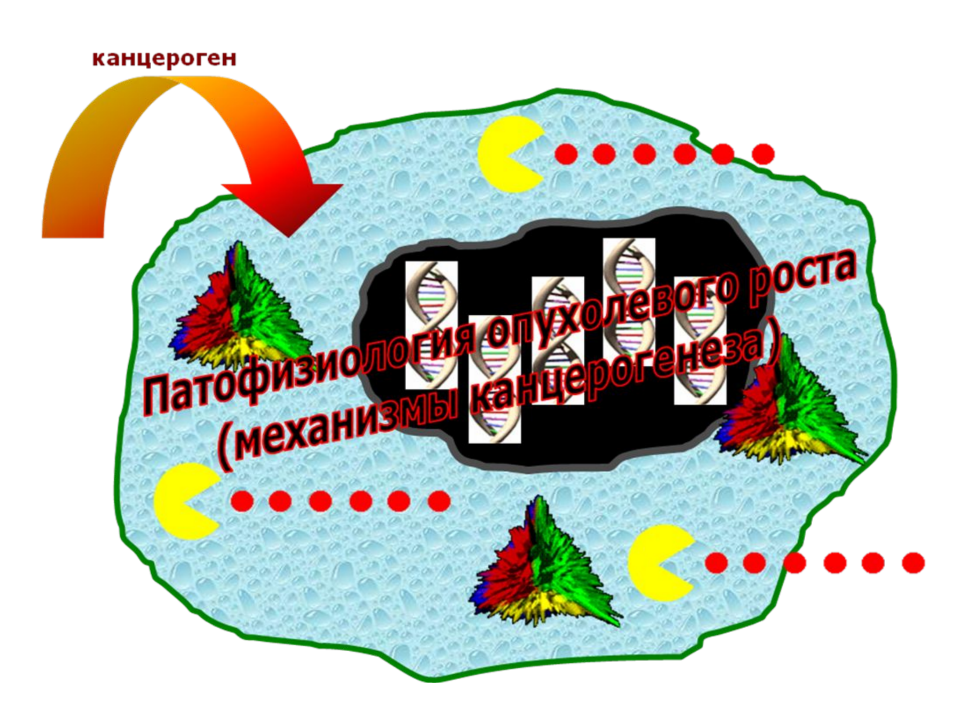
### Патофизиология злокачественных опухолей I-II





Опухоль (tumor – лат, новообразование, neoplasma – греч., бластома – blastoma – лат.) – есть избыточное

(продолжающееся после прекращения действия вызвавших его причин) некоординированное с организмом, патологическое разрастание тканей, состоящее из клеток,

ставших атипичными в отношении дифференцировки и роста, и передающие эти свойства своим производным – (Л. М. Шабад).

### ТЕРМИНОЛОГИЯ

- Blastoma (гр. blastos зародыш, oma опухоль).
- Oncos (гр. опухоль).
- Cancer (лат. краб, омар, рак).
- Tumor (лат. припухлость, опухоль).
- Carcinoma (гр. cancer краб, рак) злокачественная опухоль из клеток эпителия.
- Sarcoma (гр. sarkoc мясо рыбы, oma опухоль) злокачественная опухоль из производных мезенхимы.

### Условия, способствующие росту злокачественных заболеваний (медикосоциальные условия)

- 1. Улучшение диагностики.
- 2. Более тщательный учет онкологических больных *диспансеризаци*я, причем, и больных с повышенными факторами риска (предраковые заболевания).
- 3. Увеличение средней продолжительности жизни:
  - М (70 лет) вероятность неоплазий в 100 раз >; Ж (70 лет) вероятность неоплазий в 70 раз >, чем в 30 лет.

«Неопластические ростки на разных стадиях формирования присутствуют в любом организме:

в молодом – в меньшем числе и менее «подвинутые»,

в пожилом – в большем числе и более «подвинутые» (Sporn S.)

- 4. Ухудшение экологической обстановки (загрязнение окружающей среды химическими и физическими канцерогенами), то есть увеличение канцерогенной нагрузки.
- 5. Особенности социально-экономического и психоэмоционального состояния населения (усиление промоторного эффекта бедность, стресс).

# Неопластические процессы распространенны убиквитарно ubigue – лат. везде, повсюду

# ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЕ МЕТОДЫ ВОСПРОИЗВЕДЕНИЯ ЗЛОКАЧЕСТВЕННОГО РОСТА

- 1. Метод индукции (лат. inductio наведение, побуждение):
- индукция опухоли химическими веществами.
   1916 г. Ишикава и Ямагива вызвали рак кожи у кроликов каменноугольной смолой
- индукция опухоли вирусами. 1908 г. Элерман и Банг вызвали лейкоз у кур бесклеточным фильтратом из лейкозных лейкоцитов
- индукция опухоли физическими факторами. Ионизирующая радиация (рентгеновские лучи, радиоактивные изотопы, ультрафиолетовые лучи и др.)

- 2. Метод эксплантации (лат. ех вне + plantare сажать) выращивать злокачественных клеток вне организма, т.е. культурой тканей.
- 3. Метод трансплантации (лат. transplantare пересаживать) пересадки злокачественной опухоли от одного животного другому.
  - 1876 г. Новицкий М.А. трансплантировал опухоль взрослой собаки щенкам. Фактически это послужило началом экспериментальной онкологии.
- 4. Выведение раковых линий

### БИОЛОГИЧЕСКИЕ ОСОБЕННОСТИ ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫХ НОВООБРАЗОВАНИЙ

- 1. Относительная автономность и нерегулируемость роста опухоли организмом.
- 2. Снижение уровня дифференцировки опухолевых клеток атипизм, анаплазия (греч. *anaplasis* преобразование в смысле обратного развития).

Данные преобразования (упрощения) сближают их с эмбриональной тканью.

Различают:

- биохимическую анаплазию;
- тканевую и клеточную анаплазию;
- физико-химическую анаплазию;
- функциональную анаплазию;
- иммунологическую анаплазию.
- 3. Наследуемость изменений.
- 4. Инвазивный и дестуктивный рост.
- 5. Метастазирование.
- 6. Прогрессия.

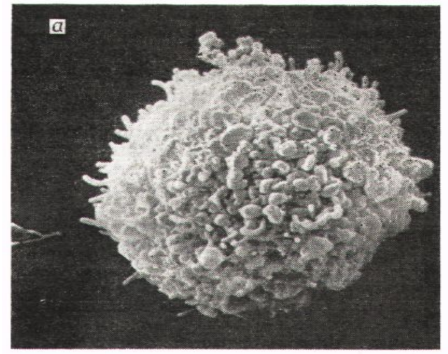
## Относительная автономность и нерегулируемость роста опухоли организмом

Это строго обязательный, универсальный признак, любой злокачественной опухоли.

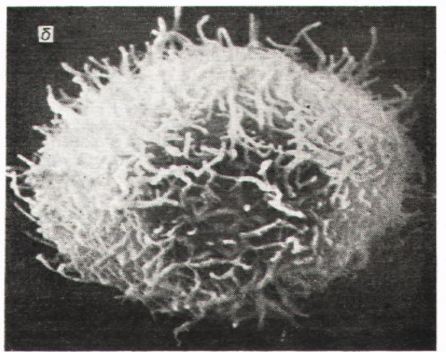
Означает независимость скорости роста опухоли от координирующего влияния целостного организма,

не подчиняемость ему – «функциональная глухота» (А.С. Салямон).

Опухоль приобретает способность к самоуправлению



а) нормальный эмбриональный фибробласт мыши;



б – трансформированный фибробласт мыши (Растровая электронная микроскопия)

# Варианты биохимической (метаболической анаплазии)

- Монотонизация или изоферментное упрощение
- Биохимическое усложнение
- Изоэнзимная перестройка

# Характеристика обмена веществ в злокачественной клетке

#### 1. Белковый обмен:

- интенсивно извлекаются из притекающей крови аминокислоты («ловушка для азота»);
- преобладают процессы *анаболизма* над процессами *катаболизма*;
- резко повышен синтез ДНК, РНК;
- нарушены процессы переаминирования и дезаминироавния аминокислот;
- синтезируются белки, свойственные эмбриональному периоду развития или тканям других органов.

# Характеристика обмена веществ в злокачественной клетке

#### 2. Углеводный обмен:

- интенсивно извлекается глюкоза из притекающей крови (*«ловушка для глюкозы»*);
- увеличивается активность анаэробного гликолиза на фоне нормального содержания О<sub>2</sub> (отрицательный эффект Пастера);
- снижается окислительное фосфорилирование и тканевое дыхание;
- часто отмечается развитие метаболического ацидоза (*pH 6,4*).

# Характеристика обмена веществ в злокачественной клетке

### 3. Жировой обмен:

- активно извлекаются из притекающей крови жирные кислоты, различные липопротеиды, холестерин (*«ловушка для липидов»*);
- активируется синтез липидных структур клеток;
- активируются процессы липопероксидации

Каждая отдельная опухолевая клетка, в отношении к прочим частям тела живет, как бы, жизнью паразита» Р. Вирхов, 1867

Майер-Абих (1965) ввел термин «холябионты» - т.е. клетки вышедшие изпод системного влияния организма и перешедшие к вторичному паратизму Метаболический атипизм злокачественных клеток в целом создает условия для существенного (значительного) повышения их

«конкурентноспособности» и выживаемости в организме

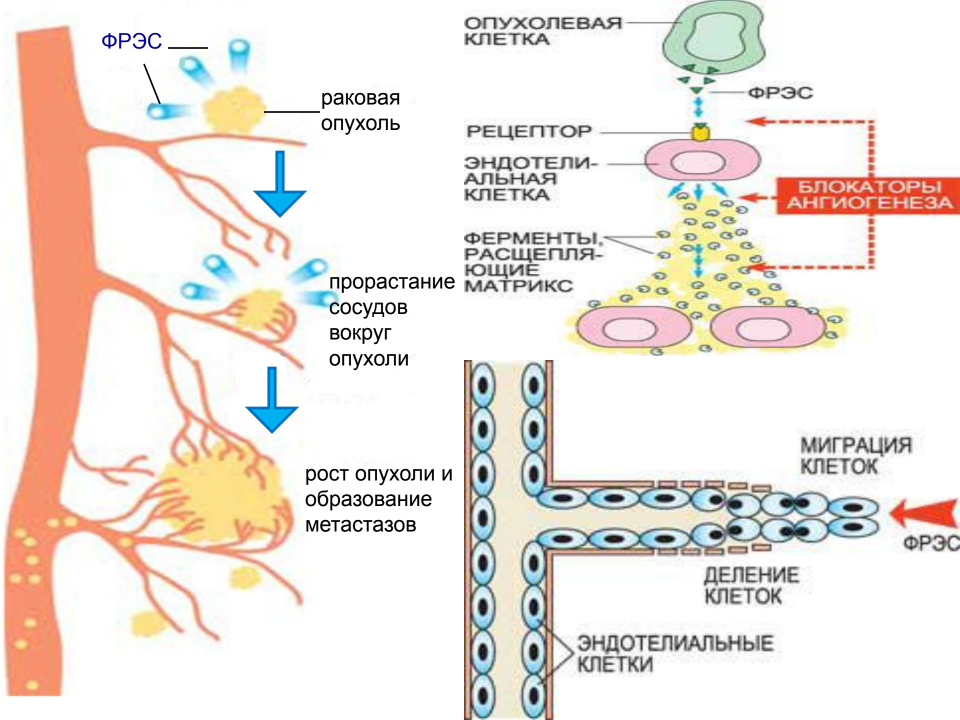
### Функциональная анаплазия

- утрата, извращение или чаще несоответствие, неподчинение функции опухолевых клеток регуляторным влияниям организма

### ИММУНОЛОГИЧЕСКАЯ АНАПЛАЗИЯ ОПУХОЛЕВЫХ КЛЕТОК

- Антигенное упрощение характеризуется уменьшением АГ в злокачественных клетках в сравнении с клетками, из которых они трансформировались.
- Антигенное усложнение появление новых АГ, например, связанных с наличием в клетке онкогенного вируса.

- Антигенная дивергенция (лат. divergere обнаруживать расхождение) –
- характеризуется синтезом опухолевыми клетками таких АГ,
- которые не производились тканями, из которых они произошли.
- Однако, данные АГ вырабатываются другими нормальными тканями.
- Например, синтез гепатомой органоспецифических АГ селезенки, почек и др. органов.
- Антигенная реверсия (лат. reversio возвращение, возврат) –
- синтез злокачественными клетками эмбриональных АГ.
- Например, α-фетопротеин, фетальный белок, появляется в крови при опухолях печени и др. органов.



#### ЭТАПЫ МЕТАСТАЗИРОВАНИЯ ("метастатический каскад")



Опухолевая прогрессия -**ЭТО** генетически закрепленное, наследуемое и необратимо измененное свойство или несколько свойств опухолевой клетки

# Общая характеристика опухолевой прогрессии

- Фенотипические ее проявления заключаются в изменении биохимических, морфологических, электрофизиологических и функциональных признаков опухоли
- Изменение свойств (признаков) происходит независимо друг от друга
- Появление и изменение новых свойств опухолей происходит независимо друг от друга и без какой либо хронологической закономерности
- Появление злокачественных клеток с различной комбинацией новых свойств способствует:
  - формированию новых субклонов, существенно отличающихся друг от друга и,
  - клетки родоначальници клона

# Значение опухолевой прогрессии

- Определяет гетерогенность опухолевой болезни
  - Способствует адаптации злокачественных клеток к меняющимся условиям:
    - недостатку кислорода,
  - субстратов обмена веществ,
- -действию лекарственных средств и др.

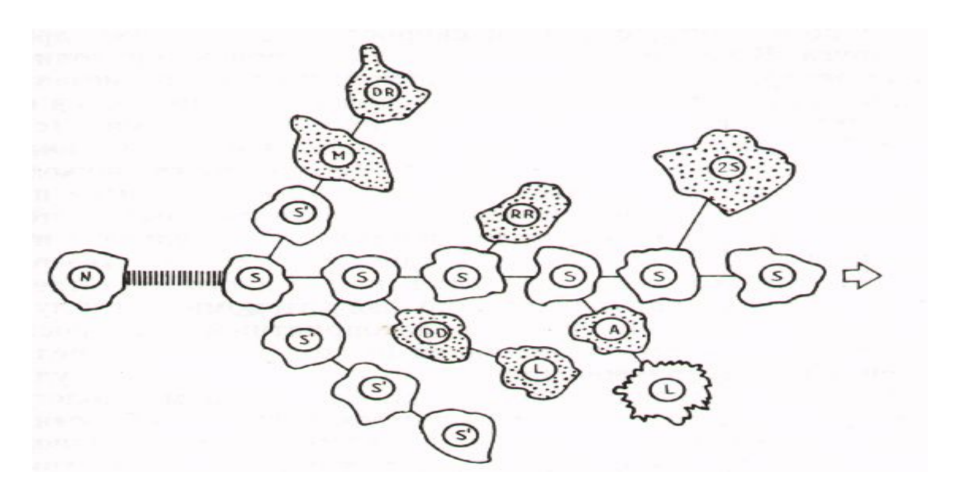
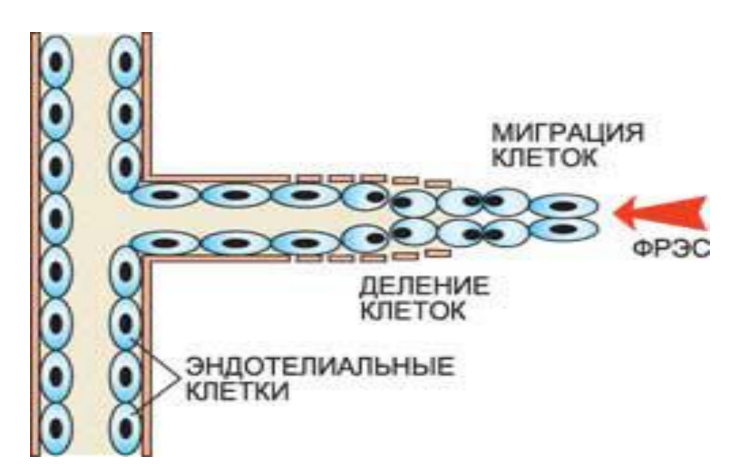


Схема опухолевой прогрессии (по Hauschka, 1961): N – нормальная клетка; S – основная стволовая линия; Si – вторичная стволовая линия; 2S – полиплоидный вариант; М — метастазирующая клетка; DR – мутантная клетка, мутантная клетка, устойчивая к лекарственным воздействиям; DD — мутантная клетка, чувствительная к лекарственным воздействиям; RR — радиорезистентная клетка. А—антигенный мутант, L — клетка с летальной мутацией.

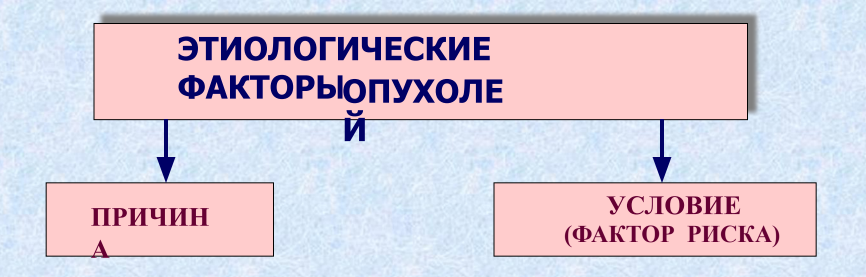
Процесс ангиогенеза начинается с разрушения сосудистой оболочки ферментами – протеазами, которые под действием молекул фактора роста эндотелия сосудов (ФРЭС) вырабатывают активированные клетки эндотелия. После этого

клетки могут делиться и мигрировать по направлению к опухоли



### Установлено:

- малигнизация клеток процесс многостадийный (многошаговый), причем, каждый последующий «шаг» может быть спровоцирован разными факторами;
- почти все этиологические факторы (канцерогены) генотоксичны – «рак болезнь генов».



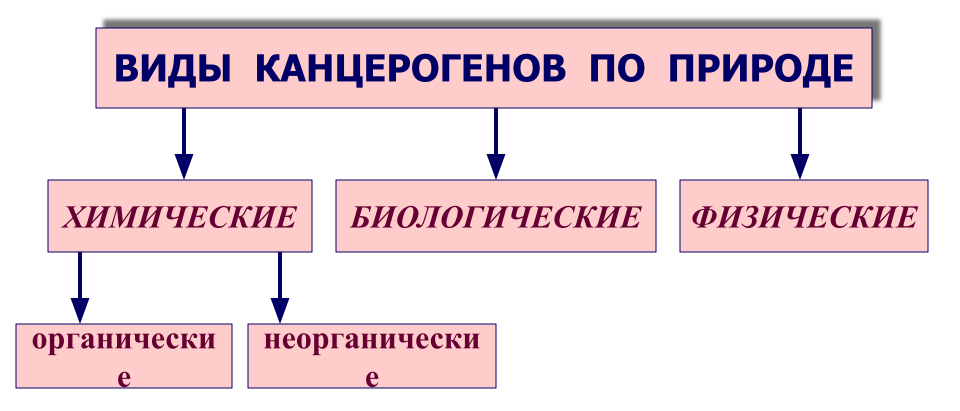
- \* КАНЦЕРОГЕНЫ:
  - √ химической
  - √ биологической

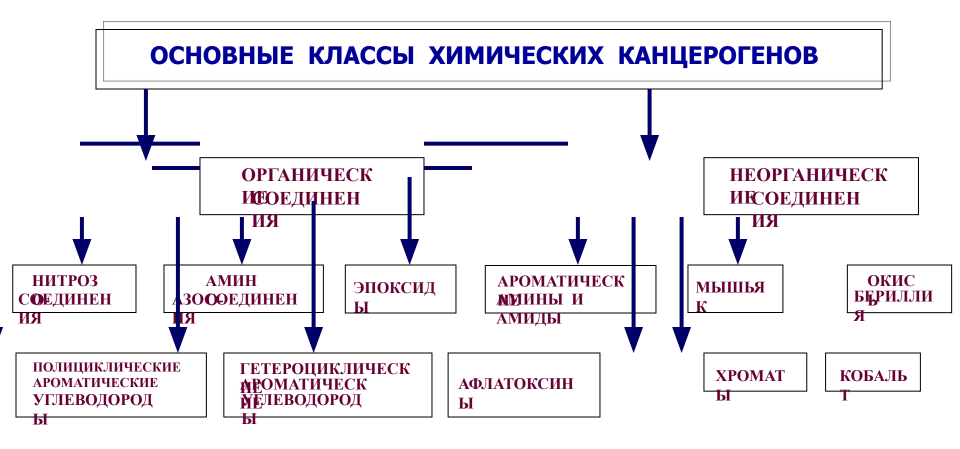
природы

√ физической

\* СНИЖЕНИЕ ЭФФЕКТИВНОСТИ АНТИКАНЦЕРОГЕННЫХ МЕХАНИЗМОВ СИСТЕМЫ ПРОТИВООПУХОЛЕВОЙ ЗАЩИТЫ ОРГАНИЗМА





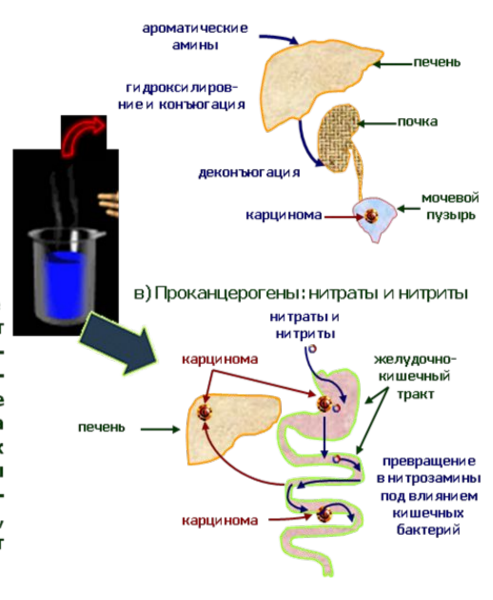


а) Проканцероген: бензпирен



Проканцерогены (различные химические вещества), попадая в организм, проявляют канцерогенный эффект или непосредственно, или превращаясь в процессе метаболизма в другие вещества, обладающие прямым канцерогенным эффектом. На схеме рассмотрены такие вещества, как бензпирен, ароматические амины, нитраты и нитриты. Однако химических канцерогенов гораздо больше: достаточно сказать, что канцерогенным эффектом обладают многие пластмассы.

#### б) Проканцерогены: ароматические амины







- \* вирус саркомы Рауса (и др. сарком)
- \* вирусы лейкозов

- \* аденовирусы (в. Эпстайна-
- \*Барра) \* паповавирусы (в. папилом, подиом,
- \* формесвирусы (в. гепатита В, С)

## Канцерогены обладают следующими свойствами:

- 1. Мутагенностью, т.е. способностью прямо или косвенно влиять на геном клетки;
  - 2. Поникать через внешние и внутренние барьеры;
  - 3. Органотропностью, т.е. проявлять канцерогенность в определенных органах и тканях;
  - 4. Способностью подавлять тканевое дыхание и функцию иммунной системы;

#### продолжение

5. Дозированностью действия, что обеспечивает незначительные повреждения клетки.

Для получения канцерогенного эффекта имеют значение доза и токсичность канцерогена

- небольшие дозы приводят к увеличению числа возникновения опухолей;
- дальнейшее повышение дозы сопровождается преобладанием токсического эффекта и гибелью клетки до их злокачественного перерождения

# Представление о дозированности действия канцерогена позволило установить следующее:

- субпороговых доз канцерогена не существует (увеличивается лишь время образования опухоли);
- для канцерогенов характерен эффект суммации и куммуляции;
- действие канцерогенов необратимо.

#### продолжение

- 6. Синканцерогенностью ускоренной бластной трансформацией клеток при воздействии нескольких канцерогенов;
- 7. Коканцерогенез, комутогенез способность некоторых факторов, не являющихся канцерогенами, усиливать эффект канцерогенов;
- 8. Особенности эндогенных канцерогенов:
- обладают сравнительно слабым онкогенным эффектом;
- действуют медленнее, с более длительным латентным периодом;
- опухолевая болезнь, вызванная ими, протекает более доброкачественно, имеет сравнительно слабую способность к метастазированию.

## Факторы риска (основные группы)

- 1. Дурные привычки:
  - табакокурение
  - прием алкоголя
  - диетические нарушения
  - многочисленные, случайные половые связи (промискуйтет)
- 2. Условия труда (профессиональные вредности)
- 3. Неблагоприятные экологические факторы

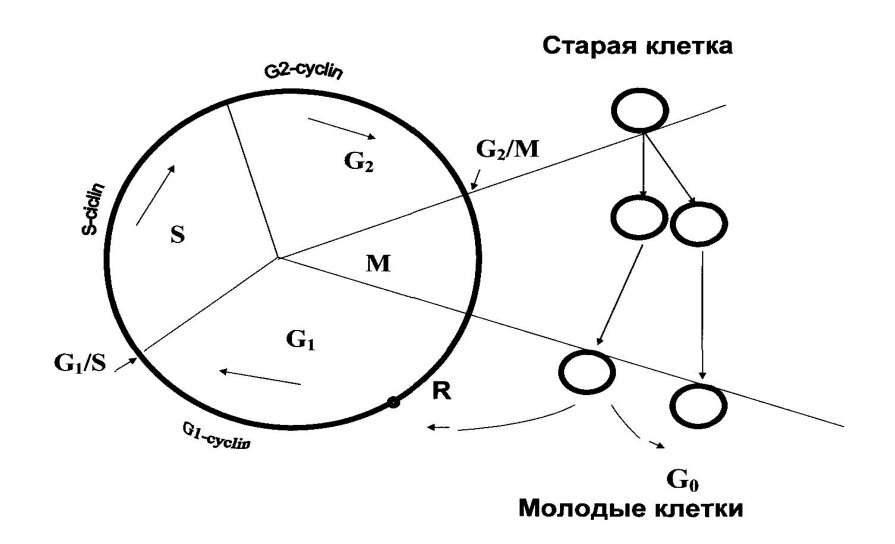


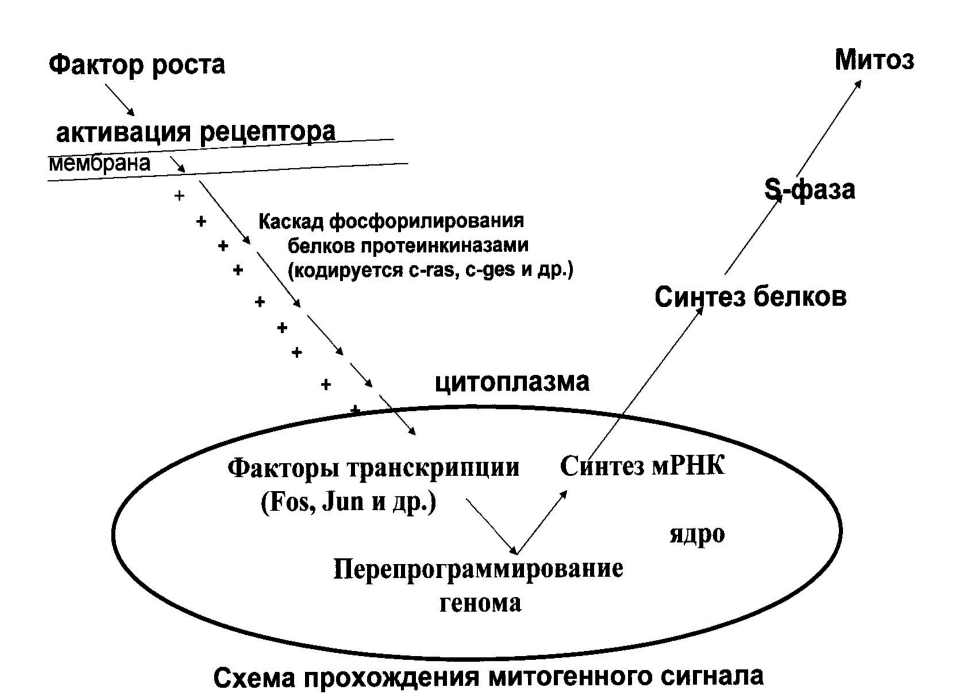
*Мин*33ДРАВ ПРЕДУПРЕЖДАЕТ: КУРЕНИЕ ОПАСНО ДЛЯ ВАШЕГО ЗДОРОВЬЯ

## Основные положения патогенеза бластной трансформации клеток

- Опухолевая болезнь полиэтиологическая, но монопатогенетическая патология;
- Наиболее общие механизмы и закономерности неопластической трансформации клетки едины для всех форм злокачественных опухолей;
- Инициальные явления (пусковые моменты) осуществляются на молекулярно-генетическом уровне основные нарушения возникают в клеточных программах, контролирующих клеточный и тканевой гомеостаз.
- Сущность изменения клеточного/тканевого гомеостаза заключается в усилении процессов пролиферации (размножения) злокачественных клеток и угнетении их дифференцировки и смерти (апоптоза)

### Схема клеточного цикла и его фаз





## Основные группы генов, участвующие в поддержании клеточно-тканевого гомеостаза

- 1. Гены, стимулирующие деление клеток протоонкогены (гены роста и пролиферации клеток) Sis, N-ras и др.
- 2. Гены ингибирующие деление клеток антионкогены (гены супрессоры роста и пролиферации) р53, Rb и др.
- 3. Гены, отвечающие за апоптоз:
  - гены отменяющие «смерть» клетки (Bcl 2, Bcl-х и др.)
  - гены «смерти» (семейство Вах)

## МЕХАНИЗМЫ ПЕРЕХОДА ПРОТООНКОГЕНА В ОНКОГЕН

- . Дефект регуляции транскрипции (инсерция гетеротопного промотора) включение (вставка) промотора. Промотор участок ДНК предназначенный для подсадки РНК-полимеразы, которая инициирует транскрипцию гена, в том числе и онкогена. Промоторами могут быть ДНК-копии онковирусов, «транспозоны» (прыгающие гены). Возможна их большая роль в онкогенезе детей.
- Амплификация протоонкогенов увеличение числа протоонкогенов обуславливает гиперэкспрессию. Это проводит к неадекватному по месту и времени избыточному синтезу соответствующих онкобелков (в 30-50 раз больше). Пример, С-тус, N-тус (мелкоклеточный рак легкого, нейробластома).

- 3. Транслокация протоонкогена перемещение протоонкогена в участок другой хромосомы с функционирующим геном (генами). В данной ситуации структурная часть протоонкогена лишается своих нормальных регуляторных механизмов и попадает под контроль «чужого» окружения (промотора, сильного промотора-энхансера). Таков механизм активации С-тус при лимфоме Беркита.
- 4. Точечная мутация и деления структурные повреждения, которые обуславливают синтез сигнального белка (онкогена) в активной конформации. Например, рак желудка, мочевого пузыря точковая мутация с-Ha-ras 1.
- 5. Деметилирование ДНК под влиянием химических канцерогенов и активных радикалов деметилированный участок становиться активным и может приводить к стимуляции деления клеток
- ВНИМАНИЕ! Достаточно замены одного основания (т.е. замены одной аминокислоты в белке, чтобы протоонкоген превратился в онкоген). При этом, кодируемый мутированным геном белок, находится в постоянно возбужденном (активном) состоянии, т.е. не зависит от состояния рецепторов и др.

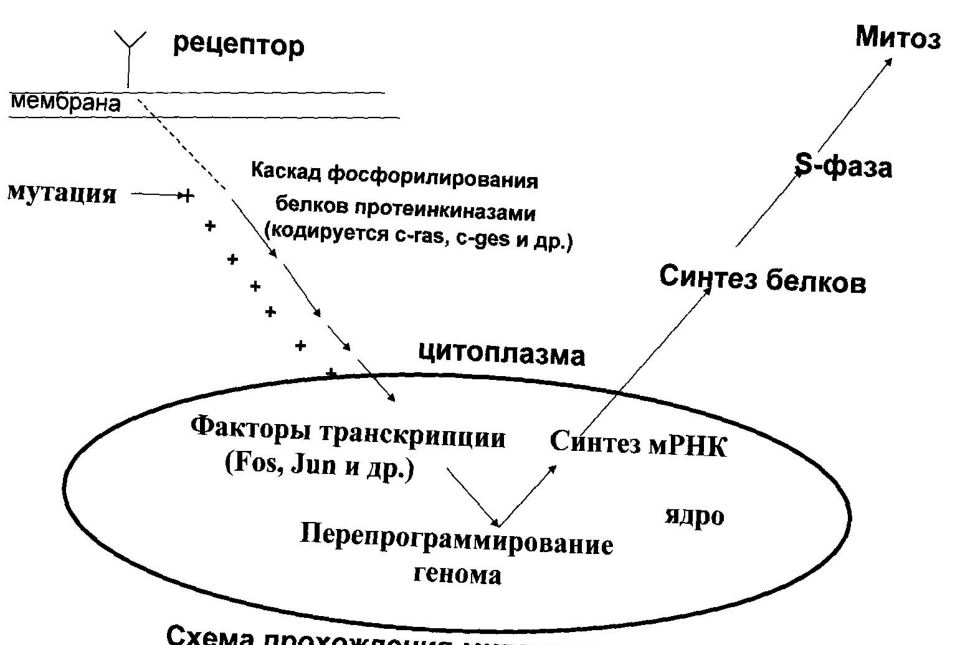


Схема прохождения митогенного сигнала

### ОБЩИЕ ЭТАПЫ

кантерогены РОГЕНЕЗАН (-1)

канцерогены (химические, физические, биологическ

содержащ ий онкогенн ый вирус ДНК содержащ ий онкогенн ый вирус

#### PEBEPTA3

A

ДНК – О**Ң(ОРНЫ**ВИРУ **СЕ**НК – In ОВИРУС)

І этап:

взаимодействие канцерогенов с геномом клетки

ПРОТООНКОГЕНЫ. АНТИОНКОГЕНЫ

II этап:

трансформация протоонкогена в онкоген

• депрессия
анграмсковащия
е-onc c-on
мутация с с-on
амплификацитеротопно
инсерция го
Ропухолевый
генотии.

### ОБЩИЕ ЭТАПЫ КАНЦЕРОГЕНЕЗА

III этап синтез и

рффиканыя онкибилиюв, трансформац

ияетк

И

АКТИВНЫЙ ОНКОГЕН ОНКОБЕЛК И

IV этап

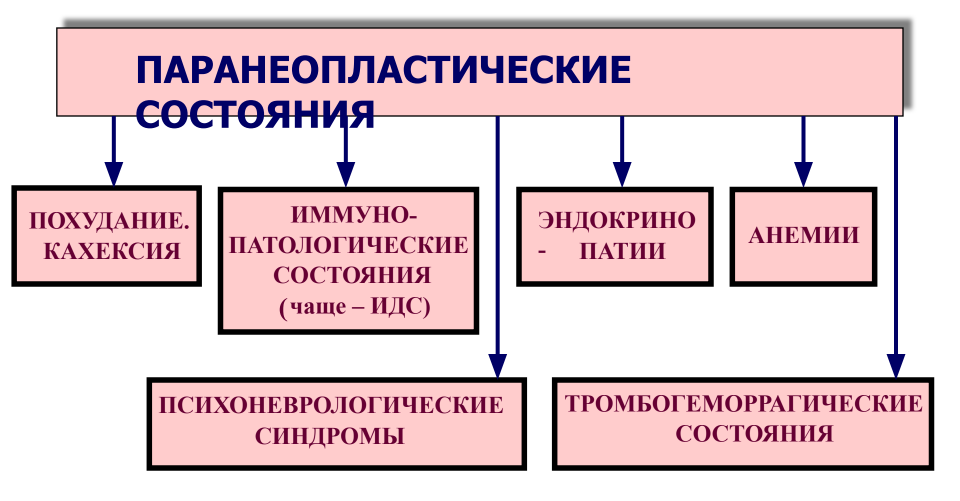
деление

опухолевой

клетк

И





#### МЕХАНИЗМЫ ПРОТИВЗАЩИТЫ <del>ОРГАНИЗМА</del>

АНТИ КАНЦЕРОГЕННЫЕ

АНТИ-МУТАЦИОННЫЕ АНТИ-ЦЕЛЛЮЛЯРНЫЕ

- препятств ифоникновен имицерогенов врганизм, идртку,
- препятствие кайшариленов паном клетки

- подавлен ижспресси инкоген
- обнаружен и**и усправе**ние а

- обнаружение разрушен опухолев отнетк
- обнару ение жорможение рост апухолево йлетк и.

## ОСНОВНЫЕ ПРИНЦИПЫ ЛЕЧЕНИЯ НОВООБРАЗОВАНИЙ

ПОВЫШЕНИЕ ОБЩЕЙ И АНТИБЛАСТОМНОЙ РЕЗИСТЕНТНОСТИ ОРГАНИЗМА

УДАЛЕНИЕ И/ИЛИ РАЗРУШЕНИЕ ОПУХОЛИ

#### Традиционные способы:

- •Хирургический
- •Химиотерапевтический
- •Радиотерапевтический
  - •Комбинированный

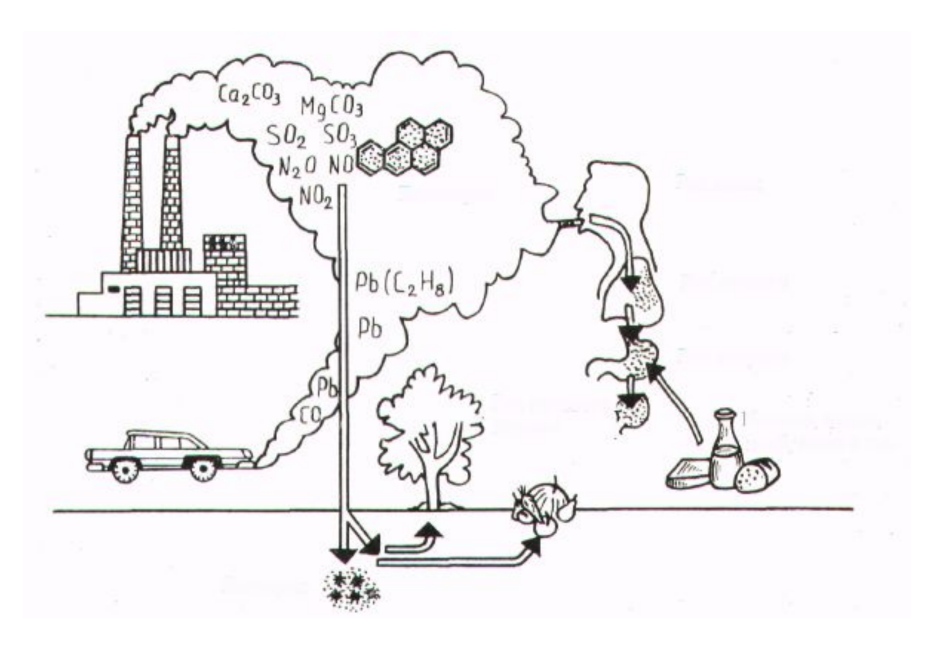
#### Биотехнологические способы:

- •Активация генов-супрессоров
- •Активация проаптических генов
  - •Разработка препаратов блокирующих ангиогенез в опухолях и др.



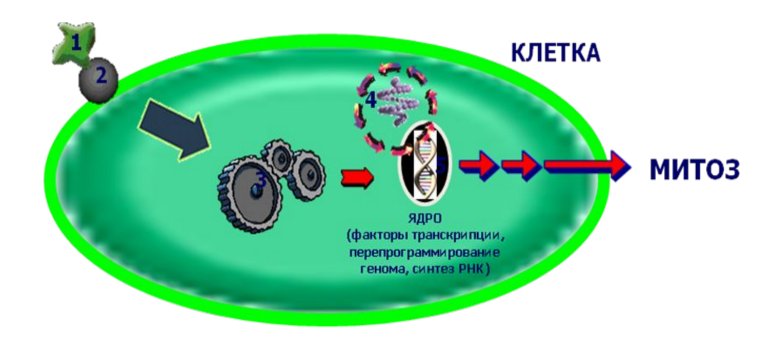
#### АНТИБЛАСТОМНАЯ РЕЗИСТЕНТНОСТЬ:

- \* свойство организма
- \* препятствовать проникновению канцерогенных агентов в клетку, её ядро и/или их действию на геном;
- \* обнаруживать и устранять онкогены или подавлять их экспрессию;
- \* обнаруживать и разрушать опухолевые клетки,
  - тормозить их рост (феномен cancer in situ).



Источники и кругооборот 3,4-бензпирсна в природе (по А. И. Гнатышаку, 1975).

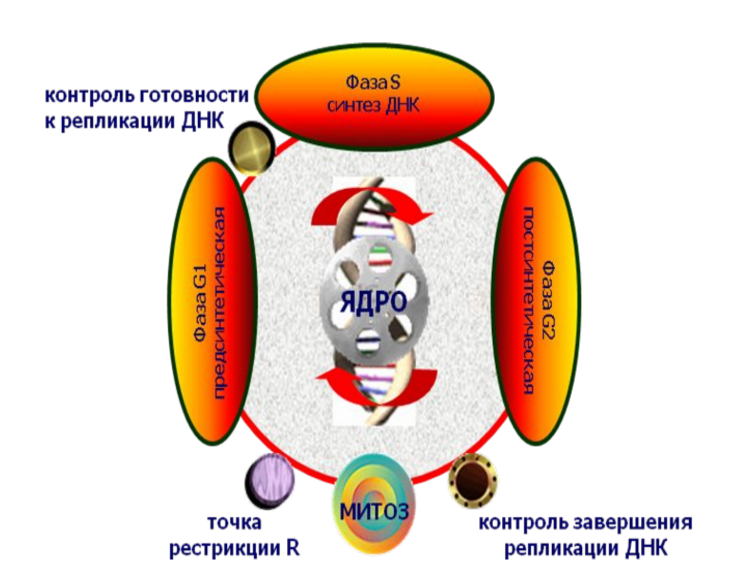
## Схема реализации клеткой митогенного сигнала (по: А.В.Лихтенштейн, В.С.Шапот)



1 — фактор роста; 2 — активация рецептора; 3 — каскад фосфорилирования; 4 — синтез белков; 5 — синтез и репликация ДНК

- Опухолевый рост это следствие нарушения клеточно-тканевого гомеостаза – следствие усиления процессов пролиферации и угнетения механизмов апоптоза;
- В основе нарушений механизмов клеточного/тканевого гомеостаза лежит нарушения поддержании баланса между процессом пролиферации лежит усиление продиферации

### Схема регуляции митотического цикла клетки (по: А.В.Лихтенштейн и В.С.Шапот)



### ТРАНСФОРМАЦИЯ И КАНЦЕР<del>БРЕНН</del>ОРИЯДЕЙСТВИЯ ХИМИЧЕСКИХ

REIIIECTR

ПРОКАНЦЕРОГЕ (ПОТЕН**ЦИ**АЛЬНО

KA**MUNPO**TE E KUNE

ВЕЩЕСТВА)

трансформац

ИЯ

организме

"ИСТИННЫЕ" ("КОНЕЧНЫЕ") ХИМИЧЕСКИЕ

КАЦЕРОГЕНЫ

- алкилирующие
- энектры,
- **ЖИОООДАКБИДИ**КАЛЬН **ФС**РМЫ

веществ

ГЕНОМ <del>КЛЕТКИ</del>

ОПУХОЛЕВ ТРАНС**ФО**РМАЦИЯ

KHETKU

### ЭТАПЫ "ХИМИЧЕСКОГО

### КАНЦЕРОГЕНЕЗА"

#### ИНИЦИАЦИЯ

- взКаньцейогина выпуска
  - **ИЛО** "МЕДИАТОРА" С ДНК
- ОБРАЗОВАНИЕ ОНКОГЕНА:

КЛЕТКИ

(протоонкогеном)

- иммортальнос клетк
- тыухолевй

генотип

#### ПРОМОЦИЯ КАНЦЕРОГЕНЕЗА

ЭКСПРЕССИЯ ОНКОГЕНА

ТРАНСФОРМАЦИЯ НОРМАЛЬНОЙ КЛЕТКИ В ОПУХОЛЕВ(генотипически и

фенотипически)

ДЕЛЕНИЕ ОПУХОЛЕВОЙ

KJIETKI

ФОРМИРОВАНИЕ

## ЭТАПЫ "ФИЗИЧЕСКОГО

КАНЦЕРОГЕНЕЗА:

\*ДЕЙСТВИЕ ФИЗИЧЕСКОГО АГЕНТА

ИЛИ ЕТО "МЕДИАТОРА" НА ДНК КЛЕТКИ

клетки

\* ОБРАЗОВАНИЕ ОНКОГЕНА: (протоонкоге н)

• иммортальность

к<del>дауки</del>левый генотип

#### ПРОМОЦИЯ КАНЦЕРОГЕНЕЗА

ЭКСПРЕССИЯ ОНКОГЕНА

ТРАНСФОРМАЦИЯ НОРМАЛЬНОЙ КЛЕТКИ В ОПУХОЛЕВУЮ (ГЕНЕТИЧЕСКИ И

**ФЕНОТИПИЧЕСКИ**)

деление опухолевой

КЛЕТКИ

ФОРМИРОВАНИЕ

**КИНАВОЕАЧООВОН** 

## ЭТАПЫ "ВИРУСНОГО

КАН ЧЕЙНИЦИЯ КАНЦЕРОГЕНЕЗА:

- \* ВНЕДРЕНИЕ ОНКОВИРУСА В
- \* **ИНЕТКР**АЦИЯ ОНКОГЕНА С ГЕНОМОМ КЛЕТКИ: • иммортальн
  - иммортальность
  - БЛУХБЛевый генотип

#### ПРОМОЦИЯ КАНЦЕРОГЕНЕЗА

**ЭКСПРЕССИЯ ОНКОГЕНА** 

ТРАНСФОРМАЦИЯ НОРМАЛЬНОЙ КЛЕТКИ В ОПУХОЛЕВУЮ (генетически и

фенотипически)

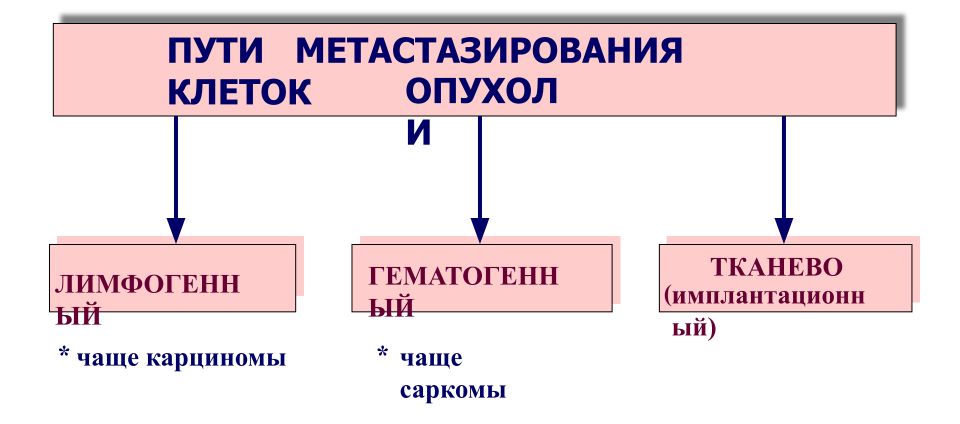
деление опухолевой

KJIETKI

ФОРМИРОВАНИЕ НОВООБРАЗОВАНИЯ







KJIETKVI

## ЭТАПЫ И УСЛОВИЯ ЛИМФО- И ГЕМАТОГЕННОГО МЕТАСТАЗИРОВАНИЯ ОПУХОЛЕЙ

ОТДЕЛЕНИЕ ОПУХОЛЕВОЙ

ИНВАЗИЯ КЛЕТКИ В СТЕНКУ ЛИМФАТОВЕТОКОТОГО СУДА

(инттавазации)

ЭМБОЛИЯ И ПОСЛЕДУЮЩАЯ ИМПЛАНТАЦИЯ КЛЕТКИ

HA CTEHKE
MUKPOCOCYJIA

ИНВАЗИЯ КЛЕТКИ В СТЕНКУ И В ОК**РОЖХІЮ**ЩУЮ ЕГО ТКАНЬ

(ЭКСТРАВА<mark>ЗАЦИЯ)</mark>

ФОРМИРОВАНИЕ МЕТАСТАЗА

**Услови** 

\* Факфоры инвазии

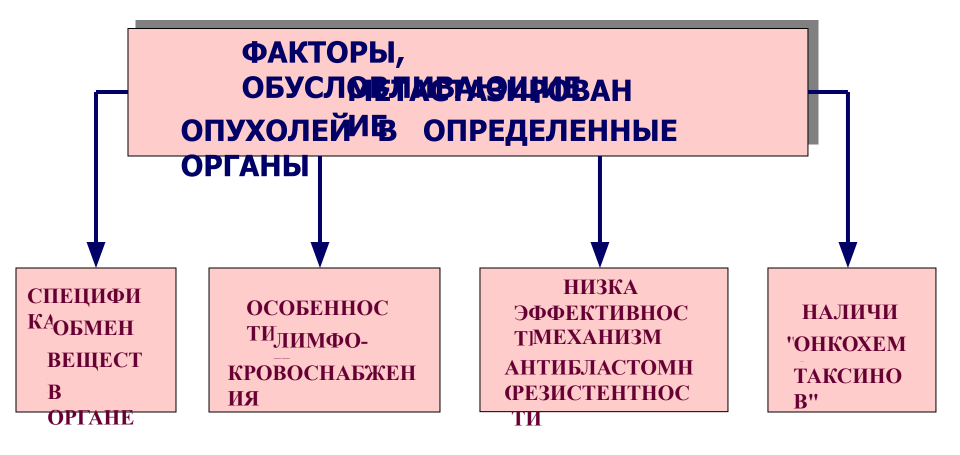
Услови

- \* Дефек антицеллюлярн тмеханизэтов
- \* Попранирование

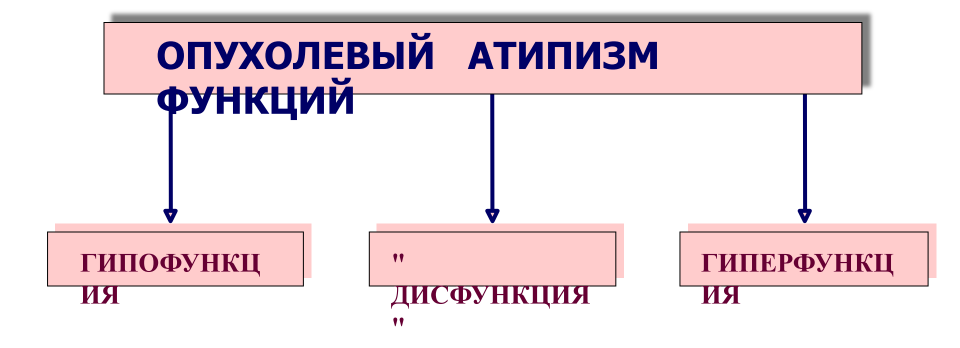
**Услови** 

- \* Факторы
- \* Дафамиместных факторов
- \* Фойторы тканевой "тропности"

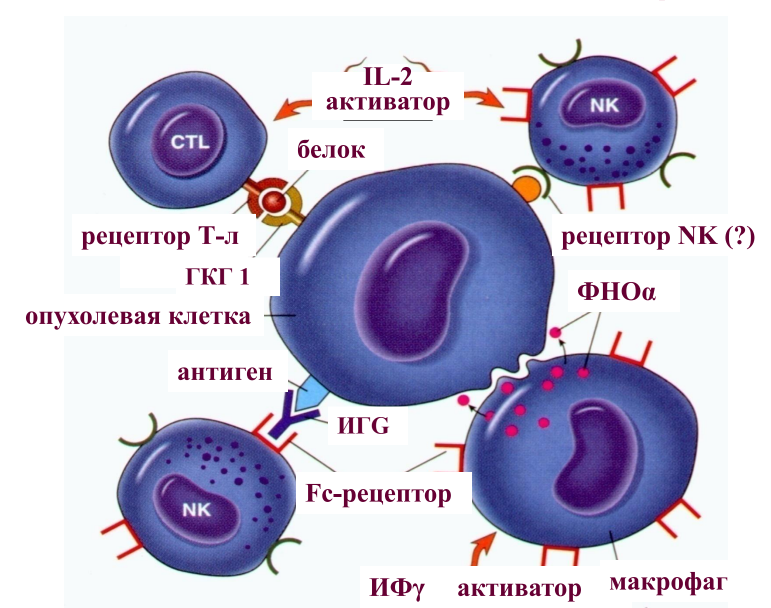








## " КЛЕТОЧНЫЕ МЕХАНИЗМЫ ПРОТИВООПУХОЛЕВООЙ ЗАЩИТЫ



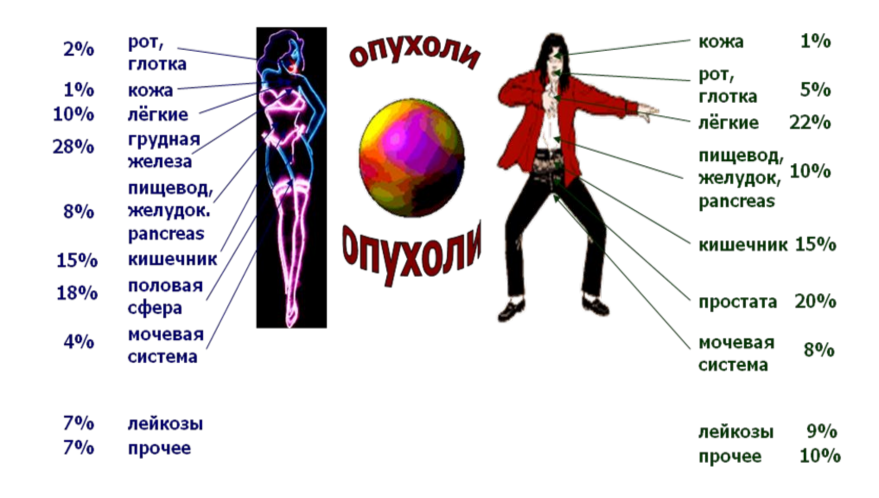
## ФАКТОРЫ, РЕГУЛИРУЮЩИЕ АПОПТОЗ

р53 – клеточный фосфопротеин - проапоптотический фактор.

Он индуцирует апоптоз путем:

- 1. Активации экспрессии внутриклеточного белка Вах и Faspeцептора (CD95) (рецептор к FasL лиганду антигена апоптоза)
- 2. Подавление экспрессии антиапоптотического белка Bcl-2

### Частота заболеваемости раком различных органов тела (по: W.Böcker, H.Denk, Ph.U.Heitz)

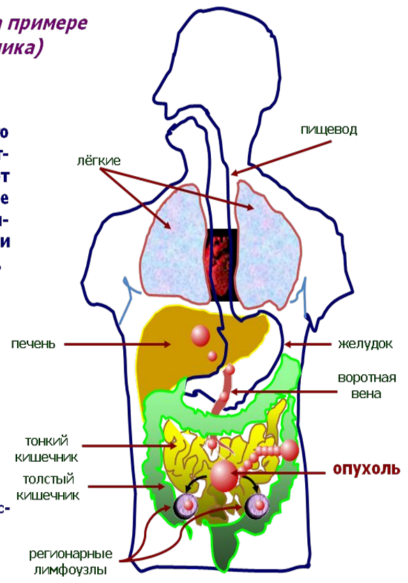


\* Виды метастазирования (на примере опухоли тонкого кишечника)

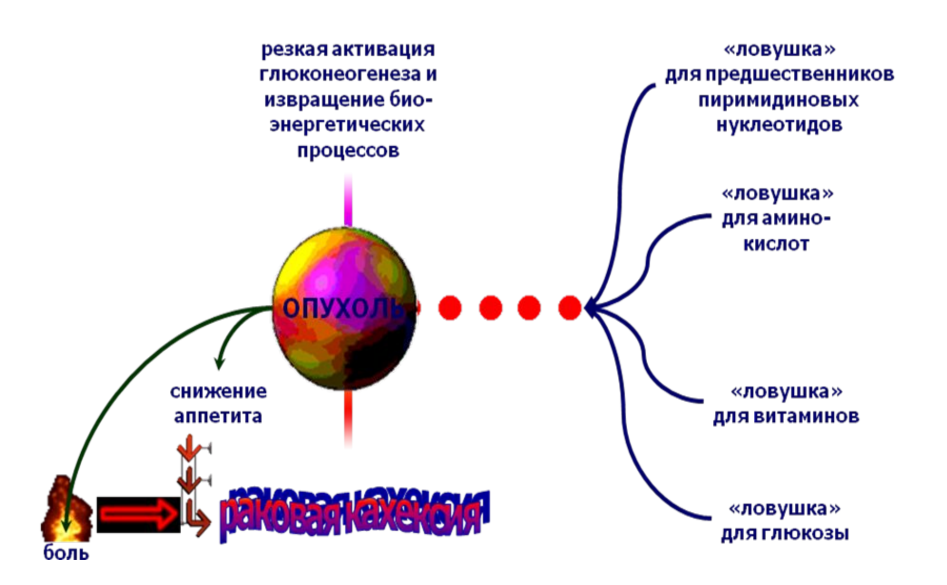
МЕТАСТАЗИРОВАНИЕ — это способность клеток злокачественных опухолей к отрыву от опухоли, переносу их в другие органы с последующим развитием на месте их имплантации аналогичного новообразования.

Существуют три пути метастазирования:

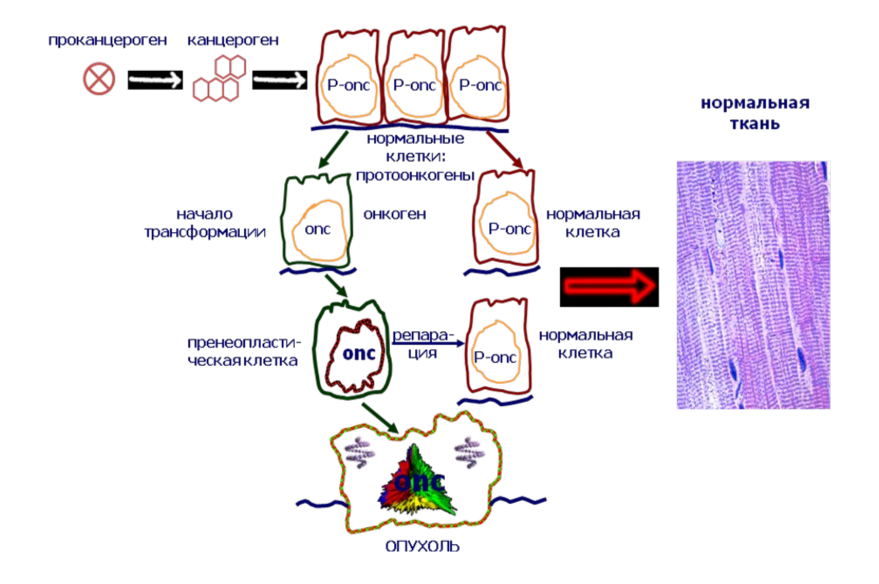
- 1. Тканевой непосредственно от одной ткани к другой или по межтканевым пространствам.
- 2. Лимфогенный по лимфатическим сосудам.
- 3. Гематогенный по кровеносным сосудам.



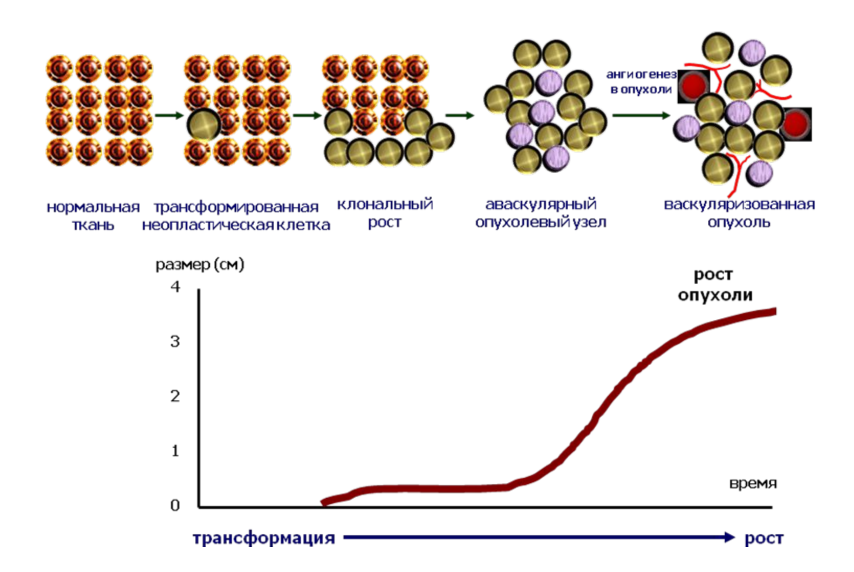
## Патогенез раковой кахексии



### \* Злокачественная трансформация и возможность нормализации клетки (по: S.Blümcke)



#### \* Рост опухоли и её трансформация (по: W.Böcker, H.Denk, Ph.U.Heitz)



## Механизм выхода злокачественной клетки изпод иммунного контроля

ряд мутаций, как причина изменения генетического материала клетки, эквивалентного ее малигнизации



изменения набора антигенов наружной клеточной мембраны

первичный и/или вторичный иммунодефицит





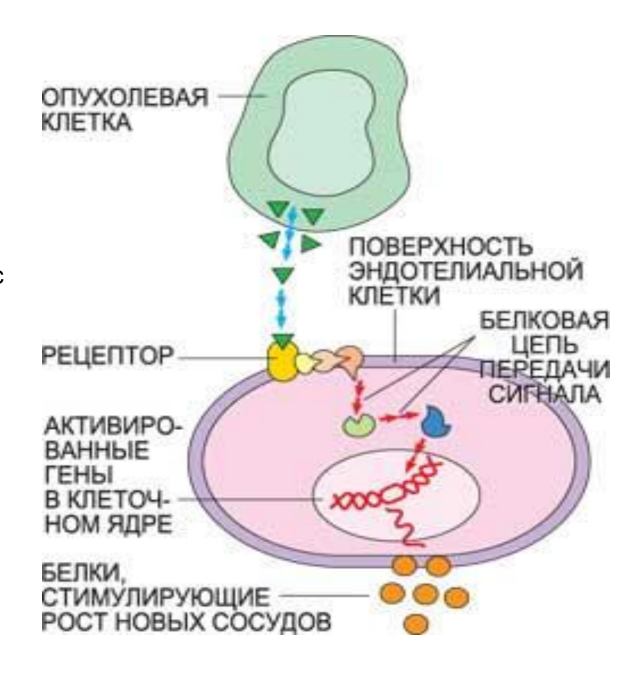
выход клетки из-под контроля иммунной системы



неограниченное деление злокачественной клетки и образование злокачественной опухоли

Фактор роста эндотелия сосудов (ФРЭС) синтезируется в растущей раковой опухоли. На поверхности эндотелиальных клеток, выстилающих кровеносные сосуды, ФРЭС взаимодействует с рецепторами. Сигнал с рецептора с помощью цепи биохимических реакций передается внутрь клетки на клеточное ядро, активируя гены, отвечающие за выработку белков – стимуляторов роста

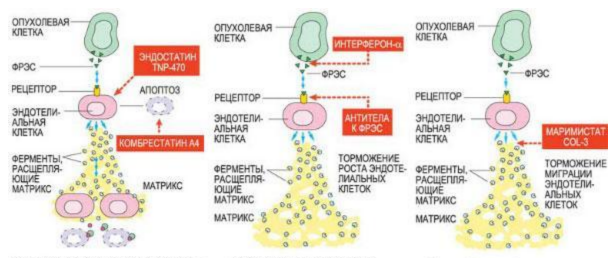
новых сосудов





Активированные ФРЭС эндотелиальные КЛСТКИ производят специальные ферменты – металлопротеиназы, расщепляющие матрикс оболочки сосуда, «сделанный» из белков и полисахаридов. В результате эндотелиальные клетки получают возможность

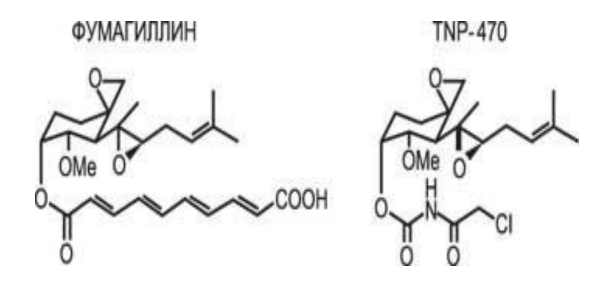
мигрировать и делиться



Первый класс блокаторов ангиогенеза — молекулы, тормозящие размножение эндотелиальных клеток. Среди них — природный белок эндостатин и синтетический препарат TNP-470. Другое вещество этого класса, комбрестатин А4, направляет растущие клетки на путь программируемой гибели — аполтоза

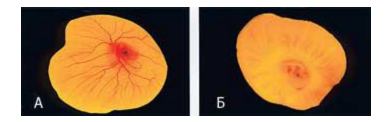
Ко второму классу блокаторов ангиогенеза относятся вещества, действующие на разных этапах каскада передачи сигнала. Среди них — антитела к ФРЭС, блокирующие рецептор, и интерферон-а, тормозящий секрецию ФРЭС опухолевыми клетками К третьей группе блокаторов относятся вещества, «выключающие» ферменты, которые расщепляют матрикс. В результате эндотепиальные клетки теряют способность перемещаться и образовывать новые сосуды Продукт метаболизма грибковых микроорганизмов фумагиллин - один из наиболее сильных блокаторов роста сосудов. Его синтетический аналог TNP-470 стал первым ангиостатическим препаратом,

прошедшим клинические испытания



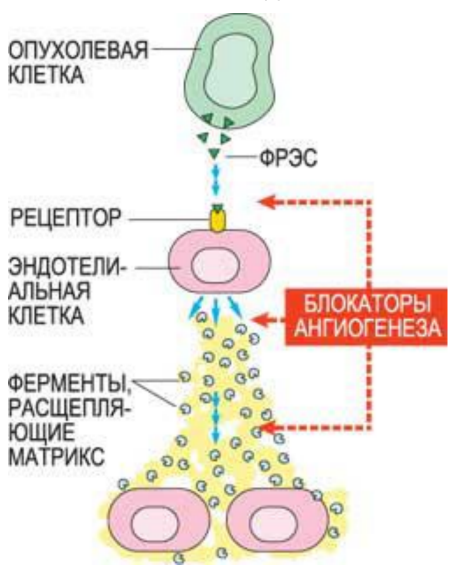
На фотографии показано, как природный ангиостатический препарат фумагиллин предотвращает развитие новых кровеносных сосудов на препарате ткани цыпленка (Б).

А - контрольный образец

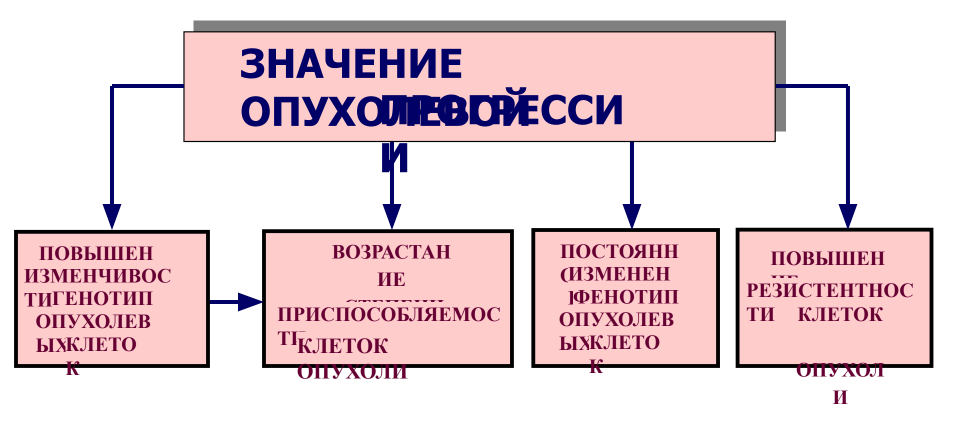


В настоящее время ученые проверяют возможность применения различных блокаторов ангиогенеза в лечении рака. Блокаторы (ангиостатики) подразделяются на разные категории в зависимости

от механизма их действия







# План лекции (I-II)

- 1. Определение понятий: опухоль злокачественная, доброкачественная опухоль.
- 2. Условия, способствующие росту злокачественных новообразований, этиологические факторы опухолей.
- 3. Экспериментальные методы воспроизведения злокачественного роста.
- 4. Биологические особенности опухолей.
- 5. Патогенез бластной трансформации клеток.
- 6. Основные принципы терапии и профилактики новообразований.

