

الباب الثالث عشر

ديناميكية التوزيع وإعادة التوزيع

obeikandl.com

ديناميكية التوزيع وإعادة التوزيع :

(Distribution & Re distribution Mechanism)

بعد الدم هو الطريق الشائع للتوزيع جزئيات السموم (Distribution) و التي دخلت لمجرى تيار الدم على كل أنسجة أعضاء الجسم وبمعدل يتاسب مع دورة سريان الدم خلالها (Perfusion) فهي العامل المحدد لسرعة ظهور التأثيرات السامة (Toxic effects) للكيماويات والسموم والملوثات البيئية فزيادتها تعنى زيادة كمية الدم الوالصلة إليها فتزداد بذلك سرعة وشدة ظهور التأثيرات السامة : أعراض السمية (Toxic signs) ، شكل رقم (١-١٣) .

ويلاحظ أن انتقال جزئيات الدموم و الملوثات البيئية عبر الدم بآجام الفقاريات (Vertebrate) ذات الجهاز الدوراني المتقد أكثر أهمية عنها في الليف باللافقاريات (Invertebrate) .

فالتدفق الدموي المعاوي بالثدييات يبلغ $500 - 700$ ضعف تدفق الليف المعاوي باللافقاريات كالحشرات مثلا ذات الجهاز الدوري المفتوح حيث تسرب أعضاء الجسم في إمداد دموي عام .

بعد دخول جزئيات السم إلى ماء البلازم سواء أكان بالامتصاص أو الحقن المباشر في الوريد (Intravenous) تكون جزئيات السم جاهزة للتوزيع داخل أنسجة أعضاء الجسم ويتحدد معدل التوزيع للأنسجة بكل عضو بمعدل سريان أنسجة الدم للعضو علامة على السهولة التي تعبر بها هذه الجزيئات خلال وسادة الشعيرات الدموية الدقيقة (Capillary bed) حيث تدخل خلايا أنسجة الأعضاء .

ومن الأهمية بمكان في هذا الصدد الإشارة إلى نسبة سوائل الجسم والتي يحدث خلالها توزيع جزئيات السموم و التي تبلغ 65% من وزن الجسم و تقوم بنقل وانتشار هذه الجزيئات هي :

سوائل داخل الخلايا : (Intra Cellular Fluid)

وتبلغ نسبتها ٦٠٪ من نسبة السوائل بالجسم أي ما يتراوح حجمها في حدود ٢٥ لتر وتهيئ الوسط الخلوي المناسب للعمليات الحيوية المختلفة (الفيسيولوجية والبيوكيميائية) .

ويعد البوتاسيوم الإلكتروليت السائد فيها ويبلغ تركيزه ١٥٥ ملليمكافى / لتر بينما يبلغ تركيز الصوديوم فيها عشر الموجود بالسوائل خارج الخلايا (١٢ ملليمكافى / لتر) كذلك تحتوى على الماغنيسيوم (١٥ ملليمكافى / لتر) والكالسيوم (٢ ملليمكافى / لتر) و الكلوريد (١ ملليمكافى / لتر) و البيكربونات (٨ ملليمكافى / لتر) والفوسفات (٩٠ ملليمكافى) وأيونات سالبة أخرى (١٨ ملليمكافى / لتر) وبروتينات (٦٠ ملليمكافى / لتر). ويلاحظ أن تركيزها داخل الخلايا يكون عالي نسبياً عما موجود بخارج الخلايا ليوزن الفعل الأسموزى لتركيزه داخل الأوعية .

سوائل خارج الخلايا (Extra Cellular Fluid)

و تبلغ نسبتها ٤٠٪ من نسبة سوائل الجسم فتصل إلى ١٥ لتر وهي التي تقوم بحمل المواد الغذائية وجزئيات المواد الغريبة كالسموم و الملوثات البيئية إلى الخلايا وفي نفس الوقت تقوم بحمل الفضلات لخارج الخلايا .

ويعد الصوديوم هو الإلكتروليت السائد فيها ويبلغ تركيز ١٤٥ ملليمكافى / لتر وهو ما يمثل ٩٥٪ من الصوديوم النشط الممثل في الجسم .

كما تحتوى على الماغنيسيوم (٢ ملليمكافى / لتر) والكالسيوم (٢ ملليمكافى / لتر) و الكلوريد (١ ملليمكافى / لتر) و البيكربونات (٢٧ ملليمكافى / لتر) و الفوسفات (٢ ملليمكافى / لتر) و البروتينات (١٥ ملليمكافى / لتر) .

والسوائل خارج الخلايا أما :

- سائل بين خلوي : بين نصيجي:
و تمثل ٢٧٪ وهو السائل الموجود بين الخلايا ويعادل ٣٪ من وزن الجسم .

• بلازما الدم (Plasma) :

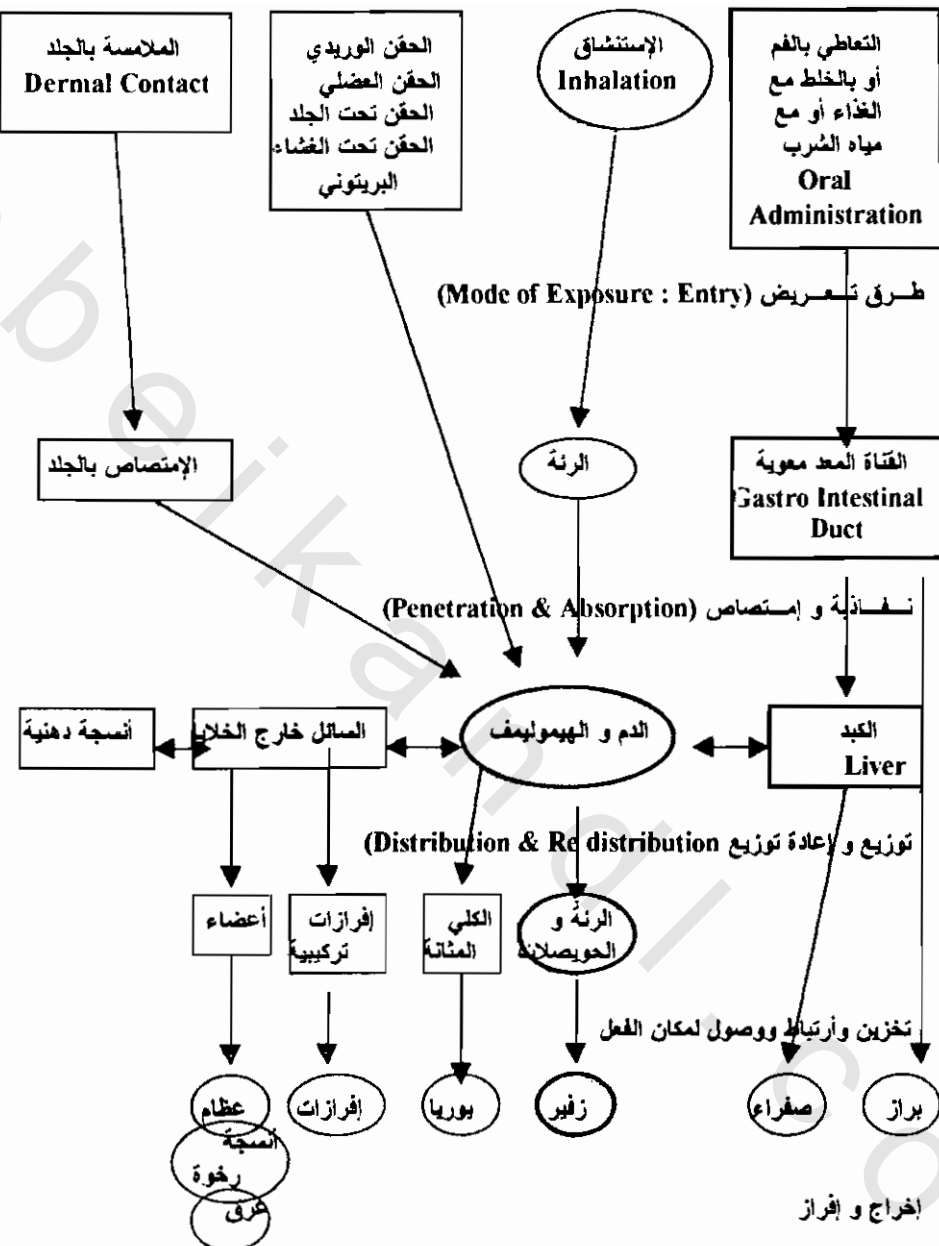
ويمثل ٨% وهى الوسط السائل الذى تسبح فيه خلايا الدم (Blood cells) ويعادل ٤% من وزن الجسم ويمثل في نفس الوقت ٥٥% من حجم الدم الكلى ويكون من ٩١% ماء + ٩% مواد صلبة (وهى بروتينات الدم : ٣,٤ أليومين ومصدره الكبد ، فيبرينوجين ٣% ومصدره الكبد ٢,٨ جلوبولين) . وقد يتطور الأمر وتدخل جزيئات السموم معها وترتبط بها خاصة الأليومين من خلال قوى أيونية (Ionic Forces) أو تداخل ثنائي القطب (Dipole Inter) أو بروابط قوى فان در فالس أو روابط هيدروجينية .

• سوائل عابرة:

وتمثل العصارات الهاضمة كالأنزيمات والهرمونات وسوائل النخاع الشوكى والبلورا والتامور والسائل الزجاجي للعين .

وإذا ما أخذ في الاعتبار جزيئات الماء والتى تمثل الجزء الأكبر من سوائل الجسم وأن العديد من السموم أو الملوثات البيئية خاصة ذات الجزيئات الصغيرة في وزنها الجزيئي (١٠٠ - ٢٠٠ دالتون) و الذائبة في الماء أو ذات القابلية للذوبان أو المحدودة فإنه يمكن تخيل ما ينتقل وينتشر عبر سوائل الجسم وتخللها لتفوب الفتوافات المائية بالأغشية وما ينتشر بطرق الانتقال الخاصة وهى في نفس الوقت ذات ميل عالى للارتباط بالبروتينيات الخاصة بسوائل الجسم (الأليومين وهيموجلوبين الدم) .

وعليه فتركيز جزيئات السم الواسطة للدم عقب التعرض سوف تعتمد أولا على الحجم الأولى للتوزيع (Apparent Vol. Distribution) حيث يعتمد تركيز السم الواسط للدم عقب التعرض وبقوه على الحجم الظاهري للتوزيع K : فعند حقن ١ حجم من مركب بجسم وزنه ٧٠ كيلو جرام تظهر اختلافات في تركيزه في البلازما تعتمد على معدل توزيعه على ماء الجسم الكلى فيظهر انخفاض في تركيزه هذه بجانب ارتباط بعض جزيئات بتكوينات خلوية مختلفة كالأنسجة الدهنية والعظيمة أو يظهر



كل رقم (١٣) : رسم توضيحي يبين مسارات أخذ ونفاذ وامتصاص وإخراج جزيئات السوم

بركيز عالي في البلازم إذا ما اقتصر توزيعه على ماء البلازم والعكس إذا ما توزيع على ماء الجسم الكلى (Large pool) ، كما بالجدول التالي رقم (١-١٣) وهنا يكون :

معامل التوزيع الأولى: الظاهري (V_a) = الكمية المقطعة: امتصاص كامل ÷ تركيز المسم (ملج / مل بلزما)

فإذا كانت قيمة <٣> : تعنى أن السم يننشر بالجهاز الدورى فإذا كانت قيمة <٤> : تعنى أن السم يننشر بالجهاز الدورى وبين الأنسجة فإذا كانت قيمة <٤> : تعنى أن السم يننشر بخلايا أنسجة الجسم كلها وتم دراسة توزيع جزيئات السموم في أوقات مختلفة بعد تعاطى السم أو المعاملة به حيث تؤخذ أعضاء هذه الحيوانات المعاملة بعد ذبحها وتستخلص منها جزيئات السم بالذنب العضوى المناسب استعداد لتقديرها أو تستخدم في ذلك جزيئات السموم ذات ذرة معلمة لتتبع حركة ومسار هذه الجزيئات أو تستخرج الأعضاء المراد دراسة التوزيع فيها وتحرق حرقا كاملا للحصول على النظائر المعلمة في حالتها الغازية أو قد تذاب في بيئات مختلفة ثم تقييم بالفحص الإشعاعي (Radioassay) بجهاز اسبيكتروفوتوميتر ذرى . (Scintillation Spectrophotometer)

جدول رقم (١-١٣) : التوزيع على ماء الجسم

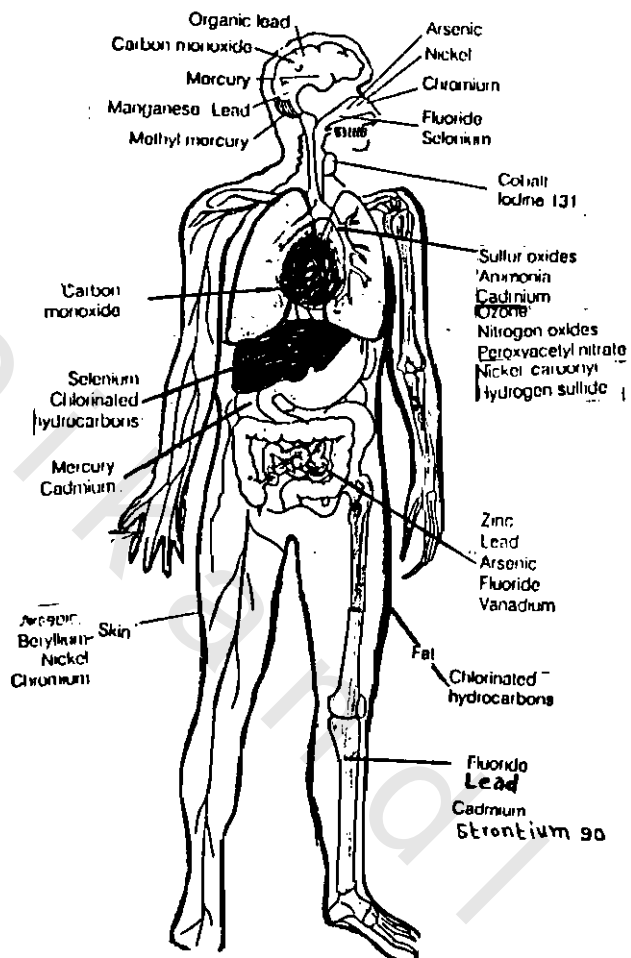
مكان الماء	% الكثافة	وزن / كجم	عدد السترات	التركيز بالبلازما عقب تعاطي اجم من المركب
الماء الكلى خارج الخلايا (Total Extra cellular)	٢٠	١٤	/ ٧١ ملليج / لتر	٣٣٣ ملليج / لتر
ماء البلازما (Plasma water)	٤,٢	٣	/ ٣٣٣ ملليج / لتر	٦٦ ملليج / لتر
ماء الجسم الكلى (Total Body water)	٥٥	٣٨		

كذلك يتم تجميع البول (Urine) والبراز (Feces) أو إفراز الصفراء لدراسة مستوى السموم والملوثات البيئية بها ودرجة إفرازها (طرحها من الجسم) في نفس الوقت التعرف على التحولات الحيوية (التمثيل) ومساراته ومتلاطمه الناتجة خاصة عقب التعاطي الطويل Daily Administration long term) . شكل رقم (٢-١٣) .

وبمرور الوقت يتغير معدل توزيع السم من جديد بالجسم أي يحدث إعادة توزيع (Redistribution) فالموقع الأولى و الذي يتمركز فيه جزيئات المركب السام يعتمد على معدل سريان الدم لهذا الموقع وكذلك على معدل نفاذية الأنسجة لهذه المركب وموقع الارتباط المتاحة وفي النهاية يعاد توزيع المركب بالأنسجة فالرصاص مثلاً يعد امتصاصه يتمركز في كرات الدم الحمراء والكبد (فتمركز تقريباً ٥٥٪ من كمية الرصاص في الكبد حتى ٢ ساعة من المعاملة) ثم بعد ذلك توزيع الرصاص مع تيار الدم من جديد في العظم وتحل جزيئات محل الكالسيوم في بلورات الشبكة (Lattice) وبعد شهر من التعاطي فإن الرصاص يتم تراكمه حيوياً و يتمركز بالعظام .

ويعتمد التوزيع وكذلك إعادة التوزيع في النهاية على مقدرة جزيئات المركب على عبور خلايا الأغشية الخاصة بالأنسجة المختلفة وكذلك على موائمة الأنسجة المختلفة بالجسم لطبيعة التركيب الكيميائي لهذا المركب حيث تعتمد نفاذية وعبوره خلال أغشية جدر خلايا الأغشية الخاصة بالأنسجة المختلفة وكذلك على موائمة الأنسجة المختلفة بالجسم لطبيعة التركيب الكيميائي لهذا المركب حيث تعتمد نفاذية وعبوره خلال أغشية جدر الأنسجة المختلفة على العديد من آليات العبور والتي ستناقش تفصيلاً في الانتقال بجدر (الجلد والكيوتينيك) .

فالجزئيات الذئبة في الماء والأيونات والتي يصل وزنها الجزيئي حتى ٢٠٠ دالتون تنتشر خلال القنوات التقبية المائية الموجودة في أغشية جدر الخلايا والتي يبلغ قطرها ٤ أنجستروم .



شكل رقم (٢-١٣) : توزيع السموم و الملوثات البيئية على أجزاء الجسم البشري

أما جزيئات السموم والملوثات البيئية الكبيرة الحجم فلا يمكنها عبور الأغشية إلا باليات انتقال خاصة وبعض الجزيئات الأخرى لا يمكنها المرور خلالها ومن هنا يتحدد موقع توزيعها مباشرة .

وبعض جزيئات السموم والملوثات البيئية الأخرى وتباعاً لطبيعة تركيبها الكيميائي تراكم بأجزاء مختلفة من الجسم تراكمًا حيوياً نتيجة لارتباطها ببعض المكونات الحيوية الكيميائية بالخلايا كنتيجة لارتباطها أو تخزينها (Binding or Storage) .

وربما يكون هذا التراكم في مكان التأثير أو بعيداً عن مكان التأثير وهنا يكون التوزيع بعيد عن مكان التأثير بمتابة ميكانيكية للوقاية من تأثيره . فمركب الديلدرلين (Dieldrin) المحقون في الفئران يختفي من الدم بعد ظهوره فيه وذلك لتوزيعه من جديد على أنسجة الجسم خلال الدقائق الأولى (٨٠ دقيقة) حيث يستقبل المخ والكبد والرئتين والقلب أعلى كميات ثم يعاد توزيعها من جديد فتت accus منها بصورة ملحوظة خاصة ويظهر في الجهاز الهضمي والأنسجة الدهنية .

أما عند حقن الديلدرلين بالوريد الوحشي للماعز والخراف والبقر فيظهر في الدم أولاً ثم يختفي من الدم خلال ١٤ ساعة لإعادة توزيعه ويظهر بتركيز عالي في عصارة الصفراء والبنكرياس وبصورة مفاجئة في لعاب الغدة التkehية (Pancreas Saliva) ثم يتناقص ليعاد توزيعه بالدم فيزيد مرة ثانية ويعاد دخوله للجهاز الهضمي عن طريق اللعاب وعصارة الصفراء والبنكرياس فيرتفع ترکیزه بها .

كذلك وكما سبق فالرصاص الغير عضوي يستتركز فور امتصاصه بساعتين بكرات الدم الحمراء والكبد (٥٥%) والكليتين ثم يعاد توزيعه من جديد بأنسجة أقل نفاذية ويتركز في العظام لتبادله مع الكالسيوم الموجود في البثورات الشعرية المكونة للعظم .

كذلك فتعاطى جرعات حادة من سم محب للدهون يتربس تدريجياً بالأنسجة الدهنية ثم يعاد من توزيعه من جديد بعد فترة على أنسجة الجسم المختلفة وهنا يرتبط مستوى أو درجة السمية بمستوى ترکیزه بالأنسجة حيث يحدث الاتزان .

أما عند التعاطي المزمن (Chronic administration) لجرعات يومية مستمرة فيكون صورة النمط العام النهائي هو تراكم تدريجي ليصل عند الاتزان لمستوى مسطح هضبي (Plateau) بعد عدة شهور .

ويصعب الوصول لهذه الإتزانات بالأنظمة بطيئة الاستجابة للتغيرات بمستواها بالدم أو لضعف حساسيتها للتدذيبات الفسيولوجية والبيوكيميائية للكائن أو بالنسبة للمركبات سهلة التحلل فعملية الاتزان بالأعضاء النشطة موجودة وسريعة كالارتباط الجيد بين مستويات الديلدرلين بالدم والنسيج الدهني وتبلغ نسبتها بالإنسان ١١٤٠ .

وعموماً يعتمد معدل إعادة التوزيع على :

- معدل سريان وتدفق الدم للعضو .
- مدى نفاذية أغشية جدر خلايا هذا العضو .
- مدى ارتباط هذه الجزيئات بمكونات الداخلية ، فتم الحصول على علاقة ارتباط جديدة بين مستوى تركيز السم بالدم والكبد والكلية والرئتين والأنسجة الدهنية ولكن ليست علاقة مزدوجة كالدم والبنكرياس أو كالدم والمخ أو كالدم والكبد وهو ما يدعم وجود علاقة ارتباط بين مستوى السم بالدم ومستواه بالأنسجة الغير نشطة (ثابت) إلا أنه يقل في المخ والحبال العصبي (رغم تغذيتها بالدم بكفاءة أكبر علاوة على أنهما ذو أنسجة غنية بالليوبروتين) والكبد لكونه عضو تمثيلي للسموم لنواتج أقل سمية وأكثر قطبية تمهدًا لآخرها وطرحها .
- التوزيع وإعادة التوزيع لجزئيات السموم الثابتة ذات فترة البقاء تسمح باقامة حالة الاتزان (Established equilibrium) بين الكمية المأخوذة والمنفردة عند إعادة التوزيع .

التوزيع في الفقاريات (Distribution in Vertebrate)

رغم تعقيد عملية كينيتكية (حركية) جزيئات السموم و الملوثات البيئية فقد أمكن تصويب (Rationalized) عدد من المشاهدات التجريبية ذات الصلة بسلوك المركب لو عوامل الكائن الحي الفكري على أنه عدد من الحجارات :

الأقسام (Compartments) تحتجز أو تمسك أو تمثل جزئيات السموم و الملوثات ولها صلة بنمط التحول بين الحميري خلال عمليات تمثل من الدرجة الأولى ونقلها بالانتشار البسيط خلال الأغشية الحميرية وهذا تناسب (Proportion) وتركيز المركب بالحميرية .

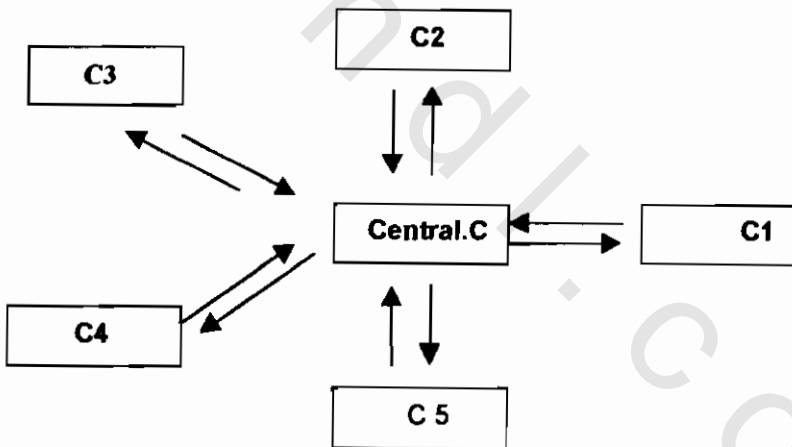
ولدراسة حركة جزئيات السم (Kinetics) بالجسم الذي يستخدم النموذج الرياضي الثدي (Mammillary model) والمتكون من عدة حميرات تتصل كل منها بحمرة مركزية (Central Compartment) شكل رقم (٣-١٣) وهذا النموذج نظام بسيط وعند وصوله للحالة الثابتة (Steady state) فان :

$$p_n \cdot K_{n(n+1)} P_{(n-1) \cdot K_{(n-1)n}} = dt / (dp_n)$$

ويكون الحل العام لكمية المركب (p_n) عند الوقت (t) هو :

$$nt\eta - e (B_n) - A = p$$

حيث : $K_{(n-1)n}$ ، $K_{n(n+1)}$ معدل ثوابت انتقال لكمية (A) داخلاً أو خارجاً للحميرات



شكل رقم (٣-١٣) : نموذج لموديل رياضي ثدي

والأبحاث التي أجريت على سلوك توزيع السموم الهيدروكربونية العضوية بإعطاء غداء يحتوى على تركيزات منها على المدى الطويل (Long term feeding) أمدت بأمثلة جيدة لتطبيق التحليل الحجرى لحركية السموم (ددت - ديلدرین) حيث أمكن :

- دراسة العلاقة بين تناول المركب مع الغذاء وتركيزه في الأنسجة المختلفة والتي وجداها تعد دالة للتناول اليومي للغذاء المعامل (Daily in take)
- دراسة العلاقة بين التركيزات في الأنسجة المختلفة والذي أمكن بها تقدير التركيزات بأنسجة أخرى مماثلة .
- وجد أن الاختلافات بين الكمية الكلية المتعطاه والمخرجة تصل إلى الكمية الكلية الموجودة بالجسم و عند وقف التعاطي تنخفض الحالة الثانية وتصل للمستوى الداخل للسم والذي أمكن وصفة أو الاسترشاد إليه بفترة نصف الحياة المتحصل عليه من منحنى الإخراج .
- دراسة التغير في التركيزات بالأنسجة بزيادة وقت التعرض حيث يعتمد مستوى التركيز على طول وقت التعرض ، فعندما تكون العلاقة في صورة منحنى خطى فإنها تشير لعدم ازدياد التركيز بالأنسجة ولكنها تصل لحداً الأقصى بزيادة وقت التعرض .
- دراسة التغير في التركيزات بالأنسجة عند وقف الغذاء المعامل والذي وجد أنه يؤدي لانخفاض معدل التركيز والذي يتاسب مع الوقت الذي عنده أوقفت التغذية .

وهذه النتائج تتفق مع المفهوم الخاص بالثبيبات بأنها نظام حجرى مغلق شائي حيث تتألف الحجارة المركزية من الدم ويحتمل الكبد (الممثل للسموم بالدم) والملامس له حجارة كمخزن خامل محيطي (Peripheral) وهو النسيج الدهنى حيث لا يحدث به تمثيل وبعد هذا الموديل البسيط ملائم فقط في حالة التعرض المزمن :

$$C_1 K_1 - C_2 K_2 + C_1 K_{1-a} = dt/dc_1$$

$$C_2 k_2 - C_1 k_1 = dt/dc_2$$

وبفرض حدوث الاتزان عند التغذية لمدة طويلة فيمكن تبسيط العادلة الأولى إلى :

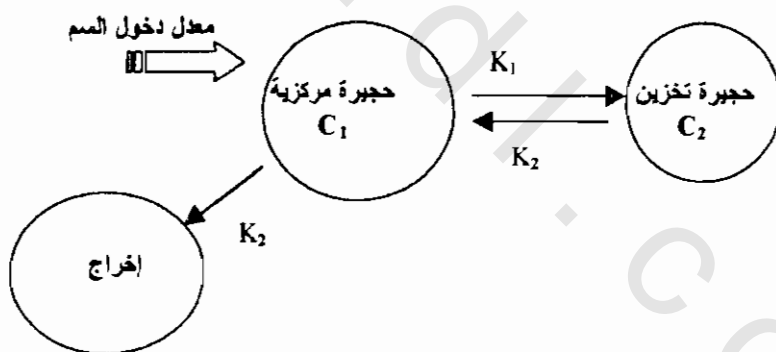
$$C_1 K = dt/dc_1$$

$$C_1 K_1 = C_2 K_2 : \text{ حيث}$$

$$(حيث C = C_0 + (k_e - I)K/a) \text{ حيث } C_0 = \text{التركيز عند } t=0$$

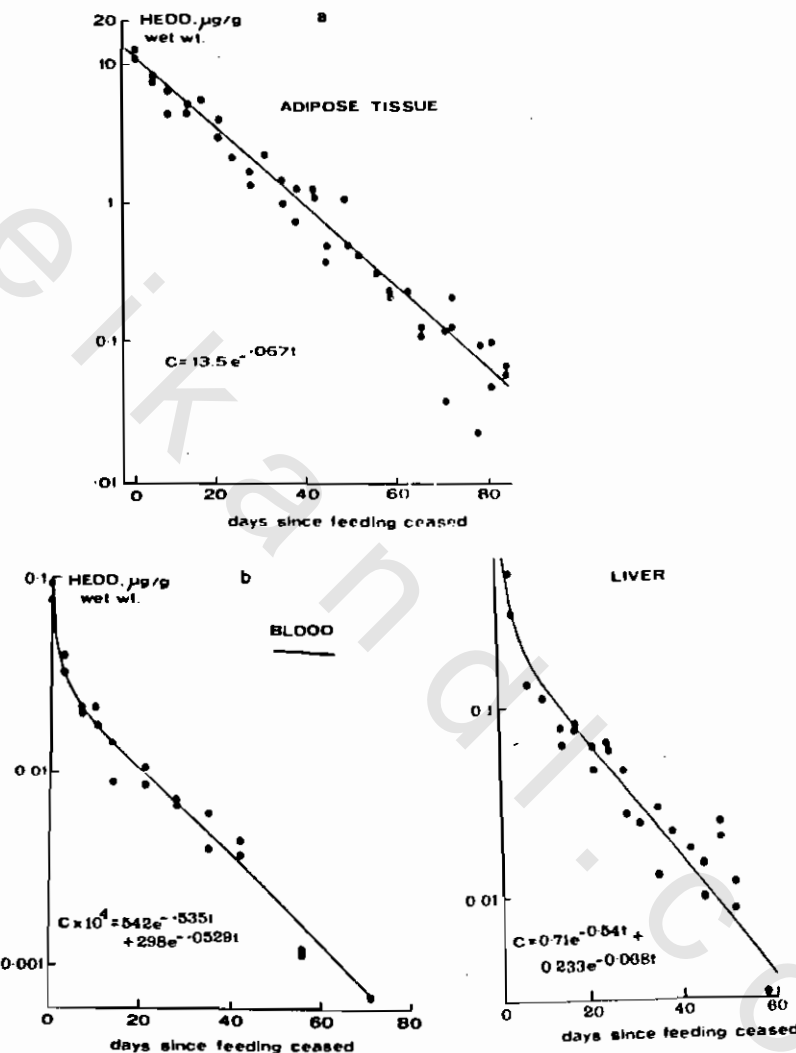
$$C_1 K - a = dt/dc_1$$

حيث تصل C_1 لحدتها الأقصى (a/k) بزيادة وقت التعرض للاتزان وهذا تظاهر الحدود الملاحظة كهضبة ثم تقل ويعزى ذلك إلى تتبّعه أنزيمات الميكروسومات أو التغيرات الفسيولوجية والتي تؤدي لزيادة حجم الغرف ثابت المعدل) وتفصي مستوى السم بالحجيرة المركزية عند وقت التغذية ويمثل بالشكل رقم (٤-١٣) .



شكل رقم (٤-١٣) : نقص مستوى السمومي بالحجيرة المركزية نتيجة زيادة حجم الغرف (ثابت المعدل)

وبتتبع انهايار التركيز $C_1 K = dV/dC_1$ ويتوقع لو التركيز مقابل الوقت نحصل على خط مستقيم كما بالمنحنيات بالشكل رقم (٥-١٣)



شكل رقم (٥-١٣): خط يمثل انحدار مستويات الدييلدرین والكبد ومنها منحنيات ثنائية الطور .

تأثيرات التحولات البيولوجية (Effects of Biotransformation)

تعد أساسيات التحول الحيوى للمركبات السامة بالفقاريات غير مفهومه بوضوح فبعد وصول جزيئات مركب سام كالدلت لمحرى الدم وتوزيعه على أنسجة أعضاء الجسم كما بالشكل رقم نجد أن الموضع الأكثر نشاطا من حيث التمثيل (التحولات الحيوية) هو الأندوبلازم الشبكي بالخلايا الكبدية و الميتوكوندريا (الجزء الدائب بالخلية) وكذلك بلازما الدم وتأثير حركية (كينيتيكية) السموم على التحولات الحيوية فتعطى تركيزات متدرجة (Concentration gradient) عبر الأغشية .

أما بالنسبة لجزئيات السموم العالية الثبات (High stability) لمجموعة السموم الهيدروكربونية العضوية الكلور ونية فإنها غالباً ما تطرح للخارج بدون حدوث تمثيل متعدد . أما مستوى التذبذبات بها (الارتفاع او الانخفاض في تركيزها) فهو لا يعزى غالباً للتمثيل بل ترجع لتركيزها أثناء التعرض الغذائي .

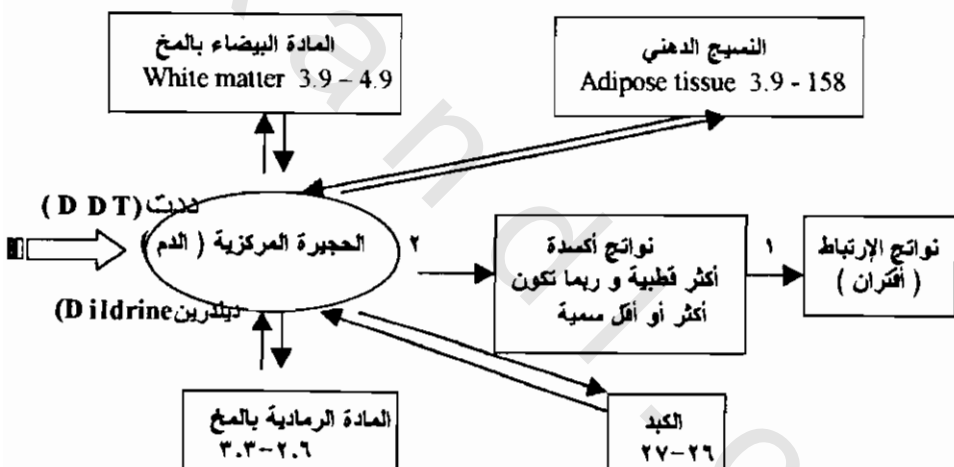
وَتُؤْثِرُ مسْطَوَيَاتُ هذِهِ الْمُتَبَقِّيَاتِ التَّابِعَةِ بِالْأَنْسَجَةِ عَلَىِ عَمَلِيَاتِ التَّحْوِلَاتِ الْحَيَويَّةِ سَوَاءً بِتَطْبِيقِ أَوْ تَبْيَيِّنِ الْأَنْزِيمَاتِ الْمُمَثَّلَةِ لِجَزِيرَاتِ السَّمُومِ الدَّاخِلَةِ حَدِيثًا.

ولوحظ أن تناول الفتران متبقيات ددت مثلاً مع إحدى السموم الهيدروكربونية الكلور ونية الأخرى (الدييلدرين تقلل من معدل تخزين الدييلدرين في الأنسجة الدهنية وتزداد سرعة إخراج المثلثات الهيدروكسيلية والأكثر من ذلك فعند تغذية الفتران بمركب الدييلدرين بمعدل ٢٠٠ جزء في المليون بالغذاء / ٤ يوم أدى لزيادة تعادل ٦ أضعاف المعدل للتمثيل الميكروسيمي الكبدي للدييلدرين للفتران .

ولوحظ أن ثابت الإخراج الكلى (K) بالمعادلة الرياضية السابقة لإزالة الديلدرin من الحجيرة المركزية سوف يشمل ثابت معدل الإزالة لمثلثات الديلدرin فيزيداد معدل ثابت التمثيل خلال تجارب التغذية على المدى الطويل مع التأثير الناشئ عن التحليل (Consequent effect) .

ويلاحظ أن مثبتات تخلق البروتين المتوقع لها سد الحث الأنزيمي

بالجسم لا تغير فعل ددت على تخزين الدييلدرين حيث يقترح تضمينها عدة عوامل أخرى غير حدث عقاقير الميكروسومنات الممثلة أنزيميا للسم ، لذا فالمعدل المتحكم في تمثيل الدييلدرين هو معدل انفراطه (Release) من موقع تخزينه (بروتين البلازما - بروتين الكبد - الأنسجة الدهنية) و بالتالي أثاحتها للتمثيل حيث تشير بان حركة الدييلدرين من الحجيرة المحيطة : الأنسجة الدهنية للحجيرة المركزية هو المعدل المحدد لطرحه إلى الخارج و عليه فالميل النسبي للمركبات المتنافسة على موقع التخزين المختلفة سوف تكون هامة ومعزولة عن أي تأثيرات على مستوى الأنزيمات الميكروسومنية ، فمركب ددت له ميل عالي الدييلدرين المتاح لاماكن التخزين التبادلية ويمكن ازاحتها من أماكنه ، لذا افترضت هذه النتائج عدة مسارات لتقليل مستوى السموم الكلورونية الثابتة في دهن الحيوان ، شكل رقم (٦-١٣) .



١: تمثل من النوع الثاني (جزيئات داخلية المنشأ)
٢: تمثل من النوع الأول

شكل رقم (٦-١٣) : توزيع مركب ددت والدييلدرين بأنسجة جسم الإنسان .

ويعتمد معدل امتصاص السموم المهدومة والمعاطية بالفم اعتماداً كبيراً على طبيعة محتويات المعي فاستعمال حبوب مسحوق الفحم يعوق ويقطع الدورة الكبدية الداخلية (Enterohepatic cycle) للديلدرین لذا فالعلاج يسرع إفرازه للخارج .

التوزيع في اللافقاريات

تعد الطرق التي تتوزع بواسطتها السموم داخل أجسام اللافقاريات كالحشرات الأكثر بدائية ، وبعد التوازن بين النفاذية والتحول الحيوي ومعدلات الإخراج للمستوى الكلى للسم بالأنسجة في أي وقت وعلاقة هذا المستوى بالمستوى الواجب وجوده عند موقع الفعل .

ويعد نشاط الأكسدة الميكروسمية أكثرها أهمية حيث توجد بالعديد من أنسجته الحرة خاصة الأجسام الدهنية والمعي وأثابيب مليجي ، فعند دخول السم للهيماولييف ينتقل إلى كل الأنسجة وتكون فرصته للتثبيت سريعة وأكثر مما بالفقاريات .

فوجد أن ٧٥% من الجرعة المميتة لسبة ٩٠% (LD₉₀) هي ٦ ميكروجرام من مادة داي أوكسونيوم (Diaoxonium) وهو الليوفيلى فقير ومعاملته على سطح جليد الصرصار الأمريكي يتخلل الكيتوتيل خلال ساعة و أقصى تركيز له ١,٤ ميكرومول داخل الجسم بعد ساعة وكذلك ظهرت الأعراض بعد ساعة حيث تكون تتفاوت ثلاثة أو نصف الجرعة خلال ساعة .

وعند أخذ الدياكسون بامتصاصه (٤٠%) على الأجسام الصلبة الداخلية بالجسم وذلك بدراسة توزيعها التجزئي بعد استخلاصها في منظم عند تركيز أس أيون هيدروجين يساوي ٧.

وبتحلل الهيماولييف وجد أن التركيز المتوسط للدياكسون ١,٨ ميكرومول بينما كان الدياكسون الداخلي في أقصى حد له وهو يشير لأنزان الهيماولييف والسوائل الكلية بالجسم نتيجة توزيعه بهما .

أما البيريثرين (Pyrethrin) الليوفيلى القوى فوجد أن ٣٠% من الجرعة المميتة لخمسة و تسعون في المائة (LD_{٩٥}) هي ٠,٥ ميكروجرام

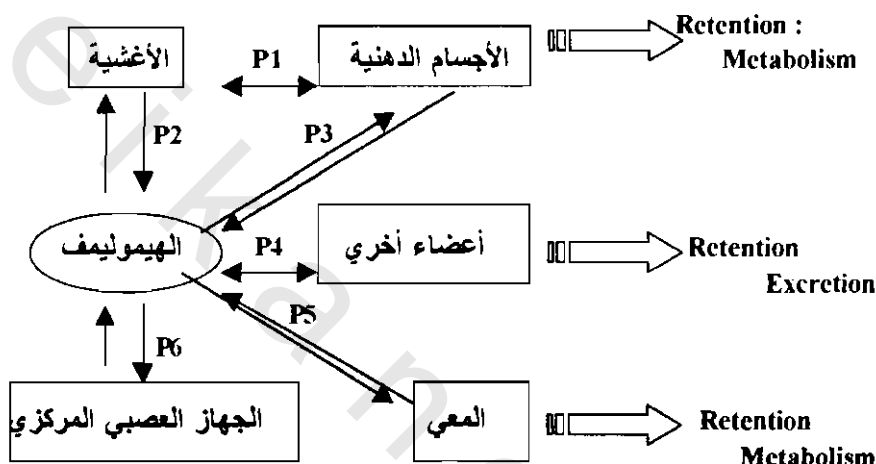
حشرة (نفذت خلال ساعتين حيث تأثرت الحشرة بعد ساعة فقد نفذت ٢٠٪ من الجرعة لنصف المجموعة المعرضة له حيث نفذ البيريثرين ببطيء (عن الدياكسون) وبفرض توزيع منتظم بأنسجة الحشرة فإن التركيز الداخلي للبيريثرين بعد ساعة من المعاملة كانت 0.1 ميكرومول من نفس الفترة بالدياكسون .

و البيريثرين سُمّ قوى لكنه ذو تفاعل عكسي مع أنزيم الأسيتيل كوليستيريز ويمتص بالأجسام الصلبة بهيموليف الصرصار بحوالي 10×3^3 ٪ : ١ بالمقارنة بالديازينون $37:1$.

ويتركز البيريثرين ويتم تخزينه في (بروتين البلازمـا - بروتين الكبد- الأنسجة الدهنية) و بالتالي أناحتها للتمثيل حيث تشير بأن نسيج الحبل العصبي مماثل لمنيله بالأجسام الصلبة الكلية بالجسم ، وإذا كان الامتصاص بهذه الأنسجة انعكاس لكميات السم المتاحة عند الكائن وهذا فسميتها الداخلية (Intrinsic toxicity) في نفس الحدود بالرغم من أن الجرعة المميتة لخمسة و سعون في المائة من الأفراد المعرضة LD_{50} للدياكسون أعلى خمسة مرات وهذا الاختلاف يفسر بانهيار السمية السريع للدياكسون خلال الفترة الحرجة . و التركيزات الفعلية للبيريثرين في الهيموليف والحبـل العصـبي كانت أقل من المتوقع في حدود 0.02 ميكرومول و 0.5 ميكرومول خلال هذه الفترة كذلك فالتركيزات المحسوبة بالهيـموليف $(4 \times 10^{-11} \text{ مول})$ للبيرـثـرين خلال الطور الحرج لتشـيط السـمية (Intoxication) ظـهر أـقل من الـلازم عنـ الـكمـيـة المحسـوبة للـتسـمـم بـحوـالـي $100-1000$ مـرة عندـ التركـيز فيـ المـحلـولـ الملـحـيـ المـطلـوبـ لإـعطـاءـ التـأـثيرـاتـ عـلـىـ الـحـبـلـ العـصـبيـ .

والامتصاص بالأجسام الصلبة للهيـمولـيف له تـأـثيرـه علىـ الكـائـنـ كذلكـ فـوجـودـ البرـوتـينـ يـزيدـ منـ التـخـزـينـ لـجزـيـئـاتـ السـمـومـ وـ الـمـلوـثـاتـ الـبـيـئـيـةـ فـيـ الطـورـ المـائـيـ وـ الـكمـيـةـ الـفـعـلـيةـ لـالـبـيرـثـرينـ الـمحـولـةـ فـيـ الـهـيـمولـيفـ وـ رـبـماـ كـانـتـ أـعـلـىـ وـ هوـ ماـ يـعـتـمـدـ عـلـىـ الطـرـيـقـةـ الـمـتـقـلـ بـهـاـ السـمـ الـلـيـبـوـفـيـلـيـ منـ الـهـيـمولـيفـ أوـ الـمـكوـنـاتـ الـصـلـبـةـ بـالـحـبـلـ العـصـبيـ ،ـ لـذـاـ فـالـرـكـيزـاتـ الـدـاخـلـيـةـ لـالـبـيرـثـرينـ تـنـصـلـ لـلـحـالـةـ الثـابـتـةـ وـ الـمـسـتـقـرـةـ وـ يـدـورـ الـهـيـمولـيفـ بـسـرـعـةـ فـحـالـةـ الثـابـتـ .

لتركيزات منخفضة بالهيوموليف تتطابق تماماً مع الكمية المتحولة للسم من الكيتوئيك والحبال العصبي فتجربة البار اكسون أشارت بوضوح بأن الهيموليف ينقل جزيئات المركب بينما كان الموقف تجاه البيرثرين غير واضح ، شكل رقم (٧-١٣) .



شكل (٧-١٣) : الإتزانات المختلفة والمؤثرة على مآل السموم .

والطور الثاني للنفاذية (Second phase) يظهر مطابق لذروه واقترابه لمستوى الهضبة الداخلية للسم ، فإذا كانت العمليات الميتابولزمية موجودة فإن حالة من الثبات يتحصل عليها أولاً و التي بها معدل التمثيل والمتوازن مع معدل النفاذية ولذا فاستمرار التمثيل الداخلي للسم فإن السم الداخلي يبقى في آخر الأمر (النهاية) فيصبح غير كافي لمستوى الحالة الثانية الداخلية و الذي يبدأ في النقص من قيمته القصوى ، شكل رقم (٨-١٣) .

ومن ناحية أخرى بالنسبة لمركب (BC) و الذي يمثل بسرعة اكبر فان مستوى الداخلي يبقى ثابت لعدة ساعات عقب المعاملة بتركيز ٤ ميكروجرام /مرة ، فالأبحاث الحديثة على ظاهرة الصرع "الصدمة" بالبيريثرويدات غالبا ما يكون نتيجة الفعل على الجهاز العصبي وله صلة بمعدل النفاذية .

والطور الخطى الثالث للمنحنى (Linear third phase) الخاص بالنفاذية يطابق لفترة ثابت التركيز الداخلي والميل لهذا الجزء كمقاييس لمعدل النفاذية والتمثيل . معدلات إزالة السموم العالية ترتبط بالسمومة المنخفضة ومع المركب (BC) كموكب قياسي بالأجسام الصلبة ولكن تركيزه في الهيموليف اقل (10×4 مول) ولو كان الميل لهذه السموم الميل ١,٦ فان الميل النسبي لـ ABC . DMABC هي $4,4,0,0$ على الترتيب فمركب (DMABC) يبدو على السمية لخنفساء المستارد ومع ذلك فالسمومة لمركب (ABC) ومركب (DMABC) تزداد إلى $2,3$ ضعف (ABC) ، $2,3$ ضعف (DMABC) عند المعاملة بالمنشط سيساماكس (Sesamax) أو مركب (DEF) .

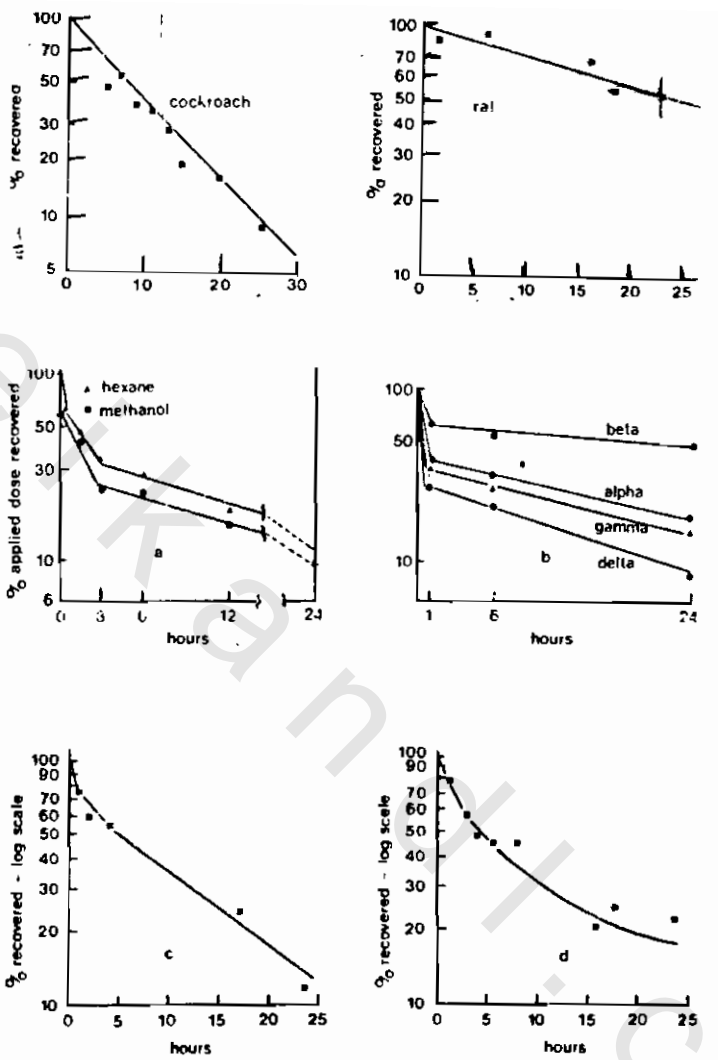
وطالما أن التمثيل يقلل من كمية المركب الفاقد للجسم مما يزيد التركيز المتدرج بين الخارج والداخل فتسرع النفاذية وعندما يكون التمثيل اقل نسبيا كما بالبيريثرين بالصرصار و (DMABC) بخافس المستارد فان السم يتراكم بالأنسجة ومعدل التمثيل ربما يحدد معدل النفاذية .

والموقف السطحي يشبه صورة لسلسة متباينة لمعادلة من الدرجة الأولى ومجموعة مختلفة من المركبات الناتجة من الأسماء : حيث K_1, K_2 هي الكميات المتوقعة الخارجة والداخلة للمركب الأصلي عند الوقت (١)

و C_3 هي كمية الممثل الذي قد يكون سام أو غير سام لذا فان :

$$q = C_1 + C_2 + C_3 \quad (\text{الكمية المعاملة})$$

$$\frac{dc_2}{dt} = C_2 K_2 - C_1 K_1$$



شكل رقم (٨-١٣) : النفاذية وحيدة وعديدة الطور لمركب الددت

حيث تزداد قيمة C_2 بينما يزداد معدل نفاذ وزيادة معدل التحول $O = \frac{dc_2}{dt}$ والواصل لأقصى قيمة عندما يتساوى هذين المعدلين أي $O = \frac{C_2}{K_2}$ وينحدر عندما $C_2 > K_2$ تزيد عن $\frac{C_1}{K_1}$

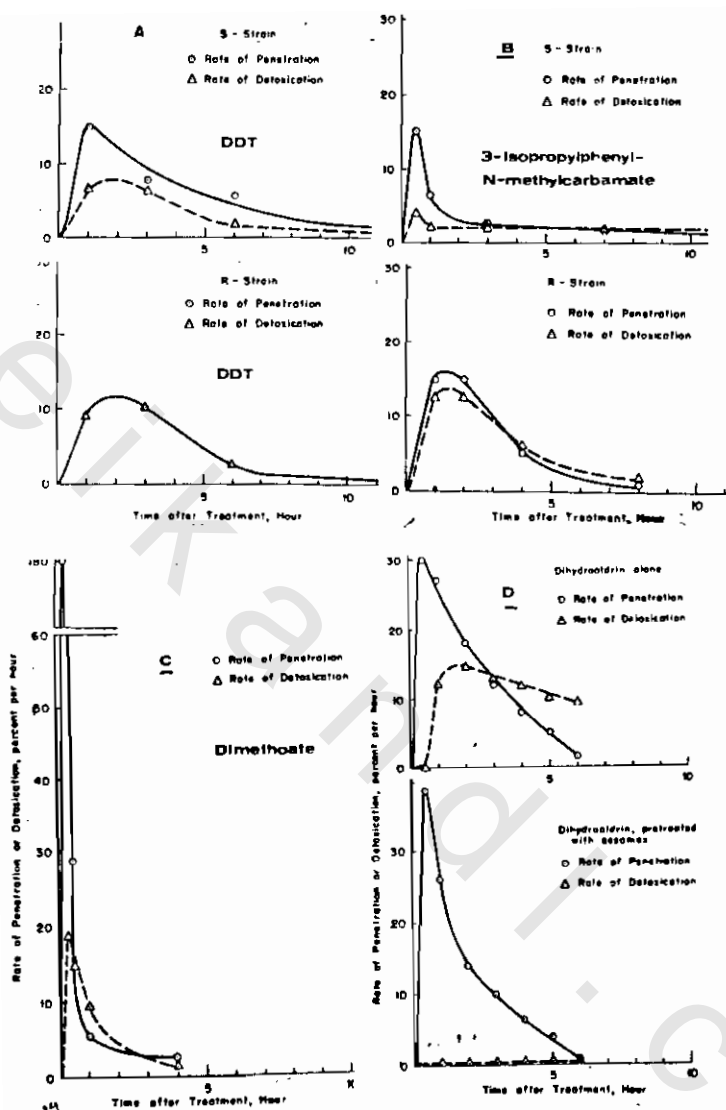
$$C_2 = a [K_2 - \frac{C_1}{K_1}] e^{tK_1} - e^{-tK_2}$$

وتكون الممثل تقريرياً يتبع تفاعل من الدرجة الأولى ويوضح أن (C_2) غير كافية كمادة أساسية للأنزيم وتطور ثابت المعدل K_2 . K_1 سيكون حرج لبقاء الحشرة ومنشطات السموم تزيد (C_2) ويتطور (K_2) ويمكن أن تتأثر النفاذية خلال الكيوتيكل بالتأثير الرجعى للتركيز (Effect Conc.Fed back) مما يزيد النفاذية وهو ما يسمى بالتشييط الظاهري (Quasisynergism) لتمييزه عن باقى التأثيرات المنشطة والراجعة لتشييط التمثيل ليحدث بناء سريع للمادة الأساسية (C_2) بالأنسجة $(C_1 K_1)$ لذا تزداد سميته قبل عمليات التمثيل $(C_2 K_2)$ ذات الأثر الباقي .

ويلاحظ أن أي عامل يزيد قيمة (K_2) لسم نفاذية بطيئة فان هذا سيحمى الحشرة مباشرة خاصة وإذا كان هذا التحول يقلل السمية وشرح هذه الظواهر :

إذا كانت جزئيات السم المتخلل للكيوتيكل عند معدل (P) تؤدى للتشييط عند معدل (A) وتنهار بمعدل (D) وكلها عمليات تفاعل درجة أولى وعليه تلاحظ سلسلة من القيم القصوى على المنحنى الخاص بالمعدل فى مقابل الوقت حيث يمر معدل كل عملية خلال القمة ثم تحدى ، وكمية كل عملية تحدث عند وقت (t_1) هي مساحة تحت المنحنى وعليه فالكمية النهائية من ناتج السم في الأنسجة عند الوقت (t_1) يعطى المساحة (acd)

ويظهر الشكل التالي رقم (٩-١٣) مقارنة بين تحمل مركب ددت وانهيار سميته في سلالات مقاومة و سلالات حساسة من يرققات الذباب والتى تظهر عدم تراكم ددت في البراقات المقاومة لأن معدل الانهيار = معدل النفاذية



شكل رقم (٩-١٣) : منحنيات النفاذية (الانهيار) مقابل الوقت

وعلى النقيض تمثل السلالة الحساسة مركب الددت ببطيء لذا فأنسجتها تحتوى على السم في كل الأوقات نفس الشيء في حالة مركب ٣ - ايزو بروبيل فينيل نـ - مثيل كرباميت (المنحنى B) . وبالنسبة لمركب الداي ميتوبيت (منحنى C) فاقصى معدل نفاذ كان سويف الوصول آلية وطالما معدل الانهيار أقل كثيرا من الكمية السامة الكبيرة والظاهرة بالأنسجة في فترة زمنية قليلة .

أما المنحنى (D) فيقارن أخذ ٦ ، ٧ - داي هيدروكسى الديرين عند معاملة الذباب مع وبدون المنشط سيسامكس والذى يزيد من معدل النفاذية العضوي ولكن التمثيل يكون واقعى (فعلى) فيمنع ويقلل معدل النفاذية بالذباب المعامل بالمنشط عن المعامل بالمركب بمفرده .

و مركب الايزولان الكرباماتي الذائب بالماء سريعا ما يصيب الذباب بالضربة القاضية (Knock down) عند حفنة لأن سرعة الحقن تفوق سرعة التمثيل (الانهيار) الكافى بالأنزيم فالحقن السريع يحمل الجهاز العصبى على إظهار زيادة بالسمية قبل بدء عمليات الانهيار الأنزيمى و العكس صحيح .