

**MINISTERUL EDUCAȚIEI ȘI CERCETĂRII**

# *B*ioologie



Manual pentru clasa a XI-a

**Dan Cristescu  
Carmen Sălăvăstru  
Bogdan Voiculescu  
Cezar Th. Niculescu  
Radu Cârmaciu**



MINISTERUL EDUCAȚIEI ȘI CERCETĂRII

# Bioologie

Manual pentru clasa a XI-a

Dan Cristescu

Carmen Sălăvăstru

Bogdan Voiculescu

Cezar Th. Niculescu

Radu Cârmaciu

Manualul a fost aprobat prin Ordinul ministrului educației și cercetării nr. 4742 din 21.07.2006, în urma evaluării calitative organizate de către Consiliul Național pentru Evaluarea și Difuzarea Manualelor și este realizat în conformitate cu programa analitică aprobată prin Ordin al ministrului educației și cercetării nr. 3252 din 13.02.2006.

*Date despre autori:*

prof. gr. I DAN CRISTESCU, Colegiul Național „Spiru Haret”, București, expert ONU în domeniile educației și formării profesionale

dr. CARMEN SĂLĂVĂSTRU, asist. univ. Catedra de fiziologie „N.C. Paulescu”, Universitatea de Medicină și Farmacie „Carol Davila”, București

dr. BOGDAN VOICULESCU, conferențiar univ., Catedra de anatomie și embriologie, Universitatea de Medicină și Farmacie „Carol Davila”, București

prof. univ. dr. CEZAR TH. NICULESCU, fost șef al Catedrei de anatomie și embriologie, Universitatea de Medicină și Farmacie „Carol Davila”, București

prof. univ. dr. RADU CÂRMACIU, fost membru al Academiei de Științe Medicale, fost șef al Catedrei de fiziologie „N.C. Paulescu”, Universitatea de Medicină și Farmacie „Carol Davila”, București

*Referenți:*

prof. gr. I, Claudia Manuela Neguț, Colegiul Național „Mihai Viteazul”, București

prof. univ. dr. Elena Nicolescu, Catedra de fiziologie „N. Paulescu”, Universitatea de Medicină și Farmacie „Carol Davila”, București

*Redactor: Rodica Lungu*

*Tehnoredactare computerizată: Liubovi Grecea*

*Coperta: Valeria Moldovan*

**Descrierea CIP a Bibliotecii Naționale a României**

**Manual de biologie: clasa a XI-a /** Dan Cristescu, Carmen Salavastru, Bogdan Voiculescu, ... - București: Corint Educațional, 2014

ISBN 978-606-8609-08-9

I. Cristescu, Dan

II. Salavastru, Carmen

III. Voiculescu, Bogdan

57(075.35)

**GRUP EDITORIAL CORINT**

**Redacția și administrația:**

Str. Mihai Eminescu nr. 54 A, sector 1, București

Tel./Fax: 021.319.47.97; 021.319.48.20

Pentru comenzi și informații, contactați:

**Editura CORINT EDUCATIONAL – Departamentul de Vânzări**

Calea Plevnei nr. 145, sector 6, București, cod poștal 060012

Tel.: 021.319.88.22 ,021.319.88.33, 0748.808.083, 0758.225.443

Fax: 021.319.88.66, 021.310.15.30

E-mail: vanzari@edituracorint.ro

www.grupulcorint.ro

ISBN: 978-606-8609-08-9

Toate drepturile asupra acestei ediții sunt rezervate Editurii CORINT EDUCATIONAL,  
imprint al GRUPULUI EDITORIAL CORINT.

Tiparul executat la: Fed Print S.A.

# CUPRINS

<b>I. ALCĂTUIREA CORPULUI UMAN . . . . .</b>	<b>4</b>
Topografia organelor și sistemelor de organe . . . . .	4
<b>Niveluri de organizare . . . . .</b>	<b>5</b>
Celule, ţesuturi, organe, sisteme de organe, organism . . . . .	5
Celula . . . . .	5
Ţesuturile . . . . .	11
<b>II. FUNCȚIILE FUNDAMENTALE ALE ORGANISMULUI UMAN . . . . .</b>	<b>13</b>
<b>A. Funcțiile de relație . . . . .</b>	<b>13</b>
1. Sistemul nervos . . . . .	13
Măduva spinării . . . . .	18
Encefalul . . . . .	26
Sistemul nervos vegetativ . . . . .	32
2. Analizatorii . . . . .	38
Analizatorul cutanat . . . . .	38
Analizatorul kinestezic . . . . .	40
Analizatorul olfactiv . . . . .	42
Analizatorul gustativ . . . . .	43
Analizatorul vizual . . . . .	44
Analizatorul acustico-vestibular . . . . .	49
3. Glandele endocrine . . . . .	54
Hipofiza . . . . .	54
Glandele suprarenale . . . . .	56
Tiroïda . . . . .	58
Paratiroidele . . . . .	58
Pancreasul endocrin . . . . .	59
Epifiza (glanda pineală) . . . . .	60
Timusul . . . . .	60
4. Mişcarea . . . . .	63
Sistemul osos . . . . .	63
Articulaţiile . . . . .	67
Sistemul muscular . . . . .	68
<b>B. Funcțiile de nutriție . . . . .</b>	<b>74</b>
1. Digestia și absorbția . . . . .	74
Digestia . . . . .	75
Absorbția intestinală (la nivelul intestinului subțire) . . . . .	80
Digestia, absorbția și secreția la nivelul intestinului gros . . . . .	81
2. Circulația . . . . .	84
Grupele sanguine — transfuzia . . . . .	85
Hemostaza și coagularea sângei . . . . .	86
Marea și mica circulație . . . . .	87
Circulația limfatică . . . . .	88
Activitatea cardiacă . . . . .	90
3. Respirația . . . . .	97
Plămânii . . . . .	97
4. Excreția . . . . .	103
Formarea și eliminarea urinei . . . . .	103
Compoziția chimică a urinei . . . . .	105
5. Metabolismul . . . . .	108
Metabolismul intermediar . . . . .	108
Metabolismul energetic . . . . .	111
Rolul și valoarea energetică a nutrimentelor . . . . .	113
Vitaminele . . . . .	114
<b>C. Funcția de reproducere . . . . .</b>	<b>116</b>
Sistemul reproducător . . . . .	116
Aparatul genital feminin . . . . .	116
Aparatul genital masculin . . . . .	117
Fiziologia organelor de reproducere . . . . .	119
Sănătatea reproducerii . . . . .	122
Planning familial . . . . .	122
Concepție și contraceptie . . . . .	122
Sarcina și nașterea . . . . .	122
<b>D. Organismul — un tot unitar . . . . .</b>	<b>124</b>
Homeostazia mediului intern . . . . .	124

# I. ALCĂTUIREA CORPULUI UMAN

## Topografia organelor și sistemelor de organe

În corpul omenesc, celulele și țesuturile alcătuiesc *organe și sisteme de organe*.

*Organele* sunt formate din grupări de celule și țesuturi care s-au diferențiat în vederea îndeplinirii anumitor funcții în organism. Organele nu funcționează izolat în organism, ci în strânsă corelație unele cu altele. Pentru organele interne, se folosește curent termenul de *viscere*.

Sistemele de organe sunt unități morfologice care îndeplinesc principalele funcții ale organismului: de relație, de nutriție și de reproducere.

### Segmentele corpului uman

Corpul uman este alcătuit din: cap, gât, trunchi și membre. Capul, împreună cu gâțul, formează extremitatea cefalică a corpului.

*Capul* este alcătuit din partea craniiană, care corespunde neurocraniului (cutia craniiană), și partea facială, care corespunde viscerocraniului (față).

*Gâțul* este segmentul care leagă capul de trunchi și prezintă elemente somatice (mușchi, oase, articulații) și viscere (laringe, trahee, esofag, tiroidă, paratiroidă etc.).

*Trunchiul* (fig. 1, 2) este format din torace, abdomen și pelvis. În interiorul lor se găsesc cavitățile: toracică, abdominală și pelviană, care adăpostesc viscerele. Cavitatea toracică este separată de cavitatea abdominală printr-un mușchi numit diafragmă. Cavitatea abdominală se continuă cu cea pelviană, care este limitată inferior de diafragma perineală.

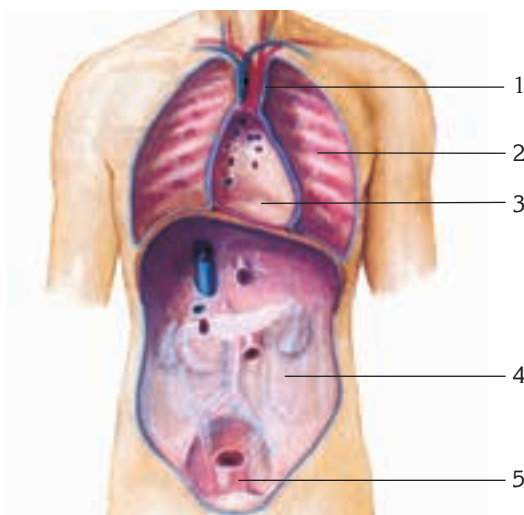
*Membrele*. Cele superioare se leagă de trunchi prin centura scapulară; porțiunea lor liberă are trei segmente: braț, antebraț și mână; cele inferioare se leagă de trunchi prin centura pelviană, și porțiunea lor liberă prezintă, de asemenea, trei segmente: coapsă, gambă și picior.

### Planuri și raporturi anatomicice

Pentru precizarea poziției segmentelor care alcătuiesc corpul omenesc se folosesc, ca elemente de orientare, axe și planuri (fig. 3).

Corpul omenesc este alcătuit după principiul simetriei bilaterale, fiind un corp tridimensional, cu trei axe și trei planuri.

Axele corespund dimensiunilor spațiului și se întrelapă în unghi drept.



**Fig. 1. Vedere anteroioară a cavităților trunchiului:** cavitatea toracică (1. mediastin; 2. cavitate pleurală; 3. cavitate pericardială); cavitatea abdominală (4); cavitatea pelviană (5).

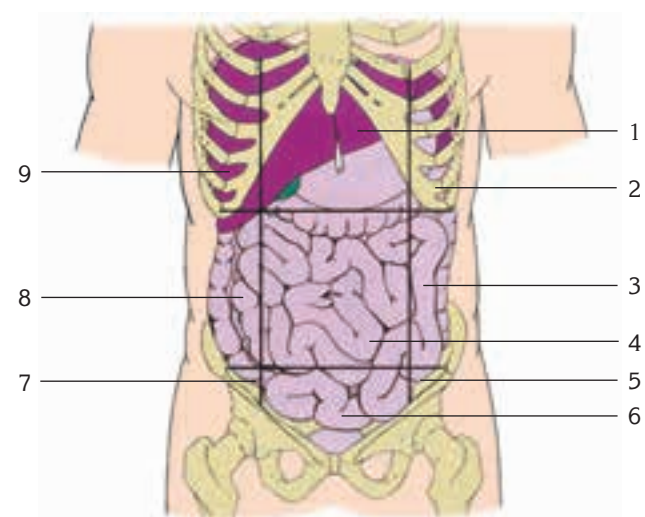
*Axul longitudinal*, axul lungimii corpului, este vertical la om și are doi poli: superior (cranial) și inferior (caudal). El pleacă din creștetul capului și merge până la nivelul spațiului delimitat de suprafața tălpilor.

*Axul sagital* sau anteroposterior este axul grosimii corpului. Are un pol anterior și altul posterior.

*Axul transversal* corespunde lățimii corpului. Este orizontal și are un pol stâng și altul drept.

*Planurile*. Prin căte două din axele amintite trece către un plan al corpului.

*Planul sagital* trece prin axul longitudinal și sagital. Planul care trece prin mijlocul corpului (median), împărțindu-l în două jumătăți simetrice, se numește



**Fig. 2. Subdiviziunile cavității abdominale:** 1. epigastru; 2. hipocondru stâng; 3. abdomen lateral stâng; 4. periombilical; 5. inghinal stâng; 6. hipogastru; 7. inghinal drept; 8. abdomen lateral drept; 9. hipocondru drept.

*plan medio-sagital.* Planul medio-sagittal este planul simetriei bilaterale.

*Planul frontal* merge paralel cu fruntea și trece prin axul longitudinal și cel transversal. El împarte corpul într-o parte anterioară (ventrală) și alta posteroară (dorsală).

*Planul transversal* sau orizontal trece prin axul sagital și transversal. El împarte corpul într-o parte superioară (cranială) și alta inferioară (caudală). Planul transversal este numit planul metameriei corpului. Aceste

axe și planuri se folosesc și pentru precizarea poziției elementelor componente la nivelul fiecărui organ.

#### Nomenclatura anatomică

Odată cu axele și planurile corpului ați făcut cunoștință cu unii termeni: cranial, caudal, ventral, dorsal, medial, lateral, sagital, frontal, transversal.

Când se vorbește de membrele corpului, se folosesc termenii *proximal*, pentru formațiunile mai apropiate de centri, și *distal*, pentru cele mai îndepărtate.

La mâna, se folosește termenul *volar* sau *palmar*, pentru formațiunile palmei, iar la picior, termenii *plantar*, pentru formațiunile din talpa piciorului și *dorsal*, pentru formațiunile superioare ale labei piciorului. *Superficial* și *profund* sunt termeni care arată gradul de apropiere față de suprafața corpului.

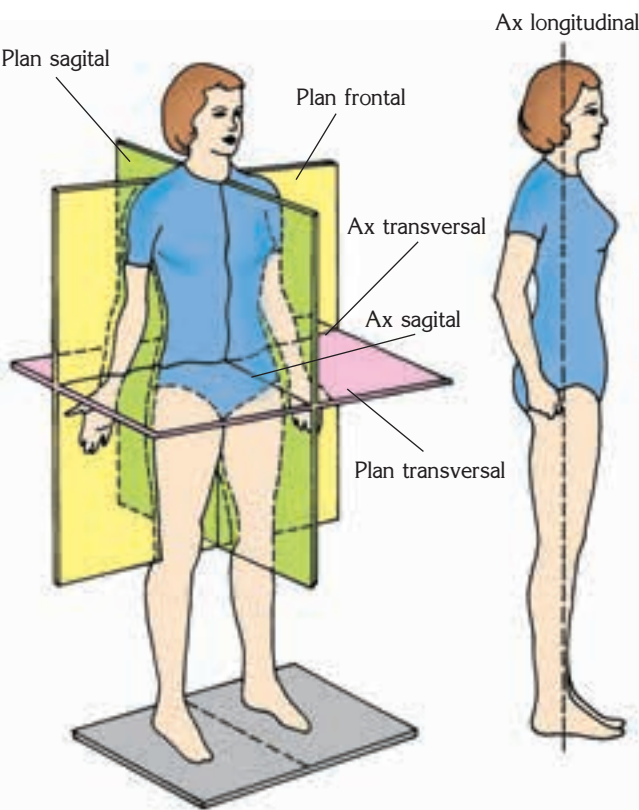


Fig. 3. Planuri și axe ale corpului.

#### CUVINTE CHEIE

organe, sisteme, viscere, sagital, longitudinal, transversal, proximal, distal, palmar, plantar, volar

#### TEME ȘI APLICATII

##### 1 Găsiți răspunsul greșit.

Planurile de orientare ale corpului sunt: a. sagital; b. frontal; c. longitudinal; d. transversal.

##### 2 Completăți spațiile punctate cu termenii corespunzători.

Planul frontal merge paralel cu ..... și trece prin axul ..... și axul ..... El împarte corpul într-o parte ..... și alta .....

Forma celulelor este legată de funcția lor. Inițial, toate au formă globuloasă, dar ulterior pot deveni fusiforme, stelate, cubice, cilindrice etc.; unele, cum sunt celulele sanguine, ovulul, celulele adipooase sau cartilaginoase, își păstrează formă globuloasă.

Dimensiunile celulelor variază în funcție de specializarea lor, de starea fiziologică a organismului, de condițiile mediului extern, vîrstă etc. Exemple: hematia – 7,5 μ, ovulul – 150-200 μ, fibra musculară striată – 5-15 cm; media se consideră 20-30 μ.

#### Structura celulei

În alcătuirea celulei distingem trei părți componente principale: 1. membrana celulară; 2. citoplasma; 3. nucleul.

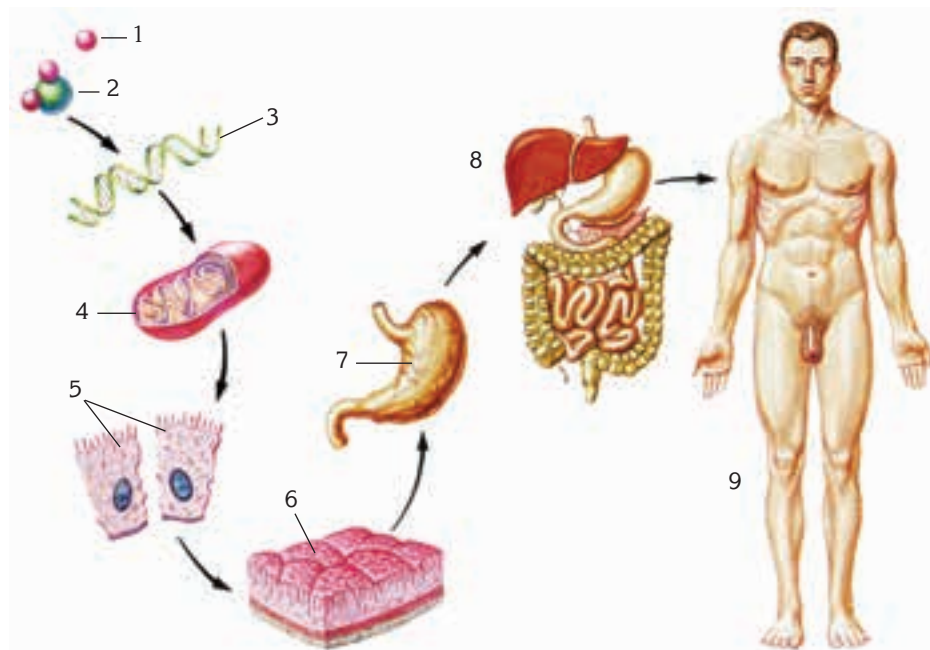
## Niveluri de organizare

### Celule, țesuturi, organe, sisteme de organe, organism

Există diferite niveluri de organizare a corpului uman, fiecare contribuind în final la cel morfo-funcțional al întregului organism (fig. 4).

#### Celula

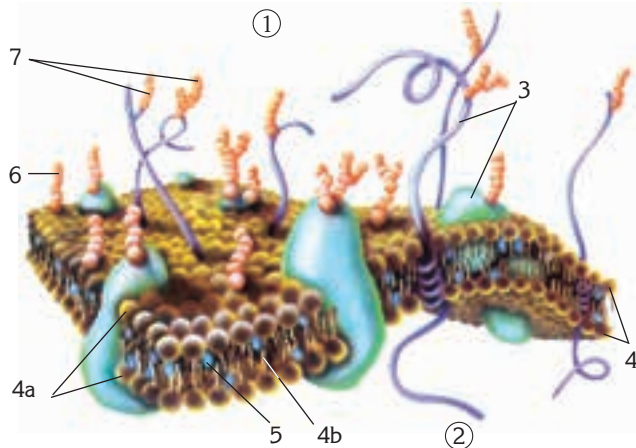
Celula este unitatea de bază morfolo-functională și genetică a organizării materiei vii. Poate exista singură sau în grup, constituind diferite țesuturi.



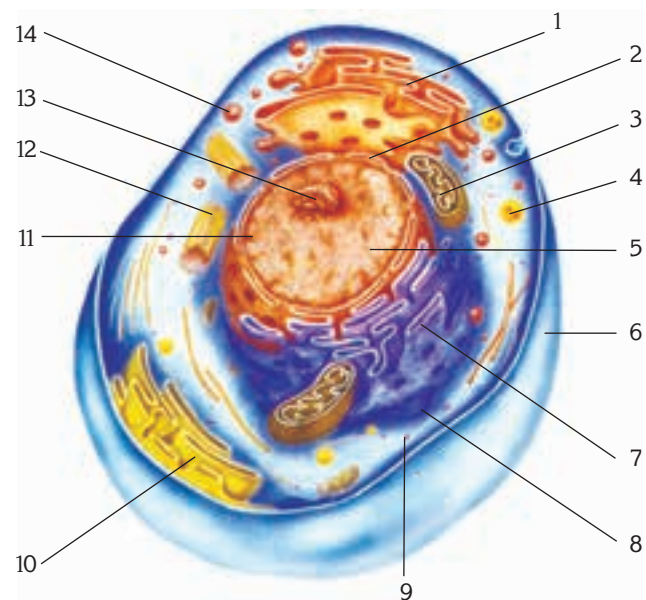
**Fig. 4. Niveluri de organizare a corpului uman:** 1. atom; 2. molecule; 3. macromolecule; 4. organit; 5. celulă; 6. ţesut; 7. organ; 8. sistem de organe; 9. organism.

**1. Membrana celulară (membrana plasmatică, plasmalema)** înconjoară celula, îi conferă forma și separă structurile interne ale celulei de mediul extracelular. Este alcătuită, în principal, din fosfolipide și proteine. Fosfolipidele sunt astfel dispuse, încât porțiunea lor hidrofilă formează un bistrat, în interiorul căruia se află cuprinsă porțiunea lor hidrofobă. Acest miez hidrofob restricționează pasajul transmembrananar al moleculelor hidrosolubile și al ionilor. Componența proteică este cea care realizează funcțiile specializate ale membranei și mecanismele de transport transmembrananar. Proteinele se pot afla pe fața externă sau

internă a membranei, precum și transmembrananar. Deoarece proteinele nu sunt uniform distribuite în cadrul structurii lipidice, acest model structural a fost denumit *modelul mozaic fluid* (fig. 5). Membrana conține și glucide (glicoproteine și glicolipide), atașate pe fața externă. Acestea sunt puternic încărcate negativ.



**Fig. 5. Modelul mozaic fluid al membranei celulare:** 1. spatiu extracelular; 2. spațiu intracelular; 3. proteine; 4. fosfolipid (a. străuchi hidrofile, b. strat hidrofob); 5. colesterol; 6. glicolipid; 7. glucid.



**Fig. 6. Organizarea generală a celulei:** 1. aparat Golgi; 2. membrană nucleară; 3. mitocondrie; 4. lizozom; 5. cromatină; 6. membrană celulară; 7. reticul endoplasmatic rugos; 8. citoplasmă; 9. ribozom; 10. reticul endoplasmatic neted; 11. nucleu; 12. centriol; 13. nucleol; 14. granulă de secreție.

La unele celule, citoplasma prezintă diferite prelungiri acoperite de plasmalemă. Unele pot fi temporare și neordonate, de tipul pseudopodelor (leucocitele), altele permanente: microvili (epiteliu mucoasei intestinului, epiteliu tubilor renali), cili (epiteliu mucoasei traheei) sau desmozomi, corpusculi de legătură care solidarizează celulele epiteliale.

**2. Citoplasma** are o structură complexă, la nivelul ei desfășurându-se principalele funcții vitale. Este un

sistem coloidal, în care mediul de dispersie este apa, iar faza dispersată este ansamblul de micelii coloidale ce se găsesc în mișcare browniană. Funcțional, citoplasma are o parte nestructurată, hialoplasma, și o parte structurată, organitele celulare (fig. 6). Acestea sunt de două tipuri: comune tuturor celulelor, și specifice, prezente numai în anumite celule, unde îndeplinește funcții speciale.

### a. Organite comune

Organite	Structură	Funcții
1. Reticulul endoplasmatic (RE) RE neted	Sistem canalicular, care leagă plasmalema de stratul extern al membranei nucleare Rețea de citomembrane cu aspect diferit, în funcție de activitatea celulară	Sistem circulator intracitoplasmatic Rol important în metabolismul glicogenului
RE rugos (ergastoplasmă)	Formă diferențiată a RE. Pe suprafața externă a peretelui membranos prezintă ribozomi	Rol în sinteza de proteine
2. Ribozomii (corpusculii lui Palade)	Organite bogate în ribonucleoproteine, de forma unor granule ovale sau rotunde (150–250 Å). Există ribozomi liberi în matricea citoplasmatică și asociați RE neted, care formează ergastoplasmă (RE rugos)	Sediul sintezei proteice
3. Aparatul Golgi (dictiozomi)	Sistem membranar format din micro- și macrovezicule și din cisterne alungite, situat în apropierea nucleului, în zona cea mai activă a citoplasmei	Excreția unor substanțe celulare
4. Mitocondriile	Formă ovală, rotundă, cu un perete de structură trilaminară (lipoproteică). Prezintă un înveliș extern (membrana externă), urmat de un interspațiu, și, spre interior, o membrană internă, plicaturată, formând creste mitocondriale. În interior se găsește matricea mitochondrială, în care se află sistemele enzimatiche care realizează fosforilarea oxidativă (sinteza ATP)	Sediul fosforilării oxidative, cu eliberare de energie
5. Lizozomii	Corpusculi sferici răspândiți în întreaga hialoplasmă. Conțin enzime hidrolitice, cu rol important în celulele fagocitare (leucocite, macrofage)	Digerarea substanțelor și particulelor care pătrund în celulă, precum și a fragmentelor de celule sau țesuturi
6. Centrozomul	Situat în apropierea nucleului, se manifestă în timpul diviziunii celulare. Este format din doi centrioli cilindrici, orientați perpendicular unul pe celălalt și înconjurați de o zonă de citoplasmă vâscoasă (centrosferă)	Rol în diviziunea celulară (lipsește în neuroni)

### b. Organite specifice

**Miofibriile** sunt elemente contractile din sarcoplasma fibrelor musculare.

**Neurofibriile** constituie o rețea care se întinde în citoplasma neuronului, în axoplasmă și în dendrite.

**Corpii Nissl** (corpii tigroizi) sunt echivalenți ai ergastoplasmăi pentru celula nervoasă.

În afara organitelor comune și specifice, în citoplasmă se mai găsesc și incluziunile citoplasmatiche, care au caracter temporar și sunt reprezentate prin granule de substanță de rezervă, produși de secreție și pigmenti.

**3. Nucleul** este o parte constitutivă principală, cu rolul de a coordona procesele biologice celulare fundamentale (conține materialul genetic, controlează metabolismul celular, transmite informația genetică). Poziția lui în celulă poate fi centrală sau excentrică (celule adipose, mucoase). Are, de obicei, forma celulei.

**Numărul nucleelor.** Majoritatea celulelor sunt mononucleate, dar pot exista și excepții: celule binucleate (hepatocitele), polinucleate (fibra musculară striată), anucleate (hematia adultă).

Dimensiunile nucleului pot fi între 3 și 20  $\mu$ , corespunzător ciclului funcțional al celulei, fiind în raport de 1/3-1/4 cu citoplasma.

Structura nucleului cuprinde membrana nucleară, carioplasma și unul sau mai mulți nucleoli.

Membrana nucleară, poroasă, este dublă, cu structură trilaminată, constituită din două foite, una exterană, spre matricea citoplasmatică, ce prezintă ribozomi și se continuă cu citomembranele reticulului endoplasmic, alta internă, aderentă miezului nuclear. Între cele două membrane există un spațiu numit spațiu perinuclear. Sub membrană se află carioplasma, o soluție coloidală cu aspect omogen. La nivelul ei, există o rețea de filamente subțiri, formate din granulații fine de cromatină, din care, la începutul diviziunii celulare, se formează cromozomii, alcătuși din ADN, ARN cromozomal, proteine histonice și nonhistonice, cantități mici de lipide și ioni de Ca și Mg.

### CUVINTE CHEIE

membrană celulară, citoplasmă, nucleu, ovul, spermie, ribozomi, reticul endoplasmatic, mitocondrii, lizozomi, centrozom, nucleoli, aparat Golgi

### TEME ȘI APLICAȚII

Coloana din stânga cuprinde organitele comune din citoplasmă, iar cea din dreapta, unele dintre funcțiile acestora. **Asociații** organitele cu funcțiile corespunzătoare:

- |                          |                                                   |
|--------------------------|---------------------------------------------------|
| 1. ribozomii             | a. circulația intracitoplasmatică                 |
| 2. mitocondriile         | b. sinteza proteică                               |
| 3. reticul endoplasmatic | c. fosforilarea oxidativă cu eliberare de energie |
| 4. aparatul Golgi        | d. excreția unor substanțe celulare               |
| 5. lizozomi              | e. rol în diviziunea celulară                     |
| 6. centrozomul           | f. digestie intracelulară                         |

### Proprietățile celulei

Celulele au o serie de proprietăți generale și speciale, care le asigură îndeplinirea rolului specific în ansamblul organismului. Dintre aceste proprietăți, sinteza proteică, reproducerea celulară și metabolismul cellular au fost deja studiate. Proprietăți importante ale celulei sunt însă atât transportul transmembranar, cât și potentialul de membrană.

### Transportul transmembranar

Membrana celulară prezintă permeabilitate selectivă pentru anumite molecule și majoritatea ionilor. Aceasta permite un schimb bidirectional de substanțe nutritive și produși ai catabolismului celular, precum și un transfer ionic, care determină apariția curenților electrici.

Mecanismele implicate în transportul transmembranar pot fi grupate în două categorii principale: mecanisme care nu necesită prezența unor proteine membranare transportoare (cărăuși) și mecanisme care necesită prezența unor astfel de proteine. Din prima categorie fac parte difuziunea și osmoza, iar din a doua, difuziunea facilitată și transportul activ.

Un alt mod de a clasifica transportul transmembranar ține cont de consumul energetic necesar pentru realizarea lui. Astfel, există *transport pasiv*, care nu necesită energie pentru a se desfășura și cuprinde difuziunea, osmoza și difuziunea facilitată, și *transport activ*, care necesită cheltuială energetică (ATP).

#### ⟨ Mecanisme care nu utilizează proteine transportoare

**Difuziunea** (fig. 7). Moleculele unui gaz, ca și moleculele și ionii aflați într-o soluție, se găsesc într-o mișcare dezordonată permanentă, rezultat al energiei lor. Această mișcare, numită difuziune, determină răspândirea uniformă a moleculelor într-un volum dat de gaz sau soluție. De aceea, ori de câte ori există o diferență de concentrație (gradient de concentrație) între două compartimente ale unei soluții, mișcarea moleculară tinde să elimine această diferență și să distribue moleculele uniform.

Datorită structurii sale, membrana celulară nu reprezintă o barieră în difuziunea moleculelor nepolarizate (liposolubile), de exemplu O<sub>2</sub> sau hormonii

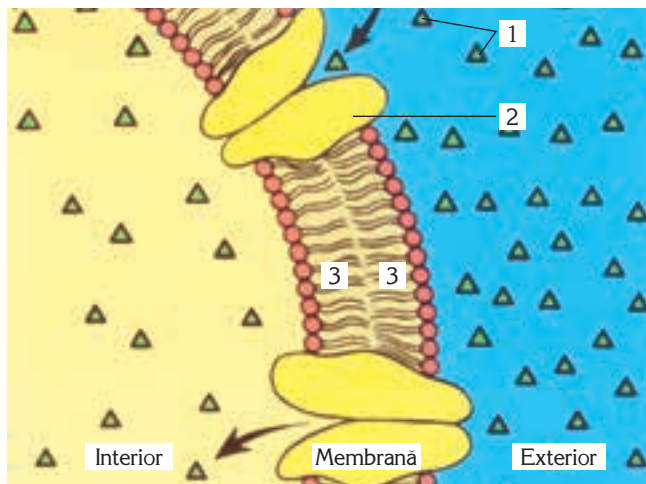
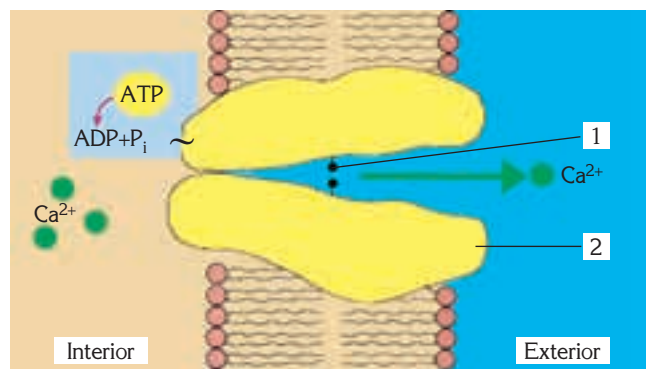


Fig. 7. Difuziunea: 1. ioni; 2. proteină integrată; 3. straturi fosfolipidice.



**Fig. 8. Transportul activ:** 1. loc de conexiune; 2. proteină transportoare.

steriozi. Moleculele organice, care prezintă legături covalente polare, dar nu sunt încărcate electric, de exemplu  $\text{CO}_2$ , etanolul sau ureea, pot, de asemenea, difuza prin membrana celulară. Moleculele polarizate mai mari, de exemplu glucoza, nu pot traversa membrana celulară prin difuziune și, de aceea, au nevoie de proteine transportoare.

De asemenea, membrana nu permite pasajul ionic liber; acesta va avea loc doar la nivelul canalelor ionice cu structură proteică, formațiuni membranare cu dimensiuni atât de mici, încât nu pot fi vizualizate nici chiar cu ajutorul microscopului electronic.

Osmoza este difuziunea apei (solventului) dintr-o soluție. Pentru ca ea să se producă, membrana care separă cele două compartimente trebuie să fie semi-permeabilă (să fie mai permeabilă pentru moleculele de solvent decât pentru cele de solvit). Apa va trece din compartimentul în care concentrația ei este mai mare (soluție mai diluată) în cel cu concentrație mai mică (soluție mai concentrată).

Forța care trebuie aplicată pentru a preveni osmoza se numește presiune osmotica. Ea este proporțională cu numărul de particule dizolvate în soluție.

#### ⟨ Mecanisme care utilizează proteine transportoare

Moleculele organice polarizate și cu greutate moleculară mare traversează membrana celulară cu ajutorul proteinelor transportoare membranare. Acest tip de transport este specific, saturabil (va exista un transport maxim pentru o anumită substanță) și pentru aceeași proteină transportoare poate apărea competiția între moleculele de transportat.

**Difuziunea facilitată.** În acest caz, moleculele se deplasează conform gradientului de concentrație și nu este necesară energie pentru transport.

**Transportul activ** (fig. 8) asigură deplasarea moleculelor și a ionilor împotriva gradientelor lor de concentrație și se desfășoară cu consum de energie furnizată de ATP. Este de mai multe tipuri:

- primar: pentru funcționarea proteinei transportoare este necesară hidroliza directă a ATP-ului. În acest caz, proteinele transportoare se numesc pompe;

- secundar (cotransport): energia necesară pentru transferul unei molecule sau ion împotriva gradientului său de concentrație este obținută prin transferul altrei energii conform gradientului ei de concentrație. De exemplu, pompa de  $\text{Na}^+/\text{K}^+$ .

O categorie specială de transport este cel vezicular. Aceasta poate fi: endocitoză, în care materialul extracelular este captat în vezicule formate prin invaginarea membranei celulare și transferat intracelular, sau exocitoză, în care material intracelular este captat în vezicule care vor fuziona cu membrana celulară, iar conținutul lor va fi eliminat în exteriorul celulei. Forme particulare de endocitoză sunt fagocitoza și pinocitoza.

#### Potențialul de membrană

Permeabilitatea selectivă a membranei, prezența intracelulară a moleculelor nedifuzibile încărcate negativ și activitatea pompei  $\text{Na}^+/\text{K}^+$  creează o distribuție inegală a sarcinilor de o parte și de alta a membranei celulare. Această diferență de potențial este denumită potențial de membrană.

⟨ **Potențialul membranar de repaus** are o valoare medie de  $-65 \text{ mV}$  până la  $-85 \text{ mV}$  (valoare apropiată de cea a potențialului de echilibru pentru  $\text{K}^+$ ) și depinde de permeabilitatea membranei pentru diferitele tipuri de ioni. Termenul de repaus este introdus pentru a desemna un potențial de membrană atunci când la nivelul acestuia nu se produc impulsuri electrice. Valoarea acestui potențial se datoră activității pompei  $\text{Na}^+/\text{K}^+$ , care reintroduce în celulă  $\text{K}^+$  difuzat la exterior și expulzează  $\text{Na}^+$  pătruns în celulă, într-un raport de 2  $\text{K}^+$  la 3  $\text{Na}^+$ . În acest mod, o celulă își menține relativ constantă concentrația intracelulară a ioniilor de  $\text{Na}^+$  și  $\text{K}^+$  și un potențial membranar constant, în absența unui stimул.

⟨ **Potențialul de acțiune** este modificarea temporară a potențialului de membrană (fig. 9). Celulele stimulate electric generează potențiale de acțiune prin modificarea potențialului de membrană. Mecanismele de producere, aspectul și durata potențialului de acțiune sunt diferite în funcție de tipul de celulă, dar principiul de bază este același: modificarea potențialului de membrană se datoră unor curenti electrici care apar la trecerea ioniilor prin canalele membranare specifice, ce se închid sau se deschid în funcție de valoarea potențialului de membrană. Pentru a enumera fazele potențialului de acțiune, se poate lua ca exemplu neuronul.

— **Pragul:** celulele excitabile se depolarizează rapid, dacă valoarea potențialului de membrană este redusă la un nivel critic, numit *potential prag*. Odată acest prag atins, depolarizarea este spontană.

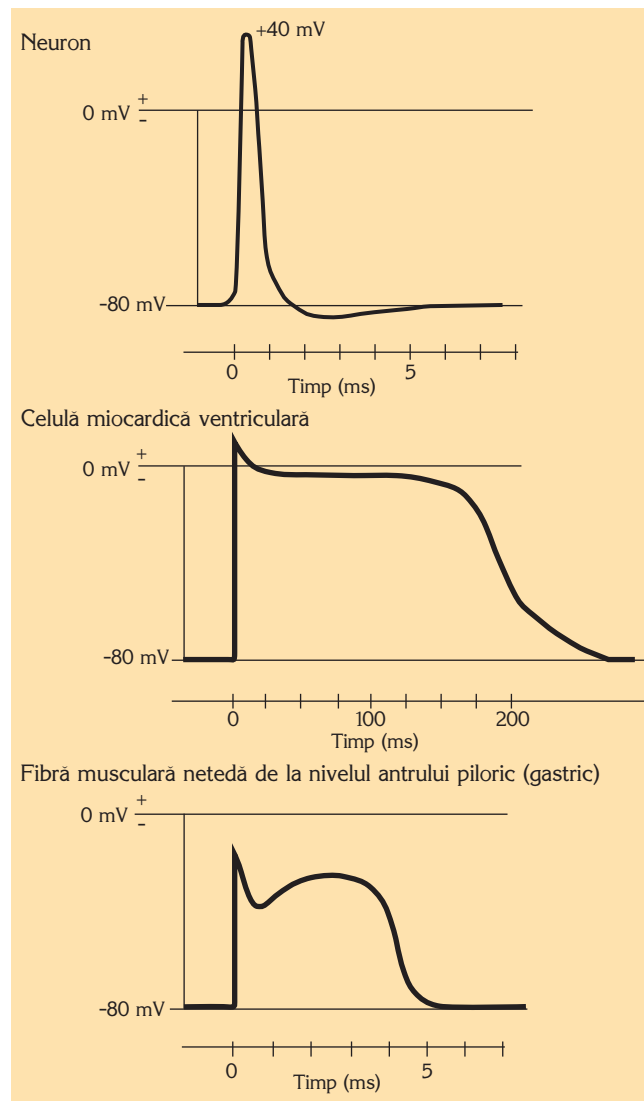


Fig. 9. Potențialul de acțiune.

Potențialul de acțiune este un răspuns de tip „tot sau nimic“: stimulii cu o intensitate inferioară pragului, subliminari, nu provoacă depolarizarea și declanșarea unui impuls, iar stimulii supraliminari nu determină o reacție mai amplă decât stimulul prag.

— **Panta ascendentă:** depolarizarea apare după atingerea potențialului prag și se datorează creșterii permeabilității membranei pentru  $\text{Na}^+$ ; acesta va intra în celulă prin canale speciale pentru acest ion, care sunt voltaj-dependente și care se deschid atunci când potențialul de membrană atinge valoarea prag.

— **Panta descendenta (repolarizarea):** potențialul revine către valoarea de repaus. Acest fapt se datorează ieșirii  $\text{K}^+$  din celulă prin canale speciale pentru acest ion, care se deschid, de asemenea, în prezența stimулului (fig. 10).

**Perioada refractară** reprezintă intervalul de timp pe parcursul căruia este dificil de obținut un potențial de acțiune. Există două perioade refractare:

⟨ perioada refractară absolută, pe parcursul căreia, indiferent de intensitatea stimулului, nu se poate obține un nou potențial de acțiune. Cuprinde panta ascendentă a potențialului de acțiune și o porțiune din cea descendenta și se datorează inactivării canalelor pentru  $\text{Na}^+$ ;

⟨ perioada refractară relativă, pe parcursul căreia se poate iniția un al doilea potențial de acțiune, dacă stimulul este suficient de puternic. Potențialul de acțiune obținut astfel are o viteză de apariție a pantei ascendentă mai mică și o amplitudine mai redusă decât în mod normal.

Potențialul de acțiune, odată generat în orice punct al unei membrane excitabile, va stimula, la rândul lui, zonele adiacente ale acesteia, propagându-se în ambele sensuri, până la completa depolarizare a membranei. Transmiterea depolarizării în lungul unei fibre nervoase sau musculare poartă denumirea de impuls (neruos sau muscular).

Proprietățile speciale ale celulelor sunt **contractilitatea** (proprietatea celulelor musculare de a transforma energia chimică a unor compuși în energie mecanică) și **activitatea secretorie**. Fiecare celulă sintetizează substanțele proteice și lipidice proprii, necesare pentru refacerea structurilor, pentru creștere și înmulțire. Unele celule s-au specializat în producerea de substanțe pe care le „exportă“ în mediul intern (secretie endocrină) sau extern (secretie exocrină).

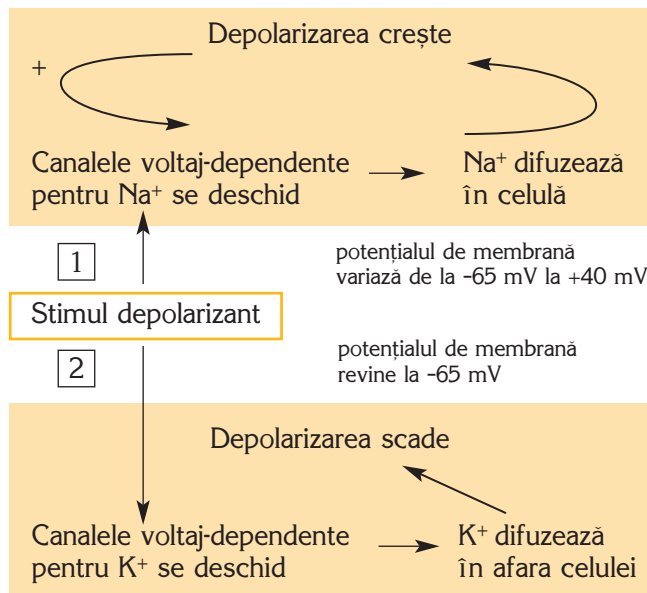


Fig. 10. Difuziunea ionilor de sodiu și de potasiu.

## CUVINTE CHEIE

difuziune, osmoză, transport activ, transport pasiv, potențial de membrană, perioade refractare, contractilitate, activitate secretorie

## TEME SI APlicatii

### 1 Aflați răspunsul corect.

Mecanismul care necesită prezența unor proteine membranare transportoare este: a. osmoza; b. permeabilitatea neselectivă; c. difuziunea; d. difuziunea facilitată.

### 2 Găsiți răspunsul greșit.

Potențialul de membrană poate fi: a. constant; b. inversat; c. de acțiune; d. de repaus.

### 3 Enumerați principalele proprietăți generale și speciale ale celulelor.

## Lucrare practică

### Observarea epitelului de acoperire

*Material necesar:* periuță pentru dinți, ser fizilogic, eprubete, pipetă, soluție 1% albastru de metilen, centrifugă, microscop, lame, lamele, ac spatulat; celule descuamate de pe mucoasa bucală.

*Mod de lucru.* Se clătește gura cu apă, se efectuează un periaj cu o periuță umezită în ser fizilogic. Se clătește periuță într-o eprubetă cu ser fizilogic, se adaugă o picătură din soluția 1% albastru de metilen. Se centrifughează sau se decantează (30 min), se ia din depozitul de pe fundul eprubetei și, cu un ac spatulat, se face un preparat microscopic între lamă și lamelă.

Recoltarea celulelor se poate face și prin răzuirea ușoară a feței superioare a limbii cu partea neascuțită a unei lame de briceag și metilarea

## Tesuturile

Tesuturile sunt sisteme organizate de materie vie formate din celule similare, care îndeplinesc în organisme aceeași funcție sau același grup de funcții. Celulele sunt unite între ele printr-o substanță intercelulară, care, atunci când este în cantitate mică, se numește „substanță de ciment“, iar, în cantitate mare, „substanță fundamentală“.

## Clasificarea țesuturilor

### I. EPITELIAL

#### 1. De acoperire

- simplu (unistratificat)
  - pavimentos: tunica internă a vaselor sanguine și limfatice
  - cubic: mucoasa bronhiolelor
  - cilindric ciliat și neciliat: mucoasa tubului digestiv

- pseudo-stratificat
  - cilindric ciliat și neciliat: epitelul traheal

- pluristratificat
  - pavimentoz keratinizat (epiderma) și ne-keratinizat: epitelul mucoasei bucale
  - cubic și cilindric: canalele glandelor exocrine
  - de tranziție: urotilul

#### 2. Glandular (secretor)

- tip endocrin
  - tipul în cordoane celulare (adenohipofiza, glandele paratiroidale)
  - tipul folicular (tiroida)

- tip exocrin (pluricelular)
  - simplu (tubular, acinos)
  - compus (tubulo-acinos)

- tip mixt
  - pancreas
  - testicul
  - ovar

#### 3. Senzorial — intră în structura organelor de simț

### II. CONJUNCTIV

#### 1. Moale

- lax: însotește alte țesuturi; leagă unele organe
- reticulat: ganglioni limfatici, splină
- adipos: în jurul unor organe (rinichi, ochi) și subcutanat (hipoderm)
- fibros: tendoane, ligamente, aponevrose
- elastic: tunica medie a arterelor și venelor

#### 2. Semidur

- cartilaginos
  - hialin: cartilaje costale, laringiale, traheale
  - elastic: pavilionul urechii, epiglota
  - fibros: discurile intervertebrale și meniscurile articulare

#### 3. Dur

- osos
  - haversian (compact): diafizele oaselor lungi
  - spongios (trabecular): epifizele oaselor lungi și în interiorul celor scurte și late

#### 4. Fluid — săngele

### III. MUSCULAR

- striat: mușchii scheletici (somatici)
- neted: visceral și multiunitar (în iris)
- striat de tip cardiac: miocardul

### IV. NERVOS

- neuronul — celula nervoasă
- nevrogliă — celula glială

## Lucrare practică

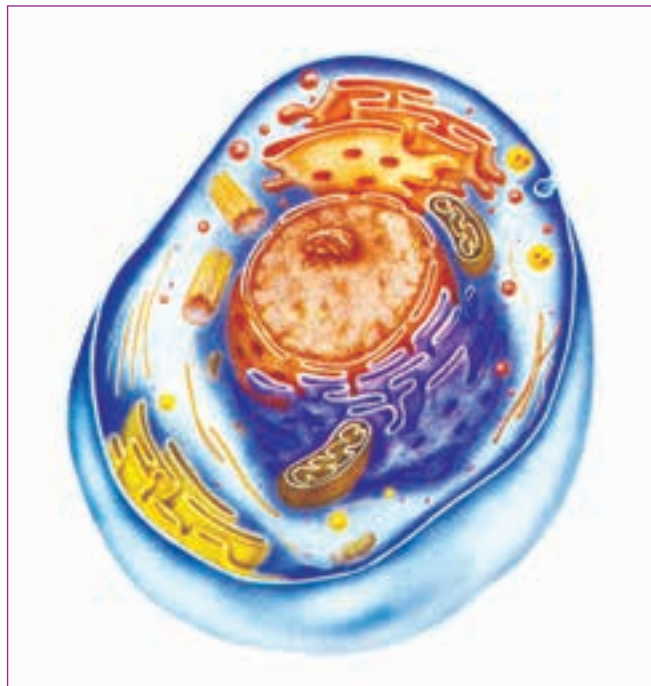
Observați, pe preparatele microscopice din colecția laboratorului de biologie, diferite tipuri de celule și țesuturi, încercând să identificați componente.

Puteți face și observații macroscopice pentru țesuturile cartilaginoase și musculare, după o disecție efectuată pe o broască sau un iepure.

## Autoevaluare

- 1** **Precizați** principalele funcții ale organismului și structurile care le realizează, folosind și cunoștințele dobândite anterior.
- 2** **Denumiți** componentele celulei din figura alăturată.
- 3** **Asociați** organitele celulare din prima coloană cu caracteristicile corespunzătoare din a doua coloană.
 

1. ribozomi	a. sistem membranar de micro- și macrovezicule, situat în apropierea nucleului
2. mitocondrii	b. echivalenți ai ergastoplasmăi pentru neuron
3. lizozomi	c. conțin enzime oxido-reducătoare
4. aparat Golgi	d. formațiuni sferice atașate reticulului endoplasmatic
5. corpi Nissl	e. vezicule cu enzime hidrolitice
- 4** **Aflați răspunsul corect.**  
Celulă polinucleată este: a. hematia adultă; b. hepatocit; c. fibra musculară netedă; d. fibra musculară striată.
- 5** **Stabiliti** dacă enunțurile legate prin conjuncția „deoarece” sunt adevărate sau false; în cazul în care le considerați adevărate, **determinați** dacă între ele există sau nu o relație de cauzalitate.  
Citoplasma este un sistem coloidal, *deoarece* mediul de dispersie este ansamblul miceliilor coloidale, iar faza dispersată este apa.  
Neuronul nu se divide, *deoarece* nu are în componența sa centrozomul, organizând celular cu rol în înmulțirea celulară.



# II. FUNCȚIILE FUNDAMENTALE ALE ORGANISMULUI UMAN

## A. Funcțiile de relație

### 1. Sistemul nervos

Sistemul nervos, împreună cu sistemul endocrin, reglează majoritatea funcțiilor organismului. Sistemul nervos (SN) are rol în special în reglarea activității musculaturii și a glandelor secretorii (atât exocrine, cât și endocrine), în timp ce sistemul endocrin reglează în principal funcțiile metabolice. Reglarea activității musculaturii scheletice este realizată de SN somatic, iar reglarea activității musculaturii viscerale și a glandelor (exo- și endocrine) este realizată de SN vegetativ. Între SN și sistemul endocrin există o strânsă interdependentă.

#### Compartimentele funcționale ale sistemului nervos

Reglarea nervoasă a funcțiilor corpului se bazează pe activitatea centrilor nervoși care prelucrează informațiile primite și apoi elaborează comenzi ce sunt transmise efectorilor. Din acest punct de vedere, fiecare centru nervos poate fi separat în două compartimente funcționale:

- compartimentul senzitiv, unde sosesc informațiile culese la nivelul receptorilor;
- compartimentul motor, care transmite comenzi la efectori.

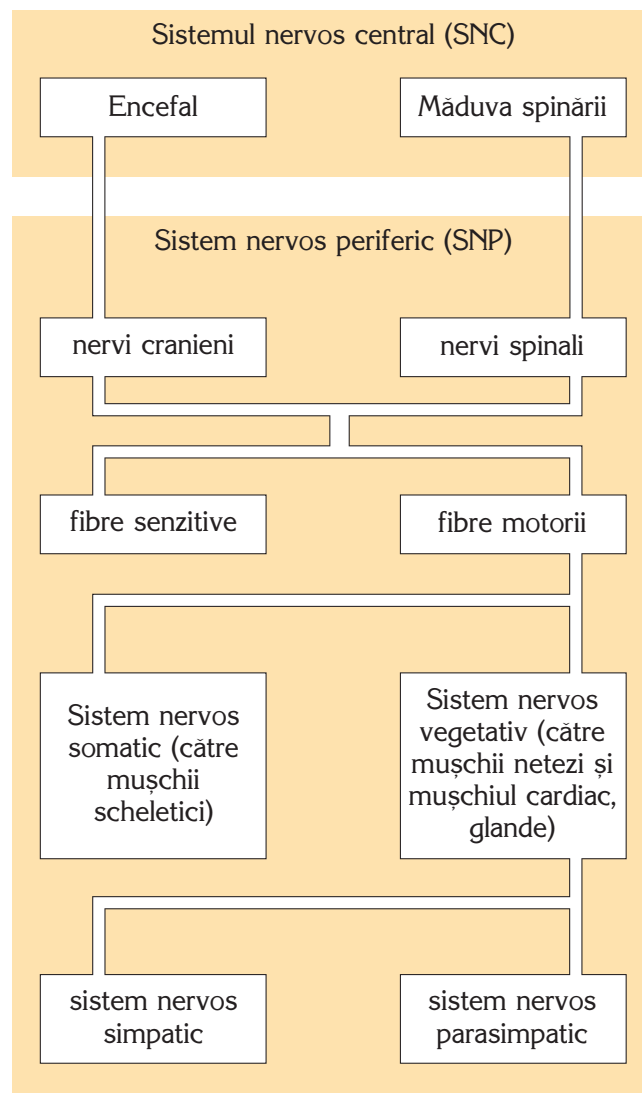
Așadar, fiecare organ nervos are două funcții fundamentale: funcția senzitivă și funcția motorie.

La nivelul emisferelor cerebrale mai apare și funcția psihică. Separarea funcțiilor sistemului nervos în funcții senzitive, motorii și psihice este artificială și schematică.

În realitate, nu există activitate senzitivă fără manifestări motorii, și viceversa, iar stările psihice rezultă din integrarea primelor două. Toată activitatea sistemului nervos se desfășoară într-o unitate, în diversitatea ei extraordinară.

#### \*Fiziologia neuronului și a sinapsei

Neuronul reprezintă unitatea morfo-funcțională a sistemului nervos. Din punctul de vedere al formei și



al dimensiunilor, neuronii sunt foarte diferenți. Forma neuronilor este variabilă: stelată (coarnele anterioare ale măduvei), sferică sau ovalară (în ganglionii spinali), piramidală (zonele motorii ale scoarței cerebrale) și fusiformă (în stratul profund al scoarței cerebrale).

În funcție de numărul prelungirilor, neuronii pot fi:

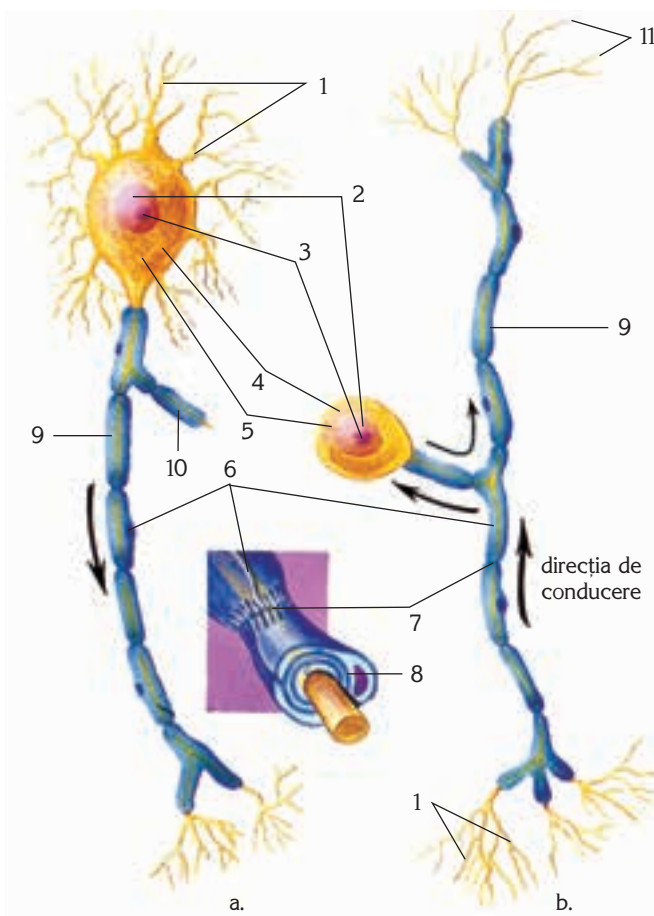
- **unipolari** (celulele cu conuri și bastonașe din retină); au aspect globulos, cu o singură prelungire;

• **pseudounipolari**; se află în ganglionul spinal și au o prelungire care se divide în „T”; dendrita se distribuie la periferie, iar axonul pătrunde în sistemul nervos central (SNC);

• **bipolari**, de formă rotundă, ovală sau fusiformă, cele două prelungiri pornind de la polii opuși ai celulei (neuronii din ganglionii spiral Corti și vestibular Scarpa, din retină și din mucoasa olfactivă);

• **multipolari**; au o formă stelată, piramidală sau piriformă și prezintă numeroase prelungiri dendritice

\* Numai la specializările cu două ore / săptămână și la profilul artistic, specializarea coregrafie.



**Fig. 11. Structura neuronului:** a. neuron motor; b. neuron senzitiv; 1. dendrite; 2. nuclei; 3. nucleoli; 4. corp neuronal; 5. substanță cromatofilă; 6. celulele Schwann; 7. noduri Ranvier; 8. mielinină; 9. axon; 10. colaterală axonică; 11. ramificații cu butoni terminali.

și un axon (scoarța cerebrală, cerebeloasă, coarnele anterioare din măduva spinării).

După funcție, neuronii pot fi: *receptori*, care, prin dendritele lor, recepționează stimulii din mediul exterior sau din interiorul organismului (somatosenzitivi și viscerosenzitivi), *motori*, ai căror axoni sunt în legătură cu organele efectoare (somatomotori sau visceromotori), și *intercalari* (de asociere), care fac legătura între neuronii senzitivi și motori.

Neuronul este format din corpul celular (pericarionul) și una sau mai multe prelungiri, care sunt de două tipuri: dendritele, prelungiri celulipete (majoritatea neuronilor au mai multe dendrite), și axonul, care, funcțional, este celulifug, prelungire unică a neuronului (fig. 11).

Corpul neuronului este format din *neurilemă* (membrana plasmatică), *neuroplasmă* (citoplasmă) și *nucleu*.

*Neurilema* celulei nervoase este subțire, delimită neuronul și are o structură lipoproteică.

*Neuroplasma* conține organite celulare comune (mitocondrii, ribozomi, reticul endoplasmatic, cu excepția centrozomului, deoarece neuronul nu se divide), incluziuni pigmentare și organite specifice: corpii tigroizi (Nissl) din corpul celular și de la baza denditelor, cu rol în metabolismul neuronal, și neurofibriile, care se găsesc atât în *neuroplasmă* (corp), cât și în prelungiri (dendrite și axon), având rol mecanic, de susținere și în conducerea impulsului nervos.

*Nucleul*. Celulele nervoase motorii, senzitive și de asociere au un nucleu unic, cu 1-2 nucleoli. Celulele vegetative centrale sau periferice prezintă deseori un nucleu excentric. Aceste celule pot avea nuclei dubli sau mulți.

*Dendritele*, în portiunea lor initială, sunt mai groase, apoi se subțiază. În ele se găsesc neurofibriile. Acestea recepționează impulsul nervos și îl conduc spre corpul neuronului.

*Axonul* este o prelungire unică, lungă (uneori de 1m) și mai groasă. Este format dintr-o citoplasmă specializată, numită *axoplasmă*, în care se găsesc: mitocondrii, vezicule ale reticulului endoplasmatic și neurofibriile. Membrana care acoperă *axoplasma* se numește *axolemă* și are un rol important în propagarea impulsului nervos. De-a lungul traseului său, axonul emite colaterale perpendiculare pe direcția sa, iar în portiunea terminală se ramifică; ultimele ramificații – butonii terminali – conțin mici vezicule pline cu mediatori chimici care înlesnesc transmiterea influxului nervos la nivelul sinapselor. Butonul mai conține neurofibriile și mitocondrii.

Înconjurând axonul, se deosebesc, în funcție de localizare – sistemul nervos periferic (SNP) sau SNC – și de diametrul axonului, următoarele structuri:

Structura	Axonul neuronilor SNP	Axonul neuronilor SNC
Teaca de mielină – axonii cu diametrul mai mic de 2 $\mu$ și fibrele postganglionare nu au teacă de mielină. Rolul mielinei este de izolator electric, care accelerează conducerea impulsului nervos	<ul style="list-style-type: none"> <li>• produsă de celulele Schwann (o celulă produce pentru un singur axon)</li> <li>• prezintă discontinuități numite noduri Ranvier, care reprezintă spațiul dintre două celule Schwann</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• produsă de oligodendroci (o celulă produce pentru mai mulți axoni)</li> </ul>

Structura	Axonul neuronilor SNP	Axonul neuronilor SNC
Teaca Schwann	<ul style="list-style-type: none"> <li>se dispune în jurul tecii de mielină, fiind formată de celule Schwann</li> <li>fiecărui segment internodal de mielină dintre două strangulații Ranvier îi corespunde o singură celulă Schwann</li> </ul>	Nu prezintă.
Teaca Henle	<ul style="list-style-type: none"> <li>separă membrana plasmatică a celulei Schwann de țesutul conjunctiv din jur</li> <li>are rol în permeabilitate și rezistență</li> </ul>	Nu prezintă.

**Nevroglia.** La mamiferele superioare, numărul nevrogliilor depășește de 10 ori numărul neuronilor. Forma și dimensiunile corpului celular pot fi diferite, iar prelungirile, variabile ca număr. Se descriu mai multe tipuri de nevroglie: celula Schwann, astrocit, oligodendroglia, microglia, celulele ependimare și celulele satelite. Nevrogliile sunt celule care se divid intens (sunt singurele elemente ale țesutului nervos care dă naștere tumorilor din SNC), nu conțin neurofibrile și nici corpi Nissl. Au rol de suport pentru neuroni, de protecție, trofic, rol fagocitar (microglia), în sinteza tecii de mielină și în sinteza de ARN și a altor substanțe pe care le cedează neuronului.

Celula nervoasă are proprietățile de excitabilitate și conductibilitate, adică poate genera un potențial de acțiune care se propagă și este condus. Prima proprietate a fost descrisă în capitolul afectat fiziologiei celulei.

**Conducerea impulsului nervos.** Apariția unui potențial de acțiune într-o zonă a membranei neuronale determină apariția unui nou potențial de acțiune în zona vecină. Așadar, apariția unui potențial de acțiune într-un anumit punct al membranei axonale este consecința depolarizării produse de un potențial de acțiune anterior. Aceasta explică de ce toate potențialele de acțiune apărute de-a lungul unui axon sunt consecința primului potențial de acțiune generat la nivelul axonului respectiv.

**Conducerea la nivelul axonilor amielinici** (fig. 12). În acest caz, potențialul de acțiune poate să apară în orice zonă a membranei. Proprietățile electrice ale membranei permit depolarizarea regiunilor adiacente, iar potențialul de acțiune este condus într-o singură direcție, deoarece în direcția opusă, unde s-a produs potențialul de acțiune anterior, membrana este în stare refractară absolută. De fapt, termenul de conducere este impropriu, deoarece orice nou potențial de acțiune este un eveniment complet nou, care se repetă, se regenerează de-a lungul axonului.

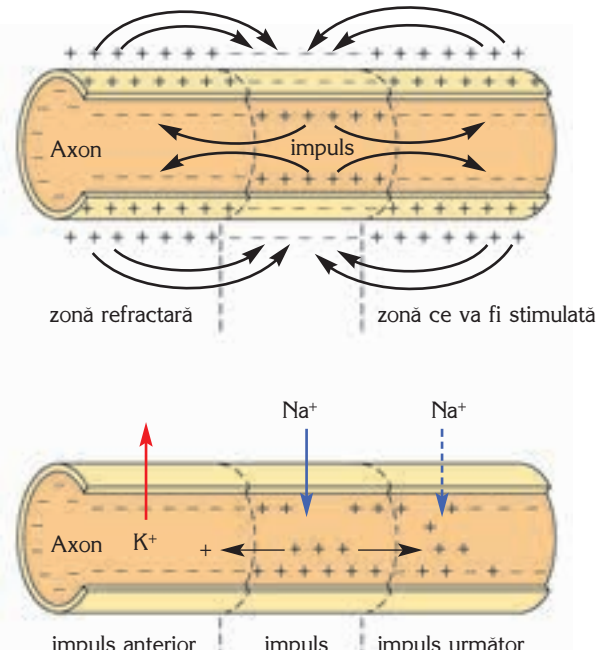


Fig. 12. Conducerea impulsului nervos (potențialului de acțiune) într-o fibră amielinică.

**Conducerea la nivelul axonilor mielinizați** (fig. 13). În acest caz, datorită proprietăților izolatoare ale mieelinei, potențialul de acțiune apare la nivelul nodurilor Ranvier și „sare“ de la un nod la altul într-un tip de conducere numită „saltatorie“. Această tip de conducere permite viteze mult mai mari (100 m/s, față de 10 m/s în fibrele amielinice). Aceasta explică apariția mai rapidă a unor reflexe decât altele.

**Sinapsa** este conexiunea funcțională între un neuron și o altă celulă. În SNC, a doua celulă este tot un neuron, dar în SNP ea poate fi o celulă efectoare, musculară sau secretorie. Deși similară cu cea neuroneuronală, sinapsa neuromusculară se numește placă motorie sau joncție neuromusculară.

La nivelul sinapselor, transmiterea se face într-un singur sens.

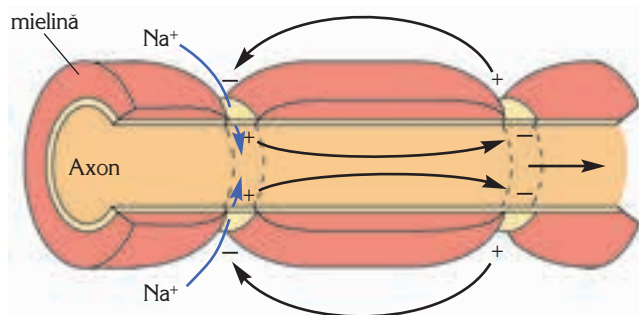


Fig. 13. Conducerea impulsului nervos într-o fibră mielinizată.

Sinapsele neuro-neuronale pot fi axosomatice sau axodendritice, axoaxonice sau dendrodendritice (fig. 14).

Din punct de vedere al mecanismului prin care se face transmiterea, sinapsele pot fi chimice sau electrice.

În urma interacțiunii dintre mediatorul chimic eliberat în fanta sinaptică și receptorii de pe membrana postsinaptică (fig. 15), apare depolarizarea membranei postsinaptrice, numită potențial postsinaptic excitator, dacă este vorba de un neuron postsinaptic, sau potențial terminal de placă, dacă este vorba despre o fibră musculară scheletică. Acest potențial, care nu trebuie confundat cu potențialul de acțiune, are două proprietăți speciale: sumația temporală și sumația spațială. În primul caz, două asemenea potențiale produse prin descărcarea de mediator din aceeași fibră presinaptică se pot suma, rezultând un potențial mai mare, iar în cel de-al doilea caz, potențialele postsinaptrice excitatorii, produse de două terminații presinaptrice vecine pe aceeași membrană postsinaptică, se pot cumula.

**Oboseala transmiterii sinaptice.** Stimularea repetată și rapidă a sinapselor excitatorii este urmată de descărcări foarte numeroase ale neuronului

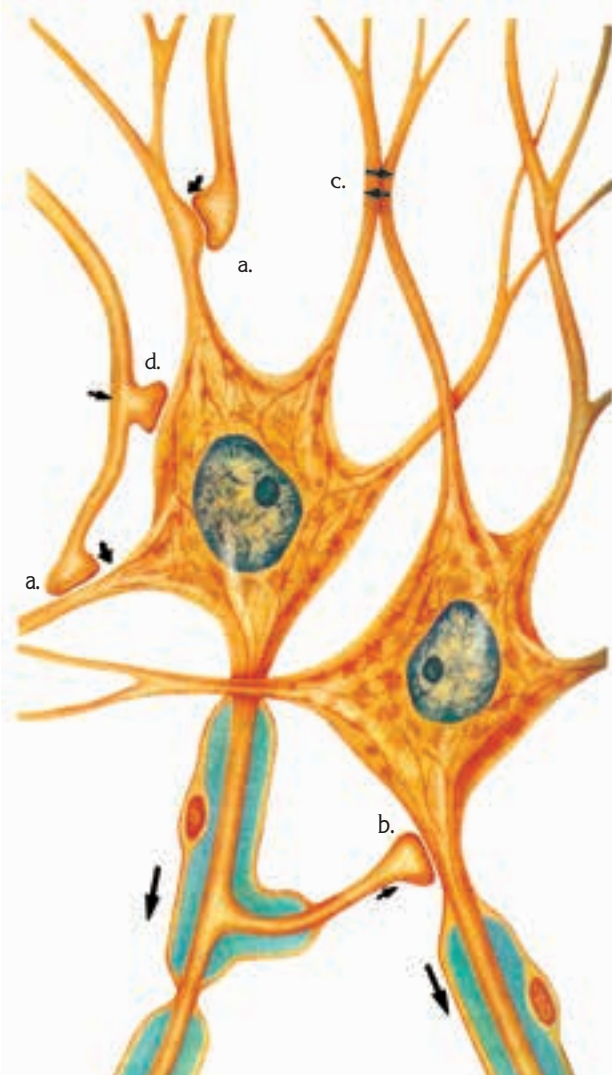


Fig. 14. Tipuri de sinapse: a. axodendritică; b. axoaxonică; c. dendrodendritică (electrică); d. axosomatică.

	Sinapse chimice	Sinapse electrice
Alcătuire	<ul style="list-style-type: none"> <li>terminația presinaptică – conține vezicule cu mediator chimic (se cunoacă peste 40 de mediatori chimici, cel mai răspândit fiind acetilcolina)</li> <li>fanta sinaptică</li> <li>celula postsinaptică – prezintă receptori pentru mediatorul chimic</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>două celule de aceeași dimensiuni, care sunt alipite în zonele lor de rezistență electrică minimă</li> </ul>
Mod de funcționare	<ul style="list-style-type: none"> <li>sub acțiunea impulsului nervos, se eliberează cuante de mediator chimic în fanta sinaptică</li> <li>mediatorul chimic interacționează cu receptorii specifici de pe membrana postsinaptică, determinând modificări ale potențialului membranei postsinaptrice</li> </ul> <p>Conducerea este unidirectională, dinspre terminația presinaptică spre cea postsinaptică</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>trecerea ionilor și a moleculelor prin aceste locuri de joncție</li> </ul> <p>Conducerea este, se pare, bidirectională</p>
Exemple	<ul style="list-style-type: none"> <li>aproape toate sinapsele SNC</li> <li>placa motorie</li> <li>SN vegetativ</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>miocard</li> <li>mușchi neted</li> <li>în anumite regiuni din creier</li> </ul>

postsinaptic, pentru ca, în următoarele milisecunde, numărul acestora să scadă accentuat. În acest caz, avem de-a face cu un mecanism de protecție împotriva suprastimulării, care se realizează prin epuizarea depozitelor de mediator chimic (neurotransmițator) de la nivelul terminației presinaptice.

**Efectele medicamentelor asupra transmiterii sinaptice.** Unele medicamente cresc excitabilitatea sinapselor (cofeina), altele o scad (unele anestezice).

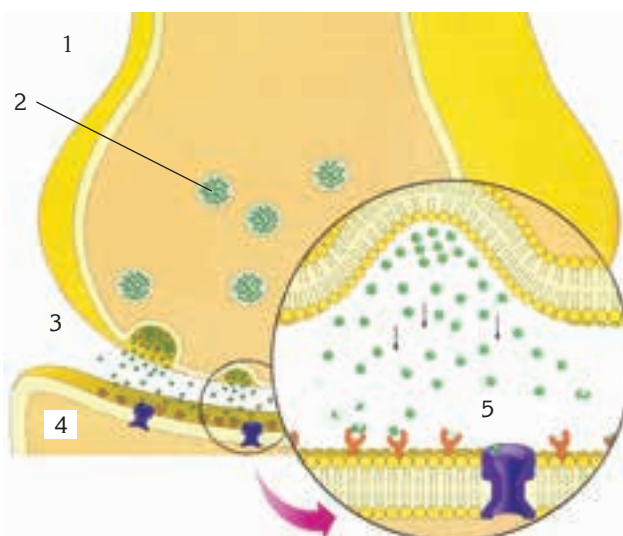
### Reflexul

Mecanismul fundamental de funcționare a sistemului nervos este actul reflex (sau, simplu, reflexul). Reflexul reprezintă reacția de răspuns a centrilor nervoși la stimularea unei zone receptoare. Termenul de reflex a fost introdus de către matematicianul și filozoful francez René Descartes (1596-1650). Răspunsul reflex poate fi excitator sau inhibitor.

Baza anatomică a actului reflex este arcul reflex, alcătuit din cinci componente anatomice: receptorul, calea aferentă, centrii nervoși, calea eferentă și efectoarul (fig. 16).

**Receptorul** este o structură excitabilă care răspunde la stimuli prin variații de potențial gradate proporțional cu intensitatea stimulului.

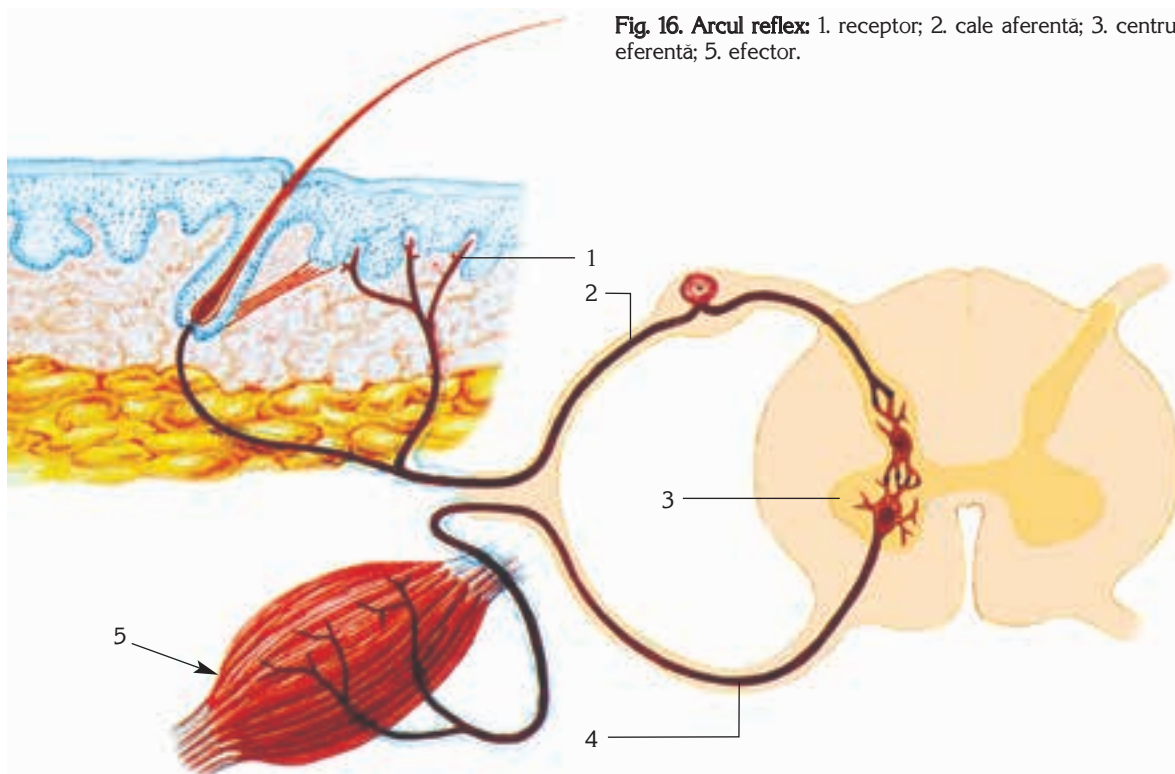
Majoritatea receptorilor sunt celule epiteliale diferențiate și specializate în celule senzoriale (gustative,



**Fig. 15. Transmiterea sinaptică:** 1. terminație presinaptică; 2. acetilicolină; 3. fanta sinaptică; 4. celulă postsinaptică; 5. receptor.

auditive, vestibulare). Alți receptori din organism sunt corpusculii senzitivi — mici organe pluricelulare alcătuite din celule, fibre conjunctive și terminații nervoase dendritice (receptorii tegumentari, proprioceptorii).

Uneori, rolul de receptor îl îndeplinesc chiar terminațiile butonate ale dendritelor (neuronul receptorului olfactiv, receptorii dureroși).



**Fig. 16. Arcul reflex:** 1. receptor; 2. cale aferentă; 3. centru; 4. cale eferentă; 5. efector.

La nivelul receptorului are loc transformarea energiei stimulului în impuls nervos.

În funcție de proveniența stimulului, se deosebesc:

- *exteroreceptori* – primesc stimuli din afara organismului;
- *interoreceptori* (visceroreceptori) – primesc stimuli din interiorul organismului (baroreceptori, chemoreceptori);
- *proprioreceptori* – primesc stimuli de la mușchi, tendoane, articulații și informează despre poziția corpului și permit controlul mișcării.

În funcție de tipul de energie pe care o prelucră crează:

- *chemoreceptori* – stimulați chimic: muguri gustativi, epitelul olfactiv, corpuri carotidiene și aortice; nociceptorii sunt considerați ca făcând parte din această categorie, deoarece sunt stimulați de substanțe chimice eliberate de celulele distruse;
- *fotoreceptori* – sunt stimulați de lumină: celule cu conuri și bastonașe;
- *termoreceptori* – răspund la variațiile de temperatură: terminații nervoase libere;
- *mecanoreceptori* – stimulați de deformarea membranei celulare: receptori pentru tact, vibrații și presiune.

În funcție de viteza de adaptare:

- *fazici* – răspund cu o creștere a activității la aplicarea stimulului, dar, în ciuda menținerii acestuia, activitatea lor scade ulterior: receptorul olfactiv;
- *tonici* – prezintă activitate relativ constantă pe toată durata aplicării stimulului: receptorul vizual.

La nivelul receptorului are loc traducerea informației purtate de stimul în informație nervoasă specifică (impuls nervos).

**Calea aferentă.** Receptori vin în contact sinaptic cu terminațiile dendritice ale neuronilor senzitivi din ganglionii spinali sau de pe traiectul unor nervi cranieni.

Prin **centrii unui reflex** se înțelege totalitatea structurilor din sistemul nervos central care participă la actul reflex respectiv.

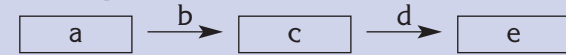
Sistemul nervos central are trei nivele majore, cu atribute funcționale specifice: nivelul măduvei spinării, nivelul subcortical și nivelul cortical.

**Calea eferentă** reprezintă axonii neuronilor motori somatice și vegetativi prin care se transmite comanda către organul efector.

**Efectori.** Principalii efectori sunt mușchii striați,

## TEME ȘI APLICATII

- ① **Precizați** diferența dintre actul reflex și arcul reflex.
- ② Folosind schema de mai jos, **determinați** semnificația componentelor a-e ale arcului reflex.



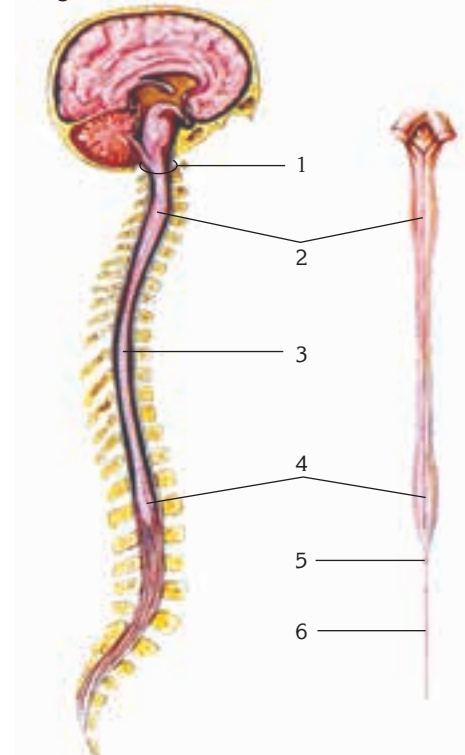
- ③ **Enumerați** principalele tipuri de receptori.
- ④ **Definiți** centrul reflex și **precizați** nivelurile majore ale sistemului nervos central.
- ⑤ **Explicați** transmiterea impulsului nervos la nivelul sinapselor. De ce credeți că transmiterea se face unidirecțional?

mușchii netezi și glandele exocrine.

Vă reamintim structura sistemului nervos.

## Măduva spinării

Se găsește situată în canalul vertebral, format din suprapunerea orificiilor vertebrale, pe care însă nu îl ocupă în întregime. Limita superioară a măduvei corespunde găurii occipitale sau emergenței primului nerv spinal (C1), iar limita inferioară se află în dreptul vertebrei L2 (fig. 17).



**Fig. 17. Creierul și măduva spinării (secțiune sagitală):** 1. gaura occipitală; 2. dilatația cervicală; 3. măduva spinării în canalul vertebral; 4. dilatația lombară; 5. conul medular; 6. filum terminale.

Între peretele osos al vertebrelor și măduva se află cele trei membrane ale meningeelor vertebrale care asigură protecția și nutriția măduvei.

Sub vertebra L2, măduva se prelungeste cu conul medular, iar acesta cu filum terminal. De o parte și de alta a conului medular și a filumului terminal, nervii lombari și sacrali, cu direcție aproape verticală, formează „coada de cal”.

#### Aspectul exterior al măduvei

În dreptul regiunilor cervicală și lombară, măduva prezintă două porțiuni mai voluminoase, intumescențele (dilatările) cervicală și lombară, care corespund membelor.

#### Meningele spinale

Sunt alcătuite din trei membrane de protecție care învelesc măduva (fig. 18). Membrana exterioară se numește *dura mater*. Are o structură fibroasă, rezistentă și este separată de pereții canalului vertebral prin spațiul epidural.

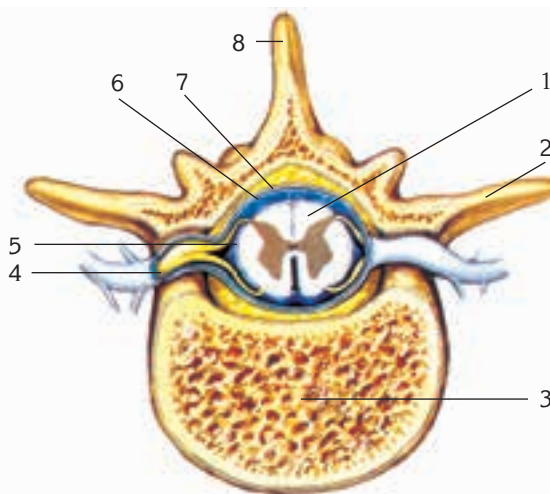
*Arahnoida* are o structură conjunctivă și este separată și de pia mater printr-un spațiu care conține lichidul cefalorahidian (LCR).

*Pia mater* este o membrană conjunctivo-vasculară, cu rol nutritiv, care învelește măduva la care aderă pătrunzând în șanțuri și fisuri. În grosimea ei se găsesc vase arteriale.

Măduva este formată din substanță cenușie dispusă în centru, sub formă de coloane, având, în secțiune transversală, aspectul literei „H”, și substanță albă, la periferie, sub formă de cordoane (fig. 19).

#### Substanța cenușie

Este constituită din corpul neuronilor. Bara transversală a „H”-ului formează comisura cenușie a măduvei.



**Fig. 18. Meningele:** 1. măduva spinării; 2. apofiză transversă; 3. corp vertebral; 4. nerv spinal; 5. pia mater; 6. arahnoida; 7. dura mater; 8. apofiză spinoasă.

vei, iar porțiunile laterale ale „H”-ului sunt subdivizate în coarne: anteroare, laterale și posterioare.

**Comisura cenușie** prezintă, în centru, canalul ependimiar care conține LCR.

**Coarnele anterioare** (ventrale) conțin dispozitivul somatomotor, care este mai bine dezvoltat în regiunile dilatărilor. Coarnele anterioare sunt mai late și mai scurte decât cele posterioare și conțin două tipuri de neuroni somatomotori ai căror axoni formează rădăcini ventrale a nervilor spinali.

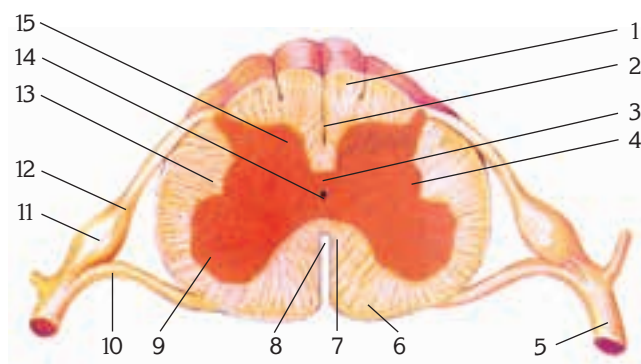
**Coarnele posterioare** (dorsale) conțin neuroni ai căilor senzitive care au semnificația de deutoneuron (al II-lea neuron), protoneuronul (I-ul neuron) fiind situat în ganglionii spinali.

**Coarnele laterale** sunt vizibile în regiunea cervicală inferioară, în regiunea toracală și lombară superioară. Conțin neuroni vegetativi simpatici preganglionari ai căror axoni părăsesc măduva pe calea rădăcinii ventrale a nervului spinal și formează fibrele preganglionare ale sistemului simpatic.

Între coarnele laterale și posterioare, în substanță albă a măduvei, se află substanță reticulată a măduvei, mai bine individualizată în regiunea cervicală și formată din neuroni dispuși în rețea, prezenti și în jurul canalului ependimiar, pe toată lungimea sa.

#### Substanța albă

Se află la periferia măduvei și este dispusă sub formă de cordoane în care găsim fascicule ascendențe, situate, în general, periferic, descendente, situate spre interior față de precedentele, și fascicule de asociere, situate profund, în imediata vecinătate a substanței cenușii.



**Fig. 19. Măduva spinării (secțiune transversală):** 1. cordonul posterior; 2. șanțul median posterior; 3. comisura cenușie; 4. cornul lateral; 5. nerv spinal; 6. cordonul anterior; 7. comisura albă; 8. fisura mediană anteroară; 9. cornul anterior; 10. rădăcina anteroară; 11. ganglion spinal; 12. rădăcina posterioară; 13. cordonul lateral; 14. canalul ependimiar; 15. cornul posterior.

## TEME ȘI APLICATII

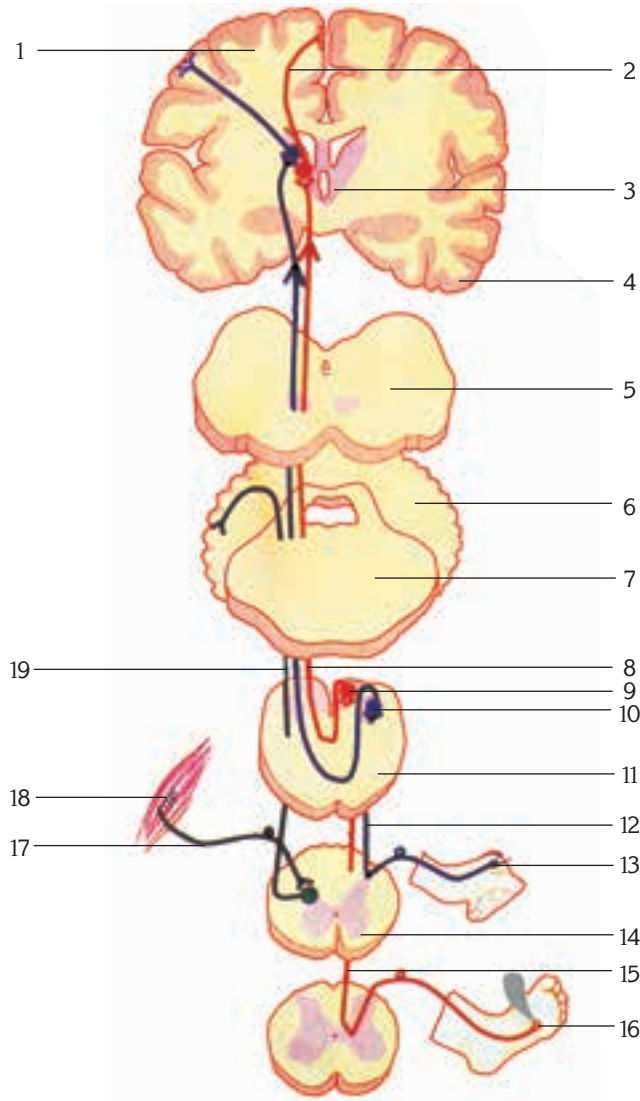
Găsiți răspunsul corect.

- a. vertebrele T1 și L5;
- b. vertebrele L1 și S2;
- c. vertebrele C1 și L2; vertebrele C2 și L1.

Coarnele laterale sunt vizibile microscopic pe secțiunea transversală prin măduva spinării în regiunile:

- a. cervicală inferioară, toracală și lombară inferioară;
- b. cervicală superioară, toracală inferioară și lombară;
- c. cervicală inferioară, toracală și lombară superioară;
- d. cervicală și toracală superioară.

**Fig. 20. Căile ascendențe:** 1. gir postcentral; 2. axonii neuronilor III (talamici); 3. talamus; 4. cortex cerebral; 5. mezencefal; 6. cerebel; 7. punte; 8. axonii deutoneuronilor; 9. nucleul gracilis; 10. nucleul cuneat; 11. bulb rahidian; 12. fascicul cuneat; 13. receptor articular de



\* Căile ascendențe (ale sensibilității; fig. 20)

### Căile sensibilității exteroceptive

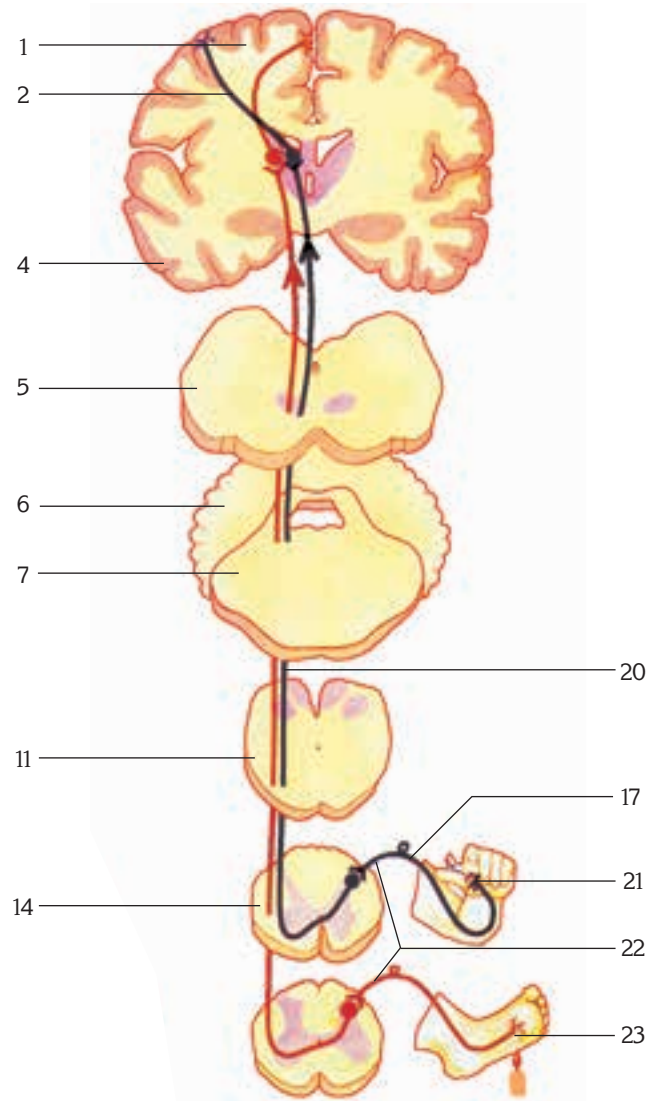
#### • Calea sensibilității termice și dureroase

Receptorii se găsesc în piele. Pentru sensibilitatea dureroasă, ca și pentru cea termică, receptorii sunt terminațiile nervoase libere.

Protoneuronul se află în ganglionul spinal. Dendrita lui este lungă și ajunge la receptorii, iar axonul pătrunde în măduvă.

Deutoneuronul se află în neuronii senzitivi din corin posterior al măduvei. Axonul lui trece în cordonul

întindere; 14. regiune cervicală; 15. fascicul gracilis; 16. receptor tactil; 17. dendritele protoneuronilor; 18. fus neuromuscular; 19. tract spinocerebelos dorsal; 20. tract spinotalamic lateral; 21. receptor pentru durere; 22. axonii protoneuronilor; 23. receptor termic.



lateral opus, unde formează fasciculul spinotalamic lateral, care, în traiectul său ascendent, străbate măduva și trunchiul cerebral, îndreptându-se spre talamus.

Al III-lea neuron se află în talamus. Axonul lui se proiectează pe scoarța cerebrală, în aria somestezică I din lobul parietal.

#### • Calea sensibilității tactile grosiere (protopatică)

În piele, receptorii sunt reprezentați de corpusculii Meissner și de discurile tactile Merkel.

Protoneuronul se află în ganglionul spinal. Dendrita acestui neuron, lungă, ajunge la nivelul receptorilor, iar axonul pătrunde pe calea rădăcinii posterioare în măduvă.

Deutoneuronul se află în neuronii senzitivi din corbul posterior.

Axonul acestor neuroni trece în cordonul anterior opus, alcătuind fasciculul spinotalamic anterior care, în traiectul său ascendent, străbate măduva, trunchiul cerebral și ajunge la talamus.

Al III-lea neuron se află în talamus. Axonul lui se proiectează în scoarța cerebrală, în aria somestezică I.

#### • Calea sensibilității tactile fine (epicritice)

Utilizează calea cordoanelor posterioare, împreună cu calea proprioceptivă kinestezică, cu care va fi descrisă.

### Căile sensibilității proprioceptive

#### • Calea sensibilității kinestezice

Sensibilitatea kinestezică (simțul poziției și al mișcării în spațiu) utilizează calea cordoanelor posterioare, împreună cu sensibilitatea tactilă epicritică.

Receptorii:

- pentru sensibilitatea tactilă epicritică, sunt aceiași ca și pentru sensibilitatea tactilă protopatică, însă cu câmp receptor mai mic;

- pentru sensibilitatea kinestezică, receptorii sunt corpusculii neurotendinoși ai lui Golgi și corpusculii Ruffini.

Protoneuronul se află în ganglionul spinal, a cărui dendrită, lungă, ajunge la receptorii. Axonul, de asemenea lung, pătrunde în cordonul posterior, formând la acest nivel fasciculul gracilis (Goll) și fasciculul cuneat (Burdach). Menționăm că fasciculul cuneat apare numai în măduva toracală superioară și în măduva cervicală. Aceste două fascicule, numite și fascicule spinobulbare, urcă spre bulb.

Deutoneuronul se află în nuclei gracilis și cuneat din bulb. Axonul celui de al II-lea neuron se încrucișează în bulb și formează decusația senzitivă, după

care devin ascendenți și formează lemniscul medial, care se îndreaptă spre talamus.

Al III-lea neuron se află în talamus. Axonul celui de al III-lea neuron se proiectează în aria somestezică I.

#### • Calea sensibilității proprioceptive de control al mișcării

Această cale este constituită din două tracturi:

- tractul spinocerebelos dorsal (direct);
- tractul spinocerebelos ventral (încrucișat).

Receptorii acestei căi sunt fusurile neuromusculare.

Protoneuronul este localizat în ganglionul spinal; dendrita ajunge la receptorii, iar axonul, pe calea rădăcinii posterioare, intră în măduvă, în substanța cenușie.

Deutoneuronul se află în neuronii senzitivi din corbul posterior al măduvei. Axonul celui de al II-lea neuron se poate comporta în două moduri:

- fie se duce în cordonul lateral de aceeași parte, formând fasciculul spinocerebelos dorsal (direct);
- fie ajunge în cordonul lateral de partea opusă, deci se încrucișează și formează fasciculul spinocerebelos ventral (încrucișat).

Ambele fascicule au un traiect ascendent, străbat măduva și ajung în trunchiul cerebral, unde se comportă în mod diferit:

- fasciculul spinocerebelos dorsal străbate numai bulbul și apoi, pe calea pedunculului cerebelos inferior, ajunge la cerebel;
- fasciculul spinocerebelos ventral străbate bulbul, puntea și mezencefalul și apoi, mergând de-a lungul pedunculului cerebelos superior, ajunge la cerebel.

### Căile sensibilității interoceptive

În condiții normale, viscerele nu reacționează la stimuli mecanici, termici, chimici, iar influxurile nervoase interoceptive nu devin conștiente. Numai în condiții anormale viscerele pot fi punctul de plecare al senzației dureroase.

Receptorii se găsesc în pereții vaselor și ai organelor, sub formă de terminații libere sau corpusculi lamelați.

Protoneuronul se găsește în ganglionul spinal; dendrita lui ajunge la receptorii, iar axonul pătrunde în măduvă.

Deutoneuronul se află în măduvă; axonii acestuia intră în alcătuirea unui fascicul și, din aproape în aproape, ajung la talamus.

Al III-lea neuron se află în talamus. Zona de proiecție corticală este difuză. Această cale este multisincaptică.

## \* Căile descendente (ale motricității; fig. 21)

### Calea sistemului piramidal

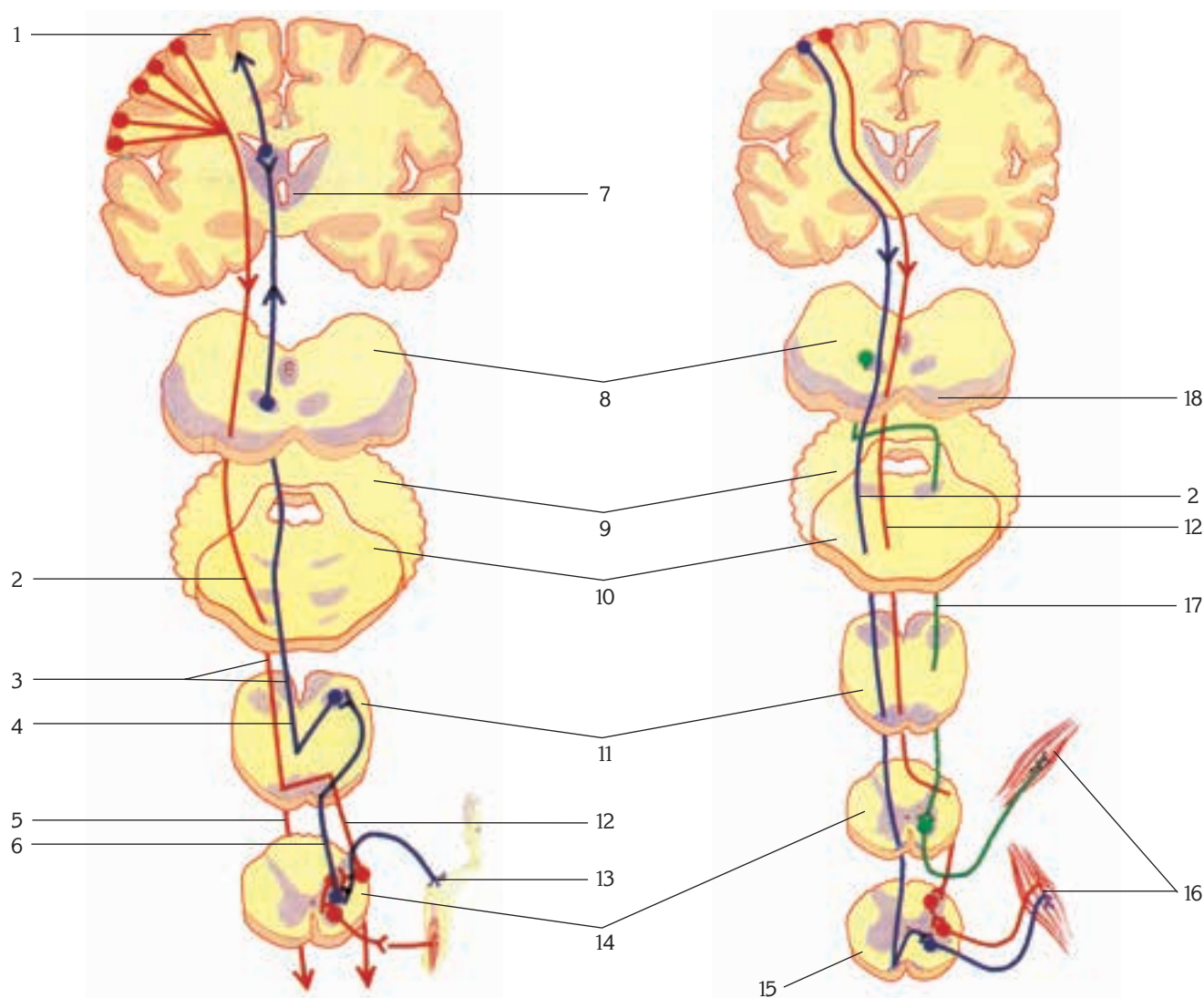
Își are originea în cortexul cerebral și controlează motilitatea voluntară.

Fasciculul piramidal (corticospinal) are origini corticale diferite: aria motorie, aria premotorie, aria motorie suplimentară și aria motorie secundară, suprapusă ariei senzitive secundare. Dintre cele aproximativ 1000 000 de fibre ale fasciculului piramidal, circa 700 000 sunt mielinizate.

Fibrele fasciculului piramidal străbat, în direcția lor descendantă, toate cele trei etaje ale trunchiului cerebral și, ajunse la nivelul bulbului, se comportă diferit:

- în jur de 75 % din fibre se încrucișează la nivelul bulbului (decusația piramidală), formând fasciculul piramidal încruzișat sau corticospinal lateral, care ajunge în cordonul lateral al măduvei;

• în jur de 25 % din fibrele fasciculului piramidal nu se încrucișează și formează fasciculul piramidal direct (corticospinal anterior), care ajunge în cordonul anterior de aceeași parte, fiind situat lângă fisura mediană. În dreptul fiecărui segment, o parte din fibre părăsește acest fascicul, se încrucișează și trec în cordonul anterior opus.



**Fig. 21. Căile descendente:** 1. cortexul cerebral; 2. fascicul piramidal (corticospinal); 3. fibre senzitive și motorii care se încrușișează în bulb; 4. fascicul cuneat; 5. fascicul corticospinal anterior; 6. fascicul cuneat; 7. talamus; 8. mezencefal; 9. cerebel; 10 puntea; 11. bulb rahidian; 12. fascicul corticospinal lateral; 13. impuls senzitiv de la piele; 14. regiunea cervicală; 15. regiunea lombară; 16. mușchi scheletici; 17. fascicul rubrospinal; 18. peduncul cerebral (mezencefal).

În traiectul lui prin trunchiul cerebral, din fibrele fasciculului piramidal se desprind fibre corticonucleare, care ajung la nucleii motori ai nervilor cranieni (similari cornului anterior al măduvei).

În concluzie, calea sistemului piramidal are doi neuroni:

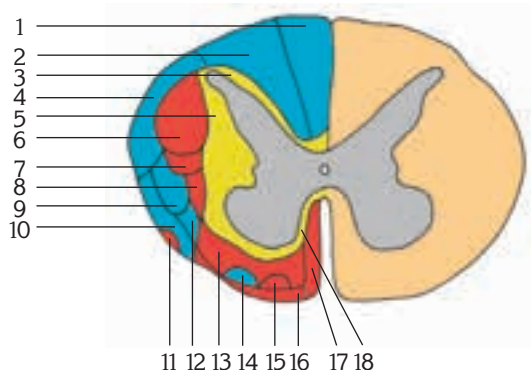
- un neuron cortical, central, de comandă;
- un neuron inferior, periferic sau de execuție, care poate fi situat în măduvă sau în nucleii motori ai nervilor cranieni.

### Calea sistemului extrapiramidal

Își are originea în etajele corticale și subcorticale și controlează motilitatea involuntară automată și semiautomată. Căile extrapiramidale corticale ajung la nucleii bazali (corpii striati). De la nucleii bazali, prin eferențele acestora (fibre strionigrice, striorubice și strioreticulate), ajung la nucleii din mezencefal (nucleul roșu, substanța neagră și formația reticulată), continuându-se spre măduvă prin fasciculele nigrospinale, rubrospinale și reticulospinale; de la nivelul nucleilor bulbari – olivari și vestibulari – se continuă cu fasciculele olivospinale și vestibulospinale (fig. 22).

Toate aceste fascicule extrapiramidale ajung, în final, la neuronii motori din cornul anterior al măduvei.

Prin căile descendente piramide și extrapiramidale, centrii encefalici exercită controlul motor voluntar (calea piramidală) și automat (căile extrapiramidale) asupra musculaturii scheletice. În acest mod sunt reglate tonusul muscular și activitatea motorie, fiind menținute postura și echilibrul corpului.



**Fig. 22. Măduva spinării:** 1. fascicul gracilis; 2. fascicul cuneat; 3. fascicul fundamental posterior; 4. fascicul spinocerebelos direct Flechsig; 5. fascicul fundamental lateral; 6. fascicul piramidal încrucișat; 7. fascicul rubrospinal; 8. fascicul vestibulospinal lateral; 9. fascicul spinotalamic lateral; 10. fascicul spinocerebelos încrucișat Gowers; 11. fascicul olivospinal; 12. fascicul spinotectal; 13. fascicul reticulospinal; 14. fascicul spinotalamic ventral; 15. fascicul tectospinal; 16. fascicul vestibulospinal ventral; 17. fascicul piramidal direct; 18. fascicul fundamental anterior.

### Nervii spinali

Nervii spinali conectează măduva cu receptorii și efectorii (somatici și vegetativi). Sunt în număr de 31 de perechi. În regiunea cervicală există 8 nervi cervicali (primul ieșe între osul occipital și prima vertebă cervicală), în regiunea toracală sunt 12 nervi, apoi 5 în regiunea lombară, 5 în sacrală și unul în regiunea coccigiană.

Nervii spinali sunt formați din două rădăcini:

- anteroară (ventrală), motorie;
- posterioară (dorsală), senzitivă, care prezintă pe traiectul ei ganglionul spinal.

Rădăcina anteroară conține axonii neuronilor somatomotori din cornul anterior al măduvei și axonii neuronilor visceromotori din jumătatea ventrală a cornului lateral.

Rădăcina posterioară (dorsală) prezintă pe traiectul său ganglionul spinal, la nivelul căruia sunt localizați atât neuronii somatosenzitivi, cât și neuronii viscerosenzitivi.

Neuronii somatosenzitivi au o dendrită lungă, care ajunge la receptorii din piele (exteroceptorii) sau la receptorii somatici profunzi din aparatul locomotor (proprioceptorii). Axonul lor intră în măduvă pe calea rădăcinii posterioare.

Neuronii viscerosenzitivi au și ei o dendrită lungă, care ajunge la receptorii din viscere (visceroreceptoři). Axonii lor pătrund pe calea rădăcinii posterioare în măduvă și ajung în jumătatea dorsală a cornului lateral al măduvei (zona viscerosenzitivă).

Rădăcinile anteroară și posterioară ale nervului spinal se unesc și formează trunchiul nervului spinal, care este mixt, având în structură și fibre somatomotorii, visceromotorii, somatosenzitive, viscerosenzitive.

Trunchiul nervului spinal ieșe la exteriorul canalului vertebral prin gaura intervertebrală. După un scurt traiect de la ieșirea sa din canalul vertebral, nervul spinal se desface în ramurile sale: ventrală, dorsală, meningială și comunicanta albă. Prin a cincea ramură, comunicanta cenușie, fibra vegetativă simpatică postganglionară intră în nervul spinal.

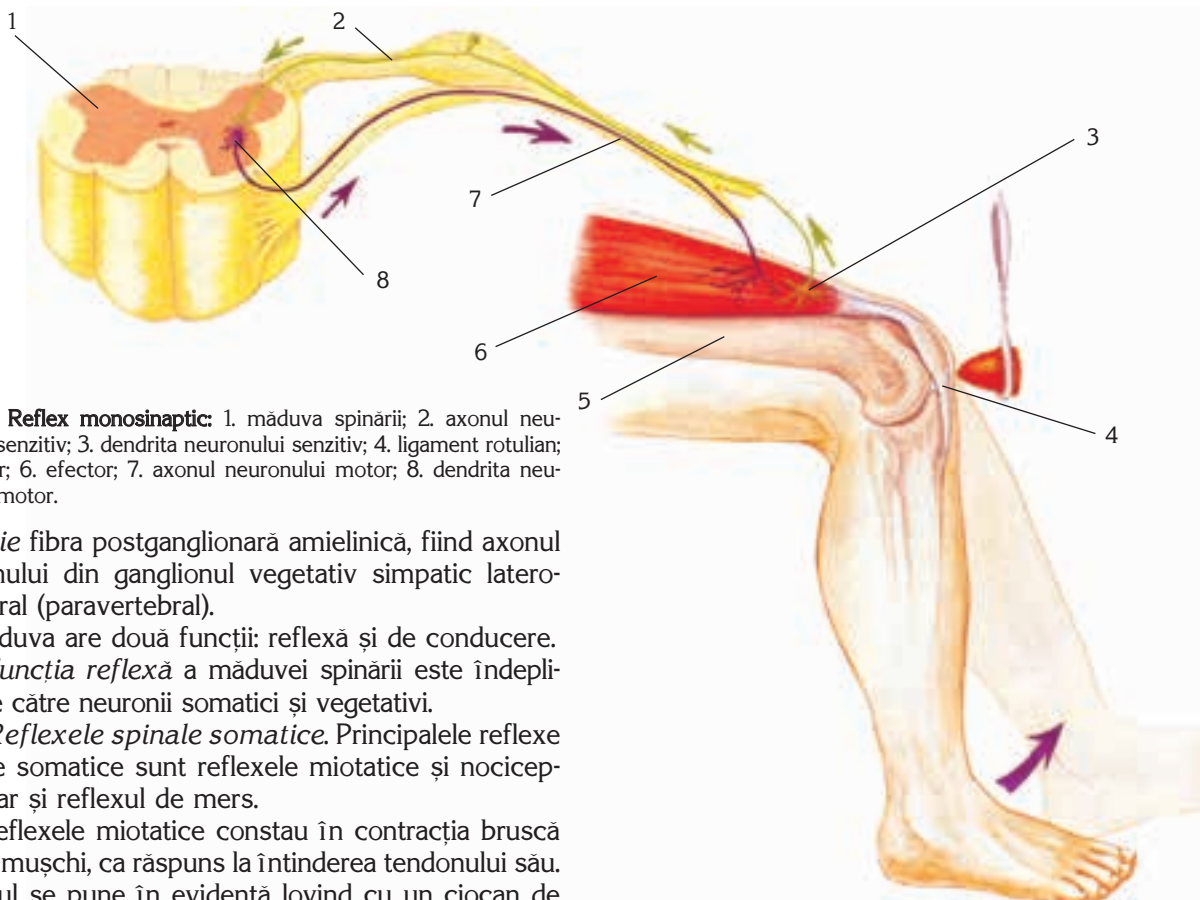
Ramurile ventrale, prin anastomozare între ele, formează o serie de plexuri: cervical, brahial, lombar, sacral.

În regiunea toracală, ramurile ventrale ale nervilor se dispun sub forma nervilor intercostali.

Ramura dorsală a nervului spinal conține, ca și ramura ventrală, atât fibre motorii, cât și fibre senzitive; se distribuează la pielea spotelui și la mușchii jgheaburilor vertebrale.

Ramura meningială a nervului spinal conține fibre senzitive și vasomotorii pentru meninge.

Ramurile comunicante: prin cea albă trece fibra preganglionară mielinică, cu originea în neuronul visceromotor din cornul lateral al măduvei, iar prin cea



**Fig. 23. Reflex monosinaptic:** 1. măduva spinării; 2. axonul neuronului senzitiv; 3. dendrita neuronului senzitiv; 4. ligament rotulian; 5. femur; 6. efector; 7. axonul neuronului motor; 8. dendrita neuronului motor.

cenusie fibra postganglionară amielinică, fiind axonul neuronului din ganglionul vegetativ simpatic latero-vertebral (paravertebral).

Măduva are două funcții: reflexă și de conducere.

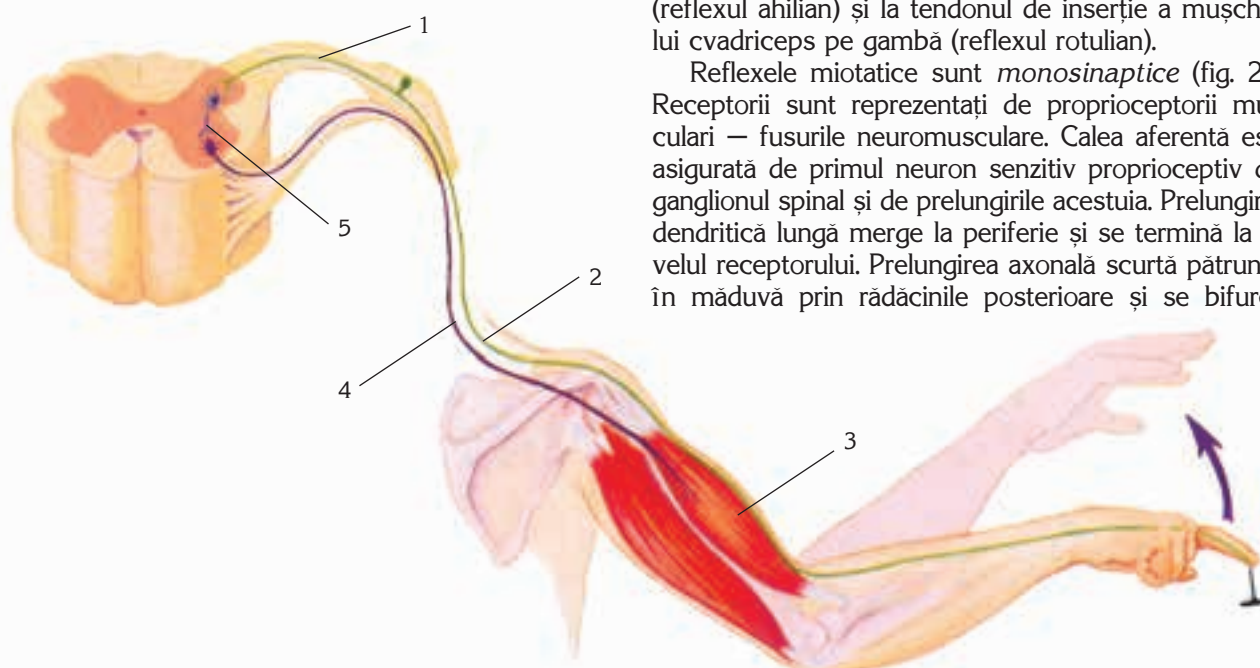
1. *Functia reflexă a măduvei spinării este îndeplinită de către neuronii somatice și vegetativi.*

a. *Reflexele spinale somatice.* Principalele reflexe spinale somatice sunt reflexele miotatice și nociceptive, dar și reflexul de mers.

- Reflexele miotatice constau în contracția bruscă a unui mușchi, ca răspuns la întinderea tendonului său. Reflexul se pune în evidență lovind cu un ciocan de cauciuc tendonul mușchiului. În mod curent, aceste

reflexe se cercetează la nivelul tendonului lui Ahile (reflexul ahilian) și la tendonul de inserție a mușchiului cvadriceps pe gambă (reflexul rotulian).

Reflexele miotatice sunt *monosinaptice* (fig. 23). Receptorii sunt reprezentați de proprioceptorii musculari — fusurile neuromusculare. Calea aferentă este asigurată de primul neuron senzitiv proprioceptiv din ganglionul spinal și de prelungirile acestuia. Prelungirea dendritică lungă merge la periferie și se termină la nivelul receptorului. Prelungirea axonală scurtă pătrunde în măduvă prin rădăcinile posterioare și se bifurcă.



**Fig. 24. Reflex polisinaptic:** 1. axonul neuronului senzitiv; 2. dendrita neuronului senzitiv; 3. efector; 4. axonul neuronului motor; 5. neuron de asociatie.

Oramificație face sinapsă cu neuronul motor din coarnele anterioare de aceeași parte, închizând arcul reflex miotatic, iar o altă ramificație face sinapsă cu al II-lea neuron proprioceptiv din coarnele posterioare, de unde pleacă fasciculele spinocerebeloase.

Centrul reflexului miotatic este chiar sinapsa dintre neuronul senzitiv și cel motor. Calea eferentă este axonul motor, iar efectorul, fibra musculară striată. Reflexele miotactice au rol în menținerea tonusului muscular și a poziției corpului.

- Reflexele nociceptive constau în retragerea unui membru ca răspuns la stimularea dureroasă a acestuia. Acestea sunt reflexe de apărare. Receptorii sunt localizați în piele și sunt mai ales terminații nervoase libere. Căile aferente sunt prelungiri (dendrite) ale neuronilor din ganglionul spinal. Centrii sunt *polisinaptici*, formați din neuroni senzitivi de ordinul al doilea, neu-

roni de asociere și neuroni motori. Calea eferentă este reprezentată de axonii neuronilor motori, iar efectorul este mușchiul flexor care retrage mâna sau piciorul din fața agentului cauzator al durerii.

Reflexele polisinaptice (fig. 24) prezintă proprietatea de a iradiia la nivelul sistemului nervos central, antrenând un număr crescut de neuroni la elaborarea răspunsului. Studiul legilor care guvernează fenomenul de iradiere a fost făcut de Pflüger.

**b. Reflexele spinale vegetative.** În măduva spinală se închid reflexe de reglare a vasomotoricității (reflexe vasoconstrictoare și vasodilatatoare), sudorale, pupildilatatoare, cardioacceleratoare, de mișcări, de defecație și sexuale.

**2. Functia de conducere a măduvei spinale** este asigurată de căile ascendente și descendente, prezente anterior, dar și de căi scurte, de asociere.

## Lucrări practice

### Demonstrarea unor reflexe osteotendinoase

- Pentru *reflexul rotulian* (patelar) stimulul este produs prin lovirea, cu un ciocan de cauciuc, a tendonului cvadricepsului femural, determinând extensia gambei pe coapsă; ilustrația este prezentată la reflexul monosinaptic (p. 24).

- Pentru *reflexul ahilian* se lovește tendonul lui Ahile al tricepsului sural atunci când membrul inferior este în unghi drept și gamba se sprijină pe un suport; se produc contracția tricepsului și extensia labei piciorului.

### Demonstrarea iradierii reflexelor medulare

Se ia o broască spinală (broască decapitată, cu centrii medulari intacți). După 10 min, pentru depășirea „socului spinal”, broască decapitată se suspendă pe un stativ cu o sărmă introdusă prin planșeul bucal. Stimulați pielea gambei, prin aplicarea unor bucăți de hârtie de filtru îmbibate cu acid sulfuric de concentrații diferite (0,1-0,3; 0,5; 0,7; 1 și 2%). După fiecare testare, spălați gamba cu apă și uscați-o prin tamponare cu hârtie de filtru. Se obțin reacții de răspuns tot mai ample, proporționale cu concentrația acidului sulfuric folosit, potrivit legilor lui Pflüger:

**Legea localizării.** La excitarea cu concentrația slabă de acid sulfuric (0,1-0,3%), se observă o ușoară flexie a labei piciorului.

**Legea unilateralității.** La concentrații de 0,5%, obținem flexia întregului membru inferior.

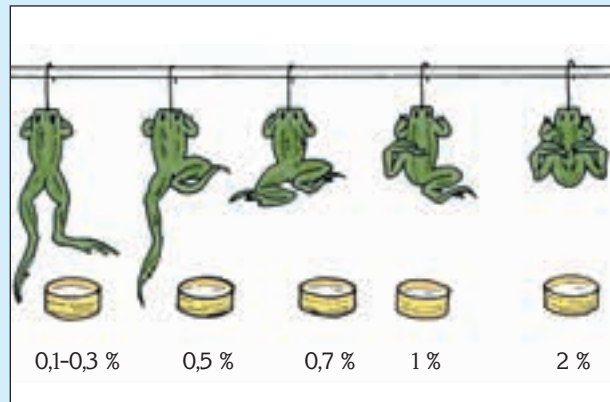
**Legea simetriei.** La 0,7%, se constată că broasca flectează puternic membrul inferior respectiv și, concomitent, flectează membrul inferior de partea opusă.

**Legea iradierii.** Utilizând o hârtie de filtru îmbibată cu acid sulfuric 1%, se obțin contracții ale tuturor extremităților.

**Legea generalizării.** La o concentrație de 2%, se produc convulsiuni generalizate ale musculaturii membrelor și trunchiului.

– În locul acidului se poate folosi, ca stimul, un curent de inducție, a cărui intensitate va fi crescută progresiv.

– Pe baza cunoștințelor despre funcția reflexă a măduvei spinale, explicați reacțiile broaștei spinale.



**CUVINTE CHEIE**

cale ascendentă, cale descendenta, nervi spinali, reflex miotatic, reflex nociceptiv, reflex monosinaptic, reflex polisinaptic

**TEME ȘI APLICAȚII**

**Găsiți răspunsul corect.**

Fasciculul piramidal are originea corticală în:  
a. arile motorii secundară și suplimentară; b. aria motorie; c. aria premotorie; d. în toate cele 4 arii corticale.

Prin căile descendențe, centrii encefalici exercită controlul motor asupra musculaturii scheletice:  
a. voluntar, prin căile extrapiramidale; b. automat, prin căile piramidele; c. voluntar și automat, prin căile intrapiramidale; d. voluntar, prin calea piramidală.

Trunchiul nervului spinal este: a. senzitiv; b. mixt; c. motor; d. toate răspunsurile sunt greșite.

Reflexele miotatice au rol în: a. dilatarea pupilei; b. mișcări; c. micșorarea pupilei (mioza); d. menținerea tonusului muscular și a poziției corpului.

**Encefalul**

Encefalul cuprinde trunchiul cerebral, cerebelul, diencefalul și emisferile cerebrale.

Ca și măduva, encefalul este acoperit de meninge cerebrale.

**Trunchiul cerebral**

Trunchiul cerebral (fig. 25) este format din trei etaje: bulb (măduva prelungită), puntea lui Varolio și mezencefalul. În trunchiul cerebral își au originea zece din cele 12 perechi de nervi cranieni. Bulbul, puntea și mezencefalul sunt sediul unor reflexe somatice și vegetative: salivator, de deglutiție, de vomă, tuse, strânat, masticator, cardioacceleratori, cardioinhibitori, de clipe, lacrimal, pupilare de acomodare și fotomotor.

**Nervii cranieni**

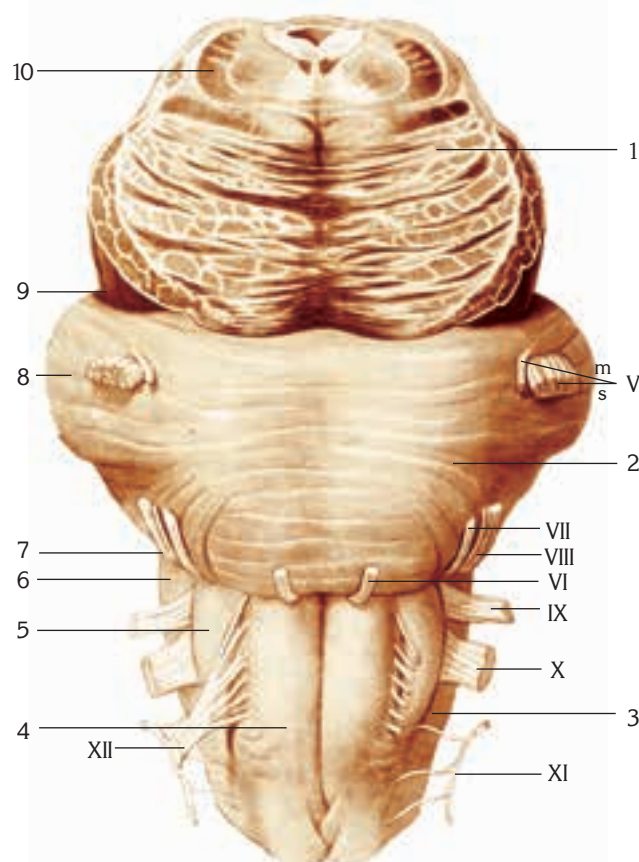
Fac parte din sistemul nervos periferic și sunt în număr de 12 perechi. Se deosebesc de nervii spinali prin aceea că nu au o dispoziție metamerică și nu au două rădăcini (dorsală și ventrală).

**Clasificarea nervilor cranieni**

*Nervii I, II și VIII* sunt *senzoriali*, conducând excitații olfactive (I), optice (II) și statuoacustice (VIII).

*Nervii III, IV, VI, XI, XII* sunt *motori*.

*Nervii V, VII, IX, X* sunt *nervi mici*.



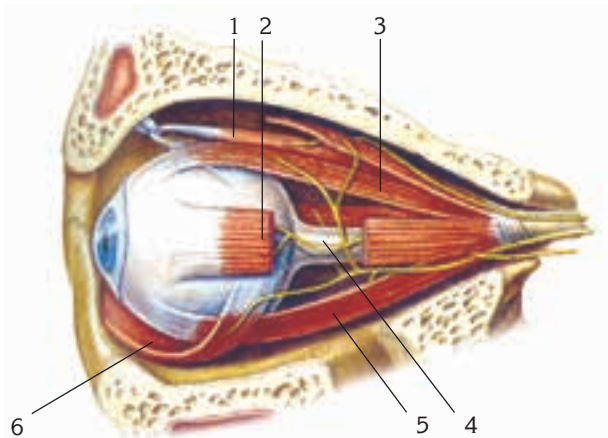
**Fig. 25. Trunchiul cerebral – față anterioară (ventrală):** 1. mezencefal; 2. punte; 3. bulb; 4. piramide bulbare; 5. oliva bulbară; 6. pedunclu cerebeloși inferiori; 7. sănt bulbo-pontin; 8. pedunculi cerebeloși mijlocii; 9. sănt ponto-mezencefalic; 10. pedunculi cerebeloși superiori. În cifre romane – originea aparentă a nervilor cranieni respectivi; m – fibre motorii; s – fibre senzitive.

Notăm, în plus, că nervii III, VII, IX, X au în structura lor și *fibre parasympatice* preganglionare, cu originea în nucleii vegetativi (parasympatice) ai trunchiului cerebral.

*Perechea I* de nervi cranieni – *nervii olfactivi* – au originea reală în celulele bipolare din mucoasa olfactivă. Sunt nervi senzoriali, care conduc informații legate de miros.

*Perechea II* de nervi cranieni – *nervii optici* – sunt compuși din axonii celulelor multipolare din retina, care formează nervul optic. Sunt nervi senzoriali.

*Perechea III* de nervi cranieni – *nervii oculomotori* – sunt nervi motori, care au și fibre parasympatice. Originea reală a fibrelor motorii se află în nucleul motor al oculomotorului din mezencefal, iar, pentru fibrele parasympatice, în nucleul accesori al nervului III, tot din mezencefal. Originea aparentă se află în spațiul dintre picioarele pedunculilor cerebrali. Fibrele motorii merg

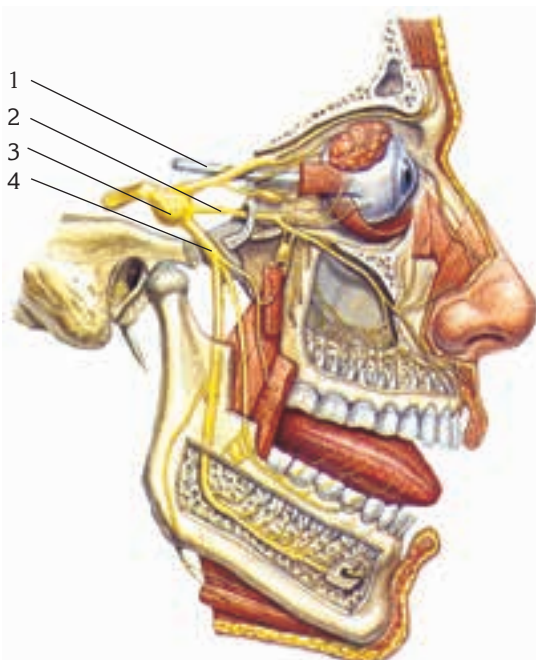


**Fig. 26. Nervii cranieni III, IV, VI:** 1. mușchiul oblic superior; 2. mușchiul drept intern; 3. mușchiul drept superior; 4. nervul optic; 5. mușchiul drept inferior; 6. mușchiul oblic inferior.

la mușchii drepti intern, superior și inferior și la oblicul inferior ai globului ocular, precum și la mușchiul ridicător al pleoapei. Fibrele parasimpatiche ajung la mușchiul sfincter al irisului și la fibrele circulare ale mușchiului ciliar (fig. 26).

**Perechea IV de nervi cranieni – nervii trohleari** – sunt nervi motori. Au originea reală în nucleul nervului, situat tot în mezencefal. Originea apparentă este pe fața posteroară a trunchiului cerebral, sub lama cvadrigemina. Fibrele inervează mușchiul oblic superior (vezi fig. 26).

**Perechea V de nervi cranieni – nervii trigemeni** – sunt nervi micști. Originea reală a fibrelor senzitive

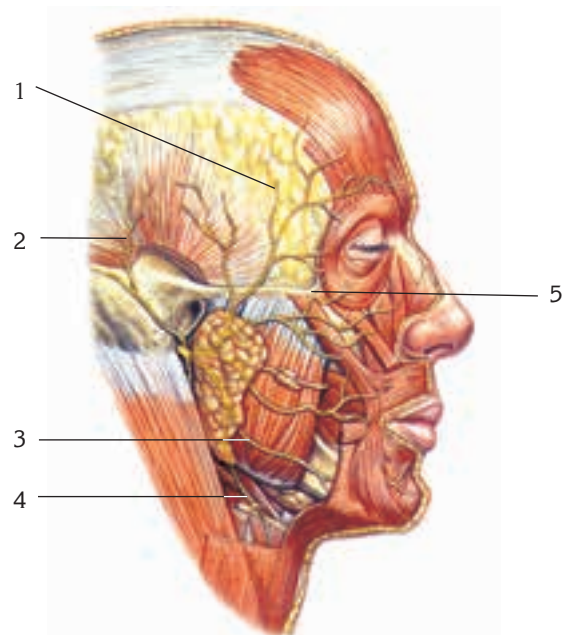


**Fig. 27. Nervul cranian V:** 1. ramura oftalmică; 2. ramura maxilară; 3. ganglionul trigeminal; 4. ramura mandibulară.

se găsește în ganglionul trigeminal situat pe traseul nervului. Acesta conține protoneuronul. Deutoneuronul fibrelor senzitive se află în nuclei trigeminali din trunchiul cerebral. Fibrele motorii au originea reală în nucleul motor al trigemenu lui din punte. Originea apparentă se află pe partea anteroară a punții. Fibrele senzitive se distribuie la pielea feței, iar cele motorii inervează mușchii masticatori. Din cele trei ramuri principale ale sale, cele oftalmică și maxilară sunt senzitive, iar cea mandibulară este mixtă.

**Perechea VI de nervi cranieni – nervii abducens** – sunt nervi motori. Au originea reală în nucleul motor al nervului abducens din punte. Originea apparentă se află în șanțul bulbo-pontin. Fibrele inervează mușchiul drept extern al globului ocular.

**Perechea VII de nervi cranieni – nervii faciali** – sunt nervi micști, care au și fibre parasimpatiche. Fibrele motorii au originea reală în nucleul motor din punte. Fibrele gustative ale nervului facial au originea în ganglionul geniculat de pe traiectul nervului, unde se găsește protoneuronul. Deutoneuronul se află în nucleul solitar din bulb.



**Fig. 28. Nervul cranian VII** se distribuie în regiunile: 1. temporală și frontală; 2. auriculară; 3. mandibulară; 4. cervicală; 5. zigomatică.

Fibrele parasimpatiche provin din doi nuclei: nucleul lacrimal și nucleul salivator superior, ambii găsindu-se în punte. Originea apparentă se găsește în șanțul bulbo-pontin. Fibrele motorii inervează mușchii mimici. Fibrele senzoriale culeg excitații gustative de la corpul limbii. Fibrele parasimpatiche inervează glandele lacrimale, submandibulare și sublinguale (fig. 28).

Perechea VIII de nervi cranieni — *nervii vestibulocolohleari* — sunt nervi senzoriali și sunt formați dintr-o componentă vestibulară, care are pe traseu ganglionul lui Scarpa, și o componentă cohleară, care are pe traiect ganglionul Corti. Ramura cohleară se îndreaptă spre nucleii cohleari din punte, iar cea vestibulară, spre nucleii vestibulari din bulb.

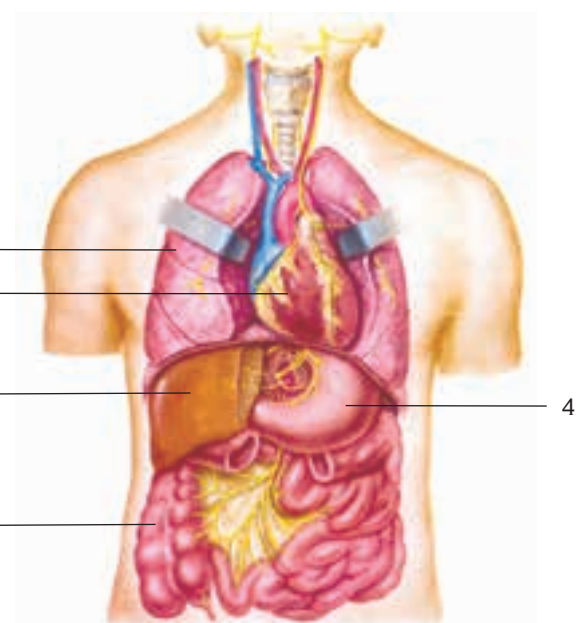
Perechea IX de nervi cranieni — *nervii glosofaringieni* — sunt nervi micști, care au și fibre parasimpatice. Originea reală a fibrelor motorii se găsește în nucleul ambiguu din bulb. Fibrele senzoriale (gustative) au primul neuron în ganglionii de pe traiectul nervului, iar deutoneuronul, în nucleul solitar din bulb. Fibrele parasimpatiche provin din nucleul salivator inferior din bulb. Originea aparentă se găsește în sănțul retroolivar. Fibrele motorii se distribuie mușchilor faringelui. Fibrele senzoriale culeg excitații gustative din treimea posterioară a limbii. Fibrele parasimpatiche ajung la glandele parotide (fig. 29).

Perechea X de nervi cranieni — *nervii vagi* sau *pneumogastrici* — sunt nervi micști, care au și fibre parasimpatiche. Originea reală a fibrelor motorii se află în nucleul ambiguu. Fibrele senzoriale au primul neuron în ganglionii de pe traiectul nervului, deutoneuronul aflându-se în nucleul solitar din bulb. Fibrele parasimpatiche provin din nucleul dorsal al nervului vag. Originea aparentă se află în sănțul retroolivar. Fibrele motorii inervează musculatura laringelui și faringelui. Fibrele senzoriale culeg sensibilitatea gustativă de la baza rădăcinii limbii. Fibrele parasimpatiche se distribuie organelor din torace și abdomen (fig. 30).

Perechea XI de nervi cranieni — *nervii accesori* sau *spinali* — sunt nervi motori. Sunt formați din două



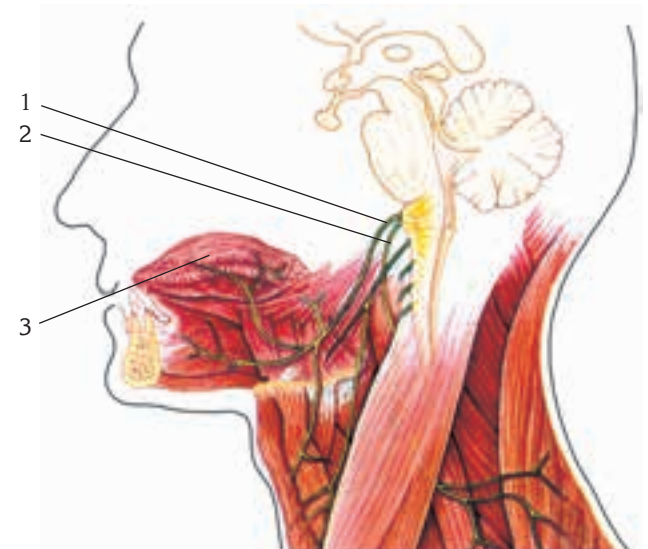
**Fig. 29. Nervul cranian IX:** 1. bulb; 2. parotidă; 3. artera carotidă; 4. limba.



**Fig. 30. Nervul cranian X:** 1. plămân; 2. inimă; 3. ficat; 4. stomac; 5. colon.

rădăcini: una bulbară, cu originea în nucleul ambiguu, și una spinală, cu originea în cornul anterior al măduvei cervicale. Distribuție: prin ramura internă care pătrunde în nervii vagi, fibrele ajung la mușchii laringelui, iar prin ramura externă, ajung la mușchii sternocleidomastoidian și trapez (fig. 31).

Perechea XII de nervi cranieni — *nervii hipoglosi* — sunt nervi motori. Au originea reală în nucleul motor al nervului situat în bulb. Originea aparentă se găsește în sănțul preolivar. Inervează musculatura limbii (vezi fig. 31).



**Fig. 31. Nervii cranieni XI, XII:** 1. nerv hipoglos; 2. nerv accesori; 3. limba.

**CUVINTE CHEIE**

nerv olfactiv, nerv optic, nerv oculomotor, nerv trochlear, nerv trigemen, nerv abducens, nerv facial, nerv vestibulocohlear, nerv glosofaringian, nerv vag, nerv accesori, nerv hipoglos

**TEME ȘI APLICATII**

**Asociații** perechile de nervi cranieni cu funcțiile acestora:

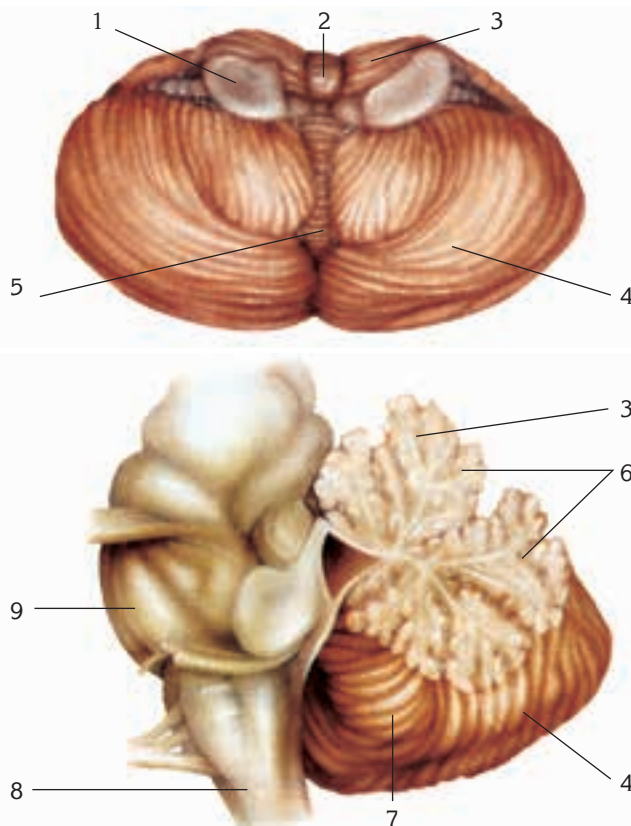
- |                         |                                               |
|-------------------------|-----------------------------------------------|
| 1. III, VII, IX, X      | a. senzitivi                                  |
| 2. V, VII, IX, X        | b. motori                                     |
| 3. III, IV, VI, XI, XII | c. micști                                     |
| 4. I, II, VIII          | d. motori sau micști cu fibre parasimpatiche. |

**Cerebelul**

Cerebelul ocupă fosa posterioară a craniului, fiind separat de emisferile cerebrale prin cortul cerebelului, excrescență a durei mater cerebrale. Este situat înăpoia bulbului și a punții, cu care delimită cavitatea ventriculului IV. Are formă unui fluture, prezintând o porțiune mediană, *vermisul*, și două porțiuni laterale, voluminoase, numite *emisfere cerebeloase*.

Cerebelul este legat de bulb, punte și mezencefal prin pedunculi cerebeloși inferiori, mijlocii și superioiri. Acești pedunculi conțin fibre aferente și eferente; cei mijlocii conțin numai fibre aferente.

Suprafața cerebelului este brăzdată de șanțuri paralele, cu diferite adâncimi. Unele sunt numeroase și superficiale, delimitând lamelele (foliile) cerebeloase, altele, mai adânci, care delimită lobulii cerebelului,



**Fig. 32. Lobulația cerebelului:** 1. peduncul cerebelos mijlociu; 2. vermis superior; 3. lob anterior; 4. lob posterior; 5. vermis inferior; 6. arborele vietii; 7. lob flocculonodular; 8. bulb rahidian; 9. punte.

iar altele foarte adânci, în număr de două, care delimită lobii cerebelului. Lobii sunt: anterior (paleocerebel), posterior (neocerebel) și flocculonodular (archicerebel) (fig. 32).

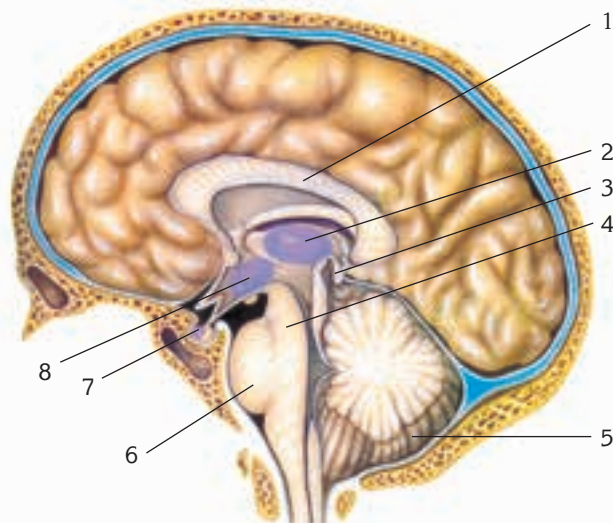
La exterior, se află un strat de substanță cenușie, care formează scoarța cerebelului. Scoarța cerebeloasă înconjoară substanță albă centrală, care trimite prelungiri în interior, dând, în ansamblu, aspectul unei coroane de arbore, de unde și numele de *arborele vietii*. În interiorul masei de substanță albă se găsesc zone de substanță cenușie, care formează nucleii cerebelului.

Extrirarea cerebelului produce astenie (scădere forței voluntare), astazie (tulburări ale ortostatismului) și atonie (diminuarea tonusului muscular).

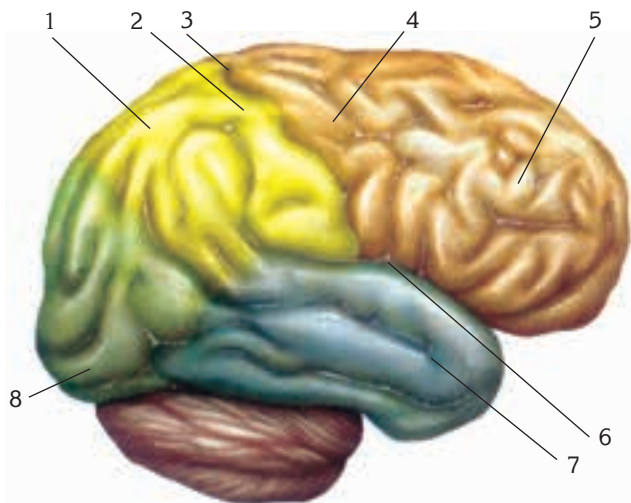
După câteva luni tulburările se atenuiază prin compensare corticală.

**Diencefalul**

Diencefalul (fig. 33) cuprinde: talamusul - relu (întrerupere sinaptică) pentru toate sensibilitățile, cu excepția celor olfactive, vizuale și auditive; metatalamusul,



**Fig. 33. Diencefalul:** 1. corpul calos; 2. talamus; 3. epifiza (glanda pineală); 4. mezencefal; 5. cerebel; 6. puntea; 7. hipofiza (glanda pituitară); 8. hipotalamus.

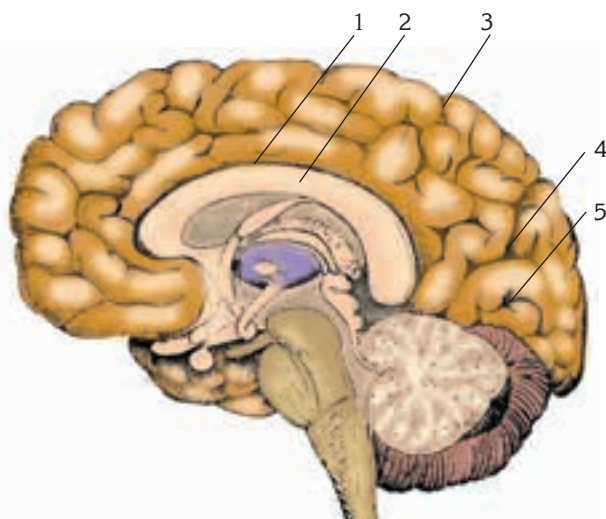


**Fig. 34. Fața laterală:** 1. lobul parietal; 2. gir postcentral; 3. șanțul central Rolando; 4. gir precentral; 5. lob frontal; 6. fisura laterală a lui Sylvius; 7. lob temporal; 8. lob occipital.

re-leu al sensibilităților vizuală și auditivă; hipotalamusul - centru superior de integrare, reglare și coordonare ale principalelor funcții ale organismului, printre care metabolismul intermediar, secreția endocrină, termo-reglarea, digestia prin centrii foamei, setei și sațietății, unele acte comportamentale, ritmul somn-veghe și.a; epitalamusul care include epifiza.

### Emisferele cerebrale

Emisferele cerebrale prezintă partea cea mai voluminoasă a sistemului nervos central. Sunt legate între ele prin comisurile creierului și în interior conțin ventriculii laterali, I și II. Activitatea mai complexă a membrului superior drept, precum și localizarea centrului



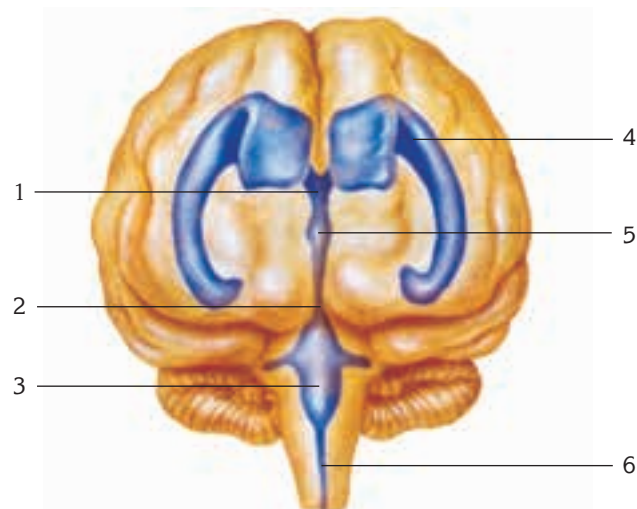
**Fig. 35. Fața medială:** 1. șanțul corpului calos; 2. corp calos; 3. șanțul central Rolando; 4. șanțul parieto-occipital; 5. scizura calcarină.

vorbirii în emisfera stângă determină asimetria de volum, emisfera stângă fiind mai dezvoltată la dreptaci.

Emisferele cerebrale prezintă trei fețe: laterală, medială și inferioară (bazală).

Pe *fata laterală* (fig. 34) se observă două șanțuri mai adânci: fisura laterală a lui Sylvius și șanțul central Rolando. Aceste șanțuri delimită patru lobi: lobul frontal, situat înaintea șanțului central; lobul parietal, deasupra scizurii laterale; lobul temporal, sub fisura laterală; lobul occipital, situat în partea posterioară.

Șanțurile mai puțin adânci împart lobii în giri.



**Fig. 36. Ventriculii creierului:** 1. orificiu interventricular; 2. apeduct mezencefalic (Sylvius); 3. ventriculul IV; 4. ventricul lateral; 5. ventricul III; 6. canal medular central (ependimă).

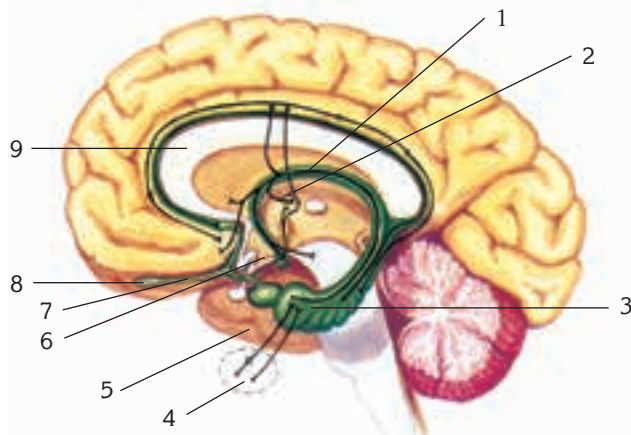
Pe *fata medială*, se observă șanțul corpului calos. În partea posterioară se află scizura calcarină, care este un șanț orizontal (fig. 35).

Pe *fata bazală* începe fisura laterală a lui Sylvius, care împarte această față în lob orbital, situat anterior de fisura laterală, și lob temporo-occipital, situat posterior de fisura laterală. La nivelul lobului orbital se remarcă un șanț cu direcție antero-posterioară, șanțul olfactiv, care adăpostește bulbul olfactiv (fig. 36).

Lateral de șanțul olfactiv se află șanțurile orbitare, dispuse sub forma literei „H”, între care se delimită giriile orbitale.

Lobul temporo-occipital prezintă șanțul hippocampului, șanțul colateral și șanțul occipito-temporal. Între acestea, se delimită trei giri: girul hippocampic și giriile occipito-temporale medial și lateral.

Ca și la cerebel, substanța cenușie este dispusă la suprafață, formând scoarța cerebrală, și, în profunzime, formând nucleii bazali (corpii striați). Substanța albă încingează ventriculii cerebrai I și II.



**Fig. 37. Sistemul limbic:** 1. fornix (trigonul cerebral); 2. nucleus talamicus; 3. hippocamp; 4. cortexul emisferelor cerebrale stângi; 5. cortexul emisferelor cerebrale drepte; 6. hipotalamus; 7. tract olfactiv; 8. bulb olfactiv; 9. corpul calos.

**Corpii striati** (nucleii bazali) reprezintă nuclei importanți ai sistemului extrapiramidal și sunt situați deasupra și lateral de talamus.

### Scoarța cerebrală

Reprezintă etajul superior de integrare a activității sistemului nervos.

**Substanța albă a emisferelor cerebrale** este formată din fibre de proiecție, comisurale și de asociere. Fibrele de proiecție unesc în ambele sensuri scoarța cu centrii subiacenți. Fibrele comisurale unesc cele două emisfere, formând corpul calos, fornixul (trigonul cerebral) și comisura albă anterioară. Fibrele de asociere leagă regiuni din aceeași emisferă cerebrală.

După cum știți, scoarța cerebrală cuprinde paleocortexul și neocortexul.

**Paleocortexul**, inclus în sistemul limbic, conține două straturi celulare și are conexiuni întinse cu analizatorul olfactiv, hipotalamusul, talamusul, epitalamusul și mai puțin cu neocortexul.

Cele mai importante componente ale sistemului limbic sunt calea olfactivă, formată din nervii olfactivi, și hipocampul.

Paleocortexul (fig. 37) ocupă o zonă restrânsă pe fața medială a emisferelor cerebrale. Este alcătuit numai din două straturi celulare și este sediul proceselor psihice afectiv-emoționale și al actelor de comportament instinctiv.

### TEME ȘI APLICATII

#### 1 Aflați răspunsul corect.

Pe fața medială a emisferelor cerebrale se pot observa: a. scizura calcarină; b. girii orbitari; c. săntul olfactiv; d. corpii striati.

#### 2 Găsiți răspunsul greșit.

Nucleii bazali primesc fibre de la: a. scoarța cerebrală; b. talamus; c. corpii striati; d. substanța neagră.

Fibrele comisurale formează: a. corpul calos; b. fornixul; c. nucleul roșu; d. comisura albă anterioară.

**Paleocortexul:** a. se află între diencefal și neocortex; b. are în componență calea olfactivă; c. conține centrii limbajului; d. formează un arc de cerc în jurul diencefalului.

**Neocortexul**, alcătuit din șase straturi celulare, prezintă sediul proceselor psihice superioare – activitatea nervoasă superioară – ANS. Curent, prin aceasta se înțeleg procesele care stau la baza memoriei, învățării, gândirii, creației etc.

**Funcțiile neocortexului** se grupează în: senzitive, asociative și motorii.

- **Funcțiile senzitive** se realizează prin segmentele corticale ale analizatorilor.

- **Funcțiile asociative** realizează percepția complexă a lumii înconjurătoare și semnificația diferitelor senzații.

- **Funcțiile motorii.** Emisferele cerebrale controlează întreaga activitate motorie somatică, voluntară și involuntară. Principalele structuri implicate în acest control sunt cortexul motor și nucleii bazali (corpii striati).

#### Reflexele necondiționate și condiționate

Reflexul necondiționat este înăscut și este caracteristic speciei (ex. reflexul alimentar, reflexul de apărat).

Reflexul condiționat este un răspuns „învățat” pe care centrii nervozi îl dau unui stimул inițial indiferent (fără importanță biologică). La apariția unui semnal absolut (cu importanță biologică), animalul de experiență răspunde printr-un reflex necondiționat. La un semnal indiferent, animalul nu dă nici un răspuns sau are o reacție de orientare. I.P. Pavlov a descoperit posibilitatea încărcării excitantilor indiferenți cu semnificații noi și transformarea lor în stimuli condiționali, prin:

- asociere – la administrarea unui stimул absolut (hrana) să se asocieze un stimул indiferent (sonor sau luminos);

- precesiune – stimулul indiferent să preceadă excitantul absolut;

- dominantă – animalul să fie flămând, astfel încât instinctul alimentar să fie dominant în timpul asocierei stimулilor;

- repetare – pentru formarea unui reflex condiționat sunt necesare 10 până la 30 de sesiuni de elaborare.

Pavlov a explicitat mecanismul elaborării RC pe baza apariției unor conexiuni între centrii corticali ai analizatorilor vizual sau auditiv și ariile corticale vegetative stimulate de excitantul absolut.

Reflexele conditionate, spre deosebire de cele înăscute, se închid la nivel cortical. Ele se sting dacă stimulul condițional nu este întârit din timp în timp prin cel absolut (inhibiție corticală).

Pavlov a arătat că la baza tuturor activităților nervoase stau două procese: excitația și inhibiția.

**Excitația** este procesul nervos activ care se manifestă prin inițierea unei activități sau amplificarea uneia preexistente.

**Inhibiția** este tot un proces activ care se manifestă prin diminuarea sau sistarea unei activități anterioare. Există inhibiție externă — necondiționată (supraliminară — de protecție și prin inducție negativă), determinată de stimuli din afara focarului cortical activ, și inhibiție internă — condiționată (de stingere, de întârziere și de diferențiere), care apare chiar în interiorul focarului cortical activ și este specifică scoartei cerebrale.

Ambele procese sunt extrem de mobile, putând iradia pe o suprafață corticală sau să se concentreze într-o zonă limitată.

Termen	Explicitare
Sistem nervos central (SNC)	Encefal și măduva spinării
Sistem nervos periferic (SNP)	Nervi, ganglioni și plexuri
Neuron de asociatie (interneuron)	Neuron multipolar localizat în întregime în SNC
Neuron senzitiv (neuron aferent)	Neuron care transmite impulsuri de la receptorii la SNC
Neuron motor (neuron eferent)	Neuron care transmite impulsuri de la SNC la un organ efector
Nerv	Asociere de fibre nervoase înconjurate de țesut conjunctiv; poate fi senzitiv, motor sau mixt
Nerv motor somatic	Nerv care stimulează contracția mușchilor scheletici
Nerv motor vegetativ	Nerv care reglează contracția musculaturii netede, a miocardului și secreția glandulară
Ganglion	Grup de corpi neuronali localizat în afara SNC
Nucleu	Grup de corpi neuronali localizați în SNC
Tract	Grup de fibre nervoase care leagă părți ale SNC

## TEME ȘI APlicații

### 1 Aflați răspunsul corect.

Neocortexul este: a. alcătuit din două straturi celulare; b. sediul proceselor psihice superioare; c. denumit și sistemul limbic; d. sediul actelor de comportament instinctiv.

Paleocortexul este centrul cortical al analizatorului: a. auditiv; b. vizual; c. olfactiv; d. cutanat.

### 2 Completați spațiile punctate cu termenii corespunzători.

Funcțiile neocortexului se grupează în ..... și .....

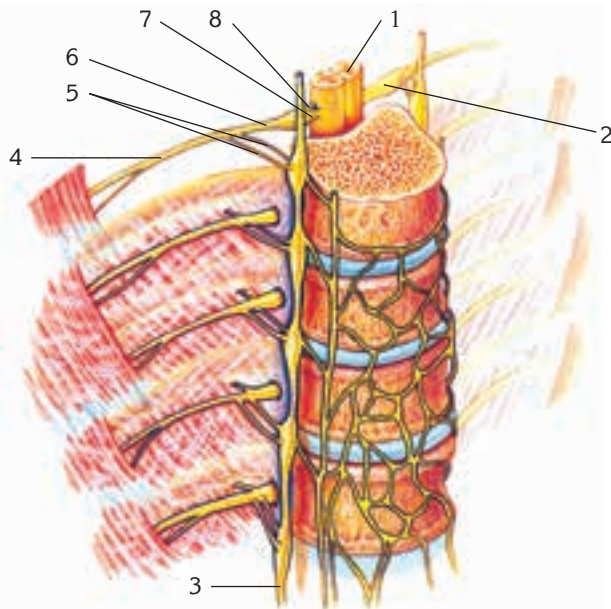
## Sistemul nervos vegetativ

### Centrii nervoși vegetativi și legătura lor cu efectorii

Centrii nervoși situați intranevraxial și extranevraxial, aflați în relație cu organele căror activitate o controlează, formează sistemul nervos vegetativ. În cadrul sistemului nervos vegetativ deosebim, structural și funcțional, un sistem nervos simpatic și unul parasimpatic. Cele mai multe organe primesc o inervare vegetativă dublă și antagonică. În alte organe, simpaticul și parasimpaticul exercită efecte de același tip, dar aceste efecte sunt diferite, cantitativ și calitativ. Există, de asemenea, organe asupra căror numai unul dintre sisteme are efect.

La baza activității sistemului nervos vegetativ stă reflexul, care se desfășoară pe baza arcului reflex vegetativ. Calea aferentă a arcului nervos vegetativ este asemănătoare cu aceea de la arcul reflex somatic. Neuronul viscero-aferent își are originea în ganglionii spinali sau în ganglionii extranevraxiali atașați nervilor cranieni. Dendrita lor ajunge la receptorii din organe sau vase (baroreceptori, presoreceptori, chemoreceptori), iar axonul pătrunde în nevraz, intrând în legătură cu centrul vegetativ (simpatic sau parasimpatic).

Calea eferentă a reflexului vegetativ se deosebește fundamental de cea a reflexului somatic datorită existenței unor ganglioni vegetativi latero-vertebrați, în cazul sistemului simpatic, sau juxtaviscerali și intramurali, în cazul sistemului parasimpatic. La nivelul ganglionilor, are loc sinapsa între axonul neuronului vegetativ preganglionar, prevăzut cu teacă de mielină, și neuronul vegetativ postganglionar, al cărui axon nu are teacă de mielină. Axonul neuronului postganglionar formează fibra postganglionară, care ajunge la organul efector vegetativ (mușchi neted sau glandă). Sistemul nervos vegetativ formează, la nivelul



**Fig. 38. Componentele nervului spinal:** 1. măduva spinării; 2. ganglion spinal; 3. lanț ganglionar paravertebral; 4. nerv spinal; 5. ramuri comunicante; 6. trunchiul nervului spinal; 7. rădâcina anterioară; 8. rădâcina posterioară.

diferitelor viscere, plexuri vegetative mixte, simpatico-parasimpatiche.

Centrii sistemului simpatice se află în coarnele laterale ale măduvei toracale și lombare superioare. Centrii sistemului parasimpatice sunt situați atât în nucleii parasimpatici din trunchiul cerebral, cât și în măduva sacrală S2-S4, unde se descrie nucleul parasimpatetic pelvian.

#### Căile sistemului nervos vegetativ

Simpaticul își are căile lui proprii, reprezentate de lanțurile simpatice paravertebrale (latero-vertebrale). Parasimpaticul cranian folosește calea unor nervi cranieni, III, VII, IX, X, iar parasimpaticul sacral pe cea a nervilor pelvici.

Lanțurile simpatice paravertebrale (latero-vertebrale) sunt două lanțuri de ganglioni situati de-o parte și de alta a coloanei vertebrale. Ganglionii latero-vertebrai sunt legați și cu nervii spinali prin ramuri comunicante.

În cazul sistemului simpatice, sinapsa între fibrele pre- și postganglionare are loc în ganglionii latero-vertebrali, aparținând lanțurilor paravertebrale. Deoarece acești ganglioni sunt foarte aproape de măduvă, fibrele preganglionare este scurtă, în timp ce fibra postganglionară este lungă.

În cazul sistemului parasimpatetic, sinapsa între fibra preganglionară și cea postganglionară se face în ganglionii juxtaviscerali (aproape de viscer) sau intramurali (aflați chiar în peretele organului), cum sunt

plexurile din pereții tubului digestiv.

În cazul parasimpaticului, fibra preganglionară este lungă, în timp ce fibra postganglionară este scurtă, fiind foarte aproape de organul respectiv.

La ambele sisteme, între fibra preganglionară și cea postganglionară se eliberează același mediator chimic: acetilcolina.

La sistemul simpatetic, la capătul periferic al fibrei postganglionare, acolo unde aceasta ia contact cu organul efector, se eliberează noradrenalină, iar în cazul parasimpaticului, acetilcolina.

Prin controlul asupra miocardului, musculaturii netede și glandelor, SNV coordonează activitatea viscerelor și a vaselor sanguine. Este vorba, aşadar, despre efectori care nu sunt, în mod obișnuit, sub control voluntar.

Arcul reflex vegetativ are aceleași componente cu cel somatic; diferența constă în modul în care este alcătuită calea eferentă.

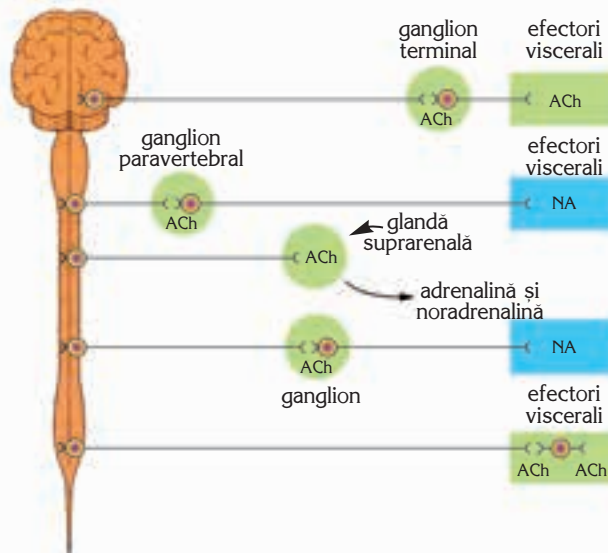
Aceasta cuprinde doi neuroni. Primul are corpul neuronal situat în substanța cenușie medulară sau cerebrală, iar axonul său face sinapsă cu cel de al doilea neuron într-un ganglion vegetativ. Primul neuron se numește preganglionar, iar cel de al doilea – postganglionar.

Originea fibrelor preganglionare și localizarea ganglionilor vegetativi ajută la diferențierea celor două componente ale SNV: simpatică și parasimpatică.

#### Comparație între SNV simpatic și cel parasimpatic

Caracteristica	SNV simpatic	SNV parasimpatic
Originea fibrelor preganglionare	Zonele toracică și lombară ale măduvei spinării	Trunchi cerebral și zona sacrală a măduvei spinării
Localizarea ganglionilor	Lanțurile paravertebrale	Ganglioni terminali în interiorul (intramurali) sau în apropierea efectorilor (juxtaviscerali)
Distribuția fibrelor postganglionare	În întregul organism	Limitată, în principal, la cap și viscere

Componenta simpatică activează organismul pentru luptă și apărare, mai ales prin eliberarea de noradrenalină din fibrele postganglionare și de adrenalina din medulosuprarenală. Componenta parasimpatică produce, cel mai adesea, efecte antagoniste simpaticului, prin eliberarea din fibrele postganglionare a acetilcolinei. Acțiunile celor două componente trebuie echilibrate pentru menținerea homeostaziei.

**Fig. 39. Neurotransmițătorii SNV:**

- sinaptele care folosesc noradreinalină NA (norepinefrină) și/sau adrenalină (epinefrină) se numesc adrenergice;
- sinaptele care folosesc acetilcolină Ach se numesc colinergice.

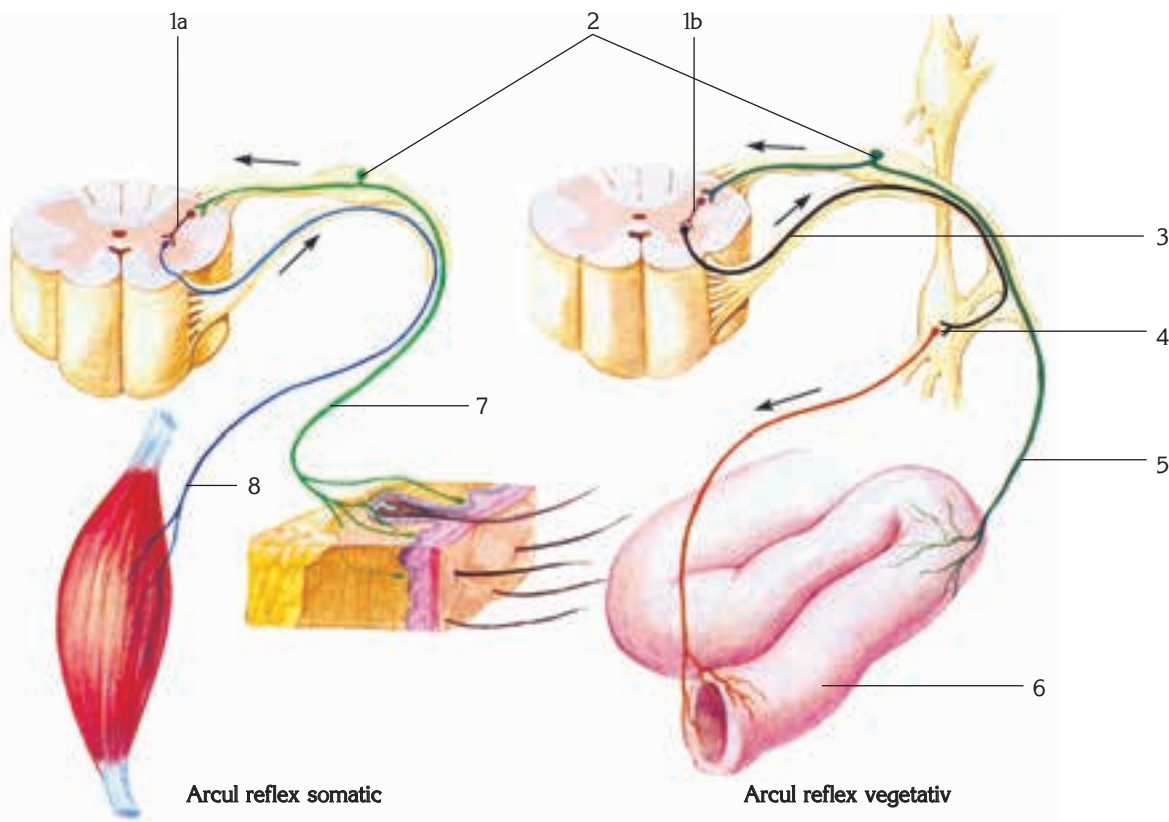
Există și un număr foarte mic de fibre postganglionare simpatice care eliberează acetilcolină (Ach).

Există și fibre postganglionare care nu eliberează nici Ach, nici noradreinalină; acestea au sinapse non-colinergice, nonadrenergice, eliberând alte substanțe, precum monoxidul de azot (fig. 39).

Majoritatea viscerelor sunt prevăzute cu inervatie dublă, simpatică și parasimpatică, situație în care cele două sisteme pot acționa antagonist (de exemplu, reglarea diametrului pupilar), complementar (de exemplu, reglarea secreției salivare) sau cooperant (de exemplu, la nivelul aparatului reproducător sau în mișcări) (vezi fig. 41).

Există și câteva organe care nu sunt prevăzute cu inervatie parasimpatică: medulosuprarenale, glandele sudoripare, mușchii erectori ai firelor de păr sau majoritatea vaselor sangvine. În acest caz, reglarea activității se face prin creșterea sau scăderea ratei de stimulare simpatică a structurii respective.

Sistemul simpatoadrenal intervine, de asemenea, și în termoreglare.

**Fig. 40. Comparație între arcurile reflexe somatice și cele vegetative:** 1 a. neuron de asociere; 1 b. neuron de asociere (între axonii neuronilor viscerosenzitivi din 1/2 posterioară a cornului lateral și dendritele neuronilor visceromotori din 1/2 anterioară); 2. ganglion al rădăcinii posterioare; 3. neuron preganglionar; 4. ganglion vegetativ; 5. neuron sensitiv; 6. viscere; 7. neuron sensitiv; 8. neuron motor.

### Efectele stimulării SNV asupra diferitelor organe

Organul efector	Efectul stimulării simpatice	Efectul stimulării parasimpatice
Ochi Iris (mușchi dilatator pupilar) Iris (mușchi constrictor pupilar) Mușchi ciliar	Dilatarea pupilei (midriază) Nu are efect Relaxare (pentru vederea la distanță)	Nu are efect Constricția pupilei (mioză) Contractie (pentru vederea de aproape)
Glande Lacrimală Sudoripară Salivare  Gastrice Intestinale Medulosuprarenală	↓ secreția + secreția ↓ secreția – determină secreție salivară vâscoasă ↓ secreția Nu are efect + secreția hormonală	+ secreția + secreția la nivel palmar ↑ secreția – determină secreție salivară apoasă + secreția + secreția Nu are efect
Cord Frecvență Conducere Forță de contracție	↑ ↑ ↑	↓ ↓ Nu are efect
Vase sanguine	În principal, vasoconstricție; afectează majoritatea vaselor (arteriole din tegument, viscere și parțial din mușchii striați)	Dilatație în câteva teritorii vasculare
Plămâni Arbore bronșic Glande mucoase	Dilatație - secreția	Constricție + secreția
Tract gastrointestinal Motilitate Sfinctere	- mișcarea + închiderea	+ mișcarea relaxează sfincterele (de cele mai multe ori)
Ficat	+ glicogenoliza	Nu are efect
Pancreas	- secreția exocrină	+ secreția exocrină
Splină	+ contracția	Nu are efect
Tract urinar	reduce debitul urinar și secreția de renină; determină contracția sfincterului vezical intern	contractă mușchiul detrusor vezical; relaxează sfincterul vezical intern

**Legendă:** - inhibă; + stimulează; ↓ scade; ↑ crește.

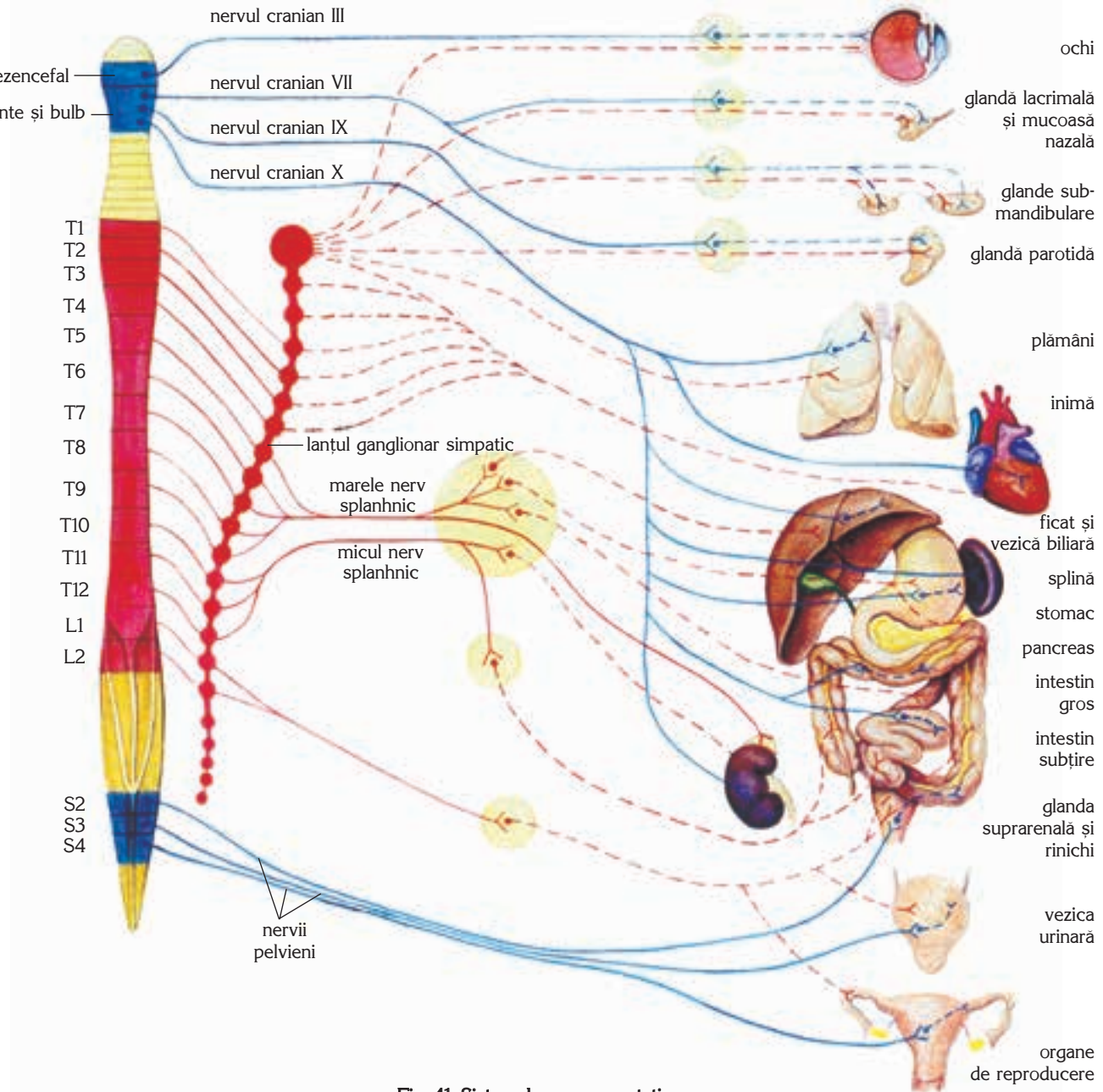


Fig. 41. Sistemul nervos vegetativ.

## Noțiuni elementare de igienă și patologie

### Meningita

Inflamația meningeelor de la nivel spinal sau cerebral. Poate avea multiple etiologii, bacteriene sau virale.

### Encefalita

Boala inflamatorie acută a creierului, determinată de prezența unor virusuri la nivelul sistemului nervos central, sau printr-o reacție de hipersensibilitate inițiată de un virus sau de o proteină străină organismului. Se caracterizează prin disfuncții cerebrale extinse și grave.

### Hemoragile cerebrale

Grup de afecțiuni cerebrale determinate de sângerearea la nivelul țesutului cerebral, în spațiile epidural, subdural sau subarahnoidian. Rezultă, de obicei, prin ruperea unui vas ateromatos, la o persoană ce suferă de hipertensiune arterială. Mult mai rar se poate datora ruperii unui anevrism congenital sau unei malformații congenitale. Ele mai pot să se constituie și ca urmare a unor traumatisme.

Afecțiuni cu mortalitate ridicată, reprezentă urgențe medico-chirurgicale; chiar dacă hemoragia este oprită

și săngele drenat, pacienții pot rămâne cu sechele neurologice mari.

### Comă

Reprezintă acea stare clinică a unui pacient în care acesta nu poate fi trezit și nu răspunde la nici o categorie de stimuli. Aplicarea repetată a unor simuli provoacă cel mult reflexe primitive de apărare. Dacă starea de comă este profundă, pot lipsi și reflexele cu sediul în trunchiul cerebral, ca și cele miotatice.

Are multiple cauze care implică disfuncții la nivelul emisferelor cerebrale, diencefalului și punții. Dintre cau-

ze, cele mai frecvente sunt: traumatismele cerebrale, hemoragile cerebrale sau afecțiuni cerebrale difuze sau metabolice.

### Convulsiiile

Sunt de două tipuri: izolate, nerecurențe și se manifestă doar în anumite situații (ex. boli febrile, traumatisme craniene), sau epilepsia, boală cronică, recurență, caracterizată prin atacuri cu debut brusc, cu pierderea conștiinței, cu activitate motorie necontrolată și caracteristică, precum și cu fenomene senzoriale. Este determinată de stimularea excesivă a celulei nervoase.

## Autoevaluare

### 1 Aflați răspunsul corect:

Calea aferentă din compoziția arcului reflex face legătura între: a. efector și centrii nervoși; b. centrii nervoși și efector; c. efector și receptor; d. receptor și centrii nervoși.

Meningele cerebrale cuprind trei membrane, astfel: a. frontală, parietală și viscerală; b. parietală, arahnoidă și temporală; c. dura mater, subdurală și pia mater; d. dura mater, arahnoidă și pia mater.

### 2 Găsiți răspunsul greșit:

Trunchiul cerebral este format din: a. bulbul rahidian; b. cerebel; c. puntea lui Varolio; d. pedunculii cerebrali.

Talamusul este stație de întreupere sinaptică pentru căile sensibilității: a. vestibular; b. olfactive; c. tactile; d. gustative.

### 3 Stabiliti dacă enunțurile legate prin conjuncția „deoarece“ sunt adevărate sau false; în cazul în care considerați că sunt adevărate, determinați dacă între ele există sau nu o relație de cauzalitate.

Hipotalamusul reprezintă centrul superior de integrare, reglare și coordonare a principalelor funcții ale organismului, *deoarece* este componenta de bază a mezencefalului.

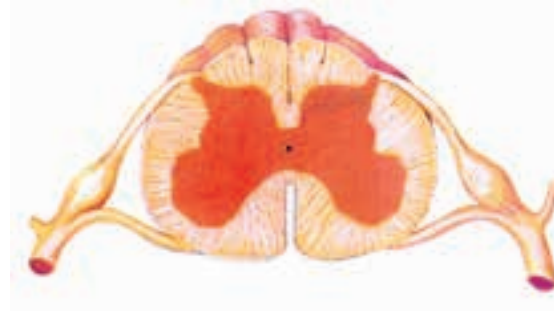
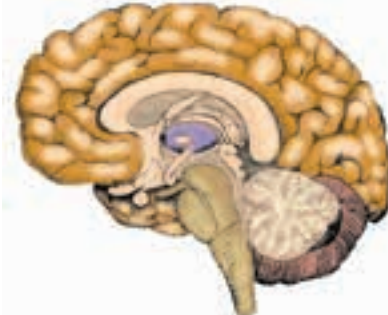
Paleocortexul este sediul actelor de comportament instinctiv, *deoarece* este alcătuit din două straturi de celule.

Cunoștințele se dobândesc în cursul existenței prin învățare, *deoarece* nu sunt ereditare.

### 4 Folosind cunoștințele despre nervii cranieni, încercați să le sistematizați sub forma unui tabel, potrivit modelului de mai jos:

Numărul perechii	Denumirea	Originea		Funcția	Distribuția	Dacă are componentă parasimpatică
		reală	aparentă			

### 5 Încercați să identificați și să denumiți cât mai multe dintre structurile care pot fi observate pe imaginile de mai jos:



## 2. Analizatorii

Analizatorii sunt sisteme morfofuncționale prin intermediul cărora, la nivel cortical, se realizează analiza cantitativă și calitativă a stimulilor din mediul extern și intern, care acționează asupra receptorilor.

Excitațiile propagate pe căile senzitive determină, în ariile corticale, formarea de senzații.

Fiecare analizator este alcătuit din trei segmente: periferic, intermediar și central.

**Segmentul periferic** (receptorul) este o formațiune specializată, care poate percepe o anumită formă de energie din mediul extern sau intern, sub formă de stimuli.

**Segmentul intermediar** (de conducere) este format din căile nervoase prin care impulsul nervos este transmis la scoarța cerebrală. Căile ascendente sunt directe și indirekte.

Pe calea directă, cu sinapse puține, impulsurile sunt conduse rapid și proiectate într-o arie corticală specifică fiecărui analizator, iar pe calea indirectă (sistemul reticular ascendent activator), impulsurile sunt conduse lent și proiectate cortical, în mod difuz și nespecific.

**Segmentul central** este reprezentat de aria din scoarța cerebrală la care ajunge calea de conducere și la nivelul căreia impulsurile sunt transformate în senzații specifice.

### Analizatorul cutanat

#### Pielea

Pielea este un imens câmp receptor, datorită numeroaselor și variatelor terminații ale analizatorului cutanat care informează centrii nervosi superiori asupra proprietăților și fenomenelor cu care organismul vine în contact.

În piele se găsesc receptorii tactili, termici, dure-roși, de presiune și pentru vibrații.

Pielea constituie învelișul protector și sensibil al organismului și se continuă, la nivelul orificiilor naturale ale organismului, cu mucoasele. Este alcătuită, de la suprafață spre profunzime, din trei straturi: epidermul, aflat în contact direct cu mediul extern, dermul și hipodermul sau țesutul subcutanat (fig. 42).

**Epidermul** este un epiteliu pluristratificat keratinizat. Profund, prezintă stratul germinativ, iar superficial, stratul cornos.

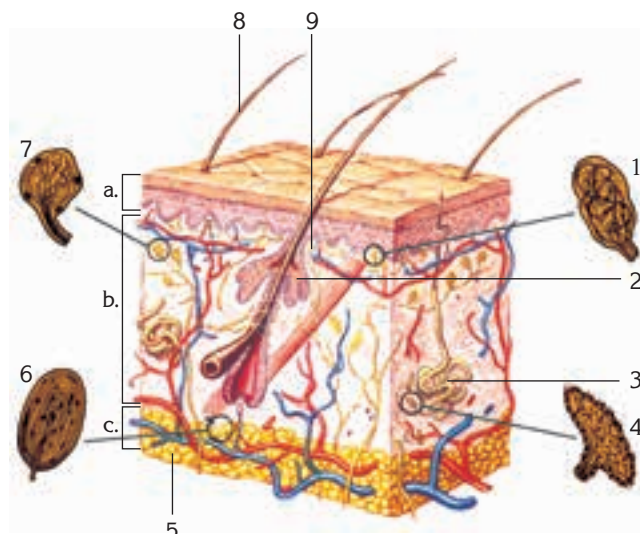
În epiderm nu pătrund vase, acesta fiind hrănit prin osmoză din lichidul intercelular. Epidermul conține, însă, terminații nervoase libere.

**Dermul** este o pătură conjunctivă densă, în care se găsesc vase de sânge și limfatice, terminații nervoase și anexe cutanate (firele de păr și canalele glandelor

exocrine). Este format dintr-un strat spre epiderm, numit dermul papilar, și un strat spre hipoderm, numit dermul reticular.

În stratul papilar se află papilele dermice, care sunt niște ridicături tronconice. Pe suprafața degetelor, papilele sunt mai evidente și formează niște proeminențe numite creste papilare, a căror întipărire dă amprente, cu importanță în medicina legală și în criminalistică.

Stratul reticular este constituit din fibre de colagen și fibre elastice formând fascicule groase. Elementele celulare sunt relativ rare.



**Fig. 42. Pielea și receptorii cutanati:** a. epiderm; b. derm; c. hipoderm; 1. corpuscul Meissner; 2. glandă sebaceă; 3. glandă sudoripare; 4. corpuscul Ruffini; 5. țesut adipos; 6. corpuscul Vater-Pacini; 7. corpuscul Krause; 8. fir de păr; 9. terminație nervoasă liberă.

**Hipodermul** este alcătuit din țesut conjunctiv lax, cu un număr variabil de celule adipose. În hipoderm se află bulbii firului de păr, glomerulii glandelor sudoripare și corpusculii Vater-Pacini.

#### Receptorii cutanati

În piele există terminații libere și încapsulate.

**Terminații libere** sunt arborizații dendritice ale neuronilor senzitivi din ganglionii spinali, distribuite printre celulele epidermului.

Există fibre nervoase care se termină sub forma unui coșuleț în jurul unor celule epiteliale și care constituie discurile tactile Merkel, care recepționează stimuli tactili.

**Terminații încapsulate.** În hipoderm se găsesc corpusculii pentru sensibilitatea tactilă, corpusculii Vater-Pacini, cei mai mari corpusculi.

În derm se găsesc corpusculii Meissner, Krause și Ruffini pentru sensibilitatea tactilă.

Corpusculii Ruffini sunt considerați și receptori pentru cald, iar corpusculii Krause - pentru rece.

Pielea este sediul receptorilor pentru mai multe tipuri de sensibilități. Ei reprezintă segmentele periferice a cel puțin trei tipuri de analizatori: tactil, termic și dureros.

*Receptorii tactili* fac parte din categoria mecano-receptorilor, fiind stimulați de deformări mecanice. Sunt localizați în derm și sunt mai numeroși în tegumentele fără păr. Prin intermediul acestor receptori se pot genera senzații tactile, de presiune sau vibratorii. Cei cu localizare în partea superioară a dermului reperționează atingerea (corpusculi Meissner, discurile Merkel), iar cei situați mai profund, presiunea (corpusculii Ruffini).

Tot în profunzime se află corpusculii Pacini, care se adaptează foarte rapid și reperționează vibrațiile. Lor li se adaugă terminațiile nervoase libere, care pot detecta atingerea și presiunea. Corpusculii Golgi-Mazzoni sunt o varietate a corpusculilor Vater-Pacini, mai mici, localizați în hipodermul pulpei degetelor.

*Receptorii termici* sunt terminații nervoase libere, cu diametrul mic și nemielinizate. Există două tipuri: cei care trimit impulsuri atunci când temperatura tegumentului scade – receptori pentru rece – și cei care trimit impulsuri atunci când temperatura cutanată crește – receptori pentru cald. Receptorii pentru rece îi depășesc numeric pe cei pentru cald. Temperaturile extreme stimulează și receptorii pentru durere (algoreceptori).

*Receptorii pentru durere* sunt, în principal, terminații nervoase libere, însă toți receptorii cutanați pot transmite impulsuri care pot fi interpretate ca durere dacă sunt stimulați excesiv. Receptorii pentru durere, stimulați de trei categorii de factori – mecanici, termici și chimici –, se adaptează puțin sau deloc în prezența stimулului. Mai mult, persistența stimulu lui poate duce la creșterea în intensitate a senzației.

#### Câmpul receptor și acuitatea senzorială

Câmpul receptor al unui neuron implicat în sensibilitatea cutanată este aria tegumentară a cărei stimulare determină modificări în rata de descărcare a neuronului respectiv. Suprafața câmpului receptor este în raport invers proporțional cu densitatea receptorilor din regiune.

Acuitatea tactilă se caracterizează prin pragul de percepere distinctă a două puncte diferite și este distanța minimă la care, prin stimularea a două puncte apropiate, subiectul percepă atingerea fiecărui dintre ele. Valoarea acesteia variază între 2 mm la vârful limbii și 50 mm în anumite zone de pe toracele posterior.

#### CUVINTE CHEIE

epiderm, derm, hipoderm, corpuscul Meissner, corpuscul Ruffini, corpuscul Vater-Pacini, corpuscul Krause, corpuscul Golgi-Mazzoni, discuri Merkel, terminații nervoase libere

#### TEME ȘI APlicații

##### 1 Aflați răspunsul corect.

Segmentul periferic al unui analizator este reprezentat de: a. receptor; b. calea aferentă; c. calea eferentă; d. efector.

Epidermul are în structura sa: a. o pătură superficială germinativă; b. un număr redus de capilare sanguine; c. terminații nervoase libere; d. glomerulii glandelor sudoripare.

Receptorii pentru durere: a. sunt stimulați de factori mecanici, termici și chimici; b. se adaptează ușor în prezența stimulilor; c. intră în „perioada refractară absolută” în cazul persistenței stimулului; d. toate răspunsurile sunt corecte.

2 Enumerați receptorii cutanați și descrieți rolul acestora.

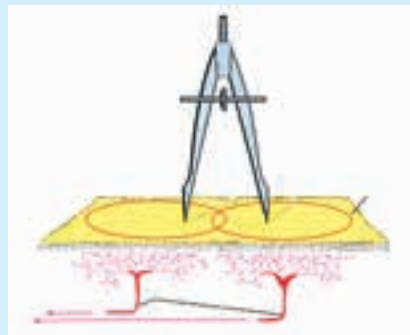
3 Utilizând cunoștințele înșușite la studirea sistemului nervos, stabiliți calea urmată de segmentul intermedian și localizați segmentul central pentru sensibilitatea tactilă grosieră (protopatica).

#### Lucrări practice

##### Evidențierea sensibilității tactile

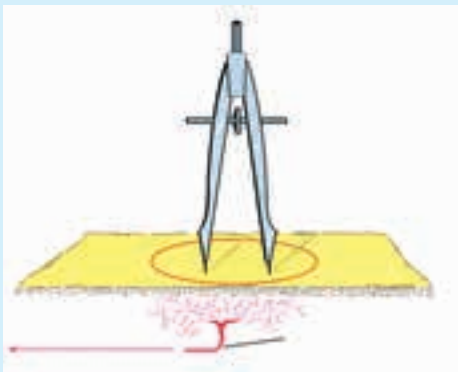
Sensibilitatea tactilă nu este repartizată uniform pe toată suprafața pielii.

*Materialul necesar:* esteziometru Weber, eventual un compas.



### *Mod de lucru*

Discriminarea specială se poate determina cu ajutorul esteziometrului Weber - un compas special cu care pot fi percepții izolat doi stimuli aplicați simultan. Cele două vârfuri ale compasului sunt percepute separat dacă se află la o anumită distanță unul de celălalt și se măsoară în milimetri. Distanța cea mai mică la care vârfurile sunt simțite separate dă acuitatea tactilă, diferență în anumite regiuni ale corpului.



### **Evidențierea sensibilității termice**

Este în raport cu temperatura corpului. Termoreceptorii sunt răspândiți peste tot în derm, fiind mai numeroși pe buze și în mucoasa bucală. Corpusculii Ruffini sunt sensibili la temperaturi de peste 25°C; temperaturile peste 50°C dau senzația de durere, fiind percepute ca arsuri. Corpusculii Krause sunt mai sensibili la temperaturi sub 20°C, sub 10°C fiind percepți ca senzații dureroase.

### *Mod de lucru*

Receptarea senzațiilor de cald și rece se poate face introducând mâna, succesiv, timp de 30-40 de secunde în vase cu apă la diferite temperaturi.

Capacitatea de diferențiere a intensității stimulilor termici poate fi apreciată numai prin comparație; dacă se folosesc trei vase cu apă cu temperaturile de 20°C, 30°C, respectiv 40°C și se introduce o mâna în cel cu apă la 20°C și cealaltă în cel cu apă la 40°C cca 5 minute și apoi se introduc simultan

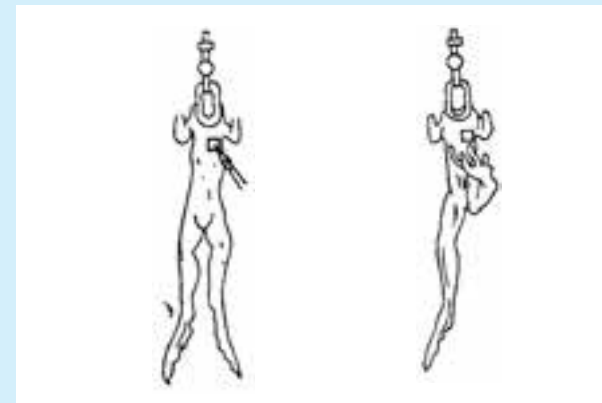
ambele mâini în vasul cu apă la 30°C, cum vor fi percepții stimulii termici?

În măsura în care laboratorul este dotat cu un termoesteziometru, se va folosi în același mod ca esteziometrul.

### **Evidențierea sensibilității dureroase**

Pentru evidențierea sensibilității dureroase pot fi utilizate ciupirea, înțeparea, lovirea cu o riglă etc., la nivelul tegumentului. Nu este însă recomandabil să se facă pe subiecți umani sau pe animale de laborator, din motive lesne de înțeles.

Este de preferat să se organizeze o disecție bazată pe experiențele anterioare când suferința a fost consecința unor factori nocivi. Este cunoscută procedura provocării reflexului de grataj (scăpinare) la broasca spinalizată atunci când, suspendată pe un suport, i se pune pe torace sau pe abdomen o hârtie îmbibată în acid sulfuric 5%: este îndepărtată cu membrul inferior.



### **Evidențierea amprentelor**

*Material necesar:* tușieră, tuș negru, colii de hârtie.

### *Mod de lucru.*

Amprentarea se face prin presarea ușoară a unui deget într-o tușieră și, apoi, pe o colă de hârtie, obținându-se imprimarea formei papilelor dermice. Se constată, prin comparații, că sunt foarte diferite de la o persoană la alta.

### **\*Analizatorul kinestezic**

Desfășurarea normală a activității motorii necesită informarea permanentă a sistemului nervos central asupra poziției spațiale a corpului, a diferitelor sale seg-

mente și a gradului de contracție a mușchilor. Aceste informații sunt furnizate de receptorii aparatului vestibular, receptorii vizuali și cutanăți, dar și de anumiți receptori specifici care se află în aparatul locomotor

(proprioceptori). Receptorii analizorului kinestezic sunt situați în mușchi, tendoane, articulații, periost, ligamente. Receptorii kinestezici din periost și articulații sunt *corpusculii Vater-Pacini*, identici cu cei din piele. Sunt sensibili la mișcări și modificări de presiune.

*Corpusculii neurotendinoși Golgi* sunt situați la joncțiunea mușchi-tendon. În corpuscul pătrund 1-3 fibre nervoase, care sunt stimulate de întinderea puternică a tendonului.

Ei monitorizează continuu tensiunea produsă în tendoane și ajută la prevenirea contractiei musculară excesive sau a alungirii exagerate a mușchiului.

*Terminațiile nervoase libere* se ramifică în toată grosimea capsulei articulare și transmit sensibilitatea dureroasă articulară.

*Fusurile neuromusculare* sunt disseminate printre fibrele musculare striate, care sunt stimulate de tensiunea dezvoltată în timpul contractiei musculară. Fusurile neuromusculare sunt formate din 5-10 fibre musculare modificate, numite fibre intrafusale, conținute într-o capsulă conjunctivă și dispuse paralel cu cele extrafusale; porțiunile periferice sunt contractile, iar porțiunea centrală, necontractilă, conține nuclei (fig. 43).

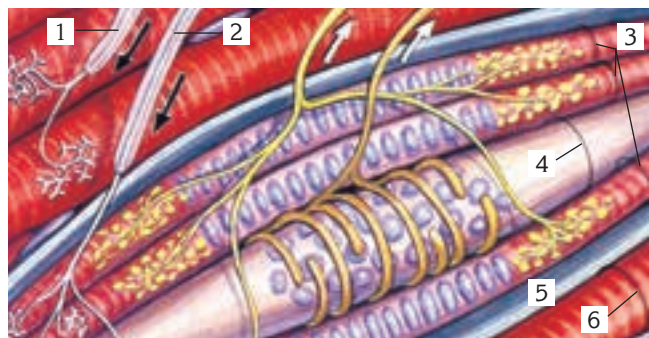
Fusurile au inervatie senzitivă și motorie. Inervatia senzitivă este asigurată de dendrite ale neuronilor senzitivi din ganglionul spinal (fig. 44).

Inervatia motorie este asigurată de axonii neuronilor  $\gamma$  din cornul anterior al măduvei. Acești axoni ajung la partea periferică a fibrelor cu sac nuclear și cu lanț nuclear pe care le contractă, determinând întinderea porțiunii centrale, ceea ce duce la stimularea fibrelor senzitive anulospirale și a celor „în floare”.

Impulsul nervos se transmite neuronului  $\alpha$ , ceea ce duce la contracția fibrelor extrafusale, determinând contracția mușchiului.

Impulsurile aferente de la proprioceptorii sunt conduse prin două căi:

- pentru sensibilitatea kinestezică (simțul poziției și al mișcării în spațiu), prin fasciculele spinobulbare;



**Fig. 43. Fibre intrafusale și extrafusale:** 1. motoneuron  $\alpha$ ; 2. motoneuron  $\gamma$ ; 3. fibre intrafusale cu lant nuclear; 4. fibre intrafusale cu sac nuclear; 5. capsulă conjunctivă; 6. fibre extrafusale.

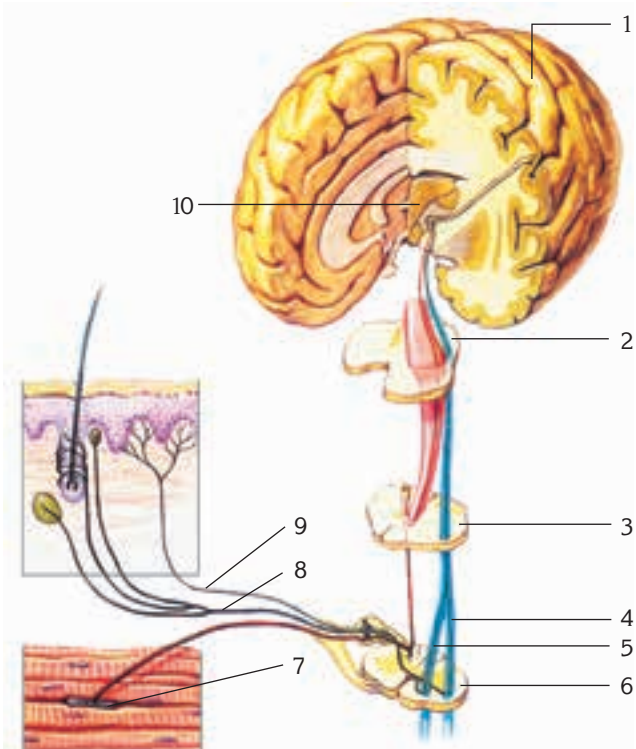
- pentru sensibilitatea proprioceptivă de reglare a mișcării (simțul tonusului muscular), prin fasciculele spinocerebeloase ventral și dorsal.

Dispunerea în paralel a fibrelor intrafusale face ca întinderea fibrelor extrafusale să determine și întinderea celor intrafusale.

În măduva spinării există două tipuri de motoneurni care inervează mușchii scheletici: cei care inervează fibrele extrafusale, motoneuronii  $\alpha$ , și cei care inervează fibrele intrafusale, numiți motoneuronii  $\gamma$ .

Relaxarea musculară este prevenită prin întinderea și activarea fusurilor, care, la rândul lor, declanșează o contracție reflexă. Acest mecanism produce o întindere și o tensiune musculară de relaxare – tonusul muscular.

*Corpusculii Ruffini* se află în stratul superficial al capsulei articulare și recepționează poziția și mișările din articulații.



**Fig. 44. Căile sensibilității cutanate și kinestezice:** 1. girusul post-central; 2. mezencefal; 3. bulb; 4. tract spinotalamic lateral; 5. tract spinotalamic ventral; 6. măduva spinării; 7. proprioceptor; 8. tact și presiune; 9. durere, cald și rece; 10. talamus.

### CUVINTE CHEIE

corpuscul Vater-Pacini, corpuscul Golgi, fusuri neuro-musculare, motoneuron  $\alpha$ , motoneuron  $\gamma$

## TEMЕ SІ APLICАТІИ

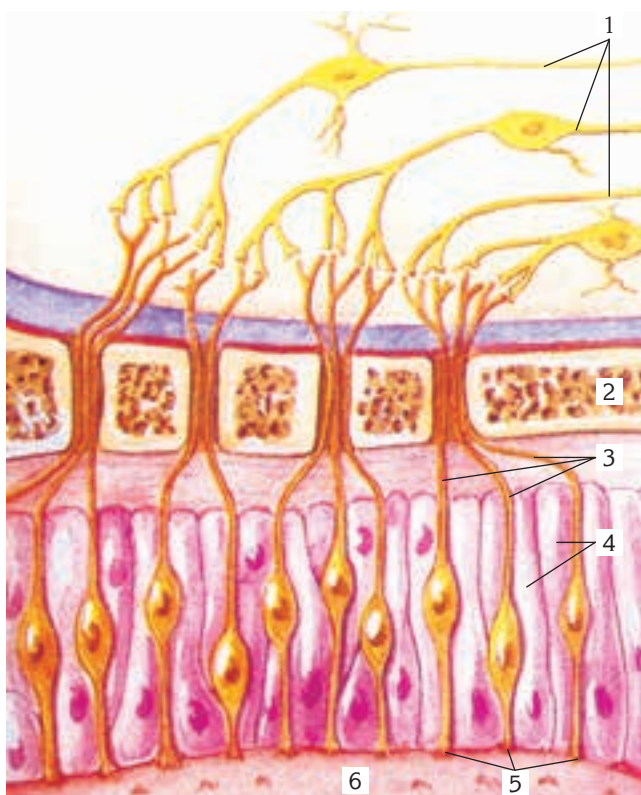
**Completați** spațiile punctate cu termenii corespunzători.

Inervatia senzitivă a fusurilor neuromusculare este asigurată de ..... ale neuronilor ..... din ..... spinal; unele dintre acestea sunt numite ..... sau primare, iar altele ..... sau secundare.

### \*Analizatorul olfactiv

Simțul miroslui – olfactia – este slab dezvoltat la om, comparativ cu unele animale. Rolul său principal constă în a depista prezența în aer a unor substanțe mirosoitoare, eventual nocive, și, împreună cu simțul gustului, de a participa la aprecierea calității alimentelor și la declanșarea secrețiilor digestive.

Receptorii analizatorului olfactiv sunt chemoreceptori care ocupă partea postero-superioară a foselor nazale, fiind reprezentanți de celulele bipolare din mucoasa olfactivă care are și rol de prim neuron. Celulele bipolare au o dendrită scurtă și groasă, care se termină cu o veziculă, butonul olfactiv, prevăzută cu cili.



**Fig. 45. Receptor olfactiv:** 1. fibre nervoase senzoriale; 2. lama ciuruită a osului etmoid; 3. celule receptoare olfactive; 4. epiteliu columnar (celule de susținere); 5. butoni olfactivi cu cili; 6. mucoasă nazală.

Axonii celulelor bipolare (10-20) pleacă de la polul basal și se înmânuncheză pentru a forma nervii olfactivi care străbat lama ciuruită a etmoidului și se termină în bulbul olfactiv, făcând sinapsă cu neuronii multipolari (celulele mitrale) de la acest nivel, care reprezintă al II-lea neuron al căii olfactive (fig. 45).

Axonii lor formează tractul olfactiv, care în final se proiectează pe fața medială a lobului temporal (aria olfactivă – girul hippocampic și nucleul amigdalian). Calea olfactivă nu are legături directe cu thalamusul.

Pentru a putea fi miroslă, o substanță trebuie să fie volatilă și să ajungă în nări, să fie solubilă, astfel încât să poată traversa stratul de mucus și să atingă celulele olfactive. Deși omul poate distinge până la 10 000 de mirosluri diferite, există un număr de aproximativ 50 de mirosluri primare, din a căror combinație, în proporții diferite, poate rezulta întreaga diversitate de senzații olfactive.

### Lucrare practică

#### Recunoașterea unor substanțelor după mirosl și pragurile sensibilității olfactive

Pentru ca o substanță să stimuleze receptorii olfactivi, trebuie să fie volatilă și să aibă o anumită concentrație în aerul respirator. Substanța odorantă provoacă stimularea și senzația olfactivă dacă ajunge în cornetul nasal superior la nivelul mucoasei olfactive, fiind necesare, fie o inspirație mai profundă, fie inspirații scurte și repetitive (adulmecare).

Pragul sensibilității olfactive este reprezentat de concentrația minimă dintr-o substanță odorantă care provoacă senzația de mirosl. Pentru eter este de  $1/1\,000\,000$  g/L aer, iar pentru mosc pragul este de zece ori mai scăzut -  $1/10\,000\,000$  g/L aer.

*Material necesar:* sticulete cu benzen, acetonă, toluen, frunze de mentă, flori de trandafir și frezie, bulbi de ceapă, usturoi, tulipani de levantica, diferite fructe și a.

*Mod de lucru.* Subiectul se leagă la ochi cu o eșarfă și pus să recunoască diferențele mirosluri.

Deși nu există o clasificare a miroslurilor, fiind foarte variate, există încercări de a le grupa în aromatice, eterice, balsamice etc.

Determinarea sensibilității olfactive se face, în laboratoarele specializate, cu olfactometrul. Pentru testarea acuității olfactive se poate folosi un olfactometru simplu, dintr-o pară de cauciuc prin a cărei apăsare se pompează brusc în năriile subiectului aerul care conține substanță odorantă în concentrația dorită. Acuitatea olfactivă este invers proporțională cu concentrația substanței odorante.

O sensibilitate foarte mare o avem pentru mercaptan (derivat organic al sulfului), care poate fi percepță chiar la o concentrație de  $1 \times 10^{-10}$  mg/m<sup>3</sup> aer, fiind folosit în proporții infime în amestec cu gazul metan (inodor), pentru a se depista ușor prezența acestuia.

## Analizatorul gustativ

Simțul gustului are rolul de a informa asupra calității alimentelor introduse în gură, dar intervine și în declanșarea reflexă necondiționată a secreției glandelor digestive.

Receptorii analizatorului gustativ sunt chemoreceptori, reprezentați de muguri gustativi, situați la nivelul papilelor gustative *caliciforme* (*circumvallate*), *fungiforme* și *foliate* din mucoasa linguală; papilele *filiforme* nu au muguri gustativi.

Mugurii gustativi au formă ovoidală (fig. 46). În structura lor se găsesc celule senzoriale, care prezintă la polul apical un microvil. La polul basal al celulelor gustative sosesc terminații nervoase ale nervilor faciai, glosofaringieni și vagi. Protoneuronul căii gustative se află în ganglionii anexați nervilor enumerați, iar al doilea neuron se află în nucleul solitar din bulb. Axonii deutoneuronilor se încrușează, după care se îndreaptă spre talamus, iar de la acest nivel, impulsurile ajung în aria gustativă, situată în partea inferioară a girului postcentral.

*Senzația primară de gust.* Identitatea substanțelor chimice specifice care stimulează receptorii pentru gust este încă incomplet cunoscută. Au fost identificați cel puțin 13 posibili sau probabili receptori chimici în celulele gustative.

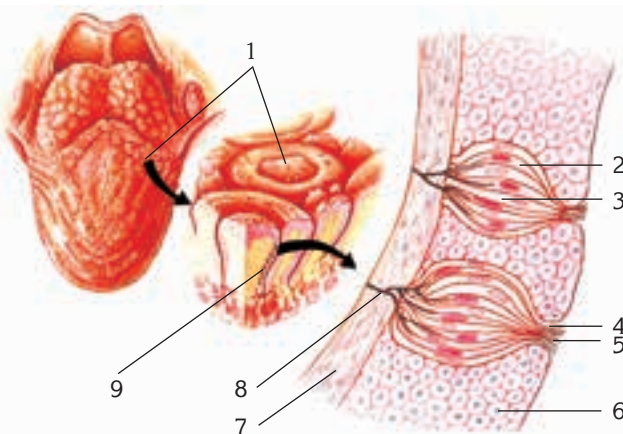


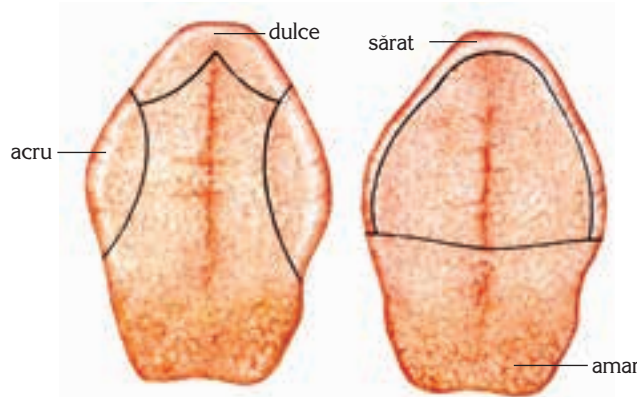
Fig. 46. Receptor gustativ: 1. papille; 2. celulă receptoare gustativă; 3. celulă de sustinere; 4. por gustativ; 5. cil gustativ; 6. epiteliu lingual; 7. țesut conjunctiv; 8. fibră nervoasă senzorială; 9. muguri gustativi.

Din punct de vedere practic, pentru analiza gustului, calitățile de percepție au fost împărțite în patru categorii generale, numite senzații gustative primare. Acestea sunt acru, sărat, dulce și amar.

Cei mai mulți dintre mugurii gustativi pot fi stimulați de doi sau mai mulți stimuli gustativi și chiar și de unii stimuli gustativi care nu intră în categoria celor primari, însă de obicei predomină una sau două dintre categoriile descrise.

La contactul dintre substanțele sapide și celulele receptoare ale mugurelui gustativ se produce o depolarizare a acestora, cu apariția potentialului de receptor, astfel: substanțele chimice se leagă de molecule proteice receptoare, care pătrund în membrana microviliilor și deschid canale ionice; acestea, odată deschise, permit pătrunderea ionilor de sodiu care vor depolariza celula.

Mugurii gustativi sunt distribuiți pe suprafața limbii, astfel încât se pot delimita zone caracteristice pentru percepția unui anumit tip de gust fundamental (fig. 47).



\*Fig. 47. Zone de percepție a gustului.

## \*Lucrare practică

### Recunoașterea diferitelor substanțe după gust și pragul sensibilității gustative

Un stimул poate provoca senzația gustativă numai dacă este solubil în apă sau în salivă; cei insolubili nu stimulează mugurii gustativi.

Pentru demonstrarea localizării percepției celor patru gusturi fundamentale (harta gustului), se pot folosi unele alimente, precum zahărul, sareea de bucătărie, oțetul și sucul de grepfrut.

Recunoașterea unor produse după gust se poate realiza legându-se o eșarfă la ochii subiectului și oferindu-i diferite alimente cu gust caracteristic.

Pragul sensibilității gustative este reprezentat de concentrația cea mai slabă la care stimulul produce o senzație și variază foarte mult de la o substanță la alta: este mai ridicat la cele dulci și mai scăzut la cele amare. Pentru zahăr se consideră că pragul este de 1 g/L, în timp ce pentru chinină este de 0,005 g/L la o temperatură a soluțiilor de 24°C. Băuturile prea calde sau prea reci nu au gust.

Degustătorii de vinuri pot deosebi peste 300 de gusturi diferite.

### CUVINTE CHEIE

bulb olfactiv, buton olfactiv, cil olfactiv, papile caliciforme, papile fungiforme, papile foliate, papile filiforme, mugure gustativ, lamă ciuruită, cil gustativ

### TEME ȘI APLICAȚII

**Aflați răspunsul corect.**

Receptorii analizatorilor olfactiv și gustativ sunt, în principal: a. mecanoreceptori; b. interoceptori; c. chemoreceptori; d. termoreceptori.

Calea olfactivă se proiectează la nivelul sistemului nervos central în: a. lobul anterior al cerebelului; b. talamus; c. hipotalamus; d. lobul temporal al scoarței cerebrale.

Celulele receptoare ale analizatorului olfactiv sunt neuroni: a. unipolari; b. bipolari; c. pseudounipolari; d. multipolari.

### Analizatorul vizual

Vederea furnizează peste 90% din informațiile asupra mediului înconjurător, de aceea are o importanță fiziologică considerabilă, nu numai în diferențierea luminozității, formei și culorii obiectelor, dar și în orientarea în spațiu, menținerea echilibrului și a tonusului cortical (attenția).

### Globul ocular

Globul ocular (fig. 48), de formă aproximativ sferică, este situat în orbită. Peretele globului ocular este format din trei tunici concentrice — externă, medie și internă — și din medii refringente.

**Tunica externă** este fibroasă și formată din două porțiuni inegale: posterior se află scleroteca, iar anterior, cornea.

Cornea este transparentă, neavând vase de sânge, dar are în structura sa numeroase fibre nervoase.

Scleroteca, tunică opacă, reprezintă 5/6 din tunica fibroasă. Pe scleroteca se inseră mușchii extrinseci ai globului ocular; posterior este perforată atât de fibrele nervului optic, care părăsește globul ocular, cât și de artera care intră în globul ocular.

**Tunica medie**, vasculară, prezintă trei segmente care, dinspre posterior spre anterior, sunt: coroida, corpul ciliar și irisul.

Coroida se întinde posterior de ora serrata, care reprezintă limita dintre coroidă și corpul ciliar. În partea sa posterioară, coroida este prevăzută cu un orificiu prin care ieșe nervul optic.

Corpul ciliar se află imediat înaintea orei serrata și prezintă, în structura sa, procesele ciliare și mușchiul ciliar.

Mușchiul ciliar este format din fibre musculare netede. Fibrele circulare sunt inervate de parasimpatic, iar fibrele radiare sunt inervate de simpatic. Procesele ciliare sunt alcătuite din aglomerări capilare și secretă umoarea apoasă.

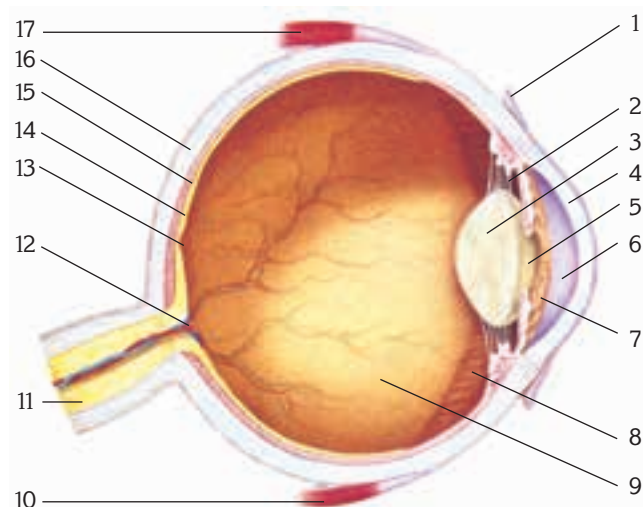
Irisul este o diafragmă în fața anteroioară a cristalinului; în mijloc, prezintă un orificiu numit pupilă.

Irisul are rolul unei diafragme care permite reglarea cantității de lumină ce sosește la retină.

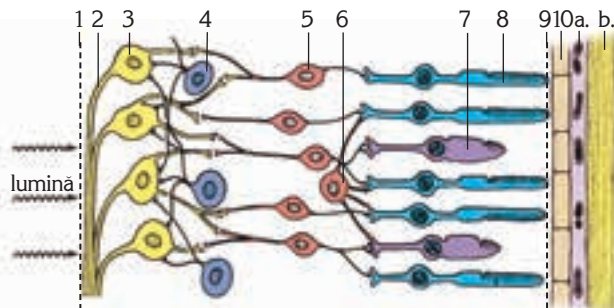
**Tunica internă** este reprezentată de retină. Ea este membrana fotosensibilă care realizează recepția și transformarea stimulilor luminoși în influx nervos.

Retina se întinde posterior de ora serrata și prezintă două regiuni importante:

- pata galbenă (macula lutea), situată în dreptul axului vizual. La nivelul ei se găsesc mai multe conuri



**Fig. 48. Ochiul:** 1. conjunctivă; 2. camera posterioară; 3. cristalin; 4. corneă; 5. pupilă; 6. camera anterioară; 7. iris; 8. ora serrata; 9. corp vitros; 10. mușchiul drept inferior; 11. nerv optic; 12. pata galbenă; 13. fovea centralis; 14. retina; 15. coroidă; 16. scleroteca; 17. mușchiul drept superior.



**Fig. 49. Straturile retinei:** 1. membrană limitantă internă; 2. fibrele nervului optic; 3. celule multipolare (ganglionare); 4. celule amacrine; 5. celule bipolare; 6. celula orizontală; 7. celule fotoreceptoare cu conuri; 8. celule fotoreceptoare cu bastonașe; 9. membrană limitantă externă; 10. strat pigmentar; a. coroidă; b. sclerotă.

decât bastonașe. În centrul maculei lutea se află o concavitate — fovea centralis — numai cu conuri;

• pata oarbă, situată medial și inferior de pata galbenă, reprezintă locul de ieșire a nervului optic din globul ocular și de intrare a arterelor globului ocular. În pata oarbă nu există elemente fotosensibile.

În structura retinei se descriu 10 straturi, în care se întâlnesc trei feluri de celule funcționale, aflate în relații sinaptice: celule fotoreceptoare, cu prelungiri în formă de con și de bastonaș, celule bipolare și celule multipolare. În afara de acestea, se mai găsesc celule de susținere și amacrine și de asociere.

Celulele cu bastonașe sunt celule nervoase modificate, în număr de circa 125 de milioane. Bastonașele sunt adaptate pentru vederea nocturnă, la lumină slabă.

Celulele cu conuri, de asemenea, celule nervoase modificate, în număr de 6-7 milioane, sunt mai numeroase în pata galbenă; în fovea centralis există numai celule cu conuri.

Conurile sunt adaptate pentru vederea diurnă, colorată, la lumină intensă.

**Mediile refringente** sunt reprezentate de: cornea transparentă, umoarea apoasă, cristalinul și corpul vitros.

**Cristalinul** are forma unei lentile biconvexe, transparente, localizată între iris și corpul vitros și este învelit de o capsulă elastică — cristaloidă. Cristalinul este menținut la locul său printr-un sistem de fibre care alcătuiesc ligamentul suspensor. Cristalinul nu conține vase sanguine, nutriția sa făcându-se prin difuziune, de la vasele proceselor ciliare.

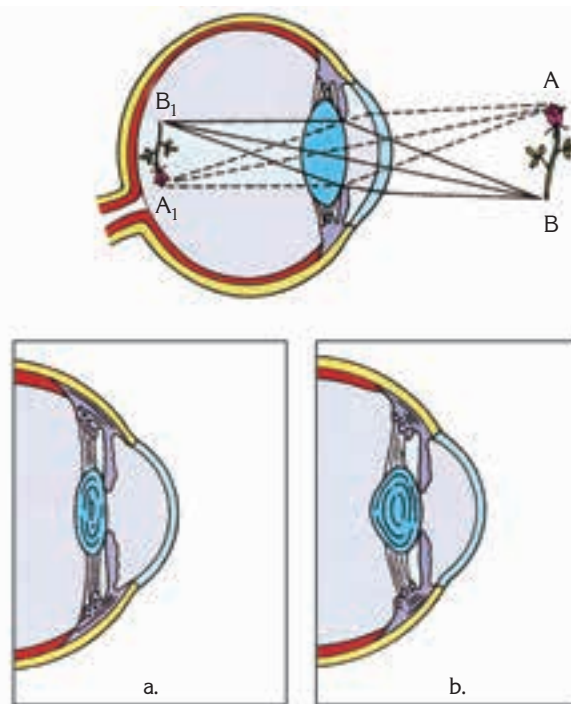
**Umoarea apoasă** este un lichid incolor, care se formează printr-o activitate secretorie a proceselor ciliare.

**Corpul vitros** are o formă sferoidală, consistență gelatinoasă și este transparent. Ocupă camera vitroasă, situată înapoia cristalinului.

Funcția principală a analizatorului vizual este perceperea luminozității, formei și culorii obiectelor din lumea înconjuratoare.

**Aparatul dioptric** ocular este format din cornea (cu o putere de refracție de aproximativ 40 de dioptrii) și cristalin (cu o putere de refracție de aproximativ 20 de dioptrii). Simplificând, aparatul dioptric al ochiului poate fi considerat ca o singură lentilă convergentă cu o putere totală de aproximativ 60 de dioptrii și cu centru optic la 17 mm în fața retinei. Razele paralele care vin de la o distanță mai mare de 6 m se vor focaliza la 17 mm în spatele centrului optic, dând pe retină o imagine reală, mai mică și răsturnată. Cea mai mare parte a puterii de refracție a aparatului dioptric ocular aparține fetei anteroare a corneei. Totuși, cristalinul este important, deoarece raza lui de curbură poate fi mult crescută, realizând procesul de acomodare.

**Acomodarea** (fig. 50) reprezintă variația puterii de refracție a cristalinului în raport cu distanța la care privim un obiect. Acomodarea se datorează elasticității cristalinului, aparatului suspensor al acestuia și mușchiului ciliar. Organul activ al acomodării este mușchiul ciliar. Când ochiul privește la distanță mai mare de 6 m, mușchiul ciliar este relaxat, iar ligamentul suspensor este în tensiune. Aceasta pună în tensiune cristaloida, comprimând cristalinul. Ca urmare, raza de curbură a acestuia crește, iar puterea de convergență scade la valoarea minimă de 20 de dioptrii. Când privim obiecte aflate la o distanță mai



**Fig. 50. Acomodarea:** a. la distanță; b. la apropiere.

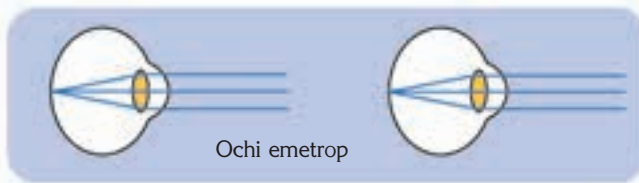
mică de 6 metri, mușchiul ciliar se contractă și relaxează fibrele ligamentare, tensiunea din cristaloidă scade, iar, datorită elasticității, cristalinul se bombează. Ca urmare, puterea de convergență crește la valoarea sa maximă. Cu cât trec anii, puterea de convergență scade, deoarece cristalinul devine mai gros și mai puțin elastic, situație numită prezbiopia (prezbicie).

Punctul cel mai apropiat de ochi la care vedem clar un obiect, cu efort acomodativ maximal, se numește *punct proxim*. Punctul cel mai apropiat de ochi la care vedem clar, fără efort de acomodare, se numește *punct remotum*. La tineri, punctul proxim se află la 25 cm, iar punctul remotum la 6 m de ochi. Acomodarea este un act reflex, reglat de centrii corticali și de coliculii cvadrigemeni superioiri, care, prin intermediul nucleului vegetativ parasimpatic anexat nervului oculomotor din mezencefal, comandă contracția mușchiului ciliar. La reflexul de acomodare vizuală participă și centrii corticali din ariile vizuale primare și secundare sau asociative, iar la răspunsul efector participă și mușchii irisului și mușchii extrinseci ai globului ocular.

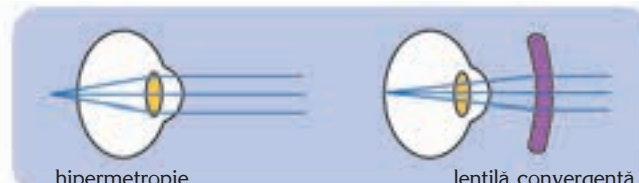
Reflexul pupilar fotomotor este un reflex mult mai simplu, cu centrii în mezencefal. El constă în contracția mușchilor circulari ai irisului, urmată de mioză, ca reacție la stimularea cu lumină puternică a retinei și, invers, în contracția mușchilor radiari și relaxarea mușchilor circulari ai irisului, urmată de midriază, provocată de scădere intensitatei stimулului luminos (la întuneric).

În funcție de distanță la care se află retina față de centrul optic, există:

- ochiul *emetrop*, la care retina se află la 17 mm în spatele centrului optic, iar imaginea obiectelor plasate la infinit este clară, fără acomodare;

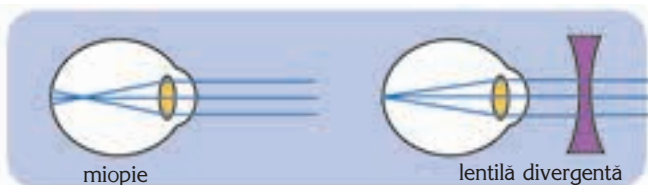


- ochiul *hipermetrop*, care are retina situată la mai puțin de 17 mm de centrul optic; persoana depărtează obiectele de ochi pentru a le vedea clar; hipermetropia se corectează cu lentile convergente;

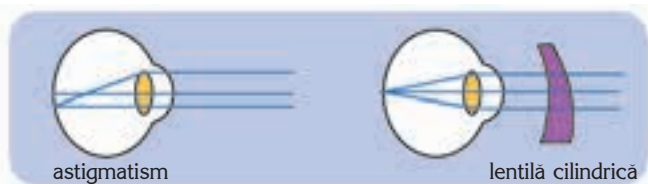


- ochiul *miop* (hipometrop), cu retina situată la distanțe mai mari de 17 mm; persoana apropie obiectele de

ochi pentru a le vedea clar; miopia se corectează cu lentile divergente.



**Astigmatismul** este un viciu de refracție, datorat existenței mai multor raze de curbură ale suprafetei corneei. Având un meridian cu putere de convergență anormală, cornea va determina formarea unor imagini retiniene neclare pentru punctele aflate în meridianul spațial corespunzător. Astigmatismul se corectează cu lentile cilindrice.



#### Procesele fotochimice din retină

Retina este sensibilă la radiațiile electromagneticice cu lungimea de undă cuprinsă între 390 și 770 nm. Recepția vizuală constă în transformarea energiei electomagnetică a luminii în influx nervos. Acest proces se petrece la nivelul celulelor receptoare retiniene, cu conuri și cu bastonașe. În structura lor se află macromolecule fotosensibile (pigment vizual), care sunt de mai multe tipuri: bastonașele conțin un singur fel de pigment vizual, numit rodopsină; conurile conțin trei feluri de asemenea pigmenti — iodospine.

**Mecanismul fotoreceptor**. Procesul fotorecepției este identic la cele două tipuri de celule fotoreceptoare. Pigmentul vizual absoarbe energia radiației luminoase și se descompune în cele două componente ale sale, retinena (comun tuturor pigmentilor vizuali, derivat de vitamina A) și opsină (diferită în funcție de pigmentul vizual). Deoarece pigmentul face parte din structura membranei conurilor și bastonașelor, descompunerea sa determină modificări ale conductanțelor ionice, urmate de apariția potențialului receptor.

Sensibilitatea receptorilor vizuali este foarte mare. Bastonașele sunt mult mai sensibile decât conurile. Pentru a stimula o celulă cu bastonaș este suficientă energia unei singure cuante de lumină.

**Adaptarea receptorilor vizuali.** Sensibilitatea celulelor fotoreceptoare este cu atât mai mare, cu cât ele conțin mai mult pigment. Cantitatea de pigment din conuri și bastonașe variază în funcție de expunerea lor la lumină sau întuneric. Prin expunerea mult timp la lumină

puternică, pigmentul vizual atât din conuri, cât și din bastonașe este descompus în retinen și opsine. În plus, cea mai mare parte a retinenului (și din conuri și din bastonașe) este transformat în vitamina A. Astfel, scade concentrația pigmentilor vizuali, iar sensibilitatea ochiului la lumină scade. Acest proces este numit adaptare la lumină. Vederea diurnă (fotopică) se realizează cu ajutorul conurilor. Timpul de adaptare la lumină este de 5 minute. Invers, dacă un individ stă mult timp în întuneric, retinenul și opsinele din conuri și din bastonașe sunt convertite în pigmenti vizuali. De asemenea, vitamina A este transformată în retinen, crescând astfel cantitatea de pigment vizual. Acest proces este numit adaptare la întuneric. Sensibilitatea unui bastonaș la întuneric este de zeci de ori mai mare decât la lumină. Din acest motiv, vederea nocturnă (scotopică) este asigurată de bastonașe.

În avitaminoză A, se compromite adaptarea la întuneric. Reducerea vederii diurne este numită hemeralopie, iar a celei nocturne, nictalopie.

**Vederea alb-negru și vederea cromatică.** Stimularea bastonașelor produce senzația de lumina albă, iar lipsa stimulației, senzația de negru. Corpurile care reflectă toate radiațiile luminoase apar albe, iar cele care absorb toate radiațiile apar negre. Stimularea conurilor produce senzații diferențiate, în funcție de tipul de pigment vizual pe care îl conțin. Astfel, există conuri care conțin pigment sensibil la culoarea roșie (asa-numitele „conuri roșii”), conuri cu pigment sensibil la culoarea verde („conuri verzi”) și conuri cu pigment sensibil la culoarea albastră („conuri albastre”). Stimularea egală a celor trei tipuri de conuri provoacă senzația de alb. Stimularea unei singure categorii de conuri provoacă senzația cu lorii absorbite.

Culorile roșu, albastru și verde sunt culori primare sau fundamentale. Prin amestecul lor în diferite proporții se pot obține toate celelalte culori ale spectrului, inclusiv culoarea albă. Fiecărei culori din spectru îi corespunde o culoare complementară care, în amestec cu prima, dă culoarea albă.

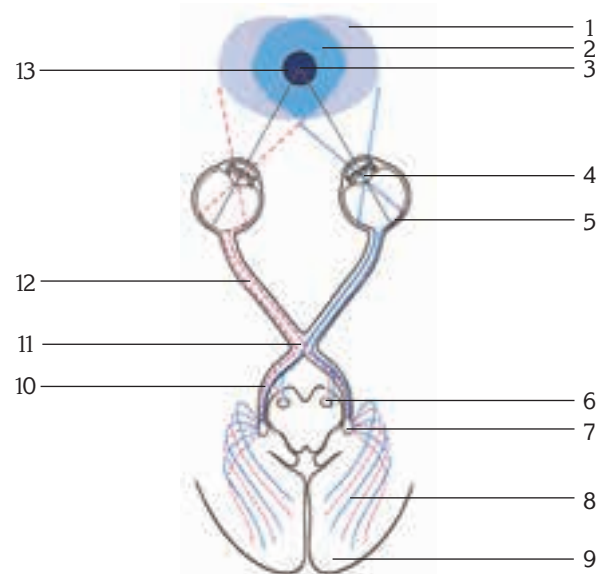
Unul dintre defectele vederii cromatice este cunoscut sub denumirea de *daltonism*. Persoanele care nu au din naștere celule cu con, corespunzătoare uneia dintre cele trei culori fundamentale, văd în locul culorii respective un ton cenușiu. Cel mai frecvent lipsesc celulele cu con sensibile la verde și cele sensibile la roșu. Boala apare aproape în exclusivitate la bărbați (genă recessivă X linkată). Aproximativ 8% din populația masculină suferă de daltonism.

### Calea optică

Reprezintă segmentul intermediar al analizatorului vizual (fig. 51). Receptorii căii optice sunt celulele fotosensibile cu conuri și bastonașe. Neuronul I se află la

nivelul celulelor bipolare din retină, iar al II-lea neuron este situat tot în retină, dar mai profund, fiind reprezentat de celulele multipolare. Axonii neuronilor multipolari proveniți din câmpul intern al retinei (câmpul nasal) se încrucișează, formând *chiasma optică*, după care ajung în tractul optic opus. Axonii proveniți din câmpul extern al retinei (câmpul temporal) nu se încrucișează și trec în tractul optic de aceeași parte. Nervul optic conține fibre de la un singur glob ocular, în timp ce tractul optic conține fibre de la ambii ochi.

*Tractul optic* ajunge la metatalamus (la corpul geniculat extern), unde majoritatea fibrelor tractului optic fac sinapsă cu cel de al III-lea neuron, al cărui axon se propagă spre scoarța cerebrală și se termină în lobul occipital, în jurul scizurii calcarine, unde se află ariile vizuale primă și secundă sau asociative care reprezintă segmentul cortical al analizatorului.



**Fig. 51. Căile de conducere nervoasă ale analizatorului vizual:**  
1.câmp monocular; 2. câmp binocular; 3. punct de fixare; 4. cristalin; 5. retina; 6. colicul superior; 7. corp geniculat extern (lateral); 8. radiațiile optice; 9. lob occipital; 10. tract optic; 11. chiasma optică; 12. nerv optic; 13. câmp macular.

### Segmentul cortical al analizatorului vizual

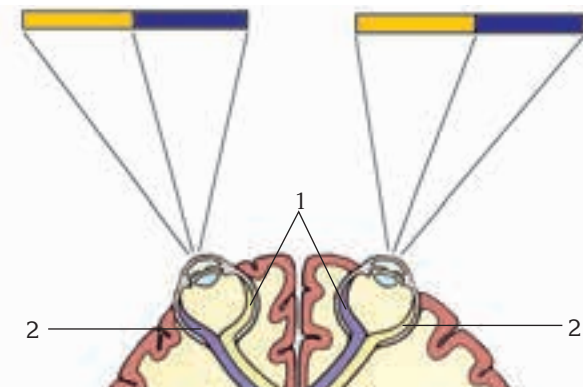
Fiecare punct de pe retină îi corespunde un punct specific de proiecție corticală. Aria vizuala primă se întinde mai ales pe fața medială a lobilor occipitali, de o parte și de alta a scizurii calcarine. În jurul acesteia se află ariile vizuale secundare sau asociative. La nivelul ariei vizuale primă, cea mai întinsă reprezentare o are macula; aceasta ocupă regiunea posterioară a lobului occipital. În ariile vizuale se realizează senzația și percepția vizuală, respectiv transformarea stimulilor electrici porniți de la nivelul celulelor fotoreceptoare în senzație de lumină, culoare și formă.

### Câmpul vizual, vederea binoculară și stereoscopică

Spațiul cuprins cu privirea se numește câmp vizual. Fiecare ochi îi corespunde un *câmp vizual monocular* (fig. 52), care se suprapune în mare parte cu câmpul vizual al celuilalt ochi. Partea comună a celor două câmpuri reprezintă *câmpul vizual binocular*. Orice obiect aflat în câmpul vizual binocular formează către o imagine pe retina fiecărui ochi. Aceste imagini fuzionează pe scoarță într-o imagine unică. Procesul de fuziune corticală este posibil numai dacă imaginile retiniene se formează în puncte corespondente.

Acest proces de fuziune a imaginilor începe la nivelul corpilor geniculați laterali. Vederea binoculară conferă abilitatea vederii în profunzime (stereoscopică).

Extrirea ariei vizuale primare determină orbirea. Distrugerea ariilor vizuale secundare produce afazia



**Fig. 52. Câmp vizual monocular:** 1. hemiretină nazală; 2. hemiretină temporală.

vizuală: bolnavul vede literele scrise, dar nu înțelege semnificația cuvintelor citite.

## Lucrări practice

### \* Disecția globului ocular

**Material necesar:** ochi de vită (de la abator), trusă de disecție, planșetă sau tăviță pentru disecție, lupă, ace, ser fiziologic.

**Mod de lucru.** Se curăță globul ocular, de grăsimi, de țesutul conjunctiv și de mușchii extrinseci și se observă cornea și scleroteca. Cu o lamă sau cu bisturiul se incizează scleroteca, pe linia ecuatorială până la coroidă, continuându-se, cu foarfeca, până la realizarea unei secționări circulare. Scleroteca se secționează în evantai și se prinde cu ace pe planșetă. Se observă coroidea. Se îndepărtează cornea, deschizându-se astfel camera anteroioră din care se scurge umoarea apoasă. Se observă irisul, care delimită pupila. După îndepărțarea irisului, prin transparența cristalinului se pot observa macula lutea, pată oarbă și vasele de sânge de la nivelul retinei. Se scoate cristalinul și, ținându-l deasupra unui text, se constată mărarea literelor. Se desprinde apoi cristaloidea. După desprinderea cristalinului se vede corpul vitros, cu o consistență caracteristică, prin îndepărțarea căruia se poate observa retina.

### \* Demonstrarea reflexului pupilar

**Mod de lucru.** Subiectul este așezat în fața unei surse luminoase și i se acoperă ochii cu o eșarfă neagră, cca 3 minute. La desprinderea eșarfiei subiectul trebuie să privească cu ochii larg deschiși spre sursa de lumină. Se observă că pupilele sunt mult mărite (midriază), micșorându-se în câteva secunde (mioză), devenind punctiforme la o lumină intensă.

Rolul sistemului nervos vegetativ în controlul reflexului pupilar se poate pune în evidență pe ochi de broască, folosindu-se substanțe neurotransmițătoare

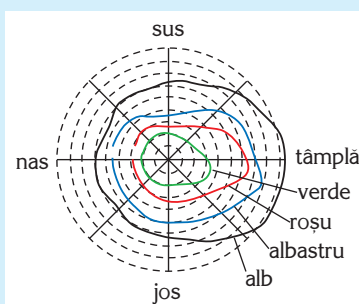
(mediatori chimici) colinergice - acetilcolină soluție 1/100 000, eventual atropină 1% - și adrenergice - adrenalină (epinefrină) soluție 1/10 000 sau pilocarpină 2%.

### \* Demonstrarea reflexului corneean de clipire

Reflexul este polisinaptic nociceptiv. Clipul, răspuns motor de apărare, se poate produce prin atingerea corneei cu vată. Reflexul nu se produce în cazul unor leziuni bulbopontine ale nucleului senzitiv al trigemenului sau ale ramurii oftalmice a acestuia.

### Determinarea câmpului vizual

**Mod de lucru.** Se trasează pe tablă roza vânturile, astfel încât locul în care se întretăiește dreptele desenate să fie la nivelul pupilei subiectului; acesta va sta la 15 cm de tablă și va privi cu un singur ochi locul amintit, celălalt ochi fiind acoperit. O altă persoană deplasează o cretă albă în lungul fiecărei linii de pe tablă, de la marginea spre centru. Când subiectul, care în tot timpul experimentului privește numai în centru, anunță că a percep culoarea albă, se marchează punctul respectiv. În final se unesc punctele de pe toate liniile, obținându-se o formă geometrică reprezentând câmpul vizual monocular pentru lumina albă. Pentru câmpul vederii cromatice se vor folosi crete de diferite culori; perimetrele acestora vor fi diferite de cele pentru lumina albă. În același fel se procedează pentru celălalt ochi. Partea în care cele două câmpuri se suprapun reprezintă câmpul vederii binoculare. Câmpul vizual al fiecărui ochi cuprinde un unghi de cca 160° în plan orizontal și cca 145° în plan vertical.



## TEME ȘI APLICATII

### 1 Găsiți răspunsul greșit.

Tunica medie a globului ocular este formată din:

- corful ciliar;
- cornea;
- iris;
- coroidă.

În structura retinei se găsesc celule: a. funcționale; b. de susținere; c. secretoare; d. de asociație.

Inervatia motorie a globului ocular este realizată de nervii craneeni: a. oculomotori; b. abducensi; c. trohleari; d. cohleari.

Acomodarea se realizează datorită: a. aparatului suspensor al cristalinului; b. elasticității cristalinului; c. mușchilor oblici inferior și superior; d. mușchiului ciliar.

### 2 Aflați răspunsul corect.

Mușchiul ciliar este format din fibre: a. striate; b. netede; c. mixte, cu rol în acomodare; d. speciale, cu rol fotoreceptor.

Distanța cea mai apropiată de ochi la care se vede clar, fără acomodare, este denumită: a. fovea centralis; b. punct proxim; c. macula lutea; d. punct remotum; e. prezbiopia.

Celulele cu conuri conțin pigmenti sensibili la culoarea: a. roșie; b. albastră; c. verde; d. toate răspunsurile sunt corecte.

## Analizatorul acustico-vestibular

Analizatorul acustic și analizatorul vestibular — pentru poziția corpului în repaus și mișcare — sunt situați în urechea internă. Fiecare are câte un nerv care conduce impulsul: nervul acustic (cohlear), respectiv, nervul vestibular. Pe traiectul nervului cohlear se află ganglionul spiral Corti, iar pe traiectul nervului vestibular se află ganglionul vestibular Scarpa. Cei doi nervi se unesc și formează perechea VIII de nervi craneeni. Urechea umană poate percepse undele sonore, repetate într-o anumită ordine (sunete) sau succedându-se neregulat (zgomote).

În ceea ce privește analizatorul vestibular, el are funcția de a furniza informații asupra poziției și mișcărilor corpului în spațiu, pe baza căror declanșează reflexele posturale și gestuale. La această funcție mai participă și informațiile culese de la receptorii musculari kinestezici, cutanăți (tact, presiune) și optici.

### Receptorul auditiv

Perfecționarea aparatului acustic a determinat dezvoltarea unor anexe importante: urechea externă și cea medie, care nu au nici o relație cu aparatul vestibular.

**Urechea externă** cuprinde: pavilionul și conductul auditiv extern.

**Urechea medie** este o cavitate pneumatică săpată în stâncă temporalului. Peretele lateral al urechii medii este reprezentat de *timpan*. Peretele medial prezintă *fereastra ovală* și *fereastra rotundă*. La nivelul peretelui anterior se deschide *trompa lui Eustachio*, prin care casa timpanului comunică cu nazofaringele. Această comunicare are rolul de a egaliza presiunea pe ambele fețe ale timpanului.

Urechea medie conține în interiorul său un lanț articulat de oscioare: *ciocanul*, *nicovala* și *scărița*. Ciocanul și scărița au fiecare câte un mușchi, mușchiul ciocanului — care diminuează vibrațiile sonore puternice — și mușchiul scăriței care le amplifică pe cele slabe, reglând intensitatea undei sonore.

**Urechea internă** este formată dintr-un sistem de încăperi, numite labirint osos, săpate în stâncă temporalului. În interiorul labirintului osos se află labirintul membranos. Între labirintul osos și cel membranos se află *perilimfa*.

**Labirintul osos** este format din vestibul osos, canalele semicirculare osoase și melcul osos.

Cele trei canale semicirculare osoase se află în planuri perpendiculare unul pe celălalt. Fiecare canal semicircular se deschide la o extremitate a sa printr-o dilatație mai largă, numită ampulă. La cealaltă extremitate, canalul anterior se unește cu cel posterior într-un canal comun înainte de a se deschide în vestibul.

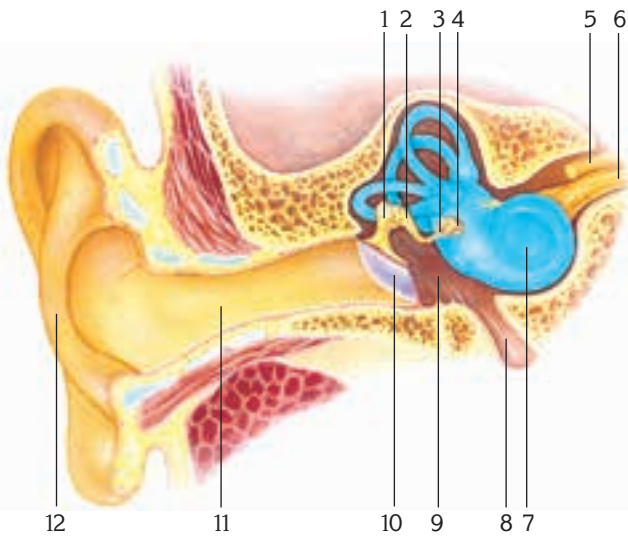
Melcul osos este situat anterior de vestibul și prezintă o formă conică, cu un ax osos central, numit columelă, în jurul căruia melcul osos realizează  $2\frac{1}{2}$  ture.

Pe columelă se prinde lama spirală osoasă, care este întregită de membrana bazilară a labirintului membranos și membrana vestibulară Reissner. Aceste două membrane compartimentează lumenul osos în rampă vestibulară, situată deasupra membranei vestibulare, rampă timpanică, sub membrana bazilară, și canalul cohlear (melcul membranos), între membrana bazilară, membrana vestibulară și peretele extern al melcului osos. Rampele vestibulară și timpanică conțin perilimfă, iar canalul cohlear, endolimfă. Spre vârful melcului, lama spirală lasă un spațiu liber — helicotrema.

**Labirintul membranos** este format dintr-un sistem de camere, situate în interiorul labirintului osos. Vestibulul membranos este format din două cavități: utricula, situată în partea superioară a vestibulului, și sacula, sub utriculă. În utriculă se deschid cele trei canale semicirculare membranoase (fig. 53).

Din partea inferioară a saculei pornește canalul cohlear care conține organul Corti, cu receptorii acustici. Organul Corti este așezat pe membrana bazilară.

În centrul organului Corti se găsește un spațiu triunghiular numit tunelul Corti. Pe laturile acestuia se află



**Fig. 53. Urechea:** 1. ciancanul; 2. nicovala; 3. scărita; 4. fereastra ovală; 5. nervul vestibular; 6. nerv cochlear; 7. melcul; 8. trompa lui Eustachio; 9. casa timpanului; 10. timpanul; 11. conductul auditiv extern; 12. pavilionul urechii.

celule de susținere. Tunelul este traversat de fibre dendritice ale neuronilor din ganglionul spiral Corti.

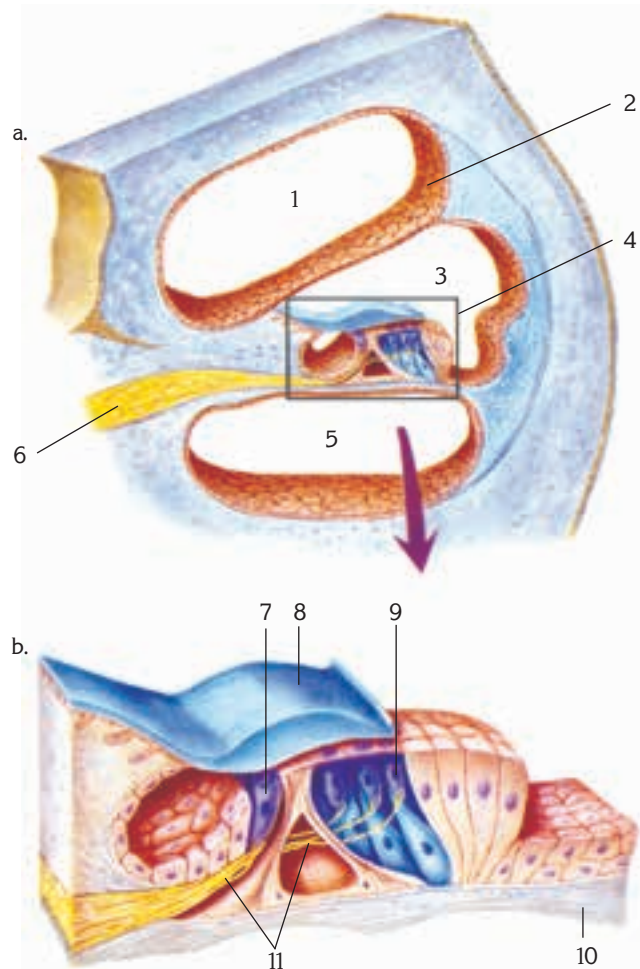
Deasupra celulelor de susținere se găsesc celulele auditive. La polul basal al celulelor auditive sosesc terminații dendritice ale neuronilor din ganglionul spiral Corti. La polul apical al celulelor auditive se găsesc ciliu auditivi, care pătrund în membrana reticulată secretată de celulele de susținere. Deasupra cililor auditivi se află membrana tectoria (fig. 54)

### Receptorii vestibulari

Sunt situați în labirintul membranos. În utriculă și saculă se găsește câte o maculă, respectiv utriculară și saculară, formate din celule de susținere, așezate pe o membrană bazală, peste care sunt dispuse celule senzoriale cu cili. La polul basal al celulelor senzoriale sosesc dendrite ale neuronilor din ganglionul vestibular Scarpa. Cili sunt înglobați în membrana otolitică, în care se află granule de carbonat de calciu și magneziu, numite otolite. Crestele ampulare, localizate în ampuile canalelor semicirculare membranoase, sunt formate din celule de susținere și celule senzoriale. La polul apical, celulele senzoriale prezintă cili care pătrund într-o cupoală gelatinosa, iar la polul basal se găsesc terminații dendritice ale neuronilor din ganglionul vestibular Scarpa.

### Segmentele intermediar și central

**Calea acustică.** Primul neuron se află în ganglionul spiral Corti. Dendritele primului neuron ajung la polul basal al celulelor auditive cu cili din organul Corti, iar axonii formează nervul cochlear, care se îndreaptă spre cei doi nuclei cochleari (ventral și dorsal) din punte, unde se găsește al II-lea neuron. Axonul acestuia se încrucișează, după care urmează un traiect ascendent spre



**Fig. 54. Organul Corti:** a. în ductul cochlear: 1. rampă vestibulară; 2. membrană vestibulară Reissner; 3. canal cochlear; 4. organ Corti; 5. rampă timpanică; 6. nerv vestibulo-cochlear; b. detaliu: 7. celule ciliare interne; 8. membrana tectoria; 9. celule ciliare externe; 10. membrană bazilară; 11. fibre nervoase.

colicul inferior, unde se găsește al III-lea neuron. Al IV-lea neuron al căii acustice se găsește în corpul geniculat medial. Axonul celui de-al IV-lea neuron se proiectează în girul temporal superior (fig. 55).

În jurul ariei primare se află aria secundară sau de asociatie, care primește aferente de la aria primară.

**Calea vestibulară.** Primul neuron se află în ganglionul vestibular Scarpa. Dendritele primului neuron ajung la celulele senzoriale cu cili din maculă și creste ampulare, iar axonii formează ramura vestibulară a perechii a VIII-a de nervi cranieni (nervul vestibulo-cochlear). Ramura vestibulară se îndreaptă spre cei patru nuclei vestibulari din bulb (superior, inferior, lateral și medial). La acest nivel se află cel de-al II-lea neuron al căii vestibulare și de aici pleacă mai multe fascicule, și anume:

- fasciculul vestibulo-spinal, spre măduvă (controlează tonusul muscular);

- fascicul vestibulo-cerebelos, spre cerebel (controlează echilibrul static și dinamic);
- fascicul vestibulo-nuclear, spre nuclei nervilor III și IV din mezencefal și VI din punte (controlează mișcările globilor oculari, cu punct de plecare labirintic);
- fascicul vestibulo-talamic, spre thalamus; de aici, prin fibrele talamo-corticale, se proiectează pe scoarță.

#### Mecanismul receptiei auditive

Urechea umană percep sunete cu frecvență cuprinsă între 20 și 20 000 Hz și amplitudini între 0 și 130 de decibeli ( $1 \text{ db} = 1 \text{ dyne/cm}^2$ ).

Undele sonore sunt produse de rarefieri și condensări ale aerului și au ca proprietăți fundamentale:

- *înălțimea*, determinată de frecvența undelor;
- *intensitatea*, determinată de amplitudine;
- *timbrul*, determinat de vibrațiile armonice supérieure însoțitoare.

Celulele senzoriale de la nivelul organului Corti transformă energia mecanică a sunetelor în impuls nervos. Sunetul este transmis până la organul Corti, începând de la nivelul pavilionului urechii, care captează și dirijează sunetele spre conductul auditiv extern. La capătul acestuia, undă sonoră pune în vibrație membrana timpanului care, la rândul său, antrenează lanțul celor trei oscioare. Perforațiile timpanului nu duc la surditate, ci numai la o scădere a acuității auditive a urechii respective. Unda sonoră este transmisă mai departe, succesiiv, ferestrei ovale, perilitmfei și endilitmfei. Variatiile de presiune ale endilitmfei fac să vibreze membrana bazilară, pe care se găsește organul Corti.

Vibrațiile membranei bazilare antrenează celulele auditive ai căror cili vor suferi deformații mecanice la contactul cu membrana tectoria. Înclinarea cililor într-o parte depolarizează celulele, iar în direcția opusă le hiperpolarizează. Depolarizările celulelor senzoriale cresc frecvența potențialelor de acțiune, iar hiperpolarizările o reduc.

Membrana bazilară are o structură comparabilă cu un rezonator cu coarde căruia îi corespund particularități de elasticitate și de rezonanță: baza melcului intră în rezonanță cu sunetele de frecvență înaltă (15 000 Hz), mijlocul membranei bazilare rezonează cu frecvențe medii (5 000 Hz), iar vârful melcului, cu frecvențe joase (20-500 Hz).

**Transmiterea stimулului auditiv.** Fiecare neuron sensitiv din ganglionul spiral Corti transmite impulsuri nervoase de la o anumită zonă a membranei bazilare. Această specializare zonală se păstrează în continuare și la celealte stații de relee ale căii acustice. Sunetele de o anumită frecvență activează anumiți neuroni cohleari, coliculares și metatalamici. În acest mod, excitațiile sonore, separate în frecvențele componente la nivelul membranei bazilare, se transmit prin „fire izolate” spre neuronii corticali.

Identificarea directiei de unde vine sunetul se realizează prin două mecanisme principale: prin detectarea

decalajului în timp dintre semnalele acustice care intră în cele două urechi și prin diferența de intensitate a sunetului care ajunge la cele două urechi.

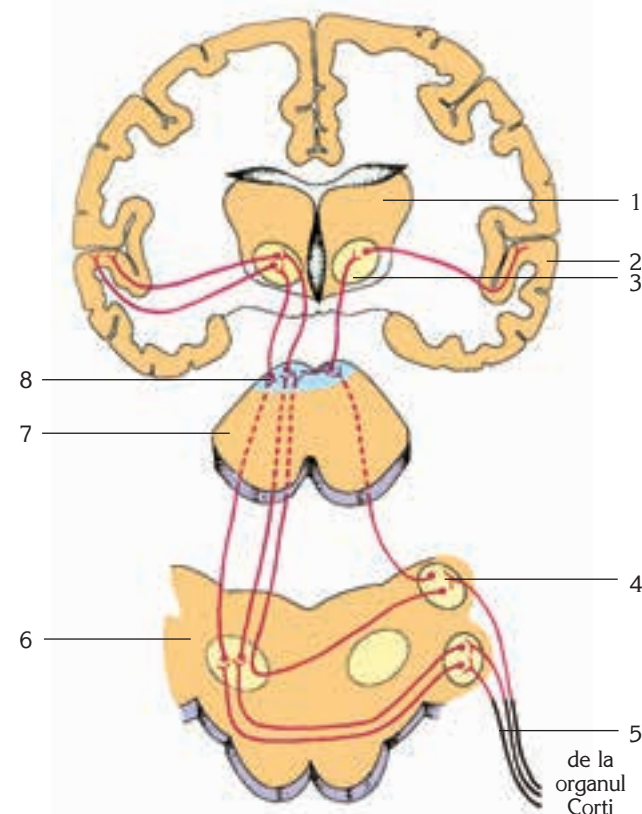
#### Fiziologia analizatorului vestibular

Analizatorul vestibular are rolul de a informa creierul despre poziția capului în spațiu și despre accelerările liniare sau circulare la care acesta este supus. Simțul vestibular nu este propriu-zis un simț al echilibrului, ci o componentă importantă a mecanismelor care contribuie la reglarea echilibrului, alături de analizatorii kinestezic, vizual, tactil și de cerebel.

#### Segmentul periferic

Receptorii maculari sunt stimulați mecanic de către otolite. Stimularea are loc atât în condiții statice, cât și dinamice. Când capul stă nemăscat, otolitele apasă prin greutatea lor asupra cililor celulelor senzoriale, care trimit impulsuri spre centri, informându-i asupra poziției capului în raport cu direcția vectorului gravitațional.

Când capul și corpul suferă accelerări liniare (înainte, înapoi sau lateral), forțele de inerție împing otolitele, care sunt mai dense decât endolimfa, în sens opus deplasării. Astfel, se declanșează la nivelul centrilor nervosi reacții motorii corectoare ale poziției corpului și capului, în vederea menținerii echilibrului pe toată durata



**Fig. 55. Căile de conducere ale analizatorului auditiv:** 1. talamus; 2. cortexul auditiv (lobul temporal); 3. corpul geniculat medial din metatalamus; 4. nucleul cochlear; 5. nerv vestibulo-cochlear (VIII); 6. punte; 7. mezencefal; 8. colicul inferior.

ta mișcării. De remarcat că receptorii maculari nu detectează viteza de deplasare a corpului, respectiv a capului, ci accelerăția (cei din utriculă — accelerăția orizontală, iar cei din saculă — verticală). Receptorii analizatorului vestibular sunt și sediul unor reflexe posturale. O modificare bruscă a poziției corpului declanșează reflexe care ajută la menținerea posturii și a echilibrului.

Receptorii otolitici nu participă la menținerea echilibrului în condițiile accelerărilor circulare ale capului și corpului.

Crestele ampulare și cupolele gelatinoase, care se găsesc la baza canalelor semicirculare, reprezintă cel de-al doilea organ receptor al analizatorului vestibular, responsabil de menținerea echilibrului în condițiile accelerărilor circulare ale capului și corpului. Ciliile celulelor senzoriale din canalele semicirculare sunt excitați mecanic de deplasarea endolimfei. Orice mișcare de rotație a capului sau a corpului antrenează rotația și multană a canalelor semicirculare aflate în planul rotației respective. Din cauza inerției, endolimfa din aceste canale va suferi o deplasare relativă în sens opus și va încinge cupola în sensul acestei deplasări (fig. 56).

Recepționarea mișcărilor circulare ale capului este posibilă datorită orientării canalelor semicirculare în cele trei planuri ale spațiului (frontal, orizontal și sagital).

### CUVINTE CHEIE

timpan, fereastră rotundă/ovală, ciocan, nicovală, scăriță, trompa lui Eustachio, utriculă, saculă, labirint (osos/membranos), vestibul, canale semicirculare, melc, otolit, organ Corti, ganglion Scarpa

### TEME ȘI APLICATII

#### 1 Aflați răspunsul corect.

Receptorii maculari din utriculă și saculă detectează: a. viteza de deplasare a corpului; b. viteza de deplasare la nivelul capului; c. accelerăția orizontală și verticală; d. accelerăția orizontală.

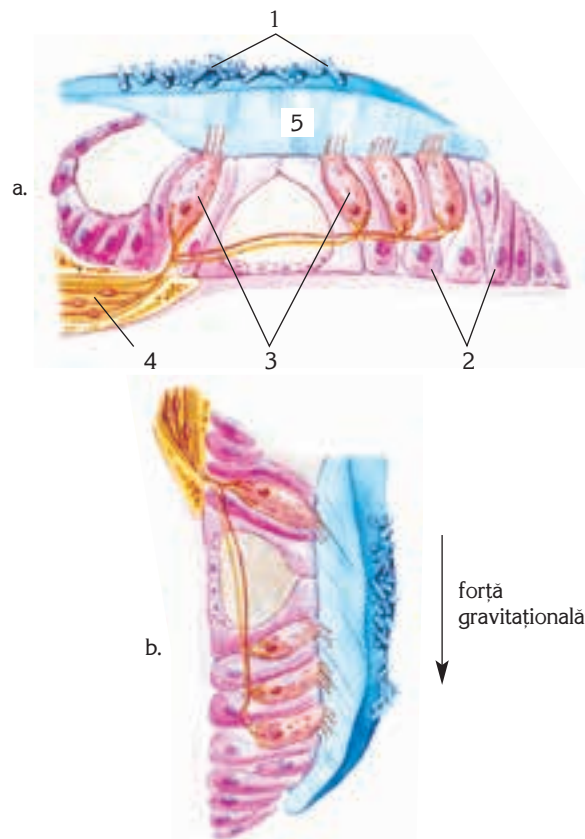
Recepționarea mișcărilor circulare ale capului este posibilă datorită orientării canalelor semicirculare: a. în plan frontal și sagital; b. în plan orizontal și vertical; c. în plan frontal, orizontal și sagital; d. în plan transversal și longitudinal.

#### 2 Explicați modul de transmitere a stimулului auditiv.

### Noțiuni elementare de igienă și patologie

#### Micozele

Infecțiile fungice cutanate pot fi provocate de dermatofiti, care produc infectarea tegumentară superficială și a anexelor cutanate (păr, unghii), sau de levuri din genul *Candida* ce pot afecta și mucoasele.



**Fig. 56. Membrana otolitică și otolitele:** a. capul în poziție verticală: 1. otolite; 2. celule de susținere; 3. celule ciliare; 4. fibre senzoriale; 5. cupolă gelatinoasă; b. capul în poziția aplacată înainte.

Transmiterea infecției se face de la persoană la persoană sau de la animale la om. Tratamentul este, de regulă, local, iar prevenirea răspândirii infecției se face prin tratarea persoanelor bolnave și prin măsuri de igienă riguroasă.

#### Acneea

Boală inflamatorie ce afectează foliculul pilosebaceu; etiopatogenie complexă și incomplet elucidată. Afecțează în special adolescenții, uneori căpătând și un aspect psihosocial important.

#### Herpesul

Infecția cu virusul *Herpes simplex* constă din apariția unei erupții cutanate sau mucoase cu aspect caracteristic (vezicule pe o bază eritematoasă). Infecția poate fi primară sau recurrentă. Se poate transmite de la om la om. Terapia se face cu medicamente antivirale.

#### Piodermitele

Sunt infecții bacteriene cutanate, de obicei superficiale, beneficiind de regulă de terapie locală cu antibiotice. Apar în special la copii.

#### Rinitete

Edem și vasodilatație la nivelul mucoasei nazale, manifestată clinic prin rinoree și obstrucție nazală.

Poate avea multiple etiologii și poate fi acută sau cronică.

### Cataractă

Reprezintă opacificarea cristalinului din compoziția sistemului optic al globului ocular, ceea ce duce la pierderea gradată a acuității vizuale, care poate merge până la pierderea completă a vederii. Această opacificare se datorează unor modificări chimice ale proteinelor din compoziția cristalinului, modificări apărute ca urmare a unor infecții, traumatisme sau înaintării în vîrstă. Cataractă reprezintă principala cauză de pierdere a vederii. Tratamentul constă în îndepărțarea chirurgicală a cristalinului afectat și implantarea unui artificial.

### Glaucomul

Reprezintă a doua cauză de pierdere a vederii și este foarte frecvent, mai ales în țările mai puțin dezvoltate. Poate afecta persoane de orice vîrstă, dar 95% din cazuri apar la persoanele de peste 40 de ani.

Glaucomul este creșterea presiunii intraoculare. Umoarea apoasă nu se drenază corespunzător prin sistemul

venos, prin comparație cu viteza de producere. Cumularea de lichid duce la compresia vaselor globului ocular și a nervului optic. Celulele retinine sunt distruse iar nervul optic se poate atrofia, ceea ce poate duce la orbire.

### Conjunctivita

Reprezintă inflamații mucoasei conjunctivale și poate avea cauze multiple: alergice, infecțioase, traumaticice.

### Otita

Otita externă este un termen general prin care se denumește orice infecție a urechii externe (micotică, bacteriană, virală).

Otita medie purulentă acută este o infecție a urechii medii. Patogenii ajung la acest nivel, de obicei prin trompa lui Eustachio, succedând cel mai adesea unei amigdalite sau răceli. Cei mai susceptibili sunt copiii, deoarece răcesc frecvent și au trompa Eustachio scurtă și plasată orizontal. Simptomul cel mai frecvent este durerea la nivelul urechii medii, iar presiunea exercitată de inflamația de la acest nivel poate duce la ruperea membranei timpanice.

## Autoevaluare

**1** — Aflați răspunsul corect:

Segmentul intermediar al analizatorului conduce impulsul nervos de la receptor la SNC prin că: a. de asociere; b. ascendente; c. descendente; d. colaterale.

Prin țesut subcutanat se înțelege: a. epidermul; b. dermul și hipodermul; c. hipodermul; d. receptorii cutanăti din cele trei straturi.

Suprafața câmpului receptor pentru sensibilitatea cutanată: a. este în raport direct proporțional cu densitatea receptorilor; b. este în raport invers proporțional cu densitatea receptorilor; c. nu depinde de densitatea receptorilor; d. toate răspunsurile sunt greșite.

**2** — Coloana din stânga cuprinde unele structuri ale segmentului periferic al analizatorului vizual, iar cea din dreapta, formațiuni care intră în compoziția acestora. **Asociați** formațiunile cu structurile corespunzătoare:

- |                            |                        |
|----------------------------|------------------------|
| 1. camera anterioară       | a. pata galbenă        |
| 2. tunica externă          | b. mușchii ciliari     |
| 3. tunica medie            | c. mușchii extrinseci  |
| 4. tunica internă          | d. cornea transparentă |
| 5. anexele globului ocular | e. umoarea apoasă      |

**3** — **Stabiliti** dacă enunțurile legate prin conjuncția „deoarece“ sunt adevărate sau false; în cazul în care le considerați adevărate, **determinați** dacă între ele există sau nu o relație de cauzalitate:

Prezbiopia (prezbiția) este o deficiență de acomodare care apare în timp, *deoarece*, cu trecerea anilor, cristalinul devine mai puțin elastic și puterea sa de convergență scade.

Urechea internă este formată dintr-un sistem de încăperi numite labirint osos, *deoarece* în interiorul acestuia se află labirintul membranos.

Recepționarea, de către analizatorul vestibular, a mișcărilor circulare ale capului este posibilă, *deoarece* impulsurile nervoase provin de la canalele semicirculare, care sunt orientate în cele trei planuri ale spațiului. Axonul deutoneuronului care formează tractul olfactiv se proiectează direct în lobul temporal, *deoarece* calea olfactivă nu are legături directe cu talamusul.

Receptorii neurotendinoși sunt localizați la joncțiunea dintre mușchi și tendon, *deoarece* monitorizează continuu tensiunea produsă în tendoane de contractia musculară sau de întinderea sa pasivă.

**4** — **Alcătuți** un eseu cu tema „Sensibilitatea – componentă a funcțiilor de relație“.

### 3. Glandele endocrine

Glandele cu secreție internă sunt formate din epitelii secretorii, ale căror celule produc substanțe active, numite hormoni, pe care îi eliberează direct în sânge.

Hormonii sunt substanțe chimice specifice, care acționează la distanță de locul sintezei și produc efecte caracteristice. Se consideră glande endocrine: hipofiza, suprarenalele, tiroida, paratiroidele, testiculul, ovarul, pancreasul insular, timusul, epifiza și, temporar, placenta (fig. 57).

Există și alte organe care, în afara funcției lor principale, au și celule cu rol endocrin: antrul piloric secretă gastrina, duodenul secretă 6-8 hormoni cu rol în reglarea activității secretorii și motorii a aparatului digestiv, rinichiul secretă renina și eritropoietina etc.

În plus, unii neuroni hipotalamici și ai altor organe nervoase au și activitate secretorie, proces numit neurosecreție, care reprezintă tot o funcție endocrină. Astfel, sistemul endocrin este conceput ca un sistem

anatomo-funcțional complex, controlat de sistemul nervos, având rolul de a regla și coordona pe cale umorală activitatea diferitelor organe pe care le integrează în ansamblul funcțiilor organismului.

Principalul rol al glandelor endocrine constă în reglarea metabolismului celular.

Hormonii sunt eliberați în sânge și sunt transportați spre toate celulele corpului.

#### Hipofiza

Localizată la baza encefalului, înapoia chiasmei optice, pe șaua turcească a osului sfenoid, hipofiza (glanda pituitară) are forma rotunjită și diametrul de 1,3 cm. Cântăreste 500 mg. Este alcătuită din trei lobi: anterior, mijlociu (intermediar) și posterior. Lobul anterior și cel intermediar constituie *adenohipofiza*, iar lobul posterior, *neurohipofiza*.

*Lobul anterior* este partea cea mai dezvoltată a glandei, constituind 75 % din masa hipofizei, în timp ce *lobul intermediar* reprezintă numai 2 %, fiind redus la o simplă lamă epitelială, aderentă de *lobul posterior*.

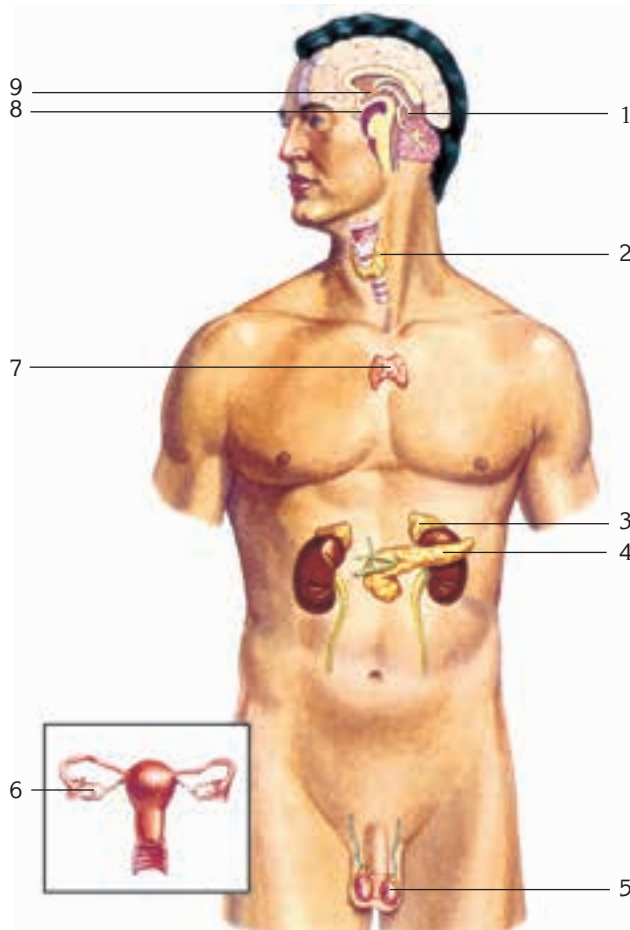
Între hipofiză și hipotalamus sunt relații anatomică și funcționale. Anatomic, hipofiza este legată de acesta prin tija pituitară. Între regiunea mediană a hipotalamusului și adenohipofiză există o legătură vasculară reprezentată de sistemul port-hipotalamo-hipofizar, descris de anatomistul român Grigore T. Popa împreună cu Unna Fielding. Între hipotalamusul anterior și neurohipofiză există tractul nervos hipotalamo-hipofizar. Prin aceste legături vasculare și nervoase și prin produși de neurosecreție, hipotalamusul controlează și reglează secreția hipofizei, iar prin intermediul acesta, coordonează activitatea întregului sistem endocrin (fig. 58).

#### Adenohipofiza

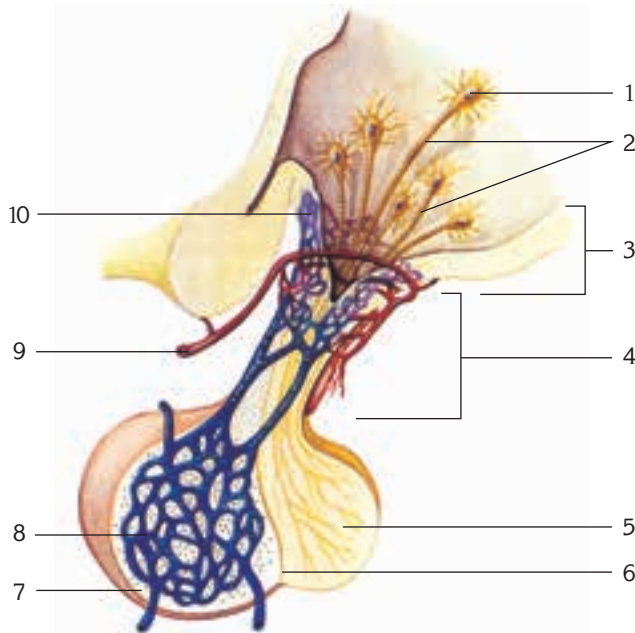
Este situată în partea anteroiară, dar se întinde și posterior, înconjurând aproape complet neurohipofiza.

Hormonii adenohipofizei sunt glandulotropi, având ca organe-tintă alte glande endocrine (ACTH, TSH, FSH, LH) și non-glandulotropi (STH, prolactina).

**Hormonul somatotrop** (STH), denumit și hormon de creștere, stimulează, împreună cu insulină, hormonii tiroidieni și gonadici, creșterea organismului. STH stimulează condogeneza la nivelul cartilajelor de creștere metafizare (diafizoepifizare), determinând creșterea în lungime a oaselor. Majoritatea efectelor STH se exercită indirect, prin acțiunea unui sistem de factori de creștere numiți somatomedine. După pubertate, STH produce îngrosarea oaselor lungi și dezvoltarea oaselor late. Stimulează creșterea mușchilor și a viscerelor, cu excepția creierului. STH determină o retenție de compuși ai Ca, Na, K, P și N.



**Fig. 57. Glandele endocrine:** 1. glanda pineală (epifiza); 2. tiroidă și paratiroidele; 3. glandă suprarenală; 4. pancreas; 5. testicul; 6. ovar; 7. timus; 8. hipofiza (glandă pituitară); 9. hipotalamus.



**Fig. 58. Legăturile nervoase și vasculare hipotalamo-hipofizare:**  
1. corp neuronal; 2. axoni neuronilor secretori; 3. regiunea mediană; 4. tija pituitară; 5. neurohipofiza; 6. lob intermediar; 7. adenohipofiza; 8. capilare; 9. artera hipofizară superioară; 10. capilare.

Hipersecreția acestui hormon are consecințe (în funcție de vârstă) asupra dezvoltării somatice și metabolismului. Dacă hipersecreția de STH survine înainte de pubertate, se produce *gigantismul*. Individul atinge talii de peste 2 metri, prin creșterea exagerată în lungime a extremităților. Intelectul nu este afectat. După pubertate, se produce *acromegalie*, caracterizată prin creșterea exagerată a oaselor fetei, a mandibulei, a oaselor late, în general, dar și îngroșarea buzelor, creșterea viscerelor (inimă, ficat, rinichi, limbă) și alungirea exagerată a mâinilor și picioarelor.

Hiposecreția produce, la copil, oprirea creșterii somatice, dar nu a celei neuropsihice. Boala se numește *piticism* (nanism) hipofizar. Indivizii sunt de talie mică, 1,20-1,30 m, dar proporționat dezvoltăți și cu intelectul normal.

**Prolactina**, numit și hormonul mamotrop sau luteotrop (LTH), stimulează, la femeie, secreția lactată a glandei mamare, sensibilizată de estrogeni și progesteron. Prolactina este un inhibitor al activității gonadotrope, fiind capabilă să prevină ovulația.

Secreția de prolactină în afara sarcinii este stimulată de efortul fizic, stress-ul psihic și chirurgical, hipoglicemie, somn; în timpul sarcinii, secreția prolactinei crește gradat, atingând un vârf la naștere și revenind la nivelul de control după aproximativ 8 zile. Suptul determină creșterea temporară a secreției de prolactină.

**Hormonul adrenocorticotrop** (ACTH – corticotropina) stimulează activitatea secretorie a glandei

corticosuprarenale, crescând concentrația sanguină a glucocorticoizilor și hormonilor sexosteroizi. Asupra secreției de mineralocorticoizi, efectele ACTH sunt mai reduse. În afară acțiunii indirekte, ACTH stimulează direct melanogeneza în celulele pigmentare (melanocite), producând închiderea culorii pielii.

Hipersecreția de corticotropină produce atât efectele excesului de glucocorticoizi, cât și efectele melanoco-stimulatoare, la nivelul tegumentului (diabet bronzat).

Hiposecreția de ACTH produce efectele caracteristice deficitului de glucocorticoizi (vezi corticosuprarenala).

**Hormonul tireotrop** (tireostimulina – TSH) stimulează sinteza și secreția de hormoni tiroïdieni. Hipersecreția de TSH poate duce la hipertiroidism (de exemplu, *boala Basedow*), iar hiposecreția duce la insuficiență tiroïdiană.

**Hormonii gonadotropi** (gonadostimulinele) controlează funcția gonadelor.

**Hormonul foliculostimulant** (FSH), la bărbat, stimulează dezvoltarea tubilor seminiferi și spermatogeneza, iar, la femeie, determină creșterea și maturarea foliculului de Graaf și secreția de estrogeni.

**Hormonul luteinizant** (LH) actionează, la bărbat, prin stimularea secreției de androgeni de către celulele interstitiale testiculare Leydig. La femeie, determină ovulația și apariția corpului galben, a cărui secreție de progesteron și estrogeni o stimulează.

### Lobul intermediar (mijlociu)

Reprezintă 2% din masa hipofizei. Anatomic, face parte din adenohipofiză. El secreta un hormon de stimulare a pigmentogenezei numit **hormon melanocitostimulant** (MSH), care are același precursor ca și ACTH-ul. Hipotalamusul secreta un hormon de inhibare a secreției de MSH.

### Lobul posterior (neurohipofiza)

Hormonii eliberați în circulație de către neurohipofiză sunt vasopresina (sau hormonul antidiuretic ADH) și oxitocina. Ei sunt secretati în hipotalamusul anterior, iar punerea lor în circulație se face sub influența hipotalamusului prin tija pituitară.

**Vasopresina**, denumită și hormonul antidiuretic (ADH), are ca acțiune principală creșterea absorbției facultative a apei la nivelul tubilor distali și colectoari ai nefronului. În afară de reducerea volumului și concentrarea urinei, ADH produce și reducerea secrețiilor tuturor glandelor exocrine și, prin aceasta, contribuie la menținerea volumului lichidelor organismului. În doze mari, ADH produce vasoconstricție.

Hiposecreția acestui hormon determină pierderi mari de apă, în special prin urină, a cărei cantitate

poate ajunge până la 201 în 24 de ore. Boala, diabetul insipid, survine în leziuni ale hipotalamusului sau ale neurohipofizei.

**Oxitocina** (ocitocina) stimulează contractia muscularii netede a uterului gravid, mai ales în preajma travaliului, și expulzia laptelui din glanda mamară, datorată contracției celulelor mioepiteliale care încoră alveolele.

### CUVINTE CHEIE

hipofiză, adenohipofiză, neurohipofiză, hormon somatotrop, prolactină, hormon adrenocorticotrop, hormon tireotrop, hormon gonadotrop, hormon melanocitostimulant, vasopresină, oxitocină, diabet bronzat, diabet insipid, nanism, gigantism, acromegalie

### TEME ȘI APLICĂȚII

#### 1 Alegeti răspunsul corect.

STH determină: a. eliminarea unor compuși ai Ca și Na; b. eliminare de K, Na și P; c. retenția de somatomedine; d. retenția de compuși ai Ca, Na, K, P și N.

#### 2 Completați spațiile libere.

Principalii hormoni glandulotropi secretați de adenohipofiză sunt:

a. ....; b. ....; c. .... .

Hipersecreția de STH produce înainte de pubertate ..... , iar la adult ..... și hiposecreția determină la copil .....

#### 3 Găsiți enunțul gresit.

Oxitocina stimulează: a. contractia muscularii netede a uterului gravid; b. expirația dioxidului de carbon; c. expulzia laptelui din glanda mamară.

## Glandele suprarenale

Sunt glande pereche, situate la polul superior al rinichiului. Fiecare este formată dintr-o porțiune corticală (periferică) și una medulară, diferite din punct de vedere embryologic, anatomic și funcțional (fig. 59).

### Corticosuprarenala (CSR)

Hormonii secretați de corticosuprarenală sunt de natură lipidică. Ei se sintetizează din colesterol. Rolul lor este vital. În funcție de acțiunea principală exercitată de acești hormoni, ei sunt împărțiti în trei grupe:

1. **Mineralocorticoizi**, cu reprezentantul principal aldosteronul, joacă rol în metabolismul sărurilor minerale, determinând reabsorbția  $\text{Na}^+$  în schimbul  $\text{K}^+$  sau  $\text{H}^+$  pe care-i excretă la nivelul tubilor uriniferi contorții distali și colectori. Se produc kaliurie și acidurie. Reabsorbția sodiului este însotită de reabsorbția

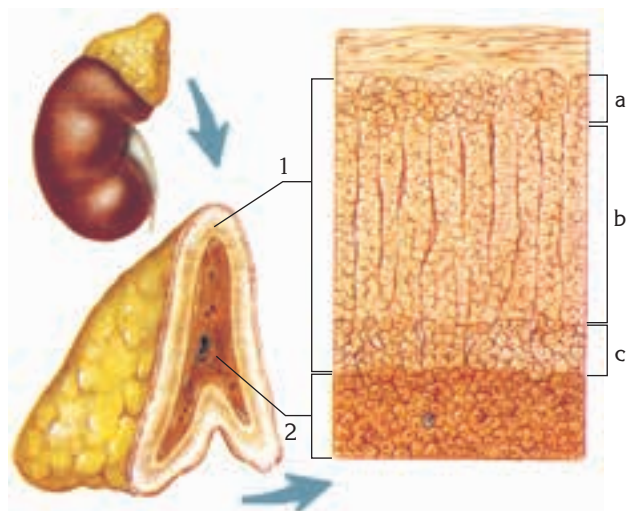


Fig. 59. Structura glandei suprarenale: 1. corticală: a. zona glomerulară; b. zona fasciculată; c. zona reticulată; 2. medulară.

clorului. Reabsorbția apei este consecința gradientului osmotic creat de transportul  $\text{NaCl}$ . Aldosteronul, prin acțiunea sa de reținere a  $\text{Na}^+$  în organism, are rol în menținerea presiunii osmotice a mediului intern al organismului și a volumului sanguin, precum și în echilibrul acidobazic.

Celule-tintă asemănătoare se află și în glandele sudoripare, salivare și colice.

Hipersecreția de aldosteron (boala Conn) duce la retenție masivă de sare și apă și determină edeme și hipertensiune. Hiposecreția se întâlnește în cazul insuficienței globale a CSR (boala Addison). La acești bolnavi are loc o pierdere de sare și apă, urmată de hipertensiune și adinamie (scăderea capacității de efort).

2. **Glucocorticoizi** sunt reprezentați în special de *cortizon* și *hidrocortizon* (cortisol). Circulă în sânge legați de proteinele plasmatice. O mică fracțiune liberă a cortisoloului exercită efectele metabolice specifice.

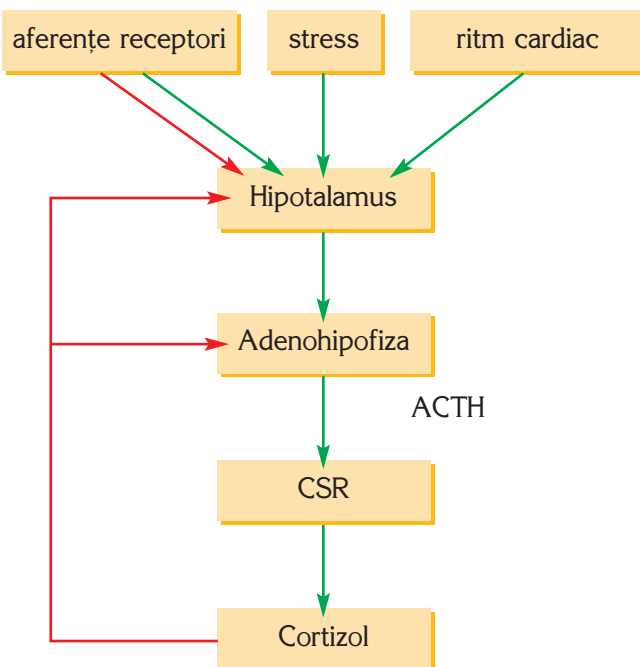
### Efecte specifice asupra unor organe și ţesuturi

Organ sau ţesut	Rol
Sistem osos	catabolism: sinteza matricei organice și absorbtia intestinală a calciului
Organe hematopoietice și sistem imun	$\downarrow$ numărul de eozinofile și bazofile circulante $\uparrow$ numărul de neutrofile, placete, hemati $\uparrow$ stabilitatea membranelor lizozomale $\downarrow$ numărul de limfoci circulante (limopenie)
Funcțiile superioare ale SNC	necesită prezența acestor hormoni pentru integritatea lor (scăderea cantității lor determină: modificări EEG, alterarea personalității, modificări senzoriale)

## Roluri fiziologice în metabolismul intermediar

Metabolism	Rol
Protidic	↑ catabolismul în mușchii scheletici ↑ anabolismul în ficat
Glucidic	hiperglicemie
Lipidic	↑ lipoliza ↑ concentrația acizilor grași liberi plasmatici

Hipersecreția de glucocorticoizi determină sindromul Cushing, în care predomină semnele deregulațiilor metabolismului intermediar. Bolnavii prezintă obezitate, diabet și hipertensiune. Hiposecreția se întâlnește în boala Addison.



3. Hormonii sexosteroizi sunt reprezentați de două grupe de hormoni, unii androgeni (asemănători celor secretați de testicul) și alții estrogeni (asemănători celor secretați de ovare). Acțiunea acestor hormoni o completează pe cea a hormonilor sexuali respectivi. Rolul lor se manifestă în special în cazul apariției și dezvoltării caracterelor sexuale secundare. Ei determină, la băieți, creșterea bărbii și mustaților, dezvoltarea laringelui și îngroșarea vocii, dezvoltarea scheletului și a masei musculare. La fete, stimulează dezvoltarea glandei mamare, depunerea lipidelor pe șolduri și coapse etc.

### Medulosuprarenala (MSR)

Reprezintă porțiunea medulară a glandelor suprarenale. Anatomic și funcțional, medulara glandei

suprarenale este un ganglion simpatic, ai cărui neuroni nu au prelungiri.

Hormonii secretați de medulară se numesc catecolamine: **adrenalină** (epinefrina), în proporție de 80%, **noradrenalină** (norepinefrina), în proporție de 20%. Acțiunea acestor hormoni este identică cu stimularea sistemului nervos simpatic. Principalele acțiuni ale acestor hormoni și mediatori chimici sunt:

- asupra aparatului cardiovascular, produc tachicardie, vasoconstricție și hipertensiune. Crește excitabilitatea inimii; adrenalină dilată însă vasele musculare și le contractă pe cele din piele, mucoase și viscere. Noradrenalină are predominant acțiuni vasoconstrictoare;
- asupra aparatului respirator determină relaxarea musculaturii netede și dilatarea bronhiilor;
- asupra tubului digestiv determină relaxarea musculaturii netede a peretilor și contracția sfincterelor. Inhibă majoritatea secrețiilor. Contractă splina și ficatul;
- asupra metabolismului glucidic și lipidic produc glicogenoliză și hiperglicemie, mobilizarea grăsimilor din rezerve și catabolismul acizilor grași. Adrenalină are efecte predominant metabolice și energetice;
- alte acțiuni — dilată pupila, contractă fibrele netede ale mușchilor erectori ai firului de păr. Produc alertă corticală, anxietate și frică. Stimulează sistemul reticulat activator ascendent.

Atât secreția corticalei, cât și cea a medularei suprarenale sunt stimulate în condiții de stress (stări de încordare neuropsihică, de emoții, traumatisme, frig sau căldură excesivă etc.). Acești hormoni au un rol important în reacția de adaptare a organismului în fața diferitelor agresiuni interne și externe.

### CUVINTE CHEIE

corticosuprarenală, mineralo-corticoizi, glucocorticoizi, sexosteroizi, adrenalină, noradrenalină, boala Conn, boala Addison, sindromul Cushing

### TEME ȘI APlicații

**Alegeți** răspunsul corect.

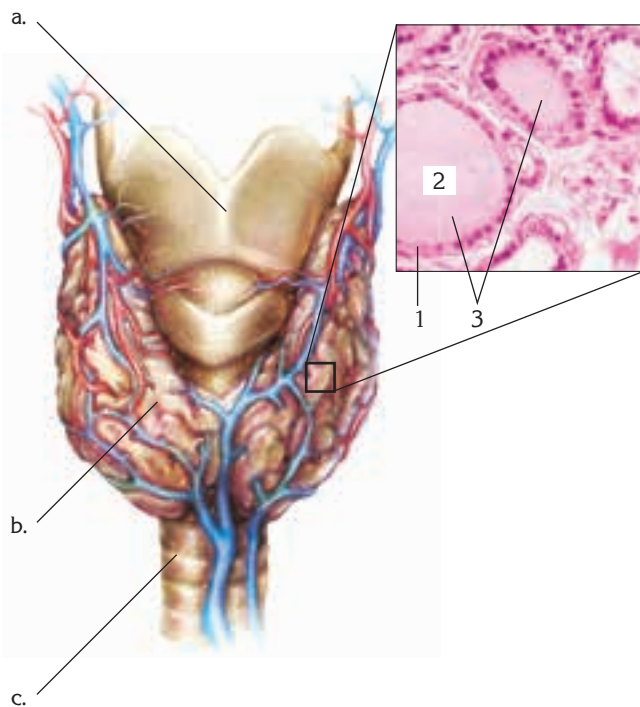
Hormonii secretați de suprarenală sunt de natură:  
a. protidică; b. lipidică; c. glucidică; d. fosfolipidică.

Hipersecreția de aldosteron determină: a. edeme; b. hipotensiune; c. scăderea capacității de efort; d. edeme și hipertensiune.

Principalele acțiuni cardiovasculare ale adrenalinei și noradrenalinei sunt: a. bradicardie, vasoconstricție și hipotensiune; b. tachicardie, vasodilatație și hipotensiune; c. tachicardie, vasoconstricție și hipertensiune.

## Tiroïda

Este localizată în zona anteroioară a gâtului, într-o capsulă fibroasă (loja tiroidei). Glanda are doi lobi laterali, uniti între ei prin istmul tiroidian. Ţesutul secretor (parenchimul glandular) este format din celule epiteliale organizate în foliculi, în interiorul cărora se află un material omogen, vâscos, numit coloid (fig. 60). Acesta conține tireoglobulină, forma de depozit a hormonilor tiroidieni, **tiroxina** și **triiodotironina**. Tireoglobulină este o proteină sintetizată de celulele foliculare. Prin iodarea moleculelor de tirozină din structura tireoglobulină, rezultă hormoni tiroidieni (tiroxina și triiodotironina). Sinteza hormonilor și eliberarea lor din coloid în sânge se face sub acțiunea TSH hipofizar.



**Fig. 60. Glanda tiroïdă:** a. laringe; b. glandă tiroïdă: 1. celule foliculare; 2. coloid; 3. foliculi; c. trahee.

Între foliculii tiroidieni se găsesc celule speciale numite celule parafoliculare sau celule „C“, care secrează calcitonină.

**Hormoni tiroidieni** cresc metabolismul basal și consumul de energie și au un rol în procesele morfogenetice, de creștere și diferențiere celulară și tisulară. Această acțiune se manifestă foarte pregnant la nivelul sistemului nervos.

Efecte asupra metabolismului intermediar: glucidic – hiperglicemie; lipidic – efect hipocolesterolemiant; proteic – catabolism.

## Efecte specifice pe sisteme și organe

Sistem sau organ	Efect
Aparat cardio-vascular	↑ forță și frecvență contractiilor cardiaice; vasodilatație
Mușchi scheletici	↑ tonusul, forță de contractie și promptitudinea răspunsului / reflex de tip miotatic
Aparat respirator	↑ amplitudinea și frecvența mișcărilor respiratorii
Sistem nervos	stimulează diferențierea neuronală, dezvoltarea normală a sinapselor, mielinizarea

Hipofuncția tiroidiană duce la consecințe variabile în funcție de vîrstă. Dacă survine la copilul mic, se produce o încetinire a dezvoltării somatice și psihice care poate merge până la cretinism. Dacă survine la adult, se produce doar o diminuare a atenției, memoriei și capacitatei de învățare. Indiferent de vîrstă, procesele energetice sunt reduse, metabolismul basal este scăzut, iar ţesuturile sunt îmbibate cu un edem mucos (mixedem), pielea devine uscată, îngroșată, se produce cădere părului, apare senzația de frig.

Hiperfuncția tiroidiană este caracterizată prin creșterea metabolismului basal cu +100% și tulburări funcționale prin accentuarea efectelor fiziologice ale hormonilor. În anumite tipuri de hipertiroidism, boala prezintă și protruzia globilor oculari (exoftalmie).

O altă afecțiune a glandei tiroide este gușa endemică. Gușa este o creștere anatomică a glandei, însotită de obicei de hipofuncție. Cauza gușei este prezența în alimente și în apă de băut a unor substanțe chimice oxidante, numite substanțe gușogene. Acțiunea acestora se exercită în mod negativ, producând hipertrrofia glandei numai în regiunile sărace în iod.

Reglarea secreției tiroidei se face printr-un mecanism de feedback hipotalamo-hipofizo-tiroidian.

**Calcitonina.** La nivelul tiroidei și paratiroidelor, au fost puse în evidență celule diferite de restul epiteliumului glandular, numite celule „C“. Ele secrează un hormon hipocalcemic (care ajută la fixarea  $\text{Ca}^{2+}$  în oase), numit calcitonină.

## \*Paratiroidale

Sunt patru glande mici, situate câte două pe fața posterioară a lobilor tiroidieni, conținând celulele principale care secrează parathormonul și celulele parafoliculare, identice cu celulele „C“ de la tiroïdă, care secrează calcitonină.

**Parathormonul (PTH)** este activ asupra osului, rinichiu și tractului digestiv, fie prin efecte directe, fie prin efectele vitaminei D<sub>3</sub>, a cărei secreție o controlează.

Hipercalcemia și hipofosfatemia sunt rezultatul efectelor conjugate ale PTH, prin activarea osteoclastelor, creșterea absorbției intestinale a calciului, stimularea reabsorbției tubulare a calciului în nefronul distal și inhibarea reabsorbției tubulare a fosfaților anorganici.

Hipercalcemia inhibă secreția de PTH, și invers. În caz de hipersecreție, are loc rarefierea oaselor care pot prezenta fracturi spontane, iar calciul aflat în exces în sânge se depune în țesuturi sau formează calculi urinari.

**Calcitonina.** Stimulul declanșator al secreției de CT este hipercalcemia, iar rezultatul global al efectelor sale este hipocalcemia.

### CUVINTE CHEIE

istm tiroidian, coloid, folicul tiroidian, tireoglobulină, tirozină, tiroxină, triiodotironină, parathormon, calcitonină

### TEME ȘI APLICĂȚII

① Precizați efectele hormonilor tiroidieni asupra sistemului nervos.

② Completăți spațiile libere.

Calcitonina este un hormon secretat de celulele „C“ ale ..... și de celulele ..... ale .....

③ Enumerați modalitățile prin care PTH determină creșterea calcemiei și scăderea fosfatemiei.

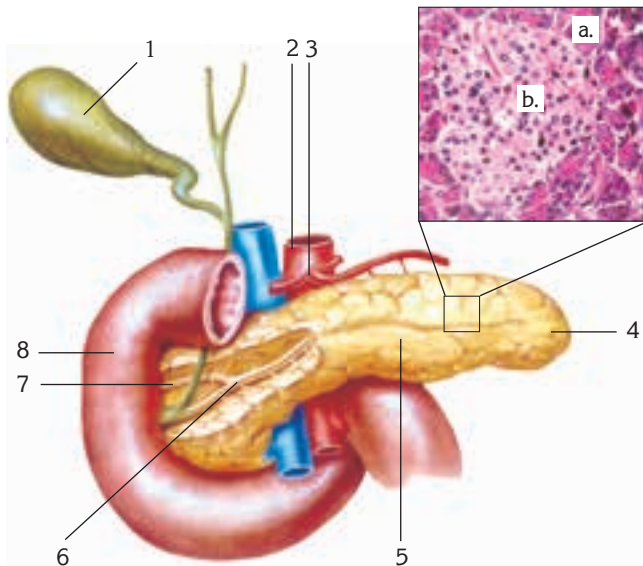
### Pancreasul endocrin

Pancreasul endocrin este implicat în controlul metabolismului intermediar al glucidelor, lipidelor și proteinelor prin hormonii secretați și constă din insule de celule endocrine – insulele Langerhans (fig. 61). Acestea conțin mai multe tipuri de celule secretorii, dintre care celulele α (20%), care secretă **glucagon**, și celulele β (60-70%), care secretă **insulină**.

**Insulina** a fost pentru prima oară descoperită de cercetătorul român Nicolae C. Paulescu în 1921. Pentru redescoperirea ei, în 1923, canadienii F.G. Banting și J.J.R. Macleod au primit Premiul Nobel.

Insulina este singurul hormon cu efect anabolizant pentru toate metabolismele intermediare și singurul hormon hipoglicemiant.

Deficitul de insulină (diabetul zaharat) constituie boala metabolică complexă, caracterizată prin



**Fig. 61. Pancreasul:** 1. vezica biliară; 2. aorta; 3. trunchi celiac; 4. coada pancreasului; 5. corpul pancreasului; 6. canal pancreatic principal; 7. canal accesori; a. acini; b. insulă Langerhans.

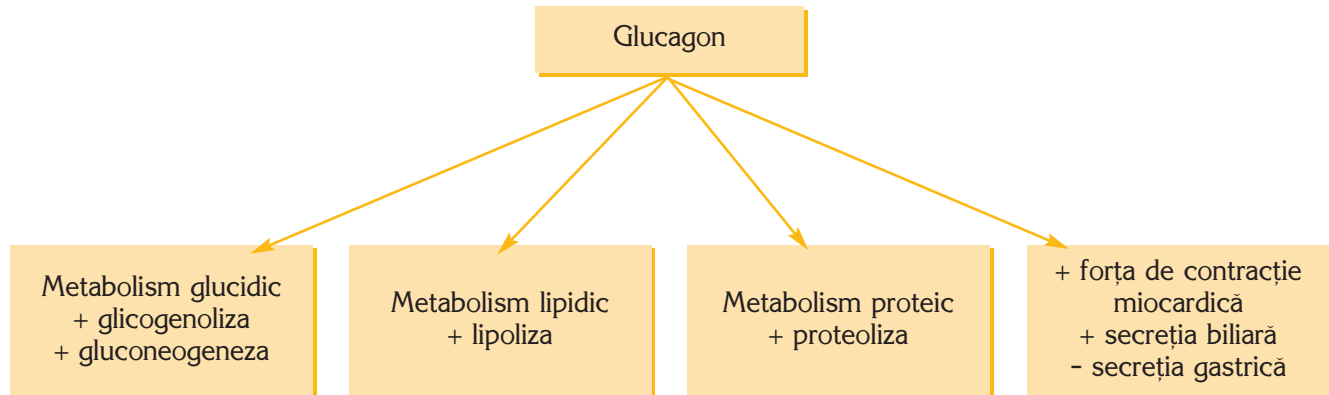
### Efectele metabolice ale insulinei

Metabolism	Ficat	Țesut adipos	Mușchi
Glucidic	↑ glicogenogeneza ↓ gluconeogeneza	↑ transportul de glucoză ↑ sinteza de glicerol	↑ transportul de glucoză ↑ glicoliza ↑ sinteza de glicogen
Lipidic	↑ lipogeneza	↑ sinteza trigliceride și acizi grasi ↑ sinteza enzimelor lipogenetice ↓ lipoliza	
Proteic	↓ proteoliza		↑ captarea aminoacicilor ↑ sinteza proteică

prezența valorilor crescute ale glicemiei la determinări repetitive și care, în evoluția ei prezintă hiperglicemie, glicozurie, poliuri, polidipsie, polifagie, dezechilibre acido-bazice și electrolitice. Complicațiile bolii provoacă și compromiterea morfolfunctională a unor țesuturi și organe de importanță vitală,

cum ar fi sistemele nervos, cardiovascular sau excretor. Excesul de insulină se caracterizează prin hipoglicemie severă, care poate compromite dramatic funcția sistemului nervos.

Glucagonul și efectele sale sunt prezentate în următoarea schemă.



### \*Epifiza (glanda pineală)

Este situată între tuberculii quadrigemini superioiri și intră în componența epitalamusului.

Anatomic și funcțional, are conexiuni cu epitalamusul, cu care formează un sistem neurosecretor epitalamo-epifizar.

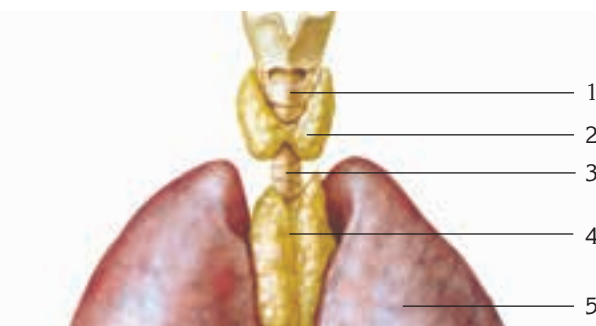
Epifiza secretă **melatonina**, cu acțiune frenatoare asupra funcției gonadelor și **vasotocina**, cu puternică

acțiune antigenadotropă, mai ales anti-LH. Extractele de epifiză au și efecte metabolice, atât în metabolismul lipidic, glucidic, proteic, cât și în cel mineral.

Epifiza are legături strânse cu retina. Stimuli luminoși produc, prin intermediul nervilor simpatici, o reducere a secreției de melatonină. La întuneric, secreția de melatonină crește, frângând funcția gonadelor.

### \*Timusul

Are un rol de glandă endocrină (fig. 62) în prima parte a ontogenezei, până la pubertate. Este o glandă cu structură mixtă, de epiteliu secretor și organ limfatic. Are localizare retrosternală. La pubertate, involuează, fără să dispară complet.



**Fig. 62. Timusul:** 1. laringe; 2. glandă tiroidă; 3. trahee; 4. timus; 5. plămân.

În organism are atât rol de organ limfatic central, cât și de glandă endocrină.

Deși nu au fost individualizați hormoni ca atare, se cunosc o serie de efecte ale extractelor de timus: 1. acțiune de frânare a dezvoltării gonadelor; 2. acțiune de stimulare a mineralizării osoase; 3. efecte de oprire a mitozelor.

Funcțiile timusului sunt puternic blocate de hormonii steroizi, care determină involuția acestui organ.

Unitatea histologică a timusului este lobul timic format dintr-o rețea de celule reticulare, între care se află timocite. Acestea sunt celule hematopoietice primordiale (stem), migrate din măduva hematogenă și transformate sub influența factorilor locali în celule limfopoietice de tip T. Timocitele „însământăză“ organe limfoidice periferice (ganglionii limfatici, splina, amigdale etc.).

## Disfuncții endocrine

### Nanismul hipofizar

Secreția inadecvată a hormonului de creștere în perioada copilăriei duce la nanism hipofizar.

### Cașexia hipofizară (boala Simmonds)

Hiposecreția hormonului de creștere la adult determină această suferiță rară, caracterizată prin îmbătrânire prematură provocată prin atrofie tisulară.

### Gigantismul

Reprezintă creșterea în exces a corpului întreg sau numai a unumitor segmente, datorată secreției în exces a hormonului de creștere la copil.

### Acromegalie

Cauzată de secreția în exces a hormonului de creștere la adult. Se manifestă prin creșterea în grosime a oaselor lungi și a țesuturilor moi, mai ales față, mâinile și picioarele.

### Diabetul insipid

Este provoacă de deficitul secretor al ADH. Simptomele includ poliurie, polidipsie și dezechilibre ionice. Se tratează prin aport extern de ADH.

### Boala Basedow-Graves (gușa toxică)

Implică mărirea de volum a glandei tiroide asociată cu hipersecreția de tiroxină. În consecință metabolismul bazal și frecvența cardiacă cresc, persoana scade în greutate și apar hipersudorații. În jumătate dintre cazuri apare și exoftalmia, ca o consecință a edemului retroorbitar și a tumefacției mușchilor extrinseci ai globilor oculari.

### Mixedemul

Este rezultatul hipotiroidismului la adult și afecteză echilibrul hidroelectrolitic, provocând edem și creșterea volumului sanguin, urmată de creșterea presiunii sangvine. Simptomele de mixedem includ: scăderea metabolismului bazal, letargie, tendință de a crește în greutate. Beneficiază de terapie cu hormoni de substituție.

### Nanismul tiroidian

Este forma infantilă a hipotiroidismului, cunoscută și sub numele de cretinism. Se caracterizează prin creștere întârziată, trăsături faciale caracteristice, dezvoltare osoasă anormală, retard psihic, temperatură scăzută, letargie. Diagnosticat precoce, poate fi tratat cu succes cu tiroxină.

### Gușa endemică

Se caracterizează prin creșterea de volum a glandei tiroide provocată de aportul insuficient de iod. Dezvoltarea anormală a tiroidei este provocată de excesul de TSH, stimulat de nivelele plasmatici mici de tiroxină.

### \* Tetania

Apare datorită hiposecreției de hormon paratiroidian. Principala cauză o reprezintă îndepărarea

chirurgicală accidentală a paratiroidelor, iar principală consecință este scăderea marcată a calciului plasmatic, fapt ce afectează activitatea musculaturii.

### \* Boala Recklinghausen

Boala se datorează disfuncției glandelor paratiroide și produce tulburări ale metabolismului calciului și fosforului, ducând la demineralizări osoase, cu hipercalcemie și hipercalciorie. Se manifestă prin dureri osoase, fracturi patologice, cifoscolioză, calcificări renale, ale arterelor și țesutului periarticular, osteoporoză și.a.

### Sindromul Cushing

Definește hipersecreția de corticosteroizi și este provocat, de regulă, de tumori ale cortexului adrenal sau de hipersecreție de ACTH. Se caracterizează prin afectarea metabolismului lipidic, glucidic și proteic. Pacienții prezintă hipertensiune, hiperglicemie și astenie musculară. Modificările metabolice conferă pacientului aspect împăstat și provoacă față „în lună plină” și ceafa „de bizon”.

Modificările pot fi induse și iatrogen, aparând la pacienții tratați pentru afecțiuni inflamatorii cronice cu corticosteroizi; această terapie are drept fundament proprietățile antiinflamatorii și de scădere a răspunsului imun ale acestei grupe farmacologice.

### \* Sindromul androgenital

De regulă asociat sindromului Cushing, această maladie se daorează secreției în exces de hormoni androgeni. La copii determină apariția pubertății precoce și hipertrofiera organelor genitale externe. Alte semne constau în îngroșarea vocii și pilozitate în exces. La femeia adultă determină apariția pilozitatii faciale (barbă, mustăță).

### \* Boala Addison

Afecțiunea se daorează secreției inadecvate atât a mineralocorticoizilor cât și a glucocorticoizilor, ceea ce determină hipoglicemie,dezechilibru al balanțelor sodiu și potasiului, deshidratare, hipotensiune, scădere rapidă în greutate și astenie marcată. O persoană ce suferă de această boală și nu este tratată cu corticosteroizi poate muri în câteva zile prin deshidratare severă și dezechilibre electrolitice majore. Un alt simptom al acestei boli este hiperpigmentarea cutanată provocată de secreția în exces a ACTH-ului și posibil a MSH-ului (provin din aceeași moleculă, prin clivaj enzimatic), ca rezultat al absenței feedback-ului negativ realizat de corticosteroizi asupra adenohipofizei.

### \* Boala Conn

Tulburări ale metabolismului electrolitic, provocate prin hipersecreția de aldosteron.

### Diabetul zaharat

Disfuncție a pancreasului endocrin constând din incapacitatea organismului de a oxida glucidele, având manifestările descrise.

# Autoevaluare

**1** Aflați răspunsul corect.

1. Hormonul somatotrop stimulează creșterea, împreună cu:
  - a. hormonii gonadelor; b. insulina; c. hormonii tiroidieni; d. toate răspunsurile sunt corecte.
2. Diabetul insipid este efectul:
  - a. hipersecreției corticotropinei; b. hiposecreției insulinei; c. hiposecreției de vasopresină; d. toate răspunsurile sunt greșite.

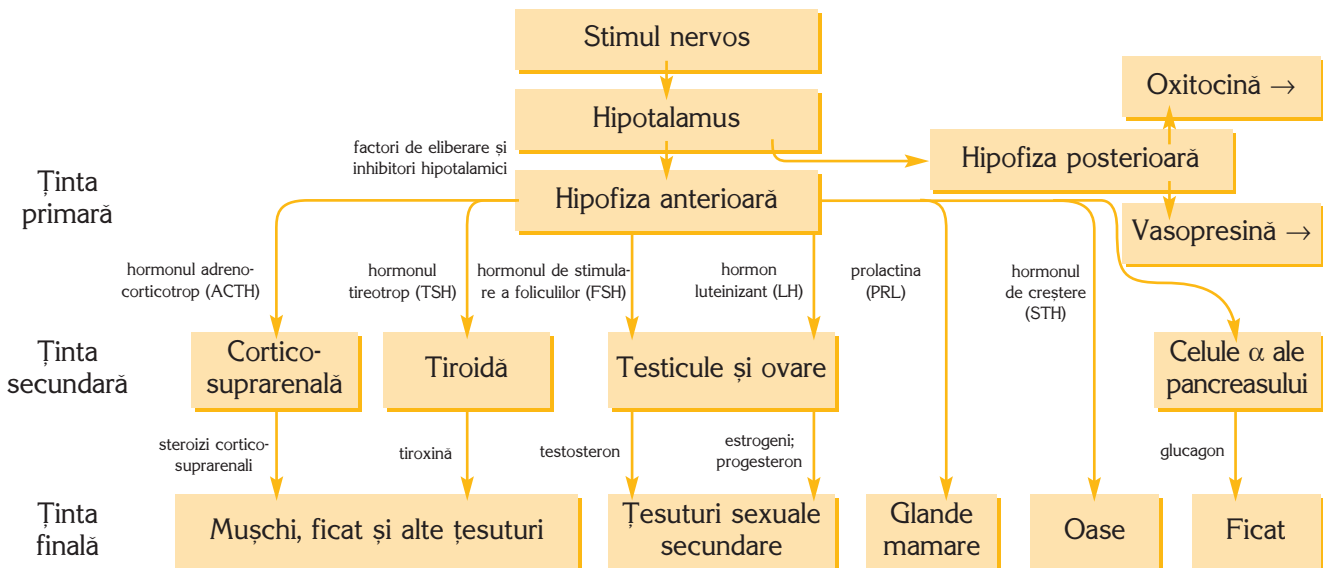
**2** Stabilită dacă enunțurile legate prin conjuncția „deoarece“ sunt adevărate sau false; în cazul în care le considerați adevărate, determinați dacă între ele există sau nu o relație de cauzalitate.

1. Prolactina este un hormon care poate determina prevenirea ovulației, *deoarece* are acțiune inhibitoare asupra producerii coloidului tiroidian de către celulele foliculare.
2. Hiposecreția de aldosteron provoacă edeme și hipertensiune, *deoarece* duce la retenția masivă de sare și apă în organism.

**3** Asociați hormonii cu glandele endocrine care-i produc:

- |                  |                        |
|------------------|------------------------|
| 1. prolactina    | a. corticosuprarenala  |
| 2. aldosteronul  | b. pancreasul endocrin |
| 3. glucagonul    | c. neurohipofiza       |
| 4. melatonina    | d. timusul             |
| 5. noradrenalină | e. medulosuprarenala   |
| 6. vasopresina   | f. adenohipofiza       |
|                  | g. epifiza.            |

**4** \* Redactați un eseu cu tema „Mecanismul general de reglare nervoasă și umorală a secreției endocrine“, folosind schema de mai jos.



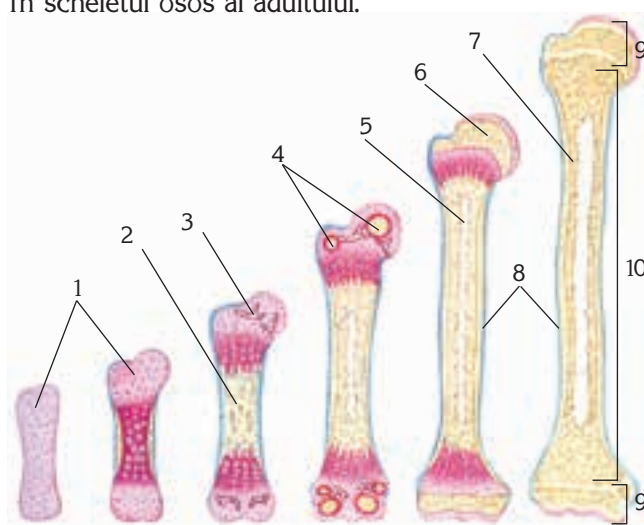
## 4. Mișcarea

**Mișcarea**, una dintre însușirile caracteristice ale organismelor vii, se realizează la om prin intermediul sistemului osteoarticular, cu rol pasiv, și al sistemului muscular, componentă activă; acestea asigură mișările corpului, ale unor segmente ale sale și locomoția.

### Sistemul osos

#### Osteogeneza și creșterea oaselor

Dezvoltarea oaselor are loc prin procesul de osteogeneza (fig. 63), care constă în transformarea țesutului cartilaginos sau conjunctivo-fibros al embrionului în scheletul osos al adultului.



**Fig. 63. Osteogeneza:** 1. cartilaj hialin; 2. centru (punct) primar de osificare; 3. capilare epifizare; 4. centri secundari de osificare; 5. cavitate medulară; 6. os spongios; 7. os compact; 8. periost; 9. epifize; 10. diafiză.

După originea lor, oasele se pot împărți în oase de membrană, dezvoltate prin osificare desmală (endoconjunctivă), și oase de cartilaj, dezvoltate prin osificare encondrală.

*Osificarea desmală* – de membrană – dă naștere oaselor boltii cutiei craniene, partial claviculelor și mandibulei. Această osificare realizează și creșterea în grosime a oaselor lungi pe seama periostului.

*Osificarea encondrală* dă naștere oaselor membrelor, oaselor scurte și oaselor bazei craniului; de asemenea, prin acest tip de osificare se realizează creșterea în lungime a osului la nivelul cartilajului de creștere, cartilajul diafizo-epifizar. În modelul cartilaginos al unui os lung apar centre de osificare, mai întâi în diafiză, ulterior și în epifize. Aceste centre se numesc puncte de osificare primitivă (primară).

Osificarea epifizelor începe mai târziu, după ce ele au ajuns aproape de dimensiunile definitive. Rămân

cartilaginoase, până în jurul vîrstei de 20 de ani, doar cartilajele de conjugare diafizoepifizare sau de creștere. Celulele acestor cartilaje proliferează numai spre diafiză, realizând astfel procesul de creștere în lungime a osului. Creșterea în grosime este realizată de zona internă, osteogenă, a periostului.

După ce procesul de creștere a încheiat, epifizele rămân acoperite cu un strat subțire de cartilaj hialin, numit cartilaj articular. În jurul vîrstei de 20-25 de ani, cartilajele de creștere sunt înlocuite de țesut osos, iar epifizele se sudează la diafize.

### Scheletul

Scheletul reprezintă totalitatea oaselor așezate în poziție anatomică (vezi fig. 65).

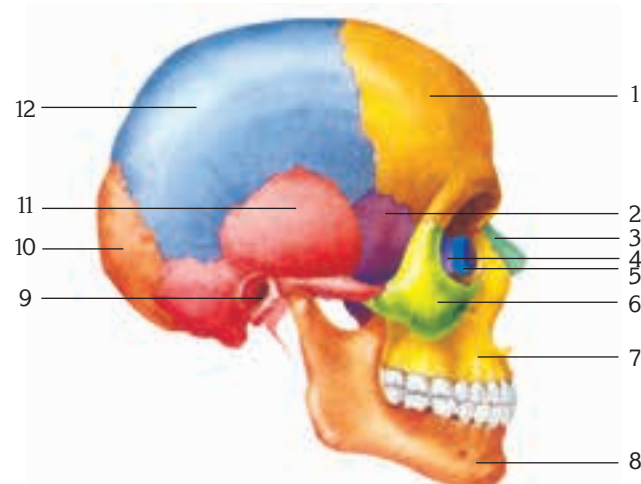
După forma lor, oasele se clasifică în:

- oase lungi – predominant lungimea: humerus, radius, ulnă, femur, tibia, fibulă;
- oase late – predominant lățimea și înălțimea: parietal, frontal, occipital, stern, scapulă, coxal;
- oase scurte – cele trei dimensiuni sunt aproximativ egale: carpiene, tarsiene.

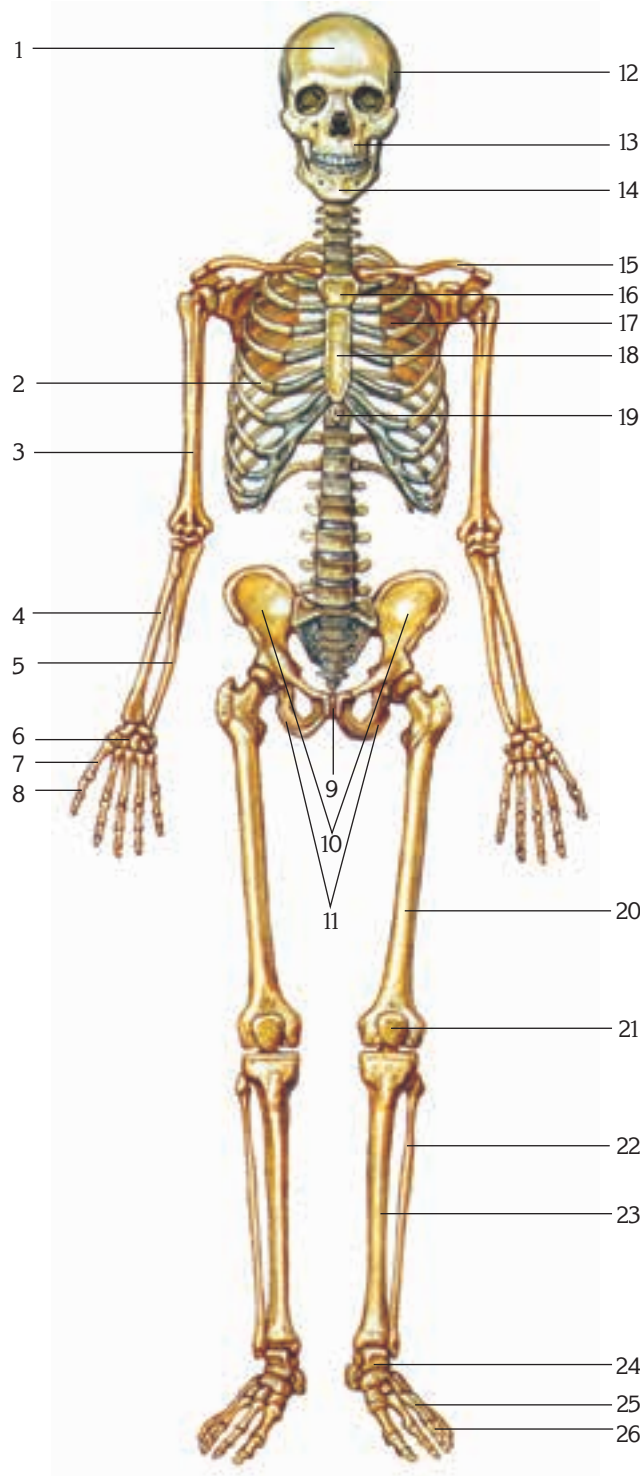
Există și oase, cum ar fi rotula, care se găsesc în grosimea unui tendon (tendonul quadricepsului femural). Aceste oase se numesc sesamoide. Există, de asemenea, și oase alungite, cum ar fi coastele și clavicula, la care predominant lungimea, dar care nu prezintă diafiză și epifize, aşa cum au oasele lungi.

### Scheletul capului

Este alcătuit din neurocraniu, care adăpostește creierul, și din viscerocraniu, unde se află atât segmentele periferice ale organelor de simț, cât și primele segmente ale aparatelor respirator și digestiv (fig. 64).



**Fig. 64. Craniul:** 1. frontal; 2. sfenoid; 3. nazal; 4. etmoid; 5. lacrimal; 6. zigomatic; 7. maxilar; 8. mandibulară; 9. canal auditiv extern; 10. occipital; 11. temporal; 12. parietal.



**Fig. 65. Scheletul:** 1. os frontal; 2. cutia toracică; 3. humerus; 4. radius; 5. ulna; 6. carpiene; 7. metacarpiene; 8. falange; 9. simfiza pubiană; 10. ilion; 11. ischion; 12. os temporal; 13. maxilar; 14. mandibula; 15. clavicula; 16. manubriu; 17. omoplat; 18. corp sternal; 19. apendice xifoid; 20. femur; 21. rotulă; 22. fibulă; 23. tibia; 24. tarsiene; 25. metatarsiene; 26. falange.

**Neurocraniul** este alcătuit din patru oase nepereche – frontal, etmoid, sfenoid și occipital – și din două oase perechi – temporale și parietale.

**Viscerocraniul** este format din șase oase perechi (maxilare, palatine, nazale, lacrimale, zigomatice și cornetele nazale inferioare) și două oase nepereche (vomerul și mandibula).

### Scheletul trunchiului

Este format din coloană vertebrală, stern, coaste și bazin. Bazinul este alcătuit din osul sacru și cele două oase coxale.

### Coloana vertebrală

Reprezintă scheletul axial, fiind situată în partea mediană și posterioară a corpului. Îndeplinește un triplu rol: ax de susținere a corpului, protejarea măduvei spinării și executarea diferitelor mișcări ale trunchiului și capului. Cuprinde 5 regiuni: cervicală, toracală (dorsală), lombară, sacrală și coccigiană.

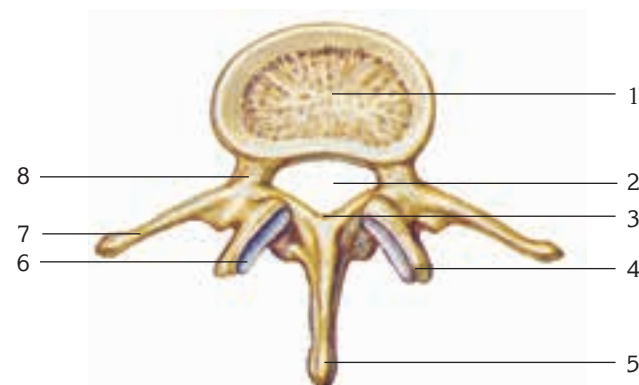
Vertebra tip prezintă, în partea sa anterioară, corpul vertebral, iar posterior, arcul vertebral, care este legat de corpul vertebral prin doi pediculi vertebrați. Aceștia din urmă, prin suprapunere, delimită orificiile intervertebrale (de conjugare) prin care ies nervii spinali. Între corpul vertebral, pediculii vertebrați și arcul vertebral se află orificiul vertebral, care, prin suprapunere, formează canalul vertebral ce adăpostește măduva (fig. 66).

**Osul sacru.** Provine din sudarea celor cinci verterebrate sacrale. Osul sacru este un os median, nepereche, de formă triunghiulară, cu baza în sus.

Fețele laterale ale sacrului prezintă o suprafață de articulare pentru osul coxal.

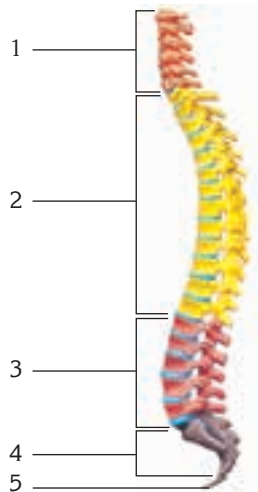
Vârful sacrului, îndreptat în jos, se unește cu baza coccisului.

**Coccigele.** Rezultă din fuzionarea celor 4-5 verterebrate coccigiene.



**Fig. 66. Vertebră lombară:** 1. corp; 2. orificiu vertebral; 3. arc vertebral; 4. apofiză articulară superioară; 5. apofiză spinoasă; 6. suprafață de articulare; 7. apofiză transversă; 8. pedicul vertebral.

Coloana vertebrală prezintă curburile atât în plan sagital, cât și în plan frontal (fig. 67). Curburile din plan sagital sunt numite lordoze, când au concavitatea posterior (regiunile cervicală și lombară), și cifoze, când concavitatea privește anterior (regiunile toracală și sacrală). Curburile în plan frontal se numesc scolioze și pot fi cu convexitatea la stânga sau la dreapta.



**Fig. 67. Coloana vertebrală:** 1. verterebrile cervicale (7 – prima este numită atlas, iar a doua, axis); 2. verterebrile toracale (12); 3. verterebrile lombare (5); 4. osul sacru (5); 5. coccigele (4-5).

### Scheletul toracelui

Toracele osos este format anterior de stern, posterior, de coloana vertebrală, iar lateral, de coaste.

**Sternul** este un os lat, situat anterior, pe linia mediană a toracelui. Este format din manubriu, corp și apendicele xifoid, care rămâne cartilaginos până în jurul vârstei de 40 de ani.

**Coastele** sunt arcuri osteocartilaginoase, situate în partea laterală a toracelui, întinse de la coloana vertebrală toracală până la stern. Sunt în număr de 12 perechi, fiind formate posterior dintr-un arc osos care se articulează cu verterebrile toracale, iar anterior, din cartilajul costal.

Primele 7 perechi sunt coaste adevărate, cartilajul lor articulându-se cu sternul. Perechile VIII, IX, X sunt coaste false, deoarece se articulează cu sternul prin intermediul cartilajului coastei VII. Ultimele două coaste nu au cartilaj și nu ajung la stern; se numesc coaste flotante (libere).

Posterior, scheletul toracelui este format de către cele 12 verterebrate toracale.

### Scheletul membrelor

**Scheletul membrelor superioare** este format din scheletul centurii scapulare și scheletul membrului superior liber (scheletul brațului, antebrațului și mâinii). Centura scapulară leagă membrul superior de torace și este formată din claviculă și scapulă (omoplat).

Clavicula este un os lung de formă literei „S” culcată, care se articulează lateral cu scapula și medial cu manubriul sternal.

Scapula este un os lat, de formă triunghiulară, așezat cu baza în sus; lateral se articulează cu humerusul.

Scheletul brațului este alcătuit din osul humerus. Scheletul antebrațului este alcătuit din două oase lungi: radiusul și ulna.

Scheletul măinii este format din 8 oase carpiene, 5 metacarpiene și 14 falange (pentru degetul I – police – există numai două falange).

**Scheletul membrelor inferioare** este format din centura pelvină și scheletul membrului inferior propriu-zis.

Centura pelvină leagă membrul inferior de scheletul trunchiului și este formată din oasele coxale, care se articulează anterior între ele, formând simfiza pubiană, iar posterior, cu sacrul, formând bazinul – pelvisul osos.

Osul coxal provine din sudarea a trei oase: ilion, ischion și pubis; această sudare se datorează adaptării la stațiunea bipedă, membrele inferioare fiind diferențiate în vederea funcției de preluare a greutății corpului și de locomoție.

Scheletul coapsei este format din femur, cel mai lung os din corp.

Scheletul gambei este alcătuit din două oase: tibia, așezată medial și mai voluminoasă, și fibula, lateral.

Rotula este un os triunghiular, cu baza în sus, situat în tendonul mușchiului cvadriceps. Fața sa posterioară se articulează cu epifiza distală a femurului.

Scheletul piciorului este format din 7 oase tarziene, 5 oase metatarsiene și 14 falange (numai două pentru degetul I – haluce).

### CUVINTE CHEIE

vertebră, pediculi vertebrale, arc vertebral, orificiu vertebral, os sacru, coccige, cifoza, lordoză, stern, coastă, claviculă, scapulă, humerus, radius, ulnă, carpiene, metacarpiene, falange, ilion, ischion, pubis, tibia, femur, fibula, tarziene, metatarsiene

### TEME ȘI APLICAȚII

#### 1 Găsiți răspunsul greșit.

Osul coxal provine din sudarea oaselor: a. ilion; b. ischion; c. sacru; d. pubis.

Scheletul măinii este format din oasele: a. carpiene; b. metacarpiene; c. tarziene.

Clavicula este un os lung care are: a. formă de „S” culcat; b. o extremitate medială care se articulează

cu manubriul; c. o extremitate laterală care se articulează cu scapula; d. o față costală care se articulează cu tuberculul ultimei coaste.

## 2 Aflați răspunsul corect.

Curburile coloanei vertebrale în plan frontal se numesc: a. scolioze; b. cifoze; c. lordoze; d. condroze.

Osul sacru are ca principale caracteristici: a. provine din sudarea ultimilor 4-5 verterebe ale coloanei; b. reprezintă o rămășiță a cozii mamiferelor; c. fețele laterale au suprafete de articulare cu coxalul; d. vârful se articulează cu L5, iar baza cu coccigele.

Oasele îndeplinesc mai multe roluri funcționale:

### 1. Rol de pârghii ale aparatului locomotor (fig. 68).

Asupra lor acționează mușchii, asigurând susținerea corpului și locomoția. Se constituie, astfel, pârghii de cele trei ordine: I – articulația craniului cu coloana vertebrală; II – articulația dintre oasele gambei și picior; III – articulația dintre osul brațului și cele ale antebrațului.

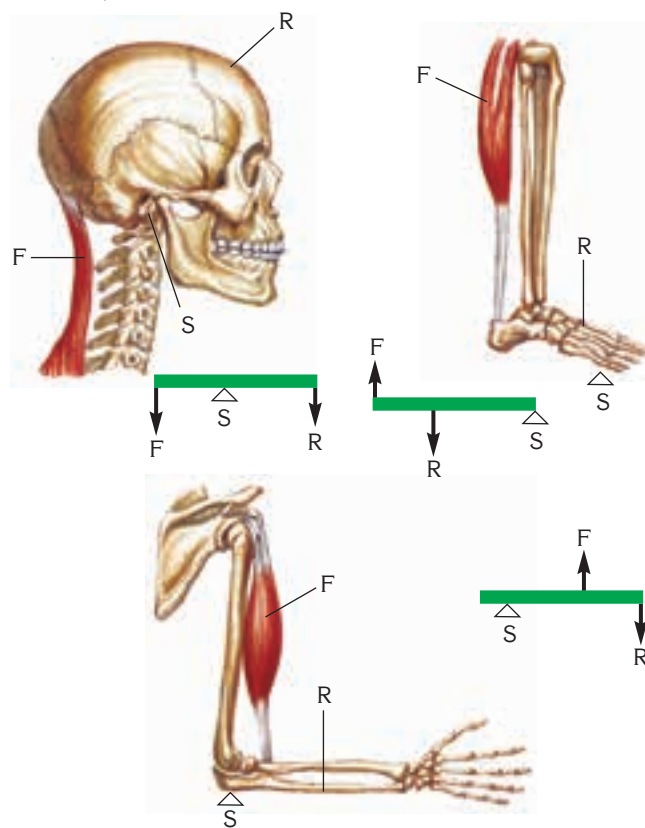


Fig. 68. Pârghii osteo-musculare:  
F = forță; R = rezistență; S = sprijin.

### 2. Rol de protecție a unor organe vitale:

- cutia craniană pentru encefal;
- canalul rahidian pentru măduva spinării;

- cutia toracică pentru inimă și plămâni;
- bazinul osos pentru organele pelvine.

**3. Rol antitoxic.** Oasele rețin numeroase substanțe toxice (Hg, Pb, F) pătrunse accidental în organism și le eliberează treptat, fiind apoi eliminate renal. În felul acesta, concentrația sangvină a toxicului nu crește prea mult și sunt prevenite efectele nocive asupra altor organe.

**4. Rol de sediu principal al organelor hematopoietice.** La copii, toate oasele, iar la adult oasele late conțin măduva rosie, hematogenă. La adult, măduva din canalul central al diafizei oaselor lungi este galbenă (țesut adipos cu rol de rezervă), iar la vârstnici, este cenușie, nefuncțională.

**5. Rol în metabolismul calciului, fosforului și electrolitilor.** Oasele reprezintă principalul rezervor de substanțe minerale al organismului.

### Compoziția chimică a oaselor

Osul conține 20% apă și 80% reziduu uscat. Este alcătuit dintr-o matrice organică solidă, care este foarte mult întărită de depozitele de sâruri de calciu.

**Matricea organică a osului.** Este alcătuită 90-95% din fibre de colagen, iar restul este un mediu omogen numit substanță fundamentală, împreună constituind oseina. Fibrele de colagen se extind în primul rând de-a lungul liniilor de forță de tensiune și dau osului marea sa rezistență la tensiune.

**Sârurile minerale.** Sunt reprezentate în special de fosfatul de calciu, iar cea mai importantă substanță cristalină este hidroxiapatita.

La nivelul oaselor au loc procese metabolice similare celorlalte organe. O particularitate metabolică o constituie marea afinitate a substanței fundamentale față de sârurile minerale.

### CUVINTE CHEIE

pârghie, matrice organică, oseina, hidroxiapatită, calcificare

### TEME ȘI APlicații

#### 1 Grupați răspunsurile corecte.

Rolul scheletului de protecție a unor organe este asigurat de: a. cutia craniană pentru encefal; b. canalul rahidian pentru măduva prelungită; c. cutia toracică pentru inimă și plămâni; d. bazin pentru ficat, pancreas și rinichi.

#### 2 Comparați locul de aplicare a forței la cele trei pârghii; folosiți și cunoștințele din fizică.

## \* Articulațiile

Articulațiile sunt organe de legătură între oase, fiind sediul mișcărilor. După gradul de mobilitate, articulațiile se împart în sinartroze și diartroze.

### Sinartrozele

Sunt articulații fixe, imobile; nu posedă cavitatea articulară. În acest tip de articulații se execută mișcări foarte reduse. După tipul țesutului care se interpune între cele două oase care se articulează, distingem *sindesmoze* – se interpune țesut fibros (suturile craniene), *sincondroze* – se interpune țesut cartilaginos (simfizele) și *sinostoze* – se interpune țesut osos (sindesmoze și sincondroze osificate cu vârsta).

### Diartrozele

Sunt articulații care posedă un grad variabil de mobilitate și se împart în amfiartroze (articulații semimobile) și artrodi (articulații mobile).

**Amfiartrozele** au suprafețe articulare plane sau ușor concave (articulațiile dintre corpurile vertebrale care se fac prin interpunerea discurilor intervertebrale).

**Artrodiile** sunt articulații sinoviale, cu o mare mobilitate (fig. 69).

La nivelul unei articulații mobile, mișcările depind de forma suprafețelor articulare.

Ele se pot realiza în jurul unui ax, a două axe sau a trei axe.

Artrodiile prezintă mai multe elemente structurale:

- suprafețe articulare;
- capsula articulară;
- membrana sinovială;
- cavitatea articulară;
- ligamente articulare.

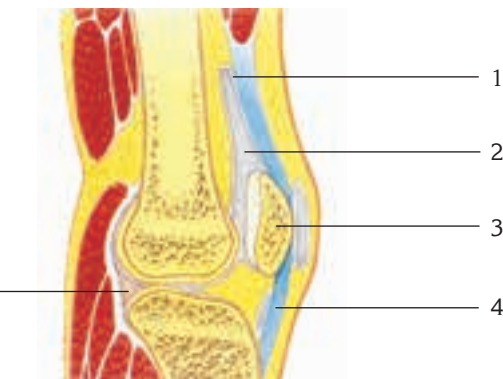
## Noțiuni elementare de igienă și patologie

### Deformările

Pot apărea la nivelul oricărui component al sistemului osos; cele mai întâlnite sunt cele de la nivelul coloanei vertebrale: cifoza, lordoza și scolioza. Cifoza reprezintă o exagerare a curburii coloanei toracale; lordoza reprezintă o exagerare a convexității coloanei lombare, iar scolioza o curbare laterală, anormală a coloanei vertebrale, putând apărea la orice nivel al acesteia.

### Fracturile

Înteruperea continuității anatomice a unui os. De regulă survin în urma unor traumatisme dar există și situații particulare, în cadrul unor boli, când pot fi și spontane (osul este fragil sau fragilizat în cadrul unei suferințe sistemicе).



**Fig. 69. Articulația genunchiului:** 1. membrana sinovială; 2. cavitate articulară; 3. rotula; 4. ligament articular; 5. menisc.

### CUVINTE CHEIE

sinartroze, sindesmoze, sinostoze, sincondroze, diartroze, amfiartroze, artrodi

### TEME ȘI APLICĂȚII

#### 1 Găsiți răspunsul greșit.

Sinartrozele sunt articulații: a. semimobile; b. care execută mișcări foarte reduse; c. lipsite de cavitate articulară; d. care, după tipul țesutului constitutiv, pot fi sindesmoze, sincondroze sau sinostoze.

#### 2 Enumerați elementele componente ale unei artrodi.

**3 Stabilității** care sunt elementele structurale și funcționale prin care articulația genunchiului diferă de cele ale umărului, cotului și șoldului.

### Entorsele

Se constituie prin alungirea ligamentelor componente ale unei articulații, precum și a ligamentelor de vecinătate. Pot avea diverse grade de gravitate, tratamentul făcându-se diferențiat. Se asociază frecvent cu sinovite.

### Luxațiile

Semnifică dislocarea elementelor componente ale unei articulații, în special a suprafețelor articulare. Cele mai vulnerabile articulații sunt cele ale genunchiului și umărului.

### \* Bolile reumatismale

Termenul de artră este general pentru un număr de peste 50 de afecțiuni articulare diferite, toate având ca simptom edemul, inflamația și durerea. Cauzele celor mai multe artrite rămân necunoscute, dar multe dintre ele survin unor traumatisme sau procese infecțioase.

## Sistemul muscular

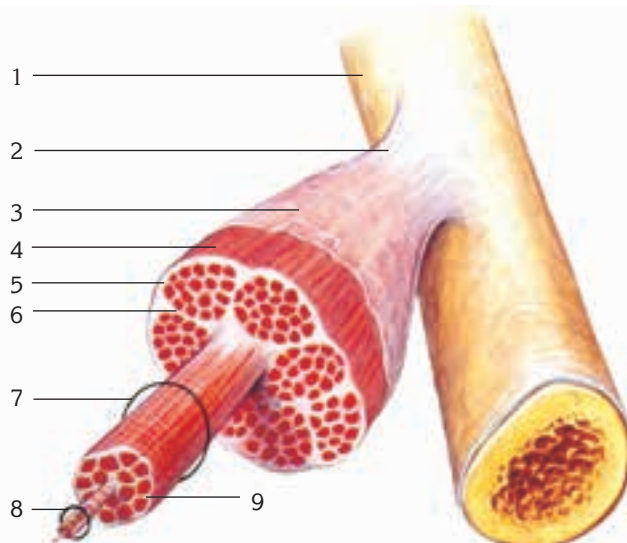
Sistemul muscular este format din mușchi, care sunt organe active ale mișcării. Acest rol este realizat de către musculatura scheletică — somatică — având în structura sa țesut muscular striat. Mușchii au forme variate. Se descriu mușchi fusiformi — biceps, triceps, mușchi triunghiulari — piramidal al abdomenului, mușchi de formă patrulateră — marele drept abdominal și marele dorsal, în formă de cupolă — diafragma, în formă de trapez — mușchiul trapez, mușchi circulari — orbicularul buzelor și cel al pleoapelor, sfincterele.

### \* Structura mușchiului

Mușchii scheletici (fig. 70) prezintă o porțiune centrală musculară, mai voluminoasă, numită corpul mușchiului, și două extremități de culoare alb-sidefie, numite tendoane, care au în structura lor țesut fibros. Unul dintre tendoane se inseră pe osul fix și se numește *originea* mușchiului, iar celălalt se prinde de osul mobil și se numește *insertia* mușchiului. În general, originea este unică, dar se cunosc și mușchi cu mai multe origini: biceps, triceps, cvadriceps. Corpul mușchiului este format din fibre musculare striate. La exteriorul corpului muscular se află o membrană conjunctivă, numită fascia mușchiului. Sub aceasta se află o lamă de țesut conjunctiv, *epimisium*, din care pornesc, în interior, septuri conjunctive, *perimisium*; teći fine de țesut conjunctiv învelesc fiecare fibră musculară — *endomisium*.

Mușchiul are o bogată vascularizare.

Inervația mușchiului este dublă, somatică și vegetativă. Inervația vegetativă determină reacții vasomotorii.



**Fig. 70. Structura mușchiului:** 1. periost; 2. tendon; 3. fascie; 4. mușchi scheletic; 5. epimisium; 6. perimisium; 7. fascicul; 8. fibra musculară; 9. endomisium.

## Principalele grupe de mușchi scheletici

Mușchii scheletici sunt grupați în mușchii capului, gâtului, trunchiului și membelor (fig. 71).

### Mușchii capului

La cap se descriu două categorii de mușchi: mușchii mimicii, care, prin contracția lor, determină diferite expresii ale feței, și mușchii maseteri, care intervin în realizarea actului masticației.

### Mușchii gâtului

În regiunea anterolaterală a gâtului se află o serie de mușchi, așezăți pe mai multe planuri, care, dinspre suprafață spre profunzime, sunt: mușchiul *pielos* al gâtului, care încrășește pielea gâtului, apoi mușchiul sternocleidomastoidian.

### Mușchii trunchiului

Mușchii trunchiului se grupează în mușchii spatei și ai cefei, mușchii anterolaterali ai toracelui și mușchii anterolaterali ai abdomenului.

**Mușchii spatelui și ai cefei.** În plan superficial, superior se află mușchii trapezi.

Inferior de mușchii trapezi se află marii dorsali.

**Mușchii anterolaterali ai toracelui.** În partea anterioară a toracelui se găsesc cei doi mușchi pectorali — marele și micul pectoral.

Mai profund se află mușchiul subclavicular și dințatul mare — situat lateral.

În spațiile intercostale se găsesc mușchii intercostali externi și interni.

La baza cutiei toracice se află diafragma, un mușchi lat, care separă cutia toracică de cavitatea abdominală, având o față boltită spre torace și o față concavă spre abdomen.

**Mușchii anterolaterali ai abdomenului.** Sunt mușchi lați. De o parte și de alta a liniei mediane se află mușchii drepti abdominali. Anterior față de fiecare mușchi drept abdominal, se află mușchiul piramidal.

Lateral de mușchii drepti abdominali, se află mușchii oblic extern, oblic intern și transvers al abdomenului.

### Mușchii membelor

#### Mușchii membrului superior

Sunt grupați în mușchi ai: umărului, brațului, antebrațului și măinii.

Principalul mușchi al umărului, deltoidul, este situat imediat sub piele și ridică membrul superior până la orizontală, realizând abducția brațului.

La nivelul brațului distingem anterior mușchiul biceps brahial, mușchiul brahial și mușchiul coracobrahial.

Posterior, la braț găsim mușchiul triceps.

Mușchii anteriori ai antebrațului sunt flexori ai antebrațului și ai mâinii și pronatori ai mâinii. Unii sunt flexori ai degetelor.

Mușchii posteriori și lateralii ai antebrațului sunt extensori ai antebrațului, mâinii și degetelor.

Mâna posedă un aparat muscular complex și are mușchi numai pe față sa palmară și în spațiile interosoașe.

#### Mușchii membrului inferior

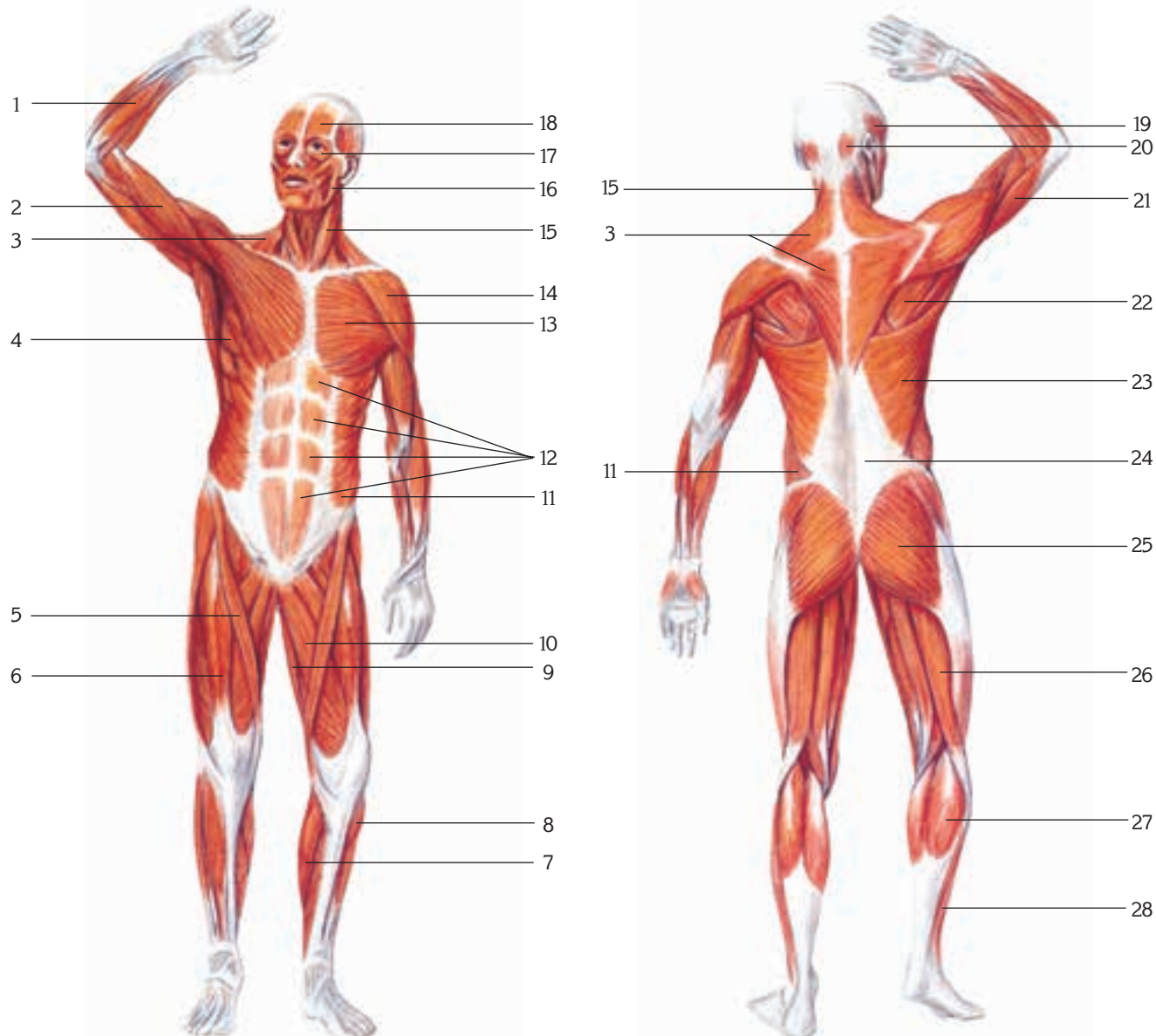
La membrul inferior se descriu mușchii bazinei, mușchii coapsei, mușchii gambei și mușchii piciorului.

În jurul articulației șoldului se găsesc mușchii fesieri.

La coapsă, mușchii sunt grupați în loja anteromedială, loja posterioară și loja laterală.

În loja anteroară se află mușchiul croitor, care este cel mai lung mușchi al corpului. Sub mușchiul croitor se găsește cvadricepsul.

În partea medială a coapsei găsim cei trei mușchi adductori – mare, scurt și lung, și mușchiul drept medial. Acești patru mușchi, prin contracție, apropie coapsele între ele – adducție.



**Fig. 71. Mușchii scheletici:** 1. mușchii antebrațului; 2. mușchiul biceps brahial; 3. mușchiul trapez; 4. mușchiul dințat; 5. mușchiul croitor; 6. mușchiul cvadriceps femural; 7. mușchii grupului posterior al gambei; 8. mușchii grupului anterior al gambei; 9. mușchiul drept medial; 10. mușchiul adductor lung; 11. mușchiul oblic extern; 12. mușchiul drept abdominal; 13. mușchiul pectoral mare; 14. mușchiul deltoid; 15. mușchiul sternocleidomastoidian; 16. mușchiul maseter; 17. mușchiul orbicular al pleoapelor; 18. mușchiul frontal; 19. mușchiul temporal; 20. mușchiul occipital; 21. mușchiul triceps brahial; 22. romboid; 23. mușchiul mare dorsal; 24. aponevroză lombară; 25. mușchiul fesier; 26. mușchiul biceps femural; 27. mușchiul gastrocnemian; 28. mușchiul solear.

În loja posterioară se află mușchii biceps femural, semitendinos și semimembranos.

Mușchii gambei sunt grupați într-o lojă anterolaterală și o lojă posterioară. În loja anteroară se află mușchii tibial anterior și extensori ai degetelor.

În loja laterală se află mușchii peronieri scurt și lung.

Loja posterioară prezintă, în plan superficial, mușchiul gastrocnemian care, împreună cu solearul, formează tricepsul sural.

În planul profund se află mușchii tibial posterior și flexori ai degetelor. Ei fac extensia labei piciorului și flexia degetelor.

Mușchii piciorului sunt așezați atât pe fața dorsală, cât și pe fața plantară.

### TEME ȘI APLICĂȚII

**Găsiți răspunsul greșit.**

Dintre mușchii anteriori ai brațului fac parte:

- brahialul;
- bicepsul brahial;
- tricepsul brahial;
- coracobrahialul.

Mușchi ai coapsei sunt:

- drept medial;
- deltoid;
- semimembranos;
- semitendinos.

### Fiziologia mușchilor scheletici

Mușchii scheletici asigură tonusul, postura, echilibru, mimica și mișcările voluntare. Componenta efectorie a reflexelor somatice de tonus, postură, echilibru și redresare, precum și a activității motorii voluntare, a expresiei stărilor afectiv emoționale și limbajului o reprezintă mușchiul striat somatic.

Mușchii scheletici reprezintă aproximativ 40 % din masa organismului.

### Proprietățile mușchilor

**Contractilitatea** (fig. 72) este proprietatea specifică mușchiului și reprezintă capacitatea de a dezvolta tensiune între capetele sale sau de a se scurta. Baza anatomică a contractilității este sarcomerul, iar baza moleculară o constituie proteinele contractile. Sarcomerul este unitatea morfofuncțională a miofibrilei și este cuprins între două membrane Z.

\* **Excitabilitatea** se datorează proprietăților membranei celulare (permeabilitate selectivă, conductanțăionică, polarizare electrică, pompe ionice). Mușchii răspund la un stimул printr-un potențial de acțiune propagat, urmat de contracția caracteristică. Între manifestarea electrică de la nivelul membranei fibrei musculare și fenomenele mecanice de la nivelul sarcomerului se produce un lanț de reacții fizico-chimice, numit cuplaj excităție-contracție.

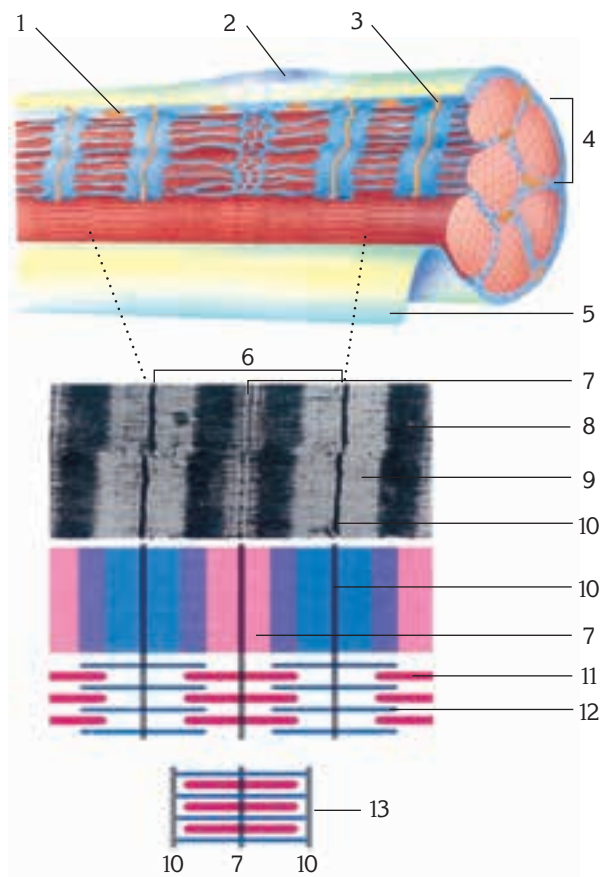
\* **Extensibilitatea** este proprietatea mușchiului de a se alungi pasiv sub acțiunea unei forțe exterioare. Substratul anatomic al extensibilității îl reprezintă fibrele conjunctive și elastice din mușchi.

\* **Elasticitatea** este proprietatea specifică mușchilor de a se deforma sub acțiunea unei forțe și de a reveni pasiv la forma de repaus atunci când forța a încetat să acționeze. Baza anatomică a acestei proprietăți o reprezintă fibrele elastice din structura perimisiumului.

\* **Tonusul muscular** este o stare de tensiune permanentă, caracteristică mușchilor care au inervație motorie somatică și sensitivă intacte. După denervare, tonusul mușchilor scheletici dispare. Tonusul muscular este de natură reflexă.

### Contrații ale fibrei musculare striate:

• **izometrice** – lungimea mușchiului rămâne ne schimbată, dar tensiunea crește foarte mult. În timpul acestui tip de contracție, mușchiul nu prestează lucru mecanic extern; toată energia chimică se pierde sub formă de căldură plus lucru mecanic intern. Exemplu de contracție izometrică este susținerea posturii corporului;



**Fig. 72. Contrație (cu formarea complexelor actină-miozină):** 1. mitocondrie; 2. nucleu; 3. saci de stocare a calciului; 4. miofibrilă; 5. sarcolemă; 6. sarcomer relaxat; 7. banda H luminoasă; 8. disc întunecat (bandă A); 9. disc clar (bandă I); 10. membrană Z; 11. filament de miozină; 12. filament de actină; 13. sarcomer în contracție.

• **izotonice** – lungimea mușchiului variază, iar tensiunea rămâne constantă. Mușchii realizează lucru mecanic. Aceste contracții sunt caracteristice majorității mușchilor scheletici;

• **auxotonică** – variază și lungimea și tensiunea mușchiului. În timpul unei activități obișnuite, fiecare mușchi trece prin faze izometrice, izotonice și auxotonice.

### Manifestările contractiei muscularare

1. **Manifestările electrice** sunt reprezentate de potențialul de acțiune al fibrei musculare. Stimularea fibrelor musculare pe cale naturală (de la placă motorie) sau artificială (cu curent electric) provoacă apariția unui potențial de acțiune propagat în lungul fibrei cu o viteză de 30 m/s. Potențialele de acțiune ale unei unități motorii se sumează, dând potențialele de placă motorie. Activitatea electrică a întregului mușchi sau a unităților motorii componente poate fi înregistrată, obținându-se electromiograma.

2. **Manifestările chimice** sunt inițiate prin mecanismul de cuplare excitare-contractie. Procesele chimice din mușchi asigură energia necesară proceselor mecanice. Metabolismul muscular este anaerob în primele 45-90 de secunde ale unui efort moderat sau intens, timp necesar aparatului cardiovascular să regleze aportul de oxigen. După primele 2 minute de efort, necesitățile energetice sunt satisfăcute în cea mai mare parte aerob.

3. **Manifestările mecanice** (fig. 73) se studiază cu ajutorul miografului. Aplicarea unui stimul unic, cu valoare prag, determină o contractie musculară unică, numită secusă musculară, care are următoarele componente:

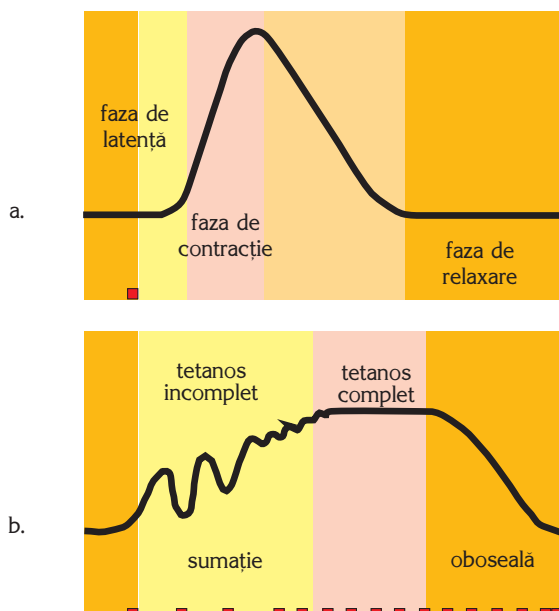


Fig. 73. Contrația musculară: a. secusă; b. tetanos.

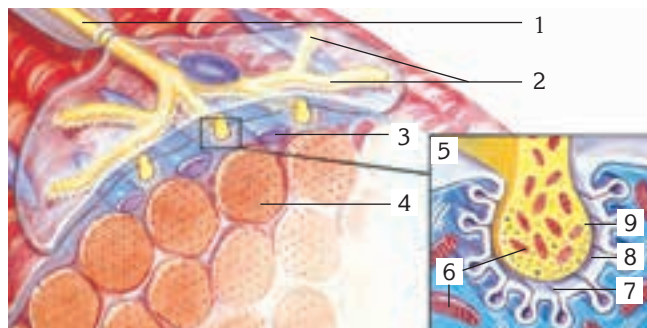


Fig. 74. Joncțiune neuro-musculară: 1. fibră neuronală motorie; 2. ramificații nervoase; 3. nucleul fibrei musculare; 4. miofibrilă; 5. placă motorie; 6. mitocondrii; 7. fanta joncțiunii; 8. placă motorie (joncțiunea neuro-musculară); 9. vezicule sinaptice.

a. **faza de latentă**: durează din momentul aplicării excitantului și până la apariția contractiei. În timpul acestei faze, are loc manifestarea electrică a contractiei, a cărei durată depinde de tipul de mușchi, fiind de la cca 0,01 s la mușchiul striat;

- faza de contractie** durează în medie 0,04 s;
- faza de relaxare** durează 0,05 s.

Secusa poate fi izometrică sau izotonica. Durata totală a secusei este de 0,1 s, iar amplitudinea ei variază proporțional cu intensitatea stimulului aplicat, până la o valoare maximă. Acest fapt se explică prin antrenarea în contractie a unui număr tot mai mare de fibre musculare, pe măsură ce intensitatea stimulului crește.

Dacă, în loc de stimulare unică, se folosesc stimuli repetitivi, la intervale mici și regulate, curba rezultată nu mai este o secusă, ci o sumăție de secuse numit tetanos (contractie tetanică):

a. **incomplet**, al cărui grafic prezintă un platou dințat, exprimând sumarea incompletă a secuselor la stimularea repetitivă cu frecvență joasă de 10-20 stimuli/secundă;

b. **complet**, al cărui grafic prezintă un platou regulat, exprimând sumăția totală a secuselor, obținută prin aplicarea stimulilor cu o frecvență mult mai mare: 50-100 stimuli/secundă.

Toate contractiile voluntare ale mușchilor din organism sunt tetanosuri și nu secuse, deoarece comanda voluntară se transmite la mușchi prin impulsuri cu frecvență mare. Există însă în organism și situații în care contractia este o secusă: frisonul, sistola cardiacă, contractia obținută în urma reflexului miotatic.

4. **Manifestările termice** ale contractiei se datorează fenomenelor biochimice din fibra musculară. Randamentul contractiei masei musculare este de 30 %, ceea ce înseamnă că 70 % din energia chimică se transformă în energie calorică.

## Noțiuni elementare de igienă și patologie

### Oboseala și forța musculară

Oboseala musculară este determinată de o stare de contracție prelungită și susținută a mușchiului. Ea se datorează și este proporțională cu rata epuizării glicogenului muscular la care contribuie și scăderea pH-ului intracelular, prin acumularea de acid lactic, inhibând unele enzime. Se consideră că partea cea mai mare a oboselii musculare rezultă din incapacitatea proceselor contractile și metabolice ale fibrei musculare de a realiza în continuare același lucru mecanic. În plus, după o activitate musculară prelungită poate avea loc o diminuare a transmiterii semnalelor nervoase la nivelul joncțiunii neuromusculare, cea ce are ca efect, în continuare, diminuarea contracției musculare.

Uneori, mușchiul obosit intră în contractură dureroasă (crampe musculare). Practicarea unui efort fizic intens după o perioadă mai îndelungată de inactivitate este urmată la 2 - 48 de ore de apariția unor dureri persistente, uneori foarte puternice, la nivelul grupelor musculare solicitate, fenomen numit febră musculară. Aceasta se atenuează sau chiar dispără la reluarea aceluiași tip de efort.

**Prevenirea** instalării precoce a oboselii și scăderii forței musculare se poate realiza prin gradarea progresivă a activității fizice, respectându-se *curba capacității de efort* pe parcursul zilei și săptămânii.

Activitatea fizică intensă trebuie să alterneze cu pauze obligatorii pentru refacerea capacității de efort.

Excesele trebuie evitate, prevenindu-se astfel întinderile și rupturile musculare.

### Întinderi și rupturi musculare

Contrația excesivă unui mușchi poate duce la întinderea sau chiar la ruperea sa, precum și a țesutului conjunctiv adiacent.

### \*Distrofiile musculare

Cunoscute și sub denumirea de miopatii, reprezintă un grup de afecțiuni musculare ereditare, cu severitate diferită, progresive, care se diferențiază clinic prin distribuția selectivă a grupelor musculare afectate.

În cazul acestor maladii de natură degenerativă, țesutul muscular striat scheletic este înlocuit succesiiv cu țesutul sclero-adipos. Prin retracțiile tendinoase, care pot însobi afecțiunile musculare, se ajunge la deformări mai mult sau mai puțin accentuate ale trunchiului și membrelor.

Miopatiile pot apărea la vîrstă preșcolară, la pubertate sau în jurul vîrstei de 20 de ani și rar la peste 30 de ani.

## \*Lucrare practică

### Evidențierea proprietăților mușchiului scheletic

- Extensibilitatea și elasticitatea musculară

*Material necesar:* broască, trusă de disecție, stativ, greutăți de la balanță analitică, riglă gradată, planșetă.

#### Mod de lucru.

Se detașează mușchiul gastrocnemian al broaștei. Pe tendonul lui Ahile se aplică două legături; una dintre ele se prelungesc cu un fir din material plastic suficient de rezistent pentru a suporta greutăți de până la 500 g. Se mai aplică o legătură și la tendonul superior și se suspendă de tija care va fi așezată perpendicular pe suport. Între legăturile distale se introduce un ac ce va indica poziția extremității inferioare a mușchiului. În fața acului indicator se va aseza vertical rigla, pentru a estima în mm alungirea și scurtarea mușchiului.

De prima legătură distală se prinde o greutate de 10 g pentru marcarea poziției de repaus. De cealaltă se atașează, succesiv, greutăți de la 10 la 500 g. Alungirea mușchiului este proporțional mai mare la primele greutăți față de ultimele.

Pe măsură ce greutățile sunt înălțurate, mușchiul revine la lungimea inițială.

- Excitabilitatea musculară

*Material necesar:* preparat neuromuscular gastrocnemian-sciatic, baterie electrică de 6 sau 9 V, fire de sârmă de sonerie.

#### Mod de lucru.

Pentru ca stimularea electrică să nu determine și reacția terminațiilor nervoase motorii din mușchi, acestea vor fi deconectate prin degenerescență valeriană, ținând preparatul 2-3 zile la o temperatură de 2-3°C, fibrele musculare rămânând viabile.

Prin stimularea electrică directă, mușchiul va răspunde prin contracții.

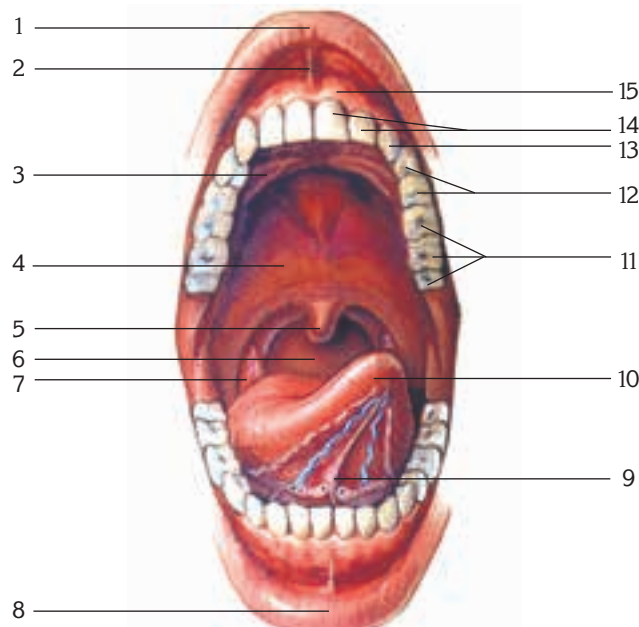
# Autoevaluare

- 1** — **Asociați** oasele scheletului, denumite în coloana din stânga, cu clasificarea după forma acestora, prezentată în coloana din dreapta:
- |                       |              |
|-----------------------|--------------|
| 1. vertebră           | a. lungi     |
| 2. carpiene, tarsiene | b. scurte    |
| 3. ulnă, fibulă       | c. late      |
| 4. rotulă             | e. sesamoide |
- 2** — **Asociați** unele forme ale mușchilor cu denumirile acestora:
- |                  |                             |
|------------------|-----------------------------|
| 1. patrulateră   | a. bicepsul femural         |
| 2. cupolă        | b. marele dorsal            |
| 3. fuziformă     | c. diafragma                |
| 4. triunghiulară | d. piramidal al abdomenului |
| 5. circulară     | e. sfincterul piloric       |
- 3** — **Redactați** un eseu cu tema „Sensibilitatea și mișcarea, componentele funcțiilor de relație”, structurat după următorul plan:
- importanța integrității anatomo-funcționale a organelor de simț în perceperea însușirilor obiectelor și derulării fenomenelor din mediul extern și intern;
  - rolul sistemului nervos în transmiterea, prelucrarea și integrarea informației;
  - sistemul endocrin ca factor reglator al creșterii și dezvoltării organismului și al comportamentului uman;
  - mișcarea ca modalitate de integrare a organismului în mediu.
- 4** — **Găsiți** asocierea incorectă referitoare la numărul oaselor care intră în componența membrelor: a. braț – coapsă; b. antebraț – gambă; c. metacarp – metatars; d. carpiene – tarsiene.
- 5** — **Aflați** răspunsul corect.
- Coastele adevărate reprezintă: a. trei perechi; d. două perechi; c. opt perechi; d. primele șapte perechi; e. coastele libere.
- 6** — **Găsiți** răspunsul greșit cu privire la curburile fiziologice ale coloanei vertebrale: a. cervicală; b. coccigană; c. lombară; d. toracală; e. sacrală.
- 7** — **Stabiliti** dacă enunțurile legate prin conjuncția „deoarece” sunt adevărate sau false: în cazul în care le considerați corecte, **determinați** dacă între ele există o relație de cauzalitate.
- Artrodiile sunt considerate articulații fixe, *deoarece* se realizează prin pârghii osoase imobile.
  - Rotula este un os triunghiular, *deoarece* este situată în tendonul lui Ahile.
  - Fracturile spontane determină luxații, *deoarece* sunt dislocate elementele componente ale articulațiilor.
  - Osificarea desmală este denumită „de membrană”, *deoarece* dă naștere oaselor bazei craniului.
  - Cresterea în grosime a osului se realizează prin periost, *deoarece* cartilajele proliferează numai spre diafiză.
  - Entorsele au diferite grade de gravitate, *deoarece* reprezintă alungiri variabile ale ligamentelor articulare și periarticulare.
- 8** — **Redactați** un eseu cu tema „Respectarea curbei de efort zilnic și săptămânal în prevenirea bolilor sistemului osteo-articular și ale celui muscular”.

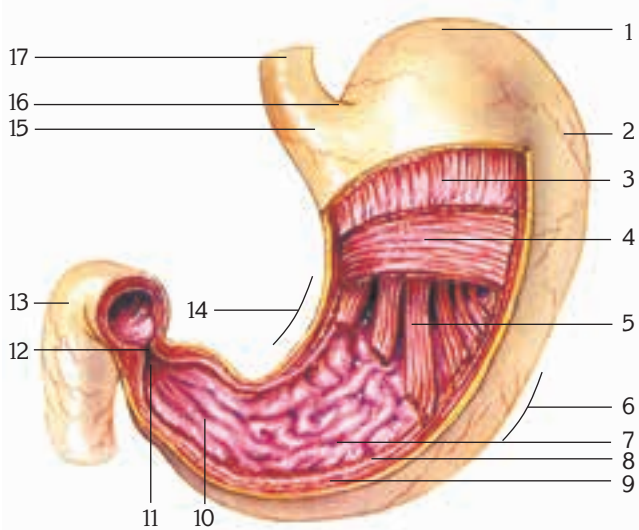
## B. Funcțiile de nutriție

### 1. Digestia și absorția

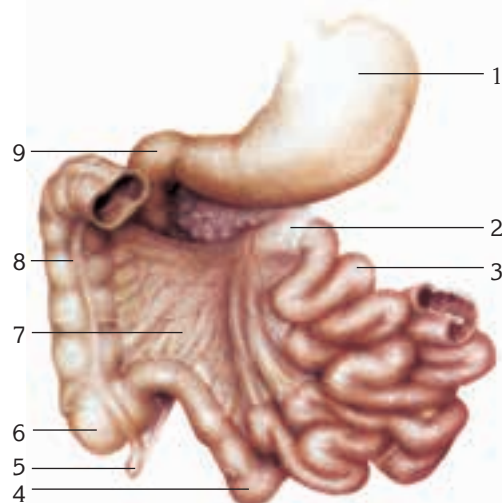
Sistemul digestiv este alcătuit din organe la nivelul cărora se realizează digestia alimentelor, transformarea lor în produși absorbabili și eliminarea resturilor neabsorbite.



**Fig. 75. Cavitatea bucală:** 1. buza superioară; 2. frenul buzei superioare; 3. palatul dur; 4. palatul moale; 5. lueta; 6. cavitatea faringiană; 7. amigdala palatină; 8. buza inferioară; 9. frenul lingual; 10. limba; 11. molari; 12. premolari; 13. canin; 14. incisivi; 15. gingie.



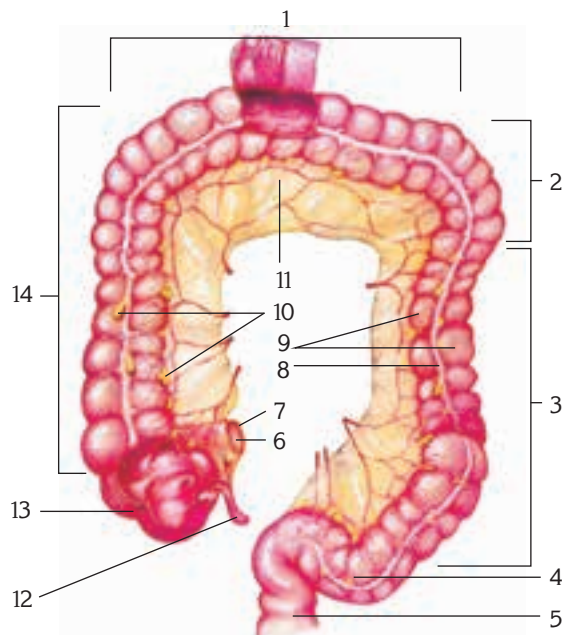
**Fig. 76. Stomacul:** 1. fundul stomacului; 2. corp gastric; 3. mușchi longitudinali; 4. mușchi circulari; 5. mușchi oblici; 6. marea curbură; 7. plăcile mucoasei; 8. mucoasă; 9. submucoasă; 10. antru piloric; 11. canal piloric; 12. sfințier piloric; 13. duoden; 14. curbura mică; 15. adventice; 16. cardia; 17. esofag.



**Fig. 77. Intestinul subțire:** 1. stomac; 2. flexura duodeno-jejunală; 3. jejun; 4. ileon; 5. apendice vermiform; 6. cec; 7. mezenter; 8. colon ascendent; 9. duoden.

Sistemul digestiv este alcătuit din tubul digestiv și glandele anexe.

1. Tubul digestiv, format din:
  - cavitatea bucală (fig. 75);
  - faringe (nazo-, oro- și laringofaringe), segment comun sistemelor digestiv și respirator;
  - esofag;
  - stomac (fig. 76);
  - intestinul subțire (fig. 77), din trei porțiuni — duoden, jejun și ileon;

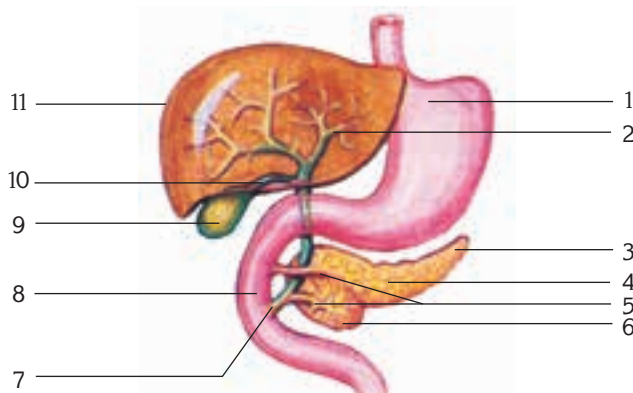


**Fig. 78. Intestinul gros:** 1. colon transvers; 2. flexura colică stângă; 3. colon descendente; 4. colon sigmoid; 5. rect; 6. valvula ileo-cecală; 7. ileon; 8. tenii (benzi musculare); 9. haustre; 10. apendice epiploice (adipose); 11. mezocolon; 12. apendice vermiform; 13. cec; 14. colon ascendent.

-intestinul gros, tot cu trei portiuni — cec, colon (ascendent, transvers, descendant, sigmoid) și rect (fig. 78).

## 2. Glandele anexe tubului digestiv:

- salivare (submandibular, sublinguale, parotide);
- ficatul;
- pancreasul (fig. 79).



**Fig. 79. Ficatul și pancreasul:** 1. stomac; 2. canale hepatici; 3. coada pancreasului; 4. corpul pancreasului; 5. canale pancreatici (principala Wirsung și accesori Santorini); 6. capul pancreasului; 7. sfincter Oddi; 8. duoden; 9. vezica biliară; 10. canal cistic; 11. ficat.

## Digestia

Tubul digestiv asigură aportul continuu de apă, electrolizi și substanțe nutritive necesare organismului, prin: 1. deplasarea alimentelor; 2. secreția sucurilor digestive și digestia alimentelor; 3. absorția produșilor de digestie, a apei și a electrolitilor.

## Digestia bucală

Activitatea motorie a cavitatei bucale constă din masticăție și din timpul bucal al deglutiției.

## Masticăția

Masticăția este un act reflex involuntar, care se poate desfășura și sub control voluntar. Reflexul masticator este coordonat de centri nervosi din trunchiul cerebral.

Rolurile masticăției: 1. fragmentarea alimentelor, facilitând deglutiția și creșterea suprafeței de contact dintre alimente și enzimele digestive; 2. formare, lubrificarea și înmieruirea bolului alimentar; 3. asigură contactul cu receptorii gustativi și eliberarea substanțelor odorante care vor stimula receptorii olfactivi, inițind secreția gastrică.

## Secretia salivară

Activitatea secretorie a cavitatei bucale se datoră glandelor salivare.

**Compoziția salivei.** Zilnic, se secrează 800-1500 mL de salivă care conțin 99,5 % apă și 0,5 % reziduu uscat;

acesta este alcătuit din substanțe anorganice (0,2%) și substanțe organice (0,3%). Principalii electrolizi din salivă sunt:  $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{HCO}_3^-$ ,  $\text{HPO}_4^{3-}$ ,  $\text{Mg}^{2+}$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ , a căror concentrație, cu excepția  $\text{K}^+$ , este mai mică decât în plasma sanguină. Principalele substanțe organice sunt: amilaza salivară, mucina, lizozimul.

**Funcțiile salivei.** 1. Protecția mucoasei bucale prin: răcirea alimentelor fierbinți, diluarea eventualului HCl sau a bilei care ar regurgita în cavitatea bucală, îndepărțarea unor bacterii;

2. Digestiv: saliva începe procesul de digestie al amidonului.  $\alpha$  amilaza produce digestia chimică a amidonului preparat, care este hidrolizat în trepte până la stadiul de maltoză. Această enzimă va fi inactivată de pH-ul intragastric scăzut.

3. Înlesnește masticăția, lubrificază alimentele, usuărând deglutiția; umectează mucoasa bucală, favorizând vorbirea.

4. Excreția unor substanțe endogene (uree, creatină, acid uric), exogene (metale grele sau agenți patogeni) și rol bactericid prin lizozim.

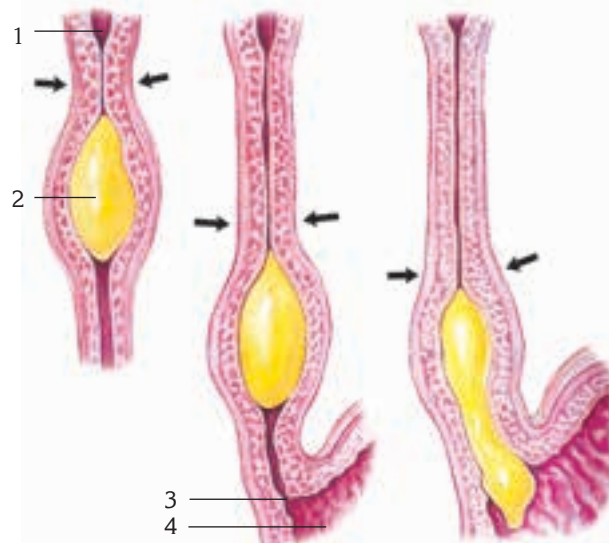
5. Elaborarea senzației gustative prin dizolvarea substanțelor cu gust specific pe suprafața receptivă a analizatorului gustativ.

6. Joacă rol important în menținerea echilibrului hidroelectrolitic.

Ca urmare a transformărilor din cavitatea bucală, alimentele sunt omogenizate, imbibate cu mucus și formează *bolul alimentar*.

## Deglutiția

Deglutiția (fig. 80) cuprinde totalitatea activităților motorii care asigură transportul bolului alimentar din cavitatea bucală în stomac. Este un act reflex care se desfășoară în trei timpi.



**Fig. 80. Deglutiția:** 1. esofag; 2. bol alimentar; 3. cardia; 4. stomac.

## Lucrare practică

Pentru a pune în evidență rolul amilazei salivare în digestia amidonului, folosiți soluție de amidon fierb 1%, soluție de iod iodurat 1% și 3 eprubete, procedând astfel:

Efectuați:	Se observă:	Concluzie
Eprubeta I: 1mL soluție amidon, 1-2 picături iod iodurat	Apare culoarea albastră	Datorită iodurii de amidon
Eprubeta II: 1mL soluție amidon, 1-2 picături iod iodurat, 0,5 mL salivă	La 2-4 min, culoarea albastră virează în albastru-violet  La 5-6 min, culoarea albastru-violet devine violet-roz  La 7-8 min, culoarea violet-roz dispără, soluția fiind incoloră	Au luat naștere dextrine (amilo-, erito- și acro-dextrina)
Eprubeta III: 1mL soluție amidon, 1-2 picături iod iodurat, 0,5 mL salivă	După 30 min, cu amestecul incolor din eprubetă efectuați o reacție de recunoaștere a glucidelor reducătoare	Prin scindarea amidonului au luat naștere, pe lângă dextrine, și molecule de maltoză cu proprietăți reducătoare

În orice etapă, prin fierberea conținutului eprubetei, progresia reacțiilor de hidroliză a amidonului poate fi întreruptă, ca o consecință a inactivării amilazei. Astfel, dacă fierbem amestecul de culoare albastră-violetă, culoarea dispără, iar după răcire apare din nou, fără să se mai modifice, indiferent de intervalul de timp.

Experiența demonstrează termolabilitatea enzimei.

1. *Timpul bucal (voluntar)*. În momentul în care alimentele sunt gata pentru a fi înghițite, ele sunt în mod voluntar împinsă în faringe. De acum încolo, procesul deglutiției devine în întregime, sau aproape, un act automat și, în mod obișnuit nu mai poate fi oprit.

2. *Timpul faringian*. Bolul stimulează ariile receptorii din jurul intrării în faringe. Impulsurile de la acest

nivel ajung la trunchiul cerebral și inițiază o serie de contracții faringiene musculare automate, care au ca rezultat prevenirea pătrunderii alimentelor în trahee, alimentele deplasându-se liber spre esofag. Întreg procesul durează 1-2 secunde. Etapele succesive ale deglutiției sunt controlate automat de centrul deglutiției.

Centrul deglutiției inhibă specific centrul respirator bulbar pe durata deglutiției, oprind respirația în orice punct al ciclului respirator.

3. *Timpul esofagian*. Esofagul are în principal rolul de a transporta alimentele din faringe în stomac, iar mișcările lui sunt organizate specific în vedearea acestei funcții. În mod normal, esofagul prezintă două tipuri de mișcări peristaltice: peristaltism primar și peristaltism secundar. Peristaltismul primar este declanșat de deglutiție și începe când alimentele trec din faringe în esofag; este coordonat vagal. Peristaltismul secundar se datorează prezenței alimentelor în esofag și continuă până când alimentele sunt propulsate în stomac; este coordonat de sistemul nervos enteric al esofagului.

Pe măsură ce unda peristaltică se deplasează spre stomac, o undă de relaxare, transmisă prin neuroni mienterici inhibitori, precedă contracția. Întreg stomacul și, într-o măsură mai mică, chiar și duodenul se relaxează când această undă ajunge la nivelul esofagului inferior, pregătind astfel cavitățile respective pentru primirea alimentelor.

La capătul terminal al esofagului, pe o portiune de 2-5 cm deasupra joncțiunii cu stomacul, musculatura circulară esofagiană este îngroșată, funcționând ca un sfincter.

Acest sfincter prezintă o contracție tonică și este destins prin relaxarea receptivă. Contrația acestui sfincter contribuie la prevenirea unui reflux gastroesofagian.

### CUVINTE CHEIE

masticăție, deglutiție, bol alimentar, amilază, lizozim, dextrine, maltoză, timp bucal, timp faringian, timp esofagian, undă peristaltică, undă de relaxare

### TEME ȘI APLICĂȚII

1 Aflați răspunsul corect.

Tubul digestiv asigură: a. deplasarea alimentelor, b. secreția sucurilor digestive și digestia; c. absorbția produșilor de digestie, a apei și a electroliților; d. toate răspunsurile sunt corecte.

Centrul deglutiției se află în: a. ariile neuronale ponto-pedunculare; b. nuclei proprii ai mezencefalului; c. ariile neuronale din substanța reticulată bulbară și porțiunea inferioară a punții; d. nuclei proprii ai diencefalului.

## 2 Găsiți răspunsurile greșite.

Prin masticatie se asigură: a. fragmentarea alimentelor; b. formarea boloului alimentar; c. digestia lipidelor; d. eliberarea substanțelor odorante din alimente.

Receptorii a căror stimulare determină salivarea sunt reprezentați de: a. celulele senzitive din mugurii gustativi; b. celulele senzitive pentru tact și presiune; c. celulele motorii care stimulează masticarea; d. celulele senzitive pentru temperatură și durere.

3 Enumerați și explicați funcțiile pe care le îndeplinește secreția salivară.

## Digestia gastrică

În stomac, alimentele suferă consecința activităților motorii și secretorii ale acestuia, care produc transformarea boloului alimentar într-o pastă omogenă numită *chim gastric*.

### Motilitatea gastrică

Activitatea motorie a stomacului (motilitatea gastrică; fig. 81) realizează: 1. stocarea alimentelor ca urmare a relaxării receptorilor; 2. amestecul alimentelor cu secrețiile gastrice; 3. evacuarea conținutului gastric în duoden.

**Peristaltismul.** Contrațiiile peristaltice, inițiate la granița dintre fundul și corpul gastric, se deplasează caudal, determinând propulsia alimentelor către pilor. Forța contrațiiilor peristaltice este controlată de acetilcolină și de gastrină.

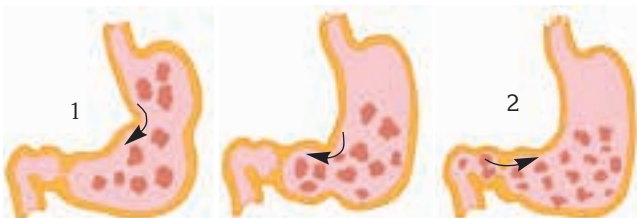


Fig. 81. Motilitatea gastrică: 1. peristaltism; 2. retropulsia gastrică.

**Retropulsia.** Cuprinde mișcările de du-te-vino ale chimului, determinate de propulsia puternică a conținutului gastric către sfincterul piloric închis. Are rol important în amestecul alimentelor cu secrețiile gastrice.

### Activitatea secretorie a stomacului

Secrețiile gastrice continuă procesele digestive începute în cavitatea bucală; cantitatea secretată zilnic

este de aproximativ 2 L și este un lichid incolor cu pH-ul cuprins între 1 și 2,5 la adulți. Contine apă (99%) și reziduu uscat, alcătuit din substanțe anorganice (0,6%) și organice (0,4%).

Celulele secretorii gastrice se află la nivelul glandelor gastrice, situate în mucoasa gastrică. Există două tipuri de glande gastrice.

a. *Oxintice* – localizate la nivelul fundului și corpului gastric. Secretă HCl, factor intrinsec (glicoproteină necesară pentru absorția ileală a vitaminei B12) pepsinogen și mucus.

b. *Pilorice* – localizate în regiunile antrală și pilorică. Conțin celule G (care eliberează gastrină) și celule mucoase (secretă mucus).

A. **Substanțele anorganice.** Prezența acidului clorhidric este caracteristică sucului gastric. În condiții bazale, secreția sa variază între 1 și 5 mEq/oră HCl liber sau combinat cu proteine.

HCl este necesar pentru digestia proteinelor, asigurarea unui pH optim pentru acțiunea pepsinei, activarea pepsinogenului, reducerea  $Fe^{3+}$  la  $Fe^{2+}$ , mai ușor absorbabil, împiedicarea proliferării intragastrice a unor bacterii patogene. Substanțe care stimulează secreția de HCl sunt: acetilcolina, secretina și gastrina. Inhibarea secreției se datorează somatostatinei eliberată din neuroni ai sistemului nervos enteric.

B. Principalele **substanțe organice** din secrețiile gastrice sunt enzimele și mucina.

**Secretia de pepsinogen.** Pepsina, forma activă a pepsinogenului, este o enzimă proteolitică, activă în mediu acid (pH optim 1,8-3,5), care inițiază procesul de digestie a proteinelor. Pepsinogenul este activat de contactul cu HCl sau cu pepsina anterior formată. Pepsina scindează proteinile care vor fi transformate în aminoacizi.

**Labfermentul** este secretat numai la sugar. Rolul său este de a coagula laptele, pregătindu-l pentru digestia ulterioară. Sub acțiunea lui și în prezența  $Ca^{2+}$ , caseinogenul solubil se transformă în paraceeinat de calciu, insolubil.

**Lipaza gastrică** este o enzimă lipolitică cu activitate slabă, hidrolizând numai lipidele ingerate sub formă de emulsie, pe care le separă în acizi grași și glicerol.

**Gelatinaza** hidrolizează gelatina.

**Mucusul** este o glicoproteină secretată de celulele mucoase, cu rol în protecția mucoasei gastrice, atât mecanic, cât și chimic, față de acțiunea autodigestivă a HCl și a pepsinei.

La nivel gastric are loc absorția unor substanțe, precum cele foarte solubile în lipide, etanol, apă și, în cantități extrem de mici, sodiu, potasiu, glucoză și aminoacizi.

## Digestia la nivelul intestinului subțire

### Activitatea motorie la nivelul intestinului subțire

Mișcările de la nivelul intestinului subțire sunt contractii de amestec și contractii propulsive.

**Contractiile de amestec** (contractiile segmentare) fragmentează chimul de 8-12 ori pe minut, în felul acesta determinând amestecarea progresivă a particulelor alimentare solide cu secrețiile din intestinul subțire.

**Mișcările de propulsie.** Chimul este propulsat la acest nivel de undele peristaltice, care apar în orice parte a intestinului subțire, și se deplasează în direcție anală cu o viteză de 0,5-2 cm/secundă, mult mai rapid în intestinul proximal și mai lent în intestinul terminal. Timpul necesar chimului pentru a trece de la pilor până la valva ileocecală este de 3-5 ore.

### Secreția pancreatică

Pancreasul conține celule endocrine, exocrine și ductale. Celulele exocrine, organizate în acini, produc patru tipuri de enzime digestive: peptidaze, lipaze, amilaze și nucleaze, care sunt răspunzătoare de digestia proteinelor, respectiv a lipidelor, glucidelor și acizilor nucleici. Celulele ductale secretă zilnic 1200-1500 mL de suc pancreatic care conține o cantitate mare de  $\text{HCO}_3^-$ ; acesta neutralizează aciditatea gastrică și regleză pH-ul în intestinul superior.

**Compoziția secreției pancreatică:** 1. *Electroliti*:  $\text{Na}^+$  și  $\text{K}^+$  se găsesc în aceeași concentrație ca și în plasmă;  $\text{HCO}_3^-$ ; se găsește în cantitate mult mai mare. Secreția de  $\text{HCO}_3^-$  este asigurată de celulele ductale. 2. *Enzime* – trei tipuri majore: amilaze, lipaze și proteaze. a.  $\alpha$  amilaza pancreatică se secretă în forma sa activă; ea hidrolizează glicogen, amidon și alte glucide, cu excepția celulozei, până la stadiul de dizaharide; b. lipaze (lipaza, colesterol-lipaza, fosfolipaza), secrete în forma lor activă; enzimele care hidrolizează esteri insolubili în apă necesită prezența sărurilor biliare; c. proteaze (tripsina și chimitripsina) se secretă în forma lor inactivă (tripsinogen și chimitripsinogen). Tripsinogenul este transformat în tripsină de enterokinază sau de tripsina anterior formată (auto-cataliză). Chimitripsinogenul este transformat în forma lui activă de către tripsină; d. inhibitorul tripsinei este secretat de aceleași celule și în același timp cu proenzimele, protejând pancreasul de autodigestie.

### Secreția biliară

Bila este necesară pentru digestia și absorția lipidelor și pentru excreția unor substanțe insolubile în apă, cum sunt colesterolul și bilirubina. Este formată de către hepatocite (fig. 82) și celulele ductale, care

mărginesc ductele biliare, în cantitate de 250-1100 mL/zi. Este secretată continuu și depozitată în vezica biliară în timpul perioadelor interdigestive. Se eliberează în duoden în timpul perioadelor digestive numai după ce chimul a declanșat secreția de colesterolină, care produce relaxarea sfincterului Oddi și contractia vezicăi biliare.

**Compoziția bilei.** 1. Acizi biliari sunt sintetizați în hepatocite din colesterol prin combinarea cu anumiți aminoacizi și cu  $\text{Na}^+$ , rezultând sărurile biliare secrete activ în canaliculele biliare; deoarece ele nu sunt liposolubile, rămân în intestin până ajung la nivelul ileonului, unde se reabsorb activ. 2. Pigmenții biliari: bilirubina și biliverdina sunt metaboliți ai hemoglobinei care, ajunși în hepatocite, sunt excretați biliar și conferă bilei culoarea sa galbenă. 3. Lecitină. 4. Colesterol. 5. Electrolitii.

**Circuitul enterohepatic.** Este recircularea celei mai mari părți a sărurilor biliare din intestinul subțire, prin vena portă, înapoi la ficat (fig. 83). Sărurile biliare au două roluri importante: 1. de emulsionare a lipidelor din alimente, a căror tensiune superficială o reduc, permitând fragmentarea lor și facilitând acțiunea lipazelor pancreatici; 2. ajută la absorția din tractul intestinal a acizilor grași, monogliceridelor, colesterolului și a altor

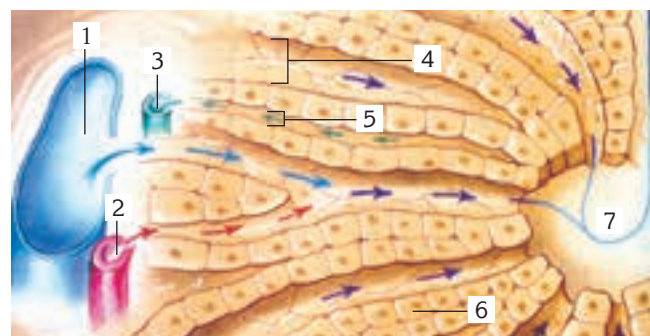
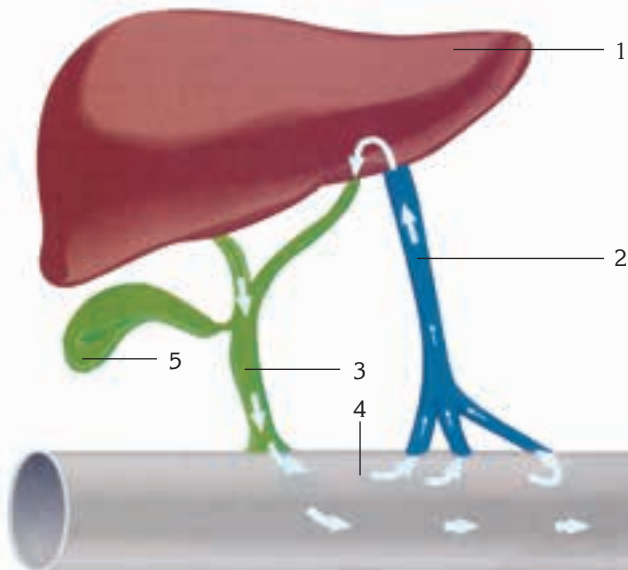


Fig. 82. Lobul hepatic: 1. ramură a venei porte; 2. ramură a arterei hepatici; 3. canal hepato-coledoc; 4. capilare sinusoidale; 5. canalicule biliare; 6. celulă hepatică; 7. vena centrolobulară.

lipide, prin formarea cu acestea a unor micelii complexe numite chilomicroni. În lipsa sărurilor biliare în intestin, se pierd prin materiile fecale 40% din lipidele ingerate. Sărurile biliare mai au și rolul de a stimula motilitatea intestinală precum și rol bacteriostatic.

Evacuarea bilei este consecința contractiei musculaturii veziculare, în paralel cu relaxarea sfincterului Oddi, realizată prin mecanisme nervoase și umorale. Mecanismul nervos este realizat prin stimularea vagală, care determină contractia musculaturii veziculare și relaxarea sfincteriană, iar stimularea



**Fig. 83. Circuitul enterohepatic:** 1. ficat; 2. vena portă; 3. canal colecțional; 4. intestin subțire; 5. vezică biliară.

simpatică are efecte antagonice. Mecanismul umoral constă în secreția de colecistokinină, hormon eliberat din celulele mucoasei duodenale ca răspuns, în principal, la pătrunderea în duoden a produșilor digestiei lipidelor.

## Lucrare practică

### Acțiunea bilei asupra alimentelor

**Material necesar:** bilă de porc sau de vită (de la abator), ulei alimentar, eprubete, pipete, hârtie de filtru.

**Mod de lucru.** Se iau două benzi de hârtie de filtru, dintre care una se îmbibă cu apă iar cealaltă cu bilă. Se introduc hârtiile în două eprubete cu ulei, până la contactul cu acesta. Uleiul va pătrunde numai în hârtia de filtru îmbibată cu bilă.

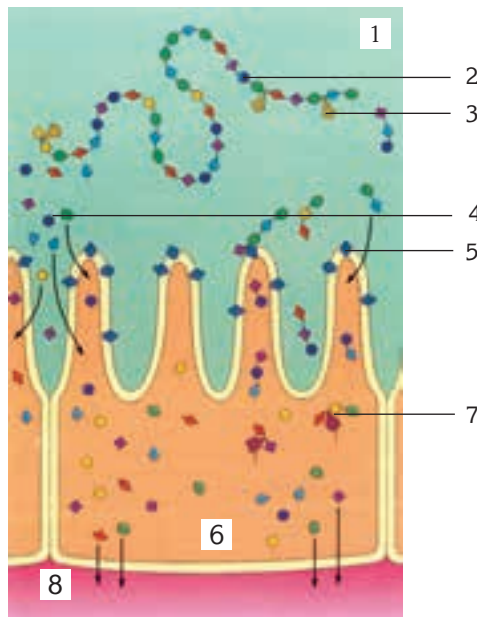
Dacă pe două hârtii de filtru îmbibate ca mai sus și așezate pe două lame de sticlă se lasă să cadă din pipetă câte o picătură de ulei pe fiecare hârtie, pe cea îmbibată cu apă picătura își menține forma, în timp ce pe cea cu bilă se întinde pe suprafața hârtiei.

Punem în două eprubete puțin ulei și apă, iar în una din ele se adaugă cca 5 mL de bilă, după care ambele se agită; se formează emulsii - temporară în cea fără bilă și durabilă în cea cu bilă.

Explicați fenomenele.

### Activitatea secretorie a intestinului subțire

Secrețiile intestinului subțire conțin: 1. mucus, cu rol de protecție a mucoasei intestinale împotriva agresiunii HCl; este secretat de glandele Brunner din duoden și de celule speciale, aflate în epitelul intestinal și în criptele Lieberkühn; 2. enzime asociate cu microviliu celulelor epiteliale intestinale, care nu sunt secrete în lumenul intestinal: peptidaze, dizahardaze (maltaza, izomaltaza, zaharaza și lactaza) și lipază (fig. 84); ele își exercită rolurile în timpul procesului de absorbție intestinală; 3. apă și electrolizi secrete de celulele epiteliale intestinale.



**\*Fig. 84. Activitatea enzimelor:** 1. lumen intestinal; 2. lanț polipeptidic; 3. peptidază; 4. aminoacizi; 5. enzime ale marginii în perie; 6. celulă epitelială; 7. tripeptidază; 8. capilar sanguin.

### TEME ȘI APlicații

#### 1 Găsiți răspunsul greșit.

Principalele enzime secrete de glandele gastrice sunt: a. pepsinogenul; b. lipaza gastrică; c. gastrita; d. gelatinaza.

Secreția exocrină a pancreasului conține: a. peptidaze și nucleaze; b. labferment; c. amilaze; d. lipaze.

În compoziția bilei intră: a. acizii și pigmentii biliari; b. lecitina și colesterolul; c. amilaza și lipaza biliară; d. electrolizi.

**2 Descrieți** activitatea motorie și pe cea secretorie la nivelul intestinului subțire.

## \* Acțiunea enzimelor digestive

Enzimele conținute de siccurile digestive descompun unele substanțe din componența alimentelor

până la produși absorbabili care se numesc nutriente sau principii alimentare, după cum arată următorul tabel.

Segmentul tubului digestiv	Enzima	Substratul asupra căruia acționează	Produsul rezultat
Cavitatea bucală	• amilaza salivară (ptialina)	• amidon preparat	• maltoză
Stomac	• pepsina • labfermentul (la sugari) • lipaza gastrică • gelatinaza	• proteine (20-30% din totalul celor ingerate) • cazeinogenul solubil din lapte (în prezența $\text{Ca}^{2+}$ ) • lipidele emulsionate • gelatina	• aminoacizi, peptide  • paracazeinat de calciu insolubil (coagulat) • acizi grași și glicerol • gelatină hidrolizată
Intestinul subțire • sucul pancreatic  • bila (nu conține enzime) • sucul intestinal	• tripsina și chimitripsina • $\alpha$ -amilaza • lipaza, fosfolipaza și colesterol-lipaza, în prezența sărurilor biliare  • peptidaze • lipaza • dizaharidaze: - maltaza - izomaltaza - zaharaza - lactaza	• proteinele nedigerate în stomac și peptide • amidonul • lipidele  • lipide • tri- și dipeptide • lipide emulsionate • dizaharide - maltoza - izomaltoza - zaharoza - lactoza	• tripeptide, dipeptide și aminoacizi • dizaharide • acizi grași și glicerol  • lipide emulsionate • aminoacizi • acizi grași și glicerol • monozaharide: - glucoză - glucoză - glucoză și fructoză - glucoză și galactoză

## Absorbția intestinală (la nivelul intestinului subțire)

Defineste procesul prin care are loc trecerea produselor rezultați în urma digestiei către sânge și limfă.

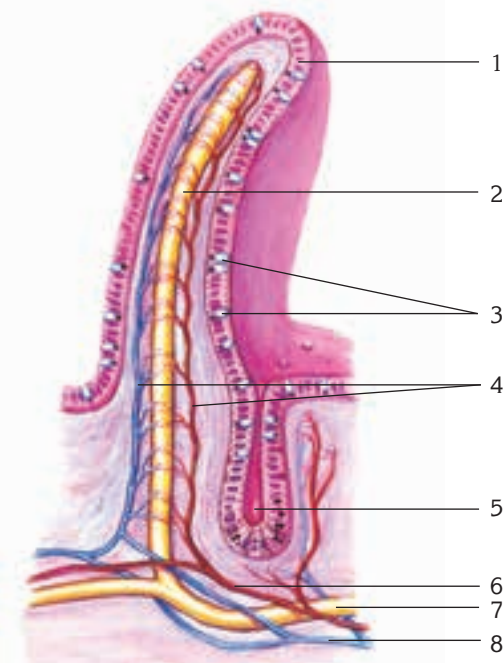
Absorbția este favorizată la nivelul intestinului subțire deoarece:

- există o suprafață mare de contact, datorită structurii specifice a mucoasei intestinului subțire;
- distanța pe care moleculele o au de străbătut este mică, grosimea peretelui fiind minimă la acest nivel;
- rețeaua vasculară de la nivelul vilozităților (fig. 85) este foarte bogată, iar, printr-un mecanism reflex, cantitatea de sânge de la acest nivel poate crește în timpul perioadelor de digestie;
- mișcările contractile ale vilozităților înlătesc tranzitul substanțelor absorbite.

### a. Glucidele

Cele trei glucide majore ale dietei sunt dizaharidele sucroza și lactoza, și polizaharidul amidon. Celuloza, un alt polizaharid vegetal, prezent în dietă în cantități mari, nu poate fi digerat, deoarece în tractul gastrointestinal uman nu există enzime specifice. Aportul de glucide este de 250-800 g/zi, reprezentând 50-60% din dietă.

Producții finali ai digestiei glucidelor sunt glucoza și galactoza, care se absorb printr-un mecanism comun, un sistem de transport activ Na-dependent, precum și fructoza, care se absoarbe prin difuziune facilitată. După ce au fost absorbite în enterocite, monozaharidele sunt transportate prin membrana bazo-laterală a acestora prin difuziune facilitată; apoi, difuzează din interstițiul intestinal în capilarele din vilozitățile intestinale.



**Fig. 85. Vilozitate intestinală:** 1. epiteliu; 2. vas chilifer central; 3. celule secrete Brunner; 4. rețea capilară; 5. criptă intestinală Lieberkühn; 6. arteriola; 7. vas limfatic; 8. venulă.

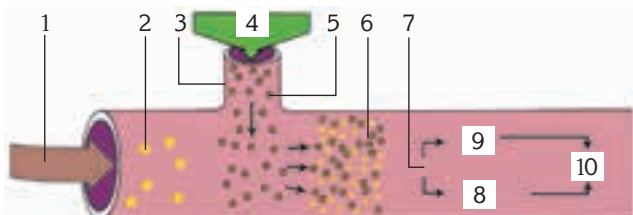
### b. Proteinele

Dieta proteică zilnică necesară unui adult este de 0,5-0,7 g/kg corp.

Pentru a fi absorbite, proteinele trebuie transformate în oligopeptide și aminoacizi.

#### Mecanisme de absorbtie

S-au identificat mai multe sisteme de transport activ Na+-dependente pentru absorbtia tripeptidelor, dipeptidelor și aminoacizilor. Practic, toată cantitatea de proteine din intestin este absorbită: orice proteină care apare în scaun provine din detritusuri celulare sau din bacteriile din colon.



**Fig. 86. Etapele digestiei lipidelor:** etapa I – emulsionarea lipidelor de către sâruri biliare; etapa II – hidroliza trigliceridelor din picăturile lipidice până la acizi grasi și monogliceride; etapa III – prelucrarea acizilor grasi și a monogliceridelor în miceliu, cu producerea miceliilor mixte. 1. de la stomac; 2. picături de grăsime (trigliceride); 3. canal biliar; 4. de la ficat și vezica biliară; 5. miceliu (sâruri biliare, colesterol, lecitina); 6. picături de grăsime emulsionate; 7. lipază; 8. monogliceride; 9. acizi grasi liberi care pot fi absorbiți sub forma de miceliu (10).

### c. Lipidele

Aportul zilnic de lipide variază între 25 și 160 g. Spre deosebire de glucide și de proteine, lipidele se absorb din tractul gastrointestinal prin difuziune pasivă. Pentru a putea fi absorbite, ele trebuie să fie hidrosolubile, fapt ce se realizează în prezența sârurilor biliare. Înainte de a fi digerate, lipidele trebuie emulsionate (transformate în picături cu diametrul sub un micron) de către sârurile biliare și lecitina.

Trigliceridele, fosfolipidele și colesterolul se combină cu proteinele din epitelul celulelor intestinale, constituind chilomicronii, formă în care trec în chilișerul central (fig. 86).

În timp ce aminoacizii și monozaharidele ajung prin vena portă la ficat, lipidele trec în circulația limfatică.

### d. Apa și electrolitii

**Apa:** în intestinul subțire, apa se absoarbe pasiv, izosmotic, ca urmare a gradientului osmotic creat prin absorbtia elecroliților și a substanelor nutritive.

**NaCl:** absorbtia sodiului se face printr-un proces activ. Clorul urmează pasiv sodiul.

### e. Vitaminele și mineralele

1. Vitaminele liposolubile (A, D, K, E) intră în alcătuirea miceliilor și se absorb împreună cu celelalte lipide în intestinul proximal.

2. Vitaminele hidrosolubile se absorb prin transport facilitat sau prin sistem de transport activ Na+-dependent, proximal, în intestinul subțire.

3. Calciul se absoarbe cu ajutorul unui transportor legat de membrana celulară și activat de vitamina D.

4. Fierul se absoarbe în jejun și ileon.  $Fe^{2+}$  se absoarbe mai ușor decât  $Fe^{3+}$ . Vitamina C stimulează absorbtia sa.

## Digestia, absorbtia și secreția la nivelul intestinului gros

### Activitatea motorie la nivelul intestinului gros

Roulurile principale ale colonului sunt absorbtia apelui și a electrolitilor (jumătatea proximală) și depozitarea materiilor fecale până la eliminarea lor (jumătatea distală). Datorită acestor roluri, mișcările de la nivelul colonului sunt lente.

**Mișcările de amestec** – hastruțile sunt realizate prin contracții combinate ale musculaturii circulare și longitudinale colice care determină proiecția în afară a zonelor nestimulate ale peretelui colic, sub forma unor saci denumiți haustre. Acestea se deplasează lent, în direcție anală, în timpul perioadei lor de contracție. În felul acesta, conținutul colic este progresiv împins spre colonul sigmoid. Din cei 1500 mL de chim, doar 80-200 mL se pierd prin fecale.

**Mișcările propulsive** – „mișcările în masă“. Propulsia rezultă în principal prin: (1) contracții haustrale în

direcție anală și (2) mișcări în masă. Aceste mișcări apar de obicei de câteva ori pe zi; cele mai numeroase durează aproximativ 15 minute, în prima oră de la micul dejun, și reprezintă un tip de peristaltism modificat.

### Absorbția și secreția la nivelul colonului

**Apa.** Colonul nu poate absorbi mai mult de 2-3L/zi.

Colonul absoarbe cea mai mare parte a sodiului și clorului care nu au fost absorbite în intestinul subțire. Potasiul este secretat de către colon. Aceste procese sunt controlate de către aldosteron.

## Noțiuni elementare de igienă și patologie

### Cariile dentare

Reprezintă eroziuni ale dinților și sunt rezultatul acțiunii unor bacterii asupra acestora. Primul eveniment în dezvoarea cariilor îl constituie formarea plăcii bacteriene. Aceasta reprezintă o peliculă alcătuită din alimente și salivă, etalată pe suprafața dinților și colonizată de numeroase bacterii care vor produce cariile dentare. Aceste bacterii utilizează, pentru a se hrăni, carbohidrați și produc prin metabolismul lor numeroși acizi, care vor dizolva smârătul dentar. Datorită acestei dependențe a viabilității bacteriilor de prezența carbohidrațiilor, se afirmă că un consum mare de carbohidrați favorizează apariția cariilor. În fapt, mai importantă decât cantitatea totală este frecvența cu care se ingeră carbohidrați; astfel, cantități mici dar frecvente asigură aprovizionarea bacteriilor cu substratul lor energetic în mod constant, ceea ce favorizează producerea cariilor. Dacă însă se ingeră o cantitate apreciabilă de carbohidrați dar în timpul mesei, atunci numărul cariile ce pot să apară scade semnificativ. Unele tipuri de dinți sunt mai rezistente decât altele. Astfel, s-a demonstrat că utilizarea apei care conține mici cantități de fluor face ca smârătul produs să fi mai rezistent.

### Stomatita

Reprezintă inflamația intregii mucoase orale. Poate fi provocată de infecții, agenți fizici sau chimici sau poate surveni în cadrul unor afecțiuni sistemicе. Două dintre cele mai frecvent întâlnite exemple sunt stomatita herpetică (infecția cu virusul herpes simplex) și stomatita candidozică. Alte cauze frecvente sunt hipovitaminozele, consumul de tutun și alcool sau reacții alergice la diferite substanțe colorante prezente în alimente sau produse de ingrijire a dinților.

### Faringita

Definește inflamația acută a mucoasei faringei. De obicei de origine virală, se poate însă datora și unor bacterii. Se caracterizează prin dureri ale gâtului mai ales la înghițit. Sunt mai frecvente în sezonul

### Defecația

Defecația reprezintă procesul de eliminare a materiilor fecale din intestin. Unele mișcări în masă propulsă fecalele în rect, inițând dorința de defecație. Ulterior, se produce contracția musculaturii netede a colonului distal și a rectului, propulsând fecalele în canalul anal. Urmează relaxarea sfințierelor anale intern și extern, ultimul conținând fibre musculare striate aflate sub control voluntar.

rece, dar și consumarea unor lichide foarte reci în sezonul cald poate facilita această afecțiune.

### Enterocolitele

Reprezintă inflamația mucoasei intestinului subțire și a celui gros, cauza fiind infectioasă, mai frecvent bacteriană, dar și virală. Pot îmbrăca forme clinice foarte grave, cu letalitate mare, în funcție de germenul implicat. Igiena riguroasă și atenția sporită la calitatea apei și a alimentelor consumate sunt măsuri de prevenire foarte importante.

### Ocluzia intestinală

Definește oprirea completă sau aproape completă a pasajului la nivelul intestinului subțire sau a celui gros. Este o urgență medico-chirurgicală și se poate datora mai multor cauze: aderențe, hernii, tumori, corpi străini etc.

### Ciroza hepatică

Reprezintă dezorganizarea difuză a structurii hepatice normale prin formarea unor noduli de regenerare, încunjurați de țesut fibros. În țările vestice, ciroza este a treia cauză a mortalității. Are etiologii multiple: infectioase, toxice, răspuns imun alterat, obstrucție biliară sau modificări vasculare.

### Litiază biliară

Definește formarea sau prezența de calculi la nivelul vezicii biliare. Este mai frecventă la femei, obezi și la cei cu diete dezechilibrate. Poate fi asymptomatică sau poate constitui o urgență medico-chirurgicală dacă vreun calcul migrează din vezică și obstruează căile biliare extraheptice sau dacă apare inflamația peretelui vezicii biliare.

### Pancreatita

Reprezintă o inflamație la nivelul pancreasului. Poate fi acută sau cronică. Survine la cei cu alcoolism cronic sau litiază biliară, dar și în numeroase alte situații.

### Diareea

Conștă în creșterea frecvenței sau a cantității scaunelor zilnice. Are cauze multiple, cea mai frecventă fiind de natură infectioasă. În majoritatea situațiilor o igienă riguroasă ar putea preveni răspândirea bolii.

## Constipația

Dificultate în actul defecației. Poate apărea în cadrul unor maladii sau poate fi habituală, aceasta din

urmă corectându-se prin modificarea alimentației, în sensul consumului unei cantități mai mari de fibre vegetale.

## \*Lucrare practică

### Compoziția chimică a alimentelor

*Material necesar:* câteva grame de alimente - carne, ou, brânză, pâine, eprubete, bec Bunsen sau lampă cu spirt, hârtie de filtru, hârtie roșie de turnesol, soluție de acetat de plumb (apă Burow).

- *Evidențierea continutului de apă*

*Mod de lucru.* Se introduce alimentul într-o eprubetă care se ține înclinată până aproape de poziția orizontală, deasupra unei flăcări. Se observă condensarea vaporilor de apă pe peretele eprubetei. Dacă se introduce în eprubetă o fâșie de hârtie scrisă cu creion chimic, prin umezire, textul va apărea din ce în ce mai intens.

- *Evidențierea continutului de substanțe organice*

*Mod de lucru.* Se introduce într-o eprubetă o bucătică de carne uscată. La gura eprubetei se fixează o hârtie roșie de turnesol și, separat, fără să se

atingă, o hârtie de filtru îmbibată pe cca 2 cm cu apă Burow.

Se ține eprubeta deasupra unei flăcări și se încalzește ușor, constatăndu-se:

- condensarea vaporilor de apă;
- albăstruirea hârtiei de turnesol datorită degajării de  $\text{NH}_3$ , ceea ce atestă prezența substanțelor azotate;
- înnegrirearea hârtiei îmbibată cu acetat de plumb prin formarea sulfuri de plumb;
- degajarea unui miros caracteristic arderii grăsimilor și proteinelor;
- după o încălzire puternică, continutul eprubetei se carbonizează și se degajă fum, iar în eprubetă va fi numai reziduul uscat, conținând substanțele minereale oxidate. Dacă se adaugă puțină apă, acestea se dizolvă și vor albăstria o hârtie roșie de turnesol.

- Folosind cunoștințele de chimie, încercați să evidențiați continutul în glucide al unor legume sau fructe.

## Autoevaluare

1. Găsiți răspunsul greșit.

Glandele salivare mari, care-și varsă produsul de secreție în cavitatea bucală prin intermediul unor canale excretoare, sunt: a. glandele sublinguale; b. glandele retromaxilare; c. glandele parotide; d. glandele submandibulare.

2. Coloana din stânga cuprinde unele secrete ale glandelor exocrine implicate în digestie, iar cea din dreapta substanțe componente ale acestora; **asociați** produsele de secreție cu substanțele componente corespunzătoare.

- |                     |                                                             |
|---------------------|-------------------------------------------------------------|
| 1. saliva           | a. HCl, pepsina, mucus, apa                                 |
| 2. sucul gastric    | b. amilaza, mucina, lizozim, electrolizi, apa               |
| 3. sucul pancreatic | c. mucus, peptidaze, dizaharidaze, lipaza, apa, electrolizi |
| 4. bila             | d. peptidaze, lipaze, amilaze, nucleaze                     |
| 5. sucul intestinal | e. pigmenți acizi, lecitină, colesterol, electrolizi        |

3. Stabiliti dacă enunțurile legate prin conjuncția „deoarece” sunt adevărate sau false; în cazul în care le considerați adevărate, determinați dacă între ele există sau nu o relație de cauzalitate.

1. Lipaza este o enzimă lipopolitică, deoarece scindează grăsimile în glicerol și acizi grași.
2. Deglutitia asigură trecerea boloului alimentar din cavitatea bucală în stomac, deoarece aceasta se desfășoară în trei timpi.

## 2. Circulația

Sângele (fig. 87) este fluidul care circulă în interiorul arborelui cardiovascular; reprezintă cca 8% din masa corporală. Împreună cu limfa, lichidul intersticial, lichidul cefalorahidian, peri- și endolimfa, sângele constituie mediul intern al organismului.

Sângele este format din elemente figurate și plasmă (55% din volumul sanguin).

Prin examenul microscopic al săngelui se observă trei tipuri de elemente figurate (reprezentând 45% din volumul sanguin - volum globular procentual sau hematocrit):

- globulele roșii (hematii sau eritrocite);
- globulele albe (leucocite);
- placetele sanguine (trombocite).

**Eritrocitele** (hematiile) sunt celule fără nucleu, cu rol în transportul O<sub>2</sub> și CO<sub>2</sub> și în menținerea echilibrului acido-bazic.

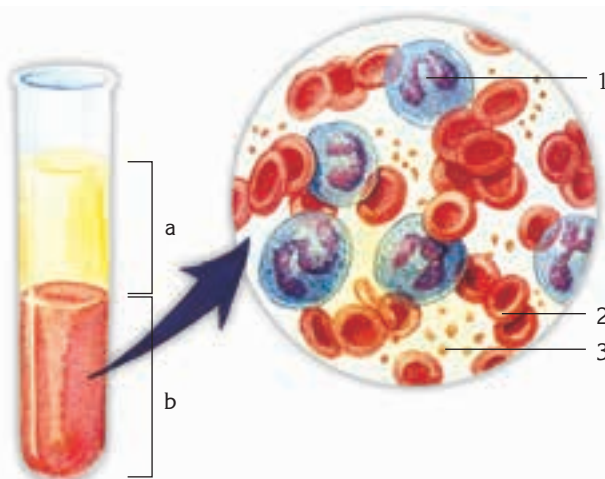


Fig. 87. Compoziția săngelui: a. plasmă; b. elemente figurate: 1. leucociți; 2. hematii; 3. trombocite (plachete sanguine).

**Leucocitele**, spre deosebire de eritrocite, posedă nucleu și mitocondrii. Au capacitatea de a emite pseudopode și de a traversa peretele capilar prin porii săi, trecând în țesuturi, proces numit diapedeză.

Tipurile de leucocite și formula leucocitară sunt prezентate în pagina 126.

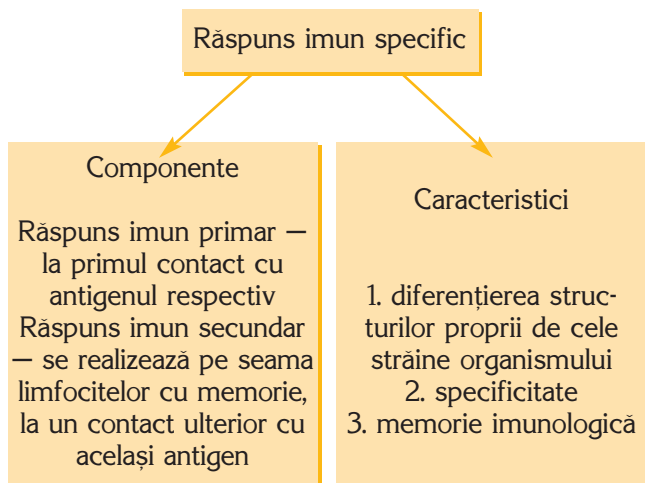
Principala funcție a leucocitelor constă în participarea acestora la reacția de apărare a organismului.

### Funcția de apărare a săngelui

Organismul uman vine permanent în contact cu agenți patogeni (purtători de antigene) sau cu antigene libere. Antigenul este o substanță macromoleculară proteică sau polizaharidică străină organismului și care, pătrunsă în mediul intern, declanșează producerea de către organism a unor substanțe specifice,

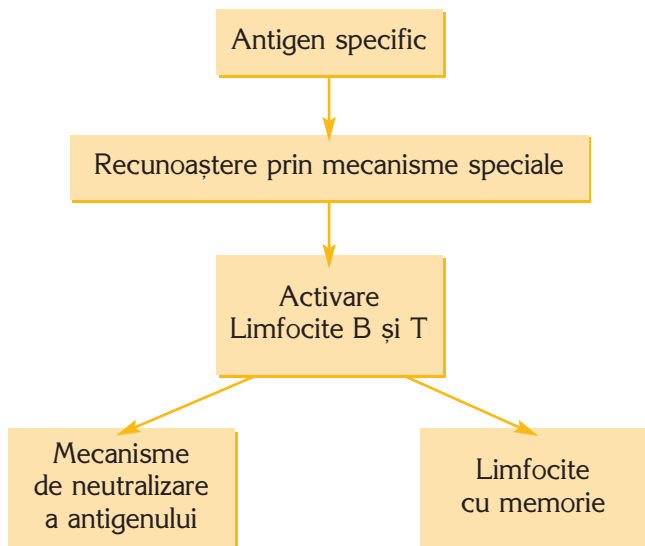
numite anticorpi, care neutralizează sau distrug antigenul. Anticorpii sunt proteine plasmatică din clasa gamma-globulinelor. Apărarea se realizează prin două mecanisme fundamentale:

1. apărarea nespecifică;
2. apărarea specifică.



• Apărarea nespecifică (înnăscută) este prezentă la toți oamenii. Se realizează prin mecanisme celulare (de exemplu, fagocitoza) și umorale. Apărarea nespecifică este o apărare primitivă, cu eficacitate medie, dar este foarte promptă. La ea participă anumite celule și substanțe preformate.

• Apărarea specifică (dobândită) se dezvoltă în urma expunerii la agenți capabili să inducă un răspuns imun (imunogene). Este de două feluri: (1) dobândită natural: a. pasiv, prin transfer transplacentar de anticorpi; b. activ, în urma unei boli și (2) dobândită



artificial: a. pasiv — administrare de antitoxine și gamma-globuline; b. activ — vaccinare.

Răspunsurile imune specifice sunt mediate prin două tipuri de leucocite - limfocitele B și T - pe baza unor mecanisme interdependente: (1) imunitatea umorală, care implică limfocitele B, și (2) imunitatea mediată celular (celulară), care implică primar limfocitele T.

Vaccinarea declanșeză, în principiu, aceleași mecanisme imunitare, cu deosebirea că reacțiile produse în organism sunt mai atenuate. Efectul final este dobândirea imunității.

**Plachetele sanguine - trombocitele** sunt elemente figurate necelulare ale săngelui cu rol în hemostază.

**Plasma sanguină** conține apă (90%) și reziduu uscat format din 1% substanțe anorganice ( $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ ,  $\text{Mg}^{2+}$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{HCO}_3^-$ ) și 9% substanțe organice, majoritatea proteine (albumine, globuline, fibrinogen).

Vezi și tabelul de la pagina 126.

## Grupele sanguine — transfuzia

Membrana hematiilor are în structura sa numeroase tipuri de macromolecule, cu rol de antigen, numite aglutinogene. În plasmă se găsesc o serie de compuși cu rol de anticorpi numite aglutinine. Cele mai importante aglutinogene întâlnite la om sunt aglutinogenul zero (0), A, B și D, iar cel mai frecvent întâlnite aglutinine sunt:  $\alpha$ , omoloaga aglutinogenului A, și  $\beta$ , omoloaga aglutinogenului B.

Prin excludere reciprocă a aglutininelor și aglutinogenelor omoloage, în decursul evoluției umane s-au constituit mai multe sisteme imunologice

Grupa	Aglutinogene	Aglutinine
O (I)	fără	$\alpha, \beta$
A (II)	A	$\beta$
B (III)	B	$\alpha$
AB (IV)	A, B	fără

sanguine. Cele mai importante în practica medicală curentă sunt sistemul OAB și sistemul Rh(D)

**Sistemul OAB.** Potrivit regulii excluderii aglutininelor cu aglutinogenul omolog ( $\alpha$  cu A și  $\beta$  cu B), nu pot exista indivizi posesori de aglutinogen A și aglutinine  $\alpha$  sau posesori de aglutinogen B și aglutinine  $\beta$ . Întâlnirea aglutinogenului cu aglutinina omoloagă duce la un conflict imun, antigen-anticorp, cu distrugerea hematiilor și consecințe grave pentru individ. Combinăriile și coexistențele posibile, tolerate imuno-logic, sunt în număr de patru și reprezintă cele patru grupe sanguine în care se poate repartiza populația globalui, pe baza sistemului OAB:

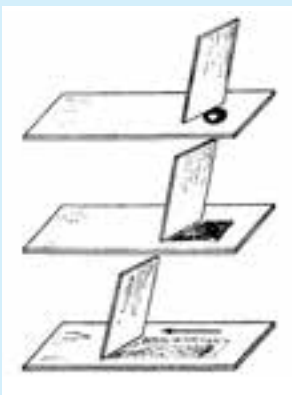
Cunoașterea apartenenței la una din grupele sanguine are mare importanță în cazul transfuziilor de sânge.

Regula transfuziei cere ca aglutinogenul din săngele donatorului să nu se întâlnească cu aglutininele din plasma primitorului. Potrivit acestei reguli, transfuzie de sânge între grupe diferite se poate face astfel:

- grupa 0 poate dona la toate grupele (donator universal), dar nu poate primi decât sânge izogrup (de la grupa 0);

- grupa AB poate primi de la toate grupele (primitor universal).

**Sistemul Rh** S-a constatat că 85% din populația globalui mai posedă pe eritrocite, în afară de unul din抗原ele sistemului OAB, și un antigen denumit D sau Rh. Toți indivizii posesori de antigen D sunt considerați *Rh pozitiv*, iar cei 15%, care nu posedă aglutinogenul D, sunt *Rh negativ*. În mod natural nu



## \*Lucrare practică

### Realizarea și observarea unui frotiu de sânge

**Material necesar:** lame, ac sterilizat, vată, alcool, eter, albastru de metilen 1%, eventual soluție May-Grünwald-Giemsa (albastru de metilen și eozină, în alcool metilic) de la un laborator de hematologie.

**Mod de lucru.** Se dezinfecțează pulpa unui deget sau lobul urechii. După întepare se înălță cu vată primele picături, după care se pune o picătură pe o lamă de sticlă. Cu o altă lamă, a cărei margine se pune la marginea picăturii, se întinde uniform sângele într-un strat cât mai subțire. Se usucă prin agitare în aer sau se fixează cu câteva picături dintr-un amestec de alcool și eter în părți egale și se lasă să se evapore circa 15 minute.

Se colorează cu albastru de metilen 1% sau soluție May-Grünwald-Giemsa - câteva picături - spălându-se după circa 3 minute cu apă curată. Se observă la microscop.

există aglutinine omoloage anti-*Rh*, dar se pot genera fie prin transfuzii repetitive de sânge *Rh+* la persoane *Rh-*, fie prin sarcină cu făt *Rh+* și mama *Rh-*. În ambele situații, aparatul imunitar al gazdei reacționează față de aglutinogenul D ca și față de un antigen oarecare, prin activarea limfocitelor, urmată de producerea de anticorpi anti D (anti-*Rh*). Acești anticorpi vor reacționa cu antigenul D de pe suprafața hematilor și vor produce hemoliza.

În cazul mamei *Rh* negativ, când tatăl este *Rh* pozitiv, datorită caracterului dominant al genei care codifică sinteza aglutinogenului D, copiii rezultați vor moșteni caracterul *Rh* pozitiv. Prima sarcină poate evoluă normal, deoarece, în condiții fiziologice, hematitele *Rh+* ale fătului nu pot traversa placenta și deci nu ajung în circulația maternă.

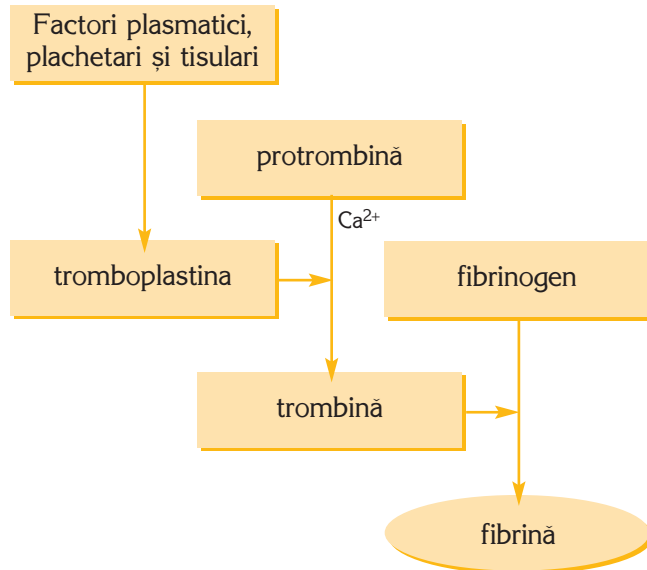
La naștere însă, prin rupturile de vase sanguine care au loc în momentul dezlipirii placentei de uter, o parte din săngele fetal trece la mamă și stimulează producția de aglutinine anti-*Rh*. La o nouă sarcină, aceste aglutinine (care pot traversa capilarele placentare) pătrund în circulația fetală și distrug hematitele fătului, putând duce chiar la moartea acestuia, atunci când aglutininele sunt în concentrație mare.

### \* Hemostaza și coagularea săngelui

Hemostaza fiziologică reprezintă totalitatea mecanismelor care intervin în oprirea săngerării la nivelul vaselor mici. Presupune următorii timpi.

#### 1. Timpul vasculo-plachetar (hemostaza primară)

Începe în momentul lezării vasului. Prima reacție constă în vasoconstricția peretelui acestuia, produsă reflex și umoral. Urmează aderarea trombocitelor la



nivelul plăgii, agregarea și metamorfoza vâscoasă a acestora, ceea ce duce la oprirea săngerării în 2 până la 4 minute.

#### 2. Timpul plasmatic – coagularea săngelui

Rezultatul acestei etape este transformarea fibrinogenului plasmatic, solubil, în fibrină insolubilă. La coagulare, participă factori plasmatici, plachetari și tisulari, precum și  $\text{Ca}^{2+}$ .

#### 3. Dinamica procesului de coagulare

Coagularea săngelui se desfășoară în trei faze:

- fază I – formarea tromboplastinei este faza cea mai laborioasă și durează cel mai mult, 4-8 minute;
- fază a II-a – formarea trombinei durează 10 s; tromboplastina transformă protrombină în trombină;
- fază a III-a – formarea fibrinei durează 1-2 s. Trombina desface, din fibrinogen, niște monomeri de fibrină, care se polimerizează spontan, dând rețeaua de fibrină care devine insolubilă. În ochiurile rețelei de fibrină se fixează elementele figurate, și săngerarea se oprește.

**Funcțiile săngelui** sunt reprezentate de funcțiile componentelor sale. În afară de acestea, săngele îndeplinește rolul de sistem de integrare și coordonare umorală ale funcțiilor prin hormonii, mediatorii chimici și cataboliții pe care-i vehiculează.

De asemenea, săngele are rol de îndepărțare și transport spre locurile de excreție a substanțelor toxice, neutilizabile sau în exces.

Datorită conținutului său bogat în apă, săngele are rol în termoreglare.

### TEME ȘI APlicațII

#### 1 Găsiți răspunsul greșit:

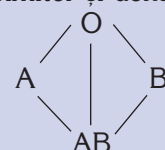
Hemostaza se desfășoară în mai multe etape, succedându-se: a. timpul vasculo-plachetar; b. timpul plasmatic; c. timpul osmotic.

La coagularea săngelui participă mai multe substanțe, care pot fi grupate în factori: a. plasmatici; b. membranari; c. tisulari; d. plachetari.

#### 2 Folosind schema de mai jos, stabiliți:

a. compatibilitatea transfuziilor între grupele de sânge, prin transformarea liniilor în săgeți indicate;

b. grupele de primitor și donator universal.



#### 3 Descrieți dinamica procesului de coagulare a săngelui.

## Marea și mica circulație

În alcătuirea arborelui vascular se disting două teritorii de circulație: circulația mare – sistemică, și circulația mică – pulmonară.

### Circulația mică

Circulația pulmonară începe în ventriculul drept, prin trunchiul arterei pulmonare, care transportă spre plămân sânge cu  $\text{CO}_2$ .

Trunchiul pulmonar se împarte în cele două artere pulmonare, care duc sângelui cu  $\text{CO}_2$  spre rețeaua capilară din jurul alveolelor, unde îl cedează alveolelor care-l elimină prin expirație. Sângelul cu  $\text{O}_2$  este colectat de venele pulmonare, câte două pentru fiecare plămân. Cele patru vene pulmonare sfârșesc în atriu stâng.

### Circulația mare

Circulația sistemică începe în ventricul stâng, prin artera aortă care transportă sângelui cu  $\text{O}_2$  și substanțe nutritive spre țesuturi și organe. De la nivelul acestora, sângelul încărcat cu  $\text{CO}_2$  este preluat de cele două vene cave care îl duc în atriu drept (fig. 88).

### \*Sistemul aortic

Este format din artera aortă și din ramurile ei, care irigă toate țesuturile și organele corpului omenesc.

Sistemul aortic începe din ventricul stâng cu aorta ascendentă, din care se desprind cele două artere coronaare. După ce urcă 5–6 cm, se curbează și formează arcul aortic, care se continuă cu aorta descendenta, subîmpărțită în toracală și abdominală. Terminal, aorta abdominală se bifurcă în arterele iliace comune, stângă și dreaptă.

### Ramurile arcului aortic

Dinspre dreapta spre stânga, din arc se desprind trunchiul brachiocefalic, artera carotidă comună stângă și artera subclaviculară stângă. Trunchiul brachiocefalic se împarte apoi în artera carotidă comună dreaptă și artera subclaviculară dreaptă. Ambele artere carotide comune, stângă și dreaptă, urcă la nivelul gâtului până în dreptul marginii superioare a cartilajului tiroid, unde se bifurcă în artera carotidă externă și internă. La acest nivel există o mică dilatație, sinusul carotic (carotidian), bogată în receptori.

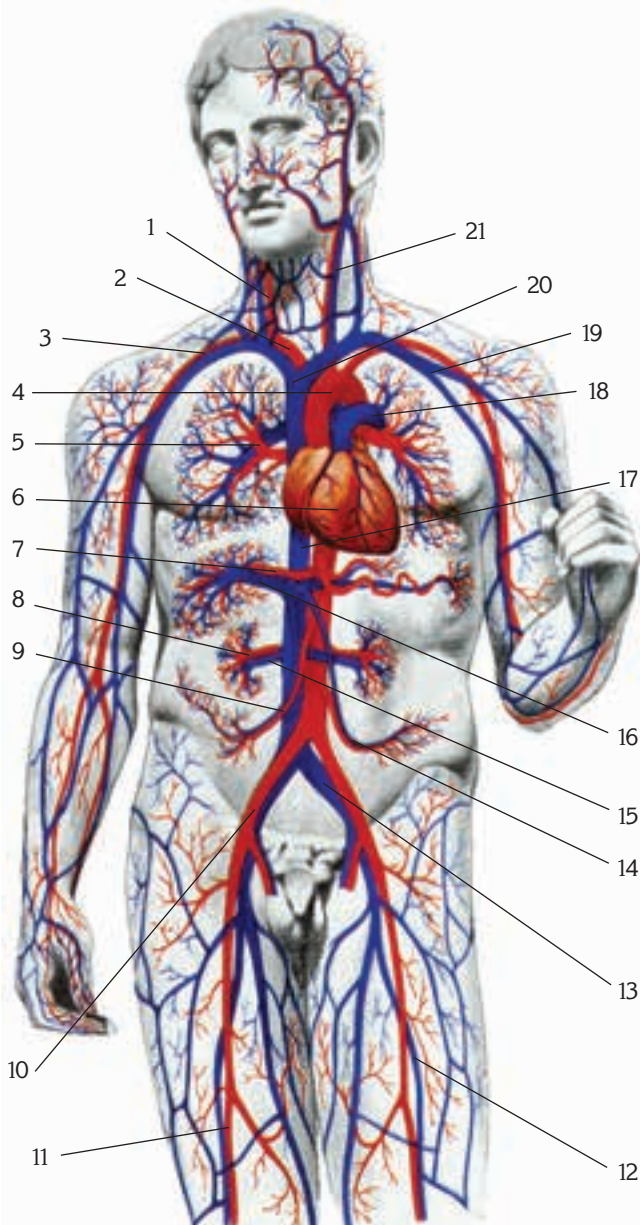
Artera carotidă externă irigă gâtul, regiunile occipitală și temporală și viscerele feței. Artera carotidă internă pătrunde în craniu, irigând creierul și ochiul. Arterele subclavice ajung de la originea lor până în axilă, unde iau numele de artere axilare. Din arterele subclavice se desprind: artera vertebrală, care intră în craniu prin gaura occipitală, unde se unește cu opusa, participând la vascularizarea encefalului, și artera toracică internă, din care iau naștere arterele intercostale anterioare.

Artera axilară vascularizează atât pereții axilei, cât și peretele anterolateral al toracelui și se continuă cu

artera brahială care vascularizează brațul. La plica cotului, artera brahială dă naștere la arterele radială și ulnară, care vascularizează antebrățul. La mână se formează arcadele palmare, din care se desprind arterele digitale.

### Ramurile aortei descendente

Aorta descendenta toracică dă ramuri parietale și viscerale. Ramurile viscerale sunt arterele bronșice, pericardice și esofagiene.



**Fig. 88. Arborele vascular:** 1. artera carotidă comună; 2. trunchiul brachiocefalic; 3. artera subclaviculară; 4. arcul aortic; 5. artera pulmonară; 6. artera coronară; 7. arteria hepatică; 8. arteria renală; 9. arteria mezenterică inferioară; 10. arteria iliacică comună; 11. artera femurală; 12. vena femurală; 13. vena iliacică; 14. vena mezenterică inferioară; 15. vena renală; 16. vena suprahepatice; 17. vena cavă inferioară; 18. vena pulmonară; 19. vena subclaviculară; 20. vena cavă superioară; 21. vena jugulară

Aorta descendenta abdominala dă și ea ramuri parietale și viscerale. Ramurile viscerale sunt: trunchiul celiac, artera mezenterică superioară, arterele renale – stângă și dreaptă –, arterele testiculare, respectiv ovariene – stângă și dreaptă –, și artera mezenterică inferioară. Trunchiul celiac se împarte în trei ramuri – splenica, gastrica stângă și hepatica – și vascularizează stomacul, duodenul, pancreasul, ficatul și splina. Artera mezenterică superioară vascularizează jejunulo-ileonul, cecul, colonul ascendent și partea dreaptă a colonului transvers. Artera mezenterică inferioară vascularizează partea stângă a colonului transvers, colonul descendente, sigmoidul și partea superioară a rectului.

#### Ramurile terminale ale aortei

Arterele iliace comune – stângă și dreaptă –, ajunse la articulația sacroiliacă, se împart fiecare în artere iliace externe și interne.

Artera iliacă externă ieșe din bazin și ajunge pe fața anterioară a coapselor, devenind arteră femurală, care irigă coapsa. Se continuă cu artera poplitee, care se află în fosa poplitee (fata posterioară a genunchiului). Ea se împarte în două artere tibiale: 1. artera tibială anterioară irigă fața anterioară a gambei și laba piciorului și se termină prin artera dorsală a piciorului, din care se desprind arterele digitale dorsale; 2. artera tibială posterioară irigă fața posterioară a gambei și, ajunsă în regiunea plantară, se împarte în cele două artere plantare, internă și externă, din care se desprind arterele digitale plantare.

Artera iliacă internă are ramuri parietale pentru peretele bazinului și ramuri viscerale pentru organele din bazin (vezică urinară, ultima porțiune a rectului) și organele genitale – uter, vagin, vulvă, prostată, penis.

#### \*Sistemul venos

Sistemul venos al marii circulații este reprezentat de două vene mari: vena cavă superioară și vena cavă inferioară.

**Vena cavă superioară.** Strânge săngele venos de la creier, cap, gât, prin venele jugulare interne, de la membrele superioare, prin venele subclaviculare, și de la torace (spațiile intercostale, esofag, bronhii, pericard și diafragm), prin sistemul azygos.

De fiecare parte, prin unirea venei jugulare interne cu vena subclaviculară, iau naștere venele brachiocefalice stângă și dreaptă, iar prin fuzionarea acestora se formează vena cavă superioară.

**Vena subclaviculară** continuă vena axilară care strânge săngele venos de la nivelul membrelor superioare. Sângele venos al membrelor superioare este colectat de două sisteme venoase, unul profund și unul superficial.

Venele profunde poartă aceeași denumire cu arterele care le însoțesc.

Venele superficiale, subcutanate, se găsesc imediat sub piele și se pot vedea cu ochiul liber prin transparentă, datorită colorației albastre. Ele nu însoțesc

arterele și se varsă în venele profunde. La nivelul lor se fac injecții venoase.

**Vena cavă inferioară.** Adună săngele venos de la membrele inferioare, de la pereții și viscerele din bazin, de la rinichi, suprarenale, testicule, respectiv ovare, de la peretele posterior al abdomenului (venele lombare), cât și de la ficat (venele hepatice). Vena cavă inferioară se formează prin unirea venei iliace comune stângi cu cea dreaptă. La rândul ei, fiecare venă iliacă comună este formată prin unirea venei iliace externe cu vena iliacă internă. Vena iliacă internă colectează săngele de la pereții și viscerele din bazin.

Vena iliacă externă continuă vena femurală care strânge săngele venos de la nivelul membrului inferior. Ca și la membrul superior, se disting vene superficiale și vene profunde (cu aceleasi caracteistică).

Vena cavă inferioară urcă la dreapta coloanei vertebrale, străbate diafragma și se termină în atriu drept.

O venă aparte a marii circulații este vena portă, care transportă spre ficat sânge încărcat cu substanțe nutritive rezultante în urma absorbtiei intestinale. Ea se formează din unirea a trei vene: mezenterică superioară, mezenterică inferioară și splenică.

#### TEME ȘI APLICAȚII

1 **Descrieți** circulația pulmonară pe traseul ventriculului drept – atriu stâng.

2 **Grupăți** răspunsurile corecte.

Sistemul aortic: a. începe în ventriculul stâng cu aorta ascendentă; b. se curbează și formează arcul branhial; c. se continuă cu aorta descendenta, care se împarte în toracală și abdominală; d. se ramifică prin divizarea aortei abdominale în arterele iliace comune stângă și dreaptă.

Vena cavă superioară colectează direct săngele venos din: a. venele jugulare interne; b. venele diafragmatice inferioare; c. venele subclaviculare; d. venele axilare; e. sistemul venos azygos.

#### \*Circulația limfatică

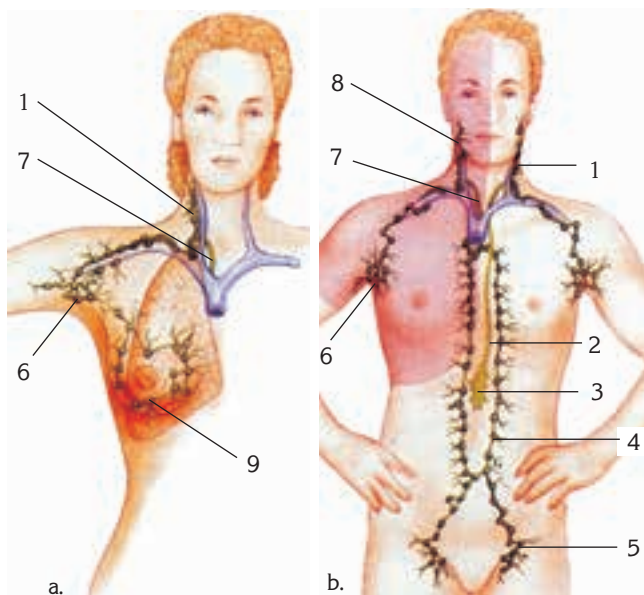
Prin sistemul limfatic (fig. 89) circulă limfa, care face parte din mediul intern al organismului și care, în final, ajunge în circulația venoasă.

Sistemul limfatic se deosebește de sistemul circulator sanguin prin două caracteristici:

- este adaptat la funcția de drenare a țesuturilor, din care cauză capilarele sale formează rețele terminale, spre deosebire de capilarele sanguine care ocupă o poziție intermedie între sistemul arterial și cel venos;

- pereții vaselor limfatice sunt mai subțiri decât cei ai vaselor sanguine.

Sistemul limfatic începe cu capilarele limfaticice, care au aceeași structură ca și capilarele sanguine.



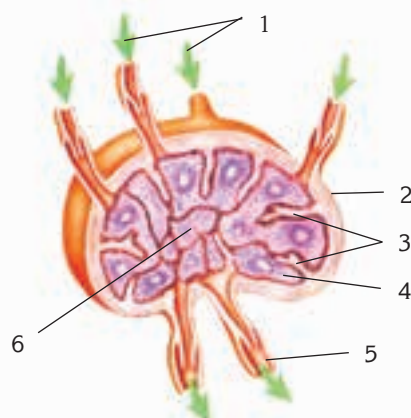
**Fig. 89. Sistemul limfatic:** a. evidențierea drenării din regiunea superioară dreaptă; b. evidențierea drenării corporale; 1. ganglioni latero-cervicali; 2. canalul toracic; 3. cisterna chili; 4. ganglioni limfatici lombari; 5. ganglioni limfatici inghinali; 6. ganglioni limfatici axilari; 7. vena limfatică dreaptă; 8. ganglioni submandibulari; 9. limfaticele glandei mamare.

Capilarele limfaticice sunt foarte răspândite, ele găsindu-se în toate organele și țesuturile. Prin confluența capilarelor limfaticice se formează vase limfaticice, care sunt prevăzute la interior cu valve semilunare ce înlănesc circulația limfei.

Pereții vaselor limfaticice au o structură asemănătoare venelor. Pe traseul vaselor limfaticice se găsesc o serie de formațiuni caracteristice, numite ganglionii limfatici (fig. 90), prin care limfa trece în mod obligatoriu.

Ganglionii limfatici realizează mai multe funcții: produc limfocite și monocite, formează anticorpi, au rol în circulația limfei, opresc pătrunderea unor substanțe străine, au rol de barieră în răspândirea infecțiilor.

Limfa colectată din diferitele țesuturi și organe, după ce a străbătut ganglionii regionali, circulă spre



**Fig. 90. Ganglion limfatic:** 1. vase aferente; 2. capsula fibroasă; 3. trabecule; 4. zonă corticală; 5. vas eferent; 6. medulară.

trunchiurile limfaticice mari, ajungând, în final, în două colectoare limfaticice mari: canalul toracic și vena limfatică dreaptă.

**Canalul toracic.** Este cel mai mare colector limfatic și începe printr-o dilatație numită cisternă chili, situată în fața vertebrrei L2. Urcă anterior de coloana vertebrală, înapoi aortei, străbate diafragma și pătrunde în torace, deschizându-se în unghiul venos format prin unirea venei jugulare interne din stânga cu vena subclaviculară stângă; are o lungime de 25-30 cm, fiind prevăzut cu valve în interior. El strânge limfa din jumătatea inferioară și din părțimea superioară stângă ale corpului.

**Vena limfatică dreaptă.** Are o lungime de 1-2 cm și colectează limfa din părțimea superioară dreaptă a corpului. Se deschide la confluența dintre vena jugulară internă din dreapta și vena subclaviculară dreaptă.

În fiecare minut se filtrează, la nivelul capilarelor arteriale, 16 mL apă. Din acest volum, 15 mL se resorb în sânge, la nivelul capătului venos al capilarelor. Volumul de apă restant în țesuturi nu stagnează, ci ia calea capilarelor limfaticice. Debitul limfatic mediu este în jur de 1 500 mL/zi, însă poate varia mult în funcție de factorii hemodinamici locali.

### Splina

Este un organ abdominal, nepereche, care aparține sistemului circulator. Ea produce limfocite, distrug hematite bătrâne, intervine în metabolismul fierului și este un organ de depozit sanguin (200-300 mL de sânge) pe care îl trimite în circulație în caz de nevoie (hemoragii, efort fizic).

Splina ocupă loja splenică, cuprinsă între colonul transvers și diafragmă, la stânga lojei gastrice. Are o culoare brun-roșcată și o masă de 180-200 g.

Vascularizația arterială a splinei este realizată de artera splenică, ramură a trunchiului celiac. Sângelul venos este colectat în vena splenică, aceasta participând la formarea venei porte.

### TEME ȘI APlicațII

#### Găsiți răspunsul greșit.

Sistemul limfatic: a. este adaptat la funcția de drenare la nivelul țesuturilor; b. capilarele sale formează rețele terminale; c. are vase cu perete mai gros decât ai vaselor de sânge; d. prezintă ganglionii pe traseul vaselor limfaticice.

În ganglionii limfatici se produc: a. anticorpi; b. limfocite; c. eritrocite; d. monocite.

Splina este un organ care: a. produce limfocite; b. intervine în metabolismul fierului; c. este situată între colonul ascendent și diafragmă, în dreapta lojei gastrice; d. are rol de depozit sanguin.

## Activitatea cardiacă

Aparatul cardiovascular asigură circulația săngelui și a limfei în organism. Prin aceasta se îndeplinesc două funcții majore: 1. distribuirea substanțelor nutritive și a oxigenului tuturor celulelor din organism; 2. colectarea produșilor tisulari de catabolism pentru a fi excretați. Forța motrice a acestui sistem este inima (fig. 91), în timp ce arterele reprezintă conductele de distribuție, venele, rezervoarele de sânge, asigurând întoarcerea acestuia la inimă, iar microcirculația (arteriole, metarteriole, capilare, venule), teritoriul vascular la nivelul căruia au loc schimburile de substanțe și gaze.

### Inima

**Inima ca „pompă”.** Rolul fundamental al inimii este acela de a pompa sânge. Fiecare parte a inimii este echipată cu două seturi de valve care, în mod normal, impun deplasarea săngelui într-un singur sens.

1. Valvele atrio-ventriculare (mitrală și tricuspidă), care separă atriiile de ventricule, se deschid în timpul diastolei, permitând săngelui să treacă în ventricule. Aceste valve se închid în timpul sistolei, interzicând trecerea săngelui înapoi în atrii.

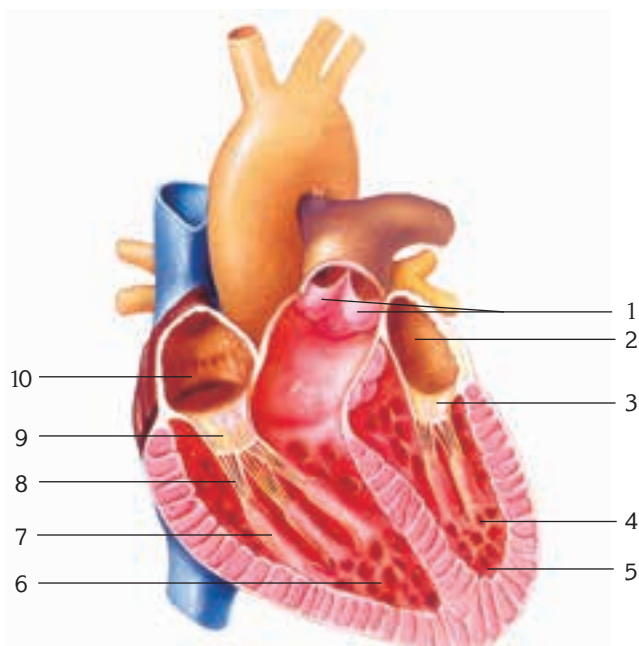
2. Valvele semilunare (aortice și pulmonare) se deschid în timpul sistolei, permitând expulzia săngelui în artere, și se închid în diastolă, împiedicând revenirea săngelui în ventricule.

Activitatea de pompă a inimii se poate aprecia cu ajutorul **debitului cardiac**, care reprezintă volumul de sânge expulzat de fiecare ventricul într-un minut. El este egal cu volumul de sânge pompat de un ventricul la fiecare bătaie (volum-bătaie), înmulțit cu frecvența cardiacă. Volumul-bătaie al fiecărui ventricul este, în medie, de 70 mL, iar frecvența cardiacă normală este de 70-75 bătăi/min; astfel, debitul cardiac de repaus este de aproximativ 5L/min. Frecvența cardiacă este sub control nervos. Activitatea sistemului nervos simpatic determină creșterea frecvenței cardiace, în timp ce activitatea parasimpatică (vagală) o scade. Volumul-bătaie variază cu forța contractiei ventriculare, presiunea arterială și volumul de sânge aflat în ventricul la sfârșitul diastolei. În cursul unor eforturi fizice intense, frecvența cardiacă poate crește până la 200 de bătăi pe minut, iar volumul-bătaie până la 150 mL, determinând o creștere a debitului cardiac de la 5 la 30 litri, deci de 6 ori. În somn, debitul cardiac scade; în febră, sarcină și la altitudine, crește.

Funcția de pompă a inimii se realizează cu ajutorul proprietăților mușchiului cardiac.

### Proprietățile fundamentale ale miocardului

Depolarizarea unei celule cardiaice este transmisă celulelor adiacente, ceea ce transformă miocardul



**Fig. 91. Cavitățile inimii:** 1. valve semilunare (sigmoide); 2. atriu stâng; 3. valvă bicuspidă (mitrală); 4. trabecule; 5. ventricul stâng; 6. ventricul drept; 7. mușchi papilar; 8. cordaje tendinoase; 9. valvă tricuspidă; 10. atriu drept.

într-un sinciuțiu funcțional. De fapt, inima funcționează ca două sinciuții: unul atrial și unul ventricular, izolate din punct de vedere electric. În mod normal, există o singură conexiune funcțională electrică între atrii și ventricule: nodul atrioventricular și continuarea sa, fasciculul atrioventricular His.

Musculatura cardiacă este alcătuită din două tipuri de celule musculare:

1. celule care inițiază și conduc impulsul;
2. celule care, pe lângă conducede impulsului, răspund la stimuli prin contracție și care alcătuiesc miocardul de lucru.

Evident, ambele tipuri de celule sunt excitabile, dar, contrar situației întâlnite la mușchiul striat, stimulul este generat în interiorul organului însuși (în celulele de tip 1); acest fapt constituie autoritmicitatea sau automatismul inimii.

a. **Excitabilitatea** este proprietatea celulei musculare cardiaice de a răspunde la un stimул printr-un potențial de acțiune propagat. Unele manifestări ale excitabilității (pragul de excitabilitate, legea „tot sau nimic”) sunt comune cu cele altor celule excitabile. Inima prezintă particularitatea de a fi excitabilă numai în faza de relaxare (diastolică) și inexcitabilă în faza de contractie (sistolică). Aceasta reprezintă legea inexcitabilității periodice a inimii. În timpul sistolei, inima se află în perioada refractoră absolută; oricăr de puternic ar fi stimulul, el rămâne fără efect. Această

particularitate a excitabilității miocardice prezintă o mare importanță pentru conservarea funcției de pompă ritmică. Stimulii cu frecvență mare nu pot tetaniza inima prin sumarea contracțiilor. Explicația stării refractare a inimii rezidă din forma particulară a potențialului de acțiune al fibrei miocardice.

b. **Automatismul** reprezintă proprietatea inimii de a se autostimula.

Scoasă din corp, inima continuă să bată. În lipsa influențelor extrinseci nervoase, vegetative și umorale, inima își continuă activitatea ritmică timp de ore sau zile, dacă este irigată cu un lichid nutritiv special. Automatismul este generat în anumiți centri, care au în alcătuirea lor celule ce inițiază și conduc impulsurile (fig. 92). În mod normal, în inimă există trei centri de automatism cardiac.

1. **Nodulul sinoatrial**. La acest nivel, frecvența descărcărilor este mai rapidă, de 70–80/minut și, din această cauză, activitatea cardiacă este condusă de acest centru, inima bătând, în mod normal, în ritm sinusul.

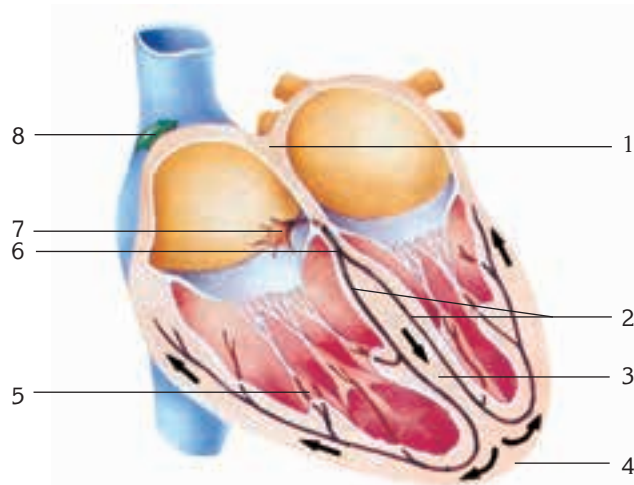
2. **Nodulul atrioventricular** (joncțiunea atrioventriculară). La acest nivel, frecvența descărcărilor este de 40 de potențiale de acțiune/minut. De aceea, acest centru nu se poate manifesta în mod normal, deși el funcționează permanent și în paralel cu nodulul sino-atrial. Dacă centrul sinusul este scos din funcție, comanda inimii este preluată de nodul atrioventricular, care imprimă ritmul nodal sau jontional.

3. **Fasciculul His și rețeaua Purkinje**. Aici frecvența de descărcare este de 25 de impulsuri/minut. Acest centru poate comanda inima numai în cazul întreruperii conducerii atrioventriculare, imprimând ritmul idio-ventricular.

Ritmul funcțional al centrului de comandă poate fi modificat sub acțiunea unor factori externi. Căldura sau stimularea sistemului nervos simpatic acceleră ritmul inimii — tachicardie, în timp ce răcirea nodului sinusul sau stimularea parasimpaticului au efect contrar — bradicardie.

c. **Conductibilitatea** este proprietatea miocardului de a propaga excitația la toate fibrele sale; viteza de conducere diferă: de exemplu, este de 10 ori mai mare prin fasciculul His și rețeaua Purkinje, decât prin miocardul contractil atrial și ventricular.

d. **Contractilitatea** este proprietatea miocardului de a dezvolta tensiune între capetele fibrelor sale. Astfel, în cavitățile inimii se generează presiune, iar, ca urmare a scurării fibrelor miocardice, are loc expulzia săngelui. Geneza tensiunii și viteza de scurcare sunt manifestările fundamentale ale contractilității. Forța de contracție este proporțională cu grosimea peretilor inimii; mai



**Fig. 92. Sistemul de conducere al inimii:** 1. septul interatrial; 2. ramușe dreaptă și stângă a fasciculului His; 3. sept interventricular; 4. apex; 5. fibre Purkinje; 6. fasciculul His; 7. nodul atrioventricular; 8. nodul sinoatrial.

redusă la atrii și mai puternică la ventricule, mai mare la ventricul stâng față de cel drept. Contractiile inimii se numesc **sistole**, iar relaxările, **diastole**.

### TEME ȘI APlicațII

**Asociații** proprietățile fundamentale ale miocardului, prevăzute în coloana din stânga, cu modalitățile prin care se manifestă acestea, descrise în coloana din dreapta:

- |                      |                                                                                                                       |
|----------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. excitabilitatea   | a. autoexcitarea miocardului, datorită centrilor care au în alcătuirea lor celule care inițiază și conduc impulsurile |
| 2. conductibilitatea | b. dezvoltarea tensiunii între capetele fibrelor miocardului                                                          |
| 3. contractilitatea  | c. răspunsul celulei musculare cardiace la un stimул, printr-un potențial de acțiune propagat                         |
| 4. automatismul      | d. propagarea excitației la toate fibrele miocardului                                                                 |

### Ciclul cardiac

Un ciclu cardiac (fig. 93) este format dintr-o sistolă și o diastolă. Datorită întârzierii propagării stimulului prin nodul atrio-ventricular, există un asincronism între sistola atrilor și cea a ventriculelor: sistola atrială o precedă cu 0,10 s pe cea a ventriculelor. Durata unui ciclu cardiac este invers proporțională cu frecvența cardiacă. La un ritm de 75 de bătăi pe minut, ciclul

cardiac durează 0,8 s. El începe cu **sistola atrială** care durează 0,10 s. Ventriculele se află la sfârșitul diastolei, sunt aproape pline cu sânge, iar sistola atrială definitivează această umplere. În timpul sistolei atriale are loc o creștere a presiunii din atrii. Sângelui nu poate reflua spre venele mari, datorită contracției fibrelor musculare din jurul orificiilor de vărsare a venelor în atrii. Singura cale deschisă o reprezintă orificiile atrio-ventriculare. Sistola atrială este urmată de **diastola atrială** care durează 0,70 s. În paralel și corespunzător începutului diastolei atriale, are loc **sistola ventriculară** care durează 0,30 s și se desfășoară în două faze: **faza de contracție izovolumetrică** și **faza de ejeție**. Prima începe în momentul închiderii valvelor atrio-ventriculare și se termină în momentul deschiderii valvelor semilunare. În acest interval de timp, ventriculul se contractă ca o cavitate închisă, asupra unui lichid incompresibil, fapt care duce la o creștere foarte rapidă a presiunii intracavitare. În momentul în care presiunea ventriculară o depășește pe cea din artere, valvele semilunare se deschid și are loc ejeția săngelui.

Faza de ejeție începe cu deschiderea valvelor semilunare și se termină în momentul închiderii acestora. Volumul de sânge ejectat în timpul unei sistole (volum-bătaie sau volum sistolic) este de 75 mL în stare de repaus și poate crește până la 150-200 mL în eforturile fizice intense.

Urmează apoi **diastola ventriculară**, care durează 0,50 s. Datorită relaxării miocardului, presiunea intraventriculară scade rapid. Când presiunea din ventricule devine inferioară celei din arterele mari, are loc închiderea valvelor semilunare, care impiedică reîntoarcerea săngelui în ventricule.

Pentru scurt timp, ventriculele devin cavități închise (diastola izovolumetrică). În acest timp, presiunea intraventriculară continuă să scadă până la valori inferioare celei din atrii, permitând deschiderea valvelor atrio-ventriculare. În acest moment, începe umplerea cu sânge a ventriculelor. Urmează o perioadă de

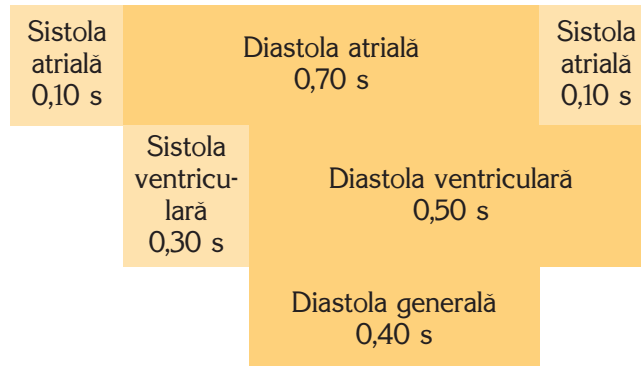


Fig. 93. Ciclul cardiac.

0,40 s numită **diastolă generală**, în care atrile și ventriculele se relaxeză. La sfârșitul acestei faze, are loc sistola atrială a ciclului cardiac următor.

### Manifestări ce însoțesc ciclul cardiac

În timpul activității sale, cordul produce o serie de manifestări electrice, mecanice și acustice. Manifestările electrice reprezintă însumarea vectorială a biorăsunărilor de depolarizare și repolarizare miocardică. Înregistrarea grafică a acestora reprezintă **electrocardiograma**, metodă foarte larg folosită în clinică pentru explorarea activității inimii.

Manifestările mecanice sunt redate de **șocul apexian**, care reprezintă o expansiune sistolică a peretelui toracelui în dreptul vârfului inimii (spațiul cinci intercostal stâng), și de **pulsul arterial**, care reprezintă o expansiune sistolică a peretelui arterei datorită creșterii brusești a presiunii săngelui.

Pulsul se percepă comprimând o arteră superficială pe un plan dur (osos) – de exemplu, artera radială. Prin palparea pulsului obținem informații privind volumul sistolic, frecvența cardiacă și ritmul inimii. Înregistrarea grafică a pulsului se numește **sfigmogramă**. Ea oferă informații despre artere și despre modul de golire a ventriculului stâng.

Manifestările acustice sunt reprezentate de **zgomotele cardiace**.

Zgomotul I, sistolic, este mai lung, de tonalitate joasă și mai intens. El este produs de închiderea valvelor atrio-ventriculare și de vibrația miocardului la începutul sistolei ventriculare.

Zgomotul II, diastolic, este mai scurt, mai acut și mai puțin intens. Este produs, la începutul diastolei ventriculare, de închiderea valvelor semilunare.

Zgomotele cardiace pot fi înregistrate grafic, rezultând o fonocardiogramă.

### CUVINTE CHEIE

ciclu cardiac, diastolă, sistolă, legea inimii, contracție izovolumetrică, șoc apexian, puls arterial, electrocardiogramă, sfigmogramă, zgomote cardiaice

### TEMЕ ȘI APLICАȚII

#### 1 Aflați răspunsul corect.

Durata ciclului cardiac este: a. asincronă; b. direct proporțională cu frecvența cardiacă; c. de 0,8 s la un ritm de 75 de bătaie pe minut; d. toate răspunsurile sunt greșite.

## 2 Grupați răspunsurile corecte.

Faza de ejection ventriculară: a. începe cu deschiderea valvelor bicuspidă și tricuspidă; b. începe cu deschiderea valvelor semilunare; c. se termină cu închiderea valvelor atrioventriculare; d. se termină în momentul închiderii valvelor semilunare.

## 3 Găsiți răspunsul greșit.

Manifestările care însotesc ciclul cardiac pot fi grupate în: a. mecanice, b. termice; c. electrice; d. acustice.

## 4 Completăți spațiile punctate cu termenii și durațele corespunzătoare.

La un ritm cardiac de 75 de bătăi pe minut, durata ..... atriale este de ....., a diastolei ..... de ....., a sistolei ..... de ....., a ..... ventriculare de ....., iar a ..... generale este de .....

## Circulația săngelui

Cu studiul circulației săngelui se ocupă **hemodinamica**. Sângele se deplasează în circuit închis și într-un singur sens. Deoarece mica și mare circulație sunt dispuse în serie, volumul de sânge pompă de ventriculul stâng, într-un minut, în mare circulație, este egal cu cel pompă de ventriculul drept în mica circulație.

Legile generale ale hidrodinamicii sunt aplicabile și la hemodinamică.

### \*Circulația arterială

Arterele sunt vase prin care sângele ieșe din inimă și au următoarele proprietăți funcționale.

**Elasticitatea** este proprietatea arterelor mari de a se lăsa destins când crește presiunea săngelui și de a reveni la calibrul inițial când presiunea a scăzut la valori mai mici. În timpul sistolei ventriculare, în artere este pompă un volum de 75 mL de sânge peste cel conținut în aceste vase. Datorită elasticității, unda de soc sistolică este amortizată. Are loc înmagazinarea unei părți a energiei sistolice sub formă de energie elastică a peretilor arteriali. Această energie este retrocedată coloanei de sânge, în timpul diastolei. Prin aceste variații pasive ale calibrului vaselor mari, se produce transformarea ejectionei sacadate a săngelui din inimă în cursul continuu a acestuia prin artere.

**Contractilitatea** este proprietatea vaselor de a-și modifica marcat diametrul lumenului prin contractarea/relaxarea mușchilor netezi din peretele lor. Acest fapt permite un control fin al distribuției debitului cardiac către diferite organe și țesuturi. Tonusul musculaturii netede depinde de activitatea nervilor simpatici, de presiunea arterială, de concentrația locală a unor metabolici și de activitatea unor mediatori.

Suprafața totală de secțiune a arborelui circulator crește semnificativ pe măsură ce avansăm spre periferie. Viteza de curgere va fi invers proporțională cu suprafața de secțiune.

Circulația săngelui prin artere se apreciază măsurând presiunea arterială, debitul sanguin și rezistența la curgere a săngelui (rezistență periferică).

### Presiunea arterială

Sângele circulă în vase sub o anumită presiune, care depășește presiunea atmosferică cu 120 mm Hg în timpul sistolei ventriculare stângi (presiune arterială maximă sau sistolică) și cu 80 mm Hg în timpul diastolei (presiune arterială minimă sau diastolică). În practica medicală curentă, la om, presiunea săngelui se apreciază indirect, prin măsurarea tensiunii arteriale. Aceasta se determină măsurând contrapresiunea necesară a fi aplicată la exteriorul arterei, pentru a egala presiunea săngelui din interior.

### Factorii determinanți ai presiunii arteriale

**Debitul cardiac.** Presiunea arterială variază proporțional cu acesta.

**Rezistența periferică** reprezintă totalitatea factorilor care se opun curgerii săngelui prin vase. Este direct proporțională cu viscozitatea săngelui și lungimea vasului. Cea mai mare rezistență se întâlnește la nivelul arteriolelor. Cu cât vasul este mai îngust și mai lung, cu atât rezistența este mai mare.

**Volumul sanguin** (volemia) variază concordant cu variația lichidelor extracelulare (LEC). În scăderi ale volumului LEC, scade și volemia și se produce o diminuare a presiunii arteriale (hipotensiune); în creșteri ale LEC, crește volemia și se produce o creștere a presiunii arteriale (hipertensiune).

**Elasticitatea** contribuie la amortizarea tensiunii arteriale în sistolică și la menținerea ei în diastolică. Scade cu vîrstă.

Între debitul circulant, presiunea săngelui și rezistența la curgere există relații matematice. Debitul este direct proporțional cu presiunea și invers proporțional cu rezistența:  $D = P/R$ .

Viteza săngelui în artere, ca și presiunea scad pe măsură ce ne depărtăm de inimă. În aortă viteza este de 500 mm/s, iar în capilar, de 0,5 mm/s, deci de o mie de ori mai redusă. Aceasta se datorează creșterii suprafeței de secțiune a teritoriului capilar de o mie de ori față de cea a aortei.

**Hipertensiunea arterială sistemică** reprezintă creșterea presiunii arteriale sistolice și/sau diastolice peste 130 mm Hg, respectiv 90 mm Hg. Hipertensiunea determină creșterea lucrului mecanic cardiac și poate duce la afectarea vaselor sanguine și a altor organe, mai ales a rinichilor, cordului și ochilor.

### \*Circulația venoasă

Venele sunt vase prin care săngele se întoarce la inimă. Volumul venos este de trei ori mai mare decât cel arterial, aşadar, în teritoriul venos se află circa 75% din volumul sanguin. Presiunea săngelui în vene este foarte joasă: 10 mm Hg la originile sistemului venos și 0 mm Hg la vârsarea venelor cave în atriu drept. Deoarece suprafața de secțiune a venelor cave este mai mică decât a capilarelor confluente, viteza de circulație a săngelui crește de la periferie (0,5 mm/s) spre inimă, atingând valoarea de 100 mm/s în cele două vene cave.

Datorită structurii pereților lor, care conțin cantități mici de tesut elastic și tesut muscular neted, venele prezintă distensibilitate și contractilitate.

Cauza principală a întoarcerii săngelui la inimă este însăși activitatea de pompă cardiacă. Inima creează și menține permanent o diferență de presiune între aortă (100 mm Hg) și atriu drept (0 mm Hg). Deși presiunea săngelui scade mult la trecerea prin arterole și capilare, mai rămâne o forță de împingere de 10 mm Hg, care se manifestă la începutul sistemului venos. Inima funcționează simultan ca o pompă aspiro-respingătoare. Ea trimite sânge spre aortă, în timpul sistolei ventriculare, și, concomitent, aspiră săngele din venele cave în atriu drept.

*Aspirația toracică* reprezintă un factor ajutător care contribuie la menținerea unor valori scăzute ale presiunii în venele mari din cavitatea toracică. Ea se manifestă mai ales în inspirație.

### Notiuni elementare de igienă și patologie

#### Cardiopatia ischemică (boala coronară ischemică)

Este cea mai frecventă cauză a mortalității în Europa și America de Nord și se datorează scăderii debitului sanguin la nivelul circulației coronariene. Îmbracă o formă acută (ocluzia croniană acută, infarctul de miocard) sau cronică (diminuarea forței de contracție a pompei cardiace). Cea mai frecventă cauză a diminuării debitului coronarian este ateroscleroza (proces prin care, la persoanele cu predispoziție genetică sau care mânâncă lipide în exces, mari cantități de colesterol sunt depozitate progresiv sub endoteliu arterial; ulterior, aceste depozite se fibrosează, apoi, calcificându-se, rezultă placă ateromatoasă; aceasta protruzează în lumenul arterial, blocând parțial sau total fluxul sanguin). Pentru a preveni acest proces sunt necesare o alimentație echilibrată precum și evitarea sedentarismului.

#### Aritmiile cardiaice

Reprezintă tulburări în producerea și/sau conducea impulsului cardiac. Sunt de numeroase tipuri și pot avea o multitudine de cauze.

*Presă abdominală* reprezintă presiunea pozitivă din cavitatea abdominală care împinge săngele spre inimă. În inspirație, datorită coborârii diafragmului, efectul de presă este accentuat.

*Pompa musculară*: în timpul contracțiilor musculare, venele profunde sunt golite de sânge, iar în perioadele de relaxare dintre două contracții, ele aspiră sângele din venele superficiale. Refluxul sanguin este împiedicat de prezența valvelor (la nivelul venelor membrelor inferioare).

*Gravitația* favorizează surgerea săngelui din venele situate deasupra atriului drept; are efect negativ asupra întoarcerii săngelui din venele membrelor inferioare.

*Masajul pulsat* efectuat de artere asupra venelor omonime, aflate împreună în același pachet vascular, are efect favorabil asupra întoarcerii venoase.

Întoarcerea săngelui la inimă are o mare importanță pentru reglarea debitului cardiac, deoarece o inimă sănătoasă pompează, conform legii inimii, atât sânge cât primește prin flux venos.

### TEME ȘI APLICĂȚII

#### Grupări răspunsurile corecte.

Circulația săngelui prin artere se apreciază prin măsurarea: a. presiunii arteriale; b. debitului sanguin; c. rezistenței periferice; d. toate răspunsurile sunt greșite.

Hipertensiunea arterială poate afecta: a. vasele sanguine; b. rinichii; c. inima; d. ochii.

### Hemoragiile interne și externe

Pierderea unei cantități de sânge din sistemul circulator, fie la exteriorul organismului (hemoragii externe) fie în țesuturi sau cavități ale organismului (hemoragii interne), are consecințe grave sau dramatice în funcție de cantitatea pierdută sau de țesutul lezat. Cauzele sunt multiple, cele mai frecvente fiind cele traumaticice.

#### Leucemiiile

Reprezintă neoplazii ale țesuturilor hematopoietice. Sunt de multiple tipuri iar cauzele apariției lor nu sunt cunoscute.

#### Anemiiile

Anemiiile se definesc ca scăderea numărului de eritrocite sau a cantității de hemoglobină. Pot fi provocate prin: pierderi, producere insuficientă, distrucție excesivă sau o combinație a acestor mecanisme.

Cele mai frecvente tipuri de anemie sunt următoarele:

- Anemia prin pierdere de sânge: după o hemoragie rapidă, organismul înlocuiește plasma pierdută

în 1-3 zile, dar eritrocitele revin la normal în 3-6 săptămâni. În cazul unor hemoragii mici și repetitive, conținutul în hemoglobină al hematilor este afectat (acesta scade).

- Anemia feriprivă apare prin alterarea producerei de hemoglobină ca urmare a unui deficit la nivelul metabolismului fierului (aport, absorție, transport etc.).

- Anemia megaloblastică se caracterizează prin producerea unor hematii mai mari decât normal, cu formă și funcționalitate alterate. Acest fapt se datorează, în principal, unor perturbări la nivelul absorbției intestinale a vitaminei B12 sau a acidului folic.

## Lucrare practică

### Măsurarea pulsului

*Material necesar:* cronometru sau ceas cu secundar.

Pulsul arterial reprezintă expansiunea sistolică a pereților arterelor, produsă de variația de volum arterial din timpul expulziei săngelui din inimă.

*Mod de lucru.* Se palpează artera radială în apropierea articulației radio-carpiene, prin comprimarea arterei pe planul dur osos al radiusului.

Pulsul venos se datorează variațiilor de volum al venelor din apropierea inimii, cauzate de variațiile de presiune din atriu drept în timpul ciclului cardiac.

*Mod de lucru.* Se observă sau se palpează o venă de la baza gâtului - de exemplu vena jugulară internă.

Unda pulsată reprezintă transport de energie prin peretii vaselor de sânge. Ea se propagă cu o viteză de 5 m/s, de 10 ori mai repede decât viteza de curgere a săngelui (0,5 m/s) care reprezintă transport de materie.

Înregistrarea grafică a undei pulsatile se numește sfigmogramă, obținându-se, prin interpretarea acesteia de către medic, informații asupra activității cardiace și stării peretilor vasculari.

În repaus, pulsul este între 70 și 80 unde pe minut.

### Măsurarea tensiunii arteriale

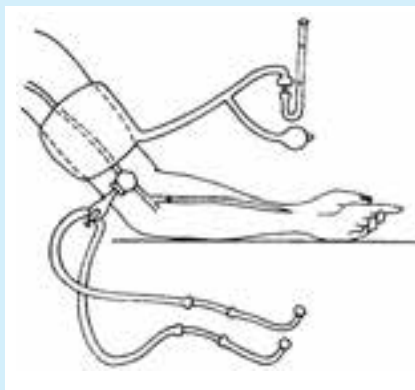
*Material necesar:* tensiometru, stetoscop.

Tensiunea arterială se măsoară cu ajutorul tensiometrelor, prin mai multe metode, dintre care este curent folosită cea ascultatorie.

*Mod de lucru.* Se comprimă brațul stâng cu manșonul pneumatic, manometrul aflat în derivatie indicând valorile presiunii din manșon. Cu stetoscopul, aplicat sub manșon în dreptul arterei humerale, se percepă în timpul decomprimării un zgomot ritmic, când presiunea din manșon o egalează pe cea sanguină maximă (sistolică). Continuând decomprimarea,

se percepă o accentuare progresivă a zgomotelor ritmice, după care acestea scad brusc în intensitate, moment care indică tensiunea arterială minimă (diastolică). Se consideră valori normale între 100 și 140 pentru presiunea sistolică și 60-80 pentru cea diastolică.

Dacă se folosesc tensiometre electronice cu afișaj, nu mai este necesar să se utilizeze stetoscopul. De regulă acestea afișează și pulsul.



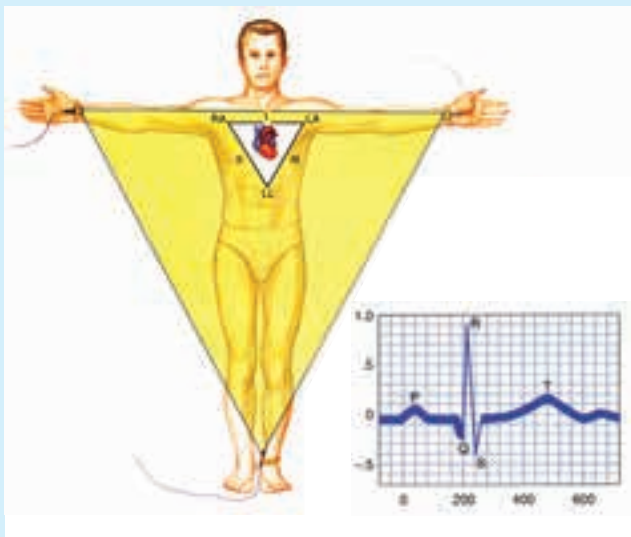
### \*Electrocardiograma și interpretarea acesteia

Prin electrocardiogramă (EKG) se înregistrează manifestările electrice ale activității cardiace. În diastolă fibrele miocardului sunt încărcate cu sarcini pozitive la exteriorul membranei și negative în interior (potențial de repaus). În sistolă polaritatea membranei se inversează (depolarizare). Regiunea inimii care intră în activitate devine negativă în raport cu zonele aflate în repaus. Aceste biopotențiale sunt amplificate și înregistrate cu electrocardiograf.

*Material necesar:* electrocardiograf.

*Mod de lucru.* Diferențele de potențial electric, care se transmit până la suprafața corpului, pot fi culese cu ajutorul unor electrozi aplicați pe piele, la încheieturile mâinilor și la glezna piciorului stâng. Electrozi măsoară diferența de potențial dintre cele două brațe (I), dintre brațul drept și piciorul stâng (II)

și dintre brațul stâng și piciorul stâng (III), obținându-se electrocardiograma din figura de mai jos.



Pe traseul EKG se înscrivu trei unde pozitive (P, R și T) și două unde negative (Q și S). Unda P reprezintă modificările electrice din timpul transmiterii stimулului prin atrii (activarea sau depolarizarea atrială); undele Q, R, S ilustrează activarea sau depolarizarea ventriculară, iar unda T corespunde repolarizării ventriculare. Repolarizarea atrială se produce simultan cu QRS dar este mascată de depolarizarea ventriculară.

EKG se modifică în bolile de inimă, ușurând diagnosticarea unor maladii cardiace.

### Determinarea grupelor sanguine

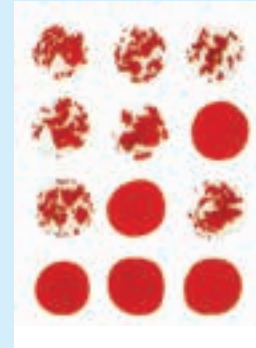
*Material necesar:* seruri hemotest (de la un centru de recoltare a sângei), lame de sticlă, ac sterilizat, pipete, alcool medicinal, vată. Serul O(I) conține aglutininele  $\alpha$  și  $\beta$ , cel A(II) aglutinina  $\beta$  și cel B(III) aglutinina  $\alpha$ .

*Modul de lucru.* Se pun pe lamă, succesiv, cu pipete diferite, câte o picătură din cele trei hemoteste, în ordinea O(I), A(II) și B(III).

Se dezinfecțează pulpa degetului persoanei căreia dorim să-l aflăm grupa de sânge, se întepătușă cu acul și se lasă să cadă câte o picătură de sânge lângă fiecare din cele trei de hemotest. Se amestecă ușor fiecare din cele două picături alăturate de ser și sânge și se lasă circa 3 minute, timp în care se poate produce aglutinarea.

Există patru posibilități: 1. dacă în nici una din cele trei picături nu se produce aglutinare, sângele aparține grupei O(I); 2. dacă serurile O(I) și B(III) se aglutinează și A(II) nu, atunci sângele aparține grupei A(II); 3. dacă se produce aglutinare în serurile O(I) și A(II) și nu se produce în serul B(III), sângele cercetat aparține grupei B(III); 4. dacă se aglutinează toate cele trei seruri, sângele aparține grupei AB(IV).

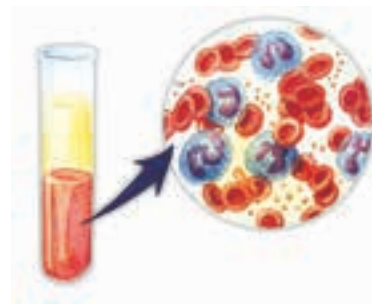
În mod similar se procedează pentru stabilirea prezenței sau absenței factorului Rh, folosindu-se ser anti  $Rh^+$ .



## Autoevaluare

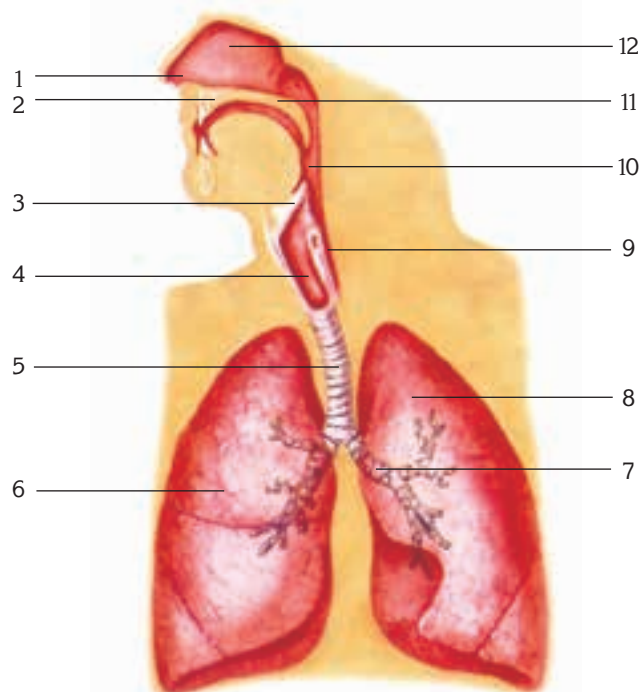
- 1 **Identificați** componentele sângei din imaginea alăturată.
- 2 **Precizați** teritoriile din care este colectată limfa de canalul toracic și vena limfatică dreaptă.
- 3 **Asociați** sistolele și diastolele cu duratele acestora, la un ritm cardiac de 75 de bătăi pe minut:
 

1. Sistola atrială	a. 0,10 secunde	f. 0,60 secunde
2. Diastola atrială	b. 0,20 secunde	g. 0,70 secunde
3. Sistola ventriculară	c. 0,30 secunde	
4. Diastola ventriculară	d. 0,40 secunde	
5. Diastola generală	e. 0,50 secunde	
- 4 **Calculați** cantitatea de apă conținută în plasma sanguină a unui Tânăr de 65 kg, considerând că sângele reprezintă 8% din masa corpului, iar plasma formează 55% din volumul sanguin, din care 90% este apă.



### 3. Respirația

Sistemul respirator cuprinde căile respiratorii și plămâni (fig. 94). Căile respiratorii sunt reprezentate de cavitatea nazală, faringe, laringe, trahee și bronhii.



**Fig. 94. Sistemul respirator:** 1. orificii narinare; 2. palatul dur; 3. epiglota; 4. laringe; 5. trahee; 6. plămânul drept; 7. bronhia principală stângă; 8. plămânul stâng; 9. esofag; 10. faringe; 11. palatul moale; 12. cavitatea nazală.

**Cavitatea nazală** este formată din două spații simetrice numite *fose nazale*, situate sub baza craniului și deasupra cavității bucale.

Din cavitățile nazale, aerul trece prin **faringe**, care reprezintă o răspândie între calea respiratorie și cea digestivă.

**Laringele** este un organ cu dublă funcție: respirație dar și fonatorie, prin corzile vocale.

**Traheea** este un organ sub formă de tub care continuă laringele și are o lungime de 10-12 cm.

La nivelul vertebrării T4, traheea se împarte în două **bronhii**, care pătrund în plămân prin hil, unde se ramifică intrapulmonar, formând arborele bronșic.

#### Plămâni

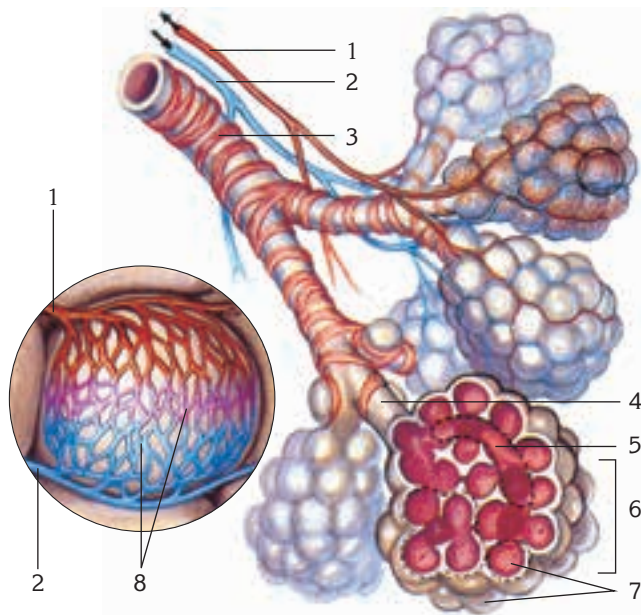
Plămâni sunt principalele organe ale respirației. Sunt situați în cavitatea toracică, având o capacitatea totală de 5 000 mL de aer, cu variații individuale.

Fiecare plămân este învelit de o seroasă numită pleură care prezintă o foită parietală, ce căpătușește pereții toracelui, și o foită viscerală, care acoperă

plămânlul. Între cele două foite există o cavitate virtuală, cavitatea pleurală, în care se află o lamă fină de lichid pleural.

**Arborele bronșic.** Bronhia principală se împarte în bronhii, iar acestea, la rândul lor se divid în bronhiole. Ultimele ramificații ale arborelui bronșic sunt *bronhiile respiratorii*, de la care pleacă *ductele alveolare*, terminate prin *săculeți alveolari*. Peretii săculeților alveolari sunt compartimentați în *alveole pulmonare* (fig. 95).

Bronhiile respiratorii, împreună cu formațiunile derive din ele – ducte alveolare, săculeți alveolari și alveole pulmonare –, formează *acinii pulmonari*. Acul este unitatea morfo-funcțională a plămânlui.



**Fig. 95. Structura acinului pulmonar:** 1. venula pulmonară; 2. arteriola pulmonară; 3. bronhiolă lobulară; 4. bronhiolă respiratorie; 5. duct (canal) alveolar; 6. săculeț alveolar; 7. alveole pulmonare; 8. rețea capilară pe suprafața alveolei.

În jurul alveolelor se găsește o bogată rețea de capilare, care, împreună cu peretii alveolelor, formează *membrana alveolo-capilară* (membrana respiratorie), la nivelul căreia au loc schimburile de gaze dintre alveole și sânge.

#### CUVINTE CHEIE

cavitate nazală, faringe, laringe, trahee, bronhii, bronhiole, alveole, acini pulmonari

## TEME ȘI APLICATII

**1** Completăți spațiile punctate cu termenii corespunzători.

Bronhiile se divid în ..... care se ramifică în ....., de la care pleacă ....., terminate prin ..... compartaimentă în .....

**2** Găsiți răspunsul greșit.

Acinii pulmonari cuprind: a. bronhiole pulmonare; b. bronhiole respiratorii; c. ductele alveolare; d. săculeții alveolari; e. alveolele pulmonare.

Respirația reprezintă schimbul de oxigen și dioxid de carbon dintre organism și mediu.

Din punct de vedere funcțional, respirația prezintă:  
 1. ventilația pulmonară – deplasarea aerului în ambele sensuri între alveolele pulmonare și atmosferă; 2. difuziunea  $O_2$  și  $CO_2$  între alveolele pulmonare și sânge; 3. transportul  $O_2$  și  $CO_2$  prin sânge și lichidele organismului către și de la celule; 4. reglarea ventilației.

### Ventilația pulmonară

Circulația alternativă a aerului se realizează ca urmare a variațiilor ciclice ale volumului cutiei toracice, urmate de mișcările în același sens ale plămânilor, solidarizate cu aceasta prin intermediul pleurei. Variațiile ciclice ale volumului aparatului toraco-pulmonar se realizează în cursul a două mișcări de sens opus, definite ca mișcarea inspiratorie și mișcarea expiratorie.

### Mecanica ventilației pulmonare

Dimensiunile plămânilor pot varia prin distensie și retracție în două moduri: 1. prin mișcările de ridicare și coborâre ale diafragmului care alungesc și scurtează cavitatea toracică și 2. prin ridicarea și coborârea coastelor, care determină creșterea și descreșterea diametrului antero-posterior al cavității toracice. Respirația normală, de repaus, se realizează aproape în întregime prin mișcările din prima categorie. În timpul inspirației, contracția diafragmei trage în jos fața bazală a plămânilor. Apoi, în timpul expirației liniștite, diafragma se relaxează, iar retracția elastică a plămânilor, a peretelui toracic și a structurilor abdominale comprimă plămâni (fig. 96).

A doua cale de expansionare a plămânilor o reprezintă ridicarea grilajului costal. În poziția de repaus, acesta este coborât, permitând sternului să se apropie de coloana vertebrală; când grilajul costal se ridică, acesta proiectează înainte sternul, care se îndepărtează de coloana vertebrală, ceea ce mărește diametrul antero-posterior cu aproximativ 20% în inspirația maximă față de expirație. Mușchii care determină ridicarea

grilajului costal se numesc mușchi inspiratori și sunt, în special, mușchii gâtului. Mușchii care determină coborârea grilajului costal sunt mușchi expiratori; de exemplu, mușchii drepti abdominali.

**Presiunea pleurală** este presiunea din spațiul cuprins între pleura viscerală și cea parietală. În mod normal, există o suțiune permanentă a lichidului din acest spațiu, ceea ce duce la o presiune negativă la acest nivel (mai mică decât valoarea celei atmosferice). Presiunea pleurală variază cu fazele respirației.

**Presiunea alveolară** este presiunea din interiorul alveolelor pulmonare. În repaus, când glota este deschisă, aerul nu circulă între plămâni și atmosferă; în acest moment, presiunea în orice parte a arborelui respirator este egală cu presiunea atmosferică, considerată  $0 \text{ cm H}_2\text{O}$ . Pentru a permite pătrunderea aerului în plămâni în timpul inspirației, presiunea în alveole trebuie să scadă sub presiunea atmosferică; în timpul unei inspirații normale ea devine  $-1 \text{ cm H}_2\text{O}$ . Această presiune negativă ușoară este suficientă pentru ca, în cele două secunde necesare inspirației, în plămâni să pătrundă aproximativ  $500 \text{ mL}$  de aer. Variații opuse apar în timpul expirației: presiunea alveolară crește la aproximativ  $+1 \text{ cm H}_2\text{O}$ , ceea ce forțează  $500 \text{ mL}$  de aer să iasă din plămâni în cele 2-3 secunde, cât durează expirația.

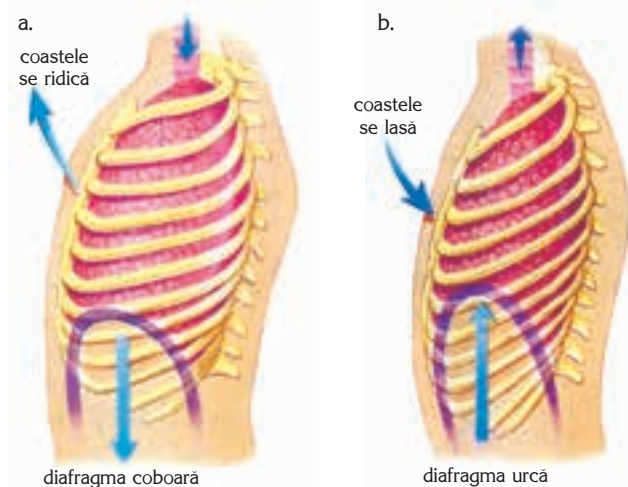


Fig. 96. Modificările de volum ale cutiei toracice în inspirație (a) și expirație (b)

**Forțele elastice pulmonare (de recul)** care stau la baza realizării expirației sunt de două tipuri: 1. forțele elastice ale țesutului pulmonar însuși și 2. forțele elastice produse de tensiunea superficială a lichidului tensioactiv care căptușește la interior pereții alveolari (surfactant) și alte spații aeriene pulmonare. Deoarece suprafața internă a alveolelor este acoperită de acest strat subțire de lichid, iar în alveole există aer, aici apar forțe de tensiune superficială. Întrucât acest

fenomen este prezent în toate spațiile aeriene pulmonare, efectul este o forță rezultantă a întregului plămân, numită forță de tensiune superficială și care se adaugă elasticității țesutului pulmonar, favorizând expirația.

**Volume și capacitate pulmonare.** O metodă simplă pentru studiul ventilației pulmonare este înregistrarea volumului aerului deplasat spre interiorul și, respectiv, exteriorul plămânilor, procedeu numit spirometrie (datorită denumirii aparatului utilizat – spirometru).

- Există patru **volume pulmonare** diferite care, adunate, reprezintă volumul maxim pe care îl poate atinge expansiunea pulmonară. Semnificația acestor volume este următoarea.

1. *Volumul curent* este volumul de aer inspirat și expirat în timpul respirației normale; în medie 500 mL.

2. *Volumul inspirator de rezervă* este un volum suplimentar de aer care poate fi inspirat peste volumul curent – circa 1500 mL.

3. *Volumul expirator de rezervă* reprezintă cantitatea suplimentară de aer care poate fi expirată în urma unei expirații forțate, după expirarea unui volum curent – circa 1500 mL.

4. *Volumul rezidual* este volumul de aer care rămâne în plămâni și după o expirație forțată – aproximativ 1500 mL.

- **Capacitățile pulmonare** sunt sume de două sau mai multe volume pulmonare.

1. *Capacitatea inspiratorie*, egală cu suma dintre volumul curent și volumul inspirator de rezervă, reprezintă cantitatea de aer pe care o persoană o poate respira, pornind de la nivelul expirator normal până la distensia maximă a plămânilor (2 000 mL).

2. *Capacitatea reziduală funcțională*, egală cu suma dintre volumul expirator de rezervă și volumul rezidual, reprezintă cantitatea de aer care rămâne în plămâni la sfârșitul unei expirații normale (3 000 mL).

3. *Capacitatea vitală*, egală cu suma dintre volumul inspirator de rezervă, volumul curent și volumul expirator de rezervă, reprezintă volumul maxim de aer pe care o persoană îl poate scoate din plămâni după o inspirație maximă (3 500 mL).

4. *Capacitatea pulmonară totală*, egală cu capacitatea vitală plus volumul rezidual, reprezintă volumul maxim până la care pot fi expandați plămânilii prin efort inspirator maxim (5 000 mL).

Cu excepția volumului rezidual, celealte volume pulmonare se măsoară spirometric. Pentru măsurarea volumului rezidual, ca și a capacitaților care îl includ, se utilizează metode de măsurare speciale.

**Minut-volumul respirator sau debitul respirator** este cantitatea totală de aer deplasată în arborele respirator în fiecare minut și este egal cu produsul dintre volumul curent și frecvența respiratorie (volum curent

= 500 mL la o frecvență respiratorie de 18/min, este egal cu 9 L/min). În diferite condiții fiziologice și patologice, valorile se pot modifica foarte mult.

**Ventilația alveolară** este volumul de aer care ajunge în zona alveolară a tractului respirator în fiecare minut și participă la schimbările de gaze respiratorii. Valoarea sa medie este de 4,5-5 L/min, deci numai o parte din minut – volumul respirator; restul reprezintă ventilația spațiului mort (aer care umple căile aeriene până la bronhiile terminale și nu participă la schimbările de aer). Ventilația alveolară este unul dintre factorii majori care determină presiunile parțiale ale oxigenului și dioxidului de carbon în alveole.

### CUVINTE CHEIE

ventilație pulmonară, presiune pleurală, presiune alveolară, volum curent, volum inspirator de rezervă, volum expirator de rezervă, volum rezidual, capacitate pulmonare, minut-volum respirator

### TEME ȘI APlicațII

**1 Asociați** volumele pulmonare prezentate în coloana din stânga, cu semnificația acestora, redată în coloana din dreapta.

- |                                       |                                                                                               |
|---------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. Volumul curent (VC)                | a. volumul de aer care rămâne în plămâni și după o expirație forțată                          |
| 2. Volum inspirator de rezervă (VIR)  | b. volumul de aer inspirat și expirat în timpul respirației normale                           |
| 3. Volumul expirator de rezervă (VER) | c. volumul suplimentar de aer care poate fi inspirat peste volumul curent                     |
| 4. Volumul rezidual (VR)              | d. volumul suplimentar de aer care poate fi respirat forțat, după eliminarea volumului curent |

**2 Completăți** spațiile punctate cu valorile corespunzătoare: a. volumul curent = ..... mL; b. volumul inspirator de rezervă = ..... mL; c. volumul expirator de rezervă = ..... mL; d. volumul rezidual = ..... mL.

**3 Găsiți** răspunsul greșit.

Minut volumul respirator este: a. cantitatea totală de aer care se deplasează prin arborele respirator în fiecare minut; b. egal cu produsul dintre volumul respirator de rezervă și frecvența respiratorie dintr-un minut; c. egal cu 9 L pentru o frecvență de 18 respirații/minut; d. denumit și debit respirator.

## Difuziunea

După ventilația alveolară, urmează o nouă etapă a procesului respirator; aceasta este difuziunea oxigenului din alveole în sângele capilar și difuziunea în sens invers a dioxidului de carbon (fig. 97).

Procesul are loc doar în condițiile în care există o diferență de presiune, iar sensul procesului va fi totdeauna orientat dinspre zona cu presiune mare către zona cu presiune mică.

Concentrația gazelor în aerul alveolar este foarte diferită de cea din aerul atmosferic. Există câteva cauze ale acestor diferențe. Mai întâi, cu fiecare respirație, aerul alveolar este înlocuit doar parțial cu aer atmosferic. În al doilea rând, din aerul alveolar este extras oxigenul, și acesta primește permanent dioxid de carbon din sângele pulmonar. În al treilea rând, aerul atmosferic uscat care pătrunde în căile respiratorii este umezit înainte de a ajunge la alveole.

Aerisirea lentă la nivel alveolar este foarte importantă pentru prevenirea schimbărilor brusete ale concentrației sanguine a gazelor.

**Membrana alveolo-capilară** (respiratorie) este alcătuită din: 1. endoteliul capilar; 2. interstițiul pulmonar; 3. epitelul alveolar; 4. surfactant (lichid tensioactiv).

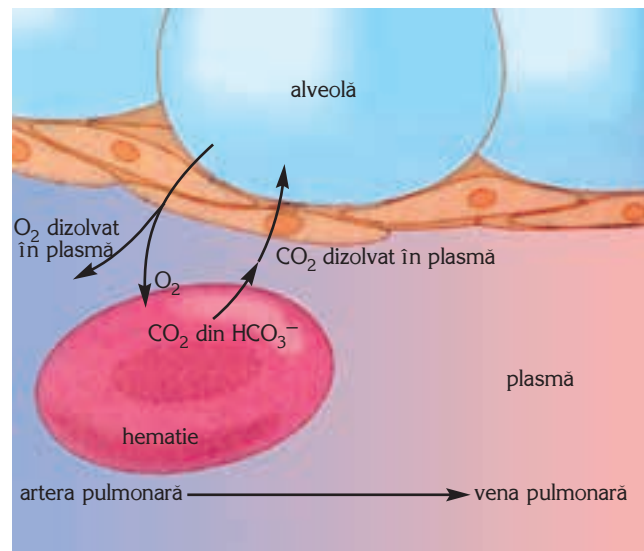


Fig. 97. Difuziunea gazelor respiratorii.

Grosimea sa medie este de 0,6 microni. Suprafața sa totală este de 50-100 m<sup>2</sup>.

Factorii care influențează rata difuziunii gazelor prin membrana alveolo-capilară sunt: 1. presiunea parțială a gazului în alveolă; 2. presiunea parțială a gazului în capilarul pulmonar; 3. coeficientul de difuziune al gazului (este specific pentru fiecare tip de

moleculă); 4. dimensiunile membranei respiratorii (invers proporționale cu grosimea și direct proporționale cu suprafața sa).

**Difuziunea oxigenului** se face din aerul alveolar spre sângele din capilarele pulmonare, deoarece presiunea parțială a O<sub>2</sub> în aerul alveolar este de 100 mm Hg, iar în sângele care intră în capilarele pulmonare este de 40 mm Hg. După ce traversează membrana respiratorie, moleculele de O<sub>2</sub> se dizolvă în plasmă, ceea ce duce la creșterea presiunii parțiale a O<sub>2</sub> în plasmă; consecutiv, O<sub>2</sub> difuzează în hematii, unde se combină cu hemoglobina. În mod normal, egalarea presiunilor parțiale, alveolară și sangvină, ale O<sub>2</sub> se face în 0,25 secunde.

Hematia petrece, în medie, 0,75 secunde în capilarul pulmonar; dacă echilibrarea apare în 0,25 secunde, rămâne un interval de 0,50 secunde, numit margine de siguranță și care asigură o preluare adecvată a O<sub>2</sub> în timpul unor perioade de stress (efort fizic, expunere la altitudini mari etc.).

**Difuziunea CO<sub>2</sub>** se face dinspre sângele din capilarele pulmonare spre alveole, deoarece presiunea parțială a CO<sub>2</sub> în sângele din capilarele pulmonare este de 46 mm Hg, iar în aerul alveolar de 40 mm Hg. Deși gradientul de difuziune al CO<sub>2</sub> este de doar o zecime din cel al O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> difuzează de 20 de ori mai repede decât O<sub>2</sub>, deoarece este de 25 de ori mai solubil în lichidele organismului decât O<sub>2</sub>. În mod normal, egalarea presiunilor parțiale, alveolară și sangvină, ale CO<sub>2</sub> se face în 0,25 secunde.

## Transportul gazelor

a. **Transportul O<sub>2</sub>**. Din plasmă, O<sub>2</sub> difuzează în eritrocite, unde se combină reversibil cu ionii de fier din structura hemoglobinei, transformând dezoxihemoglobina în oxihemoglobină. Fiecare gram de hemoglobină se poate combina cu maximum 1,34 mL O<sub>2</sub>; în mod normal, există 12-15 g de hemoglobină/dl sânge. Astfel, sângele arterial transportă 20 mL O<sub>2</sub>/dl, din care 98,5% este transportat de hemoglobină, iar 1,5%, dizolvat în plasmă.

Fiecare moleculă de hemoglobină se poate combina cu maximum 4 molecule de O<sub>2</sub>, situație în care saturarea hemoglobinei cu O<sub>2</sub> este de 100%. Cantitatea de O<sub>2</sub> care se combină cu hemoglobina depinde de presiunea parțială a O<sub>2</sub> plasmatic, fiind condiționată, printre altele, și de pH-ul plasmatic și de temperatură. Scăderea pH-ului plasmatic și creșterea temperaturii determină scăderea capacității hemoglobinei de a lega oxigenul, care, astfel, este cedat țesuturilor.

La nivel tisular, presiunea parțială a O<sub>2</sub> este de 40 mm Hg, iar O<sub>2</sub> va difuza din plasmă în interstiții și

de aici în celule. Are loc scăderea rapidă a presiunii parțiale a O<sub>2</sub> plasmatic, fapt ce determină disocierea oxihemoglobinei, hemoglobină rămânând saturată în proporție de 50-70 %.

Fiecare 100 mL de sânge eliberează la țesuturi, în repaus, câte 7 mL de O<sub>2</sub>. Aceasta este coeficientul de utilizare a O<sub>2</sub>. În timpul efortului fizic, acest coeficient poate crește la 12 %. Prin cedarea O<sub>2</sub> la țesuturi, o parte din oxihemoglobină devine hemoglobină redusă, care imprimă săngelui venos culoarea roșie-violacee caracteristică.

b. **Transportul CO<sub>2</sub>**, CO<sub>2</sub> este rezultatul final al proceselor oxidative tisulare. El difuzează din celule în capilare, determinând creșterea presiunii sale parțiale în săngele venos cu 5-6 mm Hg față de săngele arterial. CO<sub>2</sub> este transportat prin sânge sub mai multe forme: 1. dizolvat fizic în plasmă (5%); 2. sub formă de carbaminohemoglobină, care rezultă prin combinarea CO<sub>2</sub> cu grupările NH<sub>2</sub> terminale din lanturile proteice ale hemoglobinei (5%); 3. sub formă de bicarbonat plasmatic (90%), obținut prin fenomenul de membrană Hamburger (fenomenul migrării clorului), care are loc la nivelul eritrocitelor.

#### \*Reglarea ventilației

Se realizează de centrii nervoși din bulb și puncte, pe baza stimulilor primiți de la chemoreceptoare de la nivelul acestor formațiuni nervoase sau al unor vase de sânge.

### Noțiuni elementare de igienă și patologie

#### Gripa

Infecție respiratorie acută virală, provocată de virusul gripal. Este o boală contagioasă și cu caracter sezonier. Poate îmbrăca forme grave, mai ales la vârstele extreme. Actualmente beneficiem de vaccinare antigripală, ceea ce reduce foarte mult numărul de cazuri și gravitatea formelor.

#### Fibroza pulmonară

În anumite situații afectarea pulmonară duce la fibroză, adică țesutul pulmonar funcțional este înlocuit cu țesut fibros. Un exemplu este antracoza, ce rezultă prin inhalarea, timp îndelungat, a prafului de cărbune.

#### Emfizemul

Termenul denotă „aer în exces” la nivel pulmonar și ilustrează un proces pulmonar complex, obstructiv și distructiv. De cele mai multe ori, este consecința fumatului îndelungat. Inhalarea fumului sau a altor

#### CUVINTE CHEIE

membrană alveolo-capilară, endoteliu capilar, interstitiu pulmonar, epiteliu alveolar, surfactant, presiune parțială, coeficient de difuziune, gradient de difuziune, pH plasmatic, fenomen de membrană

### TEME ȘI APLICAȚII

#### Grupați răspunsurile corecte:

Printre factorii care influențează rata difuziunii gazelor pot fi: a. proprietățile sistemului pulmonar, reprezentate prin membrana respiratorie; b. presiunea parțială a gazului în alveolă; c. cantitatea de hemoglobină din plasmă; d. coeficientul de difuziune al gazului; e. dimensiunile membranei respiratorii.

După ce difuzează prin membrana respiratorie, transportul oxigenului se realizează astfel: a. se dizolvă în plasma din capilarele pulmonare; b. din plasmă trece în eritrocite, unde se combină ireversibil cu ionii de fier din hemoglobină; c. transformă dezoxihemoglobină în oxihemoglobină; d. fiecare gram de hemoglobină se poate combina cu cel mult patru molecule de oxigen; e. cantitatea de oxigen care se combină cu hemoglobină depinde de presiunea parțială a oxigenului plasmatic.

substanțe iritante determină iritarea mucoasei bronșice și bronșiolare și incompetența mecanismelor locale de apărare, rezultând infecții cronice. Are loc obstruarea căilor aeriene mici, ceea ce face expirul foarte dificil, astfel încât aerul este „prins” în alveole. În acest mod, ele se supradestind, rezultând distrugerea lor (50-80% din pereții alveolari sunt distruiți). În consecință capacitatea de difuziune la nivelul membranei alveolo-capilare scade. De asemenea, scade numărul capilarelor pulmonare, crescând rezistența în circulația pulmonară (hipertensiune pulmonară). În timp, fumătorul dezvoltă hipoxie și hipercapnie (peste 4% CO<sub>2</sub> în sânge), cu final dramatic.

#### \*Modificările de ritm respirator

- a. *Normale*: polipnee - în cadrul efortului fizic
- b. *Patologice*: în cadrul unor măldii pulmonare, cardiace sau ale SNC; exemplu, respirația Cheyne-Stokes care constă în modificare amplitudinii mișcărilor respiratorii în sensul scăderii ei, urmată de apnee, după care ciclul se reia.

## Lucrare practică

### Demonstrarea mecanicii respirației

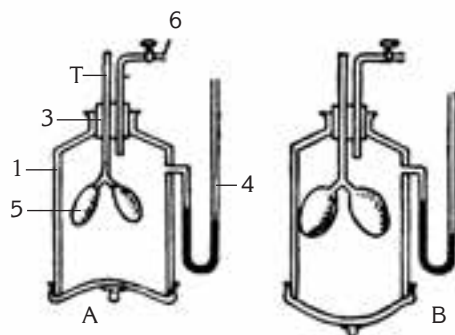
Mecanica respiratorie, rolul diafragmei și modificările presiunii intratoracice se pot demonstra cu aparatul Donders. În lipsa acestuia se poate improviză o imitație precum cea din imaginea alăturată.

*Material necesar:* aparat Donders sau un clopot de sticlă cu un orificiu în partea superioară, manometru, dop, tub de sticlă și o membrană de cauciuc, plămâni de iepure sau cobai ori alt mamifer.

*Mod de lucru.* Se adaptează la trachea tubul de sticlă, partea superioară fiind trecută prin dopul clopotului. În partea de jos a vasului se atașează membrana de cauciuc, legată în centru cu o sfoară. Dacă avem un manometru, se poate conecta la partea de sus a tubului.

Trăgând de sfoara membranei, volumul din vasul de sticlă se mărește și presiunea scade sub cea atmosferică iar aerul pătrunde prin tub în plămâni, dilatăndu-i. Dând drumul la sfoară, membrana și plămânilor revin la poziția inițială, deci inspirația este un proces activ. Manometrul va indica și diferența de presiune.

Experiența se poate realiza și folosind un vas de material plastic transparent, prin presarea peretilor și introducerea dopului cu slabirea ulterioară, treptat, a comprimării. În locul plămânilor de mamifer se pot folosi baloane de cauciuc.



Experiența lui Donders:

- A - expirație;
- B - inspirație;
- 1 - clopot de sticlă;
- 2 - membrană de cauciuc;
- 3 - dop prin care trece tubul (T) corespunzător tracheei și un vid parțial;
- 4 - manometru;
- 5 - baloane de cauciuc conectate la capătul bifurcat al tubului (T);
- 6 - tub cu robinet.

## Autoevaluare

1 Asociați capacitatele pulmonare din coloana A, cu modul de calcul al lor din coloana B.

- A
- Cl
  - CRF
  - CV
  - CPT

- B
- VER + VR
  - CV + VR
  - VC + VIR
  - VIR + VC + VER

2 Descrieți vascularizarea funcțională a plămânilor.

3 Stabiliti poziția mediastinului și delimitările sale.

4 Calculați debitul respirator (minut volumul) pentru o frecvență de 17 respirații/minut.

5 Stabiliti dacă enunțurile legate prin conjuncția „deoarece“ sunt adevărate. În cazul în care le considerați adevărate, determinați dacă între ele există sau nu o relație de cauzalitate.

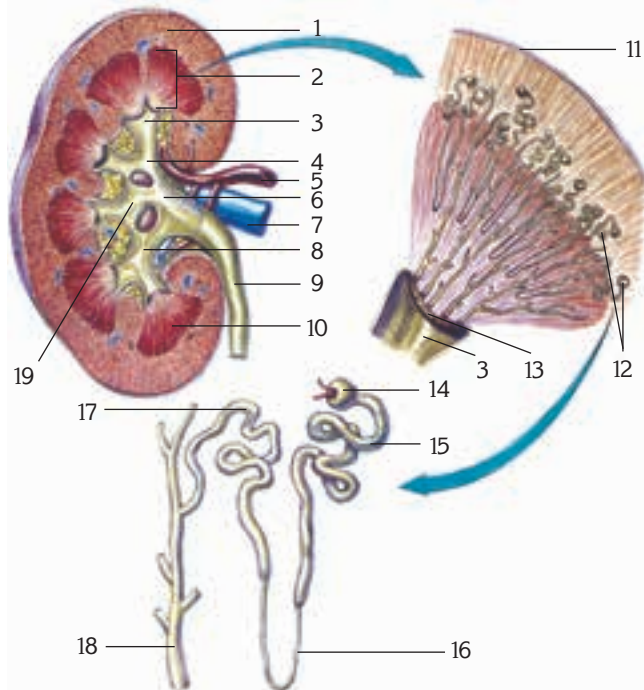
Difuziunea oxigenului se face din aerul alveolar spre sângele din capilarele pulmonare, deoarece presiunea parțială a oxigenului în aerul alveolar este de 100 mmHg, iar în sângele care intră în capilarele pulmonare este de 40 mmHg.

## 4. Excreția

Sistemul excretor este format din rinichi și căile urinare (tubi colectori, calice mici, calice mari, bazinet, uretere, vezică și uretră).

Rinichii sunt așezați în cavitatea abdominală, de o parte și de alta a coloanei vertebrale, în regiunea lombară.

**Nefronul** (fig. 98) este unitatea anatomică și funcțională a rinichiului; în alcătuirea acestuia intră două părți: corpuscul renal și un sistem tubular.



**Fig. 98. Structura rinichiului:** 1. corticală; 2. medulară; 3. calice mic; 4. calice mare superior; 5. arteră renală; 6. bazinet (pelvis renal); 7. venă renală; 8. calice mare inferior; 9. ureter; 10. piramidă Malpighi; 11. capsula renală; 12. nefroni; 13. papilă renală; 14. capsula glomerulară (Bowman); 15. tub contort proximal; 16. ansa Henle; 17. tub contort distal; 18. tub colector; 19. calice mare mijlociu.

### Formarea și eliminarea urinei

Rinichii au două funcții majore: 1. de a excreta cea mai mare parte a produșilor finali de metabolism ai organismului și 2. de a controla concentrațiile majorității constituenților organismului, contribuind astfel la menținerea *homeostaziei* și a echilibrului acido-bazic al organismului. Alături de acestea, rinichii mai au următoarele roluri: 1. formarea și eliberarea reninei (enzimă) și eritropoietinei (hormon); 2. activarea vitaminei D<sub>3</sub>; 3. gluconeogeneza.

Cei doi rinichi conțin împreună circa 2 milioane de nefroni, fiecare nefron fiind apt să producă urină.

**Tipuri de nefroni.** 1. **Corticali**, reprezentând 85% din numărul total de nefroni, au glomerul situat în

corticală renală și ansa Henle scurtă; aceasta ajunge doar în stratul extern al medularei renale; 2. **Juxtamedulari**, cu glomerul situat la jonctiunea dintre corticală și medulară, au anse Henle lungi, care coboară adânc în medulară, uneori ajungând la nivelul papilelor renale. Ei sunt extrem de importanți în mecanismul contracurent, prin care rinichiul produce urina concentrată.

În jurul întregului sistem tubular al rinichiului există o rețea bogată de capilare, numită rețea capilară peritubulară. Această rețea primește din arteriolele eferente sângele care a trecut deja prin glomerul. Cea mai mare parte a rețelei de capilare peritubulare se găsește în cortexul renal, de-a lungul tubilor proximali, al tubilor distali și al tubilor colectori corticali.

Debitul sanguin renal este de aproximativ 1200 mL/min (420 mL/100 g țesut/min). În condiții bazale, debitul sanguin renal reprezintă 20% din debitul cardiac de repaus.

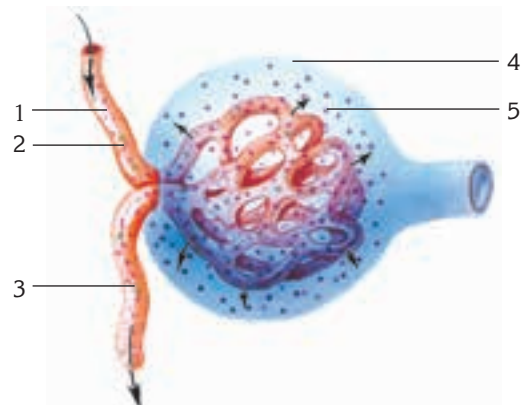
### Filtrarea glomerulară și filtratul glomerular

Lichidul care filtrează din capilarele glomerulare în capsula Bowman este numit filtrat glomerular sau *urină primară*.

Filtratul glomerular (fig. 99) are aproape aceeași compozitie ca și lichidul care filtrează în interstiții la capătul arterial al capilarelor. Se consideră că filtratul glomerular este o plasmă care nu conține proteine în cantități semnificative.

Cantitatea de filtrat glomerular care se formează într-un minut prin toti nefronii ambilor rinichi se numește debitul filtrării glomerulare. Normal, acesta este de aproximativ 125 mL/min (zilnic, 180 L). Peste 99% din filtrat este reabsorbit în mod obișnuit în tubii uriniferi, restul trecând în urină.

**Dinamica filtrării prin membrana glomerulară.** Forțele care realizează filtrarea la nivelul glomerulului în capsula Bowman sunt: 1. presiunea din capilarele glomerulare (valoarea sa medie este de 60 mm Hg), care determină filtrarea; 2. presiunea din capsula Bowman,



**Fig. 99. Filtrarea glomerulară:** 1. arteriolă aferentă; 2. proteine; 3. arteriolă eferentă; 4. capsulă glomerulară; 5. filtrat glomerular.

în exteriorul capilarelor, care se opune filtrării (aproximativ 18 mm Hg); 3. presiunea coloid-osmotică a proteinelor plasmatice din capilare, care se opune filtrării (presiunea coloid-osmotică medie în acest caz este de 32 mm Hg); 4. presiunea coloid-osmotică a proteinelor din capsula Bowman (considerată 0).

### Reabsorbția și secreția tubulară

Filtratul glomerular traversează diferitele porțiuni ale tubilor uriniferi și, pe tot acest parcurs, substanțele sunt absorbite sau secrete selectiv de către epitelul tubular (fig. 100), iar lichidul care rezultă în urma acestor procese intră în pelvisul renal sub formă de *urină finală*.

**Reabsorbția tubulară.** Majoritatea compușilor urinii primare sunt substanțe utile. Ele sunt recuperate prin reabsorbție. Celulele tubilor uriniferi sunt adaptate morfologic și biochimic pentru a realiza această funcție. Morfologic, nefrocitele au la polul apical numeroși microvili care cresc considerabil suprafața activă, iar la polul bazal au numeroase mitocondrii care fabrică ATP necesar procesului de absorbtie. Biochimic, membranele celulelor tubulare conțin pompe metabolice care participă la transportul activ.

*Transportul pasiv* se face în virtutea unor legi fizice, ale difuziunii (în gradient chimic, electric sau electrochimic) și osmozei, precum și a diferențelor de presiuni hidrostatice. Acest transport nu necesită energie și nu este limitat de o capacitate maximă de transport a nefronului. Prin acest mecanism se reabsoarbe apa (în gradient osmotic), ureea (în gradient chimic) și o parte din Na și Cl (în gradient electric și electrochimic).

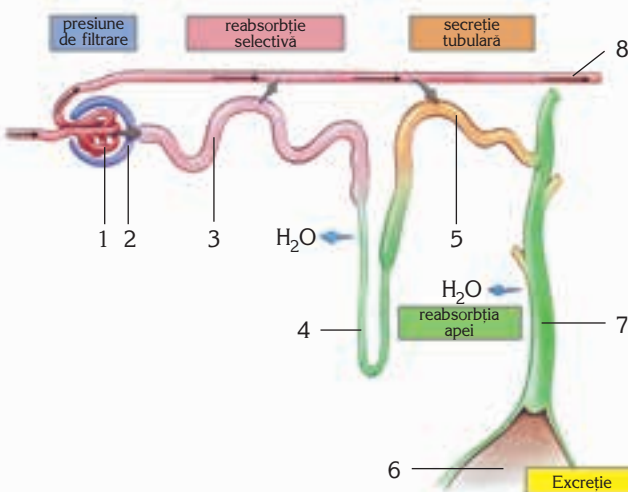
**Reabsorbția apăi.** Toate segmentele nefronului pot reabsorbi apă, dar în proporții diferite. Cea mai importantă reabsorbție are loc la nivelul tubului contort proximal – 80% din apa filtrată – și este o reabsorbție obligatorie, apa fiind atrasă osmotично din tub în interstitiu, ca urmare a reabsorbției sârurilor, glucozei și a altor compuși utili, și la nivelul tubilor contorții distali, dar, mai ales, a tubilor colectori – reabsorbția a 15% din apa filtrată –, fiind o reabsorbție facultativă.

În lipsa ADH, reabsorbția facultativă nu se produce, eliminându-se un volum de 20-25 L de urină diluată în 24 de ore.

În prezența ADH, această reabsorbție se produce și, ca urmare, în 24 ore se elimină 1,8 L de urină concentrată. În restul nefronului se reabsoarbe 4% din apă, în urina definitivă eliminându-se cca 1% din apa filtrată.

Reabsorbția facultativă permite adaptarea volumului diurezei la starea de hidratare a organismului. În acest segment al nefronului intervin mecanisme de reglare a diurezei și a eliminărilor de Na și K.

*Transportul activ* este selectiv și se datorează travaliului metabolic al nefrocitului. Se face cu



**Fig. 100. Formarea urinii:** 1. glomerul; 2. capsula glomerulară; 3. tub contort proximal; 4. ansa Henle; 5. tub contort distal; 6. calice mic; 7. tub colector; 8. capilar.

consum de energie și oxigen (consum de ATP) și împotriva gradientelor de concentrație sau electrice. Forța pompelor metabolice este limitată de capacitatea lor maximă de a transporta o substanță pe unitatea de timp (Tmax). Celula consumă energie numai pentru recuperarea substanțelor utile, lăsând cataboliții în urină. Prin transport activ se reabsoarbe glucoza, aminoacizii, unele vitamine, polipeptidele, precum și majoritatea sârurilor minerale ( $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{HCO}_3^-$ , fosfați, sulfati, urați etc.).

**Secreția tubulară.** Principala modalitate de curățire a plasmei de cataboliții azotați neutrizibili este filtrarea. Secreția tubulară completează funcția de eliminare a unor substanțe acide, toxice sau în exces și a unor medicamente.

Prin secreție, rinichii intervin și în reglarea concentrației plasmatici a unor constituenți obișnuitați ( $\text{K}^+$ , acid uric, creatinină). Mecanismele secreției sunt la fel cu cele ale reabsorbției: active și pasive. Sensul transportului este inversat: din interstitiu peritubular, înspre interiorul tubului. Procesele de secreție pot avea loc pe toată lungimea nefronului.

**Secreția de  $\text{H}^+$ .** Mecanismul este activ, iar sediul principal este tubul contort proximal. Secretând ionii de hidrogen, rinichiul participă la reglarea echilibrului acido-bazic. Secreția de protoni poate avea loc și în restul nefronului.

Astfel, la nivelul tubului contort distal există mecanisme de transport prin schimb ionic, care reabsoarbe  $\text{Na}^+$  și secrează  $\text{K}^+$  sau  $\text{H}^+$ , în funcție de pH-ul mediului intern. Acest mecanism este activat de aldosteron.

**Secreția de  $\text{K}^+$**  are loc mai ales în tubul contort distal, prin mecanisme active (schimb ionic) și pasive.

Prin secreție de potasiu, rinichiul asigură menținerea normală a potasemiei.

**Secreția de  $\text{NH}_3$ .** În afară de efectul antitoxic, secreția de amoniac reprezintă și o modalitate de excreție suplimentară de protoni, fără o acidificare suplimentară a urinei. Surplusul de protoni eliminați se leagă de  $\text{NH}_3$  rezultând ionul amoniului, care se elimină împreună cu clorul, sub formă de clorură de amoni.

### Transportul urinei prin uretere

Ureterele sunt mici tuburi musculare netede care încep în pelvisul fiecărui rinichi și coboară până la vezica urinară. Pe măsură ce urina se colectează în pelvis, presiunea din pelvis crește și inițiază o contractie peristaltică, aceasta răspândindu-se de-a lungul ureterului până la vezica urinară. Stimularea parasimpatică poate crește, iar stimularea simpatice poate scădea frecvența undelor peristaltice, afectând și intensitatea contractiei.

În porțiunea inferioară, ureterul pătrunde oblic în vezica urinară și trece câțiva centimetri sub epitelium vezical, astfel că presiunea intravezicală comprimă ureterul, prevenind refluxul urinei în ureter în timpul mișcării, când presiunea din vezica urinară crește foarte mult.

**Vezica urinară** este o cavitate cu pereti alcătuți din musculatură netedă, formată din două părți: (1) corpul, care este cea mai mare parte a vezicii, în care se acumulează urina și (2) colul (trigonul), care este o prelungire sub formă de pâlnie a corpului, continuându-se în jos cu uretra.

Mușchiul colului vezical este denumit adeseori și sfincter intern. Tonusul său natural oprește, în mod normal, pătrunderea urinei la nivelul colului vezical și al uretrei, împiedicând astfel golirea vezicii, înainte ca presiunea să atingă pragul critic.

Vezica urinară mai prezintă și un sfincter extern care este alcătuit din mușchi striat, controlat voluntar, spre deosebire de sfincterul intern, care este în întregime mușchi neted. Sfincterul extern este controlat de către sistemul nervos și poate preveni mișcărea, chiar și atunci când controlul involuntar tinde să o inițieze.

### Mișcărea

Mișcărea este procesul de golire a vezicii urinare atunci când este plină. În esență, vezica urinară se umple progresiv, până ce tensiunea intraparietală atinge o anumită valoare prag, moment în care se declanșează un reflex nervos, numit reflex „de mișcăre“, care fie determină mișcărea, fie, dacă nu este posibil, produce dorință conștientă de a urina. Când în vezică s-au adunat 30-50 mL de urină, presiunea crește la 5-10 cm apă. Acumularea în vezica urinară a 200-300 mL de urină determină o creștere de numai câțiva centimetri apă a presiunii intravezicale; acest nivel aproape constant al

### CUVINTE CHEIE

renină, eritropoietină, nefroni corticale, nefroni juxtamедуlari, debit sangvin renal, permeabilitate glomerulară, filtrat glomerular, urină primă, reabsorbție tubulară, secreție tubulară, secreție de  $\text{H}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{NH}_3$ , urină finală, mișcăre

presiunii este rezultatul tonusului intrinsec al peretelui vezical. Dacă volumul de urină depășește 300-400 mL, presiunea crește foarte mult și rapid.

Reflexul de mișcăre odată inițiat, se autoamplifică. Astfel, contractia inițială a vezicii crește descărcarea de impulsuri de la receptorii vezicali, ceea ce va duce la accentuarea contractiei reflexe, acest ciclu repetându-se până când mușchiul vezicii urinare ajunge la o contractie puternică. Dacă reflexul de mișcăre declanșat nu reușește să golească vezica urinară, elementele nervoase ale acestui reflex rămân inhibite timp de câteva minute sau uneori o oră sau chiar mai mult, înainte ca un alt reflex să fie inițiat și să declanșeze mișcărea. Dacă nu, mișcărea nu se va produce atât timp cât umplerea vezicii urinare este suficientă pentru a declanșa un reflex mai puternic.

Reflexul de mișcăre este un reflex controlat în întregime de măduva spinării, dar poate fi stimulat sau inhibat de centrii nervoși superioiri din trunchiul cerebral și din cortexul cerebral.

### Compoziția chimică a urinei

Urina conține 95% apă și 5% diversi compozitori: substanțe minerale (săruri de  $\text{Na}$ ,  $\text{K}$ ,  $\text{Ca}$ ,  $\text{Mg}$ ); organice (creatinină, uree, acid uric, enzime, hormoni, vitamine); hematii și leucocite (dar mai puține de 5000/mL).

### Valori medii normale în urina finală

Componentul	Cantitatea eliminată în 24 h
$\text{Na}^+$	3,3 g
$\text{K}^+$	2 - 3,9 g
$\text{Ca}^{2+}$	0,2 g
$\text{Mg}^{2+}$	150 mg
$\text{HCO}_3^-$	0,3 g
$\text{Cl}^-$	5,3 g
Fosfor	1 - 1,5 g
Uree	25 g
Acid uric	0,6 - 0,8 g
Creatinină	1 - 2 g
Apă	1,3 - 1,8 L

## Noțiuni elementare de igienă și patologie

### Cistita

În mod normal, tractul urinar este steril și rezistent la colonizarea bacteriană. Prezența bacteriilor la nivelul vezicii urinare determină fenomene inflamatorii la nivelul peretelui vezical, cu răsunet clinic diferit la femeie față de bărbat. O bună hidratare poate micșora riscul unei asemenea suferințe.

### Nefrita și glomerulonefrita

Clasic, sindromul nefritic poate include hematurie, hipertensiune, insuficiență renală și edeme. Nu este obligatorie prezența tuturor acestor manifestări la același pacient. Sindromul poate fi acut sau pasager (ex. glomerulonefrita infecțioasă), fulminant, cu instalația rapidă a insuficienței renale, sau insidios. Manifestările clinice pot varia foarte mult pe parcursul evoluției bolii.

### \* Insuficiența renală

De regulă este stadiul evolutiv final pentru numeroase boli renale sau cu atingere renală; insuficiența renală poate fi acută sau cronică.

În insuficiența renală acută, rinichii încetează să mai funcționeze, complet sau aproape complet; există însă posibilitatea recuperării aproape complete a funcției renale.

În insuficiența renală cronică, pierderea funcționalității renale se instalează progresiv și este ireversibilă.

Tratamentul insuficienței renale se poate realiza prin dializă (rinichi artificial). Principiul în baza căruia funcționează dializa este următorul: sângele este pompat într-un circuit exterior organismului. În timpul pasajului prin acest circuit el este „curățat” de produși de metabolism care trebuie eliminate din organism, ajungând înapoi în corpul pacientului, „curat”.

## Lucrări practice

### Compoziția chimică a urinei

*Material necesar:* urină recoltată dimineața, à jeune (pe nemâncate) căreia i se adaugă puțin timol pentru conservare, eprubete, stativ, pipete, baghete de sticlă, pahare Berzelius, hârtie de turnesol, reactivi.

### Evidențierea clorului

*Mod de lucru.* Se toarnă 5 mL urină într-o eprubetă, se adaugă câteva picături de  $\text{HNO}_3$  5% până ce soluția devine evident acidă, picurându-se apoi 0,5-2 mL de soluție de  $\text{AgNO}_3$  2%. Va precipita  $\text{AgCl}$  ce poate fi dizolvat prin adăugarea de  $\text{NH}_3$ .

### Evidențierea amoniacului

*Mod de lucru.* Într-un pahar Berzelius se tratează 25 mL de urină cu lapte de var, agitându-se cu o baghetă de sticlă și se acoperă imediat cu un geam de care a fost atârnată o hârtie roșie de turnesol; aceasta va deveni în scurt timp albastru datorită  $\text{NH}_3$  care se degajă.

### Evidențierea creatininăi

*Mod de lucru.* Într-o eprubetă cu 5 mL de urină se vor adăuga câteva picături dintr-o soluție de acid picric și puțin NaOH sau KOH 10%. Va apărea o colorație roșie caracteristică pentru creatinină.

Încercați, pe baza cunoștințelor acumulate la biologie și chimie, să puneti în evidență prezența în urină a unor compuși organici (acid uric, uree) și a unor componente minerale precum sărurile de Na, K, Ca, Mg și a.

### Evidențierea glucozei

*Mod de lucru.* Se prepară o soluție de NaOH 10% și una de  $\text{CuSO}_4$  10% și se păstrează în sticle diferite. În eprubeta cu 5 mL de urină se adaugă NaOH ca reacția să devină puternic alcalină, apoi se adaugă soluția de  $\text{CuSO}_4$  picătură cu picătură, agitându-se continuu, până când amestecul se colorează albastru intens.

Dacă în urină este prezentă glucoza, se va forma, chiar la rece, un precipitat roșcat. Dacă nu se formează nici la temperatură de fierbere, glucoza este absentă.

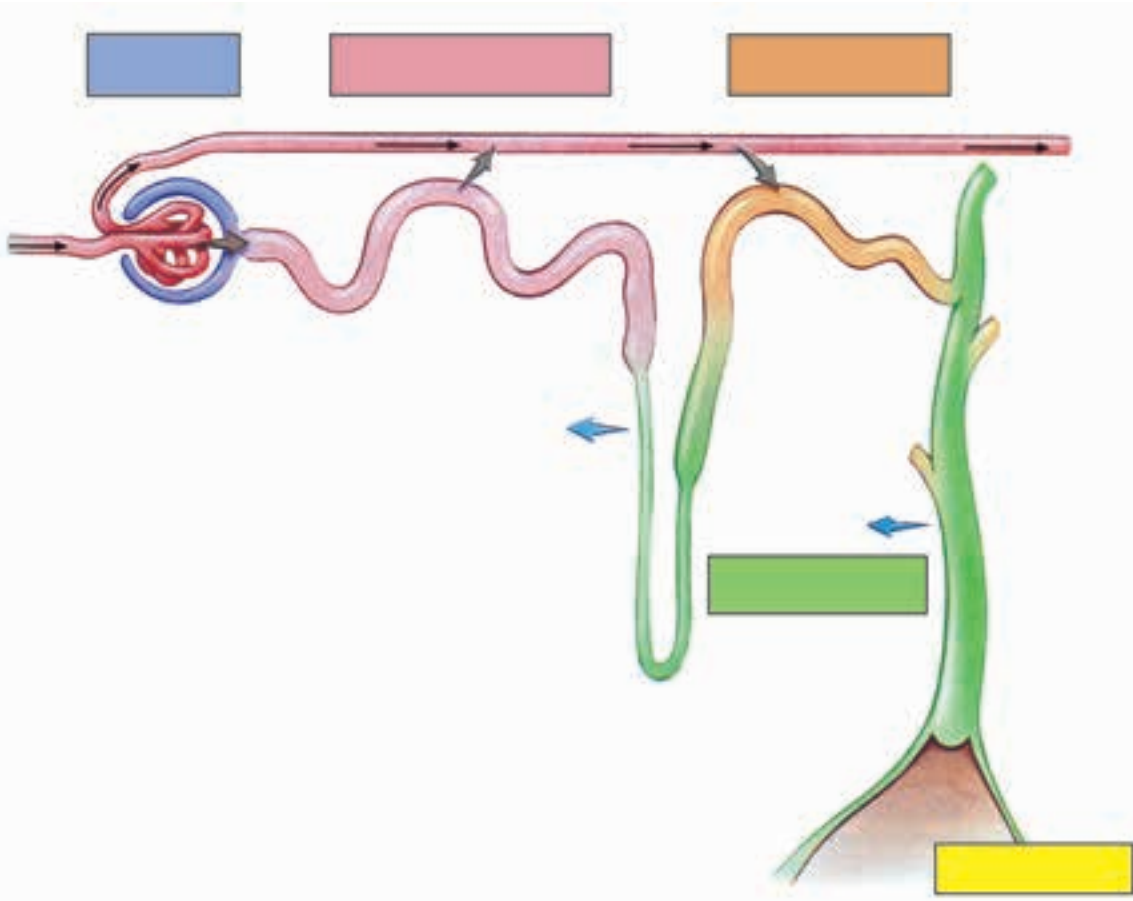
### Evidențierea substanțelor proteice

*Mod de lucru.* Se toarnă 10 mL de urină într-o eprubetă și se controlează reacția sa cu hârtia de turnesol; dacă este alcalină se acidulează cu  $\text{HNO}_3$ . Se încalzește la fierbere și apoi se adaugă câteva picături de acid acetic 10%. Dacă este prezentă albumină, urina se va tulbura.

Deoarece urina nu conține albumină decât în stări patologice, pentru a realiza proba cu urină normală se vor adăuga 2-3 mL dintr-o soluție de albumină la 100 mL urină, soluția obținându-se dintr-un albuș de ou, bătut cu 50 mL apă.

# Autoevaluare

- 1 Găsiți răspunsul greșit.  
Reflexul de micțuire este controlat, stimulat sau inhibat de: a. trunchiul cerebral; b. cerebel; c. măduva spinării; d. cortexul cerebral.
- 2 Stabiliti dacă enunțurile legate prin conjuncția „deoarece“ sunt adevărate sau false; în cazul în care le considerați adevărate, determinați dacă între ele există sau nu o relație de cauzalitate.  
Deși debitul filtrării glomerulare este de cca 180 L/zi, cantitatea de urină eliminată în 24 de ore este sub 2 L, deoarece peste 99% din filtrat este reabsorbit, în mod normal, la nivelul tubilor uriniferi.
- 3 Identificați și denumiți cât mai multe dintre componente ale nefronului și rolul acestora, folosind imaginea de mai jos:



- 4 Calculați, în litri, debitul sanguin renal în condiții bazale, luând în considerare un debit cardiac de repaus de 5 L/minut.
- 5 Stabiliti ordinea normală în care se succed elementele componente ale căilor urinare: calice renale mari, calice renale mici, uretră, pelvis renal, vezică urinară, ureter.
- 6 Încercați să elaborați planul unui eseу cu tema „Rolul excreției tegumentare, salivare, intestinale, pulmonare și renale în reglarea volumului și compoziției sângeului“.

## 5. Metabolismul

Prin metabolism se înțelege totalitatea reacțiilor biochimice de sinteză ori de degradare, cu consum sau cu producere de energie, care au loc în organismele vii. Aceste reacții au drept rezultat menținerea vieții și adaptarea organismelor la condițiile mediului înconjurător, cu care au un schimb permanent de substanțe și energie.

În funcție de sensul biologic al acestor reacții biochimice, procesele metabolice pot fi de tip catabolic sau anabolic, potențându-se sau inhibându-se reciproc.

Procesele de tip **catabolic (catabolismul)** au ca rezultat producerea de energie. Sunt reprezentate de reacții chimice, în cadrul cărora are loc descompunerea substanțelor macromoleculare care provin din alimente (exogene) sau din structurile celulare (endogene), până la constituenți simpli. Parte din energia rezultată prin procesele catabolice la nivel celular se pierde sub formă de căldură (55%), restul se depozitează în compuși, care, datorită cantității mari de energie pe care o pot înmagazina, poartă denumirea de compuși macroergici, ca de exemplu, acidul adenoziintrifosforic (ATP).

Procesele de tip **anabolic (anabolismul)** constau din totalitatea reacțiilor biochimice care, prin utilizarea moleculelor absorbite la nivelul tubului digestiv sau rezultate din procesele catabolice și cu consum energetic, refac macromoleculele uzate din structurile celulare, asigurând creșterea și dezvoltarea organismului și realizarea funcțiilor sale.

În general, procesele anabolice se află în echilibru dinamic cu cele catabolice, însă, în diferite perioade ale vieții, intensitatea cu care se desfășoară unul ori celălalt dintre procesele metabolice variază. La vîrstele tinere, atunci când are loc diviziunea accelerată a celulelor și diferențierea lor, și în cursul perioadelor de convalescență, predomină anabolismul, în timp ce, în cursul eforturilor mari, ori către bătrânețe, predomină catabolismul.

Pentru facilitarea studiului proceselor metabolice, acestea vor fi prezentate atât analitic (metabolismul intermediar), cât și prin prisma aspectelor energetice care le caracterizează (metabolismul energetic).

### Metabolismul intermediar

Metabolismul intermediar (MI) reprezintă totalitatea reacțiilor chimice la care participă produși absorbibili la nivelul tubului digestiv, reacții care realizează înglobarea lor în edificiile macromoleculare ale organismului sau degradarea acestora până la forme excretabile.

Desfășurarea acestor reacții este posibilă datorită enzimelor, care au rol de biocatalizatori.

### Metabolismul intermediar al glucidelor

Glucoza, fructoza și galactoza, absorbite la nivelul tubului digestiv, ajung pe calea venei porte la ficat. La acest nivel, galactoza, în totalitate, și cea mai mare parte a fructozei sunt transformate printr-o serie de reacții în glucoză, forma de utilizare preferențială a hexozelor de către toate celulele.

La nivelul ficatului, glucoza poate fi stocată sub formă de glicogen (glicogenogeneza), ori poate fi utilizată printr-o serie de reacții metabolice (glicoliza), ca principală sursă de energie.

\***Glicogenogeneza**, procesul de formare a glicogenului — polimer al glucozei cu moleculă foarte mare —, are loc la nivelul diferitelor celule din organism, dar cu precădere în ficat și mușchi. Glicogenul este o formă de depozit a glucozei, care poate fi mobilizată cu ușurință, la nevoie, printr-o serie de reacții de depolimerizare, proces ce poartă denumirea de glicogenoliză și este activat de către adrenalină și glucagon.

\***Glicoliza**. Glicoliza reprezintă desfacerea moleculei de glucoză pentru a forma două molecule de acid piruvic. Procesul se desfășoară în zece trepte de reacții chimice succesive, fiecare treaptă fiind catalizată de către o enzimă proteică specifică. Cele două molecule de acid piruvic ce rezultă dintr-o moleculă de glucoză pot fi transformate, în prezența oxigenului, în două molecule de acetil coenzima A, care vor intra în ciclul acizilor tricarboxilici (ciclul Krebs), desfășurat în matricea mitocondrială. Rezultatul net per moleculă de glucoză la sfârșitul ciclului acizilor tricarboxilici este obținerea a două molecule de ATP, la fel ca și în cazul glicolizei anaerobe.

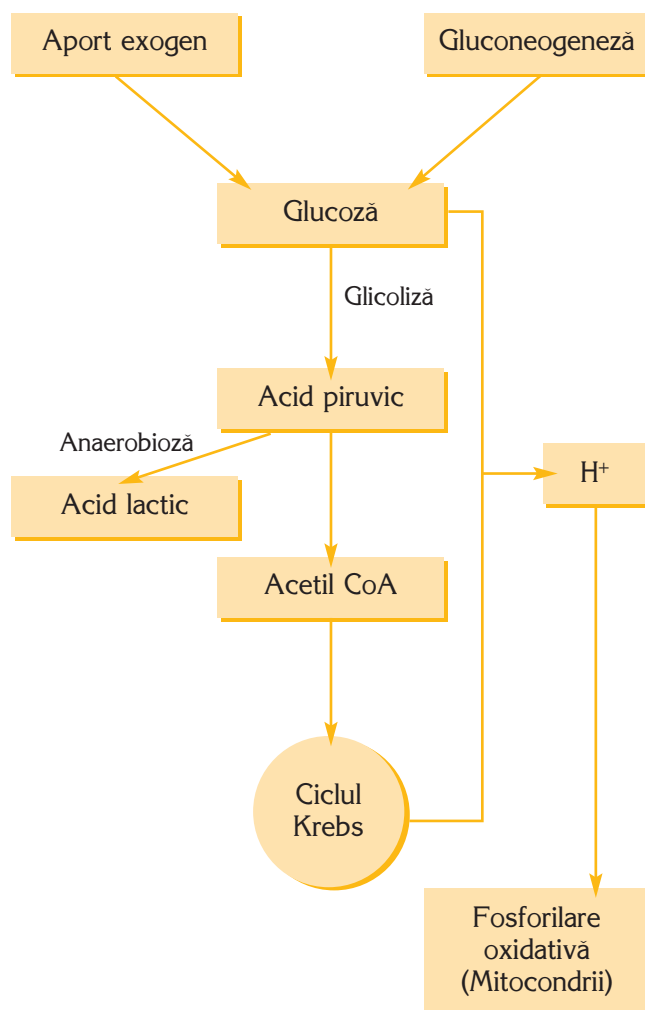
Cu toată complexitatea glicolizei și a ciclului Krebs, în timpul acestor procese se sintetizează cantități foarte mici de ATP. Cea mai mare parte a cantității de ATP furnizată de o moleculă de glucoză (aproximativ 95%) se va sintetiza în timpul fosforilării oxidative, desfășurată în mitocondrii și care presupune oxidarea hidrogenului produs în timpul glicolizei și al ciclului Krebs. Acest proces este extrem de complex și este posibil datorită prezenței la nivelul mitocondriilor a unor structuri speciale care, prin reacții controlate enzimatic, furnizează energie ce se va înmagazina sub formă de ATP. În timpul fosforilării oxidative se obțin 34 de molecule de ATP.

Astfel, eficiența transferului de energie prin metabolismul unui mol de glucoză este de 66%, restul transformându-se în căldură.

Trebuie subliniat rolul pe care îl are ADP-ul în controlul glicolizei și al oxidării glucozei, deoarece el este necesar în diferite etape pentru a fi convertit la

ATP. În concluzie, absența lui duce la stoparea degradării moleculei de glucoză. Așadar, odată ce tot ADP-ul din celulă a fost transformat în ATP, întregul proces glicolitic și oxidativ se oprește.

*Eliberarea de energie în absența oxigenului – glicoliza „anaerobă“.* Uneori, oxigenul devine fie indisponibil, fie insuficient, și atunci, în aceste condiții, o cantitate mică de energie poate fi eliberată de către celule prin glicoliză, pentru că reacțiile de obținere a acidului piruvic nu necesită oxigen. Acest proces, deși are un randament extrem de mic (3%), este salvator pentru viața celulei pentru cele câteva minute în care oxigenul poate fi indisponibil. În aceste condiții, cantități mari de acid piruvic sunt transformate în acid lactic, care difuzează în afara celulelor, permitând obținerea în continuare de acid piruvic prin glicoliză. Când oxigenul devine din nou disponibil, acidul lactic se transformă din nou în acid piruvic, care, eventual, va fi oxidat, pentru a asigura o cantitate suplimentară de energie.



Trebuie amintit că eliberarea de energie din glucoză mai poate fi făcută și pe o cale alternativă proceselor discutate până acum, și anume pe calea numită a pentozofosfaților.

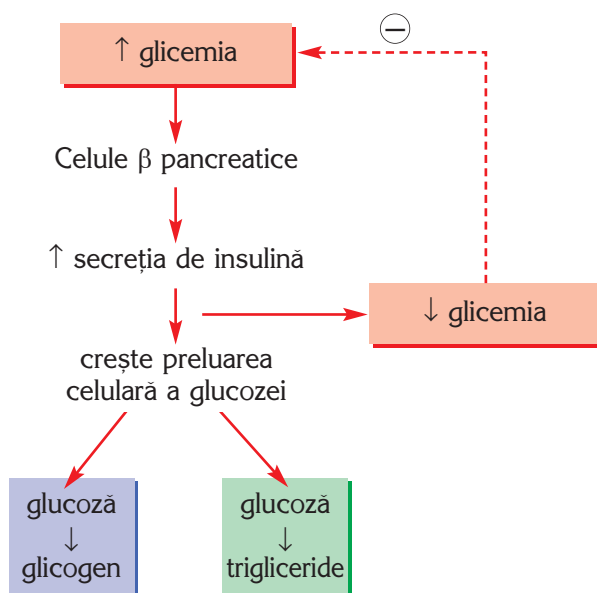
\***Gluconeogeneză.** Atunci când glicemia scade ca urmare a aportului insuficient de glucoză ori a utilizării ei excesive, are loc transformarea acizilor grași (proveniți din scindarea lipidelor) sau a aminoacizilor (proveniți din catabolizarea proteinelor) în glucoză (gluconeogeneză).

În situația în care cantitatea de glucoză este crescută peste posibilitățile celulei de a o utiliza, are loc transformarea glucozei în trigliceride și depunerea acestora sub formă de lipide de rezervă în țesutul adipos. Acest fapt explică de ce scăderea consumului energetic (sedentarismul), ori aportul excesiv de glucide atrag creșterea cantității de țesut adipos (îngrășarea).

\***Mecanismele de reglare a glicemiei.** Valorile glucozei în sânge, glicemia, variază relativ puțin, menținându-se în limite relativ constante (65-110 mg la 100 mL de sânge), datorită unor complexe mecanisme de reglare care păstrează echilibrul între procesele de glicogenoliză, glicogenogeneză, glicoliză și gluconeogeneză.

Insulina, hormon secretat de pancreasul endocrin, scade glicemia, prin facilitarea pătrunderii și utilizării celulare.

O serie de hormoni au însă o acțiune opusă insulinei. De exemplu, glucagonul, un alt hormon secretat de pancreasul endocrin, stimulează glicogenoliza și gluconeogeneză, ceea ce explică acțiunea lui hiperglicemiantă; adrenalina își exercită acțiunea hiperglicemiantă prin stimularea glicogenolizei, iar



hormonii glucocorticoizi (cortizolul) stimulează gluconeogeneza.

Rolul glucidelor în organism este multiplu.

*Rolul energetic* este primordial. Ca urmare a degradării complete a unui gram de glucoză, în cursul procesului de glicoliză și oxidare ia naștere un total de 4,1 kcal. Avantajul utilizării glucidelor ca sursă energetică constă în faptul că ele sunt rapid degradate, fără obținerea unor produși reziduali, până la  $\text{CO}_2$  și  $\text{H}_2\text{O}$ . Glicogenul, depozitat în special în ficat și mușchi, constituie o rezervă energetică (aproximativ 3 000 kcal) mobilizabilă prioritar în condiții de solicitare de relativ scurtă durată (efort fizic moderat, expunerea organismului la frig).

*Rolul plastic.* Anumite structuri glucidice intră în alcătuirea unor țesuturi ori a membranelor celulare.

*Rolul funcțional.* Pentozele (riboza și dezoxiriboză) intră în alcătuirea acizilor nucleici sau a unor enzime.

## TEME ȘI APlicații

### 1 Aflați răspunsul corect.

Glicoliza reprezintă desfacerea moleculei de glucoză cu formarea a: a. trei molecule de acid glutamic; b. două de acid piruvic; c. două molecule de acid butiric; d. unei molecule de galactoză.

### 2 Găsiți răspunsul greșit.

Procesele de tip anabolic predomină: a. la pubertate; b. în timpul unor eforturi exagerate; c. în adolescență; d. în perioadele de covalescență.

### 3 Completăți spațiile punctate cu termenii corespunzători.

Gluconeogeneza este procesul de formare a..... din ..... și ..... rezultați din scindarea ..... și catabolizarea .....

## Metabolismul intermediar al lipidelor

Chilomicronii formați în enterocite, ajunși apoi prin vasele chilifere în limfă și trecuți odată cu aceasta în sânge, sunt scindăți sub influența unei enzime (lipoproteinlipaza) în proteine, acizi grași, glicerol, fosfolipide, colesterol, utilizabili la nivel tisular. Acizii grași, în marea lor majoritate, pătrund în toate celulele (cu excepția celulelor nervoase) și în cantitate mică rămân în plasmă (acizi grași liberi). Parte din acizii grași liberi vor pătrunde și ei în celule, aflându-se într-un permanent echilibru dinamic cu acizii grași din celule. La nivel celular, acizii grași pot trece printr-o secvență de reacții chimice de **beta-oxidare** cu eliberare de energie, ori pot fi utilizați pentru resinteza diferenților compuși lipidici.

\***Mecanism de reglare a metabolismului intermediu lipidic.** Insulina, ca urmare a stimulării utilizării glucozei, atrage scăderea lipolizei și stimularea lipogenezei. Adrenalină și noradrenalină determină degradarea trigliceridelor și mobilizarea acizilor grași. Hormonii glucocorticoizi (cortizol), ca și hormonul somatotrop au efecte lipolitice, ei contribuind la mobilizarea acizilor grași din depozite și la degradarea lor. Hormonii tiroidieni determină mobilizarea rapidă a grăsimilor, fapt determinat indirect prin creșterea ratei metabolismului energetic în celulele corpului.

### Rolul lipidelor în organism

1. *Rol energetic:* lipidele reprezintă principalul rezervor energetic din organism. Se apreciază că, la o persoană cu o constituție fizică normală, lipidele aflate în organism reprezintă o rezervă energetică de aproximativ 50 000 kcal. Degradarea unui singur gram de lipide eliberează 9,3 kcal.

2. *Rol plastic:* lipidele intră în constituția tuturor sistemelor de citomembrane (de exemplu, lecitina). Cantități importante de lipide se găsesc depozitate în jurul organelor (grăsimea din loja perirenală, din orbită etc.), asigurând protecția mecanică a acestora, sau subcutanat, cu rol termoizolator.

3. *Rol funcțional:* unele dintre substanțele lipidice reprezintă precursori ai unor hormoni; astfel, colesterolul reprezintă precursorul hormonilor glucocorticoizi, mineralocorticoizi, cât și al hormonilor sexuali. Unele fosfolipide intervin în prima fază a procesului de coagulare.

## Metabolismul intermediar al proteinelor

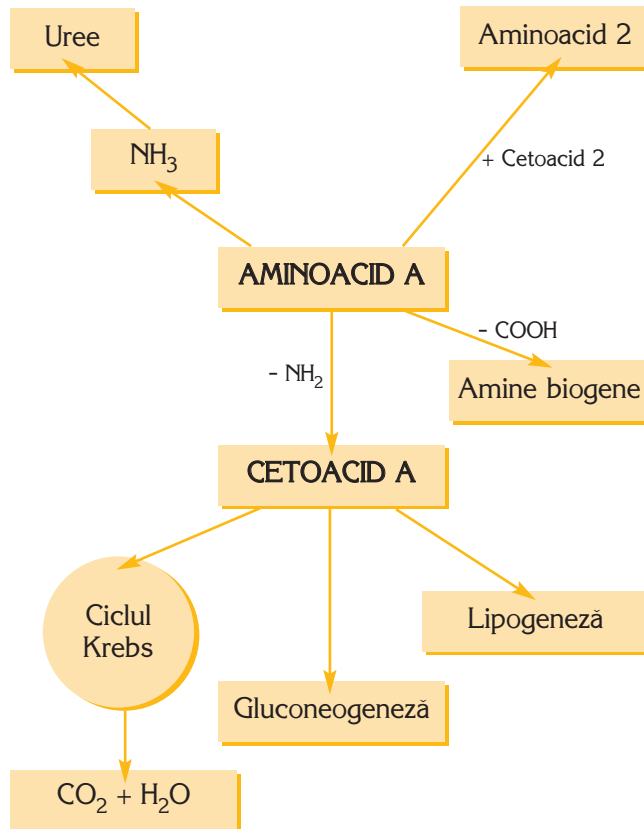
Proteinile reprezintă aproape un sfert din masa corporală. În procesul sintezei de proteine sunt folosiți aminoacizii de proveniență alimentară, cei formați în organism din precursori glucidici și lipidici și o bună parte din cei rezultați din procesele de catabolism al proteinelor.

Concentrația normală a aminoacizilor în sânge este între 35 și 65 mg/100 mL de plasmă.

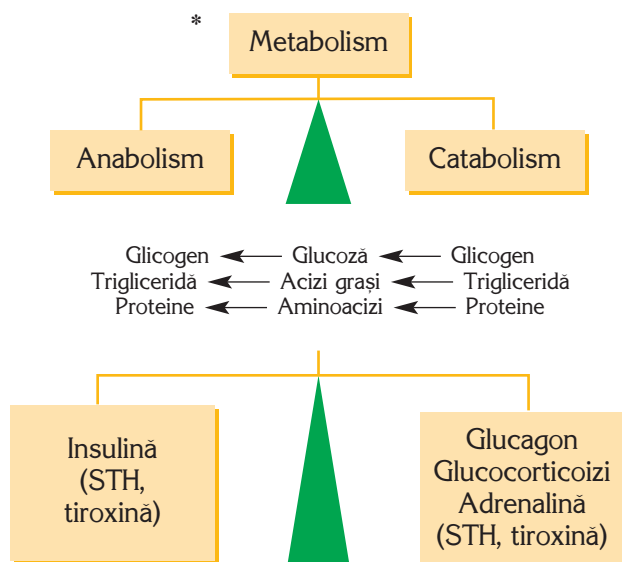
Aproape toți aminoacizii au moleculele mult prea mari pentru a putea difuza prin porii membranei celulare. Ei vor traversa prin membrana celulară, prin transport activ sau difuziune facilitată.

În afară de utilizarea în cursul procesului de sinteză a proteinelor, aminoacizii sunt implicați și într-o serie de reacții metabolice.

\***Mecanism de reglare a metabolismului intermediar proteic.** Menținerea unui echilibru între procesele de anabolism și cele de catabolism se realizează în funcție de aportul alimentar și de cheltuiala energetică a organismului, sub controlul sistemului nervos și al glandelor cu secreție internă. O serie de hormoni



stimulează procesele de sinteză a proteinelor (hormonul de creștere, testosteronul, hormonii estrogeni), în timp ce alții favorizează predominanța proceselor catabolice (tiroxina, cortizolul). Sistemul nervos poate interveni, de asemenea, în controlul echilibrului dintre procesele anabolice și cele catabolice. Stimularea sistemului nervos vegetativ antrenează



predominanța proceselor catabolice, iar a celui vegetativ parasimpatic, predominanța celor anabolice.

#### Rolul proteinelor în organism

1. **Rol plastic:** proteinele reprezintă scheletul pe care are loc constituirea ultrastructurii celulare. Proteinele intră, de asemenea, și în alcătuirea macrostructurilor, a substanței fundamentale din structura tesutului osos (oseina), cartilaginos (condrina) etc.

2. **Rol funcțional:** majoritatea substanțelor „active” (enzimele, unii hormoni) din organism sunt de natură proteică. Proteinele joacă și rol de transportor al diferitelor substanțe prin sânge, lichide interstitiale, ori prin membranele celulare.

3. **Rol energetic:** degradarea proteinelor în vederea acoperirii consumului energetic se face în cazuri extreme, când depozitele de glicogen și lipide sunt epuizate. Arderea a 1g de proteine furnizează 4,1 kcal.

#### TEME ȘI APlicații

**Grupăți** răspunsurile corecte.

Chilomicronii sunt scindăți enzimatic în: a. acizi grași; b. colesterol; c. glicerol; d. fosfolipide.

Lipogeneză are loc în: a. ficat; b. țesutul conjunctiv lax; c. țesutul adipos; d. pancreas.

Lipoliza este stimulată de: a. cortisol; b. adrenalină; c. STH; d. noradrenalină.

Colesterolul este precursorul hormonilor: a. glucocorticoizi; b. mineralcorticoizi; c. sexosteroizi; d. tiroidieni.

În sinteza proteinelor sunt utilizati aminoacizi: a. proveniți din alimente; b. formați din precursorsi glucidici; c. formați din precursorsi lipidici; d. rezultați din catabolismul protidic.

#### Metabolismul energetic

Metabolismul energetic reprezintă schimbările energetice dintre organism și mediu, ținând seama de cantitatea totală de energie care ia naștere în cursul metabolismului intermediar și cantitatea de energie utilizată de organism. Energia este utilizată de organism atât pentru menținerea proceselor vitale, cât și pentru a permite realizarea unor reacții cu caracter adaptativ ale principalelor sisteme funcționale ale organismului.

Glucidele, lipidele și proteinele pot fi utilizate de către celule pentru obținerea ATP, iar acesta poate fi folosit ca sursă energetică pentru alte funcții celulare.

Ceea ce face ca această molecule să fie utilizată atât de larg drept sursă de energie este marea cantitate de energie liberă (12 000 de calorii pe mol în condiții fiziologice) înmagazinată în fiecare dintre cele două legături fosfat macroergice ale sale. Cu toată importanța sa deosebită ca agent de legătură pentru transferul de energie, ATP nu este cel mai abundant depozit de legături fosfat macroergice din celulă. Dimpotrivă, fosfocreatina (PC) este de câteva ori mai abundantă, iar legătura macroergică de la nivelul său conține 13 000 de calorii/mol.

Spre deosebire de ATP însă, ea nu poate acționa ca agent de legătură pentru transferul de energie între principiile alimentare și sistemele funcționale celulare. În schimb, poate transfera energie prin schimb cu ATP-ul; când în celulă sunt disponibile cantități mari de ATP, acesta poate fi utilizat pentru sinteza de PC, iar apoi, în timpul utilizării ATP, energia din PC poate fi transferată rapid ATP-ului și, de la acesta, sistemelor celulare.

Interrelațiile biochimice ale fosfocreatinei și acizilor adenozinmono-, di- și trifosforic sunt mijlocite

enzimatic (creatinkinază, adenilatkinază), putându-se schematiza:  $\text{PC} + \text{ADP} \leftrightarrow \text{creatină} + \text{ATP}$  și  $2 \text{ ADP} \leftrightarrow \text{ATP} + \text{AMP}$ .

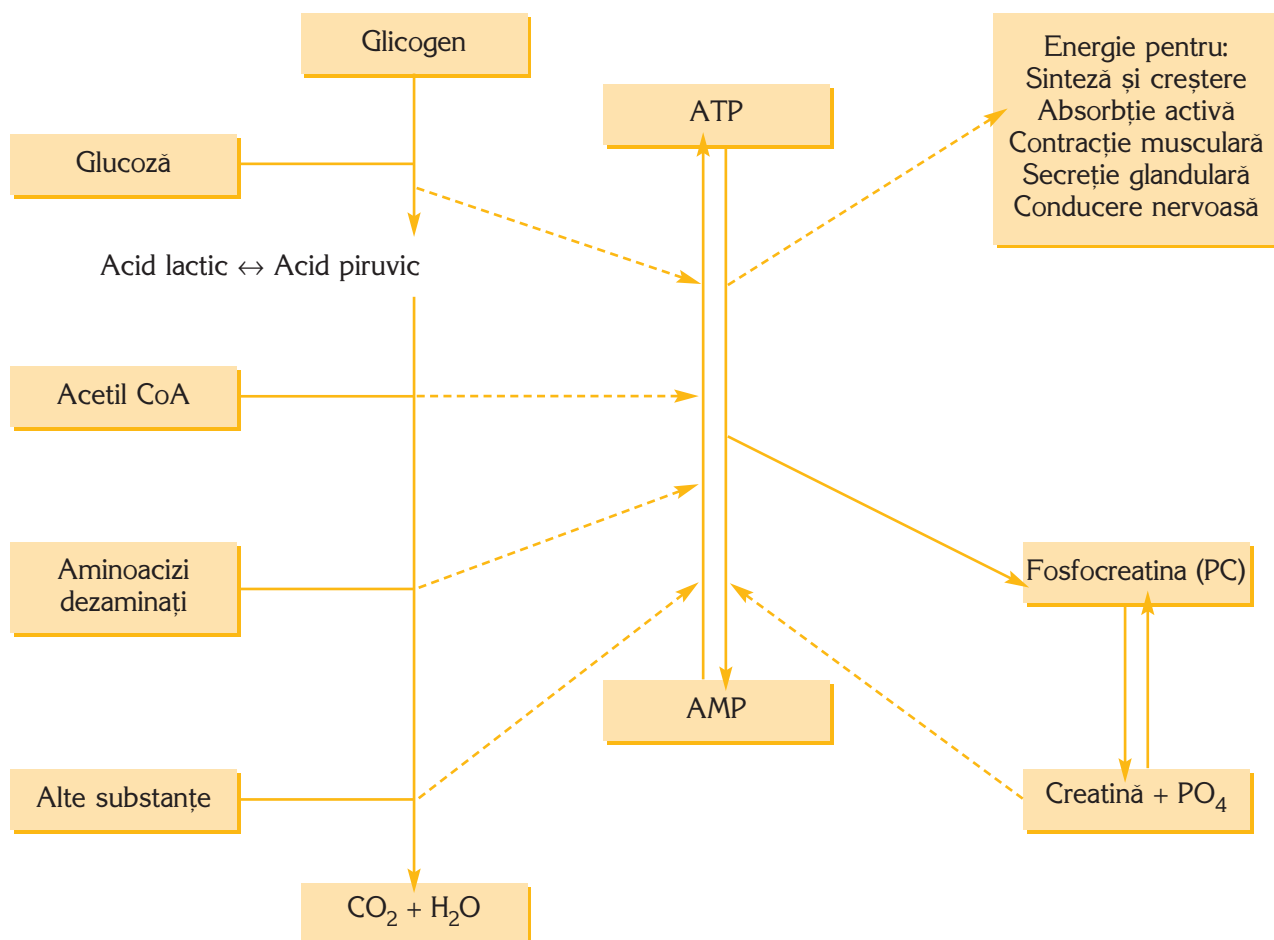
### Metabolismul bazal (MB)

Rata metabolismului reprezintă rata utilizării energiei în organism. Se măsoară în calorii sau kilocalorii.

Creșterea activității celulare determină și creșterea ratei metabolice: hormonii tiroidieni, stimularea simpatică; efortul fizic, tipul de activitate (de exemplu, în cazul unor profesiuni predominant statice, consumul de energie nu depășește 3 000 kcal zilnic, în timp ce în profesiunile dinamice consumul poate ajunge la 5–6 000 kcal/24 ore).

Rata metabolismului basal reprezintă cheltuielile energetice fixe ale unui organism pentru întreținerea funcțiilor vitale. Se măsoară în condiții speciale și se determină prin calorimetrie indirectă.

Valoarea metabolismului basal poate fi exprimată în funcție de greutate (1 kcal/kg/oră), ori mai corect în funcție de suprafața corporală (40 kcal/m<sup>2</sup>/oră). Acestea sunt valori medii, care variază în funcție de



vârstă, de sex, de tipul activității, fiind mai crescut la tineri, la sexul masculin și la persoanele ce desfășoară o activitate fizică susținută.

Valorile metabolismului bazal mai pot fi exprimate și procentual, în raport cu valorile standard ale metabolismului bazal, în funcție de vârstă, sex, talie, care se găsesc în tabele speciale, situație în care se acceptă o abatere de +/- 10% față de valoarea medie.

Măsurarea metabolismului energetic se poate face fie prin metode directe, în care se măsoară cantitatea

de căldură degajată de organism (egală cu consumul energetic doar atunci când energia nu se consumă și sub formă de lucru mecanic) sau indirecte, prin măsurarea cantității de oxigen consumată în cursul unei activități.

### Rolul și valoarea energetică a nutrimentelor

Principalele nutrimente sunt glucidele, lipidele și proteinele.

#### Conținutul în nutrimente (principii alimentare) și valoarea energetică la 100 g produs comestibil

Aliment	Glucide	Proteine	Lipide	Kcalorii
Lapte, iaurt	5	4	1 - 3,5	67
Brânză de vaci - slabă	4	14	1	95
- grasă	4	15	8	151
Cașcaval	1	25	25	334
Carne de vită, pasăre	0	20	5	215
Carne de porc	0	15	35	380
Pește - slab (crap, șalău, ton, herring)	0	18	3	120
- gras (macrou, somn, nisetru, scrumbie)	0	20	25	290
Ou găină (2 buc=100 g)	0	14	12	171
Pâine albă	54	10	2	280
Pâine neagră	48	8	1	230
Cartofi, orez, paste făinoase, gris	20	2	0	90
Varză, conopidă, gulii	4	1	0	60
Mazăre verde	5	2	9	140
Morcovi	10	2	0	50
Fasole boabe	24	13	1	145
Floricile de porumb cu ulei și sare	59	10	22	455
Fructe - zemoase	14	1	1	60
- uscate	35	1	1	135
Hamburger	41	32	31	580

### Rația alimentară

La om, o alimentație corespunzătoare nu înseamnă asigurarea senzației de plenitudine gastrică prin aportul excesiv și neselectiv de alimente, ci aportul unor alimente în concordanță cu nevoile organismului, diferențiate în funcție de vârstă, de tipul activității depuse, de anotimp și de condițiile climaterice etc. În principiu, o alimentație echilibrată trebuie să asigure organismului suportul energetic pentru existență (substanțele energetice), elementele necesare creării unor structuri noi ori refacerii celor uzate (substanțe plastice), cât și biocatalizatorii de proveniență exogenă (substanțe minerale, vitamine etc.) care nu pot fi sintetizați în organism.

Conținutul energetic al alimentelor reprezintă energia eliberată de fiecare gram din fiecare principiu

alimentar oxidat până la  $\text{CO}_2$  și  $\text{H}_2\text{O}$  și a fost redat în cadrul acestui capitol.

Compoziția aproximativă a dietei se prezintă astfel: 50% glucide, 35% lipide și 15% proteine; necesarul zilnic este prezentat la capitolul rezervat digestiei.

Coeficientul respirator este raportul dintre  $\text{CO}_2$  eliberat și  $\text{O}_2$  consumat pentru oxidarea unui gram de principiu alimentar. El are valoarea 1 pentru glucoză și diverse alte valori pentru alte substanțe (de exemplu, pentru aminoacidul alanină – 0,83).

### Reglarea aportului alimentar

Foamea este dorința de alimente și se asociază cu o serie de fenomene obiective (de exemplu, contracturile de foame de la nivelul stomacului).

Apetitul este dorința pentru un anumit tip de aliment.

**Sătietatea** este opusul foamei; senzația de împlinire a ingestiei de alimente.

#### Centrii nervoși de reglare a aportului alimentar

Centrii foamei și al sătietății se găsesc în hipotalamus. Primul, la nivel lateral, cel de al doilea, ventro-medial. Există și alți centri nervoși cu rol în alimentare: centrii din partea inferioară a trunchiului cerebral, care controlează mișările propriu-zise din timpul alimentației; amigdala și câteva arii corticale ale sistemului limbic, strâns corelate cu hipotalamusul.

Reglarea aportului alimentar poate fi clasificată în: reglare nutritivă, care constă în menținerea cantităților normale de depozite nutritive în organism, și reglare a alimentației (reglarea periferică sau pe termen scurt), care este în legătură directă cu efectele imediate ale alimentării asupra tractului digestiv. În primul caz, când depozitele de substanțe nutritive ale organismului scad sub normal, centrul foamei din hipotalamus devine extrem de activ și apare senzația de foame. Rolul cel mai important revine, printr-un mecanism necunoscut, produșilor metabolismului lipidic. În cel de-al doilea caz, intensitatea senzației de foame poate fi temporar scăzută sau crescută prin obișnuință (de exemplu, o persoană obișnuită să mănânce trei mese pe zi, în

cazul omiterii uneia, va avea senzația de foame la timpul respectiv). Alți stimuli fiziologici pe termen scurt sunt plenitudinea gastrointestinală și înregistrarea alimentelor de către receptorii din cavitatea bucală.

Este recomandabil ca aportul alimentar să fie rațional, într-un ritm la care tractul gastrointestinal să se poată acomoda, reglat mai ales prin mecanismele pe termen scurt, dar modulat de către sistemele de reglare pe termen lung.

**Obezitatea** apare printr-un aport excesiv de energie în comparație cu consumul; aceasta se întâmplă numai în faza de instalare a obezității. Odată obezitatea instalată, pentru menținerea ei aportul și consumul sunt egale. Este însoțită de o serie de tulburări majore, care fac din această problemă o boală metabolică cu consecințe dintre cele mai grave.

Inaniția duce la golirea depozitelor nutritive din țesuturile organismului. Primele depozite golite în câteva ore sunt cele glucidice. Eliminarea excesivă de lipide este constantă, iar proteinele au trei faze de depletie (epuizare): rapidă, lentă și din nou rapidă, cu puțin timp înainte de deces. În orice etapă a inaniției există modificări metabolice însemnante și semnele directe sau indirekte ale carențelor instalate.

## \*Vitaminele

### Principalele vitamine și importanța lor

Denumirea	Rol în	Sursa	Consecințeleavitaminozei	Necesarul zilnic pentru un adolescent
LIPOSOLUBILE A Retinol (antixeroftalmică)	- funcționarea epitelilor de acoperire - creștere - vedere	- urzici, ardei, morcovii, pește, lapte, unt, ouă	- xeroftalmie - uscarea tegumentului - tulburări de creștere	3 mg
D Calciferol (antirahitică)	- metabolismul calciului și fosforului	- drojdie de bere, untură de pește, ouă, ficat, ciuperci - razele UV	- rahițism - demineralizări osoase - spasmofilia	0,01 mg
E Tocoferol (a fertilității)	- diviziunea celulară - imunitate	- măceșe, țelină, mere, germenii de cereale, ouă, ficat	- sterilitate	0,0025 mg
K Filochinonă (antihemoragică)	- hemostază	- varză, spanac, uleiuri vegetale - produsă și de microflora intestinală	- hemoragii	1,8 mg
HIDROSOLUBILE C Acid ascorbic (antiscorbutică)	- procesele de oxido-reducere - biocataliza enzimatică - funcționarea SN	- citrice, salată, ardei, ficat	- scorbut (inflamarea gingiilor) - friabilitate osoasă - tulburări respiratorii - anemie	55 mg

Denumirea	Rol în	Sursa	Consecințele avitaminozei	Necesarul zilnic pentru un adolescent
B1 Tiamină (antiberiberică, antinevritică)	- metabolismul glucidelor - funcționarea SN central și periferic	- drojdia de bere	- beri-beri (boală care se manifestă prin tulburări senzorio-motorii de tip polinevritic, tulburări cardiace și respiratorii)	1,5 mg
B2 Riboflavină	- vedere - respirație tisulară	- produse lactate - microflora intestinală	- tulburări de vedere - leziuni cutanate	1,5 mg
B6 Piridoxină	- integritatea epiteliilor de acoperire	- carne, produse din lapte - microflora intestinală	- afecțiuni cutanate	1,8 mg
B12 Cobalamină (antianemică)	- hematopoieză	- ficat, rinichi, albuș de ou, pâine integrală	- anemie	5 mg
PP Nicotinamidă (antipelagoasă)	- metabolismele intermediere (glucidic, protidic, lipidic) și cel energetic - funcționarea sistemului nervos central - circulația periferică	- carne, legume, cereale	- pelagră (tulburări severe ale SNC și digestive, dermatite)	18 mg

## Autoevaluare

1 Grupați răspunsurile corecte.

Gluconeogeneza este procesul biochimic de formare a glucozei din: a. glicogen; b. acizi grași; c. fructoză; d. aminoacizi; e. galactoză.

2 Aflați răspunsul corect.

Glicemia se menține relativ constantă, datorită mecanismelor de reglare care păstrează echilibrul între procesele de: a. glicoliză; b. glicogenoliză; c. glicogeneză; d. gluconeogeneză; e. toate răspunsurile sunt corecte.

3 Stabiliti dacă enunțurile legate prin conjuncția „deoarece“ sunt adevărate sau false; în cazul în care le considerați adevărate, determinați dacă între ele există sau nu o relație de cauzalitate.

Lipogeneza este un proces reversibil, deoarece lipidele formate pot fi mobilizate din depozite în procesul de lipoliză.

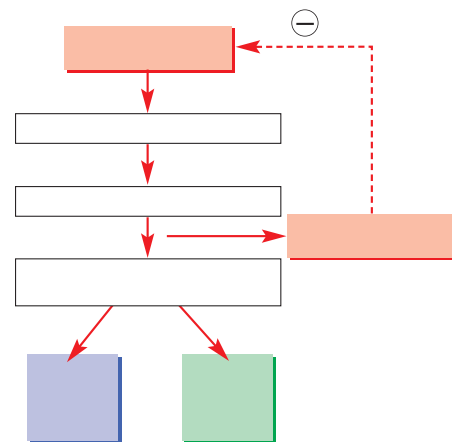
Pierderea de căldură se bazează mai mult pe mecanisme fizice, deoarece se realizează prin iradiere, conduction și convecție și mai puțin prin respirație și excreție.

Obezitatea este considerată o boală metabolică cu consecințe grave, deoarece este însoțită de o serie de tulburări majore, care afectează întregul organism.

4 Completați mecanismele de reglare a glicemiei folosind schema alăturată.

5 Redactați un eseu cu tema „Interconexiunea componentelor metabolismului intermediar și energetic“.

6 Întocmiți șapte rații alimentare zilnice pentru cca 2500 kcal/zi, folosind tabelul și textul de la pagina 113.



## C. FUNCȚIA DE REPRODUCERE

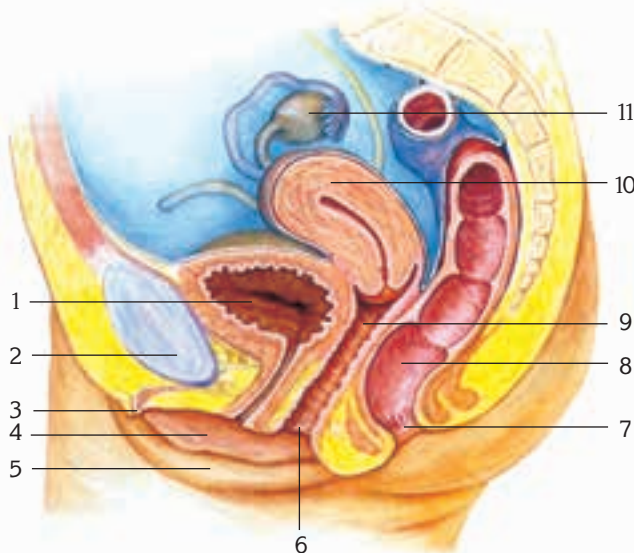
### Sistemul reproducător

#### Aparatul genital feminin

Este format dintr-o glandă mixtă — ovarul —, din căile genitale și organele genitale externe (fig. 101).

##### Ovarul

Situat în cavitatea pelviană, este un organ pereche, cu funcție mixtă, exocrină, producând ovulele, și endocrină, secretând hormoni: estrogeni și progesteronul. Are formă unui ovoid turtit, cântărind 6–8 g, cu diametrul mare de 3–5 cm. Prezintă două fețe, două margini și două extremități. Fața laterală se află pe peretele lateral al cavității pelviene, ocupând fosa



**Fig. 101. Aparatul genital feminin:** 1. vezica urinară; 2. simfiza pubiană; 3. clitoris; 4. labiile mici; 5. labiile mari; 6. orificiul vaginal; 7. anus; 8. rect; 9. vagin; 10. uter; 11. ovar.

ovariană; fața medială este acoperită de pavilionul trompei. Pe extremitățile superioară și inferioară se prind o serie de ligamente, prin care ovarul este legat de organele vecine.

**Structură.** Ovarul este acoperit la suprafață de un epiteliu simplu, sub care se găsește un înveliș conjunctiv — albuginea ovarului. În interior, se află parenchimul glandular, cu două zone: medulară și corticală.

Zona medulară conține vase sanguine și limfatice, cât și fibre nervoase vegetative.

În zona corticală se află foliculii ovarieni în diferite faze de evoluție.

Se descriu foliculi primordiali, foliculi primari, foliculi secundari (cavitaři) evolutivi și foliculi maturi (tertiari, de Graaf). În fiecare lună, începând cu pubertatea și până la menopauză, un folicul secundar devine folicul matur, care este cel mai voluminos. Aceasta conține în interior ovocul.

După eliminarea ovocului, folicul ovarian matur se transformă în corp galben, care are rol secretor, secretând progesteronul.

Corpul galben devine în final corp alb care are țesut cicatricial.

Vascularizarea ovarului este asigurată de artera ovariană, ramură a aortei abdominale, și de o ramură ovariană din artera uterină. Venele sunt reprezentate de vena ovariană dreaptă, care se varsă în vena cavă inferioară, și de vena ovariană stângă, care se deschide în vena renală stângă. O parte din săngele venos al ovarului ajunge în vena uterină.

##### Calea genitală

###### Trompele uterine

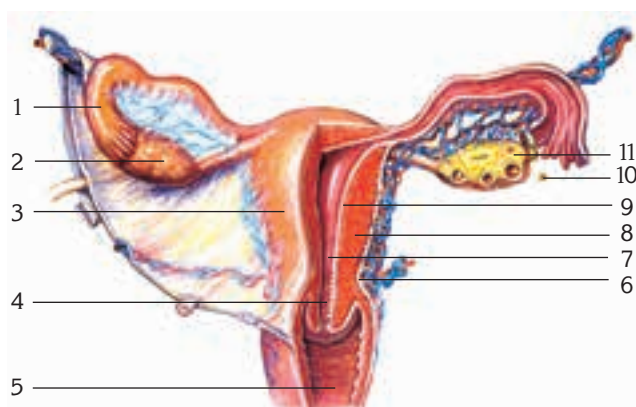
Trompele uterine sunt conducte musculo-membranoase întinse de la ovare până la uter, cu care comunică prin orificii numite ostii uterine. Extremitatea laterală a trompelor conține un orificiu care se deschide în cavitatea abdominală. Au o lungime de 7–12 cm.

Vascularizarea este asigurată de ramuri tubare ce provin din arterele ovariană și uterină. Venele sunt omonime arterelor.

##### Uterul

Este situat în cavitatea pelviană, între vezica urinară și rect; este un organ musculos, cavitat și impar.

Uterul (fig. 102) este interpus între trompele uterine și vagin. Are formă de pară, cu extremitatea mare orientată superior. Prezintă corpul și colul uterin, între



**Fig. 102. Uterul:** 1. trompă uterină; 2. ovar; 3. corp uterin; 4. colul uterin; 5. vagin; 6. perimetru; 7. istmul uterin; 8. miometru; 9. endometru; 10. ovocit; 11. foliculi.

care există o porțiune mai strâmtă, numită istmul uterin. Pe colul uterin (cervix) se inseră vaginul prin extremitatea sa superioară.

În structura uterului, la exterior, distingem o tunică seroasă – *perimetru* –, întâlnită numai la nivelul corpului uterin, o tunică musculară, numită *miometru*, formată din musculatură netedă, și o tunică mucoasă – *endometru* –, care căptușește cavitatea uterină. Acest strat este considerat stratul funcțional al uterului și este cel care prezintă modificări structurale atunci când se elimină odată cu sângerarea menstruală. În ciclul următor, se reface.

Vascularizația este asigurată de arterele uterine, ramuri din artera iliacă internă. Din artera uterină se desprind și ramuri pentru vagin, trompe uterine și ovare. Venele uterine se deschid în vena iliacă internă.

### Vaginul

Este un conduct musculo-conjunctiv, lung de 7-9 cm, median și impar, care, prin extremitatea superioară, se inseră pe colul uterin, iar prin cea inferioară (orificiul vaginal), se deschide în vestibulul vaginal, spațiu delimitat de cele două labii mici.

În structura vaginului există un strat muscular format din fibre netede, iar la interior se află o mucoasă formată dintr-un epiteliu pavimentos stratificat.

### Vulva

Este un organ genital extern și are forma unei fante, alungită în sens sagital și mărginită lateral de către două repliuri cutanate, labiile mari și mici.

Labiile mari sunt acoperite de tegument și sunt prevăzute cu păr și glande sebacee mari. În partea anteroară a labiilor mari există un relief median, acoperit de păr și numit muntele pubian sau al lui Venus.

Labiile mici sunt două cute simetrice, situate medial de labiile mari. Spațiul mărginit de labiile mici se numește vestibul vaginal, în care, anterior, se deschide uretra, iar posterior, vaginul. Vulva prezintă și organele erectile: clitorisul și bulbii vestibulari. Clitorisul este situat median și are o lungime de 5-6 cm, iar bulbii vestibulari sunt situați la baza labiilor mari.

Vascularizația este asigurată de ramuri ale arterei rușinoase interne; venele se deschid în vena iliacă internă.

### Mamela

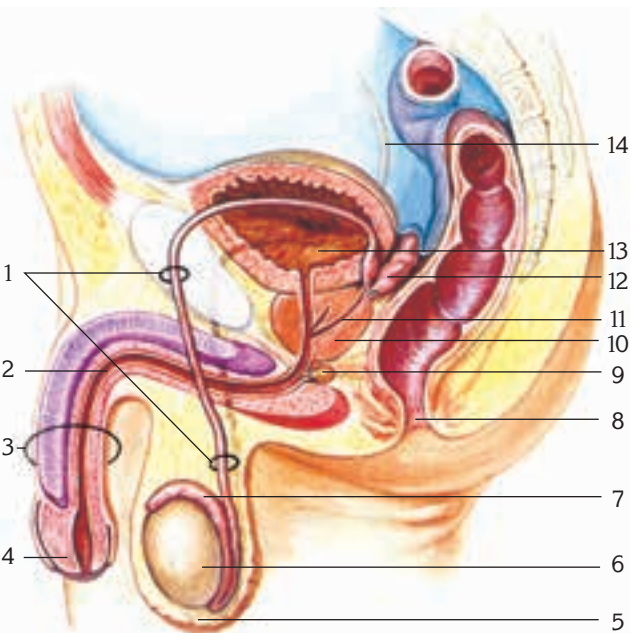
Este formată din glanda mamară și diferite părți moi care o înconjoară. Glanda mamară este o glandă pereche, anexă a aparatului genital feminin, situată pe peretele toracic anterior, în intervalul dintre coastele III-VII.

La femeia adultă, glandele mamare prezintă o structură complexă, având importanță biologică și

patologică. Ele asigură secreția de lapte, alimentul esențial al nou-născutului, și sunt, de asemenea, sediul a numeroase procese patologice, dintre care cancerele sunt cele mai importante.

## Aparatul genital masculin

Este format din testicul, din conducte spermatiche, prostată, glande bulbouretrale și organele genitale externe (fig. 103).



**Fig. 103. Aparatul genital masculin:** 1. canal deferent; 2. uretră; 3. penis; 4. gland; 5. scrotum; 6. testis; 7. epididymis; 8. anus; 9. glande bulbo-uretrale; 10. prostată; 11. canal ejaculator; 12. vezică urinară; 13. ureter; 14. bladder.

### Testicul

Testicul (fig. 104) este glandă genitală masculină care îndeplinește două funcții:

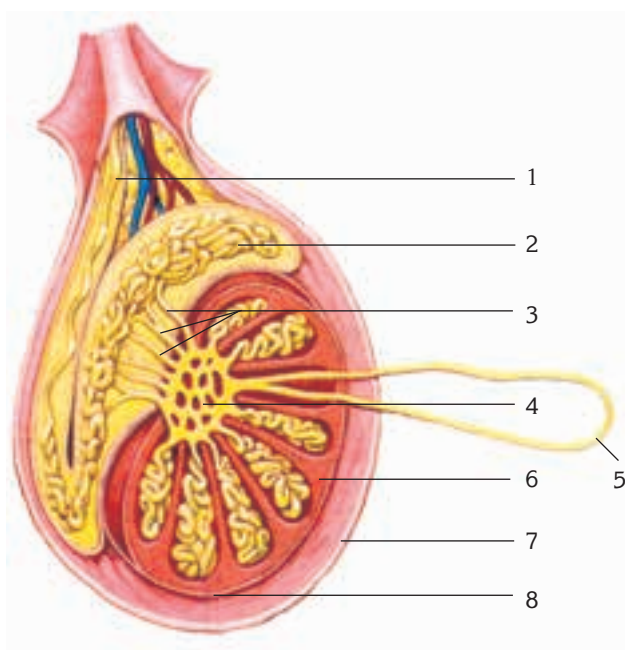
- **spermatogeneza**, formarea celulelor sexuale (spermii sau spermatozoizi), care se desfășoară la nivelul tubilor seminiferi contorti;

- **funcția endocrină**, prin care celulele interstitionale ale parenchimului testicular secretă *hormonii androgeni* (testosteronul), care determină maturizarea organelor sexuale și stimulează evoluția caracterelor sexuale secundare masculine.

Testicul are o masă de aproximativ 25 g și este un organ pereche, având formă unui ovoid turtit transversal, situat în bursa scrotală, o pungă cutanată. Fiecarui testicul îi este anexat un organ alungit, epididimul, care face parte din conductele seminale. El are forma unei virgule, așezat pe marginea

posteroară a testiculului. Conține canalul epididimiar, care se continuă cu canalul deferent. Testicul este învelit la suprafață de o membrană conjunctivă de culoare albă-sidefie, numită albugine, rezistentă și inextensibilă, fiind în tensiune parenchimul testicular. Parenchimul testicular este străbătut de septuri conjunctive care delimitizează lobulii testiculului. Ei sunt în număr de 250-300 pentru fiecare testicul și sunt formați din 2-3 tubi seminiferi contorții în care se desfășoară spermatogeneza.

Tubii seminiferi contorții sunt continuati de tubii drepti, care reprezintă primul segment al căilor spermaticice. Ei se deschid în rețeaua testiculară de la



**Fig. 104. Testicul (secțiune):** 1. canal deferent; 2. canal epididimiar; 3. canale eferente; 4. rețea testiculară; 5. tub seminifer contort (desfășurat); 6. testicul; 7. bursa scrotală; 8. albugine.

care pleacă canalele eferente, 10-15, care ajung în canalul epididimiar.

Vascularizația testiculului și epididimului este asigurată de artera testiculară, ramură din aorta abdominală. Venele se varsă în vena cavă inferioară.

### Conductele spermaticice

Căile spermaticice sunt conducte de eliminare a spermilor și a lichidului spermatic. Ele sunt intratesticulare și extratesticulare.

Căile intratesticulare sunt reprezentate de tubii seminiferi drepti și rețeaua testiculară.

Căile extratesticulare sunt: canalele eferente,

canalul epididimiar, canalul deferent, ejaculator și uretra. Canalul deferent continuă canalul epididimiar, terminându-se la baza prostatei, unde se unește cu canalul veziculei seminale, formând canalul ejaculator. Acesta se deschide în uretră.

### Glandele anexe

#### Vezicula seminală

Este un organ pereche, situat deasupra prostatei, lateral de canalele deferente. Are rol secretor, producând adăugându-se lichidului seminal. Vezicula seminală are formă ovoidală, cu o lungime de 4-5 cm și o lățime de 2 cm.

#### Prostata

Este un organ glandular exocrin, impar, situat în jurul uretrei, sub vezica urinară. Produsul ei de secreție participă la formarea spermei.

Vascularizația este asigurată de artera prostatică, ramură din artera iliocistica internă. Sângele venos este colectat de vena iliocistica internă.

#### Glandele bulbo-uretrale

Sunt două formațiuni glandulare ovoide, de dimensiunile unui sămbrău de cireașă. Se deschid în uretră. Secretă un lichid clar, vâscos, asemănător cu cel prostatic, care se adaugă lichidului spermatic.

### Organele genitale externe

#### Penisul

Organ genital și urinar, este situat deasupra scrotului, înaintea simfizei pubiene. Prezintă rădăcina penisului și o porțiune liberă, corpul penisului, care, la extremitatea sa anteroară, se termină cu o parte mai voluminoasă, numită gland. Rădăcina este fixată, prin cei doi corpi cavernosi, de oasele bazinului.

Corpul penisului are formă ușor turtită.

Glandul prezintă în vârful său orificiul extern al uretrei.

**Structură.** Penisul este format dintr-un aparat erectil și învelișuri. Organele erectile sunt reprezentate de doi corpi cavernosi și un corp spongios, care, umplându-se cu sânge, determină erecția.

Penisul este învelit de piele, care se continuă cu pielea scrotului și a regiunii pubiene.

Vascularizația este asigurată de ramuri din artera rușinoasă internă; venele se deschid în vena rușinoasă internă și, de aici, în vena iliocistica internă.

#### Scrotul (bursele scrotale)

Formează partea organelor genitale externe în care sunt localizate testiculele. Fiecare bursă este situată sub penis și este formată din mai multe tunici concentrice, care se continuă cu structurile peretelui anterior abdominal.

## TEME ȘI APLICATII

### 1 Grupați răspunsurile corecte.

Ovarul are: a. forma de ovoid turtit; b. un înveliș exterior format dintr-un epiteliu pluristratificat; c. o masă de 6-8 g; d. diametrul mare de 8-10 cm; e. diametrul mic de 5-7 cm.

Zona corticală a parenchimului glandular al ovarului conține foliculi: a. primordiali; b. glomerulari; c. secundari cavitari; d. imaturi; e. maturi.

### 2 Găsiți răspunsul greșit.

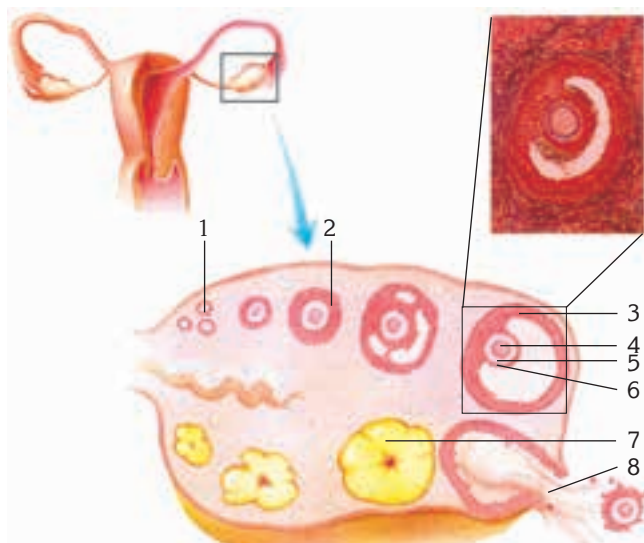
Uterul este un organ: a. pereche, situat în cavitatea pelviană; b. interpus între trompele uterine și vagin; c. musculos; d. cavită.

Prostata este: a. un organ glandular endocrin; b. situat sub vezica urinară, în jurul uretrei; c. irigată de artera prostatică, ramură a venei iliaci interne; d. producătoare a unei secreții care participă la formarea spermei.

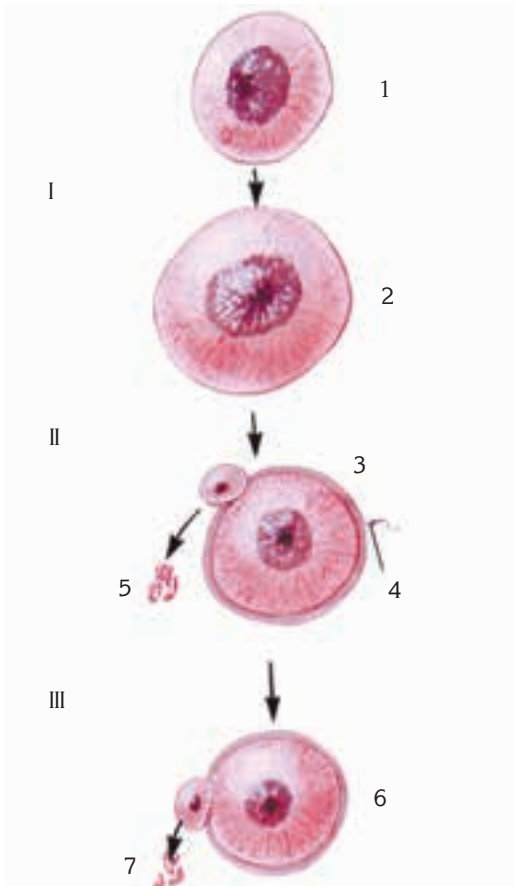
## Fiziologia organelor de reproducere

Testicul (gonada masculină) și ovarul (gonada feminină) sunt glande mixte: exocrine, asigurând formarea gameteilor, și endocrine, prin secreția hormonilor sexuali.

Activitatea lor devine evidentă în timpul perioadei de creștere și dezvoltare, și anume la pubertate. Aceasta este definită drept perioada în care funcția gametogenetică și endocrină a gonadelor atinge un stadiu de dezvoltare care face posibilă funcția de reproducere.



**Fig. 105. Anatomia ovarului:** 1. folicul primar; 2. folicul secundar; 3. folicul de Graaf; 4. ovocit; 5. zona pellucida; 6. coroana radiată; 7. corp galben; 8. ovulație.



**\*Fig. 106. Ovogeneza:** I. diviziune mitotică; II. diviziune meiotică; III. al doua diviziune mitotică; 1. ovogonie (diploidă); 2. ovocut primar (de ordinul I, diploid); 3. ovocut secundar (de ordinul II, haploid); 4. spermatozoid; 5. primul globul polar, degenerat; 6. zigot; 7. al doilea globul polar degenerat.

Instalarea pubertății este consecința modificărilor survenite la nivelul secreției hormonilor gonadotropi care controlează dezvoltarea morfologică și funcțională a gonadelor și, legat de aceasta, modificările somatice și comportamentale complexe.

## Ovarul (fig. 105)

Prezintă, ca și testicul, o dublă activitate.

**Formarea foliculilor maturi și ovulația** (fig. 106). Fiecare ovar conține, la naștere, câteva sute de mii de foliculi primordiali. Dintre aceștia, numai 300-400, căte unul pe lună, începând cu pubertatea și terminând cu menopauza, vor ajunge la maturitate. Procesul de creștere și maturitate foliculară este ciclic. Ciclul ovarian este însotit de modificări la nivelul uterului, vaginalului, glandelor mamare. Durata medie a unui ciclu genital la femeie este de 28 de zile și de aceea el se mai numește ciclul menstrual. Schematic, distingem în cadrul ciclului ovarian două perioade: 1. preovulatorie, care durează din ziua 1 până în ziua a

14-a a ciclului; 2. postovulatorie, ce se întinde din ziua a 15-a până în prima zi a menstruației, după care ciclul se reia. În perioada preovulatorie au loc diviziuni ecuaționale și reducționale la nivelul ovocitului. Aceste străbate mai multe etape, de la ovogonie, diploidă, la ovul matur, haploid. Pe măsură ce ovul se maturizează, apare o cavitate la nivelul foliculului ovarian, care se umple cu lichid follicular. În ziua a 14-a, foliculul se rupe, și ovul este expulzat în cavitatea abdominală (ovulația), de unde este preluat de trompa uterină. După ovulație, foliculul ovarian se transformă în corp galben. Creșterea și maturarea foliculului sunt stimulate de FSH. Ovulația și formarea corpului galben sunt stimulate de LH. Hipofiza anterioară secrează cantități mult crescute de LH pentru o perioadă de 1-2 zile, începând cu 24-48 de ore înainte de ovulație, fenomen însoțit și de un vârf preovulator mic al FSH. Cauza acestei creșteri brusăte a secretiei de gonadotropine este insuficient cunoscută, dar câteva dintre cauzele posibile sunt: 1. în acest moment al ciclului, estrogenul are efect de feedback pozitiv, stimulând secretia pituitară a gonadotropinelor, fenomen aflat în contradicție cu efectul său normal de feedback negativ care intervine în restul ciclului lunar feminin; 2. anumite celule foliculare încep să secrete progesteron în cantități mici, dar în creștere, cu aproximativ o zi înaintea vârfului preovulator al LH, și s-a presupus că acesta poate fi factorul care stimulează secreția excesivă de LH. Indiferent de cauză, fără acest vârf preovulator de LH, ovulația nu poate avea loc.

**Secretia internă a ovarului.** Peretii foliculului ovarian prezintă două tecii celulare, una internă și alta externă. În perioada preovulatorie, celulele tecii interne secreță hormonii sexuali feminini – estrogeni și progesteron. Secretia acestor hormoni este stimulată de FSH și LH.

Acțiunea estrogenilor este de a stimula dezvoltarea organelor genitale feminine, a mucoasei uterine, a glandelor mamare, apariția și dezvoltarea caracterelor sexuale secundare la femeie (efectul asupra scheletului – favorizează activitatea osteoblastică și unirea diafizelor cu epifizele oaselor lungi, creșterea încetând mai repede ca la bărbat, ca și disponerea caracteristică a tesutului adipos subcutanat), precum și comportamentul sexual feminin. În faza a 2-a a ciclului, rolul de secreție internă îl îndeplinește corpul galben. Aceasta secreță atât hormoni estrogeni, cât și progesteron, un hormon care favorizează păstrarea sarcinii. Secretia corpului galben este stimulată de LH și prolactină. Corpul galben nefecundat involuează după 10 zile și se transformă în corp alb. Dacă ovul a fost fecundat, activitatea corpului galben se prelungeste cu încă trei luni.

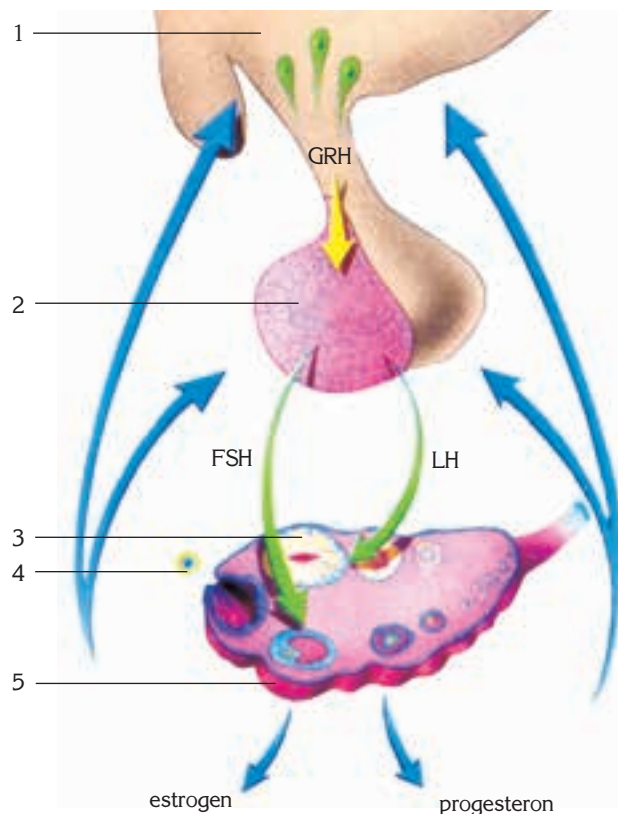


Fig. 107. Reglarea secreției ovariene: 1. hipotalamus; 2. adenohipofiză; 3. corp galben; 4. ovocit; 5. ovar.

Progesteronul determină modificări histologice și secretorii la nivelul mucoasei uterine, pe care o pregătește în vederea fixării oului (nidare). Dacă fecundația nu a avut loc, ovul se elimină în ziua a 19-a, a 20-a a ciclului; secreția corpului galben scade brusc în ziua a 26-a. La nivelul mucoasei uterine se produc modificări vasculare, urmate de necroza și hemoragie, care determină pierderea de sânge menstrual. În timpul sarcinii, corticosuprarenala și placenta secretă, de asemenea, estrogeni și progesteron.

**Reglarea secreției ovariene** se face la fel ca a altor glande periferice prin feedback negativ hipotalamo-hipofizo-ovarian (fig. 107).

**Menopauza.** La vîrstă de 40-50 de ani, ciclurile sexuale ale femeii devin neregulate și la multe dintre ele ovulația nu se mai produce. După câteva luni sau câțiva ani ciclurile se întrerup complet. Această încețare a ciclurilor se numește menopauză. Cauza ei o reprezintă „epuizarea” ovarelor.

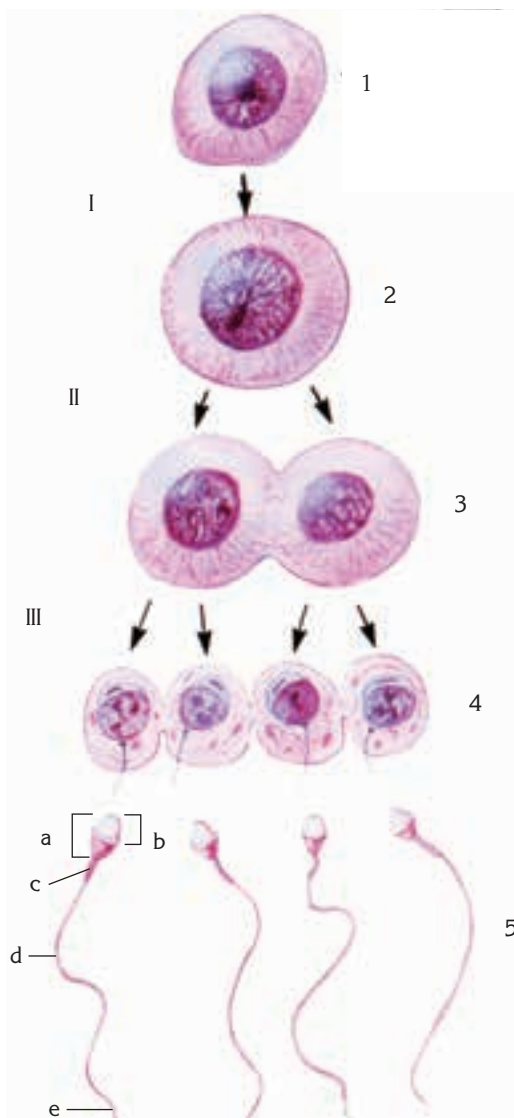
**Fertilitatea feminină** – perioada fertilă a fiecărui ciclu sexual. Ovul rămâne viabil și capabil de a fi fecundat nu mai mult de 24 de ore după ce a fost expulzat din ovăru. Pe de altă parte, câțiva spermatozoizi pot rămâne viabili în tractul genital feminin până la 72 de ore, deși cei mai mulți dintre ei nu rezistă mai mult

de 24 de ore. Prin urmare, pentru ca fecundația să aibă loc, contactul sexual trebuie să se producă în intervalul de o zi înainte de ovulație până la o zi după aceasta.

**Integrarea la nivelul sistemului nervos a actului sexual feminin.** Impulsurile senzoriale sexuale sunt transmise către segmentele sacrate ale măduvei spinării. Odată ce aceste impulsuri ajung în măduva spinării, ele sunt transmise către encefal; unele reflexe integrate la nivel medular sacrat și lombar determină parțial reacțiile sexuale feminine.

### Testicul

Îndeplinește în organism două funcții.



\* **Fig. 108. Spermatogeneza:** I. diviziune mitotică; II. diviziune meiotă; III. a doua diviziune mitotică; 1. spermatogonie (diploïdă); 2. spermatozit primar (de ordinul I, haploïd); 3. spermatozit secundar (de ordinul II, haploïd); 4. spermatide (haploïde); 5. spermatozoid: a. cap; b. acrozom; c. piesă intermediară (gât); d. flagel; e. piesă terminală.

**Funcția spermatogenetică** este funcția sa exocrină, care are loc la nivelul tubului seminifer, începând cu pubertatea. Procesul se desfășoară în mai multe etape de diviziune ecuațională și apoi reducțională, pornind de la celulele primordiale – spermatogonii – diploïde, ajungând la celulele mature, gametii masculini – spermatozoi –, haploïde (fig. 108).

Spermatozoiile (spermatozoizi) se înmagazinează în epididim, unde își dezvoltă capacitatea de mișcare și trec în ductul deferent. Își mențin fertilitatea aproximativ o lună și sunt eliminate prin ejaculare. Ejaculatul mai conține secreția veziculelor seminale, cu rol nutritiv în ceea ce privește spermatozoizi, și secreție prostatică, având rolul de a crește fertilitatea și mobilitatea spermatozoizilor. Sperma ejaculată în cursul actului sexual masculin este alcătuită din lichidele provenite din canalele epididimare și deferent, veziculele seminale, glanda prostatică și glandele mucoase, mai ales cele bulbo-uretrale.

Spermatogeneza este stimulată de FSH.

**Efectul numărului de spermatozoizi asupra fertilității.** Cantitatea obișnuită de spermă ejaculată la fiecare act sexual este în medie de aproximativ 3,5 mL și în fiecare mililitru de spermă se află în medie 120 de milioane de spermatozoizi. Când numărul de spermatozoizi într-un mililitru de spermă scade sub 20 de milioane, există posibilitatea ca persoana să fie infertilă.

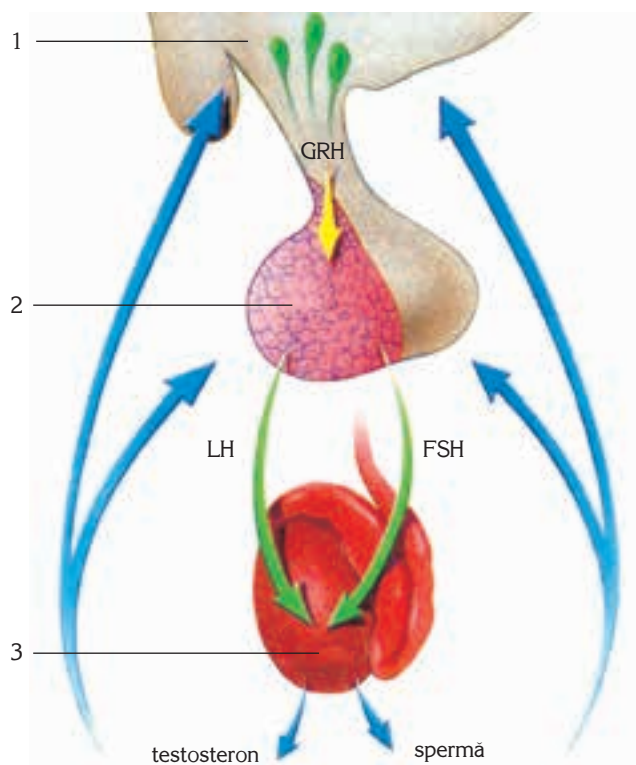
**Secreția internă.** Celulele interstitionale testiculare Leydig secretă hormonii androgeni, al căror reprezentant principal este testosteronul. Testicul secretă un procent redus de estrogeni.

Testosteronul este un hormon lipidic, cu structură sterolică. Acțiunea sa constă în stimularea creșterii organelor genitale masculine și apariția caracterelor sexuale secundare la bărbat: dezvoltarea scheletului și a mușchilor, modul de disponere a părului, vocea, repartitia topografică a grăsimii de rezervă. Testosteronul este un puternic anabolizant proteic. El are și efecte de menținere a tonusului epitelialui spermatogenetic.

Reglarea secreției de testosteron se face printr-un mecanism de feedback negativ, sub influența LH hipofizar (fig. 109).

Hipersecreția acestui hormon duce la pubertate precoce, iar hiposecreția, la infantilism genital.

**Integrarea la nivelul măduvei spinării a actului sexual masculin.** Deși factorii psihici joacă, de obicei, un rol important în actul sexual masculin și, de fapt, îl pot iniția, activitatea encefalului probabil nu este absolut necesară pentru desfășurarea sa. Prin urmare, actul sexual masculin rezultă din mecanisme reflexe intrinseci, integrate în măduva sacrată și lombară, iar aceste mecanisme pot fi activate prin



**Fig. 109. Reglarea secreției de testosteron:** 1. hipotalamus; 2. adenohipofiză; 3. testicul.

stimulare sexuală fie psihică, fie directă, fie prin ambele.

### TEME ȘI APLICAȚII

#### Grupați răspunsurile corecte.

Ciclul ovarian este însoțit de modificări la nivelul: a. uterului; b. epididimului; c. vaginului; d. glandelor androgene; e. glandelor mamare.

Estrogenii stimulează: a. dezvoltarea organelor genitale feminine; b. dezvoltarea mucoasei uterine; c. dezvoltarea glandelor mamare; d. apariția și dezvoltarea caracterelor sexuale secundare feminine; e. comportamentul sexual feminin.

## Sănătatea reproducerei

### Planning familial

Unul sau ambii membri ai unui cuplu pot folosi metode pentru a preîntâmpina temporar sau permanent o sarcină. Avortul poate fi utilizat atunci când metodele de contraceptie dau greș. Decizia unui cuplu de a nu dori o sarcină poate fi influențată și de un sfat genetic sau un consult prenatal.

## Concepție și contraceptie

### Contraceptie

Există mai multe metode contraceptive, cele mai populare fiind contraceptivele orale, prezervativele, retragerea înaintea ejaculației, abstența periodică, spermicidele, diafragma, injecțiile cu progesteron, implanturi subdermice cu progesteron, sterilul. Fiecare metodă are avantajele și dezavantajele ei și nu poate garanta contraceptia 100%.

Metodele temporare de contraceptie se clasifică astfel:

- contraceptive de barieră : diafragmă, spermicide, prezervative;
- contraceptivele orale (estro-progestative);
- injecțiile cu progesteron sau implanturile subdermice hormonale;
- sterilul.

Metodele definitive de contraceptie (sterilizarea) sunt:

- vasectomia (bărbați);
- ligatura trompelor uterine (femei);
- hysterectomy (utilizată în cazuri medicale selecționate).

Avortul, modalitatea de a renunța la o sarcină nedorită, din motive medicale sau altele, se poate induce chirurgical sau medicamentos.

### Evaluare genetică prenatală

Identifică acele persoane care prezintă un risc crescut de a prezenta anomalii genetice sau de a avea copii cu anomalii genetice. Sfatul genetic cuprinde o analiză riguroasă a ultimelor trei generații (rude de gradul I și II) precum și o serie de teste.

Pentru o corectă evaluare prenatală există o serie de teste care se fac obligatoriu în anumite condiții (ex. vârsta mamei peste 35 ani).

### Concepția

Concepția (fertilizarea) apare cu aproximativ 14 zile înaintea perioadei menstruale, imediat după ovulație. În perioada ovulației, mucusul cervical este mai puțin vâscos, permitând astfel pasajul spermatozoizilor din vagin în uter, fecundația propriu-zisă având loc în trompă uterină în apropierea capătului ei dinspre ovar; rezultă zigotul care face călătoria spre locul de implantare (uter) și în același timp se divide, căpătând aspectul de embrion.

### Sarcina și nașterea

Noțiunea de reproducere, în general, definește procesul de perpetuare a organismelor vii, prin producerea de indivizi noi, care au trăsăturile caracteristice speciei din care fac parte.

La om, funcția de reproducere cuprinde o serie de procese care au drept rezultat fecundarea ovului de către spermatozoid și formarea produsului de concepție, ale cărui creștere și dezvoltare sunt asigurate de către organismul matern printr-o serie de modificări biologice ce definesc gestația sau sarcina.

Fecundația este internă, având loc la nivelul trompelor uterine, unde spermatozii ajung ca urmare a introducerii lor în vagin în timpul actului sexual. Aceasta se încadrează în complexul de manifestări ce definește comportamentul sexual și care la om este particularizat printr-o bogată încârcătură afectiv-emoțională.

Pentru fecundarea ovului, este necesar un singur spermatozoid. Odată acesta pătruns în ovul, capul său își mărește rapid volumul, pentru a forma pronucleul masculin. Mai târziu, cei 23 de cromozomi ai pronucleului masculin și cei 23 de cromozomi ai pronucleului feminin se vor alinia pentru a realcațui un set complet de 46 de cromozomi (23 de perechi) în ovul fecundat.

Sexul copilului este determinat de tipul de spermie (spermatozoid) care fecundează ovul. Atât spermia, cât și ovul au câte 23 de cromozomi, din care 22 de autozomi și un heterozom (cromozomul sexului) care, la spermie, poate fi X sau Y, iar la ovul numai X. După fecundare, oul (zigotul) va avea 44 de autozomi și doi heterozomi, care, dacă ambi sunt X, copilul va fi fată, iar, dacă unul va fi X și celălalt Y, copilul va fi băiat.

**Nașterea** constă în expulzia produsului de concepție ajuns la termen, adică după aproximativ 280 de zile de gestație. Este consecința contractiilor uterine, la care se adaugă și participarea în diverse grade a musculaturii peretelui abdominal, a diafragmei etc., printr-o serie de evenimente corelate și coordonate umoral și nervos.

**Lactația.** Sânii încep să se dezvolte la pubertate; estrogenii ciclurilor sexuale lunare stimulează creștea stromei și a sistemului de ducte, precum și depunerea de grăsime pentru a da volum sănilor. În timpul sarcinii, se petrece o creștere adițională importantă, și țesutul glandular devine numai atunci complet dezvoltat pentru producerea propriu-zisă de lapte. Deși estrogenii și progesteronul sunt esențiali pentru dezvoltarea anatomică a sănilor în timpul sarcinii, ei au și un efect specific de a inhiba secreția de lapte. Hormonul care favorizează excreția laptelui este prolactina.

Laptele este secretat în alveolele sănilor, dar el nu curge continuu prin mameloane, ci trebuie ejectat în ducte pentru a face posibilă alăptarea. Acest proces

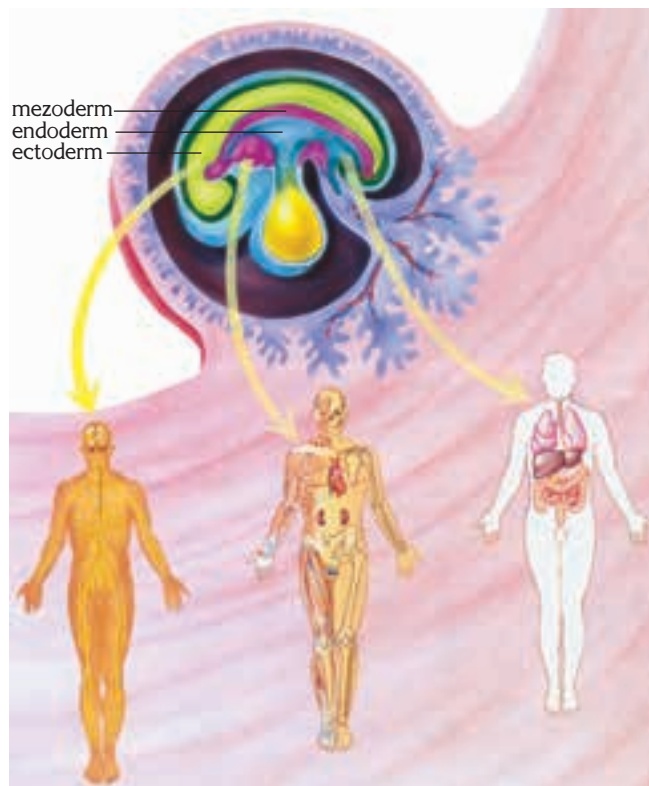


Fig. 110. Originea embrionară a aparatelor, sistemelor și organelor.

se datorează unei combinații de reflexe neurogene și hormonale care implică oxitocina.

## Notiuni elementare de igienă și patologie

### 1. Anexitele

Sunt incluse în afecțiunea numită boală inflamatorie pelvină, foarte frecventă la femeia Tânără, uneori cu consecințe foarte grave: sarcini extrauterine, infertilitate etc.

### 2. Vaginitetele

Denumire generică dată unui grup de afecțiuni infecțioase sau inflamatorii cantionate la nivelul mucoasei vaginale și uneori și al vulvei, determinând cel mai frecvent o secreție vaginală. Din punct de vedere al etiologii, acestea sunt numeroase: infecțioase (bacteriene, candidoza, virale), hormonale (menopauza) sau în cadrul unor maladii cu substrat inflamator. Prevenirea acestui grup de afecțiuni este foarte importantă, în special prevenirea bolilor cu transmitere sexuală. Există câteva notiuni elementare în acest sens: utilizarea prezervativului, constituirea de cupluri stabile și fidele, analize periodice etc.

### 3. Adenomul de prostată

Reprezintă hiperplazia adenomatoasă benignă a prostatei periuretrale determinând, în grade variate, obstrucția eliminării urinei din vezica urinară.

# Autoevaluare

1 Aflați răspunsul corect.

1. Ovulația și formarea corpului galben sunt stimulate de: a. STH; b. FSH; c. LH; d. ACTH.
2. Spermatogeneza este stimulată de: a. ADH; b. FSH; c. LH; d. ACTH.

2 Găsiți răspunsul greșit.

1. Medulara parenchimului glandular ovarian conține: a. vase de sânge; b. vase limfatice; c. foliculi ovarieni; d. fibre nervoase vegetative.
2. Testosteronul: a. este secretat de celulele interstitiale Leydig; b. este hormon glucidic cu structură sterolică; c. stimulează creșterea organelor genitale masculine; d. stimulează apariția și dezvoltarea caracterelor sexuale secundare masculine.

3 Stabilități dacă enunțurile legate prin conjuncția „deoarece” sunt adevărate sau false; în cazul în care le considerați adevărate, determinați dacă între ele există sau nu o relație de cauzalitate.

1. Fecundația la om este considerată internă, deoarece are loc în interiorul corpului, în cavitatea pelviană, la nivelul trompelor uterine.
2. Tubii seminiferi contorti sunt continuări de tubii drepti, deoarece aceștia din urmă reprezintă primul segment al căilor spermatiche.
3. Spermia este considerată celulă haploidă, deoarece conține un număr de 46 de cromozomi, din care 44 autozomi și 2 heterozomi.

4 Folosind și cunoștințele însușite anterior, completați spațiile punctate cu termenii sau cuvintele corespunzătoare.

Sexul copilului este determinat de tipul de ..... care fecundează ..... . În cazul în care spermia are heterozomul Y, copilul va fi ....., iar dacă heterozomul este ..... va fi fată.

5 Precizați consecințele excesului sau deficitului secreției de testosteron.

## D. Organismul – un tot unitar

### Homeostasia mediului intern

Mecanismele de reglare (fig. 111) care determină menținerea unor constante dinamice ale mediului intern și funcțiile vitale pot fi denumite prin termenul de homeostazie; ea este realizată de către efectori pe baza informațiilor primite de la receptorii mediului intern (chemoreceptori, baroreceptori, termoreceptori).

În acest fel sunt menținute, indiferent de variațiile din afara organismului, între anumite limite, considerate normale, unele valori ale componentelor mediului intern și unele caracteristici ale acestuia, precum pH-ul, temperatura și.a.

Reglarea se face prin bucle de feedback, nervos sau umoral, ca urmare a interacțiunii receptor-effector (fig. 112).

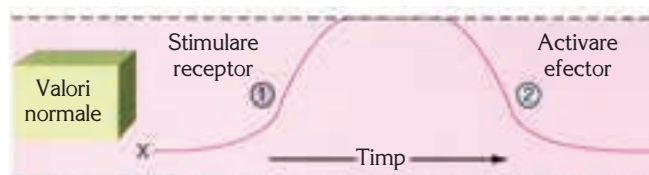
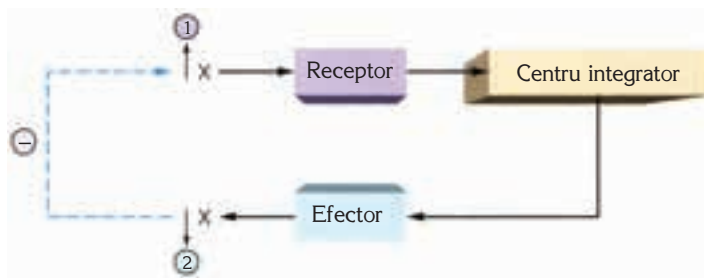


Fig. 111. Schema unui mecanism de reglare.

De asemenea, reglarea se realizează și prin efectořii antagonici – insulină/glucagon, pentru glicemie, vasoconstricție/vasodilatație pentru controlul temperaturii corpului – rolul integrator revenind sistemului nervos, sistemului endocrin și mediului intern (sânge, lîmfă lichid interstitiial, lichid cefalorahidian și.a.).

Astfel, sistemul nervos și cel endocrin, prin intermediul mediatorilor chimici și hormonilor, realizează homeostazia, în modul și cu efectele studiate la capitoile respective, realizând integrarea dinamică a organismului la condițiile în permanentă schimbare ale mediului extern.



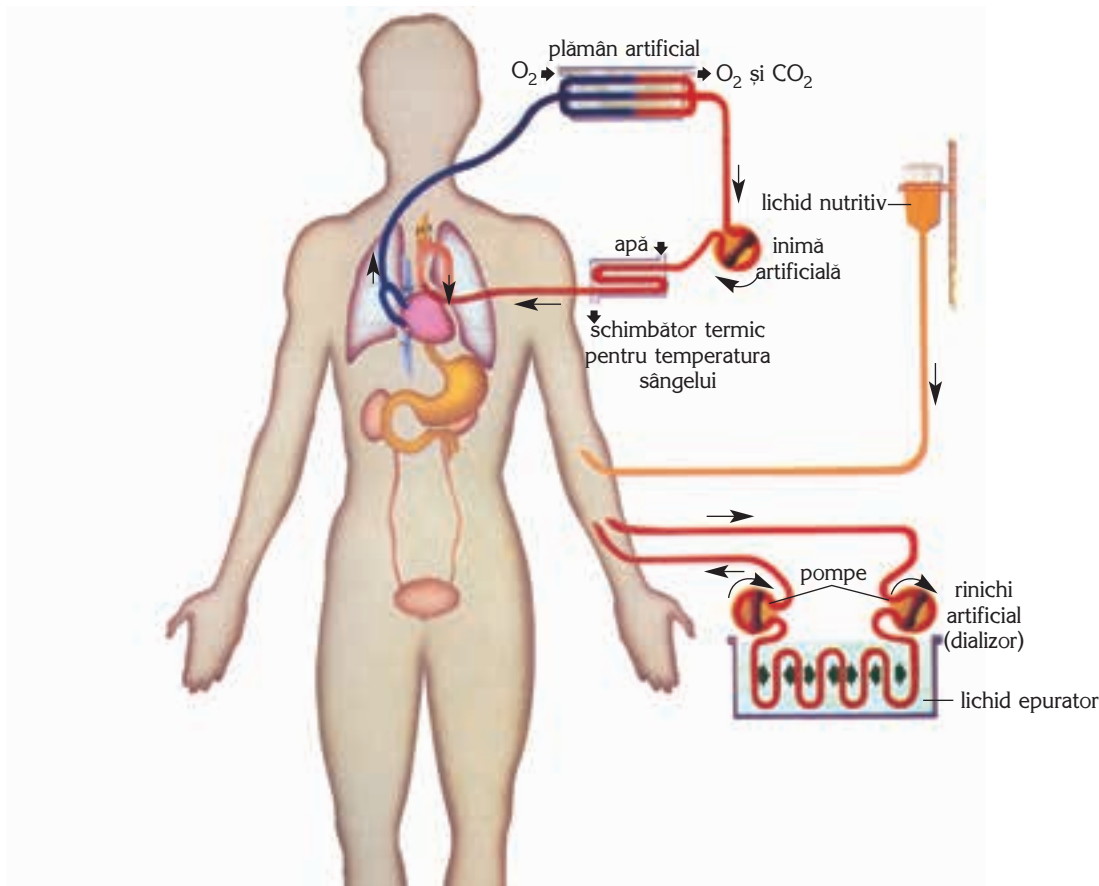
**Fig. 112. Reglarea unor constante fiziologice prin buclă de feedback.**

↑ x reprezintă creșterea peste nivelul normal al unui factor al mediului intern

↓ x semnifică revenirea la nivelul normal

Menținerea între anumite limite a parametrilor mediului intern este asigurată prin reglarea neuro-umorală a funcțiilor organismului.

În anumite împrejurări, datorită unor disfuncții temporare sau permanente ale unor componente aparținând sistemelor circulator, respirator, digestiv ori excretor, homeostazia se poate realiza și prin mijloace extracorporeale, precum aparatura inimă-plămân artificial, perfuzarea sau dializa, prezentate schematic mai jos.



## Valorile medii ale unor parametri ai mediului intern (Principalele constante fiziologice)

**Volumul-bătaie  
al fiecărui  
ventricul  
70 ml**

**Frecvența  
cardiacă  
70-75 bătăi/min.**

**Debitul cardiac  
de repaus  
5 l/min.**

**Volemia  
8% din  
greutatea  
corporală**

**Presiune arterială  
maximă sau  
sistolică  
120 mm Hg**

**Presiune arterială  
minimă sau  
diastolică  
80 mm Hg**

**Număr de hematii**  
femei                    bărbați  
4 500 000/mm<sup>3</sup>    5 000 000/mm<sup>3</sup>

**Hemoglobina**  
femei                    bărbați  
12-15,6 g/dl          13,8-17,2 g/dl

**Hematocrit**  
femei                    bărbați  
35-46 %                41-50 %

**Număr de leucocite** 5 000-10 000/mm<sup>3</sup>

### Formula leucocitară

#### Granulocite

1. Neutrofile      52-62 % din leucocite
2. Eozinofile      1-3 % din leucocite
3. Bazofile          < 1 % din leucocite

#### Agranulocite

1. Monocite          3-9 % din leucocite
2. Limfocite          25-33 % din leucocite

**Număr de plachete** 150 000-300 000/mm<sup>3</sup>

**Presiunea osmotică a plasmei** 300 mOsm/l

**pH sangvin** 7,38-7,42

**Glicemia:** 65-110 mg/dl

**Acizi grași liberi:** 0,19-0,9 mEq/l

**Colesterol total:** < 200 mg/dl

**Na<sup>+</sup> plasmatic** – natriemie 135-146 mmol/l

**K<sup>+</sup> plasmatic** – potasemie 3,5-5,3 mmol/l

**Ca<sup>2+</sup> plasmatic** – calcemie 8,5-10,3 mg/dl

**Proteine totale în plasmă** 6-8,5 g/dl

**Proteinogramă** – albumine 3,5-5 g/dl  
– globuline 2,5-3,5 g/dl

# Autoevaluare

## 1 Află răspunsul corect.

Enzime hidrolitice se află la nivelul: a. ribozomilor; b. reticulului endoplasmatic; c. lizozomilor; d. mitochondriilor; e. centrozomului.

Nucleul: a. lipsește în neuroni; b. este prezent în eritrocite; c. este lobat la limfocite; d. prezintă o membrană trilaminată, cu pori; e. are unul sau mai mulți nucleoli.

Țesutul conjunctiv semidur poate fi: a. adipos; b. lax; c. spongios; d. hialin; e. striat.

Neuronii bipolari au ca prelungiri: a. un axon și două dendrite; b. un axon și o dendrită; c. doi axoni; d. două dendrite; e. un axon cu două ramificații colaterale.

Mineralocorticoizii: a. sunt secretați de medulosuprarenală; b. sunt reprezentați de cortizol; c. controlează secreția de ACTH; d. au ca principal component aldosteronul; e. sunt enzime proteolitice.

## 2 Găsești răspunsul greșit.

Receptorii cutanăți sunt: a. terminațiile nervoase libere; b. discurile Meissner; c. corpusculii Vater-Pacini; d. corpusculii Krause; e. corpusculii Golgi-Mazzoni.

Oase neperechi ale neurocraniului sunt: a. parietalul; b. frontalul; c. occipitalul; d. etmoidul; e. sfenoidul.

Sucul gastric conține: a. acid clorhidric; b. amilază; c. pepsină; d. mucus; e. labferment (la sugari).

Fascicul His: a. pornește din nodul sino-atrial; b. se continuă cu rețeaua Purkinje; c. este în continuarea nodului atrio-ventricular; d. are o frecvență de descărcare de 25 de impulsuri pe minut; e. împreună cu rețeaua Purkinje dă ritmul idio-ventricular.

## 3 Asociați glandele endocrine din prima coloană cu poziția lor în organism, din a doua coloană:

- |                     |                                             |
|---------------------|---------------------------------------------|
| 1. glanda pituitară | a. în partea anterioară a gâtului           |
| 2. timusul          | b. în spatele sternului                     |
| 3. tiroida          | c. în partea posterioară a diencefalului    |
| 4. glanda pineală   | d. pe fața posterioară a lobilor tiroidieni |
| 5. paratiroidele    | e. la baza creierului, pe osul sfenoid      |

Asociați perechile de nervi din coloana din stânga cu denumirile lor din coloana din dreapta:

- |         |                        |
|---------|------------------------|
| 1. III  | a. abducenți           |
| 2. VI   | b. oculomotori         |
| 3. VIII | c. vestibulo-cochleari |
| 4. IX   | d. hipoglosi           |
| 5. X    | e. vagi                |
| 6. XII  | f. glosofaringieni     |

Asociați volumele pulmonare cu semnificațiile acestora:

- |           |                                                                                          |
|-----------|------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. V.C.   | a. volumul de aer care rămâne în plămâni și după o expirație forțată                     |
| 2.V.I.R.  | b. volumul de aer inspirat și expirat în timpul respirației normale                      |
| 3. V.E.R. | c. volumul suplimentar de aer care poate fi inspirat peste volumul curent                |
| 4. V.R.   | d. volumul suplimentar de aer dintr-o expirație forțată, după expirarea volumului curent |

## 4 Stabiliți dacă enunțurile legate prin conjuncția „deoarece” sunt adevărate. În cazul în care le considerați corecte, determinați dacă între ele există sau nu o relație de cauzalitate.

Obezitatea este considerată o boală metabolică gravă, *deoarece* este însotită de tulburări majore, care afectează tot organismul.

Urina primară are o compoziție identică cu a plasmei, *deoarece* nu conține elemente celulare sau proteine.

În absența pigmentilor biliari, absorbția lipidelor este deficitară, *deoarece* aceștia emulsionează grăsimile.

Diabetul zaharat se caracterizează și prin poliurie, *deoarece* se ingeră cantități mari de lichide.

Timusul are rol în imunitatea organismului, deoarece hormonul secretat de acesta stimulează activitatea limfocitelor T.

Citoplasma este un sistem coloidal, deoarece mediul de dispersie este reprezentat de ansamblul de micelii, iar faza dispersată este apa.

În momentul ovulației se produce o diviziune meiotică, deoarece celulele rezultante – ovocul II și primul globul polar – sunt haploide.

5 – **Elaborați** un eseu cu tema „Sângele – componentă al mediului intern”, structurat după următorul plan:

- elementele mediului intern;
- componentele săngelui și rolul acestora;
- imunitatea și importanța ei;
- hemostaza și coagularea săngelui;
- grupele sanguine și factorul Rh – importanța cunoașterii acestora pentru transfuzii.

6 – **Elaborați** un eseu cu tema „Niveluri de organizare și integrare ale corpului omenesc”, structurat după următorul plan:

- segmentele anatomicale ale corpului uman;
- axele și planurile de referință ale corpului;
- nivelurile celulă-tesuturi-organe-sisteme de organe-organism;
- rolul integrator al sistemului nervos și al celui endocrin;
- interacțiunea funcțiilor de relație, de nutriție și de reproducere;
- organismul – un tot unitar.

## Recomandări bibliografice

- |                                                                                    |                                                                                                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| C.Th. Niculescu, R. Cârmaciu, B. Voiculescu,<br>C. Sălăvăstru, C. Niță, C. Ciornei | – <i>Anatomia și fiziolgia omului</i> (compendiu), Editura Corint, București, 2005                                              |
| D. Theodorescu                                                                     | – <i>Atlas de anatomia omului</i> , Editura Didactică și Pedagogică, București, 1974                                            |
| N. Șanta, C. Bogescu, M. Stoica<br>S. Boldor, B. Andreeșcu, L. Popovici            | – <i>Demonstratii și lucrări practice de zoologie, anatomie și fiziolgie</i> , Editura Didactică și Pedagogică, București, 1980 |
| M. Stoica, I. Mihăilescu                                                           | – <i>Lucrări practice de anatomie și fiziolgie umană</i> , Editura Didactică și pedagogică, București, 1981                     |
| I.C. Petricu, I.C. Voiculescu                                                      | – <i>Anatomia și fiziolgia omului</i> , Editura Medicală, București, 1967                                                       |
| K.M. Van De Graaf, S.I. Fox                                                        | – <i>Concepts of Human Anatomy and Physiology</i> , Wm. C. Brown Publishers, WCB Communications Inc., Dubuque. IA, USA, 1995    |
| M.G. Ifrim, coordonator                                                            | – <i>Atlas de anatomie umană</i> , Editura Științifică și Enciclopedică, București, 1983                                        |
| ***                                                                                | – <i>Dicționar de biologie</i> , OXFORD, Editura Univers Enciclopedic, București, 1996                                          |

Dan Cristescu  
Carmen Sălăvăstru  
Bogdan Voiculescu

Cezar Th. Niculescu  
Radu Cârmaciu

# Biologie

Manual pentru clasa a XI-a



Pentru toate filierele

Se aplică și la clasa a XII-a – filiera tehnologică, ruta progresivă de calificare prin școala de arte și meserii + anul de completare

**Corint**  
EDUCATIONAL

**L**ibrarie.net

