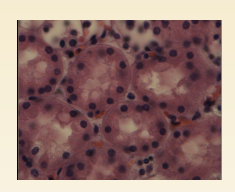
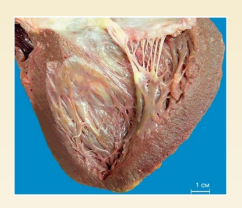


Ульяновский государственный университет ИМЭиФК, медицинский факультет имени Т.3. Биктимирова Кафедра морфологии.

Паренхиматозные дистрофии







ПЛАН ЛЕКЦИИ:

- 1. Общая характеристика дистрофий. (Этиология, механизмы развития, классификация).
- **2.** Патоморфология паренхиматозных белковых дистрофий.
- **3.** Патоморфология паренхиматозных жировых дистрофий ...
- **4.** Патоморфология паренхиматозных углеводных дистрофий.
- **5.** Паренхиматозные дистрофии наследственного характера.

Дистрофия (от греч. dys – нарушение и tropho – питание) – это сложный патологический процесс, в основе которого лежат метаболические нарушения, приводящие к структурнофункциональным изменениям клеток и тканей.

Морфологическая сущность дистрофий выражается в:

- увеличении или уменьшении **количества** каких-либо веществ, содержащихся в организме в норме (например, увеличение количества жира в жировых депо);
- изменении **качества**, то есть физико-химических свойств веществ, присущих организму в норме (например, изменение тинкториальных свойств коллагеновых волокон при мукоидном набухании и фибриноидных изменениях);
- появлении обычных веществ в необычном месте (например, накопление жировых вакуолей в цитоплазме клеток паренхиматозных органов при жировой дистрофии);
- появлении и накоплении новых веществ, которые не присущи для него в норме (например, белка амилоида).

Этиологические факторы развития дистрофий:

- расстройства ауторегуляции клетки (токсические вещества, физические и химические агенты, ферментопатии).
- нарушения функции энергетических и транспортных систем (при гипогликемии и гипоксии);
- нарушения эндокринной и нервной регуляции трофики.

Механизмы развития дистрофий:

Инфильтрация — избыточное проникновение продуктов обмена из крови и лимфы в клетки или межклеточное вещество и/или нарушение включения их в метаболизм с последующим накоплением (инфильтрация белком эпителия проксимальных канальцев почек при нефротическом синдроме, инфильтрация липопротеидами интимы аорты и крупных артерий при атеросклерозе).

Декомпозиция (фанероз) — распад сложных в химическом отношении веществ. Распад липопротеидных комплексов и накопление в клетке жира в свободном состоянии (жировая дистрофия кардиомиоцитов при дифтерийной интоксикации). Распад полисахариднобелковых комплексов лежит в основе фибриноидных изменений соединительной ткани при ревматических болезнях.

Трансформация – переход одного вещества в другое (трансформация углеводов в жиры при сахарном диабете, усиленная полимеризация глюкозы в гликоген и др.).

Извращенный синтез — это синтез в клетках или в тканях веществ, не встречающихся в них в норме (синтез аномального белка амилоида в клетке, синтез алкогольного гиалина гепатоцитом).

Классификация дистрофий.

В зависимости от локализации нарушений обмена:

- паренхиматозные;
- стромально-сосудистые;
- смешанные.

<u>По преобладанию нарушений того или иного вида</u> <u>обмена:</u>

- белковые;
- жировые;
- углеводные;
- минеральные
- смешанные.

В зависимости от влияния генетических факторов:

- •приобретенные;
- •наследственные (болезни накопления).

По распространенности процесса:

- •общие (системные);
- •местные.

По степени выраженности:

- •обратимые;
- •Необратимые

По клинико-морфологическим признакам:

- •компенсированные;
- •некомпенсированные.

Паренхиматозные дистрофии

_

структурные изменения в высокоспециализированных в функциональном отношении клетках, связанные с нарушением обмена высокостециализированных в

- ЖИРОВЫЕ (липидозы)
- УГЛЕВОДНЫЕ

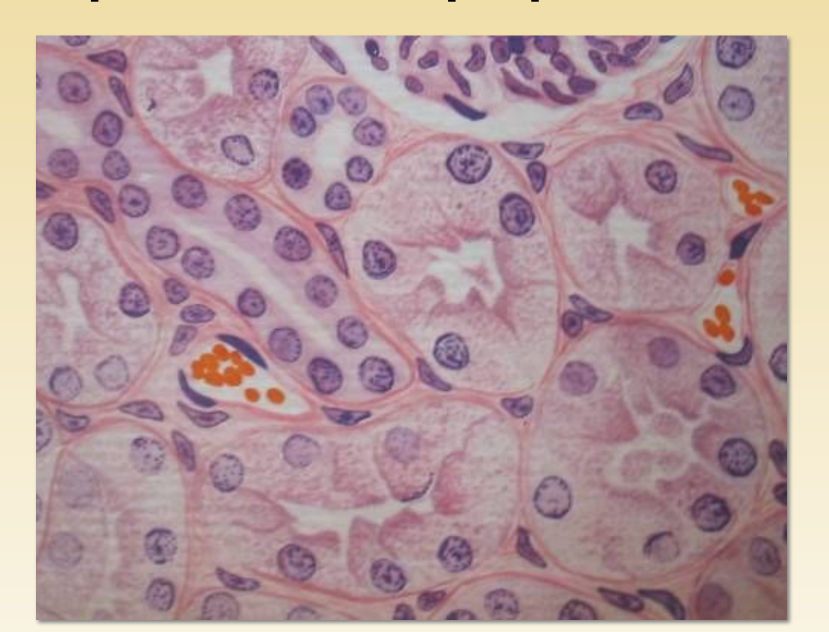
Приобретенные паренхиматозные белковые дистрофии:

- 1. Зернистая дистрофия
- 2. Гиалиново-капельная дистрофия
- 3. Гидропическая дистрофия
- 4. Роговая дистрофия

Зернистая дистрофия (мутное набухание).

- Причины: расстройства крово и лимфообращения, инфекции, интоксикации.
- Рассматривается как выраженное функциональное напряжение органов на различные воздействия.
- Локализация: гепатоциты, кардиомиоциты, эпителий извитых канальцев почки
- Макроскопически: орган увеличен в объеме, дряблой консистенции, на разрезе ткань выбухает, тусклая, мутная
- Микроскопически: увеличение размера клеток, мутность цитоплазмы, гиперплазия и набухание органелл клетки, которые светооптически выглядят как белковые гранулы.
- Исход: обратимость / переход в гиалиново-капельную, гидропическую дистрофию.
- Функция пораженных органов может быть ослаблена.

Зернистая дистрофия почек



Гиалиново-капельная дистрофия

Является более тяжелым видом дистрофии. Чаще всего развивается в почках, печени, реже в миокарде. Сопровождается резким снижением функции органа.

Причины: инфекции, интоксикации, аллергические реакции

Макро: без изменений

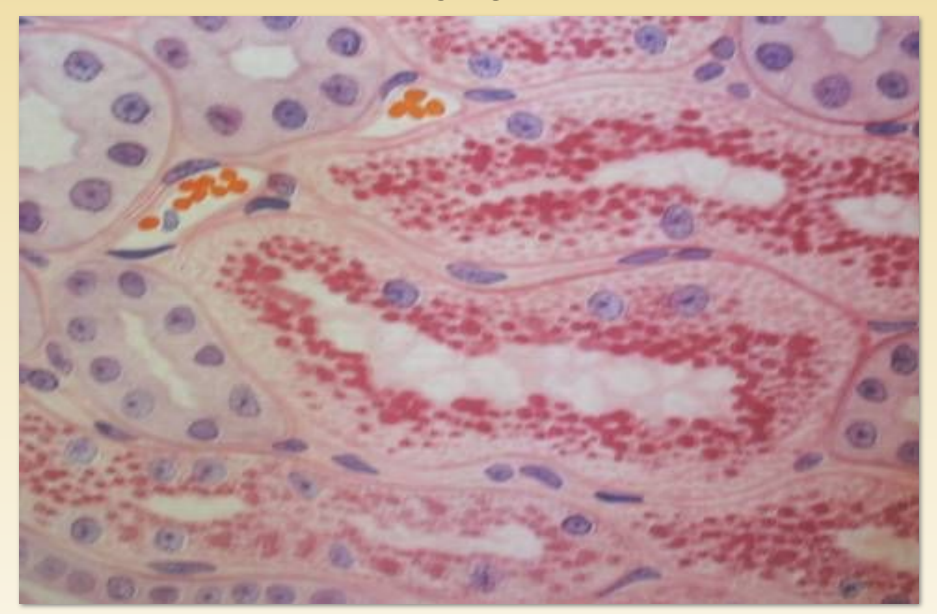
Микро: гиалиноподобные розовые капли в цитоплазме клеток

Исход: неблагоприятный, необратимый процесс, коагуляционный некроз клетки.

Алкогольный гиалин в



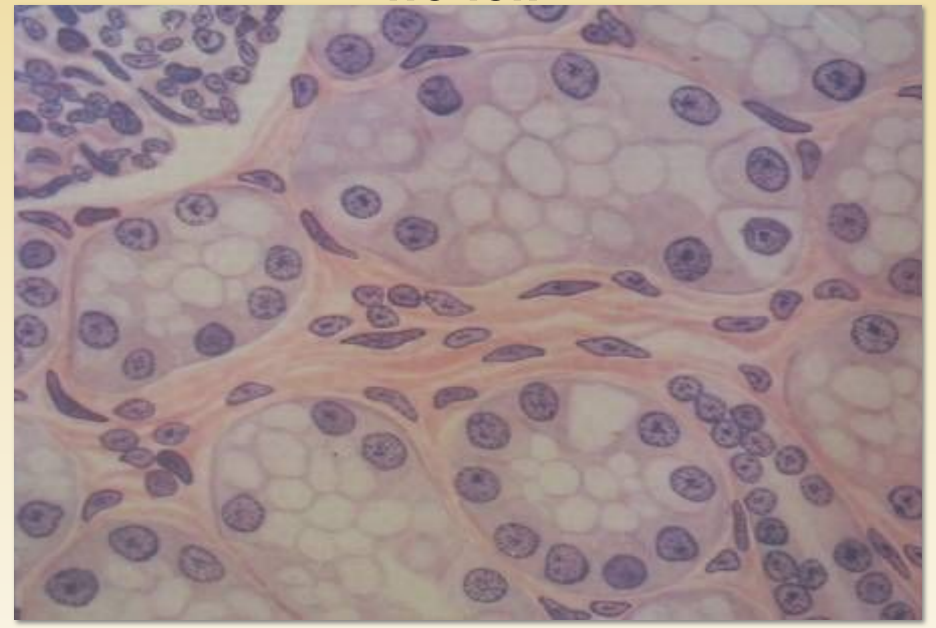
Гиалиново-капельная дистрофия почек



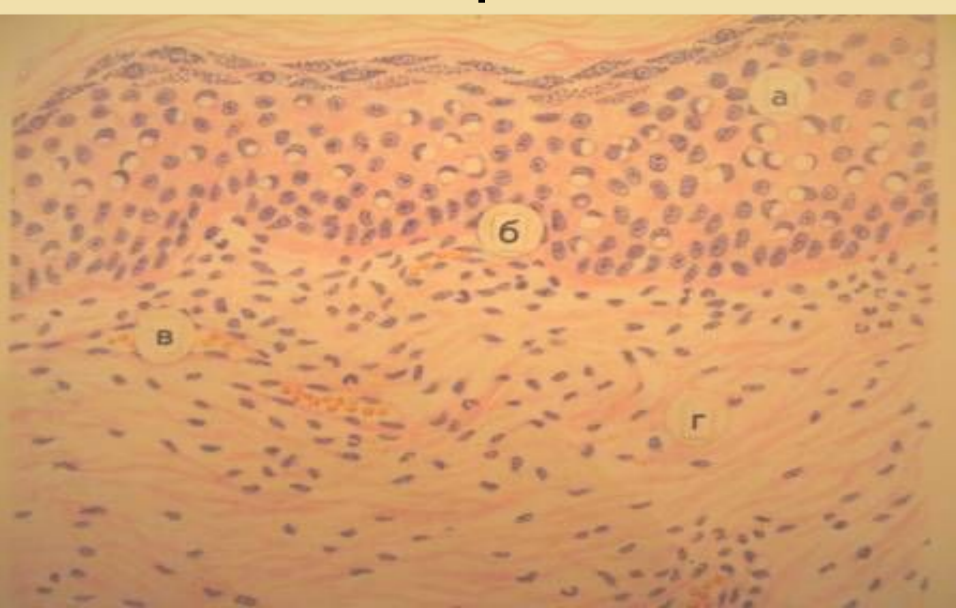
Гидропическая дистрофия:

- Локализация: гепатоциты, кардиомиоциты, эпителий кожи и извитых канальцев почки, клетки коры надпочечников;
- Причины: нарушения водно-электролитного и белкового обмена при интоксикациях различного генеза, вирусных инфекциях.
 - Патогенез: инфильтрация;
- Макро: без изменений, пузыри с жидкостью на коже;
 - Микро: вакуоли, заполненные жидкостью в цитоплазме клеток;
- Исход: неблагоприятный, необратимый процесс, колликвационный некроз клетки.

почек почек



Гидропическая дистрофия эпидермиса



Роговая дистрофия:

Локализация: кожа и слизистые оболочки;

Причины: инфекции, воспаление, воздействие физических и химических веществ, авитаминозы, наследственные болезни (ихтиоз);

Патогенез: избыточный нарушенный синтез кератина;

По распространенности бывает общей (ихтиоз), и местной (гиперкератоз).

Макро: кожа в участках гиперкератоза обычно утолщена, уплотнена и приподнята над поверхностью. При лейкоплакии – белые пятна.

Микро: утолщение в несколько раз рогового слоя кожи или появление рогового слоя на слизистых;

<u>Исход</u>: возможно восстановление при устранении причины, при лейкоплакии – возникновение раковой

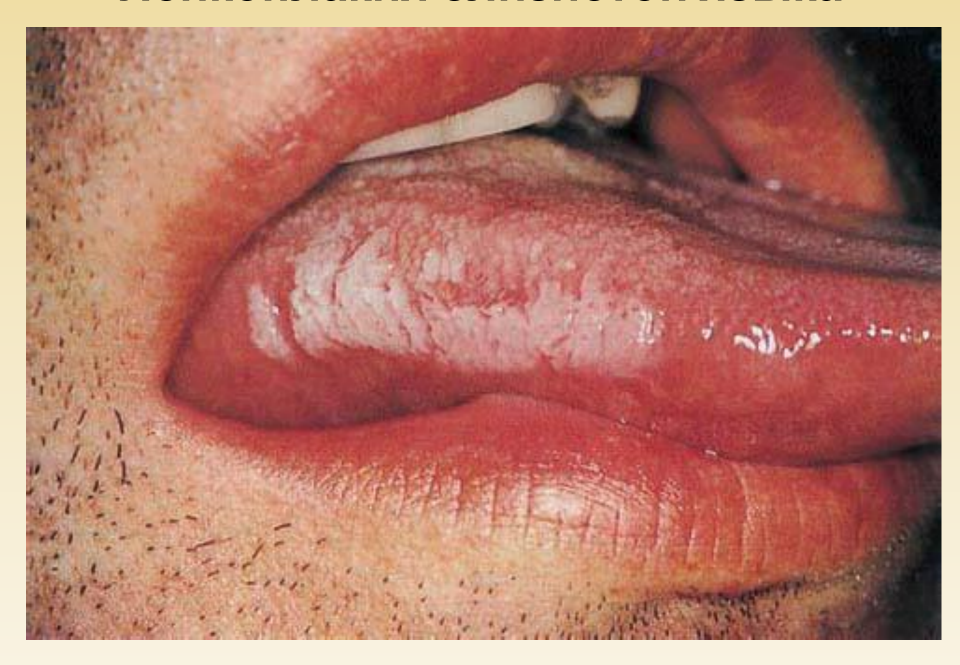
Гиперкератоз стоп



Гиперкератоз кожи



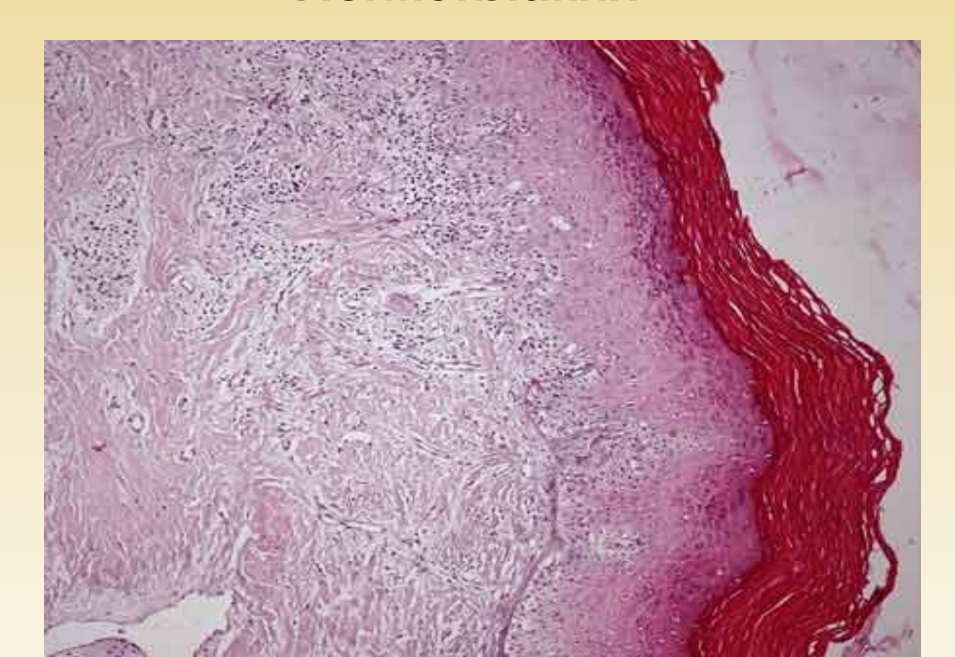
Лейкоплакия слизистой языка



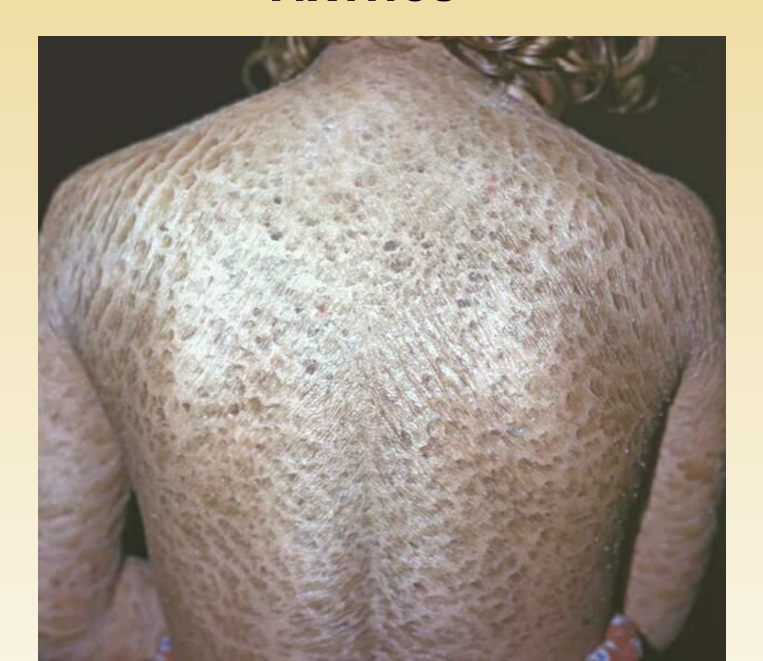
Лейкоплакия слизистой оболочки шейки матки

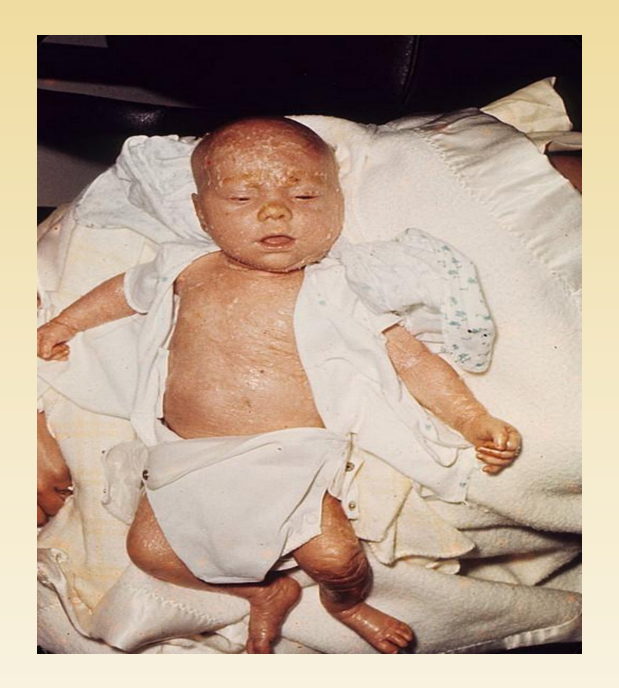


Лейкоплакия



Ихтиоз





<u>Приобретенные паренхиматозные</u> жировые дистрофии (липидозы)

	Характеризуетс	я увеличением	количе	эства	жиров,
На	акоплением	триглицеридов	В	ЦИТ	оплазме
паренхиматозных клеток.					
🛮 Локализация: печень, почки, сердце					
ПГ	lатогенез: декомі	RNIINEOL			

Причины:

- 1. Кислородное голодание (гипоксия);
- 2. Тяжелые и длительно протекающие инфекции (дифтерия, туберкулез, сепсис);
- 3. Интоксикации (фосфор, мышьяк, хлороформ, алкоголь;
- 4. Авитаминозы и одностороннее (с недостаточным содержанием белка) питание.

Жировая дистрофия печени:

Причины: острые и хронические интоксикации;

Макроскопически

печень увеличена, малокровна, тестоватой консистенции, имеет желтый или охряножелтый цвет ("гусиная печень"), с жирным блеском на разрезе.

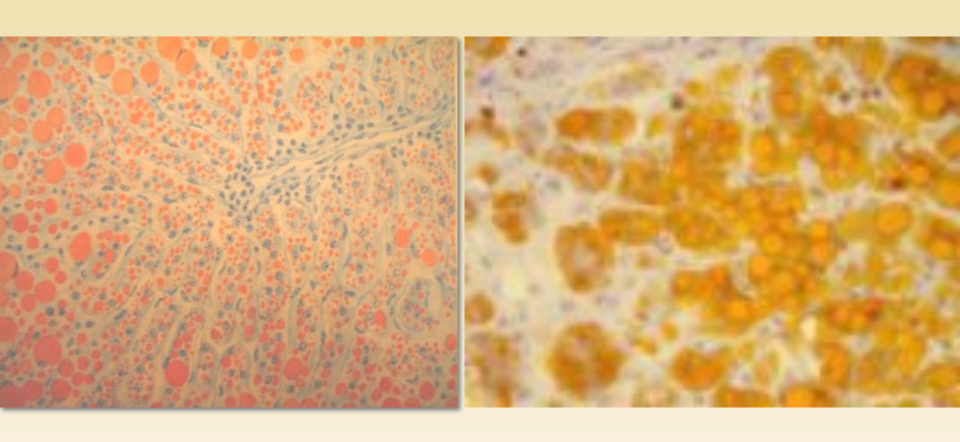
Микро: появление пылинок, мелких или крупных капель жира в гепатоцитах, в тяжелых случаях гепатоциты превращаются в липоциты;

Исход: возможно восстановление при устранении причины / печеночная

Жировая дистрофия печени:



Жировая дистрофия печени (окраска судан III)



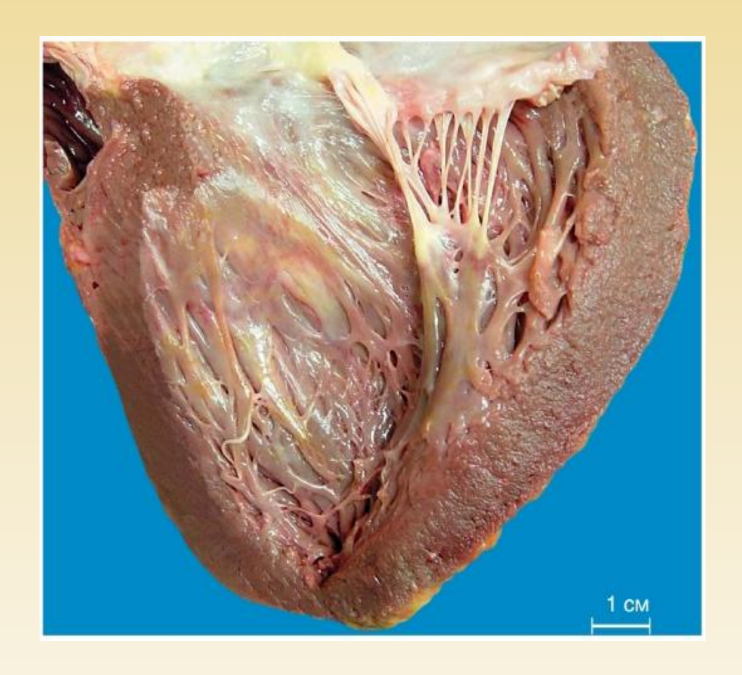
Жировая дистрофия миокарда:

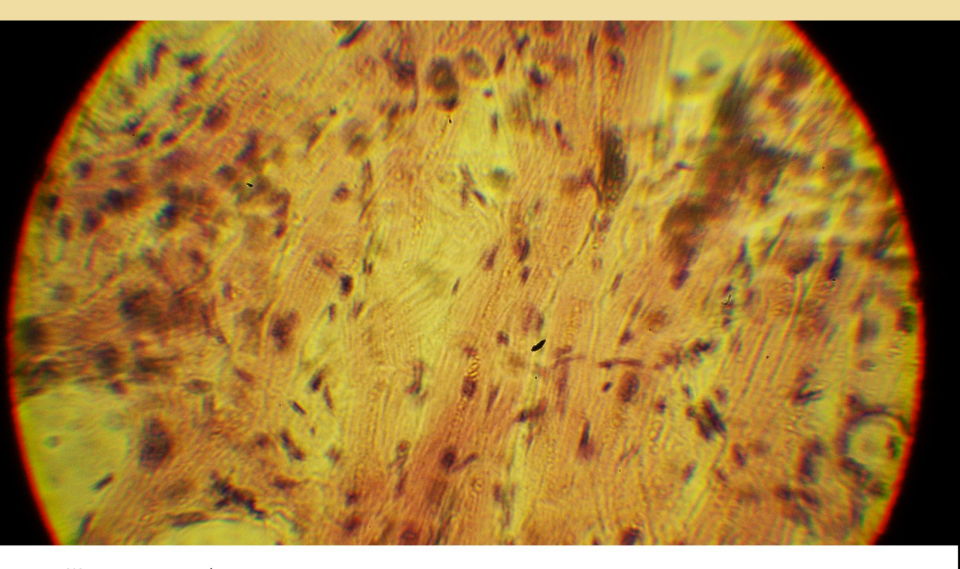
Причины: хронические гипоксические состояния, интоксикации – при дифтерии;

Макро: сердце дряблое, имеется желтое диффузное окрашивание, сердце увеличено в объеме, камеры его растянуты. Процесс носит очаговый характер: желтые полосы чередуются с красно-коричневыми участками ("тигровое сердце").

Микро: появление пылинок, мелких или крупных капель жира в кардиомиоцитах, деструкция митохондрий и исчезновение поперечной исчерченности волокон.

Исход: возможно восстановление при устранении причины, сердечная





Жировая дистрофия миокарда: в цитоплазме мышечных волокон миокарда мелкие капельки жира. На фоне бледноокрашенной цитоплазмы жировые включения видны отчётливо, местами сливаются в крупные вакуоли.

Жировая дистрофия эпителия канальцев почек:

Причины: нефротический синдром;

Патогенез: инфильтрация;

Макро: почки увеличены, дряблые, корковое вещество серое с желтым крапом;

Микро: появление пылинок, мелких или крупных капель жира в эпителии извитых канальцев почек;

Исход: возможно восстановление при устранении причины, глубокое нарушение обмена жиров ведет к гибели клетки.

Липоидный нефроз



Паренхиматозные углеводные дистрофии

могут быть связаны с нарушением:

- ГЛИКОГЕНА
- ГЛИКОПРОТЕИДОВ

Нарушение обмена гликогена может быть:

- Приобретенным(при сахарном диабете)
- *Врожденным* (при гликогенозах)

<u>Сахарный диабет</u> <u>характеризуется:</u>

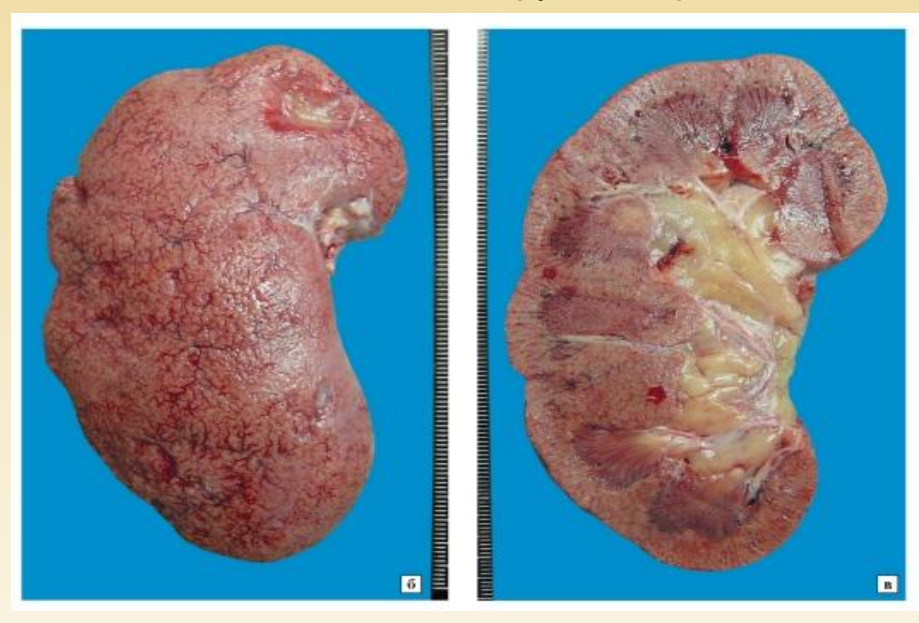
- -Патологией β-клеток островков поджелудочной железы, что ведет к недостаточной выработке инсулина,
- Происходит недостаточное использование глюкозы тканями и накопление глюкозы в крови (гипергликемия) и выведение глюкозы с мочой (глюкозурия)
- Тканевые запасы гликогена резко уменьшаются.

Морфологические проявления сахарного диабета в тканях:

-В печени уменьшается синтез гликогена, что ведет к жировой инфильтрации гепатоцитов и жировой дистрофии печени

-С глюкозурией связана гликогенная инфильтрация эпителия канальцев почек, однако страдают не только канальцы, но и клубочки, что ведет к диабетическому гломерулосклерозу

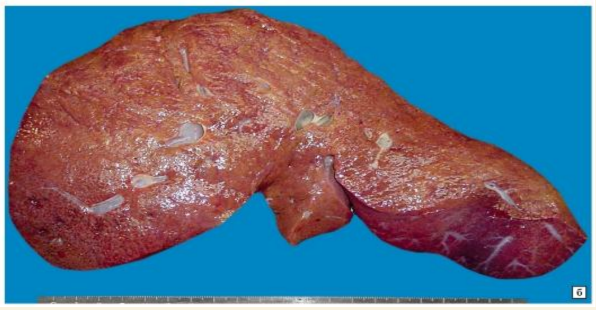
Диабетический гломерулосклероз







жировая дистрофия печени



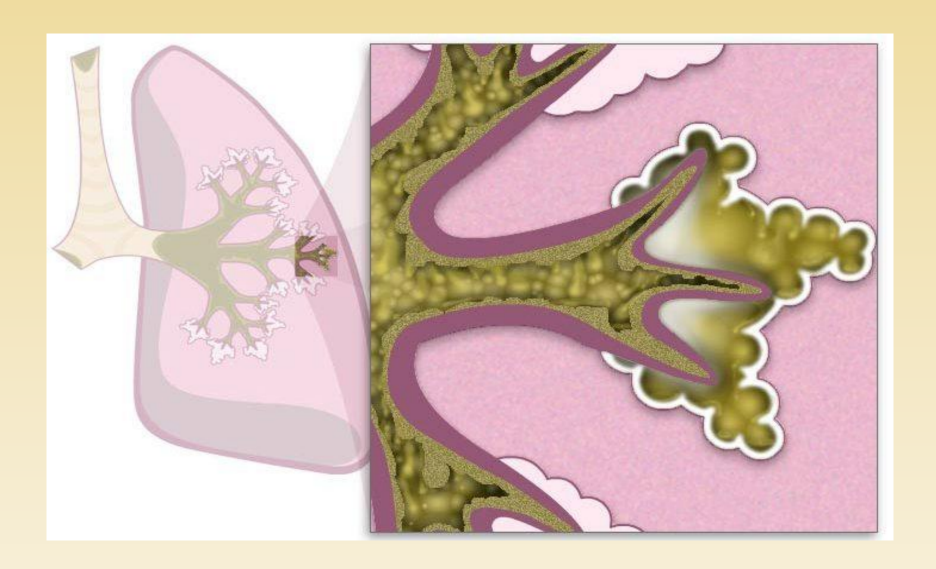
Гликоген окраской кармином по Бесту



<u>Углеводные дистрофии, связанные с</u> нарушением обмена гликопротеидов

в клетках или в межклеточном веществе происходит накопление *муцинов* и *мукоидов*, называемых также слизистыми или слизеподобными веществами.

- <u>Причины</u>: воспаление слизистых оболочек в результате действия различных патогенных раздражителей
- Происходит не только увеличение количества образования слизи, но и изменение химического состава слизи.
- Слизистая дистрофия лежит в основе заболевания муковисцидоз.
- Исход: атрофия, склероз слизистых, возможно и восстановление.



Наследственные паренхиматозные белковые дистрофии

 Цистиноз (аминокислота накапливается в печени, почках, селезнеке, глазах, костном мозге, л/у, коже).

Тирозиноз

- (недостаток тирозинаминотрансферазы), аминокислота накапливается в печени, почках, костях.
- фенилпировиноградная олигофрения (недостаток фенилаланин-4-гидроксилазы), накопление аминокислоты наблюдается в нервной системе, мышцах, коже, крови, моче.

Врожденные паренхиматозные жировые дистрофии

Болезнь Гоше (дефицит фермента глюкоцереброзидазы), накопление жиров в печени, селезенке, ЦНС, костном мозге).

<u>Болезнь</u> <u>Ниманна-Пика</u> (дефицит сфингомиелиназы).

<u>Амавротическая идиотия</u> (Б. Тея-Сакса) дефицит гексоаминидазы.

<u>Б. Нормана-Ландинга</u> (дефицит β-галактозидазы).

Наследственные углеводные дистрофии (гликогенозы)

- Болезнь Гирке (І тип),
- Болезнь Помпе (II тип),
- Болезнь Мак-Ардля (V тип),
- Болезнь Герса (VI тип), при них структура накапливаемого в тканях гликогена не нарушена;
- Болезнь Форбса-Кори (III тип),
- Болезнь Андерсена (IV тип), при них структура гликогена резко изменена.



БЛАГОДАРЮ ЗА ВНИМАНИЕ!