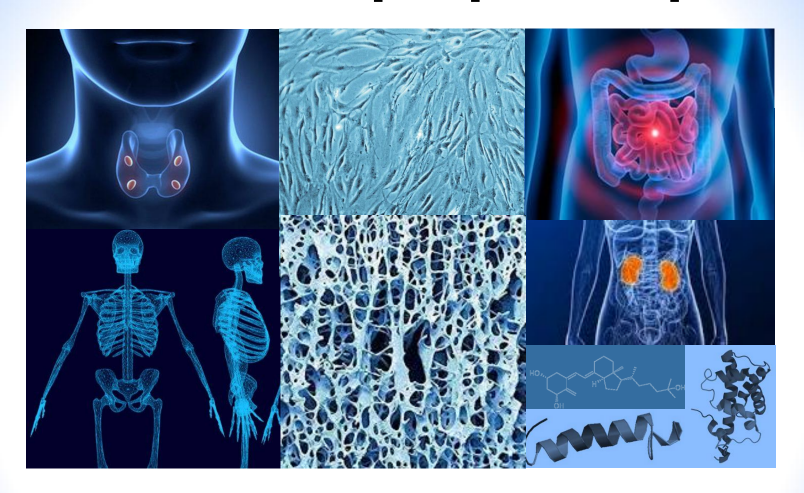
Homéostasie phospho-calcique



Objectifs

Le calcium et les phosphates sont essentiels pour de nombreuses fonctions intra- et extracellulaires, L'homéostasie phospho-calcique est donc fondamentale. Nous allons décrire les mouvements de calcium et des phosphates qui s'opèrent dans l'intestin grêle, le rein les os. Nous verrons comment trois hormones, la parathormone, la calcitonine, le calcitriol participent au maintien de l'homéostasie phospho-calcique.

Homéostasie phospho-calcique

I. Homéostasie phospho-calcique

- 1. Répartition du Ca²⁺ et des phosphates dans l'organisme
- 2. Rôles du calcium et des phosphates
- 3. Calcium sérique et cellulaire
- 4. Répartition du calcium plasmatique
- 5. Facteurs modifiant la calcémie
- 6. Phosphore plasmatique

II. Echanges de calcium et phosphate dans l'organisme

- 1. Cycle du calcium: « principe des 3 »
- 2. Echanges de calcium dans l'organisme
- 3. Principales sources alimentaires de calcium
- 4. Cycle des phosphates
- 5. Besoins et principales sources alimentaires de phosphates

III. Absorption intestinales du calcium et des phosphates

- 1. Voies transcellulaire et paracellulaire d'absorption intestinale du calcium
- 2. Influence des apports alimentaires sur l'absorption intestinale du calcium
- 3. Facteurs influençant l'absorption intestinale du calcium

IV. Absorption intestinale des phosphates

V. Elimination urinaire du calcium

VI. Réabsorption tubulaire du calcium

- 1. Réabsorption tubulaire du calcium (tubule contourné proximal)
- 2. Réabsorption tubulaire du calcium (branche ascendante de l'anse de Henlé)
- 3. Réabsorption tubulaire du calcium (tubule contourné distal)

VII. Elimination urinaire du phosphate

VIII. Réabsorption tubulaire du phosphate (tubule contourné proximal)

IX. Cycle du calcium et des phosphates dans l'os

- 1. Formation de la masse osseuse (accrétion)
- 2. Résorption de la masse osseuse ostéoclastique
- Evolution de la masse osseuse au cours de la vie

I. Homéostasie phospho-calcique

1. Répartition du Ca²⁺ et des phosphates dans l'organisme

TABLE 2-1. Elements of the Human Body					
Element	Symbol	Mass in 70-Kg Human	Comments		
Organic mati	ter and wat	er			
Oxygen	0	45.5 kg	Found in organic chemicals and water		
Carbon	C	12.6 kg	Found in organic chemicals		
Hydrogen	Н	7.0 kg	Found in organic chemicals and water		
Nitrogen	N	2.1 kg	Found in nucleic acids and amino acids		
Phosphorous	P	0.7 kg	Found in nucleic acids and many metabolites; constituent of bones and teeth		
Sulfur	S	0.175 kg	Found in proteins and connective tissue		
Abundant mi	inerals				
Calcium	Ca	1050 g	Constituent of bones and teeth; intracellular second messenger; triggers exocytosis and muscle contraction		
Potassium	K	245 g	Principal intracellular cation; obligatory loss of 40 mEq/d in urine		
Sodium	Na	105 g	Principal extracellular cation		
Chloride	Cl	105 g	Major extracellular anion; activates amylase		
Magnesium	Mg	35 g	Cosubstrate for ATP and other nucleotide reactants; a calcium antagonist		
Fluoride	F	8 g	Increases hardness of bones and teeth; excess produces dental fluorosis		
Trace miner	als				
Iron	Fe	3000 mg	Found in hemoglobin, myoglobin, cytochromes, iron-sulfur proteins; deficiency leads to a microcyti anemia		
Zinc	Zn	2300 mg	Cofactor for carbonic anhydrase, carboxypeptidase, and cytosolic superoxide dismutase		
Copper	Cu	100 mg	Component of cytochrome a,a3 and cytosolic superoxide dismutase		
Manganese	Mn	20 mg	Cofactor for mitochondrial superoxide dismutase		
Cobalt	Co	5 mg	Component of vitamin B ₁₂		
Molybdenum	Mo	Trace	Component of xanthine dehydrogenase in purine metabolism and aldehyde oxidase in catecholamin metabolism		
lodine	1	Trace	Required for production of thyroid hormones T4 and T3; hyperthyroidism is treated with radioiodine		
Selenium	Se	Trace	Component of glutathione peroxidase.		

Altérations du métabolisme phosphocalcique



Ostéoporose



Crampes musculaires



Rachitisme

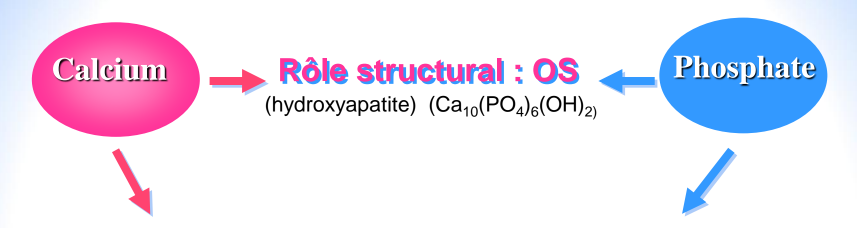


Ostéomalacie

2. Rôles du calcium et des phosphates

L. 110103	du calcium en de	es priospriares
Calcium (Ca ²⁺)	Caractéristiques	Phosphate (HPO ₄ ²⁻)
99%	Contenu dans les os	85% (carbapatite=phosphate de Ca ²⁺)
1%	Intracellulaire (mitochondries, RE, cytosol)	14% (dans tissus mous) 80 mM intracellulaires
Total= 2.4 mM 1,1-1,3 mM (50% ionisé) 0.20 mM (10% complexé) 1 mM (40% lié au protéine)	plasmatique	Phosphatémie 0.8-1,3 mM
Strictement contrôlée	Variations de la forme ionisée	Variations ± 50%
104-105	[extracellulaire]/[intra-cellulaire]	10
Signalisation cellulaire, second messager		Enzymes glycolytiques
Neurotransmission et sécrétion hormonale Formation de la structure tertiaire des protéines Contraction musculaire Coagulation	Régulateurs extrêmement important	Phosphorylations oxydatives des mitochondries
Croissance cellulaire et prolifération		

2. Rôles du calcium et des phosphates



- Rôle neuromusculaire
 Contrôle de l'excitabilité
 Libération de neurotransmetteurs

 Initiation de la contraction musculaire
- Second messager intracellulaire
 Transcription Méiose
 Prolifération Apoptose
 - Cofacteur enzymatique
 Coagulation sanguine

- Régulation enzymatique
 Enzymes du métabolisme énergétique
- Composition de molécules biologiques indispensables

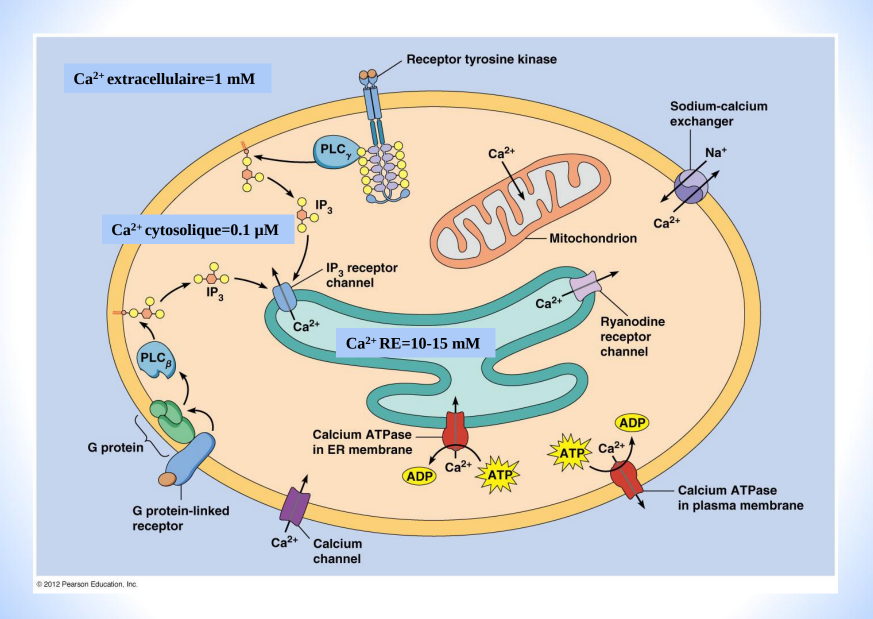
ATP, phosphocréatine, phospholipides, acides nucléïques

• Pouvoir tampon
H₂PO₄- ← HPO₄²-

3. Calcium sérique et cellulaire

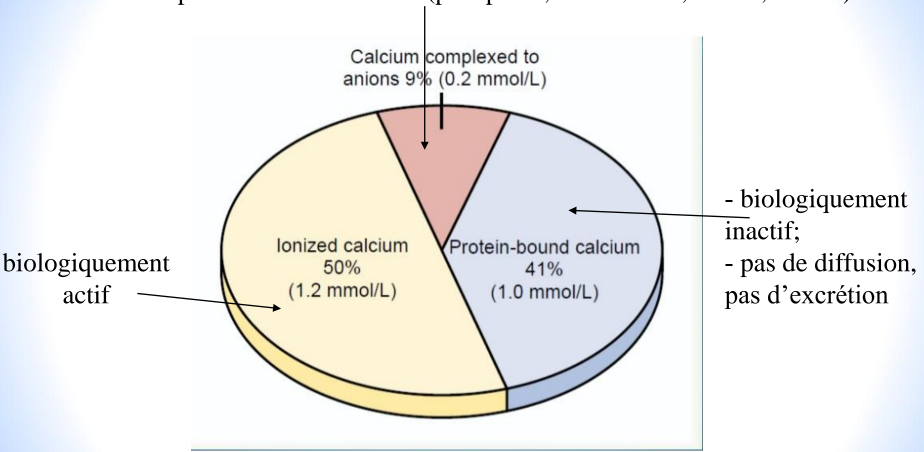
- \triangleright Concentration plasmatique: Calcium ionisé Ca²⁺ = 1,1 -1,3 mM
 - > correspond à la fraction biologiquement active et contrôlée par voie hormonale
- ightharpoonup Concentration cytosolique Ca²⁺ $\approx 100 \text{ nM}$
- ➤ Gradient chimique en faveur entrée Ca²+ dans cellule via canaux calciques
- ➤ Ca²⁺ intracellulaire (associé membrane mitochondries, RE): libération impliquée dans la transduction de signaux (messager intracellulaire)

3. Calcium sérique et cellulaire



4. Répartition du calcium plasmatique

complexes avec des anions (phosphate, bicarbonate, citrate, lactate)



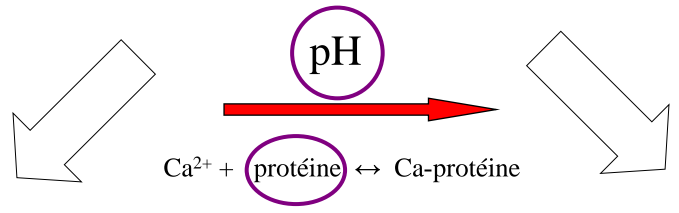
 Ca^{2+} total (2,2-2,6 mM) = Ca^{2+} ionisé (1,1-1,3 mM) + Ca^{2+} lié aux protéines (0,9-1 mM) + complexes Ca^{2+} -anions (0,2-0,3 mM)

5. Facteurs modifiant la calcémie:

Protéinémie et pH modifient la [Ca2+] libre

Concentration totale plasmatique $\approx 2.4 \text{ mM}$

Calcium plasmatique



Calcium diffusible (50%)

Calcium ionisé (50%)

Calcium complexé (sels de bicarbonate, citrate, phosphate, 10%)

Calcium non diffusible (lié aux protéines

plasmatiques) (40%)

lbumine (80

Ca-albumine (80%)

Ca-globulines (20%)

5. Facteurs modifiant la calcémie:

Protéinémie et pH modifient la [Ca2+] libre

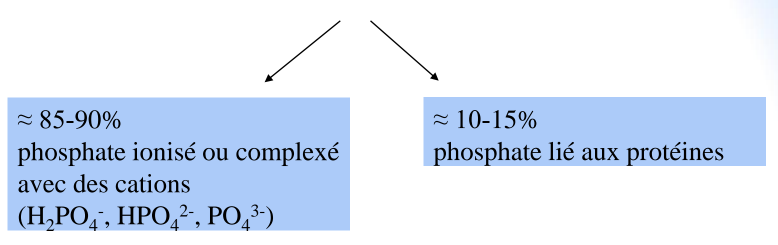
=> Variation de Ca²⁺ total avec albuminémie

=> Degré d'ionisation des protéines et donc liaison du Ca²⁺ dépend du pH

Acidose =>
$$\angle Ca^{2+}$$
 ionisé
Alcalose => $\angle Ca^{2+}$ ionisé

6. Phosphore plasmatique

Phosphore inorganique (phosphate, Pi) ≈ 35 mg/L (1 mM)



Modifications de la phosphatémie en fonction des repas (insuline et activité transporteurs PO₄/Glc) et âge

Phosphore organique (phospholipides, esters) $\approx 85 \text{ mg/L}$

II. Echanges de calcium et phosphate dans l'organisme

Importance de l'homéostasie phosphocalcique

- Maintien de la concentration sanguine du calcium ionisé dans des limites étroites
- Leurs métabolismes sont étroitement liés du fait de la grande insolubilité du phosphate tricalcique
- contrôle hormonal qui porte à la fois sur l'entrée intestinale et la sortie rénale
- > Squelette: réserve rapidement mobilisable de calcium et de phosphate Contrainte: la régulation des entrées et des sorties de calcium et de phosphore doit permettre le maintien de l'homéostasie phosphocalcique mais aussi la minéralisation optimale du squelette

1. Cycle du calcium: « Principe des 3 »

3 organes:







Intestin

Os

Reins
à court terme

à moyen et long terme

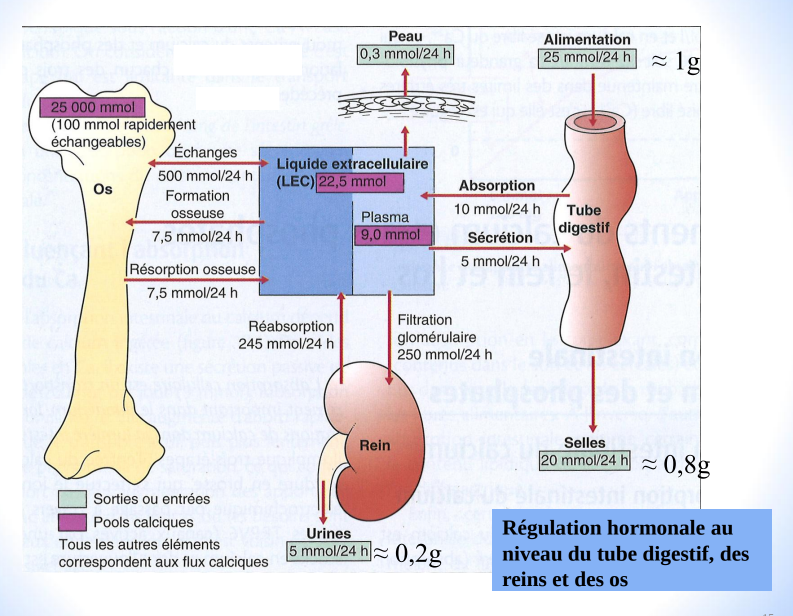
3 hormones:

PTH

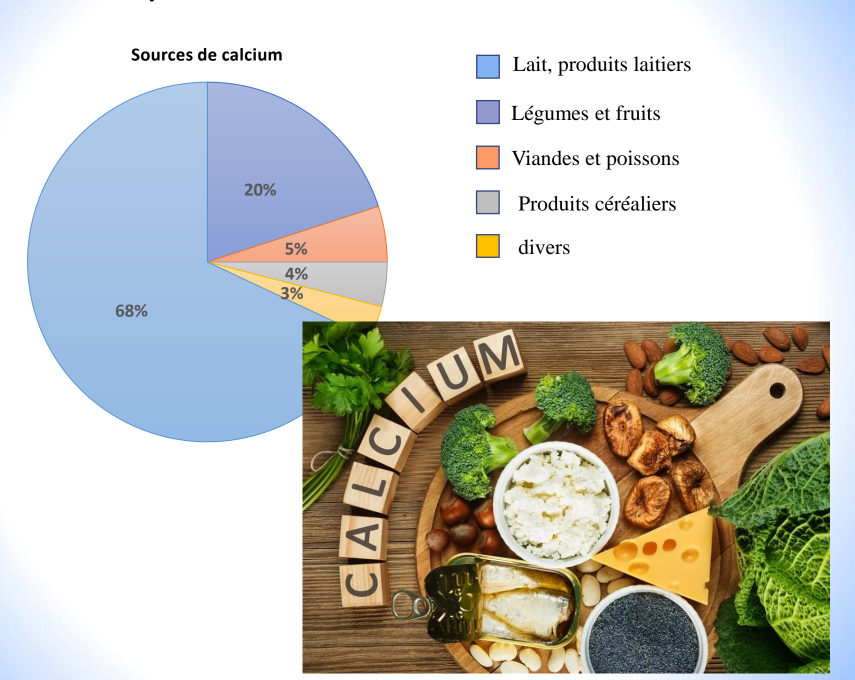
Calcitriol

Calcitonine

2. Echanges de calcium dans l'organisme



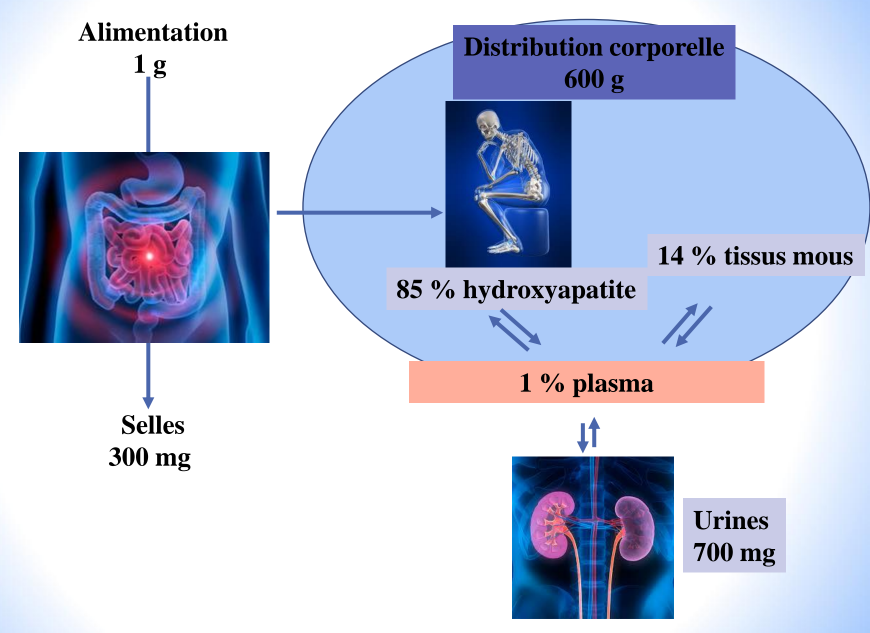
3. Principales sources alimentaires de calcium



Apports nutritionnels recommandés en calcium

Situation physiologique	mg de Ca ²⁺ /jour
Enfants (4-9 ans)	800
adolescents	1200
adultes	900
Femmes > 55 ans	1200
Hommes > 65 ans	1200
Grossesse/allaitement	1000

4. Cycle des phosphates

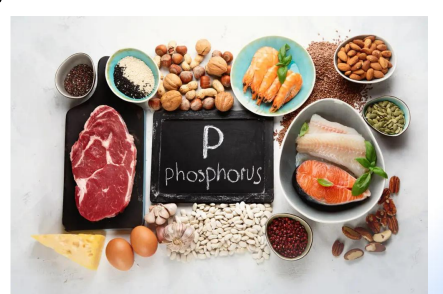


5. Besoins et principales sources alimentaires de phosphates

>Apports moyens variables de 800 à 2000 mg

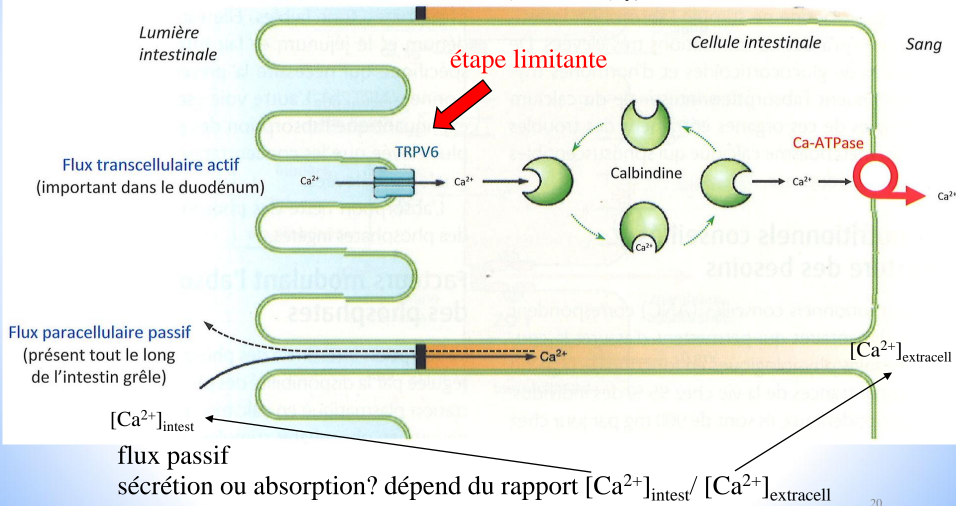
▶ Besoins: 250 mg/j

- >Augmentation des besoins : croissance, grossesse, lactation
- ➤ **Sources**: viande et poisson mais aussi dans les produits laitiers, les fruits oléagineux (noix, amande, noisette), les légumineuses (haricots et lentilles), les germes de soja et le chocolat

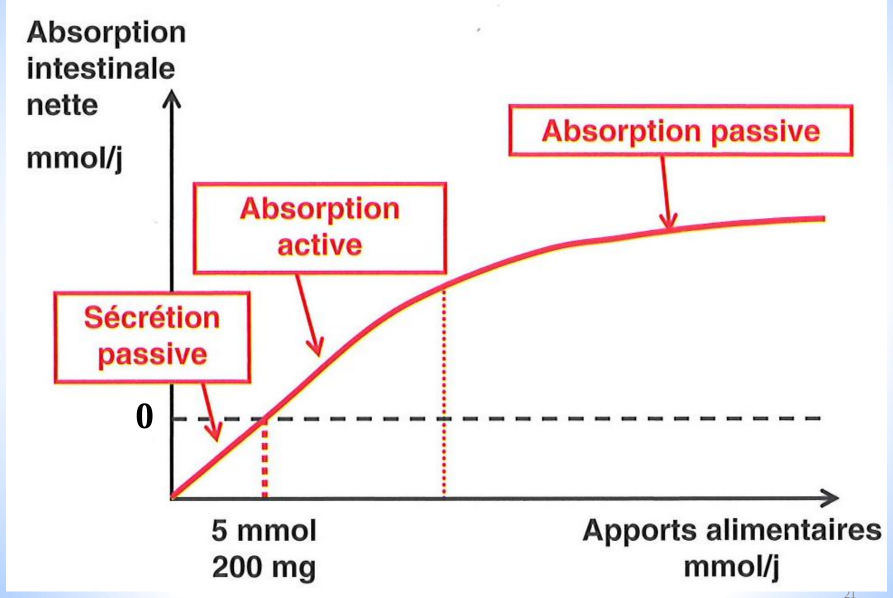


III. Absorption intestinales du calcium et des phosphates

1. Voies transcellulaire et paracellulaire d'absorption intestinale du calcium



2. Influence des apports alimentaires sur l'absorption intestinale du calcium



3. Facteurs influençant l'absorption intestinale du calcium

Facteurs diminuant son absorption:

➤ Substances qui complexent le calcium

-les phytates (contenus dans le son, les céréales), l'oxalate (contenu dans l'oseille, la rhubarbe, les noix et les fibres alimentaires)

Facteurs stimulant son absorption:

-Certains acides aminés, les lipides de l'alimentation, l'acidité gastrique

Régulation hormonale de l'absorption trans-cellulaire:

- le calcitriol et les œstrogènes la stimulent (ménopause)
- les excès de glucocorticoïdes et de T3, T4 la diminuent

IV. Absorption intestinale des phosphates

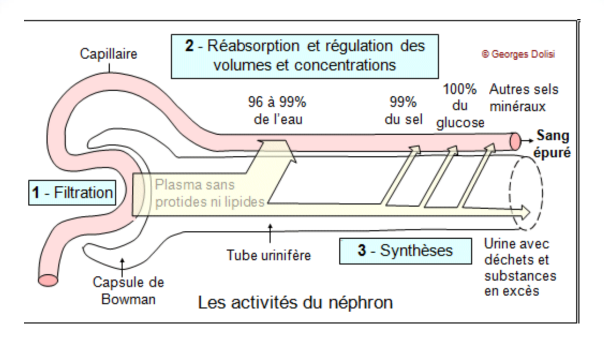
Les apports alimentaires en phosphates (800-2000mg) sont largement en excès par rapport aux besoins (250 mg)

Dans le duodénum et jéjunum calcitriol $1,25(OH)_2D_3$ blood lumen Low Pi diet active (transcellular) NPT2b 3 Na⁺ High Pi diet passive (paracellular)

Christakos et coll., Nature, 2014

- > L'absorption est régulée par:
- 1) disponibilité;
- 2) calcitriol

V. Elimination urinaire du calcium

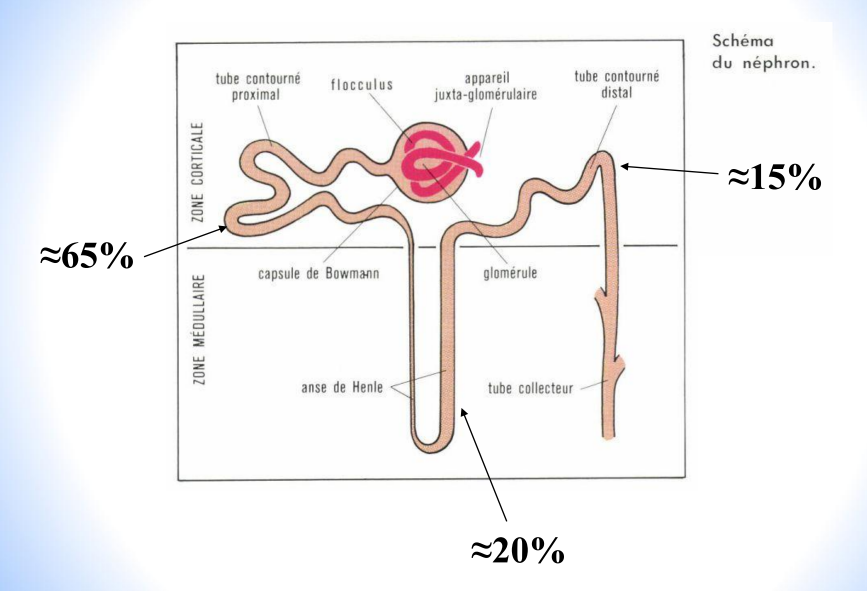


Filtration journalière : Ca UF x DFG x 60 min x 24 h $1,4 \text{ mmol/l x 0}, 12 \text{ l/min x 60min x 24h} \approx 250 \text{ mmol (10g)}$

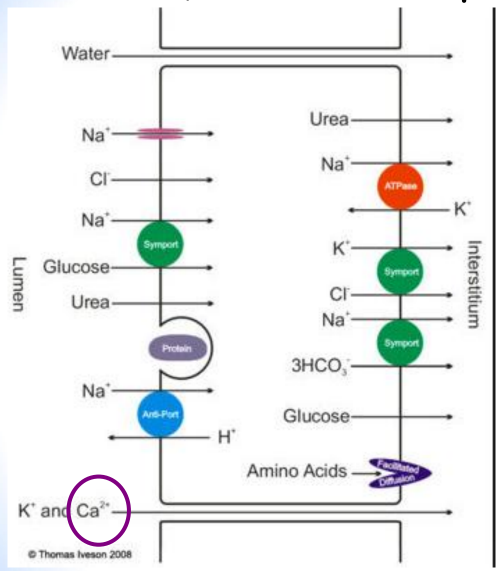
 \triangleright Excrétion: \approx 5 mmol/jour (200 mg/jour)

Réabsorption: 96-99%

VI. Réabsorption tubulaire du calcium



1. Réabsorption tubulaire du calcium (tubule contourné proximal)



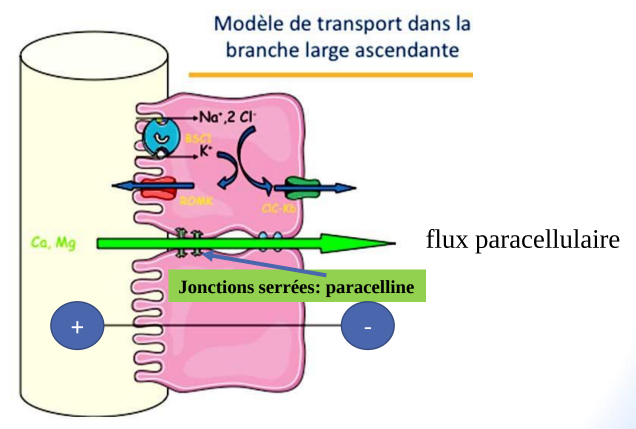
Réabsorption paracellulaire Liée aux déplacements de :

sodium \rightarrow eau \rightarrow Ca²⁺

flux passif paracellulaire

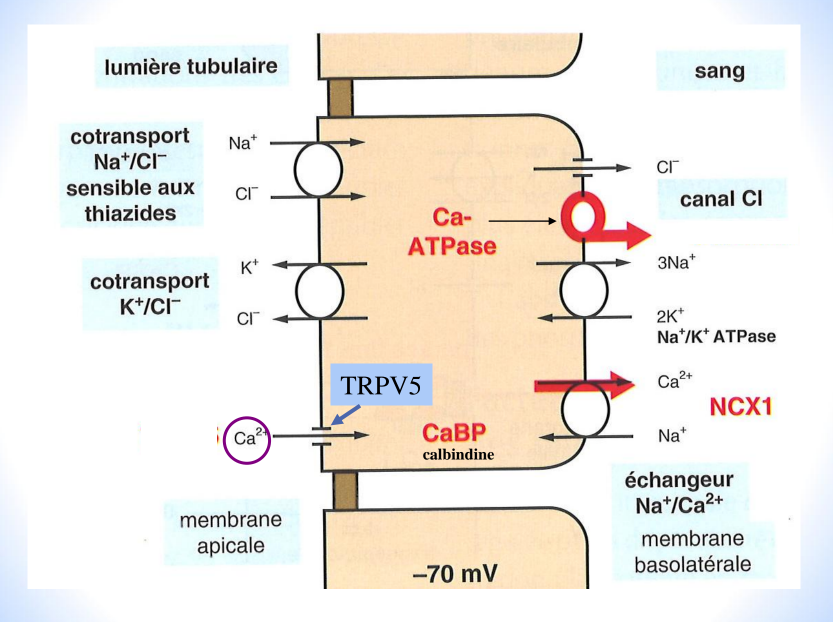
2.Réabsorption tubulaire du calcium (branche ascendante de l'anse de Henlé)

- Segment imperméable à l'eau, 2 conditions pour réabsorption:
 - -ddp transépithéliale
 - -perméabilité paracellulaire suffisante (paracelline)



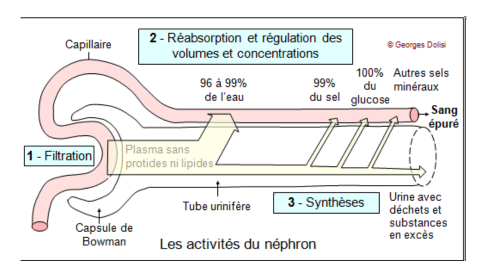
Le moteur du déplacement de Ca²⁺ est le potentiel transépithélial créé par la rétrodiffusion du K⁺ =>régulation grâce à des récepteurs au Ca²⁺ (et Mg²⁺) couplé à PLA2 qui inhibe le co-transporteur Na/K/2Cl

3. Réabsorption tubulaire du calcium (tubule contourné distal)



VII. Elimination urinaire du phosphate

Rôle essentiel du rein: adaptation des sorties urinaires des phosphates en fonction des entrées digestives

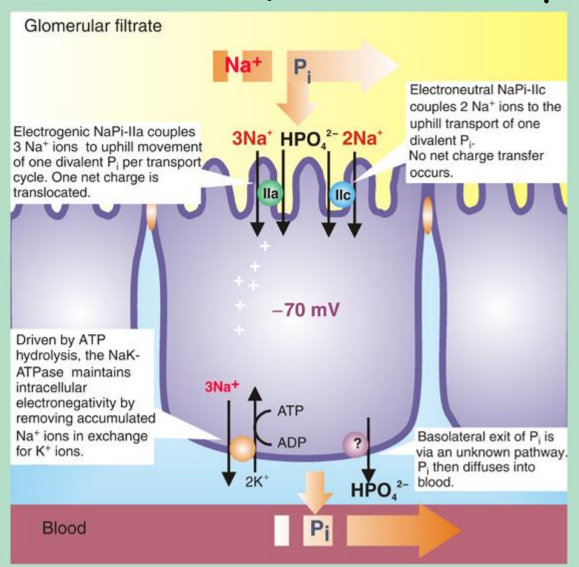


- Filtration journalière : 1 mmol/l x 0, 12 l/min x 60min x 24h \approx 170 mmol (5g)

 [Pi]_{plasm}

 DFG
- \triangleright Excrétion: \approx 20 mmol/jour (700 mg/jour)
- > Réabsorption: 80-95%

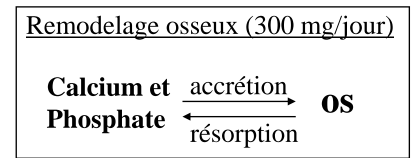
VIII.Réabsorption tubulaire du phosphate (tubule contourné proximal)

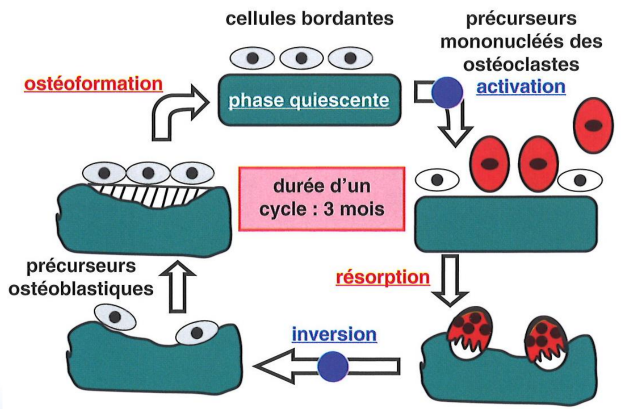


- co-transport Na+/phosphate
- 2 transporteurs:NPT2a est électrogèneNPT2c est électroneutre
- Régulation par PTH et
 FGF23 (ostéocytes et ostéoblastes)
 =>diminution NPT2a

IX. Cycle du calcium et des phosphates dans l'os

- A l'état physiologique, à l'échelle de l'os entier:
 - => mouvements nets de Ca²⁺ et phosphates nuls

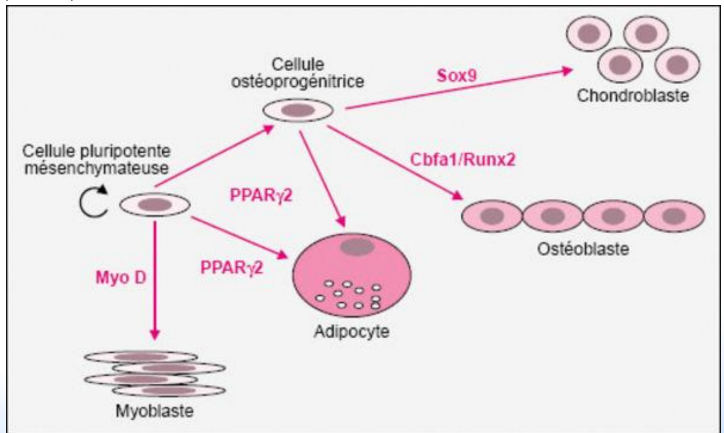




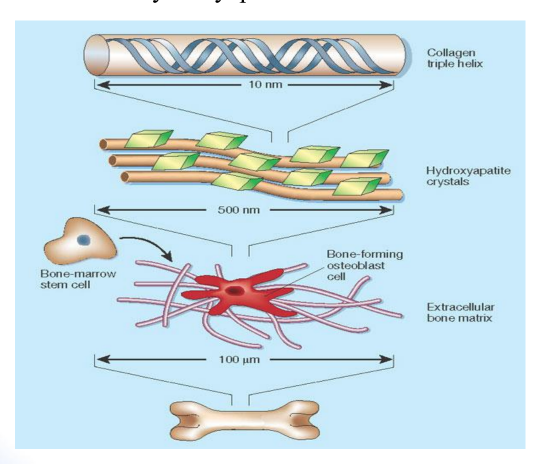
1. Formation de la masse osseuse (accrétion)

Ostéblastes:

- -grandes cellules mononuclées de 20-30 μm
- -sécrètent de nombreux facteurs de croissance et cytokines
- -expriment de nombreux récepteurs à la PTH, au calcitriol, aux glucocorticoïdes, oestradiol, insuline....
- -riches en phophatases alcalines essentielles à la minéralisation de la trame protéique

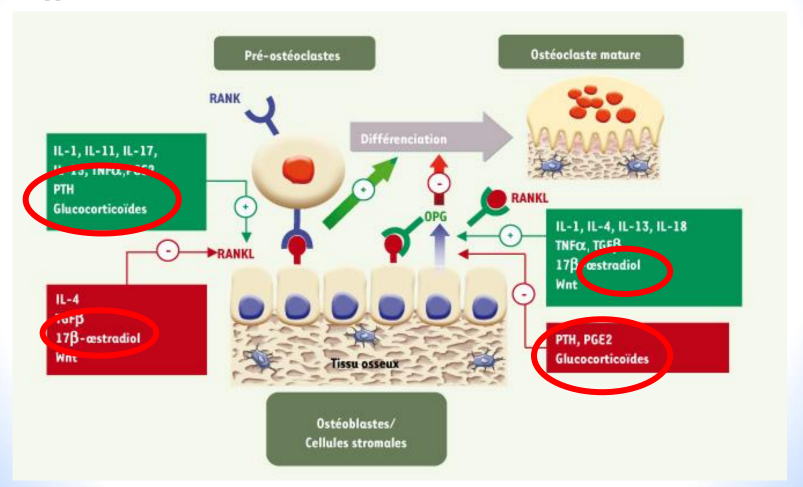


- 1. Les ostéoblastes assurent la synthèse de la *trame protéique* (composée pour 90% de collagène de type I et 10% de protéines non collagéniques (ostéocalcine, ostéonectine, ostéopontine)).
- 2. Les ostéoblastes minéralisent la trame protéique. Ils secrètent des phosphatases alcalines (cela libère du phosphate des esters phosphoriques). Formation des cristaux d'hydroxyapatite.



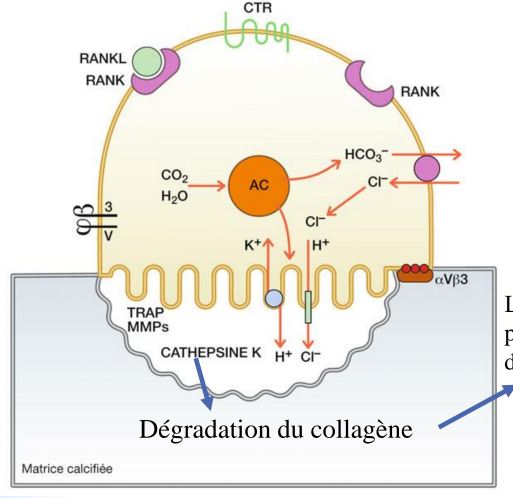
2. Résorption de la masse osseuse ostéoclastique

- sécrétion par ostéoblastes:
- -de cytokines facteurs de croissance des monocytes M-CSF (Macrophage Colony-Stimulating Factor)
- -du RANK-Liguand (cytokine type TNF)
- -Ostéoprotégérine (OPG)
- => Rapport RANK-L/OPG essentiel



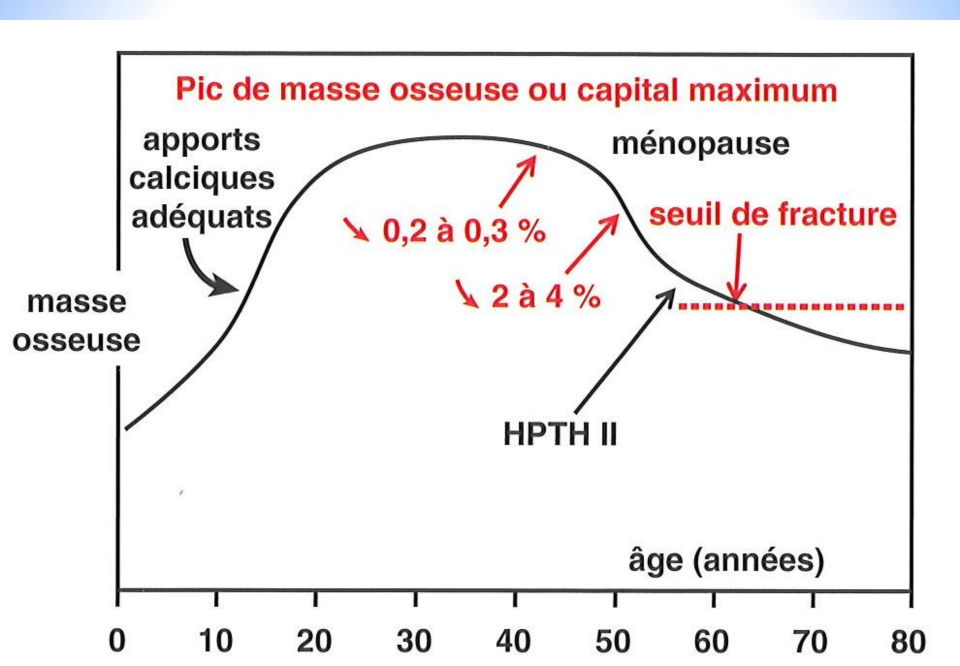
2. Résorption de la masse osseuse ostéoclastique

- ➤ Acidification=>dissolution des cristaux d'hydroxyapatite → libération de calcium et des phosphates
- la libération d'enzymes lysosomiales de type cathépsines, hydrolases etc. → dégradation de la trame protéique

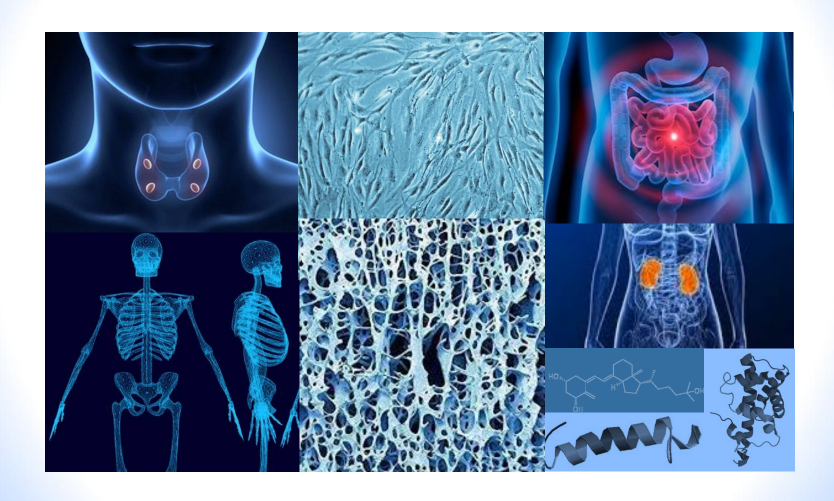


Libération d'hydroxyproline, pyridinoline, déoxypyridoline dans le sang (dosage urines)

3. Evolution de la masse osseuse au cours de la vie



Régulation hormonale du métabolisme phosphocalcique



I. Calcitriol, dérivé de la vitamine D

- 1. Le calcitriol favorise l'absorption du calcium dans l'intestin
- 2. Le calcitriol favorise l'absorption du phosphate dans l'intestin
- 3. Le calcitriol favorise la réabsorption du calcium dans le rein
- Le calcitriol favorise la minéralisation de l'os et du cartilage
- 5. Phosphore plasmatique

II. La PTH, hormone des glandes parathyroïdiennes

- 1. Structure de l'hormone parathyroïdienne (PTH)
- 2. Synthèse de la PTH
- 3. Action de la PTH sur l'os
- 4. La PTH favorise la réabsorption rénale du calcium
- 5. La PTH inhibe la réabsorption rénale du Pi
- 6. Régulation de la sécrétion et de la synthèse de PTH
- 7. Calcémie et calcitriol inhibent la sécrétion et la synthèse de PTH

III. La calcitonine, une hormone hypocalcémiante

- 1. Les actions osseuses et rénales de la calcitonine
- Mécanismes d'action cellulaire

IV. Pathologies de l'homéostasie phosphocalcique

- 1. Ostéoporose
 - a) L 'ostéoporose= déséquilibre du remodelage osseux
 - b) Le déficit en œstrogènes augmente le ratio RANKL/OPG
 - c) Pathogénie de l'ostéoporose post ménopausique
 - d) Pathogénie de l'ostéoporose du sujet âgé
 - e) Ostéomalacie (chez l'adulte) et rachitisme (chez l'enfant)
- 2. Hypo- et hypercalcémie

VII. Elimination urinaire du phosphate

VIII. Réabsorption tubulaire du phosphate (tubule contourné proximal)

IX. Cycle du calcium et des phosphates dans l'os

- 1. Formation de la masse osseuse (accrétion)
- 2. Résorption de la masse osseuse ostéoclastique
- 3. Evolution de la masse osseuse au cours de la vie

I. Calcitriol, dérivé de la vitamine D

La vitamine D et surtout son métabolite calcitriol sont essentiels pour assurer une minéralisation osseuse correcte.

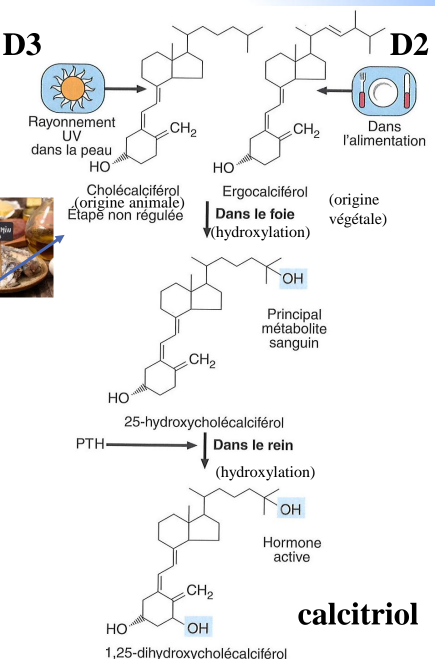
- Les apports:
- alimentaires (exogènes) $\approx 20\%$ Rayons UV
- cutanés (endogènes) $\approx 80\%$
- -variations saisonnières
 - Les vitamines D absorbées dans l'intestin grêle sont stockées dans le tissu adipeux et le foie

Peau

7-déhydrocholestérol

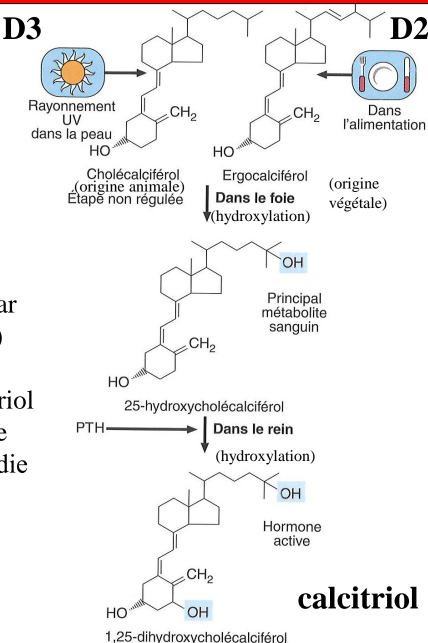
Vitamine D3

- Ce sont des substances liposolubles
- Protéine de transport Vitamin D
 Binding Globulin (Protein), DBG
 (DBP)

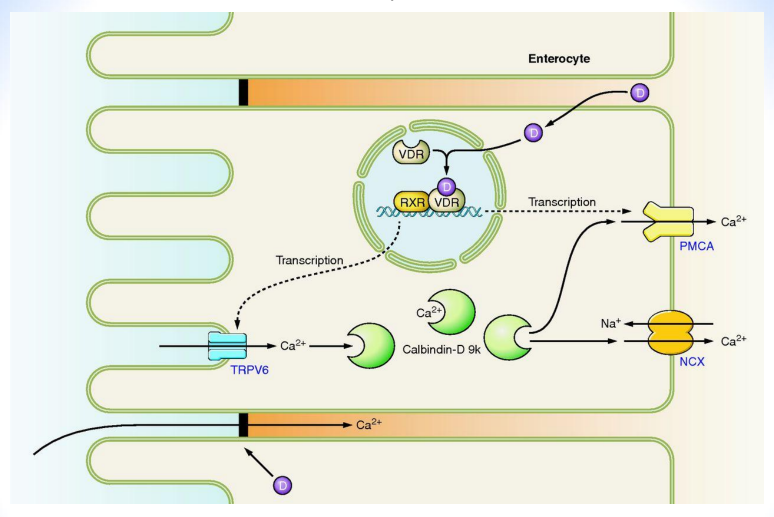


I. Calcitriol, dérivé de la vitamine D

- Régulation de la biosynthèse :
 - > Synthèse hépatique:
- =>Situation de carence en vitamine D,
- ↑ affinité de l'enzyme à son substrat.
- => Pas de rétrocontrôle
 - > Synthèse rénale:
 - ⇒ ↑ 1α –hydroxylase par la PTH, par hypocalcémie et hypophosphatémie, par IGF-1 (croissance fœtale et pubertaire)
 - ⇒ ↓ 1α –hydroxylase hypercalcémie et hyperphosphatémie, par FGF23, calcitriol lui-même (rétroaction), et dans le cadre d'insuffisance rénale (hyperparathyroïdie IIaire)



1. Le calcitriol favorise l'absorption du calcium dans l'intestin

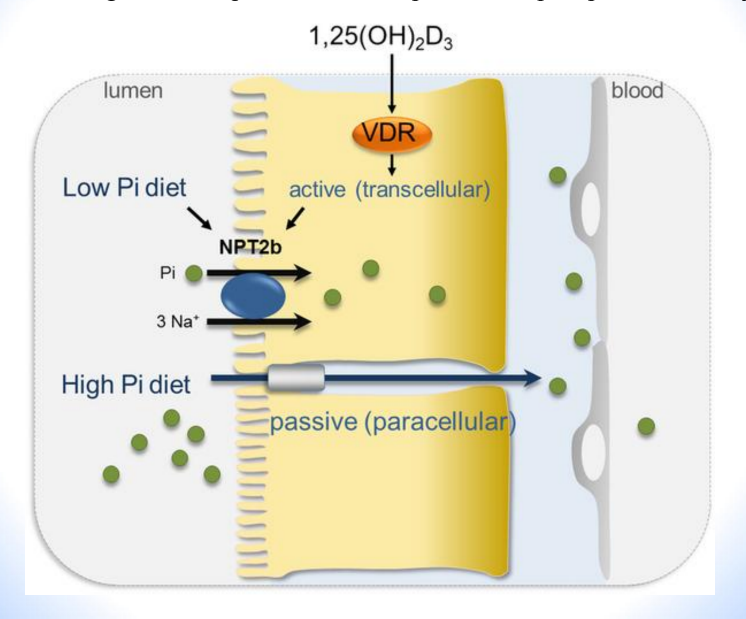


Le calcitriol augmente:

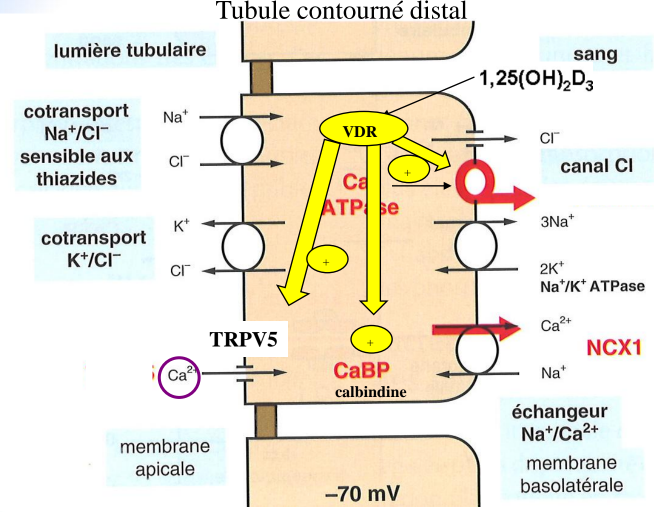
- 1) l'expression du canal calcique (TRPV6);
- 2) l'expression de calbindine;
- 3)l'expression de la Ca-ATPase basolatérale

2. Calcitriol favorise l'absorption du phosphate dans l'intestin

Le calcitriol augmente l'expression du transporteur des phosphates dans le jéjunum



3. Calcitriol favorise la réabsorption du calcium dans le rein



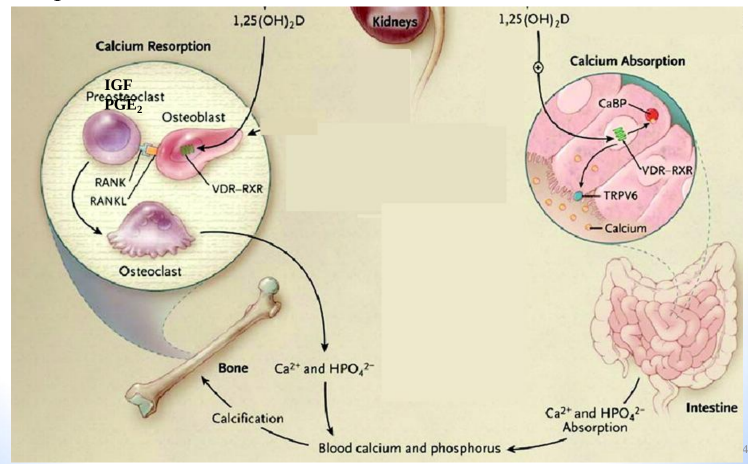
Le calcitriol augmente:

- 1) l'expression du canal calcique (TRPV5);
- 2) l'expression de calbindine;
- 3) l'expression de la Ca-ATPase basolatérale

4. Le calcitriol favorise la minéralisation de l'os et du cartilage

Le calcitriol:

- > augmente les concentrations plasmatiques en calcium et phosphates
- > active les ostéoblastes
- > stimule la sécrétion par les ostéoblastes de facteurs locaux qui favorisent ostéoformation tels que l'IGF et la PGE2
- ➤ Diminue l'expression de la PTH et stimule la calcitonine

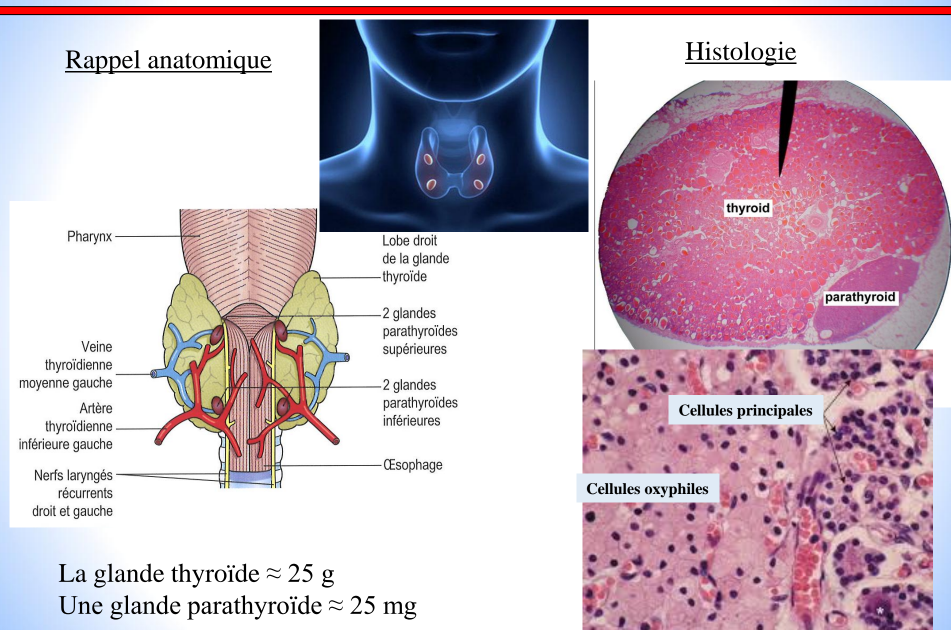


Autres actions du calcitriol

Le calcitriol:

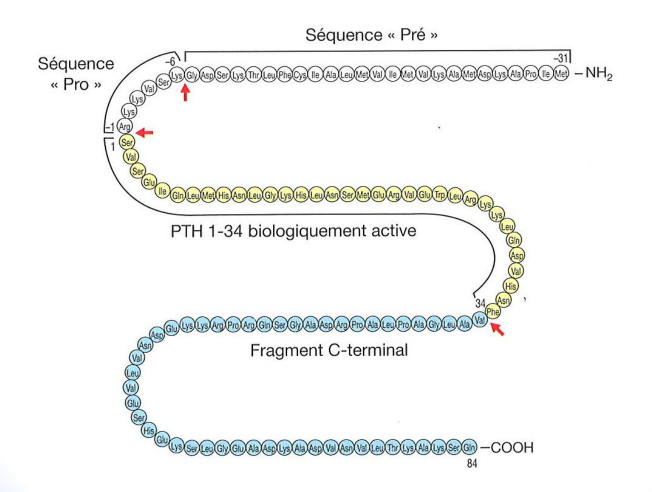
- > augmente la taille des fibres musculaires
- > active le système immunitaire innée, inhibe l'immunité acquise
- ➤ Inhibe la prolifération de certaines cellules (kératinocytes, cancéreuses...)
- ➤ Augmente la sécrétion d'insuline (corrélation d'une carence avec le diabète de type 2)
- ➤ Inhibe la synthèse de rénine

II. Les glandes parathyroïdiennes

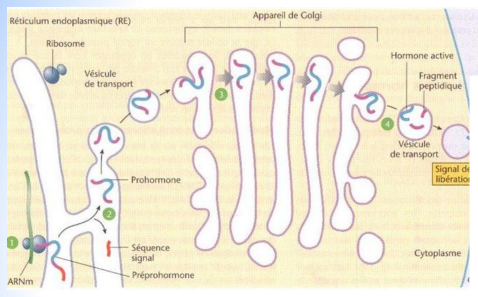


1. Structure de l'hormone parathyroïdienne (PTH)

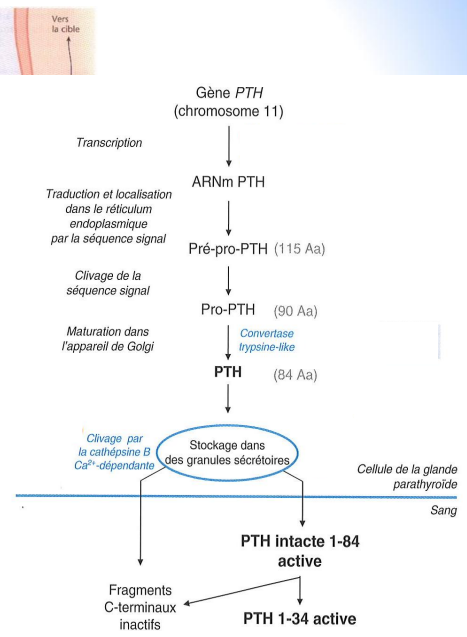
- une seule chaîne, 84 aa sans pont dissulfure
- > sensible à l'oxydation et aux enzymes du tube digestif, donc non utilisable *per os*
- \triangleright hormone fragile, la demi-vie est courte \approx 5min (dégradation dans le rein et foie)



2. Synthèse de la PTH



D'après Physiologie humaine: Une approche intégrée de Dee Unglaub Silverthorn



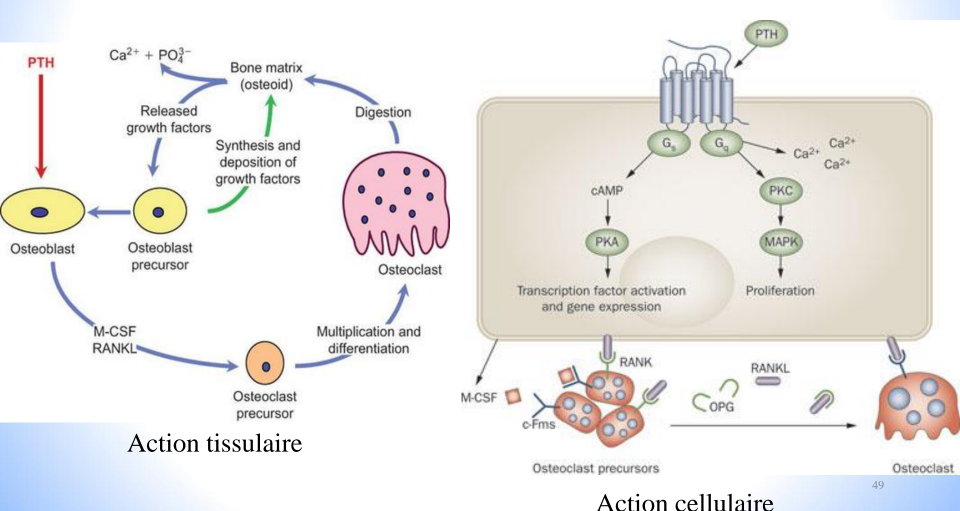
Modifié d'après Livre Physiologie de Bernard Lacour et Jean-Paul Belon 2015 Elsevier Masson

3. Actions de la PTH sur l'os

Le rôle de la PTH est avant tout de maintenir la calcémie constante en luttant contre toute hypocalcémie. Elle a deux cibles: l'os et le rein.

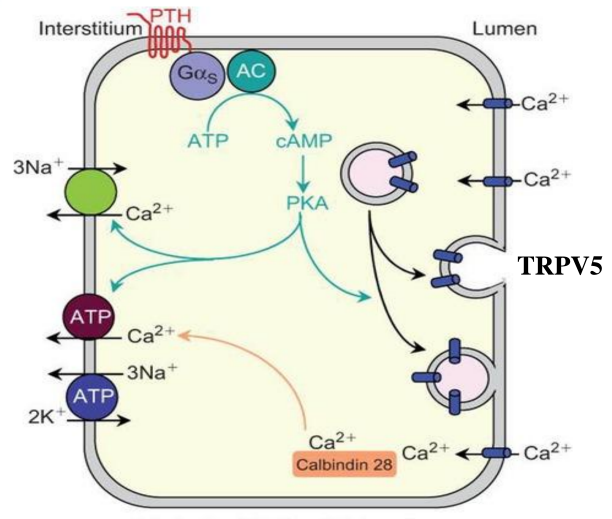
Action sur l'os

La PTH favorise la résorption osseuse et par conséquent augmente la calcémie et la phosphatémie



4. PTH favorise la réabsorption rénale du calcium

Action sur le tubule distal



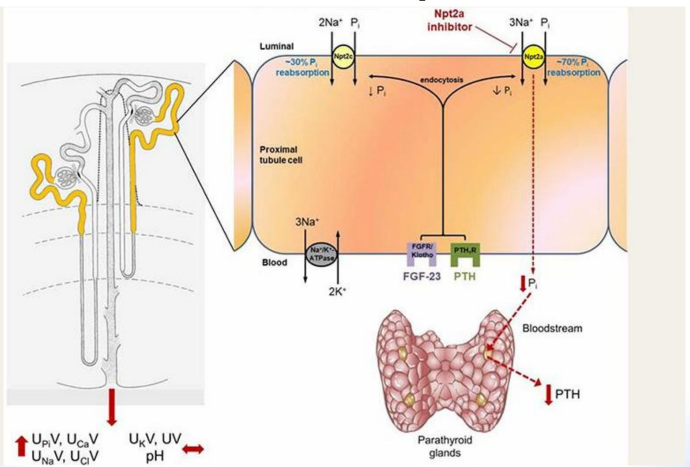
Principal cell in the distal nephron

La PTH active la machinerie de la réabsorption de calcium dans les cellules principales du tube contourné distal

5. PTH inhibe la réabsorption rénale du Pi

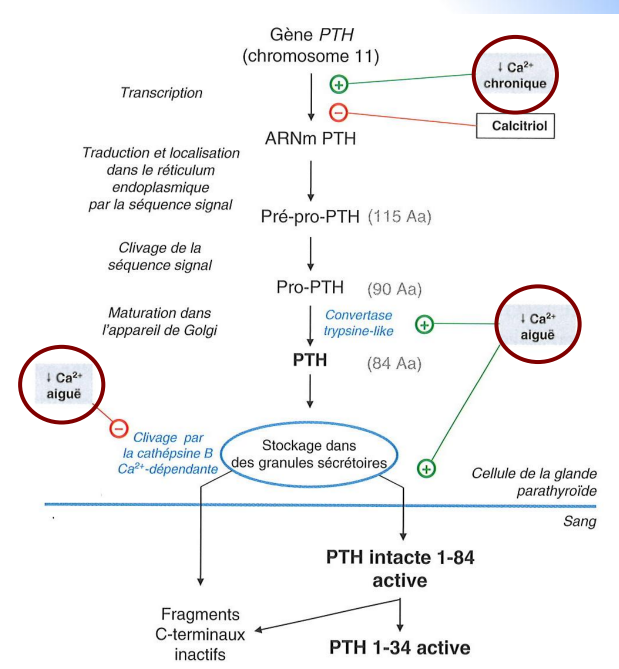
- ➤ La PTH provoque l'internalisation du transporteur de phosphate NPT2a
- Cela entraîne une augmentation de la phosphaturie et une diminution de la phosphatémie
- ➤ Dans le plasma, la calcémie augmente et la phosphatémie diminue → plus de Ca²+ libre

Action sur le tubule proximal



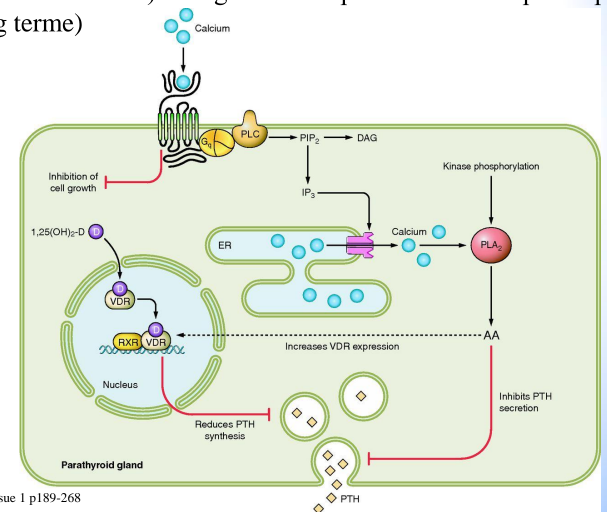
6. Régulation de la sécrétion et de la synthèse de PTH

- 2 types de régulation:
 -à court terme (sécrétion) et à long terme (synthèse)
- La sécrétion et la synthèse de PTH sont stimulées par l'hypocalcémie



7. Calcémie et calcitriol inhibent la sécrétion et la synthèse de PTH

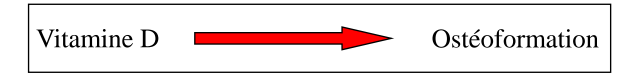
- La calcémie est perçue par le récepteur membranaire
- La cascade PLC \rightarrow IP₃ \rightarrow libération de Ca²⁺ \rightarrow PLA₂ \rightarrow métabolites de l'AA inhibe la sécrétion de PTH (réaction à court terme) et augmente l'expression des récepteurs pour le calcitriol (réaction à long terme)
- La calcémie inhibe la croissance de la glande parathyroïde. Par contre, l'hypocalcémie enlève cette inhibition et favorise la croissance → ↑PTH (réaction à long terme)
- Le calcitriol (vitamine D) inhibe la synthèse de PTH (réaction à long terme)



Récapitulatif des effets du calcitriol (vitamine D) et de la PTH

la régulation de différents paramètres

Le calcitriol augmente l'absorption de Ca²⁺ et de Pi dans l'intestin et réabsorption de Ca²⁺ dans le rein. Ensuite, le calcitriol favorise l'utilisation de ces éléments pour la minéralisation osseuse.



La PTH augmente la réabsorption de Ca²⁺ dans le rein (comme le calcitriol) mais favorise la résorption osseuse. De plus, la PTH diminue la réabsorption de Pi, cela diminue la phosphatémie et augmente la [Ca²⁺] libre plasmatique.

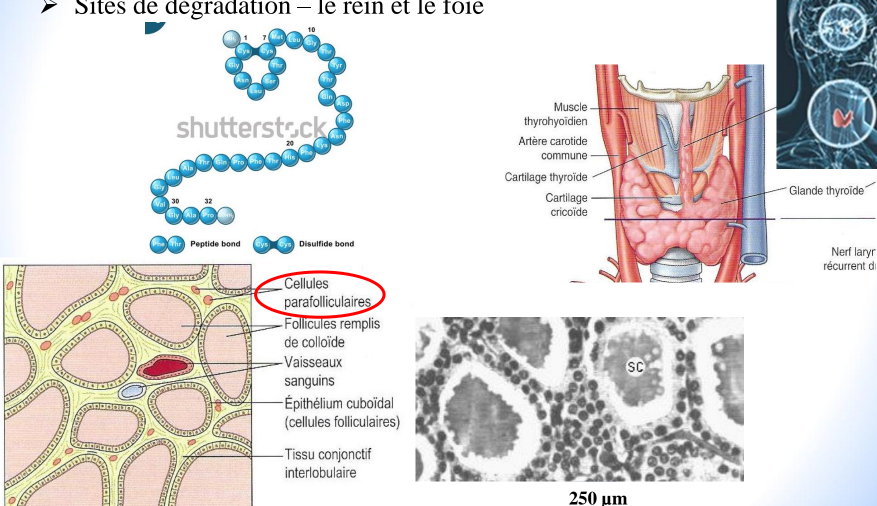


III. La calcitonine, une hormone hypocalcémiante

- Sécrétées par les cellules C ou cellules parafolliculaires
- Polypeptide de 32 aa composé d'une seule chaîne avec un pont disulfure

Demi-vie < 15 min

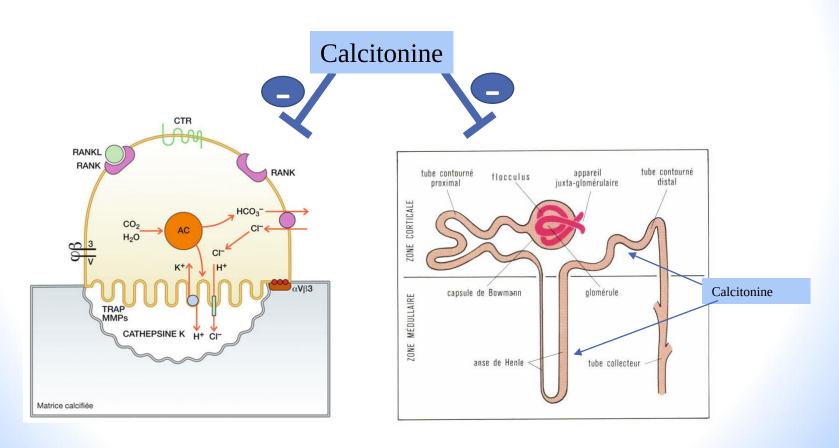
Sites de dégradation – le rein et le foie



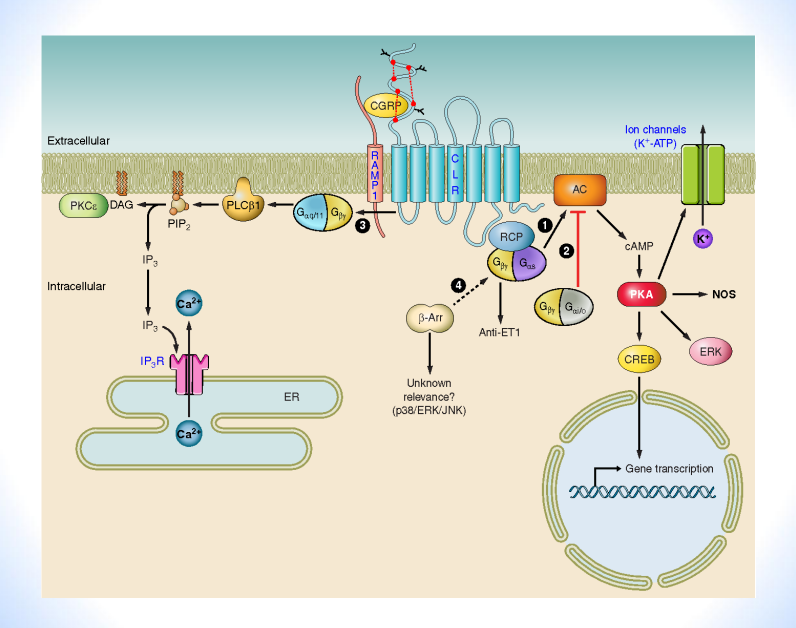
1. Les actions osseuses et rénales de la calcitonine

- ➤ action inhibitrice directe sur les ostéoclastes → diminution de la libération du calcium et du phosphate à partir de l'os
- action inhibitrice sur la réabsorption tubulaire du calcium et du phosphate

=>Diminution de la calcémie et de la phosphatémie



2. Mécanismes d'action cellulaire

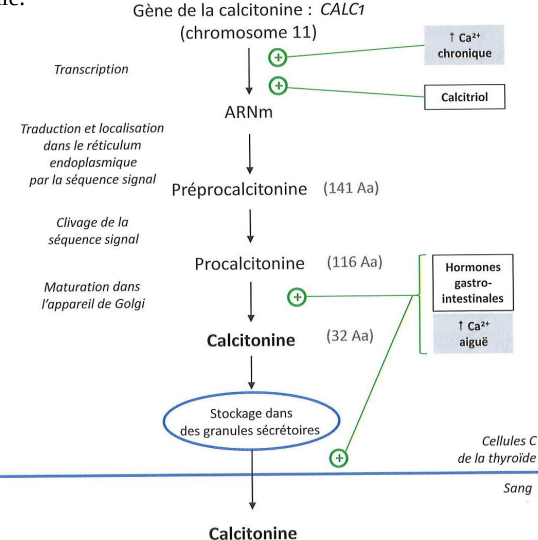


3. Synthèse de la calcitonine et sa régulation

L'hypercalcémie favorise la sécrétion (à court terme) et la synthèse (à long terme) de la calcitonine

Les hormones gastro-intestinales (CCK, GIP) stimulent la sécrétion de la calcitonine – rôle en

période postprandiale.



IV. Pathologies de l'homéostasie phosphocalcique

1.Ostéoporose

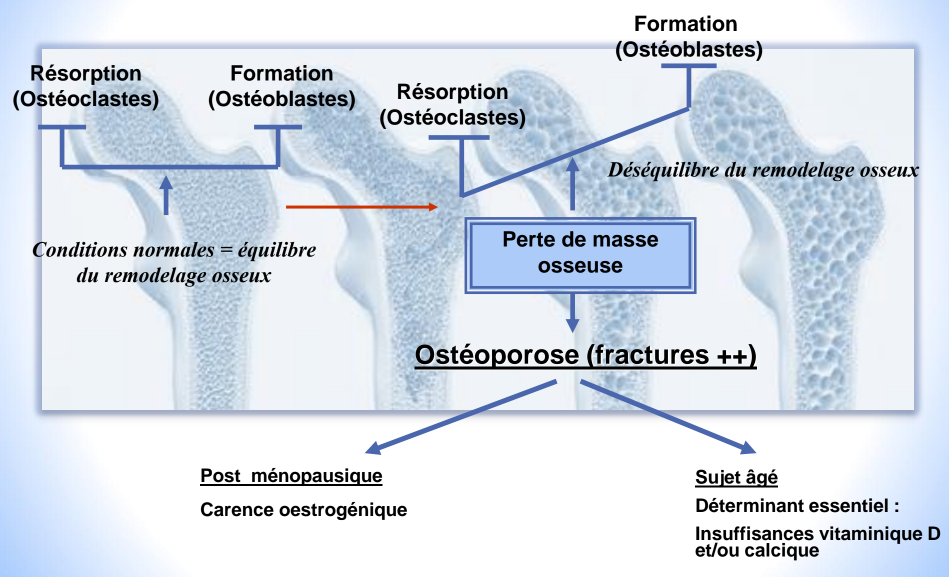
une diminution de la masse osseuse avec une détérioration de la microarchitecture osseuse mais minéralisation normale

PRINCIPAUX CONTRÔLES DU REMODELAGE OSSEUX

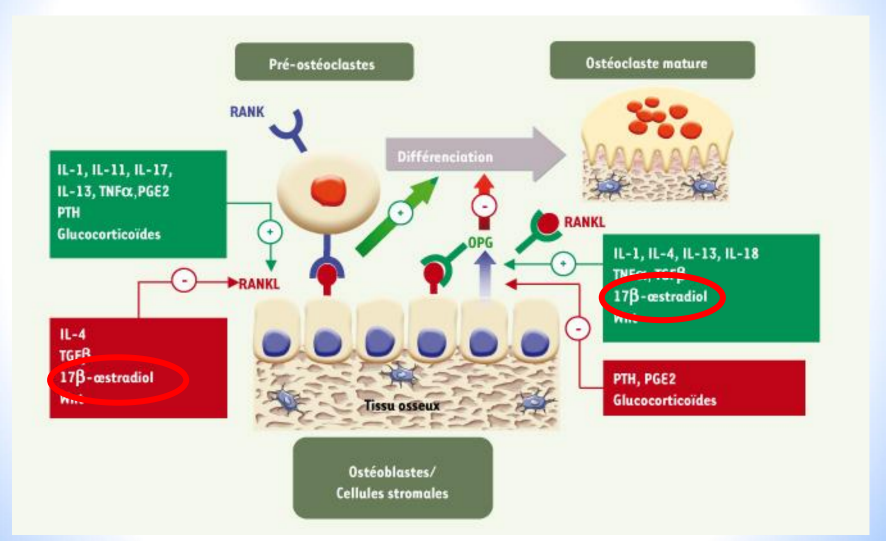
Hormonale - hormone parathyroidienne (PTH) (++)
- calcitonine (-)
- œstrogènes (-) Régulation de la résorption osseuse Locale - M-CSF (différenciation ++) - cytokines (IL1, IL6, TNFα) (+) Hormonale - vitamine D (calcitriol) (++)
- hormone de croissance (GH et IGF I)(+)
- glucocorticoïdes (-)

Régulation de la formation osseuse

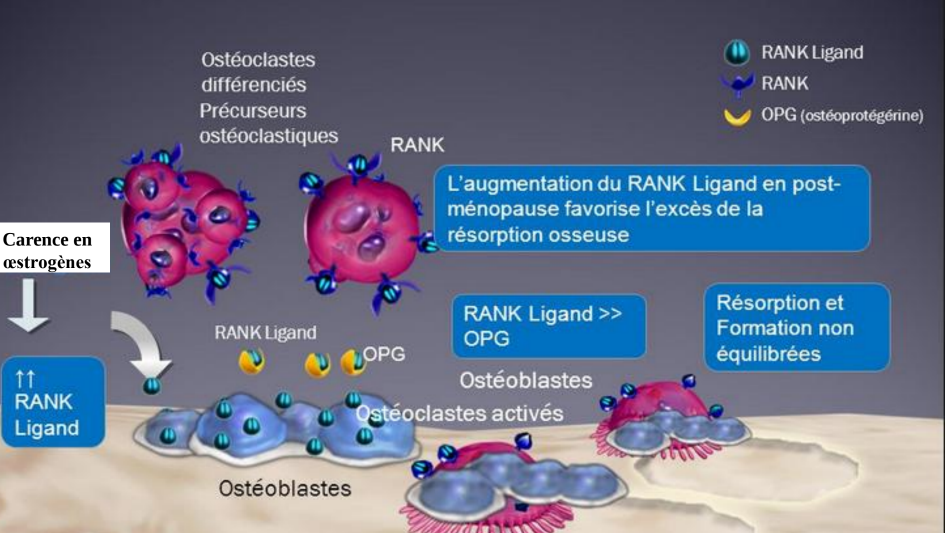
a. L'ostéoporose= déséquilibre du remodelage osseux



b. Le déficit en œstrogènes augmente le ratio RANKL/OPG



A la ménopause...^{1,2}

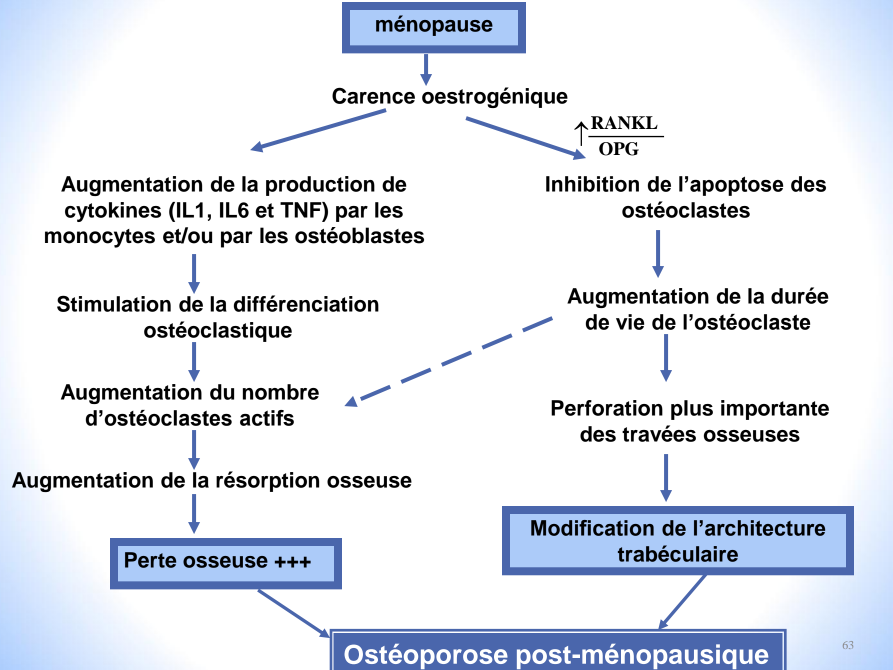


Boyle WJ, Simonet WS, Lacey DL. Osteoclast differentiation and activation. Nature 2003;423:337-42.

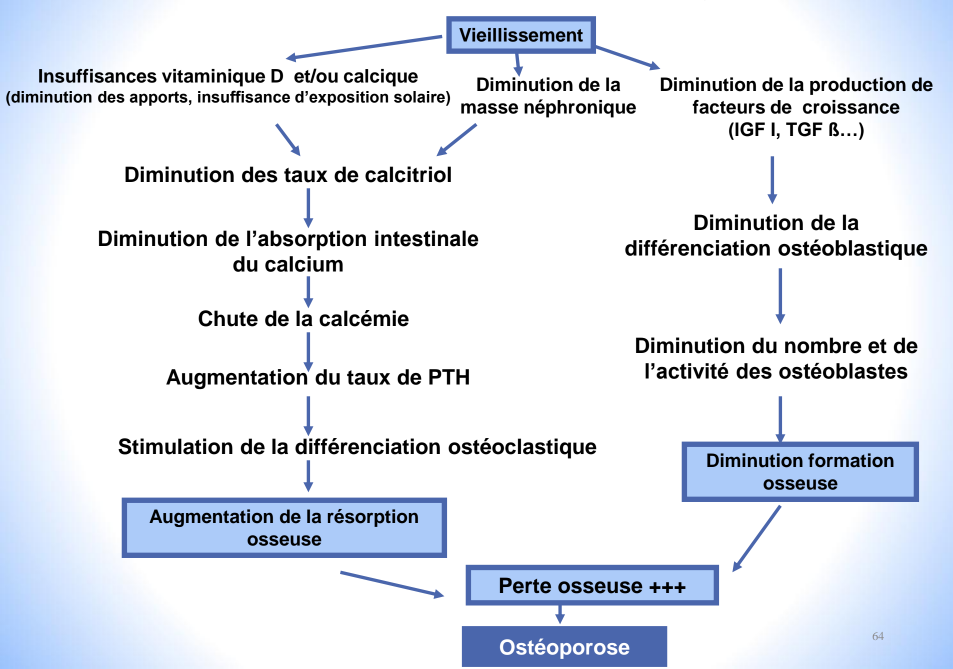
Eghbali-Fatourechi G, et al. J Clin Invest 2003;111:1221-1230.

11

c. Pathogénie de l'ostéoporose post ménopausique



d. Pathogénie de l'ostéoporose du sujet âgé



e.Ostéomalacie (chez l'adulte) et rachitisme (chez l'enfant)

une masse osseuse avec une détérioration de la microarchitecture osseuse et un défaut de minéralisation

- Carence d'apport en vitamine D ou défaut d'exposition solaire
- Malabsorption digestive
- Anomalies du métabolisme de la vitamine D (déficit en 1α-hydroxylase rénale ou en récepteur du calcitriol)
- Carence d'apport en calcium
- Les fuites rénales en phosphates (maladies génétiques)

Les signes principaux sont les déformations osseuses



Rachitisme



2. Hypo- et hypercalcémie

Hypocalcémie

- Etiologie: carence en vitamine D ou PTH; insuffisance rénale chronique; malabsorption; diurétiques de l'anse.
- ➤ <u>Symptômes cliniques</u>: des crampes musculaires, une tétanie (l'hypocalcémie diminue le seuil d'initiation des potentiels d'action sur les cellules post-synaptiques → hyperexcitabilité), des troubles du rythme cardiaque.

Hypercalcémie

- Etiologie: Les deux premières causes sont l'hyperparathyroïdie et les cancers (lyse osseuse par différents facteurs libérés par les cellules cancéreuses).
- Symptômes cliniques: une anorexie, nausée, une faiblesse musculaire. Des manifestations osseuses peuvent apparaître.