

# TOXICITA - ÚČINKY NOX

M. Balíková

Ústav soudního lékařství a toxikologie

1. LF UK a VFN

**Paracelsus (1493-1541):**

**„Dosis sola facit ut venenum non sit“**

**(Je to dávka, která určuje, zda nejde o jed)**

### **Dnešní komplexnější pojetí toxicity**

- Způsob podání, frekvence dávek (Hg: opiaty...)
- Biodostupnost
- Individuelní vnímavost organismu - genetický základ, fyziologické a externí vlivy (věk, choroby, dieta, kouření...)

# Otrava - intoxikace

Interakce jedu a organismu, zásah do metabolických dějů, poškození funkcí orgánů, morfologické změny.

Osud jedu v organismu - toxikokinetika

Účinky jedu na organismus - toxikodynamika

Metabolismus jedu - detoxikace nebo bioaktivace

Akutní intoxikace: jedy neurotoxické, hepatotoxiccké, nefrotoxiccké, kardiotoxiccké, embryotoxiccké.....

Chronická intoxikace: vývojové poškození, kancerogenita, genotoxicita.....vznik alergií....

Chronický abuzus drog, vývoj tolerance

# Jedy a mechanismus poškození

- Poškozující funkci cílových orgánů. Toxicita je funkcí koncentrace na cílových orgánech, receptorech. Přechodné toxicke účinky - míra eliminace jedu z cílových míst (ethanol, sedativa, hypnotika....)
- Poškozující buňky, vyvolávající celulární léze. Trvalé poškození. Míra poškození závisí na dosažení koncentrace na cílovém orgánu (amanitiny, rtut'....)
- Kombinované mechanismy, např. prolongovaná buněčná hypoxie (CO, HCN), vznik cytotoxických metabolitů (methanol, glykol...). Chronické působení

# Toxicita, účinky, toxikodynamika

- toxicita původní formy, chemická struktura (studie QSAR)
- způsob podání, aplikace, expozice (biodostupnost)
- doba expozice, frekvence dávek
- osud látky v organismu, toxikokinetika, tj. absorpcí, distribuce, biotransformace, eliminace

Toxikokinetika - genetické a fyziologické faktory vlivu

Inter a intraindividuální variabilita metabolismu  
variabilita enzymové kapacity při biotransformaci

# Toxicita látek

- Akutní
- Chronická

## Poznatky o toxicitě látek:

- a) kazuistiky - úplnost a spolehlivost anamnestických dat, odfiltrování interferujících vlivů, např. směsné otravy, neznámé faktory
- b) epidemiologické studie - než. úč. léčiv a terapeutická efektivita - statistické hodnocení. Neznámé faktory vlivu
- c) kontrolované experimentální studie, klinické studie - přísná etická omezení

Léčiva - klinické studie na lidských dobrovolnících  
Etická hlediska, mikrodávky, velká omezení.  
Informovaný souhlas dobrovolníka

Jiné látky - experimentální studie na zvířatech  
Předpisy testování:

- Český lékopis (léčiva, zdravotnické potřeby)
- „OECD Guidelines for Testing of Chemicals“

Směrnice určují, jaká zvířata, v jakém počtu použít pro určitý test, jaká dávka, jaký způsob aplikace

Cílem je harmonizace, zobecnění výsledků studií

Jaké zvíře ? - co nejblíže lidskému modelu

Velikost zvířat - opakováný odběr vzorků - cena studie

## Exper. studie toxicity:

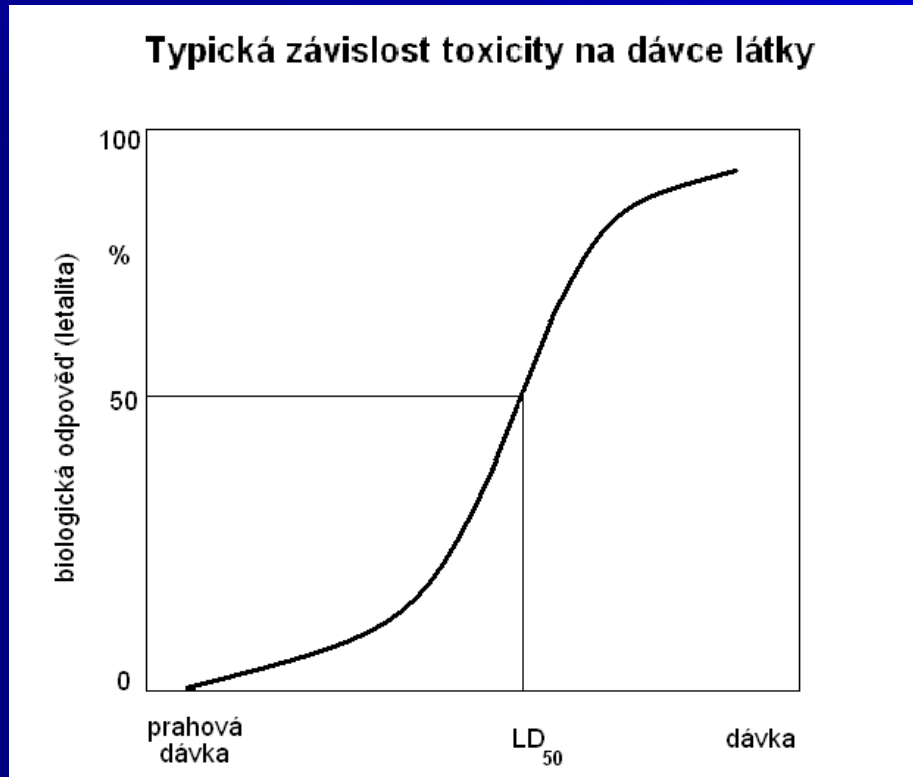
- a) krátkodobé
- b) dlouhodobé

Účinek vs. dávka:

nelineární vztah,  
semilogaritmická  
závislost

( účinek vs. log dávky)

(toxicita vs. log dávky)



**LD<sub>50</sub>-střední letální dávka**

## Terapeutický index léčiva

Efektivní dávka ED - Toxická dávka TD

T-INDEX = LD50 / ED50

vyšší hodnota, vysoká toxická dávka -

tj. bezpečnější lék

tj. menší riziko otravy

# Klasifikace toxických láttek podle velikosti LD<sub>50</sub>

Chemická látka	LD <sub>50</sub>
Supertoxicá	méně než 5 mg/kg
Extrénně toxicá	5-50 mg/kg
Vysoce toxicá	50-500 mg/kg
Středně toxicá	0,5-5 g/kg
Málo toxicá	5-15 g/kg

LD<sub>50</sub> pro člověka při perorálním podání - např:

Chemická látka	LD <sub>50</sub> (mg/kg)
Ethanol	7000
Chlorid sodný	3000
Morfin	900
Fenobarbital	150
Strychnin	2
Níkotin	1
Dioxin (TCDD)	0,01
Botulotoxin	0,00001

Zdroj: J. Patočka, Vojenská toxikologie 2004

M. Balíková: Toxicita\_2011

10

# Krátkodobé studie toxicity

- Akutní toxicita - LD<sub>50</sub> - histologické vyšetření orgánů
- Subchronická toxicita, zahrnuje např. akumulaci jedu, opakované dávky po dobu 10% života laboratorního zvířete
- Lokální účinky na kůži, oči (mýdla, oftalmologika) - králík, morče, myš - testy dráždivosti
- Teratogenita, embryotoxicita - podávání samicím po dobu gravidity, histologické vyšetření měkkých tkání plodu, vyšetření skeletu
- Reprodukční toxicita, podání rodičovskému páru, sleduje se velikost vrhu, velikost mláďat, po odstavení, pitva rodičů, histopatologické vyšetření reprodukčních orgánů

# Dlouhodobé studie toxicity

- Kancerogenita - opakované dávky, 3 velikosti, 18-24 měsíců, hematologické vyšetření, pitva a histopatologické vyšetření  
*Chemická struktura látky vs. kancerogenita*  
*Různá citlivost zvířat k chemické indukci tumorů*
- Chronická toxicita - minimální doba 12 měsíců
- Hlodavec
- Nehlodavec (pes, primát)

# Individuelní vnímavost toxicity

Variabilita - hlavně geneticky podmíněná (genotypy)

- mezidruhově
- uvnitř živočišného druhu

Fyziologické a časové vlivy (pohlaví, věk, choroby....)

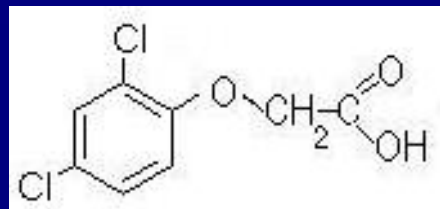
Variabilita metabolické kapacity enzymů

Polymorfismus enzymů, alternativní formy, izoenzymy

Alkohol	Minimální i. v. letální dávka (g/kg)	
	Králík	Kočka
Methanol	15,9	4,7
Ethanol	9,4	3,9
Propanol	4,0	1,6
Izobutanol	2,6	0,72
Izoamylalkohol	1,6	0,21

(R. T. Williams, 1959)

# Mezidruhová vnímavost toxicity kyseliny dichlorfenoxyoctové



LD <sub>50</sub> herbicidu 2,4-D - p. o.	
Živočišný druh	(mg/kg)
Myš	360-710
Potkan	900-1500
Morče	400-800
Králik	420
Pes	100
Opice	214

(J. Patočka, Vojenská toxicologie 2004)

# Mezidruhová variabilita metabolismu Konjugace fenolu

	Vylučovaný podíl (%) glukuronid	Vylučovaný podíl (%) sulfát
Kočka	0	87
Člověk	23	71
Potkan	25	68
Králík	46	45
Prase	100	0

# Mezidruhová variabilita metabolismu Konjugace kyseliny benzoové

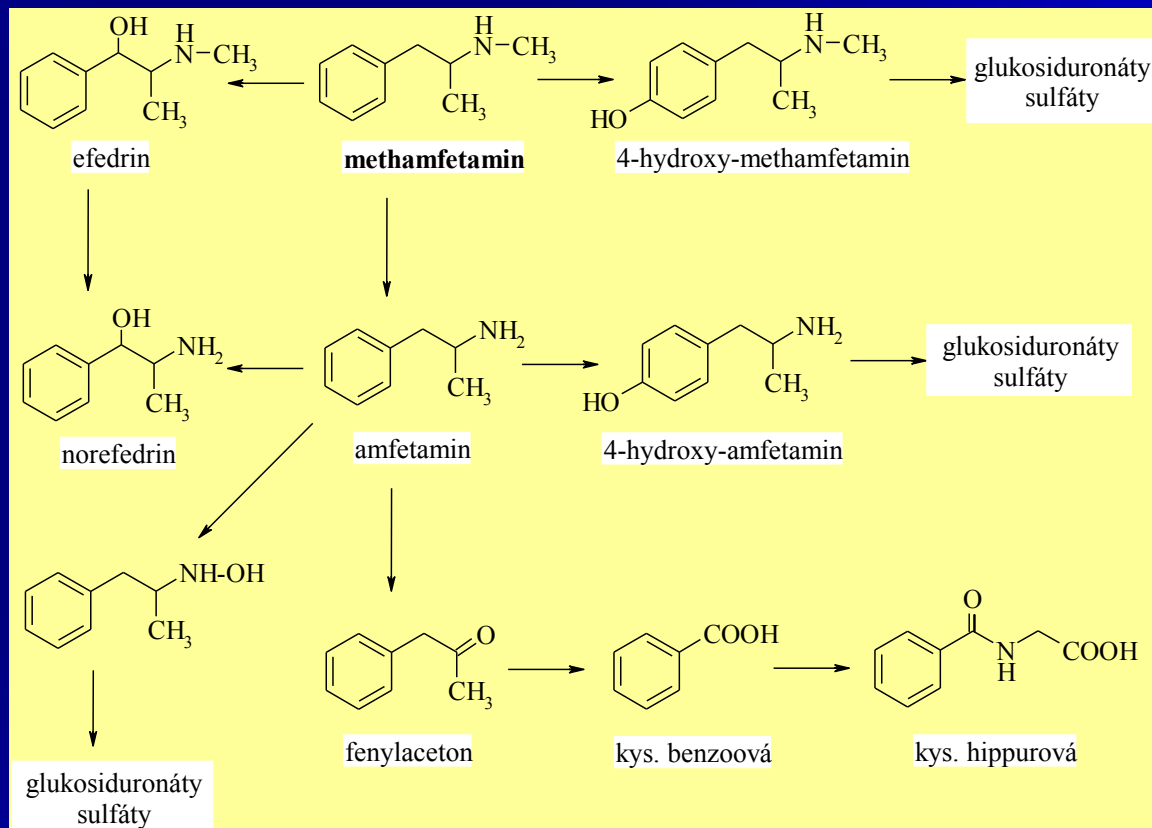
Živočišný druh	Dávka p. o. (mg/kg)	Eliminace dávky močí za 24 hod (%)	Podíl dávky v moči za 24 hod		
			k. benzoová (%)	k. hippurová (%)	benzoylglukuronid (%)
Myš	56	55		95	5
Potkan	50	100	1	99	
Křeček	52	99	1	97	
Králik	49	60		100	
Prase	50	49	15	85	
Kočka	51	30		100	
Pes	51	94		82	18
Šimpanz	20	47		100	
Člověk	1	100		100	
Člověk	42			50-85	

(Zdroj: R. R. Scheline, 1978)

# Mezidruhová variabilita metabolismu methamfetaminu

**Člověk:** amfetamin, 4-OH-amfetamin a konjugace, dále oxidativní deaminace až kys. hippurová

**Králík:** amfetamin, oxidativní deaminace; ale redukce fenylacetonu, výsledný alkohol je vylučován konjugovaný močí



# Genetická variabilita metabolismu uvnitř druhu

Experimentální podání antipyrinu, eliminační rychlosť:

- a) jednovaječným (geneticky identickým) dvojčatům - nalezena stejná eliminační rychlosť antipyrinu
- b) dvouvaječným dvojčatům - nalezena rozdílná eliminační rychlosť antipyrinu

# Genetická variabilita metabolismu uvnitř druhu - fenotypy

Studie oxidace antihypertenziva debrisoquinu, tvorba 4-hydroxylovaného metabolitu

V populaci zjištěny 2 fenotypy v tvorbě metabolitu:

- Extenzivní metabolizéři - většinová studovaná populace
- Chudí metabolizéři - asi 8 % studované bělošské populace, u Arabů asi 1-2%

(*Fenotyp - variabilita alel příslušného enzymu,  
variabilita tvorby metabolitu vzhledem k pův. formě*)

# Genetická variabilita toxicity

Př. isoniazid (léčba tuberkulózy)

Genetický polymorfismus N-acetylace, metabolit je polárnější, rychleji vylučován

Evropané: 40% populace rychle acetyluje

Asiaté: 80% populace rychle acetyluje

Eskymáci: 96% populace rychle acetyluje

Acetylaci fenotyp individua určuje toxicke projevy:

- neuropatie při pomalé acetylaci
- hepatotoxicita při rychlé acetylaci

(Zdroj: R. J. M. Niesink et al. 1996)

# Vývoj toxicických projevů

Sekvence procesů, interakce s makromolekulami, narušování fyziologických procesů - změna toxicity

Faktory ovlivňující toxicické projevy, dynamiku:

- 1) Chemické vlivy, struktura látky
- 2) Genetické faktory
- 3) Fyziologické faktory (sex, věk, zdravotní stav)
- 4) Toxikokinetické faktory
- 5) Vnější faktory, dieta, prostředí, životní styl

# Toxicita a fyziologické faktory

- Sexuální rozdíly - hormonální vlivy, rozdíly v enzymové kapacitě (biotransformace ethanolu), izoenzymové zastoupení u žen a mužů (např. P450)
- Věkové rozdíly, buněčné změny, vývoj buněk, vývoj enzymové aktivity specifickým způsobem, vzrůst a pokles (aromatická hydroxylace, N-demethylace, schopnost tvorby glukosiduronátů....) Perinatální vývoj některých aktivit II. fáze (acetylace, konjugace s glycinem...)
- Vnější vlivy, dieta, životní styl, choroby
  - Spolupůsobení látek - indukce a inhibice enzymů*
  - Chronické dávky - buněčné změny, adaptace receptorů (alkoholismus, návykové látky, vývoj tolerance)*

Pamatuj!

**Intoxikace** reálná náhodná či chronická -  
*není*

kontrolovaná klinická či experimentální **studie**

*Působí neznámé faktory mimo kontrolu*  
*Nedostatek anamnestických informací*  
*Individuelní životní styl*