

وَقُلْ رَبِّ زِدْنِي عِلْمًا



# RESPIRATORY SYSTEM

HAYAT BATCH

SUBJECT : تدقيق تفريغ الزمبل  
Bahaa obeidat

LEC NO. : 1 (RDS)

DONE BY : Yazan Allan

1

**Respiratory distress syndrome (RDS)**

2

**$\alpha$ 1-Antitrypsin ( $\alpha$ 1- antiproteinase)  
deficiency**

3

**Cystic fibrosis**

هذول مواضيع محاضرتنا لليوم

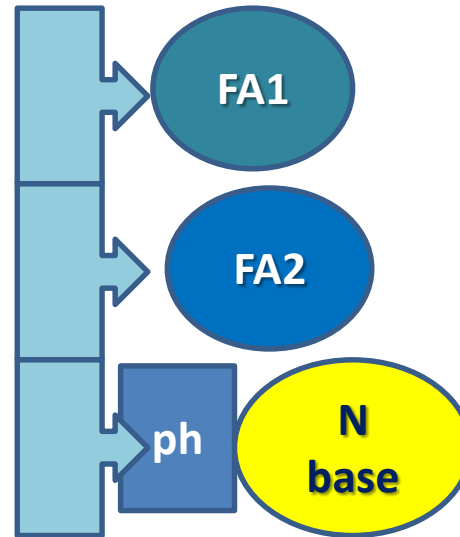
By

Dr. Walaa Bayoumie El Gazzar

بسم الله نبدأ

 RDS 

# Phospholipids

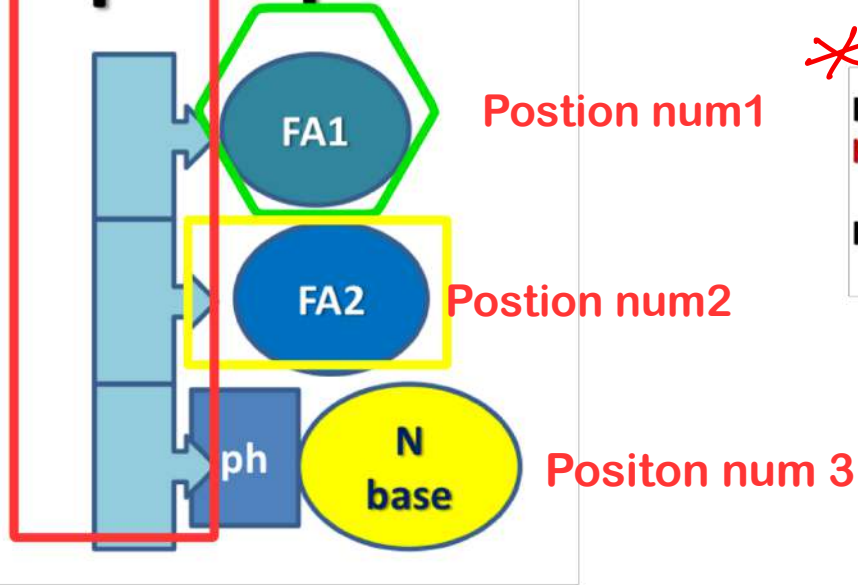


Alcohol + FA (s) + [phosphate + base]

If the alcohol is **glycerol**  $\longrightarrow$  **Glycerophospholipids** =  
**phosphoglycerides**

If the alcohol is **sphingosine**  $\longrightarrow$  **Sphingomyelins**

# Phospholipids



هذا  
الذي هو ال  
backbone



If the alcohol is **glycerol** → **Glycerophospholipids** =  
**phosphoglycerides**

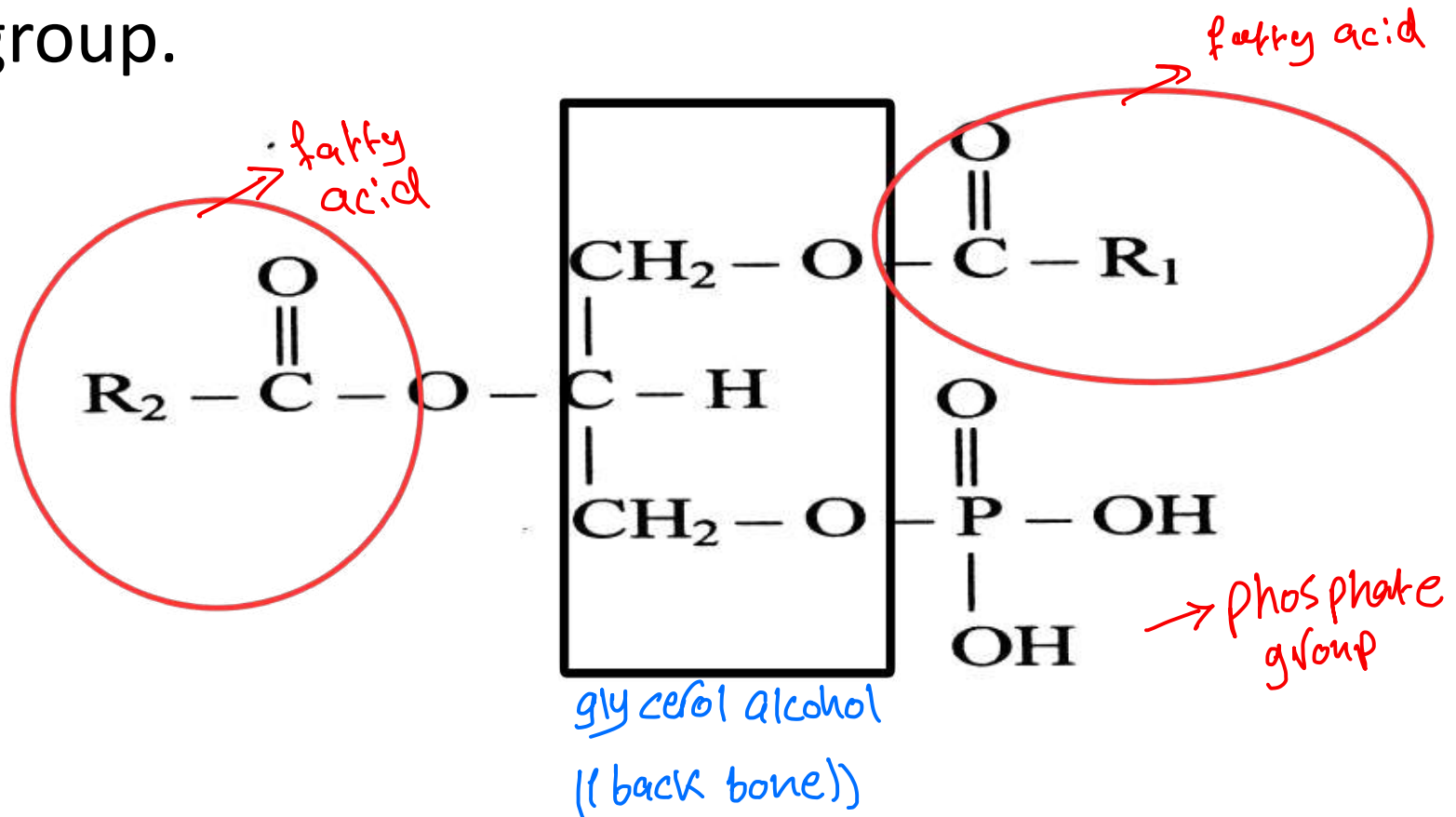
If the alcohol is **sphingosine** → **Sphingomyelins**

اول اشئ رح نحكي عن تركيب ال phospholipid ال back bone عبارة عن alcohol ويكون عندي بال 1 position number بمسك فيه fatty acid وكم ان ال position number 2 ال fatty acid فيه مسك فيه phosphate وال 3 position number ال phosphate و n base و n base ال alcohol and fatty acid يعني lipid و phospho انه فيه فوسفات و

الكحول كان منه نوعين النوع الاول glycerol فاذا كان ال backbone عندي مكون من glycerol كنت بسمي ال phospholipid اسم glycerophospholipid او phosphoglycerides لو الكحول كان sphingosine فبسمي ال phospholipid باسم sphingomyelins

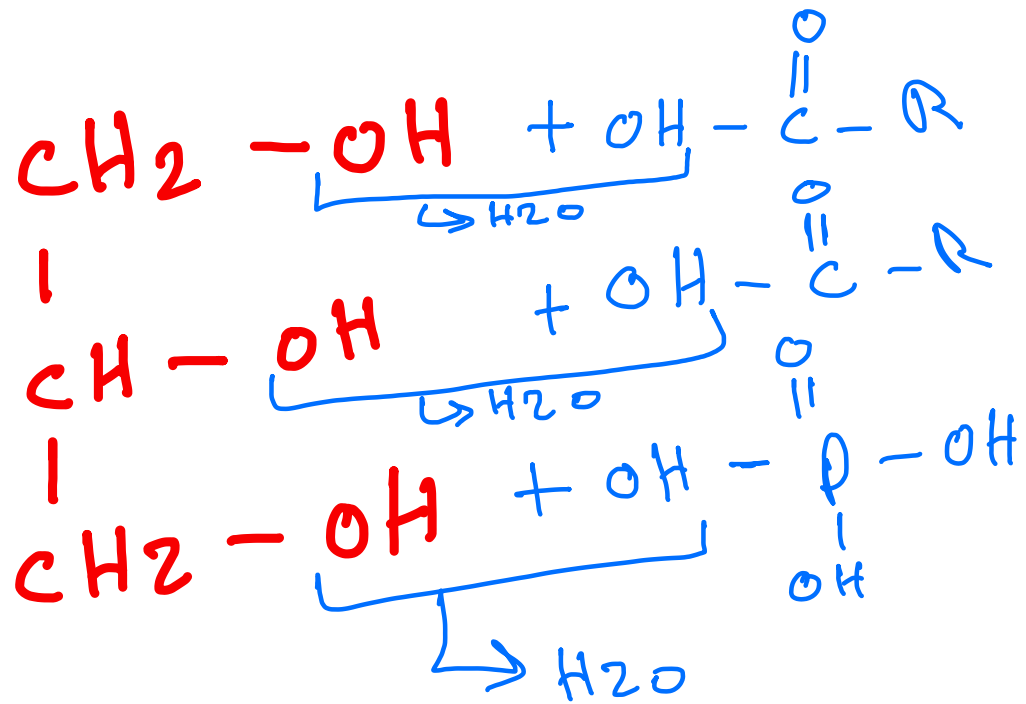
# Phosphatidic acid:

- This is **the simplest** phosphoglyceride, and is **the precursor** of the other members of this group.

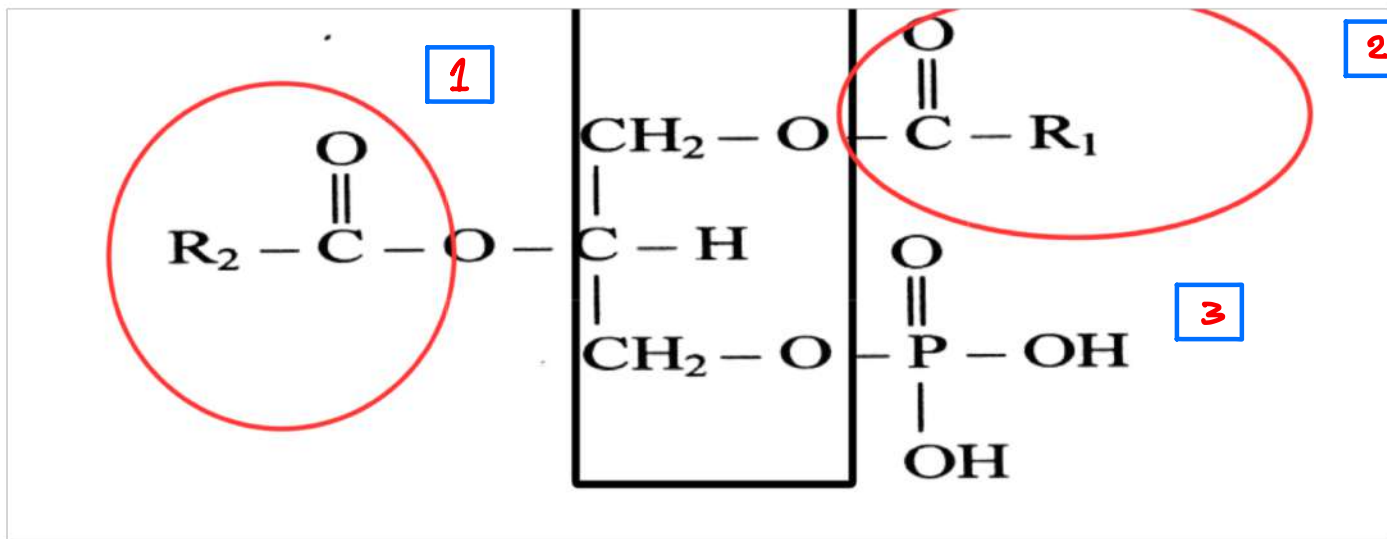


# معلومة للتذكير

→ alcohol+ acid ---> ester linkage



توضيح لكيفية حدوث الروابط



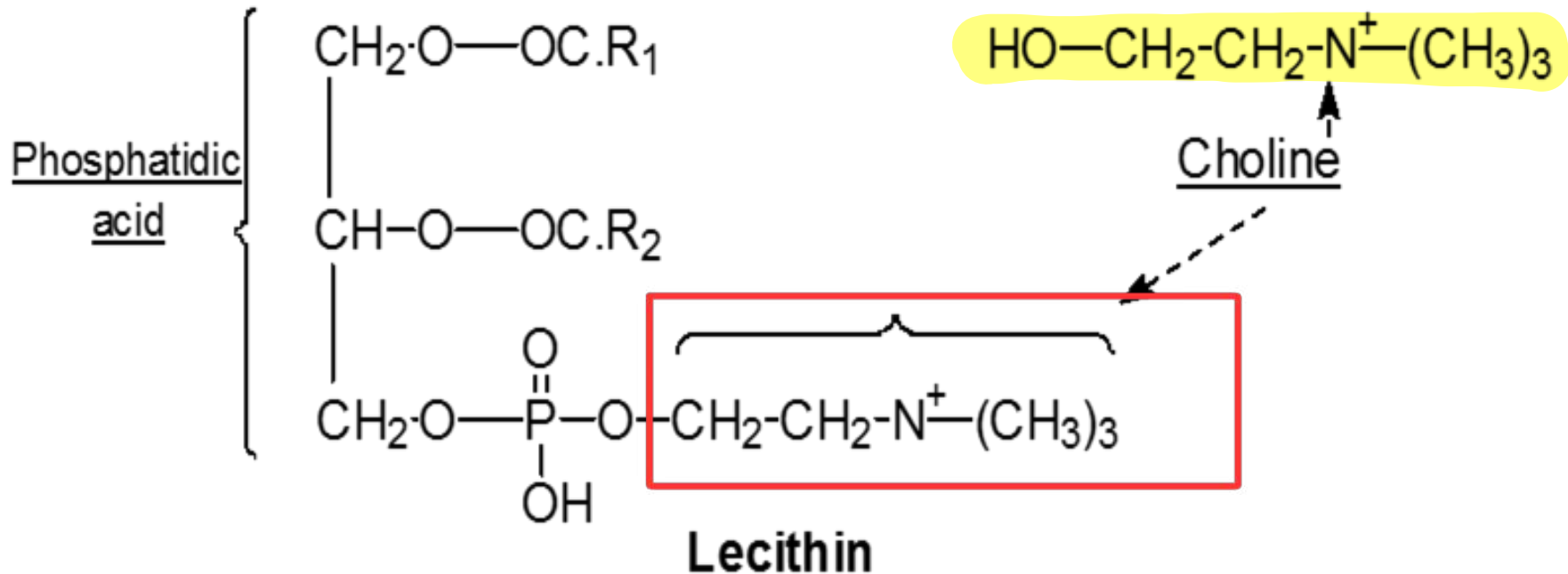
ال backbone هون عنا بنلاحظ انه glycerol وال 1 postion num ماسك فيه fatty acid وكذلك ال 2 postion num ماسك فيه fatty acid وال 3 postion num ماسك فيه phosphate molecule هاض بنحكي عنه phosphatidic acid وهو ايسط phosphoglyceride موجود عنا والي رح اشتق منه كل ال member تبع ال phospholipid

طب كيف رح اشتق منه كل ال member تبع ال phospholipid يعني لو ضفنا بعد ال phosphate وشبكت فيها n base لنفترض مثلا انها choline فنوع ال phospholipid هون اسمه phosphatidylcholine لو ضفت مثلا serine بصير اسمه phosphatidylserine فاي اشني بتضيفه رح يصير اسمه phosphatidyle + الاشي الي ضفته عشان هيك حكينا انه هو the simplest phosphoglycerid الي رح اشتق منه ال other member of phospholipid تبعنا

دورة الامه الثاني

## Phosphatidylcholine (lecithin):

- The phosphate group of phosphatidic acid was esterified with choline





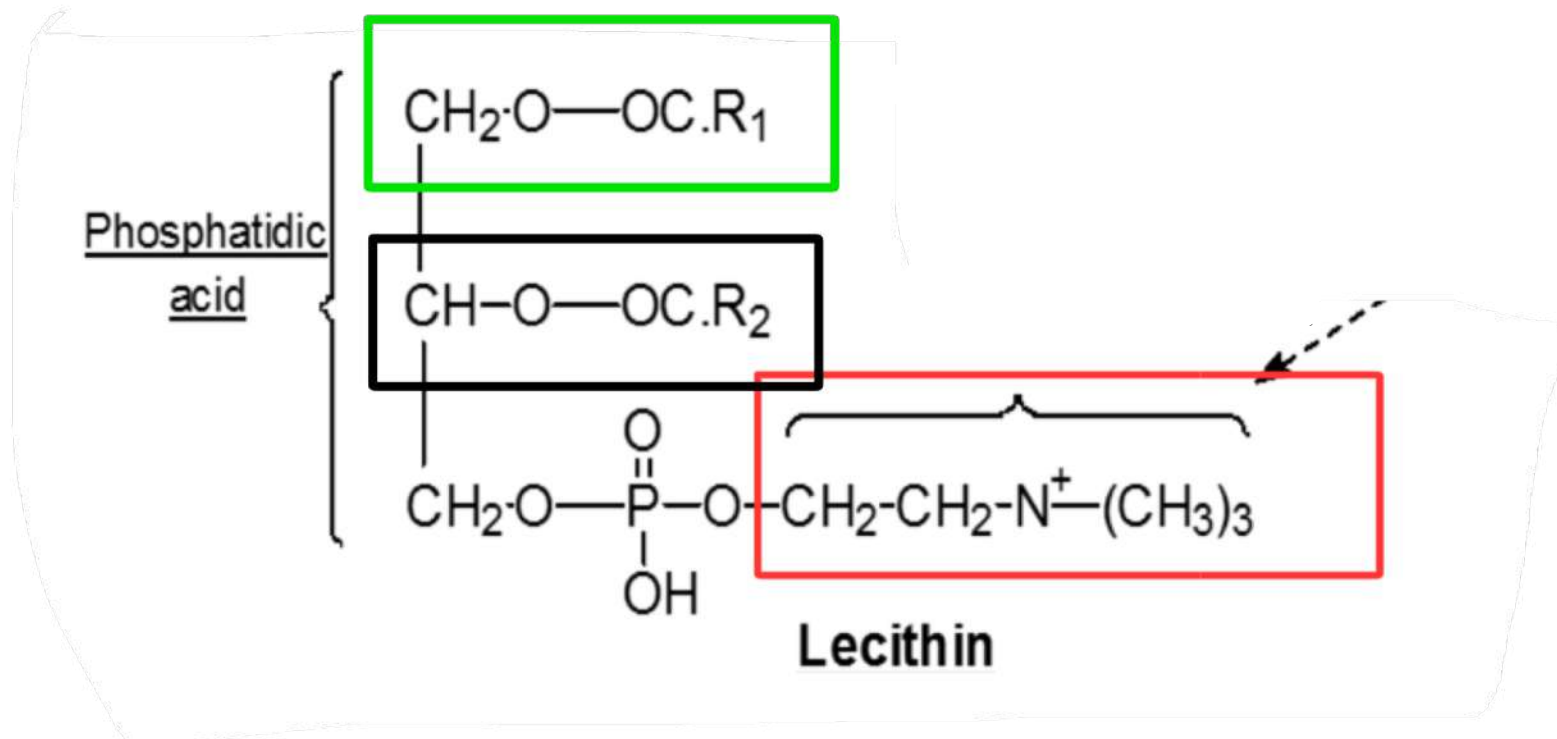
زي ما حكينا فوق اني لما اضيف ال **choline** على ال **phosphatidylecholine** رح يصير اسمه **phosphatidic acid** ال **lecithin** ال هو ال **lecithin** ال هو عبارة عن **phosphatidic acid** ماسك ب **choline**

**Phosphatidylcholine = lecithin**

طب احنا ليش مركزين على ال **lecithin** او ال **phosphatidylecholine**؟؟  
خليني اشرحها تحت عالرسمة تحت

**عشان رح يدخل بتركيب مادة اسمها ال surfactant**

لو مش موجودة هاي المادة رح يصير عندي هاض المرض اللي  
اسمه **RDS (Respiratory Distress Syndrome)**



احنا بس حكيينا عن ال fatty acid ما حددنا كم طولله او شو نوع ال F.A. اللي رح نضيفه

المركب اللي عملناه اللي هو ال phosphatidylcholine (lecithin) ما رح يكون على هاي الصورة اللي رح يدخل بتركيب ال surfactant لعاد شو؟؟  
 رح احط palmitate وهو مثل ما حكيينا fatty acid

## معلومة اضافية خارجية

**Palmitic acid is a saturated long-chain fatty acid containing 16 carbons.**

**It is a major component of palm oil and accounts for 20-30% of total fatty acids in the human body.**

**Palmitic acid is used in personal care products, cosmetics, and as a surfactant.**

**It plays a crucial role in physiological activities, including palmitoylethanolamide biosynthesis and surfactant activity in the lung.**

# Dipalmitoyl-phosphatidylcholine (DPPC or dipalmitoylecithin)

- In DPPC, positions 1 and 2 on the glycerol are occupied by **palmitate**.
- DPPC, made and secreted by granular pneumocytes( Type II pneumocytes ), is the major lipid component of lung surfactant (the extracellular fluid layer lining the alveoli).
- Lung surfactant is composed mainly of lipid with some proteins and carbohydrate. Surfactant activity is largely attributed to DPPC , which is synthesized shortly before parturition in full-term infants.

\*

الولادة

\*  
الطفل المولود قبل الأوان  
pre-mature baby

ليش هذا المركب مهم لانه المكون الاساسي لمادة اسمها ال lung surfactant طيب مين  
الي بصنع ال DPPC الي بصنعه نوع من ال cell ببطن ال alveoli تبعت  
ال respiratory system تبعا واسم هاي الخلايا type 2 nemocytes هاي الخلايا  
بتطعلي ال lung surfactant الي المكون الرئيسي فيه ال dipalmitoyllecithin

main → If the alcohol is glycerol → Glycerophospholipids  
phosphoglycerides

other → If the alcohol is sphingosine → Sphingomyelins

ال lung surfactant بتتكون mainly from lipid وشويه proteins وشوية كربوهيدرات  
وال main lipid الموجود هو ال DPPC عشان هيك حكيينا انها المكون الرئيسي فوق DPPC بس  
ايضا لا ننسا انه في اله مكونات ثانية زي البروتينات والكربيهيدرات لكن اكثر اشي lipid

والخصائص تبعت ال surfactant بترجع لوجود ال DPPC او عدم وجوده طب متى ال  
type2 nemocyte بتبدا تصنعي ال lung surfactant والمكون الاساسي اله ال  
DPPC بيبدأ يتصنع قبل الولادة بفترة قصيرة بيبدأ الطفل ال alveoli تبعت ال  
nemocyte الي فيها تبدأ تتطعلي ال lung surfatant

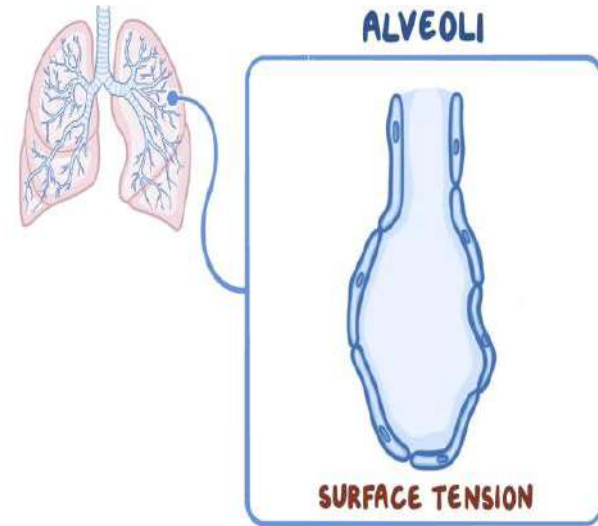
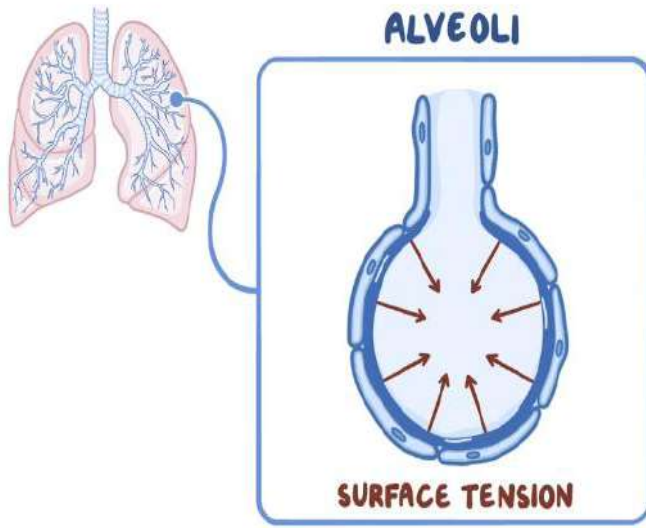
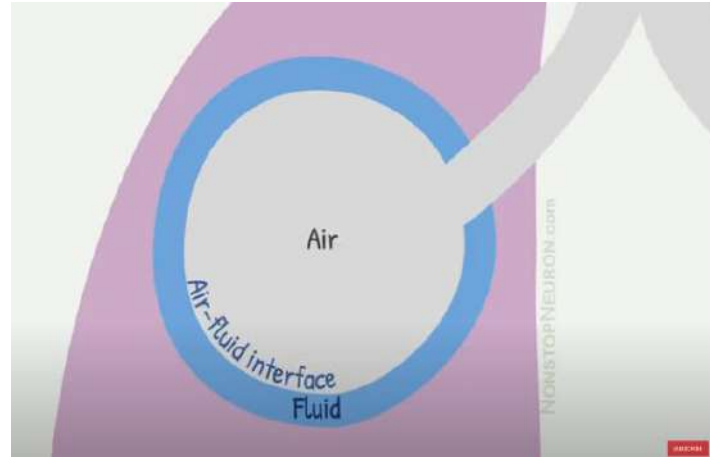
طب ليه بتبدا تطلع lung surfatant  
شو وظيفتها ؟

ال surfactant كأنها anti surface  
tension يعني ايش يعني ال surfactant  
بيعمل على تقليل ال surface tension  
تبعث ال fluid layer الي بتبطن ال  
alveoli

شرح الرسمة الي تحت

ال alveoli تبعثي ببطنها fluid layer والهوا داخل عادي من ال respiratory airways  
داخل عشان يعني ال alveoli اول ما الاقي liqued air interface يعني اول ما يكون في  
fluid يتقابل مع ال air يبدأ هذا ال liqued الخاصية تبعث ال surface tension الخاصة  
بهذا ال liquid تبين يعني بتبدأ ال molecule تبعث ال fluid الي بتبطن ال alveoli يصير  
بينها تجاذب فهذا التجاذب رح يؤدي انه رح يسكر ال alveoli

الي بمنع هذا الاشئ انه يصير هو ال surfactant



هون بصير تجاذب بين ال **molecule** زي ما هو بالصورة فنتيجة لهذا التجاذب رح يصير تسكير لل **alveoli** فهذا هو المقصود بال **surface tension**

زمان ايام المدرسة كنا نعمل تجربة كنا نجيب كاسة مي ونعبيها كاملة ونجيب ابرة رفيعة وحطيناه بحذر شديد على سطح المي فما كانت تغرق بسبب ال **surface tension** تبع المي طب لو انا بدي اغرق هذا الدبوس كنت احط زيت فبالطريقة هاي بعزل ال **water** عن الهوا فبقل ال **surface tension** فيغرق الدبوس

نفس فكرة التجربة انه ال **surfactant** مصنع اساسا من **lipid** فرح يقوم بعمل ال **oil** فلما تيجي تبطن ال **alveoli** بال **surfactant** فانتته منعت ال **contact** ما بين ال **air** وال **water** فال **air-fluid interface** بطل موجود فال **surfactant** رح يقل فبالتالي ال **alveoli** تبعتي ما رح يصير لها **collapse** يعني ما رح تسكر مش رح احتاج ضغط كبير من الهوا مشان افتحها لانه لو كانت مسكرة زي ما هو موجود بالرسمه فرح تحتاج لضغط هوا عالي مشان تفتحها مرة ثانية



- Surfactant serves to decrease the surface tension of this fluid layer, reducing the pressure needed to reinflate alveoli, thereby preventing alveolar collapse (atelectasis).

بيطلع ال surfactant قبل الولادة والطفل لازم يكون full term لازم ينولد كامل يعني قعد اسابيع الحمل كلها في بطن امه

- **Respiratory distress syndrome (RDS)** in pre-term infants is associated with insufficient surfactant production, and is a significant cause of neonatal deaths in western countries.

طب الاطفال ال pre term يعني المولودين قبل ميعادهم رح ينزلو ال type 2 pneumocyte الموجودة بال alveoli مش قادرة تطلع ال surfactant ومش قادرة تصنع ال DPPC طيب هيك رح ينتج كمية قليلة من ال surfactant طب الطفل شو بصير فيه؟ رح يصير انه اول ما ينولد الطفل رح يعاني من respiratory distress syndrome ما يعرف يتنفس كويس ولازم يدخل ال ICU

- **Note** : Lung maturity of the fetus can be *measure/judge* gauged by determining the ratio of DPPC to sphingomyelin , usually written as **L(lecithin)/S ratio**, in amniotic fluid. A ratio of 2 or above is evidence of maturity, because it reflects the major shift from sphingomyelin to DPPC synthesis that occurs in the pneumocytes (alveolar cells) at about 32 weeks of gestation.

\*ratio of L:S → 2:1  
in 32 week of gestation  
[shortly before parturition]

لو فرضا انه الام داخله تولد لسبب ما بدري وانا بدري اتطمئن عالطفل ال **lung maturity** كيف عنده طب هل في **test** ممكن اقيس فيه ال **ratio** تبعت ال **surfactant** واقيس ال **maturity** تبعت ال **lung** اه فيه اسمه **L/S ratio** الطبيعي قبل اسبوع رقم **28** من الحمل بتكون نسبة ال **lecithin** لل **sphengomylen** بتكون **1/1** طب ايش هو ال **shengomylen** هو نوع من انواع ال **phospholipid** حكينا عنه اول سلايد يعني نوع من انواع ال **lipid** والمكون الاساسي لل **surfactant** هو ال **lipid** بس مين المكون الرئيسي لل **surfactant** من ال **lipid** ال **DPPC** انما في **lipid** ثانية من ضمنها ال **shengomylen** اول ما يقرب الطقل من ال **full term** بعد ال **28** اسبوع حمل ال **upper hand** تبدا تصير ل **lecithin** لل **DPPC** فيبدا تصنيعه يزيد اكثر من ال **sphengomylen** وبتصير ال **ratio** اثنين او اكثر لل **DPPC** طب لو لقيت ال **ratio** اثنين او اكثر معناه انه دليل على ال **maturity** يعني انه ال **lung** تبعت الولد صارت **mature** ومش حخاف عليه ينولد مش رح يدخل ال **ICU** وما رح يعاني من **respiratory distress syndrom**

## معلومة صغيرة حكتها الدكتورة

الاطفال اللي بنولدو **Caesarean births** يعني ولادة قيصرية بكونو معرضين بشكل بسيط انه يكون عندهم نقص بسيط بال **surfactant** عن الاطفال اللي بنولدو طبيعي لانه الولادة الطبيعية بتعمل نوع من ال **stress** للطفل فبيزداد عندهم ال **cortisone**

- Lung maturation can be accelerated by giving the mother glucocorticoids shortly before delivery. ①
- ② Administration of natural or synthetic surfactant (by intratracheal instillation) is also used in prevention and treatment of infants RDS.
- Respiratory distress syndrome due to an insufficient amount of surfactant can also occur [in adults] whose surfactant-producing pneumocytes have been damaged or destroyed, for example, as an adverse side effect of immunosuppressive medication or ② chemotherapeutic drug use.

طب فرضا كمان انه ام دخلت تولد بدري وانا شك او نسبة ال **I/s ratio** مش مريحة يعني مش اكثر من اثنين هل ممكن اعطي الام اشني يسرع ال **lung maturation** اه ممكن اعطيها **glucocorticoids** قبل الولادة طيب عملنا هيك والطفل نزل معاه شوية **RDS** بعطي هذا الطفل **surfactant** في انواع كثير من ال **surfactant** منها طبيعي ومنه مصنع بدخله اياه عن طريق ال **trachia**

**pneumocyte**

في شغلة مش موجودة بالاسلايدات حكتها الدكتور انه ال **insulin** بثبط ال ~~**nemocyte**~~ بحيث بما تطلع **surfactant** عشان هيك الام المصابة بالسكري الطفل تبعها ممكن ينزل معاه **RDS** ليش طيب؟

الام بكون عندها **hyperglacemia** وطبعا ال **glucose** يعبر ال **placenta** فبرتفع السكر عند الطفل فيتعمل **hyperplasia** لل **pancriatic beta cell** فرح يطلع **insulin** كثير عند ال **baby** فبثبط ال ~~**nemocyte**~~ فينولد عنده **respiratory distess syndrom**  
**pneumocyte**

فلذلك الطفل تبع ال **diabitic mother** ممكن مش لازم يعني انه ينولد معاه **RDS** بس اذا كانت الام بتوخذ ادويتها بانتظام فما رح ينولد معاه **RDS**

هل ممكن الكبار يصير معهم نقص بال **surfactant** نعم ممكن تصير بحيث بكون طول عمره حياه عادية وبسبب **damage** لل **nemocytes** يصير معه نقص بال **surfactant** طب كيف بصير **damage** عن طريق **advers effect** لبعض الادوية زي ال **chemotheraby** وال **immunosuppressive**

2

## $\alpha_1$ -Antitrypsin ( $\alpha_1$ -antiprotease)

- It is the chief  $\alpha_1$ -globulin.  $\rightarrow$  plasma protein
- Increases during  $\heartsuit$  inflammations and in  $\textcircled{2}$  malignancy, and hence the name acute phase proteins or acute phase reactants.
- $\alpha_1$ -antiprotease, is produced by the hepatocytes and macrophages. It forms complexes with plasma serine proteases (trypsin and elastase), inhibiting their activity.

بدنا نحكي عن مشكله بسبب نقص بروتين اسمه **a1-antitrypsin** من اسمها رح نفسرها  
**antitrypsin** يعني ضد ال **trypsin** واسمها الثاني **antiproteinase** يعني ضد انزيمات بتكسر  
البروتينات

البروتين هذا ال **a1anti trypsen** نوع من اهم انواع ال **a-globulin** لقينا  
انه هذا البروتين بنفرز خلال ال **inflammation** و ال **malignancy** عشان هيك  
سميناه **acute phase proteins** و **acute phase reactant**

هذا البروتين بطلع من ال **hepatocytes** وال **macrophages** ايش بعمل لما  
يطلع بعمل **complex** مع **proteases** ايش هي هاي ال **proteases** هاي  
انزيمات بتكسر البروتينات مثال عليهم **trypsen** وال **elastase** احنا رح يهمننا  
ال **elastase** ك **protease** فقلنا انه البروتين رح يطلع من ال **hepatocytes**  
وبعمل **complex** مع ال **elastase** وبثبط ال **activity** تبعته

- When lung infection occurs, the lungs become infiltrated with polymorphonuclear leukocytes to combat infection.
- These leukocytes secrete elastase enzyme to help clear products of infection; excess elastase activity is checked by  $\alpha_1$ -antiproteinase. Thus, deficiency of this protein causes damage to lung tissue, leading to emphysema. \*\*

\*\* Smoking inactivates  $\alpha_1$ -antiproteinase, which explains the occurrence of emphysema in smokers.



احنا رح نتخيل واحد معاه lung infection اول ما يصير lung infection ال lung رح تكون infeltrated بال lecocytes عشان تدمر ال infection من وسائل الدفاع الي بتستخدمها ال lecocytes انه بتفرز ال elastase enzyme ليش بتفرزه لانه بكسرلي بعض البروتينات الموجودة في ال cell membrane تبع البكتيريا لو ضلت تفرز elastase وكسرت البكتيريا فاذا كانت كميته كبير رح يدخل على ال elasten الي هو بروتين موجود بال membrane تبع ال alveoli البروتين الي اسمه elasten بحافظ على ال elasticity تبعت ال alveoli لانها طول الوقت بتفتح وبتسكر فهي بحاجة ل elasticity فمن ضمن البروتينات الي موجودة بال membrane تبع ال alveoli ال elastin فلما ال lecocyte تطلع elastase بكميات كبيرة رح يدخل على ال elastin فرح يكسر ال membrane تبع ال alveoli رح يخلي ال membrane تبع ال alveoli يكون fragile وما فيه elasticity مش قادرة تتنفس وتتضى بسهولة فبتدخلني بحالة اسمها emphysema

الي بحمينا من الزيادة بال elastase الي هو a1-antiproteases فاذا عندي نقص بهذا البروتين ما رح الاقي حدا يوقف ال elastase ورح يدخلني بحالة ال emphysema

3 \*

3

## Cystic fibrosis

- It is an inherited autosomal recessive disorder
- Characterized by:

1 Chronic bacterial infections of the airways and sinuses, → major cause of death

2 Fat maldigestion due to pancreatic exocrine insufficiency,

3 <sup>♀</sup> Infertility in males due to abnormal development of the vas deferens, duct that delivers the sperm to the ejaculatory duct

4 Elevated levels of chloride in sweat (>60mmol/L). ⇒ its diagnostic test to cystic fibrosis

⇒ \*infertile but not sterile

هذا المرض **autosomal recessive disorder** يعني مشان  
الشخص ينصاب فيه لازم يكون عنده جينين **abnormal**

*two alleles affected*

*\*if one just affected  $\Rightarrow$  X not occur the disease*

*\*\**

مشكلة ال مرض هاض انه **multiorgan infected** يعني انه بآثر على اكثر من  
**organ** بآثر على ال **liver** و ال **pancrease** و ال **lung** و ال **sweat gland** و ال  
**kidney**

الناس بكون عندها دايمًا **chronic bacterial infection** بال **air ways** و ال  
**sinuses** وهي هاي المشكلة الكبيرة الي غالبًا بتكون سبب الوفاة في الناس هضول

عندهم مشكلة بالبكرياس رح نحكي عن سبب المشكلة في السلايدات الجاية وبالتالي  
ال **pancriatic digestive enzimes** مش عارفة تطلع تساعد في ال **digesiton** تيع ال **food**

ارتفاع الكلور بال **sweat** يعتبر **diagnostic test** لهذا المرض فمن ضمن الاشياء الي  
بتأكدلي **diagnostc** للمرض هاض ارتفاع ال **chlorid** اكثر من 60

- The **cystic fibrosis** gene known as **CFTR** occurs on **chromosome 7** and encode a protein of **1480 amino acids**, named **cystic fibrosis transmembrane regulator (CFTR)**, a cyclic AMP-regulated **CL<sup>-</sup> channel**. \*\*
- An **abnormality of membrane CL<sup>-</sup> permeability** is believed to result in the **increased viscosity of many bodily secretions**.
- CFTR is involved in production of **sweat, digestive fluids, and mucus**. When **CFTR is not functional**, secretions which are usually **thin** instead become **thick**

cystic fibrosis الجين المسؤل عن ال المرض هاض اسمه  
cystic fibrosis gene او بنحكي عنه CFTR اختصار ل  
transmembrane regulator

الجين هاض موجود على كروموسوم رقم 7 المهم البروتين  
اللي بطلع من الجين هاض يشتغل ك **chlorid channel**

يعني هو **transmembrane proten** ويكون **regulator** لايش لدخول  
وخرج ال **chloride** من والى **cell** يعني من الاخر رح يشتغل ك **cl channel**

هذا البروتين بدخل في تكوين ال **sweat** وال **digestive fluids** و **mucus** فاذا  
بصير عطل بالبروتين هاض فهاي ال **screation** رح تصير لزجة ال **viscosity** تبعتها  
عالية **\*\* \*\* => close the pancreatic duct => maldigestion**

3 bases → 1 amino acid

- The commonest mutation in the CFTR gene is deletion of three bases, resulting in loss of residue 508, a phenylalanine so the mutant allele is three bases shorter than the normal allele, it is possible to distinguish them from each other by the size of the PCR products obtained by amplifying that portion of the DNA.
- *The name 'cystic fibrosis' refers to the characteristic fibrosis and cysts that form within the pancreas.*

في انواع **mutation** كثير بتصير ممكن تسببلي مشكله بهذا البروتين لكن ال **commonest mutation** انه بصير حذف ل **3basis** يعني اني بحذف **amino acid** لانه كل **3basis** بتعبر عن **amino acid** فهون صار حذف لواحد من ال **amino acid** الي هو رقمه **508** واسمه **phenylalanine** فال **allele** تبقي صار اقصر ب **3basis** من ال **normal allele**

الناس الطبيعية عندهم **1480amino acid** فالناس الي عندهم **mutant** من هذا النوع يكون عندهم نقص **one amino acid**

طب كيف افرق بين الطبيعي والمش طبيعي اعمل **pcr** وال **abnormal** رح يطلع اقصر من ال **normal** فهذا بساعدني بال **diagnosis** تبع ال **cystic fibrosis** بالاضافة الى ال **sweat chloride**

حكينا فوق انه المرض بسبب مشكلة بالبنكرياس صح خلينا اقلك شو السبب هسا البنكرياس بفرز **digestive secretion** مشان يساعد بالهضم لكن اذا كان عندي مشكلة بالبروتين **CFTR** ال **viscosity** رح تزيد وتعملي تسكير بال **duct** فلما تسكر ال **secretion** رح تنحشر جوا **vacule** سموها **cyste** وهاي ال **cyste** بتضغط على البنكرياس وبتعماه **fibrosis** عشان هيك سمو المرض **cystic fibrosis**

- The most serious and life threatening complication is recurrent pulmonary infections due to overgrowth of various pathogens in the viscous secretions of the respiratory tract.
- The most current theory suggests that defective ion transport leads to dehydration in the airway epithelia, thickening mucus.
- In airway epithelial cells, the cilia exist in between the cell's apical surface and mucus in a layer known as airway surface liquid (ASL).



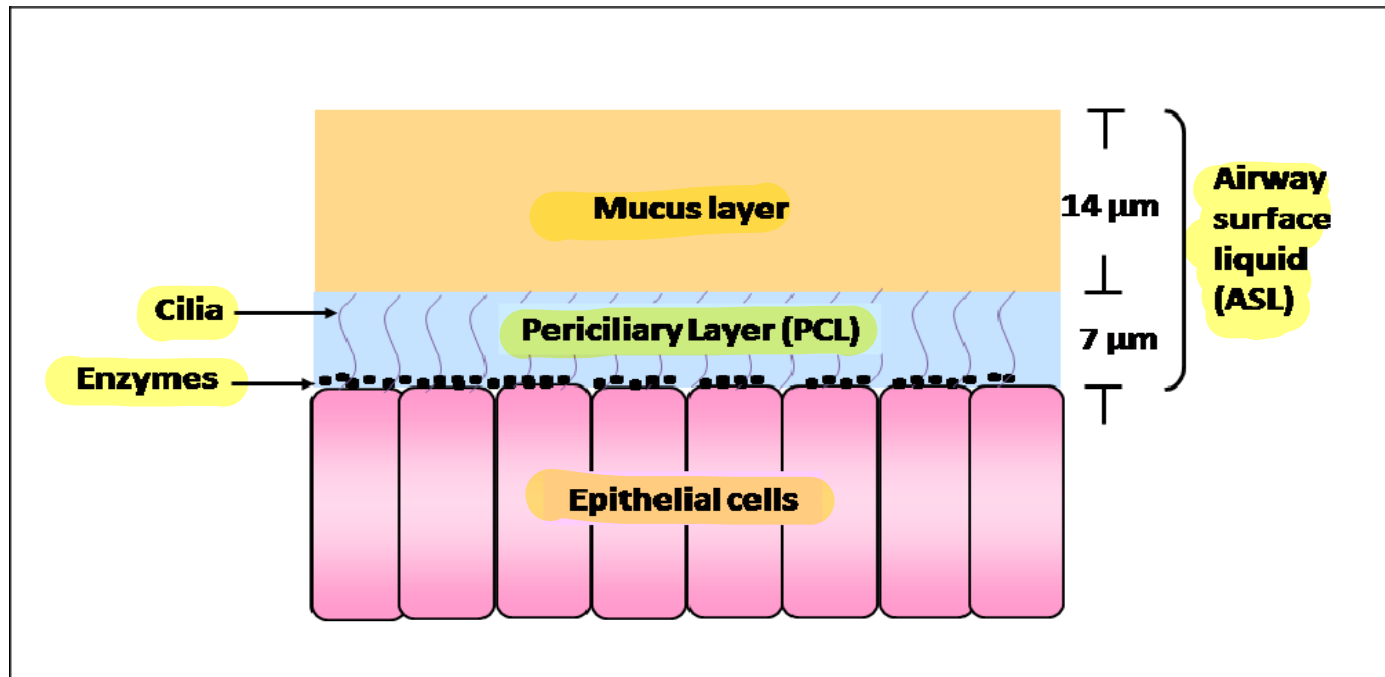
حكينا كمان انه ال **most life threatening complication** هي  
**recurrent pulmonary infection** ليه لانه احنا حكينا قبل شوي انه في  
**mucus** ببطن ال **respiratory airway** وفي **fluid** فلما يكون عندي  
مشكلة بال **CFTR** ال **viscosity** رح تعالى كثير وبالتالي ال **mucus** رح  
يكون لزج فرح يخلي البكتيريا **stick to it** ورح يكون وسط مغذي لاناوع  
البكتيريا الي رح تتخبي في ال **mucus** وتعمي ال **immune system**

\*\*

ال **cilia** موجودة في **fluid layer** بنفل عليه **periciliary**  
**layer** وفوقها على طول بلاقي ال **mucus layer**

\*\*

ال **mechanism** اللي رح نحكي عنها بتخص فقط ال **lung** فقط اما ال  
**sweat gland** وضع مختلف



**Figure 11:** Layer structure of airway surface fluid (ASL) in human lungs. ASL is composed of two major layers: the mucus layer and the periciliary layer (PCL). PCL has similar thickness as cilia, which is about 7 micron. Mucus layer is approximately twice as thick as PCL.

The airway surface liquid consists of a layer termed the periciliary liquid layer and an overlying gel layer termed the mucus layer. The periciliary liquid layer is so named as it surrounds the cilia and lies on top of the surface epithelium.

- The flow of ions from the cell and into this layer is determined by ion channels such as CFTR.
- CFTR not only allows chloride ions to be drawn from the cell and into the ASL, but it also regulates another channel called ENaC (Epithelial Sodium Channel), which allows sodium ions to leave the ASL and enter the respiratory epithelium.
- Epithelial sodium channels facilitate  $\text{Na}^+$  reabsorption across the apical membranes of epithelia in the respiratory and reproductive tracts and exocrine glands.
- CFTR normally inhibits this channel, but if the CFTR is defective, then sodium flows freely from the ASL and into the cell.

ال CFTR بروتين بطلع ال chlorid من  
ال ASL Jepethial cell وال soduom  
channl بدخل الصوديوم من برا لجوا الخلية هذا  
الطبيعي

لقينا بال respiratory tract لقينا انه CFTR بثبط Na  
channl فبخلي ال Na برا فلما يضل برا فرح يسحب المي معه  
فبتقلل ال viscosity في ال ASL فال cilia بتتحرك عادي هذا  
الطبيعي

بس اذا كان في مشكلة بال CFTR يعني ما رح اقدر اطلع  
chlorid وما رح اثبط ال NA channl فرح تتصرف بطبيعتها  
وتدخل الصوديوم لجوا فبالتالي رح يسحب ال water معهم  
ويزيدو ال viscosity بال ASL فال cilia ما رح تقدر تتحرك

- As water follows sodium, the depth of ASL will be depleted and the cilia will be left in the mucous layer. As cilia cannot effectively move in a thick, viscous environment, mucociliary clearance is deficient and a buildup of mucus occurs, clogging small airways.

- The accumulation of more viscous, nutrient-rich mucus in the lungs allows bacteria to hide from the body's immune system, causing repeated respiratory infections.

- \*\*\* The presence of the same CFTR proteins in pancreatic duct and skin cells also cause symptoms in these systems.

احنا حكيينا انه واحد من ال diagnostic test انه بنلاقي ال -cl - عالي بال sweat بس برضو حكيينا انه CFTR is defected يعني مش رح يعرف يخرج ال -cl !! يعني ال sweat المفروض ما يكون فيه ال -cl - عالي 🤖 بس شكلك نسيت لما حكيينا انه هاي ال mechanism بتخص فقط ال lung  
 اما بال sweat فهو عكس ال mechanism هاي كلها، لانه ال CFTR هون بيعكس فهو بيدخل ال -cl

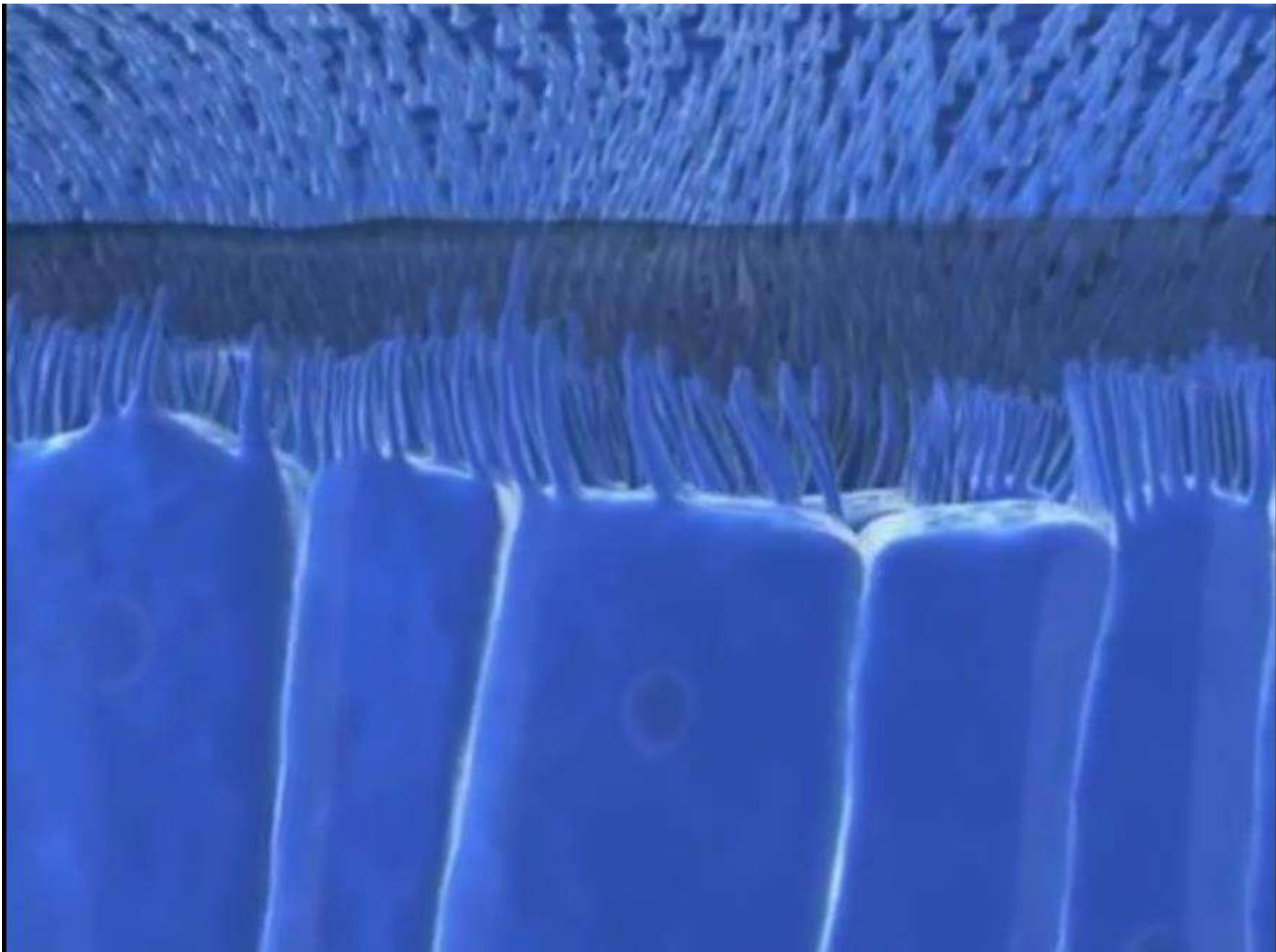
**Mucociliary  
clearance is deficient**

معناها انه احنا نتخلص من ال **mucus** الزائد  
او نتخلص من اي **foreign material**  
ما رح نقدر لانه ال **cilia** مش قادرة تتحرك

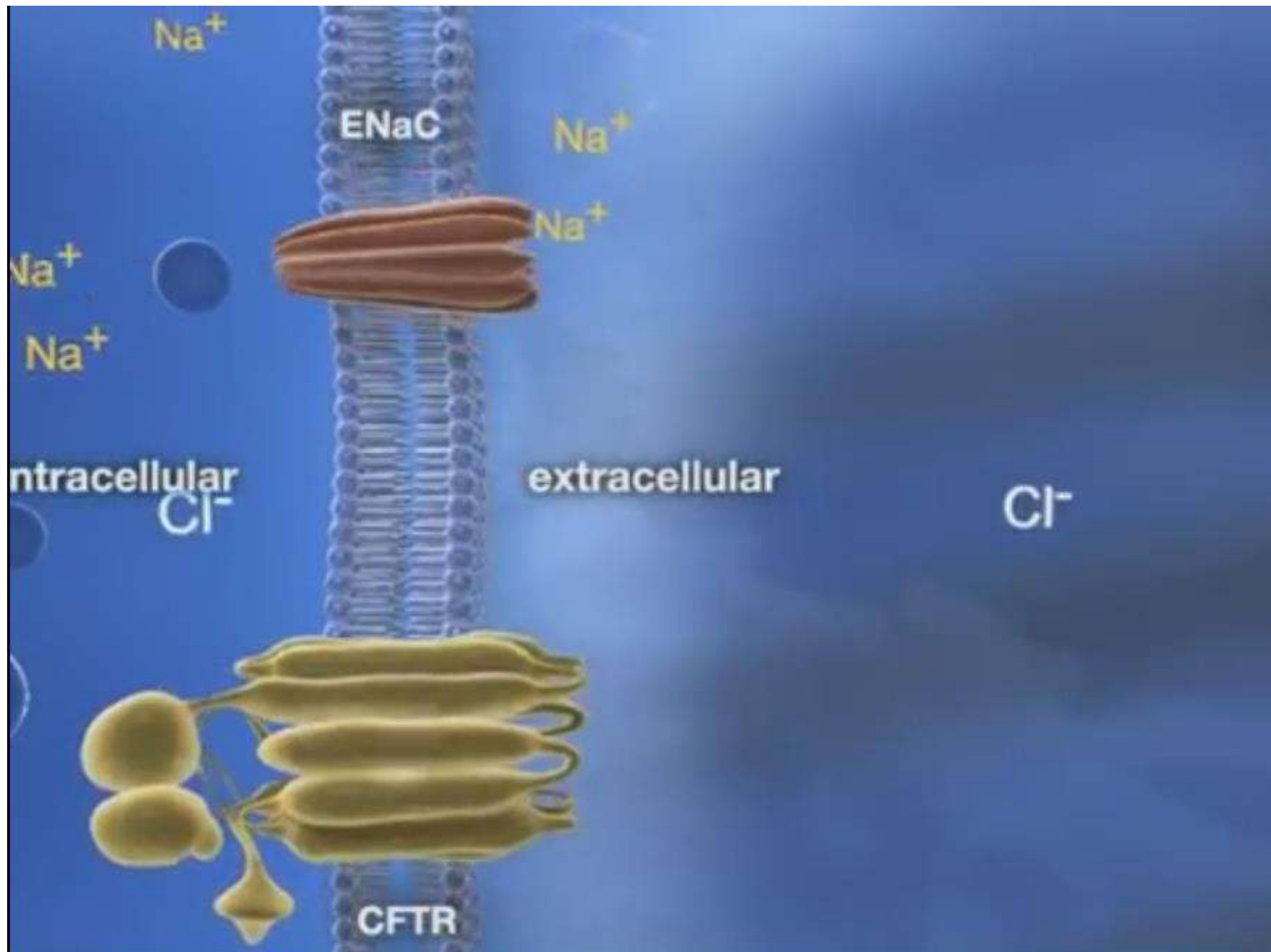
وبسبب ال **viscosity** العالية صار عندي  
تسكير بال **small airways**

وهذا ال **mucus** رح يسمح للبكتيريا انها تتخبي  
من ال **immune system** وهاي اخطر مشكلة عند  
هذول الناس

- Defective CFTR results in <sup>①</sup> decreased secretion of chloride and <sup>②</sup> increased reabsorption of sodium and water across epithelial cells. The resultant <sup>③</sup> reduced height of epithelial lining fluid and <sup>④</sup> decreased hydration of mucus results in mucus that is stickier to bacteria, which promotes infection and inflammation.







## ملخص لل CFTR الطبيعي رح يطلع الكلور من ال cell لل ASL

في Na channel هذي بطبيعتها بتدخل  
الصوديوم لجوا الخلية

اذا كان في مشكلة بال CFTR ر  
ح يبطل يثبط ال Na channel  
ورح يصير مش قادر يطلع الكلور  
لبرا فا water بلحقه لجوا الخلية  
وبتزيد ال viscosity بال ASL  
فال cilia بتبطل قادرة تتحرك

وجدو فقط بال respiratory tract  
انه ال CFTR بثبط ال Na  
channel وبطلع الكلور لبرا لخلية  
فصار هيك يمنع دخول الصوديوم  
لجوا ويطلع الكلور لبرا فصار  
الصوديوم والكلور برا فال  
water بلحقهم لبرا فبتقل  
ال viscosity بال ASL وبتتحرك  
ال cilia بسهولة