

الباب الخامس عشر

حركية (كينيتيكية)

السموم و الملوثات البيئية

obeikandl.com

حركية (كينتوكية) السموم و الملوثات البيئية

تهدف دراسة حركية السموم و الملوثات البيئية أثناء حركتها في الأنظمة البيولوجية (Biological systems) إلى :

- تقدير الوقت الحركي: عامل الزمن اللازم لامتصاص (Absorption) وتوزيع (Distribution) وإعادة توزيع (Redistribution) السموم البيئية وتحولاتها الحيوية: التمثيل (metabolism) أي الديناميكيَّة الكلية للأخذ (total Intake Dynamico) . ولنفهم كيف ومتى ولماذا يحدث امتداد حركتها و بالتالي تأثير معدل إعادة توزيعها مما يتبع وبالتالي التأثير بحمل الدم (Load) (أو الهيموليف و الليمف وأمدبقاء جزيئات السموم و الملوثات البيئية بعد التعرض ونهاية وجودة . فكثيراً ما يعتمد تأثير المادة السامة أساساً على كميتها (سواء التركيز أو الجرعة) بأنسجة الجسم ودورة بقاءها وكلها أساسيات حركية ترتبط بالفترة الزمنية المنقضية من بداية التعرض .
- دراسة تأثيراتها السامة (Toxic effects) سواء العكسية أو الغير عكسية (Reversible & Non Reversible effects)
- دراسة تأثيراتها الفسيولوجية و البيوكيميائية الناجمة عن تأثيراتها السامة العكسية والغير عكسية وكيفية قياسها (Assessment).
- حركة تخلص جسم الكائن الحي منها أو من مماثلاتها (Metabolites) خارج الجسم سواء بالإفراز أو الإخراج وطرحها خارج الجسم ، فالسمية تحدث غالباً فقط بعد تشبع السعة المحددة والمحددة لموقع التخزين والارتباط ومسارات التخلص الأخرى من هذه السموم (كالتفاعلات الأولية والثانوية) و إنتاج مركبات سطحية نشطة أو غير نشطة تنتاج فيما بعد مكونات نشطة يمكنها إحداث حركيات مختلفة النمط ، لذا فعلمه التوكسيكولوجي (السمية) يتعلق عملهم بالتحكم أو السيطرة في حركة وترانكم (Accumulation) جزيئات السموم بالجسم لمحاولة إزالتها وطرحها خارجه بعد معرفة المستويات الآمنة (Safe levels) منها بالجسم وحساب

ذلك رياضياً وتحليلياً من خلال استخدام موديلات رياضية (Mathematical Models) في محاولة جادة ملموسة للتوضيح مساراتها وتدخلها وارتباطها مع المكونات الخلوية خاصة على المدى الطويل .

ولدراسة حركة السموم تكون المعاملة بمثابة (جزئيات سامة معروفة) تحت ظروف بيئية متحكم فيها ومعلومة مع إمكانية قياسها مع عامل الزمن ثم تسجيل النتائج دورياً وكتابة أي ملاحظات في نفس الوقت الإلمام بالمفاهيم الأساسية (Basic concepts) ضرورة واجبة التعامل مع هذه النتائج ومحاكاة محاكاة هذه الأنظمة لدراسة أعمق وبشخص وتحصيص أدق وهي :

أسيّة النمو والهدم (Exponential Growth & Decay)

يرتفع مستوى تركيز السم تدريجياً أثناء دراسة التعاطي المزمن (Chronic Administration) لمستويات معينة ثم يظهر بعض النقص رغم استمرارية التعاطي لنفس الجرعات لاحتمال حدوث تمثيل وتراكم وتخزين وإزالة لها بالنظام البيولوجي وكلها عمليات تتبع المبادئ الحركية من الدرجة الأولى (First order) معتمدة على التركيز حيث التغير في معدل التركيز بالنسبة للوقت متاسب مع التغير اللحظي للنقص :

إذا كان α هي قيمة تركيز السم بالأنسجة (المتغير) فان معدل التغير اللحظي فيه بالنسبة لأي لحظة زمنية (t) هي :

$$K = \frac{dx}{dt} \quad (\text{ثابت التناسب}) \cdot C \quad (\text{تركيز السم}) .$$

أي أن ارتفاع قيمة تركيز الدم (α) يسرع من معدل التغير (النقص) حيث للثابت الثابت K له أبعاد زمنية .
إذا كانت قيمة α هي تركيز السم عند اللحظة (t_0) فان الصيغة التكاملية للمعاملة الأسيّة هي :

$$x = C_0 e^{-kt} \quad (التركيز السم بالأسجة = C_0 (التركيز عند بداية التعرض) .$$

حيث x دالة الزمن ويمكن حسابها في أي لحظة بعد t_0

وبتوقيع قيمة لو x كدالة للزمن نحصل على المنحنى التالي :
ميله $= k_{0.434}$ والقاطع : لو α_0 .

ولوصف فترة نصف الحياة ($t_{0.5}$) : معدل إختفاء نصف جزيئات السم : α :

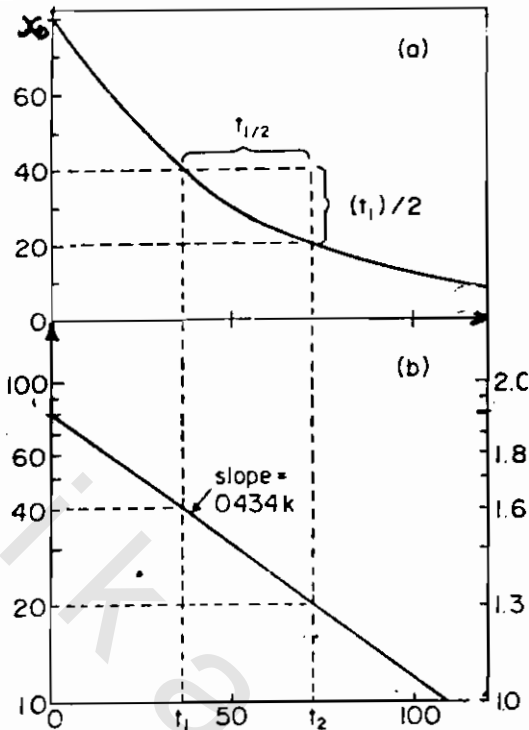
إذا كانت t_1, t_2 نقطتين زمنية محددة القيمة مثل قيمة α عند زمن محدود t_2 , t_1 هي : $\frac{1}{2} / \alpha$ القيمة t_1, t_2 ، شكل رقم (١-١٥) :

$$(t_1 - t_2) k = \ln \frac{x_{t_1}}{x_{t_2}} \therefore$$

$$\ln \frac{x_{t_1}}{x_{t_2}} = K_{0.434} / 2 = K / 0.693 \therefore$$

حيث يمكن اختبار الزمن جبريا عند α_0, t فالنقطتان بين هاتين النقطتين هي فترة نصف الحياة وهي قيمة ثابتة تعتمد على الثابت K فقط.

لذا تعزى الميكانيكية لمعادلة من الدرجة الأولى وعليه فالتغيرات الأسيّة تعزى لحركة معادلة من الدرجة الأولى و التي توصف بمعادلات تفاضلية خطية تتميز بأنصف حياة $0.5 t$.



شكل رقم (١-١٥) : إضمحلال السمية (X) مع الزمن (t)

توفيق المنحنى (Curve fitting)

تعد درجة ملائمة المنحنيات لبيانات التجاريه الأساسية الإجراء القياسي لدراسة ديناميكية التخلص من المادة السامة فإذا كانت سلسلة القياسات الكمية (التركيز) للسم بالجسم مجدولة كدالة للوقت على ورق نصف لوغاريتمي تكون ديناميكية التخلص من السم موضحة بيانيا بفترات نصف الحياة لمنحنى بصورة خط مستقيم .

أما إذا كان النموذج اللوغاريتمي لبيانات التجارب لا تقارب الخط المستقيم فمن غير المستحب أن يكون الناتج نتیجة الخطأ التجاري (غيرات بيولوجية) وربما تكون البيانات متناسبة كدالة ثنائية الأسية (Bi exponential)

أو عديدة الأسيّة (Poly exponential) :

$$\dots + t^b Be + t^a Ae = \alpha(b)$$

حيث A ، a ، B ، b ثوابت تقدر من البيانات

نماذج الحركة (Kinetic Models)

يسهل الوصف الكمي وتقيم مآل سم بجسم ما عند تمثيل الجسم كنظام متداخل للحجيرات (Inter Connected Compartments) يتكون من عدد من الحجيرات تعمل كل منها كواحدة في علاقة متغير مع باقي الحجيرات بتغيير مستوى السم بالجسم .

وبلغة الحركة فإن كل حجيرة تشير للأنسجة وسوائلها و التي تميز كل منها على الأخرى حركيا وهنا يتadar سؤال ما هي مكونات الحجرة و التي سوف تعمل على الصفات الخاصة بجزئي السم (حجمه - شكله - ليبوفيليتها - موائمه للارتباط) .

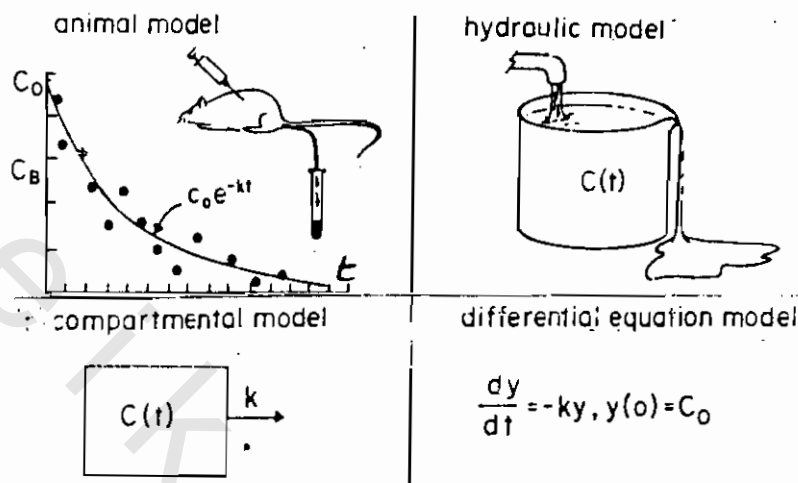
ونموذج الحركة ببساطة دالة تمثيلية للعمليات التي يمكن بها وصف حركة جزئي السم مع الوقت بنظام حيوي فإذا كان تركيز السم في سلسلة عينات متتابعة من دم حيوان تتحفظ أسيًا مع الوقت فإن الموديل الحجيري والهيدروليكي والرياضي يمكنها وصف الدالة الأسيّة ، شكل رقم (٢-١٥) وكلها نماذج متكافئة الحركة .

فالتحليل الحركي يتعلّق باستئصال نموذج حجيري تكويني (Formal Compartment) لتوضيح كيفية إزالة جزئيات الملوث البيئي السم مع الوقت وطالما النظام يتصرف كوحدة فالتفسير الرياضي لهذا : هو الجسم بأكمله يتكون من العديد من هذه المقاطع و التي تسلك سلوكاً مشابهاً وهذا تكون المعادلة :

$$\alpha \text{ (تركيز السم بالأنسجة)} = \dots e^{C_i \alpha^{n+1} \sum_{i=1}^{n-1} C_i \alpha}$$

حيث K_i ثابت التفاعل للقطعة ، n عددها ، C_i تركيز السم عند $i = 1$

وطالما أن كل حجرة تتبع علاقة بهذه المعادلة فإن جميع التفاعلات سوف تتبع المبادئ الحركية من الدرجة الأولى .



شكل رقم (٢-١٥): الموديل الحجيري والهيدروليكي والرياضي لوصف الدالة الأسية (نماذج متكافئة الحركية)

وبالنسبة لعمليات الإزالة للسم من الجسم:

$$C_{\text{ تركيز السم بالجسم}} = C_{\text{o}} \sum_{i=1}^{k_i} e^{-kt_i}$$

حيث C_{o} تركيز السم عند الزمن = ٠.

وبتوقير التركيز لوغاریتمياً مقابل الوقت نجد أن الأنسجة ذات العلاقة ثنائية الطور (Bi phasic Relation) كالكبد والدم فكل منها يتكون من حجريتين للتمثيل والارتباط بعكس النسيج الدهني ذو العلاقة الخطية فيقوم بعملية واحدة وهي التخزين.

$$CV \leq \boxed{QT} \leq CA$$

↓ ↑

اتزان الكتلة والانتقال المحدود (Mass Balance & Flow limited)

يعلم الدم على توزيع السم من مكان امتصاصه لأجزاء أخرى من الجسم خلال بركة الدم (Blood.Boot) بسرعة كافية حتى يمكن اعتبار أن تركيز الدم أساس متماثل . فالشكل السابق يمثل حجرة فسيولوجية (عضو أو نسيج) يدخل إليه السم ويغادر الحجرة مع تيار الدم ثم ينضج أو ينتقل من الأنسجة أو قد يدخل في تفاعلات طبيعية مختلفة (الارتباط ...) وتكون النتيجة هي تجزئته بين الأنسجة (T) والدم (B) المعتمد على ميل السم لكل وسط منها.

و عند الاتزان فإن هذا التوزيع التجزيئي ® يعبر عنه رياضياً كمعدل تركيز للأنسجة / دم :

$$\cdot eq |CT/C_0| = RT$$

والوضع أو الانتقال المباشر بين الحجر المتجاورة والتحولات الأنزيمية يحدث مجموعة من التغيرات يعبر عنه بمعادلة تقاضية للتوازن الكلية :

$$\begin{aligned}
 \text{معدل التغير للسم بالجسم} &= \\
 (\text{معدل الداخل مع الدم Influx} - \text{معدل الخارج مع الدم efflux}) & \\
 + (\text{معدل الانتشار أو الانتقال للداخل in} - \text{معدل الانتشار أو الانتقال للخارج out}) & \\
 + (\text{معدل التكوين} - \text{معدل التحول} + \text{معدل الامتصاص} - \text{معدل الإخراج}). &
 \end{aligned}$$

فإذا كان معدل تغير كثافة السم بالحجيرة يرجع للانتقال بتدفق الدم وحدة فيمكن تمثيلها بمعادلة اتزان:

$$\text{ثابت حجم الغرفة} = \frac{dC_t}{dt} = V_g$$

$| Q_r (معدل سريان الدم) | - C_A (تركيز السم بالدم الشرياني) |$
 $- | Q_T (معدل سريان الدم الشرياني) C_V (معدل تركيز السم بالدم الوريدي) | .$

فلو حدث تبادل سريع بين الدم والأنسجة وأن تركيز السم بالدم الوريدي يترك هذه الحجيرة ويتزمن مع الأنسجة ، وفي حالة السريان المحددة هذه فإن المعادلة الثانية تبسيط كما سبق :

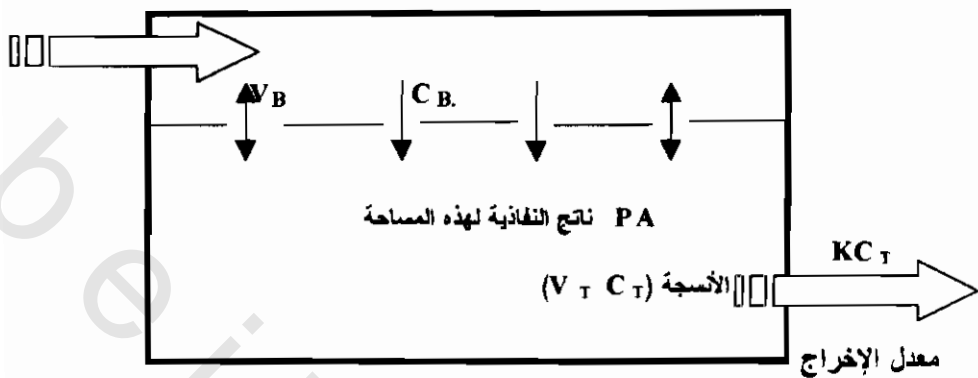
$$(C_T/R_T - C_A) Q_T = \frac{dC_t}{dt} = V_g$$

فعندما تكون حركة السم بالجسم سريان محدد فإن معدل وكمية سريان الدم للأنسجة المختلفة سوف تحدد التوزيع الأولى نتيجة كثافة الأنسجة وميلها للسم تحدد التوزيع النهائي .

وسلسلة معادلات بقاء المادة يتحصل عليها من كل مركب وهذه المعادلات في علاقة متبادلة (Interrelate) مع مقاطع (ترم) تمثل تغير الكثافة بين الحجيرات أو التحول الداخلي بين مكونات التفاعل الكيماوي . والشكل التالي رقم (٣-١٥) يبين كيفية نقل معيار (Lumped parameter) ينشق من توازن الكثافة لشرح الافتراض بأنسجة الدم وحجيرات الأنسجة حيث يفترض :

والمعدل الذي عنده المركب سيحمل بعيداً بالدم هو Q_{Cb0} . وعموماً فالمركب الكيميائي سيتغير بين حجيرات الدم والأنسجة والتغيير يمكن أن يتاثر بالعديد من العمليات الحادثة بجدر أوعية الشعيرات الدموية أو بالأنسجة أو بخلاياها .

QC_B



حيث أن :

Q : معدل تدفق الدم

V_B : حجم حبيرة الدم للعضو

V_T : حجم حبيرة الدم للأنسجة

C_B : تركيز الدم الداخل

C_T : تركيز الدم الخارج

شكل رقم (٣-١٥) : كيفية نقل مركب خلل حبيرة في الجسم

والهيكلية يمكن أن تكون معقدة وغير معروفة غالبا ، ولكن يمكن النموذج كافي لوصف التأثير الكلي (Overall effect) لأي عملية في الترم الرياضي البسيط ففي الشكل نجد أن التغير (التبادل) بين الدم والأنسجة يفترض أنه متماضٍ لذا يشار إليه بالسهم المزدوج (PA) فيعطي ناتج النهاية لمساحة التبادل A .

ومعدل التبادل افتراض أنه خطٌ في الفرق بين التركيز الحر غير

المتدخل (PA) وهو ثابت التاسب وبالرغم من توظيف المعدل الغير خطى فيمكن إدراكه وتقديره . و لارتباطه بالدم أو مكونات الأنسجة فإن التركيز الكلى بالحجيرات يكون بالضبط غير متماثل للتركيز الحر . والتركيز الكلى عادة ما يكون سهل تقريره تجريبيا عن التركيز الحر ، وهنا فإن النموذج عادة ما يتكون من مقاطع (ترمات) من المكونات المرتبطة ببعضها معياريا مثل معدل التوزيع المترن بالحجيرات . وتحول المركب خلال التفاعلات عمليات الإفراز والإخراج (Excretion) من الأنسجة أو من الجسم عادة ما تكون غير مفهومه .

وفي حالة عمليات التبادل الحجري فإن التغير الرياضي غالبا ما يكون كافى أو ملائم لتمثيل معدلات التحول والإخراج فمن الشكل نجد أن عزل المركب بالأنسجة متري كعملية منها التركيز بالأنسجة خطى والثابت (K) ويكون من ثوابت الدرجة الأولى

والشكل التالي رقم (٤-١٥) يوضح رسم تخطيطي لنموذج يعبر عن كل الجسم غالبا ما يكون ملائم لكل السموم الليبوفيلية ، (فحجيرات الدهن والعضلات والجلد تم تضمينها بالرسم وهي في نفس الوقت أعضاء تخزين هامة للسموم الذائبة بالدهون فحجيرات الكبد والأمعاء والكلية يظهر تأثيرها في التمثيل الإخراجى أو الطرح خارج الجسم).

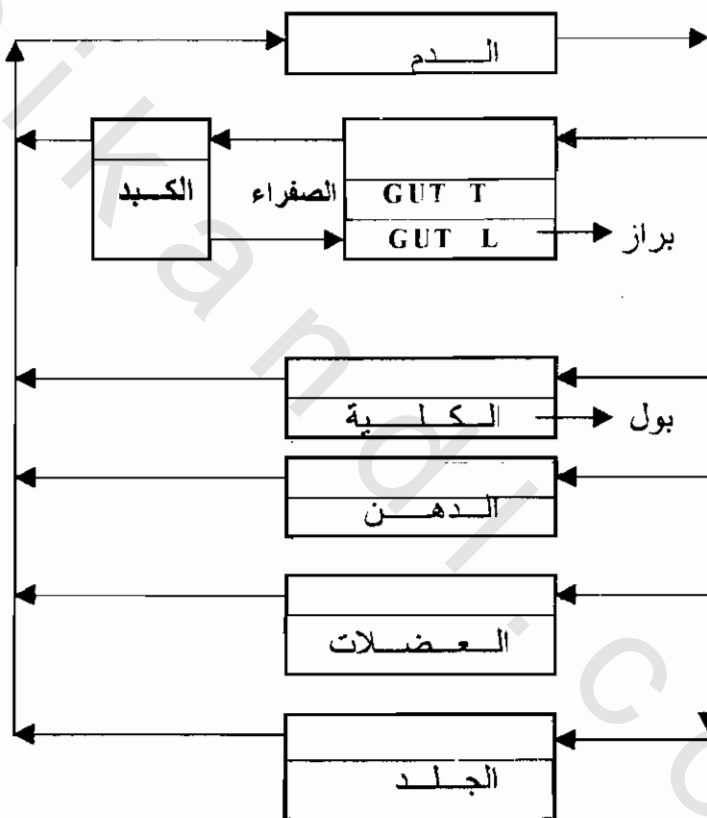
معطى ويمثل كل وأى نموذج العمليات الفسيولوجية ببساطه ولدرجة تظاهر أو تحقق المعلومات الطبيعية والكيمائية : معدل سريان الدم ، حجم العضو ، الثوابت التى تمثل ارتباط السم مع معاير أخرى لا تعتمد عموما على طرق دخول السم للجسم.

وبمقارنة النموذج التمثيلي مع البيانات التجريبية فإن شكل حجم المعيار الحرکي الغير معلوم يمكن تقديره وكذلك فرض أي عمليات ميكانيكية غير معلومة لاختبارها .

و عمليات التوزيع عادة ما تكون كمية مماثلة لما في حيوان آخر وعلى الأقل لكل الثدييات . وكثيرا من الاختلافات الكمية في سلوك الحركية تلاحظ

لنفس السم في أنواع عدة من الحيوانات و التي تختلف بوضوح في طبيعتها خاصة في المعايير المقاسه الغير معتمدة مثل معدل السريان وأحجام ومساحات التبادل. وهذه المعايير وجدت أنها تتدرج مع وزن الجسم لمدى تتراوح من $\frac{3}{2}$: ١ وعليه فإن مقاييس الكينيتيكية السريعة يمكن إجراؤها قبل عمل تجارب توضيحية لتفصيلها.

و عموما حدوث عمليات التوزيع والتمثيل والإخراج لعدد من الحيوانات تكون تم وضعها كافية فإن النماذج سوف تتم بقياس معدلى للمقارنات بين الأنواع وبالتالي تتدرج (Scale) لتبني حركيتها بالإنسان.



شكل رقم (٤-١٥): نموذج (موديل) لحركية العمليات الفسيولوجية بالجسم

نماذج تحليل الحركة (Toxic Kinetic Analysis Models)

تعتمد على قابلية انطباق المحننات على بيانات التجارب (بيانات الدم - نواتج الإخراج) وتعدد الحجرات وحجمها والمشقة من البيانات يعتمد بقوه على صفات الإزالة لجزئي السم والتى سوف لا تتطابق مباشرة مع تحديد حقيقي مباشر للأنسجة الداخلية بالجسم.

ولطالما هناك احتمالين كافيين لأغراض التحليل الحركي للسم وهما :

تقدير الحجارة المشتقة (Interpretation of derived comp)

متغيرات النموذج و التي تمثل وظيفتها مجموعات لنسيج متجانس لها صفات عامة ومتعلقة بازالة السم من الجسم.

نموذج الحجارة الواحدة (One Compartment Model) :

فيتمثل الشكل التالي رقم (٥-١٥) تأثير عامل على تركيز السم بالبلازما بعد الامتصاص عقب الحقن الوريدي أو الاستنشاق. فيشير الخط لحدود توزيع سريع للمركب خلال حجرة مستقلة من الجسم ويصف الإزالة بمعادلة حركية من الدرجة الأولى لا تعتمد على الجرعة حتى يصل تركيز السم بها للنصف ($1/2$) وخلالها فإن نصف عدد جزيئات السم يخرج من الحجرة بعمليات متنوعة (تمثيل حيوي - مسارات إخراج وإفراز مختلفة).

ويتناسب الحجم الظاهري لتوزيع السم مع كميته وتركيزه بالبلازما ، وليس للثابت وحتى قياس من الناحية الفسيولوجية ولا يعزى للحجم الحقيقي ، فبعض الأعضاء تركز السم لمدى ولو أن بعضها القدرة على إزالتها والتخلص منه من البلازما وعليه يظهر السم :

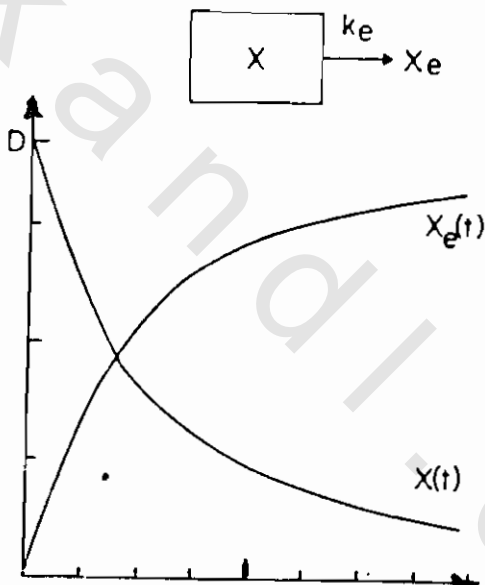
$$\text{حجم ظاهري كبير لتوزيعها } (V_a) = \frac{\text{الجرعة بالوريد (IVD)}}{\text{تركيز السم بعد الحقن / (Co)}}$$

حيث Au : المساحة الكلية تحت المنحنى والممثلة لتركيز

بالبلازما مع الوقت من الصفر وحتى الوقت المستغرق مع إضافة مساحة المتكونة بكل عينتين متاليتين (trapezoids) :

١- إزالة من الدرجة الأولى (First Order Elimination) :
 فهي أبطأ النماذج الحجرية لوصف الجسم كحجرة واحدة متجانسة تتواءم خاللها بانتظام بكل الأوقات ، فإذا كانت الإزالة تقترب من حركة درجة أولى فإن معدل الفقد يوصف بالمعادلة:

$$K_e = \frac{dx}{dt} \quad (\text{ثابت معدل الإزالة من الدرجة الأولى}) . X_e \quad (\text{كمية السم عند الوقت } t)$$



شكل رقم (٥-١٥) : منحني إزالة من الدرجة الأولى

يحصل عليه من الرسم عندما يكون :

$$\text{الميل} = \frac{Ke}{t^{1/2}} = 0.683$$

حيث يزال الملوث السام بافراز نشط صفراوي من درجة النصف فإذا كانت كمية الملوث ضئيلة قبل التقديم السريع لكمية معلومة (D) ، فإن الكمية الكلية الابتدائية للسم بالجسم تكون تقريرياً :

$$D = X_0 - X_t = \frac{(t)^{Ke}}{..}$$

حيث تعطى $Ke(t)$ كمية السم كدالة صريحة للوقت ونصف الكمية المتبقية في أي وقت (t).

فنموذج التحليل الحجري يمد بالوصف المفيد عن أثر الوقت الكلي اللازم لإزالة السم .

فنموذج الحجر الفسيولوجي كأحدى النماذج المتكونة باستخدام التغيرات الفسيولوجية والبيوكيميائية كمعدل سريان الدم و الأنسجة و حجم الأعضاء و معدل التمثيل ، ثم التقدير الجيد لهذه المتغيرات و التي عادة ما يكون صعب ومتغير.

وطالما أن إطار العمل الفسيولوجي يمد بالعديد من المميزات فإن التحديد الطبيعي للحجر ومعدل التحوّلات يسهل دمج المعلومات والمعرفة الموجودة حول السلوك الكلي للنظام بالنموذج .

فالتغيرات الفسيولوجية مع الوقت خلال التعرض المزمن للسم مثل التي ترجع للنمو الطبيعي أو نقص التمثيل ومعدل الإخراج يمكن تقديمها طبيعياً و الأكثر من ذلك الأساسية المنطقية لشرح وتفسير حركة السم بجانب قاعدة البيانات الأصلية.

والجسم ليس وحده متماثلة مفردة يتوزع فيها السم ولكن يتوزع خلال الجسم بتركيزات تختلف من نسيج لأخر وعادة ما تقوم حالة اتزان ديناميكي توزيعي بين الأنسجة حيث معدل التركيز بالأنسجة / دم ثابت وتحت هذه الظروف فإن كمية السم الكلية بالجسم ستكون متناسبة لتركيزه في الدم :

$$VC = X$$

حيث V : ثابت التناسب الملائم

C : تركيز السم بالدم أو البلازما

فإذا كان التركيز الأولى في الدم (C_0) معلوم فان حجم التوزيع الظاهري يمكن تقديره :

حجم التوزيع الظاهري $V = D / (الكمية الكلية المقدمة) C_0$ (التركيز الأولى بالدم)

وبجمع المعادلين :

يحصل عليه من الرسم عندما يكون :

$$0.683/t^{1/2} = Ke \quad \text{أو من العلاقة} \quad Ke = 2303 / t^{1/2}$$

$$e^{-tke} = C_1$$

$$\ln C_1 = -tke \cdot (0.434) - D/V$$

وكطريقة بديلة لقياس حرکية إزالة السم والتحكم في ظهوره بالإفرازات بأفتراض أن الإزالة حرکية من الدرجة الأولى فان معدل ظهور السم في الإفراز سوف يتتناسب مع الكمية الكلية لحظياً بالجسم :

$$Ke = dx_e / dt \quad (\text{ثابت معدل الإزالة : درجة أولى}) \cdot X$$

حيث x_e كمية السم في البول = صفر .

وطالما أن المعادلة السابقة تعطى كمية السم بالجسم كدالة صريحة مع الوقت

$$\begin{aligned} .. \\ e^{-tke} (D) &= X_e(t) \\ .. \\ e^{-tke} (0.434) - &= D / X_e(t) - D \end{aligned}$$

بـ- امتصاص من الدرجة الأولى (First Order Absorption) :

أفترض كما سبق أن أخذ الملوث البيئي لحظي مقارنة بالتوزيع والفصل ، فإذا كان الأخذ أكثر قرباً لعمليات امتصاص درجة أولى ، فإن معدل التغير في كمية المركب بنموذج غرفة واحدة مع فصل درجة أولى فإن المعادلة السابقة تصبح:

$$X_1 \cdot K_e = \frac{dx}{dt}$$

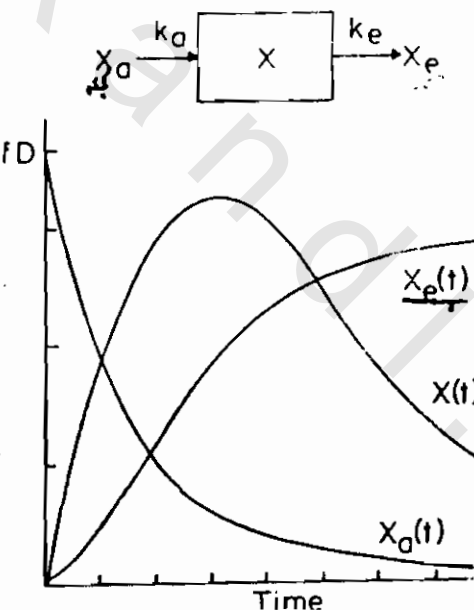
$$K_a \cdot X_a + K_e x - = \frac{dx}{dt}$$

حيث : $K_{e,X}$: عرفاً من قبل

K_a : معدل ثابت الامتصاص الظاهري (درجة أولى) .
 X_a : كمية السم عند موقع الامتصاص ، شكل رقم (٦-١٥) .

إذن معدل الفقد من موقع امتصاص السم

$$x_a K_a - = \frac{dx_a}{dt}$$



شكل رقم (٦-١٥): منحنى امتصاص من الدرجة الأولى

ويفرض أن $Df = X_0$

حيث قيمة (f) هي الجزء الممتص من الجرعة .

لذن $\text{Def} = K_a(t)$
وبحل المعادلة بالمعادلة السابقة :

$K_e + K_a x - = dx/dt$
نحصل على :

$$X_e(t) = Df / K_e K_a (e^{-K_a t} - e^{K_e t})$$

$t^{K_e} (e-1)e x + K_a K_e / [(e^{K_a t} - e^{K_e t})] Df =$
وبحل هذه المعادلة مع السابقة :
 $x K_e = dx_e / dt$
وبتكاملها نعطي الكمية المتراكمة المخرجة سابقا .

والمقطع الأول: بالمعادلين السابقتين هو الإسهام (Contribution) لمعزى و
الذي يعزى إلى D .

والمقطع الثاني: بالمعادلين السابقتين يعزى للكمية الأولية (X_0) و التي لا
تساوي صفر بالجسم .

وبتوقيع (t) $X(t)$, $X_a(t)$ مقابل الوقت يظهر المنحنى السابق (b).
إذا كانت X_e اقل بكثير عن Df ومعدل الامتصاص يقارن بسرعة
التخلص فإن بعد فترة قصيرة من الوقت يهمل المقطع $e^{-K_e t}$ وتصبح
المعادلة:

$$(t)^{K_e} - D_f = x(t)$$

وهي تماثل المعادلة السابقة و المتحصل عليها بفرض امتصاص لحظي
حيث :

$X_0 =$ صفر ، ونفس التحليل يجري على $(t) X e(t)$

٤- الدخل (المدخل) الثابت : (Constant Input)

إذا كان التعرض أوأخذ وتناول الملوث بطريقة مزمنة (كالغذاء الملوث) ويخرج من الجسم ببطيء فان معدل الجرعة عادة ما يعامل على انه مدخل ثابت ، شكل رقم (١٥-٧) وبفرض نموذج ذو حجرة واحدة يكون :

معدل التغير في كمية السم بالجسم هي :

$$D + xKe^{-} = \frac{dx}{dt}$$

وبفرض أن :

$$X_0 = D$$

ـ ثابت الدخل بعد الجرعة / الوقت

$X_0 = X(0)$ سبق تعريفهم ، حيث

$$\text{إذن } D/Ke = X(0) e^{kt}$$

وهذه المعادلة تصف تراكم السم مع الوقت في الجسم .

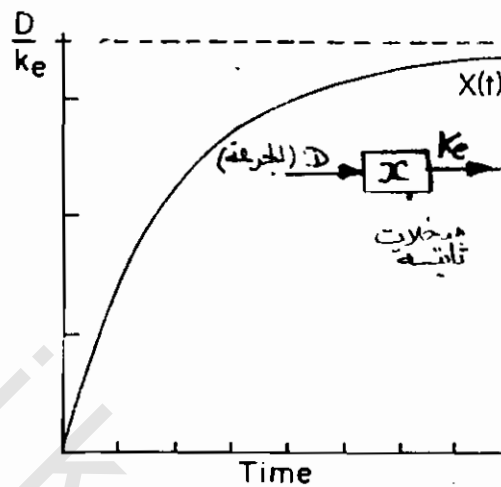
وبعد فترة يزيد قيمتي (S) و (t) فإن فترة نصف الحياة تهمل و يهمل المقطع الأسني بالمعادلة وهذا تكون كمية السم بالجسم ثابتة ، وباستخدام المعادلة السابقة :

$CV = X$ والتي توضح الحالة الثابتة في مقطع التركيز :

$$\text{إذن } D/Vke = C_{ss}$$

حيث C_{ss} التركيز في الحالة الثابتة بالجسم حيث تظهر هذه الحالة كهضبة تناسب مع معدل الجرعة .

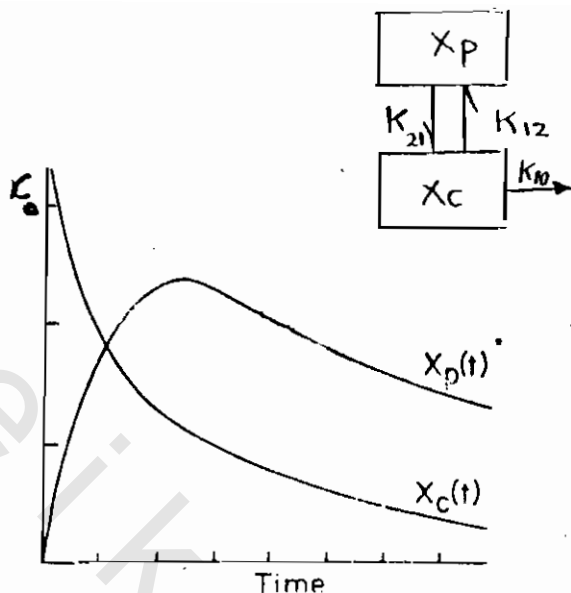
وهنا يتزن الفصل مع المدخلات تماما حيث تمد المعادلة الأخيرة بعلاقة مناسبة للحالة الثابتة لتقديم حجم التوزيع الظاهري إذا كانت D ، C_{ss} ، Ke معلومة .



شكل رقم (٧-١٥) : منحنى يصف تراكم السم مع الوقت

٤-نموذج الحجرتين (Two Compartment Model) :

لا تتواء وتنزد جزيئات السم سريعا بالجسم لذا فالنموذج ذو الحجرتين سيمد بوصف جيد لحركة إزالة السم ، وهنـا تكون الحجرة الرئيسية المركزية تمثل الدم (أو أي عضو دواراني كالكبد أو الكلـى) بينما الحجرة الطرفية تطابق الأنسجة أو الأعضاء الفقيرة من حيث دوران الدم (عضلات أو الدهن أو الأنسجة الرخوة (Lean)) ويفترض أن معدل الإزالة وحركة درجة أولى وأن الفصل يحدث بالغرفة المركزية فقط ، شـكل رقم (٨-١٥) :



شكل رقم (٨-١٥) : منحنى نموذج ذو حجرتين يمثل حركة و إزالة السم

إذن معدل التغير في كمية السم بالغرفة الرئيسية :

$$[X_p K_{21} + X_c \cdot (K_{12} + K_{10})] = dx_c / dt$$

حيث : $X_0 = X_c_0$

K_{10}

ثابت معدل الإزالة الظاهري

K_{12}, K_{21} : معدل ثابت التحرك داخل الغرف من الدرجة الأولى .

X_0 : التركيز الابتدائي

X_c : الكمية بالحجرة المركزية

X_p : الكمية بالحجرة الطرفية .

إذن معدل التغير في كمية السم بالغرفة الطرفية :

$$X_p K_{21} - X_c K_{12} = dx_p / dt$$

و بأفتراض أن :

ثوابت متخصصة $Xp(0), Xc(0)$

يكون حل المعادلات السابقة هي :

$$(\beta - K_{21}/\beta - \alpha) + e^{-(\beta - \alpha)t/(K_{21} - \alpha)} X_0 = Xc(t) \quad (\text{مرئية})$$

$$(e^{\beta t} - e^{-(\beta - \alpha)t}) \cdot [X_0 - K_{12}/(\beta - \alpha)] = Xp(t) \quad (\text{طرفية})$$

وتحسب قيمتي كلا من β و α من المعادلة :

$$(K_{10}K_{21})^{1/2} = |\beta - \alpha| = \sqrt{(K_{10} + K_{21} + K_{12})}$$

وتسمي بثابت معدل الهدم الظاهري من الدرجة الأولى و يوصف هذا النموذج بنموذج الانهيار ثانوي الأسية للسم .

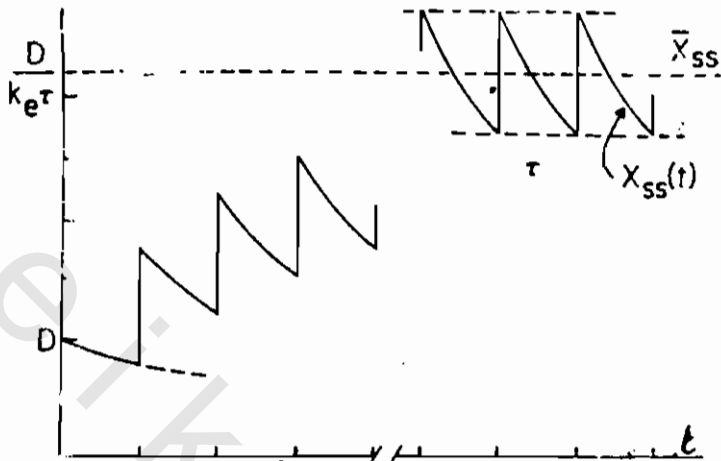
٤- التعاطي المزمن (Chronic Ingestion)

عند تعاطي جرعات سم بمعدل ثابت فإن كمية السم بالجسم يحدث لها تراكم حتى تصل للحالة الثابتة (Steady State) وتصل للمستوى الهضبي .
ويعتمد الوقت المستغرق للوصول للحالة الثابتة على معدل الهدم أو الفصل ، بينما كمية السم بالجسم عند الهضبة تعتمد على الجرعة والفصل ،
شكل رقم (٩-١٥) .

والتراكم الحادث خلال التعاطي المزمن يعتمد على حركة إزالة السم فعلى سبيل المثال فإن الكمية بالجسم تتبع عدد (n) من الجرعات المتماثلة وحركية جرعاتها المنفردة و عليه تكون :

$$e^{-kt} + e^{-kt/2(1-n)} = X_n(t)$$

الترم الأول: باقي الجرعة الأولى



شكل رقم (١٥-١٠) : منحنى التعرض المزمن

حيث :

$X_n(t)$. ١ هي الوقت والكمية بعد الجرعة

t_n هي الفترة بين الجرعات

وبترتيب المعادلة السابقة تحصل على D :

$$e^{k_e t_n} e^{-1} / (e^{k_e t_n} - 1) D = X_n(t)$$

وبتوقيع هذه المعادلة تحصل على المنحنى الثاني

$$e^{k_e t_n} e^{-1} / e^{k_e t_n} D = X_{ss}(t)$$

فكمية السم بالجسم عند الحالة الثانية (t) X_{ss} تتذبذب بين الجرعات المتتالية تبعاً للمعادلة السابقة .

والكمية العظمى بالجسم عند الحالة الثانية تحدث عقب كل جرعة تقريباً والكمية الدنيا عند نهاية كل جرعة .

ومتوسط الكمية عن الحالة الثانية :

$$t \cdot X_{ss}(t) f 1/t = X_{ss}$$

و بالإحلال في المعادلة قبل السابقة ثم التكامل تحصل على :

$$t/D \cdot t^{1/2} \cdot 1.44 = D/rK_{es} = D/t_{kes} = X_{ss}$$

حيث K_{es} يمكن استبدالها بفترة نصف الحياة تبعاً للمعادلة السابقة ويظهر بوضوح أن متوسط كمية السم بالجسم ستراكم حتى مستوى الحالة الثانية و التي يمكن أن تكون أكثر من مستوى التعاطي إذا كانت فترة نصف الحياة للإذالة طويلة .

و عدم الفهم لمال حركة السم بالجسم يأخذ أهميته عند التعاطي المزمن ويجب الذكر بأن الموقف المثالي السابق شرحه (Stress aging) والسمية سوف تزداد خلال التعاطي المزمن و الذي يتغير كدالة فسيولوجية و بالتالي تتغير حركة السم خلال وقت التعريض .

نموذج هكساكلوربيفينول : (Hexa chloro Biphenyl)

بيفينولات عديدة الكلور (Polychlorinated biphenyl : PCBs) مجموعة من المركبات السامة انتشر نطاق استخدامها و تمثل القسم الغالب من الملوثات البيئية حيث يوجد ٢١٠ تركيبة محتملة منها و كلها لها نفس الهيكل الكربوني : البيفينيل (Biphenyl) وتختلف من حيث عدد وموضع ذرات الكلور بها كذلك تتميز كلها بدرجة ثباتها العالى وبقاء منتقياتها لفترات طويلة و الذي يعتمد على نشاطها في الأنظمة الحيوية ، جدول رقم (١-١٥) .

ولقد تتبع إحدى هذه المركبات وهو ٢٤٤ و ٥٥ - هكساكلور بيفينيل (CB-6) وتتبع كينيتيكية، جدول رقم (٢-١٥) المركب الأصلي وممثلاته الرئيسية بالفتaran ومشتقات الجليكورونيدلة.

وطالما أن الممثل أكثر قطبية فإنه يتوزع توزيعاً معقولاً كما يظهر من الجدول التالي في الفهران .

جدول رقم (١-١٥) : نموذج معايير البيفينولات عديدة الكلور على الفهران

معدل الممثل في الأنسجة/الدم						الدم	حجم	حيث
6CB	5CB	4CB	2CB	1CB	-	-	-	الدم
١	١	١	١	١	-	-	-	٤٢٠
١	١	١	١	١	-	-	-	٥
١	١	١	١	١	-	-	-	١٤٠
٠,٣	٤	٠,١	١	٠,١	٠,٤	٢	٠,١٤	٤٥٠
٤	١٢	٢	٦	٢	٦	٥	٣	١٢٥
٢	٣٠	٠,١	٧	٠,٣	٧	٠,٣	١٠	٩٦٠
٢	٤٠٠	٠,٤	٧٠	٠,٥	٢٢٠	٠,٦	٧٠	١٠
								٤٠
								٣٠
								٢٤
								١٧
								الدهن

حيث كان أكبر معامل توزيع للمركب الأصلي في الأنسجة الدهنية (وهو ما يمثل كمادة شديدة الليبوفيلية) وعليه فالدهن يعتبر كموقع لتخزين أغلب كمية من المركب الأصلي .

وبمجرد سريان الدم لكل وحدة حجم من الدهون تكون قليلة مقارنة بمعدل حركة سريان الدم للكثير من الحجرات بالجسم ويبيّن تدرج الوقت للتوزيع (Transients) طويل وهو ما بين فعل الزمن (Time course) لتركيز المركب الأصلي في الأنسجة الرئيسية عقب الحقن الوريدي حيث يؤخذ المركب سريعاً وبقى للأعضاء و التي لها سريان عالي كالكبد ثم يعاد توزيعه للدهن .

ولأن للمركب معدل حركة وسريان منخفض بالدم نجد أن الدهون تأخذ المركب ببطء وتستمر مرتفع حتى ٤ يوم ومعدلات التمثيل (الكبد) والإخراج (البراز) ثم تضمينها بالنموذج و الذي يظهر بان معدل طرحة يتحكم فيه معدل التمثيل .

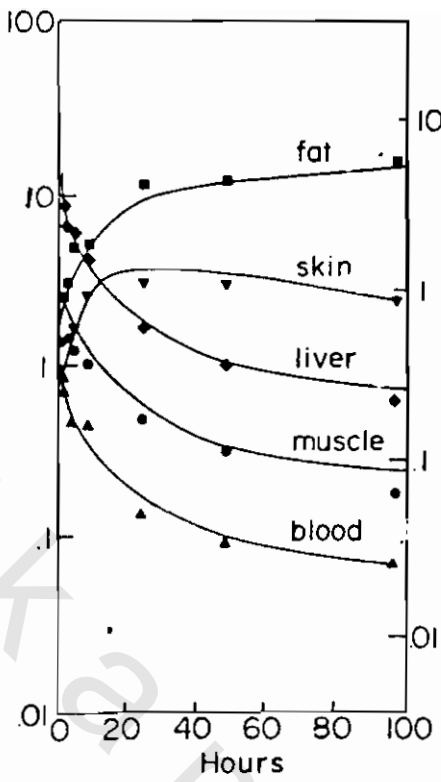
حيث يمثل الكبد والعضلات والجلد والأنسجة الدهنية كحجرة يدخلها مركب P,B مع سريان الدم الشرياني بتركيز واحد ثم يغادرها مع سريان الدم الوريدي بتركيز آخر .

والسريان المحدد للانتقال فان تركيزه بالدم الوريدي يعتمد على معدل التخزين بالأنسجة / دم .

جدول رقم (٢-١٥) : ثوابت معايير الحركة (الكينيتيكية) لمركب هكسا كلورو بيفينول و ممثلاته

6CB	5CB	4CB	2CB	1CB	معيار الحركة
٢,٧	٢٣,٤	١٤,٢	١٢٠	٦٠٠	معدل التمثيل (K_m) مل/ساعة
١,٨	٢	٠,٧	٨	١٢	معدل تروبي الكلي (K_{t_k}) مل/ساعة
١٨	١٨	١٢,١	٢١	١٢	معدل تروبي العارة (K_d) مل/ساعة
٠,٠٠٩٦	٠,٠٠٩٦	٠,٠١	٠,٠٠٩٦	٠,٠٠٩٦	إعادة امتصاص المعي (K_{re}) ساعه -١
٠,٠٤٨	٠,٠٤٨	٠,٠٥	٠,٠٤٨	٠,٠٤٨	نقل الفضلات (K_r) ساعه -١

وبفرض حدوث عملية امتصاص من الدرجة الأولى تحدث في الكبد فقط وتمثيل (PCB,s) و توزعها على أنسجة أخرى مع الدم كذلك أخرجت أيضا مع الصفراء . والممثلات التي تم إخراجها سوف يعاد امتصاصها جزئيا كمواد متحركة لا تنتقل للأمعاء بواسطة سريان الكتلة الغذائية وستخرج أخيرا ممثلات (PCB,s) بالبول أو البراز ، شكل رقم (١١-١٥) . ومعادلة اتزان الكتلة النقاصلية لوصف تغير (PCB,s) بكل حجرة هي سلسلة ثابتة : (2^{nd} sec) من معادلة مماثلة : فمعادلة اتزان الكتلة بالكبد :



شكل رقم (١١-١٥) : تركيزات مركب (CB-6) في الفرمان عقب جرعة مفردة بالحقن قدرها ٦٠ ملجم/كج
إذن معادلة اتزان الكبد :

$$(C_L/R_m) K_m - (C_L/R_L) Q_2 - C_B Q_L = dC_e/dt = VL$$

حيث : VL : حجم الكبد

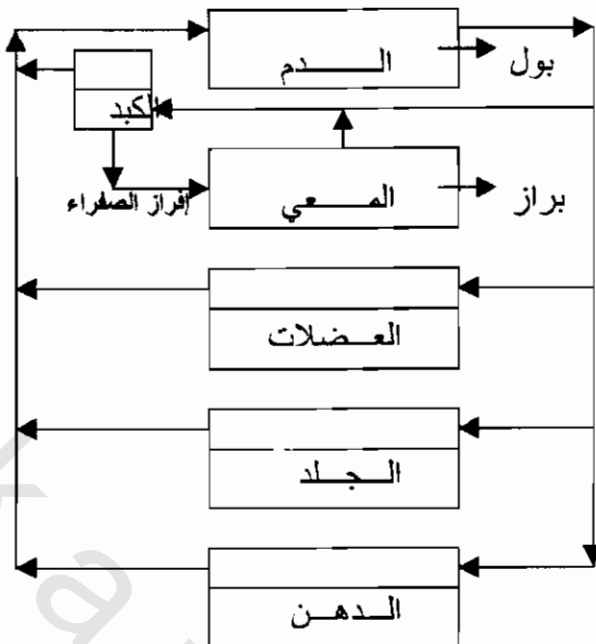
C_B : تركيزه بالدم

C_L : تركيزه بالكبد

Q_2 : معدل سريان الدم بالكبد

R_L : معدل التوزيع المترن بالكبد / دم

K_m : ثابت معدل التمثيل من الدرجة الأولى



شكل رقم (١٤-١٥) : رسم تخطيطي للنموذج الحركي للمركب

و تكون معادلة اتزان الكثافة بالكبد للممثلات هي :

$$= dCc / dt = V2$$

$$G_G V_G K_G + (C_L/R_L) K_b - (C_L/R_L) K_m + (C_L/R_L) Q_L - C_B Q_L$$

حيث K
 $K_b K_G$ حجم محفظة الأمعاء
 ثوابت النسبة المرارية من الدرجة الأولى .

نموذج هكسا بروموميفينيل : (Hexa Bromo Biphenyl)

يتمثل الشكل التالي ، شكل رقم (١٣-١٥) تخطيط لإزالة هكسا بروموميفينول (HBB) من الأنسجة المختلفة للفرنان (rats) حيث أظهرت النتائج هنا أن عملية تمثله ليست هامة ويمكن إهمالها وأن التوزيع في الأنسجة كان مماثل لما في حالة مركب بنتا كلورو ميفينولات (PCBs) وان سريانه محدد الانقال .

فالجرعة بالحقن تعزل ، شكل رقم (١٤-١٥) بيطىء بالمرارة أو لا حيث إفرازها عن طريق البول يمكن إهماله لضالته كمسار لعزل جزيئات المركب السامة (Elimination) . وقد تم ربط الكمية المخروجة منه بالمرارة في الدرجة الأولى قياساً بتركيز مثيلتها في أنسجة الكبد حيث (K_b) يمثل ثابت الإخراج من المرارة .

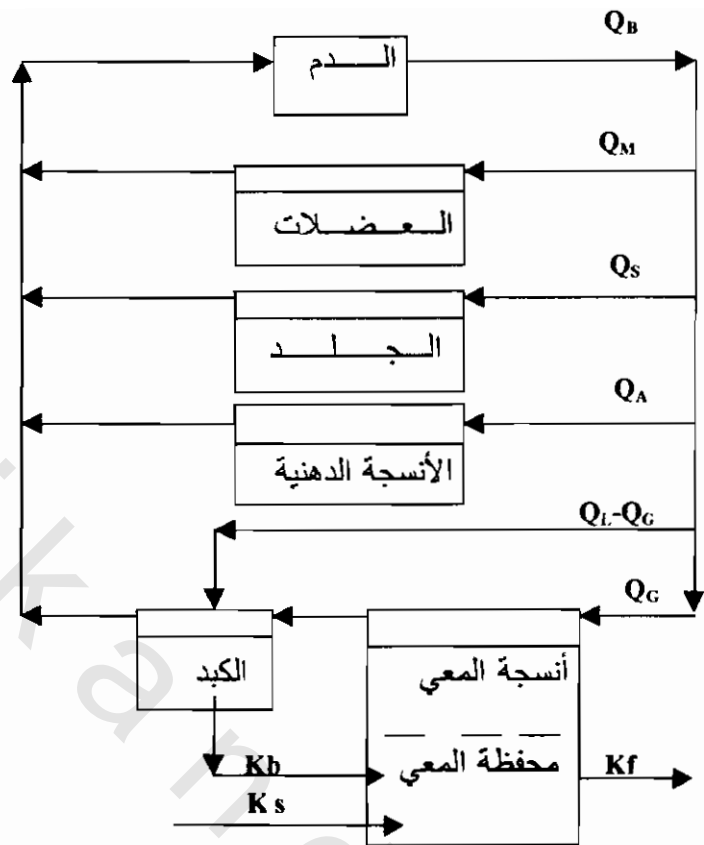
كما أفترض حدوثها بانتشار ثانوي الاتجاه سلبي وتم قياس ثابت النفاذية (K_g) من النتائج الملاحظة من التعاطي بالفم و التي أفترض أنها امتصت أولياً بالأمعاء .

$$D_{g(t)} + M_s K_g = d M_s / dt$$

حيث : D هي الجرعة
 $g(t)$ هي دالة الحقن العادية .

وطالما أن الدهون هي الموضع الأعظم للتخزين على المدى الطويل للسموم الليبوفيلية فإن فقد في الكمية بهذه الأنسجة سيغير التوزيع والخروج بمعنى عاليه .

كما لوحظ زيادة بوزن الفران (من ٤٠٠ جم إلى ٢٥٠ جم خلال ٤٢ يوم وكان الجزء المعنوي لزيادة الوزن بالأنسجة الدهنية و لقياس التغير هنا فإن حجم غرفة الأنسجة الدهنية تم حسابه من المعادلات الخاصة بتوفيق البيئات التجريبية لفقد في الوزن كدالة مع الوقت :



حيث : $Q_{T,T}$: معدلات مریان الدم و هي : $Q_{T,T}$
 كـ : معلم الإخراج المراري
 كـ : معلم الانتقال المعوي
 كـ : ثابت النفاية
 كـ : معلم الانتقال بالبراز

شكل رقم (١٤-١٥) : تخطيط السريان لنموذج كينيتيكي لتوزيع جزيئات مركب هكسا بروموبيفينول بالفراز

$(e^{0.003t} - 1)(0.04 + 0.07) - (0.0007 + 1)Wb = V_A(t)$
 حيث : Wb هي وزن الجسم الأولى بالجم
 t هي الوقت بالساعة .

و تكون معادلة أتزان الكتلة لمركب (HBB) في حبيرة النسيج الدهني النامي هي :

$$(dV_A/dt) C_A - (C_A/R_A - C_B) Q_A = dC_A/dt = V_A(t)$$

وهذه المعادلة تصف عزل جزيئات المركب على المدى الطويل حيث تصف معادلة أتزان الكتلة هذه المركب في حبيرات الدم والعضلات والجلد والتي وجدت مماثلة لنموذج (PCB.s) السابق بدون إفراز (إخراج) بالبول : حيث كانت الكمية منه في :

أنسجة الكبد

$$K_{BL} - (C_L/R_L) Q_L - (C_G/R_G) Q_G + [GB(Q_G - Q_L)] = dC_L/dt = V_L$$

من الأمعاء

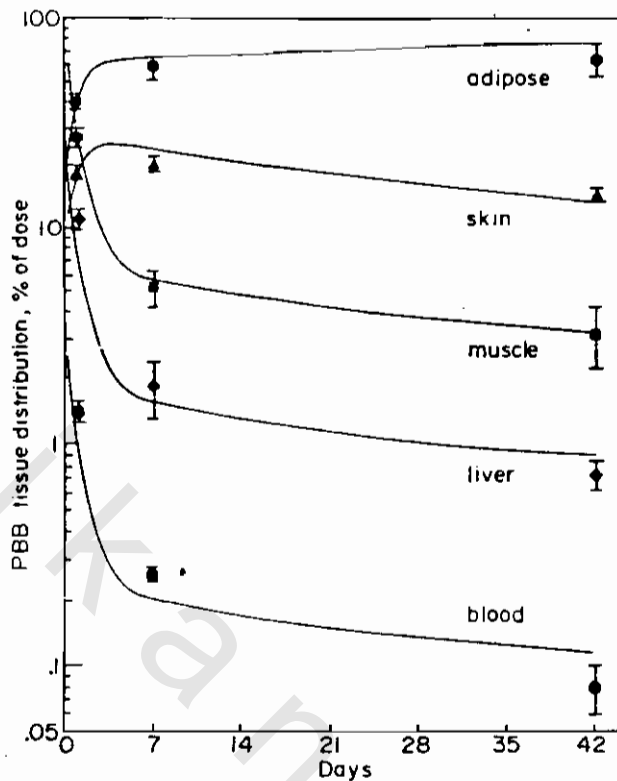
$$(C_G V_G - C_{GL} V_{GL}) K_G + (C_G/R_G - C_B) Q_G = dC_G/dt = V_G$$

محفظة الأمعاء

$$C_{GL} V_{GL} K_f - K_s M_s + K b_G + (V_{GL} C_{GL}) - (V_G C_G) K_G = dC_{GL}/dt = V_G$$

$$Dg(t) + M_s K_s - = dM_s/dt$$

وما سبق نجد أن الفسيولوجية المبنية على النماذج الكينيتيكية تكمل أو تم (Complement) الأبحاث التجريبية من خلال :



شكل رقم (١٤-١٥) : توزيع مركب هكسا بروموبيفينيل في أنسجة الفئران عقب جرعة بالحقن الوريدي قدرها ١,٠ ملجم / كج

١. أعطاء معنى دقيق لمعايير الكينتاكية للتوزيع والتخلص .
٢. المساعدة في تقدير قيم المعايير المجهولة من خلال تصميم النموذج .
٣. يمد بسلوك الكينتاكية في الأنواع المختلفة ومحاولة ترتيبها (Scaling) ثم مقارنة هذه النتائج ومحاولة الاستفادة منها مع الإنسان .