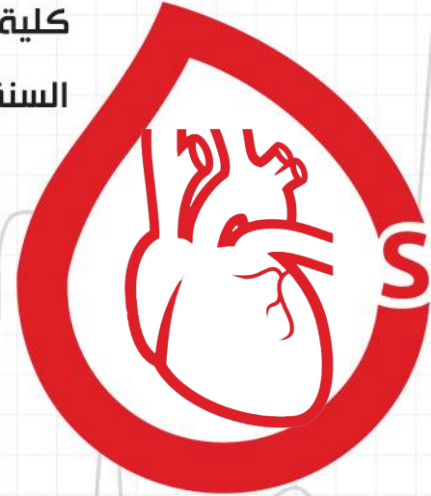


الدورة 2

د. صالح طقم 5

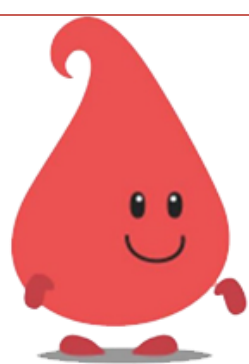


السلام عليكم ورحمة الله وبركاته

نورد لكم اليوم المحاضرة الخامسة في الفيزيولوجيا القلبية

الفهرس

الصفحة	الفقرة
2	التنظيم العصبي للدورة الدموية
3	التنظيم المركزي للدورة الدموية
7	التنظيم الانعكاسي لعمل الجهاز القلبي الدوراني، التحكم السريع بالضغط الشريانـي
12	التنظيم مديـد الأجل للضغط الشريانـي
14	طريقـة قياس الضـغط الشـريانـي
15	نبضـان الضـغط الشـريانـي
17	النبـض الـكـعـبـيـ The Radial Pulse
18	الدورة الدموية ذات الضـغـط المنـخـفـض + الأـوـعـيـة الـشـعـرـيـة



استمتعوا!

تذكرة

إن: الضغط الشرياني $P = \text{ناتج القلب } Q \times \text{المقاومة المحيطية}$

وعليه فإن تنظيم الضغط الشرياني يتعلق بضبط العاملين السابقين.

Nervous Regulation of The Circulation التنظيم العصبي للدورة الدموية

لقد أصبح من الواضح أن أنسجة الجسم المختلفة القادرة على التحكم بجريان الدم الموضعي فيها بشكل يتناسب مع حاجتها في الشروط الوظيفية المتباينة بآليات تحكم موضعية كنقص الأوكسجين وتحرر مواد موسعة ومضيقة...

ويكون تأثير الجهاز العصبي في هذه الحالة ضئيلاً، غير أنه يصبح عظيماً بوظائف أكثر شمولية، كزيادة قدرة العضلة القلبية على ضخ الدم، وإعادة توزيع الجريان الدموي بين مختلف مناطق الجسم والضبط السريع للضغط الدموي في حدوده السوية عندما يخضع لأى تغير.

يقوم الجهاز العصبي المستقل بالدور الرئيسي في التحكم بالدورة.

The Sympathetic Nervous System أولًا: دور الجهاز العصبي الودي

✓ تتوزع الألياف الودية في جميع الأوعية الدموية عدا الشعيرات والمعصرات قبل الشعيرية كما يتلقى القلب ألياف ودية أشرنا إليها سابقاً.

✓ تحمل الألياف الودية عدداً كبيراً من الألياف المضيقة للأوعية تتوزع في جميع الأجزاء الهامة من الدوران، وعددها ضئيلاً من الألياف الموسعة.

لا تنفس
أن

الأوعية الدموية تكون في الشروط السوية بحالة جزئية من التقلص نتيجة للتب晞فات (الدفعات) المستمرة التي تتلقاها من الألياف الودية المقبضة، وهذا من يسمى المقوية الوعائية.

✓ يؤدي تنبيه الألياف الودية المقبضة للأوعية إلى زيادة المقاومة الوعائية، ويتم ذلك بوساطة العادة المفرزة في نهايتها، والتي يغلب في تركيبها النور أدرينالين الذي يؤثر في المستقبلات ألفا في جدر الأوعية مسبباً تقلصها.

✓ كما يؤثر الجهاز الودي في القلب حيث يؤدي إلى تسريعه وزيادة قلوكسيته.

- ✓ أما الألياف الودية **الموسعه** فهي نادرة وتوجد في العضلات الهيكالية عند الإنسان ويعتقد أنها تعمل في بداية الجهد لتأمين زيادة الجريان الدموي العضلي عبر مستقبلات B_2 .

ثانياً: دور الجهاز العصبي اللاودي

- ✓ يؤدي الجهاز العصبي اللاودي دوراً **محدوداً** في التأثير في الأوعية الدموية إذ أن ألياف هذا الجهاز يسبب بشكل عام توسيعاً وعائياً ضئيلاً.
- ✓ غير أن تأثيره في القلب **هاماً جداً**، يتناول سرعة النظم والقلوصية والتوصيلية والمقوية وهي تأثيرات سلبية تقود إلى نقص نتاج القلب.

يكون تأثير الجملة الذاتية (الودية ونظيره الودية) ضئيلاً جداً بالتحكم بالأوعية الرئوية خلافاً لتأثيرها البارز في التحكم بالجملة الجهازية.

Briefly

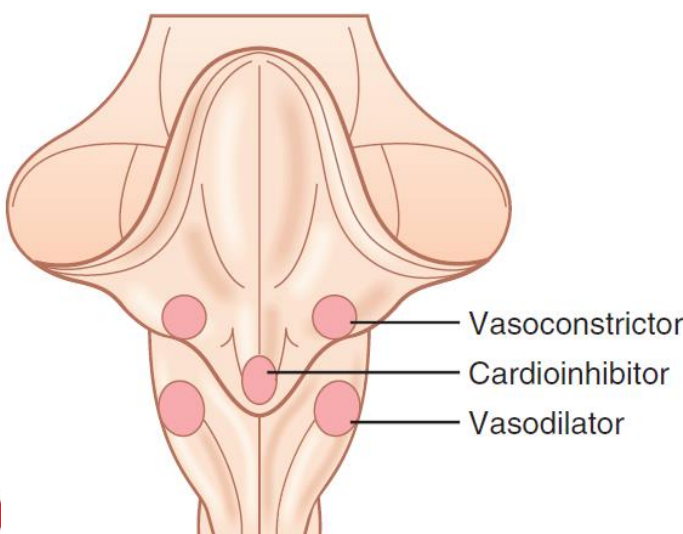
التنظيم المركزي للدوران

يخضع الدوران لتحكم مجموعة من المراكز العصبية هي:

A. المركز المحرك الوعائي Vasomotor Center

يتوضع المركز المحرك الوعائي في منطقة التشكّلات الشبكية للنخاع المستطيل (البصلة) والثلاث السفلي للجسر على الجانبين، ورغم أن البنية الكاملة لهذا المركز مازالت غامضة، فإن التجارب والدراسات أوضحت مناطق هامة فيه:

7. المنطقة المضيقة للأوعية Vasoconstrictor Area



وهي تتوضع على جنبي الأجزاء **الأمامية** الوحشية من القسم **العلوي** للنخاع المستطيل، وتفرز عصبوناتها النور أدريناليين وتتوزع أليافها عبر النخاع، حيث تنبه العصبونات المضيقة للأوعية في الجملة العصبية الودية.



2. المنطقة الموسعة للأوعية : Vasodilator Area

وهي تتوضع على جانبي **الأجزاء الامامية** الوحشية من النصف **السفلي** للنخاع المستطيل، وتصعد ألياف عصبوناتها نحو المنطقة المضيقية، حيث تثبط فعاليتها، مما يؤدي إلى حدوث التوسيع الوعائي.

3. المنطقة الحسية : Sensory Area

تتوسط في السبيل المفرد **Tractus Solitarius** على الجانبين في الأقسام **الخلفية** الوحشية من النخاع المستطيل وأسفل الجسر، وتتلقي عصبونات هذه المنطقة الدفعات العصبية الحسية ولاسيما تلك القادمة من العصبين المبهم واللسان البلعومي، في حين تعد هذه المنطقة مركزاً انعكاسياً للعديد من وظائف الدوران.

4. تنظيم فعالية القلب بوساطة المركز المحرك الوعائي : Vasomotor

- لا يتناول تأثير المركز المحرك الوعائي الأوعية الدموية فحسب، وإنما يتعداها إلى القلب، إذ تبين أن تنبية الأقسام الوحشية منه يسبب تسرع في النظم القلبي وازدياد قلوصيته، بينما يؤدي تنبية الأقسام الإنسانية إلى بطء نظم القلب ونقص قلوصيته.
- وترد الدفعات المثيرة لعمل القلب عبر الألياف العصبية الودية، في حين ترد الدفعات المثبطة عبر المبهيمين.

B. المراكز العصبية العليا

يقع المركز الوعائي تحت تأثير مراكز عصبية علوية متعددة لا سيما بعض المناطق الموجودة في التشكلات الشبكية المتوضعة في الجسر والمتوسط الدماغي والمدماغ البيني حيث تستطيع إثارة المركز المحرك الوعائي أو تثبيطه.

C. الوطاء

- يسبب تحريض المنطقة **الخلفية الوحشية** من الوطاء إثارة الجهاز المضيق للأوعية إضافة إلى تسرع القلب.
- بينما يؤدي تحريض جزء من المنطقة **الامامية** إلى تثبيط معتدل، وبالتالي حدوث توسيع وعائي وبطء قلبي وانخفاض في الضغط الدموي.



Always dig deeper for more!

Have no limits!! :D



D. المركز المعدل للقلب

وهو النواة الظهرية للعصب المبهم في النخاع المستطيل، والتي يؤدي تحريضها إلى خفض سرعة النظم القلبي خفاصاً واضحاً، وإنقاصل قلوضيته قليلاً.

E. قشر الدماغ

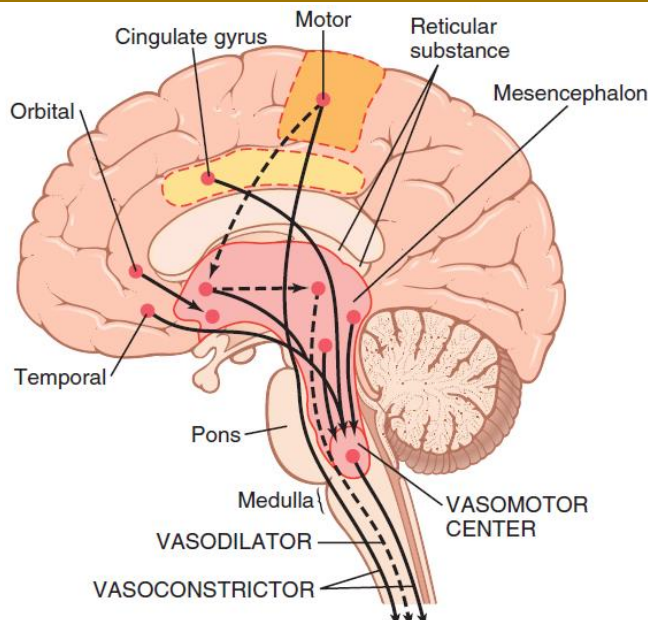


Figure 18-3. Areas of the brain that play important roles in the nervous regulation of the circulation. The dashed lines represent inhibitory pathways.

دللت الدراسات الفيزيولوجية أن القشرة الدماغية تشتمل على مساحات متعددة تستطيع إثارة المركز المحرك الوعائي أو تثبيطه، على سبيل المثال يؤدي تنبية القشرة الحركية Motor Cortex إلى إثارة ذلك المركز بواسطة دفعات يرسلها إليه عبر الوطاء، كما أن وجود منعكسات شرطية قلبية يؤكد دور قشر الدماغ في الوظيفة الدورانية، إذ هذه المنعكسات لا يمكن أن تتحقق بمعزل عن قشر الدماغ.

التضيق الوعائي الجزئي المستمر الناجم عن العقوبة الودية المضيقة للأوعية

ترسل المنطقة المضيقة للأوعية في المركز المحرك الوعائي، في الشروط الوظيفية الدورانية السوية على نحو مستمر إشارات منبهة إلى الألياف العصبية الودية المضيقة للأوعية، فتؤدي إلى إطلاق بطيء ومستمر لهذه الألياف بسرعة قدرها دفعه أو دفعتان في الثانية، ويدعى هذا الإطلاق المستمر **العقوبة الودية المضيقة للأوعية**.

Sympathetic Vasoconstrictor

كما تحافظ هذه الدفعات على حالة جزئية من تقلص الأوعية الدموية تدعى توتر المحرك الوعائي يزداد في حالة الوقوف وينقص في حالة الاستلقاء.

Vasomotor Tone



NOTE

تقسم الشرايين في الجسم وظيفياً إلى قسمين:

- ✓ **شرايين عالية المقاومة:** مثل شرايين الطرفين العلويين والسفليين، حيث لا يوجد جريان للدم عبرها في فترة الانبساط.
- ✓ **شرايين منخفضة المقاومة:** مثل شرايين الكليتين والسباتيين والشريان الكبدي والطحالبي وشرايين الأمعاء والشرايين الاكيليلية، حيث تحافظ جدر هذه الشرايين على جريان دموي مستمر خلال فترة الانبساط.

استجابة الجملة العصبية المركزية للإيقفار

- عندما ينخفض جريان الدم عبر المركز المحرك الوعائي، ويصل هذا الانخفاض إلى حد يكفي لحدوث نقص تغذية هناك أو إيقفار دماغي **Cerebral Ischemia**، حينئذ تستجيب عصبونات المركز المذكور مباشرة وتستشار بشدة، مما يؤدي إلى **رفع الضغط الشرياني الجهازي** إلى مستوى يوازي قدرة الضخ القلبي القصوى.
- آلية حدوث ارتفاع الضغط في هذه الحالة مازال يكتنفه الغموض - - ، ويعتقد بعض المختصين بالفيزيولوجيا أن ذلك ناجم عن:
 - a. عجز الجريان الدموي البطيء عن إزالة غاز ثاني أكسيد الكربون من المركز المحرك الوعائي، وأن ارتفاع تركيز هذا الأخير يبني **تأثيراً قوياً** في تنبيه الجملة العصبية الودية.
 - b. كما قد تساهم عوامل أخرى كتراكم حمض اللبن وغيرها من المواد الحمضية في تنبيه المركز المحرك الوعائي ورفع الضغط الشرياني الجهازي.
- وعلى الرغم من الطبيعة الفائقة القوية التي تتصف بها استجابة الجملة العصبية المركزية للإيقفار، فهي لا تغدو شديدة الفعالية ما لم ينخفض الضغط الشرياني إلى ما دون 60 ملم زئبقي، ولكنها تعمل وبشكل رئيس كجملة تنظيم استثنائية **عاجلة** للضغط الشرياني، حين ينقص جريان الدم إلى الدماغ بشكل خطير.
- ولابد من الإشارة إلى أنه عندما يصل الإيقفار الدماغي إلى حد يعجز معه الارتفاع الأقصى في الضغط الشرياني عن تفريج الإيقفار، تصيب الخلايا العصبية باضطراب استقلابي شديد، ثم تزول فعاليتها خلال دقائق معدودات، ويتوال ذلك هبوط الضغط الشرياني إلى نحو 40-50 ملم زئبقي، وهو الحد الذي يصل إليه الضغط عند زوال تحكم

انخفاض جريان الدم عبر
المركز المحرك الوعائي

إيقفار دماغي

استشارة عصبونات
المركز الأخير

رفع الضغط
الشرياني الجهازي

المركز المحرك الوعائي بالدوران. **أي أن فعالية المقوية الودية المضيقة للأوعية تكون قد زالت تماماً.**

ملاحظة: منعكس كوشينغ هو حالة خاصة من منعكس الاستجابة للإيقفار، يحدث عند ارتفاع التوتر داخل القحف (غالباً بسبب كتلة ضاغطة)، ويتمثل في ارتفاع توتر شرياني متزامن مع بطء نبض.

التنظيم الانعكاسي لعمل الجهاز القلبي الدوراني، التحكم السريع بالضغط الشرياني

يخضع الجهاز القلبي الدوراني إلى تأثير أفعال انعكاسية متعددة غايتها بقاء الضغط الدموي في حدوده السوية. وبوجه عام يتتألف المنعكس العصبي من مستقبلات نوعية تتأثر بمنبه معين، وألياف واردة Afferent، ومركب عصبي، وألياف صادرة Efferent تحمل الحواجز الحركية إلى الأعضاء الهدفية (المتأثرة).

1. المستقبلات

a) مستقبلات الضغط Baroreceptors :

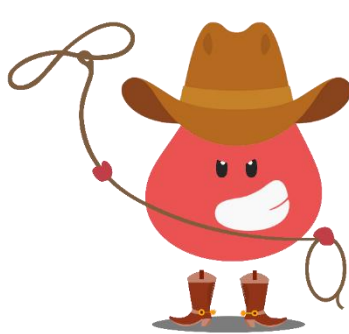
✓ تتوضع مستقبلات الضغط في أماكن متعددة من الجهاز الدوراني لا سيما في جدران الشرايين الجهازية الكبيرة كقوس الأبهر والشريانين السباتيين الباطنين في منطقة الجيب السباتي Carotid Sinus فوق تفرع السباتي الأصلي.

✓ ومستقبلات الضغط هي نهايات عصبية منتشرة تستشار بالتمدد (التمطط) - - ، لذلك يعد الضغط الدموي المؤثر الرئيسي فيها.

✓ وقد بينت الدراسات الفيزيولوجية أن هذه المستقبلات تبدأ بالاستجابة عندما يتجاوز الضغط الدموي 60 ملم زئبقي، وتصل إلى ذروة استثارتها عند الضغط 180 ملم زئبقي تقريباً.

b) المستقبلات الكيميائية:

تتوسط في الجسمين السباتيين وعند أجسام صغيرة ملاصقة للأبهر، وهي خلايا حساسة جداً لتغير تركيب الدم الكيميائي والغازى كنقص الأكسجين وزيادة ثاني أكسيد الكربون وتغيير pH الدم.



٢) مستقبلات التعدد في الأذينتين والشريان الرئوي (مستقبلات الضغط المنخفض):

لا تستطيع هذه المستقبلات تحديد الضغط الشرياني الجهازي، لكنها تستطيع تحديد الزيادة الموقتة بالضغط في أماكن الضغط المنخفض من الدوران الحادثة بسبب زيادة الحجم الدموي، وتصدر منعكبات بشكل موازي لمستقبلات الضغط الجهازية (السباتية والأبهيرية) لجعل المنعكس الإجمالي الكلي **أكثر قوّة** في التحكم بالضغط الشرياني.

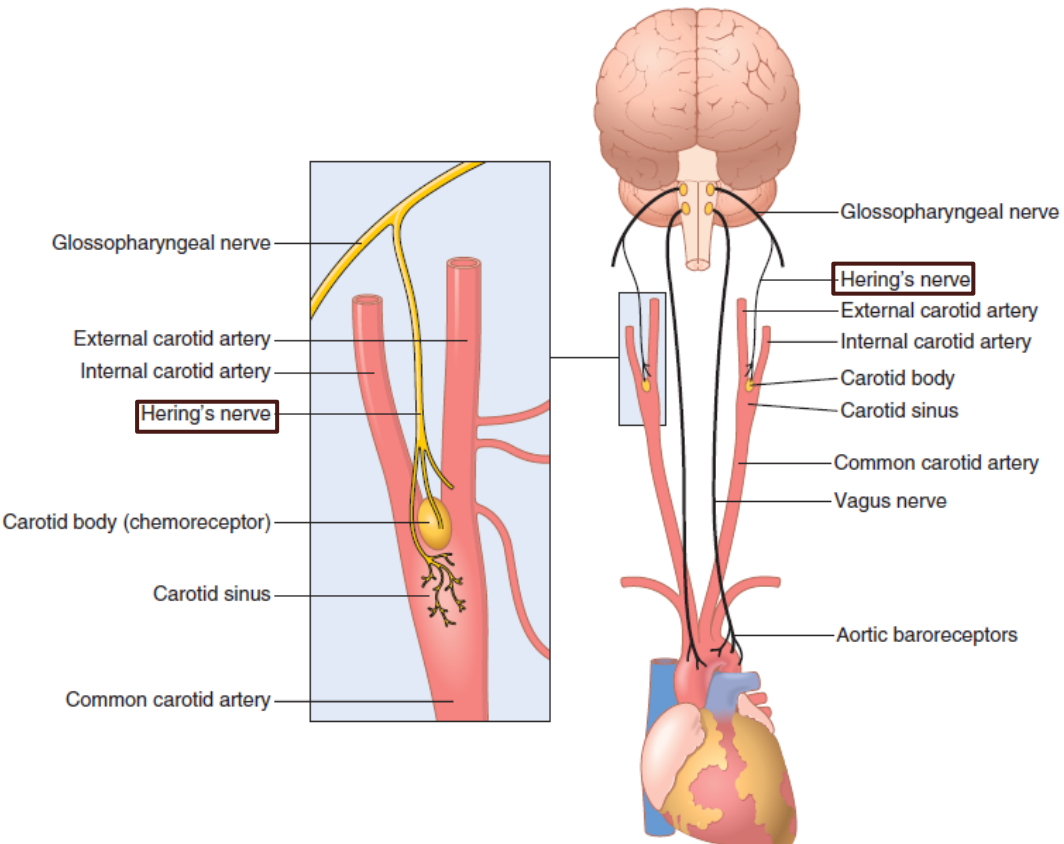


Figure 18-5. The baroreceptor system for controlling arterial pressure.

٢. الطريق العصبي الوارد

أ) عصباً لودويف وسيون: وينشآن من مستقبلات قوس الأبهر، **ويختلطان** مع المبهمين.

ب) عصباً هيرينغ: وينشآن من مستقبلات الجبيين والجسمين السباتيين ويتجهان نحو الجمجمة بعد اختلاطهما مع ألياف العصب اللساني البلعومي. (راجع الصورة في الصفحة السابقة)

٣. المركز العصبي

يشتمل المركز العصبي للمنعكسات الدورانية على النواة الظهرية للمبهم والمركز المحرك الوعائي.

4. الطريق العصبي الصادر

ويتألف من العصبين المبهمين والأعصاب الودية.

5. العضو المدف (المتأثر)

يمثل القلب إضافة إلى الأوعية الدموية الأعضاء المتأثرة في الأفعال الانعكاسية الدورانية، وكما تقدم، يخضع الجهاز القلبي الدوراني لتأثيرات أفعال انعكاسية متعددة، يعمل معظمها على ضبط الضغط الشرياني في حدوده السوية وهي:

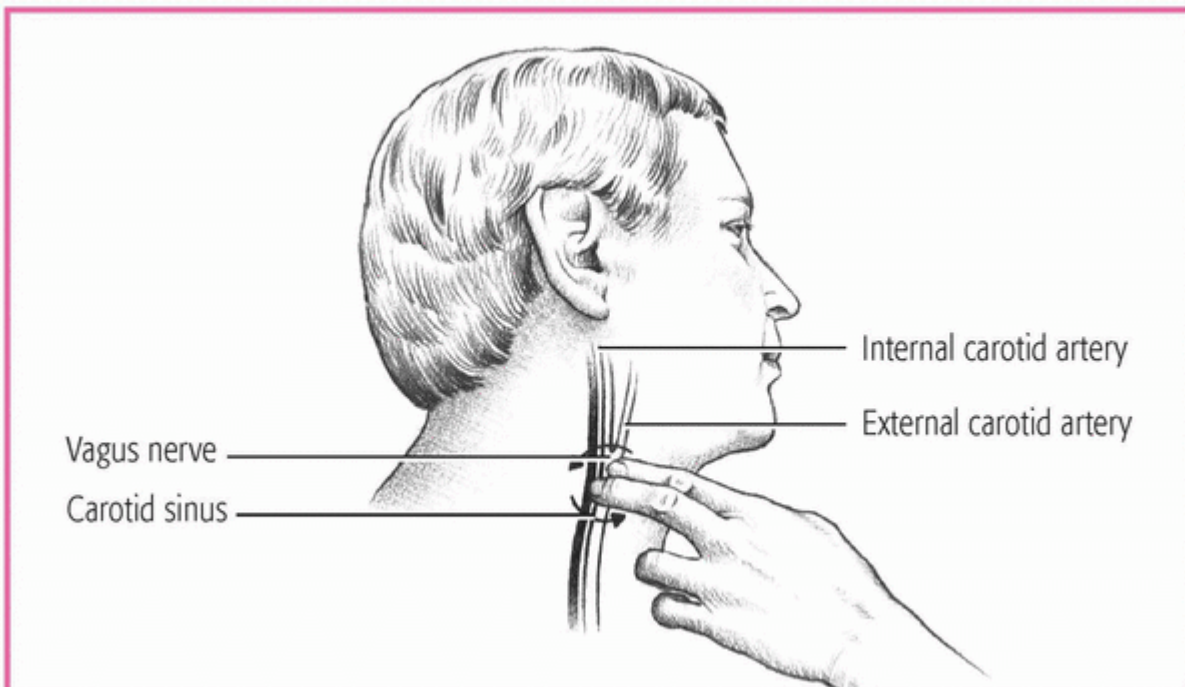
أ. منعكس مستقبلات الضغط: (هو أساس مناورة تمسييد السباتي)

يعد المنعكس الذي يبدأ من مستقبلات الضغط في جدر الاوعية من **أهم** آليات جهاز التحكم السريع بالضغط الشرياني، إذ تستثار هذه المستقبلات نتيجة لتمددها بسبب ارتفاع الضغط في الشرايين، ثم ترسل تنبيها عبر الألياف الحسية المنوهة عنها أعلى، إلى المركز المبهمي فتحته، وإلى المركز المضيق الوعائي فتشبّطه، وتكون مجلل التأثيرات كما يلي:

1. نقص سرعة القلب وقلوسيته وبالتالي نقص نتاجه.

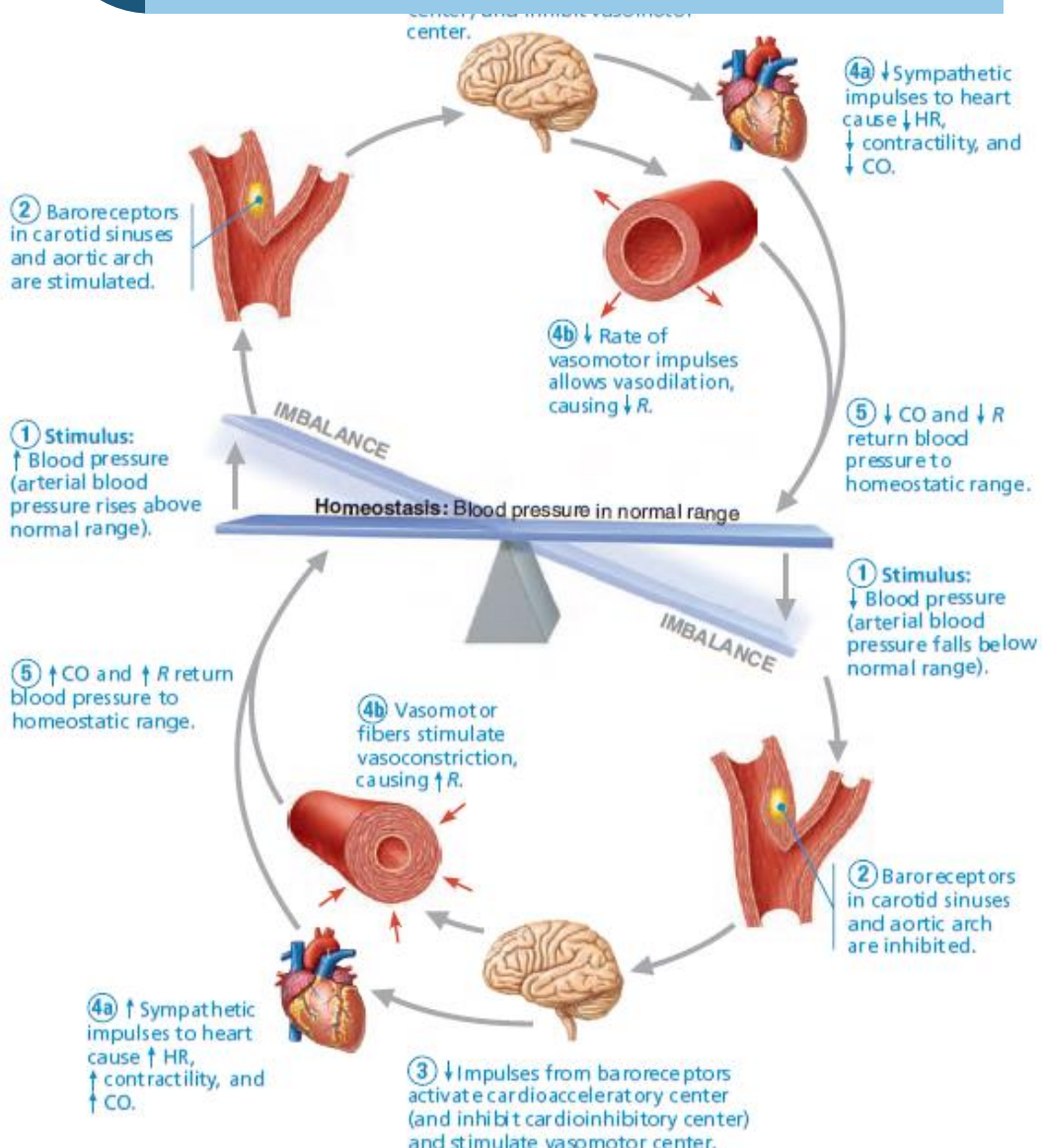
2. توسيع الشريانات والأوردة ومن ثم نقص المقاومة الوعائية المحيطية.

لذلك فإن إثارة مستقبلات الضغط نتيجة لارتفاع الضغط الشرياني تؤدي بشكل انعكاسي إلى هبوط الضغط الشرياني، وبالعكس يسبب انخفاض الضغط الشرياني تأثيرات عكسية تقود إلى ارتفاعه، وتتميز مستقبلات الضغط بأنها تتصدى للتغيرات الضغط بسرعة كبيرة، لذلك سميت الجملة الدرائة **Buffer System**، غير أنها تفقد أهميتها التحكيمية بالتنظيم медدي للضغط الشرياني لأنها تتكيف مع أي مستوى من الضغط تتعرض له خلال أيام معدودات.



فكرة

تجري مناوره تمسيـد السباتي بالضغط اللطيف على الرقبة فوق الجـيب السباتـي لـتحريـض منعـكس مـبهـمـي مـثـبـط يـفـيد في تـبـطـيـء سـرـعة الـقـلـب عند حدوث بعض التـسـرعـات.



٦. منعـكـسـ الـمـسـتـقـبـلاتـ الـكـيـمـيـائـيـةـ:

يبدأ منعـكـسـ الـمـسـتـقـبـلاتـ الـكـيـمـيـائـيـةـ باـسـتـثـارـتهاـ نـتـيـجـةـ لـنـقـصـ اـكـسـجيـنـ الدـمـ وـزـيـادـةـ ثـانـيـ اـكـسـيدـ الـكـرـيـونـ فـيـهـ إـضـافـةـ إـلـىـ زـيـادـةـ تـرـكـيزـ شـوـارـدـ الـهـيـدـروـجـينـ،ـ وـيـحـدـثـ ذـلـكـ عـنـدـمـاـ يـنـخـفـضـ الضـغـطـ الشـرـيـانـيـ دونـ الحـدـ العـيـارـيـ الـذـيـ يـؤـمـنـ الـجـرـيـانـ الدـمـوـيـ السـوـيـ لـلـأـجـسـامـ الـمـشـتـمـلـةـ عـلـىـ تـلـكـ الـمـسـتـقـبـلاتـ،ـ وـتـسـيرـ التـنـيـهـاتـ النـاجـمـةـ عـنـ اـسـتـثـارـتهاـ عـبـرـ الـأـلـيـافـ الـحـسـيـةـ الـوـارـدـةـ إـلـىـ الـجـهـازـ الـعـصـبـيـ الـمـركـزـيـ حـيـثـ تـؤـدـيـ إـلـىـ إـثـارـةـ الـمـرـكـزـ الـمـقـبـضـ لـلـأـوـعـيـةـ الـذـيـ يـرـفـعـ الضـغـطـ الشـرـيـانـيـ بـإـرـسـالـ تـنـيـهـاتـ عـبـرـ الـأـلـيـافـ الـوـدـيـةـ الـمـضـيـقـةـ لـلـأـوـعـيـةـ،ـ وـتـجـلـيـ أـهـمـيـةـ هـذـاـ منـعـكـسـ عـنـ قـيـمـ ضـغـطـ شـرـيـانـيـ **منـخـفـضـةـ**ـ،ـ أـيـ عـنـدـمـاـ يـتـجـاـزـ هـبـوـطـهـ إـلـىـ 60ـ مـلـمـ زـئـبـقـيـ.

انخفاض الضغط الشرياني دون الحد العيادي

نقص الد₂O و زيادة H⁺ و CO₂

تنبيه المستقبلات الكيميائية

إثارة المركز المقبض للأوعية في الجهاز العصبي المركزي

ارتفاع الضغط الشرياني

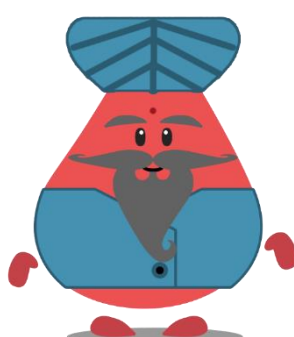
c. منعكس بينبيريدج : Bainbridge reflex

يؤدي ارتفاع الضغط الأذيني إلى تسرع القلب، ويرجع ذلك إلى سببين:

- تمدد العقدة الجيبية الأذينية نتيجة لارتفاع الحجم الأذيني.
- منعكس بينبيريدج الذي يبدأ من مستقبلات أذينية تستثار بالتمدد، وترسل تنبيهاتها عبر العصبين المهمين إلى الجهاز العصبي المركزي حيث **تشط** المركز المبهمي و**تنشط** المركز الودي، مما يؤدي إلى:
 - تسريع القلب وزيادة قلوكسيته،
 - الامر الذي يقود بدوره إلى منع الركودة الدموية في الوريدين الأجوافين والأذينتين،
 - ارتفاع الضغط الشرياني ثم هبوطه نتيجة تحرر الدـ ANP.

d. توجد منعكسات كثيرة مصدرها الحس العام:

- (a) إذ يؤدي تنبيه الأعصاب الجلدية أو العضلية (العصب الوركي، العصب العضدي) إلى تغيير نظم القلب.
- (b) كما أن الألم الشديد قد يسبب توقف القلب وحدوث الاغماء الذي يستمر عادة لفترة قصيرة ونادراً ما يكون مميتاً.
- ومن أهم المنعكسات التي مصدرها الحس العام والمؤثرة في النظم القلبي:
- المنعكس العيني القلبي:** يؤدي الضغط على كرتين العين إلى تباطؤ نظم القلب وتكون الألياف الحسية للعصب مثلث التوائم الطريق الوارد لهذا المنعكس.
 - منعكس غولتز:** يسبب الضرب على أمعاء ضدفع معرة بقضيب من الزجاج إلى توقف القلب بحالة الاسترخاء، وهذا ما يحدث عند الإنسان إذا ما تعرض لصدمة قوية في ناحية الشرسوف.
 - يؤدي تخريش مخاطية الطرق التنفسية العلوية بأبخرة الامونياك وغيرها إلى تباطؤ القلب ويرجع ذلك إلى وجود تفرعات المبهم في تلك المناطق.



التنظيم مدید الأجل لاضغط الشرياني

لا يتنظم الضغط الشرياني بالآلية مفردة، بل هناك عدة آليات وأنظمة ذات علاقة متبادلة تنجذب فيما بينها عملاً متميزاً، فعندما ينرف شخص ما وي فقد كمية كبيرة من الدم، يحدث هبوط مفاجئ في الضغط الدموي، وبهذه الحالة فإن الجهاز المتحكم بهذا الأخير يواجه مشكلتين:

الأولى: هي إعادة **الضغط** الدموي الشرياني فوراً إلى حد يمكن معه استمرار الحياة في أثناء هجمة النزف الحاد.

الثانية: هي إعادة **حجم** الدم إلى مستوى الطبيعي، بحيث يعود جهاز الدوران إلى حد السواء التام، ويتضمن ذلك ارتفاع الضغط الشرياني إلى قيمته الطبيعية.

وتميز هاتان المشكلتان نموذجين من أجهزة التحكم بالضغط الشرياني في الجسم، الأول ذو آلية سريعة لضبط الضغط، ويعمل الثاني بشكل مدید الأجل.

الآليات ذات التحكم السريع في الضغط الشرياني:

لقد تم الحديث عن آليات التحكم السريع بالضغط الشرياني سابقاً، وهي تتضمن آلية استجابة مستقبلات الضغط التي تبدأ عملها خلال ثوان، وآلية نقص تروية الجملة العصبية المركزية حيث تستجيب عصبونات المركز المحرك الوعائي للإيقاف مما يؤدي إلى رفع الضغط الشرياني الجهازي، عبر تنبية الجملة الودية الادرينالية المقبضة للأوعية، إضافة إلى تحرر الادريناليين والنورادريناليين من لب الكظر، واطلاقهما بالدوران حيث يقومان بتأثيراتهما على القلب والأوعية.

الآليات ذات التحكم البطيء في الضغط الشرياني:

تختلف الآليات المنظمة للضغط الشرياني ذات التأثير المدید اختلافاً ملحوظاً عن الآليات سريعة التحكم، والتي بحثت سابقاً، إذ أن فعالية هذه الأخيرة كآلية مستقبلات الضغط مثلاً تتناقص بشدة مع مرور الزمن، كما أن فعالية واحدة على الأقل من الآليات مديدة الأجل تكون **معدومة خلال الساعات الأولى**، ولكنها تصبح شديدة التأثير خلال الأيام والأسابيع التالية، وهذه الآلية تتعلق بجملة الكلي -سوائل الجسم، والتي يساعدها آليات ملحقة بها، وفي مقدمتها التأثير الخاص لمنظومة الرينين -انجيوتانسين -الدوستيرون.

جملة الكلي -سوائل الجسم

يوجد طريقين لرفع الضغط الشرياني بوساطة زيادة حجم السائل خارج الخلايا:

الأولى مباشرة وتتجلى بزيادة نتاج القلب،

الثانية غير مباشرة وتنتج عن التنظيم الذاتي للجريان الدموي الموضعي في النسج، إذ أن (كما بينا سابقاً) زيادة الجريان الدموي عبر النسج يواجه بتضيق موضعي في السرير الوعائي، الأمر الذي يعيد ذلك الجريان إلى حده السوي،

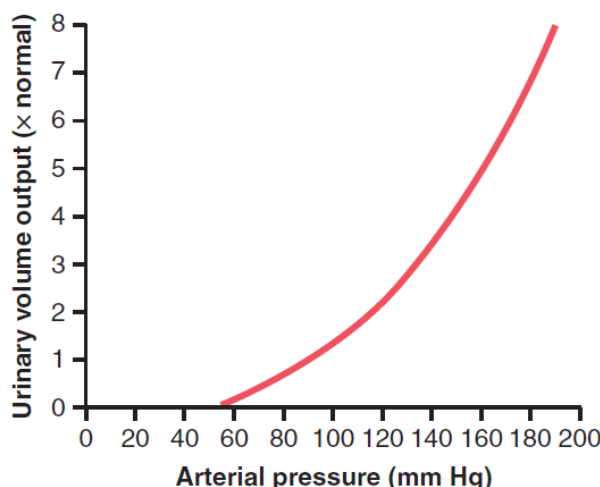
وتدعى هذه **الظاهرة التنظيم الذاتي Autoregulation**، وتعني ببساطة قيام النسج بنفسها بتنظيم جريان الدم فيها، فعندما يزداد السائل خارج الخلايا ومن ثم نتاج القلب وبالتالي جريان الدم في النسج، تقوم آلية التنظيم الذاتي بتضييق الأوعية الدموية مما يسبب ارتفاع المقاومة الوعائية المحيطية الإجمالية.

وهكذا يسبب ارتفاع حجم السائل خارج الخلايا ارتفاع الضغط الشرياني بطريقتين هما:

1) زيادة نتاج القلب.
2) زيادة المقاومة الوعائية المحيطية.

ولقد أصبح من المؤكد أن ارتفاع الضغط الشرياني يسبب ارتفاع معدل طرح الكليتين لكل من الماء والملح، وهذا ما يسمى **الإدرار المائي الضغطي والإدرار الملحي الضغطي** (إبالة الصوديوم) اللذين يعملان على إعادة الضغط الشرياني إلى حدوده السوية.

ويبيّن المخطط بشكل كمي آلية الإدرار المائي والملحي الناجمة عن ارتفاع الضغط الشرياني:



له إذ يلاحظ أنه عندما يكون الضغط بحدود 60-50 ملم ز، فإن حجم النتاج البولي يكون **معدوماً تقريباً**.

له عندما يرتفع الضغط إلى 100 ملم ز يصبح حجم النتاج البولي في حدوده **السوية**.

له بينما يؤدي ارتفاع الضغط الشرياني إلى ما يقارب 200 ملم ز إلى ارتفاع حجم النتاج البولي الذي يتجاوز في مثل هذه الحالة **ستة أضعاف**.

وهكذا يظهر لنا جلياً أن هذه الآلية ليست ضعيفة، وتشير إلى أن التغير الطفيف في حجم سوائل الجسم يسبب تغيراً ملحوظاً في الضغط الشرياني.

ولقد وجد تجريبياً أن الزيادة **المفمنة** في حجم الدم بمقدار 2% تستطيع أن تزيد العود الوريدي، وبالتالي نتاج القلب بمعدل 5.5%， وأن هذه الزيادة في نتاج القلب تؤدي بدورها إلى زيادة الجريان الدموي النسيجي، وزيادة المقاومة الوعائية المحيطية الإجمالية بمقدار 25٪، وبذلك يستطيع نتاج القلب المتزايد بنسبة 5٪ أن يقود إلى رفع الضغط الدموي الشرياني بنسبة 30٪ تقريباً.

وهكذا تظهر آلية جملة الكل-سوائل الجسم كسباً Gain تقييمياً راجعاً للتحكم بالضغط الشرياني بشكل مستمر يجعلها قادرة على إعادة تام إلى المستوى الذي يؤمن جرياناً كلويَاً سوياً، وإدرار طبيعي لكل من الماء والصوديوم.

ولقد دلت الدراسات المختلفة على أن زيادة المدخول الملحي تفوق زيادة المدخل المائي أهمية في رفع الضغط الشرياني، لأن الماء يطرح من الكليتين بالسرعة التي يمتص بها، بينما يطرح الملح (الصوديوم) بسرعة أقل مما يسبب تراكمه وزيادة تناضجية سوائل الجسم، الأمر الذي يقود إلى تنبيه مراكز العطش وتحريض إفراز الهرمون المضاد للإبالة من النخامي العصبية، وبالتالي زيادة حجم السائل خارج الخلايا.



طريق قياس الضغط الشريانى

Mercury يقاس الضغط الشرياني، عادة، بالمليمتر زئبي mm Hg، وذلك لأن مقياس الضغط الزئبي قد استخدم منذ القدم كمرجع معياري لقياس الضغط الدموي.

قياس الضغط الشرياني بوساطة مقياس الضغط الزئيقي:

يعد قياس الضغط الشرياني باستعمال مقياس الضغط الرئبقي طريقة غير مباشرة لتحديد مقدار الضغط اذ لا يتطلب الأمر وضع قنية في الشريان، ويتم قياس الضغط الشرياني باستعمال مقياس الضغط الرئبقي على النحو التالي:

1. توضع كفة Cuff جهاز الضغط بصورة محكمة على العضد وليس ثنية المرفق.
 2. ينفخ الجهاز بوساطة الإجاصة المطاطية حتى يغيب النبض.
 3. يوضع قمع المسماع فوق الشريان العضدي (في الناحية الأنثوية) في ثنية المرفق ويصفع إلى النبض.
 4. ثم يفرغ هواء الكفة ببطء لينخفض عمود الرئبق في قناته تدريجياً حتى يبدأ سماع النبض، فالضغط الذي يدل عليه المقياس هو **الضغط الانقباضي**، يزداد بعد ذلك على النبض تدريجياً حتى يشتت على الشدة نفسها، ثم يخف.

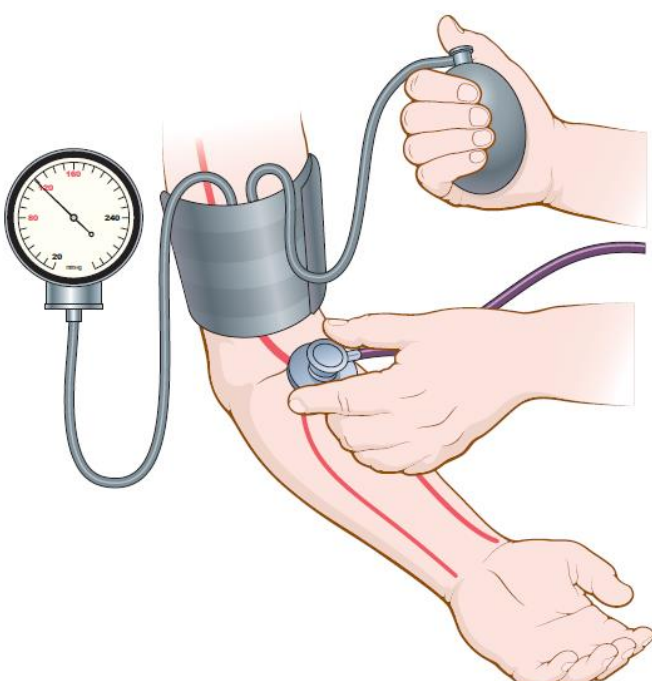


Figure 15-7. The auscultatory method for measuring systolic and diastolic arterial pressures.



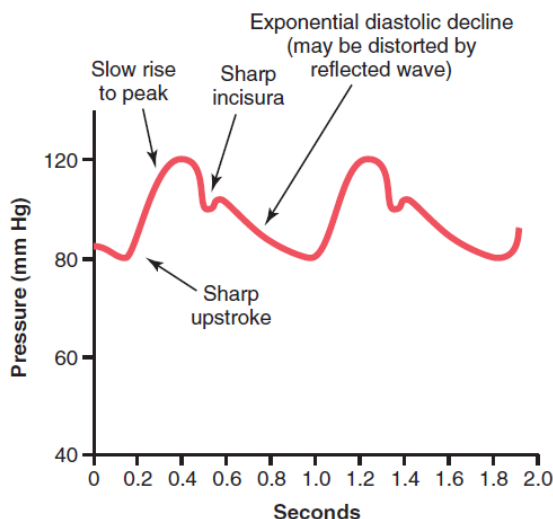
بالتدريج إلى أن يخفت خفوتاً مفاجئاً وبعد 5-10 ملم ز يغيب النبض بشكل تام.

5. يعين غياب الضغط غياباً كاملاً **الضغط الانبساطي**.
6. يجب الاعتماد على جس النبض لتحديد الضغط الانقباضي، بينما يستعمل التسميع لتحديد الضغط الانبساطي، وذلك لتحاشي الخطأ عند وجود **الهوة الضغطية** وهي غياب النبضان بعد ظهوره بالتسميع لعدة ميليمترات من الرئيق ثم يعود بعد ذلك، وهي هوة تسمعية فقط مجھولة السبب لا يشعر بها بالجس.
7. عند قياس الضغط الشرياني للبدنيين، يجب وضع كفة عريضة على العضد او وضع الكفة العادية على الذراع، ويصفى عندها إلى الشريان الكعبري، إذ قد يكون الضغط في السمان بالطريقة العادية لقياس أعلى بحوالي 35 ملم ز مما هو عليه الضغط الشرياني السوي.

نبضان الضغط الشرياني

- يعد القلب مضخة نبضانية، وتسمح طبيعة الشرايين القابلة للتمدد **Distensibility** بالتكيف مع نتاج القلب النابض وتعديل نبضان القلب، مما يعطي الدم **جرياناً سلساً ومتواصلاً عبر النسج**، وإن اجتماع قابلية التمدد التي تختص بها الشرايين مع مقاومتها ينقص نبضان الضغط إلى الصفر تقرباً في الوقت الذي يصل به الدم إلى الشعيرات، لذا لا يتتأثر الجريان الدموي في النسج بطبيعة الضخ القلبي النبضانية.

- يترافق التقلص البطيني في طور القذف السريع بارتفاع كبير في الضغط الشرياني حيث يصل إلى نحو 120 ملم ز، ويسمى **الضغط الانقباضي**، وفي مرحلة الاسترخاء البطيني يهبط الضغط الشرياني إلى نحو 80 ملم ز، ويسمى **الضغط الانبساطي**.



- يدعى الفرق بين الضغطين والبالغ نحو 40 ملم ز **ضغط النبض** **Pulse Pressure**.

يمثل المخطط المرفق منحني الضغط النبضي النموذجي المسجل من الأبهر الصاعد، حيث يلاحظ:

- ✓ ارتفاع سريع في الضغط الشرياني في أثناء التقلص البطيني.

Figure 15-3. Pressure pulse contour in the ascending aorta.

✓ ثم يحافظ المخطط بعد ذلك على مستوى عالٍ من الضغط لمدة 0,2 - 0,3 ثانية، يعقبه حدوث ثلعة حادة يليها انحدار بطيء في مستوى الضغط حتى يعود إلى قيمته الانبساطية السوية.

تحدد الثلعة **قبيل انغلاق الصمام الأبهري مباشرة**، ويعمل حدوثها إلى أنه عندما يبدأ البطين الأيسر بالاسترخاء ينخفض الضغط بداخله بسرعة مما يؤدي إلى رجوع الدم إليه من الأبهر الصاعد.

نزول هذه الثلعة في قصور الصمام الأبهري الهام، **وتتضخم** في اعتلال العضلة القلبية الضخامي.

يوجد عاملان رئيسان يؤثران على ضغط النبض هما:

1. حجم نتاج الضربة القلبية الواحدة **(Stroke Volume)**. (يزداد بازديادها)

2. مطابقة الشجرة الشريانية أو المقاومة الوعائية المحيطية. (ينقص بازديادها)

لذلك يتتأثر نبضان الضغط بالعوامل المرضية الدورانية المختلفة، والتي تؤثر بالعاملين السابقين منفردين أو مجتمعين، ومن أهم هذه العوامل المرضية:

٧) بقاء القناة الشريانية سالكة:

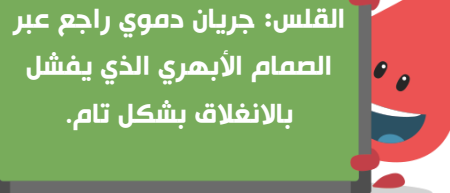
تمكن القناة الشريانية في الحياة الجنينية الدم من العبور إلى الأبهر دون المرور بالرئتين العاطلتين وتنغلق هذه القناة عادة بعيد الولادة بساعات معدودة.

غير أنها يمكن أن تبقى سالكة كشذوذ تشريحي مما يسبب تسرب الدم من الأبهر حيث يكون الضغط مرتفع إلى الشريان الرئوي، الأمر الذي يؤدي إلى انفراج سريع للشجرة الشريانية عقب كل ضربة قلبية، وبالتالي **انخفاض** الضغط الانبساطي.

يعاوض القلب تجاه ذلك بزيادة حجم نتاج الضربة القلبية الواحدة مسبباً ارتفاع الضغط الانقباضي، ويرتفع بالمحصلة ضغط النبض.

٨) قلس الأبهر :Aortic Regurgitation

يسبب قلس الأبهر ارتفاع ضغط النبض كما في بقاء القناة الشريانية سالكة ولكن لسبب مختلف، وتسبب كمية الدم العائدة إلى البطين الأيسر عبر الصمام القاصر في أثناء الاسترخاء انخفاض الضغط الانبساطي، كما أن زيادة الامتلاء البطيني تفضي إلى زيادة حجم نتاج الدقة القلبية الواحدة وبالتالي ارتفاع الضغط الانقباضي.



القلس: جريان دموي راجع عبر الصمام الأبهري الذي يفشل بالانغلاق بشكل تام.

3) التصلب الشرياني العصيدي : Arteriosclerosis

يرتفع الضغط النبضي عند كبار السن أحياناً بسبب التصلب الشرياني العصيدي، لأن الشرايين في الأعمار المتقدمة تغدو قاسية وتصبح غير مطاءعة مما يسبب ارتفاعاً في الضغط الانقباضي ونقصاً في الضغط الانبساطي.

4) فقر الدم والبرى-برى:

حيث تنخفض المقاومة الوعائية بسبب نقص وصول الأوكسجين إلى النسج أو نقص الاستفادة منه، ويزداد نتاج القلب للمعاوضة.

5) الناسور الشرياني الوريدي:

بآلية مشابهة لقناعة الشريانية السالكة.

6) فرط نشاط الدرقية:

يؤدي فرط نشاط الدرقية إلى ارتفاع الضغط الانقباضي بسبب تسرع النظم القلبي وزيادة قلوصيته، كما ينخفض الضغط الانبساطي نتيجة للتتوسيع الوعائي المحيطي الناتج عن زيادة معدل الاستقلاب النسيجي العام، وتكون المحصلة ارتفاع ضغط النبض.

- ينخفض** ضغط النبض في حالات متعددة:

مثل قصور القلب والصدمة وتسرع النظم القلبي إلى أكثر من 180 ضربة في الدقيقة، بالإضافة إلى تضيق الصمام الأبهرى وتضيق الصمام التاجى.

النبض الكعبري The Radial Pulse

يعد جس النبض الكعبري أمراً تقليدياً هاماً لكل مريض، فهو يساعد على تحديد سرعة ضربات القلب، ويعطي فكرة عامة عن قلوصية البطين الأيسر وعن حالة جدر الشرايين، وقد تكون صفة النبض ذات قيمة تشخيصية يعتقد بها في بعض الحالات المرضية الدورانية:

1. النبض الضعيف (الخيطي): يشير النبض الضعيف في الشريان الكعبري إلى:



(a) انخفاض شديد في ضغط النبض المركزي.

(b) انخفاض حجم نتاج الضربة القلبية.

ويحدث خاصة في حالات الصدمة.



2. النبض المتناوب : *Pulsus Alternans*

ويحدث ذلك أحياناً كظاهرة سوية تترافق مع أطوار التنفس بسبب تناوب الزيادة والنقص في حجم نتاج الدقة القلبية، حيث يزداد العود الوريدي في أثناء الشهيق وينخفض في أثناء الرزفير.

لذلك يجب أن يجس النبض بعد أن يطلب من المريض إيقاف تنفسه، فإذا ما استمر حدوث النبض المتناوب فإن ذلك قد يعكس حديثة مرضية كقصور البطين الأيسر واندحاس القلب (النبض التناقضي) **Cardiac Tamponade** بسبب الانصباب التاموري الهام.

3. النبض المترافق *Dicrotic Pulse*

عندما تزداد شدة ثلامة النبض الشرياني في بدء الانبساط، يمكنها أن تجس في المحيط بشكل **ضربة مزدوجة**.

تعكس الأولى التنبية الانقباضي السوي.

تمثل الثانية الثلامة المشتبة.

يلاحظ النبض المترافق في احتلالات العضلة القلبية الضخامي غير السادة بسبب نقص حجم الضربة القلبية الواحدة وارتفاع المقاومة الوعائية المحيطية، كما يجس عند صغار السن الأصحاء.

الدوران في الجملة ذات الضغط المنخفض

تتميز هذه الجملة الوعائية بالضغط المنخفضة فيها وبقابلية التمدد الشديدة لجدرها، كما أن لتدخل القوى الثانوية خارج الوعائية دوراً هاماً في عملها، وهي تقسم إلى:



1. السرير الشعري حيث تتم المبادلات بين الدم والوسط خارج الخلوي.
2. الجملة الوريدية.
3. الدوران الرئوي.
4. الجملة اللمفاوية.

The Capillaries

يحتل السرير الشعري موقعاً هاماً في الدوران الجهازي، لأنه يعمل على تأمين المغذيات والغازات ونواتج الاستقلاب الخلوي بين الدم والسائل الخلالي.

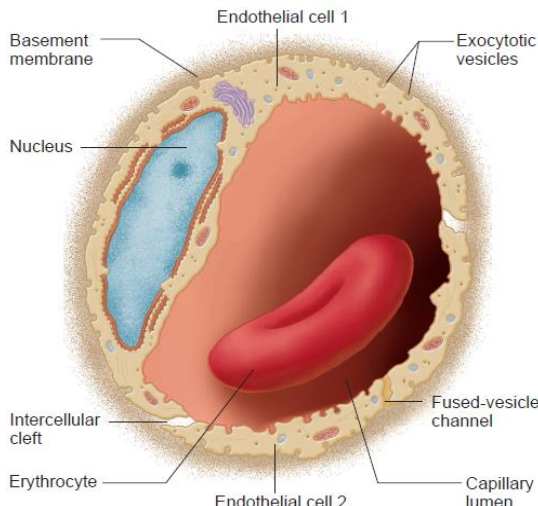
يبلغ عدد الشعيرات الدموية 70 بليوناً، تترواح مساحتها الإجمالية بين 500 و 700 متر مربعاً ويصل مجموع أطوالها 99,200 كيلو متر.



ذات جدر رقيقة جداً تتكون من طبقة واحدة من الخلايا البطانية المسطحة والتي تشتمل على مسامات فيما بينها.

هي مكان شائع لتكدس المعقّدات المناعية في الأمراض المناعية الذاتية مما يؤدي إلى نزوف فرفريّة مجسّوّة.¹

تصمد جدر الأوعية الشعيرية المتميّزة برقّتها في وجه الضغط بداخلها نظراً لصغر قطرها.



في قانون لابلاس في الفيزياء، توتر T جدار الوعاء يتناسب مع جداء الضغط P بالقطر R ، لذلك كلما كان قطر الوعاء بالغ الدقة كان توتر الجدار صغيراً.

ملاحظة

تدفق الدم بالأوعية الشعيرية والعوامل المؤثرة فيه

يغادر الدم الشرايين الصغيرة إلى الشريانات ثم ما بعد الشريانات التي تتميز بوجود قميص عضلي متقطع، غير مستمر، وتشتمل على عاصرة قبل شعيرية من الألياف العضلية الملمس.

تستطيع هذه الشريانات أن تتجنب الأوعية الشعيرية وترتبط بصورة مباشرة مع الوريدات إلا أن معظمها يتفرع إلى عدد يتراوح بين 10-100 وعاء شعيري.

تكون كثافة الشعيرات الدموية **كثيرة** في التراكيب الغدية والعضلة القلبية والعضلات الهيكيلية، بينما تكون **أقل** في الغضاريف والأنسجة تحت الجلدية.

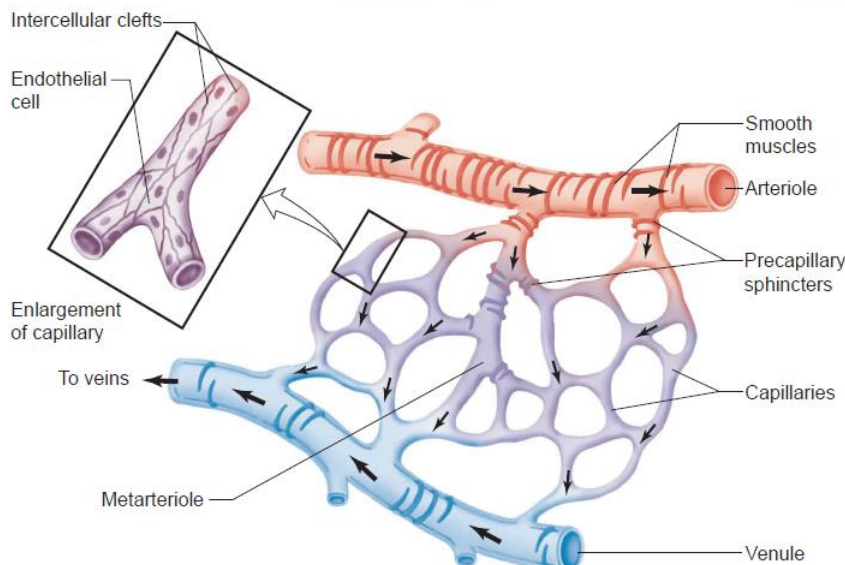
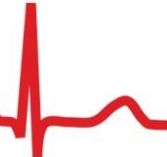
لا يحدث تدفق الدم بالشعيرات الدموية بشكل مستمر، بل بصورة متقطعة، وينجم ذلك عن التقلص المتقطع للشريان وما بعد الشريانات والعاصرات قبل الشعيرية.

إن أهم العوامل المؤثرة في فتح ما بعد الشريانات والعاصرات قبل الشعيرية وإغلاقها:

(a) تركيز الأوكسيجين في الأنسجة (إذ أنه عندما يكون منخفضاً تتفتح الأوعية السابقة ويزداد تدفق الدم فيها).

(b) تؤثر نواتج الاستقلاب الخلوي المتراكمة كثنائي أوكسيد الكربون وحمض اللبن وغيرها.

¹ نزوف نقطية قبلة للجس.



بشكل عام لا تكون جميع الأوعية
الشعيرية مفتوحة، وإنما يزداد عدد
المفتوح منها بما يتناسب مع نشاط
الأنسجة.

سرعة جريان الدم بالشعيرات الدموية

على الرغم من قصر الأوعية الشعيرية إلا أن الدم يجري فيها ببطء شديد، إذ لا تتجاوز سرعته 7 ميلي متر في الثانية.

لذلك أهمية وظيفية كبيرة لأنها تعطي الوقت الكافي لتبادل المواد بين السوائل النسيجية والسوائل داخل الوعائية.

الضغط في الشعيرات الدموية

يتميز الضغط في الأوعية الشعيرية بأنه **منخفض وغير ثابت**.

يبلغ عند النهاية **الشريانية** نحو 32 ميليمتراً زئبياً.

يهبط عند النهاية **الوريدية** إلى ما يقارب 15 ميليمتراً زئبياً.



$$\text{Net filtration pressure} = 35 + 3 - 0 - 28 = 10 \text{ mmHg}$$

10 mmHg favoring filtration

$$\text{Net filtration pressure} = 15 + 3 - 0 - 28 = -10 \text{ mmHg}$$

10 mmHg favoring absorption

تبادل السوائل والذوائب عبر جدار الوعاء الدموي

يتصف جدار الوعاء الشعيري بأنه فائق النفوذية **Permeability** للماء وذوائب البلازما كالغلوکوز وحمض اللین و**والبولة الدموية**...

يكون عديم النفوذية تقريباً للبروتينات. **عدا** شعيرات الكبد والأمعاء التي تمرر بعض البروتينات.

يؤدي إخفاق البروتينات بشكل عام، في عبور جدر الأوعية الشعيرية، وبقائها في البلازما، إلى جعلها تمارس ضغطاً حلولياً يطلق عليه **الضغط الجرمي**.

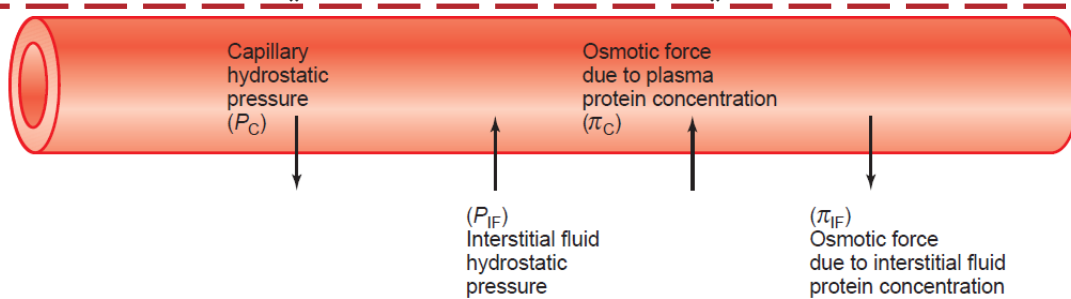
لذلك هناك **نوعان مختلفان** لمعالجات الضغط التي تسبب حركة السوائل عبر جدر الشعيرات الدموية:

1. **محال الضغط الساكن (الهيدروستاتي)** المتعلق بتوافر السوائل داخل الشعيرات وخارجها.
2. **محال الضغط الجرمي** المتعلق بوجود البروتينات.

يتحرك السائل من الشعيرات إلى المسافات الخلالية كلما عظم الفرق بين ضغط السائل الساكن داخل الشعيرات وخارجها، بينما يؤدي ازدياد الضغط الجرمي للبلازما إلى نزوح السائل من المسافات الخلالية إلى داخل الشعيرات.

يمكن أن نمثل ما تقدم بما يلي:

$$\text{الضغط الترشيجي الفعال} = (\text{ضغط الدم الشعيري} + \text{الضغط الجرمي (الخلالي)}) - (\text{الضغط الجرمي للبلازما} + \text{الضغط الساكن الخلالي})$$



$$\text{Net filtration pressure} = P_C + \pi_{IF} - P_{IF} - \pi_C$$

في الشروط الطبيعية يكون **الضغط الجرمي والضغط الساكن متوازنين** تقريباً، بشكل يبقى معها الحجم الصافي للسائل المتبادل عبر جدر الشعيرات زائداً قليلاً في المسافات الخلالية، وفي الواقع إن هذه الكمية الضئيلة من السائل ذات أهمية كبيرة في تكوين الملف الذي يعود من جديد إلى الدوران العام عن طريق الأوعية اللمفية.

تذكرة

تعد حادثة الانتشار من أهم الوسائل التي تتم بها عملية **تبادل السوائل والذوائب**.



تستطيع المواد القابلة للانحلال بالشحوم أن تنتشر بشكل مباشر عبر غشاء خلية جدار الوعاء الشعيري دون الحاجة إلى عبور المسامات، من هذه المواد الأوكسجين والكحول والمواد المخدرة.

أما المواد المنحلة بالماء كالغلوكوز والصوديوم... فإن تبادلها يتم عبر المسامات فحسب.

إزالة السائل النسيجي Removal of Tissue Fluid

تعمل الشعيرات الدموية بالتضارف مع الأوعية اللمفاوية على إعادة السائل الزائد المتواجد بالأفضية الخلالية إلى الدوران العام، لكيلاً تصبح الفراغات النسيجية مثقلة بالسائل الزائد الذي يسبب ضغطاً مؤذياً للخلايا.

كما تقدم، نلاحظ أن القوى **المشركة** في تكوين السائل النسيجي هي ضغط الدم الشعيري والضغط الجريي للسائل النسيجي.

أما القوى **المعاكسة** لتكوينه هي الضغط الجريي للبلازمما والضغط المائي الساكن (الهيدروستاتي) للسائل الخلالي النسيجي.



في **نهاية الشريانية** للوعاء الشعيري:

له الضغط الدموي نحو 32 ملليمتراً زئبياً وهو القوة الترشيحية الرئيسية.

له أما الضغط الجريي يكون نحو 27 ملليمتراً زئبياً وهو قوة معاكسة.

له وبذلك تصبح القوة الترشيحية الفعالة 5 ملم زئبي فقط.

له لذلك يترك السائل ومعظم الذوائب (عدا البروتينات) الدوران الدموي إلى الأفضية النسيجية عبر جدار الوعاء الشعيري في منطقة النهاية الشريانية.

أما في **نهاية الوريدية** للوعاء الشعيري:

له ضغط الدم يهبط إلى نحو 15 ملم زئبي نتيجة لفقد بعض سائله بالترشيح.

له الضغط الجريي يزداد - بشكل نسبي - في هذه المنطقة بسبب زيادة البروتينات النسبية (لأن حجم السائل ينقص وتبقى البروتينات كما هي تقريباً)، ويتجاوز الضغط الجريي الضغط الدموي في النهاية الوريدية.

له وبذلك تنعكس القوة الترشيحية الفعالة لتتصبح لمصلحة السائل النسيجي الذي يندفع جزء منه عبر الجدار الشعيري في النهاية الوريدية إلى الدم.

وهكذا تلعب الشعيرات الدموية دوراً هاماً في منع تجمع السائل الزائد بالأنسجة.

يطلق على ترشيح السائل بالنهاية الشريانية وامتصاصه بالنهاية الوريدية بالقانون الشعيري Law of Starling's Hypothesis of The Capillary.

المشاشة الشعيرية

يمكن أن تصاب الأوعية الشعيرية بالهشاشة أو نقص مقاومة جدرها، مما يسبب مجموعة من الأعراض في مقدمتها النزوف التي تتصف بأنها **غير غزيرة**، وتصيب الجلد بصورة عامة مسببة ما يسمى الفرفريات Purpuras (نزوف نقطية) والكمادات Ecchymoses (نزوف بقعية).

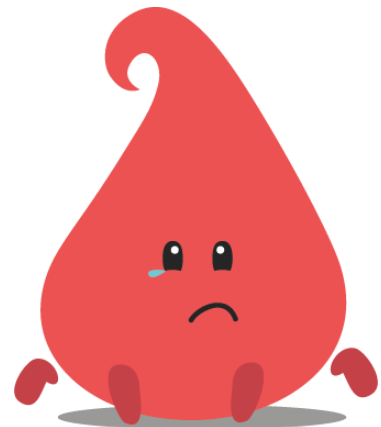
أهم الأسباب المؤدية إلى هشاشة الأوعية الشعيرية هي:

أسباب مكتسبة:

1. الفرفريات الشيخية.
2. الأخماج (بعض الفيروسات تصيب بطانة الشعيرات بشكل انتقائي).
3. البيريا. (القصور الكلوي المزمن)
4. آفات جهازية كالذئبة الحمامية والداء النشواني. (ترسب معقدات مناعية)
5. نقص الفيتامين ج (C).

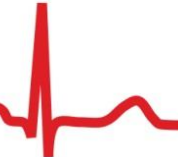
أسباب ولادية:

1. توسيع الشعيرات الوراثي كداء أوسلو/ راندو / وبيرو.
2. هشاشة الأوعية الوراثية.



وهيك من كون خلصنا اليوم

ادعولنا



دون ملاحظاتك

