Основы патологии

Тема№5 «Воспаление. Некроз»

Воспаление

Воспалением называется комплексная сосудистомезенхимальная реакция в ответ на повреждение. По существу это приспособительная защитная реакция организма на раздражения физического, химического и биологического характера. Воспаление может развиваться в любой ткани и органе. Цель воспаления:

- 1) изоляция повреждающего фактора
- 2) уничтожение повреждающего фактора
- 3) создание оптимальных условий для восстановления. Воспаление имеет двойственное значение, несет в себе элементы не только патологии, но и физиологии.

Важнейшими внешними признаками воспаления являются: покраснение *(rubor)*, припухание *(tumor)*, жар *(calor)*, боль *(dolor)* и нарушение функции *(Functio laesa)*.

Покраснение (rubor) объясняется переполнением кровью расширенных кровеносных сосудов воспаленного участка тканей.

Припухание (tumor) происходит вследствие выхода из переполненных кровью кровеносных сосудов экссудата и скопления его в ткани.

Жар (calor) - местное повышение температуры, обусловливается активной гиперемией и резким усилением обмена веществ в очаге воспаления.

Боль (dolor) _ является результатом раздражения чувствительных нервных окончаний воспаленного участка продуктами обмена веществ и сдавливания нервов скопившимся экссудатом.

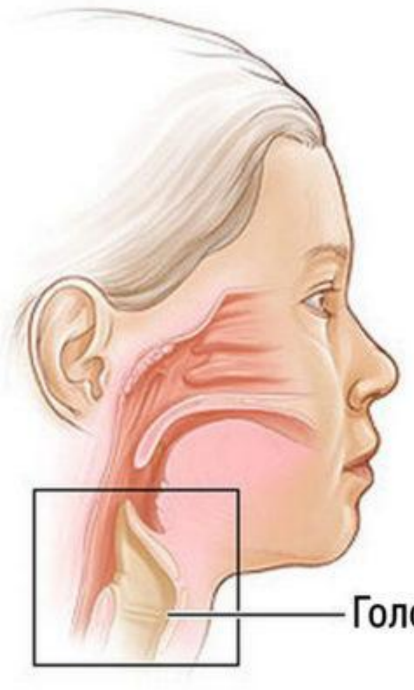
Нарушение функции ткани (органа)

(Functio laesa) вызывается расстройством обмена веществ в очаге поражения, болью, механическим препятствием, возникшим в связи с образованием воспалительного отека, и патологическим изменением воспаленной ткани

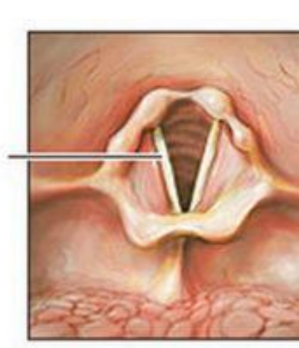
Периодонтит

- это воспаление тканей, расположенных в периодонтальной щели, в пространстве между компактной пластинкой альвеолы и цементом зуба.
- Хронический периодонтит обычно развивается в результате постоянного длительного инфицирования тканей периодонта

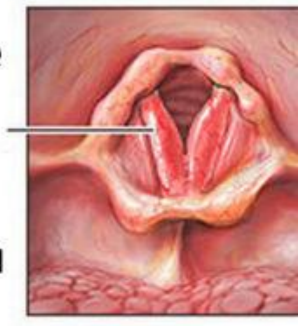
микрофлорой, распростран периапекальные ткани по к является исходом острого г



Нормальные голосовые связки



Воспаленные голосовые связки



Голосовые связки

Воспаление - это всегда наличие 3-х процессов:

- 1) альтерация(повреждение),
- 2) экссудация,
- 3) пролиферация,
- но степень выраженности их может быть различна. Для обозначения воспаления, в какой либо ткани или органе используют их латинское или греческое название и добавляют окончание ит (itis) гастрит, гайморит, миокардит и т.п.

В зависимости от степени выраженности того или иного компонента - альтерация, экссудация или пролиферация воспаления принято делить на три вида:

- 1) альтеративное,
- 2) экссудативное,
- 3) пролиферативное или продуктивное.

Альтерация

Альтерация - повреждение, представленное дистрофией, некрозом и атрофией. Для альтерации характерен выброс медиаторов, которые определяют последующий ход развития воспаления. Медиаторы воспаления продуцируются разными клетками или образуются в ходе воспалительной реакции. Так, например, тучные клетки соединительной ткани вырабатывают гепарин и гистамин; тромбоциты продуцируют факторы роста и серотонин; а плазменные медиаторы и другие факторы плазмы выходят из сосуда в поврежденные ткани.

Роль медиаторов воспаления заключается в следующем:

- Повышают проницаемость стенок сосудов.
- Активизируют хемотаксис лейкоцитов.
- Лейкоциты устремляются в очаг воспаления для фагоцитоза.
- В отводящих из очага воспаления сосудах обеспечивают внутрисосудистую коагуляцию для отграничения воспаления.
- Одновременно с повреждением клеток и тканей происходит пролиферация клеток.
- Лизосомальные ферменты обусловливают лизис антигенов, микроорганизмов и бактерий.
- Обеспечивают включение иммунного ответа.

Экссудация

Экссудация - выход жидкой части крови и форменных элементов за пределы сосуда. Она наступает быстро, вслед за альтерацией. В зоне воспаления наблюдаются сосудистые реакции, такие как спазм сосудов, артериальная и венозная гиперемия.

Спазм сосудов - кратковременная рефлекторная реакция сосудов микроциркуляции на действие медиаторов, проявляется уменьшением кровоснабжения: возникает ишемия за счет увеличения симпатических влияний и приводит к нарушению обмена веществ в тканях и к ацидозу. Вслед за спазмом сосудов происходит артериальная гиперемия.

Артериальная гиперемия - увеличение притока крови в очаг воспаления при нормальном оттоке крови по венам. Такая реакция обусловлена расширением стенок сосудов из-за отсутствия влияния симпатической иннервации. Сосудистое русло расширяется, и наступает венозная гиперемия.

Венозная гиперемия - полнокровие, когда отток крови по венам затруднен за счет замедления кровотока в зоне воспаления, вызванного повышением гидростатического давления, экссудации, повышения вязкости крови, при нормальном притоке крови по артериям. В результате изменений микроциркуляции, повышения сосудистой проницаемости, выхода из сосудов плазменных белков, воды и солей, эмиграции клеток крови в тканях образуется мутная, богатая белком жидкость - экссудат

- При всех видах экссудата большое диагностическое значение имеет состав клеточных элементов, поскольку экссудат неодинаков при различных заболеваниях.
- При гнойных заболеваниях в экссудате преобладают ПЯЛ.
- При аллергическом и паразитарном воспалении эозинофилы.
- При хроническом воспалении преобладают лимфоциты.

<u>Пролиферация - завершающая стадия воспаления, являющаяся репаративной.</u>

В очаге воспаления появляются молодые клетки.

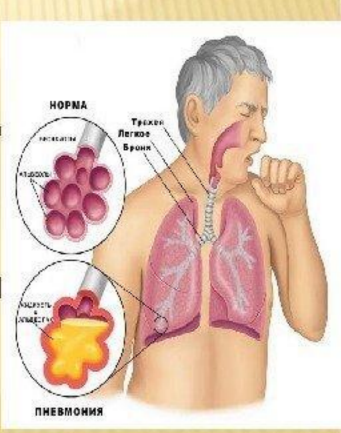
- Размножаются клетки: макрофаги, мезенхимальные, гладкомышечные, эпителиальные, которые созревают и превращаются в зрелые клетки: фиброциты, плазмоциты, специализированные клетки органов. Клеточные элементы в воспалительном очаге подвергаются трансформации и дифференцировке.
- Моноциты крови, попав в ткани, превращаются в макрофаги и расчищают очаг воспаления от погибших клеток, а затем с лимфой уносятся в лимфоузлы. Макрофаг может трансформироваться в эпителиоидную или гигантскую клетку.
- b-лимфоциты часть погибает, а часть трансформируется в плазматическую клетку, которая участвует в иммунных реакциях, обеспечивая гуморальный иммунитет.

- Мезенхимальная клетка превращается в фибробласт. Большое количество фибробластов необходимо для восстановления поврежденных тканей.
- В пролиферативную стадию в очаг воспаления устремляются эозинофилы под действием фактора хемотаксиса, выделяемого тучными клетками. Эозинофилы разрушают медиаторы воспаления, выделяя противовоспалительные медиаторы, которые погашают
- Кортизол также тормозит синтез провоспалительных ферментов. Таким образом, воспаление имеет такие защитные механизмы, как фагоцитоз, образование иммунных тел и репарация.

очаг воспаления.

ОБЩИЕ ПРИЗНАКИ

- 1. Лихорадка
- 2. Лейкоцитоз
- 3. Повышение СОЭ
- 4. Изменение лейкоцитарн формулы
- Общее недомогание (вялость, снижение аппети головная боль)



Альтеративное воспаление

характеризуется преобладанием повреждений тканей, начиная от различной степени дистрофических изменений и кончая некротическими изменениями. Исходы альтеративного воспаления определяют по интенсивности и глубине повреждения тканей.

Экссудативное воспаление

характеризуется преобладанием процесса экссудации и образования экссудата. Характер экссудата зависит от повреждающего фактора (его интенсивности и глубины повреждений).

- В зависимости от характера экссудата различают следующие воспаления.
- 1. Серозное воспаление. Характеризуется выделением жидкого, слегка мутноватого экссудата.
- 2. Катаральное воспаление. Свойственно органам, имеющим слизистую оболочку, и характеризуется экссудатом, в состав которого входит слизь.
- 3. Фибринозное воспаление. Характеризуется экссудатом, содержащим рибрин, который выпадает в виде белых пленок или пластов на поверхность поврежденной ткани.
- 4. Гнойное воспаление. Характеризуется наличием в экссудате большого количества лейкоцитов. Оно проявляется образованием флегмоны или разной величины ограниченных гнойников абсцессов,
- **5. Геморрагическое воспаление**. Характеризуется образованием экссудата, в состав которого входит большое количество эритроцитов.
- б. Ихорозное воспаление. Возникает в тех случаях, когда воспаленные кани омертвевают и в них развиваются гнилостные микробы. При этом экссудат и омертвевшая ткань превращаются в коричневую, полужидкую массу, неприятного запаха(гангрена).
- Экссудат содержит много белка, этим он отличается от транссудата.

Пролиферативное воспаление характеризуется преобладанием в воспалительном очаге процессов пролиферации. Оно подразделяется на несколько видов. Межуточное воспаление возникает в межуточной ткани паренхиматозных органов; выражено по ходу стромы органов. Например, в миокарде происходит разрастание соединительной ткани (в строме органа), а в кардиомиоцитах развиваются дистрофические процессы. В исходе межуточного воспаления в миокарде развивается диффузный склероз. Для гранулематозного воспаления характерно скопление клеток, способных к фагоцитозу. Основу тканей составляют моноцитарные фагоциты. Они образуют узелки диаметром 1-2 мм - гранулемы. Гранулемы проходят несколько стадий созревания. Нередко в центре гранулемы образуется некроз, а по периферии - лимфоциты и эозинофилы. Созревание гранулем завершается склерозом. Иногда в них откладывается Са, т.е. возникает петрификат.

Вокруг инородных тел и паразитов в результате продуктивного воспаления разрастается соединительная ткань образуется капсула. На слизистых оболочках и пограничных с ними участках в результате продуктивного воспаления может наблюдаться разрастание опухолевидных образований - полипов. В лимфоидных органах (лимфоузлы, миндалины) продуктивное воспаление приводит к их увеличению (гиперплазии).

Пролиферативное (продуктивное) воспаление

Пролиферативное (продуктивное). Доминирует размножение клеток и разрастание соединительной ткани. Может быть первичным или при переходе острого воспаления в хроническое (туберкулез, сифилис, ревматизм).



Гранулематозное воспаление кожи

Некроз.

Некрозом называют омертвение части ткани или тела в живом организме. Причинами его могут быть инфекционные заболевания, физические, химические и термические воздействия.

- Некрозу предшествует период некробиоза, морфологическим субстратом которого являются необратимые дистрофические изменения, чаще белковой природы. Некробиоз переходит в некроз клеток и тканей, которые затем подвергаются разложению - аутолизу. Основными признаками некроза являются необратимые изменения ядер и цитоплазмы клеток. Ядро претерпевает следующие изменения.
- Кариопикноз сморщивание ядра, потерявшего влагу.
- Нуклеиновые кислоты в виде глыбок выходят из ядра в цитоплазму. Начинается его распад - кариорексис.
- Наконец, ядерное вещество растворяется наступает кариолизис. В некротизированных клетках нет ядер

Различают сухой и влажный некроз. Сухой некроз сопровождается уплотнением омертвевшей ткани: белки ткани свертываются, превращаются в сухую крошковатую массу. Влажный некроз характеризуется размягчением омертвевшей ткани под действием ферментов. Нередко омертвевшие ткани, соприкасающиеся с внешней средой, буреют (кожа, кишечник, легкие); такое омертвение называется гангреной.

На границе живой и омертвевшей ткани скапливаются клетки фагоциты, они образуют барьер или демаркационный вал, препятствующий проникновению микробов и токсинов из омертвевшего очага в организм. В последующем вокруг мертвой ткани размножаются соединительнотканные клетки, из них образуется капсула. Этот процесс называется инкапсуляцией. Соединительная ткань может прорастать в образовавшийся тканевый дефект и замещать там омертвевшую ткань. Такое явление называется организацией. Нередко в остатках некротизированной ткани откладываются соли извести, это называется петрификацией или обызвествлением ткани. Небольшие очаги некроза растворяются, рассасываются и поврежденный орган полностью восстанавливается.

Говоря о некрозе следует упомянуть об апоптозе - регулируемом процессе программируемой клеточной гибели, т.е. это процесс заложен генетически. Он есть у всего живого на Земле (от амебы до человека). Основной функцией апоптоза является уничтожение дефектных (повреждённых, мутантных, инфицированных) клеток, при этом стадия воспаления отсутствует.