

**КРОВЕТВОРЕНИЕ  
ГЕМОПОЭЗ**

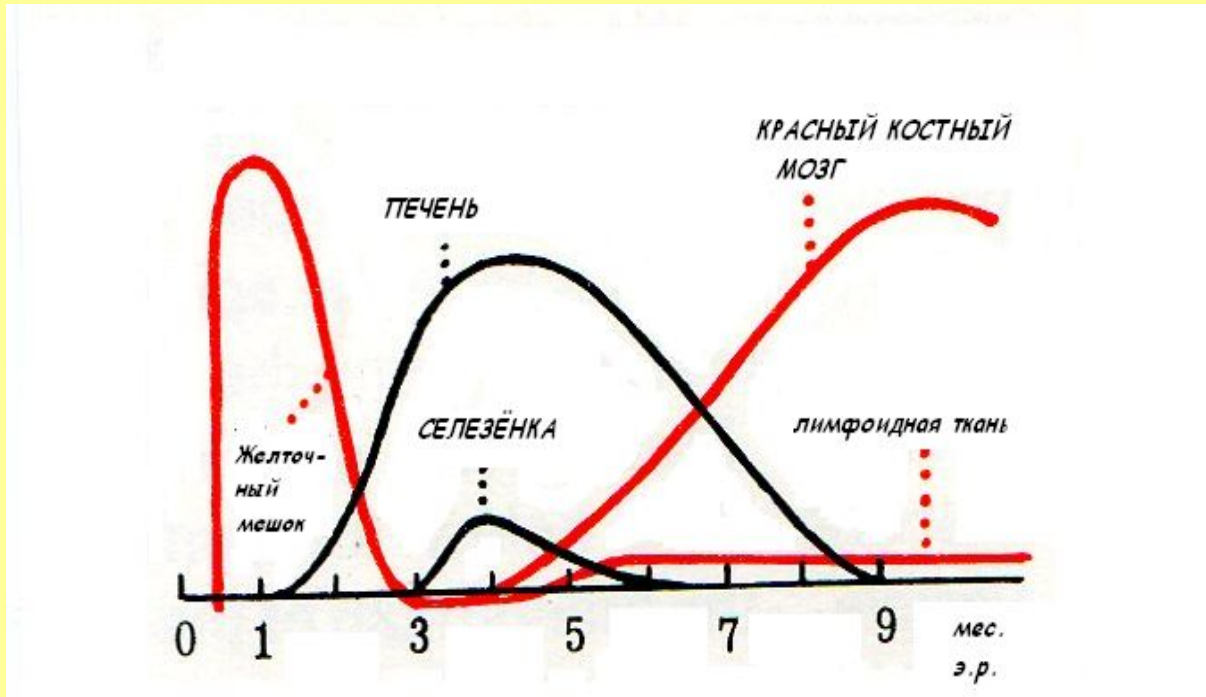
**Кроветворение (гемопоэз)** - процесс образования крови.

Выделяют эмбриональный и постэмбриональный гемопоэз.

**Эмбриональный гемопоэз** – это процесс образования крови как ткани.

**Постэмбриональный гемопоэз** – процесс образования форменных элементов крови в ходе физиологической и репаративной регенерации.

Согласно унитарной теории кроветворения, все клетки крови развиваются из одной родоначальной **стволовой кроветворной клетки (СКК)**.

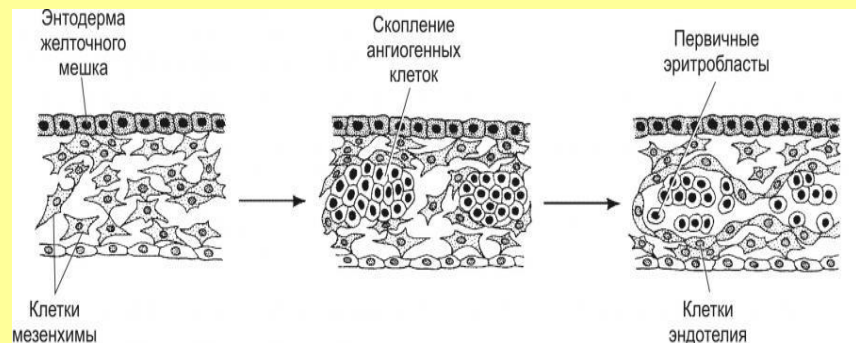
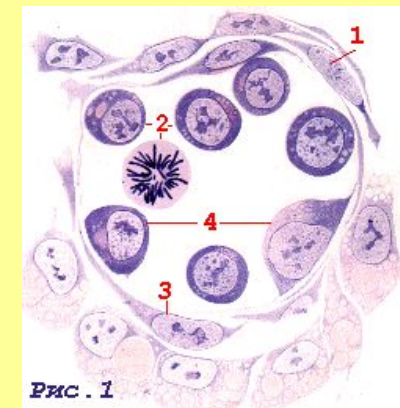
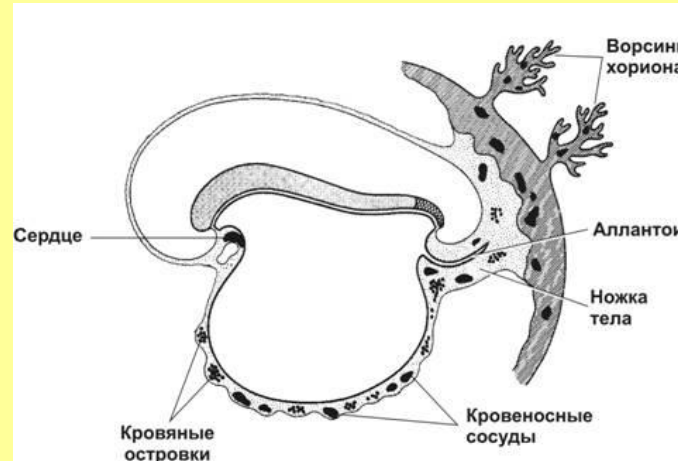


Эмбриональный гемопоэз делится на три периода в зависимости от времени и места протекания. Это периоды в определенной степени перекрываются:

- **мегалобластический** (внезародышевый) период - 1-2-й месяцы эмбриогенеза;
- **гепато-тимо-лиенальный** период - 2-5-й месяцы эмбриогенеза;
- **медулло-тимо-лимфатический** период - 5-10-й месяцы эмбриогенеза.

**Мегалобластический период**  
начинается со 2-3 недели  
внутриутробной жизни в  
мезенхиме желточного мешка.

- В результате интенсивного деления клеток в мезенхиме образуются кровяные островки, клетки которых дифференцируются в двух направлениях:
- **ангиобласти**, лежащие по периферии, превращаются в эндотелий и образуют стенки первичных кровеносных сосудов;
- **столовые кроветворные клетки**, которые лежат в центре островков, превращаются в первичные клетки крови –  **blasts**.



Большая часть бластов делится и превращается в первичные эритробlastы больших размеров – **мегалобlastы**. Мегалобlastы активно делятся и начинают синтезировать и накапливать эмбриональные гемоглобины.

Из окси菲尔ных мегалобlastов образуются эритроциты больших размеров – **мегалоциты**. Часть мегалоцитов содержит ядро, часть – является безъядерными. Процесс образования мегалоцитов называется **мегалобластическим эритропоэзом**.

Кроме мегалоцитов в желточном мешке образуется некоторое количество безъядерных эритроцитов обычного размера –

**нормобластический эритропоэз**.

Образование эритроцитов в желточном мешке идёт внутри кровеносных сосудов – **интраваскулярно**.

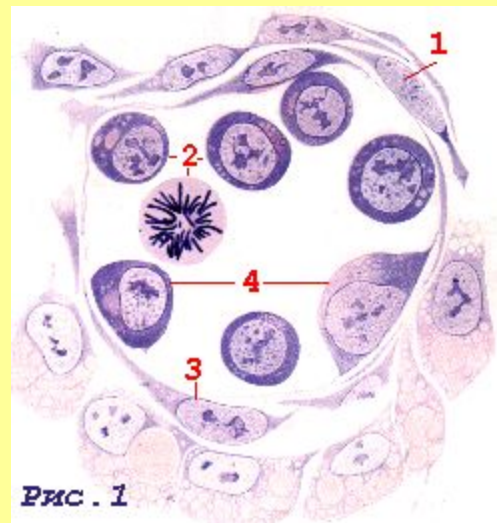
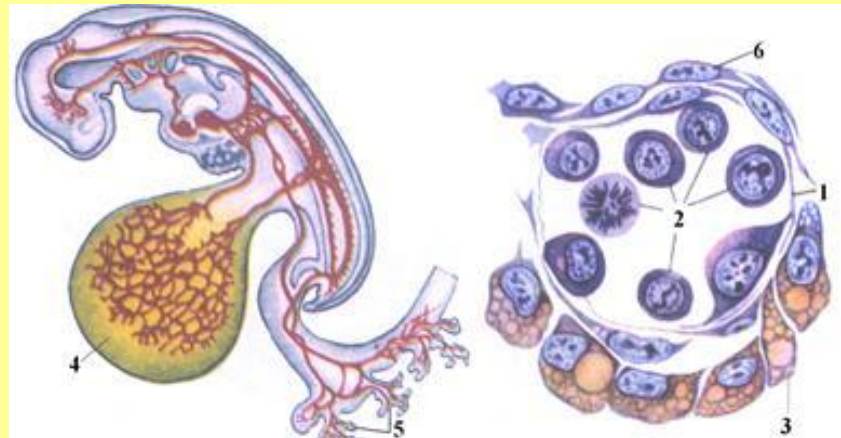
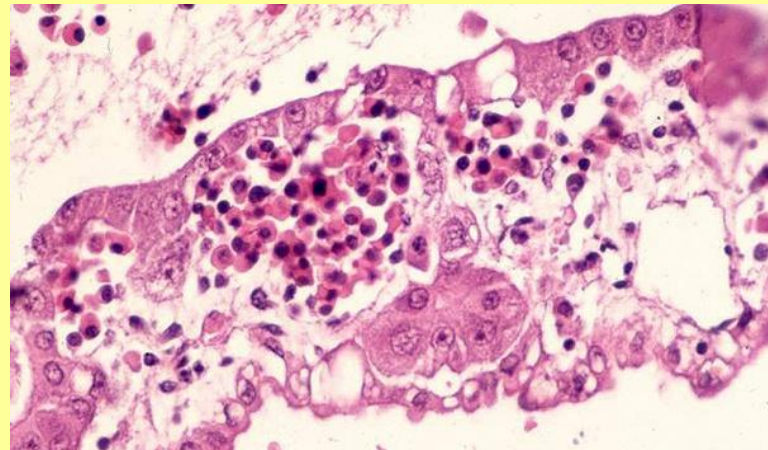


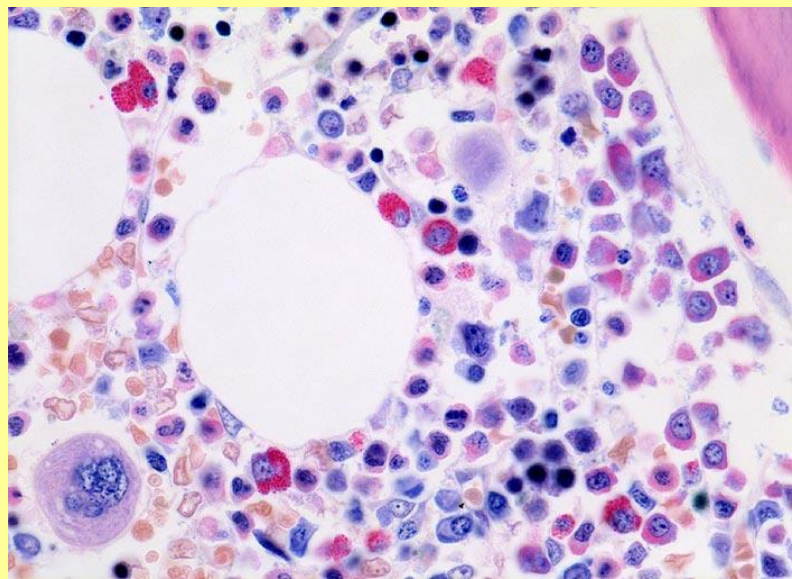
Рис. 1

- Одновременно с эритропоэзом в желтом мешке **экстраваскулярно** - вне просвета сосудов - идёт гранулоцитопоэз - образуются нейтрофильные и эозинофильные гранулоциты.
- После образования кровеносных сосудов в теле зародыша и соединения их с сосудами желтого мешка эти клетки попадают в другие органы, участвующие в эмбриональном гемопоэзе.
- В дальнейшем желтый мешок постепенно редуцируется, и к 12-й неделе эмбриогенеза кроветворение в нём полностью прекращается



- В **печени** кроветворение начинается на 5-6 неделях развития. Здесь образуются эритроциты, гранулоциты и тромбоциты.
  - К концу 5-го месяца интенсивность гемопоэза в печени уменьшается, но в небольшой степени продолжается ещё несколько недель после рождения.
- Гемопоэз в **селезёнке** наиболее выражен с 4-го по 8-й месяцы внутриутробного развития.

Начиная с 5-го месяца  
красный костный мозг  
постепенно становится  
универсальным органом  
кроветворения, и  
происходит разделение  
на миелопоэз  
(образование всех видов  
форменных элементов  
крови за исключением  
лимфоцитов) и  
лимфопоэз



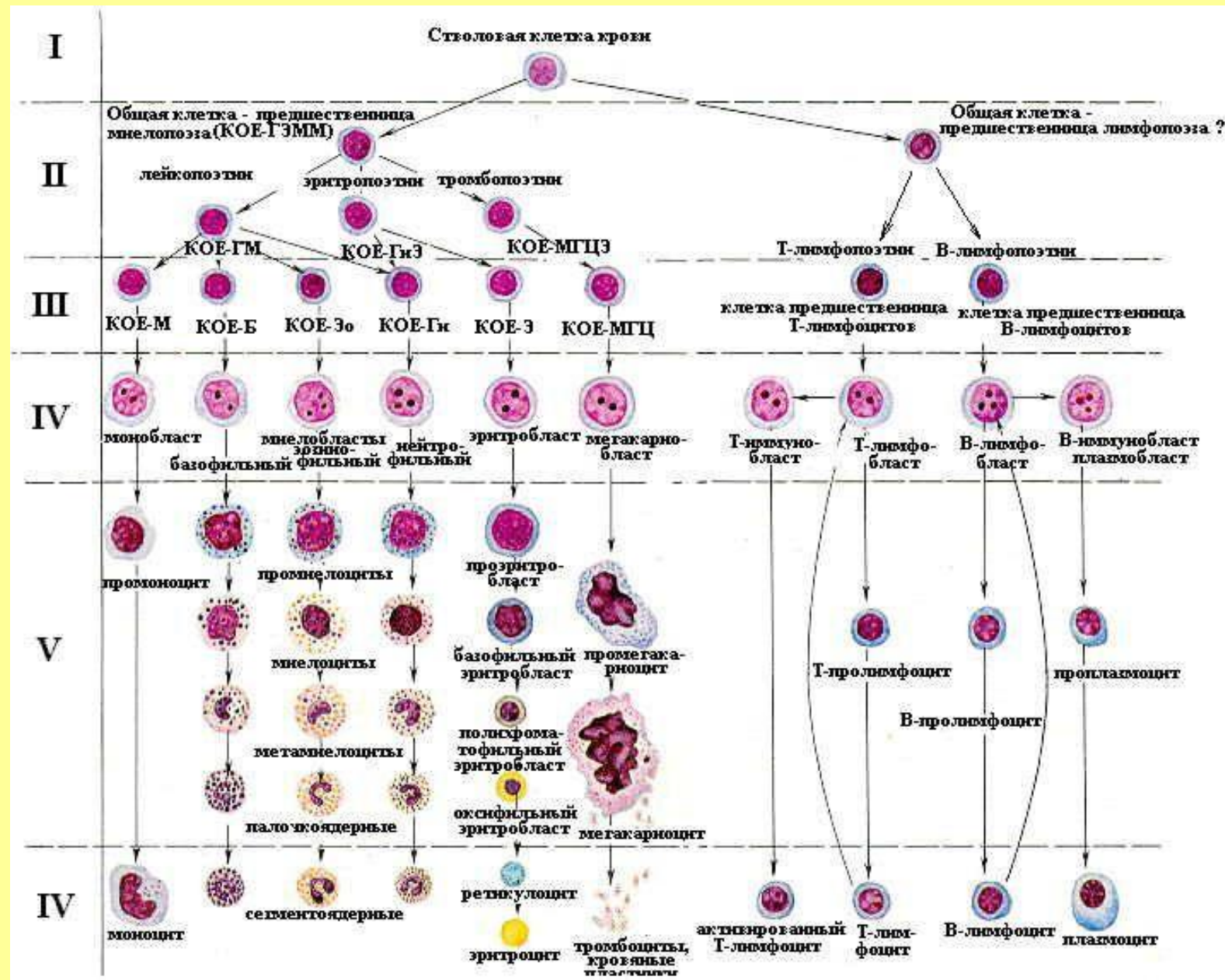
**Постэмбриональный гемопоэз** – процесс образования форменных элементов крови в ходе физиологической и репаративной регенерации после рождения.

Обновление различных клеточных популяций крови необходимо, поскольку абсолютное большинство форменных элементов крови имеет короткий жизненный цикл (скорость распада эритроцитов, например, составляет 10 млн в секунду).

Гемопоэз обеспечивает поддержание постоянного количества форменных элементов в периферической крови.

Постэмбриональный гемопоэз протекает в **миелоидной** (красный костный мозг) и **лимфоидных** (тимус, селезенка, лимфоузлы, миндалины, аппендикс, лимфатические фолликулы) тканях.

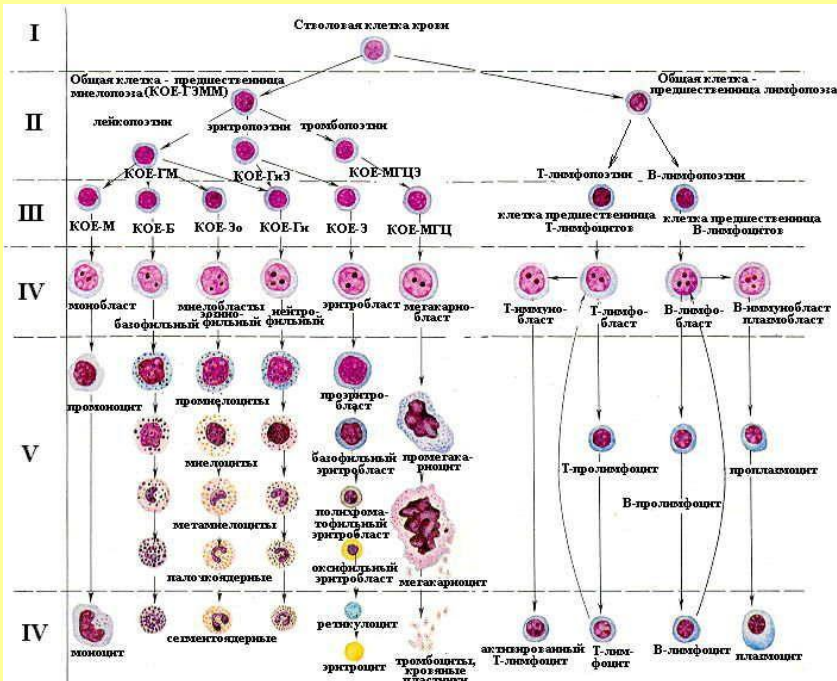
- Современные представления о кроветворении основаны на признании **унитарной теории кроветворения**. Согласно этой теории, развитие всех клеток крови начинается со стволовой клетки крови (СКК), дифференцировка которой в различные форменные элементы определяется микроокружением и действием специфических веществ - **гемопоэтинов**.
- Во взрослом организме человека СКК в норме локализованы в костном мозге (0,05% от всех клеток костного мозга), однако в низких концентрациях они присутствуют также в периферической крови (0,0001% от всех лимфоцитов). Богатым источником СКК является пуповинная кровь и плацента.
  - СК дают начало прогениторным клеткам и клеткам-предшественникам, которые делятся и дифференцируются в зрелые клетки определенного типа ткани. Такие клетки называют еще **коммитированными**.
- Клетки предшественники образуют дифференцированные клетки через ряд поколений промежуточных клеток, становящихся все более зрелыми. Таким образом, гемопоэтические клетки подразделяются на 6 классов, в зависимости от уровня дифференцировки.



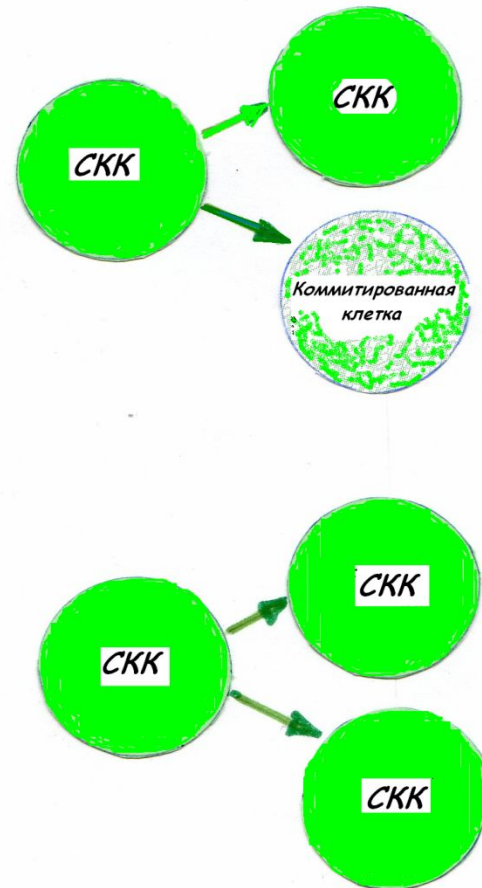
# КЛАСС I. - СТВОЛОВАЯ ГЕМОПОЭТИЧЕСКАЯ КЛЕТКА (СКК)

## СВОЙСТВА СКК:

- **плюрипотентность:** СКК способна к дифференцировке в различных направлениях и даёт начало любому виду форменных элементов крови (эритроцитам, лейкоцитам, кровяным пластинкам), поэтому СКК называют родоначальными клетками.

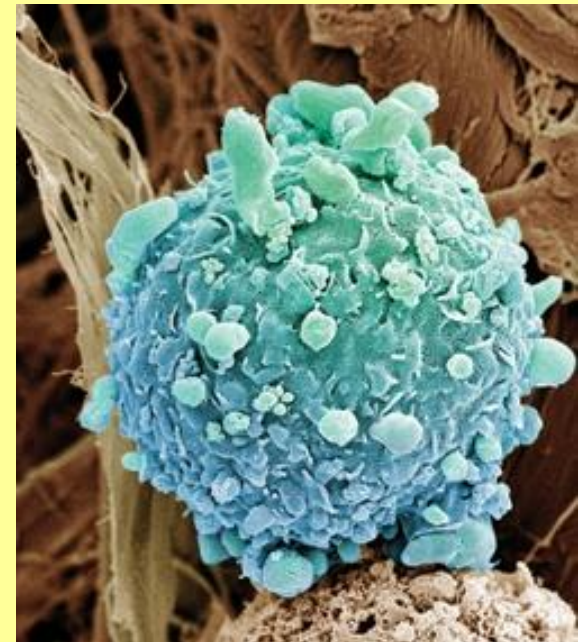


- способность к самоподдержанию:  
 СКК способны поддерживать постоянство численности своей популяции за счёт того, что после деления стволовой клетки одна из дочерних клеток остается стволовой, сохраняя все свойства родительской клетки; вторая дочерняя клетка дифференцируется в полустволовую (коммитированную) стволовую клетку. Такой митоз называется асимметричным
  - способность к делению (пролиферации). СКК - **долгоживущая клетка**; срок её жизни - жизнь индивидуального организма.



- **устойчивость к действию повреждающих факторов**, вероятно вследствие того, что СКК делятся редко; большую часть своей жизни они пребывают в состоянии покоя; при необходимости могут вновь вступать в клеточный цикл (например, при значительных кровопотерях и при воздействии факторов роста); кроме того СКК защищены своим местоположением.

- морфологически СКК не идентифицируются: то есть их нельзя различить обычными методами под световым или электронным микроскопом, СКК выглядит как любой малый лимфоцит, но они имеют свой фенотип (антигенный профиль): для них характерно присутствие на поверхности маркеров CD34+, CD59+, Thy1/CD90+, CD38lo/-, C-kit/cd117+, и отсутствие ряда маркеров, свойственных зрелым клеткам крови (Lin-негативность);
- благодаря определенному фенотипу СКК можно выявить методами иммуноцитохимии (с помощью меченых моноклональных антител).



- основное место локализации СКК -  
красный костный мозг, хотя  
численность СКК невелика (1 СКК на 2000  
клеток красного костного мозга; или 1  
СКК на 1 000 000 лейкоцитов  
периферической крови).

## **II. КЛАСС - МУЛЬТИПОТЕНТНЫЕ КОММИТИРОВАННЫЕ, частично детерминированные (ПОЛУСТВОЛОВЫЕ) КЛЕТКИ**

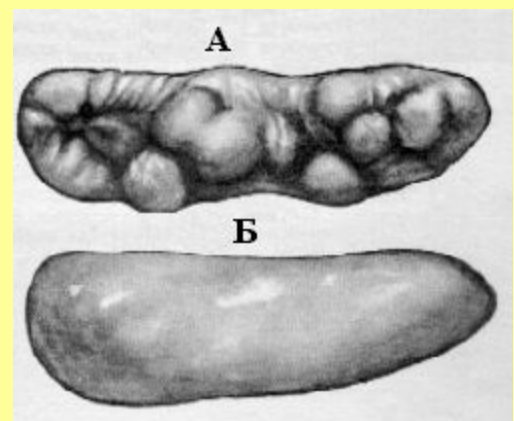
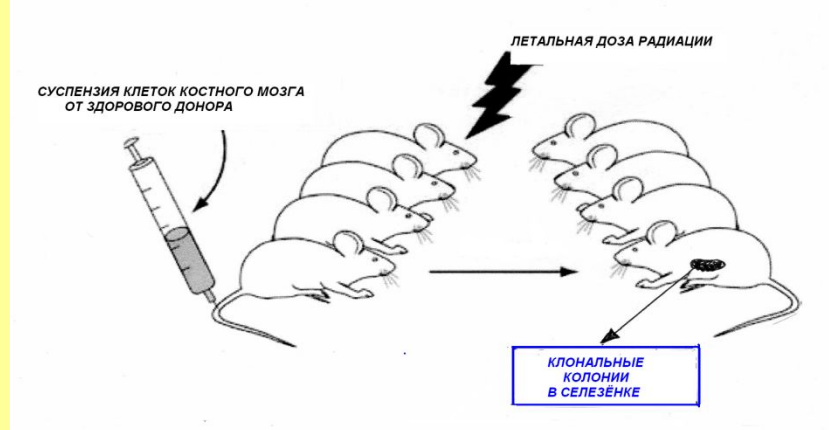
Мультипотентные коммитированные клетки дают начало форменным элементам крови нескольких, но не всех, видов.

- Этот класс представлен 2 типами клеток:
  - **родоначальной клеткой миелопоза - КОЕ-ГЭММ:** эта клетка даёт начало гранулоцитам, эритроцитам, моноцитам и мегакариоцитам.
  - **родоначальной клеткой лимфопоэза:** эта клетка даёт начало В- и Т-лимфоцитам, натуральным киллерам и некоторым дендритным клеткам.
- Клетки этого класса способны к ограниченному самоподдержанию.
- Митотическая активность клеток этого класса по-прежнему низкая.
- Морфологически не идентифицируются (малые лимфоциты на вид)

**Мультипотентные  
Коммитированные клетки, как и  
клетки следующего класса –  
также называют  
КОЛОНИЕОБРАЗУЮЩИМИ  
ЕДИНИЦАМИ (КОЕ), поскольку в  
экспериментах на летально  
облученных мышах они  
способны образовывать колонии  
кроветворных клетках в их  
органах (селезенке).**

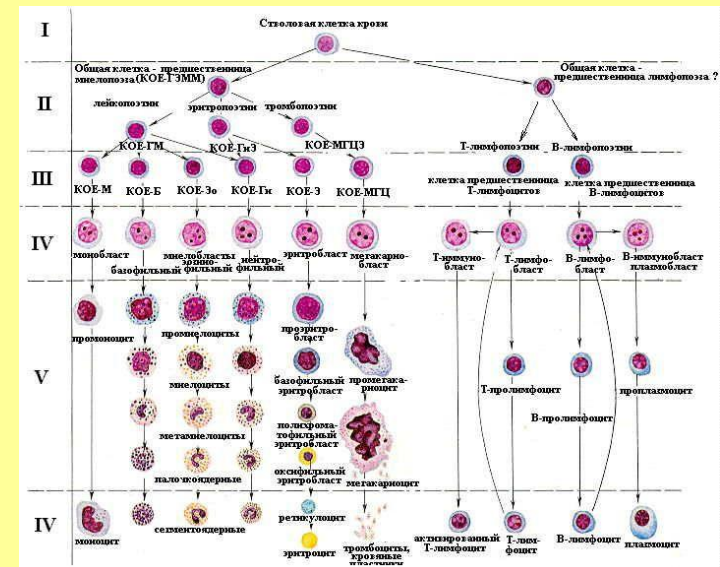
Каждая колония возникает как  
результат деления одной клетки,  
поэтому анализируя клеточный  
состав колонии, можно сделать  
вывод о потенности клетки,  
давшей начало этой колонии

- **КОЕ-ГЭММ** – значит, что эта  
клетка даёт селезеночную  
колонию, состоящую из  
гранулоцитов ( $\Gamma$ ), эритроцитов ( $\mathcal{E}$ ),  
моноцитов ( $M$ ) и мегакариоцитов  
( $M$ ).



# КЛАСС III. УНИПОТЕНТНЫЕ (КОММИТИРОВАННЫЕ) РОДОНАЧАЛЬНЫЕ КЛЕТКИ (ПРОГЕНИТОРНЫЕ, PROGENITORS)

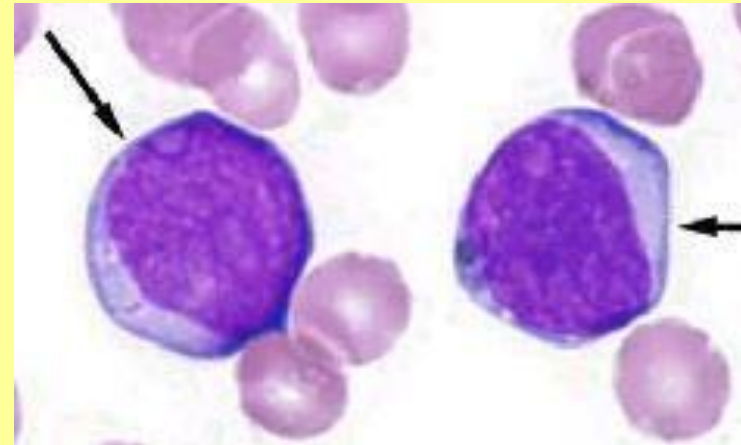
- унипотентны - детерминированы в направлении развития только одного вида форменных элементов (за исключением бипотентной КОЕ-ГМ) [детерминация - выбор направления развития];
  - низкий потенциал самоподдержания
- митотическая активность выше, чем у клеток 2-го класса;
  - морфологически не идентифицируются (малый лимфоцит).
- образуют «чистые» колонии (из одного вида форменных элементов).



# ІУ. КЛЕТКИ-ПРЕДШЕСТВЕННИКИ (БЛАСТЫ, PRECURSORS)

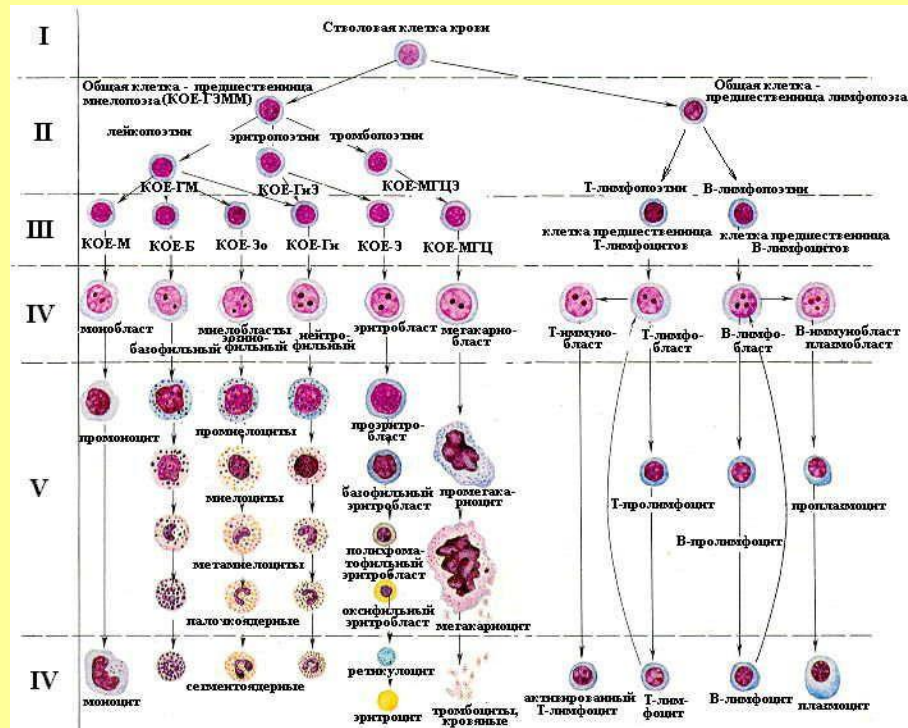
представляют отдельные линии развития форменных элементов;

- пролиферативная активность ограничена, но выше, чем у 3-го класса;
- не обладают способностью к самоподдержанию;
- морфологически распознаваемые (хотя все клетки этого класса сходны друг с другом, их можно идентифицировать при использовании стандартных методов окраски, не прибегая к выявлению иммуноцитохимических маркеров); имеют вид крупных клеток с крупным светлым овальным ядром, в котором хорошо определяются ядрышки, и базофильную цитоплазму.



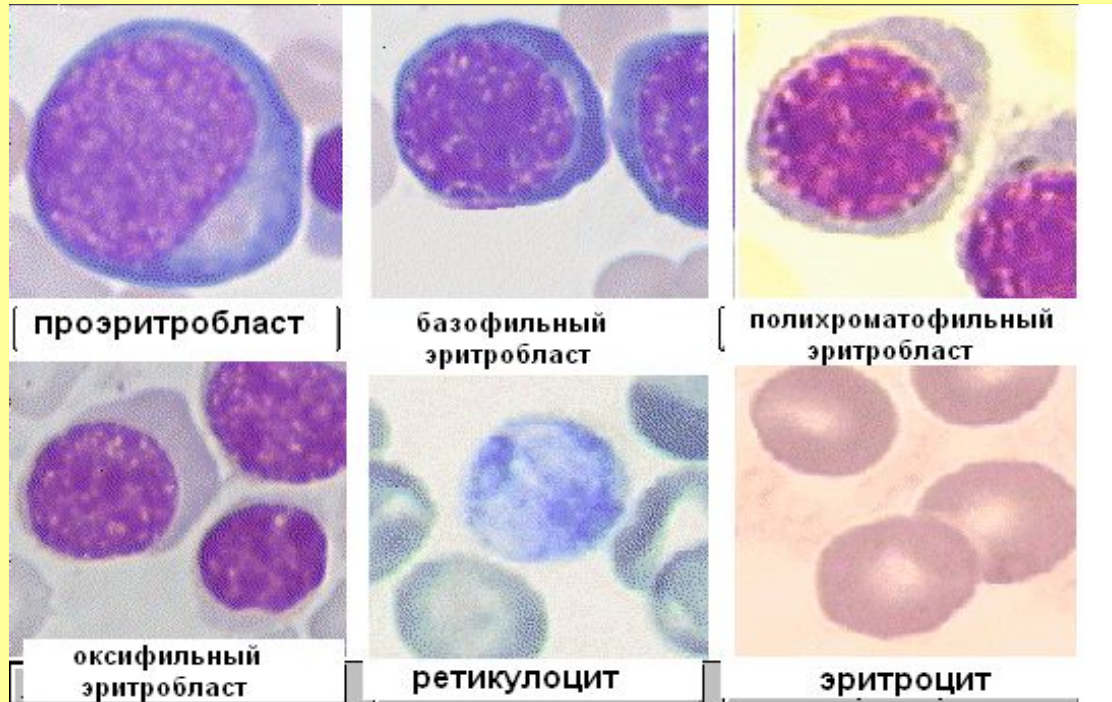
# У. Созревающие клетки

- Подвергаются структурной и функциональной дифференцировке, в ходе которой утрачивают способность к делению (за исключением лимфоцитов и моноцитов).
- Идентифицируются морфологически



- **ДИФФЕРОН** - совокупность всех клеток, составляющих ту или иную линию дифференцировки от стволовых (наименее дифференцированных) клеток до терминально (наиболее зрелых) дифференцированных.
- Многие ткани содержат несколько различных дифферонов, которые взаимодействуют друг с другом.

# ЭРИТРОЦИТОПОЭЗ



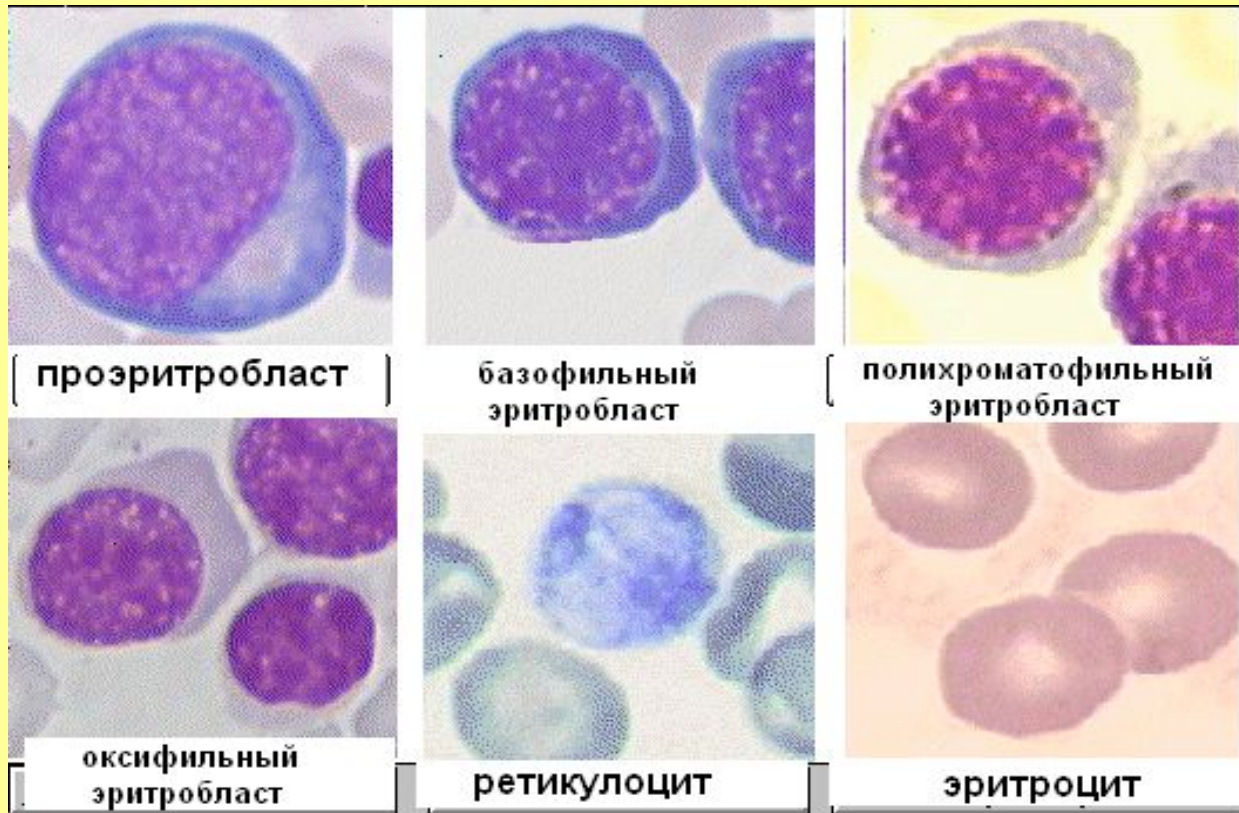
## ДИФФЕРЕН ЭРИТРОЦИТАРНОГО РЯДА

СКК → КОЕ-ГЭММ → БОЕ-Э → КОЕ-Э →  
→ ПРОЭРИТРОБЛАСТ → БАЗОФИЛЬНЫЙ ЭРИТРОБЛАСТ →  
→ ПОЛИХРОМАТОФИЛЬНЫЙ ЭРИТРОБЛАСТ →  
→ ОКСИФИЛЬНЫЙ ЭРИТРОБЛАСТ → РЕТИКУЛОЦИТ →  
→ ЭРИТРОЦИТ

- Начало эритроидного ряда - взрывообразующая единица эритропоэза - **BFU-Е**.
  - При активации и делении BFU-Е образуется множество унипотентных **КОЕ-Э**.
- BFU-Е реагирует на интерлейкин 3, но в отличие от КОЕ-Э не чувствительна к эритропоэтину, образующемуся в почке.

Из проэритробласта последовательно образуются:

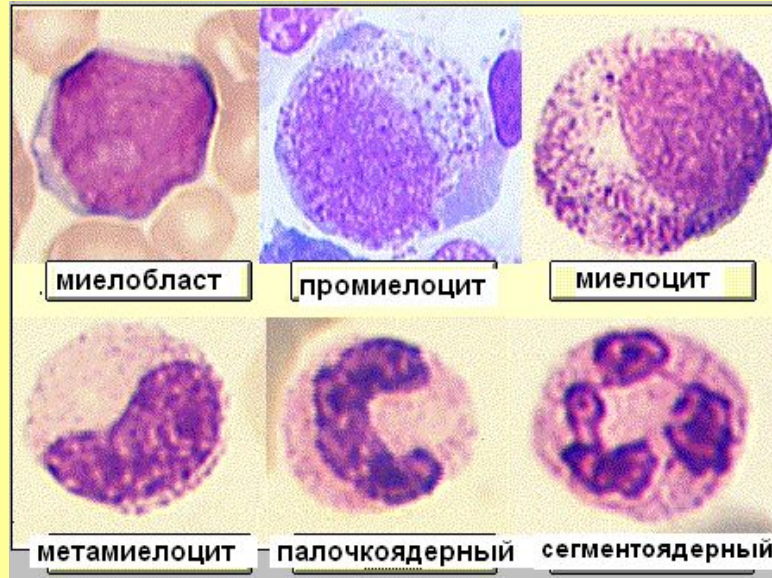
- базофильный эритробласт (накопление рибосом и начало синтеза Hb);
  - полихроматофильный эритробласт (накопление Hb);
- оксифильный эритробласт (высокое содержание Hb и остатки белоксинтезирующего аппарата, потеря способности к делению и выброс ядра);
  - ретикулоцит



При дифференцировке предшественников эритроцитов в зрелые эритроциты происходят следующие процессы:

- уменьшение размеров клетки;
- выработка и накопление гемоглобина в цитоплазме;
- постепенное снижение числа органелл;
  - изменение окраски цитоплазмы от базофильной (в связи с большим числом полирибосом) до оксифильной (обусловленной накоплением гемоглобина);
- снижение, а в дальнейшем утрата способности к делению;
- уменьшение размера, конденсация хроматина и выталкивание ядра из клетки.

# Гранулоцитопоэз



СКК → КОЕ-ГЭММ → КОЕ-ГнМ → КОЕ-Гн →  
МИЕЛОБЛАСТ → ПРОМИЕЛОЦИТ → МИЕЛОЦИТ →  
→ МЕТАМИЕЛОЦИТ → ПАЛОЧКОЯДЕРНЫЙ  
НЕЙТРОФИЛ → СЕГМЕНТОЯДЕРНЫЙ НЕЙТРОФИЛ

Гранулоциты при развитии проходят следующие стадии:

- **миелобласт** (не имеет гранул)
- **промиелоцит** (первичные, азурофильтные гранулы)
- **миелоцит** (появление специфических гранул, округлое ядро)
  - **метамиелоцит** (бобовидное ядро)
  - **палочкоядерный**
  - **сегментоядерный**



По мере созревания гранулоцитов в зрелые клетки происходит:

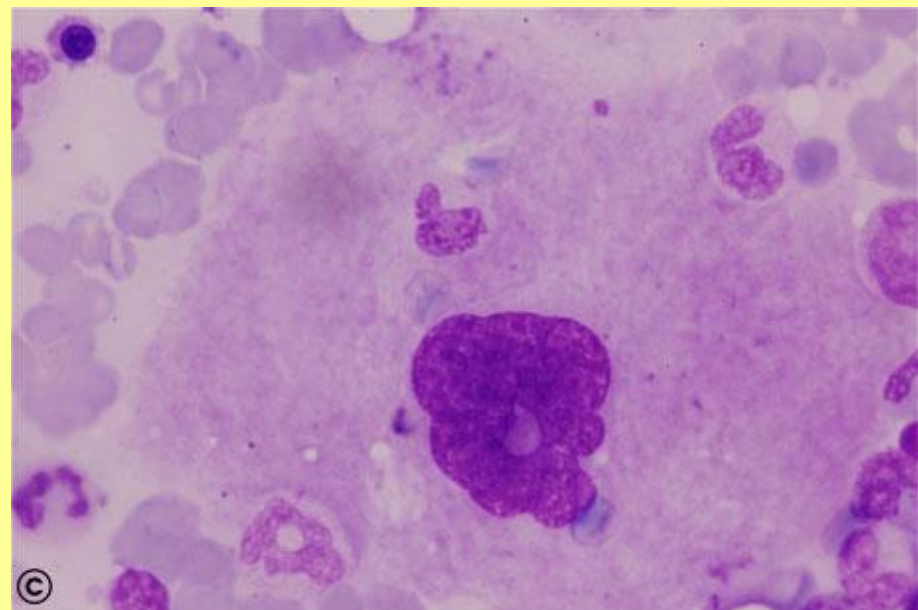
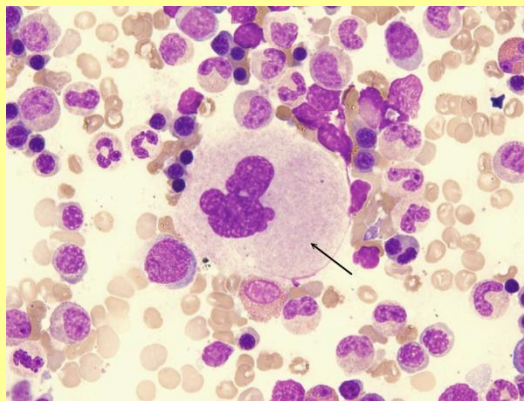
- уменьшение размеров клетки;
- изменение формы их ядер от окружной до сегментированной;
- накопление и изменение состава гранул в цитоплазме (постепенное увеличение доли специфических гранул);
  - потеря способности к делению;
  - нарастание подвижности клеток и приобретение разнообразных рецепторов плазмолеммы, обеспечивающих выполнение главных функций клеток (фагоцитоз, хемотаксис и др.).

**Тромбоцитопоэз** – процесс образования и созревания тромбоцитов происходит в миелоидной ткани. Тромбоциты (кровяные пластинки) образуются в результате частичной фрагментации цитоплазмы мегакариоцитов.

Последовательность дифференцировки можно представить следующим рядом клеток:

СКК → КОЕ-ГЭММ → КОЕ-МГЦ →  
МЕГАКАРИОБЛАСТ → ПРОМЕГАКАРИОЦИТ →  
МЕГАКАРИОЦИТ → ТРОМБОЦИТЫ (кровяные  
пластинки).

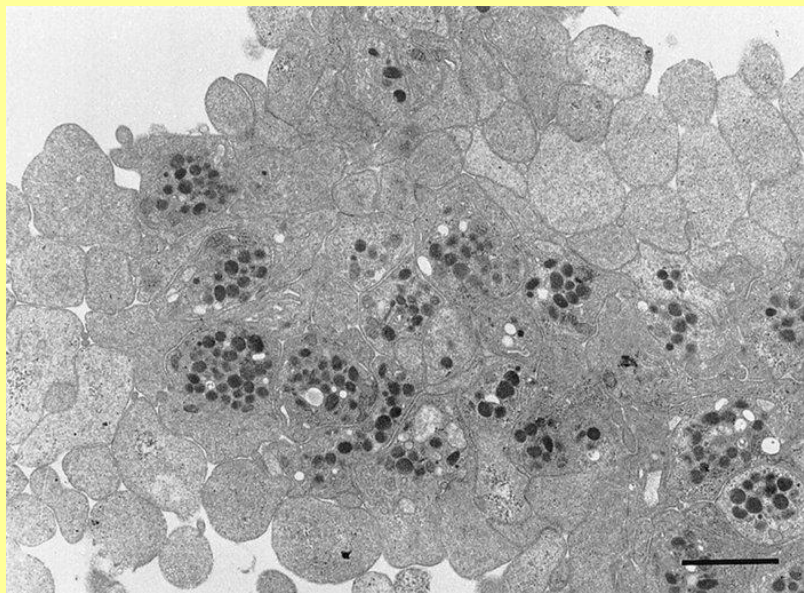
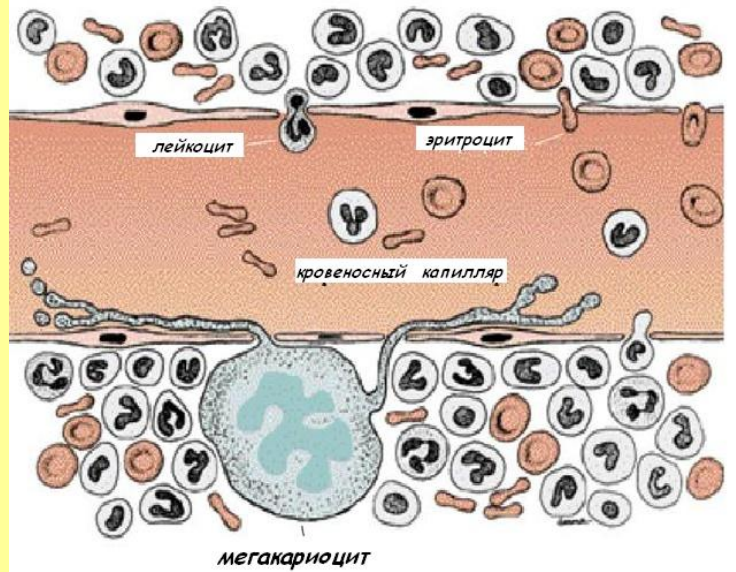
**Мегакариоцит**- очень крупная клетка (до 150 мкм в диаметре); имеет крупное, дольчатое полиплоидное ядро (до 64n), слабобазофильную цитоплазму.

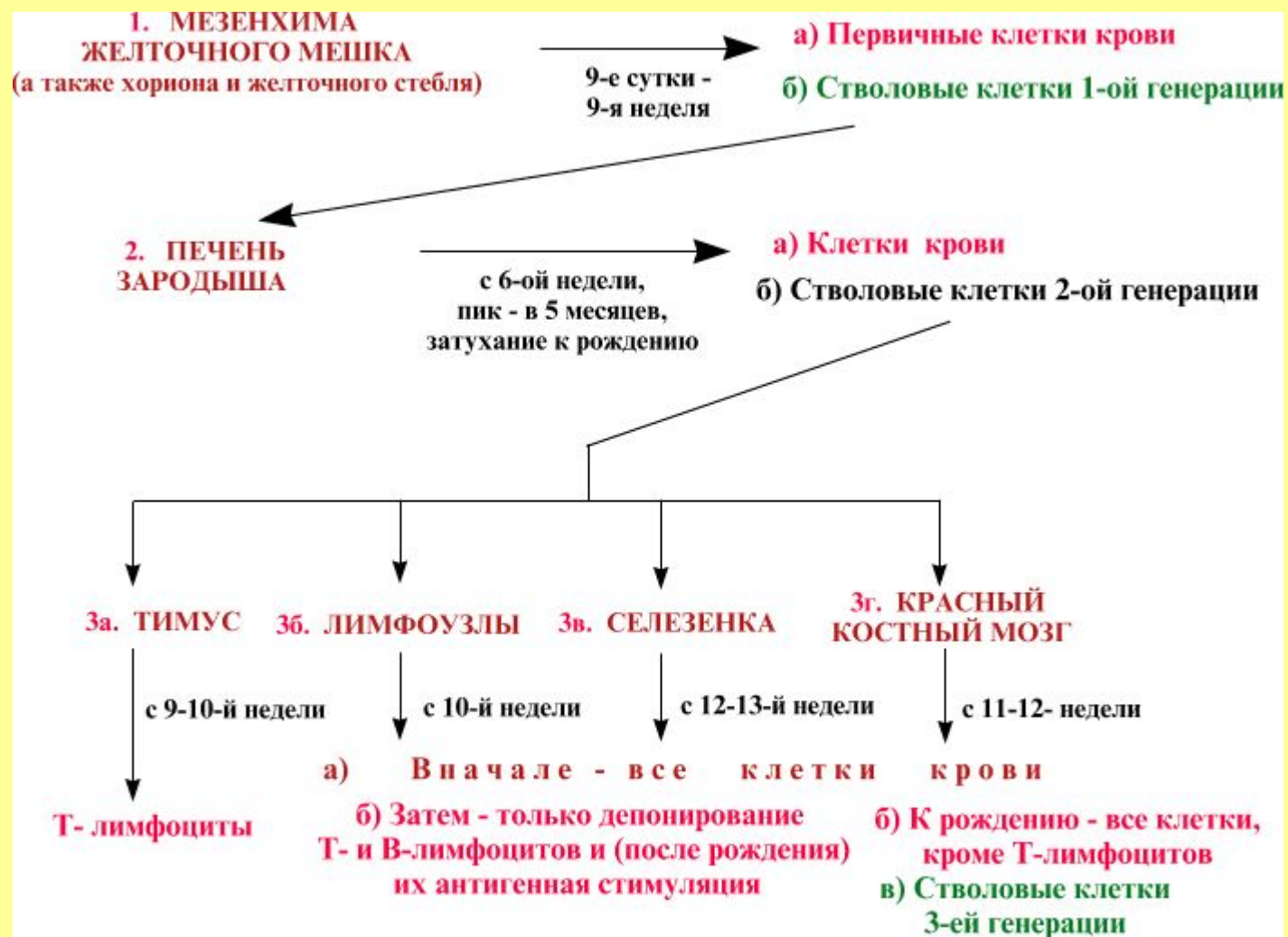


В ходе дифференцировки

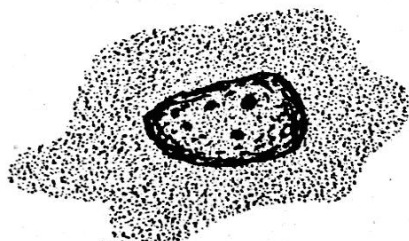
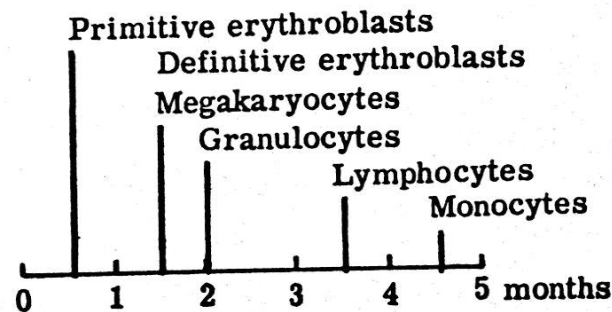
происходит образование и накопление гранул, характерных для тромбоцитов и содержащих специфические для них белки;

- формирование системы мембран (демаркационных каналов), разрезающих цитоплазму мегакариоцита на участки размером 2-4мкм, соответствующие размерам будущих тромбоцитов;
- образование филоподий (протромбоцитов) - узких длинных отростков мегакариоцитов, которые через поры эндотелия синусов красного костного мозга проникают в их просвет и распадаются на отдельные кровяные пластинки.





**APPEAR SUCCESSIVELY**



**differentiated mesenchyme cell**

**AT SUCCESSIVE SITES**

