

«БИОХИМИЯ ПЕЧЕНИ»

Подготовил: Аден А.Е.

План лекции

- 1. Биохимический состав печени
- 2. Особенности обменных процессов в печени
- 3. Механизмы и роль печени в детоксикации
- 4. Роль печени в пигментном обмене
- 5. Лабораторные синдромы поражения печени

РОЛЬ ПЕЧЕНИ В ОРГАНИЗМЕ

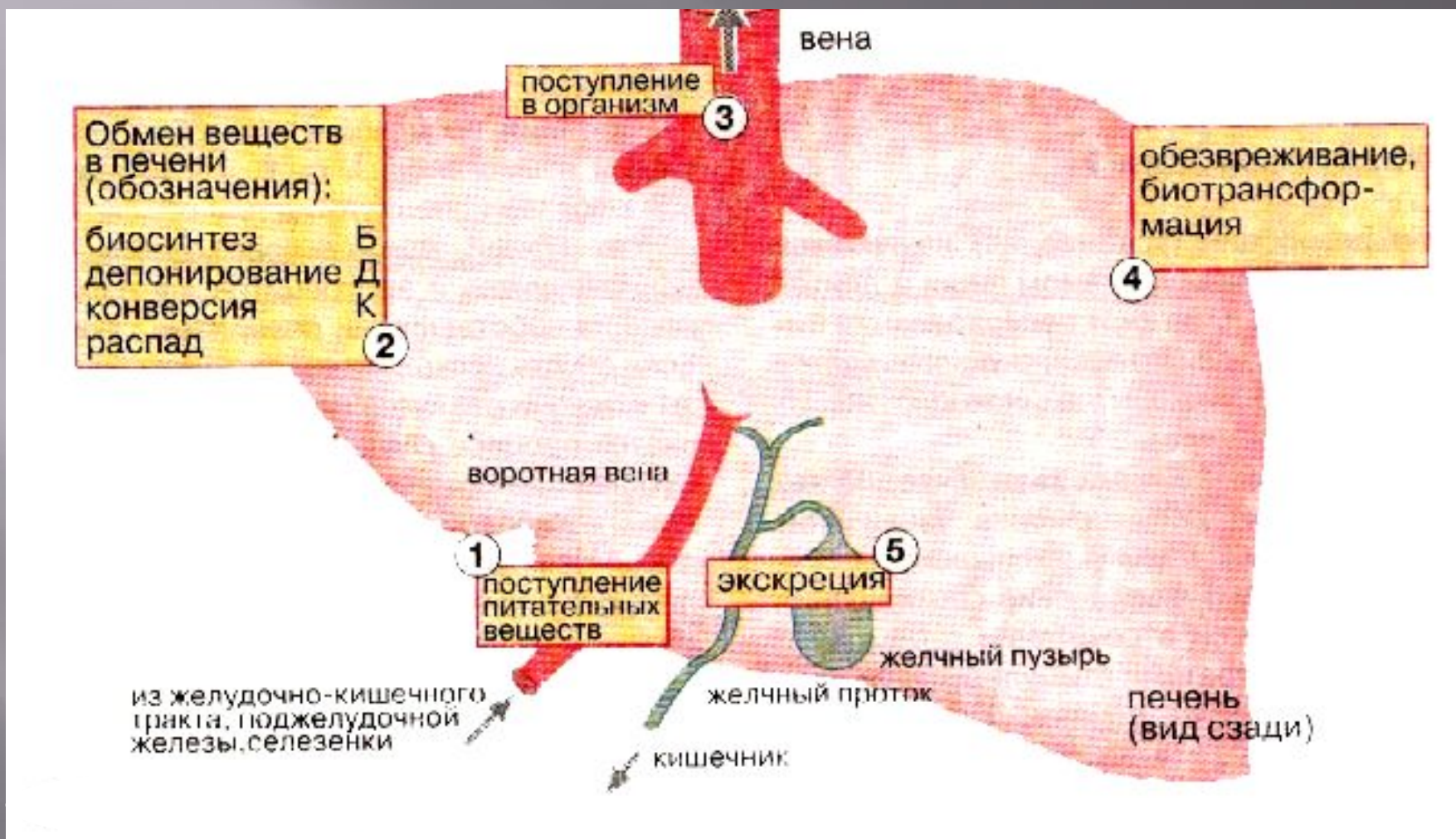
Участие печени во всех видах метаболизма делает этот орган уникальным.

Постоянно меняющаяся концентрация поступающих в организм веществ и относительное ее постоянство во внутренней среде обеспечивают многофункциональную активность печени.

Основная роль печени заключается в поддержании гомеостаза внутренней среды организма.

Хотя этому органу присущи многие химические процессы, происходящие и в других органах, но в некоторых из них печень играет главную роль.

Печень



КЛЕТОЧНЫЙ СОСТАВ

Гепатоциты 60%

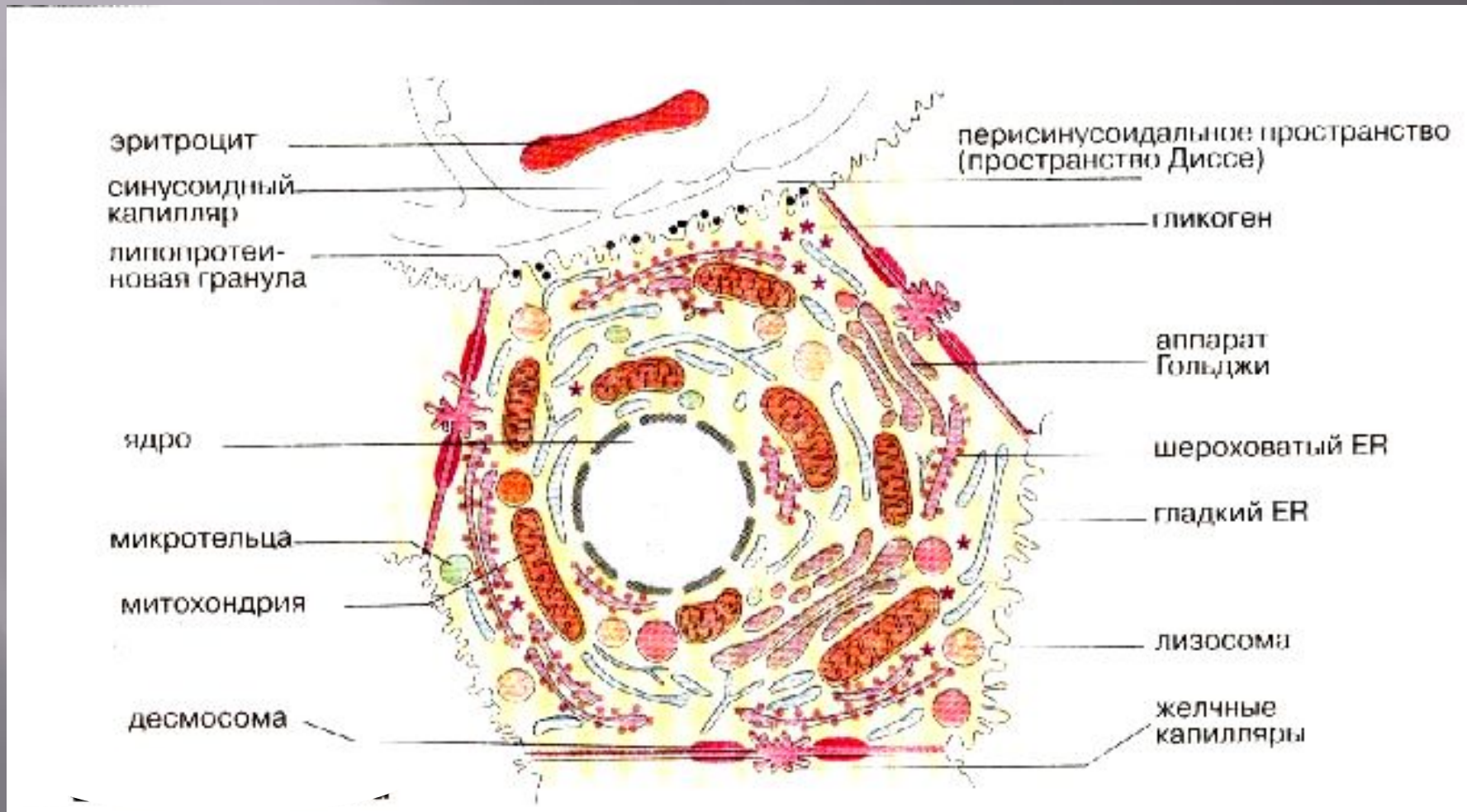
Купферовские клетки

Эпителиальные клетки 40%

Тканевые лимфоциты

Жиросодержащие клетки

Гепатоцит



Гепатоциты содержат ядра, в которых 4 гр. ДНК

Цитозоль 12 гр. РНК

Митохондрии 18 % об. гепатоцита, выполняют
энергетическую функцию

Аппарат Гольджи участвует в образовании
альбуминов и ЛПОНП

Лизосомы содержат протеолитические ферменты

Эндоплазматический ретикулум - здесь синтезируются
прямой билирубин, ХС, альбумин,
факторы свертывающей системы, ферм.,
детоксикация ядовитых веществ.

Химический состав печени

Компонент	%
Вода	70-75
Сухой остаток	25-30
Белки	12-24
Углеводы (Гликоген)	2-8 (150-200 гр)
Липиды:	2-6
ТГ	1,5-2
ФЛ	1,5-3
ХС	0,3-0,5

Содержание витаминов в печени

Витамин	мг/100г веса
A	7,5
E	2,3
C	15,0
B ₁	0,1
B ₂	2,0
B ₆	4,0
РР	15,0
B ₃	10,0
H	0,3

Минеральные компоненты печени

Na, K, Ca, Mg, Fe, Cu

Активные формы витаминов

Каротин

витамин А

B₆

ПФ

B₁

ТДФ

B₂

ФАД, ФМН

рибофлавин-5'-fosfat

D₃

25(OH)D₃

ОСОБЕННОСТИ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА ПЕЧЕНИ

1. По сравнению с другими органами в печени много углеводов (в виде гликогена до 200 гр.).
2. Высокое содержание белков, витаминов (особенно жирорастворимых), неорганических компонентов.
3. Относительно невысокое содержание липидов

Содержание отдельных компонентов в печени меняется при различной патологии.

При отеках количество воды достигает 80% массы органа, а при значительном отложении жира оно снижается до 55%.

Количество липидов в норме составляет 2-6%, а при жировой инфильтрации печени оно может доходить до 30-40%.

Содержание гликогена в печени 150 гр., повышение его содержания приводит к увеличению размеров печени (диабетический гликогеноз, врожденные гликогенозы), резко увеличивается содержание железа в печени при гемохроматозе, в печени накапливается труднорастворимый гемосидерин.

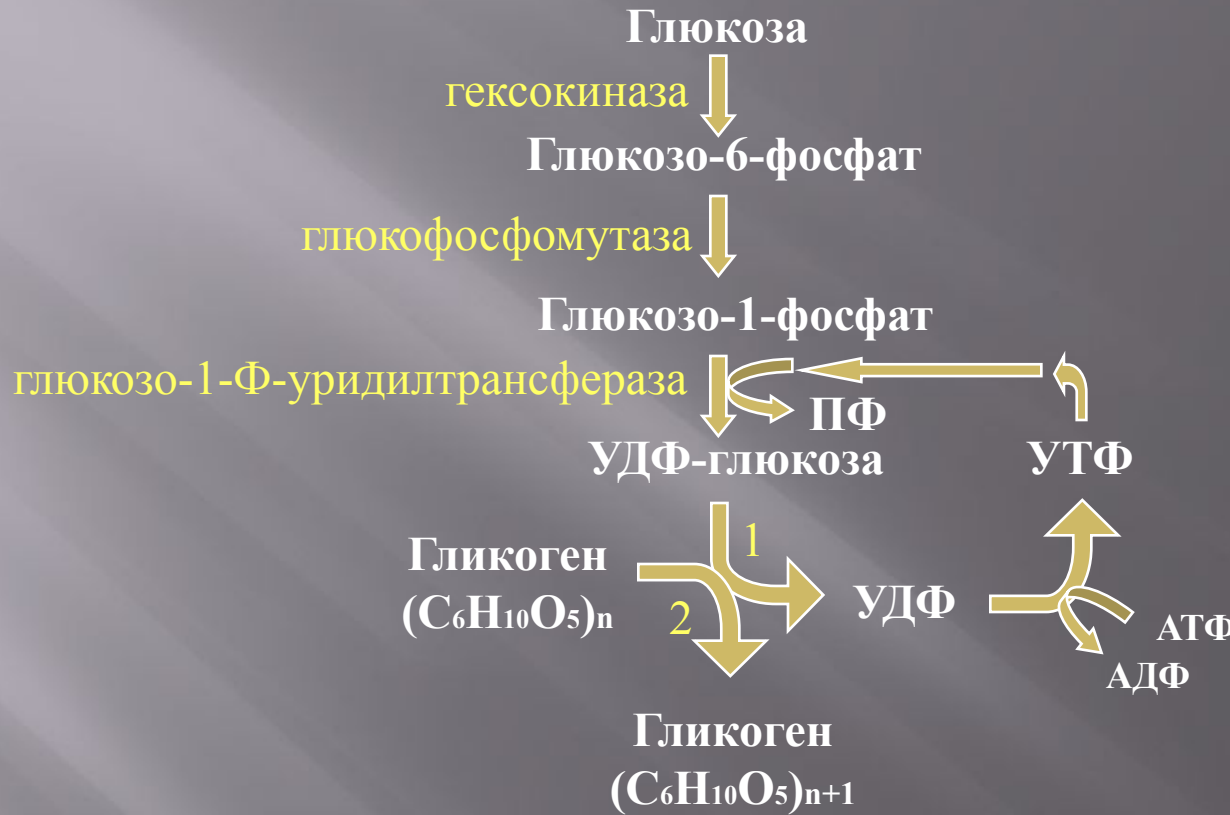
РОЛЬ ПЕЧЕНИ В УГЛЕВОДНОМ ОБМЕНЕ

Печень обеспечивает постоянную концентрацию глюкозы в крови
3.3-6.2 ммоль/л.

Поступающая по воротной вене кровь после приема пищи
содержит в несколько раз больше глюкозы, чем периферическая.

Синтез гликогена

В печени очень высока активность гексокиназы и глукокиназы.



1. гликогенсинтаза (глюкозил-ТФ- $\alpha(1\text{-}4)$ -гликозидаза)
2. ветвящий фермент (амилоза-1-4 – 1,6-глюкозил-ТФ)

Синтез триглицеридов

(при избытке глюкозы)

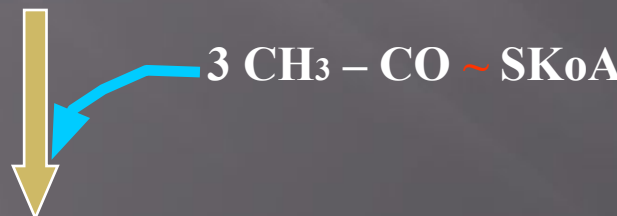
Далее глюкоза включается в гликолитический путь

— \rightarrow 2ПВК $\xrightarrow[\text{аэр. усл.}]{}$ CO₂ и H₂O. Такой путь в др. органах является основным источником энергии, однако печень получает энергию за счет распада ЖК.

Глицеральдегид-3-фосфат



Глицерол-3-фосфат



триглицерид

6 глюкозо-6-фосфат

В печени глюкоза расходуется и по пентозному пути, при этом образуются пентозы, необходимые для синтеза НК и НАДФН₂

↓
6 фосфоглюколактон

↓
6 фосфоглюконат

↓
6 рибулозо-5-фосфат

2 рибозо-5-фосфат

2 ксилулозо-5-фосфат

2 ксилулозо-5-фосфат

2 седогептулозо-7-фосфат

2 глицеральдегид-3-фосфат

2 фруктозо-6-фосфат

2 эритрозо-4-фосфат

2 глюкозо-6-фосфат

2 фруктозо-6-фосфат

2 глюкозо-6-фосфат

2 глицеральдегид-3-фосфат

фруктозо-1,6-бисфосфат

фруктозо-6-фосфат

глюкозо-6-фосфат

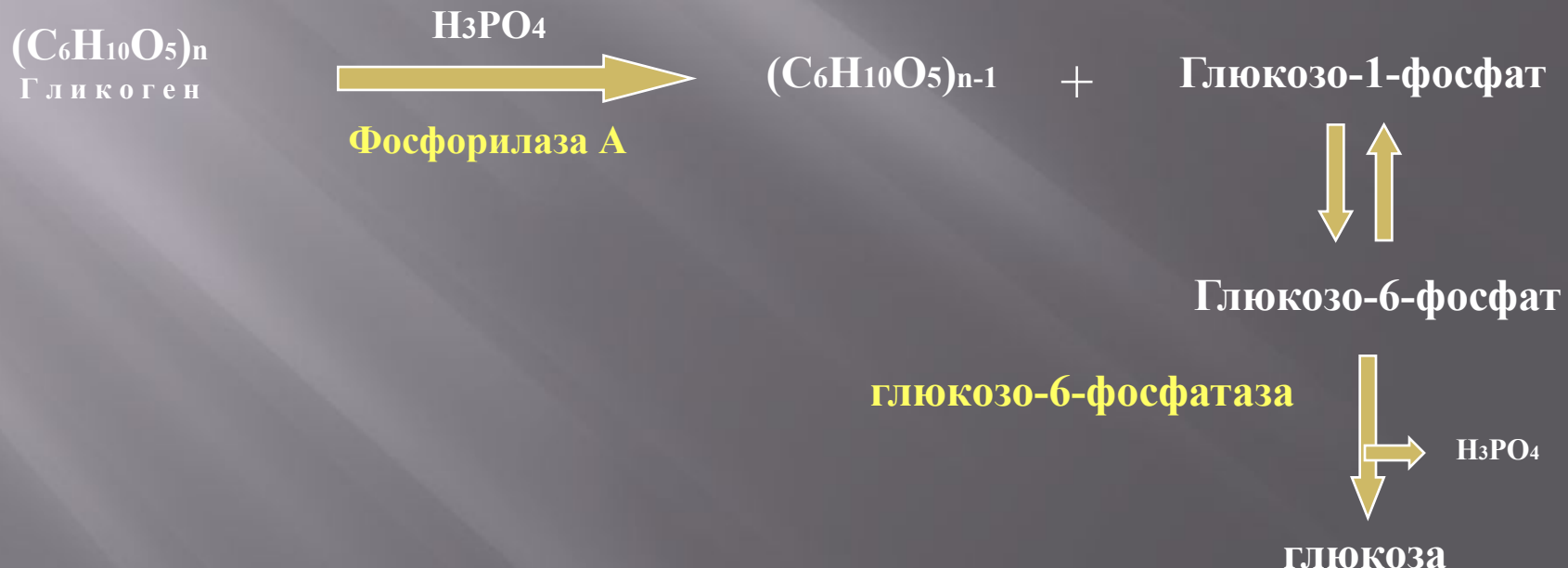
ХС
ЖК

Стероидные
гормоны

Часть глюкозы в печени превращается в глюкуроновую кислоту, участвующую в обезвреживании токсичных веществ путем образования коньюгатов

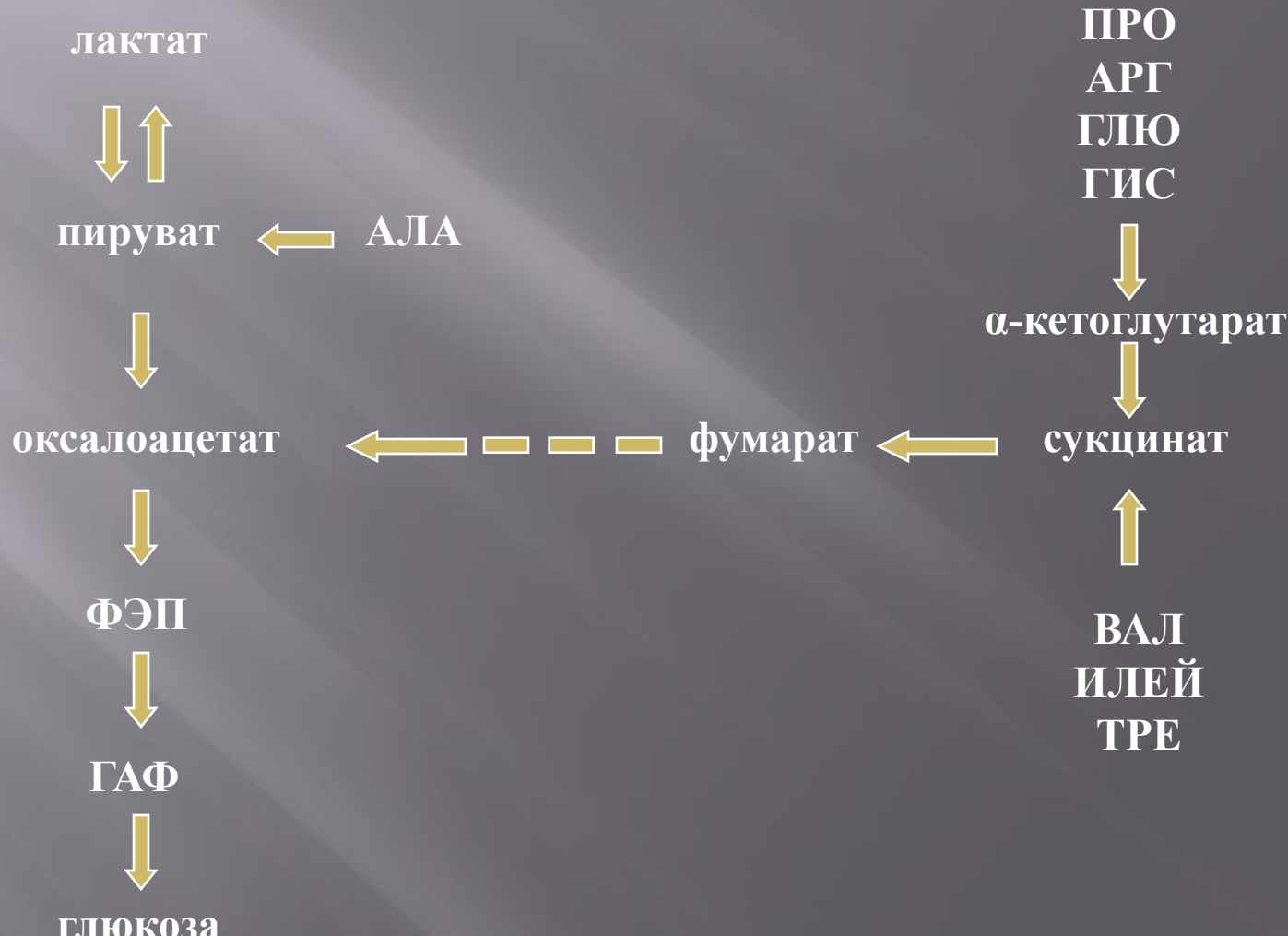
При недостатке глюкозы в крови восстановление ее идет опять же при участии печени. Для этого существует несколько механизмов.

1. Распад гликогена



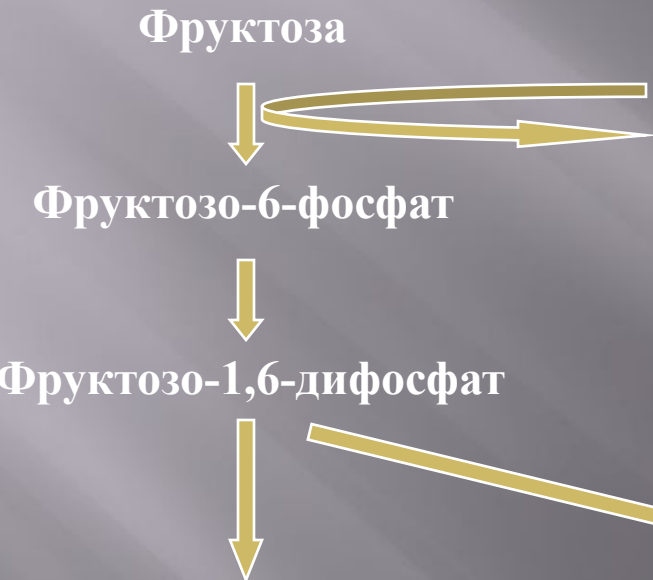
2. Глюкоогенез

Глюконеогенез осуществляется из АК(кроме ЛЕЙ), ПВК, молочной кислоты



Окисление фруктозы

в мышечной ткани
и почках

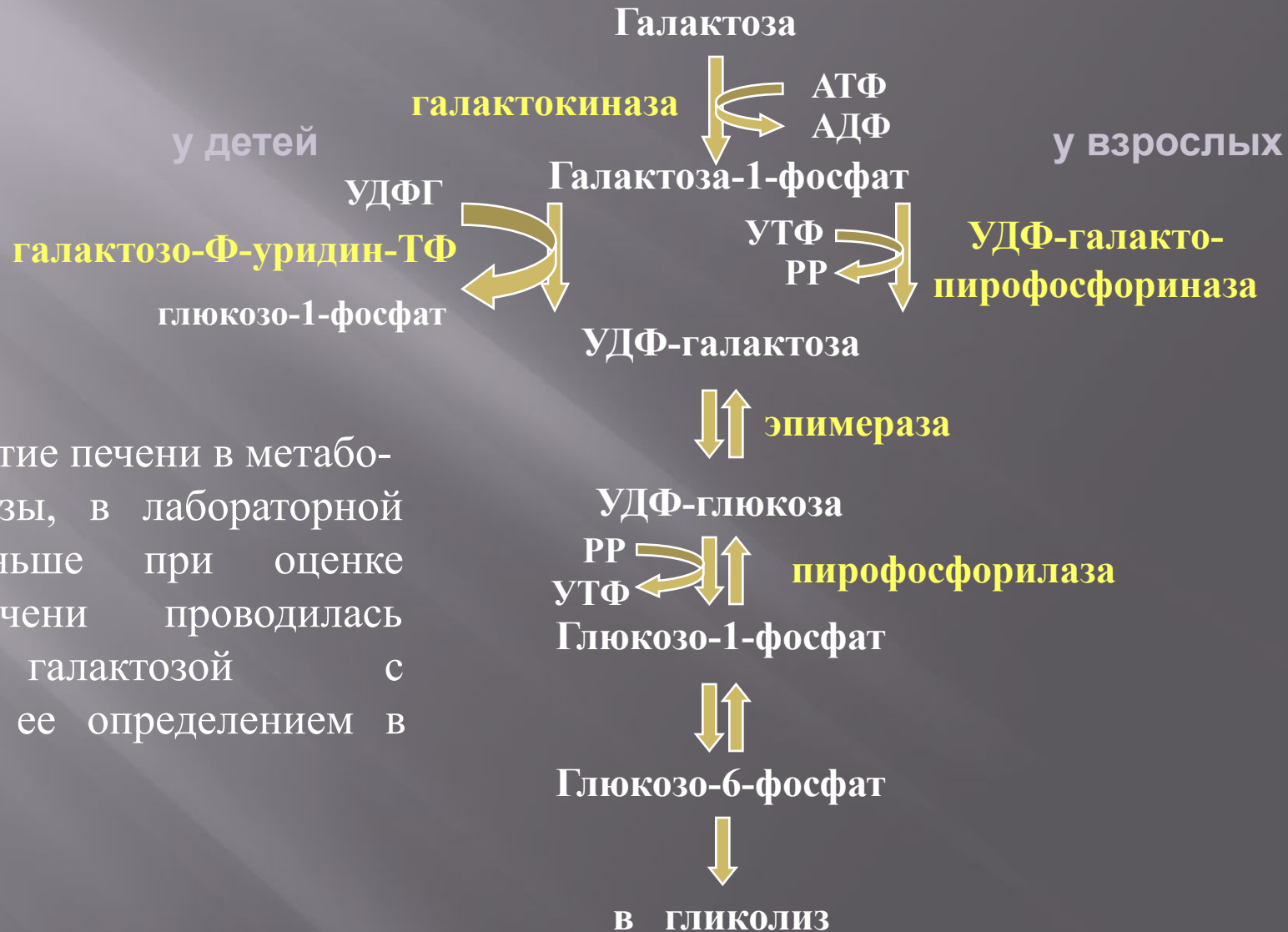


в печени



Известно, что около 80% фруктозы, поступающей с пищей, окисляются в печени

Окисление галактозы



Метаболизм глюкозы

При смешанном питании:

- 3% глюкозы в гликоген**
- 30% глюкозы в жирные кислоты**
- 70% глюкозы окисляется**

При обильной углеводной пище:

- 10% глюкозы в гликоген**
- 40% глюкозы в жирные кислоты**
- 50% глюкозы окисляется**

Роль печени в липидном обмене

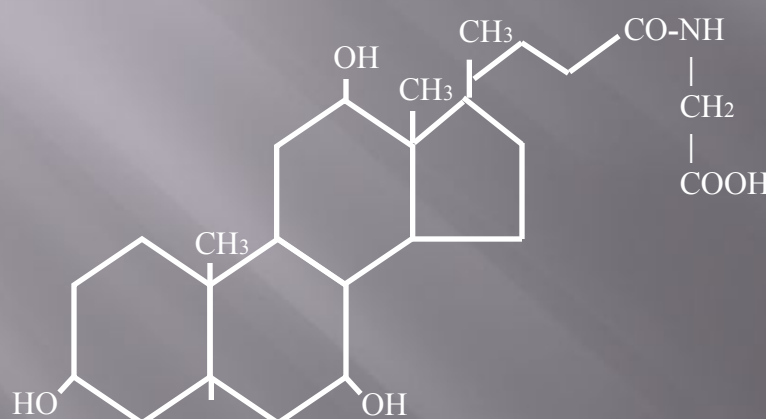
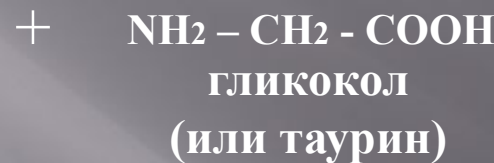
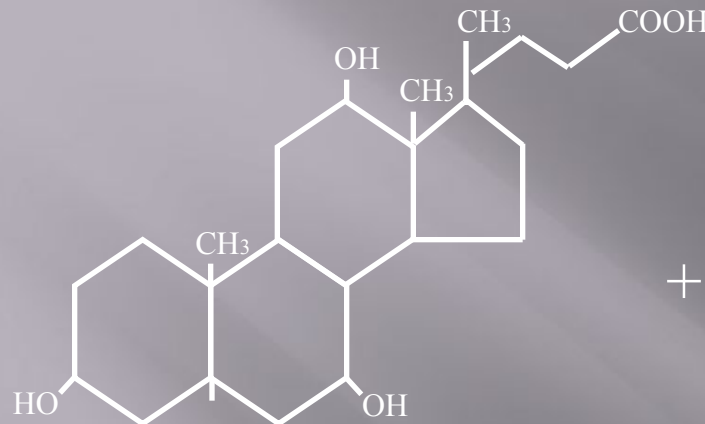
Состав жёлчи

Переваривание липидов начинается в кишечнике.
Необходимым компонентом является жёлчь.

Химический состав жёлчи

Показатель	%
Жёлчные кислоты	50-70
ФЛ	20-25
ХС	5
Билирубин	2
Белки	1
Неорганические компоненты	< 1,5

Жёлчные кислоты



Синтез желчных кислот
идет из холестерина

ХС → Холевая
кислота

↓
гликохолевая
кислота

Суточный пул ЖК составляет 2-4 г

Химический состав желчи

Показатель	Печеночная (г/л)	Пузырная (г/л)
Сухое вещество	23-33	180
Азот	0,8	4,9
Холин	0,4-0,9	5,5
Желчные кислоты	7-14	115
Жирные кислоты	1,6-3,4	24
Лецитин	1,0-5,8	35
ХС	0,8-2,1	4,3
Белок	1,4-2,7	4,5
Билирубин	0,3-0,6	1,4

Сопоставление этих данных показывает, что в желчном пузыре происходит концентрация почти всех компонентов. Основным компонентом являются **желчные кислоты** - холевая, дезоксихолевая, хенодезоксихолевая, литохолевая. Желчные кислоты находятся в виде парных соединений, которые участвуют в образовании мицелл.

Роль желчных кислот

Поступившие в кишечник ЖК:

- эмульгируют жиры, облегчая действие липазы
- активируют липазу
- участвуют во всасывании ЖК, образуя с ними гидрофильные комплексы - мицеллы

ЖК повторяют этот процесс неоднократно - 5-6 раз

В печени происходят как интенсивный синтез, так и интенсивный распад липидов

Здесь синтезируются:
ТГ, ФЛ, ХС, ЛП, ЖК,
кетоновые тела

Здесь окисляются:
ТГ, ФЛ, ЛП, ЖК

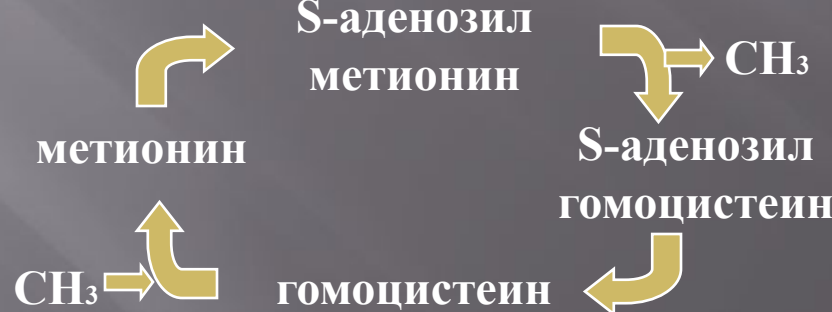
Одной из распространенной форм нарушения липидного обмена является жировая инфильтрация, т.н. жировая печень. В гепатоцитах отмечается повышение триглицеридов.

Наиболее частой причиной жирового перерождения печени является систематическое употребление алкоголя.

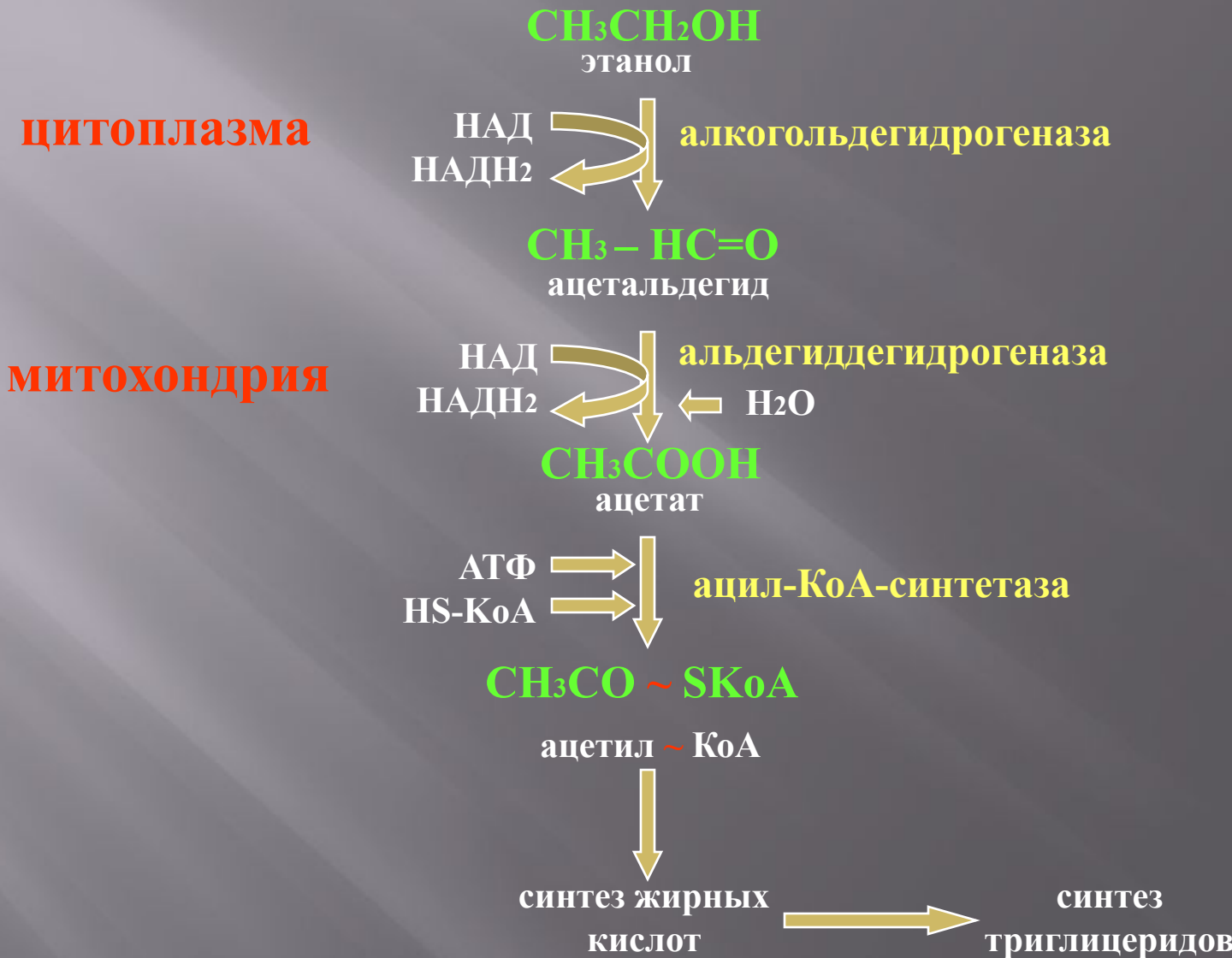
Ежедневный прием алкоголя в течение нескольких лет (у женщин 20 г, мужчин 60 г), может вызвать жировую дистрофию печени, так как в процессе его окисления образуется ацетоальдегид, который переходит в ацетат $\text{CH}_3\text{C}(=\text{O})\text{H} \rightarrow \text{CH}_3\text{C}(=\text{O})\text{OCH}_3$.

Этанол, кроме того, способствует притоку жирных кислот из жировой ткани в печень.

Жировая инфильтрация печени может наблюдаться и при недостатке в пище липотропных веществ (холин, метионин, лецитин, казеин, инозит, фолиевая кислота, витамин B₁₂), играющих главную роль в синтезе ФЛ (холина).



Окисление этанола



Роль печени в белковом обмене

В гепатоцитах печени синтезируются:

- весь альбумин
- факторы свертывания крови
- 90% альфа-глобулинов
- 50% бета-глобулинов
- часть гамма-глобулинов (остальная часть в селезенке и лимфоидной ткани)

также:

- прeA
- церулоплазмин
- альфа-антитрипсин
- бета-макроглобулин

Определение содержания этих белков перспективно при оценке функционального состояния печени

- гаптоглобин
- ф.I (фибриноген) -ф.X (фактор Стюарта-Прауэра)
- ф.II (протромбин) -ф.XII (фактор Хагемана)
- ф.V (проакцелерин) -ф.XIII (фибринстабилизирующий)
- ф.VII (проконвертин)
- ф.IX (фактор Кристмаса)

Ферменты печени

- АсАТ и АлАТ
- щелочная фосфатаза
- ЛДГ (4 и 5)
- изоцитрДГ
- ХЭ
- ЛАП
- ГГТП
- 5-нук
- фр-1ф-АЛД

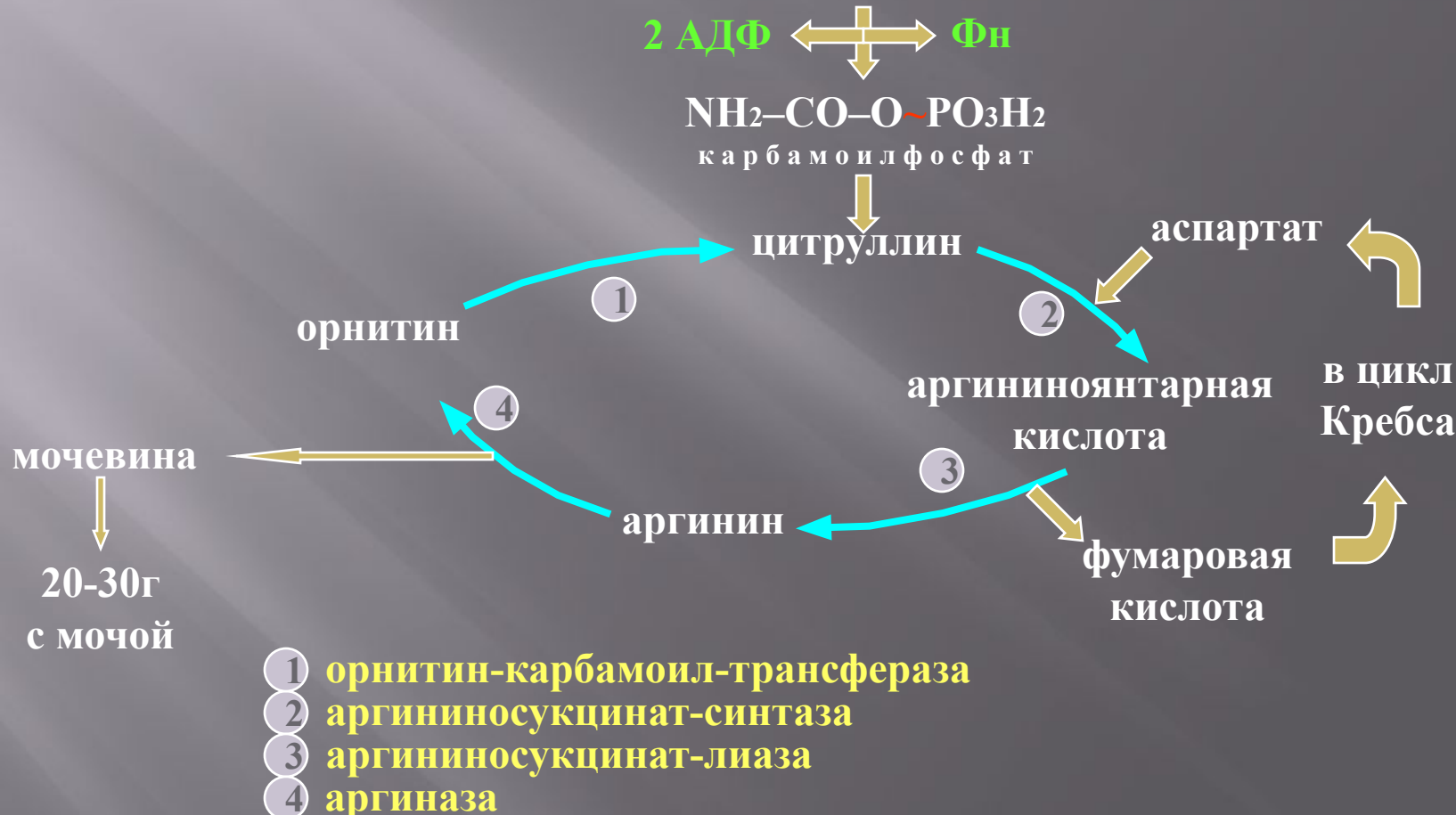
Наиболее часто в лабораторной практике проводится определение нескольких ферментов: АсАТ, АлАТ, ЩФ, ГГТП, ЛДГ и ХЭ.

В печени происходит также интенсивный катаболизм аминокислот: дезаминирование и переаминирование. В метаболизме интенсивно вступают ароматические аминокислоты, метионин и другие.

Образующийся при дезаминировании аммиак идет на синтез мочевины. При патологии печени количество синтезируемой мочевины уменьшается. Здесь синтезируются также креатин и мочевая кислота.

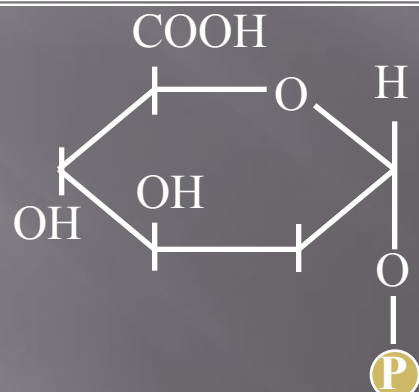
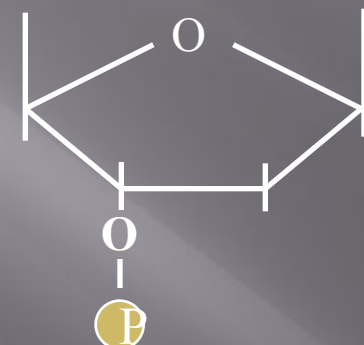
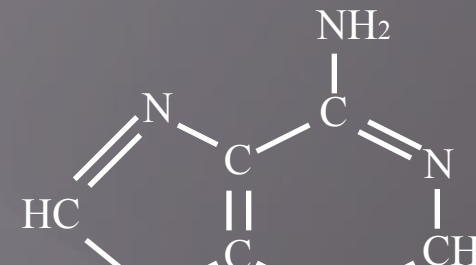
Детоксикация различных веществ в печени

1. Обезвреживание NH₃ - биосинтез мочевины

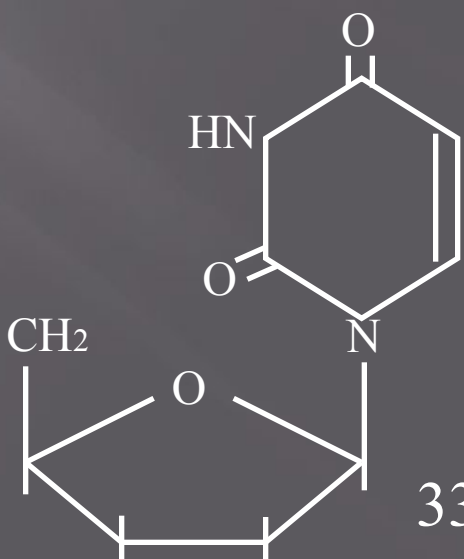


2. Образование парных соединений

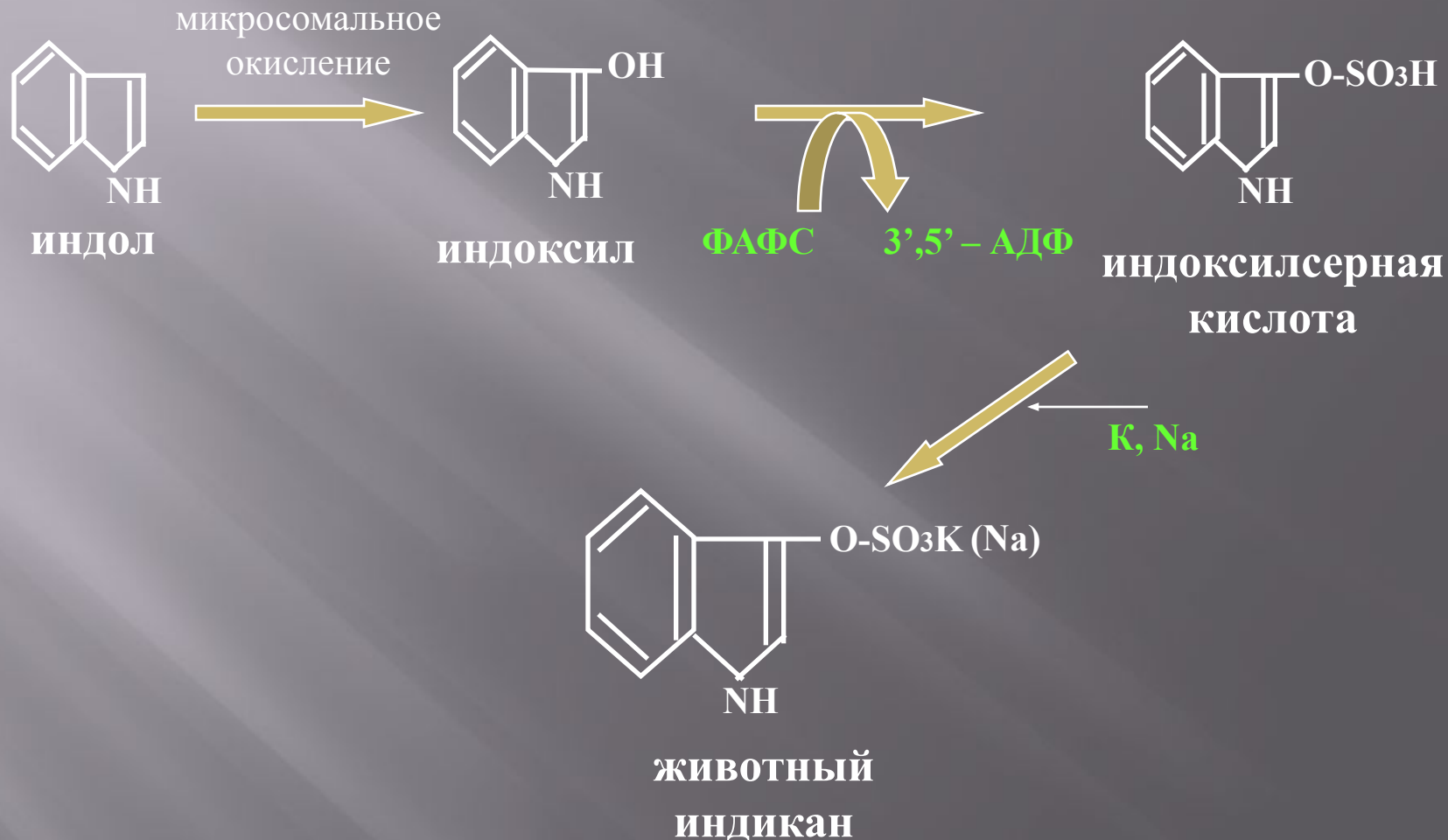
ФАФС
фосфоаденозинфосфосульфат



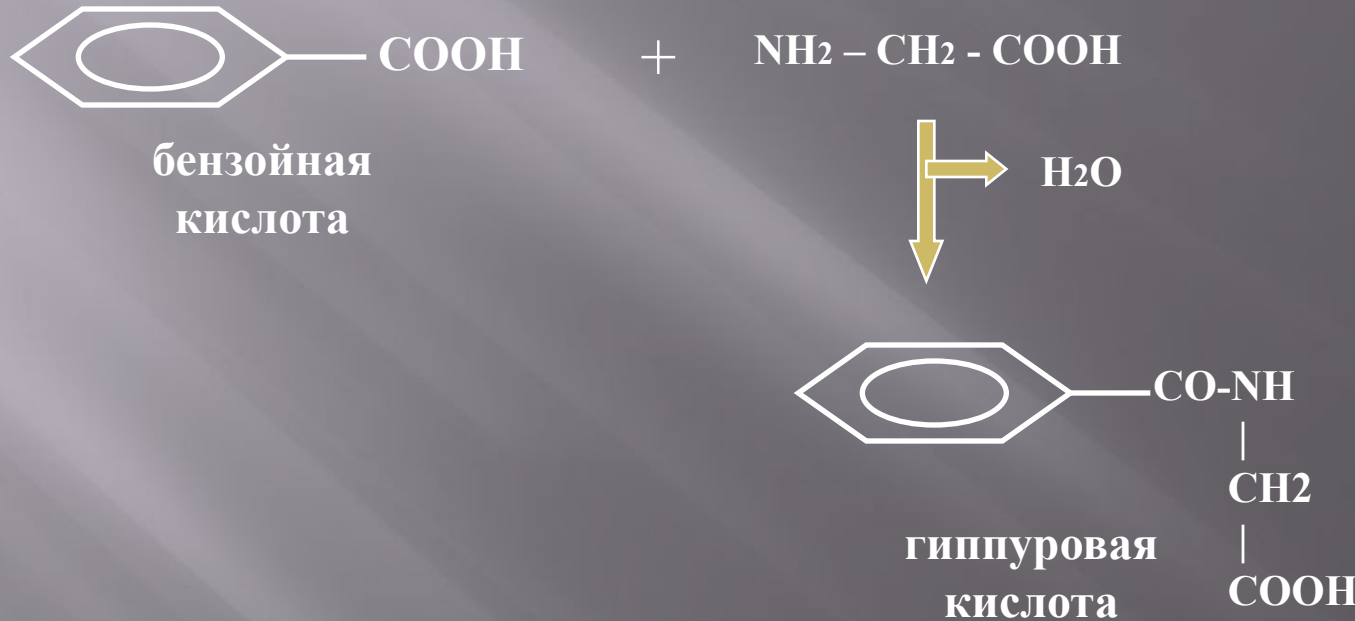
УДФГК
уридинfosфоглюкуроновая
кислота



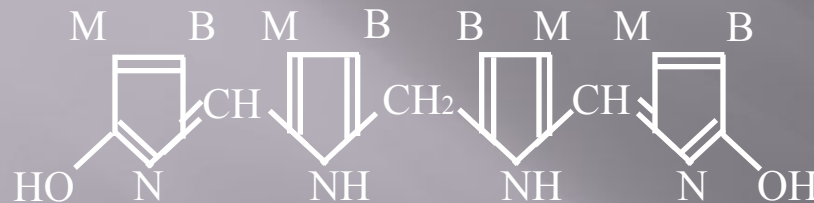
Образование индикана



3. Обезвреживание бензойной кислоты



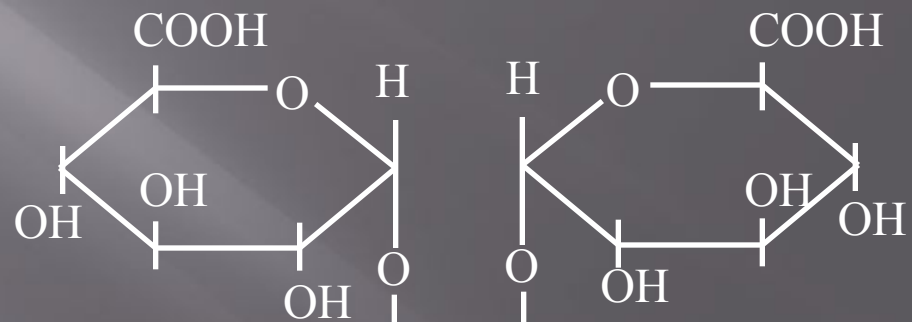
4. Обезвреживание билирубина



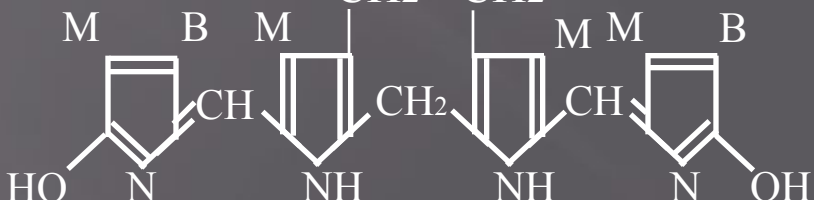
непрямой билирубин

M – –CH₃
B – –CH=CH₂

УДФ-глюкоронил
трансфераза



прямой билирубин



**5. Белковые гормоны инактивируются путем
протеолиза**

**6. Гормоны щитовидной железы подвергаются
действию, дезаминированию, разрыву
тиронинового кольца.**

**7. Стероидные гормоны инактивируются путем
конъюгации с УДФГК.**

**8. Именно печень является основным, хотя и не
единственным органом метаболизма лекарственных
средств. Известно примерно 40 гепатотоксических
препаратов.**

Гепатотоксические лекарственные вещества

АНТИБИОТИКИ:

- тетрациклины;
- макролиды;
- циклические полипептиды;
- левомицетины;

СУЛЬФАНИЛАМИДЫ:

- стрептоцид;
- сульфамидиазин;

ГАНГЛИОБЛОКАТОРЫ:

- бензогексоний;
- пирилен;

НЕОПИОДНЫЕ АНАЛЬГЕТИКИ:

- анальгин;
- парацетамол;
- ацетилсалициловая кислота;
- ибупрофен;
- кеторолак

ЭТИЛОВЫЙ СПИРТ

ПРОИЗВОДНЫЕ БАРБИТУРАТОВ:

- фенобарбитал;
- эстимал;

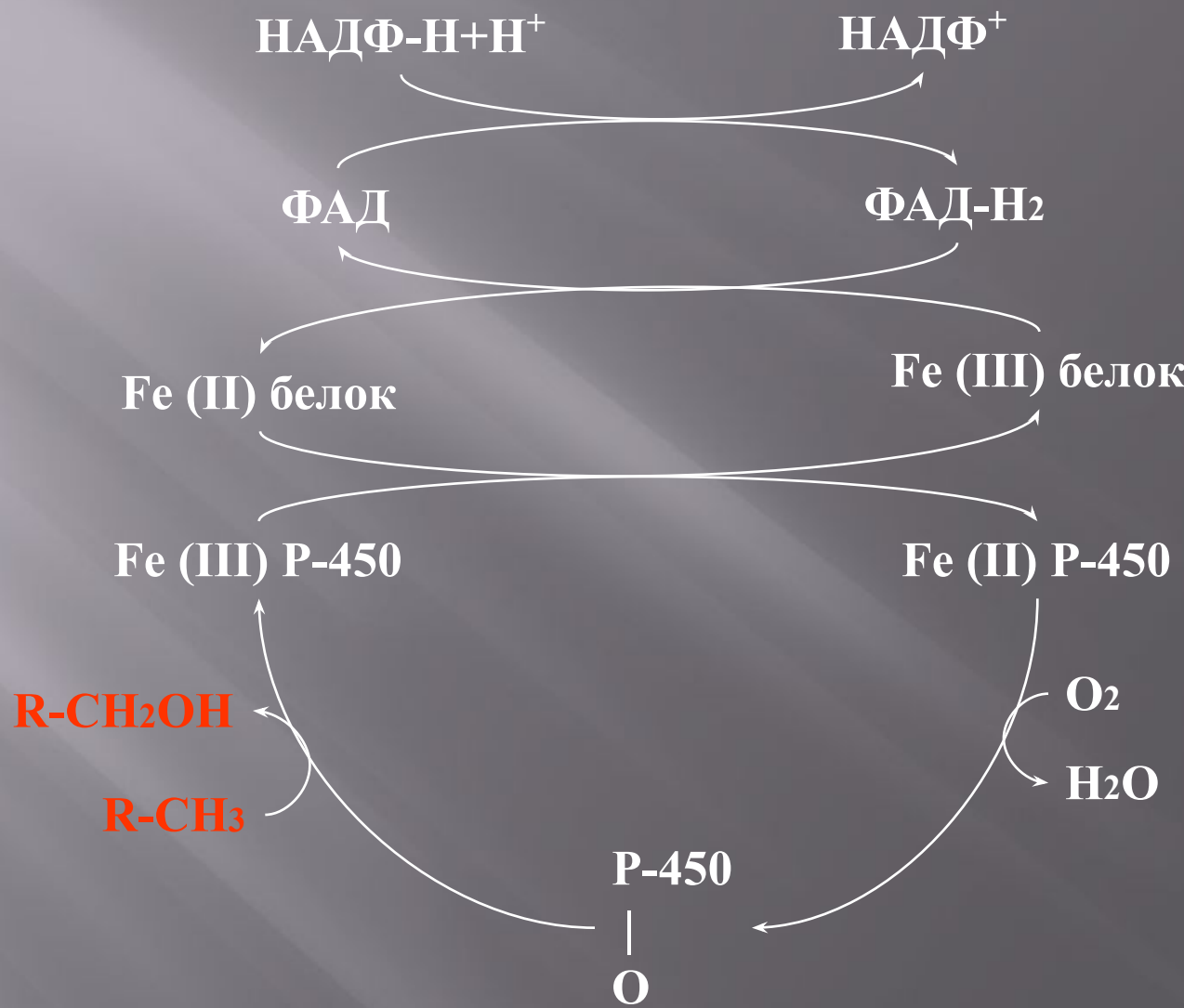
9. Сульфаниламиды в процессе метаболизма подвергаются ацетилированию.

10. Никотиновая кислота и др. - метилированию.

Учитывая, различие химической природы лекарственных веществ, невозможно представить какой-то единый метаболизм их обезвреживания. В общем он сводится к биотрансформации веществ и их удалению.

Большинство реакций окисления и восстановления ЛВ катализируется микросомальными ферментами, содержащимися в ЭПР. Ключевым ферментом микросомальной окислительной системы является цитохром Р-450.

Микросомальное окисление



Имеется точка зрения, что разная чувствительность людей к лекарственным препаратам определяется содержанием в печени цитохрома Р-450 (генетическая особенность печени).

В дальнейшем оксипроизводный лекарственный препарат образует коньюгат с УДФГК или аминокислотой.

Образование коньюгатов повышает растворимость, что способствует выведению веществ с мочой или с желчью. По такому пути идет метаболизм салициловой кислоты, морфина, левомицетина и др.

Суммируя этот раздел, можно сказать, что существуют различные механизмы обезвреживания в печени и их много, но возможности защитных сил печени ограничены.

Роль печени в пигментном обмене

Печени принадлежит ведущая роль в распаде окрашенных сложных белков - хромопротеидов. При этом образуются желчные пигменты. Определение этих пигментов в крови и моче, а также продуктов их превращения широко используются для диагностики заболеваний печени.

Ежедневно в организме распадается 7-9 г Нв. Начальный этап - образование вердоглобина - происходит в РЭС(Купферовские клетки печени, селезенка, костный мозг).

глобин Fe^{+3} (депонируется в печени в виде ферритина)

Печень взрослого человека содержит приблизительно 700 мг Fe

биливердин
билирубин непрямой (250-300 мг в сутки)

прочно связан с альбуминами и в таком виде доставляется в печень
(1 моль альбуминов связывает 2 моль билирубина)

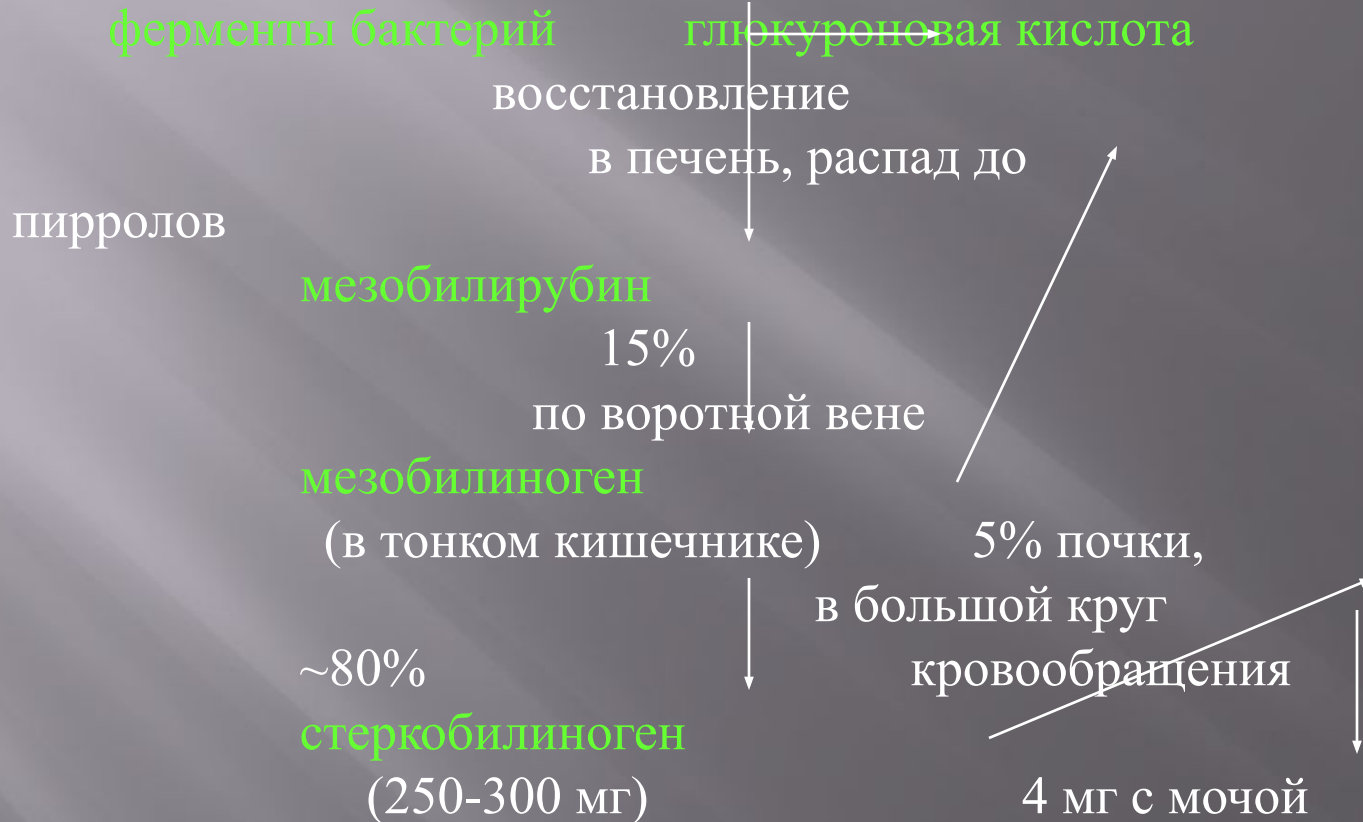
альбумин

билирубин образует комплекс с печеночным белковым лигандом
(мешает выходу в кровь)



прямой билирубин

Часть билирубина связывается с ФАФС, некоторая - с глюкозой или ксилозой, фосфорной кислотой. Таким образом его молекула становится растворимой и выводится с желчью в кишечник.



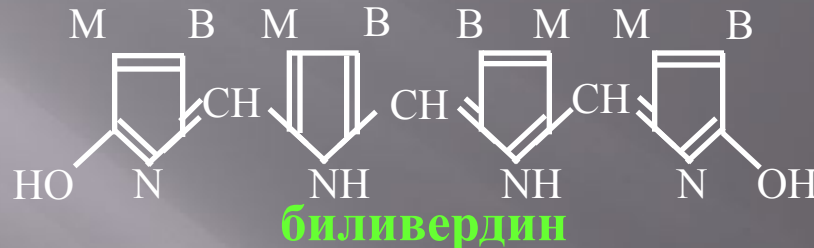
Таким образом, моча здорового человека не содержит мезобилиногена и лишь следы стеркобилиногена. Желчные пигменты, выводимые из организма с мочой называются уробилиновыми телами.

Основной источник желчных пигментов

Нв эритроцитов	85%
другие хромопротеиды разрушение	10%
созревшие эритроциты в костном мозге	5%

Биливердин

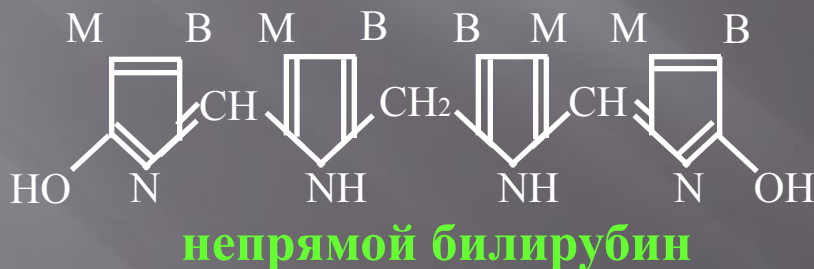
M --CH₃
B --CH=CH₂



биливердинредуктаза



НАДФН₂
НАДФ+



Лабораторная диагностика желтух

1. НАДПЕЧЕНОЧНАЯ (ГЕМОЛИТИЧЕСКАЯ)

- Н ЩФ, АлАТ, АсАТ, ГГТФ;
- повышение в крови непрямого билирубина;
- отсутствие уробилинурии;
- повышение стеркобилина в кале;

- ВНУТРИПЕЧЕНОЧНАЯ (ЛЕКАРСТВЕННАЯ, НАСЛЕДСТВЕННАЯ)

- повышение билирубина (непрямого) билирубина печенью) (нарушение захвата билирубина печенью)
- понижение конъюгации билирубина;
- отсутствие билирубина в моче;
- отсутствие уробилинурии;
- Н ЩФ, АлАТ, АсАТ, ГГТФ, ХС;
- понижение (или Н) стеркобилина;

3. ПОДПЕЧЕНОЧНАЯ (МЕХАНИЧЕСКАЯ)

- повышение общего билирубина;
- повышение прямого билирубина;
- значительное повышение АлАТ, АсАТ, ЩФ;
- понижение ХС;
- билирубинурия;
- уробилинурия;
- снижение содержания стеркобилина.

Синдромы поражения печени

1. Синдром нарушения целостности гепатоцитов (синдром цитолиза)

- увеличение индикаторных ферментов: АсАТ, АлАТ, ЛДГ (ЛДГи и ЛДГв)
- увеличение специфических печеночных ферментов: фр-1-Ф-А, СДГ
- увеличение также: билирубина (прямой), сыворот.Фе, ферритин, В12

2. Синдром холестаза (нарушение экскреторной функции)

- повышение ЩФ, ЛАП, ГГТП;
- увеличение ФЛ, ХС, бета-ЛП, прямого билирубина, желчных кислот;
- понижение экскреции бронсульфалеина, радиофармакологических препаратов;

3. Синдром печеночно-клеточной недостаточности

- понижение общих белков сыворотки крови, альбумина, трансферрина, ХС, ХЭ, альфа-ЛП, II, V, VII факторы свертывающей системы;
- повышение билирубина (непрямого);

4. Мезенхимально-воспалительный синдром

- повышение гамма-глобулинов;
- белково-осадочные пробы;
- СОЭ, С-реактивный белок;
- Ig;
- изменяются иммунные реакции