Смешанные дистрофии

Нарушение обмена хромо- и нуклеопротеидов.

Нарушение минерального обмена.

Образование камней.

Смешанные дистрофии -

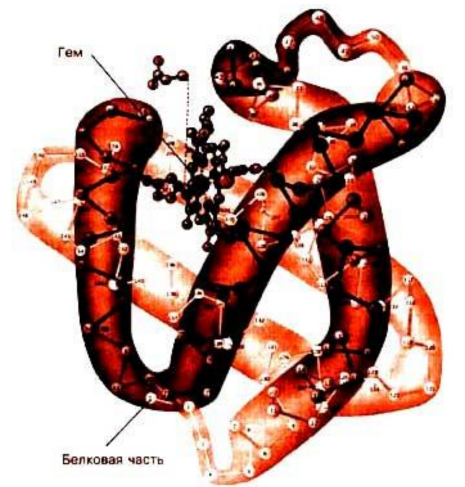
дистрофии, при которых продукты нарушенного обмена могут располагаться как в цитоплазме клеток, так и внеклеточно.



- Нарушение обмена хромопротеидов;
- Нарушение обмена нуклеопротеидов;
- Нарушение минерального обмена.

Нарушение обмена хромопротеидов

Хромопротеиды – окрашенные белки или пигменты.



Функции хромопротеидов:

- Перенос кислорода;
- Осуществление дыхания;
- Защита от УФ-излучения;
- Синтез биологически активных веществ;
- Синтез секретов (желчь);
- Регуляция обмена микроэлементов;
- Регуляция обмена витаминов.

Классификация хромопротеидов

- **1)** По строению:
- Гемоглобиногенные;
- Протеиногенные (в состав входят аминокислоты тирозин и триптофан);
- □ Липидогенные.
- 2) По распространению:
- 🛮 Общие;
- Местные.
- 3) **По происхождению**:
- Наследственные;
- □ Приобретённые.

Гемоглобиногенные пигменты

Встречаются в норме: Образуются в условиях патологии:

- Гемосидерин
- Ферритин
- Билирубин

- Порфирин
- Гематоидин
- Гематины

Гемосидероз

(нарушение обмена гемосидерина)

Гемосидерин — зерна коричневого цвета (при окраске гематоксилин — эозин).

Для специального выявления — **реакция Перлса (реакция «берлинской лазури»):** сине-зелёный цвет, реакция возможна за счёт содержания железа.

По распространенности гемосидероз:

- □ общий,
- местный

Общий гемосидероз

Основное условие для его развития – внутрисосудистый гемолиз эритроцитов.

- 1) Болезни крови (при анемиях);
- 2) При интоксикациях (свинцом);
- 3) Инфекции (сепсис, малярия);
- 4) При переливании несовместимой крови;
- 5) При резус-конфликте.

Общий гемосидероз

Механизм развития:

Под влиянием каких-либо причин в сосудистом русле происходит распад эритроцитов. Распавшиеся эритроциты захватываются клетками ретикулоэндотелиальной системы, в них идёт синтез гемосидерина. Эти клетки называются сидерофаги. Их много в печени, селезёнке, лимфатических узлах, костном мозге. Все эти органы увеличиваются в объёме и приобретают ржавый цвет.

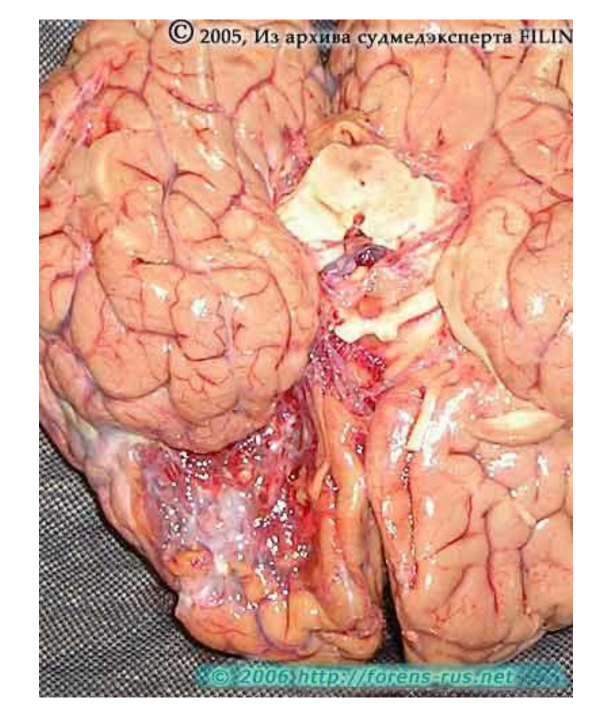
Местный гемосидероз

Основное условие для его развития – внесосудистый гемолиз эритроцитов.

Причины и локализация:

- Очаги кровоизлияния;
- При хроническом венозном застое;
- При наследственных заболеваниях в селезёнке при различных видах ферментопатий.

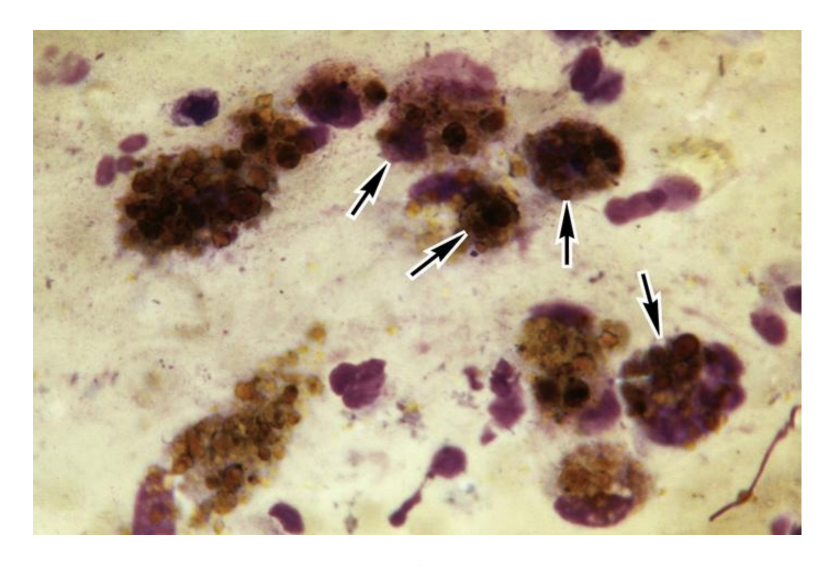
В очагах кровоизлияния гемосидерин образуется на границе между здоровыми тканями и сгустками крови. Именно поэтому **при старом Кровоизлиянии в мозге** у человека образуется **киста со стенками** <u>ржавого цвета.</u>



В лёгком при длительном венозном застое в связи с повышенной проницаемостью сосудистой стенки эритроциты выходят в просвет альвеол, где захватываются альвеолоцитами, в них образуется гемосидерин.

Лёгкое при этом процессе получило название гемосидероз или <u>бурая</u> индурация лёгкого (цвет за счёт гемосидерина; индурация — уплотнение за счёт разрастания соединительной ткани).

Микропрепарат бронхоальвеолярного смыва при гемосидерозе легких.



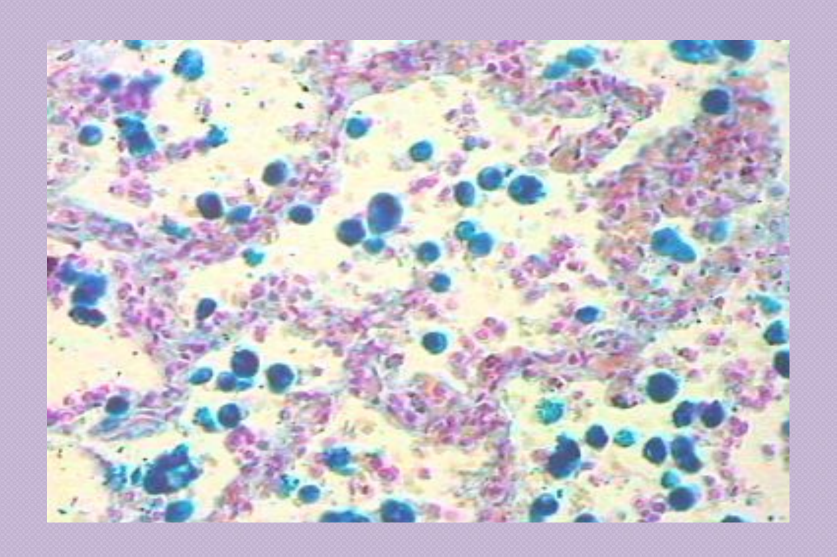
стрелками указаны гемосидерофаги; окраска по Райту — Романовскому;

ПЕЧЕНЬ И ПОЧКА ПРИ ГЕМОСИДЕРОЗЕ.





ГЕМОСИДЕРИН В АЛЬВЕОЛЯРНЫХ МАКРОФАГАХ В ЛЕГКИХ. РЕАКЦИЯ ПЕРЛСА.



Метаболизм билирубина

- 1) При разрушении гемоглобина гем теряет железо и превращается в билливердин;
- 2) Билливердин восстанавливается в билирубин;
- 3) Гепатоциты захватывают билирубин, конъюгируют его с глюкуроновой кислотой и выделяют в желчные протоки;
- 3) С желчью билирубин поступает в кишечник, часть его выводится (стеркобилин), а часть обратно всасывается и выводится через почки (уробилин).

Патология, связанная с обменом билирубина - <u>желтуха</u>

Желтуха— это патологическое состояние, характеризующееся повышенным содержанием билирубина в крови и желтушным окрашиванием кожи, склер, слизистых оболочек.







- гемолитическая (надпечёночная);
- паренхиматозная (печёночная);
- □ механическая (подпечёночная).

Гемолитическая желтуха

Массивный внутрисосудистый гемолиз эритроцитов и повышенное образование прямого и непрямого билирубина.

- 1) Болезни крови (при анемиях);
- 2) При интоксикациях (свинцом);
- 3) Инфекции (сепсис, малярия);
- 4) При переливании несовместимой крови;
- 5) При резус-конфликте.

Паренхиматозная желтуха

- 1) Болезни печени: гепатиты, циррозы;
- Уменьшение билирубинообразовательной функции гепатоцитов;
- 3) Поступление в кровь неконъюгированного, непрямого билирубина.

Механическая желтуха

Развивается в результате возникновения препятствия оттока желчи — в результате прямой, конъюгированный билирубин поступает в кровь.

- 1) Опухоль головки поджелудочной железы;
- 2) Желчекаменная болезнь;
- 3) Сдавление общего желчного протока (жидкостью, спайками);
- 4) Метастазы в ворота печени.

По клиническому течению <u>наиболее</u> тяжелой является механическая желтуха, так как при ней желчные кислоты попадают в кровь и вызывают развитие геморрагического синдрома, кожного зуда, развитие интоксикации и энцефалопатии.

Гематины

- Солянокислый гематин;
- Гемомеланин;
- Формалиновый пигмент.

Солянокислый гематин

Образуется в дне язвы и эрозий желудка при взаимодействии крови с соляной кислотой.

<u>Гемомеланин</u> (малярийный пигмент)

Образуется в теле малярийного плазмодия, который паразитирует в эритроцитах. При распаде эритроцитов гемомеланин выходит в кровь, а далее при общем гемосидерозе. результате органы резко увеличиваются в объёме и приобретают серо-чёрный цвет.

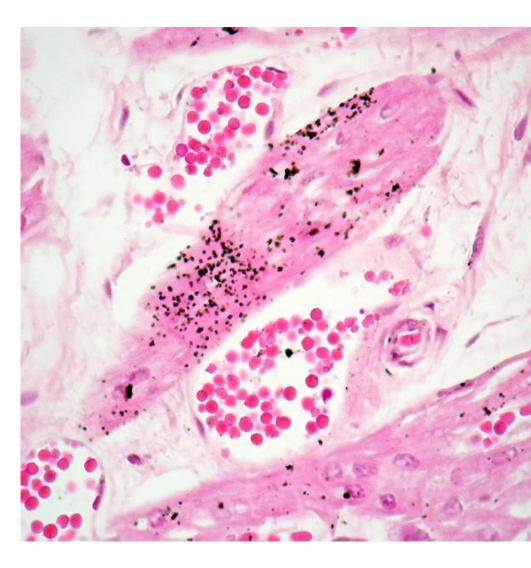
ПЕЧЕНЬ И СЕЛЕЗЕНКА ПРИ МАЛЯРИИ





Формалиновый пигмент

Выпадает в организме и тканях, если ткани фиксируются не нейтральным (кислым) формалином.



Протеиногенные пигменты

- Меланин;
- Адренохром;
- Пигмент гранул энтерохромаффинных клеток.

Меланин

Функции:

- □ защита от УФЛ;
- синтез и депонирование БАВ.

Образуется в меланоцитах (клетках нейроэктодермального происхождения) при окислении тирозина до ДОФА при участии тирозиназы.

В норме: меланоциты располагаются в базальном слое эпидермиса, в сетчатке и радужке глаз, мягких мозговых оболочках.

Нарушение обмена меланина

Гиперпигментация

- распространенный гипермеланоз (при пигментной ксеродерме (врождённая непереносимость УФЛ), болезни Адиссона (поражение надпочечников туберкулёз, амилоидоз)
- местный гипермеланоз
 меланоз толстой кишки, невус
 (врождённый порок развития кожи, при котором меланоциты из базального слоя эпидермиса смещаются в дерму).

Нарушение обмена меланина

Гипопигментация

- □ <u>Альбинизм</u> распространённая врождённая гипопигментация.
- Витилиго, лейкодерма очаговая гипопигментация

Витилиго



Липидогенные пигменты

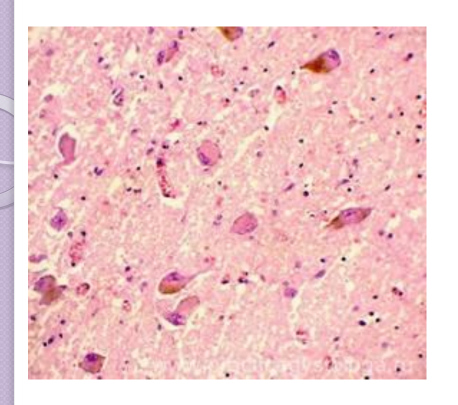
- Липофусцин;
- Пигмент недостаточности витамина E;
- Гемофусцин;
- Цероид;
- Липохромы.

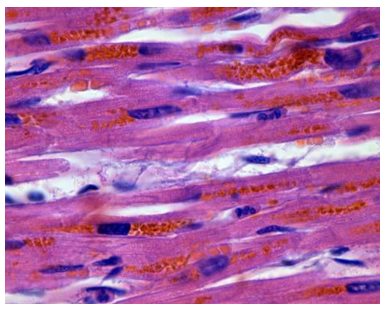
Липофусцин (пигмент старения)

Образуется в клетках печени, миокарда, мышцах при старении, кахексии, истощении. При накоплении в печени и миокарде в этих органах развивается бурая атрофия. Органы уменьшены в объеме, на разрезе бурого цвета.

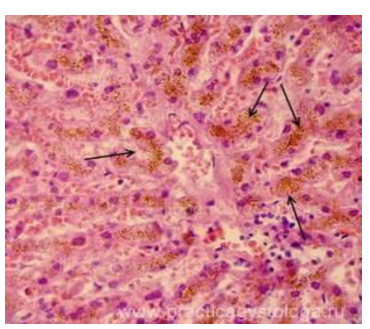
Липохром

Накапливается в жировой клетчатке при тех же состояниях. Жировая клетчатка приобретает охряно-жёлтый (оранжевый) цвет.





- Головной мозг
- Сердце
- Печень



Нуклеопротеиды

Это конечные продукты обмена мочевой кислоты.

При нарушении обмена нуклеопротеидов могут развиться:

- Мочекислый инфаркт - состояние, развивается у новорождённых, проживших не менее 2 суток. Обусловлено повышением обменных процессов в организме и интенсивным выведением солей мочевой кислоты.

<u>Подагра</u> – отложение солей мочевой кислоты в суставах, с повреждением суставных поверхностей, развитием воспаления, а затем фиброза и формирование подагрических шишек. Кроме суставов поражаются почки, развивается хроническая почечная недостаточность.

Мочекаменная болезнь

Нарушение минерального обмена <u>Нарушение обмена Ca</u>

Роль Са в организме:

- Формирование скелета;
- Проницаемость клеточных мембран;
- Возбудимость нервно-мышечных окончаний;
- Свёртывание крови;
- Регуляция кислотно-щелочного равновесия.

По механизму развития выделяют з вида обызвествления:

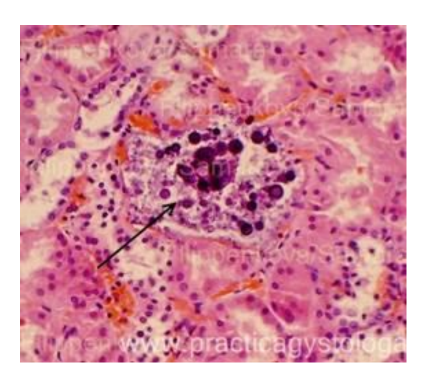
<u>Дистрофическое</u> – соли Са откладываются в очагах некроза и дистрофии;

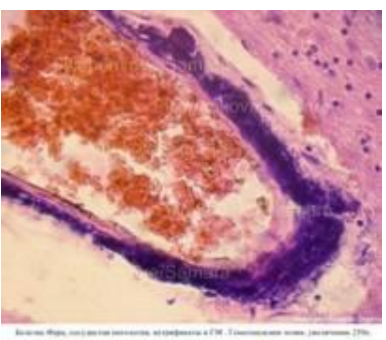
Метастатическое - единственный вид обызвествления, при котором повышается уровень Са в крови. Может быть при множественных переломах, при нарушении функций щитовидной и паращитовидных желёз.

Са откладывается в почках, миокарде, печени, в лёгких, слизистой желудка.

почка

стенка сосуда головного мозга





Метаболическое

Причины точно не установлены, однако предполагают, что это связано с нестойкостью буферных систем. В этих случаях Са откладывается по ходу фасций, апоневрозов, в мышцах, коже.

Образование камней

Наиболее часто камни локализуются в:

- □ Жёлчный пузырь;
- □ Почки;
- □ Мочевой пузырь;
- □ Протоки слюнных железы;
- □ Вены;
- □ Бронхи;
- □ Зубы.

Форма, величина, цвет, структура камней зависит от локализации, химического состава, механизма образования.



Причины камнеобразования:

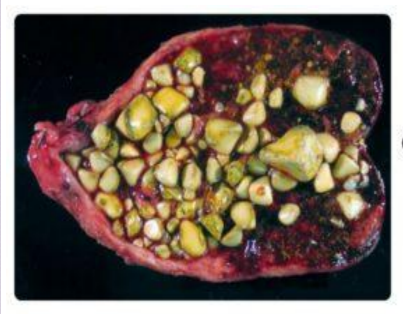
- □ Нарушение обмена солей;
- □ Наследственные факторы;
- Застой секрета;
- □ Воспалительные процессы.

По химическому составу:

- Жёлчные камни:
- Мочевые камни:

- □ Холестериновые;
- □ Пигментные;
- □ Известковые;
- □ Смешанные.

- □ Ураты;
- □ Фосфаты;
- □ Оксалаты;
- □ Смешанные.



Смешанные

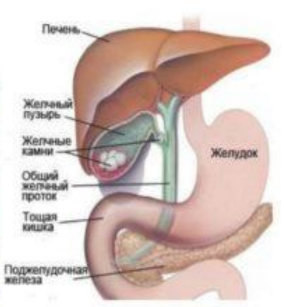
Виды желчных конкрементов

Пигментные



Холестериновые





На разрезе камни могут быть:

Коллоидные; Кристаллоидные.

Форма камней обусловлена местом образования: в лоханке почек – <u>отросчатые</u> камни, при множественных камнях – фассетированные



Последствия камнеобразования:

- □ Пролежни;
- □ Перфорация;
- □ хроническое воспаление, спайки;
- □ Закупорка протока;
- □ Гидронефроз;
- □ Желтуха;
- □ Желчекаменная болезнь;
- □ Мочекаменная болезнь.

