

Généralités

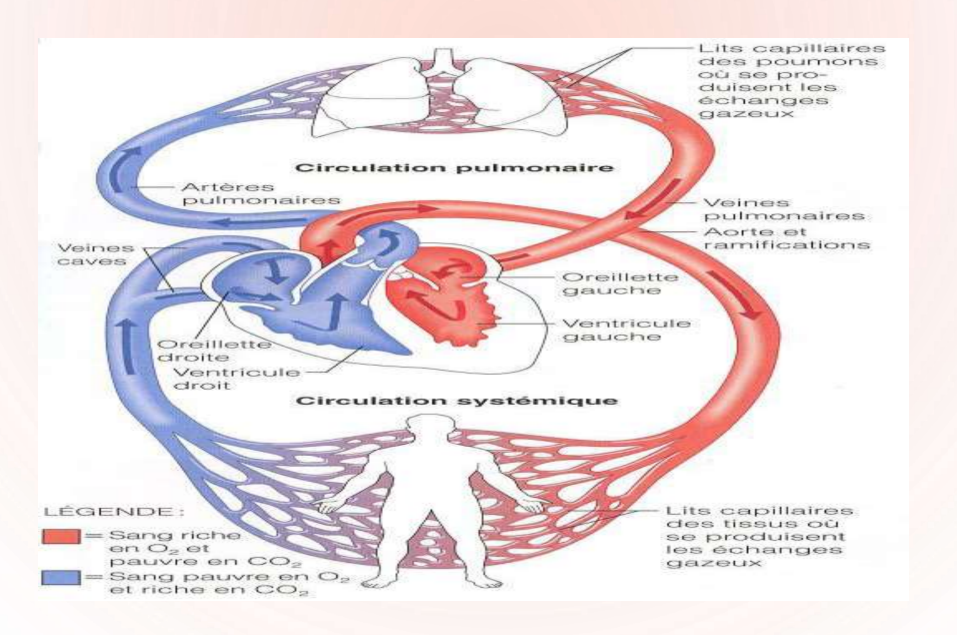
Système à haute pression

Régulation de la pression artérielle

Adaptation de la pression artérielle dans les situations physiologiques

Conclusion

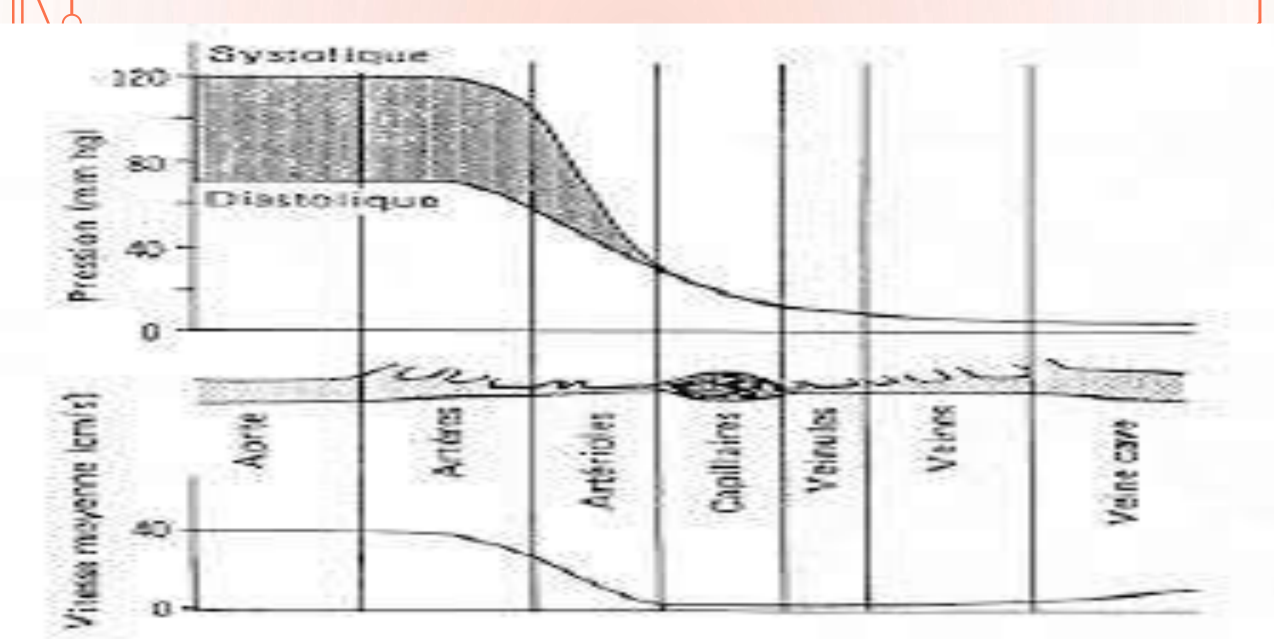
Généralités



L Caractéristiques du système à haute pression

Le secteur résistif à haute pression, forte résistance et faible compliance va du ventricule gauche en systole aux artérioles et contient 10 à 15% du volume sanguin:

- -pression élevée: d'origine dynamique (elle est due à la contraction du ventricule gauche);
- résistance hémodynamique est presque entièrement localisée au niveau des artérioles;
- vitesse de l'écoulement du sang: décroit progressivement des artères aux artérioles;
- surface totale de section augmente de l'aorte aux capillaires;
- mécanismes de contrôle de la pression et du débit;



II-Circulation artérielle

La circulation artérielle a un double rôle:

- -transport du sang
- -distribution du débit cardiaque

II-Circulation artérielle

- Transport du sang avec une pression élevée assurée par les grosses artères:
 - -le sang est éjecté du ventricule gauche sous forte pression(120mm Hg) et grâce à l'élasticité de la paroi le flux devient continu;
- -l'écoulement reste efficace grâce à l'énergie que la paroi aortique initialement distendue va restituer au sang en retrouvant son diamètre initial(effet Windkessel).

U-Circulation artérielle

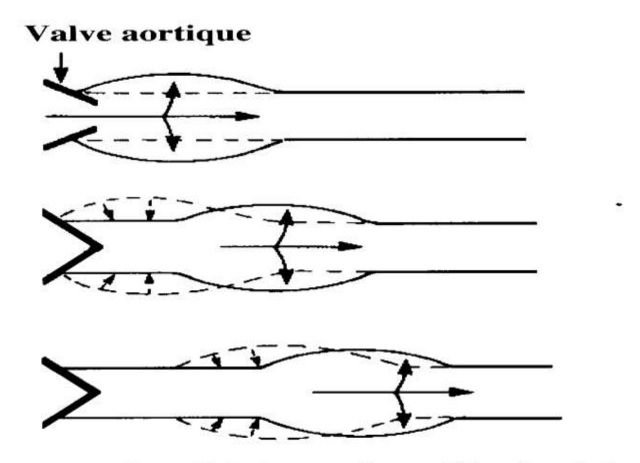


Figure 10-10 Propriétés de compliance (dilatation de la paroi) et d'élastance (retour à l'état initial) de l'aorte.

H-Circulation artérielle

Distribution du débit cardiaque assurée par les artérioles:

La vasomotricité locale adapte le débit sanguin sous pression efficace aux besoins variables des différents organes.

Le contrôle de la vasomotricité dépend des:

- 1-Facteurs intrinsèques: augmentation des besoins locaux → augmentation du débit local ou hyperhémie
- 2-Facteurs extrinsèques
- Système nerveux autonome (sympathique)
- Facteurs circulants (catécholamines, angiotensineII,...).

III-Pression artérielle: définitions

La pression artérielle (PA) ou tension artérielle est la pression dynamique qui règne dans les vaisseaux artériels.

En maintenant les parois des artères distendues et en assurant l'écoulement du sang, du cœur vers la périphérie, elle permet une perfusion efficace des organes.

Cette pression n'est pas constante au cours du cycle cardiaque et passe par deux valeurs extrêmes:

-la pression systolique (PAS): est la pression maximale atteinte dans les artères pendant l'éjection du sang par le VG;

La pression diastolique (PAD): est la pression minimale atteinte juste avant le d'éjection ventriculaire.

III-Pression artérielle: définitions

La pression différentielle (PD): est la différence entre la pression systolique et la pression diastolique:

$$PD = PAS - PAD$$

En théorie, on définit une **pression moyenne** efficace qui propulse véritablement le sang dans le système artériel [pression artérielle moyenne (PAM)] identique dans tout le système:

$$PAM = PAD + 1/3 PD$$

IV-Mesure de la pression artérielle

- Mesure directe
- Mesures indirectes:
 - -la méthode auscultatoire avec un brassard à tension;
 - -système automatisé.

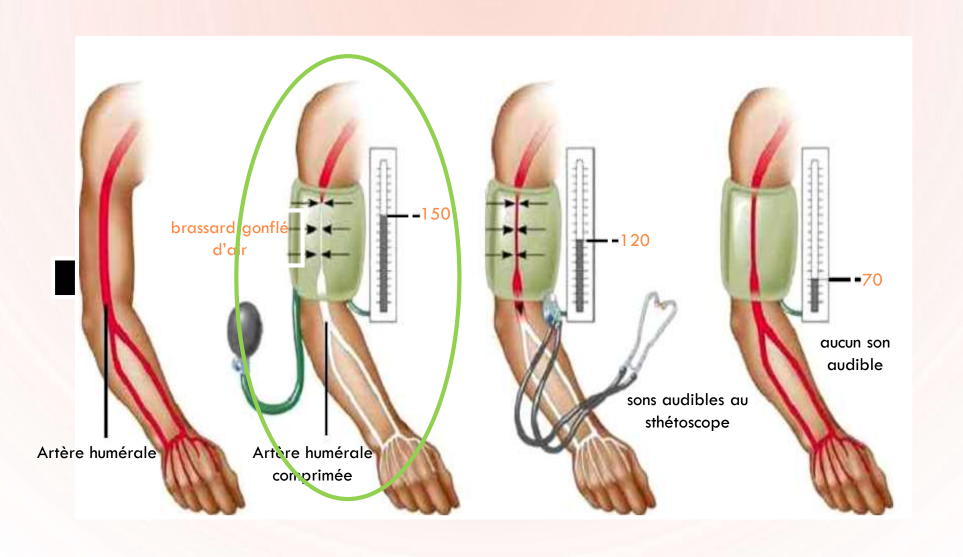
IV-Mesure de la pression artérielle

- La PA peut être mesurée **directement** sur n'importe quelle artère de gros calibre: cathétérisme artériel relié à un manomètre et un système d'enregistrement.
- C'est une méthode invasive, réservée à l'usage hospitalier et aux situations particulières

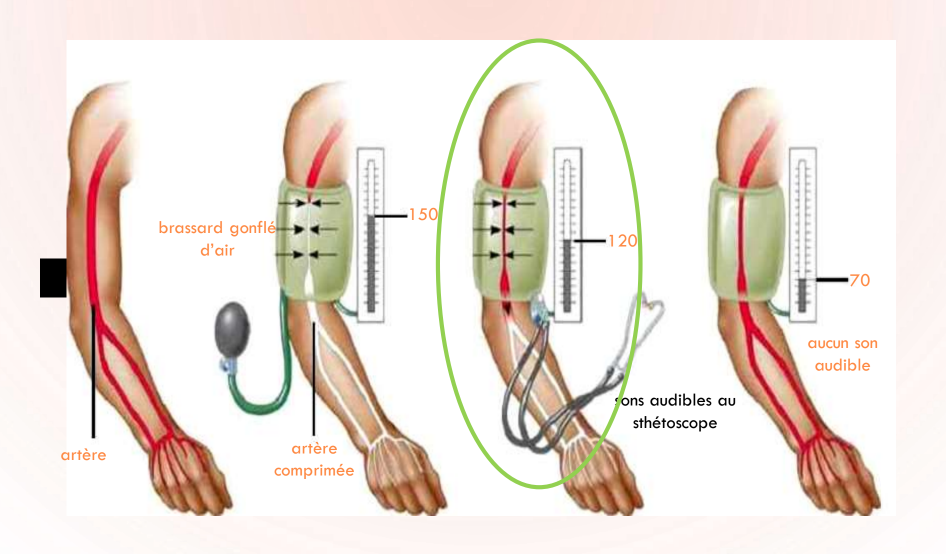
IV-Mesure de la pression artérielle

- En clinique, elle est mesurée **indirectement** par la méthode auscultatoire avec un brassard à tension.
- Le brassard gonflable comprime initialement une artère et l'auscultation au cours de la décompression lente détecte les bruits liés à l'écoulement(bruits de Korotkoff). Leur apparition signe la pression artérielle systolique et leur disparition la pression artérielle diastolique. L'unité de pression la plus utilisée en physiologie et en clinique reste le millimètre de mercure (mmHg).

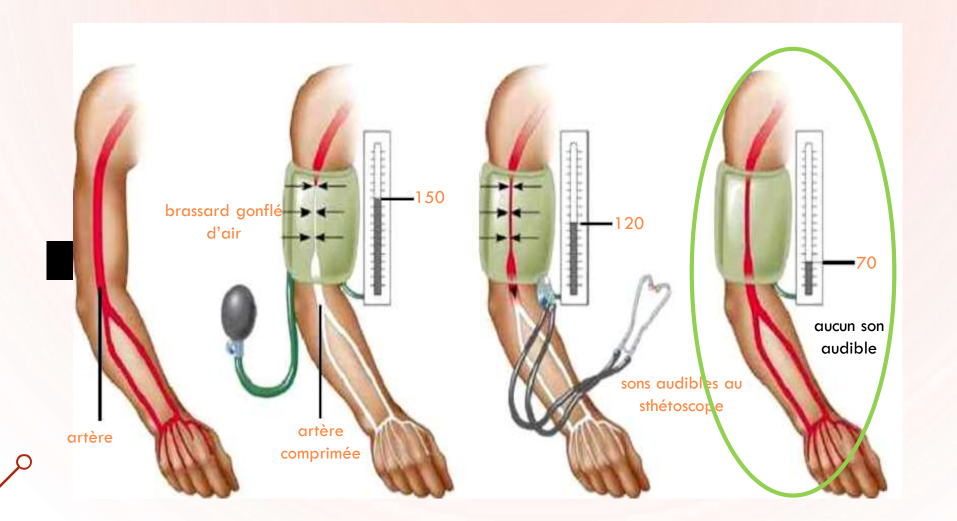
Mesure de la pression artérielle



Mesure de la pression artérielle



Mesure de la pression artérielle



IV-Mesure de la pression artérielle

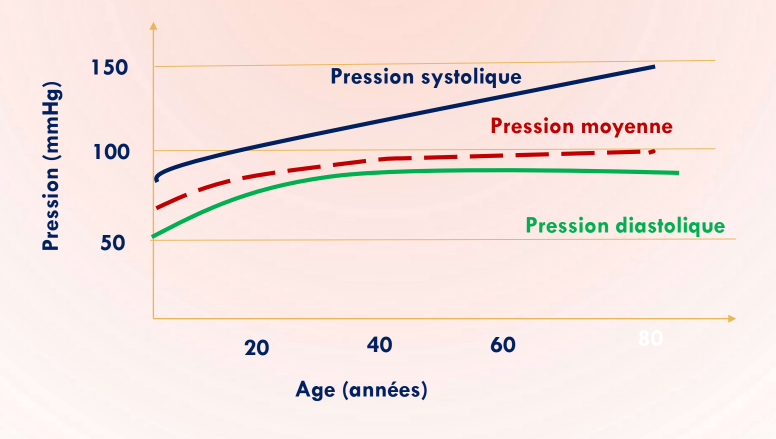
• Divers systèmes automatisés permettent l'estimation de la PA. Ils se présentent sous forme de petits bracelets électroniques et permettent aux patients d'avoir un suivi autonome de leur PA.

Définitions de l'organisation mondiale de la santé(OMS)

Catégorie		PAS	PAD
Optimale	<120	et	<80
Normal	120-129	et/ou	80-84
Normale haute	130-139	et/ou	85-89
HTA grade 1	140-159	et/ou	90-99
HTA grade 2	160-179	et/ou	100-109
HTA grade 3	≥180	et/ou	≥110
HTA systolique isolée	≥140	et/ou	<90

1y-Mesure de la pression artérielle:

Pression artérielle et âge



I-Déterminants de la pression artérielle

Créée par la contraction ventriculaire gauche et maintenue par les résistances artériolaires, la PAM est la résultante du débit cardiaque (DC), des résistances périphériques totales(RPT) et de la volémie sanguine.

La volémie sanguine varie peu dans les conditions physiologiques et par analogie avec un circuit électrique(loi d'Ohm) on peut écrire:

$PAM = DC \times RPT$

Loi d'Ohm pour les circuits électriques: V = I x R

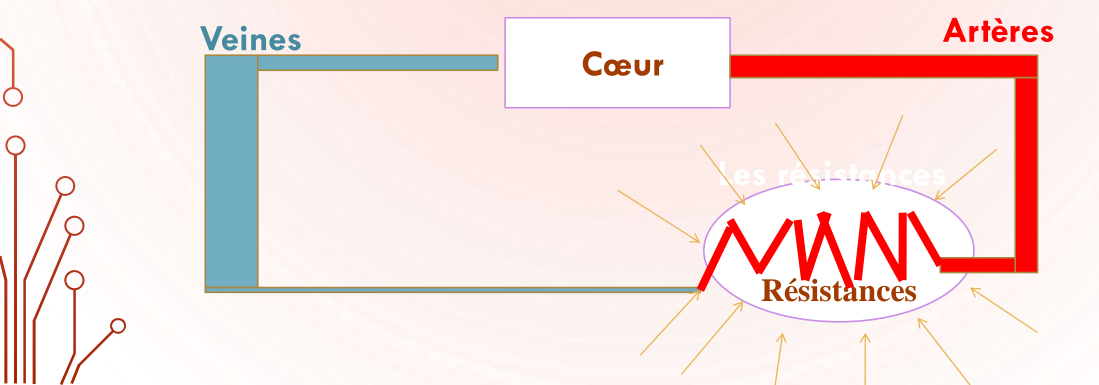
où le débit analogue au courant et la pression au Voltage.



 $PAM = DC \times RPT$

DC: débit cardiaque

RPT: résistances périphériques totales



L'Déterminants de la pression artérielle

1- Débit cardiaque: DC = VES x FC

$$VES = VTD - VTS$$

Le DC est influencé par les changements de la FC, de la contractilité myocardique et par le retour veineux.

I-Déterminants de la pression artérielle

2- Résistances artérielles: sont dues principalement à la résistance artériolaire c'est-à-dire au rayon des artérioles.

L'Déterminants de la pression artérielle

2- Résistances artérielles:

Selon Poiseuille, la résistance d'un vaisseau(R) est proportionnelle à la viscosité (n) sanguine et à la longueur du vaisseau (L)et inversement proportionnelle à son rayon(r):

$$\mathbf{R} = 8 \mathrm{L} \eta / \pi \, \mathbf{r}^4$$

Ola longueur du vaisseau est constante;

la viscosité ne varie que dans certaines circonstances pathologiques (polyglobulie);

le/rayon r est variable

Ponc R dépend uniquement de r.

II-Mécanismes de la régulation artérielle

- La PA est la grandeur régulée du système cardiovasculaire.
- Au repos, la pression artérielle ne varie pas plus de 100 mm Hg autour de sa valeur moyenne(PAM).
- Cette régulation étroite est le résultat de la superposition et de la complémentarité de différents systèmes qui interviennent sur le **débit cardiaque**, la **vasomotricité** et la **volémie sanguine**.

- A-Régulation à court terme(régulation nerveuse): intervient en
- o quelques secondes. Elle met en jeu le baroréflexe:
- les barorécepteurs: se situent dans la paroi de la crosse aortique et des sinus carotidiens;
- les voies nerveuses afférentes, centripètes représentés par les nerfs
- sinocarotidien (aussi appelé nerf sinusal ou nerf de Hering) et aortique (aussi appelé nerf de Ludwing-Cyon) qui suivent respectivement les trajets des IX ème et Xème paires crâniennes.

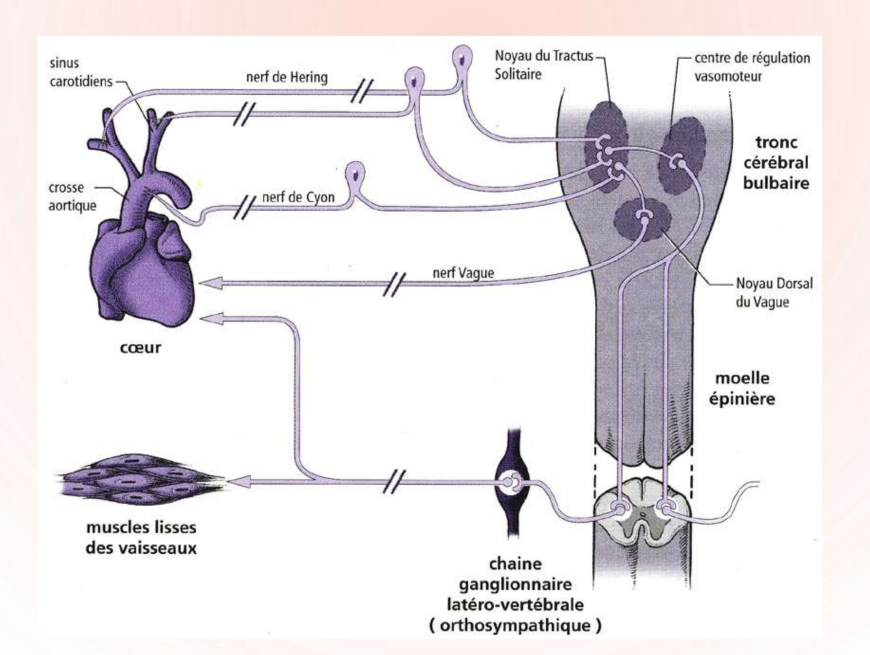
A-Régulation à court terme(régulation nerveuse): intervient en

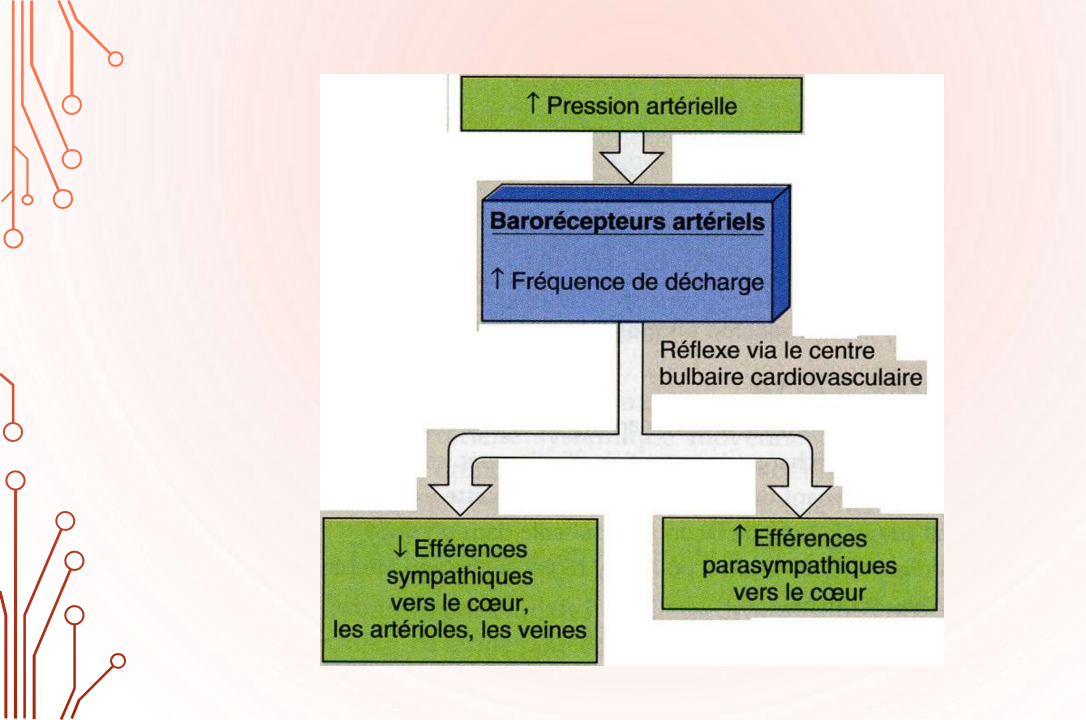
- o quelques secondes. Elle met en jeu le baroréflexe:
- les centres nerveux régulateurs des variations de la PA(centres bulbaires d'intégration cardiovasculaire): centre cardiomodérateur (parasympathique),centre cardioaccélérateur et centre vasomoteur (sympathiques) contrôlés par les o structures suprabulbaires;

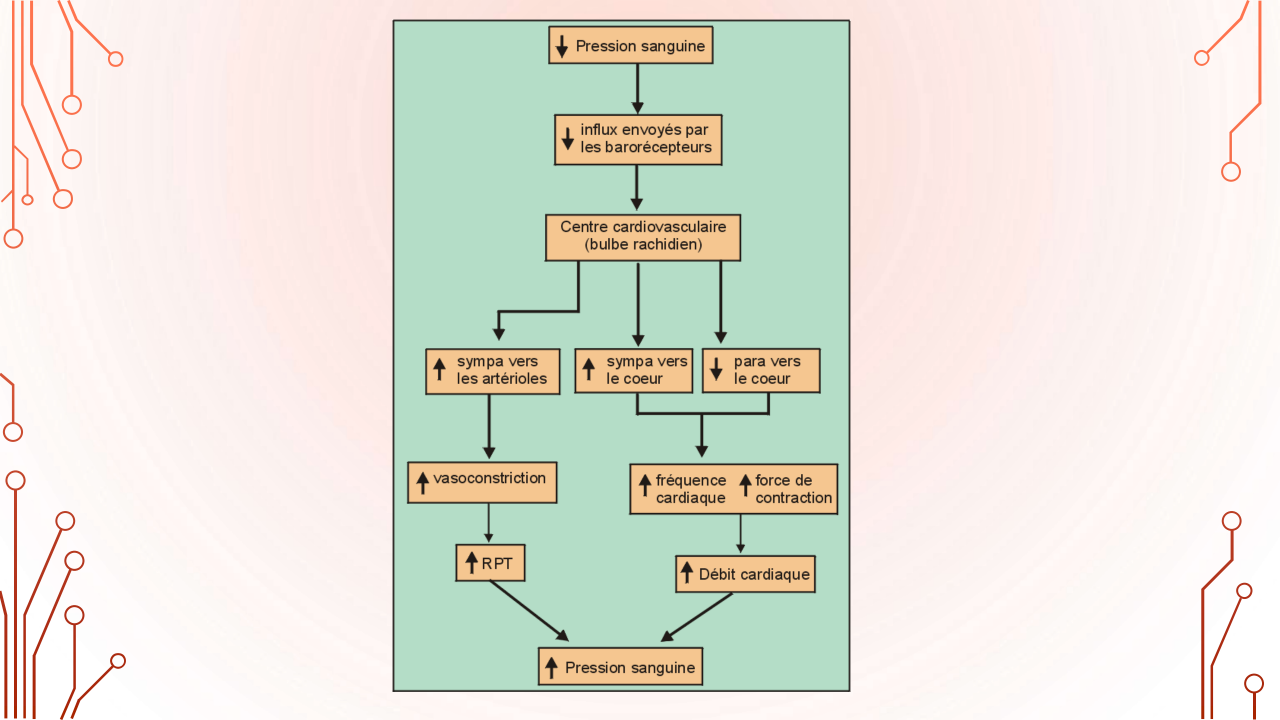
A-Régulation à court terme (régulation nerveuse): intervient en quelques secondes.

Le baroréflexe:

- les voies efférentes, centrifuges cheminent dans les nerfs vagues(X) et dans les nerfs sympathiques;
- les effecteurs:
 - Ple (X) agit sur le nœud sinusal en diminuant la FC.
 - /-le sympathique agit d'une part sur le nœud sinusal en augmentant la fréquence cardiaque et sur la contractilité cardiaque et d'autre part sur la vasomotricité artériolaire périphérique.







A-Régulation à court terme (régulation nerveuse)

Les variations de la **volémie** et de la **composition chimique** du sang en(O₂,CO₂, et pH) détectées respectivement par les **volorécepteurs** et les **chémorécepteurs** sont également transmises au centre bulbaire cardiovasculaire pour réguler la PA.

A-Régulation à court terme (régulation nerveuse)

Les volorécepteurs:

situés dans les parois du système à basse pression(surtout oreillettes et artères pulmonaires);

répondent à des variations de volume;

réflexe semblable à celui des barorécepteurs.

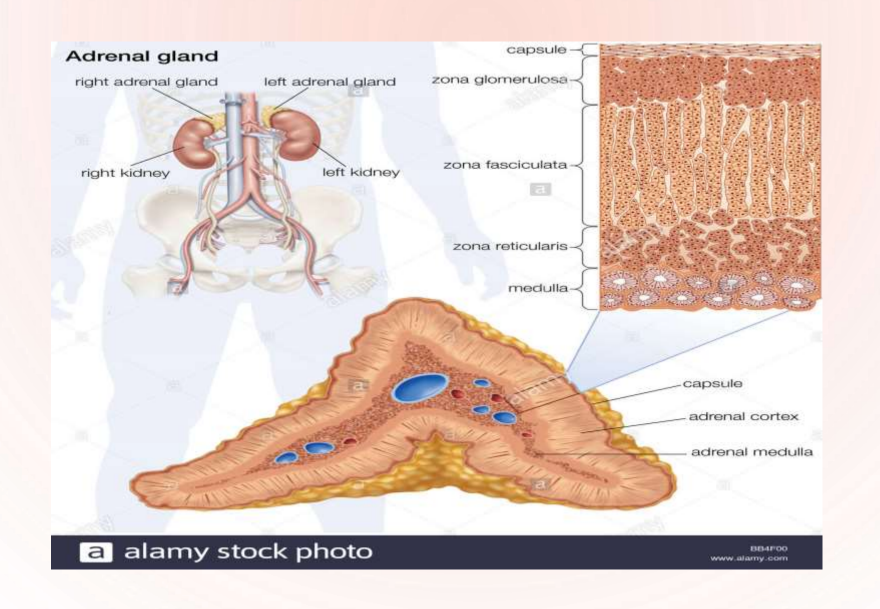
A-Régulation à court terme (régulation nerveuse)

Les chémorécepteurs:

- situés au même endroit que les barorécepteurs: chémorécepteurs
- o aortiques et carotidiens;
- répondent à des variations de la concentration en O2, en CO2 et au PH;
- s'activent à des valeurs de PAM comprises entre 40 et 80 mmHg;
- stimulation du centre vasomoteur

- **B-Régulation à moyen terme** (régulation hormonale) = contrôle modérément rapide, quelques minutes à quelques heures
- 1-Les catécholamines (adrénaline et noradrénaline): libérées directement dans le sang par la médullosurrénale suite à la stimulation du sympathique, elles provoquent les mêmes effets qu'une stimulation sympathique nerveuse. Leur durée d'action est 10 x plus longue que celle des nerfs sympathiques.

Régulation à moyen terme de la PA: régulation normonale



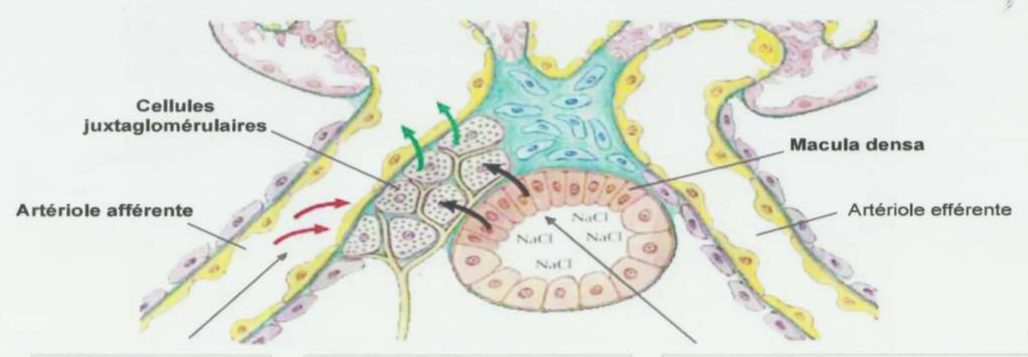
B-Régulation à moyen terme (régulation hormonale) = contrôle modérément rapide, quelques minutes à quelques heures

- 2-Système rénine-angiotensine: actif au bout de 20mn
- Ce système va permettre la sécrétion d'un puissant agent vasoconstricteur l'angiotensine II en réponse à une baisse de la PA.
- Toute diminution de la PA ou du débit sodé entraîne une sécrétion de la rénine par l'appareil juxta glomérulaire.

- **B-Régulation à moyen terme** (régulation hormonale) = contrôle modérément rapide, quelques minutes à quelques heures
- 2-Système rénine-angiotensine: actif au bout de 20mn
- L'angiotensine II a une double action sur la PA:
 - -une vasoconstriction surtout artériolaire d'où une augmentation de la PA par augmentation des RPT, cette action rentre dans le cadre de la régulation à moyen terme de la PA;
- stimulation de la sécrétion d'aldostérone par la glomérulée, la couche la plus externe de la corticosurrénale, cette action rentre dans le cadre de la régulation à ong terme de la PA.

Résumé

Mécanismes de libération de la rénine par l'AJG



Barorécepteurs de l'artériole afférente

↑ Pression ↓ rénine

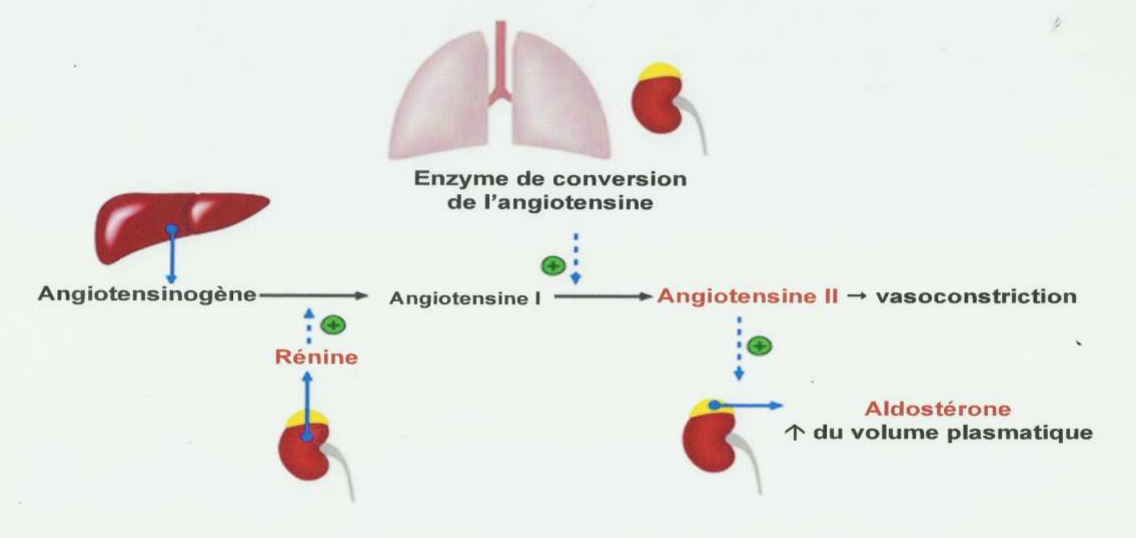
◆ Pression ↑ rénine

Système nerveux sympathique Stimulation * rénine via les

récepteurs β₁ adrénergiques

Osmorécepteurs de la macula densa

Le système rénine-angiotensinealdostérone



- CRégulation à long terme: efficace dans les heures ou les jours qui suivent le déséquilibre de la PA
- La régulation hormonale à long terme de la PA est directement liée à la volémie.

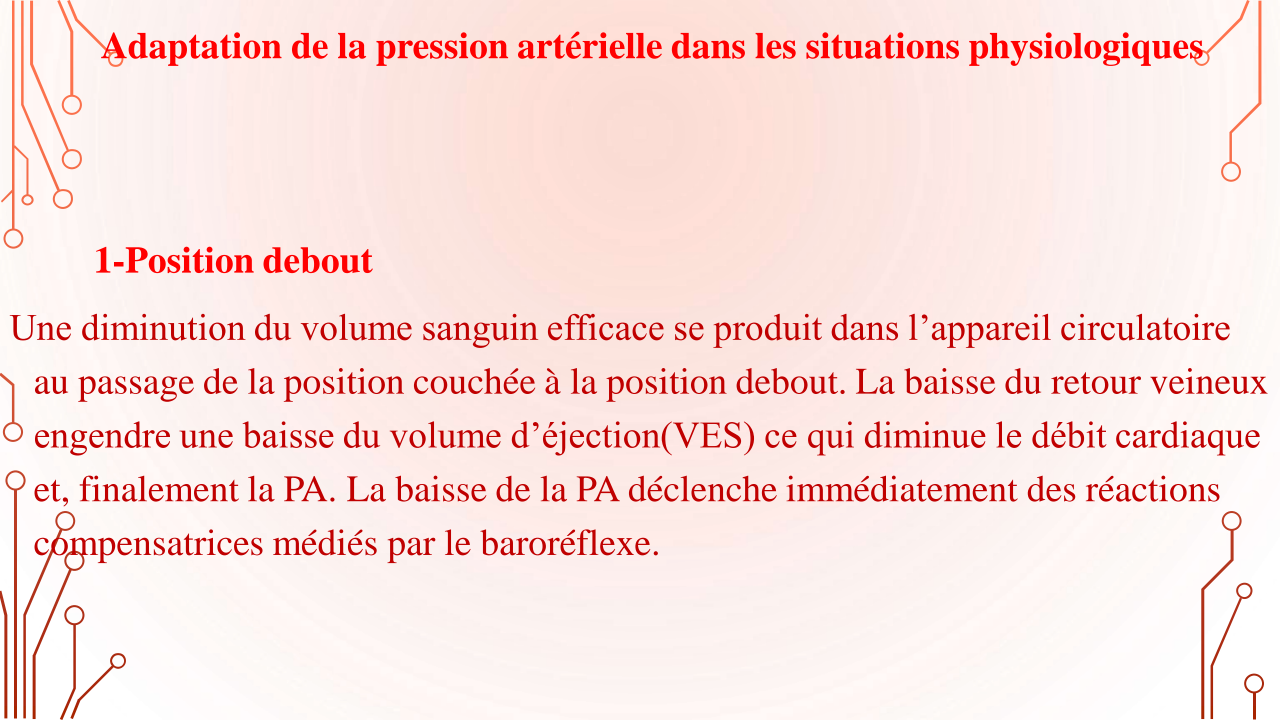
 Cette dernière est déterminée par les mouvements de l'eau et du Na⁺ dans
 l'organisme. Ces mouvements sont réglés essentiellement par le rein toujours via le SRA.
 - I-L'aldostérone provoque une rétention d'eau et de sel par le tubule distal rénal pù elle stimule la réabsorption de Na+ et la sécrétion de K+ et par conséquence l'augmentation de la volémie(l'eau suit le sel) et donc augmentation de la PA.

C-Régulation à long terme (régulation hormonale)

2-Autres hormones:

-L'hormone anti diurétique (ADH): libérée suite à une hyperosmolarité ou une hypovolémie, entraine la rétention d'eau libre par le TC qui augmente la volémie.

Le peptide atrial natriurétique (PAN): sécrété par les myocytes auriculaires en cas d'augmentation de la volémie ou d'hypertension auriculaire, il entraine une diminution de la volémie par vasodilatation et augmentation de l'excrétion hydrosodée.



Adaptation de la pression artérielle dans les situations physiologiques

2-Exercice physique

Dans la plupart des types d'exercices, le débit cardiaque tend à augmenter proportionnellement plus que la baisse des résistances périphériques totales, et la PA augmente donc de façon modérée. L'augmentation du débit cardiaque est due à l'augmentation de la fréquence cardiaque. Cette dernière est due à l'association d'une baisse de l'activité parasympathique vers le nœud sinusal et d'une majoration de l'activité sympathique (>FC et >VES)

Adaptation de la pression artérielle dans les situations physiologiques

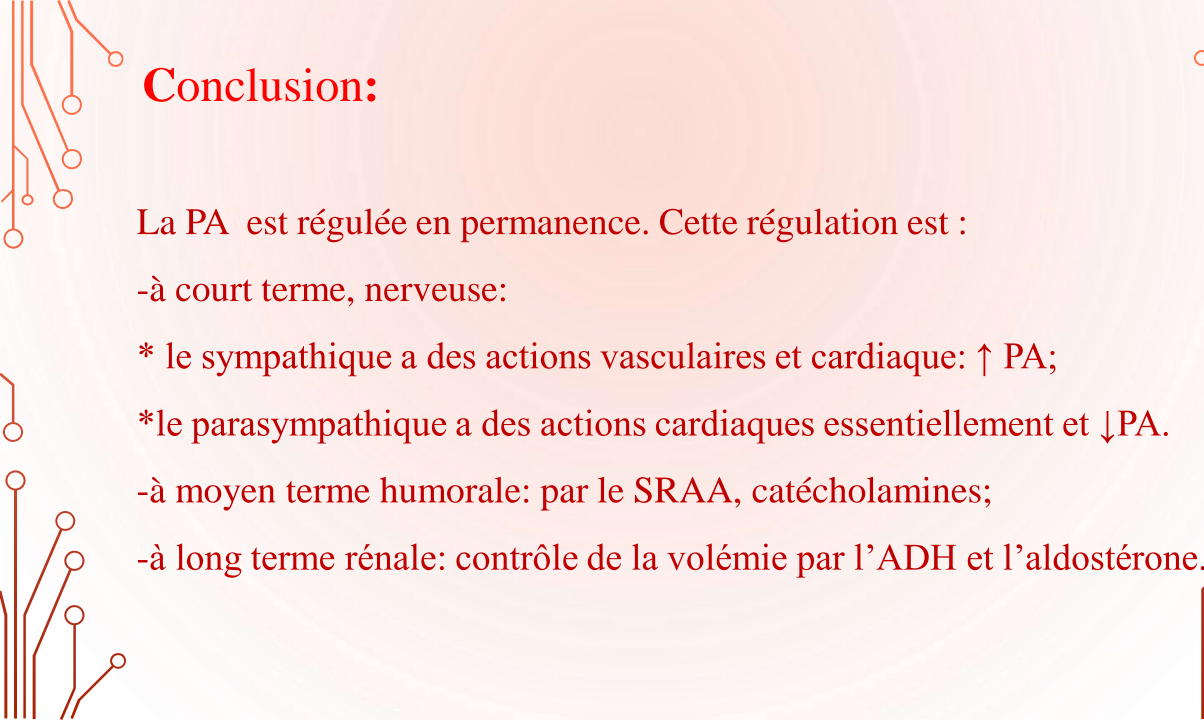
3-Stress

Le système nerveux soumis à un événement stressant provoque la libération d'hormones; adrénaline et noradrénaline pour gérer au mieux et au plus vite la situation. Cette activation est responsable d'effets stimulants cardio-vasculaires : augmentation de la fréquence cardiaque et de la pression artérielle.

Adaptation de la pression artérielle dans les situations physiologiques

4-Sommeil

- Au cours du sommeil lent, chute de FC, PA et débit cardiaque, sans modification des Résistances périphériques : réduction du tonus sympathique et augmentation tonus parasympathique
- Au cours du sommeil paradoxal; variabilité importante du rythme cardiaque et PA : augmentations phasiques par augmentation du tonus sympathique et diminution tonus parasympathique



Conclusion:

La connaissance de la régulation de la PA a de nombreuses applications physiopathologiques

(HTA): médicaments qui agissent:

- -sur la vasomotricité= IEC,
- -sur le métabolisme sodé = diurétiques,
- -sur l'inotropisme et FC= B bloquants,

La PA peut également être perturbée dans le sens d'une diminution lorsque les capacités du sympathique sont dépassées dans l'état de choc, et là aussi on a de nombreuses applications thérapeutiques: drogues Assoactives, ...