

Hepatic Encephalopathy: Pathogenesis and Treatment Strategies

Shiler Khaledi, Shamseddin Ahmadi*

Department of Biological Science and Biotechnology, Faculty of Science, University of Kurdistan, Sanandaj, Iran

Received: 8 Sep 2018

Article Info:

Accepted: 12 Nov 2018

ABSTRACT

Introduction: Hepatic encephalopathy (HE) is a complicated brain disorder that is resulted from the liver failure. In HE, due to the inability of the liver in detoxification, the concentration of toxins, such as ammonia, will be increased in the blood and brain. To preserve neurons from the adverse effects of ammonia, astrocytes convert it to glutamine. The increase in glutamine, in turn, alter osmotic pressure and the volume of the interstitial fluid in the brain. On the other hand, the increase in ammonia level also excites immune cells in the brain and induces neuroinflammation. The high levels of ammonia and subsequent neuroinflammation alter neurotransmitter levels, which in turn induce cognitive dysfunctions, including learning and memory impairments as well as locomotion and coordination disorders. Glutamate and GABA and the downstream signaling cascades are the main molecular pathways that are affected in HE. **Conclusion:** According to the latest molecular data, it can be concluded that different signaling molecules downstream to the neurotransmitters receptors, such as Ca^{2+} -dependent kinases including protein kinase C and calcium/calmodulin-dependent protein kinase II, mitogen-activated protein kinases and inflammatory cytokines, are proposed as the effective molecules in pathogenesis as well as potential targets for controlling and treatments of HE in the future. Considering the multidimensional appearance of HE, it can be proposed that a complex of treatment strategies, including the use of lowering ammonia level agents, effective antibiotics, anti-inflammatory drugs, and a balance in protein intake can effectively control the symptoms of HE.

Key words:

1. Hepatic Encephalopathy
2. Ammonia
3. Therapeutics
4. Protein Kinases

*Corresponding Author: Shamseddin Ahmadi

E-mail: sh.ahmadi@uok.ac.ir

انسفالوپاتی کبدی: بیماریزایی و راهکارهای درمانی

شیلر خالدی، شمس الدین احمدی*

گروه علوم زیستی، دانشکده علوم، دانشگاه کردستان، سنندج، ایران

تاریخ پذیرش: ۲۱ آبان ۱۳۹۷

اطلاعات مقاله:

تاریخ دریافت: ۱۷ شهریور ۱۳۹۷

چکیده

مقدمه: انسفالوپاتی کبدی یک اختلال مغزی پیچیده است که از نارسایی کبدی ناشی می‌شود. در انسفالوپاتی کبدی به دلیل ناتوانی کبد در سمزدایی، غلظت مواد سمتی از جمله آمونیاک در خون و مغز افزایش می‌باید. آسترورسیت‌ها برای محافظت از نورون‌ها از اثرات نامطلوب آمونیاک، آن را به گلوتامین تبدیل می‌کنند. افزایش گلوتامین به نوبه خود فشار اسمزی و حجم مایع میان بافتی در مغز را تغییر می‌دهد. از طرف دیگر، افزایش در آمونیاک همچنین سلول‌های ایمنی در مغز را تحریک می‌کند و التهاب عصبی ایجاد می‌کند. سطوح بالای آمونیاک و التهاب عصبی ناشی از آن، باعث تغییر سطوح انتقال دهنده‌های عصبی می‌شود که به نوبه خود باعث اختلالات شناختی مانند نقص در یادگیری و حافظه و همچنین اختلال در حرکات و هماهنگی‌های حرکتی می‌شود. گلوتامات و گاما آمینو بوتیریک اسید و مسیر سیگنال رسانی پایین‌دست، مسیرهای مولکولی اصلی هستند که در انسفالوپاتی کبدی تحت تأثیر قرار می‌گیرند.

نتیجه‌گیری: بر اساس جدیدترین یافته‌های مولکولی می‌توان نتیجه گرفت که مولکول‌های پیام‌رسان مختلف پایین دست گیرنده‌های ناقلين عصبی مانند کینازهای واپسنه به کلسیم شامل پروتئین کیناز C و پروتئین کیناز وابسته به کلسیم کالmodولین، پروتئین کینازهای فعال شونده به وسیله میتوژن و سایتوکین‌های التهابی به عنوان مولکول‌های مؤثر در بیماریزایی و همچنین اهداف بالقوه برای کنترل و درمان انسفالوپاتی کبدی در آینده پیشنهاد می‌شود. با توجه به ظاهر چند بعدی انسفالوپاتی کبدی، می‌توان پیشنهاد کرد که مجموعه‌ای از راهکارهای درمانی شامل استفاده از عوامل کاهش‌دهنده سطح آمونیاک، آنتی‌بیوتیک‌های مؤثر، داروهای ضد التهابی و تعادل در میزان دریافت پروتئین می‌تواند به طور مؤثر عالیم انسفالوپاتی کبدی را کنترل کند.

کلید واژه‌ها:

۱. انسفالوپاتی کبدی
۲. آمونیاک
۳. درمان
۴. پروتئین کینازها

* نویسنده مسئول: شمس الدین احمدی

آدرس الکترونیکی: sh.ahmadi@uok.ac.ir

تغییر در میزان این ناقلین عصبی علاوه بر اختلال در مسیرهای عصبی، موجب تغییر در مسیر پیامرسانی پایین دست گیرنده‌های آن‌ها می‌شود و تغییرات سلولی و مولکولی مختلفی را در مغز به دنبال خواهد داشت (۱). تغییرات در مولکول‌های پیامرسان مختلفی مانند کینازهای وابسته به کلسیم^{۱۲}، کینازهای فعل شونده به وسیله میتوژن (MAP Kinases)^{۱۳} و سایتوکین‌های التهابی نیز به عنوان عوامل مولکولی در پایین دست این گیرنده‌های ناقلین عصبی در مدل‌های آزمایشگاهی بیماری انسفالوپاتی کبدی، مورد مطالعه و بررسی قرار گرفته‌اند. با توجه به نتایج مطالعاتی که تاکنون انجام شده است، عوامل مولکولی مختلفی می‌تواند به عنوان عامل مؤثر در بیماری‌ای انسفالوپاتی کبدی و نیز به عنوان اهداف درمانی بالقوه در کنترل و درمان عالیم بیماری، مورد توجه و استفاده قرار گیرد. در این مطالعه به مرور جدیدترین یافته‌ها در این مورد و بررسی چالش‌های موجود می‌پردازیم.

أنواع انسفالوپاتي كبدي

تا قبل از سال ۱۹۹۸، توافقی در خصوص معیارهای تشخیص بیماری انسفالوپاتی کبدی وجود نداشت اما در کنگره جهانی گاستروترولوژی^{۱۴} سال ۱۹۹۸ که در شهر وین در کشور اتریش برگزار شد، بیماری انسفالوپاتی کبدی را بر اساس میزان آسیب به بافت کبد به سه نوع A، B و C تقسیم‌بندی نمودند و نتایج این توافق در سال ۲۰۰۲ در مقاله‌ای به دلیل نارسایی حاد کبد انسفالوپاتی کبدی نوع A به دلیل نارسایی حاد کبد (ALF)^{۱۵} ایجاد می‌شود و عمدترین دلایل ایجاد این نوع از بیماری، نکروز شدید بافت کبد در اثر هپاتیت ویروسی نوع B و C، سموم و داروهای مختلف مانند استاتامینوفن و نیز سرطان کبد می‌باشد. اگرچه تعداد مبتلایان به نوع حاد این بیماری کم است اما میزان مرگ و میر سالانه آن زیاد بوده و در حدود ۸۰ تا ۹۰ درصد است. نوع حاد این بیماری با تورم آستروسیتی همراه است که منجر به ادم سلولی و اختلالات ناشی از آن مانند افزایش فشار داخل جمجمه (ICP)^{۱۶} و فتق مغزی می‌شود و به صورت ناگهانی فرد دچار روان‌پریشی^{۱۷}، صرع^{۱۸} و کما می‌گردد. این نوع از بیماری، پیش‌آگهی بسیار ضعیفی داشته و تنها درمان مؤثر برای آن پیوند کبد به صورت فوری است (۱، ۷).

در انسفالوپاتی کبدی نوع B، سلول‌های کبدی سالم هستند و بیماری در اثر باقی‌پس پورتوسیستمیک^{۱۹} یا

امروزه تغییر در سبک زندگی، مدرن شدن ارتباطات، کاهش تحرک، استفاده از الکل، غذاهای آماده چرب و سرخ کردنی و نیز استفاده آگاهانه و ناگاهانه از محصولات شیمیایی را می‌توان از عوامل اصلی ایجاد بیماری‌های کبدی از جمله کبد چرب و سیروز کبدی^{۲۰} به شمار آورد. کبد یک اندام بسیار حیاتی در فرایند سهم‌زدایی برای بدن است و آسیب به این اندام در عملکرد اندام‌های مهم دیگر بدن مانند کلیه، عضلات و بهویزه مغز اختلال ایجاد می‌کند. یکی از بیماری‌های مغزی که از نارسایی کبدی ناشی می‌شود، بیماری انسفالوپاتی کبدی^{۲۱} است (۱). بر اساس تعاریف جدید انجمن مطالعات بیماری‌های کبدی آمریکا (AASLD)^{۲۲} و انجمن مطالعات کبد اروپا (EASL)^{۲۳}، انسفالوپاتی کبدی است و مبتلایان به این بیماری، طیف وسیعی از اختلالات عصب‌شناختی و روانپریشی را نشان می‌دهند که علایم آن از موارد غیر قابل تشخیص تا حالت شدید به کما رفتن متغیر هستند (۲). عوارض این بیماری علاوه بر اثرات فردی، کیفیت زندگی اطرافیان آن‌ها را نیز تحت تأثیر قرار می‌دهد. در این بیماری به دلیل ناتوانی کبد در سهم‌زدایی، میزان مواد سمی مختلف از جمله آمونیاک در خون افزایش پیدا می‌کند و سلول‌های آستروسیت^{۲۴} مغز برای محافظت از سلول‌های عصبی، آمونیاک را به گلوتامین^{۲۵} تبدیل می‌کنند. افزایش گلوتامین به نوبه خود موجب تغییراتی در فشار اسمزی و حجم مایع میان بافتی مغز می‌شود که مشکلاتی مانند ادم و فتق مغزی^{۲۶} را به دنبال خواهد داشت. از طرف دیگر، افزایش آمونیاک در مغز باعث تحريك سلول‌های ایمنی و القای التهاب عصبی^{۲۷} نیز می‌شود (۳).

بر اساس شواهد به دست آمده، مقدار بیش از حد آمونیاک و التهاب عصبی ناشی از آن باعث تغییر در میزان ناقلین عصبی^{۲۸} در مغز می‌شود (۳، ۴). اعتقاد بر این است که تغییرات ناقلین عصبی ناشی از انسفالوپاتی کبدی، منجر به تغییراتی در عملکرد مغز از جمله اختلال در چرخه خواب و بیداری، کاهش عملکرد های شناختی مانند یادگیری و حافظه و اختلال در فعالیت و هماهنگی حرکتی می‌گردد (۱، ۵). بر اساس یافته‌های موجود، گلوتامات^{۲۹} و گاما آمینو بوتیریک اسید (GABA)^{۳۰} از مهم‌ترین ناقلین عصبی مغزی هستند که در بیماری انسفالوپاتی کبدی دستخوش تغییر می‌شوند (۴، ۵).

^۱ Liver cirrhosis

^۲ Hepatic encephalopathy

^۳ American association for the study of liver diseases

^۴ European association for the study of the liver

^۵ Astrocytes

^۶ Glutamine

^۷ Brain herniation

^۸ Neuroinflammation

^۹ Neurotransmitters

^{۱۰} Glutamate

^{۱۱} Gamma amino-butyric acid

^{۱۲} Ca²⁺-dependent kinases

^{۱۳} Mitogen-activated protein kinases

^{۱۴} Gastroenterology

^{۱۵} Acute liver failure

^{۱۶} Intra cranial pressure

^{۱۷} Delirium

^{۱۸} Seizure

^{۱۹} Porto-systemic bypass

شناخت

انسفالوپاتی کبدی خفیف از روی ظاهر افراد تشخیص داده نمی‌شود و به همین دلیل به آن، نوع پنهان نیز گفته می‌شود. تغییرات روان‌شناختی شامل نقص توجه، کندی روانی حرکتی، کاهش هماهنگی بینایی حرکتی^{۲۰} و کاهش سرعت در پردازش اطلاعات در این افراد دیده می‌شود (۱۰). افراد دارای این بیماری، نیاز به درمان دارویی خاص و یا بسترهای شدن در بیمارستان ندارند. برای تشخیص افراد مبتلا به نوع خفیف این بیماری از افراد سالم، از دو روش تشخیصی فرکانس لرزش (CFF)^{۲۱} و اندازه‌گیری سطح سرمی ۳-نیتروتیروزین^{۲۲} استفاده می‌شود. نوع آشکار بیماری انسفالوپاتی کبدی با ظهور علایم بالینی همراه است. تغییرات عصب شناختی بیماران در نوع مزمن بیماری کبدی بر اساس معیار وست هاون^{۲۳} به چهار درجه تقسیم می‌شود که در جدول ۲ علایم هر یک از آن‌ها به طور خلاصه آورده شده است (۱۱، ۱۲، ۱۳).

عوامل بیماریزا در انسفالوپاتی کبدی

انسفالوپاتی کبدی یک بیماری چند عاملی و پیچیده است که عوامل مختلفی در ایجاد آن نقش دارند. بر اساس مطالعات انجام شده، عوامل بسیاری از جمله آمونیاک، سایتوکین‌های التهابی، استرس اکسیدانتیو، ترکیبات شبه بنزودیازپین و موادی مانند منگنز در بیماری‌زایی انسفالوپاتی کبدی دخیل هستند (۱۲، ۱۳). اگر چه مکانیسم‌های ایجاد بیماری به طور کامل مشخص نشده‌اند، اما نقش آمونیاک در بیماری‌زایی انسفالوپاتی کبدی، پرنگ و قابل توجه است. با این وجود بر اساس نتایج مطالعات مختلف، آمونیاک به تنها یکی نمی‌تواند عامل تمام تغییرات عصبی مشاهده شده در انسفالوپاتی کبدی باشد (۱۴)، به طور کلی، امروزه علاوه بر افزایش میزان آمونیاک نقش عوامل دیگری مانند التهاب و

اتصال فرعی ورید باب به بزرگ سیاهرگ زیرین به وجود می‌آید. این حالت از بیماری کمتر معمول است اما در مواردی که فشار سیاهرگ باب زیاد باشد، با انجام عمل جراحی و اتصال سیاهرگ باب به بزرگ سیاهرگ زیرین به اصطلاح بای‌پس پورتوسیستمیک انجام می‌شود که می‌تواند انسفالوپاتی کبدی نوع B را به دنبال داشته باشد.

انسفالوپاتی کبدی مزمن به عنوان نوع C این بیماری تعریف می‌شود که با فیبروزه شدن کبد و سیروز کبدی در ارتباط است. از عوامل ایجاد این نوع از بیماری می‌توان به انسداد مجرای صفوای در اثر سنگ و یا سرطان، کبد چرب، افزایش فشار سیاهرگ باب^{۲۰} و شانت پورتوسیستمیک^{۲۴} یا تغییر مسیر بازگشت خون از سیاهرگ باب به بزرگ سیاهرگ زیرین اشاره کرد. میزان مبتلایان به نوع مزمن بیماری انسفالوپاتی کبدی زیاد است و سیر پیشرفت بیماری به سرعت از مرحله خفیف به مرحله بالینی می‌رسد و در بدترین شرایط به C با تغییرات آستروسیتی که در بیماری آزادایمر نیز به وجود می‌آید، همراه است و به همین دلیل به نوعی از بیماری آزادایمر که در اثر نارسایی کبد ایجاد می‌شود، آزادایمر نوع II نیز گفته می‌شود (۱).

انسفالوپاتی کبدی پنهان و آشکار

انسفالوپاتی کبدی نوع C بر اساس ویژگی‌ها و طول دوره علایم، به دو دسته به نام‌های انسفالوپاتی کبدی خفیف (MHE)^{۲۵} یا نوع پنهان^{۲۶} و انسفالوپاتی کبدی آشکار یا بالینی تقسیم می‌شود (۹). بیماران با نارسایی مزمن کبدی که هیچ‌گونه علایم بالینی انسفالوپاتی کبدی را ندارند، چهار انسفالوپاتی کبدی خفیف هستند که با اختلال شناختی ضعیف (MCI)^{۲۷} همراه است.

جدول ۱- انواع انسفالوپاتی کبدی بر اساس میزان و نوع آسیب به کبد (۶-۸).

نوع	عامل ایجاد بیماری
A	نارسایی حاد کبدی در اثر هپاتیت B و C، دارو و سرطان کبد
B	بای‌پس پورتوسیستمیک یا اتصال فرعی و یا تغییر مسیر خون ورید باب به بزرگ سیاهرگ زیرین
C	نارسایی مزمن کبدی در اثر فیبروزه شدن کبد و سیروز کبدی

جدول ۲- درجه‌بندی انسفالوپاتی کبدی بر اساس معیارهای وست - هاون (۱۱، ۱۲).

نوع	شكل بروز	علایم بیماری
درجه ۰	پنهان	فاقد تغییرات قابل تشخیص در رفتار و شخصیت
درجه ۱	پنهان	عدم هوشیاری و دقت، اضطراب، کاهش مدت زمان توجه و تمکز و اختلال در انجام عملیات ریاضی پایه
درجه ۲	آشکار	بی حالی و یا بی تفاوتی، سردرگمی در زمان و فضا به صورت خفیف
درجه ۳	آشکار	خواب آلودگی و بی حس بودن نسبت به محرك‌های مربوط به صدا
درجه ۴	آشکار	کما (عدم پاسخگویی به محرك‌های کلامی و دردزا)

²⁰ Portal hypertension

²¹ Portosystemic shunt

²² Minimal HE

²³ Covert HE

²⁴ Mild cognitive impairment

²⁵ Visuomotor coordination

²⁶ Critical flicker frequency

²⁷ 3-Nitrotyrosine

²⁸ West Haven's criteria

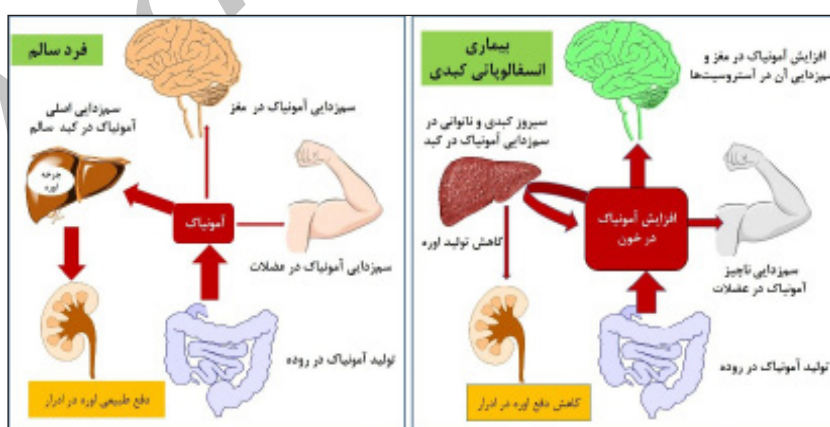
با توجه به سمی بودن آمونیاک، نیاز به سمزدایی و دفع آن از بدن امری بدیهی است که این امر به طور طبیعی در کبد انجام می‌شود^(۱۵). از طریق چرخه اوره در کبد، آمونیاک به اوره تبدیل می‌شود و از آنجا که اوره غیر سمی و محلول در آب است، به آسانی توسط کلیه‌ها در ادرار دفع می‌شود (تصویر ۱، سمت چپ). به علاوه، کبد دارای آنزیم گلوتامین سنتتاز^{۲۹} است که آمونیاک را پس از ترکیب با گلوتامات به گلوتامین تبدیل می‌کند و به این ترتیب سمیت آن خنثی می‌شود^(۷).

با از بین رفتان عملکرد کبد در اثر سیروز کبدی و یا پس از ایجاد شانت پورتوسیستمیک و بنابراین عدم حذف آمونیاک در کبد، میزان آمونیاک در گردهش خون افزایش می‌یابد. در نتیجه افزایش آمونیاک در خون، مکانیسم سمزدایی آمونیاک به طور عمدۀ در اندام‌های دیگری مانند عضله اسکلتی، روده، کلیه‌ها و مغز صورت می‌گیرد (تصویر ۱، سمت راست). در عضلات اسکلتی انسان نیز، آنزیم گلوتامین سنتتاز وجود دارد که در حالت عادی بسیار فعال نمی‌باشد اما با این وجود، به خنثی کردن آمونیاک بیش از حد در هنگام سیروز کبدی کمک می‌کند. با توجه به اینکه در بیماران مبتلا به سیروز کبدی به تدریج عضلات تحلیل می‌روند و توانایی سمزدایی آمونیاک در آن‌ها کاهش می‌یابد، کلیه‌ها نیز آنزیم گلوتامین سنتتاز را تولید می‌کنند بلکه دارای آنزیم گلوتامیناز نیز هستند که در شرایط فیزیولوژیک با تبدیل گلوتامین به گلوتامات و آمونیاک به حفظ تعادل اسید-باز کمک می‌کنند^(۷). اما این عمل کلیه در شرایط نارسایی کبدی، می‌تواند به عنوان یک عامل تشديدي کننده افزایش آمونیاک بدن مطرح باشد و آسیب به کلیه‌ها را نیز به همراه داشته باشد.

استرس اکسیداتیو نیز مورد توجه می‌باشند که در ادامه هر یک از این عوامل را به طور جداگانه بررسی خواهیم کرد.

آمونیاک

آمونیاک یک فرآورده گازی است که به طور عمدۀ از متابولیسم مواد نیتروژن دار در روده کوچک و دامیناسیون اسیدهای آمینه در کبد و همچنین تجزیه اسیدهای آمینه غیر قابل جذب توسط فلور باکتریایی در روده بزرگ تولید می‌شود. آمونیاک همچنین در اثر تجزیه آمینه‌ها و کاتabolیسم بازهای پورین و پیرimidین نیز تولید می‌شود. شرایطی مانند افزایش مصرف پروتئین در رژیم غذایی، بیوست و خونریزی دستگاه گوارش منجر به افزایش تولید آمونیاک می‌گردد^(۱۰). آمونیاک در بسیاری از واکنش‌های بیوشیمیایی بدن به عنوان محصول تولید می‌شود و در بسیاری دیگر از واکنش‌ها به عنوان مادۀ اولیه مصرف می‌گردد. بنابراین در غلظت طبیعی و فیزیولوژیک بدن، آمونیاک مشکلی برای اندام‌های بدن ایجاد نمی‌کند اما با این وجود در افزایش غلظت آن برای اندام‌های مختلف و بهویژه برای مغز، بسیار سمی است. آمونیاک با گرفتن یک پروتون به راحتی به یون آمونیوم تبدیل می‌شود و تحت شرایط فیزیولوژیک حدود ۹۸ درصد آمونیاک در خون به صورت یون آمونیوم است که به دلیل مشابهت با یون پتاسیم یا K^+ از طریق کانال‌ها و انتقال دهنده‌های K^+ در عرض غشاء اسلول منتشر می‌شود. بنابراین افزایش آمونیاک از طریق مستقیم روی H^+ ، پتانسیل استراحت غشاء و متابولیسم سلولی موجب راهاندازی آبشاری از اتفاقات در مغز می‌شود که تغییر در انتقال عصبی، اختلال در انرژی مغزی و تورم آstrosoسیتی را به دنبال دارد^(۱۰، ۱۵).



تصویر ۱- اندام‌های تولید کننده و مسیرهای انتقال آمونیاک در بین اندام‌های در فرد سالم در تصویر سمت چپ نشان داده شده است. در بدن فرد سالم میزان آمونیاک کم است و اندام‌های مختلفی از جمله کبد، کلیه و عضلات در حفظ هومئوستازی آمونیاک نقش ایفاء می‌کنند و غلظت آمونیاک را در حد ۳۵-۶۰ میکرومول بر لیتر حفظ می‌کنند. در شرایط طبیعی به دلیل فعالیت کبد و چرخه اوره، آمونیاک در کبد به اوره تبدیل می‌شود و در ادرار به طور طبیعی دفع می‌گردد. مسیرهای تولید و انتقال آمونیاک در بین اندام‌های مختلف در بدن فرد مبتلا به بیماری اسفالوپاتی کبدی در تصویر سمت راست مشاهده می‌شود. در شرایط سیروز کبدی به دلیل قصص در چرخه اوره و عدم فعالیت آنزیم گلوتامین سنتتاز، کبد قادر به تبدیل آمونیاک به اوره نیست و خروجی آمونیاک از کبد افزایش می‌یابد اما تولید اوره در کبد کاهش می‌یابد. بنابراین، غلظت آمونیاک خون در شرایط سیروز کبدی تا پیچ برابر افزایش می‌یابد و آمونیاک بیشتری از طریق خون به اندام‌های دیگر از جمله مغز خواهد رفت و در نهایت افزایش آمونیاک خون در مغز منجر به بیماری اسفالوپاتی کبدی می‌گردد^(۱۰).

²⁹ Glutamine synthetase

شناخت

نورون‌زایی^{۳۴} و تثبیت حافظه دارند و بر اساس شواهد موجود، تغییر در غلظت آن‌ها در بیماران مبتلا به انسفالوپاتی کبدی در فرایندهای عصبی اختلال ایجاد می‌کند^(۷). در تأیید نقش عوامل التهابی در بیماری‌زایی انسفالوپاتی کبدی، نشان داده شده است که به دنبال تزریق داروهای ضد التهاب غیر استروئیدی مانند ایبوپروفن، توانایی یادگیری در مدل موش با انسفالوپاتی کبدی خفیف، بهبود پیدا می‌کند^(۲۲). به علاوه، مطالعه بر روی کشت سلولی آستروسیت‌ها نشان داده است که سایتوکین‌های پیش التهابی و آمونیاک منجر به افزایش نفوذپذیری میتوکندری می‌شوند که این امر منجر به کاهش شبیب یونی و ناکارآمدی این اندامک می‌شود. آسیب به میتوکندری، اختلال در تولید انرژی لازم برای مغز را به دنبال خواهد داشت و زمینه برای تولید سایتوکین‌های التهابی فراهم می‌شود^(۲۳). بنابراین افزایش آمونیاک در مغز با افزایش سایتوکین‌های پیش التهابی همراه خواهد بود و تغییر در سطح طبیعی این عوامل، زمینه ایجاد اختلالات عصبی و شناختی را در بیماری انسفالوپاتی کبدی فراهم می‌کند. با توجه به این گزارش‌ها می‌توان نتیجه گرفت که کنترل سطح التهاب می‌تواند به عنوان یک راهبرد درمانی مهم در درمان انسفالوپاتی کبدی مورد استفاده باشد.

استرس اکسیداتیو

استرس اکسیداتیو در اثر عدم تعادل در تولید اکسیدان‌ها و حذف آن‌ها توسط آنتی‌اکسیدان‌ها به وجود می‌آید. مکانیسم‌های دفاعی بدن بر علیه گونه‌های فعال اکسیژن، آنتی‌اکسیدان‌هایی مانند سوپر اکسید دیسموتاز، کاتالاز و مولکول‌های غیر آنزیمی خنثی کننده مانند آلبومین، گلوتاتیون و ویتامین E هستند که در اغلب بافت‌ها وجود دارند. از آنجاکه کبد منبع تولید آنتی‌اکسیدان‌هایی مانند گلوتاتیون و آلبومین است، آسیب به بافت کبد موجب کاهش تولید آنتی‌اکسیدان‌ها شده و به دنبال آن آسیب سلولی ناشی از استرس اکسیداتیو ایجاد می‌شود. نتایج تحقیقات گذشته نشان داده است که استرس اکسیداتیو به صورت توان با آمونیاک در ایجاد نیز میزان و خیم بودن بیماری انسفالوپاتی کبدی نقش مهمی دارند و این ارتباط در نوع حاد بیماری قابل توجه‌تر است. بر اساس مطالعات انجام شده، غلظت پایه‌ای از آمونیاک برای القای استرس اکسیداتیو در مغز لازم است و در نوع حاد این بیماری چون غلظت آمونیاک خون و مغز به بیشتر از ۵۰۰ میکرومول بر لیتر می‌رسد، در نتیجه موجب القاء القاء در مغز و ایجاد انسفالوپاتی کبدی شدید می‌شود^(۲۴). اما در نوع مزمن بیماری به دلیل غلظت پایین آمونیاک شریانی و مغز، استرس اکسیداتیو در مغز القاء نمی‌شود و در

در سیستم عصبی مرکزی نیز تنها آستروسیت‌ها قادر به سهم‌زدایی آمونیاک هستند^(۷). آستروسیت‌ها نزدیک ترین سلول‌ها به نورون‌ها هستند و در ایجاد سد خونی-مغزی و محافظت از نورون نقش دارند. دو آنزیم در مغز قادر به سهم‌زدایی آمونیاک هستند، یکی از آن‌ها آنزیم گلوتامات دهیدروژناز (GDH)^{۳۰} است که آلفا کتوگلوتارات^{۳۱} را با آمونیاک ترکیب کرده و به گلوتامات تبدیل می‌کند و دیگری آنزیم گلوتامین سنتتاز است که گلوتامات را با آمونیاک ترکیب کرده و به گلوتامین تبدیل می‌کند. واکنش اول تبدیل آمونیاک به گلوتامات در هر دو سلول عصبی و آستروسیت رخ می‌دهد، اما واکنش دوم فقط در آستروسیت‌ها انجام می‌شود^(۱۶). گلوتامین یک اسمولیت است که افزایش آن موجب بر هم خوردن تعادل اسمزی و ورود آب به داخل سلول‌ها می‌شود و ادم یا تورم آستروسیتی را به دنبال خواهد داشت. گلوتامین تولید شده در آنجا به وسیله آنزیم گلوتامیناز دوباره به گلوتامات و آمونیاک تبدیل می‌شود^(۷، ۱۷). از یک طرف افزایش گلوتامات با اثرات سمیت تحریکی بر روی سلول‌های عصبی و از طرف دیگر افزایش آمونیاک با راهاندازی التهاب عصبی زمینه بروز اختلالات عصبی و شناختی را در مغز بیماران مبتلا به انسفالوپاتی کبدی فراهم می‌کنند.

التهاب و سایتوکین‌های التهابی

التهاب یک نوع پاسخ محافظتی بدن در برابر آسیب یا تخریب بافتی است. در مطالعات انجام شده، نقش قابل توجهی برای التهاب و عوامل التهابی مانند سایتوکین‌ها و لیپوپلی‌ساقاریدها در بیماری‌زایی نوع حاد و مزمن انسفالوپاتی کبدی گزارش شده است^(۱۸، ۱۹). بر اساس شواهد موجود، عوامل مختلفی از جمله انسداد مجرای صفر اوی، افزایش آمونیاک خون و هر گونه آسیب به سلول‌های کبدی موجب تولید سایتوکین‌های التهابی و ایجاد التهاب در کبد می‌شود. افزایش آمونیاک همراه با سایتوکین‌های التهابی موجود در گردش خون محیطی، نفوذپذیری سد خونی-مغزی را افزایش می‌دهند و موجب القاء التهاب در بافت مغز نیز می‌شوند. به دنبال التهاب مغزی، سلول‌های آستروسیت و میکروگلیا فعال و واکنش گر می‌شوند و آن‌ها نیز به توبه خود سایتوکین‌های التهابی، کموکین‌ها و گونه‌های اکسیژن واکنش گر و پروستاتوئیدها را تولید می‌کنند^(۷، ۱۹).

در مطالعات مختلفی افزایش سطح سرمی سایتوکین‌های پیش التهابی مانند TNFα^{۳۳}، IL-1β^{۳۴} و IL-6^{۳۵} در بیماران مبتلا به نوع حاد و مزمن بیماری انسفالوپاتی کبدی گزارش شده است^(۲۰، ۲۱). این سایتوکین‌ها در شرایط طبیعی بدن، نقش مهمی در شکل‌بندیری سیناپسی،

^{۳۰} Interleukin 1- beta

^{۳۱} Neurogenesis

Glutamate dehydrogenase

Alpha-ketoglutarate

Tumor necrosis factor- alpha

تغییر در میزان ناقلین عصبی

افزایش آمونیاک در انسفالوپاتی کبدی باعث تغییر در میزان ناقلین عصبی مختلفی مانند گلوتامات، گابا، دوبامین، سروتونین و استیل کولین در مغز خواهد شد (۱، ۲۶، ۲۷). مطالعات زیادی تغییر در میزان گلوتامات و گابا در نواحی مغزی مختلفی را در مدل‌های حیوانی انسفالوپاتی کبدی گزارش نموده‌اند (۴، ۲۸، ۲۹). بر اساس نتایج آن مطالعات، محققان زیادی عقیده دارند که اساس اختلالات حرکتی و شناختی در انسفالوپاتی کبدی ممکن است تغییرات در مسیرهای عصبی این ناقلین عصبی در نواحی مختلف مغز باشد. در اثبات این گزارش‌ها، مطالعاتی نشان داده‌اند که آنتاگونیست‌های گزارش‌ها، مطالعاتی نشان داده‌اند که آنتاگونیست‌های GABA و NMDA را در مدل‌های حیوانی بیماری انسفالوپاتی کبدی بهبود می‌بخشند (۴، ۳۰). اگرچه مطالعات زیادی در ظاهر، تغییرات در میزان ناقلین عصبی را به عنوان عامل تغییر یافته در اثر افزایش آمونیاک در بیماری انسفالوپاتی کبدی گزارش نموده‌اند، اما بر اساس مطالعات جدیدتر باید اذعان داشت که این تغییرات فقط در سطح ناقلین عصبی نبوده و گیرنده‌های ناقلین عصبی، ترانسپورترها و مسیرهای پیامرسانی داخل سلولی نیز تحت تأثیر قرار می‌گیرند (۳۱-۳۳). در ادامه تعدادی از مولکوهای پیامرسان پایین‌دست گیرنده‌های ناقلین عصبی را که پیشتر مطالعه شده‌اند، بررسی می‌کنیم.

پروتئین کیناز وابسته به کلسیم - کالmodولین

اگرچه مکانیسم مولکولی داخل سلولی ناشی از تغییرات ناقلین عصبی در انسفالوپاتی کبدی هنوز به طور کامل شناسایی نشده است اما آن چه که مشخص است تغییر در مسیر پیامرسانی گیرنده‌های NMDA و مسیر گلوتامات- نیتریک اکساید cGMP- که نقش مهمی در حافظه و یادگیری دارد، می‌تواند توضیحی برای اختلالات شناختی مشاهده شده در این بیماری باشد. در انسفالوپاتی کبدی، با افزایش میزان گلوتامات و فعال شدن گیرنده‌های NMDA در نتیجه افزایش ورود کلسیم به داخل سلول‌های عصبی، فعالیت پروتئین کیناز وابسته به کلسیم - کالmodولین (CaMKII)^{۳۵} افزایش می‌یابد. افزایش فعالیت آنزیم CaMKII موجب افزایش فسفوریلاسیون نیتریک اکساید سنتاز (آنزیم سازنده نیتریک اکساید) و در نتیجه مهار فعالیت این آنزیم می‌گردد. همچنین افزایش میزان گابا و فعال شدن گیرنده گابا A، موجب افزایش ورود یون کلر به سلول می‌شود که آن هم به نوبه خود موجب مهار آنزیم نیتریک اکساید سنتاز می‌گردد (تصویر ۲). به طور خلاصه می‌توان گفت که تشديد فعل شدن این

نتیجه، انسفالوپاتی کبدی خفیف ایجاد می‌شود. از طرف دیگر، گلوتامین سنتز شده در آستروسویت‌ها نیز وارد میتوکندری شده و به وسیله آنزیم گلوتامیناز فعال شده به وسیله فسفات (PAG)^{۳۶} به گلوتامات و آمونیاک متابولیزه می‌شود. افزایش آمونیاک در داخل میتوکندری موجب تغییر در نفوذ پذیری غشاء داخلی این اندامک و آزادسازی رادیکال‌های آزاد اکسیژن می‌گردد که به نوبه خود موجب آسیب به میتوکندری و سلول آستروسویت می‌شود (۲۴، ۲۵)، در مجموع، استرس اکسیدانتیو با اختلال در میتوکندری و سلول‌های آستروسویت موجب اختلال در عملکرد این سلول‌ها می‌شود و باعث تشدید علایم انسفالوپاتی کبدی می‌گردد.

تخرب سیستم ایمنی طبیعی

سلول‌های بیگانه‌خوار مانند نوتروفیل و مونوسیت (ماکروفاز) اجزای اصلی سیستم ایمنی ذاتی هستند که با آزاد کردن گونه‌های اکسیژن واکنش‌گر و طی فرایندی به نام حمله اکسیدانتیو^{۳۷}، باکتری‌ها و عوامل عفونی را از بین می‌برند. از آنجا که کبد اولین اندامی است که از طریق ورید باب با باکتری‌ها و سومون جذب شده از روده مواجه می‌شود، بیماران با نارسایی کبدی حاد و مزمن چهار تخریب پاسخ‌های سیستم ایمنی ذاتی می‌شوند و بسیار مستعد ابتلاء به عفونت هستند. گزارش‌هایی نشان داده است که افزایش آمونیاک در این بیماری موجب تورم نوتروفیل، کاهش فعالیت فاگوسیتی آن، حمله اکسیدانتیو خود به خودی و آسیب به سلول‌های دیگر می‌شود (۱۸). بنابراین می‌توان نتیجه گیری نمود که در نارسایی کبدی، به دلیل تخریب سیستم ایمنی طبیعی و استعداد ابتلاء به عفونت‌های مکرر، میزان بستری شدن بیماران انسفالوپاتی کبدی در بیمارستان افزایش می‌یابد.

تغییرات مولکولی در انسفالوپاتی کبدی

اگرچه بیماری‌زایی و عوامل ایجاد کننده بیماری انسفالوپاتی کبدی تا حد زیادی بررسی شده است اما هنوز در مورد مکانیسم‌های مولکولی دخیل در این بیماری اطلاعات زیادی در دسترس نیست. آنچه که مشخص است تغییر در سطح آمونیاک خون منجر به تغییرات در میزان ناقلین عصبی، گیرنده‌های ناقلین عصبی و مولکول‌های پیامرسان در پایین دست این گیرنده‌ها می‌شود و از طرف دیگر نیز مولکول‌های التهابی ترشح شده از سلول‌های کبدی، آندوتیال و نیز سلول‌های عصبی و گلیال در بیماری‌زایی انسفالوپاتی کبدی نقش اساسی دارند. در ادامه مکانیسم‌های مولکولی شناخته شده در انسفالوپاتی کبدی را به طور خلاصه بررسی خواهیم نمود.

³⁵ Phosphate-activated glutaminase³⁶ Oxidative burst³⁷ Ca²⁺/calmodulin-dependent protein kinase

اساس می‌توان پیشنهاد نمود که پروتئین کیناز C یک نقش کلیدی را در اختلالات عصبی ناشی از انسفالوپاتی کبدی بازی می‌کند اما این تغییرات در هر ناحیه از مغز بسته به فعال شدن سایر مسیرهای ناقلين عصبی پیامدهای مولکولی متفاوتی خواهد داشت. تعدادی از محققین به تازگی نشان داده‌اند که پروتئین کیناز C با فسفوریلاسیون زیروحدهای گیرنده‌های گلوتاماتی نوع AMPA نقش مهمی در بیان غشایی این گیرنده‌ها در مخچه دارد (تصویر ۲). به علاوه، این محققین نشان دادند که در موش‌های صحرایی با افزایش آمونیاک خون، مهار پروتئین کیناز C بیان گیرنده‌های غشایی را معادل می‌کند و مسیرهای انتقال سیگنال را تغییر می‌دهد که ممکن است این تغییرات در اختلالات حرکتی و شناختی ناشی از انسفالوپاتی کبدی نقش داشته باشد (۳۲).

MAP-کینازها

MAP-کینازها متعلق به یک خانواده بزرگی از سرین-ترئونین کینازها هستند که به وسیله محدوده وسیعی از محركهای خارج سلولی مانند ناقلين عصبی، هورمون‌ها، عوامل التهابی، شرایط استرسی، ویروس‌ها و عوامل رشد فعال می‌شوند و منجر به پاسخ‌های داخل سلولی متنوعی از طریق تنظیم در سطح رونویسی و غیر رونویسی می‌شوند (۳۹). سلول‌های پستانداران دارای چهار زیر خانواده از MAP کینازها می‌باشند که به خوبی شناخته شده هستند: زیر خانواده اول ERK1/2^{۴۰} یا P44/42 که به عوامل رشد و میتوژن‌ها مانند فاکتور رشد اپیدرمی (EGF)^{۴۱} و فاکتور رشد عصبی (NGF)^{۴۲} را پاسخ می‌دهند و رشد و تمایز سلول را القاء می‌کند (۴۰، ۴۱). سایر زیر خانواده‌ها شامل MAP-کیناز نوع P38 یا پروتئین کیناز فعال شده به وسیله استرس-2^{۴۳} (SAPK2) یا JNK^{۴۴} (Jnk1, 2) با سه ایزوفرم Jnk3 در تنظیم تکثیر و آپوپتوز سلولی و تولید سایتوکین‌های التهابی نقش دارند (تصویر ۲-۴۲). سه ایزوفرم Jnk در همه جا بیان می‌شوند اما Jnk3 به طور عمده در مغز بیان می‌شود (۴۳).

پدیده التهاب در مغز با فعال شدن میکروگلیا و تولید رادیکال‌های آزاد اکسیژن و نیتریک اکساید سرین را است که این عوامل نیز به نوبه خود باعث فعال شدن آسترووسیت‌ها و آزاد شدن سایتوکین‌های پیش التهابی و کموکین‌های متعدد می‌شوند. سایتوکین‌های پیش التهابی مانند TNFα، یکی از میانجی گرهایی است که در آسیب‌های مغزی افزایش پیدا می‌کند و منجر به فعال شدن، تکثیر و متورم شدن سلول‌های بیگانه‌خوار و ایجاد گلیوزیس^{۴۵} یا افزایش سلول‌های گلیال به ویژه

مسیر پیامرانی شروع شده از هر دوی گیرنده‌های NMDA و گاباA، با مهار آنزیم نیتریک اکساید سنتاز باعث کاهش تشکیل نیتریک اکساید و به تبع آن cGMP می‌شود. از آنجا که این دو مولکول در فرایند یادگیری و تشکیل حافظه نقش قابل توجهی دارند، بنابراین توانایی یادگیری و میزان حافظه در بیماران مبتلا به انسفالوپاتی کبدی کاهش می‌یابد (۱).

در تأیید نقش مهم پروتئین کیناز وابسته به کلسیم-کالmodولین در تغییرات عصبی ناشی از بیماری انسفالوپاتی کبدی، نتایج مطالعه جدیدی بر روی بررسی تغییرات بیان ژن CaMKIIα در قشر پیش‌پیشانی و هیپوکامپ نشان داده است که در مدل حیوانی انسفالوپاتی کبدی، بیان ژن CaMKIIα به طور وابسته به ناحیه تغییر می‌کند (۳۴). این نتایج نیز نقش کلیدی آنزیم CaMKII در بیماری‌ای انسفالوپاتی کبدی و عوارض عصبی ناشی از آن را تأیید می‌نماید. با این وجود، مشخص شدن دقیق‌تر مکانیسم این اثرات و ارتباط آن با اختلالات عصبی و شناختی انسفالوپاتی کبدی نیاز به مطالعات بیشتری در نواحی مختلف مغز دارد.

پروتئین کیناز C

با افزایش ورود کلسیم به داخل سلول عصبی، این احتمال وجود دارد که دیگر کینازهای وابسته به کلسیم مانند پروتئین کیناز C یا PKC نیز تحت تأثیر قرار گیرند. پروتئین کیناز C گاما^{۴۶} (PKCγ) عضوی از پروتئین کینازهای C کلاسیک است که به وسیله دی اسیل گلیسرول و کلسیم فعال می‌شود. این کیناز فقط در مغز و نخاع بیان می‌شود و محل بیان آن به سلول‌های عصبی محدود می‌شود. پروتئین کیناز C گاما اکثراً در مخچه، هیپوکامپ و قشر مغز بیان می‌گردد و به عنوان یک مولکول کلیدی در مسیر پیامرانی گیرنده‌های ناقلين عصبی، نقش مهمی را در پردازش فعالیت‌های حرکتی و شناختی دارد (۳۵). فلیپو^{۴۷} و همکاران در موش‌های بزرگ آزمایشگاهی مدل انسفالوپاتی کبدی نشان دادند که کاهش فعالیت پروتئین کیناز C موجب فعال شدن پمپ سدیم/پتاسیم و افزایش مصرف ATP و تخلیه انرژی نورونی می‌گردد (۳۶). این محققان در مطالعه دیگری در سال ۱۹۹۸ گزارش نمودند که مهار کننده پروتئین کیناز C مانع از اثرات سمتی عصبی ناشی از افزایش گلوتامات در انسفالوپاتی کبدی می‌شود (۳۷). همچین گزارش‌های تحقیقات اخیر نشان داده است که در موش‌های صحرایی مدل بیماری انسفالوپاتی کبدی بیان ژن پروتئین کیناز C گاما در قشر پیش‌پیشانی و هیپوکامپ به طور متفاوتی دستخوش تغییر می‌شود (۳۸). بر این

³⁸ Protein kinase C gamma

³⁹ Felipo

⁴⁰ Extracellular signal regulated kinase

⁴¹ Epidermal growth factor

⁴² Neuronal growth factor

⁴³ Stress activated protein kinase

⁴⁴ C-Jun N-terminal kinase

⁴⁵ Gliosis

مزمن بیشتر با هدف کاهش تولید آمونیاک در روده و افزایش حذف آن در اندام‌های مختلف صورت می‌گیرد. مؤثرترین درمان برای بیماران مبتلا به انسفالوپاتی کبدی حاد، پیوند کبد است که برای همه بیماران مقدور نمی‌باشد. اما دو روش امیدبخش که آسیب‌های مغزی را در این بیماران به تأخیر می‌اندازد، کاهش دمایی خفیف^{۴۶} تا ۳۵ درجه سانتیگراد و تزریق آنتاگونیست‌های گیرنده NMDA است. بر اساس نتایج مطالعات انجام شده، کاهش دمایی در مدل‌های حیوانی و بیماران با نارسایی حاد کبدی اغلب تغییراتی را که موجب افزایش فشار داخل جمجمه می‌شود، کاهش می‌دهد. کاهش دما موجب کاهش غلظت آمونیاک شریانی و متabolیسم آن در مغز می‌گردد و علاوه بر کاهش جریان خون مغز، تولید سایتوکین و سطح نشانگرهای استرس اکسیداتیو را کاهش می‌دهد^{۴۷}. از طرف دیگر، نشان داده است که مسدود کردن گیرنده‌های NMDA با آنتاگونیست‌های آن، مرگ را در بیماران با نارسایی شدید و حاد کبدی به تأخیر می‌اندازد و باعث افزایش زمان بقاء فرد می‌شود و در نتیجه فرصت کافی برای یافتن کبد پیوندی و همچنین بازسازی کبد فراهم می‌شود^(۱).

تا به امروز چند راهکار درمانی برای درمان انسفالوپاتی کبدی مزمن مورد استفاده قرار گرفته است. بیشتر کشورها نیز از راهکارهای درمانی تایید شده در کشور خودشان استفاده می‌کنند. دارویی که بیشترین مقبولیت و استفاده را به عنوان خط مقدم درمانی داشته است، لاکتولوز است. درمان‌های آنتی‌بیوتیکی مانند ریفاکسیمین و نئومایسین نیز تجویز می‌شوند. در مواردی هم بسته به مریض به طور خاصی از درمان‌های تقدیمه‌ای، اسید آمینه‌های شاخه‌دار^{۴۸} (BACC)، پروپوپوپتیک‌ها و آنتی‌بیوتیک‌های دیگر در درمان این بیماری استفاده می‌شود^(۱۱، ۱۲، ۴۸، ۴۹). در ادامه مطالعه، هر کدام از راهکارهای درمانی به اختصار توضیح داده می‌شوند.

لاکتولوز

اولین اقدام درمانی علیه بیماری انسفالوپاتی کبدی، تجویز دی‌ساکاریدهای غیر قابل جذب مانند لاکتولوز (بتا گالاکتوزیدوفرکتوز) و لاکتیول (بتا گالاکتوزیدو سوربیتول) می‌باشد که جزء ترکیبات پربیوتیک هستند. دیواره مخاطی روده کوچک آنزیم‌های لازم برای شکستن این دی‌ساکاریدها را به واحدهای مونوساکاریدی ندارد، بنابراین بدون تغییر به روده بزرگ می‌رسند و به وسیله باکتری‌های دارای اوره‌آز موجود در روده بزرگ به اسید استیک و اسید لاکتیک متabolیزه می‌شوند. با اسیدی شدن داخل روده بزرگ، آمونیاک به فرم آمونیوم تبدیل می‌شود که در روده کمتر جذب می‌شود و به این ترتیب، جذب آمونیاک را در روده کاهش می‌دهند.

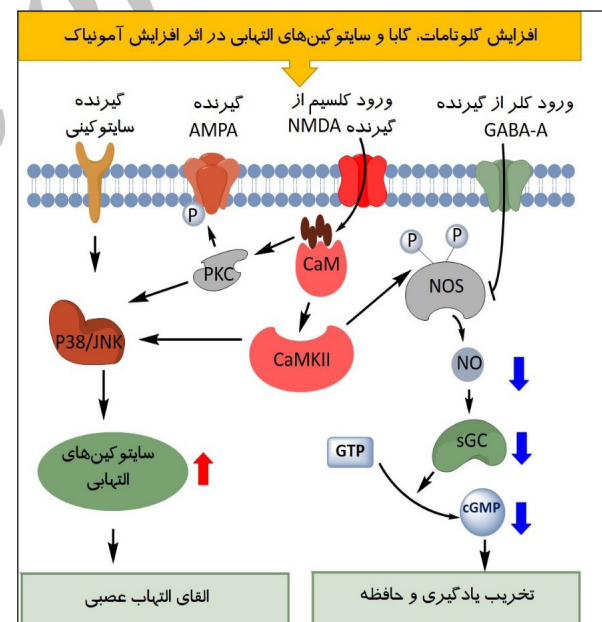
⁴⁶ Mild hypothermia

⁴⁷ Branched-chain amino acid

میکروگلیاهای در مغز می‌شود. یکی از ویژگی‌های بیماری‌های عصبی از جمله انسفالوپاتی کبدی نیز القای التهاب و افزایش بیان سایتوکین‌های التهابی است^(۲۲، ۴۴). در مسیر پیامرسانی داخل سلولی این سایتوکین‌ها، افزایش فعالیت MAP-کینازها به ویژه نوع P38 و نقش آن‌ها در تنظیم سنتز میانجی‌گرهای التهابی در سطح رونویسی و ترجمه در مosh‌های بزرگ آزمایشگاهی مدل انسفالوپاتی کبدی گزارش شده است^(۴۵). همچنین بر اساس مطالعات حیوانی، مهار TNF α به وسیله عوامل داروبی و آنتی‌بادی‌های خنثی کننده می‌تواند نتایج مؤثری در کنترل التهاب مغزی داشته باشد. بررسی‌های مولکولی نشان داده است که این اثرات با کاهش فعالیت MAP-کینازهای نوع P38 و JNK میانجی‌گری می‌شود^(۴۶). بنابراین نقش این نوع از MAP-کینازها در بیماری‌ای انسفالوپاتی کبدی و اختلالات ناشی از آن تاکید می‌شود و بر اساس این نتایج امروزه این مولکول‌ها به عنوان هدف‌های بالقوه‌ای برای درمان‌های ضد التهابی در بیماری انسفالوپاتی کبدی مورد توجه هستند.

راهکارهای درمانی در انسفالوپاتی کبدی

درمان‌های رایج در مورد انسفالوپاتی کبدی حاد و



تصویر ۲- مسیرهای مولکولی در انسفالوپاتی کبدی. به دنبال افزایش آمونیاک، افزایش در میزان ناقلين عصبی گلوتامات و گابا و نیز سایتوکین‌های التهابی رخ می‌دهد. گلوتامات با اثر بر روحی گیرنده‌های NMDA موجب افزایش ورود کلسیم-کالmodولین می‌شود. این کیناز با فسفوریله کردن آنزیم پیتریک اسید نیتریک (NOS) موجب غیرفعال شدن آن و در نتیجه کاهش نیتریک اسید (NO) (کاهش فعال شدن گوانیلیل سیکلаз (sGC) و در نهایت کاهش میزان cGMP) و نقص در پادگیری و حافظه می‌گردد. ورود کلسیم از GABA A نیز موجب مهار آنزیم NOS و تشدید اثرات CaMKII است. از طرف دیگر، افزایش کلسیم موجب غیرفعال شدن پروتئین کیسار (PKC) C و فسفوریلاتاسیون گیرنده‌های غشاء مانند گیرنده AMPA می‌گردد. افزایش سایتوکین‌های التهابی نیز با اثر بر گیرنده‌های سایتوکینی و با واسطه پروتئین کینازهای فعال شده به وسیله میتوژن (P38، JNK) با تشکیل چرخه معموبی موجب افزایش تولید سایتوکین‌های التهابی و القای التهاب عصبی می‌شوند^(۱۰، ۴۵).

شناخت

کاهش رشد باکتری‌های بیماریزا و دارای اوره‌آز به کاهش تولید آمونیاک در روده کمک می‌کند. پروپویوتیک‌ها همچنین در افزایش حرکات روده و تحریک باکتری‌های کولون که برای دفع نیتروژن ضروری هستند مؤثر می‌باشند و در بیماران بهتر تحمل می‌شوند^(۴۸). با این وجود، پروپویوتیک‌ها نیز مانند آنتی بیوتیک‌ها باید به عنوان خطوط درمانی دوم و سوم همراه با دی‌ساقاریدهای غیر قابل جذب استفاده شوند.

فنیل بوتیرات

در اثر نارسایی کبد، چرخه اوره نمی‌تواند آمونیاک افزایش یافته را از بدن حذف کند و در نتیجه آمونیاک به وسیله آنزیم گلوتامین سنتاز در عضلات و کلیه به گلوتامین تبدیل می‌شود. روده، کلیه و مغز دارای آنزیم گلوتامیناز فعال شده به وسیله فسفات هستند که با شکستن گلوتامین به گلوتامات و آمونیاک می‌توانند منجر به تولید مجدد آمونیاک در بدن شوند. فنیل بوتیرات دارویی است که به سرعت به فنیل استات اکسیده می‌شود و فنیل استات تولید شده به گلوتامین متصل شده و ترکیب فنیل استیل گلوتامین^{۴۸} را ایجاد می‌کند که دیگر قابل متابولیزه به وسیله آنزیم گلوتامیناز نیست و فنیل استیل گلوتامین در ادرار دفع می‌شود^(۱۰). به این ترتیب با حذف گلوتامین، از تولید مجدد آمونیاک از گلوتامین تجمع یافته در اثر نارسایی کبدی جلوگیری می‌شود. اگرچه این دارو به خوبی تحمل می‌شود اما موجب کاهش قابل توجه در اسید آمینه‌های شاخه‌دار در خون می‌شود که ممکن است به دلیل کاهش شدید در میزان گلوتامین بدن و تحریک کاتابولیسم اسید آمینه‌های شاخه‌دار باشد. بنابراین استفاده از آن باید بر اساس وضعیت فرد بیمار تصمیم‌گیری شود و در افراد با اختلال در سیکل اوره بایستی به طور کامل اجتناب شود^(۴۸).

ال-اورنیتین - ال-آسپارتات

این ترکیبات سوبستراها و واسطه‌های چرخه اوره هستند که با تحریک تولید اوره در سلول‌های سالم باقی مانده کبد، حذف آمونیاک را افزایش می‌دهند^(۱۰). همچنین ال-اورنیتین و ال-آسپارتات می‌توانند به وسیله آنزیم‌های اورنیتین آمینوتранسферاز و آسپارتات آمینوترانسферاز، ترانس آمینه شوند و گروه آمین آن‌ها به آلفا کتوگلوتارات منتقل شده تا گلوتامات را تشکیل دهند. باقی مانده ال-اورنیتین نیز تشکیل سمی‌آلدئید گلوتامات می‌دهد که آن هم به نوبه خود می‌تواند به گلوتامات تبدیل شود. در مجموع ال-اورنیتین و ال-آسپارتات، سه مولکول گلوتامات تولید می‌کنند. گلوتامات ایجاد شده، آنزیم گلوتامین سنتاز را تحریک می‌کند و بنابراین آمونیاک افزایش یافته در بیماران انسفالوپاتی کبدی با تبدیل به گلوتامین حذف می‌شود.

^{۴۸} Phenylacetylglutamine

لاکتولوز در روده بزرگ همچنین موجب می‌شود تا فلور طبیعی روده بزرگ از فرم باکتری‌های دارای اوره‌آز به وسیله فرم باکتری‌های غیر اوره‌آزی جایگزین شود که این هم به نوبه خود تولید آمونیاک را در روده کاهش می‌دهد. لاکتولوز دارای اثر ضد یبوستی بوده و موجب افزایش حرکات روده می‌شود که به نوبه خود موجب حذف نیتروژن از طریق دفع مدفعه می‌شود. لاکتولوز در دوزهای ۲۵ میلی‌لیتر تا ۴۵ میلی‌لیتر به صورت خوراکی به بیماران داده می‌شود و در موارد شدید بیماری این دوز می‌تواند افزایش داده شود. استفاده طولانی مدت از لاکتولوز در بیماران سیروزی که انسفالوپاتی کبدی اتفاقی داشته‌اند از عود مجدد بیماری جلوگیری کرده است. آزمایش‌های بالینی، کارآبی مشابه را برای هر دو دی‌ساقارید لاکتولوز و لاکتیول نشان داده است اما معایب استفاده از این دی‌ساقاریدها اثرات جانبی شامل: تهوع، اسهال، نفخ و درد شکمی است که عده‌ای معتقدند استفاده طولانی مدت از آن موجب تحمل به این اثرات می‌شود. با وجود اینکه مصرف لاکتولوز و لاکتیول به کاهش آمونیاک و بهتر شدن عملکرد شناختی در بیماران کمک می‌کند اما نمی‌تواند از عفونت جلوگیری کند و بنابراین پیشنهاد شده است که استفاده از آن‌ها به صورت ترکیبی و همراه با آنتی بیوتیک‌ها نتایج درمانی مؤثرتری دارد^(۴۸). همچنین لاکتولوز و نئومایسین جذب گلوتامین توسط سلول‌های پوششی روده را مهار می‌کند و بدین وسیله از افزایش آمونیاک در اثر گلوتامیناز موجود در سلول‌های پوششی روده کوچک ممانعت به عمل می‌آورند^(۵۰).

آن‌تی بیوتیک‌ها

باکتری‌های دارای اوره‌آز در روده بزرگ درای توانایی تولید آمونیاک هستند. مهار فعالیت این باکتری‌ها و کاهش تولید آمونیاک به وسیله آنتی بیوتیک‌ها یکی از راهکارهای درمانی ایده‌آل در انسفالوپاتی کبدی به شمار می‌آید. در این زمینه، آنتی بیوتیک‌های مختلفی مورد استفاده قرار گرفته‌اند اما بعضی از آن‌ها اثرات جانبی مضری نیز دارند. جذب سیستمیک و اثرات نامطلوب مانند سمتیت کلیوی و سمتیت سلولی، استفاده وسیع از آنتی بیوتیک‌هایی مانند مترونیدازول، نئومایسین و انکومایسین را محدود کرده است. با این وجود، ریفاکسیمین به دلیل جذب پایین، طیف گسترده فعالیت ضد باکتریایی و اثرات جانبی کم نسبت به آنتی بیوتیک‌های دیگر در درمان انسفالوپاتی کبدی از اهمیت بیشتری برخوردار است^(۲۴).

مکمل‌های پروپویوتیک

پروپویوتیک‌ها، مکمل‌های غذایی دارای میکروارگانیسم‌های زنده میکروفلور طبیعی روده هستند که غیر قابل هضم بوده و از طریق تعديل در رشد باکتری‌های فلور روده و

اسید آمینه‌های آروماتیک، سطح نورونی آن‌ها افزایش می‌یابد و در نتیجه تعادل ناقلين عصبی مغز به سوی تولید دوپامین، نوراپی‌نفرین و سروتونین که از اسید آمینه‌های اروماتیک مشتق می‌شوند، پیش می‌رود. در اثر متابولیسم این ناقلين عصبی تولید ناقلين عصبی کاذب مانند اکتوپامین^{۴۹}، فنیل اتانول آمین^{۵۰} و تیرامین^{۵۱} افزایش می‌یابد که این موارد در القای عوارض عصبی انسفالوپاتی کبدی نقش دارند (۱۷). با توجه به مواردی که گفته شد می‌توان نتیجه‌گیری نمود که استفاده از اسید آمینه‌های شاخه‌دار می‌تواند با حفظ تعادل ناقلين عصبی مغز به بهبود علایم شناختی و حرکتی در بیماران مبتلا به انسفالوپاتی کبدی با منشاء نارسایی کبدی کمک نماید.

نتیجه‌گیری

تا به امروز مکانیسم‌های دخیل در بیماری‌ای انسفالوپاتی کبدی و راهکارهای درمانی مؤثر برای آن به طور کامل شناخته نشده است، بنابراین تحقیقات در زمینه شناسایی مکانیسم‌های سلولی و مولکولی این بیماری و یافتن روش‌های مؤثر درمانی هنوز ادامه دارد. آنچه که مشخص است اختلال در عملکرد کبد موجب تجمع مواد سمی از جمله آمونیاک می‌شود که با ورود آن به خون و عبور از سد خونی -مغزی، وارد مایع میان بافتی مغز می‌گردد و اختلال در میزان ناقلين عصبی و التهاب عصبی را به دنبال خواهد داشت (۱، ۱۷، ۵۵). تغییر در میزان ناقلين عصبی و مسیرهای مولکولی پایین دست گیرنده‌های آن‌ها نیز موجب بر هم خوردن تعادل مسیرهای عصبی مختلفی می‌شود که در نتیجه آن، انواع اختلالات عصبی و روانی مربوط به انسفالوپاتی کبدی از جمله اضطراب، آشفتگی، تشنج، کما و افزایش فشار داخل جمجمه اتفاق می‌افتد.

همه دانشمندان و محققان فعلی در زمینه مطالعات انسفالوپاتی کبدی از آمونیاک به عنوان یک عامل کلیدی و اولیه در ایجاد این بیماری نام می‌برند که با افزایش فشار داخل جمجمه و فتق مغزی در نوع حاد نارسایی کبدی مرتبط است (۱۷، ۵۶). اما مطالعاتی نیز گزارش کرده‌اند که در نوع مزمن نارسایی کبد و سیروز کبدی ارتباط دقیقی بین میزان آمونیاک خون و شدت بیماری انسفالوپاتی کبدی وجود ندارد. این موضوع نشان‌دهنده نقش عوامل بیماری‌زای دیگری نیز در این بیماری می‌باشد. در این راستا نقش سایتوکین‌های التهابی و فعل شدن مسیر پیامرسانی گیرنده‌های سایتوکینی از جمله مسیر کیتازهایی مانند خانواده MAP کیتازها از موارد قابل توجه و دارای اهمیت بیماری‌ای و بالینی هستند (۲۵).

به طور کلی، امروزه درمان‌های دارویی همراه با درمان

اما از معایب این روش این است که گلوتامین مشتق شده از آل-اورنیتین و ال-آسپارتات می‌تواند به وسیله آنزیم گلوتامیناز فعال شده به وسیلهٔ فسفات دوباره به آمونیاک و گلوتامات متابولیزه شود (۵۱). چندین مطالعهٔ بالینی نشان داده‌اند که مصرف خوراکی یا داخل وریدی آل-اورنیتین و ال-آسپارتات می‌تواند به بهبود علایم بیماران سیروزی و افزایش کیفیت زندگی آن‌ها کمک کند. با این وجود عده‌ای نشان داده‌اند که این دارو در درمان انسفالوپاتی کبدی آشکار مفید است و اثر کمتری بر روی بیماران انسفالوپاتی کبدی خفيف دارد (۵۲). در استفاده از آل-اورنیتین و ال-آسپارتات میزان دارو و مدت زمان مصرف دارو حیاتی هستند. میزان ۳۰ گرم در روز به مدت سه روز اگر چه میزان آمونیاک را مطابق با استاندارد کاهش نمی‌دهد اما بسیار خوب تحمل می‌شود و اثرات جانبی نامطلوب ندارد (۱۰).

اسید آمینه‌های شاخه‌دار

در گذشته برای بیماران انسفالوپاتی کبدی، رژیم غذایی با محدودیت مواد پروتئینی پیشنهاد می‌شود اما امروزه به دلیل ایجاد سوء تغذیه و کاهش تودهٔ عضلانی، این روش درمانی مورد استفاده قرار نمی‌گیرد. با این وجود یک تعادل مثبت در رژیم نیتروژنی می‌تواند به بازسازی سلول‌های کبدی و ظرفیت سمزدایی آمونیاک در ماهیچه‌ها کمک کند و انسفالوپاتی را بهبود بخشد. امروزه بیماران با حداقل دوز پروتئینی ۰/۸ گرم بر کیلوگرم (۵۳، ۵۴) و یا ۱/۲ تا ۱/۵ گرم بر کیلوگرم (۴۸) در روز تحت مراقبت قرار می‌گیرند.

بر اساس نتایج بعضی از مطالعات، مشخص شده است که نوع پروتئین مصرفی نیز می‌تواند عامل مؤثری در کنترل بیماری باشد. احتمال می‌رود اسید آمینه‌های شاخه‌دار در انسفالوپاتی کبدی خفيف اثر مثبت ضعیفی داشته باشند (۵۳). از آنجا که در بیماران سیروزی به دلیل نارسایی کبدی میزان غلظت آمونیاک در خون بالا می‌رود، سلول‌های آستروسیت مغز آمونیاک را با گلوتامات به گلوتامین تبدیل می‌کنند تا غلظت آمونیاک را کاهش دهند. اما در اثر کاهش گلوتامات، بدن در صدد جبران کمبود آن بر می‌آید و با استفاده از مصرف آلفاکتوگلوتارات تولید شده در عضلات، میزان گلوتامات را جبران می‌کند (۱۳). عضلات برای تولید آلفاکتوگلوتارات از بینیان آمین موجود در اسید آمینه‌های شاخه‌دار استفاده می‌کنند و بنابراین در بیماران سیروزی، غلظت اسید آمینه‌های شاخه‌دار (مانند لوسین، ایزولوسین و والین) کاهش می‌یابد ولی غلظت اسید آمینه‌های آروماتیک (مانند ترپیتوفان، تیروزین، فنیل آلانین) موجود در پلاسمما افزایش می‌یابد (۴۸). اسید آمینه‌های آروماتیک و شاخه‌دار طی یک مکانیسم رایج و مشترک به سیستم عصبی مرکزی وارد می‌شوند. با افزایش

⁴⁹ Octopamine

⁵⁰ Phenylethanolamine

⁵¹ Tyramine

می شود (۱). بنابراین استفاده از این داروها در انسان نیز به مطالعات بیشتری نیاز دارد. با توجه به نقش التهاب در بیماری انسفالوپاتی کبدی، امروزه هدف قرار دادن التهاب عصبی با داروهای ضد التهاب مانند ایبوپروفن به منظور رفع اختلالات شناختی و حرکتی، راهبرد مفید دیگری در درمان انسفالوپاتی کبدی به حساب می آید (۱). ان-استیل سیستئین نیز به عنوان پیش‌ساز گلوتاتیون پراکسیداز، از طریق افزایش ذخایر گلوتاتیون و کاهش پراکسیداسیون لبیدها در کبد موجب کاهش استرس اکسیداتیو می‌شود و نشان داده شده است که تزریق داخل وریدی آن در بیماران با نوع حاد و مزمن بیماری مفید می‌باشد (۲۵). در مجموع، با توجه به پیچیده بودن عوامل ایجاد انسفالوپاتی کبدی، درمان‌های ترکیبی و انتخاب رژیم غذایی مناسب با وضعیت افراد می‌توانند نتایج درمانی بهتری را به همراه داشته باشند.

1. Felipo V. Hepatic encephalopathy: effects of liver failure on brain function. *Nat Rev Neurosci.* 2013; 14: 851-8.
2. Vilstrup H, Amodio P, Bajaj J, Cordoba J, Ferenci P, Mullen KD, et al. Hepatic encephalopathy in chronic liver disease: 2014 practice guideline by the American association for the study of liver diseases and the european association for the study of the liver. *Hepatology.* 2014; 60(2): 715-35.
3. Aldridge DR, Tranah EJ, Shawcross DL. Pathogenesis of hepatic encephalopathy: role of ammonia and systemic inflammation. *J Clin Exp Hepatol.* 2015; 5(1): S7-S20.
4. Cauli O, Rodrigo R, Llansola M, Montoliu C, Monfort P, Piedrafita B, et al. Glutamatergic and gabaergic neurotransmission and neuronal circuits in hepatic encephalopathy. *Metab Brain Dis.* 2009; 24(1): 69-80.
5. Llansola M, Montoliu C, Cauli O, Hernandez-Rabaza V, Agusti A, Cabrerá-Pastor A, et al. Chronic hyperammonemia, glutamatergic neurotransmission and neurological alterations. *Metab Brain Dis.* 2013; 28(2): 151-4.
6. Ferenci P, Lockwood A, Mullen K, Tarter R, Weissenborn K, and Blei AT. Hepatic encephalopathy-definition, nomenclature, diagnosis, and quantification: final report of the working party at the 11th World Congresses of Gastroenterology, Vienna, 1998. *Hepatology.* 2002; 35(3): 716-21.
7. Savlan I, Liakina V, Valantinas J. Concise review of current concepts on nomenclature and pathophysiology of hepatic encephalopathy. *Medicina (Kaunas).* 2014; 50(2): 75-81.
8. Acharya C, Bajaj JS. Current management of hepatic

غذایی و همچنین درمان‌های ترکیبی برای بیماران توصیه می‌شود. برای داشتن وضعیت تغذیه‌ای مناسب و حفظ توده عضلانی، مصرف غذاهای با اسیدهای آمینه شاخه‌دار بیشتر و اسیدهای آمینه آروماتیک کمتر به منظور کاهش تولید آمونیاک و کاهش جذب آن مفید است. بر اساس شواهد پیش بالینی و بالینی، مصرف لاکتولوز و ریفاکسیمین به صورت توان اثربخشی بهتری از اثر هر کدام از آن‌ها به تنها ی دارد (۷). راهکارهای دیگری مانند افزایش سطح GMP به وسیله مهار کننده فسفودی استراز-۵ در مخچه اختلالات شناختی را در مoshهای صحرایی با انسفالوپاتی کبدی خفیف بهبود می‌بخشد. اما گزارش شده است که این مهار کننده باعث افزایش فشار سیاهرگ باب و افزایش بازگشت سیاهرگی به دلیل و بطن راست می‌شود که در نهایت منجر به افزایش فشار در رگ‌های ریوی

منابع

- encephalopathy. *Am J Gastroenterol.* 2018; doi: 10.1038/s41395-018-0179-4.
9. Butterworth RF. Pathophysiology of hepatic encephalopathy: the concept of synergism. *Hepatol Res.* 2008; 38(1): 116-21.
10. Rose CF. Ammonia-lowering strategies for the treatment of hepatic encephalopathy. *Clin Pharmacol Ther.* 2012; 92(3): 321-31.
11. Shawcross DL. Diagnosis and management of hepatic encephalopathy. *Br J Nurs.* 2018; 27(3): S7-S13.
12. Hadjihambi A, Arias N, Sheikh M, Jalan R. Hepatic encephalopathy: a critical current review. *Hepatol Int.* 2018; 12(1): 135-47.
13. Swaminathan M, Ellul MA, Cross TJ. Hepatic encephalopathy: current challenges and future prospects. *Hepat Med.* 2018; 10: 1-11.
14. Parkash O, Ayub A, Hamid S. Hepatic encephalopathy. Brzozowski T. New advances in the basic and clinical gastroenterology. 1st ed. InTech. 2012; p. 566.
15. Dasarathy S, Mookerjee RP, Rackayova V, Rangroo Thrane V, Vairappan B, Ott P, et al. Ammonia toxicity: from head to toe? *Metab Brain Dis.* 2017; 32(2): 529-38.
16. Cooper AJ, Jeitner TM. Central role of glutamate metabolism in the maintenance of nitrogen homeostasis in normal and hyperammonemic brain. *Biomolecules.* 2016; 6(2): doi: 10.3390/biom6020016.
17. Parkash R, Mullen KD. Mechanisms, diagnosis and management of hepatic encephalopathy. *Nat Rev Gas troenterol Hepatol.* 2010; 7(9): 515-25.

18. Coltart I, Tranah TH, Shawcross DL. Inflammation and hepatic encephalopathy. *Arch Biochem Biophys.* 2013; 536(2): 189-96.
19. Jayakumar AR, Rama Rao KV, Norenberg MD. Neuroinflammation in hepatic encephalopathy: mechanistic aspects. *J Clin Exp Hepatol.* 2015; 5(1): S21-8.
20. Wigmore SJ, Walsh TS, Lee A, Ross JA. Pro-inflammatory cytokine release and mediation of the acute phase protein response in fulminant hepatic failure. *Intensive Care Med.* 1998; 24(3): 224-9.
21. Wright G, Shawcross D, Olde Damink SW, Jalan R. Brain cytokine flux in acute liver failure and its relationship with intracranial hypertension. *Metab Brain Dis.* 2007; 22(3-4): 375-88.
22. Cauli O, Rodrigo R, Piedrafita B, Boix J, Felipo V. Inflammation and hepatic encephalopathy: ibuprofen restores learning ability in rats with portacaval shunts. *Hepatology.* 2007; 46(2): 514-9.
23. Ciecko-Michalska I, Szczepanek M, Slowik A, Mach T. Pathogenesis of hepatic encephalopathy. *Gastroenterol Res Pract.* 2012; 2012: 642108.
24. Bosoi CR, Rose CF. Oxidative stress: a systemic factor implicated in the pathogenesis of hepatic encephalopathy. *Metab Brain Dis.* 2013; 28(2): 175-8.
25. Seyan AS, Hughes RD, Shawcross DL. Changing face of hepatic encephalopathy: role of inflammation and oxidative stress. *World J Gastroenterol.* 2010; 16(27): 3347-57.
26. Cabrera-Pastor A, Llansola M, Reznikov V, Boix J, Felipo V. Differential effects of chronic hyperammonemia on modulation of the glutamate-nitric oxide-cGMP pathway by metabotropic glutamate receptor 5 and low and high affinity AMPA receptors in cerebellum in vivo. *Neurochem Int.* 2012; 61(1): 63-71.
27. Cauli O, Mansouri MT, Agusti A, Felipo V. Hyperammonemia increases GABAergic tone in the cerebellum but decreases it in the rat cortex. *Gastroenterology.* 2009; 136(4): 1359-67, e1-2.
28. Cauli O, Mlili N, Rodrigo R, Felipo V. Hyperammonaemia alters the mechanisms by which metabotropic glutamate receptors in nucleus accumbens modulate motor function. *J Neurochem.* 2007; 103(1): 38-46.
29. Llansola M, Rodrigo R, Monfort P, Montoliu C, Kosenko E, Cauli O, et al. NMDA receptors in hyperammonemia and hepatic encephalopathy. *Metab Brain Dis.* 2007; 22(3-4): 321-35.
30. Vogels BA, Maas MA, Daalhuisen J, Quack G, Chamuleau RA. Memantine, a noncompetitive NMDA receptor antagonist improves hyperammonemia-induced encephalopathy and acute hepatic encephalopathy in rats. *Hepatology.* 1997; 25(4): 820-7.
31. Boix J, Llansola M, Cabrera-Pastor A, Felipo V. Metabotropic glutamate receptor 5 modulates the nitric oxide-cGMP pathway in cerebellum in vivo through activation of AMPA receptors. *Neurochem Int.* 2011; 58(5): 599-604.
32. Cabrera-Pastor A, Taoro-Gonzalez L, Lopez-Merino E, Celma F, Llansola M, Felipo V. Chronic hyperammonemia alters in opposite ways membrane expression of GluA1 and GluA2 AMPA receptor subunits in cerebellum. Molecular mechanisms involved. *Biochim Biophys Acta Mol Basis Dis.* 2018; 1864(1): 286-95.
33. Felipo V, Piedrafita B, Barrios JA, Agusti A, Ahabach H, Romero-Vives M, et al. Rats with minimal hepatic encephalopathy show reduced cGMP-dependent protein kinase activity in hypothalamus correlating with circadian rhythms alterations. *Chronobiol Int.* 2015; 32(7): 966-79.
34. Tahmasebi S. Gene expression of calcium-calmodulin dependent protein kinase II α in brain of rat model with hepatic encephalopathy. MSc Thesis. Iran: University of Kurdistan. 2015.
35. Saito N, Shirai Y. Protein kinase C gamma (PKC gamma): function of neuron specific isotype. *J Biochem.* 2002; 132(5): 683-7.
36. Felipo V, Kosenko E, Minana MD, Marcaida G, Grisolia S. Molecular mechanism of acute ammonia toxicity and of its prevention by L-carnitine. *Adv Exp Med Biol.* 1994; 368: 65-77.
37. Felipo V, Hermenegildo C, Montoliu C, Llansola M, Minana MD. Neurotoxicity of ammonia and glutamate: molecular mechanisms and prevention. *Neurotoxicology.* 1998; 19(4-5): 675-81.
38. Faridi S. Gene expression of protein kinase C γ in brain of rat with hepatic encephalopathy. MSc Thesis. Iran: University of Kurdistan. 2015.
39. Cargnello M, Roux PP. Activation and function of the MAPKs and their substrates, the MAPK-activated protein kinases. *Microbiol Mol Biol Rev.* 2011; 75(1):

50-83.

40. McKay MM, Morrison DK. Integrating signals from RTKs to ERK/MAPK. *Oncogene*. 2007; 26(22): 3113-21.41. Morrison DK. MAP kinase pathways. *Cold Spring Harb Perspect Biol*. 2012; 4: a011254.42. Hommes DW, Peppelenbosch MP, van Deventer SJ. Mitogen activated protein (MAP) kinase signal transduction pathways and novel anti-inflammatory targets. *Gut*. 2003; 52(1): 144-51.43. Roux PP, Blenis J. ERK and p38 MAPK-activated protein kinases: a family of protein kinases with diverse biological functions. *Microbiol Mol Biol Rev*. 2004; 68(2): 320-44.44. Taoro-Gonzalez L, Arenas YM, Cabrera-Pastor A, Felipo V. Hyperammonemia alters membrane expression of GluA1 and GluA2 subunits of AMPA receptors in hippocampus by enhancing activation of the IL-1 receptor: underlying mechanisms. *J Neuroinflammation*. 2018; 15: 36. doi.org/10.1186/s12974-018-1082-z.45. Agusti A, Cauli O, Rodrigo R, Llansola M, Hernandez-Rabaza V, Felipo V. p38 MAP kinase is a therapeutic target for hepatic encephalopathy in rats with portacaval shunts. *Gut*. 2011; 60(11): 1572-9.46. Kaminska B. MAPK signalling pathways as molecular targets for anti-inflammatory therapy--from molecular mechanisms to therapeutic benefits. *Biochim Biophys Acta*. 2005; 1754(1-2): 253-62.47. Zhang J, Gao S, Duan Z, Hu KQ. Overview on acute-on-chronic liver failure. *Front Med*. 2016; 10(1): 1-17.

48. Fati Kenston SS, Song X, Li Z, Zhao J. Mechanistic

insight, diagnosis, and treatment of ammonia-induced hepatic encephalopathy. *J Gastroenterol Hepatol*. 2018; doi: 10.1111/jgh.14408.49. Merli M, Iebba V, Giusto M. What is new about diet in hepatic encephalopathy. *Metab Brain Dis*. 2016; 31(6): 1289-94.50. Weber FL Jr. Lactulose and combination therapy of hepatic encephalopathy: the role of the intestinal microflora. *Dig Dis*. 1996; 14(1): 53-63.51. Blanco Vela CI, Poo Ramirez JL. Efficacy of oral L-ornithine L-aspartate in cirrhotic patients with hyperammonemic hepatic encephalopathy. *Ann Hepatol*. 2011; 10(2): S55-9.52. Jiang Q, Jiang XH, Zheng MH, Chen YP. L-Ornithine-L-aspartate in the management of hepatic encephalopathy: a meta-analysis. *J Gastroenterol Hepatol*. 2009; 24(1): 9-14.53. Cordoba J. Hepatic encephalopathy: from the pathogenesis to the new treatments. *ISRN Hepatol*. 2014; 2014: 236268. doi: 10.1155/2014/236268.54. Plauth M, Merli M, Kondrup J, Weimann A, Ferenci P, Muller MJ, et al. ESPEN guidelines for nutrition in liver disease and transplantation. *Clin Nutr*. 1997; 16(2): 43-55.55. Rodrigo R, Cauli O, Gomez-Pinedo U, Agusti A, Hernandez-Rabaza V, Garcia-Verdugo JM, et al. Hyperammonemia induces neuroinflammation that contributes to cognitive impairment in rats with hepatic encephalopathy. *Gastroenterology*. 2010; 139(2): 675-84.56. Wijdicks EF. Hepatic encephalopathy. *N Engl J Med*. 2016; 375: 1660-70.