشار غیر فعال از غشاء سلول چربی به فضاهای بین سلولی صورت می‌گیرد. برای آزمایش این موضوع که آیا امکان دارد سلولهای چربی در فعل کردن خروج چربی دخالت کنند، Schimmel

از طرف دیگر آزاد شدن اسیدهای چرب توسط یک استریفیکاسیون مجدد که در آن تمام اسیدهای چرب آزاد به ترتیب گلیسرید تبدیل می‌شوند محدود می‌شود و با این ترتیب مانع رفتن این اسیدها بر سلولهای بافت چربی می‌گردد. استریفیکاسیون اسیدهای چرب با گلیسرول فسفریله انجام می‌شود (نه با گلیسرول تهیه). بافت چربی تو اند گلیسرول را بمقدار کافی به گلیسرول فسفریله تبدیل کند. علاوه گلیسرول فسفریله مورد نیاز از گلولوکن آنچه می‌شود. با این ترتیب میزان استریفیکاسیون مجدد و همچنین میزان تولید اسیدهای چرب آزاد خالص تاحدی بستگی به حضور گلولوکن دارد.

چون غشاء سلول چربی در غیاب انسولین، نسبت به گلولوکن تقریباً غیرقابل نفوذ است لذا انسولین یک تنظیم کننده مؤثر بسیج اسیدهای چرب آزادی باشد. سلولهای چربی به مقدار ارزیاد نسبت به انسولین حساسند ولی مقدار انسولین لازم برای سلولهای چربی آنچنان نیست که قند خون را تغییر دهد. گلولوکورتیکوئیدهای فوق کلیوی و هورمون رشد که مانع مصرف گلولوکوزدر بافت چربی هستند، از استریفیکاسیون مجدد جلوگیری می‌کنند، و با این ترتیب بسیج اسیدهای چرب آزاد را افزایش می‌دهند.

اهمیت دیگر عدم توانایی سلول چربی در مصرف مجدد گلیسرول آزاد شده (نه گلیسرول فسفریله) بطریق لیپولیز این است که میزان تولید گلیسرول باماکان می‌دهد سرعت عمل لیپولیز را تاخیمی بز نمی‌باشد. با کنترل کردن تولید گلیسرول در شرایط مختلف آزمایشگاهی آشکار شده است که سرعت لیپولیز ثابت نیست و تحت تأثیر تغییرات هورمونی می‌باشد. شواهد موجود متکی براین است که بافت چربی محتوی «هورمون حساس کننده لیپاز» است که بوسیله AMP حلقوی فعال می‌شود.

هورمونهای متعدد و عوامل شبه هورمونی علاوه بر فعال کردن آدنیل سیکلاز، می‌توانند لیپولیز را نیز افزایش دهند. ولی بعید بنظر می‌رسد که بجز کاته کولامین‌ها احتمالاً گلولوکن، از این لحاظ اثر فیزیولوژیک قابل توجه داشته باشد. کورتیکو-تروپین، تیر و تروپین، M.S.H، سکرتین و پپتیدهای مختلف هیپو-فیزی که از عوامل مهم لیپولیز هستند، احتمالاً مانند فعال کننده‌های فیزیولوژیکی بسیج چربی عمل نمی‌کنند. هورمون رشد و گلولوکورتیکوئیدهای افزایش لیپولیز را که ممکن است از لحاظ فیزیولوژیکی مهم باشد بتا خیر می‌اندازند [۶]. گرچهAMP حلقوی احتمالاً در لیپولیز دخالت دارد ولی روش عمل آن با روش عمل کاته کولامین‌ها متفاوت است. در حیوان، فقط هنگامی که برخی از محرکه‌های بسیج چربی، مانند روزه، موجود باشند، بکار بردن هورمون رشد بتندهای میزان اسیدهای چرب آزاد پلاسمای افزایش می‌دهد [۱۰]. انسولین

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

علیرغم این مکانیسم، چربیان خون در نسوج چربی با لیپولیز نیز بستگی دارد. زیرا اسیدهای چرب آزاد تازه متابولیزه شده از بافت چربی به مکانهای که احتیاج به متabolism دارد بسیج هی شوند. اینکه چگونه F.F.A از گردش خون خارج شده 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]. همانطور یکه 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 نیافتنه باشد کم باقی می ماند و لی با بازگشت غلظت گلوکز به حد طبیعی، غلظت اسیدهای چرب پلاسما شروع به افزایش می کند و نی این افزایش حتی در حالیکه مقادیر گلوکوز در حدی ثابت بماند اندامه خواهد داشت. برای داشتن رابطه سقوط F.F.A با تغییر گلوکز خون یا بعضی عوامل فیزیکی یا تکرار بلع غذا، به يك میمون روزه دار غذای بدون ماده غذائی خورانده شد. چنین غذائی هیچگونه سقوطی در اسید چرب پلاسما ایجاد نکرد. به میمون دیگر سبب خورانده شد که اسیدهای چرب خون آن فوراً سقوط کرد. پس معلوم می شود خود غذا (نفعی بلع غذا) هوجب کاهش اسیدهای چرب پلاسما می گردد.

همانطور یکه قبل گفته شد، انسولین و گلوکز قادرند از خروج F.F.A از بافت چربی جلوگیری کنند. با توجه باین مسئله امکان دارد که سیستم تنظیم کننده ای در کار باشد که بسیج اسیدهای چرب آزاد را تحت مهار انسولین قرار بدهد. تغییرات بیزان بسیج F.F.A نسبت معکوس با تغییرات ترشح انسولین دارد که موقع خوردن غذا افزایش و بهنگام روزه کاهش می یابد. تغییرات ترشح انسولین در مقادیر اولیه بسیج A.F.F. در هنگام محرومینهای غذائی ظاهرآ با هستگی رخ می دهد [۹، ۱۰].

اطلاعات ارائه شده توسط Knobil و Schimmel نشان می دهد که غلظت اسیدهای چرب آزاد پلاسما در چند ساعت اول بعد از روزه بیزان بیش از دو برابر معمول افزایش می یابد. در خلال همین مدت با وجود یکه هیچگونه تغییری در غلظت انسولین قابل پیش یمنی 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 نیاذه است. تحقیقات سالهای اخیر Herrera و Trueheart نشان می دهد که

توزیع F.F.A را در بافت های عادی و بافت های که قبل از مدت جوشانده شده بودند مقایسه کرد. وی نتیجه گرفت که کمتر از ۱۵ درصد F.F.A از بافت های جوشانده شده بیرون می روند، در حالیکه بافت های 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 داده اندامهای متابولیکی از قبیل یدو استات و دی نیتروفنیل باندازه جوشاندن در ممانعت خروج F.F.A از بافت چربی مؤثر است. وانگهی دی بو تیربل، مشابه AMP حلقوی، آزاد شدن اسیدهای چرب پلاسما برای اندازه گیری را تسریع می کند. این عمل که بمنزله ترشح A است از نظر فیزیولوژیکی دارای اهمیت می باشد. Rodbell F.F.A در سلول های چربی جمع شود، عمل لیپولیز متوقف می شود [۲۰]. بنابراین ترشح توسط AMP حلقوی بطور غیر مستقیم محرك لیپولیز است.

چگونگی انتقال F.F.A از سلول چربی به جریان خون هنوز شناخته شده است. حضور آلبومین در ماده بین سلولی بمنظور شستشوی سلول های چربی برای آزاد شدن F.F.A لازم است. ولی در حقیقت هیچگونه حرکتی از آلبومین در طول دیواره میویگی داخل یا خارج فضای بین سلولی دیده نشده است. چون آلبومین برای متصل شدن به F.F.A دارای ظرفیت محدود 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 آزاد را که از سلول چربی خارج می شود و مآل میزان لیپولیز را اندازه گیری کرد. مطالعات سالهای اخیر Goodman حاکی از این است که جریان خون در نسوج چربی نسبتاً زیاد است و مهمتر اینکه ممکن است تحت تنظیم فیزیولوژیکی باشد. [۱۳]

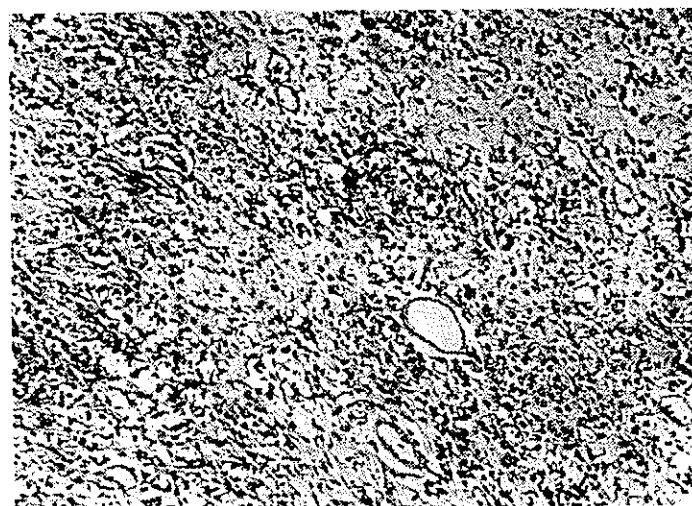
مطالعات انجام شده بکمک D.D.T نشان دار شده با ترتیب توم آشکار می سازد که جریان خون در مخازن مختلف چربی با فعالیت فیزیکی (مانند در معرض سرمه بودن یا روزه داشتن) افزایش می یابد و مثلاً یک روزه ۱۸ ساعته باعث افزایش قابل توجه جریان خون در تمام مخازن چربی می شود [۱۶].

اثر سیستم عصبی خود مختار بر روی جریان خون چربی توسط Goodman مطالعه شده است. ذخائر چربی پشت صفاقی بوسیله سه شاخه عصب حرکتی اسپلانکنیک عصبی می گردند مطالعه اثر قطع عصب بر روی جریان خون چربی پشت صفاقی 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 ۵/۲۰ درصد تومورهای معده می‌باشند گزارش‌های دیگر در مطبوعات پزشکی مورد بررسی قرار گرفت. تمام تومورهای خوش خیم معده می‌توانند تغییر پیدا نموده و بد خیم 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 کی در داخل معده و دیگری در خارج معده رشد کرده بودند شرح داده شده است که با علائم مختلف بما مراجعه کرده بودند و فوراً 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_ Brandstäter, 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 .