ГУ «Крымский государственный медицинский университет имени С.И. Георгиевского»

# Патологическая анатомия Вводная лекция

# План лекции

#### 1. Введение в дисциплину.

- 1. Патанатомия и патологоанатом
- 2. История развития
- 3. Задачи патологической анатомии
- 4. Биопсия, операционный материал, аутопсия

#### 2. Повреждение. Определение, факторы, лимиты адаптации.

- 1. Морфология повреждения
- 2. Определение, классификация, механизмы дистрофий
- 3. Паренхиматозные дистрофии
- 4. Стромально-сосудистые дистрофии.
- 5. Нарушения обмена гемоглобиногенных пигментов (порфирии, желтухи, гемосидероз)
- 6. Меланин
- 7. Кальцинозы

#### 3. Заключение

# Патологическая анатомия — это наука, изучающая структурные основы болезни на различных уровнях морфологической организации

Патологоанатом – это врач, который занимается выявлением патологии исходя из нормального строения анатомии тела человека

#### История развития патологической анатомии:

- 1)В 1761 г. итальянский автор Дж. Морганьи написал первый труд по патологической анатомии «О местонахождении и причинах болезней, открываемых посредством рассечения».
- 2) Карл Рокитанский, член Венской и Парижской академий наук. Создал первую в Европе кафедру патологической анатомии (1844). Основной причиной болезненных изменений Рокитанский считал нарушение состава жидкостей (соков) организма.

#### История развития патологической анатомии:

- 3)Основателем современной патологической анатомии считается Рудольф Вирхов (R. Virchow, 1821—1902) немецкий исследователь, создавший учение о целлюлярной (клеточной) патологии.
- 4)В России впервые вскрытия начали производить с 1706 г., когда по приказу Петра I были организованы медицинские госпитальные школы. Духовенство препятствовало проведению вскрытий. Лишь после открытия в 1755 г. медицинского факультета в Московском университете вскрытия стали проводиться регулярно. В 1849 г. была открыта первая в России кафедра патологической анатомии.



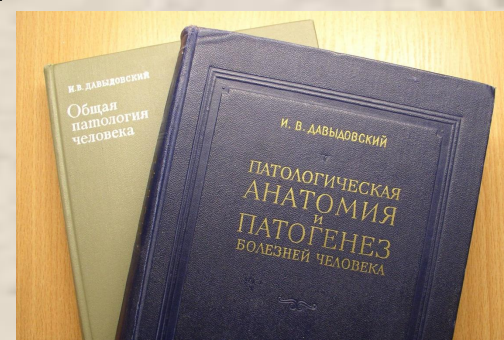
#### И.В.Давыдовский

Основные работы посвящены патологической анатомии и патогенезу инфекционных болезней, патологии боевой травмы, организации прозекторского дела, вопросам общей патологии, философскими проблемам медицины. Создал крупную школу патологов. Вице-президент АМН СССР (1946-50 и 1957-60). Почётный председатель Всесоюзного общества патологоанатомов (с 1965). Ленинская премия (1964). Награжден 2 орденами Ленина и орденом Трудового Красного Знамени.

С 1930 заведовал кафедрой патологической анатомии 2 Московского медицинского института.

В 1925 перестроил преподавание частной патанатомии - её стали излагать по нозологическому, а не органопатическому признаку;

по его инициативе с 1924 г. в СССР осуществляют сличение клинических и патологоанатомических диагнозов, а с 1930 проводят клинико-анатомические конференции.



# **Теоретические задачи патологической анатомии:**

- 1) изучение этиологии, патогенеза, морфологии и морфогенеза заболеваний;
- 2) изучение патоморфоза заболеваний (медикаментозный, естественный);
- 3) изучение осложнений и исходов заболеваний;
- 4) изучение механизма смерти (танатогенеза);
- 5) оценка функционирования и состояния поврежденных органов.

## Практические задачи патологоанатомической службы:

- 1) контроль правильности и своевременности установления клинического диагноза;
- 2) повышение квалификации лечащего врача;
- 3) установление прижизненного клинического диагноза;
- 4) контроль эффективности лечения пациента (повторная биопсия);
- 5) статистический учет.

# Методы исследования патологической анатомии:

- 1) Посмертное исследование (аутопсия);
- 2) Прижизненное исследование (биопсия, операционный материал); 3) Эксперимент.

## Методы изучения в патанатомии

- •Макроскопический
- •Светооптический
- •Электронно-микроскопический
- •Цитохимический
- •Гистохимический
- •Иммуногистохимический

патологоанатомическое вскрытие (аутопсия) — вид патологоанатомического исследования, направленный на исследование тела покойного с целью установления причин смерти и контроля качества лечебного процесса;

биопсийное исследование — вид патологоанатомического исследования, направленный на прижизненную диагностику заболеваний и определение эффективности проводимого лечения путём использования морфологических методов изучения органов и тканей;

исследование операционного материала — вид патологоанатомического исследования, направленный на исследование всего удалённого во время оперативного вмешательства материала с целью диагностики заболеваний, контроля качества и объёма хирургической операции;



#### Цели и значение аутопсии

Патологоанатом изучает медицинскую документацию (историю болезни, поликлиническую карту умершего)

Обнаруживает (отражает в протоколе) все отклонения от нормальной анатомии

Сопоставляет эти отклонения с клинической картиной, описанной в медицинской документации

На основании морфологических изменений (в том числе гистологических), объясняет клинические проявления диагностированной патологии

Устанавливает причину смерти, составляет патологоанатомический диагноз, подтверждает или опровергает прижизненный диагноз

Дает оценку качеству и своевременности диагностической и лечебной работы

## Иммуногистохимический метод

Метод исследования тканей, обеспечивающий выявление в них антигенов, маркированных специфическими антителами

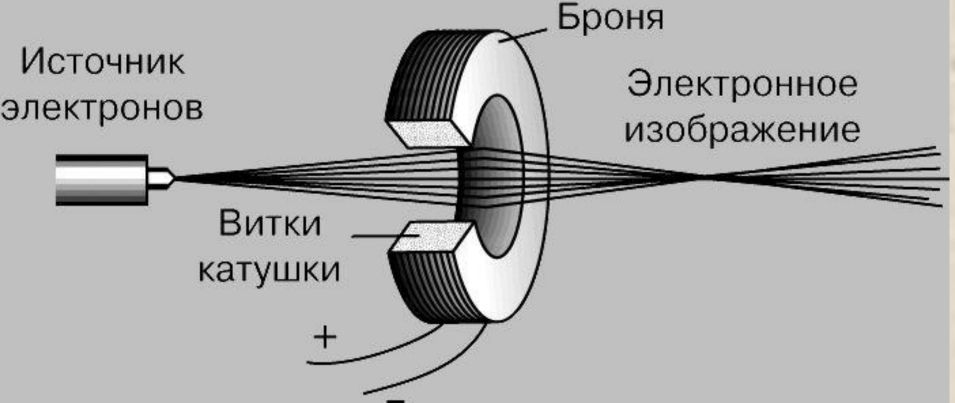


иммуногистохимические свойства используют для диагностики опухолей

## Электронно-микроскопический метод



Изображение ЭМ формируется магнитными полями так же, как световое – оптическими линзами.



История Крымской школы патологоанатомов http://www.csmu.edu.ua/site/page/show/docid/5480

Общая патология изучает типовые патологические процессы, характерные для той или иной болезни.

- 1. Повреждение клеток и тканей
- Нарушения кровообращения
- 3. Процессы регенерации и компенсации
- 4. Воспаление
- 5. Опухоли

Частная патологическая анатомия посвящена изучению причин возникновения болезней (этиология), механизмов их развития (патогенез), морфологических основ этих механизмов (морфогенез), механизмов смерти (танатогенез).

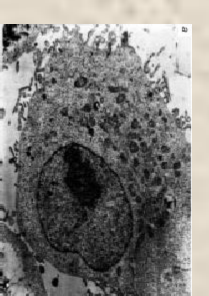
1. Этиология, патогенез, морфология заболеваний

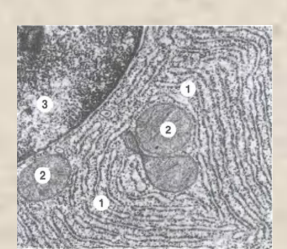
## Повреждение

или альтерация (от. лат. alteratio — изменение) - изменения структуры клеток, межклеточного вещества, тканей и органов, которые сопровождаются нарушением их жизнедеятельности.

Лимиты адаптации (обратимость/необратимость) зависят от типа ткани, ее функциональной активности, силы и продолжительности воздействия повреждающего фактора.

Факторы повреждения (физические и химические факторы, ишемия, инфекция, интоксикация, иммунная реакция).







#### МОРФОЛОГИЯ ПОВРЕЖДЕНИЯ КЛЕТОК

# ДИСТРОФИЯ

НАРУШЕНИЕ МЕТАБОЛИЗМА, ВЕДУЩЕЕ К ИЗМЕНЕНИЮ СТРУКТУРЫ

НЕКРО3

АПОПТОЗ

Гибель клеток, тканей, органов или частей тела в живом организме

## ДИСТРОФИЯ

греч. dys — нарушение; trophe — питание)

## МЕХАНИЗМЫ ДИСТРОФИЙ

- **1. Трансформация** (способность одних веществ превращаться в другие, достаточно близкие по строению и составу. Например, подобной способностью обладают углеводы, трансформируясь в жиры)
- 2. Декомпозиция (распад внутриклеточных структур)
- **3. Извращенный синтез** (образование аномальных веществ амилоид, алкогольный гиалин)
- **4. Инфильтрация** (избыточное проникновение какоголибо вещества в клетку)

## Классификация:

### I По локализации проявлений

- 1. клеточные (паренхиматозные);
- 2. внеклеточные (стромально-сосудистые, мезенхимальные);
- 3. смешанные

#### II По распространенности

- 1. Общие.
- 2. Системные.
- 3. Местные.

#### III. По этиологии

- 1. Приобретенные.
- 2. Наследственные.

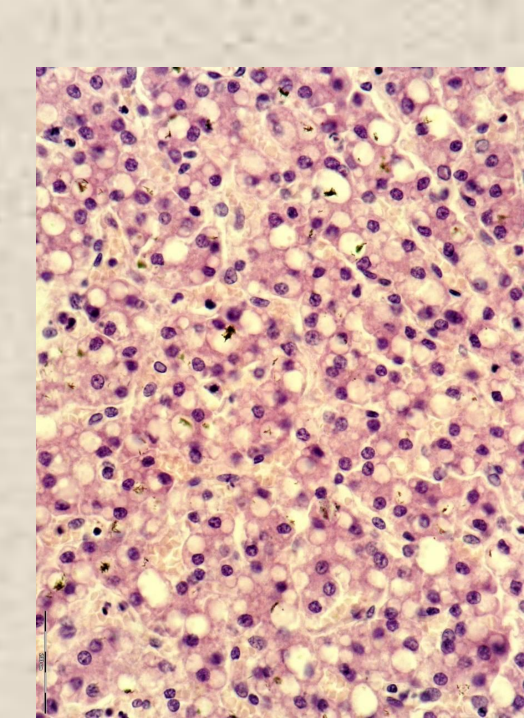
#### IV. По виду нарушения обменных процессов

- 1. белковые;
- 2. жировые;
- 3. углеводные;
- 4. минеральные.

#### Паренхиматозные жировые дистрофии

ПРИЧИНЫ:

- Гипоксия (болезни сердца, легких, системы крови)
- 2. Инфекции
- З. Хронические интоксикации



#### Паренхиматозные жировые дистрофии

ПРИЧИНЫ:

- Гипоксия (болезни сердца, легких, системы крови)
- 2. Инфекции
- З Хронические интоксикации

#### «Тигровое» сердце

## Паренхиматозные углеводные дистрофии

- Нарушение обмена гликогена
- Нарушение обмена гликопротеидов

выявляются PAS-реакцией Гликоген окрашивается кармином Беста в красный цвет. Муцикармин окаршивает слизь в красный цвет

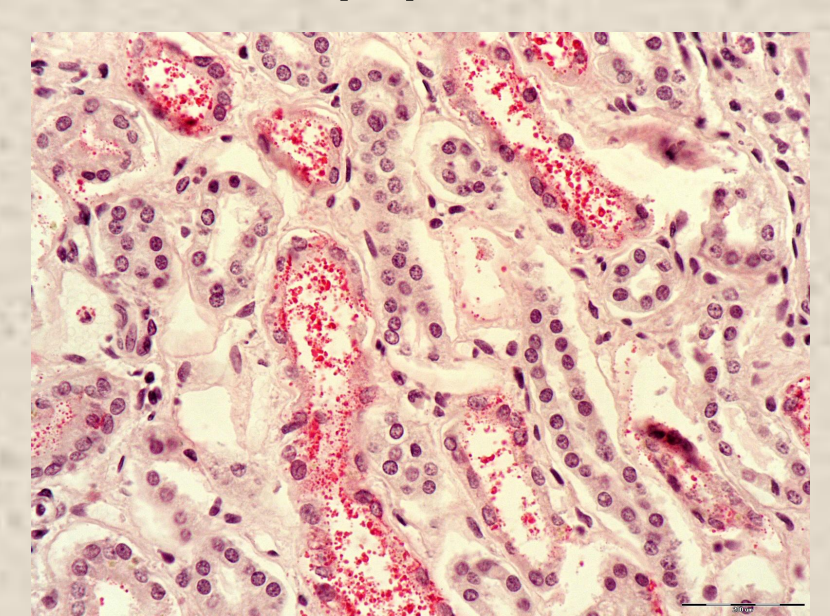
## Сахарный диабет

**2. ГЛИКОГЕНОЗЫ** (Болезнь Гирке – дефицит глюкозо-6-фосфатазы. Болезнь Помпе – дефицит а-D-глюкозидазы, которая обеспечивает деградацию гликогена в лизосомах).

## 3. Слизистые дистрофии эпителиев

(катаральные воспаления, муковисцидоз)

## Паренхиматозные углеводные дистрофии



## Слизистая дистрофия

Нарушение продукции слизи эпителиальными клетками Нарушение содержание муцинов и мукоидов соединительной ткани

муцикармин окрашивает слизь в красный цвет ШИК-реакция (йодная кислота) – красный цвет

# Кистозный фиброз поджелудочной железы при муковисцидозе

## Стромально-сосудистые (мезенхимальные) белковые дистрофии

- Мукоидное набухание
- Фибриноидные изменения
- Гиалиноз
- Амилоидоз

#### Причины:

- -инфекционные заболевания -аллергические заболевания
- аутоиммунные заболевания

## Мукоидное набухание

поверхностная и обратимая дезорганизация соединительной ткани. При этом в основном веществе происходят накопление и перераспределение гликозаминогликанов за счет увеличения содержания гиалуроновой кислоты.

## Фибриноидные изменения

глубокая и необратимая дезорганизация соединительной ткани, при которой происходит распад коллагена, деструкция ее основного вещества и волокон с повышением сосудистой проницаемости и образованием фибриноида.

## Фибриноидные изменения

Фибриноидный некроз стромы миокарда при ревматизме

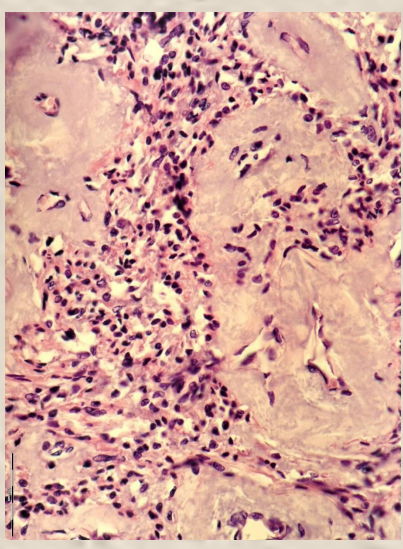
#### Гиалиноз

Деструкция соединительной ткани сопровождается увеличением проницаемости сосудов, деструкция коллагеновых волокон и преципитация белков плазмы крови.

Гиалин – вещество сложного химического состава, в его состав входят фибрин, иммуноглобулин и белки.

.Простой гиалин, .Сложный гиалин .Липогиалин

#### Гиалиноз

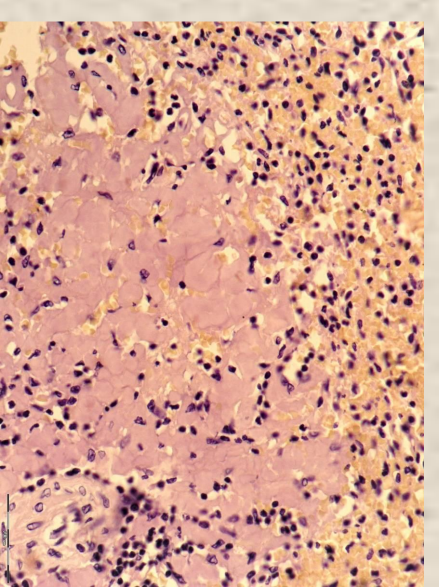


Гиалиноз сосудов селезенки при гипертонической болезни

Гиалиноз капсулы селезенки (Глазурная селезенка)

#### **Амилоидоз**

диспротеиноз, заболевание, при котором происходит извращенный синтез сложного вещества, называемого амилоидом.



Обязательным условием развития вторичной формы амилоидоза является очаг хронического воспаления.

Чаще всего А откладывается в печени, почках, селезенке, надпочечниках (периретикулярный тип отложений)

#### Или

В мышцах, нервной системе, сердце (периколлагеновый тип отложений при первичном амилоидозе)

#### **Амилоидоз**

#### Термин предложен в 1853 году Р. Вирховым

Окраски на амилоид:

•Конго красный (кирпично-красный цвет)

•Йод зеленый Метилвиолет Генциан виолет

(красят амилоид в красный цвет на зеленом или синем фоне)

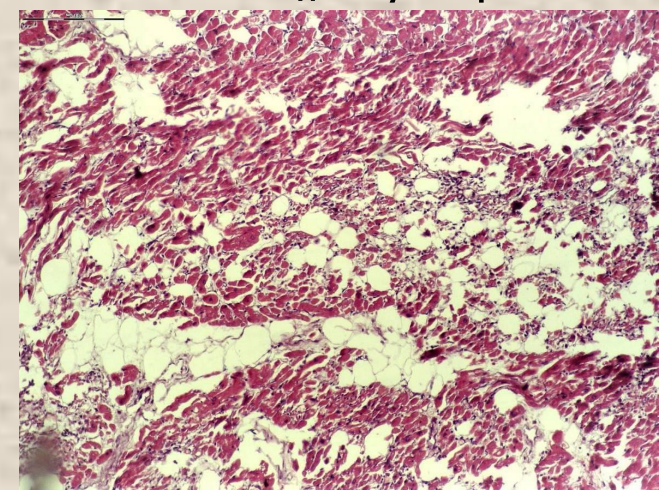


- 1. Первичный (сердце, нервы, кишечник )
- 2. Вторичный (паренхиматозные органы)
- 3. Идиопатический (почки)
- 4. Локальный опухолевый (кожа, трахея, мочевой пузырь)
- 5. Старческий (сердце)

#### Стромально-сосудистые жировые дистрофии



**Липоматоз + отложение жира** под капсулой органов



## Степени общего ожирения

І степень ожирения — избыточная масса тела составляет до 30%; ІІ степень ожирения — избыточная масса тела составляет до 50%; ІІІ степень ожирения — избыточная масса тела составляет до 99%; ІV степень ожирения — избыточная масса тела составляет от 100% и более.

## Ожирение

1.Гиперпластическое 2.Гипертрофическое 3.Смешанное

Общее

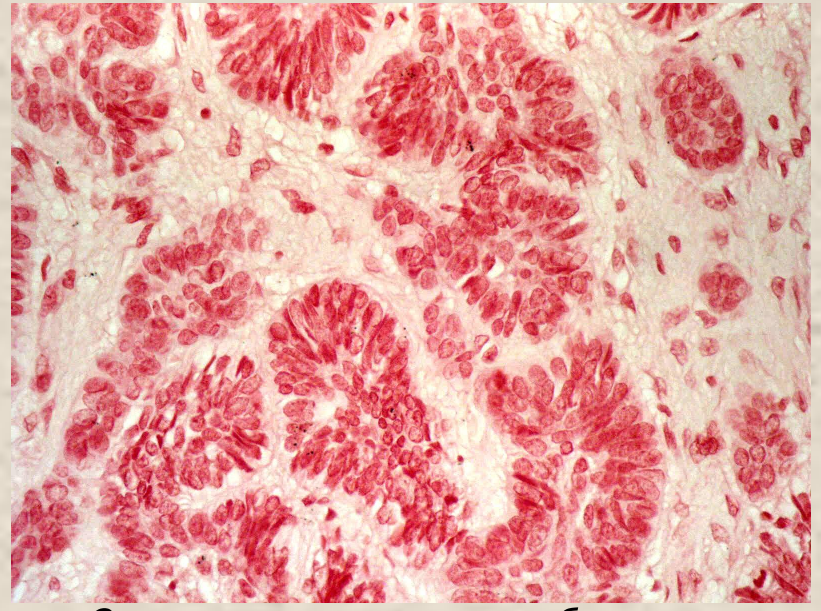
Симметричное

Несимметричное Верхний тип Средний тип Нижний тип

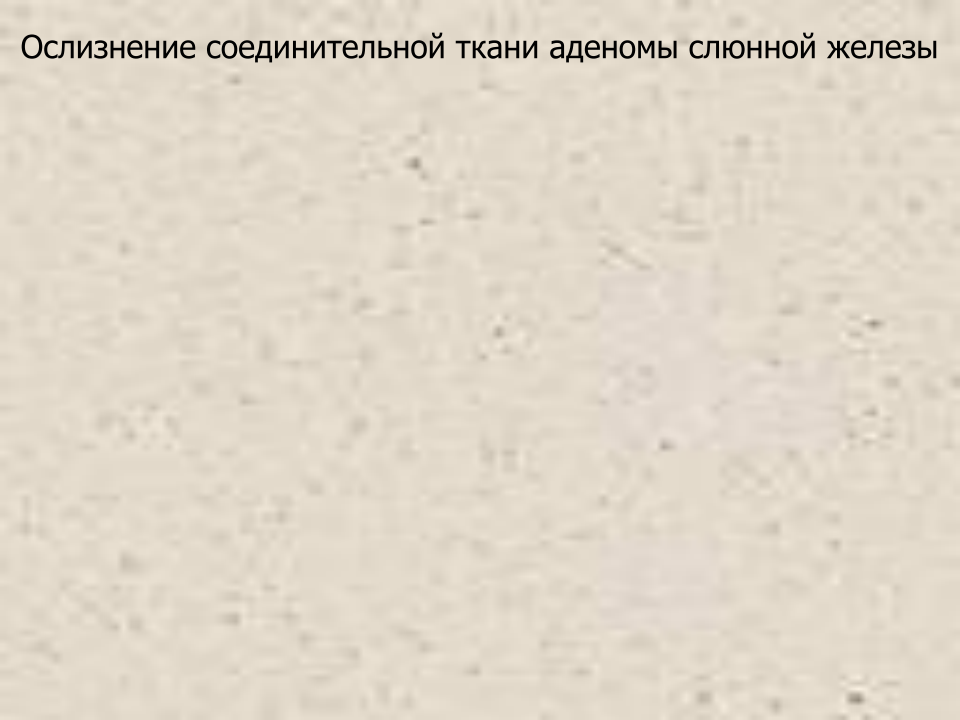
## **АТЕРОСКЛЕРОЗ**

хроническое заболевание, характеризующееся нарушением жирового и белкового обмена, которое проявляется отложением в стенке сосудов липидных комплексов

#### Стромально-сосудистые углеводные дистрофии



Ослизнение стромы амелобластомы



## Нарушения обмена пигментов

#### Хромопротеиды - эндогенные пигменты

Гемоглобиногенные

Протеиногенные (тирозиногенные)

Липидогенные

- 1. Ферритин
- 2. Гемосидерин
- 3. Билирубин
- 4. Гематин
- 5. Гематоидин
- 6. Порфирин

- 1. Меланин
- 2. Адренохром
- 3. Пигмент энетрохромафинн ых клеток

- 1. Липофусцин
- 2. Липохром
- 3. Цероид
- 4. Пигмент недостаточности витамина Е

## Нарушения обмена пигментов

Ферритин - SH-ферритин обладает вазопаралитическими и гипотензивными свойствами. Ферритинемией объясняют необратимость шока, когда он выступает в роли антагониста адреналина

Гемоглобиногенные

Гемосидерин - полимер ферритина. Гемосидероз.

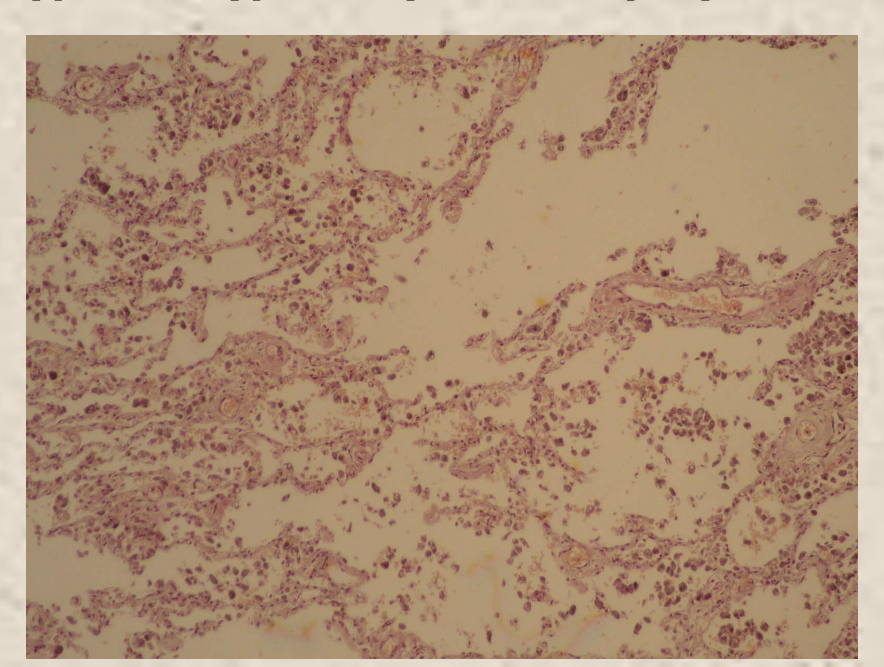
**Гематоидин** — ярко-оранжевый пигмент свободно лежащий в центральных участках кровоизлияния вдали от живых тканей.

**Гематины:** малярийный (гемомеланин), солянокислый (гемин) и формалиновый.

**Порфирины** — гемоглобиновое тетрапиррольное кольцо лишенное железа.

- 1. Ферритин
- 2. Гемосидерин
- 3. Билирубин
- 4. Гематин
- 5. Гематоидин
- 6. Порфирин

## Бурая индурация (гемосидероз) легких





## Желтуха

повышение в крови уровня билирубина, пожелтение слизистых, склер и кожи

Гемолитическая

Паренхиматозная

Механическая

инфекционные болезни, гемолитические яды, переливание несовместимой крови опухоли системы крови нарушение захвата билирубина гепатоцитами при болезнях печени нарушением проходимости желчных протоков

#### Порфирии - наследственные нарушения пигментного обмена с повышенным содержанием порфиринов в крови и тканях и усиленным их выделением с мочой и калом

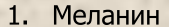
Этой формой генной патологии страдает один человек из 200 тысяч



Болезнь характеризуется тем, что организм не может синтезировать эритроциты. В тканях нарушается пигментный обмен, и под воздействием солнечного ультрафиолетового излучения или ультрафиолетовых лучей происходит распад гемоглобина.

Порфирия - генетически обусловленное заболевание, приводящее к поражению нервной системы, кожи, повышению АД, окрашиванию мочи в розовый цвет.

Протеиногенные (тирозиногенные)



- 2. Адренохром
- 3. Пигмент энетрохромафинных клеток















## Болезнь Аддисона (хроническая недостаточность надпочечников, связанная с поражением надпочечников, чаще туберкулезной и опухолевой природы)

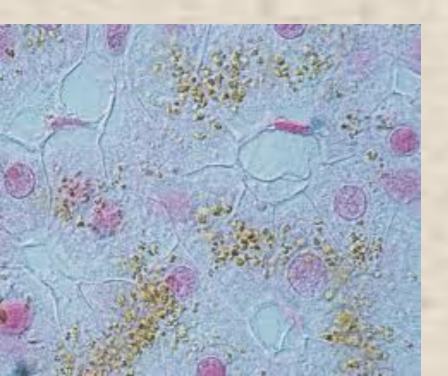


При снижении продукции адреналина происходит усиленное образование тирозиназы, окисляющей тирозин, что ведет к избыточному синтезу как адреналина, так и меланина.

## Липидогенные пигменты

(липофусцин, гемофусцин, пигмент недостаточности витамина Е, цероид и липохромы)

Липофусцин - гликолипопротеид, в котором преобладают фосфолипиды. Светооптически - зерна золотистого или коричневого цвета в цитоплазме клеток печени, почек, миокарда, скелетных и гладких мышц, симпатических ганглиев и коры надпочечников



Липофусцин в гепатоцитах

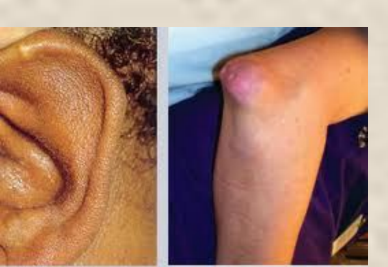
## Нарушения обмена нуклеопротеидов

Подагра (от греч. pooos — нога и agra — охота, буквально — «капкан для ног»)



Отложение солей мочевой кислоты в синовии суставов, под кожей, в ушных раковинах. Гиперурикемия, гиперурикурия.

В почках происходит отложение кристаллов в канальцах и собирательных трубочках, обтурация их просветов, развитие вторичных воспалительных и атрофических изменений (подагрические почки).





# Нарушения минерального обмена (кальция, калия, меди и железа)

Наследственной болезнью, в основе которой лежит нарушение обмена меди, является гепатоцеребральная дистрофия (гепатолентикулярная дегенерация), или болезнь Вильсона— Коновалова

