



ОПУХОЛЕВЫЙ РОСТ

Кафедра патофизиологии КрасГМА
проф. Шилов С.Н.

Цель лекции : Рассмотреть основные современные положения об этиологии, механизмах развития, биологических особенностях опухолевого роста и факторах антибластомной резистентности организма.

Содержание лекции:

- Проблема опухолевого роста;
- Биологические особенности опухолей (опухолевый атипизм);
- Причины и механизмы метастазирования;
- Раковая кахексия.
- Предраковые состояния;
- Патогенез злокачественных опухолей;
- Молекулярные механизмы канцерогенеза;
- Антибластомная резистентность.

Опухоль — это патологический процесс, характеризующийся безудержным размножением клеточных элементов без явлений их созревания.

Клетки опухолей имеют не прекращающийся рост, в процессе роста они не созревают, сохраняя характер эмбриональных элементов.
«Формула» опухоли выглядит так: «плюс рост, минус дифференцировка».

Термин «доброкачественные опухоли» несколько условен, поскольку по существу они представляют собой очаговую гиперплазию ткани.

Проблема опухолевого роста

- Ежегодно в мире опухолями болеет > 5 млн. человек, а 2 млн. из них ежегодно умирают;
- Опухолевый рост — это одно из самых загадочных явлений биологии и медицины;
- Пока не существует достаточно эффективных радикальных методов лечения опухолей;
- В последние десятилетия произошло значительное увеличение частоты заболеваний опухолями.

В нашей стране «показатель запущенности» (выявление опухолей на 4 стадии развития) составляет 25%!

Биологические особенности опухолевого роста (**опухолевый атипизм**)

Совокупность характерных признаков, отличающих опухолевую ткань от нормальной и составляющих биологические особенности опухолевого роста, носит название **атипизм**.

Виды опухолевого атипизма.

- **Морфологический**. Для злокачественных опухолей характерен **клеточный** (необычная величина, форма и строение клеток) **и тканевой** (нарушение нормальных взаимоотношений паренхимы и стромы тканей) **атипизм**.
- Если морфологический атипизм выражен слабо, и опухоль напоминает ткань, из которой развивается  это **гомотипические или гомологические опухоли**. Если атипизм выражен сильно, нельзя сказать, из какой ткани развилась опухоль  **гетеротипические или гетерологические опухоли**.

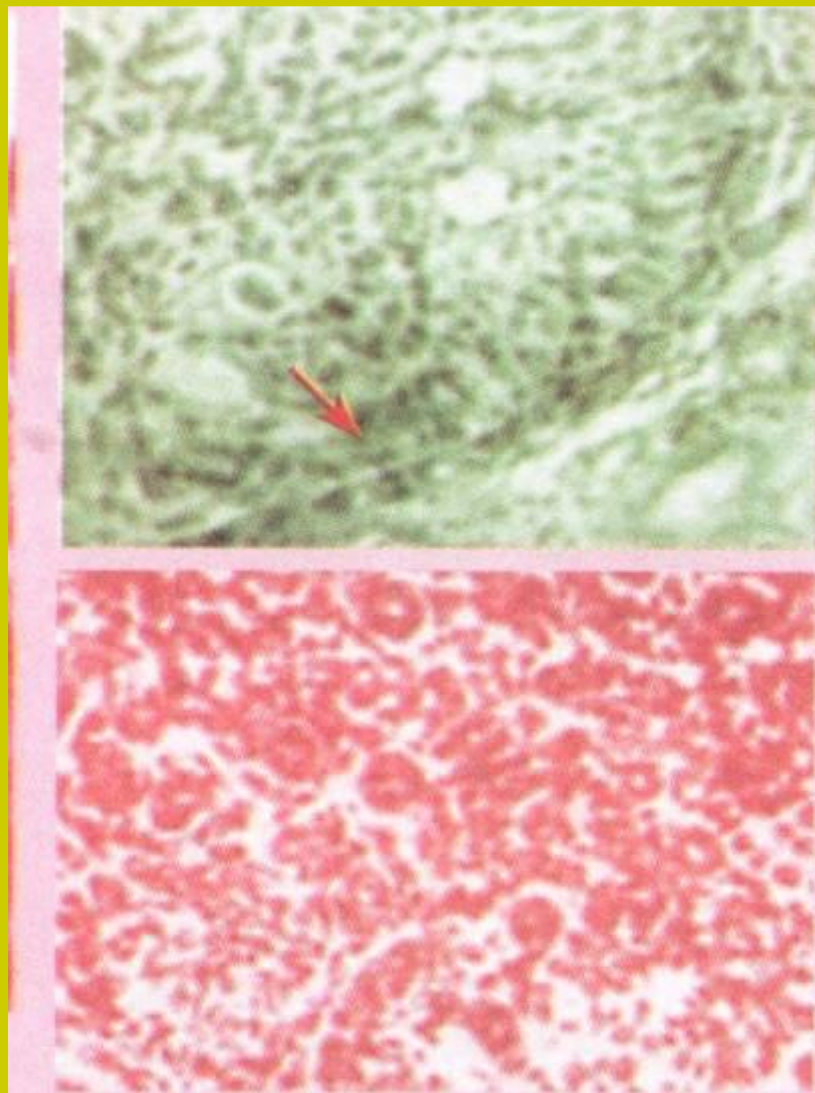
Биологические особенности опухолевого роста (**опухолевый атипизм**)

Метаболический атипизм. В опухолях процессы анаэробного расщепления углеводов преобладают над процессами их аэробного превращения (*отрицательный эффект Пастера*).

- **В опухолях интенсивно идут пластические процессы**, синтез белка в них преобладает над распадом (в организме в целом наоборот).
- **Извращен липидный обмен.** ↑ утилизация тканями СЖК, а вследствие этого ↑липолиз и большой худеет. Интенсифицируется ПОЛ. СР повреждают мембранны, в том числе и эритроцитов→ гемолиз и анемия.
- **Нарушается электролитный обмен.** Происходит обеднение опухолей кальцием и накопление в них калия.
- **Нарушается функция кейлонов.** Один из механизмов действия их заключается в активации белка репрессора митоза. В отсутствии кейлонов белок неактивен и происходят митозы.

Биологические особенности опухолевого роста (**опухолевый атипизм**)

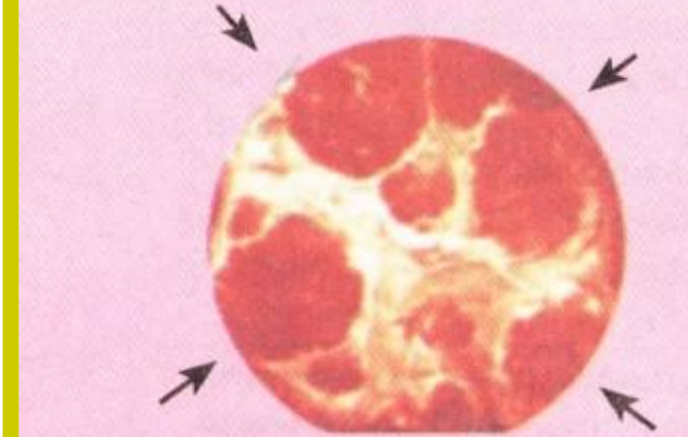
- **Функциональный атипизм**. (\uparrow, \downarrow , извращение функции или чаще всего, ее неподчиненность регуляторным влияниям).
- **Иммунологический (антигенный) атипизм.**
 1. **Антигенное упрощение** (\downarrow количества синтезируемых опухолевой клеткой органоспецифических антигенов);
 2. **Антигенная дивергенция** (синтез антигенов, не свойственных клеткам здоровой ткани).
 3. **Антигенная реверсия** (синтез эмбриональных антигенов).
- **Атипизм роста опухолей** (инвазивный, деструктивный рост и метастазирование, вместо экспансивного роста у доброкачественных опухолей)



Инвазивный и деструктивный
рост злокачественной опухоли
(граница между опухолью и
интактной тканью размыта)

Механизмы инвазивного роста:

- Уменьшение адгезивности цито-леммы злокачественных клеток;
- Увеличение поверхностного за-ряда клеточных мембран;
- Увеличение подвижности опухо-левых клеток (синтез AMF /autocrine motility factor/ — ауток-ринный двигательный фактор);
- Разрыхление межклеточного ве-щества ферментами;
- Снижение контактного торможе-ния деления ...



Метастазы рака кишечника
в печени (указаны стрелками)

Метастазирование

Метастазирование – перемещение опухолевых клеток из первичной опухоли на расстояние с образованием вторичных опухолевых узлов (метастазов).

Пути метастазирования:

- гематогенный → по кровеносным сосудам;
- лимфогенный → по лимфатическим сосудам (наиболее частый);
- тканевой → от одной ткани к другой или по межтканевым пространствам.

Причины метастазирования

- В стенку кровеносных и лимфатических сосудов, проходящих через опухоль, входят клетки опухолевой ткани, вследствие чего эти клетки легко попадают в крово- и лимфоток.
- Вследствие ослабления сцепления между опухолевыми клетками они легко отрываются от опухоли.
- Опухоли имеют довольно рыхлую структуру, что облегчает отрыв клеток.
!! Метастазирование — не просто пассивный процесс переноса опухолевых клеток, а активный ↗
- Для превращения метастаза в опухолевый очаг необходим определенный латентный период между попаданием опухолевой клетки в орган и развитием новообразования.
- Метастаз превращается в опухоль далеко не в каждом органе, в который он попадает, а только в некоторых.

Раковая кахексия

- Быстрорастающие опухоли «перехватывают» у других тканей предшественников пиrimидиновых нуклеотидов, стремительно вовлекая их в образование собственных нуклеиновых кислот. Ослабляется синтез белков в тканях и масса последних ↓.
- Опухоли являются «ловушками» аминокислот, в том числе и незаменимых, что сказывается на биосинтезе белков в тканях.
- Опухоли успешно конкурируют с нормальными тканями за витамины, поглощая их значительно интенсивнее.
- Глюкоза в опухоли с аномально высокой скоростью метаболизируется до молочной кислоты. Концентрация глюкозы в опухолевой ткани ↓ практически до нулевого уровня, и глюкоза начинает из организма насасываться в опухоль, а другие ткани лишаются главного энергетического субстрата.
- Организм включает все возможные механизмы для предотвращения возникновения гипогликемии, резко активируется глюконеогенез, в процессе которого глюкоза синтезируется из аминокислот. Защитный в отношении синтеза глюкозы глюконеогенез приводит к ↓ количества аминокислот и ↑ нарушений процессов белкового синтеза.

Отличия злокачественных опухолей от доброкачественных

- В доброкачественных опухолях нет клеточного атипизма, а есть только тканевой, т. е. клетки «доброкачественной опухоли» нормальны.
- **В злокачественной опухоли наблюдается извращение обмена веществ;** в «доброкачественных опухолях» обмен веществ такой же, как и в нормальной ткани.
- **Злокачественные опухоли не имеют капсулы,** а доброкачественные опухоли такую капсулу, как правило, имеют.
- **Злокачественные опухоли обладают инфильтрирующим ростом.** Доброкачественные опухоли обладают оттесняющим ростом.
- **Злокачественные опухоли обладают способностью к метастазированию**
- Опухоли злокачественные обладают способностью к рецидивированию (могут после хирургического удаления повторно возникать), но доброкачественные рецидивируют значительно реже.
- **Злокачественные опухоли могут вызывать кахексию,** доброкачественные кахексии, как правило, не вызывают (исключение некоторые опухоли ЖКТ).

Нейрогуморальные влияния на развитие опухолей

- Опухоли, обладая значительной автономией в организме, все же подчиняются как гуморальным, так и нервным влияниям и находятся в тесной связи с деятельностью эндокринной и нервной систем. Введением больших доз мужских половых гормонов можно затормозить развитие опухолей женской половой сферы (и наоборот).
- Установлено наличие в опухолевой ткани нервных окончаний, что делает неизбежными и процессы рецепции.
- Сильные воздействия на те или иные участки нервной системы могут привести к развитию опухолей. Показано, что повреждение соответствующих симпатических нервов у устойчивых по отношению к опухолям животных (морские свинки), нередко вызывает у них опухоли слюнных желез.
- Развитие опухоли во многом зависит от функционального состояния коры головного мозга. При невротизации животных у них возникают опухоли.

Предраковые состояния

Предрак — это патологическое состояние, характеризующееся **длительным существованием атрофических, дистрофических и пролиферативных процессов**, которое предшествует развитию злокачественной опухоли и в большом числе случаев с нарастающей вероятностью в нее переходит.

Облигатные (обязательные) предраки всегда переходят в злокачественные опухоли, например, пигментная ксеродерма. Прекарциноматозные состояния, которые не всегда озлокачествляются, являются **факультативными (необязательными) предраками**.

Л.М. Шабад «Всякий рак имеет свой предрак, но не всякий предрак переходит в рак».

Наиболее типичные предраковые состояния

- **Хронические пролиферативные воспаления** (каллезная язва желудка). Относится эрозия шейки матки, в основе которой лежит хроническая воспалительная реакция, характеризующаяся атрофией ткани в месте эрозии и пролиферацией окружающего эпителия.
- **Гиперпластические процессы**. Длительно существующие в органах **очаги гиперплазий**, т. е. разрастания клеток тканей, но без явлений клеточного и тканевого атипизма. Из наиболее распространенных процессов этого известна **кистозно-фиброзная мастопатия** — заболевание молочной железы, при котором наблюдается очаговое разрастание железистой ткани с образованием довольно крупных полостей — кист, окруженных плотным фиброзным барьером.
- **Доброположественные опухоли**. Папилломы могут переходить в рак, доброкачественные миомы матки — в злокачественные, пигментные пятна — в меланому.

Этиология злокачественных опухолей

- Наиболее ранней является **воспалительная теория** опухолевого генеза (Вирхов). Принимается в той части, которая касается значения хронических пролиферативных воспалительных процессов как предраковых состояний.
- **Теория эмбриональных зачатков** (Конгейм). Суть → в процессе эмбриогенеза некоторые клетки или группы клеток могут «заблудиться» и попасть в совершенно другой орган. Иногда эти клетки могут начать бурно размножаться и дать основу возникновения злокачественной опухоли. Гипотеза Конгейма вполне применима к опухолям-уродствам (тератомам).
- **Теория химического канцерогенеза**. Наиболее мощным канцерогенным действием обладают производные циклических углеводородов (метилхонантрен, дibenзопирен и др.). Канцерогенным действием обладают и некоторые физические факторы (проникающая радиация, ультрафиолетовое излучение, озон и др.).
- **Вирусная теория** (Роуз, 1911). Сейчас обнаружено только 3 вируса, связанные с опухолями человека: вирус Эпштейн–Барр, вирус цитомегалии, вирус папилломы.

Канцерогены

Канцерогенными называют факторы, способные при воздействии на организм превращать нормальную соматическую клетку в опухолевую.

- Когда у определенного химического вещества выявляют свойство вступать в реакцию с ДНК, меняя ее структуру и вызывать мутации генов как причину озлокачествления различных клеток, то его относят к ДНК-реактивным или **генотоксическим канцерогенам** (большинство).
- Канцерогены, чье действие не затрагивает генетический материал клетки (выступают исключительно в роли промоторов), называют **эпигенетическими канцерогенами**. Они вызывают злокачественные новообразования и клоны малигнанизированных клеток через свои цитотоксические эффекты, хроническое травмирование тканей, при эндокринопатиях, приводя к иммунодефициту и другим расстройствам функциональных систем.

Патогенез злокачественных опухолей

Мутационная теория. Химический или физический фактор является канцерогенным если он приводит к **деполимеризации молекулы ДНК**. ► образуются отдельные группы нуклеотидов, которые затем, в силу способности ДНК к самосборке, **рекомбинируются в новую молекулу ДНК**, в которой могут быть закодированы и **новые наследственные свойства**, в том числе и способность к безудержному росту и размножению клетки без явлений ее созревания.

При вирусном канцерогенезе также происходит **мутация**. Вирус либо «встраивается» в молекулу ДНК, либо «переписывает» на нее свою информацию, после чего данная клетка начинает воспроизводить себе подобные согласно уже не своему генетическому коду, а в соответствии с генетическим кодом данного вируса.

Молекулярные механизмы канцерогенеза

- **Канцерогенез** — ряд изменений генетического материала клетки, которые окончательно придают ей фенотипические признаки злокачественной (малигнизированной).
- **Протоонкоген** — это нормальный ген, который приобретает свойства онкогена в результате изменения нуклеотидной последовательности ДНК.
- Изменение структуры ДНК служит причиной мутации определенных генов (protoонкогенов) и генов-супрессоров опухолей. **Экспрессия измененного генома клетки, содержащего онкогены и инактивированные гены-супрессоры опухолей, патологически меняет клеточный фенотип. В результате клетка приобретает свойства, характеризующие ее как злокачественную.**
- **Протоонкогены** кодируют белки (protoонкопротеины), необходимые для нормальной регуляции клеточного роста. Мутация protoонкогенов ведет к их активации, т. е. к приобретению продуктами их экспрессии свойств онкопротеинов.
- **Онкопротеины** — это белки, чье действие на клетку на уровне наружной мембраны, цитоплазматических рецепторов и ядра может вызвать канцерогенез.

Молекулярные механизмы канцерогенеза

Кроме точечных мутаций, механизмом активацииprotoонкогенов могут быть цитогенетические аномалии: транслокация, амплификация генов, а также потеря хромосомами своих частей (делеция).

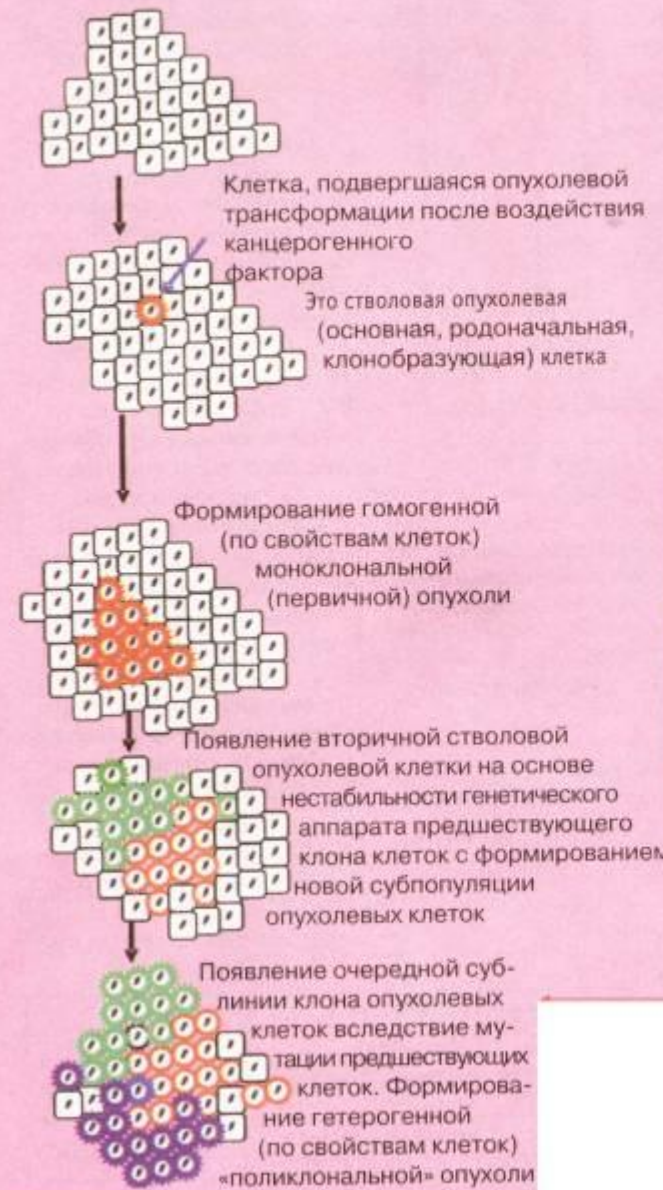
- Процесс возникновения выявляемых при обследовании больного раковых опухолей или клона злокачественных клеток из одной малигнанизированной или группы озлокачествленных клеток называют **промоцией** (от англ. — содействие).
- Экзогенное вещество или эндогенный агент эндокринной природы, пара- или аутокринной регуляции, чье действие на клетки обусловливает промоцию, называют **промотором**.
- ***Промотор не может вызывать рак без предшествующего многоэтапного и комплексного изменения генетического материала клетки !!***

Стадии патогенеза опухолей

1. **Превращениеprotoонкогенов в активные клеточные онкогены.** Механизмы: мутации, включение промотора, амплификация, транслокация и др.
2. **Экспрессия активных клеточных онкогенов** (\uparrow синтеза онкобелков или синтез структурно измененных онкобелков).
3. **Трансформация нормальной клетки в опухоловую.**
 - а) онкобелки соединяются с рецепторами для факторов роста и образуют комплексы, генерирующие сигналы к делению клеток;
 - б) онкобелки \uparrow чувствительность рецепторов к факторам роста или \downarrow чувствительность к ингибиторам роста;
 - в) онкобелки действуют как факторы роста.
4. **Размножение опухоловой клетки и образование первичного опухолового узла (моноклоновой опухоли).**
5. **Дальнейший рост и прогрессия опухоли.**

Опухолевая прогрессия (по Фулдсу)

Нормальные клетки ткани (органа)



Нормальный эмбриональный фибробласт (электронная микроскопия)



Фибробласт, подвергшийся опухолевой трансформации



Антиblastомная резистентность

Раковая клетка,
атакуемая
активированными
иммунными
лимфоцитами —
киллерами

Т-клеточный
цитолиз





Макрофагальная реакция

Иммунология опухолей

Типы опухолевых антигенов:

- **Антигены опухолей, которые индуцированы канцерогенными факторами.** Эти антигены строго индивидуальны.
- **Антигены вирусных опухолей.** Эти антигены идентичны как для нескольких опухолей у одного объекта, так и для опухолей у разных особей, если они индуцированы одним и тем же вирусом.
- **Опухолеассоциированные** трансплантационные антигены. Для этих антигенов характерны особенности, свойственные антигенам пересаженных органов.
- **Эмбриональные антигены.** У ряда опухолей обнаружены антигены, характерные для эмбриональной ткани (карциноэмбриональные антигены, КЭА).
- **Гетероорганные антигены.** В некоторых опухолях встречаются антигены, свойственные другим органам (например, в гепатоме — органоспецифический почечный антиген; в аденокарциноме почки — антигены, типичные для печени, легких и др.).

В иммунной защите организма против развивающейся опухоли решающая роль принадлежит не гуморальным факторам (антителам), а клеточным (лимфоцитам).

Причины неэффективного иммунного ответа при опухолях

- Иммунная реактивность организма подавляется какими-то неспецифическими (не онкогенными) факторами (хр. заболевания, СПИД, радиационное воздействие и т.д.).
- Циркулирующие в крови противоопухолевые антитела вызывают «феномен усиления» опухоли.
- «Противоопухолевые» рецепторы Т-лимфоцитов блокируются опухолевыми антигенами, циркулирующими в крови.
- Если опухолевые клетки образовывались еще в организме плода и даже если они не стали инициаторами канцерогенеза, то к их антигенам возникает иммунологическая толерантность → в постнатальном периоде при их новом возникновении эти антигены воспринимаются не как «чужие», а как «свои».
- Опухоли выделяют субстанции, обладающие выраженным иммунодепрессивным действием (это дискутабельно).
- Скорость роста опухоли опережает скорость развития иммунного ответа.
- Баланс взаимодействия иммунной системы и опухоли определяется генетическими факторами.



Спасибо за
внимание!

УСПЕХОВ ВАМ !