Zeitschrift: Bulletin der Schweizerischen Akademie der Medizinischen

Wissenschaften = Bulletin de l'Académie suisse des sciences

médicales = Bollettino dell' Accademia svizzera delle scienze mediche

Herausgeber: Schweizerische Akademie der Medizinischen Wissenschaften

**Band:** 21 (1965)

Artikel: La mesure du flux sanguin hépatique chez l'homme, à l'aide d'une

sérumalbumine agrégée et marquée avec l'isotope 1311

Autor: Halpern, Bernard

**DOI:** https://doi.org/10.5169/seals-307607

#### Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Mehr erfahren

#### **Conditions d'utilisation**

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. En savoir plus

## Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. Find out more

**Download PDF:** 02.12.2025

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, https://www.e-periodica.ch

Chaire de médecine expérimentale du Collège de France

# La mesure du flux sanguin hépatique chez l'homme, à l'aide d'une sérumalbumine agrégée et marquée avec l'isotope <sup>131</sup>I.

Par Bernard Halpern, Paris1

Par son débit, par ses fluctuations, par ses répercussions métaboliques et nutritionnelles, la circulation hépatique est d'une importance capitale dans le maintien de l'homéostasie physiologique. Elle est également profondément troublée dans toute une série d'affections locales et générales. Le système circulatoire du foie est aussi un des plus complexes de l'économie.

Les difficultés inhérentes à la situation anatomique, et surtout les perturbations graves provoquées par l'exclusion, même temporaire, de la circulation porte, ont fait renoncer à toutes les méthodes de mesure directe pour donner la préférence aux méthodes indirectes. Parmi ces dernières, la méthode basée sur la cinétique de l'épuration sanguine des colloïdes phagocytés par les cellules RE a suscité beaucoup d'intérêt, en raison de sa relative simplicité. L'introduction et la généralisation des mesures isotopiques a permis en outre de la rendre très précise. Elle permet d'éviter le cathétérisme des veines sus-hépatiques, qui est indispensable avec d'autres méthodes, notamment celles basées sur l'extraction de la bromosulphaléine [5].

La méthode, utilisée dans cette étude pour la mesure du flux sanguin du foie, a été mise au point dans notre laboratoire. Elle est basée sur la cinétique de l'épuration d'une sérumalbumine homologue agrégée par la chaleur et marquée avec <sup>131</sup>I. Elle sera désignée par l'abréviation CAI<sup>131</sup> (complexe albuminique marqué avec <sup>131</sup>I).

Les avantages de ce colloïde sont multiples: 1. Il est dénué de toute toxicité et de pouvoir allergique. 2. Ses propriétés physico-chimiques, et notamment la taille des particules, sont remarquablement constantes.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Cette étude a été réalisée en collaboration intime avec les Drs G. Biozzi, B. Delaloye, G. Pequignot, C. Stiffel et D. Mouton.

3. Il est le seul colloïde injectable à l'homme en quantité suffisante pour l'exploration de la fonction «phagocytaire» du SRE. 4. Il est métabolisé rapidement par les cellules de Kupffer et l'isotope <sup>131</sup>I est éliminé par les urines, ce qui évite une accumulation durable des substances étrangères, toujours indésirables, dans le parenchyme hépatique.

Dans la communication présente, nous rapportons des précisions sur le flux sanguin hépatique, mesuré à l'aide de cette méthode, chez l'homme normal et chez les sujets atteints de cirrhose du foie.

# Principes de la méthode

Les colloïdes phagocytés par le SRE sont épurés du sang suivant une fonction exponentielle de la concentration par rapport au temps, selon l'équation:

$$C := Co \cdot 10^{Kt}$$

C concentration sanguine du colloïde injecté

K constante de l'épuration sanguine

La valeur de l'index K est liée au nombre de particules injectées. Pour les très faibles doses, elle présente un maximum constant indépendant de celles-ci (K max.). En augmentant la quantité de colloïde injecté, on voit s'établir, à partir d'une certaine dose appelée «dose critique», une relation entre la constante K et la dose de particules injectées, suivant la relation:

$$K \times D = constante$$

La dose critique peut être calculée d'après la formule:

$$\frac{K \times D}{K \text{ max.}} = \text{dose critique}$$

La cinétique de l'épuration sanguine des particules mesure deux phénomènes physiologiques différents, selon que le colloïde est injecté à une dose inférieure ou supérieure à la «dose critique».

#### Quantité inférieure à la « dose critique »

Le sang est épuré complètement à chaque passage à travers le foie et la concentration du colloïde, dans les veines sus-hépatiques, tend à être nulle. Il est évident que, dans ce cas, la vitesse de l'épuration sanguine est uniquement fonction du flux sanguin. La valeur de la constante K, calculée en logarithmes népériens (Ke), mesure la fraction de la masse sanguine qui est épurée dans l'unité de temps. Si l'on exprime la constante Ke par minute, et la masse sanguine en millilitres, on peut calculer la circulation hépatique en millilitres/minutes, suivant la formule:

Dans cette équation, nous avons introduit la notion d'efficacité d'épuratione hépatique, c'est-à-dire le pouvoir d'extraction à chaque passage sanguin. Dans les conditions physiologiques, l'efficacité d'épuration tend vers la valeur 1, sans toutefois l'atteindre. Chez l'animal, elle varie entre 0,85 et 0,95. Nous étudierons, tout à l'heure, cette efficacité d'extraction chez l'homme normal et chez le cirrhotique.

La valeur du flux sanguin hépatique, calculée d'après la formule: Ke×masse sanguine, est donc inférieure de 10% environ à la réalité; pour cette raison, elle sera appelée «circulation hépatique minimum».

Il convient toutefois, dans le calcul du flux sanguin réel, de tenir compte d'un autre facteur qui intervient, c'est-à-dire l'épuration extrahépatique du colloïde. Le colloïde, transporté par le courant sanguin, est également phagocyté par d'autres cellules que les cellules de Kupffer. L'expérience montre que les cellules de Kupffer fixent 94 à 98% du CAI<sup>131</sup>, lorsque celui-ci est injecté à une dose inférieure à la «dose critique». La rate et les autres organes ne fixent ensemble que 2% environ. Ceci légitime notre conception de mesure du flux sanguin hépatique, tout au moins dans les conditions expérimentales que nous nous sommes imposées ici, car la prise du colloïde par les autres organes est minime.

#### Quantité supérieure à la «dose critique»

Pour ces doses de particules, l'extraction sanguine, à chaque traversée hépatique, reste incomplète, et la concentration des particules, dans les veines sus-hépatiques, sera fonction de la dose de particules injectée. Dans ces conditions, il est évident que la cinétique de l'épuration sanguine du colloïde mesure le pouvoir phagocytaire de la masse globale des cellules RE. Le territoire hépato-splénique phagocyte, à lui seul, 90 à 95% du colloïde.

L'activité phagocytaire du SRE est exprimée par l'index K, appelé «index phagocytaire». Ce dernier est calculé d'après la formule:

$$\frac{\log \, C_1 - \log \, C_2}{t_2 - t_1} \, = \, K$$

 $C_1$  et  $C_2 =$  concentrations sanguines du colloïde aux temps  $t_1$  et  $t_2$  exprimés en minutes.

## Matériel et technique

Les détails des différentes étapes de la préparation de CA1<sup>131</sup>, pour l'usage chez l'homme, ont été décrits ailleurs [2, 3, 10, 11]. Nous nous contenterons ici d'un rappel sommaire.

La sérumalbumine humaine à 1% est chauffée à 78 °C pendant le temps nécessaire pour obtenir une augmentation de la densité optique de 0,168 unité. La solution est précipitée à son point isoélectrique. Après plusieurs centrifugations et lavages, le CA est redissous dans NaCl à 9‰, pH 7,4, tyndallisé et dosé en protéines. Une partie est conscrvée telle quelle et une autre est marquée avec l'isotope 131 l. On prépare un mélange de CA et CA 131, afin d'obtenir une solution contenant 1 mg de protéine et une radioactivité d'environ 0,5 à 1 µc/ml. Ce mélange est injecté à raison de 1 ml/10 kg de poids corporel. L'injection intraveineuse est pratiquée rapidement dans une veine cubitale et on prélève 5 é échantillons de 8 ml de sang dans la veine cubitale controlatérale entre la 3e et la 10e minute après l'injection, dans des tubes siliconés et héparinés. Après centrifugation, le dosage de la radioactivité est effectué sur 3 ml de plasma dans le cristal creux d'un compteur à scintillation. Une dilution appropriée du CAI 131 injecté est mesurée dans les mêmes conditions. La constante de l'épuration sanguine par minute × Ke représente la partie de la masse sanguine, qui est épurée dans l'unité de temps. Elle correspondrait à la circulation hépatique pour une efficacité d'extraction de 100%.

La masse plasmatique est calculée par extrapolation au temps 0 de la représentation semi-logarithmique de la radioactivité plasmatique par rapport au temps. La masse sanguine est évaluée en millilitres, d'après la masse plasmatique et l'hématocrite. La circulation hépatique minimum, exprimée en millilitres/minute, est obtenue par le produit de la masse sanguine par le Ke.

## Résultats

## 1. Etude de la circulation sanguine hépatique

## a) Sujets normaux

Nous avons mesuré la circulation sanguine du foie chez 18 hommes et 18 femmes normaux ou hospitalisés pour des maladies n'affectant pas la fonction hépatique. Dans le tableau 1, sont présentés, dans l'ordre de la valeur croissante du Ke, les résultats obtenus chez les hommes et, dans le tableau 2, ceux obtenus chez les femmes.

Nous constatons que les valeurs moyennes du Ke sont, chez les hommes, de 0,318 et, chez les femmes, de 0,304, ce qui signifie que 31,8%

Tableau 1

Mesure de la circulation sanguine du foie chez 18 sujets normaux de sexe masculin

(la dose de CAI<sup>131</sup> injectée est de 0,1 mg/kg)

Nom	Diagnostic	Age (ans)	Poids (kg)	Taille (m)	Ke min	Masse sa	Masse sanguine		Circulati hépatique	
						(ml)	(ml kg)		ml/min.	(ml/ min/ ky)
Bel.	Normal	52	86	1,68	0,240	7500	87	46	1800	20,9
Lar.	Bronchite	46	53,4	1,53	0,241	4325	81	45	1040	19,5
Can.	Névrose	43	53,9	1,65	0,262	4000	74	39	1050	19,5
Baj. Can.	Normal Rein poly-	47	68,5	1,65	0,269	5380	78,5	44	1445	21,1
	kystique	47	76	1,71	0,276	6300	82,5	37	1740	22,9
Boy.	Psychopathic	11	73,2	1,71	0,294	5950	81,5	44	1750	23,9
Div.	Hypertension jeune	21	68,4	1,80	0,295	4800	70	43	1420	20,8
Dut.	Normal	48	51,2	1,61	0,300	3300	65	43	990	19,3
Khe.	Colibacillose	38	57	1,54	0,315	3380	59	46,5	1065	18,7
Mai.	Syndrome				83			22		
	néphrotique	19	67	1,75	0,322	4150	62	40	1335	19,9
Sic.	Epithélioma									
	bronchique	48	66,5	1,83	0,325	4100	62	37	1335	20,1
Bou.	Normal	27	61,3	1,60	0,332	4550	75	29	1510	24,6
Ben.	Normal	59	74,3	1,69	0,336	4970	67	43	1670	22,5
Mas.	Hypertension	43	69,7	1,78	0,352	2990	43	45	1055	15,2
Cha.	Hypertension	34	74	1,74	0,367	4300	58	45	1580	21,4
Lef.	Syndrome néphrotique	15	52	1,70	0,390	4720	90	40	1840	35,4
Dhu.	Parkinson,									
	Hypertension	39	77	1,77	0,392	3440	45	46	1350	17,5
Mal.	Normal	55	60	1,62	0,425	4900	81,5	44	2080	34,6
	Moyenne		66	1,69	0,318	4600	70	12	1445	22,1
					$\pm \theta$ ,050				$\pm 314$	=5,2

Tableau 2 Mesure de la circulation sanguine du foie chez 18 sujets normaux de sexe féminin (la dosc de CAI<sup>131</sup> injectée est de 0,1 mg/kg)

Nom	Diagnostic	Age (ans)	Poids (kg)	Taille (m)	Ke min	Masse sanguine		Hémato- crite	Circulation hépatique	
						(ml)	(ml±kg)		(ml min)	(ml min ky)
Job.	Sénilité	82	34,5	1,44	0,210	4300	124	47	905	26,2
Bou.	Normal	43	59	1,60	0,230	4250	72	39	980	16,7
Lig.	Parkinson	53	37	1,59	0,250	2150	58	38	537	14,5
Cor.	Psychasthénie	32	48	1,59	0,274	3120	65	38	855	17,8
Lab.	Normal	17	53	1,53	0,274	3730	70,5	40	1025	19,3
Aup.	Pleurésie									
26	hémorragique	65	65	1,64	0,281	4675	72	38,5	1315	20,2
Bri	Normal	60	65	1,65	0,285	3650	56	41	1040	16
Ort.	Normal	74	61	1,59	0,304	3250	53,5	49,5	990	16,2
Bau.	Tumeur									
	ovarienne	37	74,6	1,67	0,310	4100	55	46	1270	17
Bou.	Vertiges	34	55	1,56	0,313	3200	58	42	1000	18,2
Rig.	Néphrose	62	44	1,58	0,317	4300	97,5	42	1365	31
Aut.	Néphrose	58	66	1,64	0,328	3600	54,5	26,5	1180	17,9
Ber.	Normal	33	42,5	1,58	0,335	3060	72	39	1025	24,2
Ami.	Normal	25	55	1,59	0,340	3400	62	41	1155	21
Gon.	Normal	31	88	1,77	0,345	4280	48,7	50	1480	16,8
Hay.	Infection									
	buccale	19	63	1,52	0,345	4470	71	40	1540	24,5
Tan.	Anorexie	20	40,3	1,63	0,345	3900	96	39,1	1345	33,4
Con.	Cancer diffus									
	du péritoine	42	58,9	1,51	0,360	3650	62	47	1315	22,3
	Moyenne		56,2	1,59	0,304	3720	69,5	41,3	1130	20,7
					$\pm 0.039$				$\pm 240$	$\pm 4.3$

et 30,4% respectivement de la masse sanguine sont épurés par le foie chaque minute. La valeur de la masse sanguine par kilogramme est sensiblement la même chez les deux sexes. Le flux sanguin minimum moyen est de 1445 ml/min chez les hommes, et de 1130 ml/min chez les femmes. Ces dernières ont un poids et une taille inférieurs à ceux des hommes, et le flux sanguin hépatique, par kilogramme de poids corporel, est assez proche dans les deux sexes: 22,1 ml/min/kg chez les hommes et 20,7 ml/min/kg chez les femmes (Fig. 1 et 2).

Les chiffres du Ke et de la masse sanguine présentent des variations assez importantes d'un sujet à l'autre et il semble qu'il n'y ait pas de relation entre ces deux valeurs. Les possibilités d'erreurs accidentelles dans la mesure de la masse sanguine inhérente à toutes les méthodes utilisées peuvent être évitées en exprimant la circulation hépatique en

pourcentage de la masse sanguine. Cette expression du flux sanguin hépatique nous paraît préférable dans toutes les conditions physiologiques ou pathologiques, où la masse sanguine peut être considérée comme normale. Dans l'ensemble des sujets normaux des deux sexes que nous avons examinés, les valeurs limites du flux sanguin varient entre  $21^{\circ}_{0}$  et  $42^{\circ}_{0}$  de la masse sanguine, la valeur moyenne étant de  $31,1^{\circ}_{0}$ . Dans les travaux antérieurs [5, 24], où nous avons exposé les principes de l'utilisation du CAI<sup>131</sup> pour la mesure du flux sanguin hépatique, nous avons rapporté les résultats obtenus chez un petit nombre d'hommes normaux. La valeur moyenne du Ke était de 0,226 et celle du flux sanguin par kilogramme de poids corporel de 17,9 ml/min. Ces résultats sont légèrement plus faibles en moyenne, comparés à ceux que nous présentons maintenant. Cela est dû aux modifications de la technique de préparation du CAI<sup>131</sup>.

# b) Sujets cirrhotiques

Dans les tableaux 3 et 4 sont présentés les résultats de la mesure de la circulation hépatique chez 35 hommes et 15 femmes atteints de cirrhose hépatique. Nous constatons que la valeur moyenne du Ke est considérablement diminuée par rapport aux sujets normaux dans les deux sexes (fig. 1 et 2). En moyenne, 16,3% de la masse sanguine chez les hommes sont épurés par le foie par minute et 18,8% chez les femmes. La masse sanguine par kilogramme, chez les cirrhotiques, est sensiblement la même que chez les témoins et il en résulte une circulation hépatique diminuée, tant en valeur absolue qu'en millilitres/minute/kilogramme. Cependant, des variations individuelles importantes apparaissent: dans certains cas, le Ke présente des valeurs très basses (1/5 de la normale), tandis que, dans d'autres cas, il atteint des chiffres normaux. La fréquence des valeurs normales du Ke est plus grande chez les femmes que chez les hommes. Sur les 35 hommes cirrhotiques, nous avons observé seulement, dans 3 cas (8,5%), des valeurs normales du Ke et, dans 7 cas, chez les 15 sujets du sexe féminin (46%). Il est à remarquer que, parmi ces 7 cas de cirrhose chez la femme, un d'entre eux est une cirrhose d'origine biliaire secondaire à une cholélithiase et 3 sont consécutives à une hépatite à virus. Les valeurs de la circulation hépatique, exprimées en millilitres-minute et millilitres/minute/kilogramme, sont, en général, proportionnelles à celles du Ke. Cependant, dans certains cas, il y a une discordance due à des variations dans la masse sanguine. Nous nous sommes demandé si les mesures de la masse sanguine, effectuées par extrapolation au temps 0 de la courbe d'épuration sanguine du CAI<sup>131</sup>, donnaient des résultats valables. Dans ce but, chez 10 sujets préala-

Tableau 3 Mesure de la circulation sanguine du foie chez 35 sujets de sexe masculin, atteints de cirrhose hépatique d'origine alcoolique (la dose de CAI<sup>131</sup> injectée est de 0,1 mg/kg)

Nom	Diagnostic	As- cite (1)	Age (ans)	Poids (kg)	Taille (m)	Ke/ min	Masse sanguine		Hémato- crite	Circula hépatiq	
		315					(ml)	(ml/kg		(ml/ min)	(ml/ min/ kg)
Bei.	Cirrhose	16	55	77	1,67	0,062	5 <b>90</b> 0	76,5	32	366	4,75
Leb.	Cirrhose	15	51	74	1,76	0,076	5000	67,5	42,5	380	5,13
Som.	Cirrhose	3	69	79	1,70	0,092	4200	53	36	388	4,9
Pre.	Cirrhose	-+-	45	59,4	1,64	0,094	4180	70,5	33	394	6,64
Dam.	Cirrhose	15	49	56	1,63	0,099	5175	92	41,5	512	9,15
Joa.	Cirrhose	440	35	57,6	1,66	0,101	4020	70	36	406	7,05
Jaf.	Cirrhose	10.00	50	58	1,54	0,110	4250	73	41,5	468	8,1
Str.	Cirrhose		48	77	1,72	0,115	5800	75	33	665	8,64
Gra.	Cirrhose	**	61	56	1,70	0,120	4400	78,5	33	528	9,45
Mol.	Cirrhose	2.27	56	72,5	1,68	0,138	5250	72	43	725	10
Szl.	Cirrhose	200	60	65	1,70	0,138	7750	119	42	1070	16,5
Duf.	Cirrhose	7	64	69	1,70	0,138	4800	69,5	34,5	662	9,6
Bou.	Cirrhose	15	49	86	1,77	0,138	6800	79	39	938	10,9
Rou.	Cirrhose	14	50	95	1,72	0,140	6760	71	39	945	9,95
Rip.	Cirrhose	10	51	70	1,68	0,147	4710	67,5	43	690	9,87
Fou.	Cirrhose	10	57	62	1,70	0,152	4020	65	50	610	9,85
Ros.	Cirrhose	5	58	69	1,72	0,156	4950	72	49	772	11,2
Fil.	Cirrhose	15	57	78	1,72	0,158	5600	72	39	885	11,35
Tch.	Cirrhose	200	35	50,7	1,56	0,161	5230	103	36	842	16,6
Pla.	Cirrhose	=[	63	82	1,70	0,165	6050	74	37	1000	12,2
Del.	Cirrhose	.L.	59	51,6	1,70	0,175	3570	69,5	44	625	12,1
Dub.	Cirrhose		66	59,6	1,69	0,179	4000	67	37	720	12,1
Die.	Cirrhose	200	56	65,7	1,67	0,179	4400	66	45	790	12,05
Reg.	Cirrhose	****	48	67,5	1,54	0,180	3400	50,5	35	610	9,05
Cim.	Cirrhose			93,7	1,60	0,182	6400	68,5	35	1165	12,43
Mor.	Cirrhose		54	91,9	1,68	0,196	5500	60	29	1080	11,75
Laf.	Cirrhose	ma	47	63,8	1,70	0,200	4740	74	40	950	14,9
Fra.	Cirrhose		57	61	1,62	0,204	3620	59,5	34,5	740	12,1
Mie.	Cirrhose	5	60	90	1,63	0,204	7100	79	51	1450	16,1
Lec.	Cirrhose	12	53	70	1,65	0,207	5700	81	36,5	1180	16,85
Pia.	Cirrhose	-4	61	72,5	1,60	0,218	4500	63	41	980	13,5
Mar.	Cirrhose	4	72	77,3	1,65	0,220	5450	70,5	25,5	1200	15,55
Mat.	Cirrhose	to the	54	70,5	1,68	0,255	4500	64	42	1145	16,25
Rog.	Cirrhose										1/0
	hypertroph.	553	62	73	1,58	0,276	6600	90	41	1820	24,9
Mou.	Cirrhose		57	85,6	1,68	0,320	4000	47	28	1280	14,95
	Moyenne			71	1,67	0,163	5080	73	38,4	828	11,62

blement testés avec le CAI<sup>131</sup>, nous avons établi la masse sanguine avec la technique des hématies marquées au <sup>51</sup>Cr. Les résultats de cette expérience, présentés dans le tableau 5, montrent que les valeurs moyen-

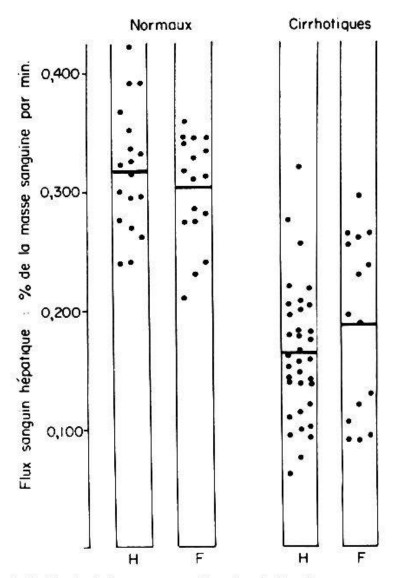


Fig. 1. Chiffres individuels de la constante Ke, c'est-à-dire du pourcentage de la masse sanguine épurée par minute chez un groupe d'individus normaux (mâles et femelles) et chez un groupe d'individus cirrhotiques.

nes des masses sanguines établies par ces deux techniques sont sensiblement les mêmes; les variations rencontrées dans certains cas particuliers ne sont donc pas systématiques.

# 2. Etude de l'efficacité hépatique d'épuration

Le calcul du flux sanguin hépatique repose sur un facteur très important: celui de l'efficacité hépatique d'épuration. Ce facteur peut être établi en comparant la concentration du CAI<sup>131</sup> dans le sang portal et dans le sang des veines sus-hépatiques. Les résultats de ces expériences, conduites chez un sujet normal et chez un cirrhotique, montrent que le sang prélevé dans les veines sus-hépatiques contient une certaine concentration du CAI<sup>131</sup>, qui décroît suivant une fonction exponentielle

Tableau 4

Mesure de la circulation sanguine du foie chez 15 sujets de sexe féminin atteints de cirrhose hépatique. Les cirrhoses non spécifiées sont d'origine alcoolique (la dose de CAI<sup>131</sup> injectée est de 0,1 mg/kg)

Nom	Diagnostic	As- cite	Age (ans)	Poids (kg)		Ke; min	Masse sanguine		Hémato- crite	Circulation hépatique	
		22.52					(ml)	(ml/kg)		(ml/ min)	(ml/ min/ kg)
Can.	Cirrhose	10	65	64	1,65	0,090	4725	74	41	425	6,65
Med.	Cirrhose	+-		59,6	1,62	0,090	4930	83	42	445	7,47
Dom.	Cirrhose	45	52	57,5	1,66	0,094	4850	83	39	455	7,92
Cap.	Cirrhose		57	45,5	1,62	0,106	3000	66	35	318	7
Cha.	Cirrhose	10	57	58	1,53	0,120	3990	68	41	480	8,28
Fag.	Cirrhose	3	51	49	1,50	0,129	3940	80	33	510	10,4
Rev.	Cirrhose	2	55	80	1,70	0,189	6620	82,5	45	1250	15,65
Lep.	Cirrhose	**	78	57	1,56	0,195	3960	69,5	36	770	13,5
Lec.	Cirrhose	15	55	56	1,60	0,230	3720	66,5	34	855	15,3
Cos.	Cirrhose	3	65	51,4	1,62	0,237	3740	73	38	885	17,2
Che.	Cirrhose										
Mer.	cholestat. Cirrhose	6	51	50	1,53	0,255	3820	76	32	975	19,5
Foi,	non alcool. Cirrhose	+	66	60	1,57	0,260	3320	55,5	46	865	14,4
	posthépat.	10	53	74	1,69	0,264	7350	99	48	1940	26,2
Lam.	Cirrhose										
	posthépat.	4	32	60,2	1,65	0,264	5000	83	31	1320	21,95
Vit.	Cirrhose posthépat.	5	56	47	1,55	0,297	3520	74	35	1045	22,2
	Moyenne			52,6	1,60	c,183	4430	75,5	38,1	836	14,2

du CAI<sup>131</sup>, qui n'a pas été épuré du sang au premier passage. Les chiffres montrent clairement que *l'efficacité hépatique* d'épuration est très différente chez les cirrhotiques et chez les sujets normaux. Les données obtenues dans l'étude de l'efficacité hépatique d'épuration chez 4 sujets normaux et 3 cirrhotiques sont présentés dans le tableau 5. Il est évident que chez les cirrhotiques le sang est épuré par le foie avec une efficacité nettement inférieure à celle des sujets normaux. La concentration sanguine du CAI<sup>131</sup> est diminuée de 89% chez les sujets normaux par son passage à travers le foie, tandis que, chez les cirrhotiques, elle ne diminue que de 62% en moyenne.

Nous avons indiqué, dans le chapitre «Matériel et technique», que 6,4% du colloïde ne sont pas phagocytés par le SRE chez le cobaye. Avec une méthode analogue, nous avons établi le pourcentage du CAI<sup>131</sup> non pha-

Tableau 5

Mesure de l'efficacité hépatique d'épuration chez 4 sujets normaux et 3 sujets cirrhotiques, effectuée par comparaison de la concentration sanguine du CAI<sup>131</sup> dans le sang du système veineux général et de celui prélevé par cathétérisme dans la veine sushépatique. La concentration du CAI<sup>131</sup> dans la veine cubitale est considérée identique à celle de la veine porte

Nom	Sexe	Poids (kg)	Ke	Masse sanguine	Concentrat initiale cps/3 ml p		Efficacité hépatique d'épuration		Circu- lation hépa- tique	Circulation hépatique corrigée**	
				(ml)	veine cubitale	veine sus- hépat.	expérim.	corri- gée*	minimum (ml/min)	(ml/min)	(mt/ min/ kg)
Norn	ıaux										
Dut	3	50	0,300	3500	6000	830	86,3	91,3	1050	1150	23
Bou.	Ŷ	59	0,230	4250	17800	2000	88,88	93,8	980	1045	17,7
Gou.	Q.	77	0,340	4280	13800	1410	89,8	94,8	1450	1530	19,8
Lab.	Q.	53	0,274	3730	1230	111	91	96	1020	1060	20
$M_{\ell}$	oyens	<i>ie</i>	0,286	3950			89	94	1125	1200	20,1
Cirrh	oses	hépati	ques								
Dom		63	0,143	4650	5100	2550	50	55	665	1210	19,2
Jaf.	3	64	0,184	4250	3800	1260	67	72	780	1080	16,8
Rip.	3	70	0,156	4710	1100	339	69	74	735	995	14,2
	yenr	ıe .	0,161	4540			62	67	726	1095	16,7

<sup>\*</sup> La correction est effectuée en ajoutant le pourcentage (5%) du CAI<sup>131</sup>, qui n'est pas phagocyté par les cellules du SRE.

Tableau 6 Valeurs de la constante d'épuration sanguine Ke obtenues par les auteurs à l'aide de différents colloïdes

Auteurs	Colloïde	Nombre de sujets	Sexe	Ke	
Halpern et collab. [11]	CAI <sup>131</sup>	36	♂ et ⊊	0,311	
Biozzi et collab. [5]	CAI <sup>131</sup>	9	♂et♀	0,260	
Dobson et collab. [7]	Phosphate de chrome (52 Cr)	29	<b>ै</b>	0,282	
Vetter et collab. [12]	Or colloïdal (198 Au)	25	2000	0,262	
Vetter et collab. [17]	Or colloïdal ,,			0,175	
				0,165*	
Krook [13]	Or colloïdal "	30	♂ et ♀	0,158	
Fauvert et collab. [9] .	Or colloïdal "	22	♂ et ♀	0,166	

<sup>\*</sup> Calculé d'après la cinétique de l'épuration sanguine du colloïde.

<sup>\*\*</sup> La correction est effectuée d'après l'efficacité hépatique corrigée.

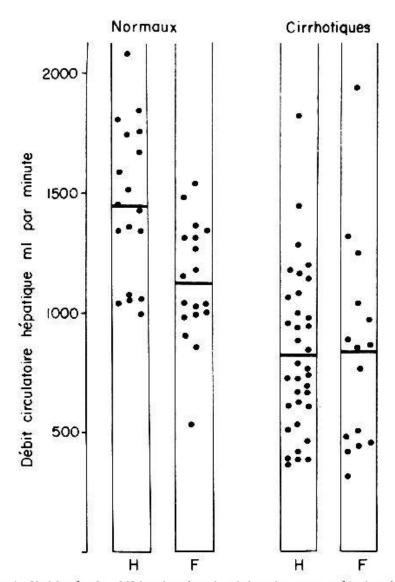


Fig. 2. Chiffres individuels du débit circulatoire hépatique en ml/min chez un groupe d'individus normaux et chez un groupe d'individus cirrhotiques. Les traits indiquent la valeur moyenne de ces chiffres.

gocytable par le SRE chez l'homme normal et le cirrhotique. Nous avons constaté que, dans les deux cas, il est en moyenne de 5%. Des 11% du CAI<sup>131</sup> qui ne sont pas épurés du sang à chaque traversée hépatique, 5% sont dus à la fraction du CAI<sup>131</sup> non phagocytable. L'efficacité réelle d'épuration doit donc être augmentée de 5% dans chaque cas et elle atteint, après cette correction, 94% chez l'individu normal. La valeur de la circulation hépatique minimum, établie par le Ke, est donc inférieure seulement de 6% à la réalité. La circulation hépatique réelle, calculée d'après la formule:

Ke×masse sanguine efficacité d'épuration

est de 20,1 ml/min/kg dans les conditions physiologiques. Les 3 sujets cirrhotiques examinés présentent une circulation hépatique minimum

diminuée, mais, après correction par l'efficacité d'épuration, on constate que la circulation hépatique réelle s'approche des valeurs normales.

La dose de CAI<sup>131</sup> de 0,1 mg/kg est 15 à 30 fois plus faible que la dose critique, tant chez le sujet normal que chez le cirrhotique, comme nous le verrons par la suite. La valeur du Ke doit donc atteindre son chiffre maximum indépendamment de la dose. Nous avons vérifié ce fait soit chez des sujets normaux, soit chez des cirrhotiques, en déterminant la valeur du Ke chez le même sujet à quelques jours d'intervalle avec des doses de CAI<sup>131</sup> allant de 0,02 et 0,2 mg/kg. Nous avons toujours retrouvé la même valeur du Ke, en dépit d'une variation de dix fois dans la quantité du CAI<sup>131</sup> injectée. Cela confirme le fait déjà observé dans l'expérimentation animale. Au-dessous de la dose critique, la vitesse d'épuration du colloïde atteint donc une valeur maximum constante, indépendante du pouvoir phagocytaire du SRE et de la quantité du colloïde injectée, tant chez l'homme normal que chez le cirrhotique.

## Discussion des résultats

Il importe d'abord d'analyser la signification des valeurs de la circulation hépatique trouvées, en les comparant avec les données établies à l'aide d'autres méthodes.

D'après nos résultats la circulation hépatique minimum à l'état de repos, est respectivement, pour un Ke de 0,318 chez l'homme et de 0,304 chez la femme, de 1445 ml/min et de 1130 ml/min. En corrigeant par l'efficacité d'épuration qui est de 0,94, le flux sanguin réel est de 1540 ml/min chez l'homme et de 1200 ml/min chez la femme (Fig. 1 et 2). Ces chiffres s'accordent parfaitement avec ceux qui ont été obtenus à l'aide d'autres méthodes. Bradley et collab. [15], en utilisant la bromsulphonephtaléine (BSR), ont évalué le flux sanguin hépatique à 1490-1590 ml/min. Bondy et collab. [4] en ayant recours à la méthode basée sur la production hépatique de l'urée, ont indiqué des chiffres très comparables. Plus récemment, Shaldon et collab. [16] ont procédé à des mesures du flux sanguin hépatique, en comparant chez les mêmes sujets des valeurs obtenues à l'aide de notre méthode avec celles obtenues par la méthode d'extraction du vert d'indocyanine: les valeurs trouvées étaient remarquablement similaires et oscillaient autour de 1600 ml/min. On peut donc admettre que la méthode basée sur l'épuration du CAI<sup>131</sup> est parfaitement valable. Elle présente en plus l'avantage de la simplicité et de la sécurité, ne nécessitant pas, comme la plupart des autres méthodes, le cathétérisme des veines sus-hépatiques, qui est tout de même un procédé délicat et non exempt de danger.

Il va sans dire que le principe même de la mesure de la circulation hépatique par la cinétique de l'épuration kupfférienne a été utilisée par d'autres auteurs avec des colloïdes radio-isotopiques de nature différente: phosphate de chrome (52CrPO<sub>4</sub>) par Dobson et Jones [7, 8], l'or colloïdal (198Au) par Vetter et collab. [11, 17], par Krook [13], par Fauvert et collab. [9].

Il est intéressant de comparer les résultats obtenus à l'aide de ces trois colloïdes (tabl. 6). Si les valeurs obtenues avec le <sup>52</sup>CrPO<sub>4</sub> sont parfaitement comparables aux nôtres, celles fournies par l'or colloïdal montrent d'importantes divergences [14, 17]. Cela ne peut s'expliquer que par la non-homogénéité de la suspension colloïdale; du fait de la présence, dans une proportion importante, de particules de petite taille, on dépasse la dose critique. Un des facteurs essentiels qui intervient dans toutes les méthodes qui sont basées sur l'épuration kupfférienne pour la mesure du flux sanguin hépatique, est l'efficacité de l'épuration hépatique à chaque traversée sanguine.

En théorie, les substances et les doses doivent être choisies de telle manière que l'épuration du colloïde à chaque traversée hépatique soit totale, autrement dit, pour que l'efficacité de l'extraction soit de 100%. Il est évident que le colloïde qui répond le mieux à cette définition se prête le mieux à la mesure de la circulation hépatique à l'aide de cette méthode. Nos résultats montrent que le CAI<sup>131</sup> est l'un des colloïdes, qui présente le coefficient d'épuration le plus élevé, puisqu'il atteint 94%. Les valeurs ainsi obtenues sont inférieures de 6% à la réalité. Pourtant, théoriquement d'après la relation K×D = Cte, le degré d'épuration de 100% devrait être atteint pour toutes les doses de colloïde qui sont inférieures à la dose critique. Le fait que ce même manque s'observe avec des doses de colloïde qui sont 10 à 100 fois plus petites que la dose critique théorique, laisse supposer que nous nous trouvons devant un phénomène physiologique et suggère qu'une partie constante de la masse sanguine traverse le foie en court-circuitant la circulation sinusoïdienne. Le problème des anastomoses porto-caves extra-sinusoïdiennes, chez l'individu normal, n'est pas encore éclairei. D'après les conceptions classiques, les sinusoïdes constituent l'unique jonction entre les systèmes afférents et efférents du foie. Cependant des observations expérimentales [1, 15], tendent à prouver l'existence des communications extra-sinusoïdiennes entre ces deux systèmes circulatoires. La quantité de sang, qui échapperait ainsi aux cellules de Kupffer, peut être évaluée à 6 % chez le sujet normal. Pour obtenir le flux sanguin réel, il faut donc faire une correction de 6 %.

Il nous reste maintenant à discuter les résultats obtenus chez les cirrhotiques et leur signification physiopathologique.

Le premier fait important à souligner est que l'efficacité d'extraction du CAI¹³¹ est très diminuée chez ces malades. Par le cathétérisme des veines sus-hépatiques, nous avons pu connaître l'importance de cette diminution en comparant les valeurs observées avec celles recueillies chez des sujets de contrôle dans les mêmes conditions. Les données rapportées dans le tableau 6 indiquent que la concentration sanguine du CAI¹³¹ est diminuée de 94% chez les sujets normaux lors de son passage à travers le foie. Cette diminution n'est que de l'ordre de 67% chez les cirrhotiques. Il faut ajouter que les trois sujets chez lesquels cette mesure a été effectuée étaient en relativement bon état, et on peut présumer que ces chiffres sont dans la gamme des valeurs favorables. D'autre part, la mesure du débit sanguin hépatique indique une nette diminution du flux sanguin du foie qui est, en moyenne, de 40% chez les hommes, et de 38% chez les femmes. Shaldon et collab. [16], qui ont utilisé notre méthode, ont trouvé des résultats très comparables.

Il nous appartient d'interpréter ces résultats et leur signification à la lumière des modifications physiopathologiques du flux sanguin hépatique, qui surviennent chez les sujets atteints de cirrhose du foie. On peut attribuer la diminution de l'efficacité de l'extraction hépatique du CAI<sup>131</sup> chez les cirrhotiques à deux causes possibles: l. affaiblissement de l'activité phagocytaire kupfférienne, 2. dérivation d'une partie plus ou moins importante du sang afférent par les anastomoses porto-caves hypertrophiées.

Le premier facteur paraît être négligeable. Le fait que les résultats soient identiques même lorsqu'on emploie des doses de colloïde qui sont le ½100 de la «dose critique» calculée, élimine cette possibilité. Par contre, le rôle des anastomoses entre la circulation afférente et efférente et qui court-circuitent la circulation capillaire sinusoïdienne, paraît essentiel. L'existence de communications extracapillaires entre les veines portes ou l'artère hépatique et les veines sus-hépatiques, a été démontrée par de nombreux auteurs, et à l'aide de méthodes très différentes, tant dans la cirrhose expérimentale que clinique. Popper et collab. [15], Chenderowitch et Caroli [6] et d'autres [14] ont plus particulièrement étudié le développement de la circulation collatérale porto-cave autour des nodules de régénération hépatique chez les cirrhotiques qui forme une véritable fistule d'Eck interne.

C'est dans le même sens qu'il faut interpréter les résultats observés par Shaldon et collab. [16] après anastomose chirurgicale porto-cave réalisée chez certains cirrhotiques; chez ces malades on observe simultanément, après l'intervention, une réduction du flux sanguin global du foie et une amélioration du pouvoir d'extraction du CAI<sup>131</sup> par les cellules de Kupffer.

La valeur du Ke chez les cirrhotiques est donc une mesure directe de la circulation translobulaire, c'est-à-dire de la circulation physiologiquement active du foie. En tenant compte des renseignements apportés par le cathétérisme des veines sus-hépatiques réalisé chez certains cirrhotiques, on peut affirmer que même dans les cas où le flux sanguin global n'est que faiblement diminué par rapport à la valeur normale, la circulation capillaire efficace se trouve fortement réduite.

Ainsi, l'intérêt physiopathologique de la mesure du flux sanguin hépatique, basée sur la «clearance» des colloïdes phagocytés par les cellules de Kupffer est de ce fait considérablement accru, car cette méthode permet d'évaluer la circulation réellement efficace du foie. A l'opposé, les méthodes de mesure de la circulation hépatique basées sur le cathétérisme des veines sus-hépatiques, si elles permettent une évaluation du flux sanguin global, n'apportent aucun renseignement sur l'importance de la circulation translobulaire réelle, dont la connaissance est essentielle pour le clinicien et l'expérimentateur.

## Conclusion

La sérumalbumine humaine, agrégée par la chaleur et marquée avec l'isotope <sup>131</sup>I (CAI<sup>131</sup>) a été utilisée pour la mesure du flux sanguin hépatique chez des sujets apparemment normaux et chez des malades atteints de cirrhose.

Le flux sanguin hépatique minimum, établi chez les individus normaux est de 31,8% de la masse sanguine, soit de 1445 ml/min, chez les hommes et de 30,4% de la masse sanguine, soit de 1130 ml/min chez les femmes. Chez 35 sujets mâles atteints de cirrhose, le flux sanguin hépatique minimum est, en moyenne, de 16,3% de la masse sanguine, soit de 828 ml/min. Chez 15 femmes atteintes de cirrhose, il est de 18,8% de la masse sanguine, soit de 836 ml/min.

Le CAI<sup>131</sup> injecté à une dose qui convient à la mesure du flux sanguin hépatique, est épuré du sang avec une efficacité moyenne de 94% chez le sujet normal, et de 67% chez les cirrhotiques.

Le flux sanguin transhépatique, mesuré par la «clearance» du CAI<sup>131</sup>, correspond à la circulation sinusoïdienne, c'est-à-dire physiologiquement efficace du foie.

La diminution de la circulation hépatique chez les cirrhotiques est due principalement à l'existence d'anastomoses extrasinusoïdiennes entre les systèmes afférents et efférents du foic.

# Zusammenfassung

Das hitzeaggregierte und mit I<sup>131</sup> markierte menschliche Serumalbumin wurde für die Messung des Leberblutstromes bei offenbar gesunden Individuen und bei mit Cirrhose behafteten Kranken angewendet.

Das Minimum des bei normalen Individuen festgestellten Leberblutstromes beträgt 31,8% der Blutmenge d. h. 1445 ml/min, bei Männern und 30,4% der Blutmenge, d. h. 1130 ml/min, bei Frauen.

Bei 35 Cirrhotikern ist das Minimum des Leberblutstromes im Durchschnitt 16,3% der Blutmenge, d. h. 828 ml/min. Bei 15 an Cirrhose leidenden Frauen beträgt es 18,8% der Blutmenge, d. h. 836 ml/min.

Das CAI<sup>131</sup>, das in einer der Menge des Leberblutstromes entsprechenden Dosis einzuspritzen ist, wird vom Blut mit einer mittleren Wirksamkeit von 94% beim normalen Individuum und von 67% beim Cirrhotiker ausgeschieden. Der transhepatische Blutstrom, der durch Clearance des CAI<sup>131</sup> gemessen wird, entspricht der sinusoidalen, d. h. der physiologisch wirksamen Zirkulation in der Leber.

Die Abschwächung der Leberzirkulation beim Cirrhotiker ist hauptsächlich der Existenz von extrasinusoidalen Anastomosen zwischen den afferenten und efferenten Systemen der Leber zuzuschreiben.

## Riassunto

L'albumina del siero umano, trattata col calore e marcata col I<sup>131</sup> (CAI<sup>131</sup>), fu utilizzata per misurare il flusso sanguigno nel fegato dei soggetti apparentemente normali e di quelli colpiti da cirrosi.

Il flusso sanguigno minimo del fegato, calcolato su degli uomini normali, rappresenta il 31,8% della massa totale del sangue, oppure è del valore di 1445 ml/min. Per le donne i valori sono del 30,4%, rispettivamente di 1130 ml/min.

Nel caso di 35 ammalati di cirrosi la media del flusso sanguigno minimo del fegato fu del 16,3% della massa totale del sangue oppure 828 ml/min. Nel caso di 15 donne cirrotiche i risultati furono del 18,8%, rispettivamente 836 ml/min. Il CAI¹³¹, iniettato in dosi proporzionate al flusso sanguigno nel fegato, fu purificato dal sangue con un'efficacità media del 94% per il soggetto normale e del 67% per il cirrotico. Il flusso sanguigno attraverso il fegato, misurato sulla base dei valori «clearance» per il CAI¹³¹, corrisponde alla circolazione attraverso i sinusoidi, cioè quella circolazione fisiologicamente efficace per il fegato.

La diminuzione della circolazione epatica nei casi di cirrosi è dovuta specialmente all'esistenza di anastomosi extra-sinusoidali frà i sistemi afferenti ed efferenti del fegato.

## Summary

Human serum albumin, denatured by heat and labelled with I<sup>131</sup> (CA<sup>131</sup>I), has been used to measure the hepatic blood flow in subjects parently normal and in patients with cirrhosis.

The minimum hepatic blood flow established in normal individuals was 31.8% of the blood mass or 1445 ml/min in men, and 30.4% of the blood mass or 1130 ml/min in women. In 35 patients with cirrhosis, the minimum hepatic blood flow was, on the average, 16.3% of the blood mass or 828/ml/min. In 15 women with cirrhosis, it was 18.8% of the blood mass or 836 ml/min.

CAI<sup>181</sup> injected in a dose appropriate to the measure of the hepatic blood flow was extracted from the blood with a mean efficacy of 94% in the normal subject and of 67% in the cirrhotic patients.

The transhepatic blood flow, measured by the "clearance" of CAI<sup>131</sup>, corresponds to the sinusoidal circulation, i. e. to the physiological efficacy of the liver.

The diminution of the hepatic circulation in cirrhotic subjects is principally due to the existence of extrasinusoidal anastomoses between the afferent and the efferent systems of the liver.

1. Andrews W. H., Maegraith B. H. et Richards T. G.: J. Physiol. (Lond.) 128, 413 (1955). - 2. Biozzi G., Halpern B. N. et Stiffel C., in: Radioaktive Isotope in Klinik und Forschung, Bad Gastein 1958, p. 93. Urban & Schwarzenberg éd., Wien 1958. – 3. Biozzi G., Stiffel C., Halpern B. N. et Mouton D.: Rev. franc. Et. clin. biol. 4, 427 (1959). 4. Bondy P. K., James D. F. et Farrard B. K.: J. clin. Invest. 28, 238 (1949). Bradley S. E., Ingelfinger F. J. et Bradley G. P.: Circulation 5, 419 (1952). - 6. Chenderowitch J. et Caroli J.: Rev. int. Hépatol. 6, 907 (1956). - 7. Dobson E. L. et Jones H. B.: Acta med. scand. Suppl. 273 (1952). - 8. Dobson E. L., in: Physiopathology of the reticulo-endothelial system (édité par B. N. Halpern, B. Benacerraf et J. F. Delafresnaye), p. 80. Blackwell ed., Oxford 1956. 9. Fauvert R., Benhamou J. P., Nicollo S. et Loverdo A.: Rev. franç. Et. clin. biol. 3, 762 et 869 (1958). - 10, Halpern B. N., Biozzi G., Pequignot G., Stiffel C., Delaloye B. et Mouton D.: Rev. franc. Et. clin. biol. 3, 549 (1958). - 11. Halpern B. N., Biozzi G., Delaloye B., Pequignot G., Stiffel C. et Mouton D.: Application de la cinétique de l'épuration sanguine d'un complexe protéinique radiomarqué à l'étude de la fonction phagocytaire du système réticulo-endothélial. Rapport, XXXIIe Congr. franç. Méd. Lausanne, p. 89. Masson éd., Paris 1959. – 12. Hofer R. et Vetter II., in: Radioaktive Isotope in Klinik und Forschung, Bad Gastein 1958, p. 115. Urban & Schwarzenberg éd., Wien 1958. - 13. Krook H.: Acta med. scand. Suppl. 318 (1956). - 14. McIndoc A. H.: Arch. Path. 5, 23 (1928). - 15. Popper H., Elias H. et Petty D. E.: Amer. J. clin. Pathol. 22, 717 (1952). - 16. Shaldon S., Chiandussi L., Guevara L., Caesar J. et Sherlock S.: J. clin. Invest. 40, 1346 (1961). - 17. Vetter H., Grabner G., Hofer R., Neumayr A. et Parzer O.: J. clin. Invest. 35, 825 (1956).

#### Discussion

L. Donato (Pisa): Le fait qu'une certaine partie de la radioactivité échappe au foie et est détectable dans les veines hépatiques peut avoir une double explication. La pre-

mière, qui nous a été proposée par le Prof. Halpern, c'est que cela soit une conséquence du fait qu'une partie du débit hépatique est shuntée. L'autre explication, aussi bien valable, c'est que l'extraction du colloïde par les cellules de Kupffer ne soit pas 100%. Entre ces deux limites, il y a évidemment des possibilités infinies de combinaison. Je me demande alors comment il est possible d'affirmer tout court que cela soit une conséquence d'un shunt et de se baser sur cette donnée pour la mesure.

B. Halpern (Paris): On peut expliquer, en effet, l'échappement d'une partie du colloïde soit par un «shunt» d'une partie constante de la masse sanguine qui traverse le foie, soit par une diminution de l'activité phagocytaire. Le fait que, chez le sujet normal, le pourcentage du colloïde qui apparaît dans le sang sus-hépatique est le même pour la dose critique et pour une dose qui est le 1/100 de la dose critique, est en faveur d'une dérivation sanguine. Elle est de ±6% chez le sujet normal et elle atteint des valeurs beaucoup plus élevées chez le cirrhotique. Nous savons par ailleurs que l'activité phagocytaire intrinsèque de la cellule de Kupffer n'est pas significativement diminuée chez les cirrhotiques et qu'une amélioration du régime circulatoire translobulaire améliore également la cinétique de la phagocytose kupfférienne.