



# مادة الحياة

وصف مختصر للجزيئات التي تجعلنا ننبض بالحياة

الطبعة الأولى ٢٠١٣

تأليف: إيريك ب. وايدمير

ترجمة: هاشم أحمد محمد

مراجعة: أحمد أبو العينين



2232

## **مادة الحياة**

**وصف مختصر للجزيئات التي جعلنا ننبض بالحياة**

المركز القومى للترجمة  
تأسس فى أكتوبر ٢٠٠٦ تحت إشراف: جابر عصفور  
مدير المركز: رشا إسماعيل

- العدد: 2232
- مادة الحياة: وصف مختصر للجزئيات التى تجعلنا ننبض بالحياة
- إيريك ب. وايدمير
- هاشم أحمد محمد
- أحمد أبو العينين
- الطبعة الأولى 2014

### هذه ترجمة كتاب:

THE STUFF OF LIFE: Profiles of the Molecules That Make Us Tick

By: Eric P. Widmaier

Copyright © 2002 by Eric P. Widmaier

Arabic Translation © 2014, National Center for Translation

Published by arrangement with Times Books,  
an imprint of Henry Holt & Company, LLC.

All Rights Reserved

# **مادة الحياة**

**وصف مختصر للجزئيات التي تجعلنا ننبض بالحياة**

**تأليف: إيريك ب. وايدمير**

**ترجمة: هاشم أحمد محمد**

**مراجعة: أحمد أبو العينين**



**2014**

وайдمير، ايريلوب.

مادة الحياة: وصف مختصر للجزئيات التي  
تعملنا نبض بالحياة/ تأليف: ايريلوب، وайдمير؛  
ترجمة: هاشم محمد محمد؛ مراجعة: احمد  
أبو العينين. - القاهرة: الهيئة المصرية العامة  
للكتاب، ٢٠١٣. .

١٢٢ ص: ٢٤ سم. - (المركز القومي للترجمة)

٩٧٨ ٤٤٨ ٦٤٨ ٩٧٧ تدملك ٧

١ - الجنون البشري.

٢ - الأحياء، علم.

٣ - محمد، هاشم احمد (مترجم)

ب - أبو العينين، احمد (مراجعة)

ج - العنوان.

رقم الإيداع بدار الكتب ٢٠١٣ / ٢٠٦٧٧

I. S. B. N 978 - 977 - 448 - 648 - 7

٦٦٦، ١٨١٦٦ دبوى

---

تهدف إصدارات المركز القومي للترجمة إلى تقديم الاتجاهات والمذاهب الفكرية المختلفة للقارئ العربي، وتعريفه بها. والأفكار التي تتضمنها هي اتجاهات أصحابها في ثقافتهم، ولا تعبر بالضرورة عن رأي المركز.

## **المحتويات**

7 .....	شکر و تقدیر
9 .....	افتتاحیہ
13 .....	الفصل الأول: صورة الحياة
29 .....	الفصل الثاني: الطاقة: لماذا لا يعتبر السكر والدهون مواد ضارة
47 .....	الفصل الثالث: صور الهضم المختلفة الجيد والضار والتبيح
57 .....	الفصل الرابع: الملح والماء يحفظان توازن الجسم
65 .....	الفصل الخامس: غازات في بحر من المياه
79 .....	الفصل السادس: العناصر الرئيسية الداعمة للجسم (البنية)
93 .....	الفصل السابع: الهرمونات والجنس
111 .....	الفصل الثامن: المخ: الإدراك والسلوك
125 .....	الخاتمة



## شكر وتقدير

أشكر السيد جون ميشيل فى القسم الأدبى لورهيم، ليس فقط لجهوده المتعلقة بالتحرير، وإنما لأصل فكرة هذا الكتاب. وأقدم الشكر للسيد جون بارسلى من دار نشر تايمز بوكس، هنرى هولت آند كومبى لمراجعته النقدية الذكية للمخطوطة. وأقدم امتنانى وشكري أيضاً للدكتور هيرشل راف فى المجلس الطبى بوسكونسون، وللدكتورين شارك ك. ليفى وتوم جيلمور من جامعة بوسطن اللذين قرأاً بعين فاحصة بروفات الطباعة وصححا أخطاء أجزاء من النص، وأية أخطاء باقية تكون من خطأ المؤلف، أشكر أيضاً مؤسستى العلوم القومية والمعاهد القومية للصحة لتزويدهما لى بالوسائل لمواصلة بحثى فى تركيب وتنظيم وسلوك تلك الجزيئات، وبخاصة القربيـة منها إلى قلبى وهى الهرمونات. وفي النهاية أقوم امتنانى وشكري لجامعة بوسطن لتزويدها لى بالوسائل والمصادر المطلوبة لإجراء ذلك البحث.

وكما هو الحال دوماً، أشكر زوجتى ماريا وايدمير المحررة الأولى لكتاباتى، والتى تتفوق على دائمًا فى الگاز الكلمات المتقطعة وجميع الأشياء الأدبية.



## افتتاحية

مع ظهور تسلسل الجينوم البشري<sup>(\*)</sup> عام 2000، قدر علماء الأحياء أنه يوجد حوالي 30000 إلى 40000 جين في الجينوم البشري، وهو رقم أقل قليلاً مما كان يعتقد في الأصل، لكنه لا يزال رقماً مهولاً. وعلى الرغم من أن تسلسل الجينوم قد أصبح متاحاً حالياً، فشتان ما بين توفره وبين فهم وظائف كل هذه الجينات، ومع ذلك فإنها مجرد بداية.

والجين، عبارة عن جزء صغير من الحامض الدي أكسى ريبوز (د. ن. أ)<sup>(1)</sup> الملقف داخل كروموسوم<sup>(2)</sup> في نواة الخلية. ومعظم الجينات لا تنشط إلا خلال

---

(\*) مصطلح جينوم genome: هو مصطلح جديد في علم الوراثة يجمع بين جزئي كلمتين إنجليزيتين هما gen وهي الأحرف الثلاثة الأولى لكلمة gene التي تعنى باللغة العربية المورث (الجين)، والجزء الثاني هو الأحرف الثلاثة الأخيرة من الكلمة chromosome وهي some، وهي تعنى باللغة العربية الصبغيات (الكروموسومات)، أما الدلالة العلمية لهذا المصطلح، فتتمثل في كونه البرنامج الوراثي الموجود بأنوية خلايا الكائنات الحية، وهو الذي يلعب دوراً محورياً في تحديد الصفات والخصائص الجسمية والوظيفية والسلوكية لهذه الكائنات، بما في ذلك الإنسان.

(1) د. ن. أ، الحامض النووي الريبيوزي منقوص الأكسجين، أو الدي أكسى ريبوز هو مادة الوراثة، فهو ينقل معلوماتها من جيل لآخر ومن خلية لأخرى، ودون الد. ن. أ لا يمكن للحياة أن تستمر، فهو المادة الكيميائية التي تحدد البرنامج الوراثي، وتوجه العمليات الحيوية لكل كائن حي.

(2) الكروموسوم: جسيم خيطي قابل للصبغ (صبغي، الجمع: صبغيات) يظهر في نواة الخلية عند

فترات متميزة خلال الحياة، وخلال تلك الفترات، تنسخ الشفرة الجينية في (د. ن. أ) إلى جزء إشاري يسمى الحمض الريبوذى (ر. ن. أ). وغالباً ما كان زميلاً الدكتور هيرشل راف يقول لي: إن النسخ يشبه تغيير الصياغة اللغوية داخل اللغة نفسها - مثل تحويل اللغة الإنجليزية المنطوقة إلى لغة مكتوبة.

وفي الواقع، فإن الد. ن. أ صورة مرآوية من جين د. ن. أ؛ فالد. ر. ن. أ يوجه تكوين البروتين، من خلال عملية تسمى بالترجمة. ويستمر الدكتور راف، في تشبيهه بأن الترجمة تشبه أيضاً تغيير اللغات - فترجمة الد. ر. ن. أ إلى بروتين تشبه الترجمة من اللغة الألمانية إلى اللغة الإنجليزية، ويعرف البروتين المكون بهذه الطريقة بالمنتج الجيني. والجينات ليس لها نشاط أو وظيفة أخرى سوى أنها المادة التي تصنع منها البروتينات، لكن هذه الوظيفة في غاية الأهمية، حيث تتحكم البروتينات في انتقاض خلية عضلة، أو تتحكم في نبض خلية بالقلب أو تخزين ذاكرة في خلية بالمخ.

ومع العلم بضخامة الجينوم ومنتجاته الجينية التي يصل عددها نحو 30000 جين أو أكثر، فإن اختيار عدد من البروتينات وجزيئات أخرى، لإلقاء الضوء عليها في هذا الكتاب ليس بال مهمة السهلة. فقد اختارت التركيز على الجزيئات المهمة من الناحية البيولوجية، والتي تم فهم وظيفتها وكيميائيتها بصفة خاصة بشكل جيد، وعلى علاقة هذه الجزيئات بحالة الإنسان في الصحة والمرض.

إلا أن الحياة ليست بروتيناً فقط؛ فأجسامنا تعتمد على العديد من الكريوهيدرات والمواد الدهنية (الليبيادات) وقليل من هرمونات الستيرويد التي أساسها كوليسترول، وفيتامينات وأيونات وغازات وماء ونقلات عصبية. neurotransmitters، وقد اختارت تشكيلة من هذه الجزيئات المهمة، لا تكون صورة عن كيف تحدد الكيمياء الفسيولوجيا (وظائف أعضاء الجسم)، وكيف تحدد الفسيولوجيا الصحة. وقد بدأنا بفحص طبيعة الوحدات الوظيفية لكل البيولوجيا: الذرات والجزيئات، وسوف نتبع ذلك باستكشاف ما يسمى

بصورة الحياة وجيناتنا، والبروتينات التي تتكون من الجينات. وكيف تعمل بروتينات مختلفة مع جزيئات أخرى من أجل تكوين شخص صحيح البدن من الناحية الوظيفية، وهذا ما يشكل منتصف الكتاب. وقد ختمت الكتاب بدراسة جهازين هما: الجهاز العصبي والغدد الصماء، ويعتبران مفتاح الأجهزة المنظمة الأساسية التي تجعل كل أجزاء الجسم الأخرى تعمل في توافق وتتاغم.



## الفصل الأول

# صورة الحياة

يتكون جسم الإنسان من أجهزة غاية في التعقيد، وعندما ننظر إليه في مجموعه يمكننا أن نلاحظ أن أجزاء الجسم المختلفة يعمل بعضها مع بعض بطريقة تكاملية؛ فالمخ يتحكم في وظيفة القلب، الذي بدوره يتحكم في وظائف العضلات والأعضاء الأخرى. وبالتالي، تتحكم الغدة النخامية<sup>(1)</sup> pituitary gland في العديد من الغدد الهرمونية، التي بدورها تحدد التوازن الإلكترونوليتي، وضغط الدم وأيض السكر. وإذا نظرنا إلى الجسم نظرة أقل شمولاً نجد أن كل عضو من أعضاء الجسم (الكبد والكلى والبشرة والقلب وهلم جرا) تكون ذاتها من وحدات أصغر؛ فداخل الكلى، على سبيل المثال، تقوم خلايا متخصصة في أجسامنا بتنظيم توازن الأملاح والماء، وتفرز مجموعات أخرى من خلايا الكلى المتخصصة برمونات، أو تقوم بترشيح الدم وتخلصه من الفضلات.

ومع ذلك، فعلى المستوى الذري، فإن خلية واحدة تعتبر عالماً يأسره، حيث توجد بداخل الخلايا تركيبات أصغر تصنع البروتينات، وتكدس الكروموسومات،

---

(1) الغدة النخامية: غدة صغيرة صماء بيضاء بيضية الشكل واقعة في قاعدة تفرز هرمونات ذات أثر في النمو. معجم المورد - (المترجم).

وتولد الطاقة. ولكن نفهم كيف تتم هذه المهام، يجب أن ننظر إلى المستوى الجزيئي؛ وعلى سبيل المثال، الجزء البروتيني الكبير يتكون من العديد من الجزيئات الأصفر التي يطلق عليها أحماضًا أمينية amino acids، ولكن حتى الحمض الأميني لا يعتبر أصفر وحدة وظيفية في البروتين، فيوجد بداخل أي حمض أميني (أو جزء السكر، أو جزء الأكسجين أو أي جزء آخر) العديد من الذرات.

وما هي الذرة؟ كل عنصر من العناصر، مثل الهيدروجين والنتروجين والأكسجين يتكون من ذرات، والذرات هي أصغر الوحدات الوظيفية في المادة؛ أي أن الذرة يمكن أن تتجزأ إلى جسيمات تحت ذرية (أصغر من الذرة) إذا ما توفر لها قدر كبير من الطاقة، غير أن تلك الأجزاء المتاهية الصغر بنفسها ليس لها دور واضح في التفاعلات البيولوجية. ويمكن تشبيه الذرة بأنها نموذج صغير من المجموعة الشمسية، على الرغم من أن تركيب الذرة في الحقيقة أكثر تعقيدا وأقل تنظيما عن المجموعة الشمسية؛ فالنواة توجد في مركز الذرة، وتتكون من جسيمات تحت ذرية تسمى بروتونات ونيوترونات، وتحمل البروتونات شحنات كهربائية موجبة، بينما لا تحمل النيوترونات أية شحنات كهربائية (ومن ثم فهي متعادلة كهربائيا)، ويحيط بهذه النواة إلكترون أو أكثر، تتوزع حول النواة على هيئة مدارات يتزايد قطرها كلما ابتعدنا عن مركز النواة، ويشكل حجم الإلكترون جزءاً صغيراً جداً من حجم النواة، ويحمل شحنة كهربائية سالبة.

وكل ذرة لها عدد من الإلكترونات مساوٍ لعدد البروتونات، والتي تسمح للشحنتين الكهربائيتين المضادتين داخل الذرة بالبقاء إحداهما الأخرى. دعنا نتخيل ذرة صغيرة نسبياً مثل ذرة كريون، والتي تحتوى على نواة وستة بروتونات، وعلى ذلك يدور حولها ستة إلكترونات في مدارات مختلفة. وعلى الرغم من أن ذلك يجعل الذرة متعادلة كهربائيا، فإنه اتضح أن هناك "حيزاً" يتسع لإضافة إلكترونين

آخرين يدوران حول نواة ذرة الكربون، وذلك لأن الإلكترونات مرتبة حول النواة في مدارات تحتوى على إلكترونات محددة، وكل مدار سعة مقررة سلفاً للسماح لـ الإلكترونات إضافية بالتحليق داخل هذا النطاق المداري. وعندما يكتمل عدد الإلكترونات في المدار الخارجي للذرّة، فإن ذلك يزيد من ثبات الجزيء، ولذا إذا كان لدينا ذرتان - ولنقل: ذرة كربون وذرة أكسجين - افترضنا من بعضهما في ظروف مناسبة، فربما تشارك إحداهما الأخرى الغلاف الخارجي من الإلكترونات. وبهذه الطريقة تملأ الذرتان الفراغ الإلكتروني الحالى لديهما. وهذا ما يحدث بالفعل: لأن سرعة دوران الإلكترونات حول المدارات الخارجية سرعة كبيرة لدرجة أنه لا يحدث اختلاف كبير إذا ما اتسع الغلاف قليلاً لكي تتعدد ذرات أو أكثر من الذرات. وعندما يحدث هذا نقول إن الذرتين قد تكونتا رابطة كيميائية **chemical bond**، واتحدتا معاً لتكونا جزيئاً، وينشأ من ارتباط ذرة الكربون بذرة الأكسجين جزيء سام، هو أول أكسيد الكربون **carbon mono-oxide**.

ومن الأمور المألوفة في الطبيعة، أن نجد نوعين أو أكثر من الذرات المختلفة التي تساهم بـ الإلكتروناتها وترتبط ببعضها مكونة مادة أكبر جديدة - **جزيئاً mole**. وبعض الجزيئات بسيطة جداً، فالماء، على سبيل المثال، يتكون من ذرة أكسجين متعددة بذرتى هيدروجين، وهناك جزيئات أكثر تعقيداً، فقد يتكون البروتين من مئات الأحماض الأمينية، وقد يتكون كل حمض أميني من العديد من ذرات التتروجين والكربون والأكسجين والهيدروجين والكبريت، وعلى ذلك، يمكن أن تتحلل الجزيئات إلى ذرات، بينما لا يمكن أن تتحلل الذرات إلى أية وحدات وظيفية أخرى.

وفي عالم الجزيء، فإن أي شيء أثقل من عشرة البليون من التريليون من الجرام يعد جزيئاً كبيراً، وإذا بدا لك هذا الرقم ضئيلاً جداً، فتذكر أن هناك العديد من جزيئات الماء في نقطة الدم الواحدة مثل عدد النجوم الموجودة في الكون!

قد تكون فكرة غريبة، لكن صدق أو لا تصدق، فالبروتينات هي حقا الوحدات البنائية للحياة، وتساعد الجسم على النمو على أن يكون في حالة صحية سليمة. وفي حين نسمع عن الد. ن. أ، فوجوده قاصر على توجيهه صنع البروتينات، ولكن لا يقتصر دور البروتينات فقط على تزويد الجسم بالبناء المادي، فإنها تحفظ أيضا على التفاعلات الكيميائية، وتنقل غازات مثل الأكسجين خلال الدم وتنتج الطاقة. والإنزيمات هي أيضا بروتينات؛ فالإنزيمات هي جزيئات ذات بنيات دقيقة ثلاثة الأبعاد (مجسمة)، تسمح لها بالتفاعل مع الجزيئات الأخرى. وفي بعض الحالات، يجلب هذا التفاعل الدمار لجزيء آخر، وفي حالات أخرى، تساعد الإنزيمات على دمج جزيئين بسيطين لإنتاج جزء معقد.

والأنواع المختلفة من نفس طائفة التطور النوعي (الثدييات على سبيل المثال) لها نفس الد. ن. أ، أو د. ن. أ على الأقل متشابه بشكل واضح. وحتى الأنواع التي تبدو من الظاهر متشابهة بعض الشيء أو لا يوجد بينها أوجه شبه يمكن الد. ن. أ بها متشابها بشكل كبير نسبيا. فالد. ن. أ الموجود في الدودة الخيطية يشبه تقريبا حوالي 40%， من تسلسل الد. ن. أ الموجود في البشر. وكلما انتقلنا إلى مستوى أعلى من التعقد الحيواني، يتزايد التشابه بطبعية الحال، بحيث عندما نصل إلى رتبة حيوانية عالية أخرى مثل الشمبانزي، تصل درجة التشابه مع الد. ن. أ البشري حوالي 98%， ويتشابه الأشخاص من غير الأسرة الواحدة بنسبة 99%， ويتشابه أفراد الأسرة الواحدة بنسبة 99.5%， فنحن لا نختلف كثيرا عن الآخرين كما نظن.

وعلى الرغم من هذا التشابه، فإن اختلاف مقدار صغير نسبيا من الد. ن. أ يمكن أن يؤدي إلى اختلافات كبيرة جدا في ظهر وسلوك الكائن الحي، فقد يحتوى جزء واحد من الد. ن. أ على مئات وربماآلاف الوحدات الوظيفية المختلفة التي تسمى بالجينات genes. وكل جين عبارة عن شريط من الد. ن. أ،

يتميز عن الشريط التالي بمناطق إشارية (telltale regions). تحدد بداية جين جديد. والإنزيم المسئول عن تحويل الجينات إلى رن.أ. يتعرف على مواضع بداية الجينات، وكل خلية في أجسامنا لها نفس الدن.أ. الصحيح، وبالتالي لها نفس مجموعة الجينات الصحيحة. غير أن خلايا البشرة، على سبيل المثال، بها جين نشط يصنع بروتيناً يسمى كيراتين keratin، الذي يعتبر البروتين الأساسي في البشرة. ولا ينشط هذا الجين في معظم الخلايا الأخرى بالجسم، وهذا يمنع ظهور الكيراتين، ومن ثم البشرة في الكبد أو نخاع العظم على سبيل المثال. والطرق التي يمكن من خلالها لخلية معينة لا تنشط إلا مجموعة فرعية محددة من الجينات ولا تشتعل مجموعة أخرى فرعية من الجينات، تشكل أهمية كبيرة للعلماء، الذين بدأوا أخيراً في التوصل إلى الإجابات. وهذا السؤال يفتح المجال لفهم كيف يتطور كائن عضوي من حالة جنين مبتسراً غير متتطور، يتكون من بعض خلايا إلى حيوان بالغ مكتمل الوظائف، به تريليونات الخلايا كما في حالة البشر. وعلى نطاق عمل أكبر، فإنه يفتح المجال لإعادة تجديد الأنسجة التالفة أو المصابة وجعلها تعمل وتبدو مثل الأنسجة الأصلية.

كان لاكتشاف أن جزءاً من الدن.أ. يوجد في صورة حلزون ملفوف، ولا يحتوى إلا على أربعة عناصر كيميائية رئيسية، تتكرر في مصفوفات مختلفة، الحدث البارز المهم الذي أدى بظهور مجال العلم المعروف حالياً بالبيولوجيا الجزيئية<sup>(١)</sup> molecular biology. وقد أتاح لنا هذا الاكتشاف البدء في فهم كيف تنشط جينات معينة في فترة ما وتخدم في فترات أخرى؛ وكيف تؤدي تغيرات بسيطة (طفرات) mutations في أي عنصر من العناصر الكيميائية الأربع للد.ن.أ. إلى تكوين بروتينات مشوهة أو حتى تؤدي إلى وفاة مفاجئة، أو عدم قدرة الجين

(١) البيولوجيا الجزيئية: دراسة تركيب ووظيفة الجزيئات العضوية الكبيرة المصاحبة للكائنات الحية، وخاصة الأحماض النوويـة (د.ن.أ. ور.ن.أ.) والبروتينـات. موسوعة كمبرـج. (المترجم).

على النمو بصورة صحيحة؛ وكيف يمكن أن تُعدل الجينات في يوم ما أو حتى تغير لكي تصحح مرضنا بشرياً. وجميع الجزيئات التي سنتناولها بالدراسة في هذا الكتاب، إما أنها تكونت من جينات أو تؤثر على جينات للتحكم في نشاطها. وعلى ذلك، فمن المناسب أن نبدأ بدراسة كيمياء وفسيولوجيا الدن.أ. والد.ن.أ. والمواد التي يصنعها، وهي البروتينات.

## الد.ن.أ والد.ن.أ

غالباً ما نسمع عن الكروموسومات chromosomes والجينات والدن.أ. والد.ن.أ، وتعتبر هذه التسميات بالنسبة لمعظمنا أشياء غامضة، لكن الد.ن.أ والد.ن.أ ما هما إلا مجرد جزيئات تتكون من ذرات ترتبط بعضها البعض مثل جميع الجزيئات. وبرغم ذلك، على خلاف العديد من الجزيئات، فالدن.أ. عبارة عن جزء طويل جداً نظراً لاحتوائه على جميع المعلومات. وفي حقيقة الأمر، فلكي يتجمع كل الد.ن.أ. الخاص بنا في نواة أو مركز تجمع خلية، لابد وأن ينطوى ويلتقي وينطوى مرة أخرى بشكل محكم، وإن لم يكن بهذا الشكل لكان سيصل طول جزء دن.أ. واحد إلى عدة بوصات، وإذا ما علمنا أن حجم نواة الخلية لا يزيد عن  $1/5000$  من البوصة، فيصبح من السهل أن ندرك سبب إحكام وتكدس الد.ن.أ بهذه الطريقة.

والد.ن.أ (الحمض النووي الديوكسي ريبوز deoxyribonucleic acid) يتكون من جزء من السكر (ريبوز ribose) وبعض مجموعات الفوسفات (أكسجين مرتبطة بالفسفور) ومجموعة من أربع جزيئات تعرف بالقواعد bases، والقواعد هي جزيئات بسيطة نسبياً يمكنها أن ترتبط بأحد أطراف جزء الريبوذ. وترتبط مجموعة الفوسفات بالريبوذ، ولكن في الطرف الآخر. ومجموعات الفوسفات شديدة التفاعل، حيث تربط أحد جزيئات الريبوذ بجزء ريبوز آخر في صورة سلسلة خيطية. وعلى ذلك، "ينمو" جزء الد.ن.أ كجزء ريبوز - مع الفوسفات والقواعد الملتحقة به - مرتبطة بريبوذ آخر، وهكذا.

وحتى يكتمل جزء الـ د. ن. أ، فإن كل قاعدة من قواعد الريبوzoz تحدث تجاذبات كهربية ضعيفة مع القاعدة المقابلة التي تتطابق في بنيتها مع سلسلة د. ن. أ أخرى بينها الأساس ريبوز. وتجمع السلسليتان لتكونا نوعاً من الجزء الشبيه بالسلم (سلم خشبي، على سبيل التشبيه)، وتشكل القواعد درجات السلم، وكلما صعدت على هذه الدرجات، فإنك تنتقل من جين لآخر.

ووصل سلسلي الـ دن. أ ببعضهما بهذه الصورة يحدث جهداً طبيعياً للجزء، يجعل سلسلي الـ د. ن. أ المزدوجتين تلتقيان حول نفسها على هيئة حلزون، وهذا يضفي على الجزء قدرًا من الثبات، ويستطيع الـ د. ن. أ الآن أن يتکور إلى حجم أصغر فأصغر. وعلى ذلك يلف نفسه حول بروتينات (تسمى هستونات histones ، وهي مواد بروتينية ذات خصائص قاعدية قوية) توجد في نواة الخلية، ويستمر في الالتفاف مرة أخرى حول نفسه إلى أن يصل عددها المائة مليون درجة أو أكثر من جميع درجات السلم داخل نواة الخلية صغيرة الحجم. ونعن نسمى جزء الـ د. ن. أ الملفوف بهذا الشكل، كروموسوماً. والحيوانات المختلفة لديها أعداد مختلفة من الكروموسومات في كل خلية؛ ويوجد بالخلية البشرية مجموعة تبلغ 46 كرموسوماً (23 زوجاً من الكروموسومات)، والتي لابد أن تتكون جميعها بنفس الطريقة.

لماذا يجب أن يكون جزء الـ دن. أ بهذا الطول الهائل؟ إن وظيفة الـ دن. أ أن "يشفر" أو يحتفظ بمخطط لمجموع بروتينات الجسم. وعلى الرغم من أن هناك ما يزيد على ثلاثة بلايين قاعدة مزدوجة (درجات السلم) على طول الكروموسوم، فإنه لا يوجد سوى 30000 بروتين أو نحو ذلك تتكون من ذلك الـ دن. أ.

وكما علمنا من قبل، فإن التشفير داخل الـ دن. أ يتجمع في وحدات تسمى جينات، وكل جين عبارة عن قطعة صغيرة من الكروموسوم، وعدد الجينات الموجودة في الكروموسوم يكافئ عدد البروتينات التي تتكون من هذا الكروموسوم. وداخل الجين، تشفّر كل ثلاثة قواعد عن أحد الأحماض الأمينية، وهي الوحدات البنيوية الخاصة التي تتكون منها جميع البروتينات. وهناك أربع قواعد فقط هي:

الجوانيں (G) والسيتوسین (C) والأدنین (A) والثيامين (T) وعلى ذلك، فإن تسلسلاً من ثلاثة قواعد CTG في جين يشفّر عن حمض أميني يسمى ليوسين leucine، في حين أن تسلسلاً مكوناً من قواعد CGG يشفّر عن حمض أميني يسمى أرجينين arginine، وكلما وجدت هذه التسلسلات، فإن جزءه الليوسين أو الأرجينين يضاف إلى سلسلة البروتين النامي. وسوف تحدد المجموعة التالية من القواعد الثلاثة (الكود) الحمض الأميني التالي في البروتين، وهكذا. لذا، يمكن جزء من غموض الد. ن. ١ "الإضافي" في أنك تحتاج ثلاثة قواعد لكل حمض أميني.

ومن الغريب أن قدرًا كبيرًا من الد. ن. ١ لا يشفّر عن أي شيء. وتعرف بعض هذه المناطق من الد. ن. ١ بـأنترونات introns(\*)، وهي منتشرة بشكل متفرق بين معظم الجينات. وعلى الرغم من أن قدرًا كبيرًا من الد. ن. ١ الموجود في الكروموسوم عبارة عن أنترونات، فلا تزال الوظيفة والأهمية التطورية للأنترونات غير معروفة حتى الآن.

لماذا يتطلب أن يكون له الد. ن. ١ سلسلة أخرى؟ ضمن هذا الحديث التطوري المهم، كلما انقسمت خلية إلى خلتين جديدتين، فإن كل خلية تستقبل مجموعة كاملة متممة من د. ن. ١. الخلية الأصل وجميع جيناتها سليمة، وذلك لأن الخلية عندما تقسم تنشطر سلسلتها الد. ن. ١ بطول درجات السلم، وتحصل كل خلية جديدة على سلسلتها. وعندما يكتمل انقسام الخلية، تكون السلسلة المزدوجة من الد. ن. ١ قد أعيد تخليقها في كل خلية جديدة. وعندما تتجمع السلاسلتان الجديدين معاً، يلتقي الد. ن. ١ وتتولد خلitan جديدة. وعندما تجتمع السلاسلتان آخر، إن السلسلة الثانية هي التي تجعل الوراثة ممكنة.

---

(\*) أنترونات: سلسلات بيئية تفصل بين التسلسلات التي تشفّر (جينات) إلى بروتينات. (المراجع)

وشيء آخر له أهمية كبيرة، هو كيف تترجم القواعد المشفرة داخل الدن. أ إلى أحماض أمينية، وكيف “تعرف” خلية أن CTG هو تسلسل الد. ن. أ الصحيح لحمض الليوسين؟ يجب أن يساعد مركبان وسيطان على ترجمة أحد أنواع الجزيئات (د. ن. أ) إلى نوع آخر (بروتين)، فعندما يكون بروتين معين مطلوبًا مثل إنزيم ما، فإن جين هذا البروتين ينشط. وعلى نحو نموذجي، يستشعر سيتوبلازم الخلية بنقص البروتين، ويبعث جزيئاً إشارياً إلى نواة الخلية، وهناك تجد الإشارة الجين الصحيح، وتبدأ عملية “فك” الد. ن. أ الملفوف.

وعندما ينفك الد. ن. أ يصبح الجين مكشوفاً، وتقوم الإنزيمات بداخل النواة بشطر جديتي الد. ن. أ على طول درجاته، وت تكون صورة مرآوية من الجين بواسطة مجموعات القواعد والريبيوز والفوسفات المتوفرة. وتختلف هذه الصورة المرآوية قليلاً عن الد. ن. أ؛ لأن الريبيوز به ذرة أكسجين إضافية (وذلك هو السبب في تسميته بالحمض النووي الريبيوزي)، ربن. أ، بدلاً من الحمض النووي الريبيوزي المنقوص الأكسجين)، ولأنه يستخدم قاعدة تسمى يوارسيل (C) بدلاً من قاعدة الثيامين، وبخلاف هذا، فإنه يشبه في الأساس جزء الد. ن. أ، لكنه أقصر منه قليلاً. ويمكن أن تكون صورة مرآوية صحيحة؛ لأن بنيات اليوارسيل والقواعد الأخرى تمنعها من الارتباط بأي قاعدة أخرى سوى الشريك الملائم الصحيح؛ فقاعدة السيتوسين (C) لا يمكنها أن ترتبط إلا بقاعدة الجوانين (G)، وقاعدة اليوراسيل (U) لا يمكنها الارتباط إلا بقاعدة الأدينين (A).

والآن تنفصل سلسلة الد. ن. أ المناظرة للجين عن الد. ن. أ، وتهاجر إلى سيتوبلازم الخلية وتقابل ريبوسوم. والريبوسومات بنيات صغيرة جداً غنية بالبروتينات تشكل جيبياً صغيراً يمكن أن يصطف بداخله الد. ن. أ والأحماض الأمينية. ويسمى هذا الدر. ن. أ ب الدر. ن. أ المبلغ<sup>(1)</sup> messenger RNA، لأنه يقوم بنقل رسالة الد. ن. أ من نواة الخلية إلى سيتوبلازم الخلية.

(1) الدر. ن. أ (الرسول): له قاعدة مرتبة على شكل من الأشكال التي تبلغ ألفاً، كل منها رمز لنوع من ألف من البروتين الذي يستعمله الجسم في القيام بوظيفته. (المترجم).

ويدخل إلى الريبوسومات أيضاً نوع آخر من جزيئات الد رن. أ. يسمى بالد ر. ن. أ. الناقل<sup>(1)</sup> transfer RNA، ويوجد بأحد أطراف هذه الجزيئات تسلسل قصير يتكون من ثلاثة قواعد تكون متطابقة لتسلسل معين في الد ر. ن. أ. الرسول، التي تشفر عن حمض الأميني واحد فقط. دعنا نتخيل أن جزء رن. أ. الرسول يغادر النواة، ولديه تعليمات لبناء بروتين معين والذي تصادف أن يكون الحمض الأميني ليوسين (CUG) موجوداً في تركيبه، فعندما يصل ر. ن. أ. الرسول إلى الريبوسومات، فإن ر. ن. أ. ناقل وبه تسلسل في أحد طرفيه لـ GAC الد ر. ن. أ. المكمل لـ CUG يرتبط بالد ر. ن. أ. الرسول، ويكونان معاً سلسلة مزدوجة مصفرة من جزء ر. ن. أ. من خلال هذه القواعد الثلاث، وفي الطرف الآخر من الد ر. ن. أ. الناقل يرتبط جزء الليوسين. وهذا يجعل جزء الليوسين جزءاً من الريبوسوم، حيث يمكن للإنزيمات أن تربطه بالحمض الأميني السابق في البروتين المتمامي. ويغادر الد ر. ن. أ. الناقل الريبوسوم ويحل محله رن. أ. ناقل آخر. وهذا الد ر. ن. أ. يكون به الشفرة المكملة لتسلسل القواعد الثلاث التالية في الد رن. أ. الرسول، التي قد تناولت الحمض الأميني الأرجينين أو أي حمض أميني آخر. وبهذه الطريقة، يتم انتظام تكوين البروتين من كل حمض أميني يضاف إليه في كل مرة إلى أن يتم ترجمة التسلسل القاعدي للأرن. أ. الرسول بالكامل.

يتأثر الد دن. أ. بالطاقات العالية مثل الطاقات الصادرة من الأشعة، إذ يمكن لأشعة جاما وأشعة أكس والأشعة الكونية والضوء فوق البنفسجي الصادر من الشمس، وكذلك بعض العقاقير والمواد الكيميائية أن تتدخل مع تسلسل قواعد الد دن. أ. وتعرف هذه التغيرات بالطفرات mutations<sup>(2)</sup>، ويمكن أن تكون هذه التغيرات من البساطة مثل استبدال قاعدة واحدة (ولنقل قاعدة ثيامين T)

(1) الد رن. أ. الناقل: تنتقل الأجزاء المهزومة من الطعام - الأحماض الأمينية - إلى الريبوسوم بواسطة هذا النوع من الد رن. أ. الذي تتشكل قاعدته في عشرين صورة مختلفة لتنقل عشرين نوعاً من الأحماض الأمينية. (المترجم).

(2) الطفرة: تغير فجائي في الخواص الطبيعية لكائن عضوي (النمط الظاهري) بسبب تغير في مادة الوراثية. موسوعة كمبردج. (المترجم).

بقاعدة أخرى ولنقل قاعدة جوانين (G) خلال التسلسل الكلى المكون من ثلاثة بلايين قاعدة. وقد يؤدي هذا إلى تغيير شفرة الحمض الأميني لتلك الشريحة الصغيرة جداً من الدن. أ، وقد ينجم عن هذا التغيير آثار تتراوح من الآثار البسيطة إلى الآثار المميتة. ولما كان الد. ن. أ ينسخ نفسه في كل مرة تنقسم فيها الخلية، فسوف تظل الطفرة مستمرة وتصل إلى النسل. وإذا ما نجم عن الطفرة مرض، فيمكن أن يعالج هذا المرض في الغالب ولكن يندر الشفاء منه. وقد يتطلب علاج المرض تصحيح الجين المعيب حتى لا يستمر في إنتاج بروتين شاذ. وهذا العمل التقني يهم مجال العلم والطب، لكنه لا يزال حالياً في مرحلة المهد.

## البروتينات

تنتج البروتينات (من الكلمة يونانية *proteios* بمعنى "أول"، كما في غاية الأهمية) عندما تنشط الجزيئات الإشارية *signaling molecules* التي تتولد داخل الخلايا؛ وعلى ذلك تعرف البروتينات بأنها منتجات جينية. وتقوم البروتينات بعدد لا يحصى من الأنشطة، مثل تكوين الهيكل العظمي لأجسامنا، وتعمل كإنزيمات لبدء تفاعلات كيميائية، وتعمل كهرمونات في المخ ومحرك الدم، وتعمل كناقل للمواد التي لا تذوب في الدم (مثل الدهون والأكسجين). وت تكون جميع الأنسجة الحية من بروتينات مختلفة.

ويمكن تقسيم جميع البروتينات إلى فئتين: بروتينات لا تذوب في الماء (بروتينات ليفية مثل الكراتين *keratin* الموجود في أظافر إصبعك، والكولاجين *collagen* الموجود في عظامك)، وبروتينات تذوب في الماء (بروتينات كروية، وألبومين، وأجسام مضادة).

وبغض النظر عن قابلية البروتينات للذوبان في الماء أو وظائفها المعينة، فإنها تتكون من الأحماض الأمينية العشرين ذاتها، برغم تكونها من تجميعات مختلفة. وأى حمض أميني عبارة عن جزء صغير يحتوى على كربون ونتروجين وله طبيعة حامضية ضعيفة. والترتيب الذى ترتبط به الأحماض الأمينية (عن طريق الروابط الكيميائية) الذى يعرف بالتركيب الأولى للبروتين، هو الذى يحدد ما إذا كان الحمض الأميني سيصبح هرموناً أو مكوناً في الجهاز العضلى أو جسماً مضاداً. وتحتوى البروتينات البسيطة على بعض الأحماض الأمينية، في حين تحتوى البروتينات الكبيرة على مئات الأحماض الأمينية.

وتتجاذب بعض الأحماض الأمينية أو تتنافر مع بعضها؛ لأنها قد تحتوى على ذرات ذات شحنات كهربية موجبة أو سالبة، وتميل أحماض أمينية أخرى إلى تكون "روابط" قوية مع أحماض أمينية أخرى، لأن كليهما قد يكون به نفس المناطق الهيدروفوبية (لا تألف الماء) داخل بنياتهما. وتميل هذه المناطق التي تكره الماء إلى الالتصاق ببعضها البعض بصورة تشبه ميل الزيت إلى تكوين قطرات على سطح الماء. وعندما تحدث قوى كهربية وهيدروفوبية عديدة، ينطوى البروتين ويلتـف، حيث تشد بعض الأحماض الأمينية نفسها بقوة وتتجمع وتلتـف مع بعضها البعض، وتحاول أحماض أمينية أخرى الابتعاد عن بعضها البعض. ويعرف هذا الشكل الملتـوى الجديد بالتركيب الثانوى للبروتين، وأحياناً يشبه طريقة الد. ن. أ في تكوينه للحلزون. وهذا التركيب الثانوى هو الذي يسمح لمجموعات من الأحماض الأمينية الهيدروفوبية بأن تتشـجع مع بعضها البعض. ويساعد التركيب الثنائـوى البروتينات على الهجرة إلى أغشية الخلية التي يسبب الطبيعة الزيتية لأنـشـية الخلـايا تفضل المناطق التي تتجنب الماء من الجزيـات. وعندما يثبت البروتين نفسه على غشاء الخلـية، فإنه يمكنه التـفاعل مع الجـزيـات خارج الخلـية

(أى أنه يمكن أن يعمل كجزء حسى أو ناقل حسى)، ويقوم بنقل معلومات العالم الخارجي إلى داخل الخلية.

وعندما يتخذ البروتين تركيبا ثانويا، تظهر إمكانات جديدة للتفاعل بين الأحماض الأمينية. وعلى سبيل المثال، فلو كان يفصل ما بين حمضين أمينيين 100 حمض أميني في سلسلة خطية، وبذلك يصبحان بعيدين تماما ولا يمكنهما التفاعل مع بعضهما، فقد تختصر المسافة بينهما ويقتربان من بعضهما البعض بمجرد أن ينشئ الجزء إلى تركيب ثانوى. وعلى ذلك، عندما ينتهي البروتين من الالتفاف حول نفسه، ينشأ شكل ثابت ثلاثي الأبعاد لا يحمل أى وجه شبه بمصفوفة الأحماض الأمينية الخطية البسيطة التي بدأت عملية تكوينه. هذا المستوى من التركيب - المعروف بالتركيب الثلاثي - في غاية الأهمية؛ لأن هذا التركيب المجمس للبروتين، وليس التفاعل الكيميائى، هو الذى يجعله يتفاعل فقط مع بروتينات أخرى معينة، مثل آلية القفل والفتح lock-and-key mechanism. وذلك هو السبب فى أن إنزيميا يتفاعل مع جزء واحد، لن يحدث نفس التأثيرات على كل الجزيئات الأخرى في الجسم.

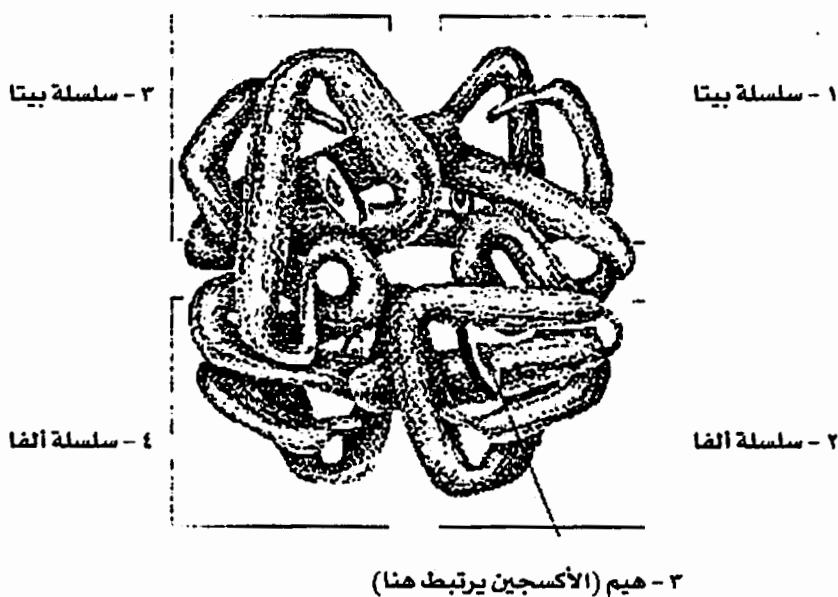
وفي النهاية، هناك مستوى رابع (رباعي) من التركيبات، يتكون حيث يتجمع اثنان أو أكثر من البروتينات ثلاثية الأبعاد ليكونا جزيئا كبيرا جديدا أكثر ثباتا. ويعتبر الهيموجلوبين hemoglobin مثالاً لهذا النوع من البروتينات، وهو الجزء الناقل للأكسجين في خلايا الدم الحمراء (شكل - 1).

وتعتمد كل هذه الانتشاءات والالتفاقات والتجاذبات والتغيرات بشكل كامل على الآلية الخلوية التي تجعل المصفوفة أو التسلسل الطولى الأصلى للأحماض الأمينية صحيحا. فإذا احتوى جين على تغير (طفر) أو أن الخلية قامت بترجمة رسالة الجين بشكل خاطئ، فلن يظهر البروتين بشكله الطبيعي، وينجم عنه آثار مدمرة. فعندما يحدث خطأ في حمض أميني واحد بجزء الهيموجلوبين، على

سبيل المثال، ينجم عنه المرض المعروف بأنيميا الخلية المنجلية<sup>(1)</sup>

mia

## الأجسام المضادة Antibodies



شكل (1) هيموجلوبين

مجموعتان من "السلالس" المتوازية أو الوحدات الفرعية، ترتبطان بعضهما لتكونا جزءاً هيموجلوبين كتركيب رابع. وتحتوي كل وحدة فرعية مجموعة هيم أساسها الحديد التي يمكن أن تربط جزءاً أكسجين. وعلى ذلك، يربط جزءاً واحداً من الهيموجلوبين أربعة جزيئات من الأكسجين.

(1) مرض الخلية المنجلية: شذوذ كيميائي وراثي في الهيموجلوبين، الذي تحتوي فيه الخلايا الحمراء على هيموجلوبين (S) بدلاً من الهيموجلوبين الطبيعي (A)، ونتيجة لذلك تصبح الخلايا منجلية الشكل بدلاً من شكلها الطبيعي الدائري المقرن من الوجهين. ولا تستمر هذه الخلايا في البقاء طويلاً في الدورة الدموية، وتُصبح الأنيميا شائعة، وهذا المرض شائع في أفريقيا. موسوعة كبردرج. (المترجم).

يوضح الجهاز المناعي the immune system أهمية العلاقة ما بين شكل البروتين ووظيفته. وبخلاف المخ، فالجهاز المناعي يحتمل أن يكون الجهاز الفسيولوجي الوحيد الأكثر تعقيداً في جسم الإنسان، حيث يتكون من خلايا مثل خلايا - T لأنها تنتج في الغدة الصعترية thymus gland، التي تهاجم أجساماً غريبة مثل البكتيريا والفيروسات والأعضاء المزروعة في الجسم. وبالإضافة إلى ذلك، تفرز أنواع أخرى من الخلايا المناعية أجساماً مضادة في الدم. وتعمل هذه الأجسام المضادة على إبعاد البروتينات الغريبة عن الدورة الدموية، على سبيل المثال، البروتينات الناتجة عن كائنات دقيقة معدية.

وتندرج الأجسام المضادة تحت فئة البروتينات تسمى جلوبولينات (globulins) بسبب قابليتها للذوبان في الماء وشكلها الكروي) وتسمى تحديداً بالجلوبولينات المناعية immunoglobulins بسبب نشأتها في الجهاز المناعي. والشكل العام لجميع الأجسام المضادة متماثل في الأساس. فهي تتكون من أربع سلاسل منفصلة تتماسك بـ "جسور" من الأحماض الأمينية. ويحتوى حمض أميني خاص يسمى سستين cysteine على ذرة الكبريت متصلة بذرة هيدروجين فى أحد طرفيه وذرة كريون فى طرفه الآخر، وعندما يتقارب حمضان أمينيان من أحماض السستين على طول البروتين بسبب التركيب الرياعي للبروتين، فإن ذرات الهيدروجين المتصلة بكل ذرة الكبريت تنفصل عن ذرة الكبريت، وتتحدد ذرتا الكبريت من جديد لتشكلا رابطة الكبريت- الكبريت، وذلك يجعل الحمض الأميني سستين في سلسلة بروتينية يرتبط مع سلسلة أخرى في منطقة أخرى مختلفة من السلاسل، أو حتى مع البروتين كله مع بروتين آخر. ويحدث كل من هذين الرابطين لينتاجا جسماً مضاداً مكوناً من أربع سلاسل.

وللأجسام المضادة سلستان ثقيلتان (وسميتاً بذلك لأنهما كبيرتان) وسلستان خفيفتان، وترتبط جميعها عن طريق جسور السستين (وهذا يعطى الجسم المضاد مستوى تركيبه الرياعي). وجاء معن من الأحماض الأمينية الذي يشكل

أى جسم مضاد متماثل فى جميع الأجسام المضادة. وتلعب هذه المناطق المتماثلة دورا فى السماح للخلايا والبروتينات المناعية بأن تكتشف وتزيل الجسم المضاد والبروتين الغريب المرتبط به، بغض النظر عما يكون هذا البروتين الغريب. وهناك منطقة أخرى فى جميع الأجسام المضادة يتميز (ينفرد) بها جسم مضاد عن جسم مضاد آخر. هذه المنطقة الفريدة فى الجسم المضاد هي التى تحدث بها تفاعلات الارتباط؛ وهنا يرتبط الجسم المضاد بـ "المتضاد" (\*) أو بـ جزء غريب (على سبيل المثال، البروتين الذى تفرزه البكتيريا). وعلى ذلك، فإن قابلية التبدل أو التحول فى منطقة الارتباط تسمح بتكوين مصفوفة كبيرة من الأجسام المضادة، يمكن أن يهاجم كل منها المتضاد الخاص به ولا يهاجم مركبات أخرى.

ويعمل الجهاز المناعي أحيانا بصورة عنيفة ومفاجئة، حيث يتم تقييم الجزيئات فى جسم شخص بشكل خاطئ على أنها جزيئات "غريبة"، ويقوم الجهاز المناعي بمهاجمتها. وقد تم التعرف فى أمراض معينة على أجسام مضادة تهاجم بصورة خاطئة عدداً متنوعاً من بروتينات الأنسجة الطبيعية فى الجسم. وتعرف هذه الأمراض باضطرابات المناعة الذاتية autoimmune disorders؛ لأن الجهاز المناعي يهاجم نفسه، ومنها النوع الأول من البول السكري Type I diabetes، والذئبة الحمراء الجهازية، ومرض أديسون، ومرض جريف، والوهن العضلى الوخيم، جميعها أمثلة لهذا الانهيار الجسدى الغادر. ومن المؤسف، أنه لا يزال سبب هذه الانهيارات فى نشاط الجهاز المناعي غير معروف حتى الآن.

---

(\*) المركب الغريب الذى يدخل الجسم، ويسمى المتضاد antigen (المراجع).

## الفصل الثاني

# الطاقة، لماذا لا يعتبر السكر والدهون مواد ضارة؟

لما كان الد. ن. أ والد. ن. أ والبروتينات أساسية لكي تبدأ الحياة، فإن توفير قدر مناسب وثابت من الطاقة لتغذية الخلايا مطلوب لكي تستمر الحياة. فالطاقة تبدأ في الجسم في صورة طعام يهضم ثم يمتص خلال القناة الهضمية. بيد أن ما يدور في الدم مختلف تماماً عما نتناوله من طعام، فعند تناول قطعة لحم، يتحول البروتين الموجود بها إلى أحماضه الأمينية، والتي تنتقل بعد ذلك خلال الدم وتلتقطها الخلايا وتحولها إلى بروتينات مرة أخرى. وتحلل الدهون أيضاً الموجودة في قطعة اللحم، ويتم اختزانها في النهاية في الخلايا الدهنية (الخلايا التي تجعل أجسامنا بدينة) إلى أن يحتاج إليها الجسم مرة أخرى. فإذا ما تناول شخص قطعة حلوى بعد قطعة اللحم، فسوف تخزن الكربوهيدرات الزائدة أيضاً، البعض منها في صورة جزئ متعدد من السكر (بوليمر) يسمى جليكوجين، والبعض الآخر في صورة دهون بعد قيام الخلايا الدهنية بتحويل السكر إلى أحماض دهنية.

وتخزين مصادر الوقود البروتينية الكامنة في صورة دهون أو جليكوجين يعني أن الناس (أو أي حيوان حازن للدهون) يمكنها قضاء فترة من الزمن دون تناول الطعام، فنحن لا نحتاج لتناول الطعام بصورة مستمرة، وإذا لم نتناول وجبة طعام

فى يوم ما أو ظللنا لا نتناول وجبات طعام لمدة شهر، فإن لدينا ما يكفى من الطاقة المخزنة فى صورة دهون وجليكوجين وبروتينات تجعلنا على قيد الحياة. وذلك لأن الدهون والجليكوجين والبروتينات يمكن أن تتحلل مرة أخرى إلى جزيئات أصغر، ويمكن أن تستخدم بنفس البساطة التى تكونت بها فى الأصل. هذه الجزيئات الصغيرة، مثل الجلوكوز (السكر) والأحماض الدهنية وبعض الأحماض الأمينية تعمل كوقود للوفاء بالمتطلبات الكيميائية لخلايانا. وكل خلية في الجسم لها القدرة على "حرق" هذا الوقود (أو في حالة الأحماض الأمينية، والسكريات المشتقة من الأحماض)، الذى يوفر للجسم كلًا من الحرارة وصورة مخزنة من طاقة ميكانيكية تسمى أدينوسين ثلاثي الفوسفات أو ثلاثي فسفات الأدينوسين ATP وتستخدم كل من الحرارة وثلاثي فوسفات الأدينوسين كمصدرين للطاقة في التفاعلات الإنزيمية والكيميائية الأخرى.

### Sugars and Starch

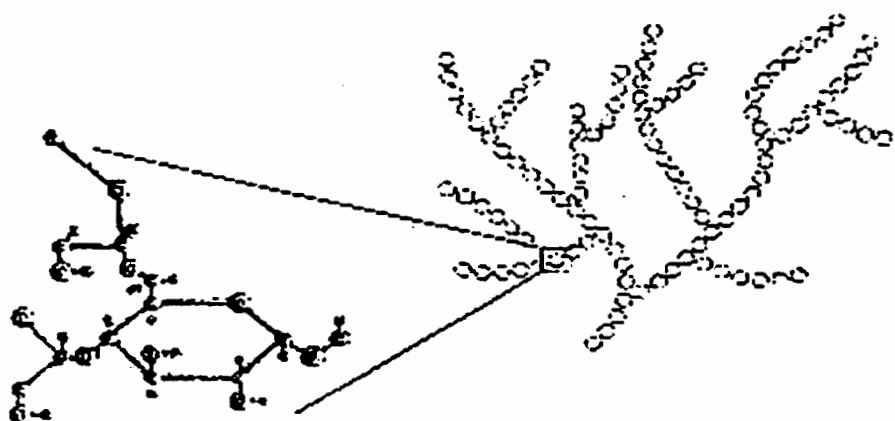
الوقود الذى لا يستفدى عنه الجسم فى أى وقت هو السكر المعروف بالجلوكوز glucose من الكلمة يونانية جيليكيس أو حلو). وعلى الرغم من أن الجلوكوز يوجد بصورة طبيعية في فواكه معينة، فإن معظم ما نستهلكه يأتي في صورة سكريات أكثر تعقيدًا، مثل السكروروز sucrose (سكر المائدة). واحدى السمات الأساسية للسكريات هي أنها يمكن أن تشكل مع بعضها سلسلة لتكوين البوليمرات (مركبات كيميائية بسيطة). والسكروروز بوليمر صغير جدا يتكون من جزء جلوكوز مرتبط بجزء فركتوز ليكونا معا ما يعرف بالسكر الثنائي disaccharide. وهناك نوع آخر من السكريات الثنائية المعروفة يعرف بسكر اللبن أو اللاكتوز (جزء جلوكوز مرتبط مع أحد السكريات التي تسمى جالاكتوز galactose)، ويوجد بالأمعاء الدقيقة إنزيمات تحول هذه السكريات الثنائية إلى عنصرتها الأصغر، وتجعل امتصاصهما أكثر سهولة ويجريان في الدم إلى الخلايا التي تحتاج إليهما.

والسمة المهمة في كيمياء الجلوكوز، هي أنه جزء صغير وبسيط، ويحتوى على ٦ ذرات كربون و٦ ذرات أكسجين و١٢ ذرة هيدروجين. هذه البساطة تجعل من السهل على الآلية المنتجة للطاقة داخل خلايانا أن تهدم بشكل مستمر جزء الجلوكوز إلى أجزاء أصغر فأصغر. وفي كل مرة يهدم فيها الجلوكوز تنتج الطاقة، وذلك لأنها يستخدم الطاقة لتكوين الروابط الكيميائية، وإن هذه الطاقة "تحترن" في الجزء الكامل. والطاقة المستمدّة من التمثيل الغذائي، أي أيضًا الجلوكوز (الكيفية التي يتحول بها الغذاء إلى أعضاء الجسم) تأخذ شكل المركب ثلاثي فوسفات الأدينوسين ATP، الذي يمكن حفظه واستخدامه عند الحاجة في عمليات مختلفة.

يحتاج الجسم في جميع الأوقات إلى مورد من الجلوكوز، حيث يعتمد المخ بدرجة كبيرة على الجلوكوز في إنتاج الطاقة، ويمكن لخلايا أخرى في الجسم أن تستخدم الدهون لإنتاج الطاقة، لكن المخ لا بد أن يستمد طاقته من الجلوكوز. ونتيجة لذلك، لا يمكن السماح لمستوى الجلوكوز في الدم بأن ينخفض بدرجة كبيرة حتى لو كان الشخص يتضور جوعاً، وإلا فسرعان ما تتعرض وظيفة المخ للخطر. وبعد الحفاظ على مستوى منتظم من الجلوكوز في المصل أحد الإنجازات العظيمة للجسم البشري.

وعندما نتناول وجبة طعام، فعادة ما نبتلع (طاقة) طعاماً أكثر مما يحتاجه الجسم على المدى القريب. ويترسب جزء من الطعام الزائد في صورة دهون، ويترسب أيضاً جزء منه في صورة جزء خازن للوقود يسمى جليكوجين (نشا حيواني). والجليكوجين عبارة عن بوليمير طويلاً جداً من جزيئات الجلوكوز ترتبط مع بعضها البعض في صورة معقدة وطويلة ومترفرعة، وتحترن أساساً في الكبد (شكل ٢). وعندما يفوتنا تناول وجبة طعام، ينشط إنزيم في الكبد، ويقوم بشق سلسلة الجليكوجين إلى العديد من جزيئات الجلوكوز، والتي تنتقل بعد ذلك من الكبد إلى الدم. هذه العملية تعرف بانحلال الجليكوجين glycogenolysis،

ويقوم بعض هرمونات الغدة الكظرية (الأدرينالين) بتحفيزها. وعلى ذلك، فإذا لم نتناول وجبة أو اثنتين من الطعام، فإن بعض الوقود المخزن الزائد في الكبد في صورة جليكوجين يمكن أن يمد الجسم (وخاصية المخ الذي يعتبر أكثر أجزاءه أهمية) بمصدر من الجلوكوز لفترة من الزمن. ولسوء الحظ، فإن الكبد له قدرة محدودة على احتزان الجليكوجين، حيث يستنزف معظمه في غضون يوم أو نحو ذلك. وفي هذه الحالة، فإن الطريقة الوحيدة لاستمرار توفير الجليكوجين (بدون تناول الطعام) هي تحويل الأحماض الأمينية (من بروتين) والجلسرين (من ثلاثيات الجلسرید) إلى مواد كيميائية جديدة يمكن للكبد أن يحولها بدوره إلى جلوكوز. وهذه العملية تعرف بتكون الجلوكوز من مصادر غير كربوهيدراتية (glycogenolysis) تكون جلوكوز جديد)، يمكن أن تستمر ما دام هناك قدر وافر من مخزون الدهون والبروتين. وقد عاش مرضى عن الطعام ما يقرب من شهرين بلا طعام ولا يقتاتون شيئاً سوى الماء والفيتامينات.



شكل (2) جليكوجين

يظهر هنا جزء صغير فقط من هذا البوليمر النشوئي. وكل شكل مدارسي الأضلاع عبارة عن جزء جليكوجين، يتصل بطرفيه بجيرانه من جزيئات الجلوكوز لكن يتجمع بشكل محكم في الكبد.

## الجلسيريدات الثلاثية Triglycerides

يوجد بالوجبة المتوازنة التي يتناولها الإنسان حوالي 30% من سعراتها الحرارية في صورة دهون معظمها جلسيريدات ثلاثة triglycerides، وفي المملكة الحيوانية، تؤدي الدهون بعض الأغراض، مثل توفير طبقة عازلة من الدفع وتغليف الأعضاء الداخلية للجسم من أجل حمايتها. غير أن السمة الأكثر أهمية للدهون في البشر هي قدرتها على العمل كمصدر للطاقة عندما لا يتوفّر الطعام.

يتكون الجلسيريد الثلاثي من جزئيه جليسروول يحتوى على ثلاث ذرات كربون ترتبط كل منها بأحد الأحماض الدهنية. وارتباط الأحماض الدهنية بالجليسروول له قابلية الانعكاس؛ حيث يمكن للإنزيمات المسماة بالليزات lipases أن تحول الجلسيريد الثلاثي إلى ثلاثة أحماض دهنية وجزئه جليسروول. وعندما يتحرر حمض دهني من جزئه جلسيريد، فإننا نطلق على هذا الحمض "حمضاً دهنياً حرًا free fatty acid".

وإذا ما تعرض شخص لفترة صيام أو جوع طويلة، تصبح الكريوهيدرات المخزنة في الكبد المصدر الأول الذي تستمد منه الطاقة، إلا أنه في غضون يوم أو اثنين تستنزف كمية السكر المخزنة في صورة جليكوجين في الكبد، وإن لم توجد صورة بديلة من الوقود فلا يمكننا البقاء طويلاً بدون غذاء. بينما نستطيع من خلال وجود قدر كافٍ من الجلسيريدات الثلاثية البقاء لأسابيع أو شهور دون غذاء، بشرط توافر الماء (وبطبيعة الحال فإن صحتنا سوف يعتريها الهزال).

وكلما توفر المزيد من الجلسيريدات الثلاثية بالجسم استطعنا مقاومة الجوع. ولسوء الحظ، كلما توفر لدينا مزيد من الجلسيريدات الثلاثية أصبحت أجسامنا أكثر بدانة أيضاً، وذلك لأن الخلايا الدهنية adipocytes هي المركز الذي تراكم فيه الجلسيريدات الثلاثية، ويمكن أن تتضخم الخلية الدهنية بدرجة هائلة حتى تستوعب قدرًا كبيرًا من الجلسيريدات الثلاثية.

ولما كانت الجلسريدات الثلاثية جزيئات كبيرة ومكتنزة فليس من السهل امتصاصها في الأمعاء، والليبيزات التي يطلقها البنكرياس في الأمعاء يحتاجها الجسم لتحويل الجلسريدات الثلاثية إلى أحماض دهنية وجلسريدات أحادية، والتي تعتبر أصغر، ويمكن امتصاصها بسهولة في جدار الأمعاء. وما إن تدخل الأحماض الدهنية والجلسريدات الأحادية الخلايا المغوية، فإنها تتجمع مرة أخرى في صورة جلسريدات ثلاثة وتجري في مجرى الدم. وعندما تصل إلى خلية دهنية فإنها تحلل مرة أخرى وتنتقل عبر غشاء الخلية الدهنية وتتجمع مرة أخرى في صورة جلسريدات ثلاثة. وبصورة غير مباشرة كما يبدو، فإن هذه العملية هي الطريقة الممكنة الوحيدة لامتصاص ونقل وتخزين هذه الجزيئات الكبيرة المعقدة.

وعندما يتضور شخص من الجوع أو يشعر بإجهاد، تقوم الهرمونات بتشييط إنزيم ليبارن خاص داخل الخلايا الدهنية يقوم بتحويل الجلسريدات الثلاثية المختنزة إلى أحماض دهنية وجليسرونول، حيث تجري بعد ذلك في مجرى الدم. وما يحدث في الخطوة التالية يكون ملفتاً للنظر، فجميع الخلايا الموجودة بالجسم ما عدا الخلايا الموجودة بالمخ، تهين نفسها لاستخدام الأحماض الدهنية - فضلاً عن استخدام الجلوكوز - على أنها المصادر الأولى للطاقة. وفي الواقع، فإن الهرمونات ذاتها التي تشطط جلسريداً ثلاثة على الانهدام تمنع أيضاً الخلايا غير المخية من استخدام الجلوكوز، بحيث لا يصبح أمامها سوى استخدام الأحماض الدهنية من أجل البقاء. ومثل الجلوكوز، يمكن أن تتحول الأحماض الدهنية إلى ثلاثة فوسفات الأدينوسين من أجل الحصول على الطاقة. ومع ذلك، فإن المخ ليس لديه القدرة على استخدام الأحماض الدهنية كحقيقة الجسم، وعلى ذلك لابد أن يستخدم الجلوكوز. بالإضافة إلى ذلك، فإن الهرمونات التي تمنع الخلايا خارج المخ من استخدام الجلوكوز لا تشطط داخل المخ.

ولذا، عندما يكون الوقود نادرا، يحصل المخ على كل الجلوكوز الذى يحتاجه، ويستخدم باقى الجسم ما يحتاجه من الأحماض الدهنية. وماذا يحدث للجليسرول؟ إنه ينتقل إلى الكبد، التى يمكنها أن تلتقطه من الدم، ومن خلال مسار كيميائى حيوى آخر، تحوله إلى جزء جلوكوز، يمكن أن يستمر فى تغذية المخ. وينبغي ألا يكون هذا مدهشا؛ لأن الجليسرول جزء يحتوى على ثلاثة ذرات كربون، وهو أساساً نصف جزء الجلوكوز المحتوى على 6 ذرات كربون.

### الأحماض الدهنية Fatty Acids

يبدو أن الأحماض الدهنية هي الموضة السائدة هذه الأيام، فنحن نسمع عن الأحماض الدهنية غير المشبعة<sup>(1)</sup> من النوع المخالف trans fatty acids والأحماض الدهنية المشبعة<sup>(2)</sup> omega fatty acids. والأحماض الدهنية أوميجا ٣ برغم أهميتها، فإنها لبيبات بسيطة جداً بالفعل، وتتكون من خيط من ذرات كربون (يتراوح طوله عادة ما بين 16 إلى 24 ذرة كربون) ومجموعة حمضية في أحد أطرافه. والمجموعة الحمضية هي المجموعة ذاتها الموجودة في نهاية الأحماض الأمينية وتسمى حمض كربوكسيلي carboxylic acid. والحمض الأميني عبارة عن حمض كربوكسيلي ومجموعة إضافية تحتوى على هيدروجين في أحد الأطراف تسمى مجموعة الأمين amino group. والحمض الدهنى، هو حمض كربوكسيلي يرتبط بسلسلة كربون تعرف بالهيدروكربون hydrocarbon، لأنها تحتوى على هيدروجين وكربون فقط).

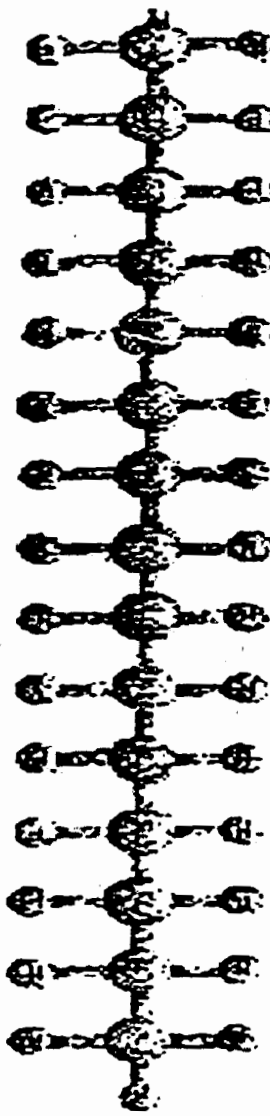
---

(1) حمض دهنى غير مشبّع ووضع الرابطة الزوجية فى المكان أوميجا له أهمية غذائية. 2- الحمض الدهنى الناتج عن هدرجة حمض دهنى غير مشبّع (الموجود فى الزيد النباتى، الأطعمة القليلة، إلخ. ويرفع مستويات الكوليسترون) - الإنترنت - (المترجم).

(2) الأحماض الدهنية المشبعة: مركب كربونى عضوى يوجد بصفة طبيعية فى الدهون الحيوانية والنباتية والزيوت. الإنترنت - (المترجم).

وإذا ما انضمت أو ارتبطت كل ذرة كربون بذرة كربون مجاورة لها في أبسط صورة ممكنة، فإننا نقول إن الحمض الدهنى قد أصبح مشبعا (شكل 3). وبمعنى آخر، ترتبط كل ذرة كربون (ما عدا ذرات الكربون الموجودة في نهاية السلسلة) بذرتى كربون آخرين، ذرة على كل جانب، بالإضافة إلى ذرتى هيدروجين. وتوجد الأحماض الدهنية المشبعة بشكل نموذجي في الدهون الحيوانية، وأكثر هذه الأحماض شهرة هو الحمض الإستياريك، أو ما يطلق عليه اختصارا الإستيارات

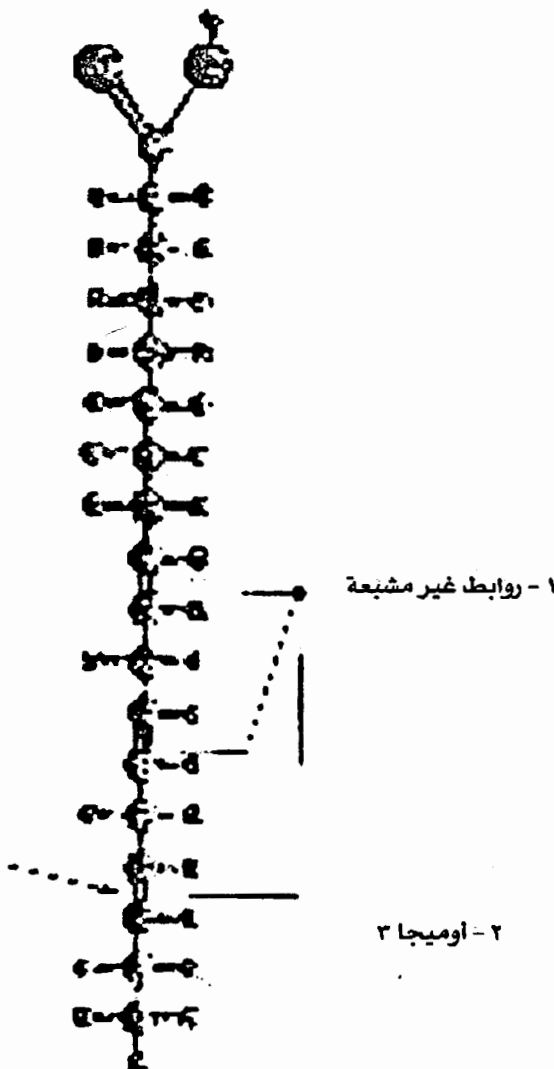
.stearate



(شكل 3)

الدهون المشبعة: عندما تساهم جميع ذرات الكربون، ما عدا النزارات الطرفية، في تكوين روابط فردية ومع ذرات الهيدروجين، يقال إن الجزيء قد أصبح حمض دهنياً مشبعاً. وهذا الجزيء المبين هو البابلتيك palmitic acid الذي يتم الحصول عليه من زيت التغيل palm oil.

وإذا ما تم إبعاد بعض ذرات الهيدروجين من ذرات الكربون المجاورة، فلن تكون ذرات الكربون هذه مكتملة الارتباط بالهيدروجين على تكافؤاتها الأربع، وتصبح غير مشبعة. وفي تلك الحالة، ستزدوج ذرات الكربون وتشكل نوعاً خاصاً من الروابط يعرف بالرابطة المزدوجة double bond (انظر شكل 3). وقد يكون في الأحماض الدهنية غير المشبعة رابطة واحدة مزدوجة، تشارك فيها ذرة كربون متجاورتان إلكترونات إحداهما الأخرى، بدلاً من أن تشارك ذرة هيدروجين. ويقال إن هذه الأحماض الدهنية أحادية عدم التشبع؛ لأن مجموعة واحدة فقط من الهيدروجينات غير موجودة. وإذا وجدت روابط مزدوجة متعددة، يقال إن الحمض متعدد عدم التشبع. وتوجد الأحماض الدهنية غير المشبعة بصورة نموذجية في الخضروات وزيت الأسماك؛ ومن أشهرها حمض الأولييك (أولييات)، وحمض اللينوليك (لينوليات) وزيت النزرة، وما يسمى بالأحماض الدهنية أوميغا-3، وحيث إن موضع الرابطة المزدوجة مرقم بالنسبة لنهائيات الجزيء، فإن الحمض الدهني أوميغا-3 له رابطة مزدوجة، على ذرة الكربون الثالثة من بداية (الجزء غير الحمضي) الحمض الدهني. (بالنسبة للحمض الدهني غير المشبوع في الوضع الفراغي المضاهى (انظر شكل 4) ويساعد نظام الترقيم هذا العلماء على تصنيف الأحماض الدهنية. وعلى سبيل المثال، فالأحماض الدهنية أوميغا - 3 وأوميغا - 6 لها خواص كيميائية وتأثيرات بيولوجية مختلفة).



(شكل 4)

الدهون غير المشبعة: هذا حمض دهني عديم التشبع، حيث به العديد من روابط كربون - كربون الزوجية بسبب إزالة ذرات الويبروجين.

إذا كانت ذرتا الهيدروجين الباقيتان في زوج رابطة مزدوجة لذرات الكريون كلاهما في نفس الجانب من ذرات الكريون، كما هو الحال عادة، فإن الحمض الدهني يسمى بالحمض الدهني المضاهر cis؛ وعندما تكون ذرتا الهيدروجين في جانبين متقابلين عبر الرابطة المزدوجة يسمى الحمض الدهني بالحمض الدهني المخالف trans. وليس من الضروري أن تكون أوضاع ذرات الهيدروجين في الأحماض الدهنية المضاهرة والمخالفية في أوضاع ثابتة، حيث خلال تصنيع الزيد النباتي، يتحول تركيب بعض الأحماض الدهنية المضاهرة إلى تركيب مخالف، وعلى الرغم من أن هذا يحسن اتساق وثبات الزيد النباتي، فإنه ينشأ عن ذلك ليبيدا شاذ لا تزال آثاره على الصحة مثار جدل. وتقترح الأبحاث العلمية الحديثة أن بعض الأحماض الدهنية المخالفية قد تؤثر على قدرة الكبد على التخلص من الكوليسترون الموجود بالدم، وبذلك تسهم بشكل أكبر من المعتاد في زيادة مستوى الكوليسترون.

وعندما تزدوج الروابط الكريونية (غير مشبعة)، فإنها تصبح أقل ثباتاً، ونتيجة لذلك، تميل الأحماض غير المشبعة للانصهار بسهولة (أي عند درجات حرارة منخفضة) وتتحول إلى زيوت (سوائل) في درجة حرارة الغرفة. ومن ناحية أخرى، تعتبر الأحماض المشبعة أكثر ثباتاً وعادة ما تكون صلبة في درجة حرارة الغرفة، إلا أنه عندما يتم تسخين جمجم مشبع بدرجة كافية، فإنه ينصهر (الشحم في مقالة التحمير بعد طهي الهايمبورجر). وفي المقابل، إذا ما تم تبريد حمض دهن غير مشبع بدرجة كافية، فإنه يصبح مادة صلبة.

ارتبطت الأحماض الدهنية غير المشبعة بالعديد من الفوائد الصحية، والتي من بينها الوقاية من السرطان ومن تصلب الشرايين (تصلب جدران الشرايين من الداخل بسبب تراكم الدهنيات والمواد الليفية هناك) ومن ارتفاع الكوليسترون وغيرها، على الرغم من أن آلية هذه الوظائف الوقائية لا تزال مجهولة. ومع أن

الدهون المشبعة لا تكون خطيرة عند تناولها بمقادير عادلة، فإنها تسبب ارتفاعاً في مستوى الكوليستيرون واعتلال القلب إذا ما تم تناولها بافراط. ومن بعض التفسيرات أن تأثير الأحماض المشبعة على الصحة والمرض يرجع إلى أن دهون الغذاء الزائدة تحول عن طريق الكبد إلى كوليستيرون عن طريق سلسلة معقدة من التفاعلات الإنزيمية. ونتيجة لذلك، ينبغي أن تكون وجبة الغذاء الصحية ليس فقط من كميات منخفضة الكوليستيرون، ولكن أيضاً كميات أقل من الأحماض الدهنية المخالفة والدهون المشبعة.

## الأنسولين Insulin

يعتبر الأنسولين من غير شك من بين الهرمونات الأكثر أهمية في جسم الإنسان. والأنسولين مثل العديد من الهرمونات عبارة عن جزء بروتيني صغير، لكن له تركيباً معقداً ومثيراً للاهتمام. وينتج الأنسولين داخل البنكرياس- pancreas في صورة سلسلة أحادية طويلة من الأحماض الأمينية. وينطوي الجزء المكتمل على نفسه بسبب الرابط الكيميائي بين الأحماض الأمينية من نوع سستين. ويطلب التشكيل والتغذية الصحيح للأنسولين أيضاً كميات ضئيلة من الزنك كذرة معدنية مشحونة بشحنة كهربائية، وهذا هو أحد أسباب وجوب توافر كمية صغيرة من الزنك في الوجبة الصحية. (إلا أن نقص الزنك ليس بالأمر الشائع، حيث يوجد الزنك في بعض الأطعمة مثل اللحوم والبيض والبقوليات واللبن والحبوب والبن دق وغيرها).

لماذا يحظى الأنسولين بهذه الأهمية؟ يعرف العديد من الناس أن الأنسولين يقوم بتنظيم سكر الدم. وتحديداً، فإن الأنسولين مطلوب للسكر (الجلوكوز) لاجتياز الأغشية التي تغطي جميع الخلايا في الجسم. وتعمل أغشية الخلايا ك حاجز ضد المركبات التي تذوب في الماء، وتحمّنها من دخول الخلية أو الخروج منها. ولولا وجود الأغشية لتسررت محتويات الخلايا وماتت في النهاية. ولما كانت

الأغشية تعمل بصورة جيدة، فإنها تتشئ حاجزاً لا يمكن أن تخترقه حتى على الجزيئات الصغيرة نسبياً مثل الجلوكوز. ولإدخال جلوكوز في خلية، يتطلب الأمر وجود حامل من نوع ما يتعلّق به الجلوكوز خارج الخلية، بعد ذلك يقذفه عبر الغشاء، ويلقى بالجلوكوز داخل الخلية. والأنسولين هو الهرمون الذي يؤدي إلى إنتاج الجزيئات الحاملة للجلوكوز. وبدون الأنسولين، لن يكون هناك عدد كافٍ من حوامل الجلوكوز، ونتيجة لذلك فأى جلوكوز ولو بكمية قليلة يصبح غير قادر على عبور غشاء الخلية والدخول إلى الخلايا. ونتيجة لذلك بدون الأنسولين ستتصوّم الخلايا على الرغم من كونها مغمورة في بحر من مصادر الوقود، وهذا ما يحدث في مرض السكر.

وللأنسولين مهام أخرى عديدة في الجسم، من بينها نقل الأحماض الأمينية عبر الأغشية وزيادة النمو والتمييز. ويعمل الأنسولين أيضاً على تخزين الدهون كوسيلة لتوفير مصدر للطاقة أثناء فترات الجوع. ويظهر المرض على معظم الأشخاص المصابين بمرض السكر في منتصف العمر، وعادةً ما يكون بعد فترة زيادة وزن مزمنة وقلة النشاط الرياضي. ويمكن تمييز هؤلاء الأفراد عن القلة من الأشخاص الذين تظهر عليهم أعراض المرض في فترة مبكرة من الحياة. وفي الحالة الأخيرة، ينجم المرض عن تلف جزء من البنكرياس الذي يقوم بإنتاج الأنسولين (نتيجة استجابة شاذة للمناعة). وعادةً ما يحدث المرض للأشخاص البالغين نتيجة خلايا في الجسم فقدت حساسيتها الطبيعية للأنسولين، على الرغم من أن الأنسولين لا يزال ينتج من البنكرياس.

وتعتمد طرق علاج مرض السكر على الشكل الموجود عليه المرض، فإذا كان لدى الشخص ما يسمى بالنوع الأول من مرض السكر، فيجب أن يستبدل الأنسولين يومياً عن طريق الحقن أو بالوسائل الأخرى، لأن بنكرياس الشخص لا يمكنه صنع الأنسولين. وفي الشكل الأكثر شيوعاً من المرض، النوع الثاني من

مرض السكر، تتوفر وسائل العلاج الأخرى، وغالباً ما تكون التمارين الرياضية وإنقاص الوزن كافية لاستعادة حساسية خلايا الجسم للأنسولين الآتى من البنكرياس. وفي الحالات الأكثر شدة، يمكن تناول عقار يحفز البنكرياس على إفراز الأنسولين بفعالية، ومن هنا يتوفّر الكثير من الأنسولين للخلايا عند ذلك، فسوف يعوض عن نقص الحساسية. وإذا ما فشل هذا العلاج، يجب حينئذ حقن الأنسولين يومياً لتوفير كميات كافية للتحفيز على إنتاج حوامل الجلوكوز.

### ثلاثي فوسفات الأدينوسين ATP, Adenosine Tri-phosphate

جميع صور الوقود التي ناقشناها في هذا الفصل تذوب في البيئة المائية للسيتوبلازم، وهي الفراغ الملوء بالسائل داخل الخلايا. وعلى الرغم من أن السكريات والدهون تعتبر مصادر الطاقة لأجسامنا، فإنها لا تستطيع القيام بالتفاعلات الكيميائية التي تعتبر من العمليات الأساسية للحياة. وبدلاً عن ذلك، تأتي الطاقة المطلوبة للبحث على هذه التفاعلات في صورة جزء صغير يتكون بوفرة في كل مرة "يحرق" فيها حمض دهني أو جزء جلوكوز داخل خلية.

تجمع مصادر الوقود في الطعام داخل بنائها شكلاً من أشكال الطاقة الكامنة أو المخزنة، التي تتكون من الطاقة التي تحصل عليها لصنع الروابط الكيميائية بين الذرات التي يتشكل منها كل جزء وقود. وفي النهاية، تستمد الطاقة المخزنة من جزيئات الوقود من ضوء الشمس: تزود الفوتونات القادمة من الشمس خلايا النبات بالطاقة الكافية لصنع موادها الغذائية. وتأكل الحيوانات النباتات، وتفترس الحيوانات أكلات اللحوم الحيوانات الأكلة للنبات. وعلى ذلك تنتقل الطاقة المستمدّة من ضوء الشمس إلى سلسلة الغذاء، وتعد القدرة على استعادة تلك الطاقة وتخزينها في صورة كيميائية يمكن استخدامها عند الحاجة في غاية الأهمية لبقاء الحيوان. وتأخذ الطاقة شكل جزء يسمى ثلاثي فوسفات

الأدينوسين أو ATP، ويعتبر جزيئاً غير عادي نوعاً ما، إذ يتكون من سكر (ريبيوز) وقاعدة غنية بالنتروجين تسمى أدينين، وسلسلة من ثلاثة جزيئات فوسفات.

ويعرف الريبيوز - أدينين بالعمود الفقري لثلاثي فوسفات الأدينوسين، بالأدينوسين ويوجد بكثرة في الأنسجة النباتية والحيوانية، ولذلك يعتبر جزءاً من وجبتنا الغذائية المعتادة. وعندما تحرق الكربوهيدرات أو الدهون داخل بنيات خلوية متخصصة تسمى ميتكوندريا mitochondria، تنهدم الروابط الموجودة بين ذرات الكربون والأكسجين والهيدروجين، وهذا من شأنه أن يطلق بعض الطاقة الحبيسة التي كانت مخترنة في تلك الروابط التي كونت الروابط لأول مرة. وتخرج بعض الطاقة المنطلقة في صورة حرارة، وهي الحرارة التي يجعلنا نشعر بالدفء في يوم بارد. بيد أن جزءاً آخر من الطاقة يتم استرداده من رابطة كيميائية أخرى، أي من رابطة ثلاثة ثلاثي فوسفات الأدينوسين. وإضافة مجموعات الفوسفات إلى الأدينوسين في الأساس هو لاختزان الطاقة المستمدة من ضوء الشمس إلى الوقود، وبعد ذلك يعاد توجيه الطاقة في الوقود إلى الروابط الكيميائية الموجودة في ثلاثة فوسفات الأدينوسين. وهذا ملائم تماماً، حيث يمكن لروابط الفوسفات في ثلاثة فوسفات الأدينوسين أن تكسر بسهولة، وتطلق طاقتها المخترنة في العملية. وعلى ذلك، تحفظ كل الخلايا بمورد وافر سريع من الطاقة في سينيوبلازمها في صورة ثلاثة فوسفات الأدينوسين ATP.

فيما تستخدم الطاقة الموجودة في ثلاثة فوسفات الأدينوسين، أحد الأمثلة الموجودة بشكل ثابت هو تحويل أحد الجزيئات إلى جزئه آخر بواسطة إنزيم. والمثال الشائع الآخر هو تزويد ألياف الأكتين والميوسين بالطاقة داخل خلايا العضلات (كما سنرى بالتفصيل في الفصل السادس). ومع ذلك هناك قوة أخرى مطلوبة لتشغيل "المضخات" الخلوية التي تحافظ على التوازن الإلكترونوليتي الصحيح داخل وحول خلايانا. إنه تابع بسيط: ضوء الشمس، والنباتات، وأكلات

العشب وأكلات اللحوم، وتحلل الروابط الكيميائية في الوقود، واستعادة الطاقة من ثلاثة فوسفات الأدينوسين.

ملحوظة أخرى في قصة ثلاثة فوسفات الأدينوسين: إذا انفصلت مجموعتي الفوسفات الأخيرتين عن ثلاثة فوسفات الأدينوسين، ينتج جزءٌ واحدٌ يعرف بأحادي فوسفات الأدينوسين adenosine mono-phosphate (لأنه لا يوجد به سوى مجموعة فوسفات واحدة). ومجموعة الفوسفات الواحدة بدون وجود مجموعة فوسفات أخرى ترتبط بها، تتحلق، أي أنها ترتبط بمنطقتين من جزء الريبوzo في مركب أحادي فوسفات الأدينوسين. وهذا الجزء الجديد، المعروف بأحادي فوسفات الأدينوسين الحلقي cyclic AMP له أهمية كبيرة، حيث يعمل كحلقة وصل لنقل الإشارات التي تصل من خارج الخلايا إلى داخلها. وعلى سبيل المثال، عندما ينشط هرمون معين جزء المستقبل على غشاء الخلية، فإن أحادي فوسفات الأدينوسين الحلقي يتكون داخل الخلية بواسطة إنزيم يقطع ثلاثة فوسفات الأدينوسين. وبعد ذلك ينفذ أحادي فوسفات الأدينوسين إلى داخل الخلية، ويبداً مجموعة من الأنشطة الأساسية اللازمة لبقاء الخلية والكائن العضوي. إنه الاكتشاف الذي حصل بسببه إيرل سوثرلاند<sup>(1)</sup> Earl Sutherland على جائزة نوبل في خمسينيات القرن العشرين.

---

(1) إيرل ويلبر سوثرلاند الابن (19 نوفمبر 1915 - مارس 1974)، عالم عقاقير أمريكي ومتخصص في الكيمياء الحيوية، ولد في بورنليجام، كانساس، وفاز بجائزة نوبل في علم وظائف الأعضاء أو الطب في 1971 لاكتشافاته المتعلقة بآلية عمل الهرمونات، وخصوصاً الأدرنالين، عن طريق رسلٍ ثانية (مثل الأدينوسين الدوري أحادي الفوسفات). الإنترنت- (المترجم).



### **الفصل الثالث**

## **صور الهضم المختلفة**

## **الجيد والضار والقبيح**

والآن، وبعد أن رأينا كيف يتم تخزين واستخدام الوقود الذي يمد خلايا الجسم بالطاقة، سوف ندرس كيف يتم هضم وامتصاص الوقود والجزيئات الأخرى، ثم ندرس أيضا الكوليستروл، ذلك الجزء المهم ودوره المعقّد في صحة الإنسان الطبيعية - ودوره الذي يصبح ضارا بالصحة عندما تزيد نسبته في الدم.

يتطلب معظم عمليات الهضم وجود إنزيمات، وإنزيمات بروتينات عادية، لكنها فريدة في إمكانها الارتباط أى التعلق بجزء معين، مثل بروتين آخر، وتقطيع ذلك الجزء إلى قطع أصغر. وقد تقوم إنزيمات في أماكن أخرى بالجسم بعكس ذلك، حيث تنشئ جزيئات كبيرة من جزيئات أصغر، وفي الأمعاء، تقوم الإنزيمات عادة بتقطيع الجزيئات الكبيرة إلى جزيئات أصغر يمكن نقلها وامتصاصها بسهولة عبر خلايا الأمعاء ومنها إلى مجرى الدم. وعلى ذلك فإن وجبة الطعام المحتوية على بروتين، وجليسيريدات ثلاثية وسكريات معقّدة (سكر ثانى) تتحلل إلى أحماض أمينية، وأحماض دهنية وسكريات بسيطة على التوالي، وتمتص هذه الجزيئات الأصغر بعد ذلك وتنقل عبر مجرى الدم إلى الأماكن التي يحتاجها الجسم. ولهذا السبب بالتحديد، فإن الأشخاص الذين يتعاطون

الأنسولين للسيطرة على مرض السكر، فى مقابل السيطرة على المرض عن طريق اتباع رجيم أو ممارسة الرياضة أو تعاطى العقاقير، يجب أن يأخذوا أنسولين عن طريق الحقن. فلو أخذ الأنسولين بطريق الفم، فإن الإنزيمات الموجودة فى الأمعاء ستهدىم الأنسولين إلى مكوناته من الأحماض الأمينية، والتى يمتصها الدم وتنقل إلى الجسم بعد أن تتحول إلى بروتينات أخرى. بيد أنه فى المستقبل القريب، سوف يتوفى لدى الصيدليات الأنسولين الذى يستشق على هيئة رذاذ عن طريق الأنف؛ مما يخفف الألم الذى يعانيه بعض المرضى عند تعاطيهم الأنسولين بطريق الحقن.

بيد أن هناك بعض الجزيئات الصغيرة نسبيا لا تحتاج لأن تهدىمها الإنزيمات قبل امتصاصها، والكوليسترون أحد هذه الجزيئات، والذى نظرا لأهميته فى الأمراض البشرية يستحق أن نوليه عناية خاصة.

### الكوليسترون Cholesterol

يعتبر الكوليسترون بصفة عامة أحد شرور الغذاء الكلى فى العصر الحديث، وقد تكون زيادة نسبة الكوليسترون أكثر من اللازم ضارة بالإنسان، لكن الأمر المثير للدهشة أننا لا نستطيع العيش فى وجود قدر قليل جدا من الكوليسترون أيضا؛ لأنه مكون من مكونات أغشية الخلايا، وهو المادة التى تتشكل منها جزيئات حيوية أخرى.

الكوليسترون عبارة عن ليبيد (دهن)، أى أنه يسهل ذوبانه فى الزيت، لكنه يذوب ببطء فى الماء. وللكوليسترون تركيب يتكون من عدة "حلقات" من ذرات الكربون (انظر شكل 5) ولما كان الكوليسترون ليبيداً فإنه ينتقل بسهولة عبر أغشية الخلايا الغنية بالزيت الموجودة بالأمعاء. ولما كان الكوليسترون لا يذوب بصورة جيدة فى الماء، والدم يتكون معظمه من الماء، فإن الكوليسترون لا يذوب بشكل جيد فى الدم، وهنا تكمن المشكلة. فلكل ينتقل الكوليسترون فى الدم الذى

يتكون في معظمها من الماء، يجب أن يحزم بطريقة صحيحة، ولا فإنه لن يذوب بشكل جيد ويترسب على هيئة مادة صلبة في الدم. وعندما يتربس الكوليستروول في الدم فإنه يتعلق بجدران الأوعية الدموية ويشكل نواة تصبح فيما بعد نتوءاً زيتياً يؤدي إلى تصلب الشرايين atherosclerotic. وفي حقيقة الأمر أن النتوءات الزيتية المتقدمة تتكون، إلى حد كبير، من الخلايا العضلية للأوعية الدموية، لكنه يعتقد أن هذه الخلايا تحفظ على التكاثر في وجود ترسيبات الكوليستروول وعوامل أخرى. وكلما تضخم النتوء الزيتى يمكنه أن يحدث انسداداً للوعاء الدموي بحيث تقل كمية الدم المارة خلال هذا الوعاء الضيق، وتصبح خلايا الجسم التي تمدها هذه الأوعية بالدم محرومة من الأكسجين والمواد الغذائية. وإذا حدث ذلك في شرايين القلب (والتي لأسباب غير معروفة تتعرض بصفة خاصة لتكون النتوءات الزيتية)، فإن خلايا القلب تموت، ويؤدي ذلك إلى عجز القلب عن القيام بوظائفه (فشل القلب).

ولكي ينتقل الكوليستروول في الدم، يتم دمج معظمه في تركيبات كبيرة تسمى بروتينات دهنية. وكما يدل اسمها، تتكون البروتينات الدهنية من دهون وبروتينات. والبروتين الذي يحيط بالكوليستروول ويزن في الماء، يعمل كوسيلة لمنع الكوليستروول من الترسب، ويعمل أيضاً كوسيلة لنقل الكوليستروول إلى الأماكن التي تحتاجه.

وفي أحد أنواع البروتينات الدهنية، الذي يسمى بالبروتين الدهني عالي الكثافة (HDL) تكون كمية الكوليستروول والدهون الأخرى المتجمعة مع البروتين منخفضة نسبياً. وعادة ما يكون لدى النساء نسب أعلى من البروتين الدهني عالي الكثافة عن النسبة الموجودة لدى الرجال، وذلك إلى حد ما؛ لأن الأستروجين يحفز على تكون البروتين الدهني عالي الكثافة، في حين يعيق التستسترون تكوين البروتين الدهني عالي الكثافة.

وفي بروتين دهنى آخر، يسمى البروتين الدهنى منخفض الكثافة (LDL) تكون نسبة الكوليسترون إلى البروتين عاليه (علمًا بأن كثافة الجزيء منخفضة؛ لأن الدهون أقل كثافة من الماء؛ وبمعنى آخر إن الدهون تطفو فوق سطح الماء). وتجلب البروتينات الدهنية عاليه الكثافة الكوليسترون الخاص بها إلى الكبد، حيث يمكن تنقية الدورة الدموية منه؛ وعلى ذلك، يطلق على هذا النوع من الكوليسترون **كوليسترولاً حميداً**. good cholesterol ويتم التخلص من البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة أيضًا من الدم، إلى حد ما، عن طريق الكبد، لكنها عندما توجد بكميات كبيرة فإنها تراكم في الدورة الدموية. والكوليسترون الموجود في البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة هو الذي يؤدي إلى تكون النتوء الزيتى؛ ولذلك يسمى الليبوبروتين منخفض الكثافة **بالكوليسترون الضار bad cholesterol**. وفي حقيقة الأمر، فإن الكوليسترون الموجود في البروتين الدهنى عالى الكثافة والبروتين الدهنى منخفض الكثافة متماثلان من الناحية الكيميائية.

وقد يتadar سؤال، لماذا يحتاج الجسم إلى الكوليسترون في حين أن وجوده في الدم يمكن أن يسبب هذه المشاكل؟ هناك ثلاثة أسباب رئيسية على الأقل: أولها، أن الكوليسترون جزء مهم في تركيب جميع أغشية (جدر) الخلايا؛ وبدونه تتخذ أغشية الخلايا صفة شبيهة بالسائل تؤدى إلى الإخلال بوظيفة الخلية، وثانياً، يستخدم الكوليسترون في تكوين أو تخليق أملاح الصفراء في الكبد المطلوبة لهضم الدهون. وأخيراً وليس آخراً، يعتبر الكوليسترون العنصر الأساسي والجزء الأهم الذي تصنع منه هرمونات الأستيرويد في الجسم مثل الكورتيزول والأندروسترون والتستيرون والبروجيسترون والإيستروجين.

### الصفراء Bile

في الكبد، يتم حجز بعض الكوليسترون من مجرى الدم وتحويله إلى صفراء. وتفرز الصفراء في كيس المراة، حيث يتم تخزينها إلى أن يتم تناول الوجبة

التالية. وعند تناول وجبة الطعام التالية تنطلق الصفراء من المراة إلى الأمعاء، حيث تساعد على هضم الأغذية الدهنية.

والصفراء ليست جزئاً واحداً لكنها في الحقيقة خليط من الجزيئات، تشمل على إليكتروليتات ومواد صبغية (ملونة) ودهون مشحونة بشحنة كهربائية تسمى بالفوسفوليبيدات، وجزئيات مشتقة من الكوليستيرون تسمى أحماض الصفراء. والمواد الصبغية هي مركبات متحللة صفراء اللون من البيليروبين bilirubin، والتي تعتبر في حد ذاتها منتجًا متخللاً من الهيموجلوبين من خلايا دم حمراء هرمة. ولا تدخل المواد الصبغية في عملية الهضم، ولذلك يتم التخلص منها في البراز. وعلى ذلك، عندما تشيخ خلايا الدم الحمراء وتموت، ينتهي مصير الهيموجلوبين إلى بيليروبين في الصفراء.

وأحماض الصفراء الرئيسية مادتان تسميان حمض الكوليك cholic acid وحمض الكينو ديوكسى chenodeoxycholic acid. يتكون كلاهما من الكوليستيرون. ويستخلص الكبد الكوليستيرون من الدم ويحوله إلى هذين الحمضين الصفراوين، ويرسلهما إلى المراة عن طريق قناة تصل بينهما. وعندما يتم هضم وجبة طعام تحتوى على دهون، تستشعر خلايا خاصة في الأمعاء وجود الدهون وتطلق هرموناً في الدم يسمى هرمون منشط حركة المراة، (الكوليستوكينين Ck) ويصل هذا الهرمون في النهاية إلى (الحوصلة الصفراوية) المراة، حيث يحفز على تقلص جدار المراة. ويفرز عصارة الصفراء للخارج عن طريق قناة أخرى إلى الأمعاء، حيث تختلط بالطعام المهضوم، ولا تعود الصفراء إلى الكبد (الموضع الذي نشأت فيه) لكن ينتهي بها الحال في الأمعاء.

وأحماض الصفراء غريبة بعض الشيء؛ لأن بها جزءاً حمضيّاً وآخر دهنيّاً. وعلى الرغم من أنها تشبه الكوليستيرون في تركيبها فإنه يوجد في إحدى نهايتيها مجموعة كريوكسليك الحمضية، وهذا يعطيها خاصية غير عادية في أن بها جزءاً (النهاية الحمضية) يذوب في الماء، وجزءاً آخر (النهاية التي تكون أكثر شبهًا بالكلوستيرون) يذوب في الزيوت.

لذا عندما تختلط الصفراء بالدهون والأطعمة الأخرى الموجودة في الأمعاء، فإن الأجزاء الزيتية من الصفراء تغمر نفسها في الدهون، بينما تفصل الأطراف المائية من أحماض الصفراء عن نقاط الدهون، وتشكل نوعاً من الغطاء المائي. والشيء بالشيء يذكر، فالصفراء ليست المادة الوحيدة التي يمكن أن تذوب في الماء والزيوت في آن واحد لوجود مجاميع مختلفة داخل تركيبها، فالصابون يعمل بنفس الطريقة، وتمتص المنطقة المائية للصابون قطرات الزيتية فقط من بشرتنا، وتسمح المنطقة القابلة للذوبان في الماء من جزئيات الصابون بإزالة قطرات الزيتية بواسطة الماء.

وعندما تقوم الأمعاء بخض الطعام المهضوم جزئياً، تتحلل قطرات الدهون الكبيرة إلى قطرات أصغر، مثلما تتخلل غلالة من زيت السلاطة إذا تم هزها في كوب ماء، وهذا يسمح بمساحة سطحية أكبر من الإنزيمات الهاضمة للدهون (ليبيزات) بالعمل عليها وتسهل عملية هضم الدهون التي نأكلها. ومع ذلك، فمن المعروف عادة أنه عندما تجعل كوبًا يحتوى على زيت وماء بمجرد أن يستقر سرعان ما تجتمع حبات الزيت الصغيرة وتتحدد مرة أخرى في صورة أجزاء أكبر، وقد كان من الممكن أن يحدث ذلك أيضاً ل قطرات الدهون الدقيقة في الأمعاء لولا تأثير الصفراء. ولما كانت جميع نهايات الأحماض الذائبة في الماء في الصفراء تحتوى على شحنات كهربائية متماثلة، فإن أسطح قطرات الدهون الصغيرة تطرد بعضها بعضاً. وهكذا لا تواجه الإنزيمات الهاضمة مهمة الهضم البطيء ل قطرات الزيت الكبيرة، لكنها، فضلاً عن ذلك، يمكن أن تعمل بشكل أكثر فاعلية على عدد كبير من قطرات الصغيرة.

وإذا ما أزيل كيس المراة لشخص، فسوف يستمر الكبد في إفراز الصفراء، لكنها لا تذهب إلى الأمعاء في الوقت المناسب؛ لأن الهرمون المنشط لحركة المراة *cholecystokinin* لن يكون له خزان تخزين تعمل عليه الصفراء. وغالباً ما

يتناول هؤلاء الأفرادوجبة غذائية قليلة الدهون أو يتناولون وجبات صغيرة يوميا بدلا من الوجبات الثلاث الكبيرة، بحيث يمكن لامعائهم أن تتعامل مع الدهون، والا فقد يحدث ما يسمى بسوء الامتصاص mal-absorption، وتظل الدهون دون هضم في الأمعاء وتتسبب في إحداث غازات وإسهال، وفقدان لفيتامينات الذائبة للدهون الموجودة في الوجبة الغذائية.

وحوالي ٩٥٪ من الصفراء التي تفرزها المرارة، تقوم الأمعاء بإعادة امتصاصها بكفاءة بعد القيام بعملها، وبعد ذلك تعود إلى الكبد والمرارة. والألياف الموجودة في المنتجات النباتية، خاصة البقول تكون عسرة الهضم وتعمل على إعاقة إعادة امتصاص الصفراء من الأمعاء. ومن ثم تترك الكبد وبه نقص من الصفراء، ولذا يجب أن يستخلص المزيد من الكوليستروول من الدم، لإعادة إنتاج الصفراء التي تخرج مع البراز. وهذا هو السبب في الاعتقاد بأن الوجبة الغذائية الغنية بالألياف تؤدي إلى تقليل مستويات الكوليستروول في الدم بصورة طبيعية غير ضارة.

### Mucus المخاط

ربما لا يكون المخاط من الجزيئات الأكثر إثارة للانتباه في الجسم، لكنه من المؤكد جزء مهم، حيث يتكون المخاط من مجموعة من الجزيئات تسمى المخاطين (مفرداتها: مخاطين) مع بعض أيونات البيكربيونات، وتذوب جميعها في الماء. والمخاطين بروتين يتكون من أربع وحدات فرعية (تحت وحدات) ترتبط بروابط الكبرتيد بين أحماض السيستين والأمينية. بالإضافة إلى ذلك، ترتبط بهذه البروتينات جزيئات سكر، وعلى ذلك تسمى جليكوبروتينات-glyco-proteins.

وكلنا يعرف أن المخاط موجود بالأنف، خصوصا عندما نصاب بالبرد، ويؤدي المخاط الموجود بالأنف غرضين: أولهما، أنه مادة على درجة من اللزوجة بحيث

يعلم كمرشح لامتصاص بعض الأترية المؤذية والغبار الذى نستنشقه من الجو، وبذلا من أن ينتهى الحال بذرات الغبار التى يحملها الجو إلى الجيوب الهوائية الحساسة فى رئاتنا، فإنها تبتلع أو تطرد مع هواء الزفير. ثانياً، يغطى المخاط بطانة منطقة الإحساس بالألف، التى توجد بها مستقبلات الشم. ولو لا المخاط، لما وجد الوسط الذى تذوب وتتفاعل فيه جزيئات الروائح فى مكتشفات الروائح بالخلايا الحسية. فلولا وجود المخاط، ما استطعنا الإحساس بالرائحة.

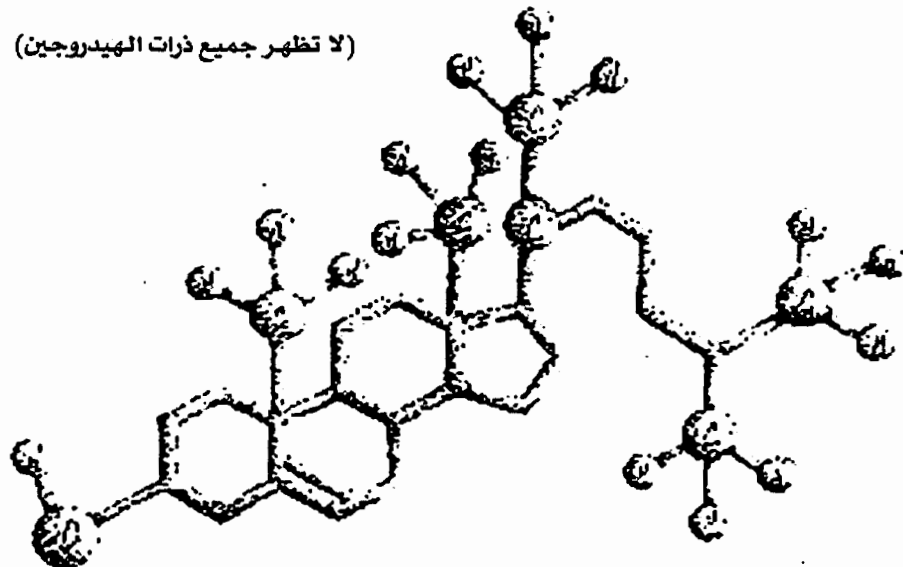
بيد أن المخاط يوجد في العديد من أجزاء الجسم، أيضاً يلعب أدواراً في غاية الأهمية في الصحة الطبيعية والهضم. وما كان المخاط مادة لزجة تماماً وشبيهة بالجيلي، فإنه يحمي بطانة المعدة والأمعاء من الأحماض الشديدة التي تفرزها الخلايا المعدية أشأء الهضم. وإذا ما بللت طبقة المخاط، تبدأ الأحماض في تدمير بطانة المعدة والأمعاء وينجم عن ذلك تكون القرحة.

والمخاطينات أيضاً جزء من تكوين اللعاب؛ ولكن تقدر أهمية المخاط في هذا المخصوص، تصور لو أنك حاولت بلع قطعة جافة من الكعك بدون وجود لعاب يرطبها (تخيل فما مملوءاً بالقطن). وبدون اللعاب، تسقط الأسنان في النهاية بسبب التسوس أو الانهيار. ويبدو أن هذا ينبع من تأثيرات المخاطين المضادة للبكتيريا في اللعاب. وتقترن الأبحاث الحديثة أن المخاط يحتوى على خصائص تشبه في تركيبها المستقبلات. وهذه المستقبلات تضم وتعزل البكتيريا التي تنمو على الأسنان، وفي نفس الوقت تحجز خلايا الدم البيضاء التي لديها القدرة على مهاجمة البكتيريا. ويقترح البحث أن المخاطين قد يكون مهمًا لصحة الأسنان حيث يعمل كوسيط للجهاز المناعي.

ويساعد المخاط أيضاً على تحريك الطعام غير المهضوم في القولون، ويغطى الطرف السفلي من المريء الذى يتصل بالمعدة، وهذا يساعد على تقليل ضرر المريء من ارتجاع محتويات المعدة بين الحين والآخر (حرقان أو حموضة المعدة من سوء الهضم).

وقد يكون الإنتاج المفرط للمخاط خطر من إنتاجه المنخفض، وعلى سبيل المثال، يصاحب العديد من الأمراض الرئوية زيادة في إنتاج المخاط في الشعب الهوائية، وتسدّها وتجعل من الصعب مرور الهواء خلالها.

(لا تظهر جميع ذرات الهيدروجين)



(شكل ٥) الكوليستيرون

ت تكون التركيبات الحلقة الشبيهة بالأشكال السداسية أو الخماسية من ست أو خمس ذرات كربون متراقبة.



## الفصل الرابع

### الملح والماء يحفظان توازن الجسم

جميع الكائنات الحية، بدءاً من النباتات وانتهاء بالثدييات تتكون أساساً من الماء، وتذوب المواد الكيميائية في الماء الموجود بدمائنا وخلايانا بحيث يمكنها التفاعل لتكوين مواد كيميائية جديدة. وفي الماء تنتقل الهرمونات إلى كل أجزاء الجسم، حيث يتولد عنها تأثيرات واسعة، والماء هو الذي يت弟兄 من بشرتنا ويسحب معه حرارة الجسم يجعلنا نشعر بالبرودة في يوم حار، والماء هو الذي ينقل فضلات الجسم إلى الكلى حتى لا تراكم وتصل إلى مستويات سامة.

وإذا كان وزنك 150 رطلا، فحوالي ٩٠ رطلاً من هذا الوزن عبارة عن ماء. وهذا القدر من الماء موزع على ثلاثة أماكن مستقلة بالجسم: الدم، وداخل الخلايا، والفراغ الموجود بين الأوعية الدموية والخلايا الداخلية. ويوجد معظم الماء، الذي تصل نسبته حوالي ٦٧٪ في الخلايا، بينما يوجد بالدم حوالي ٨٪ والكمية الباقية، ٢٥٪ موجودة بينهما.

بالإضافة إلى الماء، يتكون الدم من الخلايا الحمراء red cells والخلايا البيضاء white cells والصفائح clot-producing platelets التي تحدث تجلط الدم عندما نصاب بجرح سطحي. وخلايا الدم الحمراء والبيضاء هي التي تكسب الدم لزوجته (الدم أكثر كثافة من الماء). وتذوب في الجزء المائي من الدم جميع

المواد الغذائية والغازات والجزيئات الأخرى التي يحتاجها الجسم من أجل البقاء، مثل الفيتامينات والمعادن والهرمونات والأكسجين والأحماض الأمينية والسكريات والدهون والأملاح. ويطلق على الماء وجميع الجزيئات الذائبة فيه اسم البلازم . plasma

والملح مثل الكوليستروл يحظى بسمعة سيئة بعض الشيء، وفي الواقع الأمر، فقد ارتبطت زيادة نسبة الملح بارتفاع ضغط الدم، بينما لا توجد دلالة علمية تؤكد صحة هذه العلاقة الارتباطية. ومن ناحية أخرى، فإن التوازن الطبيعي للأملاح في دمائنا مهم لبقائنا. وفي حقيقة الأمر، فقد يكون لقلة الأملاح في الدم نفس الخطورة التي تنشأ عن زيادة الأملاح. وفي الواقع فإن كلمة ملح كلمة خادعة إلى حد ما: فهي تعنى بالنسبة للشخص العادي ملح المائدة، لكنها تعنى بالنسبة للكيميائي أي حمض تحل فيه ذرة معدن محل ذرة هيدروجين. وفي حالة ملح المائدة، تحل ذرة الصوديوم محل ذرة الهيدروجين الموجودة في حمض الهيدروكلوريك (يد كل) لينتاج ملح كلوريد الصوديوم (ص كل)، غير أن كلوريد البوتاسيوم يعتبر أيضا ملحًا (في هذه الحالة، تحل ذرة بوتاسيوم محل ذرة هيدروجين)، ويعتبر أيضا ضروريا لعمل الجسم. ونحن نستخدم الأملاح لأغراض علاجية أيضا، فإذا حل المغنيسيوم محل الهيدروجين في حمض الكبريتيك تكون النتيجة كبريتات المغنيسيوم (وهو ما يعرف بالملح الإنجليزي، الذي يستعمل كمسهل، دواء ملين للأمعاء)، وإذا حلت ذرة كالسيوم محل ذرتين هيدروجين في حمض الكربونيك، فسنحصل على ملح كربونات الكالسيوم، وهو ملح مضاد للحموضة في المعدة.

وتعتمد أهمية الملح من أجل البقاء على خواصه بمجرد أن يذوب في الماء. وهنا، تنفصل الأملاح إلى جسيمات من المعدن مشحونة كهربائياً والحمض الأصلي – وبالتالي نشأ مصطلح المحاليل الكيميائية الموصولة للكهرباء electrolytes

وكما سنرى فإن الطبيعة الكهربية للأملاح هى التى تسهم بقدرتها على تنظيم نشاط خلايا المخ والقلب.

## الأملاح والماء Salt and Water

الماء جزء ثابت تماماً، يتكون من ذرة أكسجين وذرتى هيدروجين. ولما كان لدى الأكسجين ميل قوى لسرقة الإلكترونات من الذرات الأخرى، فإن الإلكترونات ذرتى الهيدروجين أكثر ميلاً للهجرة نحو ذرة الأكسجين عن ميلها للهجرة نحو ذرتى الهيدروجين الأصليتين. وتمعنى هذه الترتيبة الطريفة أن الأكسجين يلتقط شحنة سالبة خفيفة (لأن الإلكترونات مشحونة بشحنة كهربية سالبة)، وتصبح ذرات الهيدروجين، من ناحية أخرى، مشحونة بشحنة موجبة ضعيفة بسبب استنزاف الإلكترونات. وعلى ذلك تصبح جزيئات الماء سالبة قليلاً في أحد طرفيها وموجبة قليلاً في الطرف الآخر. ويسمى الجزء الذى يوجد به شحنتان مختلفتان في كلا طرفيه بجزء ثنائي القطبية dipole، ولطبيعة الماء ثنائية القطبية أهمية كبيرة، حيث يجعل الماء مذرياً للأملاح.

يوجد العديد من الجزيئات الأكثر أهمية في الدم في صورة أملاح. والملح من الجزيئات التي تذوب في الماء، وعندما يقوم بذلك فإنه يخلق جزيئين، بدلاً من الجزء الواحد الأصلي. والمثال المأثور لذلك هو ملح الطعام، الذي يتكون من ذرة صوديوم تتعدد بذرة كلور. وعندما يرتبطان، يقفز الإلكترون من الغلاف الخارجي لذرة الصوديوم إلى الغلاف الخارجي لذرة الكلور. والكلور مثل الأكسجين، لديه ميل قوى لجذب الإلكترونات، لكنه في هذه الحالة لا ينزلق الإلكترون إلى الكلور فحسب، بل ينتقل تماماً إلى غلافه الخارجي. وعندما يذوب ملح الطعام في الماء، تنفصل ذرتا - الصوديوم والكلور - عن بعضهما البعض، وما يتبقى بعد ذلك ذرة صوديوم مشحونة بشحنة كهربية موجبة، وذرة كلور مشحونة بشحنة كهربية سالبة. وتعرف الذرات المشحونة في محلول

باليونات. وهنا تظهر أهمية طبيعة الماء ثنائية القطبية، فذرات الصوديوم الذائبة المشحونة بشحنة كهربية موجبة تتجذب إلى ذرات الأكسجين المشحونة بشحنة سالبة في جزيئات الماء وتطرد ذرات الهيدروجين المشحونة بشحنة كهربية موجبة ضعيفة. والعكس صحيح بالنسبة لذرات الكلور المشحونة بشحنة كهربية سالبة. وعلى ذلك، فإن ذرات الصوديوم والكلور لا تنفصلان فقط، وإنما تظلان متبعدين؛ لأنهما محاطتان بشحنات كهربية من جزيئات الماء (شكل ٦).

والأيونات ضرورية لسير العمليات الكهربية في القلب والمخ. ولذلك السبب، ففي الوقت الذي ينتقل فيه أيون أو جزء آخر مشحون خلال الفراغ فإنه يخلق تياراً كهربياً. وبدون الماء لن توجد أيونات، وبدون أيونات لن توجد إشارات كهربائية في المخ والقلب. ويعتمد التيار الكهربائي الذي يدفع دقات القلب ويسمح بالاتصال بين خلايا المخ حينئذ على تركيز الملح المنضبط بدقة. وهذا يعني أن نقص محتوى الماء في الجسم (الجفاف) أو زيادة أو نقص كمية الملح المستهلكة، يعمل على تغيير تركيز الملح في الدم. ويمكن أن يكون لديك العدد الطبيعي لجزيئات الملح، ولكن إذا نقص محتوى السائل في الجسم، فسيزداد تركيز الملح، وهذا من شأنه أن يحرف التيارات الكهربائية السارية جيئة وذهبها عبر الأغشية الخلوية في المخ والقلب، ويمكن أن تكون نتيجة ذلك مأساوية. وعلى سبيل المثال، فالأشخاص الذين لديهم خلل هرموني معين يسبب لهم ذلك كثرة التبول (فقد ماء متزايد في البول) ومن ثم نقص سوائل الجسم والذي ينجم عنه نوبات مرض مفاجئة في القلب نتيجة للخلل الإلكتروني الناجم.

وطبيعة الماء ثنائية القطبية تجعل الجزيء ثابتاً جداً، وكل جزء من الماء يجذب جزيئات الماء المجاورة من فوقه وتحته وجانبيه. وتجنب المناطق الموجبة المناطق السالبة والعكس صحيح. وعلى ذلك، يتطلب تغيير الحالة الفيزيائية للماء من شكله السائل الثابت قدرًا كبيراً من الطاقة. وفي حقيقة الأمر، فإن الماء هو

السائل الوحيد تقريباً الذي يظل في حالة سائلة في نطاق درجات الحرارة الموجودة في الكائنات الحية. فنحن لا نخشى من غليان دمائنا، وهو الذي لن يحدث إلا عند درجة حرارة أكبر من مئة درجة مئوية فوق درجة الحرارة القصوى التي قد تصلاها دمائنا.

ويحدث حدث مثير للفضول في السطح النهائي لطبقة الماء، فلا يوجد جزء ماء فوق السطح العلوي للماء؛ لذا تتجذب الطبقة العليا للجزيئات نحو الجزيئات الموجودة على جانبها وتحتها فقط. ولما كانت لا توجد جزيئات ماء فوقها فإن الانجداب يحدث للداخل ولأسفل، والذي يجعل الماء يأخذ شكل قطرات. وتعرف هذه الظاهرة بالتوتر السطحي *surface tension* وهي ظاهرة في غاية الأهمية بالنسبة لرئس الحيوانات التي تنفس الهواء، وخصوصاً عند لحظة مولدها.

والشيء بالشيء يذكر، فالماء ليس مجرد وسط للأملاح الذائبة والمواد الأخرى، لكنه يشارك أيضاً في التفاعلات الكيميائية. وعلى سبيل المثال، فلهدم جزيئات البروتين في قطعة لحم صغيرة، يجب أن تضيف الإنزيمات جزء ماء في كل مكان يتصل فيه حمض أميني بأخر. وهذا من شأنه أن يفصل الروابط بين الأحماض الأمينية ويسمح للبروتينات بأن تخترق إلى وحدات أصغر يسهل امتصاصها في الدم.

### الموتر الوعائى *Angiotensin*

شاهدت ذات مرة تجربة تم فيها حقن بضع أجزاء من المليون من الجرام من مادة الموتر الوعائى في مخ كلب شرب لتوه وملأ بطنه. ففي غضون لحظات ظهرت على الكلب كل علامات الحيوان الذي جيء به من الصحراء، أي أنه أظهر عطشاً وحشياً وبدأ يشرب مرة أخرى، وذلك لأن الموتر الوعائى عبارة عن هرمون ببتيدى يعرف بـ "مولد العطش" *dipsogen*، يجعل الحيوان أو الشخص يشعر بالعطش.

وإذا ما نحننا هذا المثال المثير جانبا، فإن طبيعة الموتر الوعائى المولد للعطش قد تكون فى الحقيقة أقل أدواره أهمية، حيث إنه أيضا أحد الجزيئات الأكثر نشاطا المعروفة برفع ضغط الدم، فهو يقوم بذلك عن طريق الحث على تقلص الخلايا العضلية المحيطة بالشرايين الصغيرة بالجسم، والذى يشبه تأثير وضع مقبض على خرطوم ماء الحديقة، حيث يرتفع ضغط الماء خلف المقبض.

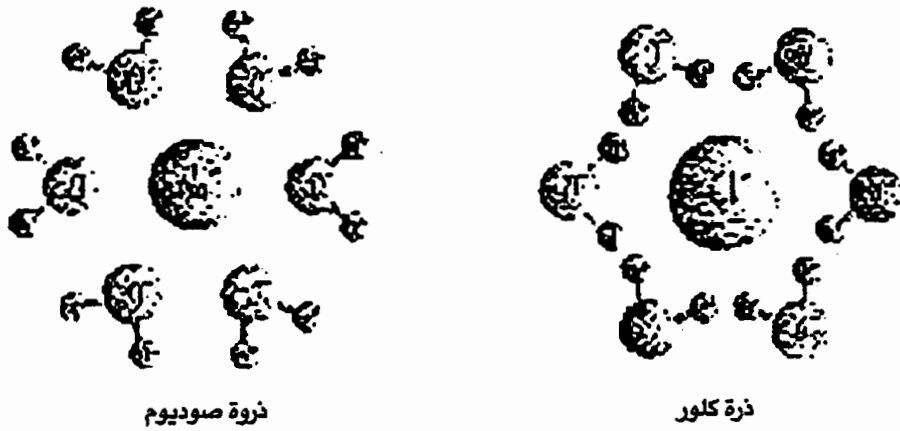
والموتر الوعائى كثوة شد، يبدأ فى التكون كمادة خامدة تماما ويسمى مولد الموتر الوعائى (غير النشط) angiotensinogen. ومولد الموتر الوعائى عبارة عن بروتين كبير يضخه الكبد بشكل مستمر، ويدور فى الدم كشكل من أشكال التخزين للموتر الوعائى يسهل تحويله إلى موتر وعائى نشط فى غضون لحظات.

لماذا نحتاج إلى مصدر وافر من الموتر الوعائى فى الدم؟ السبب الرئيسي هو أنه يسمح لنا بأن نتواءم بشكل فوري عندما يحدث هبوط مفاجئ فى ضغط الدم. دعنا نأخذ مثلاً لشخص يفقد دماً بسبب بعض الجروح الخطيرة، ويسbib فقد الدم نقصاً فى ضغط الدم، والذى يجب تعويضه، والا فسوف يعاني الشخص من حدوث تلف فى المخ، أو قد يؤدي ذلك إلى وفاته. وسرعان ما ترسل كاشفات ضغط الدم فى الشرايين الكبرى إشارات إلى المخ، والتى تحيل الإشارات إلى الكلى، حيث تحتوى الكلى بداخلها على خلايا خاصة تفرز هرموناً معيناً، وتستجيب الخلايا للإشارات العصبية بإطلاق هرمون فى الدم يسمى رنين renin، فعندما يقابل الرنين جزء مولد الموتر الوعائى فإنه يقطع معظم ذيل الجزء، ويترك تسلسلاً من عشرة أحماض أمينية فقط تسمى الموتر الدعائى ١. وهذا الجزء يعتبر وسيطاً، ونشاطه البيولوجي ضعيف أو عديم النشاط. ويجب أن يختزل مرة أخرى إلى ثمانية أحماض أمينية، وينتج عن ذلك ما يسمى الموتر الوعائى ٢، وهو صورة نشطة من الموتر الوعائى، والذى يعمل على عضلات الأوعية الدموية كما شرحنا من قبل، للمساعدة على استعادة ضغط الدم.

والإنزيم المسئول عن تحويل الموتر الوعائي 1 إلى الموتر الوعائي 2، يعرف بأنه الإنزيم المحول للموتر الوعائي (ويسمى اختصاراً ACE) ويوجد في بطانة الأوعية الدموية. ومن خلال معرفة تأثيرات الموتر الوعائي 2 على ضغط الدم، قام العلماء بتطوير أدوية توقف تأثير الإنزيم المحول للموتر الوعائي في الأشخاص ذوي ضغط الدم المرتفع. وبابياف تأثير الإنزيم المحول للموتر الوعائي (تعرف هذه العقاقير بالعقاقير الكابحة للإنزيم المحول للموتر الوعائي) لا يستطيع الموتر الوعائي 1 أن يتحول إلى موتر وعائي 2 وينقص مستوى الموتر الوعائي 2 في الدم. وهذا يؤدي إلى إحداث انخفاض معتدل في ضغط الدم ويكون له تأثير قوى في مقاومة التوتر المفرط غير الحاد.

وبجعل مولد الموتر الوعائي 2 متوفراً بشكل مناسب في جميع الأوقات في الدورة الدموية، يعني أنه يجب أن يحدث تفاعلان سريعان لتكوين الهرمون الفعال، وبذذا يمكن إنقاذ الحياة. إنه وسيلة فعالة لحفظ مصدر كامن من الموتر الوعائي 2 جاهز دون وجود خطر من زيادة وجود الموتر الوعائي 2 عندما يكون ضغط الدم طبيعياً.

والمoter الوعائي 2 تأثير مهم آخر، فهو يبحث الخلايا الموجودة بالغدد الكظرية على صنع هرمون سترويد يسمى الادوستيرون aldosterone، ويعمل "الدو" كما يطلق عليه غالباً على زيادة كمية الأملاح والماء التي تحجزها الكلى. والأملاح والماء الزائد يساعدان على استعادة مستويات سوائل الجسم عند انخفاضها - بسبب فقد ماء الجسم، أي الجفاف dehydration، على سبيل المثال، أو بسبب النزف الذي ذكرناه من قبل.



(شكل ٦) كلوريد الصوديوم في الماء

عندما يذوب جزء كلوريد الصوديوم (ملح الطعام  $\text{NaCl}$ ) في الماء ينبع عنه أيونان مشحونان. وتمتن طبيعة الماء ثانية القطبية للأيونين من التحول مرة أخرى إلى كلوريد صوديوم.

## الفصل الخامس

### غازات في بحر من الماء

جسم الإنسان ممتنع بغازات متعددة، البعض منها تنتجه البكتيريا التي تعيش في أمعائنا، والبعض الآخر تنتجه خلايا المخ ويستخدم كجزئيات إشارية -signal molecules، والبعض منها لا ينبع داخل الجسم على الإطلاق، وإنما نستنشقه من الهواء.

ومعظم الغازات جزيئات بسيطة، وبرغم ذلك، فحقيقة أن وجودها في حالة طبيعية مختلفة عن بقية المواد الموجودة بالجسم، ومعظمها مواد سائلة ومواد صلبة، يفرض بعض التحديات المهمة؛ فغاز ثاني أكسيد الكربون، على سبيل المثال، والذي تنتجه على الدوام خلايا الأيض metabolizing cells هو مثل ثاني أكسيد الكربون المستخدم لإحداث الكربنة في الشمبانيا والمشروبات الغازية، لكنه لا يحدث فينا الفوران الذي يحدث عندما نرج علبة شراب الصودا الفوار؛ لذا يجب أن يتحول ثاني أكسيد الكربون في أجسامنا إلى شيء آخر. وقد تصادف أن معظم ثاني أكسيد الكربون الذي ينتجه الجسم تحوله الإنزيمات إلى بيكريلونات كيميائية غير ضارة. وبالمثل، فإن الأكسجين الذي نتنفسه لا تستطيع الخلايا الاستفادة منه بصورة طبيعية إلا إذا كان ذائباً في محلول. فلو كان طافياً فوق سطح الدم مثل الفقاعات الهوائية، فلا يمكنه الوصول إلى الخلايا التي تحتاج

إليه. والأكسجين مثل حبات الملح الصلبة، يجب أن يكون قادراً على الذوبان في البلازما. ولسوء الحظ، لا يمكن إلا لكمية ضئيلة من الأكسجين أن تذوب في البلازما؛ لذا يلزم وجود آلية أخرى لنقل الغاز في الدم، وهذه الآلية يوفرها بروتين الهيموجلوبين الذي نناقشه في هذا الفصل.

والحصول على الأكسجين الذي يحتاجه الجسم ليس من المهام السهلة أيضاً، على الرغم من أن معظمنا لا يدرك العمل الذي تقوم به رئتنا. ولكن يصل قدر كاف من الأكسجين إلى نسيج الرئة وإلى الدم فإنه يتطلب قدرًا كبيرًا من الاستجابات العضلية والعصبية، وبالإضافة إلى ذلك، يجب الحفاظ على عدم جعل الرئة فارغة تماماً من الهواء. فالرئة مثل البالون، لديها ميل طبيعي لأن تفرغ ما بها من هواء، وكانت ستفرغ من الهواء لو لا وجود مادة تعرف بالمادة الخاخصة للتوتر السطحي surfactant، وهذا الجزء في غاية الأهمية، ويستحق أن نوليه بالدراسة في هذا الفصل؛ لأنه المسئول عن غالبية المشاكل المصاحبة للولادات المبكرة premature births.

منحت جائزة نوبل في التشريح والطب عام ١٩٨٨ إلى ثلاثة علماء اكتشفوا أن خلايا الجسم يمكن أن تنتج نوعاً آخر من الغاز، يعرف بأول أكسيد النتريك nitric oxide، وقد اتضح أن هذا الجزء يعمل حلقة اتصال داخل الخلايا ويحدث تأثيرات تتراوح ما بين عملية الإبصار visual processing إلى انبساط الأوعية الدموية dilation of blood vessels. هذا الاكتشاف العظيم بأن غازاً يمكن أن يتولد في الجسم ويستخدم لإجراء وظائف متعددة، يستحق أن نضمه في دراستنا المختارة لبعض الجزيئات الأكثر أهمية في الجسم البشري.

## الأكسجين

نحن ندرك تماماً حاجتنا الضرورية للأكسجين، ولكن ما هو الدور الذي يلعبه الأكسجين حتى تكون له هذه الأهمية؟ بجانب كون الأكسجين عنصراً من عناصر

الماء، فإنه يعمل على امتصاص الإلكترونات التي تنتقل جيئة وذهاباً في خلايا الجسم أثناء عملية التنفس. وعلى الرغم من أننا نعتبر التنفس عملية استنشاق وزفير، فإنها تعنى في الحقيقة عملية حرق للوقود في وجود الأكسجين. وأحياناً تستخدم مصطلح "التنفس الداخلي" والتنفس الخارجي للتفرقة ما بين إحداث الاحتراق في خلايانا والعملية الميكانيكية الحقيقية للتنفس.

يستطيع الأكسجين امتصاص الإلكترونيات الشاردة؛ لأنه على عكس العديد من الذرات الأخرى، يتسع المدار الخارجي لذرته لإلكترونين إضافيين. وعندما يستولى الأكسجين على إلكترونات من ذرات أخرى، فنقول إنه أكسد المركب الآخر. وذرة الأكسجين ليست الذرة الوحيدة القادرة على أكسدة المركبات الأخرى، لكنها الأكثر انتشاراً. وحتى ذرات الأكسجين تساهم باليكتروناتها مع ذرات الأكسجين الأخرى وتكون جزءاً من الأكسجين <sup>١</sup>٢

كيف ترتبط وظيفة هذا الأكسجين الصائد للإلكترونات بعملية التنفس؟ عندما يكون هناك وقود ينبع من التمثيل الغذائي لسكر ما، فيجب أن تحرقه وحدات خاصة منتجة للطاقة توجد في جميع الخلايا، وتسمى الميتوكوندريا - mitochondria - ولكن يتم الاحتراق بكفاءة فإنها تحتاج إلى الأكسجين. وهذا هو السبب في توهج النار الخامدة عندما ننفخ فيها؛ إنه الأكسجين الموجود في النفس (يستنشق جزء فقط من جزء الأكسجين أما الباقي فيخرج مع الرزفير) هو الذي يسهل عملية الاحتراق. وهذا بالطبع لا يعني أن لدينا نيراً دقيقة (ميكرoscوبية) تحرق في خلايانا، فالإنزيمات الموجودة بالجسم تضمن أن يحترق الوقود بشكل محكم، وينتج عنه حرارة وليس ناراً!

وعندما تستمر عملية الاحتراق، تقفز الإلكترونات من إنزيم آخر وتصل في النهاية إلى الإنزيم الأخير في سلسلة طويلة. وهذا الانتقال للإلكترونات يعمل على توليد الحرارة من خلال الإسهام في تكوين ثلاثة فوسفات الأدينوسين، الذي

يعتبر شكلاً من أشكال التخزين الكيميائي الرئيسي للطاقة في جميع الخلايا. ولكن عندما يصل الإليكترون إلى الإنزيم الأخير يجب إزالته، وإلا فلن تتمكن سلسلة التفاعلات من أن تبدأ من جديد. والأكسجين نظراً لميله القوي لاصطدام الإليكترونات فيقوم بالإمساك بهذه الإليكترونات، وبذلك يعمل على استمرار التفاعلات المحدثة للطاقة. وبعد ذلك فإن الأكسجين الأخير المشحون بشحنة كهربية سالبة يجذب ويتحد مع ذرات الهيدروجين المشحونة بشحنة كهربية موجبة، والتي فقدت إليكتروناتها ويتحول إلى ماء. ونتيجة لذلك فإن النواتج الثانوية للتنفس، هي: حرارة، وثلاثي فوسفات الأدينوسين، وماء، وبالإضافة إلى ذلك، ينطلق ثاني أكسيد الكربون أثناء التفاعل.

يلعب الأكسجين أيضاً دوراً مهماً في تفاعلات كيميائية عديدة أخرى، مثل تخليق هرمونات السترويد وإيقاف مفعول المركبات السامة عن طريق الكبد، كما يمكنه أيضاً الاتحاد بذرات الحديد الموجودة في جزيئات الهيموجلوبين بالدم.

والغريب في الأمر، أن وجود الكثير من الأكسجين يمكن أن يصبح خطيراً، إذ ينجم عنه إنتاج مركبات شديدة الفاعلية مثل فوق الأكسيد والجذور (أو الشقوق، أو الشوارد) الحرة<sup>(\*)</sup>. وكان يعتقد أن الشقوق الحرة تعجل

---

(1) شقوق حرة: في الكيمياء، الشقوق الحرة (أو الشوارد) عبارة عن ذرات أو جزيئات بها إلكترونات غير مزدوجة أو بها غلاف مفتوح، وهذه الإليكترونات غير المزدوجة (الفردية) غالباً ما تكون نشطة، ولذلك فإنها تلعب دوراً في التفاعلات الكيميائية؛ فتلعب الجذور دوراً في تفاعلات الاحتراق، وكيمياء الغلاف الجوي، والبلمرة، وكيمياء البلازمما، والكيمياء الحيوية، والعديد من التفاعلات الكيميائية الأخرى. وتستخدم كل من «الشقوق الحرة» و«الشقوق» بالتبادل، وعموماً فإن الشق الحر يمكن أن يقع في مصيدة منصب أو أن يكون متربطاً. وتاريخياً فإن الشق كان يستخدم كمرجع لمجموعة من الذرات التي لا تتنافر أثناء التفاعل، ولكن هذا الاستخدام للمصطلح شق لم يعد يستخدم هذه الأيام. وقد كان أول شق حر عضوي يتم التعرف عليه هو (شق تريابيفينيل ميثيل) عن طريق موسى جومبيرج في عام ١٩٠٠. الإنترنت - (المترجم).

بالشيخوخة. بالإضافة إلى ذلك، كان يعتقد أن أكسدة مواد دهنية معينة مثل البروتينات الدهنية قليلة الكثافة، وهي السبب في حدوث تصلب الشرايين. وعلى ذلك، فلماقاومة التأثيرات الضارة للأكسجين، يحتاج الجسم إلى مضادات أكسدة في صورة فيتامينات مثل فيتامين ج (حمض الأسكوربيك) وفيتامين هـ، وهذه المركبات القدرة على عكس عملية الأكسدة عن طريق "منع" بعض إلكتروناتها إلى جزيئات أخرى.

وفي ظل ظروف معينة، مثل الظروف الموجودة في طبقات الجو العليا، يمكن أن تتحدد ثلاثة ذرات أكسجين لتكون جزء (أ) أو الأوزون. ويستطيع الأوزون أن يمتص الأشعة فوق البنفسجية، وبذلك يعمل كطبقة واقية لسكان الأرض من أشعة الشمس الضارة.

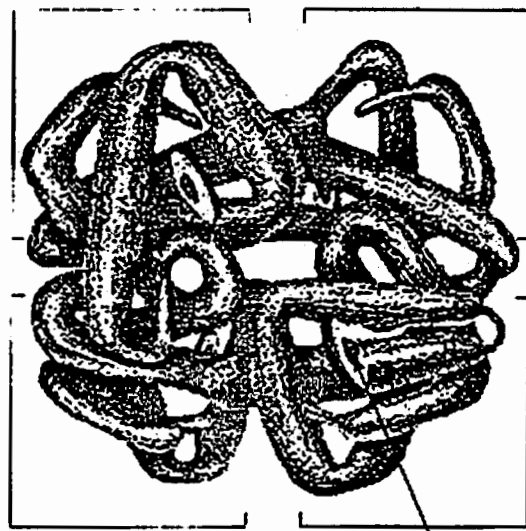
### Hemoglobin

لا ينوب إلا قدر ضئيل جداً من الأكسجين في الجزء المائي البلازمي من الدم، حيث لا يوفر ذلك القدر حتى الحد الأدنى المطلوب من الطاقة من أجل النوم. وعلى ذلك، فالمطلوب ناقل من نوع ما لإنشاء خزان من غاز الأكسجين، ويمكن ملء هذا الخزان لتزويد الجسم كله بالطاقة المطلوبة، بدءاً من الأجزاء غير النشطة مثل خلايا البشرة (الجلد) حتى الأجزاء الأكثر نشاطاً مثل العضلات. والهيموجلوبين الذي يتكون من حزمة بروتينية كبيرة في خلايا الدم الحمراء، هو الخزان المستخدم لإمداد الجسم بالأكسجين.

ولصنع جزء من الهيموجلوبين، يجب أن تتحدد أربعة وحدات بروتينية أو تحت (وحدات ثانوية) مع بعضها البعض. ويدخل كل وحدة ثانوية مجموعة كيميائية تسمى (هيـ) والتي تحتوى على ذرة حديد واحدة (شكل ٧). والحديد هو الذي يرتبط بالأكسجين، وبذـا يمكن لجزء الهيموجلوبين أن يرتبط بأربع ذرات أكسجين - وهي أكثر الطرق فاعلية لنقل الغاز.

وعلى الرغم من أن الحديد يرتبط بشدة بالأكسجين، فإن التفاعل لا ينعكس، ولو كان يمكن عكسه، لما أمكن ذهاب الأكسجين الذي تلتقطه الرئتان إلى بقية الجسم. وبدلاً من ذلك، يرتبط الأكسجين بالحديد كلما كانت تركيزات الأكسجين عالية (داخل الرئتين) ويصبح خالياً من الحديد عندما تنخفض مستويات الأكسجين (في الخلايا النشطة التي تستخدم الأكسجين). ولكل تتصور هذا العمل، تخيل نشاطاً بسيطاً مثل تسلق درجات سلم، فكلما صعدنا درجات السلم يمر الدم خلال الشرايين إلى عضلات سمانة الرجل، وعندما تبذل العضلات جهداً فإنها تحتاج إلى مزيد من الأكسجين لكي توفر الطاقة، وسرعان ما يستنزف الأكسجين الموجود داخل خلايا عضلة سمانة الرجل. ويندفع الأكسجين المذاب في البلازما التي تجري داخل الشعيرات الدموية (تركيز عالٍ من جزء الأكسجين) لكي ينتشر عبر الشعيرات ويدخل خلية العضلة (التي يكون تركيز جزء الأكسجين فيها منخفضاً) ليحل محل الأكسجين الذي تستهلكه الخلية. وعندما يحدث هذا، تنقص وبالتالي كمية الأكسجين المذابة في البلازما، وتجعل من السهل على الأكسجين المرتبط بالهيموجلوبين أن ينطلق. وعندما تنطلق جزيئات الأكسجين من الهيموجلوبين تدخل إلى البلازما، ويصبح في إمكان العضلة القيام بمزيد من النشاط.

١ - سلسلة بيتا



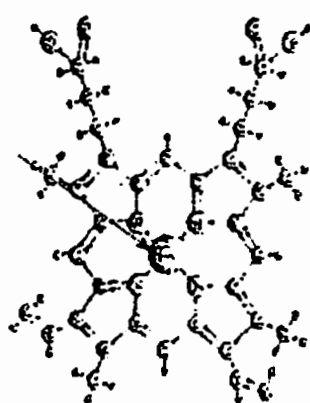
٤ - سلسلة الفا

٢ - سلسلة ألفا

٣ - سلسلة بيتا

### الهيموجلوبين

الهيم (الأكسجين يرتبط هنا)



(شكل ٧) الهيم

يظهر التركيب الثلاثي الأبعاد للهيموجلوبين بالتركيبة الممتدة لمجموعة الهيم. يرتبط جزء أكسجين بكل ذرة حديد

تذكر أن البلازمما لا تذيب إلا قدرًا ضئيلاً من الأكسجين، وعندما يغادر الأكسجين المذاب البلازمما وتستخدمه الخلايا، تكون هناك فرصة للأكسجين لأن ينطلق من الهيموجلوبين ويدخل البلازمما. ويكون لدى البلازمما الجديدة الآن مزيد من الأكسجين لإرساله إلى الخلايا المجاورة، وما دامت الخلايا تستخدم أكسجينها، فسوف يستمر هذا التدفق ذو الاتجاه الواحد للأكسجين من الهيموجلوبين إلى البلازمما إلى الخلية العضلية.

والهيموجلوبين مثل البروتينات الكبرى الأخرى، يوجد في شكل فراغي ثلاثي الأبعاد. فمن خلال الخمسينات والخمسين حمضًا أمينيًا أو نحو ذلك التي يتكون منها هذا البروتين، يقتصر عمل غالبية الأحماض الأمينية على الاحتفاظ بمجموعة الهيم (الحديد) وجعلها متاحة للأكسجين. وإذا ما تغير أي من الأحماض الأمينية في السلسلة البروتينية بسبب طفرة mutation على سبيل المثال، يتغير نتيجة لذلك الشكل الكلى للجزء.

ومن أحد الأمثلة المعروفة لطفرة أحد الأحماض الأمينية، الذي يحل فيه حمض أميني مختلف محل حمض أميني عادي، هو أنيميا الخلية المنجلية sickle cell anemia وفي هذا المرض، يتغير شكل جزء الهيموجلوبين ثلاثي الأبعاد ويصبح أقل ذوبانا في الجزء المائي من الخلية الدموية. ونتيجة لذلك، تتشكل بعض الهيموجلوبينيات الشاذة خيوطاً مسامية طويلة لا تذوب في البلازمما. ويقال إن الخيوط تترسب خارج محلول (وتشكل مادة صلبة). ولما كانت الخلايا الدموية الحمراء أكبر قليلاً من أكياس الهيموجلوبين، فإن جزيئات الهيموجلوبين المسامية الصلبة تعمل على تشويه الخلية الدموية، وتجعل من الصعب على الهيموجلوبين أن يرتبط بالأكسجين بشكل صحيح. وتحتاج الخلية الدموية المشوهة (المنجلية الشكل) أيضاً وقتاً طويلاً لكي تمر خلال الشعيرات الضيقة، وينجم عن مرورها ألم مبرح وأنيميا.

وللهيموجلوبين وظيفة أخرى بالإضافة إلى نقل وتوزيع الأكسجين في الدم، إذ يمكنه أيضاً أن يعمل كمنظم للحموضة والقلوية في الدم. ويقوم بذلك عن طريق امتصاص أيونات الهيدروجين الشاردة (التي تعتبر حمضية) للمساعدة على حفظ توازن الرقم الهيدروجيني (pH)<sup>(٧)</sup> الطبيعي. ويستطيع الهيموجلوبين أيضاً الارتباط بثاني أكسيد الكربون وأول أكسيد الكربون. ولسوء الحظ، فإنه يرتبط بأول أكسيد الكربون بطريقة أكثر شراهة من ارتباطه بالأكسجين. وما إن يرتبط الهيموجلوبين بأول أكسيد الكربون فإنه يمنع الأكسجين من الارتباط، وتكون النتيجة هبوطاً في المقدار الكلي للأكسجين المحمول في الدم يهدد الحياة. وأول أكسيد الكربون يحيط بنا من كل جانب، بدءاً من دخان السيجارة، وعادم السيارة وكل مكان آخر، لكنه لا يصل إلى مستويات ضارة.

وإذا كان بإمكانك زيادة مقدار الهيموجلوبين بطريقة ما في دمك، فسوف يكون لديك قابلية أكبر لنقل الأكسجين خلال جسمك. وبالنسبة لشخص كسول محدود النشاط، فإن تأثير الحصول على بعض الأكسجين الزائد في الدم لن يكون ملحوظاً. ولكن بالنسبة لشخص رياضي يتافق في مباريات رياضية، يعني الأكسجين الزائد بالنسبة له أداء أفضل. ومما لا يثير الدهشة، نتيجة لذلك، كان بعض الرياضيين يشحنون دماءهم بالخلايا الدموية الحمراء (ومن ثم مزيد من الهيموجلوبين). وغالباً ما يطلق على هذه الممارسة "التنشيط" doping، وتم عن طريق الحقن بهرمون يسمى معزز إيرثروبويوتين erythropoietin (مكون الكريات الحمراء). وهذا المعزز الذي يعرف بـ EPO هو هرمون طبيعي يعمل على زيادة عدد كريات الدم الحمراء عندما تسلق جبلاً مرتفعاً (حيث تقل نسبة الأكسجين) أو عندما نصاب بالأنيميا. إلا أنه عندما يتعاطاه أفراد أصحاب يتزايد عدد خلايا

(٧) الرقم الهيدروجيني (pH): مقياس الحموضة محلول، ويتراوح الرقم الهيدروجيني ما بين ١ - ٧. (٠ مول حمض قوى) و ١٤ (١٠ مول قاعدى قوى) والحول المتعادل له رقم هيدروجيني = ٧.

الدم الحمراء بحيث يحدث إجهاد زائد على القلب. ويصير الدم "عكراً" sludgy وفي السنوات الأخيرة، مات العديد من متسابقى الدراجات حول العالم بسبب انقباض الشريان التاجي فى أعمار صغيرة، حيث كانوا يتعاطون المعز - إنه ثمن فادح تدفعه مجرد الفوز بسباق.

### خافض التوتر السطحي Surfactant

لا توجد سوى بنية داخلية رئيسية واحدة فقط في الجسم يتجمع فيها الماء والهواء معاً ليكونا سطحاً بينياً، وهذا السطح البيني في الرئتين، حيث يوجد بداخل الرئتين جيوب هوائية دقيقة مسامية تسمى حويصلات alveoli، وعبر هذه المسام ينتقل الأكسجين إلى الشعيرات الدموية المجاورة. ومثل جميع خلايا الجسم، يغطي خلايا الجيوب الدقيقة هذه غلاف مائي رقيق يمنعها من الجفاف، وعلى سطح هذا الغلاف الرقيق تميل جزيئات الماء إلى الانجداب نحو بعضها البعض من الجوانب ومن أعلى إلى أسفل، بسبب التجاذب الإلكترونيستاتيكي لذرات الأكسجين والهيدروجين المجاورة. ونتيجة لذلك، يضغط غلاف الماء الملamus للهواء على الجيوب الهوائية و يجعلها تفرغ ما بداخلها من هواء، وهذا يعني أنها تبدأ في الانكماش.

ولحسن الحظ، فإن الآلية الموجودة في جميع الحيوانات التي تنفس الهواء هي إبطال مفعول التوتر السطحي، والذي يوجد على السطح الداخلي لمئات الملايين من الحويصلات الهوائية. وتظهر هذه الآلية في صورة مركب يسمى خافض التوتر السطحي surfactant. وفي الحقيقة، فإن خافض التوتر السطحي هو خليط من جزيئات عديدة مختلفة تشتمل على البروتينات والمواد الدهنية والأيونات والتي تعمل مجتمعة على تخفيض التوتر السطحي.

وتنتج خلايا خاصة في الحويصلات الهوائية جزيئات التوتر السطحي، وهي الخلايا التي لا تشارك في تبادل الأكسجين. وتفرز هذه الخلايا خافض التوتر

السطحى فى الفراغ الهوائى للجيوب، حيث تجد الجزيئات طريقها إلى الغلاف المائى الذى يغلف الحويصلات الهوائية من الداخل. وخافض التوتر السطحى له خواص تشبه المنظفات حيث تعمل كمستحلبات emulsifiers؛ أى إن أحد أطرافه زيتى والطرف الآخر يذوب فى الماء، وعلى ذلك، تتجه الجزيئات رأسياً إلى الطبقة المائية، وتلتصق الأطراف الزيتية بالكيس الهوائى نفسه وتعمل ك حاجز بين الهواء والخلية الجيبية أو الحويصلية، ويدخل كل جزء من جزيئات التوتر السطحى بين جزيئات الماء السطحية، ويزيد المسافة فيما بينها. وهذا من شأنه أن يقلل قوة جذب ذرة الأكسجين فى جزء الماء وبين ذرة الهيدروجين لجزء الماء المجاورة لها وينخفض بذلك التوتر السطحى.

بيد أن النظام لا يعمل بصورة صحيحة، وفي النهاية، فإن التوتر السطحى برغم انخفاضه - يتغلب على خافض التوتر السطحى، وتبدأ الجزيئات الحويصلية الدقيقة في الانهيار. ولحسن الحظ، فإن كل ما تحتاجه هذه الجزيئات لتنتفخ مرة أخرى هو أن يأخذ الماء نفساً عميقاً. وهذا ما يحدث بصورة آلية عندما نكون في حالة نشاط، وحتى عندما نكون في حالة استرخاء فإننا ننتهد ونأخذ نفساً أعمق من العادى أو نتنفس. ويجعل هذا النفس العميق الرئة تنفتح مرة أخرى، حيث تعتبر عضلات الصدر أقوى من قوة التوتر السطحى. وما إن يتم نفخها إلى حجمها الطبيعي، يبدأ الانكماس التدريجي للجيوب مرة أخرى ببطء - لكنه لا يتوقف - بتأثير خافض التوتر السطحى.

كان نقص خافض التوتر السطحى دائمًا السبب المؤدى إلى مرض الأطفال المبتسرين ووفاتهم، وذلك لأنه أثناء فترة الحياة الجنينية fetal life، تكون الرئتان مملوءتين بالسائل الأمniotic fluid. ولا يوجد هواء لينشئ سطحاً بينيما مائياً - هوائياً، وعلى ذلك، لا يوجد توتر سطحى. وفي الواقع، لا يحتاج الجنين في بطنه أمه إلى رئتيه على الإطلاق، حيث يحصل على الأكسجين من أمه عن

طريق الحبل السرى umbilical cord وقبل الولادة مباشرة، يبدأ الجنين فى صنع خافض التوتر السطحى توقعاً لوصول التوتر السطحى فى مجاريه الهوائية. وإذا ما ولد الجنين مبكراً جداً (ولنقل قبل ٧،٥ شهر من الحمل) فإن خافض التوتر السطحى قد لا يكون موجوداً وينجم عن ذلك مشاكل تنفس خطيرة (تعرف بـ "اعراض ضيق التنفس للطفل الوليد")، وينهار السناخ بسبب التوتر السطحى غير المختبر، ويصبح التنفس صعباً بشكل متزايد خصوصاً إذا ما ولد الطفل ضعيف البنية (تصوركم يمكن صعباً أن تنفس باللونا فارغاً تماماً من الهواء عن أن تنفس باللونا منتفخ بعض الشئ). وهذه الأيام، أصبحت خافضات التوتر السطحى متوفرة وتعمل على تخفيف الألم. وبالإضافة إلى ذلك، فإذا عُرف مقدماً أن الجنين سوف يولد مبتسراً، فإن الأم أحياناً تحقن بسترويد يماثل تأثيرات هرمونات سترويد الأдрنيل (الخاصة بقدرة فوق الكلية) الطبيعية. وهذا يتم لأن سترويدات الأدرنيل تحفز إنتاج خافض التوتر السطحى وتتدخل الدورة الدموية للجنين إذا حقنت بها الأم. وبين الحين والآخر، قد يحدث للبالغين شكل من أشكال أعراض ضيق التنفس أيضاً، حيث يؤدي دخان السيجارة إلى تقليل محتوى خافض التوتر السطحى في الرئتين.

### أكسيد النتريك Nitric Oxide

عرف في السنوات الأخيرة أن جسم الإنسان يقوم بتصنيع غازات أخرى غير ثاني أكسيد الكربون وأن بعض هذه الغازات، على عكس ثاني أكسيد الكربون، قد لا يكون مجرد منتجات أيض عديمة القيمة، ويعتبر أكسيد النتريك (NO<sup>0</sup>) أحد هذه الغازات. ومن الناحية الكيميائية، فإنه أحد أبسط الجزيئات في الجسم، على الرغم من أن عملية تكوينه غاية في التعقيد. وفي الأساس، تتحول مادة صلبة (الحمض الأميني، الأرجنين) إلى غاز، وقد لا يبدو هذا بالشئ الكثير، ولكن فكرة في مقدار الحرارة المطلوبة لتحويل ماء سائل إلى بخار في براد شاي.

بيد أن خلايا الجسم يمكن أن تحول الأرجنين إلى أكسيد نتريك غازي عن طريق إنزيمات تعمل على تسهيل التفاعل.

ولما كان التفاعل يحتاج إلى إنزيم، فلا يحدث إلا في أجزاء الجسم التي يوجد بها الإنزيم. ومع ذلك، لا تكون بالضرورة تأثيرات أكسيد النتريك في كل موقع من مواقع الجسم متماثلة في كل حالة، وعلى سبيل المثال، يتكون أكسيد النتريك في المخ، حيث يعمل كإشارة اتصال غازية بين الأعصاب. إلا أنه في الأعصاب التي تتحكم في نشاط عضلات القناة المعدية، يؤدي أكسيد النتريك إلى حدوث ارتفاع عضلي. وفي جدران الأوعية الدموية يعتبر أكسيد النتريك أيضاً مخففاً للتوتر العضلي، وتؤدي الظاهرة الأخيرة إلى توسيع أو ارتفاع الأوعية الدموية، وهذا يؤدي إلى تقليل ضغط الدم في الجسم. وفي الحقيقة، لقد اقترح أن نقصاً في الإنزيم المطلوب لإنتاج أكسيد النتريك ربما يكون أحد أسباب الضغط العصبي المفرط *hypertension* لدى بعض الأفراد. ومنطقة أخرى تستجيب فيها الأوعية للتأثيرات الانبساطية لأكسيد النتريك هي القصيب الذكري، فإن نقص وجود أكسيد النتريك يعني ارتفاعاً قليلاً أو عدم ارتفاع الأوعية الدموية، ومن ثم لا يحدث انتصاراً!

وأى شخص أصيب أو يعرف شخصاً أصيب بمرض الشريان التاجي، من المحتمل أن يكون قد عرف أن أقراص النتروجليسرين nitroglycerin غالباً ما تستخدم للتخفيف من تلك الأعراض، وذلك لأن النتروجليسرين كما يعني الجزء الأول من اسمه يحتوى على النتروجين ويمكن أن يعمل كـ"معطر" لأكسيد النتريك في ظروف معينة. وبإطلاق أكسيد النتريك في الدورة الدموية، ترتخي جدران الشريان التاجي، وتتسع وتجعل الدم ينساب بسهولة في خلايا عضلات القلب.

وأكسيد النتريك ( $N\text{O}^0$ ) سريع الزوال، فسرعان ما يتآكسد في الدم والأنسجة، ويتحول إلى ثانى أكسيد النتروجين ( $N\text{O}^2$ )، وهو سم شديد الخطورة. ومع ذلك،

سرعان ما يتحول ثاني أكسيد النتروجين إلى نيتريت (ملح ثاني أكسيد النتروجين) ويخرج مع البراز. ويكون ثاني أكسيد النتروجين أيضاً في الهواء إذا ما توفر قدر كافٍ من الطاقة، مثلما يحدث عند حدوث عاصفة برقية. وينذهب بعض من ثاني أكسيد النتروجين هذا إلى التربة، حيث يستخدم كمصدر لنتروجين للبروتينات النباتية. ويمكن أن يتفاعل أيضاً مع الأوزون، وفي تلك الحالة تكون النتيجة دخاناً وضباباً معاً. ومن الطريق أن نلاحظ أنه عندما تضاف ذرة نتروجين ثانية إلى أكسيد النتروجين بدلاً من ذرة أكسجين ثانية، تكون النتيجة أكسيد النتروز المعروف بغاز الضحك. ومن اللافت للنظر فعلاً أن الفروق الكيميائية البسيطة لـأكسيد النتروجين وثاني أكسيد النتروجين وأكسيد النتروز هي التي تحدث الفرق ما بين إحداثه للانتصاب أو كونه ساماً أو كونه يتعاطى كمخدر.

## الفصل السادس

# العناصر الرئيسية الداعمة للجسم (البنية)

تمد العضلات العظام بالقوة المطلوبة لجعلها تتحرك، وبناء عليه لكي تتحرك العظام يجب أن ترتبط العضلات بالعظام بصورة طبيعية (أو جسدية)، ويتم ذلك عن طريق أوتار ليفية مرنة tendons يتصل أحد طرفيها بالعضلة والطرف الآخر بالعظم.

واستعمال العضلة أمر معقد في غاية العجب يتطلب عملاً تعاونياً لعدد كبير من الجزيئات، ويجب أن تتفاعل هذه الجزيئات بطريقة مضبوطة حتى تضمن تقلص ألياف العضلة وبالتالي توفر القوة. ومما لا يثير الدهشة، يحتاج كل هذا إلى قدر من الطاقة التي يقوم بتوفيرها ثلاثة فوسفات الأدينوسين<sup>(١)</sup>.

ومن ناحية أخرى، غالباً ما تعتبر العظام تركيبات غير حية يثبت عليها الجسم. وفيحقيقة الأمر، فإن العظام نسيج حي يلعب أدواراً مهمة في تكوين الخلية الدموية، والجهاز المناعي وتخزين الكالسيوم، بالإضافة إلى توفير الرؤافع

---

(١) ثلاثة فوسفات الأدينوسين: جزء ينكون من تكثيف الأدينين، والريبيوز وثلاثة جزيئات من حمض الفوسفوريك، ويعتبر مركباً رئيسياً في التوسط في الطاقة في النباتات والحيوانات وغيرها. (المترجم).

التي تعمل عليها العضلات لإحداث الحركة. والعضلة في حالة تشكل وتكوين مستمر: فالهيكل العظمي الذي ستنمو به سيختلف تماماً عن الهيكل العظمي الذي يوجد عليه الجسم الآن، وسوف تزول معظم المعادن ويحل محلها معادن أخرى. ولأن العظام، إلى حد ما، تمثل الخزان الرئيسي للكالسيوم الموجود بالجسم. ولما كان احتفاظ الدم بمستويات طبيعية من الكالسيوم أمراً حيوياً للنشاط السليم لكل من المخ والقلب وانقباض العضلات، فيجري باستمرار ثقب الكالسيوم الموجود بالعظام وإخراج ما به للمساعدة على جعل مستوى الكالسيوم بالدم حول معدله الطبيعي.

وأسس وكيفية إنشاء العظام وإعادة تكوينها مرة أخرى ليس في الحقيقة بالأمر الصعب. ولكن تكون العظام فإنها تحتاج إلى بعض من الكولاجين *collage* (بروتين) وبعض من الكالسيوم والفوسفور (معادن)، وبضعة إنزيمات وثلاثة أنواع رئيسية من الخلايا، ويتم خلطها جميعها بالنسبة الصحيحة لتكون العظام، وفيما عدا بعض صفيحية الهيكل *elasmobranches* (نوع من الأسماك الفضروفية مثل أسماك القرش وأسماك الترس والشفنين البحري التي لها غضاريف بدلاً من العظام)، فجميع الفقاريات التي يتكون هيكلها من عظام تتكون عظامها بهذه الطريقة.

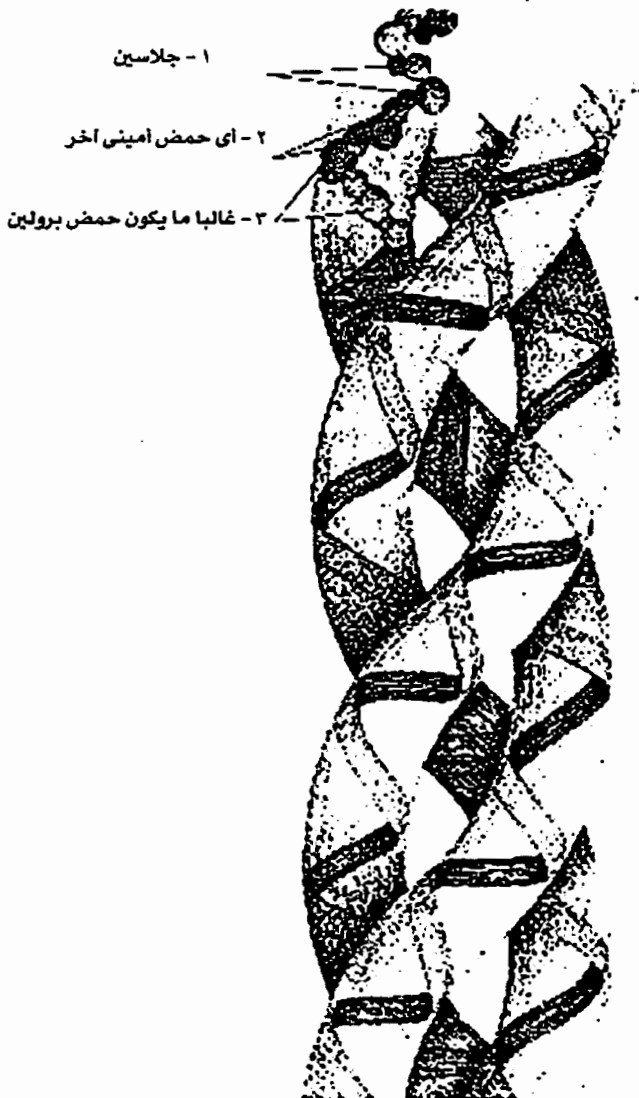
## الكولاجين والعظام

تحتاج خلايا الجسم إلى شيء يدعمها، وبدون وجود شبكة مسامية مرنة من النسيج الضام *connective tissue* لا نستطيع الاحتفاظ بقوامنا، وسيصبح قوامنا مثل قوام قنديل البحر، بل كنا سنصبح أقل صلابة مما نحن عليه حالياً.

وتضم الأنسجة الضامنة كلّاً من العظام والأوتار الليفية والعضلات والأربطة وكل الإطار الليفي الذي يحيط بكل خلية وعضو في الجسم. وتكون كل هذه المادة البنائية من البروتين، الذي يتكون أساساً من الكولاجين. ولما كان معظم الجسم

يتكون من عظام ونسيج ضام، فالكولاجين من بين البروتينات التي توجد بوفرة في الحيوانات الحية.

وكما هو الحال في البروتينات، فإن الكولاجين ينفرد بأن اثنين فقط من الأحماض الأمينية (جلاسين glycine وبرولين proline) يشكلان نحو ثلث العدد الكلي من الأحماض الأمينية لبروتين. والبروتينات بروتينات كبيرة الحجم نوعاً، وهذه الحقيقة ترجع إلى الجذب الكهربائي بين الجلاسين والأحماض الأمينية الأخرى، والتي تجعل جزء الكولاجين يتخد شكلًا ليفياً. وبالإضافة إلى ذلك، يمكن لثلاثة شعيرات كولاجين أن تلتقي مع بعضها وتشكل ليفاً حلزونياً مربىً (شكل ٨) لا تختلف مرونته عن المرونة التي يكتسبها حبل عند التفاف سلاسله الرفيعة بسلاسل أخرى. والتلفاف الكولاجين ممكن؛ لأن الجلاسين يعتبر أصفر الأحماض الأمينية جميماً، إذ يسمح له ذلك بأن يتوا衙م بدقة في التجويفات الداخلية للحلزون، وهذا يؤدي إلى التلفاف الجدائـل الثلاثة حول بعضها بشكل محكم، وبذلك يعطى الكولاجين هيكلًا قوياً غير مطاط تعلق عليه الخلايا وأجهزة الجسم، ولهذا كانت للكولاجين صلابة الحديد الصلب.



شكل (٨)

كولاجين: يلتف كل جزء من جزيئات الكولاجين على هيئة حلزون ثابت، وترتبط هذه الجزيئات الثلاثة ببعضها بشكل متضاد يضفي على نسيج الكولاجين قوة أكبر.

ولكى تتكون العظام، يجب أن تصبح ألياف الكولاجين "معدنة"، أى أنها يجب أن تتحدد مع الكالسيوم وأملاح الفوسفور التى تتبلور من محلول الماء المحاط بها. وتشكل الأملاح المتبلورة مع بعضها طبقة متماسكة حول ألياف الكولاجين، وتكتسب العظام متانة شديدة، بصورة تشبه تماسك الخرسانة المسلحة بشبكة حديد التسلیح التي تؤدى إلى تقوية البناء.

وعلى الرغم من أن الكولاجين عادة غير قابل للذوبان (لجعله يكون أريطة وعظام)، عند غليانه فى الماء، تنفصل الجداول الثلاث وتنزوب الألياف، ولا تتضaffer الألياف الذائبة مرة أخرى عندما تبرد، لكنها تصير مادة مثل الجيلى المعروف بالجيلاتين. وقد عرف المصريون القدماء هذه الخاصية للكولاجين واستخدمو خليط الجيلاتين مكونا أساسيا فى الغراء فى أشغال النجارة.

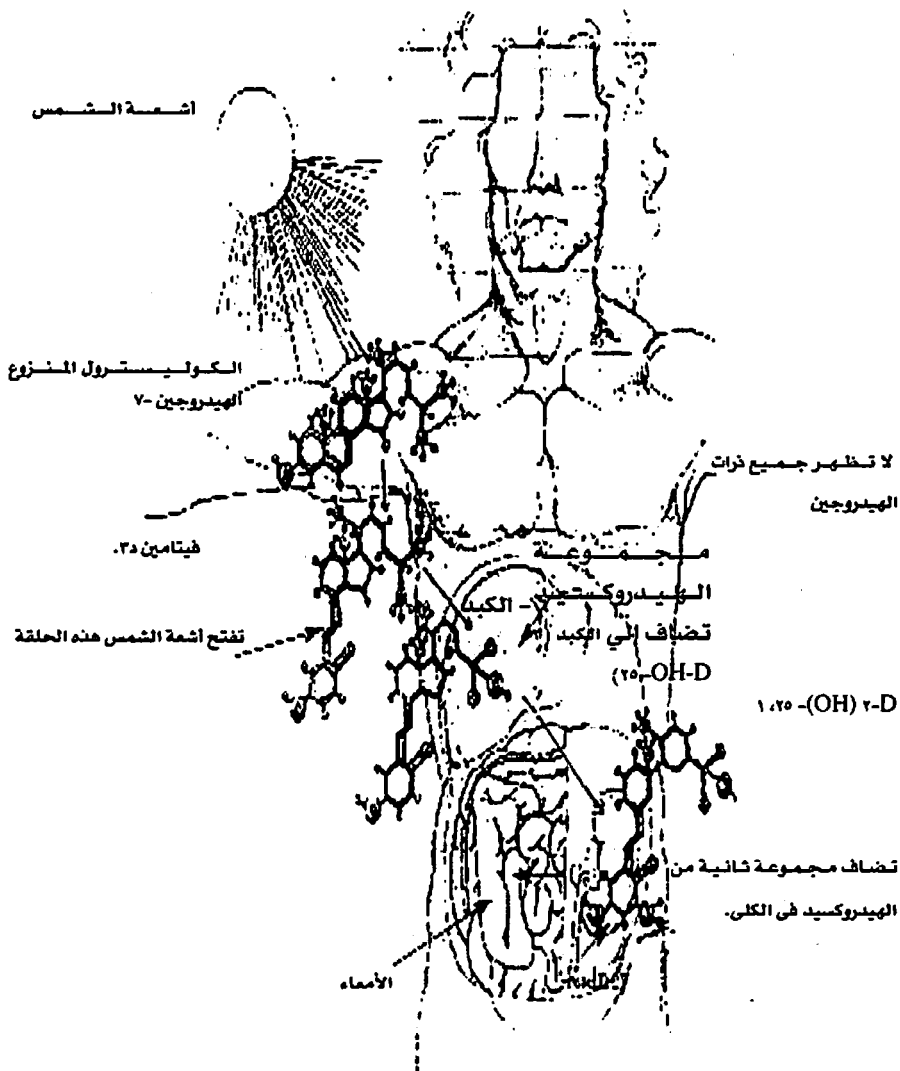
## Vitamin D

الكالسيوم من العناصر الأكثر أهمية في وجبتنا الغذائية، فلا يمكن لعضلة من عضلات الجسم حتى عضلة القلب أن تتفقىض بدون الكالسيوم، وتعتمد الخلايا كذلك على الكالسيوم في قدرتها على إفراز الهرمونات والناقلات العصبية، مثل قدرة الدم على التجلط والجسم على التشكيل. ولسوء الحظ، فإن الكالسيوم الموجود في القناة الهضمية يوجد أساسا في شكل أيون ذي شحنة كهربائية، وعادة ما تمنع الجسيمات المشحونة من عبور أغشية الخلايا، وتميل للاستقرار في البيئات المائية، ولا تستطيع عبور غشاء الخلية الفنى بالمادة الدهنية بدون مساعدة. وفي حالة الكالسيوم، تأتى هذه المساعدة من فيتامين (د).

وما نطلق عليه عادة فيتامين (د) يبدأ في خلايا البشرة الخارجية كبادئ (المادة التي تتشكل منها مادة أخرى) وتسمى ديهيدروكوليسترون للكوليسترون

(شكل ٩)، ويختلف عن الكوليستيرون بغياب ذرة هيدروجين التي ترتبط عادة بذرة الكربون السابعة في جزء الكوليستيرون؛ ويشار إليه بأنه الكوليستيرون المنزوع الهيدروجين - ٧. ويعتبر هذا الفيتامين مادة دهنية (ليبيد) مستقرة نسبياً، ويظل موجوداً في البشرة إلى أن تتعرض لأشعة الشمس، حيث تستطيع طاقة أشعة الشمس أن تكسر إحدى "الحلقات" في بنية الكوليستيرون المنزوع الهيدروجين - ٧، وينشأ عن ذلك جزء جديد يطلق عليه فيتامين د٢ (الذي يعرف أيضاً بالكلسيفروول). ويدخل فيتامين د٢ أيضاً في الوجبة الغذائية، عن طريق زيوت الأسماك، على سبيل المثال، ولكن إن لم يتناول الشخص زيوت الأسماك بشكل منتظم في وجبة الغذاء فسوف يحتاج إلى عملية تحويل تعتمد على أشعة الشمس حتى يحصل على قدر كاف من فيتامين د٢.

وفيتامين د٢ ، من الناحية البيولوجية محدود النشاط أو عديم النشاط تماماً، وما إن يتم إنتاجه في البشرة فإنه ينتشر في الدم وينتقل عن طريق الدورة الدموية إلى الكبد. ويوجد بالكبد إنزيم من شأنه أن يضيف ذرة أكسجين وذرة هيدروجين (المعروف بمجموعة الهيدروكسيل) أو مجموعة (يد أ) للذرة رقم ٢٥ في (د٢) تنتشر الإنزيمات التي تنقل المجموعات الهيدروكسيلية إلى الكربون في الجسم، وتعرف بالهيدروكسيلات hydroxylases. ويسمى المنتج النهائي لهذا التفاعل هيدروكسى كوليكلسيفرول - ٢٥، الذي يعود مرة أخرى إلى الدم. ومع ذلك فإن هيدروكسى كوليكلسيفرول - ٢٥ خامل نسبياً



شكل (٩)

فيتامين د: يتطلب تحول جزيئات الباردئ في البشرة إلى المركب النهائي النشط (هيدروكسى كوليكانثيروول-1، 25) خطوات عديدة واشتراك ثلاثة أجهزة من أحاجز الجسم: البشرة والكبد والكلن.

ويجب أن تحدث "هيدركسلة" أخرى على ذرة الكريون رقم (١) حتى يصبح نشطاً. ولا يحدث هذا التفاعل الإضافي في الكبد بل يحدث في الكلي. ويجب أن ينتقل (٢) لذلك السبب، من البشرة إلى الكبد ومن ثم إلى الكلي، قبل أن يصبح نشطاً في النهاية.

والأخير هرمون يعرف بـ هيدروكسي كوليكلسيفروول - ١، ٢٥ يغادر الكلي وينتقل إلى الأمعاء، وهناك يحفز على تكوين البروتينات بين الخلوية التي تساعده على إطلاق الكالسيوم عبر أغشية الخلايا المعاوية. وينتقل الكالسيوم بعد ذلك إلى سيتوبلازم الخلايا المعاوية ويخرج من هناك، حيث تلتقطه الأوعية الدموية. وفي غياب قدر كاف من أشعة الشمس أو الوجبات المضاف إليها فيتامين د فإن كثيراً من الكالسيوم الذي يدخل في طعامنا لا تمتصه جدران الأمعاء ويخرج مع البراز، ويصبح لدينا نقص في الكالسيوم وتكون النتيجة قاسية. ففي الأطفال، الذين لا تزال عظامهم في مرحلة تكوين ولم تظهر عظامهم الطويلة بعد، فإن امتصاص قدر غير كاف من الكالسيوم يؤدى إلى الكساح. وذلك عندما تفشل العظام في أن تتشعب بالمعدن (ترسيب الكالسيوم والفوسفور بصورة صحيحة) ويصبح تشوهها سهلاً. وفي الأشخاص البالغين، تعرف الحالة بـ لين العظام osteomalacia وينجم عنها انكسار العظام بسهولة. ويمكن أن ينجم نقص هيدروكسي كوليكلسيفروول - ١، ٢٥ حالياً عن مجموعة عوامل عديدة، تتضمن عدم وجود قدر كاف من فيتامين (د) في الوجبة الغذائية، والعيش في المناطق الشمالية من الكره الأرضية، حيث تكون أشعة الشمس محدودة لمدة نصف العام، وعدم وجود الصبغة التي تحدث لون (سوداد) البشرة (ميلانين، وهو صبغ موجود في البشرة، يمنع، إلى حد ما، أحد الخطوات التي تحدثها الأشعة فوق البنفسجية - ربما كآلية لمنع الإنتاج المفرط لفيتامين د في الأشخاص الذين يتعرضون عادة لقدر كبير من الأشعة فوق البنفسجية) أو عوامل تقلل من التعرض لأشعة الشمس (مثل ارتداء الملابس التي تغطي كل أو معظم أجزاء الجسم طوال العام).

## الأكتين والميوسين

وهي بروتينات العضلات، وقد وجد أن هناك ثلاثة أنواع من العضلات في جسم الإنسان: العضلة الهيكلية Skeletal muscle، وهي كما يوحى اسمها متصلة بعظامنا وهي المسئولة عن قدرتنا على الحركة وتعمل عن طريق تحكم إرادى، والعضلة الملساء Smooth muscle (عضلة لا إرادية) تلتـف حول الأوعية الدموية والأمعاء ومناطق أخرى، وتعمل وفق تحكم (عصبي) لا إرادى، والنوع الثالث من العضلات هو عضلة القلب Cardiac muscle: لا تتصل بالعظم ولا تعمل وفق التحكم الإرادى. وخلايا العضلة القلبية مترابطة مع بعضها أيضاً كهربياً بطريقة فريدة تجعل القلب يعمل كما لو كان خلية عضلية عملاقة. والاختلاف الرئيسي الآخر بين أنواع العضلات هو أن البعض منها مثل عضلة القلب يوجد بداخلها منظم إيقاع pacemakers يجعلها تتقبض بصورة منتظمة، بينما تظل العضلات الأخرى خامدة نسبياً إلى أن يتطلب منها أداء عمل.

ويوجد بداخل العضلة الواحدة العديد من الخلايا العضلية، التي تسمى أليافاً، وت تكون كل ليفة بدورها من السمات المعتادة للخلية: النواة والميتوكوندريا وغيرها، ولكن على عكس الخلايا الأخرى في الجسم، فإن ألياف العضلة مزودة بمجموعة كبيرة متوازية من الاثنين من البروتينات الرئيسية يسميان أكتين وميوسين (ويطلق على هذين البروتينين خيوط العضلة). وبروتين الأكتين عبارة عن بوليمر أو سلسلة من الجزيئات الأصفر، ترتبط ببعضها على هيئة خيوط تشبه الليفة، ويلتف حول كل خيط أكتيني جزيئان آخران يسميان تروبيونين وتروبوميسن، ويتكددس بين ألياف الأكتين بروتينات الميوسين الشبيهة بعصا لعبة الجولف.

وعلى ذلك، توجد داخل ليفة العضلة أكdas متوازية من الصفوف المتبادلة من الأكتين والميوسين. ولخيوط الميوسين ذيل طويل ملفوف لفا مزدوجاً، ومنطقى

رأس تتحنيان لأعلى أو لأسفل بزاوية نحو الذيل. وعندما تحفز خلية عضلية، تصبح أغشيتها مسيرة لأيونات الكالسيوم. ويندفع الكالسيوم خارج الخلية إلى السيتوبلازم حيث يقابل التروبوبين. ويمكن أن يرتبط التروبوبين بالكالسيوم، وعندما يقوم بذلك، يتشوّه الترتيب الدقيق لجزيئات الأكتين والتروبوبين والتروبوميسين. وفي الواقع، يزيح التروبوبين المشوه التروبوميسين من أمامه. وهذا يكشف منطقة في الأكتين كانت مخفية من قبل، وترتبط المنطقة المكشوفة برؤوس جزيئات الميوسين. ويوجد داخل منطقة الرأس إنزيم يقوم بتكوين ثلاثة فوسفات الأدينوسين، والذي نعلم أنه المكون الرئيسي للطاقة الكيميائية المخزنة في جميع الخلايا. وتعمل إنزيمات التمثيل الغذائي لثلاثي فوسفات الأدينوسين في خلية العضلة على إفراط الطاقة الكامنة في ثلاثة فوسفات الأدينوسين. وعندما تتطلق هذه الطاقة يمكن أن تستخدم في تحرك رؤوس الميوسين في اتجاه واحد، وبذلك تسحب ألياف الأكتين التي بداخلاها.

وانزلاق ألياف الأكتين والميوسين جيئة وذهابا فوق بعضها يجعل العضلة تقصر. ويحدث الانقباض؛ لأن جزيئات الميوسين داخل ليفة العضلة موضوعة ظهرا لظهور. وبمعنى آخر، فإن رؤوس مجموعة جزيئات الميوسين المكدسة تتجه نحو أحد أطراف العضلة، في حين تتجه رؤوس الملتصق المجاور نحو الطرف الآخر. ولذا، فعندما تتجذب كلا مجموعتي الميوسين نحو الأكتين، فإن خيوط الأكتين في أحد أطراف ليفة العضلة تتجذب أكثر إلى خيوط الأكتين في الطرف الآخر، وينقص الطول الكلى للعضلة. وعندما ينقص تتجذب العضلة نحو العظمة وتجعلها تتحرك، أو في حالة القلب يسبب نبض ضربات القلب.

وهناك سمة مهمة أخرى للعضلات هي أنها يمكن تحفيزها على التضخم عندما تستخدم مرات كثيرة، غير أن خلايا العضلات الجديدة لا تنمو عادة دون تكون ألياف عضلية إضافية داخل خلية كل عضلة. وهناك هرمونات معينة مثل

اللستيسترون<sup>(١)</sup> يمكنها أيضاً أن تحدث نمواً لليفة العضلة. وبالتالي، إن لم تستعمل العضلات لمدة طويلة، كما في رحلات الفضاء الطويلة المدة فإنها تميل إلى الضمور.

## أستيل كولين Acetylcholine

لكى تتفقّض العضلات، يجب أن ترسل إشارة من نوع ما إلى خلايا العضلات حتى يحدث الانقباض في الوقت المناسب وبالقوة المناسبة. كذا من الصعب جعل عضلة الفخذ والعضد تتفقّض بقوة شديدة عندما تحاول إدخال ملعقة طعام في فمك.

والإشارة التي تستقبلها جميع خلايا العضلات التي تقوم بأداء حركة تأتي لها من جزء صغير يسمى أستيل كولين تقوم بإفرازه خلايا عصبية متصلة بخلايا العضلة. ويكون الأستيل كولين من جزء من حمض الخليك وجزء من الكولين (مادة توجد في جميع الخلايا وبخاصة في المراة أو الصفراء وهي ضرورية لأداء الكبد وظيفته). وتتحدد هاتان المادتان كيميائياً مع بعضهما داخل الخلايا العصبية التي تحدث الحركة، وهي الأعصاب الحركية. وبدون حفز من العصب الحركي لا يمكن للعضلة أن تتفقّض. وفي واقع الأمر، فعندما لا يوجد حفز عصبي تضمر العضلة في النهاية نتيجة لعدم استخدامها.

وهنا كيف يعمل الأستيل كولين، فالعصب الحركي ينتج حمض الخليك كناتج انحلال للأيض ويضمه إلى جزء الكولين الصغير عن طريق إنزيم معين. ويتجمع الأستيل كولين المتكون أخيراً داخل النهاية العصبية في حويصلات صغيرة مرتبطة بالأغشية. وعندما تصل إشارة من المخ (على سبيل المثال، "أرفع شوكة") تقوم الحويصلات بإفراج محتوياتها في الفراغ الموجود مباشرة خارج النهاية العصبية وفوق غشاء خلية العضلة مباشرة. ويعرف هذا الفراغ بنقطة الاشتباك

(١) لستيسترون: هرمون الجنس الذكري ينتج في الخصيَّتين، وهو المسئول عن نمو أعضاء الجنس الأساسية، وخصائص الجنس الثانية (شعر الوجه) والسلوك الجنسي. (المترجم).

العصبي synapse، وينتقل الأستيل كولين خلال نقطة الاشتباك العصبي، ويصل إلى خلية العضلة وينشط جزئه مستقبل جداري معين (وهو مرة أخرى بروتين). وما إن ينشط المستقبل، تدرك خلية العضلة أن المخ يريد أن تتحرك العضلة، ويحدث الانقباض بالأآلية التي تحدثنا عنها في القسم السابق. وبناء على قوة الرسالة القادمة من المخ، فإن الانقباض إما أن يكون قوياً أو ضعيفاً (رفع الشوكة ببطء، بحيث لا تؤدي نفسك في الفم). وتعتمد قوة الانقباض على كمية الأستيل كولين التي تفرز.

ومن المهم إزالة الأستيل كولين من نقطة الاشتباك العصبي بمجرد انتهاء مهمته، وإلا فسوف يجعل العضلة تنقبض باستمرار. وإزالة الأستيل كولين عمل يقوم به إنزيم يقع في نقطة الاشتباك العصبي؛ فيقوم الإنزيم بهدم الأستيل كولين وتحويله مرة أخرى إلى أسيتات (خلات) وكولين. ويمكن بعد ذلك أن تعود الأسيتات والكولين مرة أخرى إلى الخلية العصبية، ويعاد تشكيلهما مرة أخرى إلى أستيل كولين جديد. وإذا لم يستطع الإنزيم المعروف بالأستيل كولين استراز acetylcholinesterase القيام بدوره بصورة صحيحة، فسوف تراكم مستويات الأستيل كولين داخل نقطة الاشتباك العصبي وتصبح العضلة محفزة بشكل مفرط. ويمكن أن يكون للتحفيز المفرط للأستيل كولين آثاره السيئة. وعلى سبيل المثال، يعمل غاز الأعصاب على إيقاف تأثير الأستيل كولين استراز، وتكون إحدى نتائج التعرض لغاز الأعصاب الانقباض المتشنج غير المنضبط لعضلات التنفس التي تؤدي في النهاية إلى الاختناق.

ولا تقتصر تأثيرات الأستيل كولين على العلاقة بين العضلة والمخ. ففى الحقيقة يوجد الأستيل كولين فى جميع أجزاء المخ، ويبعد أن له تأثيرات شديدة، تتراوح ما بين التحكم فى إفراز الهرمونات إلى التأثيرات السيكولوجية لتدخين السجائر، إلى احتمال الإصابة بمرض الزهايمر<sup>(١)</sup>. وتعتمد بعض العقاقير

---

(١) مرض الزهايمر: الشكل المشترك للضمور المخي المعمم الذى يؤدى إلى الخرف التقدمي ببطء يؤثر على كلّ سمات وظيفة الدماغ. المترجم.

الشائعة الاستخدام حالياً في الطب على قابليتها إما على محاكاة أو كبع تأثير الأستيل كولين. فعقار الأتروبين، على سبيل المثال، يستخرج من نبات يعرف بعنب الذئب *deadly nightshade*، ويعمل الأتروبين على شل قدرة الأستيل كولين للارتباط بمستقبلات الأستيل كولين الموجودة على خلايا عضلية معينة. وعلى ذلك، لا يستطيع الأستيل كولين في وجود الأتروبين أن يحدث تأثيراته. ويستخدم الأتروبين في ارتخاء حدقة العين أثناء فحص العيون، عن طريق شل عضلات القزحية. وقد يساعد الأتروبين أيضاً على فتح المسالك الهوائية المنقوبة لمرضى الريبو، عن طريق إرخاء العضلات الملساء التي تحيط بشعب القصبة الهوائية. والأتروبين أيضاً علاج شاف للأشخاص الذين تعرضوا لغاز الأعصاب. وجاء اسم الأتروبين القديم بيلادونا (المرأة الجميلة) من ممارسات الإيطاليين القدماء، الذين اعتبروا ارتخاء حدقة العين لدى النساء من العلامات الدالة على الجمال. وأي شخص عندما تتسع حدقة عينه أثناء فحص العين، سيتعجب بدون شك لماذا لا يقوم بهذا العمل بنفسه. لهذا، لابد وأن يحدث كثير من الأحوال حينئذ.



## الفصل السابع

### الهرمونات والجنس

### Sex and Hormones

يشكل معظم الجزيئات التي درسناها حتى الآن جزءاً مهماً من مظاهر الجسم، ومتى لا شك فيه أن الهرمونات لها دور كبير في إحداث هذا المظاهر؛ فالهرمونات تتحكم في الدافع الجنسي والخصوبية وضفت الدم وتوازن السكر ومستوى الأملاح والماء وتكون العظام والنمو والتطور والمزاج والشهية والإحساس بالدفء، وما ذكرناه ما هو إلا بعض وظائفها. ومما هو جدير باللحظة، أن هذه الوظائف المختلفة تقوم بها ثلاثة أنواع كيميائية فقط من الهرمونات: الهرمونات التي تستمد تركيبها من الكوليستروول، والهرمونات البروتينية، والهرمونات المشتقة من حمض أميني. وهذه الاختلافات في التركيب لها تأثير قوي على أداء هذه الهرمونات، وقدرتها على النزول في الدم وقدرتها على الوصول إلى داخل الخلايا.

ما هو الهرمون بالضبط؟ يعرف الكثير من الناس كلمة هرمون، ويمكنهم أن يذكروا هرموناً أو أكثر (وخاصة هرمونات الجنس: الاستروجين والتستوستيرون والبروجسترون). ومع ذلك فقد يكون من الصعب معرفة ماهية الهرمون؛ فالهرمون ببساطة هو أي مادة كيميائية يجري إنتاجها في أحد أجزاء الجسم، ويتم إفرازها في مجرى الدم، وتنتقل إلى جزء آخر من الجسم لتؤدي وظيفة

بيولوجية. وبمعنى آخر، هناك غدد تنتشر في أماكن مختلفة في الجسم (الغدد الصماء endocrine glands) تصنع الهرمونات وتخزنها وتفرزها في الدم. وما إن يصبح الهرمون في الدم فيمكنه الانتقال إلى أي خلية في أي مكان في الجسم. وإذا كان على سطح هذه الخلية (أو في بعض الحالات في داخلها) مستقبل بروتين<sup>(١)</sup> protein receptor يتعرف بالتحديد على هذا الهرمون، فإن الخلية تستجيب لهذا الهرمون. وعلى ذلك، فإن التستوستيرون يرتبط بمستقبلاته في خلايا العضلات muscle cells ويساعد الخلية على النمو، ولا يساعد على بدء نمو بنيات أخرى، مثل عضلات القزحية؛ لأن القزحية لا يوجد بها مستقبل البروتين الذي يتعرف على هذا الهرمون.

ظهر في السنوات الأخيرة عدد كبير من الهرمونات "الجديدة". والعديد من أعضاء الجسم التي لم يعرف لها من قبل وظائف هرمونية، أصبح لها الآن وظائف هرمونية. ومن المعروف أن القلب، على سبيل المثال، يصنع هرموناً يسمى البيتيد الأذيني المفرز للصوديوم في البول، الذي يحث الكل على زيادة إفراز الصوديوم والماء خلال الفترات التي يرتفع فيها مستوى السوائل في الجسم. وبالتالي، فإن الغدة الصنوبرية pineal gland الموجودة في المخ والبشرة والكبد والكلى وحتى الأكياس الدهنية (الخلايا الدهنية) بالإضافة إلى وظائفها الأخرى تعتبر غدداً صماء.

وبدون هرمونات معينة، مثل كروتيزول cortisol والإنسولين insulin، لا يمكننا البقاء على قيد الحياة، وبدون هرمونات أخرى، مثل هرمون الغدة

(١) المستقبل receptor في الكيمياء الحيوية، هو جزء بروتيني مغمور إما في غشاء البلازما أو سيتوبلازم الخلية، التي يرتبط بها نوع معين أو أكثر من الجزيئات الإشارية. والجزء الذي يرتبط بمستقبل يسمى رابطاً، الذي قد يكون بيتدياً (بروتيناً قصيراً) أو جزيئاً صغيراً آخر، مثل ناقل عصبي، هرمون، عقار دوائي أو تكسين. ويرتبط كل نوع من أنواع المتقبل باشكال رابطة معينة فقط. وعلى نحو نموذجي، فإن كل خلية لها العديد من المتقبلات ومن عدة أنواع مختلفة. الإنترت- (المترجم).

الدرقية thyroid hormone والإستروجين estrogen والتستوسترون testosterone يمكننا العيش لكن نوعية حياتنا ستصبح صعبة وشاقة. وفي حقيقة الأمر، تعتبر الهرمونات على درجة كبيرة من الأهمية في حياتنا اليومية، بحيث يصبح من الصعب أن نقدر أهمية المنظومة المتكاملة من الإشارات الهرمونية التي يجب أن تكون في موضعها الصحيح منذ المراحل المبكرة للحياة الجنينية وحتى يوم الوفاة.

## الكورتيزول Cortisol

الكورتيزول من الهرمونات التي تنتمي إلى طائفة عامة من الهرمونات تعرف بالستيرويدات steroids. وتعتبر جميع هرمونات الستيرويد ليبيدات (مواد دهنية)، وتتكون باستخدام الكوليسترول كقالب. وأحياناً ما تكون الاختلافات الكيميائية بين الستيرويدات اختلافات طفيفة جداً، غير أن وظائفها تختلف بدرجة كبيرة، فإضافة ذرة أكسجين وذرة هيدروجين يمكن أن يكونا هرمونين مختلفين مثل الكروتيزول cortisol والكورتيزون cortisone. في تلك الحالة، يحتوى الأخير على ما يعرف بمجموعة كيتون ketone group (ذرة كربون لا تساهم مع الأكسجين باليكترون واحد بل باثنين من الإليكترونات) في موضع رئيسي، في حين يحتوى الكورتيزول على مجموعة هيدروكسيل hydroxyl group ذرة كربون تساهم بأحد إليكتروناتها مع الأكسجين ويساهم (الأكسجين) باليكترون آخر مع الهيدروجين).

وأحياناً ما يحدث خلط ما بين الكورتيزول والكورتيزون؛ وفي حين أن الكورتيزون غير نشط نسبياً، فإن الكورتيزول أكثر نشاطاً. وفي الصيدليات، تباع كريمات مخففة ولبيتونات الكورتيزول على أنها هيدروكورتيزون. هذا المصطلح غير الدقيق ما هو إلا كورتيزون مع "هيدرو" مجموعة (هيدروكسيل) بدلاً من كيتون؛ بمعنى آخر، كورتيزول. فالهيدروكورتيزون والكورتيزول، مسميان لشيء واحد.

يتكون الكورتيزول في الجزء الخارجي من الغدد الكظرية (فوق الكلية) adren- glands المعروفة بالقشرة الكظرية adrenal cortex. والجزء الداخلي من الغدة الكظرية يعرف بلب الكظر adrenal medulla المعروف أيضا بالإدرنالين adrenaline. والكورتيزول ضروري جداً للحياة، وهي ظاهرة تبأ بها لأول مرة الطبيب البريطاني توماس أديسون<sup>(١)</sup> في عام ١٨٦٥. إنه واحد من مجموعة الهرمونات المعروفة بـ جلوكوكورتيكيدات glucocorticoids؛ لأن إحدى الوظائف الرئيسية للكورتيزول الحفاظ على مستوى الجلوکوز في الدم في الحدود الطبيعية، وهو يقوم بهذا جزئياً تبعاً لحاجة الجسم من الجلوکوز عن طريق هدم أنسجة الجسم. ويمكن أن تستخدم العضلات والعظام والأنسجة المناعية والدهون كمواد أولية يهدمها الكبد لكي يتحولها إلى جلوکوز. ونظراً لقدرة الكورتيزول على هدم أنسجة الجسم، فإنه يعتبر ستيرويود هدمي هدمي-catabolism، ولا يجب الخلط بينه وبين المستيرويادات الأخرى مثل التستوستيرون anabolism التي تنشئ نسيجاً (مثل العضلة) وتسمى ستيرويادات بنائية.

والوظيفة الأخرى التي تعزى إلى الكورتيزول هي "الفحص" الظاهري لنشاط الجهاز المناعي، وأيضاً الالتهابات؛ فالمستويات العالية من الكورتيزول تكبح الاستجابات المناعية، وهو تأثير يستغل الأطباء عندما يحاولون كبح رفض الجسم للأعضاء المنزرعة. ولأسباب مشابهة، فإن كريمات الكورتيزول لها دور فعال في علاج بعض أمراض الالتهابات وحالات البشرة (ومثالان لذلك، اللبلاب السام<sup>(٢)</sup> والإكزيما). وفي الصحة الطبيعية، يعتقد أن تأثيرات الكورتيزول المضادة للمناعة تقلل من احتمال مهاجمة الجهاز المناعي للخلايا في محاولة لتخلیص الجسم من الخلايا والمركبات المحتمل أن تكون ضارة.

(١) توماس أديسون (١٧٩٣ - ١٨٦٠): طبيب إنجليزي أول من وصف داء أديسون. (المترجم).

(٢) اللبلاب السام أو العليق: شجيرة أو كرمة خشبية، موطنها شمال أمريكا؛ أوراق بثلاث ورقيات تشبه أوراقاً بلوطية أحياناً، لذلك الاسم البديل، السماق السام، زهور بيضاء تنتج كل الأجزاء الرائحة التي تحتوى على المادة الكيميائية Uriushinol. التي تعتبر سامة عند اللمس، والتي تحدث التهابات جلدية حادة، موسوعة كمبردج. (المترجم).

ومن بين تأثيراته العديدة الأخرى، يساعد الكورتيزول أيضاً في الحفاظ على ضغط الدم في حدوده الطبيعية، من خلال زيادة تأثير هرمونات أخرى مثل الابنiferin (الإدرينالين) التي تعتبر جزيئات قوية لرفع ضغط الدم. وأخيراً وليس آخرها، يلعب الكورتيزول دوراً حاسماً في نمو الجنين fetal development، خاصة عند تكوين المخ والرئتين (تذكر أنه عامل أساسي في إنتاج خافض التوتر السطحي).

ويمكن التنبؤ بالتأثيرات الناجمة عن ندرة أو زيادة الكورتيزول من خلال تأثيراته الفيسيولوجية. فوجود كورتيزول قليل جداً يؤدي إلى نقص سكر الدم hypoglycemia، وضغط دم منخفض، وجهاز مناعي أكثر نشاطاً، وما يعرف بعدم كفاية غدة الإدرينايل adrenal insufficiency مرض أديسون، هو نوع من عدم كفاية الإدرينايل)، يمكن أن يكون له تأثير قاتل إن لم يعالج بطريقة صحيحة. ومن ناحية أخرى، تؤدي زيادة الكورتيزول إلى أعراض كوشينج Cushing's syndrome (الذى سمى باسم مكتشفه الفسيولوجي والجراح الأمريكي هنرى كوشينج)، التي يصاحبها ارتفاع سكر الدم، وتوتر مفرط، ورفض مناعي، ونشاطٍ أيضٍ متزايدٍ ينجم عنه فقد في العضلات والعظام.

### POMC Gene

إن ما يسمى بالاستجابة للجهاد stress response لدى البشر ولدى الثدييات وما يتعلق بهذا الموضوع، يبدأ بعده هرمونات رئيسية تتطلق بسرعة في مجرى الدم. وقد ناقشنا من قبل الكورتيزول الذي تفرزه الغدة الأدريالية، وهناك هرمونان مهمان من هرمونات الإجهاد stress hormones تنتجهما الغدة النخامية<sup>(1)</sup> pituitary gland، وهذا يبرز الكفاءة العالية التي تعمل بها مجموعة الجينات البشرية.

(1) الغدة الإفرازية الفقرية التي تقع داخل الجمجمة؛ وتعرف كذلك بالغدة النخامية. وتعمل بشكل رئيسي على السيطرة على أنشطة كل الغدد الإفرازية الأخرى. موسوعة كمبردج. (المترجم).

ففى المنطقة الموجودة بالغدة النخامية المعروفة بالفص الأمامى anterior pituitary (بسبب موقعها نحو الجبهة- أو الجزء الأمامى من الرأس)، ينشط جين عند إصابة الشخص بإجهاد بدنى أو نفسى. وهذا الجين، عندما يفعل بجهاز الخلية النخامية، لا ينتج هرمونا واحدا بل عدة هرمونات بروتينية، تشتراك جميعها بطريقة ما فى الاستجابة للإجهاد. وبدلا من نشوء جينات متعددة، يشفر كل منها عن بروتين معين، أرادت قدرة الخالق. على ما يبدو أنه من الأكثر فاعلية أن يكون هناك جين واحد طويل، يمكن تقطيع منتجه البروتينى على التوالى إلى بروتينات أصغر فأصغر، أى أنه جين واحد ينتاج عدة بروتينات.

ويعرف الجين فى هذه الحالة، بجين POMC، الذى يعني pro-opio-melano-corticotropin، حيث تعنى pro أن هذا الجين له العديد من المنتجات المحتملة؛ ومصطلح opio , melano ,and corticotropin يدل على ثلاثة منتجات رئيسية. أول هذه المنتجات،الجزء المعروف بـ بيتا-إندروفين beta-endorphin . وهذا الجزء مسكن طبيعى للألم، من نفس الفئة الكيميائية المعروفة بالأفيونيات opiates ويفرز هذا الجزء أثناء الإجهاد، ومن المفترض أنه يقاوم الألم؛ وهذا يذكرنا بالأشخاص المصابين فى الحوادث،فهم لا يشعرون بالألم الناجم عن جرح غائر إلا بعد فترة من ابتعادهم عن مكان الحادثة. ومن المحتمل أيضا أن يكون الهرمون، المسئول عن "العداء العالى (الجرى عالى المجهود)" runner's high الذى يعرفه الأشخاص الذين يقومون بتدريبات مكثفة لفترات زمنية طويلة (يفسر المخ ذلك التدريب المكثف بأنه "إجهاد" للجسم). والجزء الثانى هرمون يسمى الهرمون المحفز لصبغة الميلانين melanocyte-stimulating hormone ، وهو الهرمون المسئول عن التغيرات الموسمية التى تحدث فى لون جلد بعض الثدييات، والذى لا يزال دوره الفسيولوجى فى البشر موضع جدل. والمنتج الرئيسى الثالث، هرمون منبه لهرمونات قشرة الكظر أو أدرينوكورتيك (ACTH) وهو هرمون نخami يحفز الغدد الكظرية (الغدد المجاورة للكلى) على بدء إنتاج الكورتيزول.

وهذه العملية التي ينبع من خلالها جين واحد بروتيناً يننشر إلى منتجات عديدة لا يقتصر على الغدة النخامية وحدها، في الحقيقة، هي سمة عامة لمجموعة الجينات البشرية، لأن طريق سهل للحصول على عدة منتجات كلما شفر جين معين. وبهذه الطريقة تم التعرف على بعض الهرمونات الكامنة، على الرغم من أنه لم ينسب إلى أي منها وظيفة حتى الآن. وعلى سبيل المثال، هناك قطع أصغر من جزء POMC تنتشر من الجزء "الأب" داخل الغدة النخامية. ونحن نعرف بنيتها الكيميائية ونعرف كيف ومتى يتم إنتاجها، لكننا لا نعرف حتى الآن الوظائف التي يمكن أن تؤديها هذه الهرمونات. ومع ذلك فإنه غموض يستحق البحث والاستقصاء؛ لأن الطبيعة لا تخلق شيئاً دون أن يكون له وظيفة ما لا ندركها.

### إبينفرين (إدرينالين) (Epinephrine (Adrenaline)

المصطلح اليوناني إيبينفرين والمصطلح اللاتيني إدرينالين مسميان لشيء واحد، يعني الشيء الموجود فوق أو بجوار "الكل". وقد اشتق المصطلح اللاتيني-adrena من الغدد الكظرية. ويستخدم مصطلح إيبينفرين حالياً في الولايات المتحدة بسبب ما، بينما يستخدم الإدرينالين في بقية العالم. وعلى الرغم من ذلك، لا زلنا نطلق عليها الغدد "الإدرينالية" ولم نطلق عليها اسم الغدد "إيبينفرينية"، وعلى الرغم من التسمية الغامضة للإيبينفرين فإنه من الهرمونات المهمة، مثل الكورتيزول والأستيل كولين والإندورفين، حيث يشكل جزءاً من الآلية الدفاعية التي يستخدمها الجسم في مقاومة الإجهاد.

والغدة الإدرينالية، عبارة عن غدتين في غدة واحدة، وتسمى الطبقة الخارجية منها القشرة cortex، التي تصنع هرمونات ستيرويودية مثل الكورتيزول، وتسمى الطبقة الداخلية (الباطنية)، لب الكظر، التي تقوم بصنع الإيبينفرين. ولب الكظر هو امتداد للجهاز العصبي الذي انتقل إلى الغدة الكظرية. وعلى ذلك، فإن زمن الاستجابة ما بين بدء الإجهاد (الألم، الإصابة، انخفاض

ضفط الدم، نقص الأكسجين، إلخ) وظهور الإيبينفرين في الدم زمن ضئيل جداً، لا يتعدى ثوانٍ معدودة. ويعمل الإيبينفرين على تنشيط وظيفة القلب، وتهوية المسالك الهوائية بصورة أفضل (عن طريق توسيع المرات الهوائية في الرئتين) وتوفير الوقود بشكل متزايد في الدم (الجلوكوز والأحماض الدهنية). وكل وظيفة من هذه الوظائف على درجة كبيرة من الأهمية في مقاومة الإجهاد الذي يهدد الحياة، وتعتبر سمات رئيسية لما يسمى بالاستجابة لمقاومة أو إبعاد الإجهاد.

وعلى الرغم من أهمية الإيبينفرين، فإن تركيبه الكيميائي غاية في البساطة، حيث يبدأ كحمض أميني، تيروسينine Tyrosine، يحصل عليه الجسم عن طريق الوجبة الغذائية، ويتحول التيروسين داخل لب الكظر بواسطة إنزيمات إلى وسيط يسمى دوبا - 1، ثم يتحول بعد ذلك إلى وسيط ثان، الدوبامين، وبعد ذلك يتحول إلى نور إيبينفرين (نورادرينالين). ويعمل على المركب الأخير إنزيم آخر لتكوين الإيبينفرين. ويقوم الكورتيزول بتحفيز المرحلة الأخيرة، التي يتحول فيها النورإيبينفرين إلى إيبينفرين، الذي ينشط الإنزيم الأخير خلال سلسلة من التفاعلات. وربما يكون سبب الحاجة للكورتيزول هو أن لب الكظر يتكون داخل القشرة الكظرية أثناء التطور الجنيني؛ يضمن التقارب الشديد أن يسurg لب الكظر دائماً في مستويات عالية من الكورتيزول تقوم بإنتاجها خلايا القشرة الكظرية المجاورة. والشيء بالشيء يذكر، فإن الدوبامين الوسيط يُصنع أيضاً في المخ، حيث يعمل كناقل عصبي. وفي الخلايا المنتجة للدوبامين في المخ، لا توجد الإنزيمات النهائية المطلوبة لاستمرار التفاعلات للوصول إلى إيبينفرين، التي تضمن إيقاف التفاعلات عند الدوبامين. هذا النوع من المعالجة التتابعية لحمض أميني واحد إلى أكثر من جزءٍ نشط يمكن مشاهدتها أيضاً في الغدة الصنوبرية<sup>(1)</sup>، حيث يمكن أن يتحول التريبتوفان tryptophan إما إلى سيروتينин serotonin أو ميلاتونين melatonin (انظر الفصل الثامن).

---

(1) الغدة الصنوبرية: غدة مخروطية الشكل مجهولة الوظيفة في دماغ جميع الفقاريات ذات الجمجمة. المورد - (المترجم).

ومن الأهمية الإكلينيكية، أن كل من الكوكائين cocaine (مادة مخدرة) والأمفيتامين amphetamines نوع من المخدرات للتخفيف من الألم أو الشعور بالغبطة لدى المدمنين) يعملان عن طريق محاكاة أو تعجيل تأثير الإيبنفرين والنورايبنفرين، وذلك هو السبب في أن تناول هذه العقاقير يؤدي إلى إسراع دقات القلب وارتفاع ضغط الدم.

## تستوسترون وإيستروجين Testosterone and Estrogen

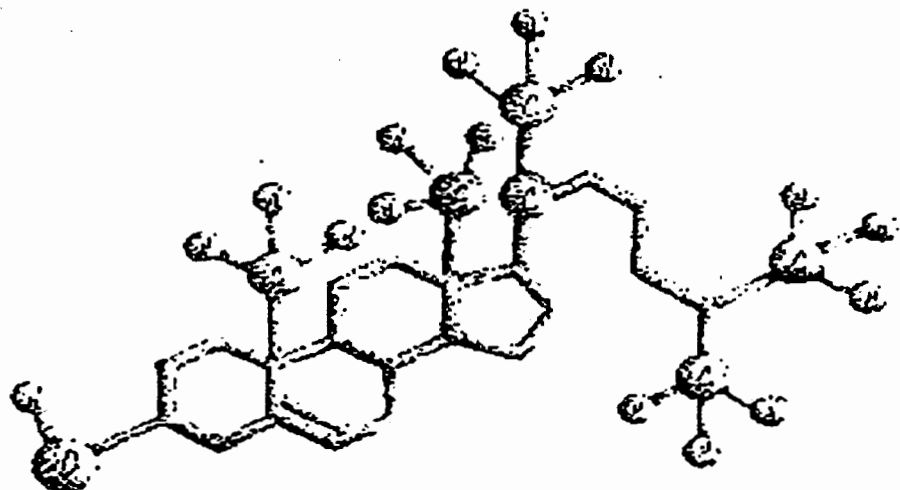
إذا تحدثنا بلغة الكيميائيين، نلاحظ أن الاختلاف ما بين رجل وامرأة أو أي حيوان ذكر وحيوان أنثى هو اختلاف طفيف، وكما هو معروف من الناحية الوراثية، أن الاختلاف الرئيسي يكمن فيما يسمى بهرمونات الجنس. فالإناث لديهن اثنان من كروموسومات (X) بينما لا يوجد لدى الذكر سوى كروموسوم (X) وكروموسوم (y)، لكن نتاج الجينات المختلفة من الكروموسوم (y) هي التي تحدد صفات الجنين الذكر النامي، وفي غياب البروتينات التي تنتجهما جينات الكروموسوم (y) فإن الجنين يصبح أنثى، وفي الأساس، فإن الأنوثة هي الوضع الافتراضي.

والاختلاف الرئيسي الذي ينشأ مبكراً في عملية التمييز differentiation ما بين الأنثى والذكر هو تكوين المبيضين أو الخصيتيين. وهذا شيء ضروري لبقاء العملية التطورية؛ لأن نتاج هذه الغدد هو المسئول عن التكوين المستمر لأعضاء التناسل الداخلية والخارجية المصاحبة للذكور والإإناث. ولو زادت الهرمونات الذكرية، على سبيل المثال، في جنين أنثوى، فسوف تظهر بعض صفات الذكورة الطبيعية في الأنثى، وقد يحدث هذا في حالات نادرة عندما تفشل الغدد التناسلية أو الغدد الكظرية في العمل بشكل صحيح أثناء مرحلة النمو. وعلى سبيل المثال، فإن جنيناً أنثويًا (xx) به اضطراب خلقي لغدة الأدريناли (الكظرية) congenital adrenal hyperplasia قد يظهر في دمه بشكل غير

عادى مستويات عالية من الهرمونات الذكرية. وهذا ينشأ عن تكون الغدد التناسلية الخارجية التى تظهر مظاهر الذكورة، وهذه الهرمونات ذاتها تعتبر أيضا عوامل حاسمة تحفز على التطور الملائم للجنس عند مرحلة البلوغ.

الهرمونان الرئيسيان الموجودان فى هذه العمليات هما التستوسترون- testosterone (أحد أفراد الهرمونات المنشطة للذكورة) والإستروجين estrogen، وكلاهما ستريودات مثل مادة الكورتيزول الكيميائية، أي أن كليهما ليبيد ينتجه الكوليسترول، الذى يعتبر عنصراً مهماً وأساسياً فى النسيج الحى. وبعض الستريودات مثل، الكورتيزول فهو هرمونات هدم؛ فهى تقوم بهدم الأنسجة لتزويد الكبد بمصادر الوقود الفعالة. والستريودات الأخرى، مثل التستوسترون فهى ستريودات بنائية قوية، فهى تبنى النسيج (العضلات على سبيل المثال)، وهناك ستريودات أخرى، مثل الإستروجين ليست هدمية ولا بنائية (ما عدا مناطق معينة تحفز على النمو، كما يحدث فى الرحم).

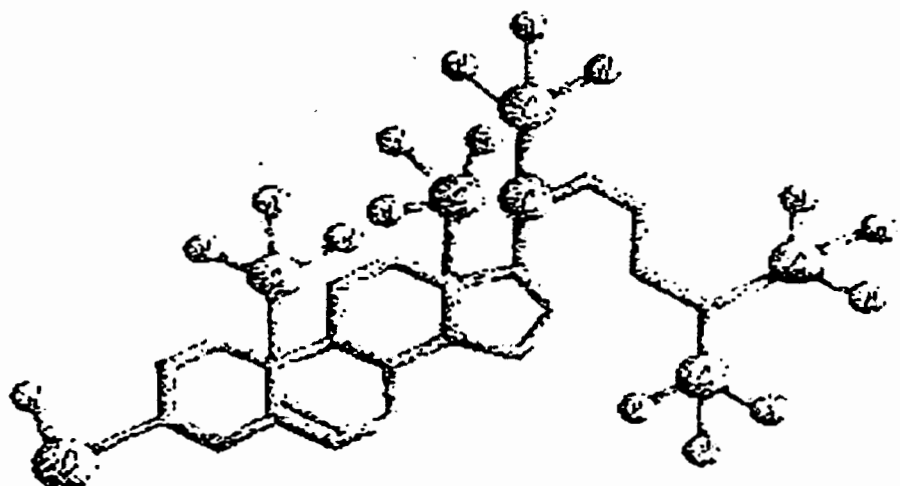
وإذا ما عدنا إلى الاختلاف الكيميائى ما بين الرجال والنساء، يمكننا النظر إلى تركيب هذين الجزيئين الستريوديين (شكل ١٠) فائناء التحول من الكوليسترول إلى التستوسترون، تتكون أثناء العملية العديد من المركبات الوسطية. على الرغم مما يعتقد أن لبعض هذه الوسائل أهمية فسيولوجية قليلة، فإن هناك استثناء واحداً، هو البروجسترون progesterone، الذى تكونه الغدد التناسلية وتكونه أيضاً الغدد الكظرية في كلا الجنسين، ويعتبر هرموناً مهماً في الحفاظ على الحمل. وبالإضافة إلى ذلك، فالبروجسترون تأثير ضعيف في رفع درجة حرارة الجسم، وزيادة معدل التنفس لدى النساء الحوامل. وعلى ذلك، فالنساء الحوامل لا يتناولن فقط طعام فردين، وإنما يتفسن أيضاً تنفس فرددين!



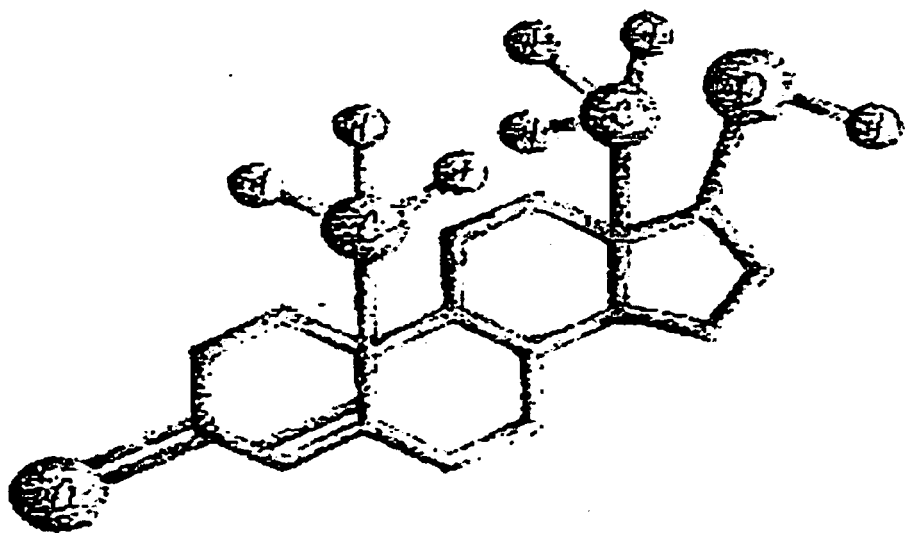
(لا تظهر جميع ذرات الهيدروجين)

(شكل - ١٠)

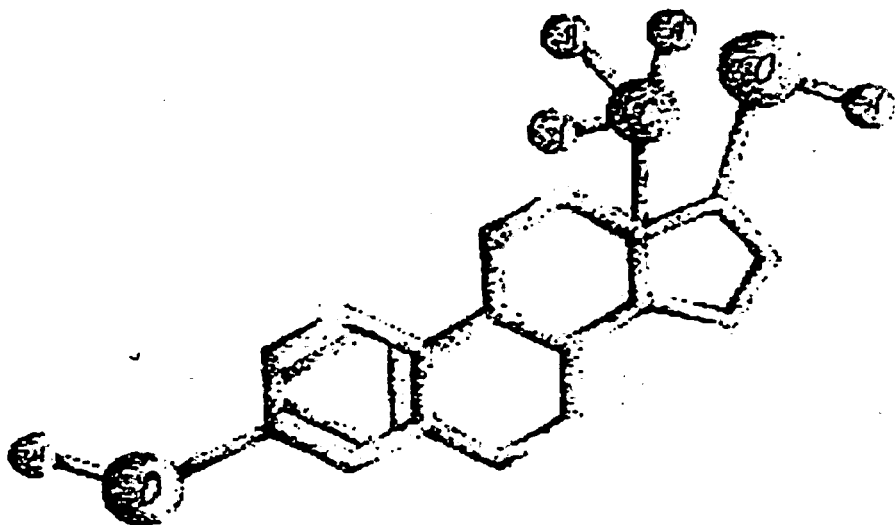
الكوليسترون: تتكون جميع الهرمونات стeroيدية من الكوليسترون ومن تيفا هرمونات السترويد التالية ثلاثة الرئيسية الموضحة بالشكل.



البروجسترون



تستروسترون



ايستراديل

وعندما يتحول جميع الكوليسترون إلى تستوسترون، يبدو الجزيء بشكل مشابه للكوليسترون، لكنه قد تعدل قليلاً في التركيب. ومع ذلك، فإن القفزة من التستوسترون إلى الإستروجين تتم في خطوة واحدة؛ فهناك إنزيم يعدل الرابطة ما بين ذرة كربون وذرة أكسجين في إحدى "حلقات" التستوسترون، ويقطع ذرة من ذرات الكربون التسعة عشر في التستوسترون في هذه العملية. وعلى ذلك، فإن مجموعة واحدة (على الرغم من تعقدتها) من التفاعلات تحول التستوسترون إلى إستروجين ينشأ عنها فروق جوهرية ملحوظة بين الرجال والنساء؛ فتسع عشرة ذرة كربون، يمكن أن تظهر لديك، وثمانى عشرة ذرة كربون يمكن أن تلد. ومن الطريف، نوعاً ما، أن ندرك أن وجود أو غياب هذا التفاعل الكيميائي الوحيد يتسبب في الكثير من السعادة في حياة الإنسان!

وإذا تحدثنا بلغة التقنية، فإن الإستروجين هو الاسم الذي تنسب إليه مجموعة من العناصر ذات الصلة. والاسم مشتق من اليونانية estrus، أو الرغبة الشديدة. وتسمى هرمونات السترويد التي تنشط سلوك دورة الطمث (التزاوج) لدى الحيوانات الموسمية بالإستروجينات. وفي البشر يسمى الإستروجين الرئيسي إسترادiol (هرمون جنسي يفرزه المبيضان).

وتوجد بالطبيعة عدة مركبات تنشأ بصورة طبيعية وتشبه في تركيبها الإسترادiol، وتوجد معظم هذه المركبات في النباتات، التي تتغذى عليها الحيوانات بعد ذلك. وعلى ذلك يجب مراقبة العلف الذي يقدم لحيوانات المزرعة لتقليل التعرض لهذه المركبات "الإستروجينية". ولا تزال هناك جزيئات أخرى تختلف تماماً في تركيبها عن الإسترادiol، يمكنها أن تحدث تأثيرات شبيهة بالإستروجين في البشر والحيوانات الأخرى. ويمكن لهذه المواد الكيميائية التي غالباً ما يطلق عليها مواد كيميائية غير طبيعية (مصنعة)، *xenobiotics*، أن تحاكي تأثيرات الإسترادiol؛ لأنه يمكنها الارتباط بنفس جزء المستقبل الخلوي

الذى يحفز نشاط الإستراديوول. وأى مركب ينشط مستقبلاً يحدث استجابة بيولوجية حتى ولو لم يكن هذا المركب مركباً طبيعياً، يتعرض له المستقبل بصورة طبيعية. والوجود المتزايد فى بيئتنا للمواد الكيميائية غير الطبيعية، مثل الكادميوم (المعدن الثقيل)، يشكل اهتماماً كبيراً نظراً لتأثيره المحتمل على الخصوبة التناследية فى الأشخاص الذين يتعرضون لنشاط إستراديوول شاذ مزمن. والمجموعة الأخيرة من المواد الكيميائية الشبيهة بالإستروجين هى المجموعة التى يتم تخليقها فى المعامل لأغراض علاجية. فالاتاموكسفين Tamoxifen عقار غير أسترويدى، يمكنه رغم عن ذلك الارتباط بجزء مستقبل إستراديوول، وحسب الجرعة التى يتعاطاها الشخص، يمكنه أن يحاى أو يوقف قابلية الإستراديوول الموجود بالجسم على أداء عمله، ويستخدم لعدد متواتع من الأغراض، خاصة فى علاج سرطان الثدى breast cancers، الذى ظهر أن نموه كان يحفزه الإستراديوول.

والسبب فى أن الرجال يكونون التستوسترون، وقليلًا من الإستروجين، وأن النساء تكون الإستروجين بصفة أساسية وقليلًا من التستوسترون، هو أن المبايض تحتوى على الإنزيم المطلوب لتحويل التستوسترون إلى الإستراديوول، بينما لا تحتوى الخصيتان على هذا الإنزيم. وحقيقة الأمر، إن الكروموسوم (y) يوجه تكوين الخصيتين، ويكون كميات صغيرة فقط من الإستروجين؛ ونتيجة لذلك، تتوقف عملية تكوين السترويد فى الرجال تماماً عند التستوسترون، والذى ينشط بعد ذلك تطور الذكورة طوال بقية الحياة.

وتنتج الغدد الكظرية فى كلا الجنسين أيضاً بعض التستوسترون وبعض الإستروجين، وعلى ذلك يوجد لدى الرجال والنساء كلا الهرمونين ولكن بنسبة عكسية. وعندما تتغير هذه النسب، حتى في مرحلة البلوغ، يمكن أن تتغير الصفات الطبيعية للفرد. وقد لا تكون التغيرات من الشدة مثلاً ما يحدث أثناء

التطور الجنيني، لكنها مع ذلك لا تزال أكثر تأثيراً. وعلى سبيل المثال، تبدأ مبايض النساء بعد سن اليأس في تصنيع كميات قليلة من الإستروجين. وهذا يقلل نسبة الإستروجين-التستوسترون في النساء، وربما تظهر عليهم أحياناً علامات الذكورة. وعلى سبيل المثال، فإن بعض فعاليات الحماية للإستروجين - مثل تأثيراته المفيدة على وظيفة الأوعية الدموية القلبية - تبدأ في الانخفاض، ويظهر لدى النساء بعد سن اليأس خطر مشابه لتصلب الشرايين مقابل الخطر الذي ينشأ عن نظيره التستوسترون الموجود في الذكور. وعندما يشيخ الرجال، تنخفض مستويات التستوسترون قليلاً وتترتفع مستويات الإستروجين قليلاً، غير أن التغيرات تكون أكثر شدة بأية حال في النساء.

### هرمون الغدة الدرقية Thyroid Hormone

تقع الغدة الدرقية في الحلق أسفل الحنجرة، ويسبب هذا الوضع لا يصعب على الطبيب أن يفحص الغدة الدرقية لمريضه بحثاً عن علامات تضخمها أو عدم نموها. وتعرف الغدة الدرقية الزائدة النمو بتضخم الغدة الدرقية goite، ويمكن أن تنمو حتى تصل إلى حجم ثمرة الكانتالوب. وبعض الغدد الدرقية المتضخمة تصل إلى درجة من التضخم يصبح معها من الصعب على الشخص أن يحرك رأسه، وربما تعيق أيضاً حركة دخول الهواء إلى القصبة الهوائية trachea.

ويسمي الهرمون الذي تفرزه الغدة الدرقية بالهرمون الدرقي (الثيروكسين) thyroid hormone، لكنه يوجد في شكلين ذوي صلة ببعضهما البعض. والاختلاف ما بين هذين الشكلين هو في عدد جزيئات اليود المصاحبة: فالثيرونين ثلاثي اليود triiodothyronine (T3) يوجد في بنيتها ثلاثة جزيئات يود بينما يوجد في الثنائيوكسين thyroxine (T4) أربعة جزيئات يود، ويعتبر النوع ثلاثي اليود (T3) أكثرهما نشاطاً.

واليود هو الذي يكسب الغدة الدرقية خصائصها الفريدة. وهرمون الغدة الدرقية ثلاثي اليود (T3) والثنائيوكسين (T4) هما الهرمونان الوحيدان في

الجسم للذان يحتاجان إلى اليود. ويتراكم حوالي ٩٨٪ من يود الجسم في الغدة الدرقية. وعلى ذلك، يعتمد التركيب الصحيح للهرمون تيروكسين ثلاثي اليود (T<sub>3</sub>) والثيروكسين (T<sub>4</sub>) على كمية اليود المناسبة في الوجبة الغذائية (حوالي ١٥٠ ميكرو جرام من اليود يومياً).

وينتقل اليود الموجود في الوجبة الغذائية إلى خلايا الغدة الدرقية، حيث يرتبط بتركيبة "حلقية" من الكريون داخل الحمض الأميني تيروسين. وهذا هو الحمض الأميني ذاته الذي يعد العمود الفقري للدوبامين والإبينفرين. وتعتبر أحماض التيروسين الموجودة داخل خلايا الغدة الدرقية جزءاً من تركيب بروتين كبير يسمى جلوبين الدرقية thyroglobulin بروتين جلوبيني الشكل داخل الغدة الدرقية). وتوجد كمية تكفي لثلاثة شهور من جلوبين الدرقية وحامض التيروسين داخل الغدة الدرقية الصحيحة والسليمة، ولا توجد غدة صماء أخرى بها تلك السعة التخزينية. ومما لا شك فيه، فقد نشأ ذلك في الغدة الدرقية ليعوض ندرة اليود الموجود في الوجبة الغذائية.

ولهرمون الغدة الدرقية تأثيرات كثيرة، حيث يعمل T<sub>3</sub> على زيادة الأيض، الذي يزيد إنتاج الحرارة في الجسم، ويساعد أيضاً في وظيفة الحيض الطبيعية، ونشاط المخ والأفعال الإرادية ووظيفة القلب، والنمو والتطور. وفي البالغين، يؤدي نقص T<sub>3</sub> إلى حالة تعرف بقصور الغدة الدرقية hypothyroidism التي تتسم بزيادة الوزن (نتيجة نقص الأيض) وبطء رد الفعل، وإرهاق وقدرة ضعيفة على التحمل. ويظهر قصور الغدة الدرقية أحياناً نتيجة لعدم كفاية تناول اليود، لكنها في الغالب تكون نتيجة تدمير المناعة الذاتية للغدة الدرقية. واليود من العناصر غير الشائعة في الطعام، لكنه يضاف إلى ملح الطعام في هذه الأيام بصفة خاصة لتوفير عنصر اليود. (حوالي جزء واحد في كل عشرة آلاف جزء من كلوريد الصوديوم في ملح الطعام يستبدل به جزء من يوديد الصوديوم) وعلى الرغم من توفر الملح المضاف إليه اليود، فمن المؤسف أن نذكر أن حوالي

واحد من كل ستة أشخاص على مستوى العالم لا يزالون يعانون من قصور الغدة الدرقية الناجم عن نقص اليود.

عندما ينقص اليود في الوجبة الغذائية خلال فترة الحمل، فإن ذلك يمكن أن يؤثر على نمو الجنين بصورة سيئة؛ فاليود غير الكافي في دم الأم يعني يوماً غير كاف يعبر المشيمة *placenta*، وأيضاً الذي يصل إلى دم الجنين، حيث يعتمد مخ الجنين النامي بدرجة كبيرة على المستويات الطبيعية من هرمون الدرقية. وبدون اليود، تكون غدة درقية أصغر للجنين (لا يستطيع هرمون الغدة الدرقية للأم أن يعيش، حيث لا يمكنه النفاذ إلى المشيمة)، وتكون النتيجة إصابة الجنين بتخلف عقلي يعرف بالقزامة<sup>(1)</sup>.

والإفراط في إنتاج هرمون الدرقية، الذي يسمى زيادة إفراز الشيروكسين - *thyrotoxicosis*, ينجم عن عدة أسباب، أهمها الأورام الخبيثة للدرقية التي تنتج كميات غير منضبطة من الهرمون، ومرض جرافيز. وهو مرض خلل متاعنة ذاتية، حيث يتعرف الجسم بشكل خاطئ على بروتين على سطح خلايا الغدد الدرقية على أنه بروتين "غريب". وت تكون الأجسام المضادة لهاجمة البروتين الغريب المفترض. ومع ذلك، عندما تتحد الأجسام المضادة مع البروتين، فإنها تحدث تنشيطاً مزمناً للدرقية، ويزداد حجم الغدة وتصبح غدة درقية متضخمة، بينما تظهر كميات متزايدة من هرمون الغدة الدرقية ثلاثة اليود *T3*، وتكون النتيجة نشاطاً مفرطاً، وعصبية، وعدم راحة، ونقصاً في الوزن، وعدم تحمل الحرارة نتيجة الأيض المرتفع. ويجرى العلاج من خلال الاستفادة من أن الغدة الدرقية تحتجز معظم اليود الموجود في الوجبة الغذائية. وبمعالجة المريض بمرض جرافيز باليود مشع، ينتهي اليود إلى الدرقية ويقتل الإشعاع معظم الغدة

---

(1) القزامة: حالة مرضية خلقية، ناشئة عن فقدان الإفراز الدرقي أو اضطرابه، تتسم بالتشوه الجسدي وقصر القامة والبلاهة. المورد- (المترجم).

المتضخمة. لذا فإنه في الأساس نوع من العلاج الإشعاعي. واليود الإشعاعي ينبع بصورة إضافية من تفاعلات الانشطار النووي، ويظهر في الهواء بعد الانفجار الذري. وعند استنشاقه، يدخل اليود المشع الدم وتختلطه الغدة الدرقية. ومما لا يثير الدهشة أن الأشخاص الذين يتعرضون إلى الغبار الذري الإشعاعي المتساقط يكونون أكثر عرضة للإصابة بمرض الغدة الدرقية في المستقبل وسرطان الغدة الدرقية. ومع ذلك، فإن الأشخاص الذين يعالجون باليود الإشعاعي للقضاء على مرض جرافيز لا تظهر عليهم عادة أعراض الضرر الإشعاعي أو سرطان الدرقية؛ لأن العلاج يستمر لمدة قصيرة، ويكون أقل تركيزاً من التعرض إلى الغبار الذري الإشعاعي المتساقط.

## **الفصل الثامن**

# **المخ، الإدراك والسلوك**

يتكون المخ في الأصل من نوعين من الخلايا: يُعرف النوع الأول بخلايا اللصق العصبي glial cells، وهي خلايا مدعمة للنوع الآخر من الخلايا المعروفة بالعصيبونات أو الخلايا العصبية neurons or nerve cells. وعلى الرغم من أن خلايا اللصق العصبي (خلايا ضامة) لها وظائف مهمة في الحفاظ على البيئة الأيضية الدقيقة metabolic microenvironment حول الأعصاب، فإن جميع الإشارات المتبادلة من خلية لأخرى في المخ تتم عن طريق الخلايا العصبية. وعلى ذلك، سوف تقصر دراستنا في هذا الفصل على الخلايا العصبية والمواد الكيميائية بداخلها.

يجب أن تتصل المناطق الموجودة بالمخ، ليس فقط بالمناطق الأخرى بالمخ، بل أيضاً بأعضاء الجسم الواقعة خارج المخ، مثل العضلات أو القلب. ويعتمد الاتصال ما بين المخ وهذه الأعضاء الأخرى أيضاً على الخلايا العصبية-neurons. والكهرباء التي تأخذ صورة تيار من الأيونات – والتي تكون أساساً من الصوديوم والبوتاسيوم- تنتقل من خلال الخلايا العصبية لتصل إلى العضلات والقلب والأعضاء الأخرى. وهذا أحد أسباب ضرورة وجود مستوى ثابت من هذه الأيونات لاستبقاء الحياة. ويوجد بداخل المخ البشري حوالي تريليون خلية

عصبية، وكل خلية من هذه الخلايا العصبية لها القدرة على تلقى المعلومات من العشرات وحتى عشرات الآلاف من الخلايا العصبية الأخرى، ويمكنها معالجة كل هذه المعلومات في نفس اللحظة وتلقائيًا. إنها التبديلات التي لا تصدق لهذه الأرقام هي التي تجعل المخ بهذا التركيب الغاية في التعقيد.

ويتم تخزين المعلومات المنقولة خلال مسارات الاتصال هذه في النهايات العصبية في صورة "ناقلات عصبية" neurotransmitters وهناك العديد من الجزيئات الناقلة العصبية، ومعظمها عناصر بسيطة وصفيرة مثل أستيل كولين acetylcholine أو النورينفرين norepinephrine. وبعض الناقلات العصبية مستثيرة excitatory: فعندما تطلق من طرف إحدى الخلايا العصبية إلى بداية خلية عصبية أخرى، تستثار كهربيا الخلية العصبية الثانية، أيضا، وهناك ناقلات عصبية كابحة (مثبطة) inhibitory: إنها تبطئ خلايا عصبية أخرى. لذا، ربما يمكنك القول بأن المخ يعمل دائمًا بقدم تدوس على بدال السرعة والقدم الأخرى تدوس على بدال الفرملة. وخلال فترات اليقظة، تغير نسبة نشاط الناقل لصالح بدال السرعة، بينما تستخدم الفرملة خلال فترات الاسترخاء أو النوم بدرجة أكبر من بدال السرعة. والتوازن ما بين الفرملة والسرعة يمكن أن يتغير بصورة لحظية تقريبا. تخيل أنك غافِ فوق كرسى مريح (راكبا الفرملة) وفجأة وجدت شخصاً أحدث صوت فرقعة خارج نافذتك (توقف الفرملة وبدأ بدال السرعة على الفور).

وفهم فسيولوجية الناقلات العصبية (ماذا تفعل؟ وكيف تفعل؟) وطرق علاجها (كيف نبدأ أو نستغل تأثيرات الناقلات العصبية بواسطة العقاقير العلاجية؟) يعتبر سمة رئيسية في الطب العصبي الحديث modern neurological medi-cine وفي هذا الفصل، سوف نناقش ثلاثة ناقلات عصبية رئيسية تم دراستها فسيولوجيا وكيميائيا بشكل كامل، وثبت أيضا دورها في أمراض معينة. وسوف

مناقشات أيضاً الجزيئات الرئيسية الأخرى داخل المخ التي ليست بناقلات عصبية، ولكنها تمثل البروتينات العديدة بـالمخ المسئولة عن كل شيء، بدءاً من الإحساس بالضوء، المزئ إلى التعلم والذاكرة.

## Dopamine الدوبامين

على الرغم من أن الدوبامين جزء صغير نسبياً، فإن له أهمية كبيرة في النشاط الطبيعي للمخ، والعملية التي تنتج هذا الناقل العصبي في غاية البساطة، فهي لا تحتاج سوى تفاعلين كيميائيين، يحفز كل منها إنزيمات لتحويل الحمض الأميني العادي تيروسين (المستمد من الغذاء) إلى الدوبامين الناقل العصبي. ففي الخطوة الأولى، يتولد وسيط له نشاط بيولوجي قليل أو عديم النشاط، وهو ما يسمى بـ L-dopa، والذي يتحول عن طريق إنزيم آخر إلى دوبامين.

ولما كانت هناك عدة أصناف مختلفة من المستقبلات للدوبامين موجودة في أماكن متفرقة بالمخ، يمكن أن يحدث الدوبامين مجموعة كبيرة من التأثيرات. وقد يرتبط كل مستقبل بسلوك معين. وعلى سبيل المثال، فإن زيادة ما يسمى بـمستقبل النوع الثاني من الدوبامين (type 2 dopamine) يصاحب بأعراض الشيزوفيرينيا (تعنى المستقبلات الزائدة حساسية شديدة للدوبامين). وبالمثل، يمكن أن يؤدي الإنتاج المفرط من الدوبامين إلى تحفيز المستقبلات بشكل مفرط، وإلى أعراض مشابهة لأعراض زيادة زيادة المستقبلات.

وفي مرض باركينسون Parkinson's disease، والذي يختل فيه التحكم الطبيعي في وظيفة الحركة، يحدث تدهور للخلايا المنتجة للدوبامين في أحد أجزاء المخ. وعلى ذلك، فإن إحدى طرق علاج مرض باركينسون هو استعادة مستوى الدوبامين الموجود بالمخ على قدر الإمكان.

لسوء الحظ، فإن تعاطي الدوبامين عن طريق الفم لا يكون له تأثير فعال؛ لأن الدوبامين لا يستطيع اختراق الأغلفة الحامية التي تحجب المخ عادة عن المكونات

الأخرى في الدم - وهي ما تسمى بـ *بجاجر الدم* - المخ. ومع ذلك، يستطيع *L-dopa* الدخول إلى المخ، وما إن يوجد هناك يمكنه التحول إلى *دوبيامين*. ويستخدم هذه الأيام *L-dopa* تخلقياً لعلاج مرض *باركينسون*. وغالباً ما يأتي بنتائج طيبة. لكنه يصعب أحياناً ضبط جرعة *L-dopa* بدقة، وغالباً ما تظهر على الأشخاص الذين يتناولون *L-dopa* أعراض الهلوسة وسلوكيات انفصامية أخرى؛ لأنهم تم تمويدهم بأكثر من اللازم عند نقص *الدوبيامين*. وإذا وصلنا منطق أن *الدوبيامين* المفرط في المخ يمكن أن يسبب أعراضًا انفصامية، يكون من الممكن حينئذ علاج *الشيزوفرينيا* بعقاقير توقف قدرة *الدوبيامين* في المخ الشخص على الارتباط بمستقبلات *الدوبيامين*. وإن لم يستطع *الدوبيامين* الارتباط بمستقبلاته، فلا يمكنه أن يسبب أعراض *الشيزوفرينيا*. وهذه الأدوية موجودة وغالباً ما تكون فعالة جداً في تخفيف الأطوار الذهانية. إلا أنه في بعض الحالات، توقف العقاقير تأثير *الدوبيامين* بصورة فعالة لدرجة أنها تحدث أعراضًا مشابهة لمرض *باركينسون*! وقد حصل الدكتور *أرفيد كارلسون Arvid Carlsson* على جائزة *نوبل* بالمشاركة في التشريح والطب عام ٢٠٠٠ بسبب اكتشافه لهذا الناقل العصبي المهم وعلاقته بمرض *باركينسون* والشيزوفرينيا.

وقد ينجم أحياناً أيضاً عن الاستخدام المحظور للأمفيتامين نمط من السلوك *الشيزوفريني* يعرف بعرض نفسى *الأمفيتامين psychosis*: لأن *الأمفيتامين* يعمل بداخل المخ على زيادة مقدار *الدوبيامين* الذي تفرزه النهايات العصبية. وعلى ذلك، يكون للعقاقير المختلفة مثل *الأمفيتامين* و *L-dopa* نفس النتيجة على السلوك؛ والارتباط الشائع هي أنها تغير محتوى *الدوبيامين* في المخ. وعلى الرغم من أن تأثيرات *الدوبيامين* عادة ما تتعلق بقدرة المخ على التحكم في الحركة وتنظيم السلوك، فيمكن للدوبيامين أيضاً أن يعمل كهرمون. فالدوبيامين الذي تفرزه الخلايا العصبية في جزء من قاع المخ - *الهيپوثالاموس-hypothala-*

(في الدماغ الأوسط) – حيث ينتقل خلال أوعية الدم إلى الغدة النخامية المجاورة، ويُعمل الدوبامين هناك كعائق مزمن للهرمون المعروف ببرولاكتين (الذى أغطى هذا الاسم لأنَّه ينشط عملية إفراز اللبن (lactation)<sup>(1)</sup>) الخاص بها يفرز كانت المرأة ترضع، فإنَّ الهايبوثلاثوس (hypothalamus)<sup>(1)</sup> الخاص بها يفرز دوبامين أقل، والذى يسمح بزيادة مستويات البرولاكتين<sup>(2)</sup> في دمها. وهذا يحفز على إدرار اللبن طوال فترة الرضاعة، وربما لسنوات عديدة.

## Serotonin and Melatonin

على الرغم من أنَّ السيروتونين قد تم اكتشافه في الأصل في صفائح الدم وفي القناة المعدية- المغوية، فإنه لا يُرى شهراً واسعاً كناقل عصبي موجود على نطاق كبير في المخ. ومثل معظم الناقلات العصبية، فإنَّ له تركيباً بسيطاً يستمد من حمض أميني، ولكن على عكس الدوبامين والإينفرين، فإنه ينتَج من التريبتوفان وليس من التيروسين، ولا يوجد سوى تحويلين كيميائيين يقومان بتحويل التريبتوفان من الوجبة الغذائية إلى سيروتونين؛ وكلاهما تنظمه الإنزيمات، لذا تقوم الخلايا العصبية المحتوية على هذه الإنزيمات بتحويل التريبتوفان إلى سيروتونين.

كان السيروتونين مصاحباً للعدوانية، والتحكم في وزن الجسم (كابع للشهية) وإفراز الهرمونات، ودورة اليقظة/ النوم، وأيضاً تقلب الحالة النفسية من حين لآخر. وتعتمد تأثيرات السيروتونين على الأنواع العديدة من المستقبلات الموجودة

(1) الهايبوثلاثوس: منطقة من دماغ الفقاريات، تقع تحت المِهاد، الذي له دور تنظيمي مهمٍ بخصوص البيئة الداخلية (أي التوازن المائي، درجة حرارة الجسم في الثدييات). وهو أيضاً مرتبط بالسيطرة على العواطف عن طريق الجهاز الحوفي – في الدماغ. موسوعة كمبردج – (المترجم).

(2) البرولاكتين: هرمون يفرزه الجزء الأمامي من الغدة النخامية التي تبدأ الإرضاخ في الثدييات وتحفز على إنتاج البروجسترون. موسوعة كمبردج – (المترجم).

في ميادين متفرقة من المخ، ويفيد أن كل نوع من المستحبلات يرتبط بسلوك أو وظيفة مختلفة. ونظراً لمنظومة الكبيرة من الوظائف المنسوبة إلى السيروتونين ومستحبلاته، فمما لا يثير الدهشة أن يكون للمحاذير التي تعمل على تراكم السيروتونين في نقاط الانقسام والتشابك العصبي تأثيرات إكلينيكية عديدة، وتعرف عقاقير مثل بروزاك Prozac وباسكتيل Paxil وزولفت Zoloft ب効果ها كابحة، خاصة السيروتونين (SSRIs)، لأنها توقف قدرة الخلايا العصبية على إعادة اصطياد السيروتونين الزائد غير المستخدم في نقاط التشابك العصبي. ولكن تفهم ما يعني هذا، فكل ما تريده هو أن تعتبر أن كل مرة تطلق فيها خلية عصبية نبضة ينطلق عدد وافر من الناقل العصبي في نقطة التشابك العصبي مع خلية عصبية مجاورة، وهذه الزيادة للناقل العصبي تضمن استثارة الخلية المجاورة، ومع ذلك لا تكفي، إلى حد ما، إطلاق المزيد من الناقل العصبي مما هو مطلوب بالفعل، ولذا فإن البعض منه تمتصه الخلية العصبية الأولى أو تصبطاده مرة أخرى وتستخدمه في المستقبل.

والآن تخيل أنه لسبب ما لم تعد الخلايا العصبية المحتوية على السيروتونين قادرة على إنتاج قدر كاف من السيروتونين، فقد يكون هناك، على سبيل المثال، عيب في أحد الإنزيمات المطلوبة للعمل على التريبتوفان. وأيا كان السبب، فإذا ما قل إفراز السيروتونين في كل نقطة اشتباك عصبي فإن تأثيرات السيروتونين ستختفي حينئذ بشكل طبيعي. ويظهر أن أحد آثار ذلك اكتئاب إكلينيكي. وعلى ذلك، فإن أي عقار مثل (SSRI) يمكنه إيقاف إعادة امتصاص السيروتونين مرة أخرى إلى الخلية العصبية الأصلية سوف يسمح للسيروتونين بأن يتطرق بنقطة الاشتباك العصبي مدة أطول من المعتاد. وهذا يعطى أي جزءٍ سيروتونين فرصة أكبر للوصول إلى الخلية العصبية التالية ويعفزاها. وغالباً ما تقوم عقاقير SSRIS بهذه المهمة، في حين أن التأثيرات الجانبية ربما تكون كثيرة. ولما كان السيروتونين الزائد قد ارتبط بطبع الشهية والعدوانية، على سبيل المثال، فإن المرضى المكتئبين الذين يتعاطون جرعات كبيرة من كابحات إعادة امتصاص

السيروتونين، أو الذين يكون لديهم حساسية بشكل واضح لتلك العقاقير قد يفقدون الوزن ويبدو عليهم الأرق بسبب خلل أنماط النوم / اليقظة، ويحتمل (نادرا) أن تظهر لديهم ميول عدوانية متزايدة.

ومن خلال تعديلين كيميائيين أخيرين يتحول السيروتونين إلى ميلاتونين، الذي يعتبر جزيئاً مختلفاً تماماً وله وظائف عديدة، وهذا يحدث أساساً في الغدة المعروفة بالغدة الصنوبرية pineal gland. وتوجد الغدة الصنوبرية داخل المخ، ولها السبب اعتبارها القديمة موطن الروح. وفي الواقع الحال، إنها موطن الإنزيمات التي تحول ناقلاً عصبياً إلى هرمون. ويُفرز الميلاتونين في الدم ويُعمل كهرمون لا تزال وظائفه مثار جدل. وعلى الرغم من هذا، اتضح أنه يرتبط ارتباطاً وثيقاً بالتناسل والإيقاعية اليومية للعديد من الوظائف في الجسم.

ومما يثير الاهتمام، فإن الضوء الذي ينفذ إلى العينين يعيق بشكل غير مباشر نشاط الإنزيمات المستخدمة في تكوين الميلاتونين، وتنتقل إشارة من العين إلى الغدة الصنوبرية عن طريق دائري والذى يوقف إنتاج الميلاتونين. وهذا على ما يبدو الطريقة التي تميز بها الغدة الصنوبرية النهار من الليل، وبذلك ترتبط دورة الليل/النهار بإنتاج الهرمون وإيقاع الجسم اليومي.

### **حمض جاما الزيدى الأمينى (GABA)**

عند تمثيل المخ ببدال سرعة وبدال فرملة يعملان بشكل تلقائى، يعد النورينفرين العنصر الرئيسي في بدال السرعة. ويقوم بوظيفة الفرملة ناقل عصبي آخر يسمى حمض جاما أمينوبوتيريك أو جابا GABA وفي السيارة ينشأ من الضغط على الفرملة إبطاء سرعة العجلات الأربع في نفس الوقت، وفي المخ، يمكن له GABA كبح ملايين من خلايا المخ في الحال، ولا يوجد مكان في المخ لا توجد فيه بدالات هذه الفرملة.

ولو كان حمض جاما أمينوبوتيريك غير موجود بكمياته الطبيعية داخل المخ،

لأصبح العديد من الخلايا العصبية أكثر إفراطاً في الإثارة (تذكرة، أن المعجل يعمل دائماً). ولسوف تنتقل النبضات الكهربائية من خلية عصبية لأخرى بطريقة عشوائية غير متناسقة. وتوجد حالة كهذه أحياناً في الحيوانات، بما فيهم البشر، وقد يكون جزءاً من الأساس الكيميائي لبعض أشكال الصرع (داء عصبي مزمن).

والطريقة التي يحدث بها حمض جاما أمينوبيوتريك تأثيره الكابح تعتبر مثيرة للاهتمام، فمثل كل الجزيئات، يجب أن يتحد أولاً مع مستقبل بروتيني على سطح أي خلية يعمل عليها. وتسمى هذه المستقبلات بمستقبلات حمض جاما أمينوبيوتريك، وهناك أشكال متعددة. والأكثر أهمية في هذه المستقبلات هو ما يسمى بمستقبل حمض جاما أمينوبيوتريك -أ-. فعندما يرتبط حمض جاما أمينوبيوتريك بأحد هذه المستقبلات، فإنه يغير الشكل ثلاثي الأبعاد للمستقبل ويجعله يفتح ثغرة في غشاء سطح الخلية. هذه الثغرة، أو القناة تمرر الجزيئات ذات الشحنات السالبة من أيونات الكلور من خارج الخلية العصبية إلى داخلها. وهذا يجعل الخلية العصبية أقل استثاراً كهربياً (فكلاً ما كانت هناك شحنات سالبة أكثر في خلية عصبية كان احتمال انبعاث نبضة من خلية عصبية لأخرى أقل).

والغريب فيمستقبل حمض جاما أمينوبيوتريك -أ- أنه يتكون من خمس بروتينات، أو وحدات فرعية (تحت وحدات) منفصلة، تتجمع مع بعضها البعض في جزء واحد، بطريقة تسمح لها بالاتحاد بـ حمض جاما أمينوبيوتريك (جابا) وتكون ثقب الكلور. ومع ذلك، فإن هناك ما لا يقل عن ثمانية وحدات بروتينية فرعية يمكن أن تستخدم في تكوين المستقبل النهائي ذي الخمس وحدات. وعلى ذلك، لا يوجد مستقبل حمض جابا -أ- واحد على الإطلاق، بل يوجد خليط من المستقبلات ذات الصلة مع مجموعات مختلفة من الوحدات الفرعية الثمانية المحتملة المبعثرة في جميع أجزاء المخ. وكل واحدة من المستقبل لها قدرات مختلفة لالرتباط بـ حمض الجابا، وعلى ما يبدو هناك مجموعة كبيرة من المركبات الأخرى. ويفترض أن هذه طريقة المخ لاستخدام الحمض جابا بشكل أفضل، من

خلال حصوله على أنواع فرعية عديدة من المستقبل يمكن أن يرتبط كل منها بحمض جابا، ولكن من الممكن أن يرتبط بوظائف عديدة مختلفة داخل المخ.

والعقاقير المستخدمة في علاج القلق مثل البنزوديازيبينات benzodiazepines التي يصفها الطبيب كثيراً (على سبيل المثال، الفاليوم valium والزاناكس xanax) تعمل من خلال الارتباط بمنطقة من مستقبل حمض جاما أمينوبوتيريك GABA. وعندما تقوم بذلك، فإنها تسهل قدرة الحمض جابا على تنشيط المستقبل. وعلى ذلك، تساعد هذه العقاقير على إبطاء نشاط المخ -حيث يكون لها تأثير مهدئ. ويرتبط الإيثانول Ethanol، الننصر النشط في المشروبات الكحولية، أيضاً بهذا المستقبل، وبعتبر أيضاً عقاراً مسكنًا. وهناك أيضاً موقع على المستقبل يمكنه أن يرتبط بالعقاقير التي توقف تأثير حمض جابا؛ وتحدث هذه العقاقير تشنجات.

والسبب في وجود موقع ارتباط على مستقبل حمض جابا GABA لجزيئات مثل البنزوديازيبينات لا يزال غير مؤكد الحدوث. ومن الواضح، أن هذه الواقع لم تنشأ بحيث يمكن لشعوب القرن الحادى والعشرين أن تخترع عقاقير لعلاج القلق. ولابد أن يكون هناك مركبات طبيعية داخل المخ تحدث تأثيرات تعديلية على مستقبل حمض جابا GABA، على الرغم من أن هذه التأثيرات لم يتم التعرف عليها بشكل محدد.

## الأبسينات Opsins

بالإضافة إلى تحكم المخ في السلوك والتفكير، فلا بد أن يكون قادراً على تفسير التغيرات التي تجري في البيئة، وقد اكتشفت خلايا مستقبلة حسية خاصة بإشارات حسية في أجزاء مختلفة من الجسم (العيون والأذن والأنف والبشرة واللسان). وتنتقل الإشارات الكهربائية من الخلايا الحسية إلى المخ لكي تشفّر وتحلل. والضوء هو أحد هذه الإشارات الحسية التي تعتبر في غاية الأهمية بالنسبة لحيوانات نشطة في ضوء النهار مثلنا.

ينتقل الضوء في شكل موجات من الطاقة تسمى فوتونات، وعندما يضرب فوتون ضوئي الشبكية الموجودة في مؤخرة العين، فإنه يحدث جهداً كهربائياً في الخلايا الخاصة الحساسة للضوء التي تسمى بالخلايا العصبية والمخروطية (وسُميت بذلك لأنها تأخذ الأشكال المذكورة). والصلة ما بين الإمساك بوفوتون على خلية عصبية أو مخروطية والإشارة الضوئية التالية التي تنتقل إلى المخ هي في الحقيقة عملية بيوكيميائية تماماً. فكما أن هرموننا لابد وأن يرتبط بمستقبل على غشاء خلية لكي ينشط الخلية، وكذلك أيضاً لابد أن "يرتبط" الفوتون بمستقبل.

ومما هو جدير باللحظة، يشبه مستقبل الفوتون العديد من أنواع مستقبلات الهرمونات والأغشية الأخرى الموجودة في الجسم، على الرغم من أن تلك المستقبلات الأخرى قد نشأت لتكتشف إشارات كهربائية، وليس الطاقة. ومع ذلك، ففي حالة الخلية العصبية والمخروطية، فإن المستقبل المسمى بالأبسينopsin لا يرتبط مادياً بأى شيء؛ لأن الفوتونات ليست جزيئات. وبخلاف ذلك، فإن الطاقة القادمة من الفوتون تستثير جزيئاً يسمى-cis-retina-11-ريتينال مضاهي(11) يوجد ملائقاً للأبسين (شكل 11).

ويكون جزء cis-retinal 11 من فيتامين A (حمض الشبكية أو حمض الريتونيك) ويحتوى على "التواء" في شكله يجعله يتواقع بصورة صحيحة ليدخل في جيب بروتين الأبسين. وتسكن وتستقر الأبسينات داخل أغشية الخلايا العصبية والمخروطية؛ ويعرف الأبسين الموجود في الخلايا الفصوية بصبغة الرودوبسين أو الإرجوان البصري(\*) rhodopsin ولا يشعر الجزء الشبكي والأبسين بالطاقة الضوئية إلا عند اتحادهما معاً.

---

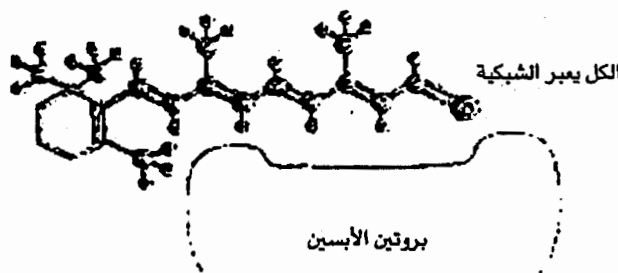
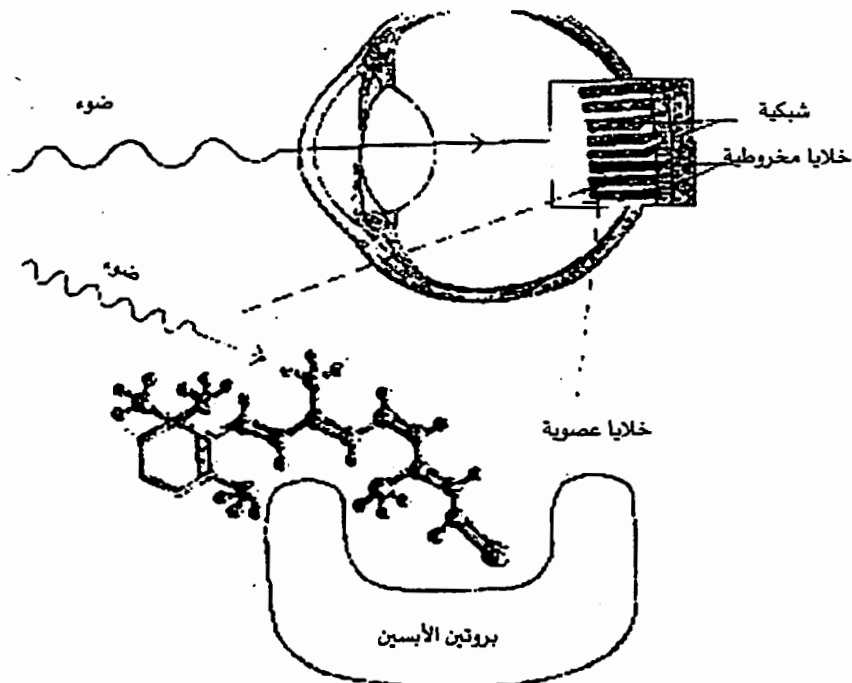
(\*) الرودوبسين صبغة حمراء تتكون من ارتباط جزء 11-مضاهي الريتينال (فيتامين A محور فراغياً) مع بروتين الأبسين. وتسمى هذه الصبغة (المقد) الإرجوان البصري، والذي يسقط عليه الضوء المعتم، والذي يرسل إشارة للمخ لترجمة ذلك، وهو الرؤيا في الظلام. ونقصان الفيتامينات لذلك يؤدي إلى العشى الليلي. المراجع.

وعندما يضرب فوتون جزء الفيتامين (الريتينال)، فإنه يكسبه طاقة كبيرة تجعل الالتواء ينعكس. ولا يصبح هذا الجزء الفيتاميني ملائماً بشكل صحيح لجيب الأبسين ويلفظ خارجه. وما إن يحدث هذا، يغير الأبسين شكله الثلاثي الأبعاد كما لو أن زنبركا مضغوطاً قد انطلق. (انظر شكل 11، الضوء يصدم صبغة الرودبسين) وفي الشكل الجديد للأبسين، يمكنه أن ينشط بروتينات أغشية أخرى في الخلايا العصبية والمخروطية. ويلى ذلك سلسلة من التغيرات البيوكيميائية السريعة التي تحدث في النهاية إشارات كهربائية (حركة الأيونات) تنتقل خلال الأعصاب البصرية وإلى مؤخرة المخ، وهي المنطقة المعروفة بـ الفص القذالي (مؤخرة الرأس) occipital lobe، وفي منطقة الفص القذالي يستطيع المخ أن يفسر ما يراه (رؤيا).

ويوجد لدى البشر أربعة أنواع فقط من الأبسين، يمكن لثلاثة منها الإحساس باللون. ويحس الأبسين في الرودبسين بالضوء الباهت جداً، كما يحدث في ضوء النجوم، لكنه لا يحس باللون. ومن ناحية أخرى فإن الأبسينات الحساسة للضوء، لا يمكنها الإحساس بالضوء شديد الانخفاض، وغالباً ما تكون مفيدة في ضوء النهار. ولذلك تظهر النجوم المعتمة جداً بيضاء؛ لأن ضوءها المنخفض لا تكتشفه إلا جزيئات الرودبسين (الأرجوان البصري) التي لا تحس باللون.

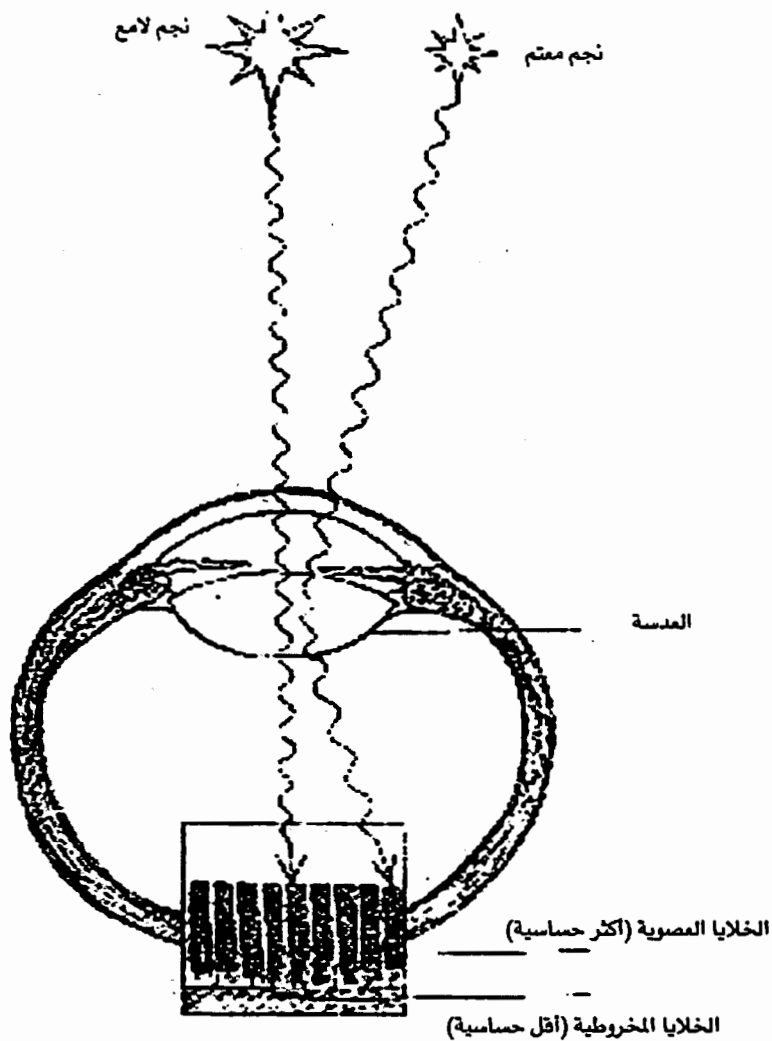
من الصفات اللافتة للنظر في العين البشرية، أن الخلايا العصبية الحساسة والتي لا تشعر بالألوان لا تقع في مركز الشبكية لكنها تقع في جانبيها. وغالباً ما نسهو عن أن نلاحظ نجماً معتماً في وقت الشفق عندما ننظر إليه مباشرة، ولكن فجأة نراه عندما نحرك أعيننا قليلاً إلى أحد الجوانب. وفي تلك الظروف، يصدم الضوء جوانب الشبكية، حيث توجد كاشفات المستوى الأول من الضوء (شكل 12).

وتتكددس الخلايا المخروطية المحتوية على الأبسينات الحساسة للضوء، بشكل مكثف في وسط الشبكية. وعلى ذلك، عندما ننظر مباشرة إلى شيء ما، تكون رؤيتنا للون واضحة صافية. وتؤدي العيوب الموجودة في تسلسل حمض أميني واحد أو أكثر في الأبسينات المخروطية إلى تغيير درجات متفاوتة من عتمامة اللون. ويشيع حدوث هذا الاضطراب في الذكور؛ لأن جينات هذا الأبسين موجودة في كروموسوم (X) أو الكروموسوم الأنثوي، ويجب أن يوجد جينان معينان (جين في كل كروموسوم (X)) حتى يصبح لدى الأنثى عميّ اللوان. ولما كان الذكور لديهم كروموسوم (X) واحد فقط وكروموسوم (X) فان كروموسوماً واحداً معيناً يكفي لإحداث المشكلة. غالباً، لأسباب وراثية مشابهة، ينتقل عميّ اللوان من جيل الجد (أب الأم) إلى حفيده.



(شكل - ١١)

(الأرجوان البصري): عندما تصدم فوتونات جزئية شبكي يتغير شكل الجزيء، وهي عملية تسمى التشابه الضوئي Photoisomerism بعد ذلك ينحلق الجزيء الشبكي من ارتباطه اللصيق ببروتين أبسين.



(شكل - ١٢)

الضوء الساقط على الخلايا المصوّبة والمخروطية: في وقت الشفق، وهو الوقت المفضل لرؤية نجوم معتمة جداً، عندما تضرب فوتوناتها الجوانب الفنية بالخلايا المصوّبة في الشبكية، وهذا يحدث بسهولة بالنظر قليلاً إلى يسار أو يمين النجم المعمّ، للسماع لأشعة ضوئه بان تختفي بالمناطق المحببة من عدسة العين.

## الخاتمة

من الصعب أن نقبل أو نتخيل أننا مجرد شبكة متراقبة بشكل معقد من إليكترونات تعبر من ذرة إلى أخرى. فهناك أعداد لا تحصى من البروتونات والنيوترونات، يحيط بكل منها أغلفة من الإليكترونات الصغيرة جداً تزن وتدور بسرعات هائلة، وكل إلهام وكل فكر وكل أمل أو حلم راود خيالِ رجل أو امرأة في يوم ما منذ الأزل، كان نتيجة لبعض ذرات وجزئيات قليلة هاربة ارتبطت ببعضها البعض، والتي يحتمل أن تفتح قناته في غلاف خلية عصبية تتساب خلالها الذرات المشحونة بشحنة كهربية.

في حين أن الكلمة ذرة - من اللغة اليونانية atomos بمعنى الشيء غير القابل للانقسام - هي في الحقيقة اسم على غير مسمى، فهناك مستوى آخر من جسيمات أقل من المستوى الذري. إنه عالم غامض وغريب من أجزاء المادة تتكون منه الذرة ذاتها؛ فالكواركات quarks التي يبدو اسمها غريباً عبارة عن جزء صغير من المادة في نواة الذرة؛ وكل ثلاثة كواركات تكون بروتونا واحداً. ولا يقال إن الكواركات تتكون من شيء ما بعينه، بل إنها تتكون من ذاتها. كيف يبدو شكلها لو كبرت إلى حجم كرة بيسبول؟ ربما تكون المستوى النهائي والأخير من المادة، وربما تكون هي المادة التي تتكون منها الحياة.

وعندما نموت، لا تموت معنا الجزيئات في أجسامنا، إنما تعيش في كائنات عضوية دقيقة تهرب إلى الجو، أو تمتصها النباتات النامية، والتي تأكلها بعد ذلك أبقار أو ماشية أو حتى شرمنقة. ويتحلل العديد من الجزيئات إلى الذرات المكونة منها، بينما تظل الذرات سليمة للأبد. وفي الواقع، فإن كل ذرة من كل كائن حي عاشت على وجه الأرض لا تزال موجودة، في مكان ما، وقد يكون هذا المكان داخل جسمك في هذه اللحظة. وذرات الطحالب الأولى، والحيوانات البحرية الأولى من ذوات الأرجل المفصلىة، وأشباه الإنسان الأوائل، وذرات قلب كليوباترا ومخ نيوتن والفطريات التي ربما تكون قد سحقتها تحت قدميك دون أن تدرى - كل هؤلاء لا يزالون موجودين أحياء حتى هذا اليوم، وربما يكون في داخلك قطعة من قيسير- فالمادة لا تفنى.

وكذلك الحال لكل كائن حي آخر، فإذا أكلت لحما، فأنت تتكون- إذا تحدثنا بلغة الجزيئات- من العديد من الأبقار والطيور والأسماك المختلفة. وحتى إن لم تتناول اللحم، فبداخلك جزء من الحيوانات؛ لأن المواد الغذائية والنتروجين الذي حصلت عليه وأصبح جزءاً من النباتات التي تأكلها قد جاء البعض منه من اللحوم المتحللة وبقايا الحيوانات. والذرات والجزئيات الموجودة في جسمك الآن تعتمد على ما أكلته في الآونة الأخيرة. والأسبوع القادم، سوف تكون تركيبتك الجزيئية قد هضمت واندمجت في الجسم، والأخرى قد زالت أو أعيد تشكيلها في جزيئات جديدة. ونحن نباتات وحيوانات وكائنات حية بذرية (كالبكتيريا والفطريات وحيدة الخلية) وبشر - نشتراك جميعاً في تركيبة جماعية من الذرات والجزئيات. وفي النهاية، سنعود جميعاً إلى هذه التركيبة التي أكلناها.

## **المؤلف فى سطور:**

**الدكتور ايريك ب. وايدمير**

مؤلف كتاب "لماذا لا تصاب الأوز بالبدانة ونحن نصاب بالبدانة" والمجالات الرئيسية لاهتماماته البحثية هي: ضبط الهرمونات وتنظيم وزن الجسم والأيض وتطور الغدد الكظرية في الأطفال في الشهر الأول من ميلادهم. وهو يعمل أستاذاً للبيولوجيا بجامعة بوسطن، وكتب مقالات عديدة في المنشورات العلمية وغير العلمية، وكذلك ألف كتاباً مدرسياً عن الفسيولوجيا البشرية صدر عام ٢٠٠٣، وهو يعيش في ولاية ماساشوتس مع زوجته ماريا وطفليه ريكى وكاري.

## **المترجم في سطور:**

**هاشم احمد محمد**

- من مواليد السويس عام 1950 بدأ حياته العملية مهندساً مدنياً وعمل في العديد من شركات المقاولات والمكاتب الاستشارية.
- حصل على دبلومة الترجمة التحريرية من الجامعة الأمريكية بالقاهرة ١٩٧٧ . ودبلومة الدراسات الإسلامية، عام ٢٠٠٥ ، وبدأ نشاط الترجمة بنشر مقالات في مجلة العلم، وقام بترجمة العديد من الموضوعات القانونية والتجارية والعلمية.

**من ترجماته:**

- قراءة في مستقبل العالم (١٩٩٦م) وحصل على جائزة الترجمة العلمية.
- معجم التكنولوجيا الحيوية (١٩٩٦م).
- الدقائق الثلاث الأخيرة (١٩٩٦م).

**ومن ترجماته بالمركز:**

- معجم الأديان العالمية (٢٠١٠م).
- رحلة قرن (٢٠١٠م).

المترجم قدم العديد من الترجمات العلمية للمكتبة العربية منها أشتراكه في موسوعة الطفل بالهيئة العامة للكتاب، أينشتين حياته وعلمه ثورة في التكنولوجيا الحيوية، نافذة على أحدث العلوم وغيرها الكثير.

## **المراجع في سطور:**

احمد محمود ابو العينين:

- أستاذ الكيمياء الحيوية والبيولوجيا الجزيئية بكلية الزراعة - جامعة القاهرة
- حاصل على الدكتوراه في عام ١٩٧٦ .
- يقوم بالتدريس والتأليف للمقررات الدراسية المختلفة في مجال الكيمياء الحيوية والتمثيل الغذائي والهندسة الوراثية
- واهم الترجمات:
- الكيمياء الحيوية الأساسية، ومراجعة عديد من الكتب العلمية في مجال الكيمياء الحيوية وأفرعها للسادة من أساتذة الجامعة الإسلامية - بغزة فلسطين، وبعض السادة من أساتذة جامعات مصر مثل المنيا والفيوم.

**التصحيح اللغوي: رجب عبد الوهاب**

**الإشراف الفنى: محسن مصطفى**

**مطابع الهيئة المصرية العامة للكتاب**

في مادة الحياة، يقوم إيريك بـ. وايدمير بتحليل تركيبة العمليات الجزيئية الأساسية داخل أجسامنا، ويلقي الضوء على عمليات التأثير، والتأثير المتبادل الذي يedo عجياً في الظاهر بين الدم والأنسجة والهرمونات والدهون والسكريات والمعادن والمواد الغذائية. ويوضح لنا وايدمير، من خلال شروح بسيطة وواضحة، كيف تؤدي هذه المواد الأساسية وظائفها وفقاً لتعليمات موجودة في أعماق الجينوم البشري، وهي التي تتجتمع مع بعضها في عمليات معقدة تحدد معنى الحياة وتقدمها بالأسباب. وخلال الكتاب يطرح المؤلف عدداً من الأسئلة تستر على الاهتمام :

لماذا تعتبر بعض الدهون أسوأ من دهون أخرى؟ هل الكوليسترون صالح بالفعل لأي شيء؟ كيف نهضم الطعام؟ ما أهمية الأكسجين؟ كيف تسهم ذرة كربون واحدة في إحداث الاختلاف بين رجل وامرأة؟ من أين نحصل على الطاقة؟ كيف تؤثر كيماء المخ على سلوكنا؟ ما الفرق بين الذرات والجزيئات، وهل تفني الذرات والجزيئات؟