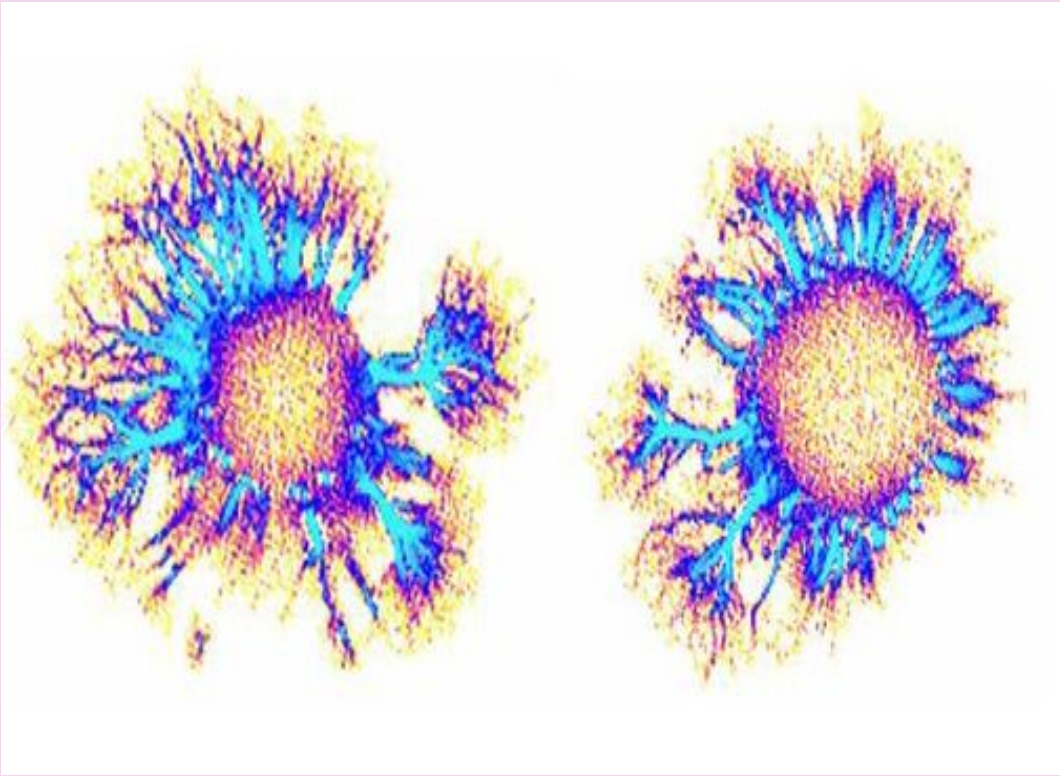


Воспаление



Воспаление

Воспаление (греч. - phlogosis, лат. - inflammatio) - типовой патологический процесс, сформировавшийся в процессе эволюции как защитно-приспособительная реакция организма на воздействие патогенных факторов, направленный на локализацию, уничтожение и удаление патогенного агента, а также на устранение последствий его действия, и характеризующийся альтерацией, экссудацией и пролиферацией.

Экзогенные факторы

Инфекционные

- бактерии,
- вирусы,
- простейшие,
- грибы

Неинфекционные

- физические
- химические
(кислоты, щелочи)
- биологические (яды
насекомых)

Эндогенные факторы:

- продукты тканевого распада (очаги некроза ткани, распад тканей злокачественных опухолей, гематома, тромбы)
- мочевая кислота и ее соли
- условно-патогенная микрофлора
- иммунные комплексы антиген/антитело

Патогенез воспаления

Патогенетическую основу воспаления составляют три компонента – альтерация, эксудация и пролиферация, тесно взаимосвязанных между собой.

Альтерация (от лат. Alteratio – изменение) – комплекс обменных, физико-химических и структурно-функциональных изменений в очаге воспаления.

Нарушение обмена веществ в очаге воспаления

- В очаге воспаления наблюдается усиление обмена веществ, катаболизм
- Накопление промежуточных продуктов - пировиноградной, яблочной, янтарной, молочной кислот
- Большое количество органических и жирных кислот, полипептидов и аминокислот.
- Разрушение клеток сопровождается накоплением в воспаленной ткани ионов К, Са, Сl.

Физико-химические изменения

- Вследствие нарушения окислительных процессов в тканях, накопления недоокисленных продуктов (нарушение углеводного и жирового обмена) развивается тканевой ацидоз
- Увеличивается содержания электролитов (Na^+ , K^+ , Ca^{2+}). Поэтому повышается осмотическое давление
- В воспаленной ткани происходят расщепление белков до полипептидов и аминокислот, увеличивается способность коллоидов притягивать и задерживать воду
- Развивается гиперонкия – повышение онкотического давления.

Медиаторы воспаления

Во время первичной и вторичной альтерации происходит выделение большого количества биологически активных веществ, которые называются медиаторами воспаления.

Все медиаторы воспаления подразделяются на:

1. клеточные
2. плазменные

К плазменным медиаторам относятся:

1. Компоненты калликреин-кининовой системы – брадикинин, вызывает расширение капилляров, боль
2. Компоненты системы комплемента – вызывают повышение проницаемости капилляров

К клеточным медиаторам

1. Нейтральные протеазы: коллагеназа, эластаза (нейтрофилы) – разрушение базальной мембранны, рост проницаемости микрососудов
2. Активные метаболиты кислорода (нейтрофилы, моноциты, макрофаги) – санация очага воспаления, повреждение тканей
3. Продукты окисления арахидоновой кислоты: простогландин Е₂, лейкотриены - повышение проницаемости сосудов

4. Тромбоксан А₂, (тромбоциты) – повышение проницаемости сосудов

5. Биогенные амины: гистамин (тучные клетки), серотонин (тромбоциты) – повышение проницаемости капилляров, образование отека

6. Цитокины: ФНО-α , ИЛ-1 (моноциты, макрофаги)

Экссудация

– (*от лат. ex-sudare – потеть*) выпотевание белоксодержащей жидкой части крови через сосудистую стенку в воспаленную ткань

Механизм экссудации:

1. Повышение проницаемости сосудов (венул, капилляров) в результате воздействия медиаторов воспаления
2. Увеличение кровяного (фильтрационного) давления в сосудах очага воспаления вследствие гиперемии
3. Возрастание осмотического и онкотического давления в воспаленной ткани в результате альтерации

Экссудация состоит из трех
компонентов:
сосудистых расстройств, собственно
экссудации,
эмиграции лейкоцитов.

Сосудистые расстройства – следующий компонент воспалительного процесса, который проявляется в виде последовательно развивающихся нарушений:

1. кратковременный спазм артериол,
2. артериальная гиперемия,
3. венозная гиперемия,
4. стаз.

Артериальная гиперемия. Длится от 30 мин. до 1 суток. Наблюдается покраснение, потепление тканей, ускорение кровотока, увеличение артериального давления в сосудах.

Венозная гиперемия, которая сопровождается замедлением тока крови, расширением сосудов (синюшность, отек, повышение температуры). Завершается престазом и стазом.

Стаз создает условия для локального повышения факторов свертывания крови. Стаз дает возможность сконцентрироваться плазменным и клеточным медиаторам в одном месте. Благодаря стазу лейкоциты имеют возможность осесть в пристеночном слое.

**Ведущим фактором экссудации является
повышение проницаемости сосудов.**

**Степенью повышения проницаемости
сосудов определяется белковый состав
экссудата.**

**При сравнительно небольшом увеличении
проницаемости могут выйти только
мелкодисперстные альбумины, по мере
дальнейшего повышения - глобулины,
фибриноген.**

В зависимости от качественного состава различают следующие виды экссудатов:

1. Серозный – прозрачный, характеризуется умеренным содержанием белка (3-5%) и небольшим количеством нейтрофилов.

Удельный вес 1015-1020

2. Катаральный (слизистый) – отличается высоким содержанием мукополисахаридов и секреторных антител (IgA)

3. Фибринозный – отличается высоким содержанием фибриногена

4. Гнойный – мутный, с зеленоватым оттенком, характеризуется наличием большого количества погибших (разрушенных) нейтрофилов - гноевых телец, ферментов, продуктов аутолиза тканей, альбуминов, глобулинов

5. Гнилостный – грязно-зеленый. С дурным запахом, отличается наличием продуктов гнилостного разложения тканей
6. Геморрагический – розовый или красный, характеризуется большим содержанием эритроцитов
7. Смешанный экссудат наблюдается на фоне ослабленных защитных сил организма и присоединения вследствие этого вторичной инфекции

Эмиграция

(от лат. *emigratio* - выселяться, переселяться) – выход лейкоцитов из сосудов в ткань.

Вышедшие в очаг воспаления лейкоциты осуществляют функцию фагоцитоза, которая заключается в поглощении и переваривании ими микробов и мертвых клеток собственного организма.

Микрофаги: нейтрофилы, эозинофилы, базофилы. Наиболее активны нейтрофилы. Они способны захватывать и переваривать микробы, т.к. они подвижны, образуют псевдоподии

Макрофаги: моноциты, лимфоциты, клетки соединительной ткани.

Первыми в очаг воспаления выходят нейтрофилы, этот процесс осуществляется в течение суток, в крови наблюдается лейкоцитоз с увеличением количества палочкоядерных нейтрофилов. Затем в очаг воспаления выходят макрофаги (моноциты, лимфоциты)

Фагоцитоз – эволюционно выработанная защитно-приспособительная реакция организма, заключающаяся в узнавании, активном захвате (поглощении) и переваривании микроорганизмов, разрушенных клеток и инородных частиц специализированными клетками – фагоцитами.

Пролиферация

(от лат. *proliferatio* – размножение) представляет собой местное размножение клеток, где участие принимают различные тканевые компоненты.

Характер восстановления повреждения зависит от вида ткани и объема повреждения:

- При повреждении слизистых, кожи восстановление происходит за счет разрастания собственных клеток, (регенерации).
- При обширных повреждениях восстановление происходит за счет соединительной ткани

Клетки соединительной ткани – фибробласты образуют новую ткань, которая затем превращается в рубец.

Местные признаки воспаления.

Основные признаки воспаления:

1. Покраснение связано с развитием артериальной гиперемии в очаге воспаления.

2. Жар обусловлен увеличением притока теплой крови, активацией метаболизма, разобщением процессов биологического окисления.

3. Опухоль («припухлость») возникает вследствие развития экссудации и отека, набухания тканевых элементов, увеличение суммарного диаметра сосудистого русла в очаге воспаления.

4. Боль развивается в результате раздражения нервных окончаний различными биологически активными веществами (гистамин, серотонин, брадикинин и др.), сдвига активной реакции среды в кислую сторону, повышения осмотического давления и механического растяжения или сдавления тканей.

5. Нарушение функции воспалительного органа связано с расстройством его нейроэндокринной регуляции, развитием боли, структурными повреждениями.

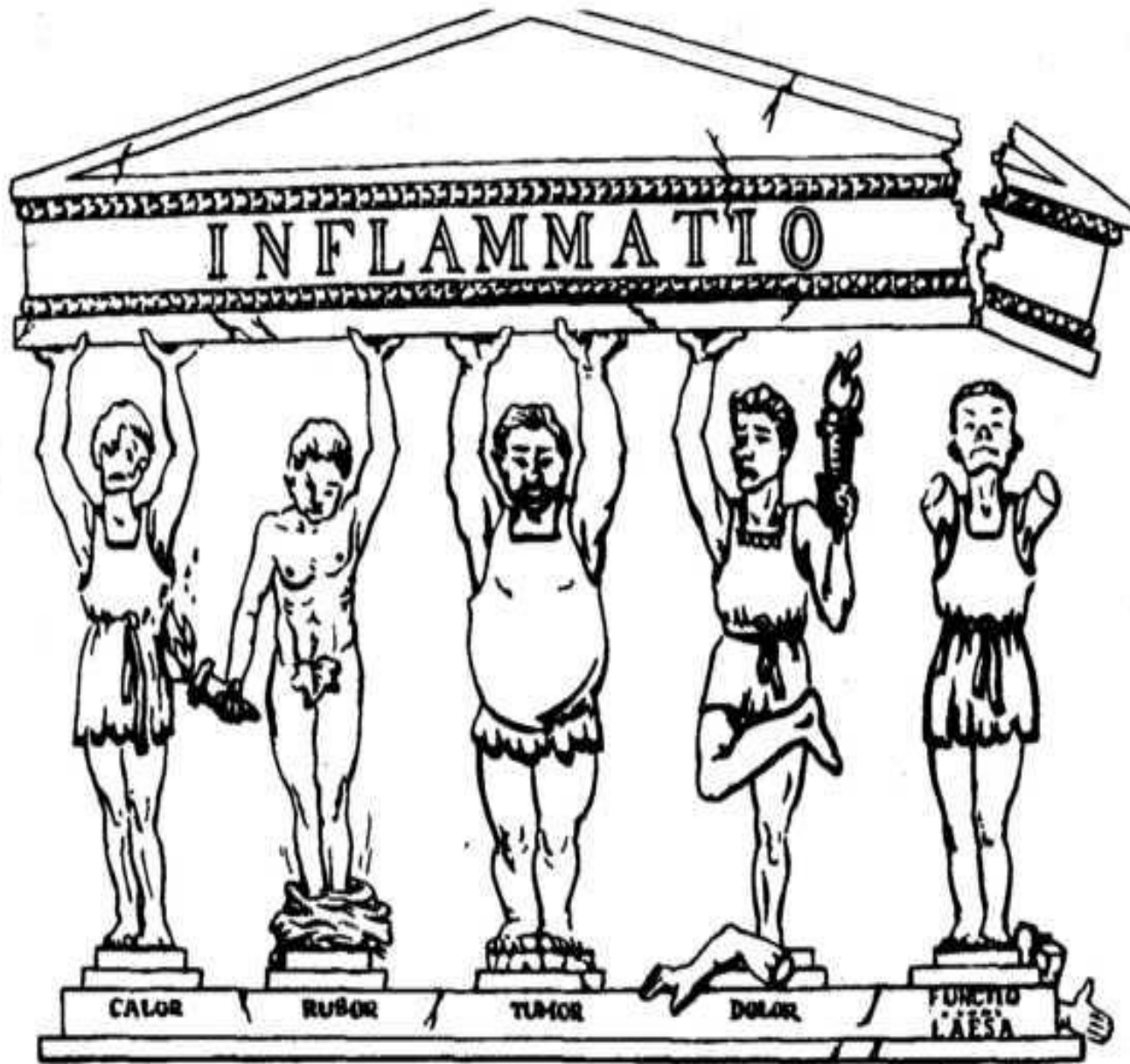


Рис. 12.1. Кардинальные признаки воспаления по Цельсу и Галену.

Общие признаки

Воспаление – это процесс, который проявляется не только ярко выраженными местными признаками, но и весьма характерными и нередко существенными изменениями во всем организме

1. Лейкоцитоз – увеличение количества лейкоцитов. Изменение лейкоцитарной формулы, чаще в виде увеличения процентного содержания нейтрофилов, в том числе палочкодерных и юных, т. е. ядерного сдвига влево.
2. Лихорадка развивается под влиянием поступающих из очага воспаления пирогенных факторов.
3. Увеличение в крови содержание альфа- и, бета-глобулинов.

4. Изменение ферментного состава крови
выражается в увеличении активности
трансаминаз (например,
аланинглутаматтрансаминазы при гепатите;
аспартаттрансаминазы при миокардите),
гиалуронидазы, тромбокиназы и т.д.

5. Увеличение скорости оседания
эритроцитов (СОЕ) из-за снижения
отрицательного заряда эритроцитов,
повышения вязкости крови, агломерации
эритроцитов, изменения белкового
спектра крови, подъема температуры.

6. Головная боль, слабость, потливость.

Исходы воспаления

Исход воспаления зависит от его вида и течения, локализации и распространенности

Возможны следующие исходы воспаления:

- 1.Практически полное восстановление структуры и функции**
- 2.Образование рубца**
- 3.Гибель органа или всего организма.**

4. Развитие осложнений воспалительного процесса:

- а) поступление экссудата в полости тела с развитием перитонита,**
- б) образование гноя с развитием абсцесса, флегмоны, эмпиемы полости тела с развитием перитонита,**
- в) склероз или цирроз органа в результате диффузного разрастания соединительной ткани при пролиферативном воспалении**

5. Переход острого воспаления в хроническое воспаление