УО « ГРОДНЕНСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ» КАФЕДРА ПАТОЛОГИЧЕСКОЙ АНАТОМИИ С КУРСОМ СУДЕБНОЙ МЕДИЦИНЫ

УМК

ПО ДИСЦИПЛИНЕ

«ПАТОЛОГИЧЕСКАЯ АНАТОМИЯ»

для студентов медико-диагностического факультета

(Специальность 1-79 01 04 – Медико-диагностическое дело)

Составители ЭУМК:

Прокопчик Н.И. –доцент, к.м.н.

Басинский В.А. – зав. кафедрой, профессор, д.м.н.

Гриб А.К. – ассистент, к.м.н.

Кардаш Н.А.- ассистент

ОГЛАВЛЕНИЕ

- -ТИТУЛЬНЫЙ ЛИСТ
- -СОДЕРЖАНИЕ ЭУМК
- -ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЙ СТАНДАРТ
- -ПЕРЕЧЕНЬ ПРАКТИЧЕСКИХ НАВЫКОВ
- -ТИПОВАЯ УЧЕБНАЯ ПРОГРАММА
- -УЧЕБНАЯ ПРОГРАММА
- -МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ДЛЯ СТУДЕНТОВ
- -МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ДЛЯ ПРЕПОДАВАТЕЛЕЙ
- -ИНФОРМАЦИЯ ПО КСР
- -КРИТЕРИИ ОЦЕНКИ ЗНАНИЙ
- -ТЕСТЫ
- -ЭКЗАМЕНАЦИОННЫЕ ВОПРОСЫ, МИКРО- И МАКРОПРЕПАРАТЫ
- -ПОЛСОБИЯ
- -ОСНОВНАЯ И ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЛИТЕРАТУРА

ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ВЫСШЕЕ ОБРАЗОВАНИЕ ПЕРВАЯ СТУПЕНЬ

Специальность 79 01 04 Медико-диагностическое дело

Квалификация Врач

ВЫШЭЙШАЯ АДУКАЦЫЯ ПЕРШАЯ СТУПЕНЬ

Спецыяльнасць 79 01 04 Медыка-дыягнастычная справа

Кваліфікацыя Урач

HIGHER EDUCATION

FIRST DEGREE

Speciality 79 01 04 Medical Diagnostic

Qualification Physician

Министерство образования Республики Беларусь Минск

ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ВЫСШЕЕ ОБРАЗОВАНИЕ ПЕРВАЯ СТУПЕНЬ

Специальность 79 01 04 Медико-диагностическое дело **Квалификация Врач**

ВЫШЭЙШАЯ АДУКАЦЫЯ ПЕРШАЯ СТУПЕНЬ

Спецыяльнасць 79 01 04 Медыка-дыягнастычная справа Кваліфікацыя Урач

HIGHER EDUCATION FIRST DEGREE

Speciality 79 01 04 Medical Diagnostic Qualification Physician

Министерство образования Республики Беларусь Минск

УДК 378:76.29(083).74

Ключевые слова: врач, здравоохранение, квалификационная характеристика, образовательная программа, компетенции выпускника

OKC 3.180;11.040;11.080;11.100

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Учреждением образования «Гродненский государственный медицинский университет»

ИСПОЛНИТЕЛИ:

Жук И.Г., д.м.н., профессор, первый проректор

Тищенко Е.М., д.м.н., профессор, декан факультета медицинской диагностики и реабилитации Киселевский Ю.В., к.м.н., доцент, кафедра анестезиологии и реаниматологии с курсом клинической биохимии

Новикова И.А., зав.кафедрой лабораторной диагностики Гомельского медуниверситета Ляликов С.А., д.м.н., заведующий кафедрой педиатрии №1 с курсом детской хирургии Овчинников В.А., к.м.н. доцент кафедры онкологии с курсом лучевой диагностики лучевой терапии

Оганесян Н.А., к.м.н., ассистент кафедры анестезиологии и реаниматологии с курсом клинической биохимии

Дежиц Е.В., зав.учебным отделом

ВНЕСЕН Управлением высшего и среднего специального образования Министерства образования Республики Беларусь

2 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ постановлением Министерства образования Республики Беларусь

3 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Настоящий образовательный стандарт не может быть тиражирован и распространен без разрешения Министерства образования Республики Беларусь

Издан на русском языке Патологическая анатомия

Механизм развития и морфологические проявления общепатологических процессов и основных болезней человека. Организация работы патологоанатомической службы.

В результате изучения дисциплины обучаемый должен:

знать:

- принципы организации патологоанатомической службы, оформления клинического и патологоанатомического диагнозов;
- этиологию, морфогенез и морфологическую характеристику основных общепатологических процессов;
- этиологию, патогенез основных болезней человека;

уметь:

- диагностировать патологические процессы и заболевания по макропрепаратам;
- диагностировать патологические процессы и заболевания по микропрепаратам;
- пользоваться знаниями для решения клинико-морфологических задач.

Клиническая лабораторная цитология.

Преаналитика в цитологических и цитогенетических исследованиях. Методы и интерпретация цитологического, цитогенетического исследования.

В результате изучения дисциплины обучаемый должен:

знать:

- принципы организации и методы цитологических и цитогенетических исследований;

уметь:

– выполнять аналитические методики клинической цитологии, цитогенетики и молекулярной биологии согласно номенклатуре методов, рекомендуемых МЗ РБ.

Руководители разработки стандарта

Ректор Гродненского государственного

медицинского университета П.В.Гарелик

Руководитель коллектива

разработчиков И.Г.Жук

Эксперты:

Председатель координационного научно-методического совета

учебно-методических объединений

учреждений высшего образования И.М.Жарский

Председатель Учебно-методического

объединения учреждений

высшего медицинского образования П.И.Беспальчук

СОГЛАСОВАНО:

Первый заместитель

Министра образования

Республики Беларусь А.И.Жук

Первый заместитель

Министра здравоохранения

Республики Беларусь Р.А. Часнойть

В результате изучения дисциплины обучаемый должен:

знать:

- принципы организации патологоанатомической службы, оформления клинического и патологоанатомического диагнозов;
- этиологию, морфогенез и морфологическую характеристику основных общепатологических процессов;
- этиологию, патогенез основных болезней человека;

уметь:

- диагностировать патологические процессы и заболевания по макропрепаратам;
- диагностировать патологические процессы и заболевания по микропрепаратам;
- пользоваться знаниями для решения клинико-морфологических задач.

Министерство здравоохранения Республики Беларусь

УО «Гродненский государственный медицинский университет»

«Утверждаю»

Первыи прор	ектор, профессор
	В. А. Снежицкий
	 УЛ- /p.

ПАТОЛОГИЧЕСКАЯ АНАТОМИЯ

Учебная программа для специальности: 1 – 79 01 04 Медико-диагностическое дело

Факультет	медико-диагностический	
Кафедра <u>патологичес</u>	кой анатомии с курсом судебно	<u>ой медицины</u>
Курс (курсы)	2	
Семестр (семестры)	<u>4</u>	
Лекции 10 (количество часов)	Экзамен	(семестр)
Практические (семинар занятия51	Зачет	(семестр)
Лабораторные занятия		роект (работа)
Всего аудиторных часов по дисциплине _	69	
Всего часов по дисциплине74	Форма получ высше	нения го образования – дневная_
Составили:		
Басинский В.А., профо	ессор, доктор медицинских нау	νк,
Прокопчик Н.И., доце	ент, кандидат медицинских наук	:

2009 г.

Учебная программа составлена на основе типовой учебной программы «Патологическая анатомия» для высших учебных заведений по специальности 1-790104 Медико-диагностическое дело, утвержденной Министерством образования Республики Беларусь 09 сентября 2009 г. за N = TД-L.082/тип.

Рассмотрена и рекомендована к утверждению на заседании кафедры патологической анатомии с курсом судебной медицины 1октября 2009 г., протокол № 3.

Заведующий кафедрой, профессор

В.А. Басинский

Одобрена и рекомендована к утверждению Научно-методической комиссией медикодиагностического факультета УО «Гродненский государственный медицинский университет»

(дата, номер протокола)

Председатель, профессор

Тишенко Е.М.

ПОЯСНИТЕЛЬНАЯ ЗАПИСКА

Патологическая анатомия изучает структурные основы болезней, их этиологию, патогенез, осложнения, причины смерти для осмысления теоретических основ медицины, клинических проявлений, принципов терапии и профилактики различных заболеваний.

Патологическая анатомия находится в родственной связи с анатомией, гистологией, биологией, патологической физиологией и в медицинских вузах является важной составной частью учебного процесса при подготовке высококлассного специалиста, способного формулировать и решать задачи, находящиеся на стыке нескольких разделов естествознания.

Учебная программа по дисциплине «Патологическая анатомия» разработана в соответствии с:

- образовательным стандартом специальности 1-79 01 04 Медико-диагностическое дело (ОСРБ 1 79 01 04-2007), утвержденным Постановлением Министерства образования Республики Беларусь № 40 от 02.05.2008;
- типовым учебным планом специальности 1-79 01 04 Медико-диагностическое дело, утвержденным Министерством образования Республики Беларусь 12.02.2008 г. (регистрационный номер № L 79-001/тип).

Цель: изучить структурные основы болезней, их этиологию и патогенез для осмысливания теоретических основ медицины, более углубленного понимания клиники и использования полученных знаний в работе врачей медикодиагностического профиля.

Задачи предмета:

- изучить патологию клетки и общепатологических процессов, совокупностью которых определяются морфологические проявления болезни;
- изучить этиологию, патогенез и морфологию болезней на разных этапах их развития, структурных основ выздоровления, осложнений, исходов и отдалённых последствий заболеваний;
- изучить возможности морфологической диагностики разных форм патологии человека:
- сформировать представление об изменении болезней, возникающих как в связи с меняющимися условиями жизни человека, так и вследствие терапевтических и профилактических мероприятий;
- ознакомить с принципами организации работы патологоанатомической службы, её задачами в системе практического здравоохранения.

Сопоставление морфологических и клинических проявлений болезней на всех этапах их развития позволяет привить студентам навыки клинико-анатомического анализа, синтетического обобщения диагностических признаков болезней и правильного их толкования в причинно-следственных отношениях.

Преподавание курса проводится на основе обобщения научного материала с позиций достижений медицины, биологии, генетики, иммунологии, химии, физики, философии с использованием данных современных методов морфологического исследования (электронная микроскопия, иммуногистохимия, ауторадиография и др.).

Характеристика рекомендуемых методов обучения

Преподавание дисциплины «Патологическая анатомия» осуществляется в традиционной форме: лекции и практические занятия с организацией управляемой самостоятельной работы студентов. В числе рекомендованных инновационных методик обучения — мультимедийное сопровождение лекций и практических занятий, посещение секционного зала, подготовка электронных учебных пособий и методических разработок. В перспективе рекомендуется внедрение в учебный процесс интерактивных методов обучения на основе использования интернетресурсов и систем дистанционного обучения.

Одним из важных направлений инновационного развития преподавания дисциплины является дальнейшее внедрение системы компьютерного тестового контроля знаний студентов на основе разработки надежных валидных тестов для промежуточного и итогового контроля с использованием серверных технологий компьютерного опроса.

Контроль качества подготовки студентов рекомендуется осуществлять в процессе обучения с использованием методики тестового контроля знаний. Текущая аттестация проводится по окончании изучения дисциплины в форме экзамена.

СОДЕРЖАНИЕ УЧЕБНОГО МАТЕРИАЛА

1. Введение в дисциплину «Патологическая анатомия»

Патологическая анатомия как составная часть патологии человека, ее содержание,

задачи, методы и уровни исследования. Краткие исторические данные. Патологическая анатомия в системе медико-биологических и клинических дисциплин и в медицине. Патологоанатомическая служба и ее значение в системе здравоохранения. Основы организации работы патологоанатомического бюро. Значение вскрытий, исследований биопсийного материала и клинико-анатомических конференций в медицине.

Уровни изучения структурных основ болезней: организменный, системный, органный, тканевой, клеточный, субклеточный, молекулярный. Гистохимические и иммуногистохимические методы исследования в патологической анатомии.

2. Общая патологическая анатомия

2.1. Патология клетки.

Патология клеточного ядра: изменения структуры, размеров, формы и количества ядер, структуры и размеров ядрышек, ядерной оболочки; ядерные включения. Патология митоза, хромосомные абберации и хромосомные болезни. Патология цитоплазмы: изменения мембран, эндоплазматической сети, пластинчатого комплекса, секреторных гранул, митохондрий, лизосом, микротелец. Патология митохондрий, лизосом. Цитоскелет и патология клетки. Изменения плазматической мембраны. Патология клеточных стыков. Патология клетки как интегративное понятие.

2.2. Альтерация. Дистрофии.

Альтерация. Определение. Причины и виды. Определение дистрофий. Причины и механизмы развития, классификация. Паренхиматозные дистрофии: определение, классификация, морфологическая характеристика белковых, жировых и углеводных дистрофий

Стромально-сосудистые дистрофии. Определение, классификация. Виды и морфологическая характеристика мезенхимальных белковых и жировых дистрофий.

Смешанные дистрофии: определение, классификация. Эндогенные пиг менты: гемоглобиногенные, протеиногенные и липидогенные. Гемосидероз. Желтухи. Меланоз. Липофусциноз. Нарушениия обмена нуклеопротеидов: подагра, мочекаменная болезнь. Виды минеральных дистрофий. Кальциноз. Образование камней: причины и последствия камнеобразования, виды камней.

2.3. Некроз. Общая смерть.

Некроз. Определение. Понятие о паранекрозе, некробиозе, аутолизе, апоптозе. Классификация некроза по механизму развития и этиологии. Клиникоморфологические формы некроза. Значение некроза. Общая смерть. Причины развития, классификация. Смерть естественная, насильственная и смерть от болезней. Смерть клиническая и биологическая. Основные признаки смерти и посмертные изменения. Понятие о танатогенезе и реанимации.

2.4. Нарушения кровообращения и лимфообращения.

Классификация нарушений кровообращения. Полнокровие: определение, классификация. Виды и морфология артериального и венозного полнокровия. Изменения в органах при хронической сердечно-сосудистой недостаточности. Малокровие: определение, причины и виды, исходы. Кровотечение: определение,

классификация. Виды кровоизлияний. Плазморрагия: причины, механизмы развития, морфологическая характеристика. Стаз: определение, причины, виды, последствия. Тромбоз: определение, местные и общие факторы тромбообразования. Тромб, его виды, морфологическая характеристика. Значение тромбоза. Эмболия: определение, причины, виды, морфологическая характеристика, исходы и значение. Тромбэмболия легочной артерии. Инфаркт: определение, причины, виды, морфологическая характеристика, исходы и значение. Шок: определение, причины, морфологическая характеристика. Нарушения лимфообращения. Недостаточность лимфатической системы: причины, виды, морфологические проявления, значение. Последствия хронического застоя лимфы, слоновость. Отек: причины и механизмы развития, морфологическая характеристика. Эксикоз.

2.5. Общая характеристика воспаления. Экссудативное и продуктивное воспаление.

Воспаление. Определение, сущность и биологическое значение. Этиология воспаления. Морфология воспаления: альтерация, экссудация и пролиферация. Классификация воспаления.

Экссудативное воспаление: определение, виды. Морфологическая характеристика разновидностей экссудативного воспаления. Причины и исходы. Продуктивное воспаление: определение, виды, причины развития, морфологическая характеристика, характеристика специфического Обшая воспаления. Морфология воспаления при туберкулезе, сифилисе, гранулематозного лепре, склероме, Значение цитологического метода исследования саркоидозе. в диагностике воспалительных процессов.

2.6. Процессы компенсации и адаптации

Сущность, биологическое и медицинское значение приспособления и компенсации. Регенерация. Определение, сущность и биологическое значение. Формы и виды регенерации. Особенности регенерации отдельных тканей и органов. Заживление ран. Приспособление: определение, сущность. Морфологическая характеристика атрофии, гипертрофии, организации, метаплазии и дисплазии. Склероз и цирроз: понятие, причины развития, связь с хроническим воспалением, морфологическая характеристика.

2.7. Опухоли. Общая характеристика. Эпителиальные опухоли.

Определение сущности опухолевого роста, распространение опухолей. Современные теории опухолевого роста. Предопухолевые состояния и изменения. Значение биопсий в онкологии. Иммуногистохимическая верификация и оценка прогноза новообразований.

Особенности опухолевой клетки. Виды роста опухолей. Доброкачественные, злокачественные и опухоли с местным деструктивным ростом. Критерии злокачественности. Метастазирование, виды, закономерности. Принципы построения классификаций опухолей. Гистогенетическая классификация, классификация по TNM и Грейду.

Эпителиальные опухоли доброкачественные и злокачественные. Папиллома. Аденома. Базалиома. Рак, его виды. Рак молочных желез, яичников, матки, почек, печени. Семинома. Хорионэпителиома.

2.8. Опухоли из мезенхимальной, нервной, меланинобразующей и кроветворной тканей.

Мезенхимальные опухоли доброкачественные и злокачественные. Саркома, ее виды, особенности роста и метастазирования.

Опухоли нервной системы и оболочек мозга: доброкачественные и злокачественные нейроэктодермальные, менингососудистые, вегетативной и периферической нервной системы. Особенности роста и метастазирования. Опухоли меланинобразующей ткани доброкачественные и злокачественные. Невус. Меланома.

Опухоли системы крови (гемобластозы). Лейкозы: определение, классификация, основные морфологические проявления, причины смерти. Болезнь Ходжкина, морфологическая классификация. Неходжкинские лимфомы.

3. Частная патологическая анатомия

3.1. Болезни органов кровообращения

Атеросклероз: этиология, патогенез, патологическая анатомия. Стадии и клиникоморфологические формы, их характеристика, причины смерти. Атеросклероз и инфаркт миокарда, их взаимоотношения. Артериальная гипертония: этиология, патогенез, патологическая анатомия. Стадии и клинико-морфологические формы, их Причины симптоматических характеристика, причины смерти. Ишемическая болезнь сердца: этиология, классификация, патологическая анатомия острой и хронической форм, осложнения и причины смерти. Ревматические болезни: Понятие о ревматических болезнях. Стадии дезорганизации соединительной ткани. Ревматизм: патогенез. патологическая этиология. анатомия. морфологические формы. Изменения сердца и сосудов. Ревматические пороки сердца. Осложнения и причины смерти.

3.2. Болезни органов пищеварения

Гастрит. Острый и хронический. Причины, механизм развития, морфологические формы, их характеристика. Осложнения.

Язвенная болезнь: этиология, патогенез, классификация по локализации, морфологический субстрат болезни. Осложнения и причины смерти. Причины острых язв желудка и двенадцатиперстной кишки. Рак желудка: источники развития, предраковые заболевания, макроскопические и микроскопические формы, метастазирование, осложнения и причины смерти. Аппендицит: этиология, патогенез, классификация. Патологическая анатомия острого и хронического аппендицита. Осложнения. Энтерит: острый и хронический. Этиология, морфология, осложнения.

Острый и хронический панкреатит: причины, морфология, осложнения.

Гепатоз: сущность, этиология. Массивный некроз печени: причины, патологическая анатомия, осложнения, исходы. Жировой гепатоз: причины, роль алкоголя в его развитии. Неалкогольный стеатоз. Патологическая осложнения, исходы. Гепатит: острый и хронический, первичный и вторичный. гепатита. Вирусный Основные причины гепатит: этиология патогенез, Клинико-морфологические формы, осложнения, Алкогольный гепатит: острый и хронический, патологическая анатомия, осложнения, исходы. Цирроз печени: этиология, патогенез и морфогенез. Виды цирроза, их морфологическая характеристика, осложнения и причины смерти. Взаимосвязь цирроза с вирусным и алкогольным гепатитом, раком печени. Значение пункционных биопсий печени в диагностике заболеваний.

3.3. Болезни органов дыхания

Острый бронхит. Причины и механизмы развития, классификация,

морфологическая характеристика.

Острые пневмонии: классификация, ее принципы. Крупозная пневмония: этиология, патогенез, патологическая анатомия, осложнения. Очаговая пневмония: этиология, патогенез, патологическая анатомия. Особенности пневмонии в зависимости от характера возбудителя и возраста. Осложнения, причины смерти.

Хронические неспецифические заболевания легких. Понятие. Классификация. Обструктивные и необструктивные хронические заболевания легких. Хронический бронхит, бронхоэктазы, эмфизема легких, бронхиальная астма, хронический абсцесс, хроническая пневмония. Рак легкого: источники развития, классификация, макро- и микроскопические формы, метастазирование, осложнения и причины смерти. Бронхиальная астма: этиология, патогенез, патологическая анатомия, осложнения.

3.4. Болезни органов мочеполовой системы

Болезни почек. Современная клинико - морфологическая классификация болезней почек. Гломеролопатии и тубулопатии: морфологическая сущность, классификация. Гломерулонефрит: этиология, патогенез, классификация. Патологическая анатомия острого, подострого и хронического гломерулонефрита. Осложнения, исходы. Пиелонефрит: острый и хронический. Этиология, патогенез, патологическая анатомия, осложнения, исходы. Почечно-каменная болезнь: этиология, патогенез, патологическая анатомия, осложнения, исходы; связь с пиелонефритом. Амилоидоз почек. Острая и хроническая почечная недостаточность: причины и патологическая анатомия. Значение пункционных биопсий и иммуногистохимического исследования в дифференциальной диагностике заболеваний почек.

Дисгормональные болезни женских половых органов. Железистая гиперплазия слизистой оболочки матки. Морфологическая характеристика, осложнения. Эндоцервикоз. Морфологическая характеристика, осложнения. Значение цитологического и патогистологического исследований в их диагностике.

3.5. Болезни желез внутренней секреции и ЦНС

Гипофиз. Акромегалия: этиология, патогенез, морфология. Гипофизарный карликовый рост. Болезнь Иценко-Кушинга: этиология, морфология, причины смерти. Адипозо-генитальная дистрофия. Церебро-гипофизарная кахексия.

Щитовидная железа. Зоб. Причины, механизмы развития, классификация, патологическая анатомия, причины смерти. Аутоиммунный тиреоидит. Рак щитовидной железы.

Надпочечники. Аддисонова болезнь. Этиология, патогенез, морфология, причины смерти.

Поджелудочная железа. Сахарный диабет. Этиология, патогенез, патологическая анатомия. Макро- и микроангиопатия как проявление диабета, морфология, осложнения, причины смерти.

Цереброваскулярные заболевания. Понятие, связь с атеросклерозом и гипертонической болезнью. Этиология, патогенез, морфологическая характеристика. Болезнь Альцгеймера. Этиология, патогенез. Морфологические изменения головного мозга, осложнения. Боковой амиотрофический склероз. Этиология, патогенез, морфологическая характеристика, осложнения. Рассеянный склероз. Этиология, патогенез, морфология, осложнения. Энцефалиты. Классификация. Этиология, патогенез, морфология, осложнения. Клещевой энцефалит.

3.6. Инфекционные болезни

Общая характеристика инфекционных болезней. Биологические и социальные

факторы в развитии инфекционной болезни. Общая морфология инфекционного процесса, местные и общие изменения. Классификация инфекционных заболеваний.

Кишечные бактериальные инфекции: брюшной тиф, сальмонеллезы, дизентерия, холера. Этиология, эпидемиология, патологическая анатомия, осложнения, причины смерти. Холера как конвенционное заболевание.

Острые респираторные вирусные инфекции: грипп, парагрипп, респираторносинцитиальная инфекция, аденовирусная инфекция. Грипп: этиология, эпидемиология, патогенез, патологическая анатомия, осложнения, причины смерти.

Воздушно-капельные («детские») инфекции: менингококкковая инфекция, дифтерия, скарлатина, корь. Этиология, эпидемиология, патологическая анатомия, осложнения, причины смерти.

Туберкулез: этиология, патогенез, классификация. Первичный, гематогенный и вторичный туберкулез. Патологическая анатомия, осложнения, причины смерти.

Сифилис: этиология, патогенез. Первичный, вторичный и третичный сифилис. Патологическая анатомия, осложнения. Нейросифилис.

Сепсис как особая форма развития инфекции. Отличия от других инфекций. Этиология, патогенез. Классификация сепсиса. Патологическая анатомия септицемии, септикопиемии, инфекционного эндокардита и хрониосепсиса.

ВИЧ-инфекция. Этиология, эпидемиология, патогенез, стадии, патологическая анатомия, осложнения, причины смерти.

3.7. Пренатальная и перинатальная патология

Пренатальная патология. Понятие о периодизации и закономерностях прогенеза и киматогенеза. Гаметопатии. Бластопатии. Эмбриопатии. Фетопатии (инфекционные и неинфекционные). Врожденные пороки развития: определение, механизмы тератогенеза, тератогенный терминационный период и критические периоды. Этиология и классификация врожденных пороков развития. Основная терминология в тератологии. Фенотипическая характеристика синдрома Дауна и алкогольного синдрома. Основные врожденные пороки развития отдельных органов и систем, их название, морфологическая сущность.

Перинатальная патология. Понятие о периодизации перинатального периода. Доношенность, недоношенность и переношенность. Асфиксия. Пневмопатии и пневмонии. Родовая травма. Перинатальные нарушения мозгового кровообращения. Геморрагическая и гемолитическая болезнь новорожденных. Общая характеристика инфекционных заболеваний перинатального периода. Простой герпес. Цитомегалия. Токсоплазмоз. Листериоз. Сепсис.

Литература

Основная:

- 1. Струков А.И., Серов В.В. Патологическая анатомия: Учебник. –М.: Медицина, 1993. 688 с.
- 2. Лекции по патологической анатомии: Учебное пособие /Е.Д. Черствый [и др.]; под ред. Е.Д. Черствого, М.К. Недзьведя. Мн.: «АСАР», 2006. 464 с.
- 3. Патологическая анатомия: Учебное пособие. Часть 1. /В.А.Басинский, Н.И. Прокопчик, Н.Ф.Силяева; под общ. ред. Басинского В.А. Гродно: ГрГМУ, 2004.- 40 с.
 - 4. Патологическая анатомия: Курс лекций: пособие для студентов медико-

психологического факультета. Часть 2. /В.А. Басинский, Н.И.Прокопчик, Н. Ф. Силяева. – Гродно: ГрГМУ, 2007. – 80 с.

Дополнительная:

- 1. Крылов Ю.В. Краткий курс патологической анатомии. Мн., 1998. 129с.
- 2. Пальцев М.А., Аничков Н.М., Рыбакова М.Г. Руководство к практическим занятиям по патологической анатомии. М.: Медицина, 2002. 896 с.

Оборудование НТС:

- 1. Таблицы по всем разделам предмета.
- 2. Наборы макропрепаратов по темам предмета.
- 3. Наборы микропрепаратов по темам предмета.
- 4. Компьютерные презентации по всем темам. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКАЯ КАРТА

Номе		Кол	ичество	——— аудиторі	ных часов	Мате
р разде ла, темы , занят ия	Название раздела, темы, занятия; перечень изучаемых вопросов	Ле кц ии	прак тиче ские (сем инар ские) Зан ятия	лабор аторн ые занят ия	управляе мая (контроли руемая) самостоя тельная работа студента	обес за (наг мето, пособ
1	2	3	4	5	6	
1.	Введение в дисциплину «Патологическая анатомия» (1.3 ч.) .Задачи и методы патологической анатомии. Патологоанатомическая служба и ее значение в системе здравоохранения.Сущность гистохимических и иммуногистохимических методов исследования в патологической анатомии	1,3	-			Комп презен
2.	Общая патологическая анатомия (68,1 часов)	9,1	51	-		
2.1.	Методологические основы патологической анатомии		3			Кп №2
2.2	Патология клетки				8	УМК
2.3.	Альтерация. Дистрофии (10,3 ч.)	1,3	9	-	-	
2.3.1.	Паренхиматозные дистрофии: определение, причины, механизмы, классификация Паренхиматозные дистрофии: классификация, морфологическая характеристика		3			Кп.№4; параты (Микроп №1,Табл
1	2	3	4	5	6	+

Стромально-сосудистые дистрофии: классификация.	1,3	3			Кп №5; М
морфологическая характеристика	,.				мик №2,Т УМК
Смешанные дистрофии: классификация, морфологическая характеристика		3			Кп №6; М мик №3, ⁷ УМК
Некроз. Общая смерть (3 ч.) Некроз:определение, классификация, клиникоморфологические формы. Общая смерть: причины, классификация, признаки смерти	-	3	-	-	Кп №7; М мик.№4, ′ УМК
Нарушения крово-и лимфообращения (7,3 ч.)	1,3	6			
Нарушения кровообращения:Классификация, полнокровие: виды, классификация, морфология. Малокровие: виды, классификация, морфология. Кровотечения, кровоизлияния		3			Кп №8; М мик.№5Т УМК
Нарушения кровообращения: Тромбоз, эмболия, инфарктНарушения лимфообращения	1,3	3			Кп №9; Мак № 6; Таблицы,
Воспаление (7,3 ч.)	1,3	6	-	-	
Общая характеристика воспаления. Экссудативное воспаление. Определение, причины, классификация, морфологические особенности		3			Кп №10; Мак № 7; Таблицы,
Продуктивное воспаление: определение, виды, морфология. Специфическое воспаление. Общая характеристика. Морфология воспаления при туберкулезе, сифилисе, склероме и проказе	1,3	3			Кп №11; Мак № 8; Таблицы,
ИТОГОВОЕ ЗАНЯТИЕ ПО ТЕМАМ: 2.1-2.6.3		3			Мик.№1-
2	3	4	5	6	
Процессы компенсации и адаптации (4,3 ч.) КлассификацияРегенерация, Атрофия, гипертрофия, организация, метаплазияЗаживление ран	1,3	3	-	-	Кп №13
Опухоли. Общая характеристика. Эпителиальные опухоли (7,3 ч.)	1,3	6			
Сущность опухолевого роста Виды роста опухолей Классификация опухолей. Теории опухолевого роста. Доброкачественные и злокачественные эпителиальные органонеспецифические опухоли.	1,3	3	-		Кп №14; Мак № 10 Таблицы,
.Эпителиальные органоспецифические опухоли.		3		0,7	Кп №15 мик.№1
	Смешанные дистрофии: классификация, морфологическая характеристика Некроз. Общая смерть (3 ч.) Некроз:определение, классификация, клиникоморфологические формы. Общая смерть: причины, классификация, признаки смерти Нарушения крово-и лимфообращения (7,3 ч.) Нарушения кровообращения:Классификация, полнокровие: виды, классификация, морфология. Малокровие: виды, классификация, морфология. Кровотечения, кровоизлияния Нарушения кровообращения: Тромбоз, эмболия, инфаркт Нарушения лимфообращения Воспаление (7,3 ч.) Общая характеристика воспаления. Экссудативное воспаление. Определение, причины, классификация, морфологические особенности Продуктивное воспаление: определение, виды, морфология. Специфическое воспаления при туберкулезе, сифилисе, склероме и проказе ИТОГОВОЕ ЗАНЯТИЕ ПО ТЕМАМ: 2.1-2.6.3 2 Процессы компенсации и адаптации (4,3 ч.) Классификация Регенерация, Атрофия, гипертрофия, организация, метаплазия Заживление ран Опухоли. Общая характеристика. Эпителиальные опухоли (7,3 ч.) Сущность опухолевого роста Виды роста опухолей Классификация опухолей. Теории опухолевого роста . Доброкачественные эпителиальные органонеспецифические опухоли.	Морфологическая характеристика Смешанные дистрофии: классификация, морфологическая характеристика Некроз. Общая смерть (3 ч.) Некрозопределение, классификация, клиникоморфологические формы. Общая смерть: причины, классификация, признаки смерти Нарушения крово-и лимфообращения (7,3 ч.) Нарушения крово-и лимфообращения (7,3 ч.) Нарушения кровообращения: Классификация, морфология. Кровотечения, кровоизлияния Нарушения кровообращения: Тромбоз, эмболия, инфаркт. Нарушения лимфообращения Воспаление (7,3 ч.) Общая характеристика воспаления. Экссудативное воспаление. Определение, причины, классификация, морфологические особенности Продуктивное воспаление: определение, виды, морфология. Специфическое воспаление. Общая характеристика. Морфология воспаления при туберкулезе, сифилисе, склероме и проказе ИТОГОВОЕ ЗАНЯТИЕ ПО ТЕМАМ: 2.1-2.6.3 Процессы компенсации и адаптации (4,3 ч.) Классификация. Регенерация, Атрофия, гипертрофия, организация, метаплазия. Заживление ран Опухоли. Общая характеристика. Эпителиальные опухоли (7,3 ч.) Сущность опухолевого роста Виды роста опухолей Классификация опухолей. Теории опухолевого роста. Доброкачественные эпителиальные органонеспецифические опухоли.	Морфологическая характеристика Смещанные дистрофии: классификация, морфологическая характеристика Некроз. Общая смерть (З ч.) Некрозопределение, классификация, клиникоморфологические формы. Общая смерть: причины, классификация, признаки смерти Нарушения крово-и лимфообращения (7,3 ч.) Нарушения кровообращения: Классификация, морфология. Малокровие: виды, классификация, морфология. Кровотечения, кровоизлияния Нарушения кровообращения: Тромбоз, эмболия, инфаркт. Нарушения лимфообращения Воспаление (7,3 ч.) Общая характеристика воспаления. Экссудативное воспаление. Определение, причины, классификация, морфология. Специфическое воспаление. Общая характеристика. Морфология воспаления при туберкулезе, сифилисе, склероме и проказе ИТОГОВОЕ ЗАНЯТИЕ ПО ТЕМАМ: 2 З 4 Процессы компенсации и адаптации (4,3 ч.) Классификация. Регенерация, Атрофия, гипертрофия, организация, метаплазияЗаживление ран Опухоли. Общая характеристика. Эпителиальные опухоли (7,3 ч.) Сущность опухолевого роста Виды роста опухолей Классификация опухолей. Теории опухолей опухолей. Доброкачественные упителиальные органонеспецифические опухоли.	Смешанные дистрофии: классификация, морфологическая характеристика Некроз. Общая смерть (3 ч.) Некроз. Общая смерть (3 ч.) Некроз. Общая смерть (3 ч.) Некроз. Общая смерть (5 ч.) Некроз. Общая смерть (5 ч.) Нарушения крово-и лимфообращения (7,3 ч.) Нарушения кровообращения: Классификация, морфология. Малокровие: виды, классификация, морфология. Кровотечения, кровоизлияния Нарушения кровообращения: Тромбоз, эмболия, инфаркт. Нарушения лимфообращения Воспаление (7,3 ч.) Общая характеристика воспаления. Экссудативное воспаление. Определение, причины, классификация, морфологические особенности Продуктивное воспаление: определение, виды, морфология. Специфическое воспаление. Общая характеристика. Морфология при туберкулезе, сифилисе, склероме и проказе ИТОГОВОЕ ЗАНЯТИЕ ПО ТЕМАМ: 2.1-2.6.3 З 4 5 Процессы компенсации и адаптации (4,3 ч.) Классификация. Регенерация, Атрофия, гипертрофия, организация, метаплазия. Заживление рап Опухоли. Общая характеристика. Занителиальные опухоли (7,3 ч.) Сущность опухолеюго роста. Виды роста опухолей Классификация опухолей. Теории опухолевого роста. Доброкачественные зпителиальные опухолей. Теории опухолевого роста. Доброкачественные зпителиальные опухолей станивное опухолей и залокачественные зпителиальные опухолей. Теории опухолевого роста. Доброкачественные зпителиальные опухолей теория опухолей опухо	Морфологическая характеристика Смещанные дистрофии: классификация, морфологическая характеристика Некроз. Общая смерть (3 ч.) Некроз. Оределение, классификация, клиникоморфологические формы. Общая смерть: причины, классификация, призпаки смерти Нарушения крово-и лимфообращения (7,3 ч.) Нарушения кровообращения: Классификация, морфология. Малокровие: виды, классификация, морфология. Малокровие: виды, классификация, морфология. Малокровие: виды, классификация, морфология. Малокровие: виды, классификация, морфология. Воспаление (7,3 ч.) Воспаление (7,3 ч.) Общая характеристика воспаления. Эксеудативное воспаление. Определение, причины, классификация, морфологические особенности Продуктивное воспаление: определение, виды, морфология. Специфическое воспаление. Общая характеристика. Морфология воспаления при туберкулезе, сифилисе, склероме и проказе ИТОГОВОЕ ЗАНЯТИЕ ПО ТЕМАМ: 2 3 4 5 6 Пропессы компенсации и адаптации (4,3 ч.) Классификация., Регенерация, Атрофия, гипертрофия, организация, метаплазия. Заживление рап Опухоли. Общая характеристика. Эпителиальные опухоли (7,3 ч.) Сущность опухоли (7,3 ч.) Сущность опухоли (7,3 ч.) Сушность опухолеого роста. Виды роста опухолей Классификация опухолей. Теории опухолеого роста. Доброкачественные и злокачественные пителиальные органопеспецифические опухоли.

2.9	Опухоли из мезенхимальной, меланинобразующей, нервной и кроветворной тканей (11,6 ч.)	2,6	9	-	-	
2.9.1.	Опухоли из мезенхимальной ткани		3			Кп №16; Мак № 12 Таблицы,
2.9.2.	Опухоли меланинобразующей и нервной ткани	1,3	3			Кп №17; Макт № 1; Таблицы,
2.9.3.	Опухоли из кроветворной ткани	1,3	3			Кп №18; Мак № 14 Таблицы,
	ИТОГОВОЕ ЗАНЯТИЕ ПО ТЕМАМ: 2.7-2.9.3		3			Мик.№2-и
	Всего весенний семестр	10,4	51		8	
3.1	Болезни органов кровообращения	1,3	5			
3.1.1	Атеросклероз:		1,5			Кп №19; Мак № 15 Таблицы,
1	2	3	4	5	6	
3.1.2.	Артериальная гипертензия		1,5			Кп №20; Мак № 16 Таблицы,
3.1.3.	Ревматические болезни		2			Кп №21; Мак № 17 Таблицы,
3.2	Болезни органов пищеварения	1,3	10			
3.2.1.	Гастрит. Энтерит. Колит. Аппендицит		3			Кп №22; Мак № 18 Таблицы,
3.2.2.	Язвенная болезнь. Рак желудка и кишечника. Панкреатит		3			Кп №23; Мак № 19 Таблицы,
3.2.3.	Болезни печени		4			Кп №24; Мак № 20 Таблицы,
3.3	Болезни органов дыхания		5			
3.3.1.	Острые пневмонии		2			Кп №25; Мак № 21 Таблицы,

1	2	3	4	5	6	
3.6.4.	Туберкулез		3			Кп №36; Мак № 32 Таблицы, УМК
3.6.3.	ОРВИ.		2			Кп №35; Мак № 31 Таблицы,
3.6.2.	Кишечные инфекции		3			Кп №34; Мак № 30 Таблицы,
3.6.1.	Общая характеристика инфекционных заболеваний.		1			Таблицы,
3.6	Инфекционные болезни	1,3	15			
3.5.4.	Болезни надпочечников					
3.5.3.	Болезни головного мозга, гипофиза		1			Кп №33; Мак № 29 Таблицы,
3.5.2.	Болезни поджелудочной железы		2			Кп №32; Мак № 28 Таблицы,
3.5.1.	Болезни щитовидной железы		2			Кп №31; Мак № 27 Таблицы,
3.5	Болезни желез внутренней секреции и ЦНС		5			
3.4.3.	Дисгормональные заболевания женских половых органов		2			Кп №30 Мак № 26 Таблицы,
3.4.2.	Тубулопатии. Интерстициальные болезни почек.		2			Кп №29 Мак № 25 Таблицы,
1	2	3	4	5	6	***
3.4.1.	Гломерулопатии		2			Кп №28; Мак №24; Таблицы,
3.4	Болезни мочеполовых органов	1,3	5			
3.3.3.	Рак легкого		1			Кп №27; Мак № 23 Таблицы,
3.3.2.	Хронические неспецифические заболевания легких		2			Кп №26; Мак № 22 Таблицы,

	Всего	15,6	101	10	
3.7.3.	Инфекционные заболевания перинатального периода			2	У
3.7.2.	Перинатальная патология		2,5		Кп №41; Мак № 36 Таблицы,
3.7.1.	Пренатальная патология		2.5		Кп №40; Мак муз Таблицы,
3.7	Пренатальная и перинатальная патология		5	2	
3.6.7.	Сифилис. Вич-инфекция		2		Кп №39; Мак № 35 Таблицы,
3.6.6.	Сепсис.		2		Кп №38; Мак № 34 Таблицы,
3.6.5.	Воздушно-капельные («детские») инфекции		2		Кп №37 Мак № 33 Таблицы,

УО «ГРОДНЕНСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»

Кафедра патологической анатомии с курсом судебной медицины Методические рекомендации к практическим занятиям по патологической анатомии для студентов

Медико-диагностический факультет Медико-диагностическое дело

ЗАНЯТИЕ № 1

ТЕМА: Задачи и методы патологической анатомии. Вскрытие. Организация учебного процесса на кафедре патологической анатомии

МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения задач патологической анатомии, патологоанатомической службы в системе здравоохранения, сущности современных морфологических исследований.

ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о патологической анатомии как науке, задачах и методах патологической анатомии, основах организации патологоанатомической службы в РБ и Гродненской области и ее значении в системе практического здравоохранения.

ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен **знать**: задачи и методы патологической анатомии, основы организации патологоанатомической службы службы в РБ и Гродненской области и ее значении в системе практического здравоохранения; должен **уметь:** объяснить значение патологоанатомической службы для практического здравоохранения, знать сущность гистохимического и иммуногистохимического методов исследования

ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать задачи и методы патологической анатомии.
- 2. Знать основы организации патологоанатомической службы в РБ и Гродненской области
- 3. Знать значение патологоанатомической службы для практического здравоохранения
- 4. Знать сущность гистохимического и иммуногистохимического методов исследования в патологической анатомии.
- 5. Представлять особенности организации педагогического процесса на кафедре патологической анатомии

ЗАНЯТИЕ № 2

ТЕМА: Паренхиматозные дистрофии

МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека

ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности паренхиматозных дистрофий, причинах и механизмах их развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен **знать**: сущность паренхиматозных дистрофий, причины, механизмы развития, патоморфологическую характеристику, их исходы и последствия; должен **уметь:** диагностировать различные виды паренхиматозных дистрофий на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности.

ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать определение альтерации, уметь назвать ее причины и виды
- 2. Знать определение понятия «дистрофия», а также причины и механизмы развития, классификацию.
 - 3.Знать классификацию паренхиматозных дистрофий.
 - 4. Знать причины, макро- и микроскопическую характеристику, локализацию и исходы гиалиново-капельной, гидропической и роговой дистрофии.
 - 5.Знать причины жировой дистрофии, преимущественную локализацию, макро и микроскопическую характеристику изменений в миокарде, печени и почках.
 - 6. Иметь основные представления об углеводах, содержащихся в организме человека
 - 7. Знать причины, клинические и морфологические проявления сахарного диабета.
 - 8. Уметь привести примеры заболеваний, связанных с нарушением обмена гликопротеидов.

КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ:

МАКРОПРЕПАРАТЫ:

- 1. Жировая дистрофия миокарда «тигровое сердце»
- 2. Жировая дистрофия печени «гусиная печень»
- 3. Гиперкератоз кожи «кожный рог»

МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 25 - Жировая дистрофия гепатоцитов№ 139 - Гидропическая дистрофия гепатоцитов

№ 25 -ЖИРОВАЯ ДИСТРОФИЯ ПЕЧЕНИ

Окраска: гематоксилин-эозин

Ткань печени с наличием в гепатоцитах разных рапериферию (жир растворен спиртом при изготовлении	
ОБОЗНАЧЕНИЯ: 1-центральная вена 2-печеночные клетки, нагруженные жиром	
№ 139- ГИДРОПИЧЕСКАЯ И БАЛЛОНН. ПРИ ВИРУСНОМ ГЕПАТИТЕ Окраска: гематоксилин-эозин	АЯ ДИСТРОФИЯ ГЕПАТОЦИТОВ
В препарате, под малым увеличением, видна ткань п связи с воспалительной инфильтрацией междоль печеночных долек бледно окрашены в связи с наличи крупных вакуолей, оттесняющих ядра клеток с периферезко увеличенные гепатоциты, раздутые в виде б дистрофия.	ковой соединительной ткани. Большинство вем в цитоплазме гепатоцитов мелких и боле ерии. Нередко среди таких клеток встречаются

ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1-Гидропическая (вакуольная) дистрофия гепатоцитов
- 2-Баллонная дистрофия гепатоцитов
- 3-Воспалительная инфильтрация междольковой соединительной ткани

ЗАНЯТИЕ № 3

ТЕМА: Мезенхимальные дистрофии

МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека

ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности мезенхимальных дистрофий, причинах и механизмах их развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен **знать**: сущность мезенхимальных дистрофий, причины, механизмы развития, патоморфологическую характеристику, их исходы и последствия; должен **уметь:** диагностировать различные виды мезенхимальных дистрофий на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности.

ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать определение понятия «мезенхимальная дистрофия», а также причины и механизмы развития
 - 2. Знать классификацию мезенхимальных дистрофий.
- 3. Знать причины, локализацию, морфологию и исходы мукоидного и фибриноидного набухания.
 - 4. Знать причины, классификацию и патологическую анатомию гиалиноза
 - 5. Иметь представление о строении, физико-химических свойствах амилоида
 - 6. Четко знать классификацию амилоидоза; уметь назвать макроскопические и гистохимические методы выявления амилоида.
- 7. Знать макроскопическую и микроскопическую характеристику амилоидоза различных органов.
 - 8. Знать причины развития и классификацию общего ожирения; макро- и микроскопическую характеристику ожирения сердца.

КАРТА –ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

МАКРОПРЕПАРАТЫ:

- 1. Гиалиноз капсулы селезенки (глазурная селезенка)
- 2. Артериолосклеротический нефроцирроз (первично-сморщенная почка)
- 3. Амилоидоз селезенки (саговая селезенка)
- 4. Амилоидоз почки (большая сальная почка)
- 5.Ожирение сердца

МИКРОПРЕПАРАТЫ:

- № 18 Амилоидоз печени
- № 76 Ожирение сердца
- № 22 Гиалиноз центральных артериол фолликулов селезенки (Д)

Окраска: Конго красный

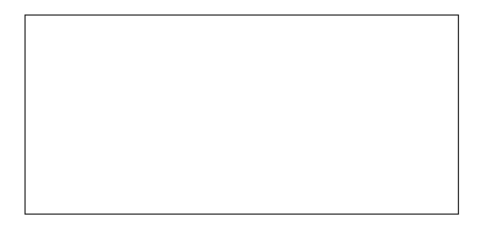
Балочное строение печени нарушено. Печеночные клетки и бал вообще не определяются из-за отложения амилоидных масс, ок Амилоид откладывается в строме печени в стенках сосудов и жел	рашенных в красно-оранжевый цвет.
О Б О З Н А Ч Е Н И Я: 1-Отложения амилоида в строме дольки.	
2-Суженные, сдавленные амилоидными массами печеночные бал	пки
№ 76- ОЖИРЕНИЕ СЕРДЦА Окраска: гематоксилин-эозин	
Субэпикардиальный жировой слой резко утолщен. Жир в кардиомиоциты истончены, местами отсутствуют	в большом количестве определяется,
ОБОЗНАЧЕНИЯ:	
1-Отпожения жира в строме миокарда	

№22 -ГИАЛИНОЗ АРТЕРИОЛ СЕЛЕЗЕНКИ

2-Атрофия мышечных волокон

Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате селезенки следует найти центральные артериолы фолликулов. Стенка артериол резко утолщена, гомогенизирована, бесструктурна, окрашена в розовый цвет. Просветы артериол сужены, а местами вообще не определяются.



ОБОЗНАЧЕНИЯ:

1-Центральные артериолы фолликулов с гиалинизированной стенкой и суженным просветом

ЗАНЯТИЕ № 4

ТЕМА: Смешанные дистрофии

МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека

ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности смешанных дистрофий, причинах и механизмах их развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен **знать**: сущность смешанных дистрофий, причины, механизмы развития, патоморфологическую характеристику, их исходы и последствия; должен **уметь:** диагностировать различные виды смешанных дистрофий на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности.

ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ:

Студент должен:

- 1. Знать определение понятия «смешанная дистрофия»
- 2. Знать причины и механизмы развития, классификацию смешанных дистрофий
- 3. Уметь перечислить гемоглобиногенные пигменты.
- 4. Знать сущность, классификацию, причины развития желтух.
- 5. Иметь представление об основных проявлениях нарушения обмена

Гематинов

- 6. Знать сущность гемосидероза, причины, последствия
- 7. Уметь назвать протеиногенные пигменты
- 8. Уметь назвать болезни, отражающие нарушение обмена меланина
- 9. Уметь назвать липопигменты; знать сущность липофусциноза
- 10. Знать морфологическую сущность подагры и мочекаменной болезни
- 11. Уметь охарактеризовать причины и проявления нарушения обмена кальция
- 12. Знать определение понятия «конкремент», причины и основные последствия камнеобразования

КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ М А К Р О П Р Е П А Р А Т Ы :

- 1. Бурая атрофия печени
- 2. Бурая индурация легких (гемосидероз легких)
- 3. Морфология камней (внешний вид и строение)
- 4. Калькулезный холецистит
- 5. Меланома глаза
- 6. Метастазы меланобластомы в печень

МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№30 Гемосидероз печени

№94 Дистрофическое обызвествление миокарда

№34-а Бурая атрофия печени (Д)

№ 30- ГЕМОСИДЕРОЗ ПЕЧЕНИ

Окраска: на берлинскую лазурь (по методу Перлса)

ьалочное строение печени не нарушено. В цитоплазме гепатоцитов и строме печени отмечается
скопление обильного количества железосодержащего пигмента гемосидерина, окрашивающегося по
методу Перлса в зеленовато-синий цвет. Ядра печеночных клеток окрашены в карминово-красный
цвет.

ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1. Печеночные клетки с пигментом гемосидерином
- 2. Гемосидерин в строме печени

№ 94 -ДИСТРОФИЧЕСКОЕ ОБЫЗВЕСТВЛЕНИЕ МИОКАРДА

Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате виден миокард, в котором имеются разной величины и формы очаги обызвествления, окрашенные в темно-фиолетовый цвет. Они представляют собой группы мышечных волокон, подвергшихся дистрофии и некрозу с последующим пропитыванием их солями кальция. Вокруг очагов обызвествления отмечается лейкоцитарная инфильтрация как результат реактивного воспаления.

	J
О Б ОЗНАЧЕНИЯ: 1-очаги обызвествления	
1-очаги обызвествления 2-воспалительная перифокальная реакция	
3-неизмененные кардиомиоциты	
№ 34-а - БУРАЯ АТРОФИЯ	І ПЕЧЕНИ
Окраска: гематоксилин-	903ИН
Балочное строение печени не нарушено, но балки ис размерах. В цитоплазме гепатоцитов определяется желто-бу	
]

ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1. Атрофия печеночных балок и клеток
- 2.Зерна липофусцина в печеночных клетках

ЗАНЯТИЕ № 5

ТЕМА: НЕКРОЗ. ОБЩАЯ СМЕРТЬ.

МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека

ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности некроза, его видах, причинах и механизмах развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека, а также – о причинах общей смерти, ее основных признаках и посмертных изменениях.

ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен **знать**: сущность некроза и общей смерти, причины, механизмы развития, патоморфологическую характеристику; классификацию, исходы и последствия некроза; должен **уметь**: диагностировать различные виды некроза на основе макро- микропрепаратов;

применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности; уметь диагностировать признаки общей смерти.

ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать определение понятий «некроз», «апоптоз», «общая смерть»
- 2. Знать причины и механизмы развития, классификацию некроза
- 3.Уметь перечислить клинико-морфологические формы некроза, знать их морфологическую характеристику, а также значение и исходы
 - 4. Знать классификацию общей смерти, уметь назвать основные причины смерти.
- 5. Уметь перечислить основные признаки смерти и посмертные изменения, представлять их морфологическую сущность и механизмы возникновения

КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

$MAKPO\PiPE\Pi APAT$ Ы:

- 1. Гангрена стопы
- 2. Ишемический инфаркт селезенки
- 3. Серое размягчение головного мозга
- 4. Творожистый некроз бифуркационных лимфоузлов

МИКРОПРЕПАРАТЫ:

- № 35 Коагуляционный некроз эпителия извитых канальцев почек
- № 4 Ишемический инфаркт селезенки
- № 5 Инкапсулированный обызвествленный очаг творожистого некроза в лимфоузле (Д)

№ 4- ИШЕМИЧЕСКИЙ ИНФАРКТ СЕЛЕЗЕНКИ Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате можно различть три зоны: первая зона — зона некроза -представлена участком бесструктурной массы (детритом), слабо окрашенным эозином в розовый цвет с наличием осколков ядер; вторая зона — демаркационная зона — характеризуется наличием расширенных сосудов с кровоизлияниями и слабо выраженной инфильтрацией нейтрофилами, что свидетельствует о «свежести» некроза; третья зона- не измененная

ткань селезенки.					

ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1. Участок некроза
- 2. Демаркационная зона
- 3. Ткань селезенки

№ 35- КОАГУЛЯЦИОННЫЙ НЕКРОЗ ЭПИТЕЛИЯ ИЗВИТЫХ КАНАЛЬЦЕВ ПОЧЕК

Окраска: гематоксилин-эозин

Клубочки почки практически не изменены. Цитоплазма эпителий извитых канальцев фрагментирована, окрашена в розовый цвет, ядра в клетках не определяются. Эпителий прямых канальцев, а также строма почки содержат ядра, окрашенные гематоксилином в сине-фиолетовый цвет.
ОБОЗНАЧЕНИЯ:
1- Клубочек с сохранившимися ядрами
2- Безъядерные извитые канальцы
3- Прямые канальцы с сохранившимися ядрами
4- Межуточное вещество с сохранившимися ядрами
№ 5 -ИНКАПСУЛИРОВАННЫЙ ОБЫЗВЕСТВЛЕННЫЙ ОЧАГ
ТВОРОЖИСТОГО НЕКРОЗА В ЛИМФОУЗЛЕ (при туберкулезе) Окраска: гематоксилин-эозин
Окраска. гематоксилин-эозин Строение лимфоузла нарушено, определяются сливающиеся очаги казеозного некроза, окрашенные
эозином в розовый цвет. Кое-где в детрите выявляются осколки ядер, окрашенные гематоксилином в
бледно-синий цвет. Вокруг некроза возникло продуктивное воспаление и формируется
соединительнотканная капсула.
~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~

#### ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1-Очаги творожистого некроза
- 2- Зона демаркационного воспаления с образованием капсулы

#### ЗАНЯТИЕ № 6

#### ТЕМА: НАРУШЕНИЯ КРОВО- И ЛИМФООБРАЩЕНИЯ – 1 занятие.

(полнокровие, малокровие, кровотечение, кровоизлияния, плазморрагия, нарушения содержания тканевой жидкости, нарушения лимфообращения)

#### МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека/

**ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ**: Сформировать у студентов знания о сущности различных видов нарушений крово- и лимфообращения, их причинах и механизмах развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

#### ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен **знать**: сущность расстройств кровообращения, их виды, причины, механизмы развития, патоморфологическую характеристику; должен **уметь:** диагностировать различные виды нарушений кровообращения на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности.

#### ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ:

- 1. Уметь перечислить виды нарушений кровообращения
- 2. Знать определение и классификацию полнокровия
- 3.Уметь перечислить виды артериального и венозного полнокровия, знать их морфологическую характеристику
- 4. уметь охарактеризовать изменения в различных органах при хронической сердечно-сосудистой недостаточности
  - 5. Знать сущность, причины, виды и исходы малокровия
  - 6.Знать сущность, причины, виды, механизмы развития и исходы кровотечений
  - 7. Знать виды и исходы кровоизлияний
  - 8. Знать виды и последствия нарушений лимфообращения
  - 9. Уметь дать определение плазморрагии. Иметь представление о механизмах ее развития, микроскопической картине и исходах.
    - 10. Знать причины, виды, механизмы развития и последствие отеков.
    - 11. Уметь назвать основные причины эксикоза

## КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

#### МАКРОПРЕПАРАТЫ:

- 1. Мускатная печень
- 2. Бурая индурая легких
- 3. Кровоизлияния в головной мозг при гипертонической болезни
- 4. Инфаркт миокарда с разрывом и тампонадой сердца

#### МИКРОПРЕПАРАТЫ:

- № 1 Мускатная печень
- № 2 Бурая индурация легкого
- № 8 Диапедезные кровоизлияния в головном мозге

#### № 1 - МУСКАТНАЯ ПЕЧЕНЬ Окраска: тематоксилин-эозин

В препарате видна ткань печени. Балочное строение долек печени сохранено, однако центральные

пер	иферии долек имеют обычный вид. Гепатоциты в центре долек резко уменьшены в размерах, офированы, а местами не определяются. Гепатоциты на периферии долек сохранены, местами с грофическими изменениями.
ОБ 1- 2- 3- 4-	ОЗНАЧЕНИЯ: Расширенные и полнокровные центральные вены Расширенные и полнокровные синусоиды центральных отделов долек Атрофия и некроз печеночных клеток в центре долек Сохранившиеся гепатоциты периферических отделов долек
	№ 2 -БУРАЯ ИНДУРАЦИЯ ЛЕГКОГО Окраска: гематоксилин-эозин
про сое, вид соде (окр	В препарате видна ткань легкого с расширенными межальвеолярными перегородками и суженными светами альвеол. Межальвеолярные перегородки расширены за счет разрастания в них динительной ткани, а также за счет полнокровия кровеносных сосудов, вокруг которых можно еть диапедезные кровоизлияния. В межальвеолярных перегородках и в просветах альвеолержатся скопления макрофагов, поглотивших гемосидерин и называющихся гемосидерофагами рашиваются в коричневый цвет). В просветах альвеол можно видеть отечную жидкость, ашенную эозином в слабо розовый цвет.

## ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1-Утолщенные и склерозированные альвеолярные перегородки
- 2-Расширенные и переполненные кровью сосуды
- 3-Скопления гемосидерофагов
- 4-Отечная жидкость в альвеолах

#### № 8- ДИАПЕДЕЗНЫЕ КРОВОИЗЛИЯНИЯ В ГОЛОВНОМ МОЗГЕ

Окраска: гематоксилин-эозин

В ткани толовного	мозга видны мелкие	и облее крупные	кровоизлияния, ко	торые расположены
преимущественно вокр	руг расширенных и	резко полнокровны	их сосудов. Стенк	и сосудов местами
неразличимы вследств	вие обильного пропит	гывания их эритрог	цитами. Кое-где мо	ожно видеть глыбки
бурого пигмента гемо	осидерина, свидете.	льствующие о нач	але рассасывания	ранее излившихся
кровяных масс.				

#### ОБОЗНАЧЕНИЯ:

1-Очаги кровоизлияний в белом веществе мозга вокруг кровеносных сосудов

#### ЗАНЯТИЕ № 7

#### ТЕМА: НАРУШЕНИЯ КРОВО- И ЛИМФООБРАЩЕНИЯ -2 занятие.

(тромбоз, эмболия, инфаркт, шок, стаз)

#### МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека/

**ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ**: Сформировать у студентов знания о сущности различных видов нарушений крово- и лимфообращения, их причинах и механизмах развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

#### ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен **знать**: сущность расстройств кровообращения, их виды, причины, механизмы развития, патоморфологическую характеристику; должен **уметь:** диагностировать различные виды нарушений кровообращения на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности.

#### ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ:

- 1. Знать определение понятий «стаз», «тромбоз», «эмболия», «инфаркт», «шок»; уметь назвать причины их возникновения и охарактеризовать последствия
  - 2. Знать морфологию тромба и его разновидности в зависимости от строения и отношения к просвету сосуда.
    - 3. Четко знать возможные исходы тромбоза и его значение для организма.
- 4. Знать виды эмболов, классификацию эмболии, осложнения и причины смерти при различных видах эмболий
  - 5. Знать морфологическую характеристику инфарктов различных органов, возможные

осложнения и причины смерти

- 6.Уметь перечислить источники развития тромбэмболии легочной артерии и представлять ее последствия
- 7. Знать сущность шока, причины его развития, классификацию, морфологические изменения в «шоковых» органах
  - 8. Стаз: определение, причины развития, значение.

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ М А К Р О П Р Е П А Р А Т Ы:

- 1. Множественные ишемические инфаркты почек
- 2. Геморрагический инфаркт легкого.
- 3. Пристеночный тромб аорты
- 4. Метастазы рака поджелудочной железы в легкие

#### МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 81 Обтурирующий организованный тромб артерий с организацией

№ 65 Лимфогенные метастазы рака в легкое

№ 7 Анемический инфаркт почки -Д

№8 Свежий тромб в артерии головного мозга

## № 65- МЕТАСТАЗЫ РАКА В ЛЕГКОЕ Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате представлена ткань легкого с полнокровными сосудами и скоплением отечной жидкости в полостях альвеол. В различных участках легкого - видны многочисленные, разного калибра, расширенные лимфатические сосуды, просветы которых заполнены комплексами раковых клеток - метастазы рака.

#### ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1-Полнокровие сосудов легкого
- 2-Скопление отечной жидкости в полостях легочных альвеол
- 3-Раковые эмболы в просвете лимфатических сосудов

# №81- ОБТУРИРУЮЩИЙ ТРОМБ С ОРГАНИЗАЦИЕЙ, КАНАЛИЗАЦИЕЙ И ВАСКУЛЯРИЗАЦИЕЙ

Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате - поперечный срез сосуда, просвет которого выполнен соединительной тканью, заместившей обтурирующий тромб и остатками тромба. Граница между интимой и соединительной

тканью неразличима. Среди соединительной ткани видны множественные мелкие и единичны крупные каналы, выстланные эндотелием (это вновь образованные сосуды).	ы
О Б О З Н А Ч Е Н И Я:  1- Остатки тромба, замещенные соединительной тканью  2-Каналы и сосуды в организованном тромбе  № 7 -АНЕМИЧЕСКИЙ ИНФАРКТ ПОЧКИ Окраска: гематоксилин-эозин	
В препарате можно выделить три зоны 1. ЗОНА НЕКРОЗА, в которой видны контуры безъядерных клубочков и канальцев. 2. ЗОНА ДЕМАРКАЦИОННОГО ВОСПАЛЕНИЯ, в которой видны резко расширення кровеносные сосуды с перифокальными кровоизлияниями и лейкоцитарной инфильтрацией. 3. НЕИЗМЕНЕННАЯ ТКАНЬ ПОЧЕК.	м
ОБОЗНАЧЕНИЯ:	

- 1-Зона некроза
- 2-Зона демаркационного воспаления
- 3. Неизмененная ткань почки:

## № 8 -КРАСНЫЙ ТРОМБ В АРТЕРИИ ГОЛОВНОГО МОЗГА

Окраска: гематоксилин-эозин Просвет артерии заполнен гомогенными эозинофильными массами - красным тромбом



#### ОБОЗНАЧЕНИЯ:

1обтурирующий тромб в артерии

#### ЗАНЯТИЕ № 8

ТЕМА: Общая характеристика воспаления. Экссудативное воспаление

#### МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека

#### ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности воспаления, биологическом значении, причинах его развития, классификации, а также видах экссудативного воспаления.

#### ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен **знать**: определение воспаления по В.Гаршину, сущность воспалительных реакций, классификацию воспаления, причины и механизмы развития; патоморфологическую характеристику, исходы и значение различных видов экссудативного воспаления; должен **уметь:** диагностировать различные виды экссудативного воспаления на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности

#### ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать определение воспаления по В.Гаршину.
- 2. Знать сущность, биологическое значение, причины, механизмы развития и классификацию воспаления
  - 3.3нать морфологическую характеристику альтерации, экссудации и пролиферации.
- 4. Четко знать виды экссудативного воспаления, их морфологическую характеристику, причины развития, исходы и значение в патологии человека.

## КАРТА - ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

#### МАКРОПРЕПАРАТЫ:

- 1. Гнойный лептоменингит
- 2. Очаговая гнойная бронхопневмония
- 3. Фибринозный перикардит
- 4. Множественные абсцессы головного мозга при септикопиемии
- 5. Гнойничковый нефрит

#### МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 42 -- Гнойный менингит

## № 41- ФИБРИНОЗНЫЙ ПЕРИКАРДИТ

Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате можно различить миокард и эпикард. Эпикард утолщен за счет наложений фибрина и разрастания грануляционной ткани. Фибрин лежит в виде толстых нитей и глыбок, окрашивается эозином розовый цвет. Грануляционная ткань состоит из новообразованных капилляров и окружающих их клеток, преимущественно лимфоцитов, макрофагов и фибробластов. Грануляционная ткань врастает в фибринозные наложения.

#### ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1-Миокард
- 2-Фибрин на поверхности эпикарда
- 3-Грануляционная ткань, врастающая в фибрин.

## № 42 - ГНОЙНЫЙ МЕНИНГИТ

Окраска: гематоксилин-эозин

Мягкие мозговые оболочки резко утолщены преимущественно за счет инфильтрации гнойным экссудатом, состоящим из множества нейтрофильных лейкоцитов. Сосуды оболочек резко расширены, полнокровны. Ткань головного мозга существенно не изменена.

#### ОБОЗНАЧЕНИЯ:

1-Гнойный экссудат в мозговых оболочках

- 2-Полнокровные сосуды мозговых оболочек
- 3-Ткань головного мозга

# № 104- СЕРОЗНО-ГНОЙНАЯ ПНЕВМОНИЯ

Окраска: гематоксилин-эозин

Просветы альвеол выполнены экссудатом различного состава. В одних -экссудат состоит из гомогенной белковой массы, однородно окрашенной эозином в розовый цвет, с небольшой примесью нейтрофильных лейкоцитов и клеток слущенного альвеолярного эпителия, что соответствует серозному воспалению. В других альвеолах в экссудате преобладают нейтрофильные лейкоциты, что характерно для гнойного воспаления. Наличие в одном и том же препарате фокусов серозного и гнойного воспаления позволяет назвать его серозно-гнойной пневмонией. В межальвеолярных перегородках определяются расширенные полнокровные сосуды и слабо выраженная лейкоцитарная инфильтрация.

## ОБОЗНАЧЕНИЯ:

1-серозный экссудат в просвете альвеол

2-гнойный экссудат в просвете альвеол

#### ЗАНЯТИЕ № 9

ТЕМА: Продуктивное воспаление

# МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека

# ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности продуктивного воспаления, биологическом значении, причинах его развития, классификации, а также видах пролиферативного воспаления.

# ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: определение продуктивного воспаления, сущность и значение пролиферации, классификацию пролиферативного воспаления, причины и механизмы развития; патоморфологическую характеристику, исходы и значение различных видов продуктивного воспаления; общую характеристику специфического воспаления и морфологию гранулем при специфическом воспалении; должен уметь: диагностировать различные виды продуктивного воспаления на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности

# ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

1. Знать определение продуктивного воспаления.

- 2. Знать сущность, биологическое значение, механизмы развития пролиферации, а также классификацию пролиферативного воспаления
- 3.Знать морфологическую характеристику и причины развития различных видов продуктивного воспаления, их исходы.
  - 4. Знать общую характеристику специфического воспаления.
  - 5.3нать морфологию гранулем при туберкулезе, сифилисе, лепре, склероме, саркоидозе
  - 6. Знать морфологические проявления первичного, вторичного и третичного, а также врожденного сифилиса
- 7. Иметь представление о циклах развития животных паразитов при трихинеллезе, цистицеркозе и эхинококкозе.

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ М А К Р О П Р Е П А Р А Т Ы:

- 1. Эхинококкоз печени
- 2. Цистицеркоз головного мозга
- 3. Милиарный туберкулез легких
- 4. Сифилитический мезоаортит с аневризмой и разрывом

# МИКРОПРЕ ПАРАТЫ:

№ 52- Милиарный туберкулез легких

№56 -Цистицеркоз головного мозга

№ 46- Трихинеллез

№ 48- Склерома -д

# № 52- МИЛИАРНЫЙ ТУБЕРКУЛЕЗ ЛЕГКИХ Окраска: гематоксилин-эозин

В легочной ткани обнаруживаются множественные гранулемы, состоящие преимущественно из эпителиоидных клеток. В некоторых гранулемах определяются одна-две гигантские многоядерные клетки Пирогова-Лангханса с характерным расположением ядер в виде частокола по периферии клетки. В периферических отделах бугорка обнаруживается вал из лимфоцитов с небольшой примесью плазматических клеток. В некоторых бугорках обнаруживаются фокусы творожистого некроза.

# ОБОЗНАЧЕНИЯ:

1-эпителиоидно клеточный бугорок без очага некроза:

- а) эпителиоидные клетки
- б) гигантские многоядерные клетки Пирогова-Лангханса
- в) вал из лимфоидных клеток
- 2-эпителиоидно-клеточный бугорок с творожистым некрозом в центре

# № 46- ТРИХИНЕЛЛЕЗ

Окраска: гематоксилин-эозин

Многие определяется с Паразит окруж фиолетовые воспаление.	пиралевид кен соедин		т (трихине ной капс	елла), окра сулой, про	шенный го опитанной	ематоксил солями	ином в ф извести и	иолетов и окран	зый цвет пенной г
ОБОЗНАЧ 1-Спиралевид 2-Обызвествле 3-Реактивное в	ный парази енная соеди	нительнотк	анная кап	сула	о волокна				
Паразит имеет характерные во волокнами. Ср	ветвистую элнообразн	форму. Наруые или фест	Экраска: го ужный сло ончатые в	ематоксил ой предста	ин-эозин авлен гомо	генной ку	тикулой, 1		

# ОБОЗНАЧЕНИЯ:

1. цистицерк

№ 48- СКЛЕРОМА Окраска: гематоксилин-эозин

В гистологическом срезе определяется несколько кусочков грануляционной ткани, состоящей из сосудов и клеток. При этом среди клеток преобладают плазматические, лимфоциты, клетки Микулича,

(крупные со светлой цитоплазмой) и гиалиновые шары или тельца Русселя - округлые образования, окрашенные эозином в ярко- красный цвет (некоторые из них содержат ядра).

- 1 Плазматические клетки
- 2 -Клетки Микулича
- 3 Гиалиновые шары

# ИТОГОВОЕ ЗАНЯТИЕ № 1

### СПИСОК МИКРОПРЕПАРАТОВ:

- № 1 МУСКАТНАЯ ПЕЧЕНЬ
- № 2 БУРАЯ ИНДУРАЦИЯ ЛЕГКИХ
- № 4 ИНФАРКТ СЕЛЕЗЕНКИ
- № 18 АМИЛОИДОЗ ПЕЧЕНИ
- № 25 ЖИРОВАЯ ДИСТРОФИЯ ПЕЧЕНИ
- № 30 ГЕМОСИДЕРОЗ ПЕЧЕНИ
- № 35 КОАГУЛЯЦИОННЫЙ НЕКРОЗ ЭПИТЕЛИЯ КАНАЛЬЦЕВ ПОЧЕК
- № 41 ФИБРИНОЗНЫЙ ПЕРИКАРДИТ
- № 42 ГНОЙНЫЙ МЕНИНГИТ
- № 52 МИЛИАРНЫЙ ТУБЕРКУЛЕЗ ЛЕГКИХ
- № 56 ЦИСТИЦЕРКОЗ ГОЛОВНОГО МОЗГА
- № 65 МЕТАСТАЗЫ РАКА В ЛЕГКИЕ
- № 76 ОЖИРЕНИЕ СЕРДЦА
- № 81 ТРОМБ АРТЕРИИ С ОРГАНИЗАЦИЕЙ И РЕКАНАЛИЗАЦИЕЙ
- № 94 ДИСТРОФИЧЕСКОЕ ОБЫЗВЕСТВЛЕНИЕ МИОКАРДА

#### ЗАНЯТИЕ № 10

ТЕМА: Процессы компенсации и адаптации

# МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека

# ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности процессов компенсации иадаптации, биологическом значении, причинах их развития, классификации, а также видах.

# ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: виды компенсаторно-приспособительных процессов, а также сущность, значение, классификацию и патоморфологию регенерации, гипертрофия, атрофии, организации, метаплазии и дисплазии; должен уметь: диагностировать различные виды компенсаторно-приспособительных процессов на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности

# ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать сущность компенсации и адаптации, биологическое и медицинское значение.
- 2. Знать определение, сущность и биологическое значение, формы и виды регенерации, а также особенности регенерации отдельных тканей и органов
- 3.Знать сущность, классификацию и морфологическую характеристику атрофии, гипертрофии, организации, метаплазии и дисплазии
  - 4. Понимать взаимосвязь и отличие понятий «гипертрофия» и «гиперплазия».
  - 5. Знать виды заживления ран.
  - 6. Знать значение склероза, а также его классификацию по этиопатогенезу и морфогенезу.
  - 7. Уметь дать определение метаплазии, дисплазии, гистологической аккомодации; представлять их значение.

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

#### МАКРОПРЕ ПАРАТЫ:

- 1. Гипертрофия мышцы левого желудочка сердца (концентрическая гипертрофия)
- 2. Постинфарктный рубец миокарда (неполная регенерация, субституция)
- 3. Гипертрофия стенки мочевого пузыря при аденоме предстательной железы
- 4. Узловатая гипертрофия щитовидной железы (коллоидный зоб)
- 5. Бурая атрофия печени

# МИКРОПРЕПАРАТЫ:

- № 55- Железистая гиперплазия эндометрия
- № 57- Гипертрофия миокарда
- № 109- Гипертрофия щитовидной железы

# № 55- ЖЕЛЕЗИСТАЯ ГИПЕРПЛАЗИЯ ЭНДОМЕТРИЯ

Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате представлен соскоб эндометрия. Эндометрий резко утолщен в связи с наличием большого количества маточных желез (крипт) отличающихся большим разнообразием по величине и форме. Однако все железы выстланы однослойным призматическим эпителием. Строма эндометрия сочная, отечная, местами инфильтрирована лейкоцитами.

ОБОЗНАЧЕНИЯ:	
1-различные по величине и форме железы	
№ 57-ГИПЕРТРОФИЯ МИОК	
Окраска: гематоксилин-эоз	ЗИН
Мышечные волокна резко утолщены с большим количество резкое увеличение размеров ядер, которые интенсивно окраше	

- 1-Резкое утолщенные мышечные волокна
- 2-Увеличенные в размерах мышечные ядра

# № 109- ГИПЕРТРОФИЯ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ (коллоидный зоб) Окраска: гематоксилин-эозин

Фолликулы щитовидной железы различной формы, многие из них резко увеличены в размере, заполнены коллоидом. Эпителиальные клетки фолликулов уплощены.



1-Увеличенные в размерах фолликулы, заполненные коллоидом

# ЗАНЯТИЕ № 11

ТЕМА: Опухоли. Общая характеристика. Эпителиальные органонеспецифические опухоли

# МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека

# ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности опухолевого роста, причинах и механизмах развития опухолей, классификации, метастазировании, рецидивировании, критериях злокачественности, влиянии на организм, а также - морфологической характеристике доброкачественных и злокачественных эпителиальных органонеспецифических опухолей.

# ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: сущность опухолевого роста, причины, механизмы развития опухолей; виды роста опухолей; общую характеристику доброкачественных, злокачественных новообразований и опухолей с местным деструктивным ростом; принципы классификации опухолей, гистогенетическую классификацию; знать номенклатуру доброкачественных и злокачественных эпителиальных органонеспецифических опухолей; должен уметь: диагностировать различные эпителиальные органонеспецифические опухоли на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности

# ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать определение понятия «опухоль» и отличие опухолей от других общепатологических процессов
- 2. Иметь представление о предопухолевых процессах, опухолевой прогрессии и иммунологических нарушениях при росте опухоли.
  - 3. Знать особенности строения опухолей и виды атипизма.
  - 4. Знать виды роста различных опухолей
  - 5.Знать классификацию опухолей человека.
  - 6. Знать виды метастазирования опухолей
- 7. Знать общую характеристику доброкачественных, злокачественных и опухолей с местным деструктивным ростом.
- 8. Знать номенклатуру доброкачественных и злокачественных эпителиальных органонеспецифических опухолей.
- 9. Четко знать определение понятия "рак", а также особенности его роста, степени дифференцировки, метастазирования; знать микроскопическую характеристику различных гистологических форм рака.

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

# МАКРОПРЕПАРАТЫ:

- 1. Папиллома кожи
- 2. Рак гортани
- 3. Рак тела матки
- 4. Метастазы рака в печень
- 5. Блюдцеобразный рак желудка
- 6. Диффузный рак желудка
- 7. Центральный рак легкого

# МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 58-а - Папиллома кожи

№ 62 - Плоскоклеточный рак с ороговением

№ 67 - Аденокарцинома толстой кишки

№ 64 - Скирр молочной железы -д

# № 58-а - ПАПИЛЛОМА КОЖИ Окраска: гематоксилин-эозин

Опухоль построена из сосочковых разрастаний многослойного плоского эпителия с подлежащей соединительнотканной стромой. Эпителий располагается на собственной мембране, число эпителиальных слоев несколько увеличено. В строме отмечается некоторое увеличение количества сосудов. Клеточный атипизм отсутствует

L	

# ОБОЗНАЧЕНИЯ:

1- сосочковые разрастания, покрытые эпителием

# № 67- АДЕНОКАРЦИНОМА ТОЛСТОЙ КИШКИ

Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате виден фрагмент стенки толстой кишки, в одном участке которого стенка кишки имеет обычное строение. В другом участке определяется опухоль, представленная атипичными эпителиальными клетками, формирующими атипичные железы. Опухоль инвазирует подслизистый и мышечный слои стенки кишки.

- 1-Нормальное строение толстой кишки
- 2-Опухоль аденокарцинома

# № 62 -ПЛОСКОКЛЕТОЧНЫЙ РАК КОЖИ С ОРОГОВЕНИЕМ Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате виден фрагмент кожи, в одном из участков которого даже в дерме разрастается опухоль, состоящая из тяжей и гнезд атипичных эпителиальных опухолевых клеток, напоминающих по строению клетки плоского эпителия. В центрах гнезд опухоли определяются «раковые жемчужины» красного цвета.

# ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1- Гнезда раковых клеток
- 2-Раковые жемчужины (центры ороговения)

# № 64- СКИРР МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ Окраска: гематоксилин-эозин

Опухоль представлена мелкими группами или скоплениями атипичных гиперхромных малодифференцированных раковых клеток, расположенных среди широких прослоек зрелой волокнистой гиалинизированной соединительной ткани. Таким образом, в опухоли строма преобладает над паренхимой.



- 1- Гнезда опухолевых клеток
- 2-Гиалинизированная строма опухоли

### ЗАНЯТИЕ № 12

ТЕМА: Эпителиальные опухоли органоспецифические

# МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека

# ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности органоспецифических эпителиальных опухолей, их классификации, а также морфологической характеристике базалиомы, опухолей молочных желез, яичников, матки, почек, печени, яичка.

# ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: сущность органоспецифических эпителиальных опухолей; классификацию и общую характеристику доброкачественных и злокачественных опухолей молочных желез, яичников, матки, почек, печени, яичка, кожи; должен уметь: диагностировать опухоли молочных желез, яичников, матки, почек, печени, яичка на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности.

#### ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать общую характеристику эпителиальных органоспецифических опухолей
- 2. Знать источники развития и уметь перечислить доброкачественные и злокачественные опухоли молочных желез, яичников, матки, почек, печени, яичка и кожи
  - 3. Представлять особенности их роста, метастазирования, влияния на организм

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

# M А K P О $\Pi$ P E $\Pi$ А P А T Ы:

- 1. Хорионэпителиома
- 2. Пузырный занос
- 3. Почечноклеточный рак
- 4. Рак щитовидной железы
- 5. Рак молочной железы
- 6. Семинома
- 7. Серозная и муцинозная цистаденомы яичников

# МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 80 – Хорионэпителиома

#### № 80 -ХОРИОНЭПИТЕЛИОМА

Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате представлена ткань матки. В миометрии разрастается опухолевая ткань, построенная из двух видов клеток: 1) клеток округлой и полигональной формы со светлой цитоплазмой и рыхлым, окрашенным в сиреневый цвет ядром (это клетки цитотрофобласта, клетки Лангханса), 2) крупных, уродливой формы клеточных симпластов с интенсивно окра-шенными множественными ядрами. Эти клетки образуют синтиций и называются синтициальными клетками. Описанные два вида клеток имеют сходство с хориальным эпителием ворсин, который является источником развития опухоли. Между клетками опухоли имеются кровяные лакуны, или «озера». Собственная строма в опухоли отсутствует.

#### ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1- клетки Лангханса
- 2-многоядерные синтициальные клетки
- 3-лакуны, заполненные кровью

# № 132- ПОЧЕЧНО-КЛЕТОЧНЫЙ РАК

( светлоклеточный вариант) Окраска: гематоксилин-эозин

Опухоль состоит из крупных светлых клеток полигональной формы с ячеистой протоплазмой (при приготовлении препарата произошло растворение холестерина и гликогена), которые формируют группы, ячейки отделенные друг от друга узкими прослойками соединительной ткани. Клубочки вообще не определяются



- 1 Крупные полигональные клетки, формирующие разной величины островки
- 2 Узкие прослойки соединительной ткани, разделяющие клеточные островки опухоли

# № 15 -ФИБРОАДЕНОМА МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ

Окраска: гематоксилин-эозин

Опухоль состоит из 2 компонентов: а) причудливо разрастающихся резко деформированных протоков с едва различимыми просветами; б) соединительной ткани. В одних участках опухоли соединительная ткань разрастается концентрически вокруг протоков и поэтому фиброаденома называется периканаликулярной, в других - соединительная ткань выпячивается в просвет протоков, их просвет становится щелевидным, что называется интраканаликулярной фиброаденомой.

# ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1-резко деформированные ветвящиеся протоки со щелевидным просветом
- 2- фиброзная строма опухоли

#### ЗАНЯТИЕ № 13

ТЕМА: Опухоли мезенхимальных тканей

# МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека

# ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности и классификации опухолей мезенхимальных тканей, особенностях их роста и метастазирования, влияния на организм.

# ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: номенклатуру доброкачественных и злокачественных опухолей мезенхимальных тканей, особенности их роста и метастазирования; должен

**уметь:** диагностировать различные опухоли из мезенхимальных тканей на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности.

# ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать источники развития и номенклатуру доброкачественных и злокачественных опухолей из мезенхимальных тканей,
- 2. Знать определение понятия «саркома», ее разновидности, особенности роста и метастазирования

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

#### $MAKPO\Pi PE\Pi APAT bI$ :

- 1. Фибромиома матки
- 2. Остеосаркома бедра
- 3. Липома
- 4. Кавернозная ангиома печени
- 5. Метастазы саркомы в легкое
- 6. Метастазы саркомы в сердце
- 7. Фиброма
- 8. Хондрома ребра

#### МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 6 - Менингиома

№ 108- Невринома

№ 59 - Фибромиома матки

# № 6 -АРАХНОИД-ЭНДОТЕЛИОМА (МЕНИНГИОМА)

Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате видна опухолевая ткань, построенная из веретенообразной формы клеток, образующих луковичные или концентрические структуры. В центрах некоторых концентрических структур встречаются мелкие очажки обызвествления или псаммозные тельца. Концентрические структуры и псаммозные тельца являются характерными образованиями для данной опухоли.

### ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1- опухолевые клетки, расположенные концентрически
- 2- псаммозные тельца

# № 108- НЕВРИНОМА (ШВАННОМА)

Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате видна опухоль, построенная из клеток шванновско стволов. Она состоит из однородного цитоплазматического си ядер, образующих группы, в виде палисадных фигур - это полисад	интиция с наличием палочковидных
ОБОЗНАЧЕНИЯ: 1-цитоплазматический синтиций 2-палисадные фигуры (тельца Верокаи)	
№ 59- ФИБРОМИОМА МАТК Окраска: пикрофуксином по Ван-I	
Опухоль состоит из хаотично расположенных волокон мыш цвет) и соединительной ткани (окрашенной в красный цвет) определяются.	

ОБОЗНАЧЕНИЯ:

1-Пучки гладкомышечных волокон

2-Пучки соединительнотканных волокон

ТЕМА: Опухоли нервной и меланинобразующей тканей

# МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для

ЗАНЯТИЕ № 14

изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека

# ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности и классификации опухолей нервной и меланинобразующей тканей, особенностях их роста и метастазирования, влияния на организм.

# ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен **знать**: номенклатуру доброкачественных и злокачественных опухолей нервной и меланинобразующей тканей, особенности их роста и метастазирования; должен **уметь:** диагностировать различные опухоли из нервной и меланинобразующей тканей на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности.

# ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать источники развития и номенклатуру доброкачественных и злокачественных опухолей из нервной и меланинобразующей тканей,
  - 2. Знать особенности роста и метастазирования опухолей нервной системы.
  - 3. Знать отличительные микроскопические признаки невриномы и менингиомы
  - 4. Знать разновидности невусов и особенности роста, метастазирования меланом.

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

#### МАКРОПРЕПАРАТЫ:

- 1. Менингиома головного мозга
- 2. Глиобластома головного мозга
- 3. Меланобластома глаза
- 4. Метастазы меланобластомы в печень
- 5. Невринома
- 6. Нейрофиброма

# МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 6 - Менингиома

№ 108- Невринома

№ 59 - Фибромиома матки

# № 6 -АРАХНОИД-ЭНДОТЕЛИОМА (МЕНИНГИОМА)

Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате видна опухолевая ткань, построенная из веретенообразной формы клеток, образующих луковичные или концентрические структуры. В центрах некоторых концентрических структур встречаются мелкие очажки обызвествления или псаммозные тельца. Концентрические структуры и псаммозные тельца являются характерными образованиями для данной опухоли.

О Б О З Н А Ч Е Н И Я: 1- опухолевые клетки, расположенные концентря 2- псаммозные тельца	ически
	НОМА (ШВАННОМА) матоксилин-эозин
стволов. Она состоит из однородного цитопла	еток шванновской оболочки периферических нервных азматического синтиция с наличием палочковидных пур - это полисадные структуры или тельца Верокаи.

1-цитоплазматический синтиций

2-палисадные фигуры (тельца Верокаи)

# № 59- ФИБРОМИОМА МАТКИ

Окраска: пикрофуксином по Ван-Гизон

Опухоль состоит из хаотично расположенных волокон мышечной ткани (окрашенных в зеленый цвет) и соединительной ткани (окрашенной в красный цвет). Митозы и клеточный атипизм не определяются.



- 1-Пучки гладкомышечных волокон
- 2-Пучки соединительнотканных волокон

#### ЗАНЯТИЕ № 15

ТЕМА: Опухоли кроветворной и лимфатической тканей

# МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения других тем общей патологической анатомии, а также для изучения патологической анатомии и клинических проявлений различных заболеваний человека

#### ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности и классификации опухолей крове-творной и лимфатической тканей, морфологических особенностях лейкозов, ходжкинской и неходжкинских лимфом.

# ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: сущность, классификацию, патоморфологические проявления, осложнения и причины смерти при лейкозах и лимфомах; должен уметь: диагностировать лейкоз, лимфогранулематоз, лимфосаркому на основе макро- и микропрепаратов; применять полученые знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности.

# ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать определение понятий «лейкоз» и «лимфома»
- 2. Знать сущность, классификацию, патоморфологические изменения в различных органах при острых и хронических лейкозах
- 4. Уметь перечислить парапротеинемические лейкозы и знать морфологическую характеристику миеломной болезни
- 5. Знать классификацию лимфом, а также патоморфологические изменения при лимфогранулематозе и лимфосаркоме
  - 6. Уметь назвать осложнения и основные причины смерти при лейкозах и лимфомах.

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

# МАКРОПРЕПАРАТЫ:

- 1. Увеличение селезенки и печени при хроническом лейкозе
- 2. Пиоидный костный мозг при лейкозе
- 3. Селезенка при лимфогранулематозе («порфировая» селезенка)
- 4. Гиперплазия лимфатических узлов при лимфогранулематозе
- 5. Кровоизлияния под эпикард при лейкозе

# 6.Очаговая пневмония

# МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 32 - Лимфогранулематоз

№ 84 - Печень при лимфолейкозе

№ 141- Печень при хроническом миелоидном лейкозе

# № 32 -ЛИМФОГРАНУЛЕМАТОЗ

Окраска: гематоксилин-эозин

Строение	е лимфоу	зла резко	изменено.	В не	м ра	зрастается	опу	холевая	ткань,	состоящая	. из
многоядерных	клеток	Березовсь	сого-Штерн	берга-1	Рид,	больших	И	малых	клетон	к Ходжкі	ина.
Определяются	также эо	зинофилы,	а количес	тво ли	мфои	идных клето	ок ре	езко уме	ньшено.	. Кроме эт	гого
отмечаются скл	ероз и оч	аги некроз	а опухоли.								

# ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1-гигантские клетки Березовского-Штернберга-Рид
- 2-малые клетки Ходжкина
- 3-большие клетки Ходжкина
- 4-эозинофилы
- 5-очаговый склероз
- 6- очаги некроза опухоли

# № 84 -ПЕЧЕНЬ ПРИ ЛИМФОЛЕЙКОЗЕ

Окраска: гематоксилин-эозин

Преимущественно в портальных трактах видна обильная инфильтрация опухолевыми клетками лимфоидного ряда в виде разной величины очагов, которые принято называть «лимфомами».

ОБОЗНАЧЕНИЯ:	
1-Дольки печени 2-Скопления лейкозных клеток по периферии долек (лимфомы)	
2-скопления леикозных клеток по периферии долек (лимфомы)	
№141- ПЕЧЕНЬ ПРИ ХРОНИЧЕСКОМ МИЕЛ	ЮИЛНОМ ЛЕЙКОЗЕ
Окраска: гематоксилин-эоз	
He vow awayeer butter belevative to let u. b. Mey	www.
По ходу синусоидов внутри печеночных долек и в мен отмечается диффузное разрастание лейкозных клеток миелоидн	
115 1	•
ОБОЗНАЧЕНИЯ:	

1. Диффузная лейкозная инфильтрация

# ПЛАН И ХРОНОМЕТРАЖ ЗАНЯТИЯ:

- 1. Введение 2 мин
- 2. Определение исходного уровня знаний 10 мин
- 3. Компьютерная презентация и собеседование по макропрепаратам (ориентировочное действие) 35 мин
  - 4. Самостоятельная работа студентов 75 мин
  - 5. Определение итогового уровня знаний 20 мин
  - 6. Подведение итогов занятия, заключение преподавателя 3мин

# ИНФОРМАЦИОННАЯ ЧАСТЬ ЗАНЯТИЯ:

# Основная литература:

- 1. Струков А.И., Серов В.В. Патологическая анатомия: Учебник. М.: Медицина, 1993. 688 с.
- 2. Басинский, В.А. Курс лекций по патологической анатомии : пособие/ Басинский В.А., Прокопчик Н.И., Силяева Н.

- Ф. Гродно: ГрГМУ, 2009.- 156 с.
- 3. Лекции по патологической анатомии: Учебное пособие /Е.Д. Черствый [и др.]; под ред. Е.Д. Черствого, М.К. Недзьведя. Мн.: «АСАР», 2006. 464 с.
- 4. Патологическая анатомия: Учебное пособие. Часть 1. /В.А.Басинский, Н.И.Прокопчик, Н.Ф.Силяева; под общ. ред. Басинского В.А. Гродно: ГрГМУ, 2004.- 40 с.
- 5. Патологическая анатомия: Курс лекций: пособие для студентов медико-психологического факультета. Часть 2. /В.А. Басинский, Н.И.Прокопчик, Н. Ф. Силяева. Гродно: ГрГМУ, 2007. 80 с.

#### Дополнительная:

- 6. Крылов Ю.В. Краткий курс патологической анатомии. Мн., 1998. 129с.
- 7. Пальцев М.А., Аничков Н.М., Рыбакова М.Г. Руководство к практическим занятиям по патологической анатомии. М.: Медицина, 2002. 896 с.

# ИТОГОВОЕ ЗАНЯТИЕ № 2 СПИСОК МИКРОПРЕПАРАТОВ

- № 6 МЕНИНГИОМА
- № 15 фИБРОАДЕНОМА МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ
- № 32 ЛИМФОГРАНУЛЕМАТОЗ
- № 55 ГИПЕРПЛАЗИЯ ЭНДОМЕТРИЯ
- № 57 ГИПЕРТРОФИЯ МИОКАРДА
- № 58-а ПАПИЛЛОМА КОЖИ
- № 61 ПЛОСКОКЛЕТОЧНЫЙ РАК КОЖИ С ОРОГОВЕНИЕМ
- № 65 ЛИМФОГЕННЫЕ МЕТАСТАЗЫ РАКА В ЛЕГКОЕ
- № 67 АДЕНОКАРЦИНОМА ТОЛСТОЙ КИШКИ
- № 71а КАВЕРНОЗНАЯ ГЕМАНГИОМА КОЖИ
- № 80 ХОРИОНЭПИТЕЛИОМА
- № 84 ПЕЧЕНЬ ПРИ ЛИМФОЛЕЙКОЗЕ
- № 108 НЕВРИНОМА
- № 132 ГИПЕРНЕФРОИДНЫЙ РАК ПОЧКИ
- № 141 ПЕЧЕНЬ ПРИ МИЕЛОЛЕЙКОЗЕ

# Осенний семестр (цикловые занятия)

# ЗАНЯТИЕ № 1

# ТЕМА: Болезни органов кровообращения

#### МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения этиологии, патогенеза, патологической анатомии, механизма клинических проявлений атеросклероза, артериальной гипертензии, ишемической болезни сердца, церебро-васкулярных заболеваний, болезней соединительной ткани с аутоиммунными изменениями (ревматических болезней), пороков сердца и формирования базы знаний, необходимых для клинической деятельности, а также представлений об основных направлениях профилактики и лечения упомянутых болезней.

# ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности атеросклероза, артериальной и симптоматической гипертонии, ишемической болезни сердца, сосудистых заболеваний головного мозга, ревматизма и подобных ему заболеваниях, пороках сердца, о механизмах их развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

#### ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: этиологию, патогенез и морфологические проявления атеросклероза, артериальной гипертензии, ишемической болезни сердца, цереброваскулярных заболеваний, ревматизма и пороков сердца, их классификацию, исходы и последствия; должен уметь: диагностировать атеросклероз, артериальную гипертензию и ишемическую болезнь сердца, церебро-васкулярную патологию, ревматизм и пороки сердца на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности; обосновывать принципы патогенетической терапии указанных заболеваний.

# ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать этиологию, патогенез и патологическую анатомию атеросклероза и артериальной гипертонии
- 2. Знать стадии и клинико-морфологические формы атеросклероза и артериальной гипертонии, а также их характеристику.
  - 3. Знать причины симптоматических гипертоний
- 4. Знать этиологию, классификацию, патологическую анатомию острой и хронической ишемической болезни сердца, возможные осложнения и причины смерти,
  - 5. Знать виды острого нарушения мозгового кровообращения, их морфологию, последствия
- 6. Знать этиологию, патогенез, морфогенез ревматических болезней и патологическую анатомию ревматизма
  - 7. Знать стадии и клинико-морфологические формы ревматизма, а также их характеристику.
- 8. Знать этиологию, классификацию, патологическую анатомию приобретенных пороков сердца (компенсированных и декомпенсированных), осложнения и причины смерти
- 9. Знать этиологию, патогенез, морфогенез и патологическую анатомию системной красной волчанки и ревматоидного артрита

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

# МАКРОПРЕПАРАТЫ:

атеросклероз аорты, коронарных артерий сердца, артерий основания головного мозга и мезентериальных артерий; аневризма аорты атеросклеротического генеза, инфаркт головного мозга, геморрагический инсульт, киста головного мозга, атеросклеротический нефросклероз, гангрена стопы, гангрена кишечника, острый трансмуральный инфаркт миокарда с тампонадой сердца, постинфарктный кардиосклероз, концентрическая и эксцентрическая гипертрофия миокарда левого желудочка сердца при артериальной гипертонии, артериолосклеротический нефросклероз, гематома головного мозга с гемоцефалией, субарахноидальное кровоизлияние;

возвратно-бородавчатый эндокардит митрального клапана, фибропластический эндокардит митрального клапана с пороком сердца, множественные эмболические инфаркты селезенки, постинфарктные рубцы почки, ишемический инфаркт головного мозга, бородавчатый эндокардит при СКВ, стеноз митрального отверстия и недостаточность митрального клапана, стеноз устья аорты, ВПР сердца: дефект межжелудочковой перегородки, мускатная печень, бурая индурация легких, цианотическая индурация селезенки и почки).

# МИКРОПРЕПАРАТЫ:

- № 8 Диапедезные кровоизлияния в головной мозг (рис.)
- №115 Инфаркт миокарда (рис.)
- №130 Стенозирующий атеросклероз артерий сердца
- № 78 Возвратно-бородавчатый эндокардит (рис.)
- № 83 Ревматический миокардит

Окраска: гематоксилин-эозин

D Treasury Fortonius Proprio Proprio Proprio V. Souton Proprio V.	MAD ON O THE WORLD IN THE WORLD IN THE WORLD
В ткани головного мозга видны мелкие и более крупные	•
преимущественно вокруг расширенных и резко полнокровни неразличимы вследствие обильного пропитывания их эритро	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
•	чале рассасывания ранее излившихс
кровяных масс.	тые рассаевыний рансе излившихся
Apobalibat Mace.	
1- Очаги кровоизлияний в белом веществе мозга вокруг кровен	
№ 115- ИНФАРКТ МИОКА	РΠΔ
Окраска: гематоксилин-эоз	• •
Зона инфаркта выделяется своей гомогенной розовой с	
сохранены, однако они полностью лишены ядер. Вокруг инс	
инфильтрация и очаги кровоизлияний. За этой зоной видна нор	рмальная мышечная ткань.
· ·	

- 1- Некротизированные мышечные волокна, лишенные ядер
- 2- Клеточная инфильтрация и очаги кровоизлияний
- 3- Нормальная мышечная ткань

# № 130- АТЕРОСКЛЕРОТИЧЕСКАЯ БЛЯШКА КОРОНАРНОЙ АРТЕРИИ СЕРДЦА

Окраска: пикрофуксином по Ван-Гизон

Просвет артерии резко сужен в связи с резким диффузным утолщением стенки за счет отложения липоидных масс с последующим разрастанием в ней соединительной ткани. Внутренняя эластическая мембрана оттеснена к средней оболочке.

ОБОЗНАЧЕНИЯ:	
1- Резко утолщенная интима сосуда	
2-Оттесненная внутренняя эластическая мембрана	
3- Суженный просвет артерии	
№ 78 -ВОЗВРАТНО-БОРОДАВЧАТЫЙ Окраска: гематоксилин-эоз	
В препарате виден клапан, эндотелий не определяется	
тромботические массы красного цвета. В толще клапана отме	
клеточная инфильтрация, разрастание грануляционной и соеди	
Fundamental Programmes of the State of the S	

- 1-Очаг дезорганизации
- 2-Тромботические массы
- 3-Воспалительная инфильтрация
- 4-Разрастание соединительной ткани.

# № 83- РЕВМАТИЧЕСКИЙ МИОКАРДИТ

Окраска: гематоксилин-эозин

В расширенных межмышечных прослойках вокруг сосудов видны гранулемы. Это клеточные инфильтраты, состоящие преимущественно из лимфоцитов, макрофагов, нейтрофилов и эозинофилов, а также – фибробластов.

I .		
1		
I .		
I .		
1		
I .		
I .		
	•	 •
$\cup$ E $\cup$ 3 $\Pi$ Y II E $\Pi$ IX $\mathbb{Q}$		
/\ ' /\ ')		

- 1- Кардиомиоциты
- Сосуд
- Ревматическая гранулема

#### ЗАНЯТИЕ № 2

ТЕМА: Болезни желудка и кишечника

# МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения этиологии, патогенеза, патологической анатомии, механизма клинических проявлений гастритов, язвенной болезни, энтеритов, колитов, аппендицита, рака желудка и кишечника и формирования базы знаний, необходимых для клинической деятельности, а также представлений об основных направлениях профилактики и лечения упомянутых болезней.

#### ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности гастритов, язвенной болезни, энтеритов, колитов, аппендицита, рака желудка и кишечника, о механизмах их развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

# ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: этиологию, патогенез и морфологические проявления острого и хронического гастритов, язвенной болезни желудка и 12-перстной кишки, энтеритов, колитов, острого и хронического аппендицита, рака желудка и кишечника, их классификацию, исходы и последствия; должен уметь: диагностировать гастриты, язвенную болезнь, энтериты, колиты, острый и хронический аппендицит, рак желудка и кишечника, а также их проявления и осложнения на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности; обосновывать принципы патогенетической терапии указанных заболеваний.

# ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать этиологию, патогенез, морфогенез, классификацию и патологическую анатомию острых и хронических гастритов
- 2. Знать этиологию, патогенез, морфогенез, классификацию и патологическую анатомию язвенной болезни
  - 2. Уметь назвать причины симптоматических язв желудка и 12-перстной кишки
  - 3. Знать классификацию осложнений язвенной болезни (по В.Самсонову) и их характеристику
- 4. Знать этиологию, источники развития, предраковые заболевания, макро- и микроскопические формы рака желудка, осложнения и причины смерти
  - 5. Знать особенности метастазирования рака желудка
  - 6. Знать этиологию, патогенез и классификацию аппендицита.
- 7. Знать патологическую анатомию острого и хронического аппендицита, осложнения и причины смерти

- 8. Знать этиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при острых и хронических энтеритах и колитах, а также неспецифическом язвенном колите и болезни Крона.
- 9. Знать классификацию, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при раке кишечника

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

# $MAKPO\Pi PE\Pi APAT bI$ :

острый и хронический гастрит, острая язва 12-перстной кишки, хроническая язва желудка, хроническая язва 12-перстной кишки с пенетрацией в поджелудочную железу, острые язвы желудка, малигнизированная язва желедка, блюдцеобразный рак желудка, грибовидный рак желудка, диффузный рак (скирр) желудка, метастазы рака желудка в печень и яичники, флегмонозно-язвенный аппендицит, гангренозный аппендицит с перфорацией, простой хронический аппендицит, мукоцеле, гидроцеле, абсцессы печени как осложнение деструктивного аппендицита, острый язвенный энтерит, хронический колит, полипозный стенозирующий рак толстой кишки, блюдцеобразный рак толстой кишки, метастазы рака прямой кишки в печень

#### МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 12 – Рак (аденокарцинома) желудка

№ 93 – Хроническая язва желудка

№44 – Флегмонозно- язвенный аппендицит

# № 12 - РАК ЖЕЛУДКА (аденокарцинома)

Окраска: гематоксилин-эозин

По одному из краев препарата в слизистой и подслизистой оболочках желудка отмечается разрастание желез неправильной формы и размеров, содержащих слизь, покрытых эпителием с резко выраженным клеточным атипизмом. Описанные изменения свидетельствуют об аденокарциноме умеренной степени дифференцировки.

### ОБОЗНАЧЕНИЯ:

1-разрастание опухоли - аденокарциномы

# № 93 - ХРОНИЧЕСКАЯ ЯЗВА ЖЕЛУДКА С ОБОСТРЕНИЕМ

Окраска: гематоксилин-эозин

В стенке желудка имеется глубокий дефект, захватывающий слизистую и подслизистую оболочки. В области дефекта один край слизистой оболочки подрыт, другой пологий. В дне дефекта определяются: а) фибринозно-гнойный экссудат, б) фибриноидный некроз, в) грануляционная ткань, г) соединительная ткань.

ОБОЗНАЧЕНИЯ:	
(	
.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	

- 1- Подрытый край язвы
- 2- Пологий край язвы
- 3- Фибринозно-гнойный экссудат
- 4- Фибриноидный некроз
- 5- Грануляционная ткань
- 6- Соединительная ткань

# № 44- ФЛЕГМОНОЗНО-ЯЗВЕННЫЙ АППЕНДИЦИТ

Окраска: гематоксилин-эозин

Все слои стенки червеобразного отростка обильно инфильтрированы нейтрофильными лейкоцитами, ткань отечна и резко полнокровна. Слизистая отростка сохранена лишь участками, в других отделах слизистая расплавлена, вследствие чего образовались дефекты, проникающие до подслизистого слоя. В просвете отростка содержится гной и детрит.

# ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1- Обильная инфильтрация слоев стенки отростка лейкоцитами
- 2- Язвенные дефекты в слизистой отростка

# ЗАНЯТИЕ № 3

ТЕМА: Болезни печени и поджелудочной железы

# МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения этиологии, патогенеза, патологической анатомии, механизма клинических проявлений гепатозов, гепатитов, цирроза, острого и хроническского панкреатита, рака печени и поджелудочной, формирования базы знаний, необходимых для клинической деятельности, а также представлений об основных направлениях профилактики и лечения упомянутых болезней.

# ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности гепатозов, гепатитов, цирроза, острого и хронического панкреатита, рака печени и поджелудочной железы, о механизмах их развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

### ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: этиологию, патогенез и морфологические проявления гепатозов, гепатитов, цирроза, острого и хронического панкреатита, рака печени и поджелудочной железы, их классификацию, исходы и последствия; должен уметь: диагностировать гепатозы, гепатиты, цирроз печени, острый и хронический панкреатит, рак печени и поджелудочной железы, а также их осложнения на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности; обосновывать принципы патогенетической терапии указанных заболеваний.

# ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать этиологию, патогенез и патологическую анатомию жирового гепатоза
- 2. Знать этиологию, патогенез и патологическую анатомию массивного некроза печени
- 3. Знать этиологию острых и хронических гепатитов
- 4. Знать этиологию, патогенез, классификацию, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при вирусных и алкогольном гепатитах
- 5. Знать этиологию, патогенез, классификацию, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при циррозах печени
- 6. Знать этиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при остром и хроническом панкреатитах
- 7. Знать классификацию, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при раке печени и поджелудочной железы.

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

#### МАКРОПРЕПАРАТЫ:

жировой гепатоз, массивный некроз печени при отравлении грибами, вторичный гнойный гепатит, вирусный гепатит, микронодуллярный цирроз печени, макронодуллярный цирроз печени, микро-макронодуллярный цирроз печени, билиарный цирроз печени, цирроз-рак печени, геморрагический панкреатит, хронический панкреатит с образованием кисты головки поджелудочной железы, рак головки поджелудочной железы

# МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 54-б-Портальный (мелкоузловой) цирроз печени

№ 39 - Массивный некроз печени (стадия красной дистрофии)

№144- Острый панкреатит

# № 54-б- ПОРТАЛЬНЫЙ МОНОЛОБУЛЯРНЫЙ ЦИРРОЗ ПЕЧЕНИ

Окраска: гематоксилин-эозин

Повсеместо	определяются	ложные	дольки	(узлы-регенера	аты),	разделенные	узкими	фиброзными
прослойками с н	аличием лимфо	оидно-ги	стиоцита	арной инфильт	раци	и.		

урознупениа.		

1-Ложные дольки печени

# № 39 - МАССИВНЫЙ НЕКРОЗ ПЕЧЕНИ

Окраска: гематоксилин-эозин	
В центре печеночных долек гепатоциты некротизированы, определяются резко расширення	ые и
переполненные кровью синусоиды и кровоизлияния. Гепатоциты сохранились лишь на перифо	ерии
долек, при этом в их цитоплазме определяются капли жира.	
ОБОЗНАЧЕНИЯ:	
1-Центры долек с расширенными полнокровными синусоидами и кровоизлияниями	
2-Гепатоциты периферии долек в состоянии жировой дистрофии.	
v.	
№ 144- ОСТРЫЙ ПАНКРЕАТИТ	
Окраска: гематоксилин-эозин	
В ткани железы и жировой клетчатке определяются множественные некрозы в виде гомоген	ІНЫХ
эозинофильных масс и кровоизлияния. Перифокальная воспалительная реакция выражена слабо.	

# ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- зона некроза
- 2. -демаркационная зона
- 3. неизмененная ткань железы

# ЗАНЯТИЕ № 4

ТЕМА: Болезни почек

# МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения этиологии, патогенеза, патологической анатомии, механизма клинических проявлений болезней почек, формирования базы знаний, необходимых для клинической деятельности, а также представлений об основных направлениях профилактики и

лечения упомянутых болезней.

# ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности современной классификации болезней почек, а также таких заболеваний как гломерулонефрит, пиелонефрит, почечнокаменная болезнь, амилоидоз почек, о причинах и механизмах их развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

# ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: классификацию болезней почек; этиологию, патогенез и морфологические проявления гломерулонефритов, острого и хронического пиелонефрита, почечнокаменной болезни, амилоидоза почек, их классификацию, исходы и последствия; должен уметь: диагностировать гломерулонефрит, пиелонефрит, почечно-каменную болезнь, амитлоидоз почек, а также их осложнения на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности; обосновывать принципы патогенетической терапии указанных заболеваний.

# ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать современную классификацию болезней почек.
- 2.Знать разновидности и сущность невоспалительных гломерулопатий
- 3. Знать этиологию, патогенез, классификацию и патологическую анатомию острого, подострого и хронического гломерулонефрита
- 4. Знать этиологию, патогенез, классификацию и патологическую анатомию острого и хронического пиелонефрита
  - 5. Представлять взаимосвязь пиелонефрита и почечнокаменной болезни
  - 6. Знать осложнения и причины смерти при гломерулонефрите и пиелонефрите
- 7. Знать этиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения почечнокаменной болезни
  - 8. Знать этиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения амилоидоза почек
- 9. Знать причины развития и патологическую анатомию острой и хронической почечной недостаточности

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

# МАКРОПРЕПАРАТЫ:

острый гломерулонефрит, хронический гломерулонефрит с исходом в нефросклероз, хронический пиелонефрит, мочекаменная болезнь с острым пиелонефритом, гнойничковый нефрит, гидронефроз, гипертрофия миокарда левого желудочка при симптоматической гипертонии, геморрагический инсульт, фибринозный перикардит, амилоидно-липоидный нефроз, первично-сморщенная почка, вторично-сморщенная почка

# МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 119 – Интракапиллярный гломерулонефрит

№ 127 - Амилоидоз почек

№33 – Острый пиелонефрит

# № 119 - ИНТРАКАПИЛЛЯРНЫЙ ГЛОМЕРУЛОНЕФРИТ

Окраска: гематоксилин-эозин

Клубочки резко увеличены и определяется их гиперклеточность за счет скопления лейкоцитов, пролиферации мезангиальных клеток и эндотелия капилляров. Капсула клубочков неизменена, просвет капсулы Боумена-Шумлянского сужен. Эпителий извитых канальцев с белковой дистрофией. В просвете канальцев определяется белок. Сосуды в межуточной ткани резко полнокровны и отмечается лимфоидно-гистиоцитарная инфильтрация.

ОБОЗНА			
	счет пролиферации клет	ок по ходу капилляров	
	ъх канальцев спалительная инфильтра	NING CTROMI	
э-т асширсн	палительная инфильтра	щия стромы	
	М. 127 АМИЛО	илоз понек	
	№ 127 -АМИЛО: Окраска: Коні		
Клубоч			ими аморфного гомогенного
			кить по ходу ретикулярных
волокон база	канальцев, в стенках вну	утриорганных артерий	и в строме почки.

- 1- Отложение амилоида в клубочках
- 2- Отложение амилоида по ходу базальных мембран канальцев
- 3- Отложение амилоида в стенках внутриорганных артерий
- 4- Отложение амилоида в строме почки

# №33- ОСТРЫЙ ПИЕЛОНЕФРИТ

Окраска: гематоксилин-эозин

В строме почки отмечается отек, диффузная лейкоцитарная инфильтрация с очаговым разрушением канальцев почки. В лохонке наблюдается лейкоцитарная инфильтрация и десквамация эпителия



1. – Лейкоцитарная инфильтация в строме почки

#### ЗАНЯТИЕ № 5

ТЕМА: Болезни органов дыхания

# МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения этиологии, патогенеза, патологической анатомии, механизма клинических проявлений острых и хронических воспалительных заболеваний дыхательных путей и легких и формирования базы знаний, необходимых для клинической деятельности, а также представлений об основных направлениях профилактики и лечения упомянутых болезней.

#### ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности острого бронхита и пневмоний, хронических неспецифических заболеваний легких, рака легких, о механизмах их развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

# ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: этиологию, патогенез и морфологические проявления острого бронхита и пневмоний, хронические неспецифические заболевания легких и рака легких, их классификацию, исходы и последствия; должен уметь: диагностировать острый бронхит и острые пневмонии, хронические неспецифические заболевания легких и рак легкого, а также их осложнения на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности; обосновывать принципы патогенетической терапии указанных заболеваний.

#### ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать причины и механизмы развития, классификацию, патоморфологию, последствия острого бронхита
- 2. Знать сущность острых пневмоний, их этиологию, патогенез, класссификацию, патологическую анатомию бронхопневмоний и крупозной пневмонии.
  - 3. Знать возможные осложнения и причины смерти при острых пневмониях
  - 4. Знать особенности пневмоний в зависимости от возраста больного и характера возбудителя
- 5. Уметь перечислить заболевания, относящиеся к хроническим неспецифическим заболеваниям легких и знать их классификацию
- 6. Знать причины и механизмы развития, классификацию, патоморфологию, последствия хронического бронхита, бронхоэктазов, эмфиземы легких, бронхиальной астмы, хронического абсцесса, хронической пневмонии.
- 7. Знать источники развития, классификацию, макро- и микроскопические формы, особенности метастазирования, осложнения и причины смерти при раке легких
  - 8. Знать сущность, причины развития и последствия хронического легочного сердца

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

# МАКРОПРЕПАРАТЫ:

острый бронхит, бронхопневмония, абсцедирующая пневмония, пневмония, осложненная плевритом и перикардитом, карнификация легкого, крупозная пневмония: серая и красная гепатизация, множественные абсцессы легкого как осложнение крупозной пневмонии, гангрена легкого, хронический бронхит с эмфиземой легких и пневмосклерозом, хронический абсцесс легкого, буллезная эмфизема, антракоз легких, цирроз легких, хроническое легочное сердце, центральный узловато-разветвленный рак легкого, периферический рак легкого, разветвленный рак легких, метастазы рака легкого в головной мозг и надпочечники

#### МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 40 – Крупозная пневмония

№ 79а- Карнификация легких

№ 13-а- Хронический бронхит с бронхоэктазами

№ 31 - Эмфизема легких (демонстрация)

#### № 40- КРУПОЗНАЯ ПНЕВМОНИЯ

Окраска: гематоксилин-эозин

В просвете почти всех альвеол содержится экссудат, с	состоящий из тонких нитей фибр	ина 1
лейкоцитов. Местами фибрин распадается и представляет соб	бой мелкозернистую массу, окрашо	еннун
эозином в розовый цвет. Межальвеолярные перегородки з	расширены и содержат полнокре	овны
сосуды.	_	

# ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1-Расширенные альвеолярные перегородки с полнокровием сосудов
- 2- Фибрин в просвете альвеол
- 3- Лейкоциты в просвете альвеол

# № 79а- КАРНИФИКАЦИЯ ЛЕГКИХ

Окраска: пикрофуксином по Ван-Гизон

Строение легочной ткани резко нарушено, однако контуры альвеол сохранено. Полости альвеол заполнены молодой соединительной тканью, которая разрослась здесь на месте бывшего фибринозного экссудата. Соединительнотканные волоконца окрашены в красноватый цвет, в то время как остальные тканевые элементы окрашены в желтовато-зеленоватый цвет.

О БОЗНАЧЕНИЯ:	
1-Расширенные альвеолы, заполненные молодой соединительной тканью.	
№ 13а- ХРОНИЧЕСКИЙ БРОНХИТ С БРОНХОЭКТАЗАМИ Окраска: гематоксилин-эозин Строение легочной ткани нарушено. Стенки бронхов утолщены за счет диффузного скле наличием лимфоплазмоцитарной и гистиоцитарной инфильтрации. Просвет одного из к бронхов резко расширен, неправильной формы и выполнен гнойными массами. Стенка этого неравномерной толщины и обильно инфильтрирована лейкоцитами. Отмечается также сосудов межальвеолярных перегородок и разрастание соединительной ткани.	рупных бронха
ОБОЗНАЧЕНИЯ:	
1- Хронический гнойный бронхит	
2-Бронхоэктаз	
№ 31- ЭМФИЗЕМА ЛЕГКИХ Окраска: гематоксилин-эозин	
Альвеолы резко расширены, межальвеоляярные перегородки истончены. В результате р некоторых перегородок образуются крупные воздухсодержащие полости. В соединительнотканных прослойках местами наблюдается скопление угольной пыли.	разрыва тонких

- 1-Раздутые альвеолы с истонченными межальвеолярными перегородками
- 2-Обычные альвеолы

#### ЗАНЯТИЕ № 6

**TEMA:** Болезни желез внутренней секреции. Болезни половых органов и молочных желез.

# МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения этиологии, патогенеза, патологической анатомии, механизма клинических проявлений некоторых заболеваний желез внутренней секреции, болезней половых органов и молочных желез, формирования базы знаний, необходимых для клинической деятельности, а также представлений об основных направлениях профилактики и лечения упомянутых болезней.

#### ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности заболеваний гипофиза, щитовидной и поджелудочной желез, надпочечников, некоторых заболеваний половых органов и молочных желез, о механизмах их развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

# ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: этиологию, патогенез и морфологические проявления акромегалии, болезни Иценко-Кушинга и Аддисона, адипозо-генитальной дистрофии, цереброгипофизарной кахексии, зоба, аутоиммунных тиреоидитов, рака щитовидной железы, сахарного диабета, дисгормональных, воспалительных и опухолевых заболеваний половых органов и молочных желез их классификацию, исходы и последствия; должен уметь: диагностировать некоторые вышеупомянутые заболевания, а также их осложнения на основе макро- и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности; обосновывать принципы патогенетической терапии указанных заболеваний.

# ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать сущность изменений в организме при избытке или недостатке соматотропного гормона гипофиза
- 2. Знать этиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения болезни Иценко-Кушинга, адипозо-генитальной дистрофии и церебро-гипофизарной кахексии
- 3. Знать этиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения зоба, аутоиммунных тиреоидитов и рака щитовидной железы
- 4. Знать сущность, этиологию, патогенез, классификацию, морфологию, осложнения, причины смерти при сахарном диабете.
  - 5.Знать сущность, этиологию, патологическую анатомию, осложнения аддисоновой болезни
  - 6. Знать классификацию болезней половых органов и молочных желез.
- 7.Уметь назвать гормоны, регулирующие менструальный цикл, представлять механизм их воздействия
- 8. Знать этиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения железистой гиперплазии эндометрия
- 9. Знать этиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения нодулярной гиперплазии и аденомы предстательной железы
- 10. Знать этиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения эндоцервикоза, а также эндометрита.
- 11. Знать этиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения доброкачественной дисплазии молочной железы

- 12. Уметь назвать воспалительные болезни половых органов и молочных желез, знать причины развития, патологическую анатомию, осложнения и возможные причины смерти
- 13. Знать источники развития, классификацию и патологическую анатомию опухолей половых органов и молочных желез
- 14. Знать сущность понятий: ранний аборт, поздний аборт, преждевременные роды, срочные роды, запоздалые роды.
  - 15. Знать сущность пузырного заноса и хорионэпителиомы
  - 16. Знать сущность, классификацию, причины и последствия внематочной беременности.

# КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

## МАКРОПРЕПАРАТЫ:

очаговая железистая гиперплазия эндометрия, рак тела матки, рак шейки матки, острый эндометрит, хронический эндометрит, аденома молочной железы, рак молочной железы, метастазы рака молочной железы в легкие и печень, рак яичка, гнойный орхит, аденома предстательной железы с гидронефрозом, аденома гипофиза, туберкулез надпочечника, узловатый зоб, аденома и рак щитовидной железы, ожирение сердца, атрофия, склероз и липоматоз поджелудочной железы, диабетический нефросклероз

#### МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 98 - Базедов зоб (рис.)

№ 109 - Гипертрофия щитовидной железы (коллоидный зоб) – (рис.)

№ 178а- Железисто-сосочковая псевдоэрозия (рис.)

№121 – Хронический гнойный эндомиометрит

# № 98- БАЗЕДОВ ЗОБ

Окраска: гематоксилин-эозин

Ткань щитовидной железы представлена полиморфными фолликулами, выстланными цилиндрическим эпителием. Эпителий пролиферирует в просвет фолликулов, формируя подушки Сандерсона. Коллоид жидкий, с резорбционными вакуолями, местами отсутствует. В строме единичные лимфоидные фолликулы.

$\overline{0}$	Б	$\overline{\mathbf{O}}$	3	Н	Α	Ч	E	Н	И	Я٠

- 1-Фолликулы звездчатой формы
- 2-Интрафолликулярная пролиферация эпителия (подушки Сандерсона)
- 3-Резорбция коллоида

# № 109 - ГИПЕРТРОФИЯ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ (коллоидный зоб)

Окраска: гематоксилин-эозин

В препарате видно резкое увеличение фолликулов ткани щитовидной железы, просветы которых заполнены интенсивно окрашенным в розовый цвет коллоидом. Эпителиальные клетки фолликулов уплощены.

О Б О З Н А Ч Е Н И Я: 1-Увеличенные в размерах фолликулы, заполненные колло	идом
№ 178а- ЖЕЛЕЗИСТО-СОСОЧКОВ.	А Я ПСЕВЛОЭРОЗИЯ
ШЕЙКИ МАТКІ	N
Окраска: гематоксилин	
В препарате представлена ткань шейки матки. В одне эпителий отсутствует, этом месте на поверхности видны выстланные цилиндрическим эпителием. В подлежащей воспалительная инфильтрация	сосочки и железистоподобные структуры,
ОБОЗНАЧЕНИЯ:	
1-Сохранившегося многослойного эпителия 2-Сосочковые выросты и железистоподобные струк цилиндрическим эпителием.	стуры, выстланные однослойным
№ 121 - ХРОНИЧЕСКИЙ ГНОЙНЫЙ Окраска: гематоксилин В препарате представлена ткань стенки матки. В эндом лейкоцитарная инфильтрация и очаги разрастания соедини	н-эозин метрии и миометрии отмечается диффузная

- 1-Лейкоцитарная инфильтрация.
- 2-Разрастание соединительной ткани.

#### ЗАНЯТИЕ № 7

**TEMA:** Общая характеристика инфекционных заболеваний. Кишечные инфекции. Бешенство, Герпетическая инфекция. Сибирская язва.

#### МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения общей характеристики инфекционных заболеваний этиологии, патогенеза, патологической анатомии, механизма клинических проявлений инфекционных болезней и, в частности, наиболее частых кишечных и других инфекций, формирования базы знаний, необходимых для клинической деятельности, а также представлений об основных направлениях профилактики и лечения упомянутых болезней.

#### ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о значении инфекционных заболеваний на современном этапе, их классификации, о сущности брюшного тифа, сальмонеллеза, дизентерии, холеры, амебиаза, балантидиаза, бешенства, герпетической инфекции, сибирской язвы, о причинах и механизмах их развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и ззаначении в пато логии человека.

#### ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: этиологию, патогенез и морфологические проявления брюшного тифа, сальмонеллеза, дизентерии, холеры, амебиаза, балантидиаза, бешенства, герпетической инфекции, сибирской язвы, их классификацию, исходы и последствия; должен уметь: диагностировать брюшной тиф, сальмонеллез, дизентерию, холеру, бешенство, герпетическую инфекцию, сибирскую язву, а также их осложнения на основе макро— и микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности; обосновывать принципы патогенетической терапии указанных заболеваний.

#### ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать современную классификацию и общую характеристику инфекционных болезней
- 2. Знать этиологию, патогенез, классификацию и патологическую анатомию брюшного тифа, сальмонеллеза, дизентерии, холеры, амебиаза и балантидиаза
  - 3. Знать осложнения и причины смерти при кишечных инфекциях
- 4. Знать этиологию, эпидемиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при бешенстве
- 5. Знать этиологию, эпидемиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при герпетической инфекции
- 6. Знать этиологию, эпидемиологию, патогенез, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при сибирской язве

#### КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

#### $MAKPO\Pi PE\Pi APAT$ Ы:

катаральный колит, фибринозный колит, острый язвенный энтероколит, острый язвенный энтерит с перфорацией кишки, тонкая кишка при брюшном тифе, балантидиазный колит, пилефлебитические абсцессы печени, сибироязвенный геморрагический менингоэнцефалит, герпетический энцефалит

#### МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 149 -Дифтеритический колит при дизентерии

№ 92 – Брюшнотифозная язва подвздошной кишки

# № 149 - ДИФТЕРИТИЧЕСКИЙ КОЛИТ ПРИ ДИЗЕНТЕРИИ

Окраска. гематоксилин-эозин
Слизистая оболочка толстой кишки на значительном протяжении некротизирована и обильно
пропитана лейкоцитами и фибрином. Лишь в глубоких ее слоях местами можно видеть отдельные
сохранившиеся «донышки» кишечных желез. Подслизистая оболочка резко утолщенная и отечна.
ОБОЗНАЧЕНИЯ:
1-Некроз слизистой, пропитанной фибринозным экссудатом
2-Сохранившиеся участки кишечных желез
3-Отек подслизистого слоя стенки толстой кишки
№ 92 - БРЮШНОТИФОЗНАЯ ЯЗВА ПОДВЗДОШНОЙ КИШКИ
Окраска: гематоксилин-эозин
В стенке кишки виден язвенный дефект, захватывающий слизистую оболочку и подслизистый
слой. В краях дефекта можно обнаружить остатки пейеровой бляшки, на месте которой и возникло
воспаление. На дне язвы определяется мышечная оболочка, инфильтрированная лимфоцитами и
«брюшнотифозными» клетками.

#### ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1-Язва в стенке кишки.
- 2- Воспалительный инфильтрат в дне язвы.

# № 145- ГЕМОРРАГИЧЕСКИЙ СИБИРОЯЗВЕННЫЙ ЛЕПТОМЕНИНГИТ

Окраска: гематоксилин-эозин

Мягкая мозговая оболочка резко утолщена за счет обильного геморрагического экссудата, состоящего из эритроцитов с примесью лейкоцитов.



1-Утолщенная мягкая мозговая оболочка, пропитанная геморрагическим экссудатом

#### ЗАНЯТИЕ № 8

**ТЕМА:** ОРВИ. Воздушно-капельные ( «детские») инфекции. ВИЧ-инфекция. МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения этиологии, патогенеза, патологической анатомии, механизма клинических проявлений гриппа, парагриппа, респираторно-синцитиальной инфекции, аденовирусной инфекции, дифтерии, кори, скарлатины, менингококковой инфекции, и Вич-инфекции, формирования базы знаний, необходимых для клинической деятельности, а также представлений об основных направлениях профилактики и лечения упомянутых болезней.

#### ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности гриппа, парагриппа, респираторносинцитиальной инфекции, аденовирусной инфекции дифтерии, кори, скарлатины, менингококковой инфекции и Вич-инфекции, причинах и механизмах его развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

#### ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: этиологию, патогенез и морфологические проявления гриппа, парагриппа, респираторно-синцитиальной инфекции, аденовирусной инфекции, дифтерии, кори, скарлатины, менингококковой инфекции и Вич-инфекции, их классификацию, исходы и последствия; должен уметь: диагностировать грипп, парагрипп, респираторно-синцитиальную инфекцию, аденовирусную инфекцию, дифтерию, корь, скарлатину, менингококковую инфекцию и Вич-инфекцию, а также их осложнения на основе макро- микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности; обосновывать принципы патогенетической терапии указанных заболеваний.

#### ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать общую характеристику острых респираторных вирусных заболеваний легких
- 2. Знать этиологию, патогенез, классификацию патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при гриппе
- 3. Иметь представление о патоморфологии парагриппа, респираторно-синцитиальной и аденовирусной инфекции.
- 4. Знать этиологию, патогенез, классификацию, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при дифтерии
- 5. Знать этиологию, патогенез, классификацию, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при кори
- 6. Знать этиологию, патогенез, классификацию, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при менингококковой инфекции
  - 7. Знать этиологию, патогенез, классификацию, патологическую анатомию, осложнения и

причины смерти при скарлатине

8.Знать этиологию, эпидемиологию, патогенез, классификацию, патологическую анатомию, осложнения и причины смерти при Вич-инфекции

#### КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

#### $MAKPO\PiPE\Pi APATЫ$ :

большое пестрое легкое, серозно-геморрагическая пневмония, абсцедирующая пневмония, менингоэнцефалит, казеозная пневмония, милиарный туберкулез легких, гнойно-фибринозная ангина, некротическая ангина, двусторонняя пневмония, гнойный менингит, кровоизлияние в надпочечники

#### МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 89-а — Цитомегалия почки (рис.)

№ 169 –Деструктивно-десквамативный трахеит при тяжелой форме гриппа (рис.)

№173- Легкое при аденовирусной инфекции

№ 154- Интерстициальная гигантоклеточная пневмония (рис.)

№143- Осложненная коревая пневмония

#### № 89а- ЦИТОМЕГАЛИЯ ПОЧКИ

Окраска: гематоксилин-эозин

В извитых канальцах почки (реже в клубочках) видны едини	чные, а местами	множественные
гигантские клетки с крупным базофильным или эозинофильным	внутриядерным	включением. В
межуточной ткани почки определяются очаговые лимфогистиоцитар	рные инфильтрать	I.

#### ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1- Цитомегалы в канальцах
- 2- Очаговые лимфогистиоцитарные инфильтраты в межуточной ткани

# № 169 - ДЕСТРУКТИВНО-ДЕСКВАМАТИВНЫЙ ТРАХЕИТ ПРИ ТЯЖЕЛОЙ ФОРМЕ ГРИППА

Окраска: гематоксилин-эозин

Эпителий трахеи подвергся некрозу и десквамации, в срезе он отсутствует, видна лишь оголенная базальная мембрана. Эпителий сохранился лишь в отдельных местах, при этом отмечается его пролиферация и метаплазия в многослойный плоский эпителий. В подслизистом слое трахеи отмечается вазодилятация, полнокровие, отек, очаговая лимфоидноклеточная инфильтрация.

- 1-Оголенная базальная мембрана трахеи
- 2-Фокусы эпителия с пролиферацией и образованием многослойных структур
- 3. Воспаление в подслизистом слое

# №173- ЛЕГКОЕ ПРИ АДЕНОВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИИ

Окраска: гематоксилин-эозин

Воздушность альвеол резко снижена, в их просвете определяется серозно-геморрагический экссудат, десквамированный эпителий и аденовирусные клетки. Часть альвеол полуспавшиеся и содержат гиалиновые мембраны.

#### ОБОЗНАЧЕНИЯ:

- 1. серозно-геморрагический экссудат с аденовирусными клетками
- 2. гиалиновые мембраны

# №154 - ИНТЕРСТИЦИАЛЬНАЯ ГИ ГАНТОКЛЕТОЧНАЯ КОРЕВАЯ ПНЕВМОНИЯ Окраска:

гематоксилин-эозин

В препарате представлена легочная ткань с участками резко утолщенных межальвеолярных перегородок в связи с инфильтрацией их лимфоидно-гистиоцитарными элементами. В просветах единичных альвеол, а также в перегородках отмечается скопление гигантских клеток-макрофагов, что служит морфологической основой гигантоклеточной коревой пневмонии

ОБОЗНАЧЕНИЯ:	
1-Лимфогистиоцитарная инфильтрация межальвеолярных переп	городок,
2-Гигантоклеточная макрофагальная реакция	
№143 – ОСЛОЖНЕННАЯ КОРЕВАЯ І	ПНЕВМОНИЯ
Окраска: гематоксилин-эоз	вин
В препарате представлена легочная ткань с участками	
перегородок в связи с инфильтрацией их лимфоидно-гистис	
единичных альвеол, а также в перегородках отмечается скопле	ние гигантских клеток-макрофагов, что
служит морфологической основой гигантоклеточной коревой п	невмонии. На этом фоне определяются
очаги гнойного воспаления.	

- 1-Лимфогистиоцитарная инфильтрация межальвеолярных перегородок,
- 2-Гигантоклеточная макрофагальная реакция
- 3. Очаги гнойного воспаления

#### ЗАНЯТИЕ № 9

ТЕМА: Туберкулез. Сепсис.

#### МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения этиологии, патогенеза, патологической анатомии, механизма клинических проявлений туберкулеза и сепсиса, формирования базы знаний, необходимых для клинической деятельности, а также представлений об основных направлениях профилактики и лечения упомянутых болезней.

#### ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знания о сущности туберкулеза и сепсиса, о механизмах их развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии человека.

#### ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен **знать**: этиологию, патогенез и морфологические проявления туберкулеза и сепсиса, их классификацию, исходы и последствия; должен **уметь**: диагностировать туберкулез и сепсис, а также их осложнения на основе макро- микропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности; обосновывать принципы патогенетической терапии указанных заболеваний.

#### ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать этиологию, патогенез, классификацию туберкулеза и, в частности, классификацию первичного, гематогенного и вторичного туберкулеза
  - 2. Знать патологическую анатомию первичного, гематогенного и вторичного туберкулеза
- 3.. Знать клинико-морфологические формы вторичного туберкулеза, осложнения и причины смерти
  - 4. Знать общую характеристику сепсиса
- 5.Знать этиологию, патогенез (в т.ч., отличие от других инфекционных заболеваний), классификацию и патологическую анатомию различных форм сепсиса

#### КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

#### МАКРОПРЕПАРАТЫ:

первичный туберкулезный комплекс, очаг Гона, милиарный туберкулез легких и селезенки; казеозная пневмония, острый очаговый туберкулез легких, фиброзно-очаговый туберкулез легких, инфильтративный туберкулез легких, туберкулема, фиброзно-кавернозный туберкулез легких, цирротический туберкулез легких, туберкулезный менингит, туберкулез надпочечника, туберкулезный нефрит, гематогенно-диссеминированный туберкулез легких, хроническое легочное сердце, амилоидоз селезенки

абсцедирующая пневмония, гнойный эндомиометрит, гнойничковый нефрит, полипозноязвенный эндокардит, абсцессы печени, абсцессы головного мозга, гнойный менингит сибироязвенный геморрагический менингоэнцефалит, герпетический энцефалит

#### МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 140- Стенка хронической туберкулезной каверны

№ 82 — Туберкулема легкого

№52 – Милиарный туберкулез легкого

№ 136 - Полипозно-язвенный эндокардит

№ - Септический инфаркт головного мозга

#### № 140 -СТЕНКА СТАРОЙ ТУБЕРКУЛЕЗНОЙ КАВЕРНЫ

Окраска: гематоксилин-эозин

Стенка туберкулезной каверны имеет характерное трехслойное строение:

1) внутренний слой состоит из обильно представленных некротических масс с осколками распадающихся ядер, 2) слой специфической грануляционной ткани с обилием кровеносных сосудов, 3) наружный соединительнотканный слой, построенный из волокнистой ткани.

Окружающая каверну легочная ткань резко полнокровна, местами в ней видны участки перифокального серозного воспаления и очажки творожистого некроза.

ОБОЗНАЧЕНИЯ:	
1-Внутренний некротический слой	
2-Средний слой специфической грануляционной ткани	
3-Соединительнотканная капсула	
4-Окружающая легочная ткань	
№ 82 -ТУБЕРКУЛЕМА ЛЕГІ	
Окраска: гематоксилин-эо	
В препарате отчетливо виден крупный очаг творожистого в	
среды фиброзной капсулой, среди прослоек которой	
специфической грануляционной ткани, с наличием эпител	пиоидных, лимфоидных и единичных
гигантских многоядерных клеток Пирогова-Лангханса.	1

- 1- Очаг творожистого некроза
- 2- Перифокальное воспаление
- 3- Фиброзная капсула
- 4- Окружающая легочная ткань

# № 136- ПОЛИПОЗНО-ЯЗВЕННЫЙ ЭНДОКАРДИТ

Окраска: гематоксилин-эозин

Клапан изъявлен, с массивными наложениями фибрина, колониями бактерий (фиолетового цвета). В основании клапана и прилежащем к нему миокарде видна обильная лейкоцитарная инфильтрация.

- 1- Изъязвление клапана
- 2- Наложения фибрина на клапане
- 3- Колонии бактерий
- 4- Лейкоцитарная инфильрация.

#### ЗАНЯТИЕ № 10

ТЕМА: Пренатальная и перинатальная патология

#### МОТИВАЦИОННАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕМЫ:

Знание темы необходимо для усвоения сущности наиболее частой патологии пренатального и перинатального периодов, формирования базы знаний, необходимых для клинической деятельности, а также представлений об основных направлениях профилактики и лечения упомянутых болезней.

#### ЦЕЛЬ ЗАНЯТИЯ:

Сформировать у студентов знаний о современной периодизации пренатального и перинатального периода, о сущности соответствующей патологии, о причинах и механизмах ее развития, классификации, морфологической характеристике, исходах и значении в патологии плода и новорожденного.

#### ЗАДАЧИ ЗАНЯТИЯ:

В результате занятия студент должен знать: сущность и периодизацию пренатального периода: этиологию, патогенез, классификацию, патоморфологию врожденных пороков развития различных органов, сущность и периодизацию перинатального периода; этиологию, патогенез, классификацию, патоморфологию асфиксии, пневмопатий, родовой травмы, гемолитической болезни; характеристику понятий «доношенность», «переношенность», «недоношенность»; должен уметь: диагностировать основные врожденные пороки развития различных органов, диагностировать недоношенность, переношенность, асфиксию, пневмопатию, родовую травму различных органов и гемолитическую болезнь на основе макропрепаратов; применять полученные знания при изучении клинических дисциплин и в последующей профессиональной деятельности; обосновывать принципы профилактики указанных заболеваний.

#### ОСНОВНЫЕ ВОПРОСЫ ТЕМЫ.

Студент должен:

- 1. Знать сущность и современную периодизацию пренатального периода
- 2. Знать сущность гаметопатий, бластопатий, эмбриопатий и фетопатий
- 3. Знать причины развития, классификацию, терминологию при врожденных пороках развития
- 4. Уметь назвать наиболее частые пороки различных органов
- 5. Знать сущность и современную периодизацию перинатального периода
- 6. Знать этиологию, патогенез и патологическую анатомию асфиксии и пневмопатий
- 7. Знать этиологию, патогенез, классификацию и патологическую анатомию родовой травмы различных локализаций
  - 8. Знать этиологию, патогенез, классификацию и патологическую анатомию гемолитической

#### КАРТА-ЗАДАНИЕ К ПРАКТИЧЕСКОЙ ЧАСТИ ЗАНЯТИЯ

#### МАКРОПРЕПАРАТЫ:

пороки различных органов (музейные экспонаты кафедры);

недоношенный плод, переношенный ребенок, гипоплазия плаценты, гиперплазия плаценты, ретроплацентарная гематома, узел пуповины, гипоплазия и краевое прикреплении е пуповины, родовая травма черепа, позвоночника, кивательной мышцы, печени, селезенки, надпочечников, кровоизлияния в вещество головного мозга при родовой травме, а также при асфиксии, плацента при гемолитической болезни

#### МИКРОПРЕПАРАТЫ:

№ 190 - Гиалиновая пневмопатия

№ 147- Печень при гемолитической болезни новорожденных

#### № 190- ГИАЛИНОВАЯ ПНЕВМОПАТИЯ

Nº 190-1 MAJIMIODAN HIEDMOHATIM
Окраска: гематоксилин-эозин
Строение легочной ткани нарушено, в различных полях зрения видны участки ателектаза, местамі
со щелевидными альвеолярными просветами или без них. В альвеолах повсеместно виднь
гиалиновые мембраны ( гомогенного вида эозинофильные ленты, кольца, плотно примыкающие в
внутренней поверхности альвеол). Кровеносные сосуды полнокровны, определяются
периваскулярные кровоизлияния. В некоторых альвеолах содержится отечная жидкость.
ОБОЗНАЧЕНИЯ:
1-Участки ателектаза
2-Гиалиновые мембраны в просвете альвеол
2-1 иалиновые мемораны в просвете альвеол
№147 - ПЕЧЕНЬ ПРИ ГЕМОЛИТИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ НОВОРОЖДЕННЫХ
Окраска: гематоксилин-эозин
Структура печени резко нарушена, отмечается дискомплексация балок. В междольковой и
внутридольковой строме определяются очаговые скопления крупных клеток эритромиелоидного ряда
внутридольковой строме определиются очаговые скопления круппых клеток эритромислоидного ряда

- 1. Инфильтрация печени клетками эритромиелоидного ряда
- 2. Ткань печени

#### ПЛАН И ХРОНОМЕТРАЖ ЗАНЯТИЙ:

- 1. Введение 10 мин
- 2. Определение исходного уровня знаний 20 мин
- 3. Компьютерная презентация и собеседование по макропрепаратам (ориентировочное действие) 60 мин
  - 4. Самостоятельная работа студентов 90 мин
  - 5. Определение итогового уровня знаний 35 мин
  - 6. Подведение итогов занятия, заключение преподавателя 10 мин

## ИНФОРМАЦИОННАЯ ЧАСТЬ ЗАНЯТИЙ:

#### Основная литература:

- 1. Лекции по патологической анатомии: Учебное пособие /Е.Д. Черствый [и др.]; под ред. Е.Д. Черствого, М.К.Недзьведя. Мн.: «АСАР», 2006.
- 2. Патологическая анатомия: Учебное пособие. Часть 1. /В.А.Басинский, Н.И.Прокопчик, Н.Ф. Силяева; под общ. ред. Басинского В.А. Гродно: ГрГМУ, 2004.
- 3 Патологическая анатомия: Курс лекций: пособие для студентов медико-психологического факультета. Часть 2. /В.А. Басинский, Н.И.Прокопчик, Н. Ф. Силяева. Гродно: ГрГМУ, 2007.
  - 4. Струков А.И., Серов В.В. Патологическая анатомия: Учебник. –М.: Медицина, 1993. **Дополнительная:**
  - 5. Крылов Ю.В. Краткий курс патологической анатомии. Мн., 1998.
- 6. Пальцев М.А., Аничков Н.М., Рыбакова М.Г. Руководство к практическим занятиям по патологической анатомии. М.: Медицина, 2002.

# УО «ГРОДНЕНСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»

Кафедра патологической анатомии с курсом судебной медицины

# Медико-диагностический факультет

Медико-диагностическое дело

# КОНТРОЛИРУЕМАЯ САМОСТОЯТЕЛЬНАЯ РАБОТА СТУДЕНТОВ

# ЗАДАНИЕ № 1.

**Тема**: «Патология клетки как интегративное понятие. Общая характеристика. Патология клеточного ядра и цитоплазмы клетки» - лекционный материал (8 часов)

#### ТЕОРЕТИЧЕСКИЕ ВОПРОСЫ:

1. Знать сущность и общую характеристику ультраструктурных изменений

клетки

- 2. Уметь назвать общие закономерности повреждения клетки и ее реакции на повреждение
- **3.** Знать сущность патологии клеточного ядра: изменения структуры, размеров, формы и количества ядер и ядрышек, ядерной оболочки и их последствия.
- 4. Знать классификацию патологии митоза и их последствия
- **5.** Уметь охарактеризовать изменения клеточных мембран, эндоплазматической сети, пластинчатого комплекса, секреторных гранул, митохондрий, лизосом, микротелец
- 6. Уметь назвать возможные изменения цитоскелета при болезнях
- 7. Уметь назвать изменения плазмолеммы при нарушении ее проницаемости
- 8. Уметь назвать изменения клетки при повреждении плазмолеммы
- 9. Уметь охарактеризовать патологию клеточных стыков

# -ПОЛУЧИТЬ КОНСУЛЬТАЦИЮ ПО ДАННОЙ ТЕМЕ МОЖНО НА КАФЕДРЕ ПАТАНАТОМИИ ПО СУББОТАМ С 11 ДО 12 ЧАСОВ

-КОНТРОЛЬ ЗНАНИЙ БУДЕТ ОСУЩЕСТВЛЕН НА ЗАЧЕТЕ И НА ЭКЗАМЕНЕ

# ЗАДАНИЕ № 2

Тема: «Инфекционные заболевания перинатального периода» - практическое занятие (2 часа)

#### ТЕОРЕТИЧЕСКИЕ ВОПРОСЫ:

- 1. Иметь представление об этиологии и патогенезе инфекционных заболеваний перинатального периода
- 2. Представлять характер морфологических проявлений при врожденной и приобретенной пневмонии, сепсисе, токсоплазмозе, листериозе, цитомегалии ПРАКТИЧЕСКИЕ НАВЫКИ:

Изучить микропрепараты: №60 – аспирационно-ателектатическая пневмония и №155 – цитомегаловирусный сиалоаденит

# -ПОЛУЧИТЬ КОНСУЛЬТАЦИЮ ПО ДАННОЙ ТЕМЕ МОЖНО НА КАФЕДРЕ ПАТАНАТОМИИ ПО СУББОТАМ С 11 ДО 12 ЧАСОВ -КОНТРОЛЬ ЗНАНИЙ БУДЕТ ОСУЩЕСТВЛЕН НА ЭКЗАМЕНЕ

# ЗАДАНИЕ № 3

Тема: «Тубуло-интерстициальный нефрит» - лекция (0,8 часа)

#### ТЕОРЕТИЧЕСКИЕ ВОПРОСЫ:

- 1. Знать морфологическую сущность тубуло-интерстициального нефрита.
- 2. Уметь назвать причины и последствия тубуло-интерстициального нефрита.

# -ПОЛУЧИТЬ КОНСУЛЬТАЦИЮ ПО ДАННОЙ ТЕМЕ МОЖНО НА КАФЕДРЕ ПАТАНАТОМИИ ПО СУББОТАМ С 11 ДО 12 ЧАСОВ -КОНТРОЛЬ ЗНАНИЙ БУДЕТ ОСУЩЕСТВЛЕН НА ЭКЗАМЕНЕ

# ИНФОРМАЦИОННАЯ ЧАСТЬ:

## Основная литература:

- 1. Лекции по патологической анатомии: Учебное пособие /Е.Д. Черствый [и др.]; под ред. Е.Д. Черствого, М.К. Недзьведя. Мн.: «АСАР», 2006. 464 с.
  - 2. Струков А.И., Серов В.В. Патологическая анатомия: Учебник. –М.: Медицина, 1993. 688 с.

#### Дополнительная литература:

3. Пальцев М.А., Аничков Н.М., Рыбакова М.Г. Руководство к практическим занятиям по патологической анатомии. – М.: Медицина, 2002. – 896 с.

# Критерии

оценки знаний и практических навыков

# студентов

# по патологической анатомии

10 баллов 9 баллов 8

баллов 7 баллов 6 баллов

а) уровень систематизированные, глубокие, систематизированные,

глубокие и полные полные, системати-

знаний полные по программе, а также по программе

зированные

по смежным вопросам патанатомии

б) владение полное полное

полное полное полное

лекционным материалом

в) использование точное точное

точное точное несущественные

терминов

ошибки

г) логика и сти- грамотное, логически грамотное, логически

правильное изложение грамотное, логически

листика ответа правильное изложение материала, умение обосновать выводы правильное изложение

материала,умение обос-

материала

новать выводы

д) уровень освоения глубокое и полное глубокое и полное основной литературы хорошее освоение

литературы основной и дополнительосновной литературы

ной литературы

е) решение ситуа- без ошибок без ошибок

несущественные погрешности несущественные

ционных задач

погрешности

ж) диагностика без ошибок без ошибок

несущественные ошибки несущественные

микро-и макро

ошибки

препаратов

з) результаты 100 % 92 -100 % 89 -91%

85 - 88% 80 - 84%

тестирования

и) активность на высокая высокая высокая

высокая высокая

занятии

к) участие в СНО желательно желательно

желательно не обязательно не обязательно

л) участие в олимпиаде обязательно желательно

желательно не обязательно не обязательно

5 баллов 4 балла 3

балла 2 балла 1 балл

(не

зачтено) (не зачтено) (не зачтено)

а) уровень достаточные по достаточные по

недостаточно пол- фрагментарные отсутствие

знаний программе программе ные даже

по основ- знания знаний или

ным

вопросам отказ

б) владение частичное частичное

отсутствует отсутствует ---

лекционным материалом

в) использование существенные существенные

незнание незнание ---

терминов ошибки ошибки

г) логика и сти- изложение материала с коррекцией пре-

существенные грубые ---

```
листика ответа подавателя 
ошибки ошибки
```

д) уровень освое- удовлетворительное освоение основной

незнание незнание ---

ния литературы литературы

е) решение ситуа- единичные существенные ошибки

неумение неумение ---

ционных задач

ж) диагностика удовлетворительно с помощью

неумение неумение --микро-и макро преподавателя

препаратов

з) результаты 70 -79 % 59 - 69% 58 -

31% менее 30% ---

тестирования

и) активность на удовлетворительная удовлетворительная

пассивность пассивность ---

занятии

к) участие в СНО не обязательно не обязательно ---

л) участие в олим- не допускается не допускается ---

---

пиаде по патана-

# Критерии оценки при тестировании по патологической анатомии

Разработаны 900 тестов для медико-диагностического факультета. Для контроля знаний на экзамене студенту предлагается 30 тестов, на итоговом занятии – 25, на практическом занятии - 20 -25.

Для оценки знаний используются следующие критерии:

«отлично» -92-100 % правильных ответов,

«хорошо» - 80 – 91%,

«удовлетворительно» - 59 - 79%,

«неудовлетворительно» - 58% и менее.

И в частности:

«девять» - 92 - 100%, «восемь» - 89 - 91%, «семь» - 85 - 88%, «шесть» - 80 - 84%, «пять» - 70 - 79%, «четыре» - 59 - 69%, «три» - 58 - 31%, «два» - 30% и менее, «единица» – отсутствие

знаний или отказ.

# Практические навыки по патологической анатомии и критерии оценки

Практические навыки по патологической анатомии – это способность студента диагностировать основные общепатологические процессы и заболевания

человека на макро- и микроскопическом уровнях. При этом на экзамене оцениваются навыки в диагностике макро- и микропрепаратов, а на итоговых занятиях – только микропрепаратов.

К экзамену по патологической анатомии студент медикодиагностического факультета должен усвоить диагностику 39 макро- и 35 микропрепаратов. На экзамене студенту предлагается для диагностики по одному микро- и макропрепарату (а при необходимости — и дополнительные).

На итоговых занятиях оцениваются навыки в диагностике только микропрепаратов: 1-ое итоговое — 15 микропрепаратов; 2-ое итоговое — 14, 3-ье итоговое — 9 микропрепаратов.

## КРИТЕРИИ ОЦЕНКИ ПРАКТИЧЕСКИХ НАВЫКОВ:

«отлично» — диагностика макро- или микропрепарата осуществлена правильно; изложение фактических данных логичное,

«хорошо» — диагностика макро- или микропрепарата осуществлена правильно, однако в описании препарата допущены неточности, несущественные ошибки,

«удовлетворительно» — диагностика макро- или микропрепарата осуществлена с помощью наводящих вопросов преподавателя или экзаменатора,

«неудовлетворительно» – препараты не распознаны, диагноз не выставлен

# КОНТРОЛИРУЮЩИЕ И ОБУЧАЮЩИЕ ТЕСТЫ ПО ПАТОЛОГИЧЕСКОЙ АНАТОМИИ

Составители: зав. кафедрой патанатомии д.м.н. Басинский В.А., доцент, к.м.н. Прокопчик Н.И., профессор, д.м.н. Силяева Н.Ф., ассистент к.м.н. Гриб А.К.

# ПАРЕНХИМАТОЗНЫЕ ДИСТРОФИИ

- 1. К альтерации относятся:
  - а) опухолевый рост
  - б) регенерация
  - в) дистрофия
  - г) атрофия
  - д) некроз
- 2. Разновидностями повреждения являются:
  - а) метаплазия
  - б) дистрофия
  - в) апоптоз
  - г) некроз
  - д) склероз
- 3. К причинам дистрофий относятся:
  - д) декомпозиция
  - б) нарушения функции транспортных систем

- в) расстройства ауторегуляции клетки
- г) нервные расстройства
- д) эндокринные расстройства
- 4. К механизмам развития дистрофий относятся:
  - а) инфильтрация
  - б) пролиферация
  - в) аггрегация
  - г) фанероз
  - д) трансформация.
- 5. Среди механизмов развития дистрофий различают:
  - а) декомпозицию
  - б) некроз
  - в) инфильтрацию
  - г) извращенный синтез
  - д) регенерацию
- 6. К механизмам развития дистрофий относятся:
  - а) инфильтрация
  - б) декомпозиция
  - в) склероз
  - г) фанероз
  - д) трансформация.
- 7. Перечислите принципы классифи-кации дистрофий:
  - а) по нарушенному обмену веществ
  - б) по влиянию генетических факторов
  - в) по локализации
  - г) по распространенности
  - д) по течению
- 8. Приведите классификацию дистрофий в зависимости от локализации процесса:
  - а) смешанные
  - б) паренхиматозные
  - в) мезенхимальные
  - г) белковые
  - д) углеводные
- 9. В зависимости от нарушенного обмена веществ дистрофии клас-сифицируют на:
  - а) углеводные
  - б) белковые
  - в) жировые
  - г) паренхиматозные
  - д) минеральные
- 10. Приведите классификацию дист-рофий в зависимости от влияния генетических факторов:
  - а) острые и хронические
  - б) белковые и углеводные
  - в) общие и местные
  - г) приобретенные и врожденные

- д) компенсированные и декомпенсированные
- 11. Приведите классификацию дистрофий по распространенности процесса:
  - а) общие
  - б) местные
  - в) смешанные
  - г) жировые
  - д) белковые
- 12. Паренхиматозные диспротеино-зы классифицируют на:
  - а) общие и местные
  - б) приобретенные и наследственные
  - в) углеводные и жировые
  - г) минеральные
  - д) острые и хронические
- 13. К белковым паренхиматозным дистрофиям относятся:
  - а) гидропическая
  - б) жировая
  - в) роговая
  - г) гиалиново-капельная
  - д) метаболическая
- 14. К паренхиматозным диспроте-инозам относятся:
  - а) баллонная дистрофия
  - б) роговая дистрофия
  - в) амилоидная дистрофия
  - г) гиалиноз
  - д) гиалиново-капельная дистрофия
- 15. Среди перечисленных белковых дистрофий укажите только паренхи-матозные:
  - а) мукоидное набухание
  - б) амилоидоз
  - в) гидропическая дистрофия
  - г) лейкоплакия
  - д) фибриноидное набухание
- 16. В исходе гиалиново-капельной дистрофии в клетке может возник-нуть:
  - а) фокальный коагуляционный некроз
  - б) тотальный коагуляционный некроз
  - в) фокальный колликвационный некроз
  - г) тотальный колликвационный некроз
  - д) баллонная дистрофия
- 17. Образование телец Мэллори характерно для:
  - а) роговой дистрофии
  - б) баллонной дистрофии
  - в) лейкоплакии
  - г) гиалиново-капельной дистрофии
  - д) жировой дистрофии
- 18. Последствием гиалиново-капель-ной дистрофии почечных канальцев может быть:
  - а) глюкозурия
  - б) протеинурия

- в) гипергликемия
- г) цилиндрурия
- д) гиперпротеинемия
- 19. К проявлениям гидропической дистрофии относятся:
  - а) водяночная дистрофия
  - б) гиалиново-капельная дистрофия
  - в) амилоидная дистрофия
  - г) гиперкератоз
  - д) баллонная дистрофия
- 20. В исходе гидропической дист-рофии в клетке может возникнуть:
  - а) гиперкератоз
  - б) ихтиоз
  - в) коагуляционный некроз
  - г) колликвационный некроз
  - д) лейкоплакия
- 21. Роговая дистрофия относится к:
  - а) углеводной дистрофии
  - б) белковой дистрофии
  - в) жировой дистрофии
  - г) минеральной дистрофии
  - д) разновидности рака
- 22. К проявлениям роговой дистрофии относятся:
  - а) тирозиноз
  - б) липидоз
  - в) ихтиоз
  - г) лейкоплакия
  - д) метаплазия
- 23. Примерами роговой дистрофии являются:
  - a) uxmuo3
  - б) гипертрихоз
  - в) гиперкератоз
  - г) гипокератоз
  - д) лейкоплакия
- 24. К наследственным дистрофиям, связанным с нарушением обмена аминокислот, относятся:
  - а) сфингомиелинлипидоз
  - б) цистиноз
  - в) тирозиноз
  - г) фенилкетонурия
  - д) муковисцидоз
- 25. К проявлениям паренхиматозных липидозов относятся:
  - а) саговая селезенка
  - б) сальная селезенка
  - в) тигровое сердце
  - г) мускатная печень
  - д) гусиная печень

26. К паренхиматозным жировым дистрофиям относятся: а) ихтиоз б) тигровое сердце в) сальная печень г) тучность д) коллоидный зоб 27. Укажите, где выявляются липиды при «тигровом сердце»: а) в миокарде б) в эпикарде в) в клапанах сердца г) в субэпикардиальном жировом слое д) трансмурально 28. Жировая дистрофия миокарда может быть: а) крупнокапельной б) фокальной или тотальной в) врожденной или приобретенной г) пылевидной д) мелкокапельной 29. Жировая дистрофия гепатоцитов бывает: а) нитевидной б) пылевидной в) мелкокапельной г) крупнокапельной д) отрубевидной 30. Где в почках выявляются липиды при паренхиматозной жировой дистрофии: а) в клубочках б) в канальцах в) в строме г) в сосудах д) в лоханке 31. К причинам жировой дистрофии относятся: а) инфекции б) нерациональное питание в) интоксикации г) посмертные изменения д) гипоксия 32. Назовите возможные механизмы развития жировой дистрофии пече-ни: а) эмболия б) инфильтрация в) декомпозиция г) трансформация д) извращенный синтез 33. Назовите наследственные липидозы:

а) болезнь Гиркеб) болезнь Гоше

- в) болезнь Нимана-Пика
- г) болезнь Тея-Сакса
- д) болезнь Мак-Ардля
- 34. К проявлениям углеводных дистрофий относятся:
  - а) мукоидное набухание
  - б) муковисцидоз
  - в) коллоидная дистрофия
  - г) несахарный диабет
  - д) сахарный диабет
- 35. Укажите гликогенозы:
  - а) болезнь Помпе
  - б) болезнь Андерсана
  - в) болезнь Герса
  - г) болезнь Гоше
  - д) болезнь Гирке
- 36. При муковисцидозе преимущественно нарушается:
  - а) белковый обмен
  - б) углеводный обмен
  - в) жировой обмен
  - г) минеральный обмен
  - д) обмен витаминов
- 37. Укажите возможную локализацию лейкоплакии
  - а) кисти рук
  - б) стопы
  - в) туловище
  - г) придаточные пазухи носа
  - д) полость рта
- 38. Назовите возможные последст-вия роговых дистрофий:
  - а) гибель клетки
  - б) гибель макроорганизма
  - в) «тигровое» сердце
  - г) саркома
  - д) раковая опухоль
- 39. Укажите, где обычно локализу-ются паренхиматозные диспротеи-нозы:
  - а) гепатоциты
  - б) кардиомиоциты
  - в) мезотелий
  - г) лимфоциты
  - д) эндотелий
- 40. Укажите, где обычно локализуются приобретенные паренхиматозные липидозы:
  - а) головной мозг
  - б) печень
  - в) сердце
  - г) почки
  - д) легкие

## СТРОМАЛЬНО - СОСУДИСТЫЕ ДИСТРОФИИ

- 1. Отметьте, какие вещества синтезируются фибробластами:
  - а) жиры
  - б) коллаген
  - в) альбумины
  - г) глобумины
  - д) гликозамингликаны
- 2. В исходе каких процессов может развиться гиалиноз:
  - а) плазматического пропитывания
  - б) фибриноидного набухания
  - в) воспаления
  - г) некроза
  - д) склероза
- 3. В каких структурах почек преимущественно откладывается амилоид:
  - а) в стенке сосудов
  - б) в капиллярных петлях и мезангии клубочков
  - в) в базальных мембранах канальцев
  - г) в цитоплазме нефротелия
  - д) в строме органа
- 4. Как называется заболевание, в основе которого лежит увеличение количества нейтрального жира в жировых депо?:
  - а) кахексия
  - б) ожирение
  - в) болезнь Деркума
  - г) болезнь Гоше
  - д) тучность
- 5. При мукоидном набухании в основном веществе соединительной ткани:
  - а) накапливаются гликозамингликаны
  - б) накапливается соляная кислота
  - в) накапливается гиалуроновая кислота
  - г) развиваются процессы гидратации, набухания
  - д) исчезает феномен метахромазии
- 6. Характеристика гиалиноза сосудов:
  - а) гиалин накапливается в просвете сосудов
  - б) гиалин накапливается в субэндотелиальном пространстве
  - в) эластическая пластинка оттесняется кнутри и сохраняется
  - г) эластическая пластинка оттесняется кнаружи и разрушается
  - д) просвет сосуда резко суживается
- 7. Охарактеризуйте амилоидоз надпочечников:
  - а) процесс носит двусторонний характер
  - б) амилоид выпадает в мозговом веществе
  - в) амилоид выпадает в корковом веществе
  - г) процесс носит односторонний характер
  - д) амилоид выпадает по ходу сосудов и капилляров
- 9. Феномен метахромазии возникает:
  - а) в очагах склероза

- б) в очагах мукоидного набухания
- в) при накоплении в тканях жировых веществ
- г) при накоплении в очагах мукоидного набухания хромотропных веществ
- д) в очагах гиалиноза
- 10. К стромально-сосудистым диспротеинозам относятся:
  - а) амилоидоз
  - б) склероз
  - в) гиалиноз
  - г) метаплазия
  - д) фибриноидное набухание
- 11. Для макроскопической диаг-ностики амилоидоза используют:
  - а) реакцию Вирхова
  - б) люголевский раствор
  - в) 10 % соляную кислоту.
  - г) 10 % осмиевую кислоту
  - д) 10 % серную кислоту
- 12. К мезенхимальным белковым дистрофиям относятся:
  - а)мукоидное набухание
  - б) плазматическое пропитывание
  - в) фибриноидное набухание
  - г) амилоидоз
  - д)гемосидероз
- 13. Охарактеризуйте фибриноидное набухание:
  - а) является поверхностной и обратимой дезорганизацией
  - б) является глубокой и необратимой дезорганизацией
  - в) характеризуется деструкцией основного вещества и волокон
  - г) характерна трансформация в опухоль
  - д) характеризуется резким повышением сосудисто-тканевой проницае мости
- 14. Для каких заболеваний характе-рен гиалиноз мелких артерий и ар-териол?
  - а) эссенциальной гипертонии
  - б) симптоматических гипертоний
  - в) диабетической микроангиопатии
  - г) диабетической макроангиопатии
  - д) заболеваний с аутоиммунными нарушениями
- 15. Назовите разновидности амило-идоза селезенки:
  - г) порфировая селезенка
  - б) саговая селезенка
  - в) морщинистая селезенка
  - г) сальная селезенка
  - д) глазурная селезенка
- 16. По внешним проявлениям раз-личают следующие типы ожирения:
  - а) симметричный
  - б) верхний
  - в) промежуточный
  - г) нижний

- д) неравномерный
- 18. Руководствуясь причиной разви-тия, выделяют следующие виды ами-лоидоза:
  - а) генерализованный
  - б) паренхиматозный
  - в) первичный
  - г) наследственный
  - д) вторичный
- 19. Где выпадают амилоидные масс-сы при периретикулярном амилои-дозе?:
  - а) по ходу мембран сосудов
  - б) по ходу коллагеновых волокон
  - в) по ходу мембран желез
  - г) в паренхиме внутренних органов
  - д) в ретикулярной строме паренхиматозных органов
- 20. Исходом мукоидного набухания может быть:
  - а) переход в гиалиново-капельную дистрофию
  - б) полное восстановление ткани
  - в) переход в роговую дистрофию
  - г) переход в гидропическую дистрофию
  - д) переход в фибриноидное набухание
- 21. Назовите морфогенетические механизмы развития стромально- сосудистых дистрофий:
  - а) инфильтрация
  - б) колликвадия
  - в) извращенный синтез
  - г) реабсорбция
  - д) декомпозиция
- 22. Перечислите причины фибрино-идного набухания:
  - а) острые респираторные инфекции
  - б) инфекционно- аллергические заболевания
  - в) аллергические заболевания
  - г) аутоиммунные заболевания
  - д) ангионевротические состояния
- 23. Назовите виды сосудистого гиалина:
  - а) простой гиалин
  - б) фибриллярный гиалин
  - в) липогиалин
  - г) ахрогиалин
  - д) сложный гиалин
- 24. При амилоидозе печени амило-идные массы откладываются:
  - а) по ходу синусоидов
  - б) в гепатоцитах
  - в) по ходу ретикулярной стромы долек
  - г) в ретикуло-энлотелиальных клетках Купфера
  - д) в стенках сосудов и протоков
- 25. Перечислите основные причины мукоидного набухания:
  - а) асфиксия

- б) гипоксия
- в) инфекции
- г) ожирение
- д) иммунопатологические процессы
- 26. Амилоидная кардиомегалия характеризуется отложением амилоида:
  - а) под эндокардом
  - б)в цитоплазме кардиомиоцитов
  - в) в строме и сосудах миокарда
  - г) в нервных волокнах
  - д) по ходу сосудов в эпикарде
- 27. Какие типы амилоидоза выделяют с учетом специфики белка фибрилл амилоида?:
  - а) AL-амилоидоз
  - б) АС- амилоидоз
  - в) АА амилоидоз
  - г) АХ амилоидоз
  - $\partial$ ) AF амилоидоз
- 28. Какие сосуды преимущественно поражаются при сосудистом гиали-нозе (2 ответа)?
  - а) аорта
  - б) мелкие артерии
  - в) артерии крупного калибра
  - г) вены крупного калибра
  - д) артериолы
- 29. Охарактеризуйте мукоидное набухание:
  - а) это поверхностная дезорганизация соединительной ткани
  - б) это глубокая дезорганизация соединительной ткани
  - в) это обратимая дезорганизация соединительной ткани
  - г) это необратимая дезорга-низация соединительной ткани
  - д) характеризуется возникно-вением феномена метахромазии
- 30. При гиалинозе соединительная ткань становится:
  - а) дряблой
  - б) плотной
  - в) белесоватой
  - г) черной
  - д) полупрозрачной
- 31. Учитывая преимущественное по-ражение органов и систем, выделяют сле дующие типы амилоидоза:
  - а) нефропатический
  - б) эпинефропатический
  - в) гепатопатический
  - г) гастропатический
  - д) кардиопатический
- 32. Причинами ослизнения тканей могут явиться:
  - а) избыток инсулина
  - б) дисфункция эндокринных желез
  - в) истощение любого генеза

- г) недостаточность парашитовидной железы
- д) недостаточность щитовидной железы
- 33. К стромально-сосудистым диспротеинозам относят:
  - а) гликогенозы
  - б) мукоидное набухание
  - в) гиалиноз
  - г) липидоз
  - д) амилоидоз
- 34. Приведите классификацию системного гиалиноза:
  - а) гиалиноз сосудов
  - б) гиалиноз паренхиматозных органов
  - в) гиалиноз центральной нервной системы
  - г) гиалиноз собственно соединительной ткани
  - д) гиалиноз периферической нервной системы
- 35. Какие компоненты входят в состав амилоида?
  - а) Ф-компонент
  - б) С-компонент
  - в) Р-компонент
  - г) хондроитинсульфаты тканей (Т компонент)
  - д) А- компонент
- 36. Стромально-сосудистые жиро-вые дистрофии характеризуются нарушением обмена:
  - а) нейтральных жиров
  - б) эндоплазматического жира
  - в) структурного жира
  - г) лабильного жира
  - д) холестерина и его эфиров
- 37. Стромально-сосудистые дистрофии классифицируют на:
  - а) минеральные
  - б) водно-солевые
  - в) белковые
  - г) жировые
  - д) углеводные
- 38. Где может возникнуть мукоидное набухание?
  - а) в стенках артерий
  - б) в гепатоцитах
  - в) в клапанах сердца
  - г) в кардиомиоцитах
  - д) в эндокарде
- 39. Приобретенный амилоидоз раз-вивается при таких заболеваниях, как:
  - а) ОРВИ
  - б) хронические инфекции
  - в) ревматические болезни
  - г) хронический гнойный остеомиелит
  - д)аппендицит
- 40. Назовите основные варианты общего ожирения:

- а) гипертонический
- б) гиперлипидемический
- в) гипертрофический
- г) гиперпластический
- д) гиперстенический

#### СМЕШАННЫЕ ДИСТРОФИИ

- 1. Эндогенные пигменты классифицируются на:
  - а) гемоглобиногенные
  - б) протеиногенные
  - в) канцерогенные
  - г) липидогенные
  - д) тирозиногенные
- 2. Местное усиленное образование протеиногенных пигментов харак-терно для:
  - а) лейкодермии
  - б) пигментной ксеродермии
  - в) меланомы
  - г) невуса
  - д) алъбннизма
- 3. Конечными продуктами обмена нуклеопротеидов являются:
  - а) уксусная кислота
  - б) мочевая кислота
  - в) мочекислые соли
  - г) ДНК
  - д) РНК
- 4. Как следует из определения, конкременты это:
  - а) плотные образования, интимно связанные с тканями
  - б) рыхлые образования, свободно лежащие в тканях
- в) плотные образования, свободно лежадще в протоках или полостных органах
  - г) наличие солей кальция в организме
  - д) интерстициальный калъциноз
- 5. К гемоглобиногенным пигментам, образующимся в результате патологических процессов, относятся:
  - а) гематоидин
  - б) меланин
  - в) липофусцин
  - г) гематин
  - д) гемомеланин
- 6. Укажите протеиногенные пигменты:
  - а) меланин
  - б) гемомеланин
  - в) адренохром
  - г) адреналин
  - д) пигмент гранул энтерохромаффинных клеток
- 7. Бурая атрофия печени сопро-вождается нарушением обмена:

- а) порфирина
- б) липофусцина
- в) меланина
- г) серотанина
- д) гемина
- 8. Камни могут образовываться в:
  - а) кишечнике
  - б) бронхах
  - в) островках Лангерганса
  - г) желчных протоках
  - д) селезенке
- 9. Механическая желтуха характерна для:
  - а) острого гепатита
  - б) желчно-каменной болезни
  - в) атрезии желчных протоков
  - г) гипоплазии желчных ходов
  - д) гемолитической болезни
- 10. Назовите наследственные системные меланозы:
  - а) гемомеланоз
  - б) карциноидный синдром
  - в) меланома
  - г) витилиго
  - д) пигментная ксеродерма
- 11. Нарушение обмена меди характерно для:
  - а) болезни Деркума
  - б) болезни Вильсона-Коновалова
  - в) болезни Гоше
  - г) болезни Гирке
  - д) болезни Иценко-Кушинга
- 12. При метастатическом обызвест-влении соли кальция, как правило, обнаруживаются в :
  - а) легких
  - б) поджелудочной железе
  - в) желудке
  - г) печени
  - д) стенке артерий
- 13. Укажите пигменты, образующи-еся в результате физиологического распада эритроцитов и гемоглобина:
  - а) гематины
  - б) ферритин
  - в) меланин
  - г) гемосидерин
  - д) билирубин
- 14. К процессам, отражающим на-рушение обмена протеиногенных пигментов, относятся:
  - а) меланоз

- б) кальциноз
- в) лейкоплакия
- г) альбинизм
- д) лейкодермия
- 15. Назовите пигменты, являющиеся разновидностью гематинов
  - а) формалиновый пигмент
  - б) меланин
  - в) малярийный пигмент
  - г) гемин
  - д) гемомеланин
- 16. Отложение извести при дист-рофическом обызвествлении харак-теризуется:
  - а) преимущественно местной локализацией процесса
  - б) преимущественно системной локализацией процесса
  - в) образованием петрификатов
  - г) образованием известковых метастазов
  - д) образованием подагрических шишек
- 17.Паренхиматозная желтуха может быть обусловлена:
  - а) острым воспалением общего желчного протока
  - б) поражением гепатоцитов
  - в) гемолизом эритроцитов
  - г) острым гепатитом
  - д) опухолью головки подже-лудочной железы
- 18. Меланин в избыточном количестве образуется при:
  - а) фиксации тканей кислым формалином
  - б) эрозиях и язвах желудка
  - в) адиссоновой болезни
  - г) альбинизме
  - д) пигментной ксеродерме
- 19. Нарушение обмена нуклеопро-теидов наблюдается при :
  - а) мочекаменной болезни
  - б) желчнокаменной болезни
  - в) подагре
  - г) мочекислом инфаркте
  - д) желтухах
- 20. В патогенезе камнеобразования имеют значение:
  - а) застой секрета в протоках
  - б) воспаление протоков
  - в) нарушения обмена веществ
  - г) образование аномального белково-полисахаридного комплекса
  - д) образование органической матрицы
- 21. Классификация желтух по механизму развития:
  - а) гемолитические
  - б) гипостатические
  - в) механические
  - г) паренхиматозные
  - д) билиарные

- 22. К тирозиногенным пигментам относятся: а) биллирубин б) гемомеланин в) меланин г) адренохром д) гемин 24. Известковые метастазы встреча-ются при: а) разрушении костей опухолями б) избытке паратгормона в) избытке калыцитонина г) гиперпаратиреоидной дистрофии д) отравлении организма сулемой 25. Укажите пигменты, накапливаю-щиеся в легких при экстраваскуляр-ном гемолизе: а) липофусцин б) гемосидерин в) ферритин г) адренохром д)гемин 26. К заболеваниям, характеризую-щимся нарушениями обмена тиро-зиногенных пигментов, относятся: а) карциноид б) меланома в) альбинизм г) гемосидероз д)желтуха 27. При подагре наблюдается: гиперкалиемия a) б) гипергликемия в) гиперурикурия г) глюкозурия д) гиперурикемия 28. В зависимости от химического состава желчные камни могут быть: a) уратами б) холестериновыми в) известковыми г) пигментными д) фасетированными 29. Причинами надпеченочной желтухи могут быть: а) острые гепатиты б) хронические гепатиты
  - *г) изоиммунные и аутоиммунные конфликты* д) опухоли фатерова сосочка
- 30. К общему или местному исчез-новению пигментации кожи относят:
  - а) альбинизм
  - б) лейкодермию

в) гемолитические яды

- в) пигментную ксеродерму
- г) витилиго
- д) невусы
- 31. К формам обызвествления отно-сятся:
  - а) дистрофическое
  - б) метастатическое
  - в) дисгормональное
  - г) анаболическое
  - д) метаболическое
- 32. Нарушение обмена кальция называется:
  - а) кальцинозом
  - б) дислипидозом
  - в) диспротеинозом
  - г) обызвествлением
  - д) известковой дистрофией
- 33. Надпеченочная желтуха харак-теризуется:
  - а) недостаточным образованием билирубина
  - б) нарушением экскреции билирубина
  - в) повышенным гемолизом эритроцитов
  - г) отсутствием конъюгации билирубина
  - д) повышенным образованием билирубина
- 34. Синтез протеиногенных пигмен-тов происходит:
  - а) в энтерохромаффинных клетках
  - б) в меланоцитах
  - в) в гепатоцитах
  - г) в надпочечниках
  - д) в костном мозге
- 35. Интенсивная охряно-желтая окраска жировой клетчатки свидетельствует:
  - а) о тучности
  - б) о похудании
  - в) о нарушении обмена гемоглобиногенных пигментов
  - г) о нарушении обмена тирозиногенных пигментов
  - д) о нарушении обмена липидогенных пигментов
- 36. Образованию камней способст-вуют:
  - а) нарушения водно-минерального обмена
  - б) появление телец Маллори
  - в) ожирение и атеросклероз
  - г) воспалительные заболевания некоторых полых органов
  - д) апоптоз
- 37. Среди гемоглобинных пигментов укажите гематины:
  - а) гемосидерин
  - б) гемин
  - в) ферритин
  - г) формалиновый пигмент
  - д) гемомеланин
- 38. Нарушение обмена меланина имеет место при:

- а) лейкоплакии
- б) витилиго
- в) механической желтухе
- г) петрификации
- д) пигментной ксеродермии
- 39. Отметьте липопигменты:
  - а) ферритин
  - б) липохромы
  - в) липофусцин
  - г) меланин
  - д) гемомеланин
- 40. По механизму развития каль-цинозы классифицируются на:
  - а) метастатические
  - б) аллергические:
  - в) дистрофические
  - г) метаболические
  - д) климактерические

#### НЕКРОЗ. ОБЩАЯ СМЕРТЬ.

- 1. Расплавление мертвой ткани наблюдается при:
  - а) миомаляции
  - б) энцефаломаляции
  - в) мумификации
  - г) коагуляции
  - д) оссификации
- 2. Причиной инфаркта может стать:
  - а) оссификация
  - б) ангиоспазм
  - в) петрификация
  - г) тромбоз
  - д) эмболия
- 3. К признакам смерти и трупным изменениям относятся:
  - а) гипертермия
  - б) окоченение
  - в) помутнение роговицы
  - г) гипостазы
  - д) аутолиз
- 4. Изменения волокнистых структур при некрозе обусловлена действием:
  - а) рибонуклеазы
  - б) дезоксирибонуклеазы
  - в) коллагеназы
  - г) эластазы
  - д) фосфатазы
- 5. Некротический процесс проходит следующие стадии:
  - а) петрификацию
  - б) оссификацию

- в) аутолиз
- г) нагноение
- д) некробиоз
- 6. Выделите клинико-морфологичес-кие формы некроза:
  - а) паранекроз
  - б) инфаркт
  - в) секвестр г) киста
  - д) гангрена
- 7. Укажите виды смерти в зависи-мости от развития обратимых или необратимых изменений жизнедея-тельности организма:
  - а) физиологическая
  - б) биологическая
  - в) клиническая
  - г) патологическая
  - д) скоропостижная
- 8. Из перечисленных видов некроза выделите гангрену:
  - а) нома
  - б) инфаркт миокарда
  - в) пролежень кожи
  - г) водяной рак
  - д) энцефаломаляция
- 9. Выделите процессы, характерные для некроза клетки:
  - а) гемохроматоз
  - б) кариопикноз
  - в) гиалиноз
  - г) цитолиз
  - д) плазмолиз
- 10. Назовите этиологические формы некроза:
  - а) аллергический
  - б) сосудистый
  - в) фокальный
  - г) трофоневротический
  - д) токсический
- 11. Для сухой гангрены характерны:
  - а) мумификация
  - б) пролиферация
  - в) гидратация
  - г) энцефаломаляция
  - д) миомаляция
- 12. В зависимости от причины, приведшей к смерти, выделяют следующие ее разновидности:
  - а) клиническая
  - б) биологическая
  - в) естественная
  - г) насильственная
  - д) физиологическая

- 13.К микроскопическим признакам некроза относятся: а) мейоз б) митоз в) плазморексис г) плазмокинез д) плазмолиз 14. Назовите виды некроза в зави-симости от механизма действия па-тогенного фактора: a) сухой б) влажный в) прямой г) непрямой д) фибриноидный 15. К неблагоприятным исходам некроза относятся: а) малигнизация б) петрификация в) гнойное расплавление г) демаркационное воспаление d) cencuc 17. В цитоплазме клеток при нек-розе происходят следующие измене-ния: а) полимеризация нуклеиновых кислот б) денатурация белков в) коагуляция белков г) синтез РНК д) плазморексис 18. Назовите этиологические фор-мы некроза: а) паренхиматозный б) травматический в) аллергический г) творожистый д) ценкеровский. 19. Укажите разновидности гангре-ны: a) cyxaя б) влажная в) аэробная г) анаболическая д) творожистая
  - а) ангиоспазма
  - б) эмболии сосуда
  - в) действия токсинов
  - г) механической травмы
  - д) нарушения нервной трофики
  - 21. К микроскопическим признакам некроза относятся:

20. Непрямой некроз нередко возникает вследствие:

- а) кариокинез
- б) кариорексис

- в) кариолизис
- г) кариомитоз
- д) кариопикноз
- 22. Укажите этиологические формы некроза:
  - а) сосудистый
  - б) токсический
  - в) мезенхимальный
  - г) фибриноидный
  - д) трофоневротический
- 23. К относительно благоприятным исходам некроза относятся:
  - а) организация
  - б) петрификация
  - в) малигнизация
  - г) гнойное расплавление
  - д) инкапсуляция
- 24. Прямой некроз возникает под влиянием:
  - а) физических факторов
  - б) химических факторов
  - в) сосудистого фактора
  - г) нарушения нервной трофики
  - д) тромбоза сосудов
  - 25. В ядре клетки при некрозе возникают следующие изменения:
    - а) конденсация хроматина
    - б) деполимеризация нуклеиновых кислот
    - в) синтез гликогена
    - г) кариокинез
    - д) кариопикноз
  - 26. Причиной токсического нек-роза могут явиться:
    - а) радиация
    - б) отморожения
    - в) кислоты
    - г) щелочи
    - д) термические ожоги
  - 27. Клиническая смерть характе-ризуется:
    - а) появлением трупных пятен
    - б) остановкой дыхания
    - в) остановкой кровообращения
    - г) гипоксией
    - д) трупным окоченением
  - 28. Творожистый некроз при туберкулезе является:
    - а) прямым
    - б) непрямым
    - в) коагуляционным
    - г) колликвационным
    - д) фибриноидным
  - 29. Изменения межклеточного вещества при некрозе включают:

- а) ослизнение ткани
- б) полимеризация глюкозаминогликанов
- в) плазмолиз
- г) эластолиз
- д) фибриноидный некроз
- 30. Назовите клинико-морфоло-гические формы некроза;
  - а) прямой
  - б) непрямой
  - в) коагуляционный
  - г) колликвационный
  - д) травматический
- 31. К посмертным изменениям относятся:
  - а) паранекроз
  - б) окоченение трупа
  - в) трупное высыхание
  - г) агония
  - д) трупные пятна
- 32. Пролежень характеризуется следующими признаками:
  - а) является аллергическим некрозом
  - б) является трофоневротическим некрозом
  - в) является разновидностью гангрены
  - г) является разновидностью инфаркта
  - д) является разновидностью секвестра
- 33. К микроскопическим признакам некроза клетки относятся:
  - а) плазморексис
  - б) плазморрагия
  - в) кариокинез
  - г) кариолизис
  - д) цитолиз
  - 34. Назовите клинико-морфоло-гические формы некроза:
    - а) сухой некроз
    - б) влажный некроз
    - в) аллергический некроз
    - г) токсический некроз
    - д) травматический некроз
  - 35. В развитии инфаркта большое значение имеют такие факторы, как:
    - а) тромбоз артерий
    - б) сенсибилизация
    - в) гипофункция органа
    - г) функциональное перенапряжение органа
    - д) недостаточное коллатеральное кровообращение
  - 36. Классическими примерами аллергического некроза являются:
    - а) инфаркт
    - б) феномен метахромазии
    - в) феномен Артюса
    - г) реакции гиперчувствительности немедленного типа

- д) пролежни
- 37. При некрозе в клетках возни-кают:
  - а) фибриноидное набухание
  - б) кариолизис
  - в) коагуляция цитоплазмы
  - г) гиалиноз
  - д) колликвация цитоплазмы
- 38. Назовите клинико-морфоло-гические формы некроза:
  - а) гангрена
  - б) гипостазы
  - в) аутолиз
  - г) секвестр
  - д) инфаркт 39. К прямому некрозу относятся:
  - а) сосудистый
  - б) трофоневротический
  - в) аллергический
  - г) токсический
  - д) травматический
- 40. К посмертным изменениям относятся:
  - а) мумификация
  - б) петрификация
  - в) оссификация
  - г) трупное разложение
  - д) охлаждение трупа

### НАРУШЕНИЯ КРОВО- И ЛИМФООБРАЩЕНИЯ –1

- 1. Компрессионное малокровие развивается при:
  - а) сдавлении артерии опухолью
  - б) сдавлении вены опухолью
  - в) тромбозе артерии
  - г) тромбозе вены
  - д) удалении асцитической жидкости
- 2. В селезенке при хроническом венозном застое развивается:
  - а) бурая индурация
  - б) цианотическая индурация
  - в) мускатная селезенка
  - г) сальная селезенка
  - д) саговая селезенка
- 3. Скопление свернувшейся крови в ткани при сохранении тканевых элементов называется:
  - а) гематомой
  - б) геморрагическим пропитыванием
  - в) геморрагической инфильтрацией
  - г) тромбозом
  - д) индурацией
- 4. Для эксикоза характерны следующие признаки:

- а) отеки нижних конечностей
- б) запавшие щеки
- в) темная густая кровь
- г) гидроторакс
- д) асцит
- 5. Какой вид гиперемии может развиться в связи с уменьшением барометрического давления?
  - а) коллатеральная
  - б) постанемическая
  - в) нейропаралитическая
  - г) вакатная
  - д) рабочая
- 6. Печень при хроническом венозном полнокровии:
  - а) увеличена
  - б) уменьшена
  - в) ткань бурого цвета
  - г) ткань синюшного цвета с белым крапом
  - д) ткань серо- желтого цвета с темно-красным крапом
- 7. Застойные отеки возникают в связи с:
  - а) усиленной секрецией альдостерона
  - б) недостаточным содержанием белка в пище
  - в) флеботромбозом
  - г) тромбофлебитом
  - д) тромбозом артерий
- 8. Различают следующие основные формы недостаточности лимфати-ческой системы:
  - а) воспалительная
  - б) механическая
  - в) динамическая
  - г) коллатеральная
  - д) резорбционная
- 9. Какая гиперемия может возник-нуть после оперативного удале-ния большой опухоли из брюш-ной полости?
  - а) коллатеральная
  - б) вакатная
  - в) ангионевротическая
  - г) постанемическая
  - д) воспалительная
- 10. Микроскопически для мускатной печени характерно:
  - а) избирательное полнокровие по периферии дольки
  - б) избирательное полнокровие в центре долек
  - в) кровоизлияния в центре долек
  - г) гибель гепатоцитов в центре долек
  - д) гипертрофия гепатоцитов в центре долек
- 11. Для стаза характерно:
  - а) усиление тока крови
  - б) замедление тока крови

#### в) агрегация эритроцитов

- г) гемолиз эритроцитов
- д) свертывание крови
- 12. К примерам внутреннего кровотечения относятся:
  - а) мелена
  - б) гемоторакс
  - в) гемоперикард
  - г) гематурия
  - д) гемоперитониум
- 13. Какая гиперемия может развить-ся после быстрого удаления асцити-ческой жидкости?
  - а) коллатеральная
  - б) воспалительная
  - в) вакатная
  - г) постанемическая
  - д) на почве артерио-венозного шунта
- 14. Кровохарканье иначе называ-ется:
  - а) эпистаксис
  - б) гематомезис
  - в) гемоптоэ
  - г) метраррагия
  - д) мелена
- 15. Основными причинами кровотечений являются:
  - а) эксикоз
  - б) разъедание стенки сосуда
  - в) разрыв стенки сосуда
  - г) стаз крови в сосудах
  - д) тромбоз
- 16. В зависимости от заболевания или патологического процесса, выз-вав ших отек, выделяют следующие его разновидности:
  - а) сердечные
  - б) мозговые
  - в) почечные
  - г) печеночные
  - д) легочные
- 17. При хроническом венозном полнокровии в легких возникает:
  - а) гемомеланоз
  - б) гемосидероз и склероз
  - в) цианатическая индурация
  - г) гемохроматоз и склероз
  - д) бурая индурация
- 18. Причиной мускатной печени может стать:
  - а) тромбоз воротной вены
  - б) облитерирущий тромбофлебит вен печени
  - в) тромбоз вен печени
  - г) тромбоз печеночной артерии

д) сдавление воротной вены опухолью 19. Хронический застой лимфы может привести к: а) слоновости б) гипоксии тканей в) гемомеланозу г) склерозу д) амилоидозу 20. Различают следующие виды кровоизлияний: а) гематома б) эксикоз в) экхимозы г) хилоторакс д) кровоподтек 21. При остром общем венозном полнокровии наблюдаются: а) плазморрагии б) отеки в) метроррагии г) стазы д) диапедезные геморрагии 22. При бурой индурации легких об-наруживают следующие изменения: а) гемомеланоз б) гемосидероз в) склероз г) амилоидоз д) кровоподтеки 23. Исходом кровоизлияния может быть: а) нагноение б) инкапсуляция в) хилоторакс г) образование кисты д) мелена 24. При обтурации печеночных вен возникает: а) вакатная гиперемия б) венозная гиперемия печени в) мускатная печень г) гемохроматоз

25. Различают следующие виды местной патологической артери-льной гиперемии:

26. С наличием хронического веноз-ного полнокровия связано возник-новение:

д) амилоидоз

в) вакатная

*а) отеков* б) шока

а) компрессионнаяб) обтурационная

д) ишемическая

г) постанемическая

- в) гемомеланоза г) гипоксии д) склероза
- 27. Примерами наружного кровотечения являются:
  - а) кровохарканье
  - б) петехии
  - в) гемоперитонеум
  - г) мелена
  - д) гемоторакс
- 28. С внутренней лимфореей связано развитие:
  - а) мускатной печени
  - 6) бурой индурации легких
  - в) хилезного асцита
  - г) хилоторакса
  - д) гемоторакса
- 29. В коже при общем хроническом венозном полнокровии наблюдается:
  - а) повышение температуры
  - б) понижение температуры
  - в) цианоз
  - г) склероз
  - д) гемохроматоз
- 30. Мелкие точечные кровоизлияния в коже называются:
  - а) кровоподтеком
  - б) лимфедемой
  - в) петехиями
  - г) экхимозами
  - д) гематомой
- 31. При длительной ишемии раз-ивается:
  - а) атрофия паренхимы органа
  - б) гиперплазия паренхимы
  - в) атрофия стромы
  - г) гиперплазия фибробластов
  - д) склероз.
- 32. К физиологической артериаль-ной гиперемии относятся:
  - а) рабочая
  - б) мускатная
  - в) вакатная
  - г) коллатеральная
  - д) рефлекторная
- 33. При обтурации тромбом бедрен-ной артерии в стопе возникает:
  - а) ишемия
  - б) венозная гиперемия
  - в) некроз
  - г )гангрена
  - д) лимфорея
- 34.В зависимости от причин и усло-вий возникновения, различают сле-дующие виды

#### малокровия:

- а) нейропаралитическое
- б) ангиоспастическое
- в) обтурационное
- г) компрессионное
- д) коллатеральное
- 35. При обтурации просвета воротной вены возникает:
  - а) мускатная печень
  - б) инфаркт печени
  - в) гусиная печень
  - г) венозное полнокровие тонкой кишки
  - д) венозное полнокровие селезенки
- 36. В результате лимфореи может возникнуть:
  - а) эксикоз
  - б) гемоперикард
  - в) хилезный асцит
  - г) хилоторакс
  - д) лимфедема
- 37. Закрытие просвета артерии тром-бом может привести к развитию:
  - а) атеросклероза
  - б) коллатеральной гиперемии
  - в) вакатной гиперемии
  - г) анемии
  - д) ишемии
- 38. В почках при хроническом ве-нозном полнокровии развивается:
  - а) бурая индурация
  - б) цианотическая индурация
  - в) амилоидоз
  - г) мускатный цирроз
  - д) пиелонефрит
- 39. Плоскостные кровоизлияния в коже называются:
  - а) петехиями
  - б) экхимозами
  - в) кровоподтеками
  - г) гематомой
  - д) лейкоплакией
- 40. Накопление отечной жидкости в подкожной клетчатке называется:
  - а) асцит
  - б) анасарка
  - в) гидроцеле
  - г) гидроперикард
  - д) гидроцефалия

### НАРУШЕНИЯ КРОВО- И ЛИМФООБРАЩЕНИЯ – 2 зан.

- 1. Инфаркты неправильной формы обычно образуются в:
  - а) головном мозге

- б) легких
- в) сердце
- г) селезенке
- д) кишечнике
- 2. По отношению к просвету сосуда или полостям сердца тромб может быть:
  - а) периваскулярным
  - б) пристеночным
  - в) обтурирующим
  - г) закупоривающим
  - д) трансмуральным
- 3. Воздушная эмболия может возникнуть при:
  - а) ранении сонной артерии
  - б) ранении вен шеи
  - в) наложении пневмоторакса
  - г) ранении яремной вены
  - д) зиянии вен внутренней поверхности матки после родов
- 4. К благоприятным исходам тромбоза относятся:
  - а) асептический аутолиз
  - б) септический аутолиз
  - в) тромбэмболия
  - г) тромбобактериальная эмболия
  - д) организация
- 5. Инфаркт по типу колликвацинного некроза характерен для:
  - а) миокарда
  - б) головного мозга
  - в) селезенки
  - г) почек
  - д) спинного мозга
- 6. Для инфаркта почек характерны:
  - а) желто-зеленый цвет
  - б) белый цвет, с геморраги-ческим венчиком
  - в) красный цвет
  - г) конусовидная форма
  - д) неправильная форма
- 7. Тромб может быть:
  - а) парадоксальным
  - б) обтурирующим
  - в) пристеночным
  - г) жировым
  - д) тканевым
- 8. Парадоксальная эмболия может развиться при наличии:
  - а) дефекта межпредсердной перегородки
  - б) дефекта межжелудочковой перегородки
  - в) артериовенозных анастомозов
  - г) хорошего коллатерального кровоообращения
  - д) дефекта стенки аорты

- 9. По локализации выделяют следующие виды инфаркта
  - б) субхордалъный миокарда:
  - а) субэндокардиальный
  - в) субэпикардиальный
  - г) перикардиальный
  - д) трансмуральный
- 10. Развитие инфаркта складывается из следующих стадий:
  - а) претромботической
  - б) постнекротической
  - в) тромбонекротической
  - г) некротической
  - д) организации
- 11.Среди общих факторов, приводя-щих к тромбообразованию, главная роль принадлежит:
  - а) воспалению стенки сосуда
  - б) активации функции противосвертывающей системы
  - в) спазмам сосудов
  - г) повреждению сосудистой стенки
- д) нарушениям взаимоотно-шения между свертывающей и противосвертывающей систе-мами крови
- 12. Из вен голени тромбоэмбол с током крови попадает в:
  - а) нижнюю полую вену
  - б) яремную вену
  - в) воротную вену
  - г) правое предсердие
  - д) легочную артерию
- 13. К благоприятным исходам инфаркта относятся:
  - а) организация
  - б) колликвадая
  - в) септический аутолиз
  - г) замещение мертвых масс соединительной тканью
  - д) петрификация
- 14. Тромб может быть:
  - а) белым с геморрагическим венчиком
  - б) белым
  - в) смешанным (слоистым)
  - г) посмертно возникшим
  - д) красным
- 15. Инфаркты клиновидной формы обычно образуются в:
  - а) головном мозгу
  - б) кишечнике
  - в) почках
  - г) легких
  - д) селезенке
- 16. Какая артериальная гиперемия может вызвать газовую эмболию?
  - а) коллатеральная

- б) вакатная
- в) ангионевротическая
- г) постанемическая
- д) нейропаралитическая
- 17. Для инфаркта селезенки характерны:
  - а) белый цвет
  - б) красный цвет
  - в) красный цвет с белым венчиком
  - г) неправильная форма
  - д) клиновидная форма
- 18. К местным факторам, способст-вующим тромбообразованию, отно-сятся:
  - а) повреждения сосудистой стенки
  - б) активация функции противосвертывающей системы
  - в) замедление и нарушение тока крови
  - г) активация функции свертывающей системы
  - д) васкулиты
- 19. К относительно благоприятным исходам тромбоза относятся:
  - а) септический аутолиз тромба
  - б) гнойное расплавление тромба
  - в) канализация тромба
  - г) васкуляризация тромба
  - д) организация тромба
- 20. Ретроградная эмболия может развиться при:
  - а) движении эмбола против тока крови
  - б) движении эмбола по току крови
  - в) прохождении эмбола через дефект межжелудочковой пере-городки
  - г) прохождении эмбола через дефект межпредсердной перего-родки
  - д) наличии жировой эмболии
- 21. Инфаркт это:
  - а) ишемический некроз
  - б) трофоневротический некроз
  - в) токсический некроз
  - г) сосудистый некроз
  - д) ангиогенный некроз
- 22. При инфаркте легкого может возникнуть:
  - а) гемомеланоз
  - б) гемосидероз
  - в) организация
  - г) миомаляция
  - д) липофусциноз
- 23. Белый тромб чаще образуется при:
  - а) медленном токе крови
  - б) быстром токе крови
  - в) медленном свертывании крови
  - г) быстром свертывании крови
  - д) анемии

24. В каком органе следует искать первые метастазы опухоли кишеч-ника, если она метастазирует гема-тогенно: а) в легких б) в печени в) в сердце г) в селезенке д) в почках 25. Развитию инфаркта способст-вуют: а) общее венозное полнокровие б) обилие анастомозов в) недостаточность коллате-рального кровообращения г) функциональное перенапряжение органа д) гипоксия ткани 26. К местным факторам, способст-вующим тромбообразованию, от-носятся: а) завихрения тока крови б) ускорение тока крови в) васкулиты г) активация функции свер-тывающей системы д) угнетение функции противосвертывающей системы 27. К возможным исходам инфаркта легких относятся: а) организация б) миомаляция в) образование кисты г) образование рубца д) нагноение 28. Источником тромбоэмболии большого круга кровообращения могут явиться: а) пристеночные тромбы левого желудочка б) пристеночные тромбы правого желудочка в) тромбы ушка левого предсердия г) тромбы ушка правого предсердия д) дилатационные тромбы аорты 29. Геморрагический инфаркт характерен для: а) сердца б) печени в) селезенки г) почек д) легких 30. Источником микробной эмболии могут явиться: а) гнойный тромбофлебит б) флеботромбоз в) инфекционный эндокардит г) септический аутолиз тромба д) асепсический аутолиз тромба 31. По отношению к просвету сосуда тромб может быть:

а) прогрессирующимб) периваскулярным

- в) пристеночным
- г) обтурирующим
- д) регрессирующим
- 32. Жировая эмболия легких обыч-но развивается при:
  - а) жировой дистрофии печени
  - б) переломе трубчатых костей
  - в) травме подкожной клетчатки
  - г) изъязвлении атеросклеро-тических бляшек
  - д) кахексии
- 33. При каких 2 заболеваниях чаще всего возникает инфаркт миокарда:
  - а) ревматизм
  - б) атеросклероз
  - в) миокардит
  - г) эндокардит
  - д) артериальная гипертензия
- 34. Какие тромбы могут явиться источником тромбобактериальной эмболии:
  - а) красные
  - б) белые
  - в) смешанные
  - г) септические
  - д) асептические
- 34. Причиной внезапной смерти при тромбоэмболия ствола легочной артерии является:
  - а) инсульт
  - б) нагноение инфаркта легких
  - в) пульмо-коронарный рефлекс
  - г) геморрагический инфаркт легких
  - д) бурая индурация легких
- 36. Газовая эмболия может возникнуть при:
  - а) ранении вен шеи
  - б) отравлении аммиаком
  - в) быстрой декомпрессии
  - г) отравлении угарным газом
  - д) наложении пневмоторакса
- 37. Для инфаркта миокарда харак-терны:
  - а) клиновидная форма
  - б) конусовидная форма
  - в) неправильная форма
  - г) красный цвет
  - д) белый цвет с геморрагическим венчиком
- 39. В смешанном тромбе различают:
  - а) головку
  - б) шейку
  - в) тело
  - г) туловище
  - д) хвост

- 40. В результате какой эмболии может развиться метастаз?:
  - а) тромбоэмболии
  - б) жировой
  - в) тканевой
  - г) газовой
  - д) микробной

### ЭКССУДАТИВНОЕ ВОСПАЛЕНИЕ

- 1.К экссудативному воспалению относятся:
  - а) фибринозное воспаление
  - б) гнилостное воспаление
  - в) интерстициальное воспаление
  - г) гранулематозное воспаление
  - д) гнойное воспаление
- 2. Этиологическими факторами фибринозного воспаления могут явиться:
  - а) дифтерийная палочка
  - б) диплококк Френкеля
  - в) вирус гриппа
  - г) эндогенные интоксикации
  - д) экзогенные интоксикации
- 3. Какой вид экссудата лежит в основе дифтеритического воспаления:
  - а) гнойный
  - б) серозный
  - в) фибринозный
  - г) геморрагический
  - д) катаральный
- 4. Укажите формы катарального воспаления:
  - а) фибринозное
  - б) серозное
  - в) геморрагическое
  - г) слизистое
  - д) гнойное
- 5. Приведите классификацию воспаления в зависимости от характера течения:
  - а) специфическое
  - б) неспецифическое
  - в) острое
  - г) подострое
  - д) хроническое
- 6.К видам экссудативного воспа-ления относятся:
  - а) катаральное
  - б) межуточное
  - в) геморрагическое
  - г) гнилостное
  - д) фибринозное
- 7. Флегмона характеризуется наличием:
  - а) катарального воспаления

- б) фибринозного воспаления
- в) серозного воспаления
- г) пиогенной мембраны
- д) разлитым гнойным воспалением
- 8. Укажите синонимы гнилостного воспаления:
  - а) гранулематозное
  - б) ихорозное
  - в) флегмонозное
  - г) гангренозное
  - д) продуктивное
- 9. Инициальной фазой воспаления является:
  - а) экссудация
  - б) пролиферация
  - в) альтерация
  - г) фагоцитоз
  - д) пиноцитоз
- 10. Укажите морфологические формы воспаления:
  - а) пролиферативное
  - б) мезенхималъное воспаление
  - в) смешанное воспаление
  - г) экссудативное воспаление
  - д) продуктивное воспаление
- 11. Флегмона чаще всего наблю-дается:
  - а) в подкожной жировой клетчатке
  - б) в рыхлой волокнистой соединительной ткани
  - в) в веществе головного мозга
  - г) в печени
  - д) в миокарде
- 12. Геморрагическое воспаление характерно для:
  - а) сибирской язвы
  - б) язвенной болезни
  - в) гриппа
  - г) тиреотоксикоза
  - д) чумы
- 14. К морфологическим формам воспаления относятся:
  - а) мезенхимальное
  - б) пролиферативное
  - в) экссудативное
  - г) продуктивное
  - д) паренхиматозное
- 15. Причинами геморрагического воспаления обычно являются:
  - а) гонококк
  - б) вирус гриппа
  - в) сибироязвенная бацилла
  - г) пастерелла чумы
  - д) стрептококк

- 16. Укажите виды и разновидности гнойного воспаления:

  а) абсцесс
  б) мягкая флегмона
  в) твердая флегмона
  - г) крупозное воспаление
  - д) дифтеритическое воспаление
- 17. К последовательным фазам вос-паления относятся:
  - а) петрификация
  - б) индурация
  - в) агглютинация
  - г) экссудация
  - д) пролиферация
- 18. Перечислите морфологические формы воспаления:
  - а) дистрофическое
  - б) некробиотическое
  - в) экссудативное
  - г) пролиферативное
  - д) продуктивное
- 19. В гнойном экссудате, в отличие от серозного, преобладают:
  - а) слущенные клетки покровного эпителия
  - б) слущенные клетки мезотелия
  - в) нейтрофилы
  - г) слизь
  - д) гнойные тельца
- 20. Катаральное воспаление может быть:
  - а) серозным
  - б) крупозным
  - в) слизистым
  - г) дифтеритическим
  - д) гнойным
- 21. Что может наступить вследствие повышенной проницаемости микроциркуляторного русла:
  - а) экссудация плазмы крови
  - б) эксикоз
  - в) эмиграция клеток крови
  - г) образование экссудата и клеточного инфильтрата
  - д) трупные гипостазы
- 22. Укажите виды фибринозного воспаления:
  - а) гнилостное
  - б) крупозное
  - в) дифтеритическое
  - г) пролиферативное
  - д) продуктивное
- 23. Укажите вид экссудативного воспаления, наиболее характерный для дифтерии зева:
  - а) гнойное

- б) катаральное
- в) крупозное
- г) дифтеритическое
- д) гнилостное
- 24. Для абсцесса характерны:
  - а) очаговый характер гнойного воспаления
  - б) разлитой характер гнойного воспаления
  - в) наличие в центре очага воспаления некротизированной ткани
  - г) наличие пиогенной мембраны
  - д) отграничение от соседних тканей валом грануляционной ткани
- 25. Назовите разновидности фагоцитоза:
  - а) завершенный
  - б) незавершенный
  - в) прямой
  - г) непрямой
  - д) эндоцитобиоз
- 26. К фибринозному воспалению относятся:
  - а) гнойное
  - б) крупозное
  - в) серозное
  - г) гнилостное
  - д) катаральное
- 27. Твердая флегмона характери-зуется:
  - а) наличием геморрагического воспаления
  - б) наличием катарального воспаления
  - в) гнойным расплавлением некротизированнох тканей
  - г) отсутствием гнойного расплавления некротизированных тканей
  - д) отграничением от соседних тканей валом грануляционной ткани
- 28. Фибринозное воспаление характерно для:
  - а) крупозной пневмонии
  - б) дифтерии
  - в) дизентерии
  - г) уремии
  - д) анемии
- 29. Причинами неспецифического воспаления обычно являются :
  - а) стрептококки
  - б) микобактерии туберкулеза.
  - в) менингококки
  - г) пневмококки
  - д) стафилококки
- 30. Где обычно локализуется крупозное воспаление:
  - а) полость рта
  - б) миндалины
  - в) кожа
  - г) трахея
  - д) бронхи

- 31. Назовите форму воспаления, при которой преобладает размножение клеток: а) альтеративное воспаление б) зкссудативное воспаление в) пролиферативное воспаление г) паренхиматозное воспаление д) продуктивное воспаление 32. При остром гнойном воспалении могут наблюдаться: 4 а) свищи 5 б) лимфангиты в) тромбофлебиты г) "волосатое сердце" д) целлюлит 33. К процессам, отражающим эми-грацию клеток крови при воспале-нии, относятся : а) пиноцитоз б) фагоцитоз в) лейкодиапедез г) фанероз д) эритродиапедез 34. Назовите виды гнойного во-спаления: а) крупозное б) гнилостное в) гранулематозное г) флегмона д) абсцесс 35. В зависимости от характера тече-ния воспаление классифицируют на: a) ocmpoe б) банальное в) хроническое г) специфическое д) неспецифическое 36. Серозное воспаление может наблюдаться при: а) тиреотоксикозе б) амилоидозе в) склерозе г) уремии д) туберкулезе 37. Примерами экссудативного воспаления являются: а) паренхиматозное воспаление б) гнойное воспаление в) катаральное воспаление г) межуточное воспаление
  - а) зев
  - б) миндалины

д) гранулематозное воспаление

38. Где обычно локализуется дифтеритическое воспаление:

в) пищевод

- г) желудок
- д) кишечник
- 39. Последовательными фазами во-спалительного процесса являются:
  - а) коагуляция
  - б) альтерация
  - в) экссудация
  - г) инфильтрация
  - д) пролиферация

## ПРОЛИФЕРАТИВНОЕ ВОСПАЛЕНИЕ

- 1. Гранулематозное воспаление является разновидностью:
  - а) продуктивного воспаления
  - б) экссудативного воспаления
  - в) интерстициального воспаления
  - г) пролиферативного воспаления
  - д) межуточного воспаления
- 2. Для туберкулезной гранулемы характерны:
  - а) нейтрофилы
  - 6) лимфоциты
  - в) эпителиоидные клетки
  - г) эозинофилы
  - д) тучные клетки
- 3. Сифилис может быть:
  - а) идиопатическим
  - 6) приобретенным
  - в) старческим
  - г) врожденным
  - д) висцеральным
- 4. В каких 3 органах чаще всего обнаруживаются цистицерки:
  - а) печень
  - б) суставы
  - в) головной мозг
  - г) глаза
  - д) мышцы
- 5. К специфическому воспалению относятся:
  - а) ревматизм
  - б) сифилис
  - в) склерома
  - г) трихинеллез
  - д) туберкулез
- 6. Для туберкулезной гранулемы характерны:
  - а) клетки Вирхова
  - 6) клетки Пирогова-Лангханса
  - в) клетки Микулича
  - г) эпителиоидные клетки
  - д) нейтрофилы
- 7. Для вторичного сифилиса характерны:

- а) солитарные гуммы
- б) твердый шанкр
- в) гуммозный инфильтрат
- г) миллиарные гуммы
- д) сифилиды
- 8. При цистицеркозе обычно поражаются:
  - а) глаза
  - б) печень
  - в) суставы
  - г) мышцы
  - д) головной мозг
- 9.К специфическому воспалению относятся:
  - а) лепра
  - б) эхинококкоз
  - в) саркоидоз
  - г) туберкулез
  - д) склерома
- 10. Укажите клетку наиболее характерную для туберкулезной гранулемы:
  - а) лимфоцит
  - б) моноцит
  - в) эозинофил
  - г) эпителиоидная
  - д) нейтрофил
- 11. Для сифилитического мезаортита характерно поражение:
  - а) бифуркации аорты
  - 6) восходящей части аорты
- 10 в) дуги аорты
  - г) брюшной аорты
  - д) адвентиции аорты
- 12. Укажите локализацию ветвистого цистицерка:
  - а) слизистые оболочки
  - б) серозные оболочки
  - в) вещество мозга
  - г) анальная область
  - д) мозговые оболочки
- 13. Различают следующие виды пролиферативного воспаления:
  - а) экссудативное
  - б) интерстициальное
  - в) катаральное
  - г) межуточное
  - д) гранулематозное
- 14. Укажите клетки, характерные для сифилитической гранулемы:
  - а) клетки Вирхова
  - 6) лимфоциты
  - в) гиалиновые шары
  - г) плазмоциты

- д) клетки Микулича
- 15. Для вторичного сифилиса характерны:
  - а) гуммы
  - 6) розеолы
  - в) папулы
  - г) пустулы
  - д) абсцесы Дюбуа
- 16. Взрослый цистицерк паразити-рует:
  - а) в желудке
  - б) в легких
  - в) в кишечнике
  - г) в мозговых оболочках
  - д) в желчном пузыре
- 17. Специфическое воспаление мо-жет быть обусловлено внедрением:
  - а) гонококка
  - 6) микобактерий туберкулеза
  - в) бледной трепонемы
  - г) менингококка
  - д) лепрозной микобактерии
- 18. К признакам, характерным для специфического воспаления, отно-сятся:
  - а) образование гранулем
  - б) преобладание экссудативной тканевой реакции
  - в) преобладание продуктивной тканевой реакции
  - г) хроническое волнообразное течение
  - д) острое течение
- 19. Для позднего врожденного сифилиса характерны:
  - а) абсцессы Дюбуа
  - б) сифилиды
  - в) милиарные гуммы
  - г) твердый шанкр
  - д) триада Гетчинсона
- 20. Трихинеллез может развиться при употреблении в пищу:
  - а) яиц
  - б) молока
  - в) немытых овощей
  - г) говядины
  - д) свинины
- 21. При продуктивном воспалении преобладает:
  - а) альтерации
  - б) реакции микроциркулярного русла
  - в) пролиферация клеток
  - г) экссудация
  - д) клеточный атипизм
- 22. К специфическому воспалению относятся:
  - а) саркоидоз
  - б) туберкулез

- в) лепра
- г) эхинококкоз
- д) трихинеллез
- 23. Укажите формы нейросифилиса:
  - а) простая
  - б) сложная
  - в) гуммозная
  - г) сосудистые поражения
  - д) ишемическая
- 24. Цистицерк это финна...
  - а) круглого червя
  - 6) свиного цепня
  - в) бычьего цепня
  - г) вооруженного цепня
  - д) свиного солитера
- 25. Приведите классификацию гранулем по этиологии:
- 11 а) инфекционные
  - б) аллергические
- 12 в) неинфекционные
  - г) неустановленной природы
  - д) гигантоклеточные
- 25. Укажите, где может возникнуть продуктивное воспаление с обра-зованием полипов:
  - а) почки
  - б) печень
  - в) желудок
  - г) кишечник
  - д) анальное отверстие
- 27. Для раннего врожденного сифи-лиса характерны:
  - а) солитарные гуммы
  - б) милиарные гуммы
  - в) итерстициальная люитическая пневмания
  - г) мускатная печень
  - д) бурая индурация легких
- 28. При многокамерном эхинокок-козе первично поражается:
  - а) легкие
  - б) почки
  - в) печень
  - г) желудок
  - д) глаза
- 29. Гранулемы неустановленной природы характерны для:
  - а) болезни Деркума
  - 6) болезни Крона
  - в) пылевых болезней
  - г) туберкулеза
  - д) саркоидоза

- 30. В исходе туберкулезного воспаления могут возникнуть:

  а) инкапсуляция
  б) петрификация
  в) лепромы
  г) гуммы
  д) склероз

  31. При висцеральном сифилисе наиболее часто поражаются:

  а) легкие
  б) желудочно-кишечный тракт
  в) сердечно-сосудистая система
  г) мочеполовые органы
  - д) поджелудочная железа
  - 32. Эхинококкоз может протекать в виде следующих форм:
    - а) ветвистой
    - б) промежуточной
    - в) альвеолярной
    - г) рацемозной
    - д) гидатидозной
  - 33. Продуктивное воспаление характерно для:
    - а) гриппа
    - б) сибирской язвы
    - в) ревматизма
    - г) склеромы
    - д) туберкулеза
  - 34. Для сифилитической гранулемы характерны:
    - а) лимфоциты
    - 6) клетки Вирхова
    - в) плазмоциты
    - г) клетки Микулича
    - д) гиалиновые шары
  - 35. Врожденный сифилис подраз-деляют на:
    - а) ранний
    - б) первичный
    - в) вторичный
    - г) поздний
    - д) персистирующий
  - 36. Вокруг животных паразитов обычно возникает:
    - а) альтеративное воспаление
    - б) экссудативное воспаление
    - в) продуктивное воспаление
    - г) специфическое воспаление
    - д) неспецифическое воспаление
  - 37. Остроконечные кондиломы весьма характерны для:
    - а) миокардита
    - 6) гонореи
    - в) пневмонии

- г) перитонита
- д) сифилиса
- 38. Для лепромы характерны:
  - а) макрофаги
  - б) клетки Микулича
  - в) лимфоциты
  - г) зоэинофилы
  - д) плазмоциты
- 39. Укажите формы сифилиса нерв-ной системы:
  - а) спинная сухотка
  - б) атоксическая
  - в) простая
  - г) вторичная
  - д) гуммозная

### КОМПЕСАТОРНО – ПРИСПО-СОБИТЕЛЬНЫЕ ПРОЦЕССЫ

- 1. При инфаркте миокарда наблюдается:
  - а) реституция
  - б) субституция
  - в) гиперплазия кардиомиоцитов
  - г) гипертрофия кардиомиоцитов
  - д) организация некроза
- 2. При неосложненном костном переломе происходит образование:
  - а) предварительной костной мозоли
  - б) костно-хрящевой мозоли
  - в) первичное костное сращение
  - г) экзостозов
  - д) ложного сустава
- 3. Викарная гипертрофия может развиться в:
  - а) сердце
  - б) легком
  - в) почке
  - г) печени
  - д) мочевом пузыре
- 4. Различают следующие формы общей патологической атрофии:
  - а) старческая атрофия
  - б) раковая кахексия
  - в) церебральная кахексия
  - г) гипофизарная кахексия
  - д) нейротическая атрофия
- 5. Клеточная регенерация харак-терна для:.
  - а) эндокринных органов
  - б) кроветворной ткани
  - в) лимфоидной ткани
  - г) серозных оболочек
  - в) вегетативной нервной системы

- 6. Различают следующие виды регенерации:а) клеточнаяб) тканевая
  - в) физиологическая
  - г) патологическая
  - д) органная
- 7. Причинами патологической регенерации могут быть:
  - а) острое воспаление
  - б) хроническое воспаление
  - в) нарушение иннервации
  - г) избыточное употребление белка
  - д) белковое голодание
- 8. Различают следующие виды местной атрофии
  - а) вакатная
  - 6) дисфункциональная
  - в) нейротическая
  - г) викарная
  - д) репаративная
- 9. Регенерационная гипертрофия за счет гиперплазии клеток характер-на для :
  - а) печени
  - б) миокарда
  - в) почек
  - г) головного мозга
  - д) поджелудочной железы
- 10. Укажите уровни, на которых мо-жет происходить регенераторное восстановление:
  - а) молекулярном
  - б) субклеточном
  - в) клеточном
  - г) тканевом
  - д) органном
- 11. При осложненном костном переломе происходит:
  - а) образование предварительной соединительнотканной мозоли
  - б) образование костно-хрящевой мозоли
  - в) первичное костное сращение
  - г) вторичное костное сращение
  - д) образование экзостозов
- 12. После удаления одной почки в другой наблюдается:
  - а) викарная гипертрофии
  - 6) метаплазия
  - в) заместительная гипертрофия
  - г) гистологическая аккомодация
  - д) вакатная гипертрофия
- 13. Различают следующие виды регенерации:
  - а) нейрогуморальная
  - б) компенсаторная

- в) физиологическая
- г) репаративная
- д) патологическая
- 14. Примерами гистологической аккомодации могут быть:
  - а) переход многослойного плоского эпителия в цилиндрический
  - б) переход железистого эпителия желудка в многослойный плоский
  - в) переход уплощенного эпителия альвеол в кубический
  - г) переход уплощенного нефротелия клубочка в кубический
  - д) переход соединительной ткани в хрящевую
- 15. К организации относятся:
  - а) заживление ран
  - б) прозоплазия
  - в) замещение участка некроза соединительной тканью
  - г) гистологическая аккомодация
  - д) инкапсуляция
- 16. При атрофии от давления могут возникать:
  - а) узуры
  - б) ихтиоз
  - в) гидронефроз
  - г) онихогрифоз
  - д) гидроцефалия
- 17. Процессы приспособления наиболее ярко представлены:
  - а) гипертрофией
  - б) атрофией
  - в) регенерацией
  - г) перестройкой тканей
  - д) метаплазией
- 18. Примерами патологической регенерации могут быть:
  - а) облитерация пупочных сосудов
  - б) образование келоида
  - в) облитерация боталлова протока
  - г) избыточное образование костной ткани
  - д) метаплазия
- 19. В отличие от физиологической, репаративная регенерация крови может наблюдаться в:
  - а) грудине
  - б) селезенке
  - в) телах позвонков
  - г) длинных трубчатых костях
  - д) ребрах
- 20. Причинами патологической атро-фии могут быть:
  - а) ожирение
  - б) недостаточное питание
  - в) нарушение функции эндокринных желез
  - г) хронические инфекционные заболевания
  - д) нарушение функции ЦНС

- 21. Морфогенез регенераторного процесса складывается следующих фаз:
  - а) альтерация
  - 6) экссудация
  - в) пролиферация
  - г) эмиграция
  - д) дифференцировка
- 21. Укажите пигменты, которые мо-гут накапливаться при алимен-тарном истошении:
  - а) гемомеланин
  - б) меланин
  - в) липофусцин
  - г) липохром
  - д) адренохром
- 23. В основе гипертрофии миокарда лежит:
  - а) увеличение массы саркоплазмы
  - б) дистрофия кардиомиоцитов
  - в) увеличение размеров ядра
  - г) некроз кардиомиоцитов
  - д) увеличение числа миофиламентов
- 24. При регенерации крупных дефектов хрящевой ткани наблюдается:
  - а) реституция
  - б) субституция
  - в) полное восстановление хрящевой ткани
  - г) неполное восстановление хрящевой ткани
  - д) замещение дефектов хрящевой ткани рубцовой
- 25. Регенерация в печени осуществляется посредством:
  - а) клеточной регенерации
  - б) внутриклеточной регенерации
  - в) гистологической аккомодации
  - г) атрофии
  - д) дисплазии
- 26. По механизму возникновения выделяют следующие виды ги-пертрофии
  - а) истинная
  - б) викарная
  - в) рабочая
  - г) ложная
  - д) нейрогуморальная
- 27. Различают следующие виды местной атрофии:
  - а) атрофия при болезни Симмондса
  - б) атрофия от недостаточности кровоснабжения
  - в) дисфункциональная атрофия
  - г) нейротическая атрофия
  - д) атрофия при церебральной кахексии
- 28. Примерами перестройки тканей может быть:
  - а) коллатеральное кровообращение
  - б) атрофия

- в) дистрофия
- г) некроз
- д) гистологическая аккомодация
- 29. Компенсаторно-приспособи-телъные процессы проходят следую-щие фазы:
  - а) обновления
  - б) становления
  - в) замещения
  - г) закрепления
  - д) истощения
- 30. Укажите, где наблюдается преи-мущественно внутриклеточная регенерация:
  - а) гладких мышцах
  - б) поперечно-полосатых мышцах
  - в) печени
  - г) миокарде
  - д) почках
- 31. Организация-это...
  - а) заживление ран
    - б) мумификация
    - в) инкапсуляция
    - г) мутиляция
  - д) импрегнация
- 32. Среди регуляторных механизмов регенерации различают:
  - а) гуморальные
  - б) функциональные
  - в) физиологические
  - г) иммунологические
  - д) патологические
- 33. Укажите, где наблюдается исключительно внутриклеточная регенерация:
  - а) вегетативной нервной системе
  - б) ЦНС
  - в) гладких мышцах
  - г) скелетных мышцах
  - д) периферической нервной системе
- 34. Викарная гипертрофия харак-терна для:
  - а) селезенки
  - б)головного мозга
  - в) почек
  - г) надпочечников
  - д)печени
- 35. Причинами болезни Симмондса могут быть:
  - а) микседема
  - б) атрофия гипофиза
  - в) гипертрофия клеток гипофиза
  - г) кровоизлияния в гипофиз
  - д) змболия артерий гипофиза

- 36. Эпидермальная метаплазия встречается в:
  - а) слизистой пищевода
  - б) слизистой бронхов
  - в) коже
  - г) поджелудочной железе
  - д) костном мозге
- 37. Патологическая регенерация проявляется:
  - а) реституцией
  - б) гипорегенерацией
  - в) гиперрегенерацией
  - г) гистологической аккомодацией
  - д) субституцией
- 38. В зависимости от механизма возникновения выделяют следующие виды гипертрофии:
  - а) викарная
  - б) нейротическая
  - в) рабочая
  - г) дисфункциональная
  - д) нейрогуморальная
- 39. Различают следующие формы общей атрофии:
  - а) алиментарное истощение
  - б) нейротическая атрофия
  - в) атрофия при болезни Симмондса
  - г) атрофия от недостаточности кровоснабжения
  - д) истощение при раковой кахексии
- 40. Клеточная регенерация характерна для:
  - а) миокарда
  - б) кроветворной ткани
  - в) поперечно-полосатой мускулатуры
  - г) лимфоидной ткани
  - д) гинглиозных клеток ЦНС

# ОПУХОЛИ ЭПИТЕЛИАЛЬНЫЕ ОРГАНОНЕСПЕЦИФИЧЕСКИЕ

- 1. По отношению к просвету полого органа рост опухоли может быть:
  - а) экспансивный
  - б) экзофитный
  - в) зндофитный
  - г) инфильтрирующий
  - д) мультицентрический
- 2. К недифференцированному раку относятся;
  - а) железистый рак
  - б) слизистый рак
  - в) мозговидный рак
  - г) печеночно-клеточный рак
  - д) коллоидный рак

- 3. Выделите признаки, присущие фиброзному раку:
  - а) растет преимущественно экспансивно
  - б) обладает только тканевым атипизмом
  - в) рано дает метастазы
  - г) является недифференцированным раком
  - д) развивается из фиброзной ткани
- 4. Выделите виды роста опухоли в зависимости от степени дифферен-цировки:
  - а) инвазивный
  - б) аппозиционный
  - в) гематогенный
  - г) инфильтрирующий
  - д) экспансивный
- 5. Выделите признаки, характерные для злокачественной опухоли:
  - а) инвазивный рост
  - 6) наличие клеточного атипизма
  - в) отсутствие метастазов
  - г) рецидивирование
  - *д*) медленный рост
- 6.Перечислите разновидности аденом:
  - а) цистаденома
  - 6) ороговевающая
  - в) ацинарная
  - г) неороговевающая
  - д) тубулярная
- 7. Выделить признаки, присущие солидному раку:
  - а) поздно дает метастазы
    - б) растет экспансивно
    - в) является недифференцированной формой рака
    - г) обладает тканевым атипизмом
    - д) обладает клеточным атипизмом
- 8. Вследствие общего влияния злокачественной опухоли на организм нередко выявляются:
  - а) изменение активности ферментов в крови
  - б) уменьшение СОЭ
  - в) анемия
  - г) увеличение количества белка в крови
  - д) увеличение СОЭ
- 9. Метастазы могут быть:
  - а) рецидивирующими
  - б) гематогенными
  - в) аппозиционными
  - г) контактными
  - д) лимфогенными
- 10. Среди названных форм рака выделить дифференцированные:
  - а) скирр

- 6) аденокарцинома
- в) плоскоклеточный ороговевающий
- г) коллоидный
- д) мелкоклеточный
- 11. Выделить признаки, присущие коллоидному раку:
  - а) развивается из покровного эпителия
  - 6) относится к недифференцированному раку
  - в) выявляются раковые жемчужины
  - г) характерно метастазирование
  - д) растет экспансивно
- 12. Где обычно локализуется аденома:
  - а) в слизистой мочевого пузыря
  - б) в слизистой пищевода
  - в) в лимфоузлах
  - г) в молочном железе
  - д) в надпочечниках
- 13. Перечислите виды атипизма, которые принято выделять в опухолевых клетках:
  - а) антигенный
  - 6) физический
  - в) морфологический
  - г) клинический
  - д) дистрофический
- 14. Выделить микроскопические формы рака:
  - а) мелкоклеточный
  - б) гематогенный
  - в) мозговидный
  - г) лимфогенный
  - д) плоскоклеточный
- 15. Выделить признаки, присущие папилломе:
  - а) тканевой атипизм
  - 6) клеточный атипизм
  - в) метастазирование
  - г) инвазивный рост
  - д) раковые жемчужины
- 16. Вторичные изменения в злока-чественной опухоли могут быть представлены:
  - а) петрификацией
  - 6) метастазами
  - в) ослизнением
  - г) некрозом
  - д) пиноцитозом
- 17. Выделите признаки, характерные для злокачественной опухоли:
  - а) экспансивный рост
  - б) только тканевой атипизм
  - в) метастазировавие
  - г) быстрый рост
  - д) рецидивирование

б) ороговевающая в) медуллярная г) трабекулярная д) сосочковая 19. Выделить признаки, присущие плоскоклеточному раку: а) экспансивный рост б) преобладание стромы над паренхимой в) преобладание паренхимы над стромой г) могут возникать раковые жемчужины д) является дифференцированным раком 20. Вследствие общего влияния злокачественной опухоли на организм нередко выявляется: а) увеличение числа эритроцитов б) увеличение СОЭ в) гипопротеинемия г) увеличение липидов в крови д) кахексия 21. Какие различают виды метаста-зирования злокачественных опухо-лей: а) инвазивный б) имплантационный в) гемосорбционный г) лимФогенный д) промежуточный 22. Выделить разновидности аденом: а) аденоматозный полип б) тератома в) фиброаденома г) сосочковая аденома д) аденокарцинома 23. Выделить признаки, характерные для мозговидного рака: а) инвазивный рост 6) рецидивирование в) раковые жемчужины г) преобладание стромы над паренхимой д) преобладание паренхимы над стромой 24. Папиллома может осложниться: а) кровотечением 6) воспалением в) рассасыванием г) малигнизацией с развитием плоскоклеточного рака д) малигнизацией с развитием аденокарциномы

25. Какие виды роста опухоли раз-личают по отношению к прос-вету полого органа:

18. Перечислите разновидности аденом:

а) альвеолярная

а)инвазивный б) контактный

- в) эндофитный
- г) зкзофитный
- д) аппозиционный
- 26. Выделить микроскопические формы рака:
  - а) мезенхимальный
  - б) скирр
  - в) осмотический
  - г) коллоидный
  - д) эпидермальный
- 27. Выделить признаки, присущие аденоме:
  - а) инвазивный рост
  - б) наличие тканевого атипизма
  - в) наличие клеточного атипизма
  - г) метастазирование
  - д) экспансивный рост
- 28. В каких органах и тканях может развиться рак:
  - а) головном мозге
  - 6) желудке
  - в) поджелудочной железе
  - г) селезенке
  - д) костях
- 29. Назовите разновидности морфологического атипизма опухоли:
  - а) клеточный
  - б) тканевой
  - в) органный
  - г биохимический
  - д) смешанный
- 30. Выделить микроскопические формы рака:
  - а) слизистый
  - б) солидный
  - в) фиброзный
  - г)паренхиматозный
  - д) мелкоклеточный
- 31.В каких органах и тканях может развиться аденома?
  - и) щитовидная железа
  - 6) гипофиз
  - в) вещество головного мозга
  - г) селезенка
  - д) сердце
- 32. Для опухолей с местнодеструи-рующим ростом характерны:
  - а)экспансивный рост
  - 6) инвазивный рост
  - в) лимфогенное метастазирование
  - г) гематогенное метастазирование
  - д) имплантационное метастазирование
- 32. Какие различают виды роста опухоли в зависимости от степени ее

## дифференцировки:

- а) инкреторный
- 6) инвазивныый
- в) экспансивный
- г) экзогенный
- д) эндогенный
- 34. Перечислить опухоли, развивающиеся из железистого эпителия :
  - а) папиллома
  - 6) аденоматозный полип
  - в) слизистый рак
  - г) медуллярный рак
  - д) зпидермальный рак
- 35. Выделить признаки, присущие слизистому раку:
  - а) развивается из железистого эпителия
  - б) относится к дифференцированному раку
  - в) растет инвазивно
  - г) строма преобладает над паренхимой
  - д) выявляется клеточный атипизм
- 36. Для папилломы характерны:
  - а) тканевой атипизм
  - 6) клеточный атипизм
  - в) инвазивный рост
  - г) лимфогенное метастазирование
  - д) раковые жемчужины
- 37. Назовите дифференцированные формы рака:
  - а) аденокарцинома
  - 6) скирр
  - в) плоскоклеточный рак с ороговением
  - г) плоскоклеточный рак без ороговения
  - д) слизистый рак
- 38. Выделить среди названных опухолей доброкачественные:
  - а) аденома
  - б) папиллома
  - в) полип
  - г) фиброаденома
  - д) скирр
- 39. Отметить признаки, присущие медуллярному раку:
  - а) развитие из покровного эпителия
  - б) позднее метастазирование
  - в) раннее метастазирование
  - г) развитие из ткани мозга
  - д) плотная консистенция
- 40. Для "рака на месте" характерны:
  - а) инвазивный рост
  - 6) клеточный атипизм

- в) тканевой атипизм
- г) инфильтрирующий рост
- д) ранние метастазы

# ОПУХОЛИ ЭПИТЕЛИАЛЬНЫЕ ОРГАНОСПЕЦИФИЧЕСКИЕ

- І. Для злокачественных органоспе-цифических опухолей характерны:
  - а) экспансивный рост
- 6 6) медленный рост
  - в) клеточный атипизм
  - г) тканевой атипизи
  - д) инфильтрирующий рост
- 2. Выделите среди перечисленных опухолей злокачественные органоспецифические:
  - а) нефробластома
  - б) хорионэпителиома
  - в) семинома
  - г) гепатома
  - д) фиброаденома
- 3. К доброкачественным органоспецифическим опухолям молочной железы относятся:
  - а) болезнь Педжета
  - 6) листовидная фиброаденома
  - в) хорионэпителиома
  - г) периканаликулярная фиброаденома
  - б) интраканаликулярная фиброаденома
- 4. Органоспецифические опухоли яичников, в зависимости от своего про исхождения, классифицируют:
  - а) мезенхимальные
  - б) эпителиальные
  - в) стромы полового тяжа
  - г) кортикальные
  - д) герминогенные
- 5. Деструирующий пузырный занос трансформируется в:
  - а) хориоидпапиллому
  - 6) хорионэпителиому
  - в) хорионкарциному
  - г) нефроблистому
  - д) гранулезоклеточный рак
- 6. К предраковым заболеваниям щитовидной железы относятся:
  - а) папиллома
  - б) полип
  - в) серозная цистаденома
  - г) фолликулома
  - д) аденома

7. Органоспецифические аденомы поджелудочной железы развиваются из:
а) бетта-клеток
б) С –клеток
в) А-клеток
г) альфа-клеток
д) G-клеток
8. Семиному также называют:
а) саркомой
б) лейдигомой
в) дисгерминомой
г) фолликуломой
д) аденомой
9. К органоспецифическим опухолям надпочечника относятся:
а)фолликулома
б) феохромоцитома
в) феохромобластома
г) тимома
д) фиброма
10. Органоспецифические опухоли поджелудочной железы растут из:
а) экзокринной части железы
6) эндокринной части железы
в) С-клеток
г) бетта-клеток
д) альфа-клеток
11. Выделите злокачественные органоспецифические опухоли:
а) скирр
б) полип
в) текома . •
г) семинома
д) дисгерминома
12. Отметить гормонально-активные опухоли гипофиза:
а) соматотропная аденома
б) симпатотропная аденома
в) карциноидная аденома
г) пролактиновая аденома
д) папиллярная аденома
13. Для опухолей с местнодеструи-рующим ростом характерны:
а) экспансивный рост
6) инвазивный рост
в) лимфогенное метастазирование
г) гематогенное метастазирование
д) смешанный путь метастазирования
14. Среди перечисленных опухолей выделите злокачественные эпителиальные
органоспецифические:
а) нефробластома
б) саркома

- в) семинома
- г) гепатома
- д) хорионэпителиома
- 15. Назовите *злокачественные эпителиальные* органоспецифические опухоли яичника:
  - а) серозная цистаденома
  - б) серозная цистадено-карцинома
  - в) текома злокачественная
  - г) псевдомуцинозная цисткар-цинома
  - д) дисгерминома
- 16. Назовите гормонально активные опухоли гипофиза:
- 6 а) пинеалома
  - б) симпатотропная аденома
  - в) карциноидная аденома
- 7 г) пролактиновая аденома
  - д) протеиногенная аденома
- 17. Для доброкачественных органоспецифических опухолей характерно:
  - а) экспансивный рост
  - 6) быстрый рост
  - в) деструирующий рост
  - г) клеточный атипизм
  - д) тканевой атипизм
- 18. Назовите доброкачественные

Органоспецифические опухоли:

- а) меланома
- б) папиллома
- в) семинома
- г) гепатома
- д) болезнь Педжета
- 19. Для медуллярного рака щито-видной железы характерно:
  - а) развивается из А-клеток
  - 6) развивается из В-клеток
  - в) развивается из С-клеток
  - г) только тканевой атипизм
  - д) амилоидоз стромы
- 20. Источником органоспецифичес-ких эпителиальных опухолей в почке может явиться:
  - а) эпителий капсулы клубочка
  - б) эпителий канальцев
  - в) эпителий мочеточника
  - г) эпителий лоханок
  - д) метанефрогенная ткань
- 21. Перечислите виды атипизма опухолевых клеток:
  - а) биохимический
  - б) аллергический
- 6 в) антигенный

г) мутационный д) морфологический 22. Назовите органоспецифические опухоли яичников, возникающие из стромы полового тяжа: а) текома 6) гранулезоклеточная опухоль в) серозная цистаденома г) муцинозная цистаденома д) псевдомуцинозная кистома 23. Рак щитовидной железы может развиться на фоне: а) полипа б) папилломы в) базалиомы г) инсуломы д) аденомы 24. Выделите признаки, характерные для фолликулярного рака щито-видной железы: а) дистрофическое обызвествление б) миомаляция в) клеточный атипизм , ,, г) тканевой атипизм д) энцефаломаляция 25. Назовите опухоли, для которых характерен местнодеструирующий рост: а) базалиома б) цистаденома в) дисгерминома г) базально-клеточный рак д) хорионэпителиома 26. Назовите злокачественные орга-носпецифические эпителиальные опухоли яичника: а) серозная цистаденома 6) псевдомуцинозная цистаденокарцинома в) текома злокачественная г) серозная цистаденокарцинома д) дисгерминома 27. К органоспецифическим опу-холям надпочечника относятся: а) фолликулома б) феохромоцитома

в) феохромобластома

*д) адренокортикальный рак* 28. Для G- инсуломы характерны: а) синдром Гудпасчера

*в) синдром Эллисона-Золингера* г) амилоидоз стромы опухоли

29. Отметьте гормонально-активные аденомы гипофиза:

г) карциноид

б) синдром Кона

д) гиперинсулинизм

- а) соматотропная
- б) кортикально-клеточная
- в) медуллярно-клеточная
- г) фолликулярная
- д) пролактиновая
- 30.Для феохромоцитомы характер-ны:
  - а) гипотония
  - б) тканевой и клеточный атипизм
  - в) гипертония
  - г) гормональная активность
    - д) раннее метастазирование
- 31. Охарактеризуйте семиному:
  - а) доброкачественная опухоль
  - 6) злокачественная опухоль
  - в) герминогенная опухоль
  - г) возникает из лейдиговских клеток
  - д) поздно дает метастазы
- 32. Выделите признаки, присущие фолликулярному раку щитовидной железы:
  - а) петрификация
  - б) метастазирование
  - в) клеточный атипизм
  - г) тканевой атипизм
  - д) образование амилоида в строме
- 33. Какая из перечисленных опухолей не содержит стромы:
  - а) пузырный занос
  - б) злокачественная инсулома
  - в) хорионэпитепиома
  - г) хориоидпапиллома
  - д) угревидный рак
- 34. Какие различают виды метаста-зирования злокачественных опухо-лей:
  - а)инвазивный
  - б) имплантационный
  - в) гемосорбционный
  - г) лимфогенный
  - д) морфологический
- 35. В каких органах может развиться органоспецифическая эпителиальная опухоль:
  - а) кожа
  - 6) мочевой пузырь
  - в) сердце
  - г) почка
  - д) селезенка
- 36. Среди названных опухолей выделите доброкачественные:
  - а) фиброаденома
  - б) инсулома
  - в) текома

- г) дисгерминона
- д) семинома
- 37. Дайте характеристику феохромо-цитоме:
  - а) опухоль зрелая
  - б) опухоль злокачественная
  - в) из коркового слоя надпочечника
  - г) из мозгового слоя надпочечника
  - д) рано дает метастазы
- 38. Перечислите органоспецифические опухоли яичников, возникающие из стромы полового тяжа:
  - а) текома
  - б) фолликулома
  - в) сертолиома
  - г) лейдигома
  - д) карциноид
- 39. Назовите опухоли из покровного эпителия:
  - а) аденома
  - б) слизистый рак
  - в) базалиома
  - г) папиллома
  - д) пузырный занос
- 40. Назовите разновидности неин-фильтрирующего протокового рака молочной железы:
  - а) солидный
  - б) угревидный
  - в) мозговидный
  - г) сосочковый
  - д) криброзный

# ОПУХОЛИ НЕРВНОЙ, МЕЛАНИНОБРАЗУЮЩЕЙ И МЕЗЕНХИМАЛЬНОЙ ТКАНЕЙ

- 1. Назовите зрелую нейроэктодермальную опухоль ЦНС:
  - а) медуллобластома
  - б) астробластома
  - в) ганглионевробластома
  - г) глиобластома
  - д) астроцитома
- 2. Мениигососудистые опухоли развиваются из:
  - а) мягкой мозговой оболочки
  - б) арахноидэндотелия
  - в) менинготелия
  - г) ганглиозных клеток
  - д) хориоидэпителия
- 3. Для фибромы характерны:
  - а) иивазивный рост
  - 6) экспансивный рост

- в) клеточный атипизм
- г) тканевой атипизм
- д) как клеточный так и тканевой атипизм
- 4. Синовиальные саркомы харак-теризуются:
  - а) экспансивным ростом
  - б) быстрым ростом
  - в) поздним метастазированием
  - г) медленным ростом
  - д) инвазивным ростом
- 5. Фибромы может быть:
  - а) губчатой
  - б) плотной
  - в) компактной
  - г) мягкой
  - $\boldsymbol{\delta}$ ) злокачественной
- 6. Назовите незрелые опухоли мы-шечного происхождения:
  - а) фибросаркома
  - б) хемодектома злокачественная
  - в) лейомиосаркома
  - г) рабдомиосаркома
  - д) злокачественная гистиоцитома
- 7. В цитоплазме клеток меланоблас-том могут накапливаться пигменты:
  - а) гемоглобиногенные
  - 6) протеиногенные
  - в) липопигменты
    - г) меланин
    - д) псевдомеланин
- 8. Источником развития нейроэк-тодермальных опухолей ЦНС могут быть:
  - а) леммоциты
  - б) симпатогонии
  - в) клетки нехромаффинных параганглиев
  - г) глиобласты
  - д) астроциты
- 9. Различают следующие формы нейрофиброматоза:
  - а) первичную
  - б) вторичную
  - в) доброкачественную и злокачественную
  - г) центральную
  - д) периферическую
- 10. Нейроэктодермальные опухоли ЦНС классифицируют:
  - а) менингососудистые
  - б) эмбриональные
  - в) астроцитарные
  - г) нейрональные
  - д) олигодендроглиальные
- 11. Для выбухающей дерматофиб-ромы характерно:

- а) быстрый экспансивный рост
- 6) медленный инфильтрирующий рост
- в) метастазы дает часто
- г) метастазы дает редко
- д) упорно рецидивирует
- 12. Для липомы характерны:
  - а) гематогенное метастазирование
  - б) лимфогенное метастазирование
  - в) клеточный атипизм
  - г) тканевой атипизм
  - д) медленный рост
- 13. Менингососудистые опухоли могут развиться из:
  - а) арахноидэндотелия
  - б) менинготелия
  - в) костей черепа
  - г) эпендимы желудочков мозга
  - д) нервных волокон
- 14. Зрелые мезенхимальные опухо-ли характеризуются:
  - а) быстрым ростом
  - б) медленным ростом
  - в) экспансивным ростом
  - г) инвазивным ростом
  - д) инфильтрирующим ростом
- 15. К доброкачественным опухолям из фиброзной ткани относятся:
  - а) фиброма
  - б) аденома
  - в) липома
  - г) десмоид
  - д) саркома
- 16. Опухоли ЦНС подразделяется на:
  - а) нейроэктодермальные и менингососудистые
  - б) пигментные и беспигментные
  - в) зрелые и незрелые
  - г) доброкачественные и злокачественные
  - д) диффузные и узловатые
- 17. Незрелые мезенхимальные опу-холи характеризуется:
  - а) экспансивным ростом
  - 6) инвазивным ростом
- 6 в) инфильтрирующим ростом
  - г) быстрым ростом
  - д) медленным ростом
- 18. Назовите доброкачественные нейроэктодермальные опухоли ЦНС:
  - а) эпендимома
  - 6) ганглионеврома
  - в) хориоидкарцинома
  - г) астробластома

д) медуллобластома 19. Исходными клетками нейро-эктодермальных опухолей ЦНС могут быть: а) леммоцит 6) медуллобласт в) хориоидэпителий г) хориальный эпителий д) симпатогонии 20. Для астроцитомы характерны: а) медленный рост 6) быстрый рост в) нейрозктодермальное происхождение г) гематогенные метастазы д) имплантационные метастазы 21. Менингососудистые опухоли де-лят на: а) фибриллярные 6) протоплазматические в) фибриллярно-протоплазматические г) доброкачественные и злокачественные д) зрелые и незрелые 22. Ганглионейроцит является источником развития: а) ганглионевромы 6) ганглиоцитомы в) хориоидкарциномы г) нейробластомы д) шванномы 23. Выделите три наиболее частые локализации фибром: а) кожа 6) легкие в) матка г) печень д) молочная железа 24. Для фибромы характерно: а) тканевой и клеточный атипизм б) нейроэктодермальное происхождение в) мезенхимальное происхождение г) инвазивный рост д) экспансивный рост 25. Назовите виды остеом: а) компактная и губчатая б) зкстраоссальная и внутрикостная в) костеобразующая и хрящеобразующая г) первичная и вторичная д) наследственная и приобретенная 26. Где чаще всего бывает голубой невус (1 ответ) : а) на шее

б) на волосистой части головы

## в) в области ягодиц

- г) на животе
- д) на лице
- 27. Укажите опухоли периферичес-кой нервной системы:
  - а) неврилеммома
  - 6) астроцитома
  - в) нейрофиброматоз
  - г) меланома
  - д) шваннома
- 28. Выделите опухоли, которые метастазируют:
  - а) энхондрома
  - б) остеобластическая саркома
  - в) остеолитическая саркома
  - г) зкхондрома
  - д) меланома
- 29. Серозные оболочки могут быть источником развития:
  - а) базалиомы
  - б) мезотелиомы
  - в) остеосаркомы
  - г) менингиомы
  - д) рака
- 30. Дайте характеристику медуллобластоме:
  - а) зрелая опухоль
  - 6) незрелая опухоль
  - в) нейроэктодермальная опухоль
  - г) опухоль из меланоцитов
  - д) менингососудистая опухоль
- 31. Опухоли периферической нервной системы развиваются из:
  - а) меланоцитов
  - б) симпатогоний
  - в) леммоцитов
  - г) шванновских клеток
  - д) ганглионейроцитов
- 32. Остеомы классифицируют на:
  - а) первичные и вторичные
  - б) пигментные и беспигментные
  - в) костные и внекостные
  - г) центральные и периферические
  - д) губчатые и компактные
- 33. Назовите незрелые опухоли мезенхимального происхождения:
  - а) фиброма
  - 6) саркома
  - в) липома
  - г) лейомиома
  - д) семинома
- 34. Назовите доброкачественные нейроэктодермальные опухоли ЦНС:

- а) эпендимома
- б) ганглионеврома
- в) невринома
- г) хориоидная папиллома
- д) менингиома
- 36. Для сарком в отличие от рака характерны:
  - а) преимущественно лимфогенное метастазирование
  - 6) преимущественно гематогенное метастазированме
  - в) доброкачественность
  - г) эпителиальное происхождение
  - д) мезенхимальное происхождение
- 37. Различают следующие гистоло-гические виды астроцитом:
  - а) фибриллярно-протоплазматическая
  - б) фибриллярная
  - в) экстрацеребральная и интрацеребральная
  - г) протоплазматическая
  - д) пигментная и беспигментная
- 38. К опухолям вегетативной нервной системы относятся:
  - а) нейрофиброма
  - б) шваннома
  - г) глиобластома
  - г) ганглионеврома
  - д) хемодектома
- 39. Укажите менингососудистые опухоли:
  - а) арахноидэндотелиома
  - б) менингиальная саркома
  - в) глиобластома
  - г) менингиомома
  - д) ганглионеврома
- 40. В зависимости от гистологи-ческого строения фибросаркомы бывают:
  - а) клеточные
  - б) клеточно-волокнистые
  - в) дифференцированные и низкодифференцированные
  - г) первичные и вторичные
  - д) органоспецифичес кие и органонеспецифические

## ОПУХОЛИ ЛИМФОИДНОЙ И КРОВЕТВОРНОЙ ТКАНИ

- 1. Выделите варианты лимфогра-нулематоза:
  - а) иммунобластный
  - б) лимфогистиоцитарный
  - в) смешанно-клеточный
  - г) эозинофильно-клеточный
  - д) грибовидный микоз
- 2. Выделите парапротеинемические лейкозы:
  - а) болезнь Сезари

- 6) болезнь Рустицкого-Калера
- 6 в) болезнь Франклина
- 7 г) болезнь ди-Гульельмо
- 8 д) болезнь Вальденстрема
- 9 Отметьте форму лейкоза, для ко-торого характерно сочетание: ста-дийность клинического течения, бластный криз в финале, пиоид-ный костный мозг, резкое увели-чение массы селезенки и печени, диффузная лейкозная инфильт-рация в печени по ходу синусои-дов:
  - а) хронический лимфолейкоз
  - б) острый эритромиелобластный лейкоз
  - в) острый лимфобластный лейкоз
  - г) хронический миелолейкоз
  - д) эритремия
- 4. Отметьте варианты лимфограну-ле-матоза, свидетельствующие о генерализации процесса:
  - а) нодудярный склероз
  - б) саркома Ходжкина
  - в) узловатый склероз
  - г) нейролейкемический вариант
  - д) смешанно клеточный вариант
- 5. Отметьте лейкозы, возникающие из клеток, предшественников лим-фопоэза:
  - а) лимфобластный лейкоз
  - б) плазмобластный лейкоз
  - в) хронический миелоз
  - г) хронический лимФолейкоз
  - д) парапротеинемические гемобластозы
- 6. Учитывая количество лейкоцитов и лейкозных клеток в крови, выде-ляют следующие виды лейкозов:
  - а) лейкоцитарные
  - 6) лейкемическме
  - в) сублейкемические
  - г) лейкопенические
  - д) лимфопенические
- 7. Для лейкозов характерны:
- 6 а) иммунологическая беззащит-ность
- 7 6) лейкоанемия
  - в) нейролейкемия
  - г) регионарные опухолевые процессы в кроветворной ткани
  - д) частые септические процессы
- 8. Отметьте злокачественные лимфомы:
  - а) миелолейкоз
  - б) грибовидиый микоз
  - в)недифференцированный лейкоз
  - г) опухоль Беркитта
  - д) болезнь Ходжкина
- 9. Для каких опухолей системы крови характерен лейкемический провал:

- а) «цитарных» форм лейкозов
- 6) болезни Ходжкина
- в) лимфогранулематоза
- г) «бластных» форм лейкозов
- **д)** неходжкинских лимфом
- 10 . Этиологию и патогенез лейкозов связывают с воздействием:
  - а) ионизирующей радиации
  - б) гноеродных бактерий
  - в) вирусов
  - г) факторов, способных вызвать мутацию клеток кроветворной ткани
  - д) химических канцерогенов
- 11. Хронические лейкозы это:
  - а) «бластные» формы лейкозов
  - б)"цитарные" формы лейкозов
  - в) лейкозы из клеток первых трех классов гемопоэза
  - г) лейкозы из клеток 5 класса гемопоэза
  - д) лейкозы из клеток 4 класса гемопоэза
- 12. Лимфогранулематоз относят к группе:
  - а) регионарных опухолей лимфатической ткани
  - б) гемобластозов
  - в) системных опухолей кроветворной ткани
  - г) злокачественных лимфом
  - д) неходжскинских лимфом
- 13. Примерами лимфосарком являются:
  - а) опухоль Беркитта

болезнь Ходжкина

- в) лимфогранулематоз
- г) лимфолейкоз
- д) лимфобластная саркома
- 14. Недифференцированные лейкозы обусловлены опухолевой пролиферацией:
  - а) гемопоэтических клеток 1 класса
  - 6) гемопозтическмх клеток 2 класса
  - в) гемопоэтических клеток 3 класса
  - г) гемопоэтических клеток 4 класса
  - д) гемопоэтических клеток 5 класса
- 15. Выделите среди названных болезней хронические лейкозы: а)болезнь

Аддисон-Бирмера

- б) болезнь Рустицкого-Калера
- в) болезнь Ходжкина
- г) болезнь Вальденстрема
- д) болезнь Франклина
- 16. Выделите из данной группы острые лейкозы:
  - а) мегакариобластный
  - б) миелоз
  - в) эритромиелобластный
  - г) болезнь ди Гульельмо

- д) лимфогранулематоз
- 18. К злокачественным лимфомам относятся:
  - а) лимфолейкоз
  - б) лимфосаркома
  - в) болезнь Ходжкина
  - г) лимфогранулематоз
  - д) миеломная болезнь
- 20. Болезнь Ходжкина это:
  - а) лимфоматоз кожи
  - б) лимфосаркома
  - в) лимфогранулематоз
  - г) ретикулосаркома
  - д) хронический лимфолейкоз
- 21. К злокачественным лимфомам относятся:
  - а) лимфогранулематоз
  - б) хронический лимфолейкоз
  - в) лимфосаркома
  - г) острый лимфолейкоз
  - д) хронический лимфаденит
- 22.Острый лимфобластный лейкоз- это:
  - а) лейкоз из В-системы лимфопоэза
  - 6) лейкоз из Т- системы лимфопоэза
  - в) лейкоз пожилого возраста
  - г) лейкоз детского возраста
- д) цитостатическая терапия обычно обеспечивает длительную ремиссию
- 23. Согласно классификации разли-чают следующие формы хрони-ческого лейкоза:
  - а) лейкозы миелоцитарного происхождения
  - б) недифференцированные лейкозы
  - в) лейкозы лимфоцитарного происхождения
  - г) лейкозы лимфобластного происхождения
  - д) лейкозы моноцитарного происхождения
- 24. Выделите формы миеломной болезни: *а) множественно-узловая* 
  - б) мелкоочаговая
  - в) диффузно-узловая
  - г) крупноочаговая
  - д) диффузная
- 25. К хроническим лейкозам лим-фоцитарного происхождения отно-сятся:
  - а) хронический лимфолейкоз
  - 6) хронический миелолейкоз
  - в) истинная полицитемия
  - г) гистиоцитоз
  - д) парапротеинемические лейкозы
- 26. В зависимости от степени зре-лости опухолевых клеток крови раз-личают

#### лейкозы:

- а) лейкопенические
- 6) острые
- в) алейкемические
- г) хронические
- д) лейкемические
- 27. При остром миелоидном лейкозе наблюдается:
  - а) наличие в гемограмме всех кпеточных форм миелопоэза
  - 6) лейкемический провал
  - в) пиоидный костный мозг
  - г) резко выраженный геморрагический синдром
  - д) сохранность иммунологического гомеостаза
- 28. Порфировая селезенка харак-терна для:
  - а) лимфобластного лейкоза
  - 6) лимфогранулематоза
  - в) болезни Брилла-Симмерса
  - г) болезни Ходжкина
  - д) миелобластного лейкоза
- 29. К бластомогенным веществам, способным вызвать мутацию клеток крови, относятся:
  - а) бензпирен
  - 6) дибензантрацен
  - в) гемосидерин
  - г) порфирин
  - д) метилхолантрен
- 30. Для хронического миелоидного лейкоза характерны:
  - а) моноклоновая и поликлоновая стадии
  - б) отсутствие признаков опухолевой прогрессии
  - в)иммунологическая беззащитность
  - г) частые инфекционные болезни
  - д) лейкемический провал
- 31. Лимфогранулематоз это...
  - а) ходжкинская лимфома
    - б) неходжкинская лимфома
    - в) болезнь Брилла-Симмерса
    - г) болезнь ди-Гульельмо
    - д) болезнь Сезари
- 32. Отметьте болезни, относящиеся к лейкозам:
  - а) болезнь Ходжкина
  - 6) болезнь Беркитта
  - в) болезнь Вальденстрема
  - г) болезнь Франклина
  - д) болезнь ди-Гульельмо
- 33. Охарактеризуйте хронический лимфолейкоз:
  - а) обычно встречается у детей

- 6) обычно встречается у лиц среднего и пожилого возраста
- в) развивается из Т-системы лимфопоэза
- г) развивается из В-системы лимфопоэза
- д) характерно относительно длительное доброкачественное течение
- 34. Для хронического миелоидного лейкоза характерны:
  - а) резкое увеличение селезенки и печени
  - б) порфировая селезенка
  - в) пиогенный костный мозг
  - г) перипортальное расположение лейкозных инфильтратов
  - д) диффузная инфильтрация печени лейкозными клетками
- 35. Отметьте варианты диффузной лимфосаркомы:
  - а) гигантоклеточный
  - б) лимфобластный
  - в) монобластный
  - г) иммунобластный
  - д) лимфогистиоцитарный
- 36. К региональным опухолевым за-болеваниям лимфатической ткани относятся:
  - а) лимфобластный лейкоз
  - б) злокачественные лимфомы
  - в) лимфосаркома
  - г) липосаркома
  - д) лимфогранулематоз
- 37. Отметьте варианты лимфограну-лематоза:
  - а) вариант с преобладанием лимфоцитов
  - 6) нодуллярный склероз
  - в) лимфоматоз кожи
  - г) смешанно-клеточный вариант
  - д) саркома Ходжкина
- 38. К хроническим лейкозам ми-елоцитарного происхождения от-носят:
  - а) хронический миелоз
  - 6) миеломатоз
  - в) меланоз
  - г) зритремию
  - д) хронический эритромиелоз
- 39. В зависимости от степени диф-ференцировки лейкозных клеток и характера течения лейкозы делят на:
  - а) острейшие
  - б) подострые
  - в) острые
  - г) хронические
  - д) субхронические
- 40. Недифференцированный лейкоз характеризуется:
  - а) развитием из 4 класса клеток кроветворной ткани
  - б) частым присоединением сепсиса
  - в) развитием из 1-3 классов клеток кроветворной ткани
  - г) геморрагическим синдромом

д) преимущественно доброка-чественным течением

### **АНЕМИИ**

- 1. Анемия Аддисон-Бирмера характеризуется:
  - а) изолированным гемосидерозом легких
  - б) эндогенной недостаточностью витамина *B-12* и\или фолиевой кислоты
  - в) общим гемосидерозом
  - г) мегалобластическим типом кроветворения
  - д) гиперпродукцией гастромукопротеина
- 2. Для гемолитической анемии, обусловленной внесосудистым гемолизом, характерна триада:
  - а) гепатомегалия
  - 6) анемия
  - в) спленомегалия
  - г) гиперемия
  - д) желтуха
- 3. Различают следующие типы эритропоэза:
  - а) миелобластический
  - 6) эритробластический
  - в) мегалобластический
  - г) нормобластический
  - д) гемопоэтический
- 4. Развитие железодефицитных анемий может быть обусловлено:
  - а) недостаточным поступ-лением железа с пищей
  - б) избыточной резорбцией железа в кишечнике
  - в) последствиями резекции желудка или кишечника
  - г) аппендэктомией
  - д) повышенным запросом орга-низма беременной в железе
- 5. Витамин В-12 фолиеводефи-цитная анемия характеризуется:
  - а) усиленным гемопоэзом
  - 6) извращенным зритропоэзом
  - в) развитием гипохромной анемии
  - г) развитием гиперхромной анемии
  - д) угнетением функции добавочных клеток фундальных желез желудка
- 6. В зависимости от причин различа-ют следующие виды гемолитических анемий:
  - а) пернициозные
- 6 6) токсические
  - в) инфекционные
  - г) пострансфузионные
  - д) витамин В-12- дефицитные
- 7. Причиной анемий может быть:
  - а) кровопотеря
  - 6) усиленный эритропоэз

- в) недостаточная эритропоэтическая функция костного мозга
- г) повышенное кроворазрушение
- д) физиологический гемолиз эритроцитов
- 8. По морфофункциональному состоянию красного костного мозга выделяют следующие анемии:
  - а) острую
  - 6) гипорегенераторную
  - в) гиперрегенераторную
  - г) апластическую
  - д) диспластическую
- 9. Наследственная неполноценность фундальных желез желудка может привести к развитию:
  - а) постгеморрагической анемии
  - б) злокачественного малокровия
  - в) болезни Аддисон-Бирмера
  - г) гемолитической анемии
  - д) пернициозной анемии
- 10. Постгеморрагические анемии по течению могут быть:
  - а) внутрисосудистыми
  - 6) острыми
  - в) внесосудистыми
  - г) хроническими
  - д) витамин В-12- дефицитными
- 12. Анемия, развивающаяся при лейкозах, называется:
  - а) алейкемической
  - 6) лейкоанемией
  - в) лейкопенической
  - г) анемией, обусловленной вытеснением эритрона опухо-левыми клетками
  - д) токсической
- 13. Причиной гемолитических ане-мий, обусловленных преимущест-венно внутрисосудистым гемолизом эритроцитов, могут быть:
  - а) гемолитические яды
  - б) нейротоксические яды
  - в) обширные ожоги
  - г) переливание крови, несовместимое по АВО-системе
  - д) переливание крови, несовместимой по резус-фактору
- 14. Среди гипо- и апластических анемий выделяют :
  - а) постгеморрагическую
  - 6) радиационную
  - в) токсическую
  - г) гемолитическую
  - д) медикаментозную
- 15. Расклассифицируйте анемии в зависимости от этиологии и патоге-неза:
  - а) адаптационные
  - б) постгеморрагические
  - в) гемолитические

- г) посттрансфузионные
- д) анемии, обусловленные нарушением кровообразования
- 16. Пернициозная анемия это:
  - а) болезнь Аддисона
  - б) болезнь Аддисона-Бирмера
  - в) острая постгеморрагическая анемия
  - г) хроническая постгеморрагическая анемия
  - д) гемолитическая анемия
- 18. 0 состоянии кроветворной си-стемы наиболее полное представле-ние можно получить при изучении:
  - а) состава периферической крови
  - б) пунктата красного костного мозга
  - в) пунктата печени
  - г) пунктата лимфатического узла
  - д) пунктата селезенки
- 19. При злокачественном малокро-вии наблюдается:
  - а) гюнтеровский глоссит
  - 6) триада Гетчинсона
  - в) лейкоанемия
  - г) атрофический гастроэнтерит
  - д) жировая дистрофия паренхиматозных органов
- 20. После обильной, но не смертель-ной кровопотери возникают следую-щие изменения:
  - а) костный мозг длинных трубчатых костей становится желтым
  - б) костный мозг длинных трубчатых костей становится красным
  - в) возникает мегалобластический тип кроветворения
  - г) появляются очаги экстрамедуллярного кроветворения
- д) в периферической крови мо-гут появиться ядросодержащие эритроциты
- 21. Витамин В-12 фолиеводефицитная анемия это ...
  - а) постгеморрагическая анемия
  - б) мегалобластическая анемия
  - в) лейкоанемия
  - г) гиперхромная анемия
  - д) гипохромная анемия
- 22. Гемолитические анемии, обус-ловленные преимущественно внесосудистым гемолизом, делят на:
  - а) тромбоцитопатии
  - б) эритроцитопатии
  - в) гемоглобинопатии
  - г) лейкоцитопатии
  - д) эритроцитоферментопа-тии
- 23. Постгеморрагические анемии по течению могут быть:
  - а) внутрисосудистыми
  - б) острыми
  - в) внесосудистыми

- г) хроническими
- д) доброкачественными и злокачественными
- 24. Назовите анемии, обусловлен-ные нарушением кровеобразования:
  - а) дефицитные
  - б) постгеморрагические
  - в) гемолитические
  - г) гипопластические
  - д) апластические
- 25. Развитие дефицитных анемий может быть связано с недостатком:
  - а) железа
  - б) витамина В-1
  - в) витамина В-12
  - г) соляной кислоты
  - д) фолиевой кислоты
- 26. По характеру течения анемии делят на:
  - а) гипорегенераторные
  - 6) острые
  - в) гипопластические
  - г) хронические
  - д) диспластические
- 27. В зависимости от причины различают следующие виды гемолитических анемий:
  - а) пернициозные
  - 6) токсические
  - в) инфекционные
  - г) посттрансфузионные
  - д) витамин В-12 -дефицитные
- 28. Причиной анемий могут быть:
  - а) кровопотеря
  - б) нормопоэтическая функция костного мозга
  - в) недостаточная эритропоэтическая функция костного мозга
  - г) внутрисосудистый гемолиз
  - д) внесосудистый гемолиз
- 29. В соответствиями с морфо-функциональным состоянием красного костного мозга анемии могут быть разделены на:
  - а) апластические
  - б) гемолитические
  - в) гипорегенераториые
  - г) постгеморрагические
  - д) диспластические
- 30. Витамин В-12 фолиеводефицит-ная анемия сопровождается:
  - а) лейкоцитозом
  - б) извращенным эритропоэзом
  - в) лейкемическим провалом
  - г) развитием гиперхромной анемии

- д) гюнтеровским глосситом
- 31. Постгеморрагические анемии могут быть;
  - а) внутрисосудистыми
  - б) острыми
  - в) внесосудистыми
  - г) хроническими
  - д) подострыми
- 32. Железодефицитные анемии чаще всего развиваются:
  - а) после экстракции зуба
  - б) после резекции желудка
  - в) после мастэктомии
  - г} после резекции кишечника
  - д) после нефрэктомии
- 33. К типам эритропоэза относятся:
  - а) лейкопенический
  - 6) эритробластический
  - в) мегалобластический
  - г) нормобластический
  - д) диспластический
- 34. К апластическим анемиям относятся:
  - а) пернициозная
  - 6) радиационная
  - в) токсическая
  - г) хроническая постгеморраги-ческая
  - д) медикаментозная
- 35. О состоянии кроветворной систе-мы наиболее полное представле-ние можно получить при изуче-нии:
  - а) биохимического анализа крови
  - 6) пунктата костного мозга
  - в) пунктата печени
  - г) пунктата лимфатического узла
  - д) анамнеза заболевания
- 37. Причиной гемолитических ане-мий, обусловленных преимущест-венно внутрисосудистым гемолизом эритроцитов, могут быть:
  - a) cencuc
  - 6) нейротоксические яды
  - в) обширные ожоги
  - г) переливание крови, не совместимой по АВО-системе
  - д) переливание крови, не совместимой по резус-фактору
- 38. Развитие железодефицитных анемий может быть обусловлено:
  - а) недостаточным поступлением железа с пищей
  - б) гемосидерозом легких
  - в) перенесенной резекцией желудка или кишечника
  - г) гемолизом эритроцитов
  - д) наступившей беременностью
- 40. Гипо- и апластические анемии могут возникнуть при:

- а) замещении красного костного мозга лейкозными клетками
- б) метастазах рака в кости скелета
- в) метастазах рака в лимфати-ческие узлы
- г) интоксикации барбитуратами
- д) разрыве аневризмы аорты

# СИСТЕМНЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ СОЕДИНИТЕЛЬНОЙ ТКАНИ

- 1. Назовите клапанные ревматические эндокардиты:
  - а) острый бородавчатый
  - 6) диффузный эндокардит
  - в) вальвулит
  - г) полипозно-язвенный
  - д) возвратно-бородавчатый
- 2. Выделяют следующие клинико-анатомические формы ревматизма:
  - а) кардиоваскулярная
  - 6) полиартритическая
  - в) ренальная
  - г) церебральная
  - д) нодозная
- 3. Для мукоидного набухания характерны:
  - а) поверхностная дезорганизация соединительной ткани
  - б) глубокая дезорганизация соединительной ткани
  - в) гидратация основного вещества соединительной ткани
  - г) разрушение и гибель соединительной ткани
  - д) усиление метахроматической реакции на гликозаминогликаны
- 2. К группе болезней соедини-тельной ткани с иммунными нарушениями относятся:
  - а) системная красная волчанка
  - 6) узелковый периартериит
  - в) облитерирующий зндоартериит
  - г) синдром Лериша
  - д) дерматомиозит
- 5. В период ревматической атаки наблюдаются:
  - а) цветущие гранулемы
  - б) зрелые гранулемы
  - в) увядающие гранулемы
  - г) рубцующиеся гранулемы
  - д) целующиеся гранулемы
- 6. «Панцирное» сердце образуется при:
  - а) ревматическом эндокардите
  - б) ревматическом миокардите
  - в) рематическом перикардите
  - г) ревматическом панкардите
  - д) ревматическом кардите
- 7. В серозных оболочках при ревматизме развивается:

- а) гнойное воспаление
- б) крупозное воспаление
- в) серозно-фибринозное воспаление
- г) ихорозное воспаление
- д) геморрагическое воспаление
- 8. К какой клинико-анатомической форме ревматизма относится малая хорея:
  - а) суставной
  - б) кардиоваскулярной
  - в) полиартритической
  - г) нодозной
  - д) церебральной
- 9. Для каких эндокардитов характерны тромбоэмболические ос-ложнения?
  - а) вальвулита
  - б) острого бородавчатого
  - в) диффузного
  - г) возвратно-бородавчатого
  - д) фибропластического
- 10. Патоморфологическая диагностика ревматизма основана на обнаружении:
  - а) острого язвенного эндокардита
  - б) продуктивной тканевой реакции
  - в) гранулеиатозного воспаления
  - г) гнойного миокардита
  - д) полипозно-язвенного эндокардита
- 11. Назовите клинико-анатомические формы ревматизма:
  - а) нодозная
  - б) узловатая
  - в) почечная
  - г) сердечно-сосудистая
  - д) висцеральная
- 12. Фибриноидные изменения харак-теризуются:
  - а) поверхностной дезорганизацией соединительной ткани
  - б) повреждением волокнистых структур коллагена
  - в) обратимостью процесса
  - г) гомогенизацией коллагеновых волокон
  - д) необратимостью процесса
- 11. Наиболее частыми причинами смерти больных системной красной волчанкой являются (2 ответа):
  - а) печеночная недостаточность
  - б) почечная недостаточность
  - в) кровоизлияния в головной мозг
  - г) инфекционные заболевания
  - д) острая дыхательная недостаточность
- 14. Возвратно-бородавчатый эндокардит характерен для:
  - а) затяжного септического эндокардита
  - б) сепсиса
  - в) ревматизма

- г) системной красной волчанки
- д) скарлатины
- 15. На заключительном этапе формирования ревматической гранулемы характерным является:
  - а) преобладание нейтрофилов
  - 6) преобладание фибробластов
  - в)образование коллагеновых волокон
  - г) наличие фибриноида
  - д) мукоидное набухание
- 16. Ревматический миокардит может быть:
  - а) геморрагические
  - б) гнойные
  - в) фибринозные
  - г) серозные
  - $\boldsymbol{\delta}$ ) гнилостные
- 17. Ревматический миокардит может быть:
  - а) альтеративным
  - б) экссудативным
  - в) продуктивным
  - г) индуративным
  - д) позитивным
- 19. Назовите заболевания, относя-щиеся к ревматическим болезням:
  - а) болезнь Бехтерева
  - 6) склеродермия
  - в) болезнь Ходжкина
  - г) ишемическая болезнь сердца
  - д) дерматомиозит
- 20. В исходе ревматического эндо-кардита в клапане можно обнару-жить:
  - а) организацию тромботических масс
  - 6) колонии микробов
  - в) деформацию клапанов
  - г) склероз
  - д) петрификацию
- 21. Какой орган всегда поражается при ревматизме:
  - а) почки
  - 6) кожа
  - в) сердце
  - г) головной мозг
  - д) легкие
- 23. Достоверным диагностическим признаком системной красной волчанки является обнаружение в крови или органах:
  - а) плазматических клеток
  - б) клеток Микулича
  - в) волчаночных клеток
  - г) эпителиоидных клеток
  - д) клеток Пирогова-Лангханса

- 24. Для декомпенсированного порока сердца характерны:
  - а) концентрическая гипертрофия миокарда
  - б) эксцентрическая гипертрофия миокарда
  - в) анасарка
  - г) гемомеланоз селезенки
  - д) цианотическая индурация почек
- 25. Как называются изменения в эндокарде при системной красной волчанке?
  - а) острый бородавчатый эндокардит
  - 6) возвратно-бородавчатый эндокардит
  - в) абактериальный бородавчатый эидокардит
  - г) полипозно-яэвенный эндокардит
  - д) эндокардит Либмана-Сакса
- 26. При каком ревматическом эндокардите эндотелий клапана не повреждается?:
  - а) вальвулите
  - 6) остром бородавчатом
  - в) возвратно-бородавчатом
  - г) остром язвенном
  - д) полипозно-язвенном
- 25. Назовите сосуды, в которых наиболее часто наблюдается воспаление при ревматизме:
  - а) аорта
  - б) артерии эластического типа
  - в) артериолы
  - г) вены
  - д) капилляры
- 26. Каким может быть ревматичес-кий эндокардит в зависимости от локализации?
  - а) диффузным
  - б) клапанным
  - в) хордальным
  - г) фибринозным
  - д) пристеночным
- 29. Ревматические перикардиты в зависимости от характера экссудата бывают:
  - а) геморрагическими
  - б) серозными
  - в) гнойными
  - г) серозно-фибринозными
  - д) фибринозными
- 30. Назовите характерное морфоло-гическое изменение в почках при системной красной волчанке:
  - а) некротический нефроз
  - б) волчаночный нефрит
  - в) липоидный нефроз
  - г) цианотическая индурация

- д) пиелонефрит
- 31. При компенсированном пороке сердца наблюдается:
  - а) концентрическая гипертрофия миокарда
  - б) эксцентрическая гипертрофия миокарда
  - в) тоногенная дилятация полостей сердца
  - г) миогенная дилятация полостей сердца
  - д) анасарка
- 33 . Ревматический миокардит бывает:
  - а) узелковым продуктивным
  - б) диффузным продуктивным
  - в) диффузным межуточным экссудативным
  - г) очаговым межуточным зкссудативным
  - д) очаговым альтеративным
- 34. Для фибропластического эндо-кардита характерны:
  - а) образование язв на клапане
  - б) наличие тромботических наложений на клапане
  - в) склероз клапана
  - г) продуктивный характер воспаления в клапане
  - д) обилие лейкоцитов в строме клапана
- 35. Какие из перечисленных измене-ний характеризуют декомпенси-рованный порок сердца:
  - а) расширение полостей сердца
  - б) водянка полостей
  - в) жировая дистрофия миокарда
  - г) концентрическая гипертрофия миокарда
  - д) эксцентрическая гипертрофия миокарда
- 36. Назовите заболевания, которые относятся к системным заболева-ниям соединительной ткани:
  - а)болезнь Сокольского-Буйо
  - 6) болезнь Бехтерева
  - в) ревматизм
  - г) атеросклероз
  - д) дерматомиозит
- 37. Назовите разновидности ревматического клапанного эндокардита:
  - а) полипозно-язвенный
  - б) острый бородавчатый
  - в) фибропластический
  - г) возвратно-бородавчатый
  - д) острый язвенный
- 38. Какой из названных миокар-дитов относится к специфическому ревматическому?
  - а) очаговый межуточный экссудативный
  - 6) диффузний межуточный экссудативний
  - в) узелковый продуктивный
  - г) диффузный продуктивный
  - д) терминальный
- 39. В развитии ревматизма главную роль играет:

- а) В-гемолитический стрептококк группы А
- б) диплококк
- в) стафилококк
- г) пневмококк
- д) вирусы
- 40. При системной красной волчанке преимущественно поражаются (3 ответа):
  - а) кишечник
  - б) кожа
  - в) сосуды
  - г) почки
  - д) легкие

#### **АТЕРОСКЛЕРОЗ**

- 1. Обызвествлению атеросклеро-тических бляшек способствуют:
  - а) эластолиз
  - б) фибринолиз
  - в) накопление глутаминовой кислоты
  - г) накопление аспарагиновой кислоты
  - д) накопление аскорбиновой кислоты
- 3.В связи с атеросклерозом брыжеечных артерий в тонкой кишке может развиться:
  - а) рак
  - б) белый инфаркт с геморрагическим венчиком
  - в) хроническое венозное полнокровие
  - г) влажная гангрена
  - д) геморрагический инфаркт
- 4. Укажите стадии развития ин-фаркта миокарда:
  - а) геморрагическая
  - б) отечная
  - в) некротическая
  - г) васкуляризации
  - д) организации
- 6.Для стадии липосклероза харак-терны:
  - а) образование атероматозных масс
  - 6) разрастание соединительной ткани вокруг жировых отложений
  - в) изъязвление бляшек
  - г) разрушение эластических и аргирофильных мембран
  - д) образование на бляшке тромбов
- 7. При острой окклюзии артерий сердца наблюдается:
  - а) гангрена миокарда
  - 6) инфаркт миокарда
  - в) бурая атрофия миокарда
  - г) гипертрофия миокарда
  - д) ожирение миокарда
- 8. Какие из перечисленных факто-ров имеют значение в развитии атеросклероза?

- а) гипогликемия
- 6) гиперхолестеринемия
- в) гипертония
- г) гиперкальциемия
- д) гиперлипидемия
- 9. К проявлениям атеросклероза относятся:
  - а) метаплазия
  - б) кальциноз
  - в) амилоидоз
  - г) жировые пятна и полоски
  - д) фиброзные бляшки
- 10. Хроническая ишемия головного мозга на почве атеросклероза моз-говых артерий сопровождается:
  - а) дистрофией клеток коры мозга
  - б) обширными кровоизлияниями в головной мозг
  - в) атрофией коры мозга
  - г) гипертрофией клеток коры
  - д) развитием слабоумия
- 11. Для фиброзных бляшек, в отли-чие от жировых пятен, характерны:
  - а) бляшки возвышаются над поверхностью интимы
  - 6) бляшки находятся на уровне интимы
  - в) имеют белый цвет
  - г) имеют желтый цвет
  - д) определяется изъязвление бляшек
- 12. На прогрессирование атероскле-роза указывает:
  - а) макрофагальная резорбция липидов
  - б) наличие атероматоза
  - в) фиброз атеросклеротических бляшек
  - г) изъязвление атеросклеротических бляшек
  - д) волна липоидоза
- 13. В аорте в стадию липосклероза отмечается:
  - а) образование атероматозных масс
  - б) резко выраженный атеро-кальциноз
  - в) изъязвление бляшки
  - г) разрушение эластических и аргирофильных мембран
  - д) резко выраженный стеноз аорты
- 14. Укажите формы аневризм аорты:
  - а) цилиндрическая
  - 6) мешковидная
  - в) колбовидная
  - г) грыжевидная
  - д) грушевидная
- 15. В развитии инфаркта миокарда выделяют следующие стадии:
  - а) экссудативную
  - б) рецидивирующую
  - в) некротическую

- г) организации
- д)миомаляции
- 16. Кардиосклероз может быть:
  - а) постинфарктным
  - 6) постэндокардитическим
  - в) заместительным
  - г) постперикардитическим
  - д) постмиокардитическим
- 17. Укажите стадии атеросклероза, при которых в бляшках опреде-ляется известь:
  - а) долипидная
  - б) липоидоз
  - в) изъязвления
  - г) атероматоз
  - д) липосклероз
- 18. К клинико-анатомическим фор-мам атеросклероза относятся:
  - а) почечная
  - б) печеночная
  - в) кишечная
  - г) легочная
  - д) мозговая
- 19. При атеросклерозе в стадию ли-поидоза выявляются:
  - а) повышение активности липо-и протеолитических ферментов
  - 6) снижение активности липо- и протеолитмческих ферментов
  - в) очаговая инфильтрация интимы холестерином и липопротеидами
  - г) ксантомные клетки
  - д)обызвествление
- 20. Размер инфаркта миокарда опре-еляется:
  - а) степенью стенозирующего атеросклероза
  - б) возрастом больного
  - в) возможностью коллатерального кровообращения
  - г) функциональным напряжением миокарда
  - д) уровнем закрытия артериального ствола
- 21. К стадиям атеросклероза от-носятся:
  - а) липоидоз
  - б) диспротеиноз
  - в) атероматоз
  - г) некроз
  - д) отложение солей калия
- 22. При регрессировании атеро-склероза происходит:
  - а) резорбция липидов макрофагами
  - б) образование аневризм сосудов
  - в) разрыв покрышки бляшки
  - г) кровоизлияние в толщу бляшки
  - д) вымывание липидов из бляшек
- 22. При каком инфаркте миокарда может возникнуть фибринозный перикардит:

- а) субэндокардиальном
- б) субэпикардиальном
- в) трансмуральном
- г) сублингвальном
- д) атриовентрикулярном
- 24. Для мировых пятен характерно:
  - а) разрастание фиброзной ткани
  - 6) атероматоз
  - в) изъязвление
  - г) наличие липидов
  - д)отложение солей кальция
- 25. В фиброзных бляшках при про-грессировании атеросклероза может развиться:
  - а) петрификация
  - б) мумификация
  - в) изъязвление
  - г) атероматоз
  - д) интрамуральная гематома
- 26. Аневризма брюшного отдела аорты может осложниться:
  - а) тромбозом аорты
  - 6) синдрамом Лериша
    - в) синдромом Мясникова
    - г) синдромом Бадда-Киари
    - д) внутренним кровотече-нием
- 27. Для атеросклероза почечных артерий характерно:
  - а) почки резко увеличены в размерах
  - б) почки уменьшены в размерах
  - в) поверхность почек мелкозернистая
  - г) поверхность почек крупнобугристая
  - д) почки имеют сальный вид
- 28. К осложнениям инфаркта мио-карда относятся:
  - а) тампонада сердца
  - 6) порок сердца
  - в) асистолия
  - г) бурая атрофия миокарда
  - д) острая аневризма сердца
- 29. Укажите морфологические ста-дии атеросклероза, при которых могут возникнуть клинические проявления болезни:
  - а) долипидная
  - 6) липоидоза
  - в) атероматоз
  - г) нестенозирующий липосклероз
  - д) изъязвления
- 30. В какую стадию атеросклероза чаще всего развивается аневризма аорты:
  - а) липоидоза

- б) липосклероза
- в) долипидную
- г) изъязвления
- д) некротическую
- 31. На прогрессирование атероскле-роза указывает:
  - а) макрофагальная резорбция липидов
  - б) атероматоз
  - в) фиброз атеросклеротических бляшек
  - г) изъязвление атеросклеротических бляшек
  - д) волна липоидоза
- 32. Укажите одну наиболее частую локализацию инфаркта в миокарде:
  - а) левый желудочек
  - б) межжелудочковая перегородка
  - в) левое предсердие
    - г) правое предсердие
    - д) правый желудочек
- 33. В долипидную стадию атерос-клероза в стенке сосудов накапли-ваются:
  - а) ксантомные клетки
  - 6) липиды
  - в) гликозаминогликаны
  - г) соли кальция
  - д) липопротеиды
- 34. К морфологическим проявлени-ям сердечной формы атероскле-роза относятся:
  - а) инфаркт миокарда
  - 6) постинфарктный кардиосклероз
  - в) мелкоочаговый кардиосклероз:
  - г) постмиокардитический кардиосклероз
  - д) бурая атрофия миокарда
- 35. Вследствие стенозирующего атеросклероза бедренной арте-рии в конечности может воз-никнуть:
  - а) ишемия
  - 6) варикозное расширение вен
  - в) «слоновость»
  - г) гангрена
  - д) анемия
- 36. Субэндокардиальный инфаркт миокарда может осложниться:
  - а) фибринозным перикардитом
  - 6) пристеночным тромбозом
  - в) тромбоэмболией
  - г) гемоперикардом
  - д) «панцирным» сердцем
- 37. Перечислите осложнения, кото-рые могут возникнуть при изъязв-лении атеросклеротической бляшки:
  - а) тромбоз артерии
  - б) флеботромбоз

- в) эмболия атероматозным детритом
- г) интрамуральная гематома артерии
- д) острая окклюзия артерии
- 38. В настоящее время в развитии атеросклероза придается значение:
  - а) гмперхолестеринемии
  - 6) преобладанию липопротеидов низкой плотности
  - в) преобладанию липопротеидов высокой плотности
  - г) гемодинамическому фактору
  - д) нарушению хопестерино-лецитинового коэффициента
- 39. Укажите наиболее частые локализации атеросклероза:
  - а) артерии головного мозга
  - 6) aopma
  - в) артерии печени
  - г) артерии легких
  - д) артерии сердца
- 40. Укажите отдел аорты, который наиболее резко поражается при атеросклерозе:
  - а) восходящий
  - б) дуга
  - в) нисходящий
  - г) грудной
  - д) брюшной

### АРТЕРИАЛЬНАЯ ГИПЕРТЕНЗИЯ

- 2. Укажите морфологические приз-наки гипертонического криза:
  - а) эластофиброз артерий
  - б) гофрированность и деструкция базальной мембраны эндотелия
  - в) плазматическое пропитывание артериол
  - г) расположение эндотелия в виде частокола
  - д) гиалиноз артериол
- 3. При какой разновидности ин-фаркта миокарда возможно разви-тие перикардита:
  - а) субэндокардиальном
  - б) субэпикардиальном
  - в) вентрикулярном
  - г) трансмуральном
  - д) субвентрикулярном
- 4. Отметьте стадии артериальной гипертонии:
  - а) доклиническая
  - б) стадия распространенных изменений артерий
  - в) долипидная
  - г) липоидоза
  - д) стадия изменений органов в связи с изменением артерий и нарушением внутриорганного кровообращения
  - 4. Назовите органы, при заболева-ниях которых часто развивается симптоматическая гипертония:
    - а) почки

- б) гипофиз
- в) головной мозг
  - г) печень
  - д) легкие
- 6. Для инфаркта миокарда характерны:
  - а) красный цвет
  - б) синий цвет
  - в) белый цвет с геморрагическим венчиком
  - г) клиновидная форма
  - д) неправильная форма
- 8. При тромбозе венечных артерий в миокарде наблюдается:
  - а) гангрена
  - б) инфаркт
  - в) бурая атрофия
    - г) гемохроматоз
    - д) ожирение
- 8. Укажите особенности атеро-склероза при артериальной гипертонии:
  - а) носит ограниченный характер поражения
  - 6) носит распространенный характер поражения
- в) характерно циркулярное расположение фиброзных бляшек в артериях
  - г) характерно поражение артерий мышечного типа
  - д) характерно изолированное поражение артерий эластического типа
- 9. Отметьте изменения в артериях, которые характерны для арте-риальной гипертонии:
  - а) эластофиброз
- 10. 6) медиокальциноз
  - в) плазматическое пропитывание
  - г) гиалиноз
  - д) атерокальциноз
- 11. Симптоматическая гипертония наблюдается при:
  - а) заболеваниях органов дыхания
  - б) заболеваниях печени
  - в) заболеваниях почек
  - г) заболеваниях ЦНС
  - д) заболеваниях сосудов
- 12. При каком инфаркте мио-карда возможно развитие фибриноз-ного перикардита:
  - а) субндокардиальном
  - б) трансмуральном
  - в) субэпикардиальном
  - г) узелковом
  - д) ступенчатом
- 13 . Укажите факторы, которые непосредственно причастны к патогенезу артериальной гипертонии:
  - а) морфологический

- 6) гуморальный
- в) рефлекторный
- г) дизонтогенетический
- д) аллергический
- 14. Отметьте стадии артериальной гипертонии:
  - а) доклиническая
  - 6) стадия распространенных изменений артерий
  - в) ишемическая
  - г) некротическая
  - д) функциональная
- 15. Обозначьте виды артериальной гипертонии в зависимости от характера ее течения:
  - а) мозговая
  - б) сердечная
  - в) доброкачественная
  - г) злокачественная
  - д) почечная
- 16. Обозначьте патологические процессы, которые могут развиться в миокарде при артериальной ги-пертонии:
  - а) инфаркт
  - б) гангрена
  - в) миомаляция
  - г) декубитальный некроз
  - д) викарная гипертрофия
- 15. Сосуды каких трех органов наиболее часто подвергаются плазматическому пропитыванию и гиалинозу при артериальной гипертонии?
  - а) печени
  - б) легких
  - в) почек
  - г) головного мозга
  - д) поджелудочной железы
- 16. Какие изменения в миокарде обнаруживают в 1 стадию артериальной гипертонии:
  - а) инфаркт
  - б) гипертрофию кардиомиоцитов
  - в) атрофию миокарда
  - г) жировую дистрофию миоцитов
  - д) гиперплазию стромы миокарда
- 17. При каком разновидности ин-фаркта и в какую стадию ин-фаркта миокарда возможно развитие пристеночного тромба в сердце:
  - а) субэндокардиальном инфаркте
  - б) субэпикардиальном инфаркте
  - в) трансмуральном инфаркте
  - г) в ишемическую стадию инфаркта
  - д) в некротическую стадию инфаркта

21. Укажите осложнения инфаркта миокарда: а) миомаляция б) острая аневризма желудочка сердца в) кардиогенный шок г) фибрилляция желудочков д) гемоцефалия 22. Отметьте морфологические из-менения в почках, которые могут развиться остро при артериальной гипертонии: а) гиалиноз артериол б) атрофия паренхимы в) инфаркты г) артериолонекроз д) артериолосклероз 22. Укажите морфологические изменения артериол в 1 стадию артериальной гипертонии: а) гиалиноз б) кальшиноз в) артериолонекроз г) артериолосклероз д) гиперплазия эластических структур 25. Укажите сосуды, в которых обычно развивается атеросклероз при артериальной гипертонии: а) в артериях мышечного типа 6) в артериях эластического типа в) в артериях мышечно-эластического типа г) в капиллярах д) в венулах 25. Укажите морфологические изменения артериол, которые могут наблюдаться во 2 стадии артериальной гипертонии: а) плазматическое пропитывание б) гиалиноз в) артериолосклероз г) артериолонекроз д) микроаневризмы 27. Отметьте осложнения инфаркта миокарда: а) миомапяция 6) разрыв стенки сердца в) перикардит г) бурая атрофия миокарда д) кардиомиопатия 28. При артериальной гипертонии плазматическому пропитыванию и гиалинозу наиболее часто подвер-гаются артериолы следующих ор-ганов: а) матки б) печени

в) легких г) **почек** 

- д) головного мозга
- 25. В зависимости от характера те-чения артериальной гипертонии, выделяют следующие ее разновидности:
  - а) ишемическую
  - б) злокачественную
  - в) доброкачественную
  - г) доклиническую
  - д) "функциональную"
- 30. Укажите виды кардиосклероза:
  - а) постинфарктный
  - б) крупноочаговый
  - в) заместительный
  - г) мелкоочаговый
  - д) постмиокардитический
- 31. В зависимости от локализации в стенке сердца выделяют следующие разновидности инфаркта миокарда:
  - а) субэндокардиальный
  - б) ишемический
  - в) интрамуральный
  - г) некротический
  - д) субэпикардиальный
- 32. Какой их перечисленных про-цессов характерен для артериальной гипертонии:
  - а) тромбофлебит
  - 6) флеботромбоз
  - в) эластофиброз
  - г) медиокальциноз
  - д) атерокальциноз
- 33.Осложнениями некротической стадии трансмурального инфаркта
- 6 миокарда могут явиться:
  - а) миомаляция
  - 6) острая аневризма
  - в) асистолия
  - г) фибрилляция
  - д) перикардит
- 34. В каком отделе сердца наблю-дается наиболее выраженная гипер-трофия миокарда при артериальной гипертонии:
  - а) правом предсердии
  - б) правом желудочке
  - в) левом предсердии
  - г) левом желудочке
  - д) правом предсердии и желудочке
- 35. Укажите факторы, которые имеют непосредственное отношение к патогенезу ГБ:
  - а) аутоиммунный
  - 6) рефлекторный
  - в) гуморальный

- г) гормональный
- д) инфекционный
- 36.За время своего существования инфаркт миокарда проходит сле-дующие стадии:
  - а) организации
  - б) васкуляризации
  - в) индурации
  - г) некротическую
  - д) миомаляции
- 37. Какие морфологические из-менения артериол могут наблю-даться во 2 стадии артериальной гипертонии:
  - а) плазматическое пропитывание
  - б) гиалиноз
  - в) амилоидоз
  - г) артериолонекроз
  - д) артериолосклероз
- 38. Обозначьте факторы, имеющие определяющее значение в патогенезе артериальной гипертонии:
  - а) инфекционный
  - 6) рефлекторный
  - в) дисонтогенетический
  - г) почечный
  - д) гуморальный
- 39. Укажите стадию инфаркта миокарда, при которой обычно наступает разрыв стенки сердца:
  - а) аллергическая
  - б) функциональная
  - в) некротическая
  - г) организации
  - д) оссификации
- 40. В головном мозге при артериаль-ной гипертонии могут возникнуть:
  - а) гангрена
  - б) инфаркт
  - в) инсульт
  - г) энцефаломаляция
  - д) миомаляция
- 41. Для гипертонического криза характерны:
  - а) склероз артериол
  - б) гиалиноз артериол
  - в) артериолонекроз
  - г) плазматическое пропитывание артериол
  - д) петрификация артериол

## БОЛЕЗНИ ЖЕЛУДКА И КИШЕЧНИКА

- 1. Темно-серая окраска дна язв и эрозий желудка при кровотечении обусловлена:
  - а) тиразином
  - б) гемином

- в) солянокислым гематином
- г) гемомеланином
- д) меланином
- 1. Прорастание рака желудка и сдавление воротной вены приводит к:
  - а) мускатной печени
  - б) портальной гипертензии
  - в) желтухе
  - г) асциту
  - д) мускатному циррозу печени
- 2. Рак Крукенберга это ретроградный лимфогенный метастаз слизистого рака желудка в:
  - а) надключичные лимфоузлы
  - 6) лимфоузлы параректальной клетчатки
  - в) печень
  - г) поджелудочную железу
  - д) яичники
- 4. При остром аппендиците гистологическое исследование выявляет:
  - а) склероз стенки отростка
  - б) облитерацию просвета отростка
  - в) кровоизлияния в стенке
  - г) лейкоцитарная инфильтрация
  - д) лейкодиапедез
- 5. К осложнениям язвенной болезни желудка относятся:
  - а) перигастрит
  - б) гастрит
  - в) миксоглобулез
  - г) малигнизация язвы
  - д) стеноз привратника
- 6. Для рака пилорического отдела желудка характерны следующие осложнения:
  - а) кахексия
  - б) желудочная тетания
  - в) анасарка
  - г) хлоргидропеническая уремия
  - д) гидроторакс
- 7. Для флегмонозного аппендицита характерно:
  - а) облитерация проксимального отдела
  - б) гангрена отростка
  - в) диффузная лейкоцитарная инфильтрация стенки
  - г) обширные некрозы в отростке
  - д) накопление в просвете гноя
- 8. При облитерации проксимального отдела отростка и заполнении его слизью говорят о развитии:
  - а) эмпиемы
  - б) мукоцеле
  - в) водянки

- г) острого аппендицита
- д) слизистого рака
- 9. Укажите вид края язвы, обращенного к пищеводу:
  - а) несколько подрыт
  - 6) слизистая оболочка нависает над язвой
  - в) пологий
  - г) имеет вид террасы
  - д) ступенчатый
- 10. К раку с преимущественно эндофитным инфильтрирующим ростом относятся:
  - а) грибовидный рак
  - 6) диффузный рак
  - в) инфильтративно-язвенный рак
  - г) полипозный рак
  - д) бляшковидный рак
- 12. При хроническом аппендиците в отростке могут наблюдаться:
  - а) склероз стенки
  - б) атрофические процессы
  - в) облитерация просвета
  - г) образование спаек с окружающими тканями
  - д) самоампутация отростка
- 13. К язвенно-деструктивной группе осложнений язвенной болезни же-лудка относятся:
  - а) пенетрация
  - 6) малигнизация
  - в) перфорация
  - г) кровотечение
  - д) стеноз привратника
- 14. Для стеноза привратника характерно развитие:
  - а) рвоты цвета кофейной гущи
  - б) дегтеобразного стула
  - в) кахексии
  - г) желудочной тетании
  - д) тучности
- 15. Метастазы рака желудка в лимфоузлы параректальной клетчатки являются:
  - а) ортоградными лимфогенными
  - 6) ретроградными лимфогенными
  - в) "вирховскими" метастазами.
  - г)" шницлеровскими" метастазами
  - д) "крукенберговскими" метастазами
- 16. К деструктивным формам аппендицита относятся:
  - а) острый простой
  - б) острый поверхностный
  - в) флегмонозный

- г) гангренозный
- д) флегмонозно-язвенный
- 18. Диффузный рак желудка обычно представлен:
  - а) дифференцированными формами рака
  - 6) недифференцированными формами рака
  - в) аденокарциномой
  - г) фиброзным раком
  - д) перстневидно-клеточным раком
- 19. При ложном аппендиците может наблюдаться:
  - а) атония отростка
  - 6) гиперкинез отростка
  - в) воспалительная инфильтрация в пределах слизистой оболочки
  - г) переход воспаления на мышечный слой
  - д) эмпиема отростка
- 20. К осложнениям рака желудка относятся:
  - а) кровотечение
  - 6) кахексия
  - в) перфорация стенки желудка
  - г) мукоцеле
  - д) пенетрация
- 21. Как выглядит край хронической язвы желудка, обращенный к 12-перстной кишке:
  - а) несколько подрыт
  - б) пологий
  - в) слизистая оболочка нависает над дефектом
  - г) имеет вид террасы
  - д) имеет мягкую консистенцию
- 22. К осложнениям язвенной болезни воспалительного характера относятся:
  - a) racmpum
  - 6) перидуоденит
  - в) малигнизация
  - г) миксоглобулез
  - д) пенетрация
- 23. При какой формы рака желудка отмечается замещение мышечного слоя рубцовой тканью:
  - а) блюдцеобразном раке
  - б) язва-раке
  - в) грибовидном раке
  - г) рак-язве
  - д) бляшковидном раке
- 24. При ложном аппендиците имеет место:
  - а) атония отростка
  - б) боли в животе
  - в) воспалительная инфильтрация в пределах слизистой оболочки
  - г) воспалительная инфильтрация всех слоев стенки отростка
  - д) облитерация просвета отростка

- 26. К раку желудка с преимущест-венно зндофитным инфильтриру-ющим ростом относятся;
  - а) полипозный
  - б) бляшковидный
  - в) фунгозный
  - г) грибовидный
  - д) инфильтративно-язвенный
- 27. К деструктивным Формам аппендицита относятся:
  - а) апостематозный
  - 6) гангренозный
  - в) фунгозный
  - г) простой
  - д) поверхностный
- 28. Для хронического аппендицита характерны следующие изменения в стенке отростка:
  - а) склероз
  - б) атрофия
  - в) гангрена
  - г) разрастание грануляционной ткани
  - д) абсцессы
- 29. Выделите три местных патоге-етических фактора язвенной болез-ни:
  - а) нарушение кислотно-пептического фактора
  - 6) нарушение электролитного составе крови
  - в) нарушение липидного обмена
  - г) нарушение слизистого барьера
  - д) морфологические изменения слизистой оболочки
- 30. К гистологическим типам рака желудка относятся:
  - а) аденокарцинома
  - б) гипернефроидный рак
  - в) железисто-плоскоклеточный рак
  - г) феохромоцитома
  - д) меланома
- 31. В исходе хронического аппен-дицита может развиться:
  - а)гидроцеле
  - 6) мукоцеле
  - в) водянка отростка
  - г) самоампутация отростка
  - д) портальная гипертензия
- 32. Аррозивное кровотечение при язвенной болезни проявляется:
  - а) рвотой цвета кофейной гущи
  - б) кахексией
  - в) разлитым перитонитом
  - г) дегтеобразным стулом
  - д) анемией
- 33. Прорастание рака желудка в головку поджелудочной железы может привести к развитию:

- а) гемолитической желтухи
- б) паренхиматозной желтухи
- в) механической желтухи
- г) подпеченочной желтухи
- д) печеночной желтухи
- 34. Возможными осложнениями острого аппендицита являются:
  - а) перитонит
  - 6) пилефлебит
  - в) мезаортит
  - г) перитифлит
  - д) тонзиллит
- 35. К язвенно-деструктивным ос-ложнениям язвы относятся:
  - а) стеноз привратника
  - 6) кровотечение
  - в) пенетрация
  - г) стеноз луковицы 12-перстной кишки.
  - д) перфорация
- 36. К осложнениям деструктивных форм аппендицита относятся:
  - а) пилефлебитические абсцессы печени
  - 6) перитифлит
  - в) варикозное расширение вен пищевода
  - г) самоампутация отростка
  - д) гидроцеле
- 37. Для какого осложнения язвен-ной болезни желудка очень харак-терна рвота типа кофейной гущи?
  - а) стеноза привратника
  - б) гастрита
  - в) аррозивного кровотечения
  - г) перигастрита
  - д) малигнизации
- 38. Вирховским метастазом является метастаз рака желудка в:
  - а) забрюшинные лимфоузлы
  - б)брыжеечные лимфоузлы
  - в) лимфоузлы сальников
  - г) торакальные лимфоузлы
  - д) надключичные лимфоузлы
- 39. Самоампутация отростка может возникнуть в результате:
  - а) острого простого аппендицита
  - б) поверхностного аппендицита
  - в) ложного аппендицита
  - г) первично-гангренозного аппендицита
  - д) вторично-гангренозного аппендицита
- 40. Вследствие имплантационних метастазов рака желудка возникают:
  - а) крукенберговский рак
  - б) вирховский метастаз
  - в) карциноматоз брюшины

- г) канкрозный перитонит
- д) желудочное кровотечение

#### БОЛЕЗНИ ПЕЧЕНИ

- 1. Разгар стадии желтой дистрофии прогрессирующего массивного нек-роза печени проявляется:
  - а) циррозом печени
  - б) дряблостью органа и морщиностью капсулы
  - в) жировой дистрофией и некробиозом гепатоцитов в центре долек
  - г) резким расширением и полнокровием синусоидов
  - д) увеличением объема органа
- 2. Микроскопическая картина острого алкогольного гепатита сводится к:
  - а) жировой дистрофии гепатоцитов
  - б) некрозу печеночных клеток
  - в) лейкоцитарной инфильтрации очагов некроза и портальных трактов
  - г) появление телец Русселя
  - д) появление телец Маллори
- 3. При циррозе печени имеет место:
  - а) портальная гипертензия
  - б) развитие внутрипеченочных портокавальных анастомозов
  - в) развитие внепеченочных портокавальных анастомозов
  - г) развитие асцита
  - д) дряблость печени
- 4. Назовите клинико-морфологические формы вирусного гепатита В:
  - а) гепатит с массивным некрозом печени
  - б) хроническая форма
  - в) циклическая безжелтушная форма
  - г) холангиостатическая и холангиолитическая
  - д) гепатоспленомегалическая
- 5. Причиной прогрессирующего массивного некроза печени бывают:
  - а) экзогенная интоксикация
  - б) отравление ядовитыми грибами
  - в) тиреотоксикоз
  - г) атеросклероз
  - д) болезнь Боткина
- 6. По морфогенезу различают циррозы:
  - а) алкогольный
  - б) постнекротический
  - в) некротический
  - г) портальный
  - д) билиарный
- 7. Стеатоз печени характеризуется:
  - а) белковой дистрофией гепатоцитов

- б) жировой дистрофией гепатоцитов
- в) минеральной дистрофией гепатоцитов
- г) гемосидерозом печени
- д) гликогеновой инфильтрацией гепатоцитов
- 8. Наиболее частыми причинами смерти больных, страдающих болезнью Боткина, являются:
  - а) сердечно-сосудистая недостаточность
  - б) мозговая кома
  - в) легочно-сердечная недостаточность
  - г) гепато-ренальный синдром
  - д) гепаторргия
- 9. Назовите морфологические формы хронического гепатита:
  - а) агрессивный
  - б) постнекротический
  - в) активный
  - г) септальный
  - д) холестатический
- 10. Для эпидемического гепатита характерно:
  - а) инъекционный путь передачи
  - б) фекально-оральный путь передачи
  - в) короткий инкубационный период
  - г) длинный инкубационный период
  - д) алиментарный путь передачи
- 11. Исходом вирусного гепатита может быть:
  - а) полное восстановление структуры в хронический
  - б) переход острого гепатита в хронический
  - в) переход в гепатоз
  - г) цирроз печени
  - д) амилоидоз печени
- 12. Прогрессирующий массивный некроз печени сопровождается:
  - а) асцитом
  - б) желтухой
  - в) расширение вен пищевода
  - г) гиперплазией регионарных лимфоузлов
  - д) геморрагическим синдромом
- 13. Назовите стадии стеатоза пече-ни:
  - а) сложное ожирение
  - б) простое ожирение
  - в) ожирение гепатоцитов с их некробиозом
  - г) ожирение со структурной перестройкой органа
  - д) ожирение в сочетании со спленомегалией
- 14. В зависимости от характера течения гепатит бывает:
  - а) острый
  - б) подострый
  - в) хронический
  - г) затяжной

- д) терминальный
- 15. Для преджелтушного периода циклической формы вирусного гепатита характерно:
  - а) полнокровие и отек печеночной ткани
  - б) пролиферация эндотелиоцитов
  - в) тельца Маллори
  - г) некроз гепатоцитов
  - д) тельца Каунсильмена
- 16. Назовите два фактора, приво-дящие чаще всего к постнекро-тическому циррозу:
  - а) токсическая дистрофия печени
  - б) вирусный гепатит
  - в) паразитарный гепатит
  - г) алкогольный гепатит
  - д) бактериальный гепатит
- 17. Портальный цирроз обычно бывает финалом:
  - а) хронического гепатита
  - б) портальной гипертензии
  - в) жирового гепатоза
  - г) гликогеноза печени
  - д) токсической дистрофии печени
- 18. Среди острых гепатитов различают:
  - а) геморрагический
  - б) персистирующий
  - в) серозный
  - г) холестатический
  - д) гнойный
- 19. Для вирусного гепатита типа А характерно:
  - а) фекально-оральный путь передачи
  - б) чрезкожный путь передачи
  - в) развитие заболевания после инъекций
  - г) инкубационный период 15-45 дней
  - д) инкубационный период 25-180 дней
- 20. Печень при первичном били-арном циррозе:
  - а) резко уменьшена в размерах
  - б) увеличена в размерах
  - в) уплотнена
  - г) имеет желтый цвет
  - д) имеет серо-зеленый цвет
- 21. Печень при первичном билиар-ном циррозе:
  - а) крупнобугристая
  - б) мелкоузловая
  - в) уплотнена
  - г) дряблая
  - д) с гнойным экссудатом на разрезе
- 22. В стадию разгара желтушной формы вирусного гепатита определяются:
  - а) гидропическая дистрофия гепатоцитов

- б) баллонная дистрофия гепатоцитов
- в) тельца Маллори
- г) некроз гепатоцитов
- д)) тельца Каунсильмена
- 23. Для эпидемического вирусного гепатита характерно:
  - а) алиментарное заражение
  - б) парентеральное заражение
  - в) злокачественное течение
  - г) длинный инкубационный период
  - д) фекально-оральный путь заражения
- 24. Декомпенсированная портальная гипертония проявляется:
  - а) желтухой
  - б) асцитом
  - в) варикозным расширением вен пищевода
  - г) инсультом
  - д) легочными кровотечениями
- 22. Причиной смерти больных, стра-дающих массивным некрозом пе-чени может быть:
  - а) острая печеночная недостаточность
  - б) острая сердечная недостаточность
  - в) острая сосудистая недостаточность
  - г) острая легочная недостаточность
  - д) гепато-ренальный синдром
- 26. Декомпенсированная портальная гипертония осложняется:
  - а) отеком легких
  - б) асцитом
  - в) желудочно-кишечным кровотечением
  - г) геморроем
  - д) кровоизлиянием в мозг
- 27. Исходом токсической дистрофии печени может быть:
  - а) портальный цирроз
  - б) постнекротический цирроз
  - в) жировая дистрофия печени
  - г) билиарный цирроз
  - д) белковая дистрофия печени
- 28. Морфологическими признаками желтушной формы гепатита являются:
  - а) резкое уменьшение печени в размерах
  - б) увеличение и уплотнение печени
  - в) «большая красная печень»
  - г) большая сальная печень
  - д) «гусиная» печень
- 29. Назовите макроскопические формы рака печени:
  - а) узловатый
  - б) массивный
  - в) холангиоцеллюлярный

- г) диффузный
- д) педункулярный
- 30. Для гепатоза характерны:
  - а) наличие в печени воспалительных инфильтратов
  - б) дистрофические изменения гепатоцитов
  - в) некроз печеночных клеток
  - г) образование ложных долек
  - д) диффузный склероз печени
- 31. Прогрессирующий массивный некроз печени сопровождается:
  - а) асцитом
  - б) гидротораксом
  - в) расширение вен пищевода
  - г) желтухой
  - д) геморрагическим синдром
- 32. Для вирусного гепатита типа А характерно:
  - а) алиментарный путь передачи
  - б) чрезкожный путь передачи
  - в) обычно острое течение
  - г) обычно хроническое течение
  - д) быстрое развитие цирроза печени
- 33. Билиарный цирроз делят на:
  - а) постнекротический
  - б) септальный
  - в) первичный
  - г) вторичный
  - д) мультицентрический
- 34. К макроскопическим формам рака печени относятся:
  - а) массивный
  - б) блюдцеобразный
  - в) первично-множественный
  - г) диффузный
  - д) гепатоцеллюлярный
- 35. К внепеченочным изменениям при вирусном гепатите относятся:
  - а) распространенный тромбоз артерий
  - б) наклонность к геморрагиям
  - в) желтуха
  - г) гнойный перитонит
  - д) дистрофические изменения в паренхиматозных органах
- 36. Для гепатоза характерны:
  - а) резко выраженные воспа-лительные изменения портальных трактов
  - б) дистрофические изменения гепатоцитов
  - в) некроз гепатоцитов
  - г) алкогольный гиалин
  - д) цирротические изменения печени
- 37. Назовите клинико-морфологи-ческие формы вирусного гепатита:
  - а) гепато-холангиоцеллюлярная

- б) циклическая желтушная
- в) холестатическая
- г) хроническая
- д) фульминантная
- 38. Для молниеносной формы вирусного гепатита характерно:
  - а) мелкофокусные некрозы печени
  - б) массивный некроз печени
  - в) преобладание углеводной дистрофии гепатоцитов
  - г) увеличение печени в размерах
  - д) быстрое уменьшение органа в размерах
- 39. Портальный цирроз печени ведет:
  - а) к ранней печеночной недостаточности
  - б) к поздней печеночной недостаточности
  - в) к ранней портальной гипертензии
  - г) к поздней портальной гипертензии
  - д) к ранней желтухе
- 40. При вирусных гепатитах различают следующие виды некрозов:
  - а) лестничные
  - б) ишемические
  - в) аллергические
  - г) ступенчатые
  - д) мостовидные

#### БОЛЕЗНИ ПОЧЕК

- 1. К гломерулопатиям относятся:
  - а) гломерулонефрит
  - б) миеломная почка
  - в) канальцевые ферментопатии
  - г) поликистоз почек
  - д) почечно-каменная болезнь
- 2. Нефротический синдром характеризуется:
  - а) желтухой
  - б) гиподинамией
  - в) протеинурией
  - г) гиперлипидемией
  - д) отеками
- 3. В течении амилоидоза почек раз-личают стадии:
  - а) латентную
  - б) нефротическую
  - в) гипергликемическую
  - г) гипогликемическую
  - д) предлатентную
- 4. Главным этиологическим фактором гломерулонефрита является:
  - а) В-гемолитический стрептококк
    - б) гепатотропный вирус А
    - в) гепатотропный вирус В

- г) менингококк
- д) стафилококк
- 5. Экстракапиллярный гломерулонефрит бывает:
  - а) серозным
  - б) интракапиллярным
  - в) интеркапиллярным
  - г) фибринозным
  - д) геморрагическим
- 6. В зависимости от этиологии гломерулонефриты нефриты бывают:
  - а) бактериальные
  - б) смешанно-клеточные
  - в) пролиферативные
  - г) абактериальные
  - д) терминальные
- 7. Укажите приобретенные тубулопатии:
  - а) канальцевые энзимопатии
  - б) миеломная почка
  - в) липоидный нефроз
  - г) поликистозная почка
  - д) подагрическая почка
- 8. Назовите стадии амилоидоза почек:
  - а) шоковая
  - б) латентная
  - в) азотемическая
  - г) олиго-анурическая
  - д) восстановления диуреза
- 9. В зависимости от характера течения гломерулонефриты бывают:
  - а) антительный
  - б) бактериальный
  - в) абактериальный
  - г) подострый
  - д) острый
- 10. Для мембранозной гломе-рулопатии характерно:
  - а) острое течение
  - б) диффузное утолщение базальных мембран капилляров клубочков
  - в) выраженная лейкоцитарная инфильтрация
  - г) хроническое течение
  - д) увеличение почек в размере
- 11. К хроническим тубулопатиям относятся:
  - а) парапротеинемический нефроз
  - б) подагрическая почка
  - в) экстракапиллярный гломерулонефрит
  - г) интракапиллярный гломерулонефрит
  - д) постстрептококковый экссудативный гломерулонефрит
- 12. В основе гломерулопатий лежит:
  - а) первичное поражение клубочков

- б) нарушение клубочковой фильтрации
- в) вторичные поражения клубочков
- г) первичное поражение канальцев
- д) нарушение прежде всего секреторной функции канальцев
- 13. К местным факторам камнеобра-зования при почечно- каменной бо-лезни относятся:
  - а) приобретенные нарушения минерального обмена
  - б) врожденные нарушения минерального обмена
  - в) мочевой стаз
  - г) воспалительные процессы в мочевых путях
  - д) нефросклероз
- 14. К доброкачественным опухолям почечных лоханок относятся:
  - а) почечноклеточная аденома
  - б) опухоль Вильмса
  - в) переходноклеточная папиллома
  - г) лейкоплакия
  - д) метаплазия
- 15. «Щитовидная» почка образуется в результате:
  - а) амилоидоза почек
  - б) базедова зоба
  - в) хронического пиелонеф-рита
  - г) острого пиелонефрита
  - д) экстракапиллярного гломерулонефрита
- 16. Назовите самое тяжелое проявление ОПН:
  - а) амилоидоз
  - б) первично-сморщенная почка
  - в) нефролитиаз
  - г) тотальный некроз коркового слоя почки
  - д) карбункул почки
- 17. К приобретенным тубулопатиям относятся:
  - а) канальцевые энзимопатии
  - б) миеломная почка
  - в) липоидный нефроз
  - г) некротический нефроз
  - д) подагрическая почка
- 18. Для хронического гломеру-лонефрита характерны:
  - а) крупнобугристая поверхность почек
  - б) первично-сморщенные почки
  - в) вторично-сморщенные почки
  - г) большая сальная почка
  - д) артериолосклеротический нефросклероз
- 20. Назовите почечные симптомы гломерулонефрита:
  - а) артериальная гипертония
  - б)гематурия
  - в) диспротеинемия

- г) отеки
- д) протеинурия
- 21. Большая сальная почка наблюдается при:
  - а) остром гломерулонефрите
  - б) острой почечной недостаточности
  - в) амилоидозе почек
  - г) остром гломерулонефрите
  - д) хроническом гломерулонеф-рите
- 22. Назовите стадии амилоидоза почек:
  - а) ишемическая
  - б) протеинурическая
  - в) нефротическая
  - г) дистрофическая
  - д) некротическая
- 23. Для экстракапиллярного проли-феративного гломерулонефрита характерно:
  - а) поражение капсулы клубочков
  - б) преимущественное поражение капилляров клубочков
  - в) пролиферация нефротелия
  - г) пролиферация подоцитов
  - д) обильная лейкоцитарная инфильтрация в клубочке
- 24. «Пестрая почка» наблюдается при:
  - а) артериолосклеротическом нефросклерозе
  - б) атеросклеротическом нефросклерозе
  - в) остром гломерулонефрите
  - г) амилоидозе почек
  - д) пиелонефрите
- 25. По этиопатогенезу гломеру-лонефрит является:
  - а) вирусным заболеванием
  - б) инфекционно-аллергичес-ким заболеванием
  - в) риккетсиозным заболеванием
  - г) грибковым заболеванием
  - д) паразитарным заболеванием
- 26. По топографии процесса гломерулонефриты бывают:
  - а) очаговые
  - б) диффузные
  - в) интракапиллярные
  - г) экстракапиллярные
  - д) интерстициальные
- 27. Назовите признаки, характерные для хронического гломерулонефрита:
  - а) часто является наследственным заболеванием
  - б) как правило, имеет латентное течение
  - в) относится к тубулопатиям
  - г) относится к гломеруло-патиям
  - д) как правило, заканчива-ется ХПН

- 28. Назовите стадии острой почечной недостаточности:
  - а) шоковая
  - б) латентная
  - в) азотемическая
  - г) олиго-анурическая
  - д) восстановления диуреза
- 29. Назовите внепочечные симп-томы гломерулонефрита:
  - а) гипертрофия миокарда правого желудочка сердца
  - б)гематурия
  - в) олигурия
  - г) отеки
  - д) гипертрофия миокарда левого желудочка сердца
- 30. В зависимости от вовлечения в процесс структурных компонентов почки, гломерулонефриты бывают:
  - а) с тубулярным компонентом
  - б) с гломерулярным компонентом
  - в) с тубуло-интерстициальным компонентом
  - г) с тубуло-интерстициально-сосудистым компонентом
  - д) с лоханочным компонентом
- 31. Назовите заболевания, ведущие к вторичному сморщиванию почек:
  - а) пиелонефрит
  - б) эссенциальная гипертония
  - в) гломерулонефрит
  - г) атеросклероз
  - д) амилоидный нефроз
- 32. Назовите морфологические изменения, которые наблю-даются в олигоанурическую стадию острой почечной недостаточности:
  - а) разрастание соединительной ткани
  - б) некроз эпителия канальцев почки
  - в) регенерация эпителия канальцев почки
  - г) деструкция базальных мембран канальцев почки
  - д) отек, лейкоцитарные инфильтраты и кровоизлияния в
- строме почки
- 33. Экстракапиллярный гломеру-лонефрит бывает:
  - а) серозным
  - б) мезангиальным
  - в) пристеночным
  - г) гнойным
  - д) геморрагическим
- 34. Нефротический синдром харак-теризуется:
  - а) асцитом
  - б) макрогематурией
  - в) протеинурией
  - г) гиперхолестеринемией
  - д) отеками
- 35. Для хронического гломеру-лонефрита характерно:

- а) увеличение почек в размерах
- б) первично-сморщенные почки
- в) липоидный нефроз
- г) фокальный сегментарный гломерулярный склероз
- д) уменьшение почек в размерах
- 36. Какие из перечисленных изме-нений характерны для уремии:
  - а) острая почечная недостаточность
  - б) геморрагический диатез
  - в) фибринозный перикардит
  - г) фибринозная пневмония
  - д) отек легких
- 37. К гломерулопатиям относятся:
  - а) гломерулонефрит
  - б) синдром Альпорта
  - в) синдром Бадда-Киари
  - г) пиелонефрит
  - д) синдром Лериша
- 38. Первично-сморщенные почки возникают при:
  - а) остром гломерулонефрите
  - б) хроническом гломерулонефрите
  - в) артериальной гипертензии
  - г) атеросклерозе
  - д) амилоидозе почек
- 39. К тубулопатиям относятся:
  - а) гломерулонефрит
  - б) миеломная почка
  - в) тубуло-интерстициальный нефрит
  - г) пиелонефрит
  - д) некротический нефроз
- 40. Назовите фазы острого гломе-рулонефрита:
  - а) экссудативная
  - б) олиго-анурическая
  - в) экссудативно-пролиферативная
  - г) восстановления диуреза
  - д) пролиферативная

## БОЛЕЗНИ ЖЕЛЕЗ ВНУТРЕННЕЙ СЕКРЕЦИИ

- 1. К церебрально-гипофизарным заболеваниям относятся:
  - а) болезнь Хашимото
  - б) болезнь Иценко-Кушинга
  - в) болезнь Симмондса
  - г) болезнь Бабинского-Фрелиха
  - д) Базедова болезнь
- 2. Для аддисоновой болезни характерно:
  - а) гиперфункция надпочечников
  - б) бронзовая окраска кожи

- в) ожирение
- г) гипертония
- д) гипогликемия
- 3. Укажите особенности сахарного диабета у молодых людей:
  - а) ведет к ожирению
  - б) ведет к истощению
  - в) протекает доброкачественно
  - г) протекает злокачественно
  - д) склонен к кетоацидозу
- 4. Для зоба Риделя характерны:
  - а) мягкая консистенция железы
  - б) фиброз железы
  - в) атрофия паренхимы железы
  - г) гипофункция железы
  - д) гиперфункция железы
- 6. Адипозо-генитальная дистрофия называется:
  - а) болезнь Иценко-Кушинга
  - б) болезнь Бабинского-Фрелиха
  - в) болезнь Хашимото
  - г) болезнь Симмондса
  - д) синдром Эллисона-Золлингера
- 7. Укажите особености сахарного диабета у стариков:
  - а) обычно протекает доброкачественно
  - б) протекает злокачественно
  - в) ведет к истощению
  - г) ведет к ожирению
  - д) склонен к кетоацидозу
- 8. Укажите изменения в щитовидной железе, характерные для тиреоидита Хашимото:
  - а) полиморфизм фолликулов
  - б) резорбция коллоида
  - в) лимфоидная инфильтрация стромы
  - г) атрофия паренхимы
  - д) склероз железы
  - д) инфекционные заболевания
- 10. В последние годы больные сахарным диабетом чаще умирают от следующих причин: (3 ответа)
  - а) диабетической комы
  - б) гиперосмолярной комы
  - в) уремии
  - г) инфаркта миокарда
  - д) гангрены конечностей
- 8. К болезням, с преимуществен-ным поражением щитовидной железы относятся:
  - а) болезнь Иценко-Кушинга
  - б) болеезнь Симмондса
  - в) струма Хашимото
  - г) Аддисонова болезнь

- д) Базедова болезнь
- 12. Паратиреоидная остеодист-рофия может быть обусловлена:
  - а) туберкулезом надпочечников
  - б) заболеванием почек
  - в) поражением толстой кишки
  - г) аденомой паращитовидной железы
  - д) гиперплазией паращитовид-ной железы
- 13. К причинам, ведущим к нару-шению деятельности желез внут-ренней секреции относятся:
  - а) расстройство функции ЦНС
  - б) неполноценное питание
  - в) врожденная аномалия железы
  - г) нарушение кровообращения в железе
  - д) извращенная реактивность тканей к гормонам
- 14. Выделяют следующие виды зоба:
  - а) эпителиальный
  - б) спорадический
  - в) атрофический
  - г) Риделя
  - д) Базедов
- 15. Характерными причинами смер-ти больных сахарным диабетом яв-ляются:
  - а) уремия
  - б) гангрена конечности
  - в) инфаркт миокарда
  - г) аллергический шок
  - d) cencuc
- 16. У больных Базедовой болезнью можно выявить наличие:
  - а) цирроза печени
  - б) ожирения
  - в) гипертрофия левого желудочка
  - г) экзофтальма
  - д) меланодермии
- 17. Выделяют виды коллоидного зоба:
  - а) пролиферирующий
  - б) тубулярный
  - в) трабекулярный
  - г) макрофолликулярный
  - д) микрофолликулярный
- 18. Исходом диабетической мик-роангиопатии часто является:
  - а) трансмуральный инфаркт миокарда
  - б) полиневрит
  - в) уремия
  - г) ретинопатия
  - л) сепсис
- 19. Несахарное мочеизнурение проявляется:
  - а) глюкозурией

- б) полиурией
- в) полидипсия
- г) нарушением минерального обмена
- д) парапротеинемией
- 20. Назовите основные морфоло-гические проявления зоба Хиши-мото:
  - а) гиперплазия паренхимы железы
  - б) оксифильное превращение эпителия (появление клеток Гюртле)
  - в) лимфоплазмоцитарная инфильтрация железы
  - г) наличие подушек Сандерсена
  - д) склероз железы
- 21. Адипозо-генитальная дистрофия характеризуется наличием:
  - а) прогрессирующей кахексии
  - б) ожирения
  - в) недоразвитием половых органов
  - г) меланодермии
  - д) экзофтальма
- 23. В сердце при Базедовой болезни наблюдается:
  - а) кардиосклероз
  - б) гипертрофия левого желудочка
  - в) стеноз митрального отверстия
  - г) пристеночное тромбообразование
  - д) облитерация полости перикарда
- 24. Причиной развития Аддисоновой болезни часто является:
  - а) недостаток йода во внеш-ней среде
  - б) опухоль паращитовидной железы
  - в) туберкулез надпочечников
  - г) атрофия островков Лангерганса
  - д) гипоплазия половых желез
- 25. По гистологической структуре зоб подразделяется на:
  - а) эндемический
  - б) спорадический
  - в) паренхиматозный
  - г) аутоиммунный
  - д) коллоидный
- 26. Исходом диабетической макро-ангиопатии являются :
  - а) кардиосклероз
  - б) диабетическая нефропатия
  - в) инфаркт миокарда
  - г) гангрена конечности
  - д) диабетический полиневрит
- 27. Болезнь Иценко-кушинга прояв-ляется:
  - а) усиленным ростом костей в длину
  - б) верхним типом ожирения
  - в) карликовым ростом
  - г) бронзовой окраской кожи

#### д) гипертонией

- 28. Частой причиной Аддисоновой болезни являются:
  - а) атрофия островков Лангерганса
  - б) альдостерома
  - в) туберкулез надпочечников
  - г) базофильная аденома гипофиза
  - д) эозинофильная аденома гипофиза
- 29. Болезнь Симмондса проявляется:
  - а) кахексией
  - б) гипертрофией внутренних органов
  - в) снижением половой функции
  - г) экзофтальмом
  - д) гигантизмом
- 30. Для фиброзной остеодистрофии характерны:
  - а) гипокальциемия
  - б) известковые метастазы
  - в) нефрокальциноз
  - г) резорбция кости
  - д) гиперфункция околощитовидных желез
- 31. Назовите особенности течения сахарного диабета у молодых людей:
  - а) протекает доброкачественно
  - б) протекает злокачественно
  - в) ведет к истощению
  - г) ведет к ожирению
  - д) обладает склонностью к кетоацидозу
- 32. В исходе диффузного токсического зоба характерно развитие:
  - а) цирроза печени
  - б) общего ожирения
  - в) остеопороза
  - г) кардиосклероза
  - д) атрофии надпочечников
- 33. Болезнь Симмондса обуслов-лена поражением главным образом:
  - а) шитовидной железы
  - б) поджелудочной железы
  - в) надпочечников
  - г) гипофиза
  - д) эпифиза
- 34. Выделяют следующие виды зоба:
  - а) воспалительный
  - б) спорадический
  - в) травматический
  - г) эндемический
  - д) дистрофический
- 35. При тяжелых формах сахарного диабета в почках происходит:
  - а) исчезновением гликогена из эпителия канальцев

- б) развитие синдрома Конна
- в) развитие синдрома Киммельстиль-Уильсона
- г) развитие амилоидоза
- d) положительная окраска кармином по Бесту в эпителии канальцев
- 36. Аддисонова болезнь обуслов-лена:
  - а) гиперфункцией щитовидной железы
  - б) гипофункцией щитовидной железы
  - в) гиперфункцией надпочечников
  - г) гипофункцией надпочечников
  - д) гиперфункцией паращитовидной железы
- 37. При болезни Иценко-Кушинга наблюдается:
  - а) глюкозурия
  - б) гипотония
  - в) гипертрихоз
  - г) накопление жира на бедрах
  - д) лунообразное лицо (ожирение лица)
- 38. Смерть при базедовой болезни наступает от:
  - а) сердечной недостаточности
  - б) истощения
  - в) гипогликемической комы
  - г) синдрома Киммельстиля-Уильсона
  - д) надпочечниковой недостаточности
- 39. Назовите характерные причины смерти больных сахарным диабетом:
  - а) уремия
  - б) инфаркт миокарда
  - в) водянка головного мозга
  - г) гангрена конечностей
  - d) cencuc
- 40. К заболеваниям, обусловлен-ным преимущественным пораже-нием надпочечников, относятся:
  - а) болезнь Хашимото
  - б) болезнь Симмондса
  - в) Базедова болезнь
  - г) Аддисонова болезнь
  - д) синдром Конна

#### ОСТРЫЕ ПНЕВМОНИИ

- 1. К острым воспалительным заболеваниям легких относятся:
  - а) плевропневмония
  - б) межуточная пневмония
  - в) бронхопневмония
  - г) острая эмфизема легких
  - д) крупозная пневмония
- 2. Укажите синонимы крупозной пневмонии:

- а) межуточная пневмония
- б) плевропневмония
- в) бронхопневмония
- г) лобарная пневмония
- д) перибронхиальная пневмония
- 3. Бронхопневмония, в зависи-мости от размера очагов, может быть:
  - а) долевой
  - б) дольковой
  - в) ацинарной
  - г) милиарной
  - д) сегментарной
- 4. Отметьте формы межуточной пневмонии:
  - а) бронхопневмония
  - б) перибронхиальная
  - в) межлобулярная
  - г) межальвеолярная
  - д) крупозная
- 5. Возбудителями крупозной пневмонии являются:
  - а) пневмококки
  - б) пневмотропные вирусы
  - в) стафилококки
  - г) кишечная палочка
  - д) клебсиелла
- 6. К внелегочным осложнениям крупозной пневмонии относятся :
  - а) инфаркт миокарда
  - б) гнойный перикардит
  - в) гнойный менингит
  - г) истинный круп
  - д) карнификация
- 7. Укажите возможные пути распространения инфекции при бронхопневмонии:
  - а) гематогенно
  - б) интрабронхиально
  - в) перибронхиально
  - г) панбронхиально
  - д) нейрорефлекторно
- 8. Перибронхиальная стрептокок-ковая пневмония характеризуется:
  - а) преимущественной локализацией воспаления в

### межуточной ткани легкого

- б) преимущественная локализация воспаления в паренхиме легкого
- в) гнойным воспалением
- г) гранулематозным воспалением
- д) фибринозным воспалением
- 9. Отметьте стадии крупозной пневмонии по Цинзерлингу:
  - а) микробный отек
  - б) стадия прилива
  - в) стадия опеченения

- г) стадия лейкоцитарной инфильтрации
- д) стадия карнификации
- 10. К осложнениям крупозной пневмонии относятся:
  - а) фибринозный плеврит
  - б) карнификация
  - в) малигнизация
  - г) легочно-сердечная недостаточность
  - д) бурая индурация
- 11.В соответствии с размером очагов воспаления очаговая пневмония может быть:
  - а) микробной
  - б) уремической
  - в) милиарной
  - г) ацинозной
  - д) долевой
- 12. Укажите формы интерстициаль-ной пневмонии:
  - а) очаговая пневмония
  - б) плевропневмония
  - в) межлобулярная
  - г) межальвеолярная
  - д) перитрахеальная
- 13. Укажите характер воспаления в первую стадию крупозной пневмо-нии:
  - а) гнойное
  - б) гнойно-геморрагическое
  - в) фибринозное
  - г) крупозное
  - д) серозное
- 14. Под термином «карнификация» понимают:
  - а) гнойно-фибринозное воспаление в плевре и легких
  - б) образование бронхоэктазов
  - в) бурую индурацию легких
  - г) организацию фибринозного экссудата
  - д) острый деструктивный процесс в легких
- 15. Отметьте синонимы бронхопневмонии:
  - а) плевропневмония
  - б) долевая пневмония
  - в) очаговая пневмония
  - г) лобарная пневмония
  - д) крупозная пневмония
- 16. Межлобулярная пневмония может быть:
  - а) плеврогенной
  - б) расслаивающей
  - в) секвестрирующий
  - г) межальвеолярной
  - д) эндобронхиальной
- 17. Укажите варианты опеченения при крупозной пневмонии по

- В.Д.Цинзерлингу:
- а) красная гепатизация
- б) желтая гепатизация
- в) серая гепатизация
- г) центральный
- д) периферический
- 18. К стадиям крупозной пневмонии по Цинзерлингу относятся:
  - а) мозговидное набухание
  - б) микробный отек
  - в) лейкоцитарная инфильтрация
  - г) опеченение
  - д) карнификация
- 19. Причиной бронхопневмонии могут явиться:
  - а) физические факторы
  - б) химические факторы
  - в) вирусы
  - г) физиологическая регенерация эпителия бронхов и альвеол
  - д) микробные агенты
- 20. Источником развития межлобу-лярной пневмонии могут явиться:
  - а) плеврит
  - б) альвеолит
  - в) «панцирное» сердце
  - г) медиастинит
  - д) абсцессы легких
- 21. Какое воспаление является характерным для стадии лей-коцитарной инфильтрации крупозной пневмонии:
  - а) серозное
  - б) гнойное
  - в) геморрагическое
  - г) фибринозное
  - д) крупозное
- 22. К особенностям плевропневмонии, вызванной палочкой Фридлендера, относятся:
  - а) как правило, поражается вся доля легкого
  - б) как правило, поражается часть доли легкого
  - в) характерен серозный экссудат
  - г) характерен гнойно-геморрагический экссудат
  - д) характерен гнойно-фибринозный экссудат с примесью слизи
- 23. Обязательными морфологи-ческими слагаемыми очаговых пневмоний является:
  - а) бронхит
  - б) плеврит
  - в) бронхиолит
  - г) фарингит
  - д) альвеолит
- 24. В исходе межлобулярной пневмонии может развиться:
  - а) пневмофиброз

- б) пневмоцирроз
- в) бронхоэктазы
- г) легочно-сердечная недостаточность
- д) крупозная пневмония
- 25. Какое воспаление может на-блюдаться в третью стадию кру-позной пневмонии:
  - а) катаральное
  - б) фибринозно-геморрагическое
  - в) гранулематозное
  - г) фибринозное
  - д) продуктивное
- 26. Укажите синонимы бронхопневмонии:
  - а) интерстициальная пневмония
  - б) пневмонит
  - в) плевропневмония
  - г) очаговая пневмония
  - д) казеозная пневмония
- 27. К острым деструктивным процессам в легких относятся:
  - а) бронхопневмония
  - б) крупозная пневмония
  - в) абсцесс
  - г) рак
  - д) гангрена
- 28. Укажите синонимы плевро-пневмонии:
  - а) лобулярная пневмония
  - б) бронхопневмония
  - в) крупозная пневмония
  - г) долевая иневмония
  - д) межуточная пневмония
- 29. Для очаговых пневмоний характерны:
  - а) эндомезобронхит
  - б) панбронхит
  - в) транзиторные бронхоэктазы
  - г) малигнизация
  - д) альвеолит
- 30. По происхождению острые абсцессы легких могут быть:
  - а) центральными
  - б) периферическими
  - в) пневмониогенными
  - г) бронхогенными
  - д) криптогенными
- 31. В плевре при крупозной пневмонии развиваются:
  - а) катаральное воспаление
  - б) фибринозное воспаление
  - в) гранулематозное воспаление
  - г) геморрагическое
  - д) интерстициальное воспаление

- 32. К общим изменениям, характерным для крупозной пневмонии, относятся:
  - а) гнойный бронхит
  - б) полнокровие и отек головного мозга
  - в) дистрофические изменения паренхиматозных органов
  - г) гиперплазия селезенки и костного мозга
  - д) фибринозный плеврит
- 32. Очаговые пневмонии новорож-денных и детей первого года жиз-ни характеризуются:
  - а) относительно легким течением
  - б) преимущественной локализацией в задних сегментах легких
  - в) частым развитием на фоне аспирации
  - г) образованием гиалиновых мембран
  - д) частым и ранним развитием осложнений
- 34. Гангрена легкого обусловлена:
  - а) вирусами
  - б) грибами
  - в) ядами эндогенного происхождения
  - г) гноеродными микроорганизмами
  - д) гнилостными бактериями
- 35. Осложнения крупозной пневмонии классифицируют на:
  - а) легочные
  - б) внелегочные
  - в) комбинированные
  - г) транзиторные
  - д) стабильные
- 36. Возбудителями крупозной пневмонии являются:
  - а) кишечная палочка
  - б) палочка Коха
  - в) стафилококки
  - г) шигеллы
  - д) пневмококки
- 37. Стафилококковая очаговая пневмония характеризуется:
  - а) относительно легким течением
  - б) относительно тяжелым течением
  - в) частым абсцедированием
  - г) редкостью развития осложнений
  - д) «зональностью» строения очагов воспаления
- 38. К легочным осложнениям крупозной пневмонии относятся:
  - а) фибринозный плеврит
  - б) карнификация
  - в) гнойный перикардит
  - г) абсцесс и гангрена легкого
  - д) эмпиема плевры
- 39. Укажите стадии крупозной пневмонии по В.Д.Цинзерлингу:
  - а) стадия прилива
  - б) стадия микробного отека

- в) стадия лейкоцитарной инфильтрации
- г) стадия опеченения
- д) стадия разрешения
- 40. С учетом этиологического фактора бронхопневмония может быть:
  - а) стафилококковой
  - б) стрептококковой
  - в) межуточной
  - г) пневмококковой
  - д) вирусной

# **ХРОНИЧЕСКИЕ НЕСПЕ-ЦИФИЧЕСКИЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ ЛЕГКИХ. РАК ЛЕГКИХ**

- 1. Различают следующие виды ателектаза легких:
  - а) обтурационный
  - б) компрессионный
  - в) интерстициальный
  - г) панацинарный
  - д) центроацинарный
- 2. Антракоз легких может осложниться:
  - а) бронхопневмонией
  - б) плевропневмонией
  - в) абсцессом легких
  - г) гангреной легких
  - д) инфарктом легких
- 3. Охарактеризуйте прикорневой рак:
  - а) встречается чаще периферического
  - б) встречается реже периферического
  - в) по гистологической структуре чаще бывает плоскоклеточным
  - г) по гистологической структуре чаще бывает железистым
  - д) развивается из эпителия трахеи
- 4. Для пневмосклероза харак-терны:
  - а) гипертрофия миокарда правого желудочка
  - б) гипертрофия миокарда левого желудочка
  - в) легочное сердце
  - г) недостаточность митрального клапана
  - д) недостаточность сердца
- 5. В легких при хронической пнев-монии выявляются:
  - а) карнификация
  - б) миомаляция
  - в) мумификация
  - г) бронхоэктазы
  - д) панбронхит
- 6. Различают следующие виды эмфиземы легких:
  - а) хроническую очаговую
  - б) эндобронхиальную
  - в) полипозную

- г) первичную панацинарную
- д) межуточную
- 7. Укажите микроскопические виды рака легкого:
  - а) гипернефроидный
  - б) железистый
  - в) плоскоклеточный
  - г) базально-клеточный
  - д) аденокарцинома
- 8. Центральный рак легкого может исходить:
  - а) из альвеолярного эпителия
  - б) из эпителия бронхиол
  - в) из эпителия стволового бронха
  - г) из эпителия долевого бронха
  - д) из лимфоузлов средостения
- 9. К хроническим неспецифическим заболеваниям легких относятся:
  - а) пневмосклероз
  - б) хронический бронхит
  - в) крупозная пневмония
  - г) бронхоэктазы
  - д) грипп
- 10. Во время приступа бронхиальной астмы в бронхах определяются:
  - а) скопление гигантских многоядерных клеток
  - б) пролиферация фибробластов
  - в) накопление эозинофилов
  - г) накопление лимфоцитов
  - д) гиперсекреция слизи
- 11. Прикорневой экзофитный рак легкого часто сопровождается:
  - а) ателектазом легкого
  - б) коллапсом легкого
  - в) лобарной пневмонией
  - г) развитием бронхоэктазов
  - д) развитием абсцесса легкого
- 12. При панацинарной эмфиземе наблюдается:
  - а) преобладание изменений в крупных бронхах
  - б) преобладание изменений в бронхиолах
  - в) расширение трахеи
  - г) расширение всего ацинуса
  - д) увеличение легких в объеме
- 13.По характеру экссудата плеврит может быть:
  - а) серозным
  - б) фибринозным
  - в) катаральным
  - г) гнойным
  - д) геморрагическим
- 13. Для эндофитного центрального рака легкого характерны следую-щие осложнения:

- а) коллапс легких
- б) антракоз легких
- в) плеврит
- г) перикардит
- д) паранефрит
- 15. Микроскопическое исследова-ние стенки бронхов при хроничес-ком бронхите выявляет:
  - а) исчезновение бокаловидных клеток
  - б) атрофию мышечного слоя
  - в) эпидермальную метаплазию эпителия
  - г) образование полипов
  - д) образование остроконечных кондилом
- 16. Коллапс легких развивается при:
  - а) обтурации просвета бронхов опухолью
  - б) сдавление крупного бронха опухолью извне
  - в) гидротораксе
  - г) пневмотораксе
  - д) эмпиеме плевры
- 17. Укажите две наиболее частые причины смерти при силикозе:
  - а) уремия
  - б) легочно-сердечная недостаточность
  - в) кровоизлияние в мозг
  - г) первичная легочная гипертония
  - д) присоединение туберкулеза
- 18. Первые метастазы медиастиналь-ного рака легкого обычно локализу-ются в:
  - а) перикарде
  - б) печени
  - в) почках
  - г) бронхиальных лимфоузлах
  - д) надпочечниках
- 19. Различают следующие виды эмфиземы легких:
  - а) ателектатическую
  - б) викарную
  - в) межуточную
  - г) идиопатическую панацинарную
  - д) деформирующую
- 15. По морфологическим признакам выделяют следующие формы хронического бронхита:
  - а) деформирующую
  - б) узловатую
  - в) бляшковидную
  - г) разветвленную
  - д) полипозную
- 21. При бронхиальной астме наблюдаются:
  - а) затруднение вдоха
  - б) затруднение выдоха

- в) нарушение бронхиальной проходимости
- г) экспираторная одышка
- д) инспираторная одышка
- 22. Различают следующие виды эмфиземы легких:
  - а) хроническую диффузную обструктивную
  - б) цилиндрическую
  - в) мешковидную
  - г) старческую
  - д) компенсаторную (викарную)
- 23. Нарушение дренажной функции при хроническом бронхите приводит к следующим бронхолегочным осложнениям:
  - а) ателектазу легких
  - б) пневмофиброзу
  - в) плевропневмонии
  - г) обструктивной пневмонии
  - д) бронхоэктазам
- 24. Для пневмоцирроза характерны:
  - а) гипертрофия миокарда левого желудочка
  - б) гипертрофия миокарда правого желудочка
  - в) стеноз митрального отверстия
  - г) легочное сердце
  - д) инфаркт миокарда
- 25. Укажите виды рака легкого в зависимости от характера роста:
  - а) узловатый
  - б) цилиндрический
  - в) разветвленный
  - г) эндобронхиальный диффузный
  - д) деформирующий
- 26. Охарактеризуйте хроническую очаговую эмфизему легких:
  - а) является панацинарной
  - б) является центроацинарной
  - в) называется также рубцовой или перифокальной
  - г) характеризуется поступлением воздуха в межуточную ткань
  - д) возникает вокруг старых туберкулезных очагов
- 27. Силикоз вызывается дли-тельным вдыханием:
  - а) неорганической пыли
  - б) органической пыли
  - в) двуокиси кремния
  - г) угольной пыли
  - д) бытовой пыли
- 28.Периферической рак легкого исходит из:
  - а) альвеолярного эпителия
  - б) бронхиолярного эпителия
  - в) эпителия долевого бронха
  - г) эпителия стволового бронха
  - д) эпителия разветвлений сегментарного бронха

- 29. Бронхоэктазы могут быть:
  - а) приобретенными
  - б) эндобронхиальными
  - в) панацинарными
  - г) спиралевидными
  - д) мешковидными
- 30. Эмфизема легких может осложниться:
  - а) легочным сердцем
  - б) спонтанным пневмотораксом
  - в) истинным крупом
  - г) подкожной эмфиземой
  - д) амилоидозом легких
- 31. Силикоз легких проявляется в виде следующих форм:
  - а) узелковой
  - б) разветвленной
  - в) эндофитной
  - г) экзофитной
  - д) диффузно-склеротический
- 32. Выделяют следующие механиз-мы развития хронических неспе-цифических заболеваний легких:
  - а) алиментарный
  - б) бронхитогенный
  - в) пневмониогенный
  - г) пневмонитогенный
  - д) кардиогенный
- 33. Укажите морфологические формы хронического бронхита:
  - а) слизистый
  - б) гнойный
  - в) фунгозный
  - г) полипозный
  - д) канкрозный
- 34. При повторяющихся приступах бронхиальной астмы в легких раз-виваются:
  - а) склероз межальвеолярных перегородок
  - б) хроническая обструктивная эмфизема
  - в) идиопатическая панацинарная эмфизема
  - г) запустевание капиллярного русла
  - д) хронический бронхит
- 35.Смертельными осложнениями рака легкого являются:
  - а) бронхопневмония
  - б) крупозная пневмония
  - в) кахексия
  - г) легочное кровотечение
  - д) легочно-сердечная недостаточность
- 36. Укажите виды рака легкого в зависимости от локализации:
  - а) медистинальный
  - б) плевральный

- в) периферический
- г) кардиальный
- д) сосудистый
- 37. Бронхоэктазы могут быть:
  - а) первичными и вторичными
  - б) врожденными и приобретенными
  - в) мешковидными и цилиндрическими
  - г) экзофитными и эндофитными
  - д) центральными и периферическими
- 38. Ателектаз легких может быть вызван:
  - а) гидротораксом
  - б) эмпиемой плевры
  - в) спонтанным пневмотораксом
  - г) обтурацией просвета бронха опухолью
  - д) сдавлением опухолью бронха
- 38. Микроскопические исследование стенки бронхов при хроническом бронхите выявляет:
  - а) накопление бокаловидных клеток
  - б) появление многослойного плоского эпителия в слизистой оболочке
  - в) наличие воспалительной инфильтрации
  - г) накопление гликогена в мышечных волокнах
  - д) образование полипов
- 39. Укажите три наиболее частые локализации гематогенных ме-тастазов рака легкого:
  - а) селезенка
  - б) парабронхиальные лимфоузлы
  - в) кости
  - г) головной мозг
  - д) надпочечники

#### КИШЕЧНЫЕ ИНФЕКЦИИ

- 1. К неспецифическим осложне-ниям холеры относятся:
  - а) постхолерная уремия
  - б) cencuc
  - в) рожа
  - г) холерный тифоид
  - д) пневмония
- 2. К общим изменениям, типичным для брюшного тифа, относятся:
  - а) сыпь
  - б) зернистая дистрофия паренхиматозных органов
  - в) жировая дистрофия паренхиматозных органов
  - г) брюшнотифозные гранулемы в легких
  - д) брюшнотифозные гранулемы в костном мозге
- 3. Инфекция из первичного очага может распространяться:
  - а) лимфогенно
  - б) гематогенно

- в) интраканаликулярно
- г) периневрально
- д) контактно
- 4. Различают следующие формы сальмонеллеза:
  - а) брюшнотифозную
  - б) интестинальную
  - в) септическую
  - г) аллергическую
  - д) желудочно-кишечную
- 5. Укажите, сколько стадий раз-личают в развитии холеры:
  - а) одну
  - б) две
  - в) три
  - г) четыре
  - д) пять
- 6. Больной брюшным тифом особенно заразен:
  - а) с первой недели заболевания
  - б) со второй недели заболевания
  - в) с третьей недели заболевания
  - г) с четвертой недели заболевания
  - д) с пятой недели заболевания
- 7. К кишечным осложнениям аме-биаза относятся:
  - а) прободение язвы
  - б) пенетрация хронической язвы желудка
  - в) рубцовый стеноз кишки
  - г) перитонит
  - д) абсцессы печени
- 8. В основе первой стадии брюшного тифа лежит:
  - а) острое альтеративное воспаление
  - б) острое экссудативное воспаление
  - в) острое продуктивное воспаление
  - г) хроническое пролиферативное воспаление
  - д) хроническое экссудативное воспаление
- 9. Холерный тифоид характеризу-ется:
  - а) ярко выраженными клинико-морфологическими проявлениями алгидного периода
  - б) ярко выраженными проявлениями эксикоза
  - в) эксикоз не характерен
  - г) наличием серозно-геморрагического гастроэнтерита
  - д) наличием дифтеритического колита
- 10. Источником заражения брюш-ным тифом является:
  - а) платяная вошь
  - б) клеш
  - в) собака
  - г) свинья
  - д) больной человек

- 11. К разновидностям симбиоза мик-ро- и макроорганизма относятся:
  - а) мутуализм
  - б) дисбактериоз
  - в) комменсализм
  - г) паразитизм
  - д) хемотаксис
- 12. Вторая стадия брюшного тифа характеризуется:
  - а) образованием рубчиков в подвздошной кишке
  - б) некрозом брюшнотифозных гранулем
  - в) некрозом групповых фолликулов
  - г) некрозом солитарных фолликулов
  - д) дистрофией интрамуральных нервных ганглиев
- 13. В затянувшихся случаях кишеч-ой коли-инфекции обнаруживаются:
  - а) язвы, расположенные по линии прикрепления брыжейки
  - б) язвы, расположенные в лимфоидном аппарате кишечника
  - в) мелкие очаги отека слизистой оболочки
  - г) хронической язвы желудка и 12-перстной кишки
  - д) отчетливая атрофия лимфоидного аппарата кишечника
- 14. Для холерного энтерита харак-ерно:
  - а) серозное воспаление
  - б) гнойное воспаление
  - в) крупозное воспаление
  - г) дифтеритическое воспаление
  - д) серозно-геморрагическое воспаление
- 15. При дизентерии различают стадии:
  - а) катарального колита
  - б) катарального энтерита
  - в) мозговидного набухания
  - г) фибринозного колита
  - д) язвенного колита
- 16. Во второй стадии брюшного тифа могут наблюдаться:
  - а) острые язвы в подвздошной кишке
  - б) брюшнотифозные экзантемы
  - в) некроз солитарных фолликулов
  - г) дистрофические изменения интрамуральных нервных ганглиев
  - д) некроз групповых фолликулов
- 17. В патогенезе холеры имеют значение:
  - а) размножение вирусов в эпителии кишки
  - б) размножение вибрионов на поверхности эпителия кишки
  - в) влияние эндотоксина
  - г) влияние экзотоксина
  - д) блокада «натриевого насоса» клетки
- 18. Кишечная коли-инфекция может осложниться:
  - а) бактериальной пневмонией
  - б) отитом
  - в) катаральным колитом

- г) гнойным менингитом
- д) сепсисом
- 19. В алгидный период холеры смерть больных обычно наступает вследствие:
  - а) обезвоживания
  - б) перитонита
  - в) комы
  - г) уремии
  - д) кишечного кровотечения
- 20. Укажите изменения селезенки при брюшном тифе:
  - а) увеличена в размерах
  - б) уменьшена в размерах
  - в) дает скудный соскоб пульпы
  - г) дает обильный соскоб пульпы
  - д) называется «большая сальная»
- 21. По этиологическому признаку инфекционные болезни классифицируются:
  - а) вирусные и бактериальные
  - б) антропонозы
  - в) антропозоонозы
  - г) риккетсиозы и паразитарные инфекции
  - д) грибковые и протозойные инфекции
- 22. Стадия мозговидного набухания в групповых фолликулах при брюш-ом тифе характеризуется:
  - а) образованием язв
  - б) пролиферацией ретикулярных клеток
  - в) пролиферацией эозинофилов
  - г) образованием макрофагов
  - д) некрозом брюшнотифозных гранулем
- 23. В патогенезе сальмонеллеза главное значение имеют:
  - а) выделение экзотоксина
  - б) выделение эндотоксина
  - в) выделение экзо-и эндо-оксина
  - г) внутриэпителиальное размножение возбудителя
  - д) эндоцитобиоз
- 24. Ярко выраженные проявления эксикоза при холере присущи:
  - а) стадии холерного энтерита
  - б) стадии холерного гастроэнтерита
  - в) алгидному периоду
  - г) холерному тифоиду
  - д) инкубационному периоду холеры
- 25.К внекишечным осложнениям брюшного тифа относятся:
  - а) виремия
  - б) восковидный некроз прямых мышц живота
  - в) гнойный перихондрит гортани
  - г) внутримышечные абсцессы
  - д) остеомиелит
- 26. В основу классификации инфек-ионных болезней положены приз-наки:

- а) биологический
- б) механизм передачи
- в) этиологический
- г) преобладание нарушений того или иного обмена веществ
- д) характер клинико-анатомических проявлений
- 27. Заражение кишечной коли-инфекцией происходит:
  - а) алиментарным путем
  - б) воздушно-капельным путем
  - в) контактно-бытовым путем
  - г) через поврежденные кожные покровы
  - д) при переливании крови и сывороток
- 28.Для амебиаза характерен:
  - а) катаральный энтерит
  - б) серозно-геморрагический гастроэнтерит
  - в) гнойный колит
  - г) хронический язвенный колит
  - д) острый дифтеритический колит
- 29.Смерть больных брюшным тифом обычно наступает от:
  - а) кровоизлияний в головной мозг
  - б) кишечных кровотечений
  - в) пневмонии
  - r) cencuca
  - д) перитонита
- 30. Эндоцитобиоз играет определяю-ую роль в патогенезе:
  - а) кишечной коли-инфекции
  - б) сальмонеллеза
  - в) холеры
  - г) дизентерии
  - д) амебиаза
- 31. По биологическому признаку инфекции классифицируют на:
  - а) вирусные
  - б) антропонозы
  - в) антропозоонозы
  - г) диспротеинозы
  - д) биоценозы
- 32. Местные изменения при дизен-терии главным образом локализуют-ся в:
  - а) подвздошной кишке
  - б) слепой кишке
  - в) поперечно-ободочной кишке
  - г) прямой и сигмовидной кишке
  - д) тонкой кишке и желудке
- 32. Наиболее характерным признаком третьей стадии брюшного тифа является образование:
  - а) острых язв кишечника
  - б) хронических язв кишечника
  - в) чистых язв кишечника

- г) брюшнотифозных гранулем
- д) хронических язв 12-перстной кишки
- 34. Какое воспаление лежит в основе второй стадии дизентерии?
  - а) серозное
  - б) фибринозное
  - в) гнойное
  - г) гнилостное
  - д) геморрагическое
- 35. Какой отдел толстой кишки преимущественно поражается при амебиазе и балантидиазе (1 ответ):
  - а) прямая
  - б) сигмовидная
  - в) нисходящая ободочная
  - г) поперечно-ободочная
  - д) слепая
- 36. В первую стадию брюшного тифа наблюдается:
  - а) образование чистых язв
  - б) образование брюшнотифозных гранулем
  - в) некроз групповых фолликулов
  - г) развитие катарального энтерита
  - д) пролиферация ретикулярных клеток
- 37. Смерть в остром периоде ки-шечной коли-инфекции наступает от:
  - а) кахексии
  - б) токсикоза
  - в) эксикоза
  - г) сосудистого коллапса
  - д) симптоматической гипертонии с кровоизлияниями в головной мозг
- 38. К специфическим осложнениям холеры относятся:
  - а) холерный тифоид
  - б) холерный энтерит
  - в) профузная диарея
  - г) постхолерная уремия
  - д) холерный гастроэнтерит
- 39. Назовите причины перитонита при брюшном тифе:
  - а) разрыв капсулы печени
  - б) разрыв капсулы селезенки
  - в) перфорация язвы тонкой кишки
  - г) перфорация хронической язвы желудка
  - д) перфорация хронической язвы 12-перстной кишки
- 40. К внекишечным осложнениям дизентерии относятся:
  - а) появление в легких очагов Гона
  - б) абсцессы печени
  - в) пиелонефрит
  - г) артриты
  - д) крупозная пневмония

### СЕПСИС. СИБИРСКАЯ ЯЗВА.

- 1. В зависимости от локализации септического очага различают ни-жеследующие виды сепсиса:
  - а) септицемия
  - б) хрониосепсис
  - в) тонзиллогенный
  - г) маточный
  - д) отогенный
- 2. К так называемым периферичес-ким признакам септического эндо-кардита относятся:
  - а) пятна Лукина-Либмана
  - б) синдром Вакеза-Ослера
  - в) узелки Ослера
  - г) абсцессы Дюбуа
  - д) пятна Джэйнуэя
- 3. Для септикопиемии, в отличие от септицемии, наиболее харак-терны:
  - а) серозный миокардит
  - б) лейкоцитарная инфильтрация пульпы селезенки
  - в) атрофия селезенки и лимфоузлов
  - г) усиленное кроветворение в костном мозге
  - д) метастатические абсцессы
- 4. Проявлением септикопиемии при пупочном сепсисе может быть:
  - а) гнойный менингит
  - б) гипертрофия миокарда левого желудочка
  - в) абсцессы а печени и почках
  - г) абсцессы в легких и миокарде
  - д) хрониосепсис
- 5. При наличии гнойного эндомет-рита, как септического очага, первые тромбобактериальные эмболы следует ожидать в:
  - а) яичниках
  - б) печени
  - в) почках
  - г) легких
  - д) миокарде левого желудочка
- 6. Какое воспаление лежит в основе сибироязвенного карбункула?
  - а) серозное
  - б) гнойное
  - в) геморрагическое
  - г) гнилостное
  - д) катаральное
- 7. Пупочный сепсис может осложниться:
  - а) синдромом диссеминированного внутрисосудистого свертывания
  - б) синдромом приобретенного иммунодефицита
  - в) вирусно-бактериальной пневмонией
  - г) гнойным отитом
  - д) гнойным остеомиелитом

- 8. В случаях, когда пупочный сеп-сис завершился выздоровле-нием,в пупочных сосудах можно обнаружить:
  - а) тромбофлебит
  - б) деформацию стенок артерий с кальцинозом
  - в) атерокальциноз
  - г) облитерацию вен
  - д) тромбоартериит
- 9. Укажите клинико-анатомические формы сепсиса:
  - а) хирургический
  - б) септицемия
  - в) пупочный
  - г) септикопиемия
    - д) отогенный
- 10. При септическом (бактерии-альном) эндокардите в клапанах сердца наблюдается:
  - а) острый бородавчатый эндокардит
  - б) возвратно-бородавчатый эндокардит
  - в) полипозно-язвенный эндокардит
  - г) фибропластический париетальный эндокардит с эозинофилией
  - д) диффузный эндокардит
- 11. Септикопиемия характеризуется:
  - а) наличием тромбобактериальной эмболии
  - б) отсутствием тромбобактериальной эмболии
  - в) наличием гнойных метастазов
  - г) наличием регионарного лимфангита и лимфаденита
  - д) наличием резко выраженных признаков гиперергии
- 12. К проявлениям ДВС-синдрома при пупочном сепсисе относятся:
  - а) кровоизлияния в кожу
  - б) кровоизлияния в серозные и слизистые оболочки
  - в) мелена
  - г) менингит
  - д) кровоизлияния в головной мозг
- 14. Инфекционный (бактериальный) эндокардит подразделяют на:
  - а) острый
  - б) подострый
  - в) затяжной
  - г) повторный
  - д) непрерывно рецидивирующий
- 15. К местным изменениям при сепсисе относят:
  - а) септический очаг
  - б) межуточный септический нефрит
  - в) межуточный септический миокардит
  - г) лимфангит и флебит вблизи входных ворот инфекции
  - д) межуточный септический гепатит
- 16. В пупочных сосудах при сепсисе может наблюдаться:
  - а) омфалит
  - б) гнойный тромбоартериит

- в) узелковый периартериит
- г) гнойный тромбофлебит
- д) гнойный артериит
- 18. В отличие от других инфекцион-ных болезней сепсису присущи ни-жеследующие особенности:
  - а) полиэтиологичность
  - б) моноэтиологичность
  - в) трафаретность клинических проявлений заболевания
  - г) цикличность течения заболевания
  - д) строгая определенность сроков инкубационного периода
- 19. Первично-легочная форма сибирской язвы характеризуется развитием:
  - а) геморрагического трахеита
  - б) гнойно-язвенного трахеита
  - в) серозного бронхита
  - г) геморрагического бронхита
  - д) серозно-геморрагической пневмонии
- 20. Различают нижеследующие клинико-анатомические формы сибирской язвы:
  - а) кожную
  - б) генитальную
  - в) кишечную
  - г) ренальную
  - д) первично-легочную
- 21.В надпочечниках при пупочном сепсисе развиваются:
  - а) гиперплазия клеток коркового или мозгового слоя
  - б) некрозы
  - в) кровоизлияния
  - г) делипидизация
  - д) депигментация
- 22. Какие из указанных клинико-анатомических форм характерны для сибирской язвы?
  - а) токсико-септическая
  - б) токсическая
  - в) коньюнктивальная
  - г) первично-септическая
  - д) кишечная
- 23. При инфекцилнном эндокардите в микроциркуляторном русле наблюдаются:
  - а) фибриноидные некрозы стенок сосудов
  - б) гнойное расплавление стенок сосудов
  - в) аневризмы
  - г) плазморрагии
  - д) амилоидоз
- 24. Для сепсиса, в отличие от других инфекционных болезней, характерны:
  - а) сепсис является заразной болезнью
  - б) сепсис не является заразной болезнью
  - в) после перенесенного сепсиса остается стойкий

#### иммунитет

- г) сепсис не имеет специфического патоморфологического субстрата
- д) для сепсиса характерна цикличность течения
- 25.Септическим очагом при пупочном сепсисе может быть:
- а) флебит пупочных сосудов
- б) аневризма пупочных сосудов
- в) артериит пупочных сосудов
- г) орхит
- д) омфалит
- 26.По течению сепсис классифицируют на:
- а) острый
- б) латентный
- в) подострый
- г) субхронический
- д) хронический
- 27.Омфалит при пупочном сепсисе может быть:
- а) язвенно-некротическим
- б) катаральным
- в) гнойно-некротическим
- г) абактериальным
- д) продуктивным
- 28. Распространение инфекции из септического очага при пупочном сепсисе осуществляется:
  - а) воздушно-капельным путем
  - б) гематогенным путем
  - в) контактным путем
  - г) периневральным путем
  - д) трансплацентарным путем
- 29. Какие два из указанных клапанов чаще всего поражаются при затяж-ном септическом эндокардите?
  - а) митральный
  - б) двустворчатый
  - в) аортальный
  - г) трехстворчатый
  - д) клапан легочной артерии
- 30.Для септицемии характерны:
- а) гнойники в различных органах
- б) метастатические абсцессы
- в) гиперергическая тканевая реакция
- г) аллергические васкулиты
- д) тромбоэмболический синдром
- 31.Отметьте клинико-анатомические формы сепсиса
- а) криптогенная
- б) септикопиемия
- в) инфекционный эндокардит

## г) септицемия

- д) токсико-септическая
- 32.Сепсис классифицируют с учетом нижеследующих признаков:
  - а) распространенности процесса
  - б) этиологии
  - в) характера входных ворот инфекции
  - г) влияния генетических факторов
  - д) клинико-морфологических признаков
- 33.К клинико-морфологическим формам пупочного сепсиса относятся:
  - а) септикопиемия
  - б) септицемия
  - в) хрониосепсис
  - г) инфекционный эндокардит
  - д) гранулематозный сепсис
- 34. В основу классификации инфекционного (бактериального) эндокардита положены следующие критерии:
- а) характер течения заболевания
- б) влияние генетических факторов
- в) распространенность процесса
- г) наличие или отсутствие фонового заболевания
- д) характер нарушения обмена веществ
- 35.К клинико-анатомическим фор-мам пупочного сепсиса относятся:
  - а) затяжной септический эндокардит
  - б) полипозно-язвенный эндокардит
  - в) септицемия
  - г) септикопиемия
  - д) болезнь Черногубова
- 36. Какие три из перечисленных микроорганизмов чаще всего вызывают пупочный сепсис:
  - а) стафилококки
  - б) синегнойная палочка
  - в) вирусы
  - г) пневмококки
  - д) кишечная палочка
- 37. Септицемия характеризуется:
  - а)наличием резко выраженного септического очага
  - б)наличием гнойных метастазов
  - в)отсутствием гнойных метастазов
  - г)гиперплазией лимфоидной ткани
  - д) гиперплазией кроветворной ткани
- 38. В головном мозге при сепсисе могут наблюдаться:
  - а)отек вещества мозга
  - б)набухание вещества мозга
  - в)гнойное воспаление
  - г)дистрофия нервных клеток

## д)множественные аневризмы артерий

- 40. Укажите виды сепсиса в зависи-мости от локализации септического очага:
  - а)одонтогенный
  - б)лимфогенный
  - в)тонзилогенный
  - г)отогенный
  - д)маточный

## ВОЗДУШНО-КАПЕЛЬНЫЕ ИНФЕКЦИИ

- 1. В патогенезе дифтерии главное значение имеет:
- а) выделение эндотоксина
- б) выделение экзотоксина
- в) выделение экзо-и эндотоксина
- г) внутриэпителиальное размножение возбудителя
- д) серологический вариант стрептококка
- 2. Истинный круп- это:
- а) дифтеритическое воспаление миндалин и зева
- б) дифтеритическое воспаление гортани
- в) крупозное воспаление гортани
- г) крупозное воспаление бронхиального дерева
- д) крупозное воспаление зева и миндалин
- 3. Самым существенным проявлением второго периода скарлатины является:
  - а) пластинчатое шелушение кожи
  - б) отрубевидное шелушение кожи
  - в) поздний паралич сердца
  - г) некротический нефроз
  - д) гломерулонефрит
- 4. В слизистой оболочке верхних дыхательных путей при кори могут наблюдаться:
- а) катаральное воспаление
- б) дифтеритическое воспаление
- в) отрубевидное шелушение
- г) метаплазия эпителия в многослойный плоский
- д) ихтиоз
- 5.Укажите наиболее вероятные причины смерти при дифтерии зева и миндалин:
  - а) ранний и поздний паралич сердца
  - б) паралич диафрагмы
  - в) мозговая кома
  - г) истинный круп
  - д) ложный круп
- 6.Скарлатина называется экстра-буккальной в том случае, если первичный аффект локализуется в:
  - а) зеве

- б) миндалинах
- в) коже
- г) половых путях
- д) легких
- 7. Местные изменения при кори возникают:
- а) на коже
- б) в зеве
- в) в трахее
- г) в бронхах
- д) в конъюнктиве
- 8. При каких локализациях дифтерии наиболее выражены общие токсические изменения:
  - а) дифтерии зева
  - б) дифтерии миндалин
  - в) дифтерии гортани
  - г) дифтерии трахеи
  - д) дифтерии бронхов
- 9. Дифтерийный экзотоксин преи-мущественно воздействует на:
  - а) легкие
  - б) периферические нервы
  - в) надпочечники
  - г) сердце
  - д) кишечник
- 10. Для тяжелой септической формы скарлатины характерны:
- а) катаральная ангина
- б) гнойно-некротическая ангина
- в) гиперплазия лимфоидной ткани
- г) миелоидная метаплазия лимфоретикулярной ткани
- д) гнойно-некротические изменения мягких тканей шеи
- 11.К генерализованным формам ме-нингококковой инфекции отно-сятся:
  - а) менингококковый назофарингит
  - б) менингококковый сепсис
  - в) менингококковый менингит
  - г) менингококкносительство
  - д) менингококкемия
- 12.Следствием вирусемии и гене-рализации вируса кори является развитие:
  - а) ложного крупа
  - б) энантемы
  - в) экзантемы
  - г) истинного крупа
  - д) гигантоклеточной пневмонии
- 13. Наиболее выраженные измене-ния при дифтерии зева и миндалин локализуются в нижеследующих нервах:
- а) блуждающем
- б) глазодвигательном
- в) симпатическом

- г) языкоглоточном
- д) диафрагмальном
- 14. Заражение скарлатиной происходит:
- а) воздушно-капельным путем
- б) контактно-бытовым путем
- в) при переливании крови и сывороток
- г) через поврежденные кожные покровы
- д) трансмиссивно
- 15. Экзантема при кори характеризуется:
- а) катаральным воспалением слизистых дыхательных путей
- б) папулезной сыпью на коже
- в) паракератозом
- г) метаплазией цилиндрического эпителия в многослойный плоский
- д) ложным крупом
- 16. Укажите формы скарлатины:
- а) аллергическая
- б) идиопатическая
- в) токсическая
- г) септическая
- д) токсико-септическая
- 17. Причиной недостаточности сердца при дифтерии может явиться:
  - а) гнойный миокардит
  - б) альтеративный миокардит
  - в) постинфарктный кардиосклероз
  - г) паралич блуждающего нерва
  - д) инфаркт миокарда
- 18.В почках при дифтерии могут возникнуть:
- а) амилоидоз
- б) некротический нефроз
- в) гломерулонефрит
- г) пиелонефрит
- д) массивные некрозы коркового слоя
- 19. Первичный скарлатинозный ком-плекс состоит из нижеследующих компонентов:
  - а) первичного эффекта
  - б) первичного аффекта
  - в) лимфангита
  - г) лимфаденита
  - д) экзантемы и энантемы
- 20. При кори преимущественно поражаются (3 ответа):
- а) желудочно-кишечный тракт
- б) верхние дыхательные пути
- в) мочеполовые органы
- г) конъюнктива глаз
- д) кожа

- 21. Заражение дифтерией проис-ходит:
- а) через поврежденные кожные покровы
- б) алиментарным путем
- в) при переливании крови и сывороток
- г) трансмиссивно
- д) воздушно-капельным путем
- 22. При тяжелой септической форме скарлатины могут наблюдаться:
  - а) заглоточный абсцесс
  - б) абсцесс мозга
  - в) отит-антрит
  - г) флегмона шеи
  - д) остеомиелит височной кости
- 23. Коревой вирус обладает следую-щими свойствами:
- а) повышает барьерную функцию эпителия
- б) снижает фагоцитарную активность лейкоцитов
- в) повышает фагоцитарную активность лейкоцитов
- г) снижает титр противоинфекционных антител
- д) повышает титр противоинфекционныых антител
- 24. При осмотре больного в первый период скарлатины можно обнаружить:
- а) катаральную ангину
- б) фибринозную ангину
- в) некротическую ангину
- г) гнилостную ангину
- д) хроническую ангину
- 25.Отражением вирусемии и ге-нерализации коревого вируса яв-ляются:
  - а) гигантоклеточная пневмония
  - б) коревой энцефалит
  - в) ложный круп
  - г) энантема
  - д) экзантема
- 26.В почках при дифтерии могут наблюдаться:
  - а) пиелонефрит
  - б) гломерулопатии
  - в) некротический нефроз
  - г) гломерулонефрит
  - д) пионефроз
- 27.В нервных ганглиях при дифтерии наблюдаются:
- а) кровоизлияния
- б) дистрофия и некроз клеток
- в) метаплазия
- г) амилоидоз
- д) индурация
- 28.Для сыпи при скарлатине, в отличие от кори, присущи следующие черты:

- а) крупнопятнистый папулезный характер
- б) мелкоточечный характер, ярко-красный цвет
- в) первоначально появляется за ушами, затем на лице, шее, туловище, конечностях
  - г) покрывает всю поверхность тела, за исключением носогубного треугольника
  - **д)** первоначально появляется на бедрах и ягодицах
- 29. Дифтеритический экзотоксин оказывает влияние преимущественно на:
  - а) ЦНС
  - б) периферическую и вегетативную нервную системы
  - в) адреналовую систему
  - г) сердечно-сосудистую систему
  - д) систему органов пищеварения
- 30.В надпочечниках при дифтерии могут наблюдаться:
  - а) кровоизлияния
  - б) дистрофия и некроз клеток
  - в) некротический нефроз
  - г) поздний паралич
  - д) ранний паралич
- 31. К клинико-морфологическим формам скарлатины относятся:
  - а) токсическая
  - б) септическая
  - в) аллергическая
  - г) первичная и вторичная
  - д) местная и общая
- 32. Для менингококкового менингита типично:
  - а) катаральное воспаление
  - б) геморрагическое воспаление
  - в) гнойное воспаление
  - г) гнилостное воспаление
  - д) продуктивное воспаление
- 33. При тяжелой септической форме скарлатины могут наблюдаться:
  - а) гнойно-некротический лимфаденит
  - б) катаральная ангина
  - в) аррозия сосудов шеи
  - г) флегмона шеи
  - д) гнойный менингит
- 34. Укажите локализацию энантемы при кори:
  - а) на всей поверхности тела, за исключением носогубного треугольника
  - б) на губах
  - в) в носу
  - г) на слизистой оболочке щек
  - д) на коже лица

- 35. Нисходящий круп это...
  - а) крупозное воспаление зева
  - б) крупозное воспаление миндалин
  - в) крупозное воспаление гортани
  - г) крупозное воспаление бронхов
  - д) крупозное воспаление глотки
- 36.Возбудителем кори является:
  - а) РНК-содержащий вирус вариантов А,В,С
  - б) РС-вирус
  - в) ДНК-содержащий вирус
  - г) РНК-содержащий вирус, относящийся к миксовирусам
  - д) РНК-содержащий вирус, относящийся к парамиксовирусам
- 37. Выделите миокардиты, характерные для дифтерии:
  - а) гнойный
  - б) интерстициальный
  - в) продуктивный
  - г) альтеративный
  - д) серозно-геморрагический
- 38. При тяжелой токсической форме скарлатины возникает:
  - а) лейкемия
  - б) гиперплазия лимфоидной ткани
  - в) резко выраженные дистрофические изменения паренхиматозных органов
  - г) некротическая ангина
  - д) хроническая ангина
- 39.К местным изменениям при кори относятся:
  - а) энантема
  - б) экзантема
  - в) катаральный фаринго-трахео-бронхит
  - г) пятна Бильшовского-Филатова-Коплика
  - д) ложный круп
- 40.Первичный комплекс при скарлатине представлен:
  - а) регионарным лимфаденитом
  - б) лимфангитом
  - в) аффектом
  - г) генерализованной лимфаденопатией
  - д) реинфектом

## ОРВИ. ВИЧ-ИНФЕКЦИЯ.

- 1. К осложнениям гриппа, возникающим в нервной системе относятся:
  - а) периферический неврит
  - б) нейрофиброматоз
  - в) энцефалит
  - г) арахноидит
  - д) эпидуральная гематома

- 2. Для РС-инфекции характерны:
  - а) высокая контагиозность
  - б) низкая контагиозность
  - в) преимущественное поражение органов дыхания
  - г) преимущественное поражение желудочно-кишечного тракта
  - д) возбудитель относится к ДНК-содержащим вирусам
- 3. К осложнениям парагриппа относятся:
  - а) синусит
  - б) гепатит
  - в) паанкреатит
  - z) omum
  - д) евстахеит
- 4. Возбудитель какой инфекции относятся к ДНК-содержащим вирусам?
  - а) гриппа
  - б) парагриппа
  - в) РС-инфекции
  - г) аденовирусной инфекции
  - д) крупозной пневмонии
- 5.Вследствие цитопатического действия вируса гриппа в эпителии бронхов и трахеи возникают:
  - а) пролиферация
  - б) образование сосочков
  - в) дистрофия
  - г) некроз
  - д) десквамация
- 6.Для парагриппа характерны:
  - а) подушкообразные разрастания эпителия бронхов
  - б) наличие в альвеолах многоядерных клеток
  - в) специфическое воспаление
  - г) обширные кровоизлияния в легких
  - д) вирус более агрессивен по сравнению с вирусом гриппа
- 7. При генерализации РС-инфекции в органах нередко выявляются:
  - а) сосочковые разрастания эпителия
  - б) воспалительные изменения
  - в) очаговая пролифераця эпендимы
  - г) гнойный энтероколит
  - д) фибринозный перикардит
- 8.Для гриппозного энцефалита характерны:
  - а) дисплазия нервных клеток
  - б) дистрофия нервных клеток
  - в) лимфоцитарные инфильтраты
  - г) лейкоцитарные инфильтраты
  - д) мелкоочаговые кровоизлияния
- 9.К легочным осложнениям гриппа можно отнести:

- а) бронхиолит
- б) пневмофиброз
- в) антракоз
- г) бактериальную пневмонию
- д) рак легкого
- 10. Дайте характеристику адено-вирусной инфекции:
  - а) возбудитель относится к ДНК-содержащим вирусам
  - б) возбудитель относится к РНК-содержащим вирусам
  - в) нередко возникает конъюнктивит
  - г) интоксикация, как правило, выражена значительней, чем при гриппе
  - д) характерно появление аденовирусных клеток
- 11.Источником заболевания гриппом может явиться:
  - а) больной человек
  - б) грызуны
  - в) крупный рогатый скот
  - г) насекомые
  - д) вши
- 12.Смерть при гриппе обычно наступает от:
  - а) сердечно-легочной недостаточности
  - б) пневмонии
  - в) желудочно-кишечного кровотечения
  - г) инфаркта миокарда
  - д) гангрены кишечника
- 13. Для РС-инфекции характерны:
  - а) возбудитель относится к РНК-содержащим вирусам
  - б) возбудитель является ДНК-содержащим вирусом
  - в) встречается только у человека
  - г) возможно развитие генерализации инфекции
  - д) контагиозность вируса незначительная
- 14.К осложнениям аденовирусной инфекции можно отнести:
  - а) ангину
  - б) отит
  - в) остеомиелит
  - г) иридоциклит
  - д) пневмонию
- 15.Инкубационный период при гриппе обычно составляет:
  - а) 1-2 дня
  - б) 2-4 дня
  - в) 5-7 дней
  - г) 6-8 дней
  - д) 10-15 дней
- 16.К характерным легочным осложнениям гриппа можно отнести:
  - а) карнификацию экссудата
  - б) пневмоторакс

- в) профузное легочное кровотечение
- г) бронхоэктазы
- д) силикоз
- 17. Для РС-инфекции характерны:
  - а) некротический трахеит
  - б) пролиферация эпителия бронхов
  - в) образование клеточных симпластов
  - г) развитие очагов острой эмфиземы
  - д) присоединение вторичной инфекции
- 18.Смерть больных при неосложнен-ном парагриппе может наступить от:
  - а) вирусной пневмонии
  - б) коллапса легкого
  - в) асфиксии
  - г) евстахеита
  - д) ринита
- 19.Вследствие цитопатического дей-ствия вируса гриппа, в эпителии бронхов и трахеи возникают:
  - а) пролиферация
  - б) образование сосочков
  - в) альтеративные изменения
  - г) метаплазия
  - д) десквамация
- 20. Для пагриппа характерны:
  - а) подушкообразные разрастания эпителия бронхов
  - б) антракоз легкого
  - в) клеточный атипизм эпителия трахеи и бронхов
  - г) дисплазия альвеолярного эпи-телия
  - д) вирус более агрессивен по сравнению с вирусом гриппа
- 21.К ОРВИ, имеющим наибольшее практическое значение, относятся:
  - а) риккетсиозы
  - б) парагрипп
  - в) аденовирусная инфекция
  - г) иерсиниоз
  - д) коклюш
- 22.Источником болезни при гриппе может явиться:
  - а) больной человек
  - б) грызуны
  - в) крупный рогатый скот
  - г) вирусоноситель
  - д) птицы
- 23.Смерть при гриппе в большинст-ве случаев наступает от:
  - а) вторичной инфекции
  - б) пневмонии
  - в) профузного легочного кровотечения
  - г) рака легкого
  - д) гангрены легкого

- 24.К осложнениям аденовирусной инфекции можно отнести:
  - а) карнификацию легких
  - б) отит
  - в) рак трахеи
  - г) силикоантракоз легких
  - д) пневмонию
- 25.К характерным легочным ослож-нениям гриппа можно отнести:
  - а) карнификацию экссудата
  - б) гемоторакс
  - в) профузное легочное кровотечение
  - г) бронхоэктазы
  - д) пневмосклероз
- 26. К ОРВИ, имеющим наибольшее практическое значение относятся:
  - a) rpunn
  - б) бешенство
  - в) РС-инфекция
  - г) крупозная пневмония
  - д) холера
- 27.К осложнениям гриппа, возни-кающим в нервной системе отно-сятся:
  - а) инфаркт мозга
  - б) нейрофиброматоз
  - в) энцефалит
  - г) арахноидит
  - д) эпидуральная гематома
- 28.Возбудитель какой инфекции относится к ДНК-содержащим вирусам:
  - а) гриппа
  - б) крупозной пневмонии
  - в) туберкулеза
  - г) аденовирусной инфекции
  - д) кори
- 29.Патологоанатомические изме-нения в организме при ВИЧ-инфекции обусловлены:
  - а) присоединившимися опухолями
  - б) воздействием вируса иммунодефецита человека
  - в) наличием в организме антивирусных антител
  - г) оппортунистическими инфекциями
  - д) осложнениями терапии
- 30.К вариантам течения СПИДа относятся:
  - а) кожный
  - б) легочной
  - в) слизистый
  - г) неврологический
  - д) желудочно-кишечный
- 31. Укажите пути заражения ВИЧ-инфекции:
  - а) воздушно-капельный

- б) половой
- в) алиментарный
- г) трансплацентарный
- д) парентеральный
- 32.К стадиям ВИЧ-инфекции отно-сятся:
  - а) вирусоносительство
  - б) пре-СПИД
  - в) СПИД
  - г) лимфогистиоцитарная
  - д) с подавлением лимфоидной ткани
- 33. Третья стадия ВИЧ-инфекции называется:
  - а) пре-СПИД
  - б) СПИД
  - в) асимптомная инфекция
  - г) персистирующая генерализованная лимфаденопатия
  - д) острая инфекция
- 34.Сероконверсионное окно при ВИЧ-инфекции- это промежуток времени...
  - а) с момента заражения до смерти
  - б) с момента заражения до появления анти-
    - -ВИЧ антител
- в) с момента появления анти-ВИЧ антител до появления оппортунис-тических инфекций
- г) с момента появления анти-ВИЧ антител до появления ВИЧ-ассоци-ированных опухолей
  - д) с момента появления лимфаде-нопатии до смерти больного
- 35.К «конституционным состояни-ям» при ВИЧ-инфекции относятся:
  - а) синдром хронической усталости
  - б) лихорадка неясного генеза
  - в) потеря массы тела
  - г) оппортунистические инфекции
  - д) персистирующая генерализованная лимфаденопатия
- 36.К вариантам течения СПИДа относятся:
  - а) легочный
  - б) желудочно-кишечный
  - в) мочеполовой
  - г) неврологический
  - д) кожный
- 37. Для ВИЧ-энцефалита харак-терны:
  - а) гнойное воспаление
  - б) дистрофические изменения нейронов
  - в) васкулиты
  - г) вакуолярная энцефалопатия
  - д) обширные инфаркты головного мозга
- 38.Сколько стадий выделяют при ВИЧ-инфекции (СПИДе)?
  - а) две

- б) три
- в) четыре
- г) пять
- д) шесть
- 39. Заражение при ВИЧ-инфекции происходит:
  - а) воздушно-капельным путем
  - б) парентеральным путем
  - в) половым путем
  - г) транслюмбально
  - д) восходящим уриногенным путем
- 40. СПИД-ассоциированный симптомокомплекс включает:
  - а) сероконверсионное окно
  - б) оппортунистические инфекции
  - в) конституциональные состояния
  - г) асимптомную инфекцию
  - д) врожденный иммунодефицит

#### **ТУБЕРКУЛЕЗ**

- 1. Туберкулез мочеполовых ор-ганов может быть проявлением:
  - а) прогрессирования первичного туберкулеза
  - б) гладкотекущего первичного туберкулеза
  - в) гематогенного туберкулеза
  - г) гематогенной генерализации первичного туберкулезного комплекса
  - д) инфильтративного туберкулеза легких
- 2. Туберкулез печени может развиться:
- а) при прогрессировании первичного туберкулезного комплекса
- б) при гладком течении первичного туберкулезного комплекса
- в) при первичной туберкулезной интоксикации
- г) как осложнение мускатной печени
- д) при остром очаговом туберкулезе легких
- 3. Какие из перечисленных форм туберкулеза хорошо поддаются сов-ременной терапии:
- а) хронический фиброзно-кавернозный туберкулез
- б) острый очаговый туберкулез легких
- в) хроническая легочная чахотка
- г) первичный туберкулез
- д) туберкулема
- 4. Перечислите внелегочные осло-жнения фиброзно-кавернозного ту-беркулеза легких:
- а) истощение
- б) системный гиалиноз
- в) гемомеланоз селезенки и печени

- г) диспротеинемия, гипопротеинемия
- д) гипертрофия левого желудочка сердца
- 5. Очаги реинфекта отличаются от первичного аффекта:
- а) множественностью
- б) одиночностью
- в) генерализацией по естественным каналам
- г) генерализацией по лимфатическим сосудам
- д) полным отсутствием противотуберкулезного иммунитета
- 5. К легочным осложнениям хро-нического фиброзно-кавернозного туберкулеза легких относятся:
- а) первичная туберкулезная интоксикация
- б) бронхогенное метастазирование
- в) гипертрофия левого желудочка сердца
- г) легочное кровотечение
- д) туберкулезная эмпиема плевры
- 7. Назовите виды прогрессирования первичного
- туберкулезного комплекса:
- а) бронхогенная генерализация
- б) гематогенная генерализация
- в) лимфогенная генерализация
- г) рост первичного аффекта
- д) периневральная генерализация
- 8. К разновидностям гематогенной формы туберкулеза относятся:
  - а) острый очаговый туберкулез легких
  - б) генерализованный гематогенный туберкулез
  - в) туберкулез надпочечников
  - г) острый общий милиарный туберкулез
  - д) острый кавернозный туберкулез легких
- 9.О благоприятном течении первич-ного туберкулезного комплекса сви-детельствует:
- а) развитие в области первичного аффекта казеозной пневмонии
- б) усиление перифокального вос-паления с переходом его в спе-цифическое
- в) рассасывание зоны перифокального воспаления
- г) появление очага Гона
- д) наличие признаков милиаризации туберкулеза
- 10. Признаками хронического гема-тогенно-диссеминированного тубер-кулеза легких являются:
- а) преобладание продуктивных тканевых реакций
- б) преобладание экссудативных тканевых реакций
- в) развитие диффузного пневмосклероза и эмфиземы легких
- г) наклонность очагов туберкулеза к распаду
- д) гипертрофия правого желудочка сердца
- 11. Первичный туберкулезный комп-лекс состоит из:

- а) первичного аффекта
- б) диффузного лимфаденита
- в) регионарного лимфаденита
- г) лимфангита
- д) неспецифической бронхопневмонии
- 12. К гематогенному туберкулезу относятся:
- а) генерализованный гематогенный туберкулез
- б) хронический общий милиарный туберкулез
- в) форма Ландузи
- г) гематогенная генерализация первичного туберкулезного комплекса
- д) острый очаговый туберкулез легких
- 13.Прогрессирование первичного кишечного туберкулезного комп-лекса может привести к:
- а) язвенному энтероколиту
- б) перитониту
- в) амилоидозу внутренних органов
- г) к профузному легочному кровотечению
- д) к раку кишечника
- 14. Холодный натечный абсцесс является проявлением:
- а) туберкулеза кожи
- б) туберкулезного гонита
- в) туберкулезного спондилита
- г) туберкулеза кишечника
- д) туберкулеза надпочечников
- 15. При фиброзно-кавернозном и цирротическом туберкулезе легких в сердце возникает:
  - а) гипертрофия мышцы правого желудочка
  - б) гипертрофия мышцы левого желудочка
  - в) легочное сердце
  - г) миогенная дилятация сердца
  - д) инфаркт миокарда
- 16. Резко положительная реакция с туберкулином свидетельствует:
- а) о наличии прогрессирующего туберкулезного процесса в организме
- б) о туберкулезном инфицировании
- в) об отсутствии противотуберкулезного иммунитета
- г) о наличии чувствительности к туберкулезному антигену
- д) о биологическом заживлении имевшегося туберкулеза
- 17. К гематогенному туберкулезу относятся:
- а) туберкулезный лептоменингит, выявленный на фоне «цветущего» первичного туберкулезного комплекса
- б) острый милиарный туберкулез легких
- в) хронический милиарный туберкулез легких
- г) тифобациллез
- д) туберкулезный лептоменингит, выявленный на фоне очага Гона
- 18.Очаг Гона свидетельствует об:
- а) остром течении первичного туберкулеза

- б) перенесенном гематогенном туберкулезе
- в) благоприятном течении банальной бактериальной пневмонии
- г) вторичном туберкулезе
- д) перенесенном первичном туберкулезе
- 19.Общий милиарный туберкулез может быть проявлением:
- а) гематогенного туберкулеза
- б) вторичного туберкулеза
- в) прогрессирования первичного туберкулезного комплекса
- г) прогрессирования стафилококк-ковой бронхопневмонии
- д) крупноочагового туберкулеза легких
- 20. С морфологической точки зрения первичный туберкулезный аффект в легком является:
- 1 а) очагом неоплазмы
- 2 б) очагом казеозной бронхопневмонии
- 3 в) лобарной пневмонией
- 4 г) межуточной пневмонией
- 5 д) проявлением вторичного туберкулеза
- 6 21. К гематогенному туберкулезу относятся:
  - а) туберкулезный лептоменингит в сочетании с первичным туберкулезным комплексом
  - б) милиарный туберкулез легких без наличия первичного туберкулезного комплекса
  - в) туберкулезный менингит без наличия первичного туберкулезного комплекса
  - г) милиарный туберкулез в сочетании с первичным туберкулезным комплексом
  - д) рост и прогрессирование первичного туберкулезного аффекта
- 22. О неблагоприятном течении первичного туберкулезного комплекса свидетельствует:
  - а) обызвествление его очагов
  - б) распад в очагах воспаления
  - в) фиброз очагов
  - г) появление милиарного туберкулеза
  - д) инкапсуляция очагов
- 23. Укажите признаки хронического гематогенно-диссеминированного туберкулеза легких:
  - а) одностороннее поражение легких
  - б) двустороннее поражение легких
  - в) симметричность очагов поражения в обоих легких
  - г) появление множественных туберкулезных каверн
  - д) наличие диффузного пневмосклероза
- 24. Ко вторичному туберкулезу относятся:
- а) острый кавернозный туберкулез легких
- б) фиброзно-очаговый туберкулез легких

- в) милиарный туберкулез легких
- г) инфильтративный туберкулез легких
- д) туберкулезный полисерозит
- 26. Хронический фиброзно-ка-вернозный туберкулез может развиться из:
- а) острого кавернозного туберкулеза легких
- б) хронического гематогенно-диссеминированного туберкулеза легких
- в) первичной легочной чахотки
- г) острого очагового туберкулеза легких
- д) острого милиарного туберкулеза легких
- 27.Охарактеризуйте первичный туберкулезный аффект:
- а) состоит из множества очажков поражения
- б) локализуется в корне легкого
- в) локализуется преимущественно под плеврой
- г) сочетается с лимфангитом и лимфаденитом
- д) в центре его имеется казеозный некроз
- 28.В состав первичного туберку-лезного комплекса входит:
- а) туберкулезный лимфангит
- б) лобарная фибринозная пневмония
- в) первичный туберкулезный аффект
- г) лимфожелезистый компонент
- д) туберкулезный васкулит
- 29. Морфологическим субстратом гематогенного туберкулеза является:
- а) первичный туберкулезный комплекс
- б) милиарный туберкулез легких
- в) туберкулезный лимфаденит
- г) туберкулезный васкулит
- д) очаги Абрикосова
- 30.Очаги реинфекта называются также:
- а) острый очаговый туберкулез легких
- б) очаги Абрикосова
- в) очаги Ассмана-Редекера
- г) первичный туберкулезный аффект
- д) очаги Гона
- 31.Стенка хронической туберку-езной каверны состоит из:
- а) зоны неизмененной легочной ткани
- б) зоны некроза
- в) зоны специфической грануляционной ткани
- г) очага бронхопневмонии
- д) соединительнотканной капсулы
- 32. Казеозная пневмония может быть:
- а) ацинозной
- б) нодозной
- в) лобулярной

- г) лобарной
- д) межуточной
- 33.К проявлениям гематогенного туберкулеза могут быть отнесены:
- а)фиброзно-кавернозный туберкулез легких
- б) острый милиарный туберкулез легких
- в) генерализованный гематогенный туберкулез
- г) хронический милиарный туберкулез легких
- д) острый очаговый туберкулез легких
- 34. Гематогенная генерализация первичного туберкулезного комплекса может проявиться:
- а) развитием общего милиарного туберкулеза
- б) развитием туберкулезного менингита
- в) развитием милиарного туберкулеза легких
- г) образованием очагов Гона
- д) образованием очагов Абрикосова
- 35. К разновидностям вторичного туберкулеза относятся:
- а) инфильтративный туберкулез легких
- б) первичный туберкулезный комплекс
- в) лобарная казеозная пневмония
- г) кавернозные формы туберкулеза
- д) крупноочаговый туберкулез лег-ких со «штампованными» кавернами
- 36. К признакам прогрессирования туберкулезного процесса в стенке каверны относятся:
  - а) утолщение фиброзной капсулы
  - б) истончение некротического слоя
  - в) расширение зоны специфической грануляционной ткани
  - г) расширение зоны некроза
  - д) коллабирование (спадение) полости каверны
- 37.Внелегочными осложнениями хронического фиброзно-кавер-нозного туберкулеза являются:
  - а) истощение
  - б) ожирение
  - в) кахексия
  - г) малокровие
  - д) амилоидоз
- 38. К признакам гематогенно-диссе-минированного туберкулеза легких относятся:
- а) очаги туберкулезного воспаления редко подвергаются распаду
- б) наличие туберкулезного аффекта
- в) гипертрофия мышцы правого желудочка сердца
- г) наличие «штампованных» каверн в легком
- д) наличие очагов Абрикосова
- 39.К формам вторичного туберкулеза относятся:
- а)острый очаговый туберкулез почек
- б)острый очаговый туберкулез легких
- в)острый кавернозный туберкулез легких
- г) цирротический туберкулез легких

- д)деструктивный туберкулез печени
- 40. Укажите, какой путь распространения инфекции найболее характерен для вторичного туберкулеза:
- а)гематогенный
- б)лимфогенный
- в)бронхогенный
- г)периневральный
- д)имплантационный

## БОЛЕЗНИ ЖЕНСКИХ ПОЛО-ВЫХ ОРГАНОВ. БОЛЕЗНИ БЕ-РЕМЕННОСТИ И ПОСЛЕРО-ДОВОГО ПЕРИОДА

- 1. Эстрогенные гормоны синтезируются:
- а) тека- тканью созревающих фолликулов
- б) гранулезными клетками фолликулов
- в) клетками ретикулярной зоны коры надпочечников
- г) хромофобными клетками гипофиза
- д) эпифизом
- 2. Железистая гиперплазия эндометрия обычно наблюдается:
- а) у женщин молодого возраста
- б) у женщин зрелого возраста
- в) у женщин пожилого возраста
- г) при дисфункции яичников
- д) при нарушении менструального цикла
- 3. К болезням, возникающим после беременности, относятся:
- а) внематочную беременность
- б) плацентарный полип
- в) самопроизвольный выкидыш
- г) родовую инфекцию матки
- д) хорионэпителиому
- 4. Причиной внематочной бере-менности могут явиться:
- а) воспалительные заболевания маточных труб
- б) рубцовые перегибы маточной трубы
- в) аномалии развития маточных труб
- г) агенезия маточных труб
- д) опухоли маточных труб
- 5. Биосинтез прогестивных гормонов осуществляется:
- а) клетками ретикулярной зоны коры надпочечников
- б) синцитиотрофобластом плаценты при беременности
- в) тека-тканью созревающих фолликулов
- г) гранулезными клетками фолликулов
- д) базофильными клетками гипофиза
- 6.Облигатным предраком является:
- а) атипическая железистая гиперплазия эндометрия
- б) очаговый аденоматоз эндометрия
- в) аденоматозные полипы эндометрия
- г) аденокарцинома тела матки

- д) атрофический эндометрит
- 7. При эклампсии в печени выяв-ляются:
- а) дистрофия гепатоцитов
- б) некроз гепатоцитов
- в) инфильтрация лейкозными клетками
- г) кровоизлияния
- д) клеточный атипизм
- 8.В период беременности могут возникнуть:
- а) гестоз
- б) плацентарный полип
- в) преждевременные роды
- г) пузырный занос
- д) рак яичек
- 9.К эстрогенным гормонам относятся:
- а) прогестерон
- б) эстрадиол
- в) эстрон
- г) гестаген
- д) фолликулин
- 10. Для хронического эндометрита характерны:
- а) лимфоидноклеточная инфильтрация
- б) плазмоцитарная инфильтрация
- в) склероз
- г) исключительно нейтрофильноклеточная инфильтрация
- д) лейкозная инфильтрация
- 11. Различают следующие виды трубной беременности:
- а) ампулярная
- б) интрамуральная
- в) истмическая
- г) яичниковая
- д) экстратубарная
- 12.Послеродовая инфекция может проявиться:
- а) эндометритом
- б) эндомиометритом
- в) сепсисом
- г) гестозом
- д) хорионэпителиомой
- 13. Эстрогены вызывают в эндомет-рии:
- а) пролиферацию клеток стромы и желез
- б) секреторные изменения в эпителии желез
- в) децидуальную реакцию стромы
- г) повышение проницаемости сосудов
- д) накопление гликогена в эпителии желез и клетках стромы
- 14. Укажите основные теории возникновения эрозии шейки матки:
- а) аутоиммунная

- б) воспалительная
- в) травматическая
- г) вирусно-генетическая
- д) дисгормональная
- 15. При попадании в брюшную полость плод может подвергаться:
- а) аутолизу
- б) петрификации
- в) организации
- г) малигнизации
- д) может возникнуть брюшинная беременность
- 16. Главная опасность пузырного заноса заключается:
- а) в нарушении развития беременности
- б) в гибели плода
- в) в возможном развитии деструирующего процесса в матке
- г) в быстром уменьшении размеров матки
- д) в возможном развитии хорионэпителиомы
- 17. Заболевания женских половых органов классифицируют на сле-ующие группы:
- а) воспалительные
- б) иммунопатологические
- в) дисгормональные
- г) опухолевые
- д) компенсаторно-приспособительные
- 18. Назовите разновидности псевдоэрозий шейки матки:
- а) простая
- б) железистая
- в) сосочковая
- г) железисто-сосочковая
- д) фиброзно-кистозная
- 19. Внематочная беременность это:
- а) беременность во влагалище
- б) беременность в маточной трубе
- в) беременность в яичниках
- г) беременность в брюшной полости
- д) беременность в шейке матки
- 20. К искусственному аборту относятся:
- а) аборт по медицинским показаниям
- б) аборт по желанию женщин
- в) криминальный аборт
- г) аборт по социальным показаниям
- д) самопроизвольный аборт
- 21. Острый эндометрит может быть:
- а) гнойным
- б) интерстициальным
- в) гнойно-фибринозным
- г) геморрагическим
- д) альтеративным

- 22. Укажите виды заживления псевдоэрозий:
- а) диспластическое
- б) поверхностное
- в) глубинное
- г) индуцированное
- д) спонтанное
- 24. Эклампсия может быть:
- а) как проявление раннего гестоза
- б) как проявление позднего гестоза
- в) до родов
- г) во время родов
- д) после родов
- 25.Возбудителями острого эндомет-ита могут быть:
- а) вирусы
- б) стафилококки
- в) энтерококки
- г) малярийный плазмодий
- д) анаэробные бактерии
- 26.Плацентарный полип-это:
- а) железистый полип эндометрия
- б) одна из опухолей матки
- в) организованные остатки плодного яйца в полости матки
- г) неполный аборт с воспалением и организацией
- д) патология, связанная с беременностью
- 27.К ранним гестозам относятся:
- а) рвота беременных
- б) слюнотечение
- в) булемия
- г) водянка беременных
- д) птиализм
- 28. Нарушению постгравидарной инволюции матки способствуют:
- а) полное выделение из матки плодного яйца
- б) наличие остатков плодного яйца в полости матки
- в) неполный аборт
- г) плацентарный полип
- д) эрозия шейки матки
- 29. Хронический эндометрит может быть:
- а) атрофическим
- б) гипертрофическим
- в) флегмонозным
- г) кистозным
- д) аутоиммунным
- 30.Опасность плацентарного полипа заключается в развитии:
- а) эпидермоидного рака
- б) маточных кровотечений
- в) гнойного эндомиометрита

- г) хорионэпителиомы
- д) гипернефромы
- 31.В почках при эклампсии могут быть обнаружены:
- а) полнокровие пирамид
- б) амилоидоз
- в) некроз эпителия канальцев
- г) кровоизлияния в строму
- д) интеркапиллярный гломерулосклероз
- 32. Нарушение внематочной беременности сопровождается:
- а) опухолевидным разрастанием эндометрия
- б) регрессивными изменениями в эндометрии
- в) повышением концентрации в крови стероидных половых гормонов
- г) уменьшением концентрации стероидных половых гормонов
- д) маточными кровотечениями
- 33.К женским половым гормонам относятся:
  - а) эстрон
  - б) гестаген
  - в) андроген
  - г) прогестерон
  - д) эстрадиол
  - 34. Наботовы железы-это:
  - а) кистозно расширенные железы эндометрия
  - б) кистозно расширенные железы жейки матки при псевдоэрозии
  - в) ретенционные кисты шейки матки при закрытии выводных протоков
  - г) дисплазия шейки матки
  - д) разновидность рака шейки матки
  - 35. К поздним гестозам относятся:
  - а) водянка беременных
  - б) гипертермия у беременных
  - в) нефропатия
  - г) эклампсия
  - д) птиализм
  - 36. К исходам трубной беремен-ности относятся:
  - а) полный трубный аборт
  - б) неполный трубный аборт
  - в) разрыв маточной трубы
  - г) гнойный сальпингит
  - д) эклампсия
  - 37. К гиперпластическим процес-сам в эндометрии относятся:
- а) железистый полип
- б) железисто-кистозная гиперплазия эндометрия
- в) атипическая гиперплазия эндометрия
- г) плацентарный полип эндометрия
- д) плоскоклеточная метаплазия эндометрия

- 38.Плацентарный полип может развиться в исходе:
- а) трубной беременности
- б) самопроизвольного аборта
- в) преждевременных родов
- г) срочных родов
- д) брюшинной беременности
- 39. Диагностическими признаками трубной беременности являются:
- а) наличие в трубе ворсин хориона
- б) наличие в трубе децидуальной ткани
- в) наличие в трубе тканей плода
- г) наличие гнойного сальпингита
- д) наличие в трубе аномалий развития
- 40. Хорионэпителиома может развиться в исходе:
- а) пузырного заноса
- б) эндометрита
- в) истинной эрозии шейки матки
- г) псевдоэрозии
- д) аденоматозного полипа матки

### ПРЕНАТАЛЬНАЯ И ПЕРИНА-ТАЛЬНАЯ ПАТОЛОГИЯ

- 1. Период киматогенеза класси-фицируют на:
  - а) прогенез
  - б) бластогенез
- в) эмбриогенез
- г) ранний фетальный период
- д) поздний фетальный период
- 2. Продолжительность бластогенеза составляет:
  - а) две недели
  - б) три недели
  - в) четыре недели
  - г) пять недель
  - д) шесть недель
- 3. Гематопатии подразделяют на:
  - а) первичные
  - б) спонтанные
  - в) вторичные
  - г) унаследованные
  - д) идиопатические
- 4. К синдромам, обусловленным аномалиями в системе аутосом, относятся:
  - а) синдром Шерешевского-Тернера
  - б) синдром Клайнфельтера
  - в) синдром Дауна
  - г) синдром Патау
  - д) синдром Эдвардса
- 5. По степени распространен-ности в организме врожденные по-роки развития классифицируют на:

- а) изолированные
- б) системные
- в) первичные
- г) множественные
- д) вторичные
- 6. К порокам центральной нервной системы относят
  - ся:
  - а) апус
  - б) акрания
  - в) микрогирия
  - г) гидроцеле
  - д) пиоцефалия
- 7. К порокам лицевого черепа относятся:
- а) синдактилия
- б) симподия
- в) синотия
- г) циклопия
- д) хейлосхиз
- 8. К порокам мочеполовых органов относятся:
- а) монорхизм
- б) анорхизм
- в) гипоспадия
- г) эписпадия
- д) хейлосхиз
- 9. К порокам костно-суставной системы относятся:
- а) фокомелия
- б) амелия
- в) симпус
- г) симподия
- д) циклопия
- 10. Амелия это отсутствие...
- а) пальцев рук
- б) пальцев ног
- в) пальцев рук и ног
- г) верхних и нижних конечностей
- д) кистей и стоп
- 11.Симпус это...
- а) сращение пальцев рук
- б) сращение пальцев ног
- в) сращение нижних конечностей
- г) сращение верхних конечностей
- д) отсутствие верхних и нижних конечностей
- 12.После завершения какой недели беременности начинается исчисление перинатального периода?
  - а) 20 недели
  - б) 22 недели

- в) 24 недели
- г) 25 недели
- д) 28 недели
- 13. Перинатальный период классифицируют на :
- а) антенатальный
- б) интранатальный
- в) ранний неонатальный
- г) поздний неонатальный
- д) пренатальный
- 14. Недоношенность это роды при сроке беременности:
- а) 280 дней
- б) 270-290 дней
- в) 260-293 дней
- г) менее 259 дней
- д) 260-280 дней
- 15. Укажите формы гемолитической болезни новорожденных:
- а) геморрагическая
- б) отечная
- в) ишемическая
- г) желтушная
- д) анемическая
- 16. Развитию родовых травм способствуют:
- а) преждевременное излитие околоплодных вод
- б) ножное предлежание плода
- в) регидность тканей родового канала
- г) поперечное положение плода
- д) маловодие
- 17. Причиной асфиксии ново-рожденного могут явиться:
- а) гипоплазия плаценты
- б) узлы пуповины
- в) пневмопатия новорожденных
- г) незрелость сурфактантной системы
- д) предлежание плаценты
- 18. Укажите формы цитомегаловирусной инфекции:
- а) первичная и вторичная
- б) врожденная и приобретенная
- в) гранулематозная и пиемическая
- г) локализованная и генерализованная
- д) ранняя и поздняя
- 19. Асфиксия плода может быть обусловлена:
- а) незрелостью сурфактантной системы
- б) пневмопатией
- в) гипоплазией плаценты
- г) предлежанием плаценты
- д) нарушением акта самостоятельного дыхания

- 20. Различают следующие формы листериоза:
- а) пиемическая
- б) кардиопатическая
- в) энцефалопатическая
- г) первичная и вторичная
- д) гранулематозная
- 21.К экстракраниальной родовой травме относятся:
- а) внутренняя кефалогематома
- б) наружная кефалогематома
- в) эпидуральная гематома
- г) перелом позвоночника
- д) родовая опухоль 3 степени
- 22. Желтушная форма гемолитической болезни новорожденных характеризуется:
  - а) уменьшением печени и селезенки в размерах
  - б) билирубиновой энцефалопатией
  - в) ядерной желтухой
  - г) резко выраженным отеком тканей
  - д) обязательным смертельным исходом заболевания
- 23. Триада Гетчинсона включает поражение:
- а) головного мозга
- б) органа слуха
- в) органа зрения
- г) зубов
- д) печени
- 24. К формам сепсиса перина-тального периода относятся:
- а) хрониосепсис
- б) септицемия
- в) септикопиемия
- г) затяжной септический эндокардит
- д) гранулематозный сепсис
- 25. Укажите осложнения родовой травмы печени:
- а) асцит
- б) гемоперитонеум
- в) гемолитическая болезнь новорожденных
- г)постгеморрагическая анемия
- д) варикозное расширение вен пищевода
- 26. К пневмопатиям новорож-денных относятся:
- а) пневмония
- б) ателектазы
- в) гиалиновые мембраны легких
- г) пневмонит
- д) отечно-геморрагический синдром
- 27.В легких при асфиксии наблюдаются:
- а) гиалиновые мембраны
- б) ателектазы

- в) пневмосклероз
- г) буллезная эмфизема
- д) отечно-геморрагический синдром
- 28.В патогенезе внутриутробных пневмоний важное значение имеют:
- а) инфицирование пупочной ранки
- б) пневмопатии
- в) аспирация околоплодных вод
- г) несвоевременный разрыв околоплодного пузыря
- д) недоношенность
- 29. Асфиксия новорожденного может быть обусловлена
- а) недоразвитием дыхательного центра
- б) незрелостью легочной ткани
- в) патологией плаценты
- г) родовой травмой черепа
- д) патологией пуповины
- 30.В какой период может раз-виться гемолитическая болезнь?
  - а) период прогенеза
  - б) период гаметогенеза
  - в) антенатальный период
  - г) неонатальный период
  - д) постнатальный период
- 31. Родовая травма селезенки может отложниться:
- а) гемомеланозом
- б) цианотической индурацией селезенки
- в) гемоперитонеумом
- г) анемией
- д) асцитом
- 32. Внутренняя кефалогематома это...
- а) лептоменингиальное кровоиз-лияния
- б) кровоизлияние в желудочки мозга
- в) субапоневротическая гематома
- г) субдуральная гематома
- д) эпидуральная гематома
- 33. Причинами антенатальной асфиксии плода могут явиться:
- а) заболевания матери
- б) патология пуповины
- в) незрелость дыхательного центра
- г) несоответствие головки плода родовым путям матери
- д) патология плаценты
- 34. Листерия может вызвать:
- а) гранулематозный сепсис
- б) мертворождение
- в) недоношенность
- г) септикопиемию

- д) ядерную желтуху
- 35. Для врожденного токсоплазмоза характерны:
- а) микроцефалия
- б) гидроцефалия
- в) очаги обызвествления в головном мозге
- г) гранулематозный сепсис
- д) хориоретинит
- 36. Фетальный период класси-фицируют на:
- а) первичный
- б) вторичный
- в) третичный
- г) ранний
- д) поздний
- 37.К бластопатиям относятся:
- а) нарушение имплантации яйцеклетки в матке
- б) внематочная беременность
- в) аплазия амниона
- г) пневмонии
- д) двойниковые пороки развития
- 38. Для фетопатий характерны:
- а) редкость врожденных пороков развития
- б) генерализованный характер инфекции
- в) геморрагический синдром
- г) двойниковые уродства
- д) отставание морфологического и функционального созревания органов
- 39. По причине возникновения врожденные пороки могут быть:
- а) наследственно обусловленные
- б) экзогенно обусловленные
- в) неустановленной этиологии
- г) первичные и вторичные
- д) мультифакториальные
- 40. Появление в головном мозге щелей или кист, выстланных эпенди-мой, называется...
- а) внутренней гидроцефалией
- б) наружной гидроцефалией
- в) микроцефалией
- г) энцефалоцеле
- д) порэнцефалией

# ЭКЗАМЕНАЦИОННЫЕ ВОПРОСЫ ПО ПАТОЛОГИЧЕСКОЙ АНАТОМИИ ДЛЯ СТУДЕНТОВ 3-го КУРСА МЕДИКО-ДИАГНОСТИЧЕСКОГО ФАКУЛЬТЕТА

- 1. Задачи и методы патологической анатомии. Значение патологоанатомической службы в системе практического здравоохранения.
- 2. Дистрофия. Определение, причины, морфогенетические механизмы, структурные уровни, исходы. Классификация дистрофий.
- 3. Паренхиматозные дистрофии, их виды. Паренхиматозные диспротеинозы: разновидности, морфологическая характеристика, причины, патогенез, исходы. Наследственные паренхиматозные

диспротеинозы.

- 4. Паренхиматозные дистрофии, их виды. Паренхиматозные жировые и углеводные дистрофии. Причины развития, патогенез, морфологическая характеристика.
- 5. Стромально-сосудистые (мезенхимальные) дистрофии, их виды. Мезенхимальные белковые дистрофии, их виды. Классификация амилоидоза и морфологическая характеристика его форм.
- 6. Мезенхимальные белковые дистрофии, разновидности. Классификация гиалиноза и морфологическая характеристика его форм.
- 7. Мезенхимальные жировые дистрофии, связанные с нарушением обмена нейтрального жира, холестерина. Общее ожирение. Причины, патогенез, разновидности, морфологическая характеристика.
- 8. Мезенхимальные жировые дистрофии, связанные с нарушением обмена нейтрального жира. Кахексия: причины, патогенез, разновидности, морфологическая характеристика.
- 9.Смешанные дистрофии, определение, классификация. Нарушение обмена гемоглобиногенных пигментов.
- 10. Виды хромопротеидов. Нарушение обмена протеиногенных и липидогенных пигментов.
- 11. Нарушения обмена нуклеопротеидов: виды, причины, морфологические проявления.
- 12. Минеральные дистрофии. Кальцинозы, их виды, причины, патогенез, морфологическая характеристика.
- 13.Образование камней. Причины и механизм камнеобразования. Виды камней. Последствия камнеобразования.
- 14. Некроз. Определение, стадии. Причины, механизм развития, морфологическая характеристика. Классификация некрозов в зависимости от причины и механизма действия патогенного фактора.
- 15. Клинико-морфологические формы некроза, их характеристика, значение, исходы.
- 16.Смерть: определение, виды. Механизм умирания и признаки смерти. Посмертные изменения.
- 17. Нарушения кровообращения, их виды. Полнокровие: артериальное и венозное, общее и местное; Морфологические изменения в органах при остром и хроническом венозном полнокровии.
- 18. Шок, определение понятия, причины, классификация и патологическая анатомия. Местное малокровие. Причины, виды, морфология. Исходы.
- 19. Кровотечение: определение, причины, виды, морфология, исходы, значение.
- 20. Тромбоз: определение, причины, механизмы тромбообразования. Виды тромбов. Исходы тромбов. Значение тромбоза.
- 21. Эмболия: определение, виды, исходы, значение. Тромбоэмболия легочной артерии.
- 22.Отек: причины, механизм развития, виды, морфологическая характеристика, исходы. Водянка полостей. Эксикоз.
- 23.Воспаление: определение по Гаршину, биологическая сущность. Этиология, патогенез и морфологические компоненты воспаления. Факторы регуляции и классификация воспаления.
- 24. Классификация воспаления. Экссудативное воспаление, его виды. Характеристика гнойного воспаления.
- 25. Воспаление. Определение по Гаршину. Виды экссудативного воспаления. Характеристика фибринозного воспаления.
- 26.Воспаление. Определение по Гаршину. Морфологическая характеристика продуктивного и специфического воспаления.
- 27.Иммунопатологические процессы. Морфология нарушений иммуногенеза. Реакция гиперчувствительности немедленного и замедленного типа. Аутоиммунные болезни. Иммунодефицитные синдромы.
- 28.Компенсаторно-приспособительные процессы. Сущность, биологическое значение приспособления и компенсации. Регенерация: определение, формы, морфогенез и морфологическая характеристика репаративной регенерации.
- 29. Регенерация, ее виды, морфологическая характеристика патологической регенерации. Особенности регенерация крови, костной ткани и периферического нерва.
- 30. Гипертрофия и гиперплазия, морфологическая характеристика, классификация.
- 31. Атрофия: определение, классификация, причины и разновидности общей и местной атрофии, морфология, значение.

- 32.Организация, определение, основные разновидности. Заживление ран. Метаплазия: сущность, локализация, исходы.
- 33.Опухоль: определение, сущность опухолевого роста. Современные теории опухолевого роста, предопухолевые состояния, понятие об опухолевой прогрессии. Иммунный ответ организма на опухоль.
- 34. Опухоль: определение, строение опухоли, виды атипизма и роста.
- 35. Доброкачественные и злокачественные опухоли, опухоли с местнодеструирующим ростом. Виды метастазирования опухолей. Вторичные изменения в опухолях. Влияние опухоли на организм.
- 36.Современная классификация опухолей, принципы ее построения. Эпителиальные опухоли без специфической локализации. Рак, его виды.
- 37. Органоспецифические опухоли кожи, молочной железы, щитовидной железы.
- 38.Органоспецифические опухоли матки, яичников, яичек.
- 39. Органоспецифические опухоли почек, поджелудочной железы, печени, желудка и кишечника.
- 40.Мезенхимальные опухоли: источники развития, номенклатура доброкачественных и злокачественных мезенхимальных опухолей.
- 41.Виды роста и метастазирования опухолей. Доброкачественные и злокачественные опухоли меланинобразующей ткани. Опухоли периферической нервной системы.
- 42.Опухоли нервной системы и оболочек мозга, их классификация. Нейроэктодермальные и менингососудистые опухоли.
- 43. Анемии. Причины, виды, классификация. Постгеморрагические и гемолитические анемии, патологическая анатомия.
- 44. Анемии вследствие нарушения кровообразования. Классификация, причины, патологическая анатомия.
- 45. Опухоли системы крови. Классификация. Лейкозы: этиология, патогенез, морфология, причины смерти больных.
- 46.Острые лейкозы: классификация, патологическая анатомия.
- 47. Хронические лейкозы миелоцитарного ряда, патологическая анатомия.
- 48. Хронические лейкозы лимфоцитарного ряда, патологическая анатомия.
- 49. Лимфомы. Причины, патогенез, формы. Лимфогранулематоз, клинико-морфологическая классификация, морфологическая характеристика.
- 50.Приобретенные пороки сердца, их причины, морфологическая характеристика декомпенсированного порока.
- 51. Атеросклероз. Этиология, патогенез, стадии (макро- и микроскопические).
- 52. Клинико-морфологические формы атеросклероза, их характеристика.
- 53. Артериальная гипертензия. Этиология, патогенез, стадии, их морфологическая характеристика.
- 54. Клинико-морфологические формы эссенциальной гипертонии, их характеристика, причины смерти.
- 55.ИБС. Этиология, факторы риска, патогенез, классификация. Морфологический субстрат острой и хронической ИБС.
- 56.Инфаркт миокарда. Патологическая анатомия, характеристика стадий, осложнения, причины смерти.
- 57. Хроническая ИБС. Патологическая анатомия, осложнения, причины смерти.
- 58.Ревматизм: этиология, патогенез, морфогенез ревматизма. Клинико-морфологические формы ревматизма. Осложнения, причины смерти.
- 59. Системная красная волчанка. Этиология, патогенез. Изменения сосудов, почек, сердца и селезенки. Осложнения, причины смерти.
- 60.Острые пневмонии, классификация. Бронхопневмонии. Этиология, патогенез, патологическая анатомия. Особенности бронхопневмонии в зависимости от характера возбудителя и возраста больного.
- 61. Крупозная пневмония: этиология, патогенез крупозной пневмонии и стадии согласно учения В.Д. Цинзерлинга, осложнения и причины смерти.
- 62. Хронические неспецифические заболевания легких. Этиология, патогенез. Классификация. Хронический бронхит, бронхоэктазы, хронический абсцесс, хроническая пневмония.

- 63.ХНЗЛ. Классификация. Эмфизема легких. Этиология, патогенез, патологическая анатомия. Ателектаз и коллапс легких.
- 64. Рак легкого: распространенность, этиология. Классификация рака легкого с учетом локализации, характера роста, макроскопической формы и по микроскопическому виду. Метастазирование рака легкого. Осложнения и причины смерти.
- 65. Морфологическая характеристика центрального и периферического рака легкого. Осложнения.
- 66. Язвенная болезнь: определение, этиология, основные факторы в патогенезе язвенной болезни.
- Морфология хронической язвы: макро- и микроскопическая картина в период обострения и ремиссии.
- 67. Классификация осложнений язвенной болезни по Самсонову, их характеристика.
- 68.Рак желудка: частота, предраковые заболевания. Клинико-анатомическая классификация рака желудка с учетом локализации, характера роста, макроскопической формы.
- 69. Рак желудка. Патологическая анатомия рака с преимущественным экзофитным характером роста. Метастазирование.
- 70. Рак желудка. Морфология рака с преимущественным эндофитным характером роста. Гистологические формы. Метастазирование.
- 71. Рак поджелудочной железы: частота, предраковые заболевания, морфологическая характеристика, метастазирование.
- 72. Аппендицит: этиология, патогенез, классификация. Патологическая анатомия острого и хронического аппендицита. Осложнения и причины смерти.
- 73. Рак толстой кишки: частота, предраковые заболевания, макро- и микроскопические формы, метастазирование.
- 74. Болезни печени. Классификация. Токсическая дистрофия печени (массивный некроз печени): этиология, патологическая анатомия, исходы, причины смерти.
- 75. Жировой гепатоз. Этиология, патогенез, патологическая анатомия.
- 76. Гепатиты: этиология, классификация, патологическая анатомия, исходы и причины смерти.
- 77.Вирусный гепатит. Этиология, патогенез. Клинико-морфологические формы. Патологическая анатомия циклической желтушной формы.
- 78. Алкогольный гепатит. Патогенез, морфология острого и хронического алкогольного гепатита, исходы.
- 79. Цирроз печени: этиология, патогенез и морфогенез. Классификация циррозов, их морфологическая характеристика. Осложнения, причины смерти.
- 80. Рак печени. Предраковые заболевания. Макро- и микроскопические формы рака. Метастазирование, осложнения.
- 81. Болезни почек. Современная клинико-морфологическая классификация. Невоспалительные гломерулопатии: сущность, причины, классификация.
- 82. Гломерулонефрит. Морфология острого, подострого и хронического гломерулонефрита. Осложнения, исходы.
- 83. Амилоидоз почек. Этиология, патогенез, патологическая анатомия, стадии амилоидоза почек, осложнения, исходы.
- 84. Острая почечная недостаточность. Причины, патогенез, морфология, осложнения, исходы.
- 85.Пиелонефрит: этиология, патогенез, патологическая анатомия острого и хронического пиелонефрита, осложнения и исходы.
- 86. Почечнокаменная болезнь. Этиология, патогенез, патологическая анатомия, осложнения.
- 87. Нефросклероз. Причины, виды. Морфологическая характеристика. Патоморфология хронической почечной недостаточности.
- 88. Дисгормональные болезни женской половой сферы. Железистая гиперплазия эндометрия, ее виды. Псевдоэрозия. Морфологическая характеристика, осложнения.
- 89. Рак молочной железы. Предраковые заболевания. Классификация, морфологическая характеристика, метастазирование, осложнения, причины смерти.
- 90.Внематочная беременность. Причины, виды. Морфологическая характеристика, осложнения трубной беременности.
- 91. Болезни беременности и послеродового периода. Самопроизвольный и искусственный аборт,

преждевременные роды, пузырный занос, плацентарный полип. Причины, морфология, осложнения.

- 92. Гестозы. Классификация, патологическая анатомия, осложнения и причины смерти.
- 93. Церебро-гипофизарные болезни. Классификация. Морфология.
- 94. Аддисонова болезнь: причины, патогенез, морфология, осложнения.
- 95.3об. Классификация. Этиология, патологическая анатомия, осложнения эндемического и спорадического зоба.
- 96. Базедов зоб. Причины, морфология, осложнения, причины смерти.
- 97. Сахарный диабет: этиология, патогенез, патологическая анатомия. Виды ангиопатий. Синдром Киммельстила-Уильсона. Причины смерти при сахарном диабете.
- 98.Инфекционные болезни, определение. Характеристика инфекционного процесса. Иммуноморфология инфекций. Классификация инфекционных заболеваний.
- 99.ВИЧ-инфекция: эпидемиология, этиология, патогенез, морфология. Осложнения, причины смерти.
- 100.Общая характеристика ОРВИ. Грипп: этиология, патогенез, патологическая анатомия, осложнения, причины смерти.
- 101. Брюшной тиф: этиология, патогенез, патологическая анатомия. Кишечные и внекишечные осложнения, причины смерти.
- 102. Сальмонеллезы: этиология, патогенез, патологическая анатомия, осложнения.
- 103. Дизентерия: этиология, патогенез, патологическая анатомия. Осложнения, причины смерти.
- 104. Холера: этиология, патогенез, патологическая анатомия. Специфические и неспецифические осложнения холеры, причины смерти.
- 105. Сибирская язва: этиология, патогенез, патологическая анатомия, причины смерти.
- 106.Туберкулез: этиология, патогенез, классификация. Докомплексный период. Первичный туберкулезный комплекс.
- 107. Патоморфология первичного туберкулеза, возможные варианты течения, исходы.
- 108. Гематогенный туберкулез. Классификация. Характеристика генерализованного гематогенного туберкулеза.
- 109. Гематогенный туберкулез, классификация. Характеристика гематогенного туберкулеза с преимущественным поражением легких.
- 110. Гематогенный туберкулез, классификация . Характеристика гематогенного туберкулеза с преимущественным внелегочным поражением.
- 111.Вторичный туберкулез. Классификация, патологическая анатомия, осложнения.
- 112.Сифилис: этиология, патогенез, патологическая анатомия первичного, вторичного и третичного сифилиса.
- 113.Сепсис как особая форма развития инфекционного процесса. Отличия сепсиса от других инфекций. Этиология, патогенез. Взаимоотношения макро-и микроорганизма. Классификация сепсиса.
- 114. Патологическая анатомия различных клинико-анатомических форм сепсиса.
- 115.Инфекционный (бактериальный) эндокардит. Этиология, классификация, патологическая анатомия.
- 116. Корь: этиология, патогенез, патологическая анатомия, осложнения, причины смерти.
- 117. Дифтерия: этиология, патогенез, патологическая анатомия, осложнения, причины смерти.
- 118.Скарлатина: этиология, патогенез, патологическая анатомия разных клинико-морфологических форм. Осложнения и причины смерти.
- 119. Менингококковая инфекция: формы, патологическая анатомия, осложнения и причины смерти.
- 120. Герпетическая инфекция. Этиология, патогенез, морфология, осложнения, причины смерти.
- 121. Пренатальная патология. Гаметопатии. Бластопатии. Эмбриопатии. Важнейшие врожденные пороки развития.
- 122.Перинатальная неинфекционная патология: асфиксия, пневмопатия, гемолитическая болезнь новорожденных.
- 123.Перинатальная инфекционная патология: цитомегалия, токсоплазмоз, листериоз, врожденный сифилис.
- 124. Пренатальный и перинатальный период. Периодизация. Родовая травма: определение, причины, классификация, патологическая анатомия.

#### СПИСОК МИКРОПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ЭКЗАМЕНА

- 1. Мускатная печень
- 2. Бурая индурация легких
- 6. Менингиома
- 7. Ишемический инфаркт почки
- 15. Фиброаденома грудной железы
- 25. Жировая дистрофия печени
- 32. Лимфогранулематоз
- 35. Коагуляционный некроз эпителия канальцев почки
- 40. Крупозная пневмония
- 42. Гнойный менингит
- 44. Флегмонозно-язвенный аппендицит
- 52. Милиарный туберкулез легких
- 54-б. Мелкоузловой цирроз печени
- 55. Железистая гиперплазия эндометрия
- 59. Фибромиома матки
- 60. Плоскоклеточный рак с ороговением
- 65. Скирр
- 68. Лимфогенные метастазы рака в легкое
- 69. Аденокарцинома толстой кишки
- 76. Ожирение сердца
- 80. Хорионэпителиома
- 84. Печень при лимфолейкозе
- 89-а. Цитомегалия почки
- 94. Дистрофическое обызвествление миокарда
- 98. Базедов зоб
- 104. Серозно-гнойная пневмония
- 108. Невринома
- 115. Инфаркт миокарда
- 119. Интракапиллярный гломерулонефрит
- 127. Амилоидоз почки
- 130. Стенозирующий атеросклероз венечной артерии сердца
- 132. Почечно-клеточный рак
- 149. Дифтеритический колит при дизентерии

# Список макропрепаратов для экзамена по патологической анатомии.

- 1. Гнойный лептоменингит
- 2. Хорионэпителиома матки
- 3. Милиарный туберкулез легких
- 4. Множественные фибромиомы матки
- 5. Фиброзно-кавернозный туберкулез легких
- 6. Опухоль головного мозга
- 7. Крупозная пневмония (с абсцедированием)
- 8. Тампонада сердца
- 9. Мускатная печень
- 10. Хроническая язва желудка (с пенетрацией в поджелудочную железу)
- 11. Мелкоузловой цирроз печени

- 12. Абсцессы головного мозга при септикопиемии
- 13. Почечно-клеточный рак
- 14. Рак желудка (блюдцеобразная форма)
- 15. Рак молочной железы
- 16. Артериолосклеротический нефроцирроз
- 17. Тромбоэмболия ствола легочной артерии
- 18. Поражение тонкой кишки при брюшном тифе
- 19. Атеросклероз аорты с атероматозом и пристеночным тромбом
- 20. Жировая дистрофия печени
- 21. Аденома предстательной железы с уретерогидронефрозом
- 22. Кровоизлияние в головной мозг
- 23. Узловой зоб
- 24. Сухая гангрена стопы
- 25. Абсцедирующая пневмония при септикопиемии
- 26. Центральный рак легкого
- 27. Лимфогранулематоз парааортальных лимфоузлов
- 28. Рак тела матки
- 29. Саркома большеберцовой кости
- 30. Стеноз митрального отверстия (ревматический порок сердца)
- 31. Полипозно-язвенный эндокардит аортального клапана
- 32. Гнойно-фибринозный эндомиометрит
- 33. Пузырный занос
- 34. Трубная беременность
- 35. Кефалогематома

# Учреждение образования «Гродненский государственный медицинский университет»

Кафедра патологической анатомии с курсом судебной медицины

Басинский В.А., Прокопчик Н.И., Силяева Н.Ф.

КУРС ЛЕКЦИЙ ПО ПАТОЛОГИЧЕСКОЙ АНАТОМИИ

### Пособие для студентов лечебного и педиатрического факультетов

### ГрГМУ

#### 2009

УДК 616-091 (075.8)

Рекомендован к печати Центральным научно-методическим советом УО «ГрГМУ». Протокол № 3 от 03.03.2009

Авторы: В.А. Басинский, Н.И. Прокопчик, Н.Ф. Силяева

Рецензент: зав.кафедрой патологической физиологии д. мед. наук Н.Е. Максимович

«Курс лекций по патологической анатомии» /В.А. Басинский, Н.И. Прокопчик, Н.Ф. Силяева — Гродно: УО «ГрГМУ».- 2009. -111 с.

### **КИДАТОННА**

Предлагаемый курс лекций по патологической анатомии составлен в соответствии с действующей типовой программой и учебным планом по патологической анатомии для студентов лечебного и педиатрического факультетов, с учетом последних научных достижений. Он будет способствовать повышению эффективности внеаудиторной самостоятельной подготовки студентов к лабораторным занятиям, представит интерес для студентов других факультетов медицинских вузов и врачей-патологоанатомов

Рецензент: д.м.н. зав. кафедрой пататологической физиологии, д.м.н, доц. Максимович Н.Е.

# Ответственный за выпуск- Жук И.Г.

### ОГЛАВЛЕНИЕ

### **ВВЕДЕНИЕ**

Патологическая анатомия - предмет, представляющий собой обширную об-ласть биологии и медицины, изучающий морфологический субстрат болезни.

Однако для глубокого понимания субстрата, помимо морфологии, предмет предполагает изучение причин возникновения болезни (этиологии), механизма их развития (патогенеза), морфологических основ этих механизмов (морфогенеза), исходов заболевания, механизмов выздоровления (саногенеза), механизмов развития инвалидизации или осложнений, механизмов наступления смерти (танатогенеза), изменчивость болезни (патоморфоз), патологию терапии (ятрогении). Все сказанное свидетельствует о том, что патологическая анатомия является одним из наиболее фундаментальных разделов медицины.

Объектами исследования в патологической анатомии являются трупы умерших больных, органы и ткани, удаленные у пациентов при хирургических операциях или диагностических манипуляциях, органы или ткани экспериментальных животных. Среди методов исследования ведущими являются макроскопический, морфометрический, микроскопический, электронногистохимический, микроскопический, иммуногистохимический и др. Изучение предмета включает знакомство с общепатологическими процессами (общая патологическая анатомия) и морфологических особенностей отдельных заболеваний (частная патологическая анатомия).

### АЛЬТЕРАЦИЯ

Альтерация - это патологический процесс, характеризующийся повреждением тканей и нарушением их жизнедеятельности. Морфологически альтерация проявляется дистрофией или некрозом.

# Определение, механизмы развития и классификация дистрофий

Дистрофия - это сложный патологический процесс, обусловленный нару-шением трофики тканей, характеризующийся количественными и качест-венными нарушениями состава клеток или тканей, приводящих к нарушению их функций. Причинами дистрофий чаще являются интоксикация, инфекция, гипоксия или другие патологические процессы. Дистрофия является универсальным ответом организма на патологическое воздействие и может проявляться на различных уровнях: субклеточном, клеточном, тканевом, органном. В основе дистрофий лежат 4 возможных механизма развития. Инфильтрация - это проникновение веществ в клетку или ткань извне, в связи с их избыточным содержанием. Например, появление

включений в эпителии канальцев почки при протеинурии или глюкозурии. Трансформация - переход одних веществ в другие - например при избыточном употреблении углеводов и белков они превращаются в жиры и накапливаются в клетках или ткани. Декомпозиция (фанероз) - это распад сложных веществ, например липопротеидных мембран в клетке при интоксикации, с возникновением жировой и белковой дистрофии. Извращенный синтез - это образование и накопление в клетке или ткани веществ, которые в норме не встречаются (например, синтез в ткани амилоида).

Дистрофии классифицируются по различным принципам. По преимущест-венной локализации изменений выделяют паренхиматозные (внутриклеточ-ные), стромальнососудистые (мезенхимальные, внеклеточные) и смешанные дистрофии. По преимущественно нарушенному обмену веществ дистрофии могут быть белковыми (диспротеинозы), жировыми (дислипидозы), углеводными и минеральными. По причине развития дистрофии подразделяются на приобретенные и врожденные, а по распространенности на местные и общие.

# Паренхиматозные дистрофии

Паренхиматозные дистрофии характеризуются локализацией патологи-ческого процесса внутри клеток паренхимы органа. По преимущественно нарушенному обмену веществ выделяют белковые, жировые и углеводные паренхиматозные дистрофии.

# Паренхиматозные белковые дистрофии

К белковым паренхиматозным приобретенным дистрофиям относятся гиалиновокапельная, гидропическая и роговая. Гиалиново - капельная дистрофия характеризуется появлением внутри клеток крупных белковых капель. Чаще она возникает в почках, реже в миокарде, еще реже - в сердце. Это тяжелый необратимый вид дистрофии, всегда заканчивается коагуляционным некрозом клетки со снижением или прекращением функции органа. При поражении почек дистрофическим процессом характерно появление протеинурии, цилиндрурии, в крови возникает гипопротеинемия. В печени гиалиново-капельная дистрофия возникает чаще при алкогольном гепатите, крупные белковые зерна в цитоплазме гепатоцитов при этом получили название телец Мэллори.

Получили название телец Мэллори.

Гидропическая дистрофия, или водяночная, характеризуется накоплением в цитоплазме клеток капель белковой жидкости. Если этой жидкости очень много и она заполняет всю клетку, вытесняя ядро на периферию, возникает крайняя степень гидропической дистрофии - баллонная, особенно характерная в гепатоцитах при вирусном гепатите. Гидропическая дистрофия - это тяжелый необратимый вид дистрофии, всегда заканчивается колликвационным некрозом клетки. Кроме печени она чаще бывает в коже, ганглиозных клетках, надпочечниках, миокарде. Ее причиной чаще являются нарушение водно-солевого обмена, гипопротеинемия, отеки, нередко возникает при инфекциях и интоксикациях.

Роговая дистрофия- это появление рогового вещества там, где в норме оно не встречается (слизистые оболочки), либо избыточное накопление там, где оно бывает в норме (кожа). Наиболее частыми причинами роговой дистрофии являются авитаминозы, пороки развития кожи, вирусная инфекция, хроническое воспаление. К разновидностям роговой дистрофии относят гиперкератоз (избыточное ороговение на коже, например, в виде кожного рога), ихтиоз (врожденный гиперкератоз кожи, несовместимый с жизнью), лейкоплакия (ороговение слизистых оболочек, покрытых

многослойным плоским неороговевающим эпителием). Чаще лейкоплакия возникает в шейке матки, что может приводить к развитию плоскоклеточного рака.

К врожденным паренхиматозным дистрофиям, обусловленным накоплением в тканях аминокислот, относят тирозиноз, цистиноз и фенилкетонурию (фенилпировиноградная олигофрения). Чаще при них поражаются печень, селезенка, костный мозг, почки и нервная система.

### Паренхиматозные жировые дистрофии

Данный вид дистрофии обусловлен накоплением в клетках нейтральных жиров или липоидов. Для выявления жиров гистологические препараты можно окрасить суданом-3. Чаще паренхиматозная жировая дистрофия локализуется в печени и миокарде. К ее причинам следует отнести гипоксию (при анемии, болезнях сердца и легких), инфекцию и интоксикации (особенно алкоголем), неправильное питание и авитаминозы. Печень при жировой дистрофии увеличена в размерах, дряблая, на разрезе желтого цвета, такая печень называется «гусиной». Сердце также увеличивается в размерах, миокард становится дряблым, желтым, нередко со стороны эндокарда появляются полоски из-за неравномерного отложения жира. Такое сердце называется «тигровым».

К врожденным жировым дистрофиям относятся системные липидозы или болезни накопления (тезаурисмозы), например, болезнь Гоше, Ниманна-Пика, Тея-Сакса и др. Данная группа заболеваний характеризуется отложением липидов в органах РЭС, ЦНС и нервных сплетениях.

### Паренхиматозные углеводные дистрофии

Данная дистрофия возникает при нарушении обмена полисахаридов (гликогена) и гликопротеидов (муцины и мукоид). Нарушение обмена гликогена проявляется его накоплением в эпителии канальцев почки (при сахарном диабете), органах ретикуло-эндотелиальной системы при гликогенозах (тезаурисмозах), самые частые из которых - болезнь Гоше, Андерсена, Помпе, Мак-Ардля и др.

Нарушение обмена гликопротеидов сопровождается накоплением в клетках слизи или слизеподобных веществ, например, при рините, микседеме, слизистом раке или муковисцидозе.

### Стромально-сосудистые дистрофии

Стромально-сосудистые (мезенхимальные) дистрофии развиваются в результате нарушений обмена веществ в соединительной ткани и выявляются в строме органов и стенках сосудов. В зависимости от вида нарушенного обмена веществ их делят на белковые (диспротеинозы), жировые (липидозы) и углеводные. К диспротеинозам относятся мукоидное набухание, фибриноидное набухание, гиалиноз и амилоидоз. Нередко мукоидное набухание, фибриноидное набухание и гиалиноз являются последовательными стадиями дезорганизации соединительной ткани. Амилоидоз отличается от этих процессов тем, что в основе его лежит синтез аномального белково-полисахаридного комплекса.

# Стромально-сосудистые белковые дистрофии

Mукоидное набухание - поверхностная и обратимая дезорганизация соединительной ткани. При этом в основном веществе соединительной ткани происходит накопление и перераспределение глюкозамингликанов (ГАГ). Накопление ГАГ приводит к появлению метахромазии. Метахромазия — это свойство менять цвет красителя. Так, при окраске гематоксилин-эозином соединительная ткань красится не в розовый, а в синеватый цвет, толуидиновым синим - в розовый. Макроскопически

орган при мукоидном набухании не изменяется. Поверхностная дезорганизация соединительной ткани обычно может заканчиваться восстановлением структуры ткани или переходом в фибриноидное набухание.

**Фибриноидное** набухание- это глубокая необратимая дезорганизация соединительной ткани, которая может завершаться некрозом, гиалинозом или склерозом. Метахромазия при фибриноидном набухании не выражена или очень слабо выражена, что объясняется деструкцией ГАГ. Чаще мукоидное и фибриноидное набухание встречается в клапанах сердца при ревматических болезнях, но может возникнуть также при интоксикации, инфекции, гипоксии и т.д.

**Гиалиноз.** В результате этой дистрофии образуются и накапливаются в ткани однородные полупрозрачные массы (гиалин), напоминающие гиалиновый хрящ. Гиалин - это фибриллярный белок в сочетании с белками плазмы крови, фибрином, иммунными комплексами. Гиалиновые массы весьма устойчивы к кислотам, щелочам, ферментам.

КЛАССИФИКАЦИЯ. В зависимости от преимущественной локализации процесса различают гиалиноз сосудов и гиалиноз собственно соединительной ткани. Учитывая причину развития гиалиноза, можно выделить такие его разновидности, как гиалиноз в исходе фибриноидного набухания, плазматического пропитывания, хронического воспаления, некроза, склероза. По распространенности гиалиноз подразделяют на системный и местный. Системный гиалиноз чаще возникает при фибриноидном набухании и плазматическом пропитывании. Местный гиалиноз чаще встречается при хроническом воспалении, склерозе и некрозе. При гиалинозе сосудов обычно страдают мелкие артерии и артериолы, и он развивается в исходе плазматического пропитывания. Гиалиноз сосудов обычно носит системный характер, но в большей степени при этом характерно поражение почек, головного мозга, сетчатки глаз, поджелудочной железы и кожи. Особенно характерен гиалиноз сосудов для гипертонической болезни, симптоматической гипертонии, сахарном диабете и аутоиммунных заболеваниях. Гиалиноз собственно соединительной ткани развивается обычно в исходе фибриноидного набухания при ревматических болезнях. гиалиноза неблагоприятный, большинстве случаев исход но возможно рассасывание гиалиновых масс (гиалиноз молочных желез при лактации и в келлоидных рубцах на коже).

Амилоидоз - это мезенхимальный диспротеиноз, сопровождающийся образованием в мезенхиме сложного вещества - амилоида. Амилоид представляет собой белково-полисахаридный комплекс, состоящий из F — компонента (фибриллярный белок), P— компонента (плазменный компонент), Т- компонента (тканевой компонент). Макроскопически в органах амилоид выявляется при помощи реакции Вирхова (люголевский раствор йода и 10% серная кислота). Микроскопически для выявления амилоида применяются такие красители, как конгорот, йод-грюн, генцианвиолет и др.

Классификация амилоидоза. В зависимости от химического состава, по виду F – компонента выделяют несколько видов амилоида: AA (при некоторых наследственных формах, а также при вторичном амилоидозе), AL (при первичном амилоидозе, миеломной болезни), FAP (семейном амилоидозе), AS (старческом амилоидозе). По этиологии выделяют первичный (идиопатический), наследственный (генетический, семейный), вторичный (приобретенный), и старческий амилоидоз. Для первичного амилоидоза характерно отсутствие предшествующего заболевания, преимущественное

поражение мезодермальных тканей (сердечно-сосудистой системы, мышц, нервов и кожи), генерализованный характер, непостоянство красочных реакций, склонность к образованию узловатых отложений амилоида. Наследственный характеризуется предрасположенностью к амилоидозу определенных этнических групп населения (евреи, арабы, армяне и др.), по клинико-морфологическим проявлениям он близок к первичному амилоидозу. Вторичный амилоидоз возникает как осложнение какой-то болезни, например, хронической инфекции (особенно туберкулез), болезней с гнойно-деструктивными процессами (ХОБЛ, остеомиелит, нагноение злокачественных новообразований, ревматических (особенно ревматоидный артрит). Вторичный амилоидоз наиболее часто является паренхиматозным и поражает такие органы, как селезенка, надпочечники, кишечник. При старческом амилоидозе преимущественно поражается сердце, головной мозг и поджелудочная железа (триада Шварцмана).

По распространенности выделяют генерализованную и локальную формы амилоидоза. С учетом пораженных органов и систем различают 7 типов амилоидоза: нефропатический; кардиопатический; B) эпинефропатический; б) нейропатический; д) гепатопатический; е) смешанный; ж) АПУД - амилоидоз (возникает в органах АПУД - системы при развитии в них опухолей). Амилоид в органах откладывается в строме, сосудах различного калибра и под базальную мембрану желез. Например, в почке амилоид обнаруживают в клубочках, стенке сосудов, базальной мембране канальцев и строме. В зависимости от того, по ходу каких волокон откладывается амилоид, различают периретикулярный (паренхиматозный) периколлагеновый (мезенхимальный) амилоидоз. И Прогрессирующий амилоидоз сопровождается вытеснением и замещением паренхимы органа, что ведет к хронической недостаточности функции органа.

### Стромально-сосудистые дислипидозы

Стромально-сосудистые жировые дистрофии возникают при нарушении обмена нейтральных жиров или холестерина и его эфиров. Нарушение обмена холестерина проявляется чаще атеросклерозом, который поражает крупные артерии. Нарушение обмена нейтральных жиров чаще проявляется увеличением запаса жира в жировых депо. Это может носить общий и местный характер. Общее увеличение нейтрального жира называется ожирением или тучностью. По этиологическому принципу ожирение разделяют на первичное (причина не установлена) и вторичное. Вторичное ожирение подразделяется на алиментарное (несбалансированное питание, гиподинамия), церебральное (развивается при травме головного мозга, опухолях головного мозга, нейроинфекциях), эндокринное (Иценко-Кушинга и др.), наследственное.

По внешнему виду различают симметричное (универсальное) ожирение, верхний, средний и нижний типы. По морфологическим изменениям жировой ткани различают гипертрофический вариант (жировые клетки увеличены в объеме, при этом течение болезни злокачественное) и гиперпластический вариант (увеличено число жировых клеток, течение болезни доброкачественное).

Наиболее опасным в практическом плане при тучности является ожирение сердца, когда жир откладывается под эпикардом и между мышечными волокнами, вызывая их атрофию. Больные умирают при этом от недостаточности сердца или его разрыва.

При местном увеличении количества жировой клетчатки говорят о липо-матозах. Среди них наибольший интерес представляет болезнь Деркума, которая является

следствием полигландулярной эндокринопатии и сопровождается появлением в подкожной клетчатке узловатых, очень болезненных отложений жира.

Уменьшение запаса жира в жировом депо также может носить общий и местный характер. Общее уменьшение количества жира называется истощением или кахексией. Кахексия по причине может быть алиментарной (при голодании), раковой (при злокачественных новообразованиях различной локали-зации), гипофизарной (при поражении передней доли гипофиза); цереб-ральной; при других заболеваниях, например хронические инфекции (тубер-кулез). Местное исчезновение жира именуется регионарной липодистрофией, возникает, например, при некрозах жировой клетчатки.

### Стромально-сосудистые углеводные дистрофии

Мезенхимальные углеводные дистрофии связаны с нарушением обмена гликопротеидов и ГАГ. Мезенхимальную дистрофию, связанную с нарушением обмена гликопротеидов, называют ослизнением тканей. В отличие от мукоидного набухания, при этом происходит замещение коллагеновых волокон слизеподобной массой. Наиболее частыми причинами ослизнения являются дисфункция эндокринных желез (микседема) или кахексия различного генеза.

# Смешанные дистрофии

О смешанных дистрофиях говорят в тех случаях, когда морфологические проявления нарушенного метаболизма выявляются как в паренхиме, так и в строме органов. Они возникают при нарушении обмена сложных белков – хромопротеидов, нуклеопротеидов, липопротеидов, а также минеральных веществ.

Нарушение обмена хромопротеидов. Хромопротеиды - окрашенные белки или эндогенные пигменты, по происхождению делятся на гемоглобиногенные (т.е. гемоглобина), пигменты, производные протеиногенные или тирозиногенные (связанные с обменом тирозина), липидогенные (образующиеся при обмене жиров). К пигменты, относятся гемоглобиногенным пигментам образующиеся гемосидерин, ферритин и билирубин. В условиях физиологических условиях: кроме упомянутых пигментов, образуются гематоидин, гематины, патологии, практически во всех порфирин. Ферритин содержится органах увеличивается его количество при шоке, что способствует падению артериального давления. Гемосидерин – продукт полимеризации ферритина, образуется в очагах кровоизлияний. Например, в легких при митральном пороке сердца, вследствие венозного застоя и кровоизлияний, происходит накопление гемосидерина, возникает склероз, что проявляется развитием бурой индурации легкого. Системное накопление гемосидерина, обусловленное нарушением всасывания пищевого железа в тонкой кишке, характерно для гемохроматоза. При этом развивается гемосидероз печени, поджелудочной железы, надпочечников и др. У больных появляется бронзовая окраска кожи, сахарный диабет, пигментный цирроз печени.

К гематинам относятся малярийный пигмент (гемамеланин) - накапливается в селезенке, лимфоузлах, костном мозге при малярии, и они становятся серого (дымчатого) цвета; соляно-кислый гематин (гемин) - образуется исключительно в желудке при язвах и эрозиях; формалиновый пигмент — образуется в тканях при фиксации кислым формалином. Псевдомеланин — пигмент черного цвета, образуется при соединении железа с сероводородом, поэтому встречается в толстой кишке (дно язв) или коже (при гангрене). Гематоидин - пигмент, не содержащий железа,

образуется без участия кислорода, поэтому определяется в центральных участках крупных гематом.

Билирубин — не содержит железа, его накопление приводит к желтухе. В зависимости от причины развития, различают надпеченочную (гемолитическую), печеночную (паренхиматозную) и подпеченочную (механическую) желтухи. Надпеченочная желтуха развивается в связи с усиленным внутрисосудистым гемолизом при инфекциях (сепсис, малярия, возвратный тиф), болезнях крови (анемии, гемобластозы), переливании иногруппной крови и т.д. Печеночная желтуха возникает при болезнях печени: гепатите, циррозе, раке. Причиной подпеченочной желтухи является нарушение оттока желчи, обусловленное камнями, раком желчных путей, раком головки поджелудочной железы и фатерова соска, метастазами рака в лимфоузлы ворот печени и др.

К наиболее важным протеиногенным (тирозиногенным) пигментам отно-сится меланин. Синтез его происходит в меланоцитах, которые находятся в эпидермисе, сетчатке и радужке глаз, мягких мозговых оболочках, надпочечнике и слизистой толстой кишки. Общее приобретенное накопление меланина характерно для болезни Аддисона. Заболевание возникает при двустороннем поражении коры надпочечников и уменьшении выброса ими гормонов. Наиболее частыми причинами этого являются поражение надпочечников туберкулезом (85%), двусторонние опухоли или метастазы рака, амилоидоз. Врожденное системное накопление меланина характерно для пигментной ксеродермы. Местный гипермеланоз чаще наблюдается в невусах, меланомах и при меланозе толстой кишки. Системное уменьшение содержания меланина характерно для альбинизма. Местный гипомеланоз встречается в виде белых пятен на коже, получил название витилиго или лейкодерма, чаще он возникает после перенесенного сифилиса, после ожогов и т.д.

К наиболее важным липопигментам относятся липофусцин и липохром. Липофусцин накапливается в паренхиматозных органах и нервных клетках. Так, при кахексии в печени и миокарде при накоплении липофусцина развивается бурая атрофия. Липохромы окрашивают в желтый цвет жировую клетчатку, кору надпочечников, поэтому при истощении клетчатка становится охряно-желтой.

### Нарушение обмена нуклеопротеидов

Нуклеопротеиды построены из белка и нуклеиновых кислот - ДНК и РНК. Конечные продукты нуклеинового обмена - мочевая кислота и её соли, выводятся почками, что проявляется в избыточном образовании мочевой кислоты, солей и отложением их в тканях. К нарушениям обмена нуклеопротеидов относятся подагра, мочекаменная болезнь и мочекислый инфаркт. Подагра характеризуется поражением мелких суставов с образованием в них подагрических шишек (tophi urici), суставы при этом деформируются. Часто поражаются почки (« подагрическая почка») и больные умирают от уремии. Данная патология чаще генетически обусловлена, но нередко встречается у людей, употребляющих в пищу большое количество мяса, икры, сухих белых вин («болезнь аристократов» или «болезнь английских лордов»). Мочекислый инфаркт встречается у новорожденных, проживших не менее 2 суток, обусловлен массивным распадом ядер клеток при переходе из внутриутробных во внеутробные условия жизни, и проявляется выпадением в почках солей мочекислого натрия; чаще всего проходит бесследно.

# Минеральные дистрофии

Из минеральных веществ наиболее часто встречаются нарушения обмена кальция,

что проявляется известковыми дистрофиями (кальциноз, обызвествление).

Классификация обызвествления. По распространению обызвествление подразделяется на общее и местное. По механизму развития оно может быть метастатическим, дистрофическим метаболическим. Дистрофическое И обызвествление (петрификация) носит местный характер, для его развития необходимы дистрофия или некроз ткани, поэтому часто возникает в инфарктах, атеросклеротических бляшках, погибших паразитах и т.д. Для метастатического обызвествления необходима, прежде всего, гиперкальциемия (возникает она при патологии костей, почек, толстой кишки, паращитовидных и щитовидной желез), а также щелочная реакция тканей. Поэтому при метастатическом обызвествлении соли кальция откладываются в таких органах и тканях, как почки, слизистая оболочка желудка, легкие, миокард, стенка артерий. К метаболическому обызвествлению относят известковые дистрофии, возникающие без вышеназванных предпосылок и механизм их развития не достаточно изучен.

Одним из важнейших проявлений минеральных дистрофий является образование камней. Камень - это очень плотное образование, свободно лежащее в полостных органах или выводных протоках желез. Камни подразделяются по строению на кристаллоидные (лучистые), когда в их составе преобладают соли и коллоидные (слоистые), когда в составе преобладают белки. По химическому составу они бывают холестериновыми, пигментными, известковыми, уратами, фосфатами, оксалатами и др. Локализация камней разнообразная, но чаще всего они выявляются в мочевыводящей системе и желчных путях. К общим факторам, способствующим камнеобразованию, относится нарушение обмена веществ врожденного или приобретенного характера. К местным факторам можно отнести нарушение процесса секреции, застой секрета и воспалительные изменения в стенке органа. К наиболее частым осложнениям желчно-каменной болезни следует отнести механическую желтуху, а мочекаменной болезни - гидронефроз.

# Некроз. Общая смерть

Некроз- это гибель клеток или тканей в живом организме. Некроз в своем развитии проходит ряд последовательных стадий, таких как некробиоз (обратимая стадия), паранекроз (стадия необратимых изменений), смерть клетки и аутолиз. В ядрах клеток под воздействием рибонуклеазы и дезоксирибонуклеазы последовательно возникают кариопикноз (сморщивание ядра), кариорексис (разрыв его на глыбки), кариолизис (растворение). В цитоплазме клеток под воздействием гидролитических ферментов лизосом происходят коагуляция и денатурация белков, плазморексис и плазмолизис (цитолиз). В межуточном веществе некроз проявляется фибринолизом, эластолизом, образованием липогранулем. некроза От следует отличать апоптоз запрограммированный саморазрушения активного процесс клетки. энергозависимый процесс, посредством которого удаляются нежелательные и дефектные клетки организма. При снижении уровня апоптоза происходит накопление клеток (например, опухолевый рост). При активации наблюдается прогрессивное уменьшение количества клеток в ткани (пример атрофия). Апоптоз - это генетически контролируемая смерть клетки, это защита организма от персистенции поврежденных клеток, которые могут оказаться потенциально опасными для многоклеточного организма. Апоптоз регулируется автономными механизмами, внешними факторами и в два этапа: протекает образование апоптозных тел и фагоцитоз апоптозных макрофагами. тел

Морфологически проявляется гибелью единичных, беспорядочно расположенных клеток, формированием округлых, окруженных мембраной телец ("апоптотические тельца"), которые фагоцитируются окружающими клетками. В отличие от некроза, целостность клеточной мембраны сохранена и воспалительный ответ отсутствует.

## Классификация некроза

По этиологии некроз может быть травматическим (механическое воздей-ствие, ожог, отморожение, радиация и т.д.), ) токсическим (при воздействии ядов или токсинов микробов), аллергическим (например, феномен Артюса при повторном антигена, некроз при инфекционно-аллергических и аутоиммунных введении заболеваниях), трофоневротическим (при нарушении деятельности центральной и периферической нервной систем), сосудистым (при атеросклерозе, гипертонической болезни, сахарном диабете, узелковом периартериите, эндартериите и патогенезу или механизму действия выделяют прямой и непрямой некроз. Прямой некроз возникает непосредственно в связи с действием патологического фактора и чаще в месте его приложения (токсический или травматический некроз). Непрямой некроз возникает опосредованно, через нервную или сосудистую системы, и чаще на места воздействия патогеннного фактора (сосудистый, трофоневротический и аллергический некроз).

Клинико-анатомические формы некроза: 1. Коагуляционный (сухой) - некроз, возникающий в тканях, богатых белком и бедных жидкостью. Примером может быть творожистый (при туберкулезе, лимфогранулематозе и т.д.), фибриноидный (при ревматических болезнях) и восковидный некроз (например, некроз прямых мышц живота при брюшном тифе). 2. Колликвационный (влажный) – некроз, возникающий в тканях, богатых жидкостью и бедных белком, чаще в головном или спинном мозге. После заживления такого некроза в ткани остается киста. 3. Секвестр - участок некроза, который длительно не подвергается аутолизу и не соединительной тканью. Чаще всего возникает в костной ткани при остеомиелите. 4. Гангрена - некроз ткани, которая соприкасается с внешней средой. Чаще возникает в конечностях, может быть и во внутренних органах (легкие, кишечник). Выделяют несколько разновидностей гангрены: а) сухая (чаще возникает в конечностях); б) влажная (в кишечнике, на конечностях при отеке, венозном застое); в) анаэробная (при присоединении анаэробной инфекции); г) пролежни - возникают у тяжелых больных на коже, если они долго лежат в постели (по этиологии трофоневротический некроз); г) нома - некроз кожи и мягких тканей щеки у детей при кори. 5.Инфаркт - это некроз, обусловленный уменьшением или прекращением притока к ткани артериальной крови. Непосредственной причиной инфаркта может быть тромбоз, эмболия или спазм артерии, а также функциональное перенапряжение органа при недостаточном его кровоснабжении. Форма инфаркта: неправильная (сердце, головной мозг, кишечник) или треугольная (почки, печень, селезенка). По цвету инфаркт бывает красным (легкие, сердце), белым (печень, селезенка) и белым с геморрагическим венчиком (сердце, почки, головной мозг).

Исход некроза может быть благоприятным и неблагоприятным. К благоприятным исходам некроза можно отнести асептический аутолиз, инкапсуляцию некротических масс, их организацию, петрификацию и оссификацию, а также образование кисты. Неблагоприятным исходом некроза является гнойное расплавление.

### Общая смерть

Общая смерть - это прекращение жизнедеятельности всего организма. По причине

возникновения она может быть естественной или физиологической (от старости), насильственной (убийство, самоубийство, отравление, автокатастрофа и т.д.) и от болезней. Если болезнь протекала недолго, скрыто и смерть наступила внезапно, то она называется скоропостижной (например, разрыв аневризмы аорты, острая коронарная недостаточность, кровоизлияние в мозг). С учетом обратимости процесса смерть бывает клинической и биологической. К признакам клинической смерти относятся остановка дыхания и кровообращения. В ее основе лежит гипоксия мозга, а период умирания организма называется агональным периодом, при этом сохраняется обратимости процесса. Биологическая смерть, возможность клинической, характеризуется необратимостью процесса и в результате появляется ряд трупных изменений. 1. Охлаждение трупа - скорость его зависит от температуры тела и окружающей среды. Иногда в первые часы после смерти температура может повышаться (отравление стрихнином; столбняк). 2. Трупное высыхание - возникает вследствие испарения влаги с поверхности тела, но может охватывать и органы (мумификация трупа). 3. Перераспределение крови - выражается в переполнении кровью вен и опустошении артерий. 4. Трупные пятна - появляются в отлогих частях тела 5. Трупное окоченение - это уплотнение мышц из-за распада АТФ и накопления в них молочной кислоты. Оно начинается через 2-5 часов после смерти с мышц лица и опускается на туловище и конечности, а разрешается через 2-3 суток в той же последовательности. Иногда оно резко выражено, например, при хорошо развитой мускулатуре, смерти от столбняка или холеры, при отравлении стрихнином. Низкая температура замедляет его наступление, но дольше сохраняет трупное окоченение. 6. Трупное разложение - процесс, который включает в себя гниение, трупную эмфизему (накопление в тканях пузырьков газа) и трупный аутолиз.

# РАССТРОЙСТВА КРОВООБРАЩЕНИЯ

Система крообращения выполняет транспортно-обменную функцию, осу-ществляя доставку в ткани кислорода, питательных веществ и унося угле-кислоту, шлаки, обеспечивает тем самым транскапиллярный обмен и поддер-живает гомеостаз, т.е. постоянство внутренней среды организма.

Таким образом, без нормального функционирования системы кровообращения не может быть нормального функционирования других систем.

Различают общие и местные расстройства кровообращения. Деление такое условно. Например, местный процесс - кровоизлияние в головной мозг - может быть причиной гибели всего организма.

Все виды расстройств кровообращения делят на 3 группы: а) нарушения кровенаполнения - это полнокровие и малокровие; б) нарушения проницаемости сосудов - это кровотечение и плазморрагия; в) нарушения течения крови и ее реологических свойств - это стаз, тромбоз и эмболия.

# Полнокровие (гиперемия)

Полнокровие может быть артериальным и венозным.

Артериальная гиперемия (активная) - это повышенное кровенаполнение органа, ткани вследствие усиленного притока артериальной крови. Общая артериальная гиперемия наблюдается редко, при общем увеличении объема циркулирующей крови (плетора) и при увеличении числа эритроцитов (эритремия). Местная артериальная гиперемия встречается чаще и может быть физиологической и патологической. Примерами физиологической артериальной гиперемии может быть рефлекторная гиперемия (краска стыда) и рабочая. Клиническими признаками артериальной

гиперемии являются покраснение, увеличение органа или ткани в объеме, повышение температуры на данном участке за счет усиления обмена веществ.

Патологическая местная артериальная гиперемия бывает 6 видов. 1. Ангиопри поражении сосудосуживающих нервов или симпатических ганглиев. Например, при гриппе, сыпном тифе в связи с поражением симпатических и параличом сосудосуживающих нервов на коже отмечаются участки гиперемии. 2. Коллатеральная - гиперемия вокруг места, где затруднен кровоток по магистральному сосуду. 3. Вакатная гиперемия - развивается в связи с уменьшением барометрического давления (может быть местной и общей). Примером местной вакатной гиперемии является гиперемия под медицинской банкой. Общая вакатная гиперемия может наблюдаться при кессонной болезни у водолазов, кесонных рабочих при быстром их подъеме из области повышенного барометрического давления. При этом вакатная гиперемия сочетается с другими видами расстройства кровообращения, а именно, с кровоизлияниями, тромбозом и газовой эмболией. 4. Воспалительная артериальная гиперемия. 5. Артериальная гиперемия на почве артериовенозного свища. Например, при ранении рядом лежащих подключичной артерии и образованием между ними сообщения (свища) - кровь устремляется в вену. 6. Гиперемия после анемии (постанемическая) - усиленный приток крови в участки, где ранее было малокровие, в связи со сдавлением сосудов. Например, после быстрого удаления опухоли или асцитической жидкости из брюшной полости усиленный приток крови к органам брюшной полости сопровождается перераспределением крови, ишемией головного мозга и обморочным состоянием больного.

**Венозное полнокровие** - это повышенное кровенаполнение органа или ткани в связи с затрудненным оттоком крови. При этом расширяются периферические вены и капилляры. Различают общее и местное венозное полнокровие. Местное венозное полнокровие (гиперемия) наблюдается при затрудненном оттоке венозной крови из определенного участка тела, органа. Например, при тромбофлебите печеночных вен (синдром Бадда-Киари) наблюдаются венозная гиперемия и характерные изменения в печени.

Наиболее частой причиной общего венозного полнокровия, которое бывает острым является, соответственно, острая и хроническая сердечная и хроническим, недостаточность. Например, острый инфаркт миокарда может быть причиной острой сердечной недостаточности и острого венозного полнокровия органов. Хроническое венозное полнокровие является следствием хронической сердечной недостаточности при декомпенсации порока сердца, при хронической ишемической болезни сердца. Венозное полнокровие обуславливает гипоксию тканей, стенок сосудов и приводит к повышению их проницаемости, поэтому происходит выход за пределы сосудистой стенки плазмы - плазморрагия, а затем и выход эритроцитов наблюдаются отек, дистрофические эритродиапедез. При этом в тканях некротические изменения. Хроническое венозное полнокровие сопровождается не только плазморрагиями, отеком, диапедезом эритроцитов, дистрофическими и некротическими изменениями паренхимы, но и приводит к атрофии паренхимы и склеротическим изменениям в органах и тканях, поскольку гипоксия стимулирует, усиливает выработку коллагена фибробластами. Способствует склеротическим застой лимфы, который всегда сопровождает венозное изменениям также полнокровие.

При хроническом венозном полнокровии органы увеличиваются в объеме и

уплотняются, а также приобретают характерную окраску. Так, легкие увеличиваются в объеме за счет полнокровия, отека, уплотняются за счет разрастания соединительной ткани в межальвеолярных перегородках и приобретают на разрезе бурый цвет, обусловленный накоплением гемосидерина в сидерофагах как в стенке, так и в просвете альвеол. Поскольку картина хронического венозного застоя в легких чаще наблюдается при декомпенсации порока сердца, а именно, стеноза митрального клапана, клетки – сидерофаги называют клетками сердечного порока, а в целом изменения в легких - бурой индурацией легких.

Изменения в печени при хроническом венозном полнокровии, наряду увеличеним органа в объеме, придают на разрезе характерный пестрый вид за счет чередования темно-красных и серо-желтых участков. Эта пестрота похожа на пестроту мускатного ореха, что и послужило основанием назвать печень при хроническом венозном полнокровии мускатной печенью. Темно-красные участки соответствуют центру печеночных долек, где расширены, переполнены кровью центральная вена, приводящие синусоиды и диапедезные кровоизлияния, а печеночные клетки атрофированы, большая часть их в центре дольки погибают. Участки серо-желтого цвета соответствуют периферии долек, где из-за поступления артериальной крови (в синусоид впадает капилляр, несущий артериальную кровь) венозного застоя не происходит, а в гепатоцитах наблюдается жировая дистрофия. В исходе мускатной печени развивается застойный или мускатный цирроз печени. Мускатный цирроз называют также сердечным циррозом, т.к. чаще встречается при декомпенсации митрального порока сердца.

Характерные изменения в почках, селезенке называются цианотической индурацией. При этом органы увеличены, цианотичные, т.е. темно-синюшного цвета за счет венозной крови, уплотнены за счет диффузного разрастания соединительной ткани в связи с гипоксией.

Кожа при хроническом венозном полнокровии изменяется, в первую очередь, в периферических участках тела, вдали от сердца - на кончике носа, ушных раковинах, ногтевых фалангах пальцев. Она имеет синюшный цвет (акроцианоз), холодная, т.к. снижается обмен веществ в связи с гипоксией; возможны осложнения в виде трофических язв.

Малокровие (ишемия) - уменьшение кровенаполнения органа, ткани в связи с уменьшенным притоком крови. Органы и ткани в условиях ишемии испытывают гипоксию. Ишемия может быть острой и хронической. Острая ишемия приводит к дистрофии, а затем - и к некрозу ткани, который называется сосудистым, или инфарктом. При длительном, хроническом малокровии в паренхиме наблюдается атрофия, уменьшение объема паренхиматозных структур, в то же время разрастается строма, в ней идут склеротические изменения. В зависимости от причины, малокровие может быть обтурационным, компрессионным, ангиоспастическим и вследствие перераспределения крови. Обтурационное малокровие может быть следствием закрытия просвета сосуда тромбом, эмболом, атеросклеротической бляшкой. Компрессионное - при сдавлении сосуда опухолью, жгутом, лигатурой, отечной жидкостью. Малокровие, как следствие перераспределения крови, наблюдается, например, в головном мозгу при быстром извлечении асцитической жидкости из брюшной полости.

**Кровотечение** (геморрагия) - излитие, выход крови из полостей сердца или просвета сосуда. Излитие крови в наружную среду называется наружным - это

носовое кровотечение (эпистаксис), кровохарканье (гемоптоэ), кровавая рвота (гематемезис), маточное кровотечение (метроррагия), кровотечение из мочевых путей кровотечение - это излитие крови в полости тела: в (гематурия). Внутреннее плевральную полость (гемоторакс), в полость перикарда (гемоперикард), в брюшную полость (гемоперитонеум). Скопление излившейся крови в тканях называется кровоизлиянием. Виды кровоизлияний: гематома - скопление излившейся крови в тканях, сопровождающееся разрушением с образованием полости, ткани выполненной кровью; кровоизлияние с сохранением тканевых структур называется геморрагическим пропитыванием или геморрагической инфильтрацией. Кровоподтек - плоскостное кровоизлияние в кожу или слизистые оболочки. Точечные кровоизлияния в кожу, слизистые оболочки называются петехиями, или экхимозами. Причинами кровотечений могут быть разрыв сосуда или сердца, разъедание сосуда и повышенная проницаемость сосудистой стенки. Примером кровотечения путем разрыва может быть надклапанный разрыв аорты при артериальной гипертонии, разрыв аневризмы аорты при сифилисе, атеросклерозе, разрывы сосудов при травматических повреждениях и др. Разъедание сосуда (аррозия) возможно при некрозе ткани, например, аррозивное кровотечение из туберкулезных каверн, при гнойном воспалении, сопровождающемся гнойным расплавлением сосудистой стенки, и при злокачественных опухолях, прорастающих и разрушающих сосудистую стенку, например, при раке желудка, прямой кишки. МОГУТ Диапедезные кровоизлияния быть следствием гипоксии, нарушения микроциркуляции. Множественные диапедезные кровоизлияния являются проявлением геморрагического синдрома, характерного для болезней системы крови, ряда инфекционных заболеваний. Значение кровотечений определяется локализаций, скоростью и количеством потерянной крови. Исходом кровоизлияний может быть рассасывание излившейся крови, образование кисты, инкапсуляция, организация (обрастание или замещение соединительной тканью), а также нагноение.

*Стаз* - остановка кровотока в сосудах микроциркуляторного русла. При-чиной стаза может быть венозный застой, малокровие и, соответственно, такой стаз называется застойным или ишемическим.

**Плазморрагия** - выход плазмы за пределы сосудов микроциркуляторного русла, например, при гипоксии в связи с повышением проницаемости сосудистой стенки. Чаще всего плазморрагии наблюдаются при артериальной гипертонии, инфекционных заболеваниях, атеросклерозе. Выход плазмы приводит к плазматическому пропитыванию сосудистой стенки, в исходе которого развивается гиалиноз.

**Тромбоз** - прижизненное свертывание крови в просвете сосуда или в полостях сердца. Образующийся при этом сверток называется тромбом. Механизм тромбообразования складывается из 4 стадий: агглютинация тромбоцитов, коагуляция фибриногена с образованием фибрина, агглютинация эритроцитов и преципитация белков плазмы.

Причины и механизм тромбообразования обусловлены сочетанием общих и местных факторов. К общим факторам относятся нарушение регуляции взамодействия свертывающей и противосвертывающей систем крови, что сопровождается активацией свертывающей и угнетением противосвертывающей систем, а также нарушение состава крови, т.е. изменение ее реологических свойств. К местным факторам относятся: а) повреждение сосудистой стенки и, прежде всего,

эндотелия, что создает условия для прилипания тромбоцитов. Повреждения сосудистых стенок, как и эндокарда, могут быть различной природы. Нередко они обусловлены воспалительными изменениями - это артерииты, флебиты при инфекционных, аллергических заболеваниях, сопровождающиеся тромбартериитами, тромбофлебитами. Одной из частых причин повреждений артериальных сосудов является атеросклероз, который и осложняется тромбообразованием; б) замедление кровотока способствует тромбообразованию, поэтому в венах тромбы образуются в 5 раз чаще, чем в артериях. При сердечной недостаточности тромбы образуются в отдаленных от сердца венах, где медленнее кровоток, например, в венах клетчатки малого таза, их называют застойными тромбами; в) нарушение тока крови, создающее благоприятные условия для тромбообразования. Так, наиболее частая локализация тромбов у мест ветвления сосудов, где изменяется направление кровяной струи.

Необходимо отличать тромб от посмертного сгустка крови. Тромб, в отличие от посмертного сгустка, всегда прикреплен к стенке сосуда или к эндокарду. Поверхность тромба ребристая, гофрированная в связи с ритмичным его образованием при кровотоке. Поверхность посмертного сгустка гладкая, блестящая. Консистенция тромба плотная, он сухой, крошащийся, в отличие от сгустка, который влажный и мягкоэластической консистенции.

В зависимости от внешнего вида и строения, тромбы бывают белые, красные, смешанные и гиалиновые. Белые тромбы образуются медленно в артериях быстром кровотоке и состоят из тромбоцитов, фибрина и лейкоцитов. Красные тромбы образуются быстро в венах при медленном кровотоке и построены из тромбоцитов, фибрина и эритроцитов. Смешанные тромбы (слоистые) имеют головку, которой тромб прикреплен к стенке сосуда, сответствующую по строению белому тромбу, тело, построенное как смешанный, или слоистый тромб, и хвост, тромба. Гиалиновый красного тромб строение имеющий ЭТО микроциркуляторного русла, построен из лизированных эритроцитов, тромбоцитов и белков плазмы. По отношению к просвету сосуда, тромбы бывают пристеночными и обтурирующими. Тромбы, образующиеся в аневризмах, называются дилатационными. Тромб, свободно вращающийся в полости предсердия, по приобретаемой форме называется шаровидным. Тромб растущий, увеличивающийся за счет наслоения тромботических масс, называется прогрессирующим.

Исход тромбоза возможен благоприятный и неблагоприятный. При благоприятном подвергаться асептическому мелкие тромбы ΜΟΓΥΤ протеолитическими ферментами, более крупные могут подвергаться организации, т.е. замещению соединительной тканью, канализации и васкуляризации с частичным восстановлением кровотока. При оседании солей кальция в тромботические массы тромб подвергается обызвествлению, так в венах образуются венные камни (флеболиты). Неблагоприятными исходами могут быть, во-первых, отрыв фрагмента тромба, который становится эмболом, циркулирующим в крови и закрывающим сосудистого некроза, т.е. инфаркта. Во-вторых, с развитием просвет сосуда сопровождается расплавление тромба, возможно септическое что тромбобактериальной эмболией с генерализацией инфекционного процесса.

**Эмболия** - циркуляция в крови или лимфе частиц, не встречающихся в нормальных условиях, с последующей закупоркой ими сосуда, диаметр которого меньше диаметра частицы. Эти частицы называются эмболами. Основное направление движения эмбола - по току крови (ортоградное): из вен большого круга

кровообращения и правых отделов сердца - в малый круг кровообращения, т.е. в легкие; из левой половины сердца, аорты, легочных вен - в артерии большого круга кровообращения, а именно, в сердце, головной мозг, почки, селезенку, кишечник и т.д.; из ветвей портальной системы - в печень. Возможно движение эмбола против тока крови (ретроградное) в случаях, когда в силу большой массы эмбол (например, осколок, пуля) "падает" против тока крови. При наличии сообщения между предсердиями или желудочками сердца, что может быть при врожденных пороках сердца (например, при открытом овальном окне, дефекте межжелудочковой перегородки), возможна парадоксальная эмболия, при которой эмбол из вен большого круга кровообращения, минуя малый круг, легкие, попадает в артерии большого круга кровообращения.

В зависимости от природы эмбола, эмболия бывает тромбоэмболией, воздушной, газовой, жировой, тканевой (клеточной), микробной, инородным телом. Самый частый вид - тромбоэмболия, которая может быть микроэмболией и массивной. Источником ее являются части оторвавшегося тромба. Тромбоэмболия из вен большого круга кровообращения может завершиться инфарктом легкого или внезапной смертью, если тромбоэмбол, попадая в ствол или ветви легочной артерии, касаясь интимы, вызывает раздражение рецепторного аппарата с развитием пульмоно-коронарного рефлекса, сопровождающегося спазмом легочной артерии, коронарных артерий и бронхов.

Воздушная эмболия возникает при попадании в кровоток пузырьков воздуха, что может быть при ранении вен шеи, зиянии вен матки, при повреждении склерозированного легкого, наложении пневмоторакса, при операциях на открытом сердце или неосторожном введении в вену лекарственных веществ. При массивной воздушной эмболии воздух накапливается в полости правых отделов сердца, растягивая его. Патологоанатомическая диагностика воздушной эмболии основана на постановке воздушной пробы: производится прокол правого желудочка сердца под водой, для чего полость перикарда предварительно заполняют водой. Воздушная эмболия распознается по выхождению пузырьков воздуха через проколотое отверстие.

Газовая эмболия развивается при освобождении из крови пузырьков газа, главным образом, азота, растворенного в крови под большим давлением. Возможно развитие газовой эмболии при быстрой декомпрессии лиц, выполняющих кессонные работы (кессонная болезнь), а также при газовой гангрене.

Жировая эмболия - циркуляция в крови и закупорка сосудов каплями жира возможна при травмах, сопровождающихся размозжением подкожной жировой клетчатки, при переломах больших трубчатых костей, размозжении костного мозга, неправильном, внутривенном введении жиросодержащих лекарственных веществ. Диагностируется жировая эмболия при микроскопическом исследовании срезов ткани легких, окрашенных на жир суданом - 3. Жировая эмболия является причиной смерти, если каплями жира закрыты 2/3 легочных капилляров.

Тканевая (клеточная) эмболия является следствием разрушения тканей патологическим процессом или травмой. Тканевыми эмболами могут быть комплексы или отдельные опухолевые клетки при распаде опухоли, что приводит к возникновению новых, переносных очагов опухоли - метастазов. Тканевая эмболия может быть обусловлена амниотическими водами у родильниц. Травматическая тканевая эмболия возможна у новрожденных при черепной родовой травме,

разрушении вещества головного мозга с заносом эмболов в сосуды малого или большого круга кровообращения.

Микробная (бактериальная) эмболия возникает при циркуляции в крови и закупорке сосудов колониями микроорганизмов, животными паразитами, грибами, простейшими. Закупорка сосуда микроорганизмами является причиной развития новых, переносных очагов воспаления, т.е. метастатических очагов, что наблюдается, например, при септикопиемии.

Эмболия инородными телами наблюдается при попадании в ток крови инородных тел, например, осколков снарядов. Инородными телами в виде эмболов могут быть кристаллы холестерина, известь, попадающие в кровоток при изъязвлении атеросклеротических бляшек.

От вы от вахопление в тканях жидкости. По причине развития отеки чаще являются сердечными, почечными, застойными, воспалительными, травма-тическими, аллергическими и т.д. Некоторые названия отеков различной локализации: а) гидроперикард - скопление жидкости в полости перикарда; б) гидроторакс - в грудной полости; в) асцит - в брюшной полости; г) анасарка - в подкожной клетчатке с наличием водянки полостей; д) гидроцеле - в оболочках яичка; е) гидроцефалия - в желудочках мозга и др.

Эксикоз- значительная потеря жидкости организмом, причиной ее могут быть длительные поносы, диспепсия, холера. Для эксикоза характерны уменьшение органов в размере, сморщеная капсула, кровь становится темной, густой, кожа сморщена, глаза запавшие, нос заостренный.

*Нарушение лимфообращения*. По механизму развития нарушение лимфообращения может быть: а) динамическим б) механическим в) резорбционным. Выход лимфы за пределы сосудов называется лимфорея, она может быть наружная и внутренняя. Примером внутренней лимфореи является хилезный асцит и хилеторакс. Застой лимфы в нижних конечностях может привести к их слоновости.

### ВОСПАЛЕНИЕ

Воспаление - это комплекс повреждения и воспалительных реакций со стороны соединительнотканного и сосудистого аппарата, в меньшей степени паренхимы, реакций, выработанных филогенетически и направленных на устранение повреждения и восстановления целостности организма. Причины воспаления подразделяются по происхождение на экзо- и эндогенные, а по своему характеру на физические (холод, ожог, лучевая энергия, травма), химические (кислоты, щелочи), биологические (микробы, вирусы, грибы, паразиты, простейшие). Клинически воспаление проявляется припухлостью тканей, повышением температуры, покраснением очага воспаления, болью и нарушением функции.

Классификация воспаления. По течению воспаление может быть острым, подострым и хроническим. По преобладанию компонентов воспаления, оно может быть экссудативным и продуктивным. По этиологии - банальным и специфическим. Название воспаления различной локализации чаще складывается из названия органа с добавлением окончания —ит- (перикардит, гепатит, нефрит, менингит и т.д.). Воспаление состоит из трех морфологических компонентов: а) альтерации (повреждения) - это начальная фаза воспаления, представлена дистрофией или некрозом; б) экссудации - это выход жидкой части крови и ее форменных элементов в очаг воспаления и в) пролиферации - это размножение клеточных элементов, направленное на образование макрофагов или фибробластов, а в последующем и

клеток паренхимы органа.

# ЭКССУДАТИВНОЕ ВОСПАЛЕНИЕ

Экссудативное воспаление - это вид воспаления, при котором преобладает экссудативная фаза воспаления. В зависимости от характера экссудата оно бывает различным. 1. СЕРОЗНОЕ - в экссудате преобладает серозная жидкость, протекает легко, но остро, завершается рассасыванием экссудата, реже склерозом. Чаще локализуется в серозных или мозговых оболочках, а также в паренхиматозных органах. 2. ГНОЙНОЕ - вид экссудативного воспаления, при котором в экссудате преобладают лейкоциты. Чаще вызывается гноеродной микрофлорой (стафилококк, стрептококк, гонококк, менингококк). По морфологии выделяют 3 основных вида гнойного воспаления: а) абсцесс - очаговое гнойное воспаление с образованием полости, заполненной гноем; б) эмпиема - гнойное воспаление в предшествующей полости (чаще серозной); в) флегмона - диффузное гнойное воспаление, чаще локализуется в подкожной жировой клетчатке, стенке полого органа. В зависимости от наличия или отсутствия некроза, подвергающегося гнойному расплавлению, флегмона может быть твердой или мягкой. Хроническое гнойное воспаление протекает очень тяжело и часто приводит к таким тяжелым осложнениям, как амилоидоз, сепсис и кахексия. 3. ГНИЛОСТНОЕ (гангренозное, ихорозное) возникает при присоединении гнилостной флоры, поэтому чаще наблюдается в тканях, соприкасающихся с внешней средой. 4. ГЕМОРРАГИЧЕСКОЕ - это вид экссудативного воспаления, при котором в экссудате преобладают эритроциты, чаще протекает тяжело и встречается при таких инфекциях, как сибирская язва, чума и грипп. 5. КАТАРАЛЬНОЕ - возникает только на слизистых оболочках, бывает острым слизистый, геморрагический катар) гнойный, (атрофический, гипертрофический катар). 6. ФИБРИНОЗНОЕ - вид экссудативного воспаления, при котором в экссудате преобладает фибрин. Может вызываться дифтерийная палочка, пневмококк), ядами эндогенного микробами (шигелла, (уремия) и экзогенного происхождения (сулема). По морфологии выделяют 2 вида фибринозного воспаления: а) крупозное - когда пленка фибрина располагается поверхностно и легко отторгается (чаще локализуется на серозных оболочках и слизистых, покрытых железистым эпителием); б) дифтеритическое - пленка плотно спаяна с подлежащими тканями, снимается с трудом, оставляя глубокие дефекты в подлежащей ткани (локализуется на многослойном плоском эпителии). СМЕШАННОЕ ВОСПАЛЕНИЕ (фибринозно-гнойное, серозно-геморрагическое и т. д.).

### ПРОДУКТИВНОЕ ВОСПАЛЕНИЕ.

Продуктивным называется воспаление, при котором преобладает пролиферативная фаза воспаления. При этом в ткани появляется инфильтрат, и в зависимости от преобладания в нем каких либо клеток выделяют его разные разновидности: а) полиморфноклеточные; б) лимфоцитарно-моноцитарные; в) макрофагальные; г) плазмоклеточные; д) эпителиоидноклеточные; е) гигантоклеточные. К морфологическим формам продуктивного воспаления относятся межуточное, гранулематозное и воспаление с образованием полипов и остроконечных кондилом. Межуточное (интерстициальное) воспаление локализуется в строме органа (миокард, печень, почки) и приводит к его склерозу. Полипы — разрастание железистого эпителия с подлежащей стромой, локализуются на слизистых оболочках, а кондиломы - разрастание многослойного плоского эпителия, на границе со слизистой оболочкой

(анус, на половых органах). Они часто возникают при сифилисе, гонорее, когда обильное количество образующейся при этом слизи стекает на многослойный плоский эпителий, вызывая его реактивное разрастание. Гранулематозное воспаление, это воспаление с образованием очаговых клеточных скоплений - гранулем. В своем развитии гранулема проходит ряд стадий: а) накопление в очаге повреждения ткани юных моноцитарных фагоцитов; в) созревание этих клеток в макрофаги и образование макрофагальной гранулемы; г) дальнейшее созревание моноцитарных фагоцитов и макрофагов в эпителиоидные клетки и образование эпителиоидной гранулемы; д) слияние эпителиоидных клеток и образование гигантских клеток и гигантоклеточной морфологии гранулема гранулемы. По бывает макрофагальной, эпителиоидноклеточной и гигантоклеточной. По состоянию уровня обмена выделяют гранулемы с низким уровнем обмена и гранулемы с высоким уровнем обмена. По этиологии гранулемы подразделяются на инфекционные, неинфекционные гранулемы неустановленной этиологии. Из инфекционных заболеваний к гранулемам часто приводят туберкулез, бруцеллез, туляремия, брюшной тиф, ревматизм, сыпной тиф, бешенство, вирусный энцефалит. Неинфекционные гранулемы характерны для таких пылевых поражений, как силикоз, талькоз, асбестоз, биссиноз. Примером гранулематозного воспаления также является гранулематозный медикаментозный олеогранулематозная болезнь и воспаление вокруг Гранулемы неустановленной этиологии характерны для саркоидоза (болезнь Бенье-Бека-Шаумана), болезни Крона, Хортона и гранулематоза Вегенера. В исходе гранулем чаще всего возникает склероз.

Примером гранулематозного воспаления является воспаление вокруг животных паразитов. К ним относятся такие паразитарные заболевания, как трихинеллез, Трихинеллез возникает при поедании зараженного эхинококкоз, цистицеркоз. финнами свиного мяса (домашних свиней и диких кабанов). Возникающие половозрелые особи размножаются живорождением, и личинки поражают поперечно мышцы, особенно опасно поражение дыхательной Эхинококкоз вызывается финной эхинококка (класс - ленточные черви, семейство цепней). Выделяют 2 формы болезни: а) гидатидозная (однокамерный эхинококк); в) альвеолярная (многокамерный эхинококк). Человек при всех формах болезни является промежуточным хозяином, а заражение чаще возникает от собак, в кишечнике которых находится половозрелая особь. Чаще поражается печень, в которой при гидатидозной форме возникает пузырь личинки паразита, характеризующийся наличием внутренней зародышевой оболочки (от которой внутрь отшнуровываются дочерние пузыри) и наружной белковой оболочки (хитиновой). За счет подуктивного воспаления в прилегающей ткани формируется соединительнотканная капсула. При альвеолярной форме заболевания дочерние пузыри отшнуровываются наружу, врастая в сосуды, они могут разноситься по организму, что придает сходство данной формы болезни с поведением злокачественных новообразований. Цистицеркоз чаще поражает головной мозг, глаза, мышцы, подкожную клетчатку. Как особую форму болезни, выделяют ветвистую (рацемозную) форму цистицеркоза, поражающего мозговую оболочку, а половозрелая форма живет в кишечнике человека.

### СПЕЦИФИЧЕСКОЕ ВОСПАЛЕНИЕ

Специфическое воспаление - это воспаление, которое вызывается определенным возбудителем и характеризуется определенными морфологичес-кими признаками, позволяющими говорить о его этиологии. К признакам спе-цифичекого воспаления

следует отнести наличие определенного возбудителя, преобладание продуктивного воспаления, чаще гранулематозного, смена по ходу воспаления тканевых реакций с его волнообразным течением и наступлением вторичного некроза. Специфическое воспаление характерно для таких инфекционных заболеваний, как туберкулез, лепра (проказа), склерома и сифилис.

ТУБЕРКУЛЕЗ - распространенное заболевание, вызывается палочкой Коха, чаще поражает легкие, реже костно-суставную и мочеполовую системы. Для туберкулезной гранулемы характерно наличие в центре казеозного некроза, а вокруг скопление таких клеток, как эпителиоидные, лимфоидные, гигантские многоядерные Пирогова-Лангханса и плазмоциты.

ПРОКАЗА (лепра) — относительно редкое заболевание, вызывается палочкой Ганзена, поражает кожу, периферические нервы и верхние дыхательные пути. Для грануляционной ткани при лепре характерны клетки Вирхова, макрофаги, лимфоциты и плазмоциты.

СКЛЕРОМА - вызывается палочкой Волковича-Фриша, изменения локализуются в системе органов дыхания; среди клеток грануляционной ткани характерны клетки Микулича и гиалиновые шары (образуются из погибших плазматических клеток), а также плазматические и эпителиоидные клетки, лимфоциты. Завершается процесс склерозом, что осложняется развитием асфиксии.

СИФИЛИС - возбудителем заболевания является бледная трепонема, которая чаще проникает в организм половым путем, реже контактным или через плаценту. Инкубационный период при сифилисе составляет 3 недели, потом возникает первичный сифилис, которой морфологически проявляется обра-зованием первичного сифилитического комплекса, состоящего из твердого шанкра (твердая язва - в месте внедрения спирохеты, чаще на половых органах или губе), лимфангита и регионарного лимфаденита. После заживления на месте язвы может остаться рубец. Вторичный сифилис возникает через 6-10 недель, характеризуется образованием сыпи на коже или слизистых оболочках в виде сифилидов (розеолы, папулы, пустулы). При заживлении сифилидов на коже могут сохраняться депигментированные очаги (лейкодерма). Третичный сифилис возникает через 3-6 лет и проявляется хроническим диффузным интерстициальным воспалением или гуммой (инкапсулированный очаг некроза). В инфильтрате при сифилисе наиболее характерны плазматические и лимфоидные клетки. Гуммы чаще находят в печени, коже и в мягких тканях. Хроническое интерстициальное воспаление чаще локализуется в печени, легких, стенке аорты и яичках. Особенно часто поражается аорта, ее восходящая дуга, воспалительный инфильтрат локализуется в средней оболочке, поэтому процесс называется сифилитический мезаортит, внутренняя оболочка аорты при этом сморщена, напоминает шагреневую кожу. В исходе сифилитического мезаортита сифилитическая аневризма, которая может разорваться развивается кровотечение. К наиболее опасным проявлением третичного сифилиса относится нейросифилис, который проявляется поражением ЦНС. К клинико- морфологическим нейросифилиса относятся простая, гуммозная, сосудистая прогрессирующий паралич и спинная сухотка.

При трансплацентарной передаче инфекции возникает врожденный сифи-лис. Он подразделяется на сифилис мертворожденных недоношенных плодов (внутриутробная гибель плода), ранний врожденный сифилис (проявляется «белой» пневмонией, «кремниевой» печенью, остеохондритом, менингоэнцефалитом),

поздний врожденный сифилис (проявляется триадой Гетчинсона - глухота, кератит, бочкообразные зубы).

### КОМПЕНСАТОРНО-ПРИСПОСОБИТЕЛЬНЫЕ ПРОЦЕССЫ

Компенсаторно-приспособительные процессы - это процессы, которые возникают в организме при изменении внутренних и внешних факторов и направлены на восстановление гомеостаза, функции органа или клетки. Важнейшими из них являются регенерация, гипертрофия, атрофия, организация и т.д. Значение и проявление данных процессов зависит от их стадии развития, поскольку в своем развитии все регенераторные процессы проходят 3 стадии: а) становления; б) закрепления; в) истощения (декомпенсации).

Регенерация - процесс восстановления тканей взамен погибших. Регенера-ция может происходить на таких уровнях, как молекулярный, внутриклеточный (ультраструктурный), клеточный, органный, тканевой. В связи с этим можно выделить две основные формы регенерации тканей: внутриклеточную - она является универсальной, т.е. встречается в любом органе, и клеточную - встречается в большинстве органов кроме сердца, скелетных мышц и ЦНС (ганглиозные клетки). Процесс регенерации регулируется такими факторами, как нервный, гуморальный, иммунологический, функциональный. На течение регенераторного процесса могут оказывать влияние ряд общих факторов, среди которых ведущими являются возраст, характер питания и обмена веществ, конституция. Среди местных факторов ведущими являются состояние иннервации и кровоснабжения ткани, характер патологического процесса, который вызвал повреждение и митотическая активность клеток органа.

Классификация. По причине развития регенерация может быть: а) физиологической - она возникает при естественном отмирании тканей и старении клеток; б) репаративной - возникает в ответ на повреждение клеток и тканей; в) патологической-извращенной, когда нарушается одна из фаз регенерации (пролиферация клеток или их дифференцировка). Физиологическая регенерация протекает так же, как репаративная, только менее интенсивно. Наиболее важной в патологии человека является репаративная регенерация. Она может протекать в двух вариантах: полная и неполная. Полная регенерация (реституция) проявляется тем, что на месте поврежденных тканей возникает такая же, какая была до повреждения (чаще в коже, печени и т.д.). Она может быть во всех органах и тканях, кроме сердца, ЦНС и скелетных мышц. Неполная регенерация (субституция) - когда на месте поврежденной ткани остается рубец. Например, после инфаркта миокарда в сердце остается рубец, а в окружающих мышцах регенерационная гипертрофия. Вид регенерации зависит как от ткани, так и от объема поражения. Так, в коже при обширных повреждениях возникает неполная регенерация, при небольших - полная.

Патологическая регенерация проявляется количественными и качествен-ными нарушениями регенерации. Выделяют следующие ее разновидности: а) гиперрегенерация — например, в коже образуется келлоидный рубец, в костях - экзостозы; б)гипорегенерация — например, в коже рана не заживает и остается трофическая язва, в костях - после перелома остается ложный сустав; в) метаплазия - это переход одного вида ткани в другой в пределах одного зародышевого листка. Метаплазия может возникать в соединительной ткани, когда она превращается в хрящевую или костную и в эпителиальной ткани - когда, к примеру, мерцательный эпителий бронхов превращается в многослойный плоский, что может привести к развитию плоскоклеточного рака.

**Гипертрофия** - это увеличение органа или клеток в размерах преимущественно за счет паренхимы, которое приводит к увеличению функции. Гипертрофия происходит за счет гиперплазии клеток или внутриклеточных структур. Не следует путать термин с гиперплазией, которая характеризуется увеличением количества клеток или структур.

По причине развития гипертрофия бывает рабочей (компенсаторной), викарной (заместительной), нейрогуморальной и в виде гипертрофических разрастаний.

Рабочая гипертрофия возникает при повышенной нагрузке на орган, что чаще встречается в таких органах и тканях, как сердце (при гипертонической болезни, пороках), желудке (при стенозе привратника), мочевом пузыре (при аденоме предстательной железы), в поперечно-полосатых мышцах (у спортсменов). В полых органах рабочая гипертрофия в зависимости от размеров полости бывает двух видов: а) концентрическая - когда полость уменьшена в размерах на поперечном срезе, что говорит о компенсации функции органа; б) эксцентрическая - когда полость расширена, что говорит о декомпенсации, например, недостаточности сердца.

Викарная гипертрофия возникает только в парных органах, когда один из них удален или перестает работать (легкие, почки, надпочечник, яичник и т.д.)

Нейрогуморальная гипертрофия возникает под воздействием гормонов. Например, при недостатке йода выделяется большое количество тиреотропного гормона, что приводит к развитию эндемического зоба. При дисфункции яичников, которая чаще возникает в пожилом возрасте при климаксе, в эндометрии развивается железистокистозная гиперплазия, что приводит к обильным маточным кровотечениям и может завершиться развитием рака тела матки. У мужчин при атрофии яичка возникает гинекомастия, проявляющаяся увеличением молочных желез. Нейрогуморальная гипертрофия может возникать и в физиологических условиях, например, при беременности, когда гипертрофируются матка и молочные железы.

Гипертрофические разрастания - это избыточное разрастание одного вида тканей, например, при лимфостазе возникает слоновость конечности, в слизистой оболочке - полипы.

**Атрофия** - это уменьшение органа или клеток в размерах, что приводит к снижению или прекращению их функции. Атрофия бывает физиологической (при старости) и патологической (при болезнях). По распространенности она может быть местной и общей.

К местной патологической атрофии относится нейротическая (при нару-шении иннервации), дисфункциональная (например, атрофия мышц, если нога долго лежит в гипсе), атрофия от давления (в мозге при опухоли, в почке при гидронефрозе), при нарушении кровоснабжения (атеросклерозе), под воз-действием физических и химических факторов.

К общей патологической атрофии (кахексии) относятся алиментарная (при недостатке пищи), раковая (при злокачественных опухолях), гипофизарная (поражении передней доли гипофиза), церебральная (при черепно-мозговой травме или опухолях головного мозга) и при других заболеваниях, чаще хронических инфекциях (туберкулез, дизентерия, сифилис). Органы при атрофии уменьшены в размерах, плотные, капсула их морщинистая, в печени и миокарде накапливается пигмент липофусцин и процесс называется бурая атрофия миокарда и печени. Жировая клетчатка при этом становится бурой из-за накопления липохрома.

Организация - это замещение участков некроза, тромба, воспаления

соединительной тканью. Иногда склероз приводит к циррозу органа. О циррозе говорят в том случае, когда помимо диффузного склероза происходит перестройка структуры органа вследствие нарушения регенерации и деформация его поверхности. Одним из наиболее частых проявлений организации является заживление раны на коже. При этом выделяют несколько вариантов заживления: а) наползанием эпителия на дефект ткани; б) первичным натяжением; в) под струпом; г) вторичным натяжением. Вариант регенерации раны зависит в первую очередь от объема поражения и степени инфицированности раны.

### ОПУХОЛИ

### Общая характеристика опухолей

Опухоль - это патологическое, уникальное разрастание ткани, не входящее в общий план построения органа, характеризующееся автономным безу-держным ростом, а также наличием биологического, биохимического, гисто-химического, антигенного и морфологического атипизма.

Биологический атипизм характеризуется автономностью жизни опухоли. Биохимический атипизм отражает необычный обмен веществ в опухоли. В каждой из них есть свои особенности, но общим является способ получения энергии - за счет анаэробного гликолиза. Гистохимический атипизм также отражает изменение обмена веществ, но выявляется он в тканях при специальных методах окраски. Антигенный подразумевает изменение антигенных свойств опухолевых Морфологический атипизм отражает изменение строения опухоли. Он подразделяется на клеточный и тканевой. Клеточный атипизм присущ только злокачественным опухолям и характеризуется наличием клеток разной формы и размеров, ядра их также разные, чаще гиперхромные, с обилием митозов, включая патологические, нарушается ядерно-цитоплазматический индекс в пользу ядра. Тканевой атипизм присущ как доброкачественным, так и злокачественным опухолям. Он проявляется нарушением соотношения между стромой и паренхимой, хаотичным расположением соединительной неправильной ткани, формой эпителиальных мезенхимальных структур (железы, сосуды).

### ВИДЫ РОСТА ОПУХОЛИ

В зависимости от количества очагов возникновения, рост бывает уницентрическим и мультицентрическим. В зависимости от степени зрелости опухоли и по отношению к окружающей ткани выделяют 3 вида роста: 1. Аппозиционный - рост за счет опухолевой трансформации окружающих клеток. 2. Экспансивный - рост опухоли «самой из себя», когда она отодвигает окружающие ткани, не проникает в них, но сдавливает, часто при этом образуется капсула. Этот рост характерен для доброкачественных опухолей. 3. Инвазивный (инфильтрирующий) - когда опухоль врастает в окружающие ткани, - такой рост характерен для злокачественных опухолей.

По отношению к просвету полого органа рост бывает: а) экзофитный - когда она растет в просвет органа; б) эндофитный - когда опухоль растет в стенку органа и окружающие ткани, а просвет остается свободным.

К вторичным изменениям относятся морфологические процессы, возникающие в опухоли вследствие нарушения трофики, метаболизма, роста клеток и т.д. Ведущими из них являются некроз, кровоизлияния, воспаление, обызвествление, ослизнение.

Опухоль может оказывать на организм как местное, так и общее влияние. Местное характерно для доброкачественных опухолей, проявляется сдавле-нием прилегающих к узлу тканей с развитием в них некрозов и кровоизлияний. Общее более характерно

для злокачественных опухолей и проявляется кахексией или нарушением обмена веществ (гипопротеинемией, гиполипидемией, анемией и т.д.).

РЕЦИДИВЫ - это возникновение опухоли на том же месте, где она была до удаления. Это обусловлено сохранением единичных опухолевых клеток или опухолевой трансформацией прилегавших к узлу клеток. Рецидивы характерны для злокачественных опухолей.

МЕТАСТАЗЫ - это развитие вторичных опухолевых узлов на отдалении от первичного очага. Они характерны для злокачественных опухолей. В зависи-мости от путей распространения опухолевых клеток метастазы бывают лим-фогенными, гематогенными, контактными (или имплантационными - чаще по серозным оболочкам) и смешанными.

### КЛАССИФИКАЦИЯ ОПУХОЛЕЙ

По гистогенезу опухоли подразделяются на 7 групп: 1. Эпителиальные органонеспецифические. 2. Эпителиальные органоспецифические. 3. Мезенхимальные. 4. Опухоли меланинобразующей ткани. 5. Опухоли нервной системы и оболочек мозга. 6. Опухоли системы крови. 7. Тератомы.

По степени зрелости или клинико-анатомическим особенностям опухоли бывают: а) доброкачественные; б) злокачественные; в) опухоли с местно-дест-руирующим ростом (это опухоли, у которых есть инвазивный рост, клеточный атипизм, но они никогда не дают метастазы). Отличия доброкачественных и злокачественных опухолей приведены в таблице:

Признак	Степень зрелости опухоли	
	Доброкачественная	Злокачественная
Морфологический атипизм	Тканевой	Тканевой и клеточный
Вид роста	Экспансивный	Инвазивный
Темп роста	Медленный	Быстрый
Влияние на организм	Местное	Общее и местное
Рецидивы	Не характерны	Характерны
Метастазы	Не характерны	Характерны

Одной из наиболее важных, является классификация новообразований по TNM. анатомической распространенности описания ДЛЯ основывается на оценке 3 компонентов: Т – распространение первичной опухоли; N – отсутствие или наличие метастазов в регионарных лимфатических узлах и степень их поражения; М – отсутствие или наличие отдаленных метастазов. К этим трем цифры, указывающие распространенность компонентам добавляются на злокачественного процесса: T0, T1, T2, T3, T4; N0, N1, N2, N3; M0, M1. В «стенографическим» действительности является система описанием распространенности злокачественной опухоли и в каждом органе имеет свои особенности.

Злокачественные опухоли по степени гистопатологической дифференцировки также подразделяются на несколько групп по степени зрелости (грейд опухоли). Это стадирование позволяет оценить степень агрессивности опухолей некоторых

гистологических типов и может влиять на прогноз и выбор лечения. Для большинства локализаций выделяется 4 степени дифференцировки опухолей: G1 — хорошо дифференцированные; G2 — умеренно дифференцированные; G3 — низко дифференцированные; G4 — недифференцированные. При наличии различных степеней дифференцировки в опухоли указывается наименее благоприятная степень.

### Причины развития опухолей

К факторам риска возникновения опухолей можно отнести старение организма, влияние географических зон и факторов окружающей среды, наследственность, хронические пролиферативные изменения. Среди теорий, объясняющих развитие опухолей, наиболее распространеными являются несколько из них: 1. Физикохимическая (Р.Вирхова) рассматривает ведущим фактором канцерогенеза воздействие на ткани физических и химических факторов. 2. Дисонтогенетическая теория (Ю. Конгейма) отмечает важность неправильного развития тканей. 3. Вирусногенетическая (Л.Зильбера) - предусматривает большую роль вируса, внедряющегося в генетический аппарат клетки и изменяющих ее свойства. 4. Иммунологическая теория (Ф.Б.Бернета) подчеркивает роль иммунной системы, теряющей способность vничтожать опухолевые 5. Полиэтиологическая клетки. теория (Р.Петрова) предусматривает роль многих факторов в канцерогенезе. 6. Мутационная теория, исходя из которой рак возникает вследствие накопления мутаций в специфических участках клеточной ДНК, приводящих к образованию дефектных белков.

# Морфологическая характеристика отдельных групп опухолей

Наиболее частой группой опухолей являются эпителиальные органонеспецифические. К этой группе относятся опухоли, которые не обладают морфологической специфичностью и могут возникнуть в разных органах. Они возникают из покровного эпителия (многослойный плоский, переходный) или железистого эпителия (мерцательный, призматический, цилиндрический и т.д.).

# Доброкачественные органонеспецифические опухоли из эпителия

- 1.Папиллома опухоль из покровного эпителия, локализуются на коже и слизистых оболочках, покрытых многослойным плоским и переходным эпи-телием.
- 2. Аденома доброкачественная опухоль из железистого эпителия. Аденома слизистых оболочек называется также аденоматозным полипом.

# Злокачественные органонеспецифические опухоли из эпителия

Злокачественная опухоль из эпителия называется раком. По микроскопическому строению выделяют разные формы органонеспецифического рака.

- 1. Плоскоклеточный рак. Он возникает из многослойного плоского эпителия (кожа, слизистая полости рта, пищевод, гортань, шейка матки), иногда там, где такой эпителий появляется в результате метаплазии (легкие, желудок).
- 2. Аденокарцинома возникает из железистого эпителия (желудок, кишка, легкие и т. д.).
- 3. Рак на месте (cancer in situ) рак, у которого есть клеточный атипизм, но нет инвазивного роста. Он возникает как в покровном, так и в железистом эпи-телии. Чаще его находят в таких органах, как гортань, желудок и шейка матки.
- 4. Солидный рак (трабекулярный) характеризуется полями эпителиальных клеток, разделенными прослойками соединительной ткани, возникает из железистого эпителия.
- 5. Фиброзный рак (скирр) возникает из камбиальных клеток, предшественников

железистого эпителия, характеризуется преобладанием стромы, поэтому очень плотной консистенции.

- 6. Медуллярный рак (мозговидный) растет из железистого эпителия, характеризуется преобладанием паренхимы над стромой, поэтому мягкой консистенции (как мозг).
- 7. Слизистый рак (коллоидный) растет из железистого эпителия, характеризуется накоплением в клетках и вне клеток слизи. Клетки, накопившие большое количество слизи, называются перстневидными.
- 8. Мелкоклеточный рак состоит из мелких лимфоцитоподобных клеток, разделенных тонкими соединительнотканными прослойками. Возникает из камбиальных клеток, предшественников железистого эпителия.

По своим клиническим и морфологическим особенностям рак можно разделить на 2 группы:

- 1. Дифференцированный рак он похож на ту ткань, из которой развился, не так быстро растет и не так быстро дает метастазы. К нему можно отнести рак на месте, плоскоклеточный и аденокарциному.
- 2. Недифференцированный он не похож на ту ткань, из которой возник, очень быстро растет и быстро дает распространенные метастазы. К нему относятся солидный рак, фиброзный, трабекулярный, мозговидный и мелкоклеточный.

Среди особенностей поведения рака следует отметить то, что он любит давать первые метастазы лимфогенным путем, в ближайшие (регионарные) лимфатические узлы.

### Эпителиальные органоспецифические опухоли

К группе эрителиальных органоспецифических относятся опухоли, которые локализуются в определенном органе и сохраняют его морфологическую или функциональную специфичность. В качестве примера можно привести опухоли нескольких локализаций.

Печень. Гепатома - доброкачественная опухоль из гепатоцитов. Гепатоцеллюлярный рак - злокачественная опухоль из гепатоцитов. К морфологической особенности упомянутых опухолей следует отнести способность синтезировать желчь.

Почки. Гипернефроидный рак почки — самая частая разновидность почечноклеточного рака почки у взрослых, локализуется обычно в верхнем полюсе, на разрезе очень пестрый из-за некрозов и кровоизлияний. Состоит из атипичных клеток с очень светлой, пустой цитоплазмой (в ней содержался жир), поэтому синонимом опухоли является светлоклеточный рак. Главная особенность рака в том, что первые метастазы он дает гематогенным путем, вначале в легкие, затем в другие органы, причем очень любит давать метастазы в кости. Эмбриональный рак почки (нефробластома, опухоль Вильмса, эмбриональная нефрома) - встречается, как правило, в детском возрасте. Главная морфологическая особенность ее в том, что очень долго опухоль растет экспансивно и не дает метастазы.

Кожа. Базалиома (базально-клеточный рак) - чаще локализуется на коже лица и шеи, нередко множественная, макроскопически имеет вид бляшки или язвы. Относится к группе опухолей с местно-деструирующим ростом, поэтому никогда не дает метастазы, хотя часто рецидивирует.

Матка. Пузырный занос - доброкачественная опухоль из эпителия ворсин хориона. Ворсины хориона увеличиваются в размерах, становятся отечными, в них нет сосудов, хориальный эпителий пролиферирует. Иногда измененные ворсины с током

крови могут заноситься в другие органы. В этом случае пузырный занос называется деструирующим. Главная опасность пузырного заноса в том, что из него может развиться очень злокачественная опухоль - хорионэпителиома. Эта опухоль прорастает все слои стенки матки и дает метастазы. Хорионэпителиома может возникать и у мужчин (как тератобластома). Опухоль на разрезе пестрая, состоит при микроскопическом исследовании из двух типов клеток: а) крупных светлых клеток Лангганса; б) цитоплазматического синцития. Стромы в опухоли нет, она представлена «озерами» крови, выстланными опухолевыми клетками. Опухоль гормонально активная, выделяет гонадотропин. Первые метастазы дает гематогенным путем в легкие.

Молочная железа. Фиброаденома - доброкачественная опухоль из железистого эпителия с обилием в ней соединительной ткани. В зависимости от того, как разрастается соединительная ткань, выделяют интраканаликулярную (разрастается соединительная ткань) и периканаликулярную (разрастается внутридольковая ткань) фиброаденомы. Злокачественные междольковая соединительная органоспецифические опухоли молочной железы представлены 3 видами рака. 1. Дольковый неинфильтрирующий рак. Выделяют железистый и солидный его варианты. 2. Протоковый неинфильтрирующий рак. Он делится на сосочковый и угревидный, для которого характерны множественные некрозы, обызвествления и мультицентрический рост. 3. Болезнь Педжета, при которой чаще поражается сосок молочной железы и его ареола. Для данной формы рака характерны экзема ареолы соска, светлые клетки Педжета в эпидермисе и рак протока.

Все перечисленные разновидности рака относятся к cancer in situ, но с течением времени их рост становится инвазивным и они превращаются в органонеспецифические раки.

Яичники. Все опухоли яичника по происхождению делятся на эпителиальные, из стромы полового тяжа и герминогенные. Эпителиальные часто имеют вид кист (цистаденомы), достигают больших размеров, могут содержать серозную жидкость или слизь. В связи с этим выделяют среди доброкачественных опухолей серозную и муцинозную цистаденому. Последняя часто достигает больших размеров (до 30 см), односторонняя, выстлана призматическим эпителием, который выделяет слизь. При разрыве кисты клетки внедряются в брюшину, продолжают выделять слизь, такое осложнение получило название псевдомиксомы брюшины.

К злокачественным органонеспецифическим эпителиальным опухолям яичника относятся серозная цистаденокарцинома и муцинозная цистадено-карцинома.

Из стромы полового тяжа яичника возникают текома и гранулезоклеточная опухоль (фолликулома). Текома растет из тека-ткани, плотная, клетки содержат липиды, может достигать больших размеров, до 30 см. Гранулезоклеточная опухоль растет из гранулезных клеток фолликула. Им соответствуют по происхождению такие злокачественные опухоли, как текома злокачественная и гранулезоклеточный рак. Главная особенность опухолей этой группы то, что они гормонально активные, выделяют эстрогены, поэтому могут проявляться преждевременным половым созреванием (у девочек), аменореей (отсутствие менструаций у зрелых женщин), метрорагией (у пожилых женщин), гирсутизмом (оволосение по мужскому типу). В эндометрии при этих опухолях возникает железисто- кистозная гиперплазия эндометрия.

К герминогенным опухолям яичника относится дисгерминома - очень

злокачественная опухоль, возникающая из половых клеток (зачатка мужской половой железы). Она может возникнуть в любом возрасте. Опухоль плотной консистенции, серого цвета с кровоизлияниями, быстро дает метастазы, по структуре соответветствует семиноме.

Яички. Семинома - частая злокачественная опухоль из половых клеток, по структуре похожа на опухоль у женщин - дисгерминому. Чаще возникает у мужчин в возрасте 40-50 лет, но может и у молодых, на фоне крипторхизма (неопущение яичек в мошонку). Метастазы дает в печень, легкие, почку. Очень чуствительна к химиотерапии.

Желудочно-кишечный тракт. Карциноид (редко бывает и злокачественный карциноид) - опухоль, возникающая из энтерохромафинных клеток (клеток Кульчицкого), локализуется чаще всего в червеобразном отростке, реже в желудке или кишечнике. Она может синтезировать серотонин, поэтому клинически проявляется карциноидным синдромом (резкое повышение АД, гиперемия кожи лица, диарея и т.д.).

Щитовидная железа. Доброкачественная органоспецифическая опухоль называется аденомой. В железе выделяют фолликулярную аденому (из А и В клеток), которая, в свою очередь, может быть макрофолликулярной и микрофолликулярной, и солидную аденому (из С-клеток, которые синтезируют кальцитонин). Среди раков щитовидной железы различают: а) папиллярный (самый частый); б) фолликулярный (метастазирует гематогенно); в) солидный с амилоидозом стромы (медуллярный рак) - из С-клеток; г) недифференцированный - протекает крайне злокачественно, чаще встречается у пожилых женщин, выделяют два его гистологических варианта - мелкоклеточный и гигантоклеточный.

Надпочечник. Феохромоцитома - доброкачественная опухоль из мозгового слоя надпочечника, на разрезе серо-красного цвета. Клетки опухоли синте-зируют адреналин и норадреналин, поэтому у больных повышается АД и они погибают от кровоизлияния в головной мозг. Феохромобластома - это злокачественная опухоль, встречается редко, также гормонально активна.

Поджелудочная железа - органоспецифические опухоли возникают из инкреторной (эндокринной) части железы и называются инсуломой, реже встречаются злокачественные инсуломы. В зависимости от происхождения опухоли, выделяют β-инсулому ( она проявляется гиперинсулинизмом и гипогликемией), G-инсулому (выделяет гормон гастрин, проявляется синдромом Золингер-Эллисона, для которого особенно характерны множественные язвы желудка и 12-перстной кишки) и альфа - инсулому.

Гипофиз. Доброкачественные опухоли называются аденомой. В зависи-мости от вида выделяемого гормона аденома гипофиза бывает соматотропной, тиреотропной, адренокортикотропной, пролактиновой, фолликулостимулирующей. Ее клинические проявления зависят от гормональной активности.

# Мезенхимальные опухоли

Мезенхимальные опухоли возникают из тканей мезенхимального происхождения. К ним относятся фиброзная, жировая, мышечная, кровеносные сосуды, лимфатические сосуды, костная, мезотелий, синовиальные оболочки. Из этих тканей могут развиваться как доброкачественные, так и злокачественные опухоли.

### ДОБРОКАЧЕСТВЕННЫЕ ОПУХОЛИ.

Фиброзная ткань. 1. Фиброма - может локализоваться в любом органе, где есть

соединительная ткань, но чаще в коже, молочной железе или в яичниках. В зависимости от преобладания в опухоли клеток или волокон, фиброма делится на а) твердую и б) мягкую. 2. Дерматофиброма (гистиоцитома) чаще локализуется на коже стоп, помимо волокон и гистиоцитов, в опухоли характерно наличие гигантских многоядерных клеток Тутона. В зависимости от наличия в опухоли гемосидерина или липидов, выделяют 3 гистологических варианта опухоли: а) сидерофилическая б) липидная в) смешанная. 3. Десмоид — опухоль, которая чаще возникает у женщин на передней брюшной стенке, обладает инфильтрирующим ростом и рецидивирует.

Жировая ткань. 1. Липома, чаще возникает в подкожной жировой клетчатке. Множественные очень болезненные липомы возникают при болезни Деркума, в основе заболевания лежит полигландулярная эндокринопатия. 2. Гибернома - опухоль из бурого жира.

Из мышечной ткани возникают миомы. В зависимости от вида мышц они подразделяются на рабдомиомы (из поперечно-полосатых мышц) и лейомиомы (из гладких мышц). Выделяют и редкую опухоль — зернисто-клеточную (миома из миобластов или опухоль Абрикосова), которая чаще возникает в языке.

Из сосудистой ткани возникают ангиомы (гемангиомы и лимфангиомы). Чаще встречаются гемангиомы и они, в зависимости от вида сосудов или клеток, из которых возникают, делятся на: а) капиллярные; б) венозные; в) кавернозные (чаще локализуется в коже, печени, головном мозге, желудочно-кишечном тракте и костях; может развиться также гемангиоперицитома, гломус-ангиома (чаще локализуется на пальцах, богата нервами, поэтому очень болезненная) и другие опухоли.

Костная ткань. Опухоли из этой ткани подразделяется по происхождению на: а) костеобразующие; б) хрящеобразующие; в) костно-мозговые; г) гигантоклеточные. Среди костнообразующих самая частая опухоль - остеома. В зависимости от вида кости она бывает компактной и губчатой. Иногда остеомы возникают вне костной ткани (чаще в языке или молочной железе), такие остеомы называются экстраоссальными. Среди хрящеобразующих самая частая опухоль хондрома. В зависимости от расположения она бывает в периферических или центральных отделах кости и делится на экхондрому и энхондрому. Хондромы чаще локализуются на кистях, стопах, в тазу, грудине и позвоночнике, по виду напоминают зрелый хрящ, состоят из хондроцитов.

Из мезотелиальной ткани (плевра, перикард, брюшина) возникает ме-зотелиома.

Из синовиальной ткани (чаще в сухожильных влагалищах) возникает синовиома.

### ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫЕ ОПУХОЛИ

CAPKOMA - это злокачественная опухоль из мезенхимальной ткани. В отличие от рака саркомы первые метастазы дают гематогенным путем. Саркомы по гистогенезу подразделяются на ряд разновидностей.

Из фиброзной ткани. 1. Фибросаркома. 2. Выбухающая дерматофиброма (злокачественная гистиоцитома) - в отличие от других сарком, она характеризуется медленным ростом и долго не дает метастазы, хотя растет инвазивно и рецидивирует.

Из жировой ткани. 1. Липосаркома - редкая опухоль, состоит из липоцитов и липобластов, отличается медленным ростом и долго не дает метастазы. В зависимости от строения выделяют 4 гистологические варианта опухоли: а) преимущественно высокодифференцированная; б) миксоидная; в) круглоклеточная; д) полиморфноклеточная. 2. Злокачественная гибернома.

Из мышечной ткани возникают миосаркомы, и они делятся на лейомио-саркомы и

рабдомиосаркомы.

Из сосудистой ткани возникают ангиосаркомы, среди которых выделяют: а) злокачественную гемангиоперицитому; б) злокачественную гемангиоэндо-телиому.

Из костной ткани возникает остеосаркома, которая бывает остеобласти-ческой (преобладает образование кости) и остеолитической (кость разрушается).

Злокачественная опухоль из хрящевой ткани называется хондросаркомой, из мезотелия - мезотелиальной саркомой, а из синовиальных оболочек - синовиальной саркомой.

По TNM саркомы подразделяются на: Тх - недостаточно данных по оценке опухоли; То - первичная опухоль не определяется; Т1 — опухоль ≤5 см; Т2 -опухоль >5 см; Nх - недостаточно данных по оценке регионарных метастазов; N0 - нет метастазов в регионарных лимфоузлах; N1 - имеются регионарные метастазы; Мх - недостаточно данных для определения отдаленных метастазов; М0 - нет отдаленных метастазов; М1 - имеются отдаленные метастазы

### ОПУХОЛИ МЕЛАНИНОБРАЗУЮЩЕЙ ТКАНИ

Опухоли меланинобразующей ткани возникают из меланоцитов и мела-нобластов, клеток, которые под воздействием тирозиназы синтезируют меланин, пигмент, относящийся к группе меланинобразующих.

К доброкачественным опухолям относится невус, он локализуется на коже и по строению подразделяется на: а) пограничный; б) внутридермальный; в) сложный; г) эпителиоидный (ювенильный); д) голубой. Злокачественная опухоль называется меланомой. Опухоль чаще черного цвета, локализуется везде, где меланинобразующая ткань, - на коже, в тканях глаза, реже в мягкой мозговой оболочке, надпочечнике и слизистой толстой кишки. Очень злая опухоль, быстро дает как лимфогенные, так и гематогенные метастазы. По строению выделяют беспигментную (из очень незрелых клеток) и пигментную меланомы. При некрозе опухолевой ткани возникает меланемия и меланурия, которые могут иметь диагностическое значение в клинике. К особенностям классификации меланом относится то, что Т после иссечения меланомы основываются на 3 критериях: а) толщина опухоли (по Breslow) в мм в наибольшем измерении (клетки меланомы в таких структурах, как волосы и сальные железы, не принимаются во внимание); б) уровень инвазии по Кларку (Clark); в) наличие или отсутствие сателлитов в пределах 2 см. По Кларку выделяют 5 стадий инвазивного роста меланом: 1стадия - неинвазивная опухоль, 2 стадия - инвазия через базальную мембрану в сосочковый слой дермы, 3 стадия - разрастание опухоли в сосочковом слое, достигают ретикулярного слоя, не прорастая его, 4 стадия - прорастание в ретикулярный слой дермы, 5 стадия прорастание в жировую клетчатку. Таким образом, выделяют следующие параметры опухоли по Т компоненту: рТх - недостаточно данных для оценки первичной опухоли или положительная цитология, рТ0 - опухоль не определяется, рТis - неинвазивная меланома (по Кларку-1), рТ1 - толщина до 0,75 мм (Кларк-2), рТ2 - толщина до 1,5 мм (Кларк-3), рТ3 - толщина до 4 мм (Кларк-4), рТ4 - толщина более 4 мм, или имеются саттелиты в пределах 2 см от опухоли.

### ОПУХОЛИ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ

Опухоли этой группы могут возникать из вегетативной, периферической или центральной нервной системы.

К опухолям вегетативной нервной системе относятся: 1. Параганлиома. 2. Ганглионеврома. 3.Гаглионевробластома (симпатобластома). Первые две опухоли

доброкачественные.

Из периферической нервной системы: 1.Невринома (шваннома) - доброкачественная опухоль из клеток шванновской оболочки (леммоцитов). Для нее характерно расположение ядер в виде частокола или палисадных структур, которые получили название телец Верокаи. 2. Нейрофиброма - опухоль из соединительной ткани нервного ствола. 3. Нейрофиброматоз - множественные нейрофибромы (болезнь Реклингаузена) 4. Злокачественная невринома.

Опухоли ЦНС по происхождению делятся на нейроэктодермальные и менингососудистые. По степени зрелости на - доброкачественные и злокачест-венные.

К менингососудистым опухолям относится менингеома - доброкачественная опухоль из твердой или мягкой мозговой оболочки. В ней характерно расположение клеток и волокон в виде концентрических наслоений, получивших название «луковичные структуры», в центре которых определяется отложение кальция («псаммозные тельца»). К злокачественным опухолям относится менингеальная саркома.

Нейроэктодермальные опухоли являются органоспецифическими и подразделяются на доброкачественные и злокачественные, а также на 5 групп по их клеточному составу. 1. Астроцитарные. 2. Олигодендроглиальные. 3. Эпендимальные и опухоли хориоидного эпителия. 4. Нейрональные. 5. Низкодифференцированные и эмбриональные.

Доброкачественные: 1. Астроцитома - самая частая опухоль ЦНС. По стро-ению выделяют три ее гистологических варианта: а) фибриллярная; б) протоплазматическая; в) фибриллярно-протоплазматическая. В опухоли очень мало сосудов, растет медленно. 2. Олигодендроглиома. 3. Эпендимома. 4. Хориоидпапиллома. 5. Ганглионеврома.

Злокачественные: 1. Ганглионевробластома. 2. Невробластома. 3. Астро-бластома. 4. Олигодендроглиобластома. 5. Глиобластома - самая частая злокачественная опухоль и вторая по частоте опухоль ЦНС. Чаще возникает в возрасте 40-60 лет. 6. Хориоидкарцинома. 7. Эпендимобластома. 8. Медуллобластома - самая злокачественная опухоль ЦНС, растет очень быстро, чаще возникает в детском возрасте, поражает червь мозжечка.

К особенностям опухолей ЦНС следует отнести: 1. Даже доброкачественные опухоли клинически протекают злокачественно. 2. Злокачественные опухоли дают метастазы только в пределах черепа, в других органах метастазы не выявляются.

### ОПУХОЛИ КРОВЕТВОРНОЙ ТКАНИ

Все опухоли, источником которых является кроветворная ткань, объединены под общим названием — гемобластозы. Они подразделяются на 2 большие группы: системные (острые и хронические формы лейкозов) и регионарные (злокачественные лимфомы).

### **ЛЕЙКОЗЫ**

Лейкозы - это системные опухоли из кроветворной ткани (костный мозг, лимфатические узлы, селезенка и т.д.). В отличие от других опухолей, лейкозы изначально носят системный характер, опухолевые клетки очень часто выявляются в периферической крови, процесс в клинике характеризуется волнообразным течением с обострениями и ремиссиями, и это смертельное заболевание.

КЛАССИФИКАЦИЯ ЛЕЙКОЗОВ. По степени зрелости клеток кровет-ворной ткани и характеру клинического течения все лейкозы делятся на острые, когда в

костном мозге разрастаются недифференцированные клетки (клетки 1-3 классов) или бластные клетки (4 класс), и хронические лейкозы (более зрелые, клетки 5 класса).

Характер клинического течения лейкозов при их делении на острый и хронический имеет второстепенное значение, хотя острые лейкозы чаще протекают злокачественно, а хронические доброкачественно. По гистогенезу, т.е. в зависимости от вида клеток, острые подразделяются на недифференцированный, миелобластный, лимфобластный, монобластный и т.д.

Хронические лейкозы подразделяются по происхождению на лимфоцитарные, миелоцитарные, моноцитарные. В свою очередь, каждая из приведенных групп лейкозов включает следующие разновидности: А. Лейкозы миелоцитарного происхождения. 1. Хронический миелоидный лейкоз. 2. Эритромиелоид-ный. 3. Эритремия. 4. Истинная полицитемия; Б. Лимфоцитарного происхождения: кожи (болезнь Хронический лимфолейкоз 2. Лимфоматоз Сезари) Парапротеинемические лейкозы; В. Лейкозы моноцитарного происхождения: 1. Хронические моноцитарный. 2. Гистиоцитозы Хронический X. лейкозы характеризуются более доброкачественным и длительным течением, периодами ремиссий и обострений. Продолжительность течения некоторых хронических лейкозов может исчисляться десятком лет.

В зависимости от количества лейкоцитов в периферической крови лейкозы подразделяются на лейкемические лейкозы (больше 25 тыс. лейкоцитов), сублейкемические (15-25 тыс.), алейкемические (нормальное их содержание и даже бластные клетки в крови могут отсутствовать) и лейкопенические (снижено количество лейкоцитов в крови).

# ПАТОЛОГИЧЕСКАЯ АНАТОМИЯ ЛЕЙКОЗОВ

- 1. В костном мозге при лейкозах выявляют гиперплазию опухолевых клеток и он становится сочным, желто-зеленого цвета, напоминает гной, поэтому называется пиоидным. Особенно это характерно для хронического миелоидного и острого миелобластного лейкозов.
- 2. Из-за вытеснения лейкозными клетками красного кровяного ростка для всех лейкозов характерна анемия, которая называется лейкоанемией.
- 3. Поскольку лейкоз это опухоль, для ее клеток характерно метастазирование в другие органы, их скопление в органах называется лейкозными инфильтратами. Особенно характерно поражение печени и селезенки, они увеличиваются в размерах и это называется гепатомегалия и спленомегалия. Наибольших размеров достигают органы при хронических лейкозах, особенно хроническом миелоидном. Весьма опасны лейкозные инфильтраты в мозговых оболочках и головном мозге, что получило название нейролейкемия.
- 4. Для всех лейкозов характерен геморрагический синдром кровоизлияния в кожу, слизистые и серозные оболочки, внутренние органы. Возникают кровоизлияния из-за вытеснения в костном мозге тромбоцитарного ростка и повышения проницаемости сосудов в связи с лейкозными инфильтратами в их стенке.
- 5. Для лейкозов из-за того, что лейкоциты не выполняют свою функцию, характерно снижение иммунитета и присоединение инфекции. Поэтому часто возникают язвеннонекротические процессы, чаще по ходу дыхательных путей и пищеварительного тракта (некротическая ангина, язвенно-некротический гастрит, энтерит, колит), нередко заболевание завершается развитием пневмонии и сепсиса.

Больные лейкозами обычно умирают от кровоизлияния в головной мозг,

желудочно-кишечного кровотечения, пневмонии, сепсиса, анемии, язвеннонекротических процессов со стороны желудочно-кишечного тракта. КЛИНИКО-МОРФОЛОГИЧЕСКИЕ ОСОБЕННОСТИ НЕКОТОРЫХ ЛЕЙКОЗОВ

Лимфобластный лейкоз - чаще встречается в детском возрасте, очень характерны лейкозные инфильтраты в веществе головного и спинного мозга, лечение дает хороший эффект с длительными ремиссиями.

Хронический лимфоидный лейкоз чаще встречается в пожилом возрасте, протекает благоприятно, в печени лейкозная инфильтрация носит очаговый характер, клетки локализуются только за пределами дольки (по ходу глиссоновой капсулы и портальных трактов).

Хронический миелоидный лейкоз - один из наиболее частых лейкозов, его маркером является обнаружение филадельфийской хромосомы. Болезнь протекает в две стадии: моноклоновая (доброкачественная) и поликлоновая (злокачественная). Лейкозные инфильтраты в печени располагаются диффузно, захватывая не только портальные тракты, но и проникают внутрь дольки.
ПАРАПРОТЕИНЕМИЧЕСКИЕ ЛЕЙКОЗЫ

В эту группу входят три заболевания: миеломная болезнь (Рустицкого-Каллера), тервичная макроглобулинемия (Вальденстрема), болезнь тяжелых цепей (Франклина). Особенностью парапротеинемических лейкозов является способность опухолевых клеток синтезировать патологические белки — парапротеины. Опухолевые клетки при парапротеинемических лейкозах дифференцируются по плазмоцитарному типу, сохраняя в извращенной форме особенность плазматических клеток синтезировать иммуноглобулины. Наибольшее значение среди парапротеинемических лейкозов имеет миеломная болезнь.

имеет миеломная болезнь.

МИЕЛОМНАЯ БОЛЕЗНЬ (болезнь Рустицкого-Калера, множественная миелома, генерализованная плазмоцитома) встречается в основном у взрослых. Описаны единичные наблюдения у людей моложе 30 лет. Свое название заболевание и опухолевая клетка получили в связи с преимущественной локализацией процесса на территории костного мозга (миелон – костный мозг). Выделяют несколько вариантов миеломной болезни в зависимости от характера распространения миеломных инфильтратов в костном мозге, от разновидности миеломных клеток и от типа синтезируемого парапротеина.

По характеру распространенности опухолевого инфильтрата в костном мозге выделяют диффузную, диффузно-узловатую, множественно-узловатую формы миеломы.

плазмоцитарную, клеточному составу плазмобластную, По миеломы.

полиморфноклеточную и мелкоклеточную миелому.

Опухолевая ткань разрастается преимущественно в плоских костях (череп, ребра, таз) и в позвоночнике. В костях возникают остеолизис, остеопороз, пазушное рассасывание, что нередко приводит к патологическим переломам костей.

Белок попадает в кровь и в ней возникает гиперпротеинемия, диспро-теинемия,

выделяется мочой, парапротеинемия. Белок поэтому очень характерна парапротеинурия. Белок всасывается канальцами почек, поэтому в них может возникать миеломная почка (парапротеинемический нефроз), амилоидоз и пиелонефрит, что часто приводит к уремии.

# ЛИМФОМЫ

ЛИМФОМЫ - регионарные злокачественные опухоли лимфоидной ткани. Их классифицируют на ходжкинские и неходжкинские лимфомы. Наиболее часто

встречаются такие разновидности лимфом, как лимфогранулематоз, лимфосаркома, ретикулосаркома, грибовидный микоз.

В терминальной стадии заболеваний возможна генерализация опухолевого процесса с развитием метастазов в костном мозге ("лейкемизация лимфом").

Из лимфом наиболее часто встречается лимфогранулематоз (болезнь Ходжкина). При этом чаще всего поражаются шейные, медиастинальные и забрюшинные лимфатические узлы, реже паховые, подмышечные. Лимфоузлы увеличены в размерах, спаяны друг с другом в виде пакетов.

Опухолевая ткань при лимфогранулематозе представлена тремя типами клеток: большими и малыми клетками Ходжкина с одним крупным ядром, содержащим ядрышки, и многоядерными клетками Березовского-Штернберга-Рид, которые имеют На определенной стадии опухолевой наибольшее диагностическое значение. прогрессии в опухолевой ткани появляются массивные скопления и пролифераты неопухолевых клеток, гематогенного и местного, гистиогенного, происхождения, вероятно, за счет выделения опухолевыми клетками хемотаксических и ростовых (лимфоцитов, эозинофилов, плазматических клеток, нейтрофилов, факторов фибробластов). Характерны некроз и склероз опухолевой ткани, пролиферация эндотелия венул.

КЛАССИФИКАЦИЯ ЛИМФОГРАНУЛЕМАТОЗА основывается на распространенности опухоли и гистопатологических изменениях. Выделяют изолированный вариант с поражением одной группы лимфатических узлов и генерализованный с распространением процесса на несколько групп лимфатических узлов, как правило, с вовлечением селезенки. Селезенка увеличивается в размерах, имеет характерный красный цвет с белыми прожилками, и получила название "порфировая селезенка".

Гистопатологические варианты лимфогранулематоза предствлены лимфогистиоцитарным (с преобладанием лимфоидной ткани), нодулярным (узловатым) склерозом, смешанно-клеточным, с подавлением лимфоидной ткани. Описанные гистопатологические варианты могут быть последовательными стадиями прогрессирования заболевания.

Прогноз коррелирует с количеством сохранившихся лимфоцитов.

НЕХОДЖКИНСКИЕ ЛИМФОМЫ. Это группа злокачественных опухолей В- и Т- клеточного происхождения. Среди неходжкинских В-лимфом чаще встречается лимфосаркома, она бывает диффузная и нодулярная. Диффузная подразделяется на лимфоцитарную, лимфоплазмоцитарную, лимфобластную, иммунобластную, макрофолликулярную.

#### ТЕРАТОМЫ

К ним относятся опухоли, возникающие из нескольких видов тканей. Чаще выявляются в детском возрасте. У взрослых нередко выявляют в яичнике, где, кроме эпидермиса, можно обнаружить волосы, жир, зубы, ткань щитовидной железы, нервную ткань и др.

# ВВЕДЕНИЕ В НОЗОЛОГИЮ

Нозология - учение о болезни, является одним из важнейших разделов теории медицины. Она включает в себя учение о диагнозе, этиологии и патогенезе заболеваний и тесно связана с представлениями о номенклатуре и классификации болезней.

Под болезнью понимают совокупность клинико-анатомических проявлений,

имеющих общие этиологические и патогенетические механизмы развития, которые проявляются нарушением жизнедеятельности организма. При болезнях общепатологические процессы создают в совокупности характерные, как правило, повторяющиеся при одном и том же заболевании комплексы.

Для понимания болезни необходимо помнить о том, что это процесс сосуществования организма с внешней средой, конфликт его с условиями жизни и труда. При этом ведущая роль в развитии болезни принадлежит внешним факторам, даже в случае ее генетической природы (она также ранее имела внешние причины). В основе любой болезни лежат физиологические процессы, но они приобретают новые качества. Помимо полома (повреждения), большое значение в развитии заболевания имеют процессы компенсации и приспособления. Соотношение структурных изменений и клинических проявлений в разные стадии болезни разное. Однако нет деления болезней на функциональные и органические, у каждых функциональных и клинических проявлений существует морфологический субстрат, т.е. в природе существует принцип «морфологического детерминизма». С болезнью может происходить патоморфоз, т.е. изменение ее клинических и морфологических параметров, включающих особенности течения, проявления и исходов. Патоморфоз индуцированным (возникая, например, но фоне проводимых и лечебных мероприятий) (вызванным профилактических или спонтанным изменением условий жизни человека).

# Принципы классификации болезней

- 1. Этиологический (болезни наследственные, приобретенные; инфекционные, неинфекционные)
- 2. Патогенетический (аллергические, аутоиммунные)
- 3. По локализации (болезни сердечно-сосудистой системы, органов дыхания и т.д.)
- 4. По течению (острые, подострые, хронические, циклические, ациклические)
- 5. По полу и возрасту (болезни женской и мужской половой сферы, детские, геронтологические заболевания)
- 6. Общность социального влияния и факторов окружающей среды (болезни профессиональные, географические, военная патология)
- 7. Нозологический (отдельные нозологические формы ИБС, ревматизм, дифтерия и т.д.)

#### Формулировка диагноза

Выявленные в клинике или на секционном столе патологические процессы при формулировке соответствующего диагноза должны отражать конкретные нозологические формы заболеваний с указанием причины их возникновения и механизма развития болезни.

Прежде всего, нозологическая единица определяется в клиническом и патологоанатомическом диагнозе как основное заболевание - это такая нозологическая форма, которая сама или через присущие ему осложнения привела больного к смерти (не всегда это то заболевание, по поводу которого больной госпитализируется или лечится).

Также структура диагноза включает в себя такое понятие, как осложнение основного заболевания - патологический процесс, который патогенетически связан с основным заболеванием и утяжеляет его течение или приводит к смерти. В диагноз могут включаться фоновые и сопутствующие заболевания, а также ятрогенная патология.

Фоновое заболевание - нозологическая форма, оказывающая влияние на течение и исход болезни.

Сопутствующее заболевание - нозологическая форма, не связанная патогенетически с основным заболеванием и не оказывающая существенного влияния на течение и исход болезни.

Вторые болезни (ятрогенная патология) возникают после излечения первоначальной болезни в результате неблагоприятного воздействия лечебнодиагностических мероприятий (спаечная болезнь, дисбактериоз, иммунодефицит, апластическая анемия и мн. др.).

В связи с наличием у больных нескольких ведущих заболеваний при формулировке диагноза могут вводиться понятия конкурирующего и сочетанного заболевания.

Конкурирующие заболевания - заболевания, каждое из которых могло при-вести к смерти.

Сочетанные заболевания - когда болезни в отдельности являлись не смертельными, а вместе привели больного к смерти.

#### РЕВМАТИЧЕСКИЕ БОЛЕЗНИ

Это группа системных заболеваний соединительной ткани, в основе которых лежит нарушение иммунного гомеостаза. В данную группу болезней входят ревматизм, системная красная волчанка, дерматомиозит, узелковый периартериит, ревматоидный артрит, склеродермия, болезнь Бехтерева, синдром Шегрена.

Ревматизм (синонимы: болезнь Сокольского-Буйо, истинный ревматизм, острый острый ревматический ревматизм, ревматическая лихорадка, полиартрит) характеризуется системным поражением соединительной ткани с аутоиммунным характером поражения. Пусковым факторам в развитии болезни нередко является βгемолитический стрептококк группы А. В патогенезе болезни выделяют 4 стадии: мукоидное набухание, фибриноидные изменения, воспалительные клеточные реакции и склероз. Мукоидное набухание является поверхностной обратимой дезорганизацией соединительной ткани, при этом в очаге поражения характерно появление метахромазии, вследствие накопления там глюкозамингликанов. Повышается тканевая и сосудистая проницаемость и в очаг устремляются тканевые и плазменные белки. Фибриноидные изменения проявляются фибриноидным набуханием - глубокой соединительной необратимой дезорганизацией вплоть ткани, до фибриноидного некроза. Воспалительные клеточные реакции возникают вокруг очагов некроза и проявляются воспалительной инфильтрацией, преимущественно макрофагами, гистиоцитами с образованием гранулем Ашофф-Талалаева. зависимости от степени зрелости и преобладания в ней некроза, фагоцитов или фибробластов, граулема в своем развитии за 3-4 месяца проходит три стадии: «цветущая», «увядающая» и «рубцующаяся». Завершающим этапом морфогенеза ревматизма является склероз.

Для ревматизма характерно системное поражение соединительной ткани, но всегда поражается соединитильная ткань сердца. В свою очередь, в сердце всегда поражается эндокард и миокард, поражение обоих оболочек называется ревматический кардит. Перикард может поражаться, а может и не вовлекаться в процесс. Поражение всех облочек сердца называется ревматическим панкардитом. Кроме сердца, при ревматизме могут поражаться многие органы, но по преимущественному поражению систем выделяют 4 клинико-анатомические формы ревматизма: кардиоваскулярную, полиартритическую, церебральную, нодозную.

Кардиоваскулярная - самая частая форма болезни, проявляется преимущественным поражением оболочек сердца с развитием эндо-, мио- и перикардита.

Эндокардит - воспаление внутренней оболочки сердца, по топографии он бывает клапанный, хордальный и пристеночный. Особенно характерно и опасно развитие клапанного эндокардита. Выделяют 4 клинико-анатомические формы клапанного эндокардита: а) диффузный (вальвулит) - в створке клапана обнаруживаются очаги мукоидного и фибриноидного набухания и гранулемы Ашофф-Талалаева, эндотелий при этом не поврежден; б) острый бородавчатый эндокардит - возникает при поражении эндотелия, когда на створке клапана появляются тромботические наложения в виде бородавок; в) фибропластический эндокардит - возникает при организации очагов фибриноидного набухания и тромбов, при этом возникают склероз и деформация клапана с формированием порока сердца; г) возвратнобородавчатый эндокардит - развивается на фоне порока при обострении процесса и проявляется появлением на створках клапана свежих тромботических наложений. В исходе клапанного эндокардита возникает порок сердца, гораздо чаще при этом поражается митральный клапан. Развитие стеноза отверстия и недостаточности створки клапана получило название комбинированный порок сердца. Поражение двух и более клапанов называется сочетанным пороком сердца.

Миокардит - воспаление средней оболочки сердца. При ревматизме воз-никают 3 вида миокардита: а) узелковый межуточный продуктивный (самый специфический, т. к. при этом в миокарде выявляются гранулемы Ашофф-Талалаева; б) очаговый межуточный экссудативный - возникает при ремиссии болезни; в) диффузный межуточный экссудативный - характерен для обострения заболевания, нередко выявляется в детском возрасте. В исходе миокардита развивается кардиосклероз.

Перикардит - возникает не обязательно, но если происходит поражение пе-рикарда, то воспаление бывает чаще фибринозным, серозным или серозно-фибринозным. В исходе перикардита нередко возникают спайки или облитерация полости перикарда. В последующем откладываются соли кальция и развивается «панцирное сердце».

Полиартритическая форма болезни встречается в 10-15% ревматизма, когда, кроме поражения сердца происходит поражение крупных суставов. В суставной сумке может накапливаться серозно-фибринозный экссудат, они отекают, болезненные. Но в суставах процесс чаще ограничивается мукоидным набуханием, т.е. поражается только основное вещество, а не волокна, поэтому разрушения хрящей и резкой деформации суставов не наблюдается.

Церебральная форма характеризуется развитием васкулита, вторично возникают атрофические и дистрофические изменения ганглиозных клеток, часто патология сопровождается судорожным синдромом и называется «малая хорея» - преимущественно встречается у детей.

Нодозная форма характеризуется поражением околосуставных мягких тканей и кожи, где чаще по ходу сухожилий образуются узелки, в центре которых возникает некроз, а вокруг скапливаются макрофаги, с последующим склерозом узелков.

Чаще всего больные при ревматизме умирают от декомпенсированного порока сердца, который проявляется эксцентрической гипертрофией миокарда, жировой дистрофией печени и сердца, мускатной печенью, бурой индурацией легкого, цианотической индурацией почек и селезенки, акроцианозом. В серозных полостях накапливается транссудат и возникают гидроторакс, гидроперикард, асцит, анасарка. Но больные могут умереть и до наступления декомпенсации порока от

тромбоэмболии с инфарктами и гангреной различных органов, что особенно характерно при наличии острого бородавчатого или возвратно-бородавчатого эндокардита.

В период обострения ревматизма (ревмоатаки) в органах могут возникать также очаговый или диффузный гломерулонефрит, ревматическая пневмония, нодозная эритема кожи. С течением времени в эндокринных органах развиваются атрофические изменения.

Системная красная волчанка. Предполагается, что ведущим этиологическим фактором болезни является вирусная инфекция. В соединительной ткани различных органов характерны дистрофические, некротические, воспалительные процессы и склероз, иммунопатологические процессы в лимфатических узлах и появление ядерой патологии в крови и костном мозге - изменения клеток с появлением характерных для болезни LE-клеток (волчаночных клеток). К главным клинико-морфологическим проявлениям системной красной волчанки относится нодозная эритема кожи лица, проявляющаяся в виде красных пятен, напоминающих крылья бабочки, что получило название «симптом бабочки». В селезенке характерен периартериальный «луковичный склероз», в сердце - абактериальный бородавчатый эндокардит (Лукина-Либмана), в почках - волчаночный нефрит. Больные чаще умирают от почечной недостаточности или инфекционных осложнений (генерализация туберкулеза, сепсис, пневмония).

# БОЛЕЗНИ СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТОЙ СИСТЕМЫ

**Атеросклероз** - это хроническое заболевание, с преимущественным пора-жением артерий крупного калибра (эластического или мышечно-эластического типов), сопровождающееся отложением в стенке сосудов жиров и белков и развитием в них склеротических изменений.

В развитии атеросклероза играют роль такие факторы как нервный, нарушение обмена (гиперхолестеринемия), эндокринный (сахарный диабет), наследственность, артериальная гипертония и др. Но ведущим фактором является нервный, поэтому чаще болеет население больших городов (болезнь урбанизации) и люди умственного труда (болезнь сапиентации).

Стадии атеросклероза. Макроскопические: а) жировые пятна и полоски; б) фиброзные бляшки; в) стадия осложненных поражений ( в этой стадии в бляшке кровоизлияния, тромбоз, изъязвление); L) атерокальциноз. находят микроскопическом исследовании можно выделить 6 стадий. 1. Долипидная, в эту нет отложений липидов, НО В стенке происходит: проницаемости интимы; б) распад эластических мембран; накопление глюкозамингликанов. Пока высока активность липолитических и протеолитических ферментов, отложений жира и белков нет. При истощении их активности процесс переходит в следующую стадию. 2. Липоидоз - в интиму откладывается жир и белки. 3. Липосклероз - вокруг жиров и белков разрастается соединительная ткань, формируется атеросклеротическая бляшка. Соединительная ткань, которая отделяет бляшку от просвета сосуда, называется покрышкой бляшки. 4. Атероматоз происходит распад жиров и белков, вокруг появляются макрофаги, которые рассасывают жир, - они называются ксантомными клетками. 5. Изъязвление - бляшка покрышки разрывается, атероматозные массы попадают в просвет сосуда, в области изъязвления часто образуется тромб. 6. Ате-рокальциноз - отложение в бляшку кальция, она становится каменистой плотности, белесоватого цвета.

В зависимости от преимущественной локализации атеросклеротических изменений

выделяют 6 клинико-анатомических форм атеросклероза: атеросклероз аорты, артерий головного мозга, нижних конечностей, брыжеечных артерий, артерий почек и сердца.

Атеросклероз аорты: наиболее выражены изменения в брюшном отделе, на задней стенке. Может осложняться пристеночными тромбами и тромбоэмболией, эмболией атероматозными массами, аневризмой аорты (расширение просвета сосуда). Аневризма бывает истинной (когда ее стенкой является стенка сосуда) или ложной (когда стенкой расширения являются прилегающие склерозированные ткани, а сосуд разорван). По форме аневризмы могут быть мешковидными, цилиндрическими, грыжевидными. Больные с аневризмой чаще умирают от ее разрыва и внутреннего кровотечения.

Атеросклероз мозговых артерий: при этом чаще всего поражаются среднемозговая артерия и артерии вилизиевого круга. Медленное сужение артерий приводит к дистрофии нейроцитов и атрофии головного моза, что часто сопровождается атеросклеротическим слабоумием (деменцией). Закупорка или спазм мозговых артерий осложняется инфарктом головного мозга (серое размягчение). По форме он неправильный, по цвету - белый. Если больной выживет, то на месте инфаркта остается киста.

Атеросклероз артерий нижних конечностей. При закупорке артерий возникает гангрена нижних конечностей (чаще сухая). При медленном сужении просвета артерий появляются симптомы перемежающейся хромоты, к которым относятся боль в мышцах, их атрофия и похолодание конечности.

Атеросклероз брыжеечных артерий чаще осложняется гангреной кишки и фибринозным перитонитом.

Атеросклероз артерий почек приводит к развитию атеросклеротического нефросклероза (первично-сморщенная почка) - почки уменьшены в размерах, плотные, поверхность их крупнобугристая, у больных при этом возникает симптоматическая артериальная гипертония.

Атеросклероз артерий сердца приводит к развитию ИБС (ишемической болезни сердца). ИБС может быть хронической или острой. Морфологическим субстратом хронической ИБС является кардиосклероз или хроническая аневризма сердца. В основе острой ИБС лежит развитие острого инфаркта миокарда. Он чаще локализуется в левом желудочке (передняя часть межжелудочковой перегородки, передняя, боковая стенки и верхушка сердца). По форме он неправильный, по цвету белый с геморрагическим венчиком. Непосредственными причинами инфаркта миокарда являются тромбоз, эмболия, спазм артериии или функциональное напряжение органа при недостаточном его кровоснабжении. Инфаркт миокарда проходит некротическую стадию и стадию организации. По локализации и распространенности в толще стенки сердца выделяют субэндокардиальный, субэпикардиальный, трансмуральный и интрамуральный инфаркт. К возможным инфаркта миокарда относятся фибринозный перикардит осложнениям субэпикардиальном и трансмуральном инфарктах), пристеночный тромбоз тромбоэмболией (субэндокардиальный и трансмуральный), разрыв сердца развитием гемоперикарда и тампонады (бывает при трансмуральном инфаркте). Предшествует разрыву миомаляция или острая аневризма сердца. Причинами смерти больных могут стать также асистолия, фибрилляция желудочков, острая сердечнососудистая недостаточность или кардиогенный шок. При благоприятном исходе инфаркта в сердце остается постинфарктный рубец.

**Артериальная гипертезия (АГ)** - болезнь высокого артериального давления, болезнь «неотреагированных эмоций». При этом заболевании повышение артериального давления является главным симптомом, и оно первичное. Существуют заболевания, при которых повышение артериального давления вторичное, и является одним из главных симптомов, такие гипертонии называются симптоматическими. Они чаще возникают при болезнях ЦНС, почек, сосудов и эндокринной системы.

Главной причиной АГ является нервный фактор - это стрессы и постоянное психоэмоциональное напряжение. Имеют значение в развитии болезни рефлекторный, почечный, эндокринный и наследственный факторы.

В развитии заболевания можно выделить 3 стадии: а) доклиническая, б) распространенных изменений артерий, в) стадия изменений органов вследствие стадия артерий. Доклиническая характеризуется «транзиторной» гипертонией. Но, чтобы преодолеть это периодически возникающее давление, в первой стадии возникают гипертрофия левого желудочка сердца, гипертрофия оболочки и гиперплазия эластических мембран артерий. мышечной распространенных изменений артерий характеризуется поражением артерий всех калибров, но наиболее специфичным является поражение мелких артерий - артериол. возникают плазматическое пропитывание, артериолосклероз. артериологиалиноз, артериолонекроз (при злокачественном течении болезни). В период резкого повышения АД, а это называется гипертоническим кризом, в сосуде появляется тромб, вокруг сосуда кровоизлияния, в стенке плазматическое пропитывание и гофрированность эластической мембраны, эндотелий располагается в виде частокола. Поражение артериол имеет системный характер, но чаще поражаются артериолы почек, головного мозга, сетчатки глаза, кишечника, поджелудочной железы.

В артериях крупного калибра возникают эластофиброз и атеросклероз. Атеросклероз в сочетании с АГ имеет свои особенности: он резко выражен, поражает более мелкие артерии, включая мышечного типа, бляшки располагаются концентрически (циркулярно). Стадия изменений оганов, вследствие поражения артерий, характеризуется развитием острых (некрозы, кровоизлияния) или хронических (дистрофия, атрофия, склероз) изменений. В связи с преимущественным поражением органов, выделяют 3 клинико-анатомические формы АГ: мозговую, почечную и сердечную.

Мозговая форма АГ чаще всего проявляется инсультом. Инсульт - это нарушение мозгового кровообращения. Он может быть геморрагическим (кровоизлияние) или ишемическим (инфаркт). При АГ более характерен геморрагический инсульт. Он возникает в период гипертонического криза, клинически проявляется парезами и параличами. Чаще при АГ кровоизлияния локализуются в подкорковых ядрах и мозжечке. По размеру они могут быть крупными (гематомы, возникают при разрыве (диапедезными, сосуда) ИЛИ мелкими возникают вследствие повышенной проницаемости сосудистой стенки). Если больной выживет, кровоизлияний остаются кисты с ржавым оттенком из-за накопления в них гемосидерина.

Почечная форма АГ проявляется преимущественным пораженим почек. При злокачественной форме болезни в почке преобладает артериолонекроз сосудов и фибриноидный некроз капиллярных петель клубочков, что приводит к злокачественному нефроциррозу Фарра и острой почечной недостаточности. При

доброкачественном течении АГ возникает артериолосклероз, артериологиалиноз, почки уменьшаются в размерах, уплотняются, поверхность их становится мелкозернистой. Такой процесс в почках получил название артериолосклеротический нефросклероз (первично-сморщенная почка). Больные при этом умирают от хронической почечной недостаточности.

Сердечная форма. В сердце в любой стадии АГ возникает гипертрофия миокарда левого желудочка. Но в 1-2 стадиях гипертрофия компенсированная (концентрическая), в 3 стадии она становится декомпенсированной - эксцентрической - полости сердца расширяются, миокард становится дряблым, глинисто-желтым (жировая дистрофия). Помимо этого, в сердце возникает ишемическая болезнь, которая характеризуется более обширными инфарктами миокарда, чем при атеросклерозе и чаще осложняется развитием аневризм, а также разрывом и тампонадой сердца.

#### БОЛЕЗНИ ЖЕЛУДКА И КИШЕЧНИКА

Болезни желудочно-кишечного тракта весьма разнообразны, многочисленны и включают заболевания глотки, слюнных желез, пищевода, желудка, кишечника, поджелудочной железы, печени и желчного пузыря. Однако наибольшее значение в патологии человека имеют язвенная болезнь, рак желудка, аппендицит и заболевания печени

**ЯЗВЕННАЯ БОЛЕЗНЬ** — это общее хроническое, циклически протекающее заболевание с частыми обострениями, клинико-морфологическим выражением которого является хроническая рецидивирующая язва желудка или 12-перстной кишки. От язвенной болезни как самостоятельной нозологической формы болезни следует отличать симптоматические язвы, которые могут быть в желудке, 12-перстной кишке при острых и хронических нарушениях кровообращения, эндокринных заболеваниях, хронических инфекциях, в результате медикаментозного лечения и т.д.

Существует множество теорий, освещающих этиологию язвенной болезни: воспалительная, сосудистая, механическая, инфекционная, наследственно-конституциональная, кортиковисцеральная, теория гастро-дуоденального рефлюкса, инфекционная и другие.

Клинико-морфологическим выражением язвенной болезни является хроническая рецидивирующая язва желудка или 12-перстной кишки, патогенез которых различен. Условно патогенетические факторы, играющие определенную роль в язвенной болезни, делят на общие и местные. Общие - это нарушения нервной и гормональной регуляции гастродуоденальной системы. К местным патогенетическим факторам относятся: фактор агрессии желудочного сока – кислотно-пептический, фактор защиты слизистой желудка, нарушения моторики желудка и 12-перстной кишки; морфологические изменения слизистой. Хроническая рецидивирующая язва, являющаяся морфологическим субстратом язвенной болезни, проходит стадию эрозии, острой язвы и хронической язвы. Хроническая язва имеет характерную макроскопическую картину: форма чаще округлая, реже - овальная, размеры - от нескольких миллиметров до 5-6 см, края приподняты, валикообразные, плотные, иногда - омозолелые, каллезные. Проксимальный край, обращенный к пищеводу - подрытый, а дистальный, обращенный к привратнику - ступенчатый, террасовидный. Такой характерный вид краев хронической язвы обусловлен смещением стенки желудка в краях язвы при перистальтике. Язвенная болезнь заболевание хроническое, протекающее циклически, т.е. период ремиссии сменяется

обострения, и, соответственно, изменяется периодом морфологическая характеристика язвы. В период ремиссии дно и края язвы представлены рубцовой тканью, замещающей разрушенный мышечный слой, с поверхности рубцовая ткань покрыта эпителием, в краях язвы - периульцерозный гастрит с гиперплазией эпителия. Среди рубцовой ткани в области дна хронической язвы обнаруживаются сосуды с утолщенными, склерозированными стенками и нервные волокна с дистрофическими изменениями и регенераторными разрастаниями. В период обострения в области язвы превалируют экссудативно-некротические изменения: дно и края представлены широкой зоной фибриноидного некроза, сверху прикрытой фибринозно-гнойным экссудатом. Под зоной некроза располагается грануляционная ткань с большим числом капилляров и клеток, среди которых много полиморфноядерных лейкоцитов. Глубже, под грануляционной тканью - волокнистая рубцовая ткань. Наряду с экссудативно-некротическими изменениями в области дна язвы, в период обострения происходят фибриноидные изменения стенок сосудов, мукоидные и фибриноидные изменения рубцовой ткани. Морфогенез и патологическая анатомия хронической язвы 12-перстной кишки не отличается от таковых при язве желудка.

Осложнения язвенной болезни систематизированы В.А.Самсоновым. Различают 5 групп осложнений: 1. Язвенно-деструктивные - перфорация, пенетрация и кровотечение. 2. Воспалительные - гастрит, перигастрит, дуоденит, перидуоденит, реже — флегмона желудка. 3. Язвенно-рубцовые - стеноз входного и выходного отверстий желудка, деформация желудка, стеноз и деформация луковицы 12-перстной кишки. 4. Малигнизация язвы. 5. Комбинированные осложнения.

Язвенно-деструктивные осложнения происходят, как правило, в период обострения. Кровотечения носят аррозивный характер, сопровождаются рвотой массами цвета «кофейной гущи» и дегтеобразным стулом, постгеморрагической анемией. Перфорация (прободение) язвы приводит к фибринозно-гнойному перитониту; возможно «прикрытое» прободение, - если место перфорации «прикрыто» прилежащим органом или подпаянным сальником. Пенетрация — проникновение дна язвы в соседние, прилежащие органы — в малый сальник, поджелудочную железу, печень и др. Язвенно-рубцовые осложнения обусловлены рубцовым сужением привратника, что сопровождается рвотой, обезвоживанием организма, вымыванием хлоридов и развитием хлоргидропенической уремии с судорожным синдромом (желудочная тетания). Малигнизация хронической язвы, т.е. развитие рака, чаще всего в крае язвы, отмечается в 5-10% случаев, что позволяет язвенную болезнь считать предопухолевым состоянием.

РАК ЖЕЛУДКА — одна из самых распространенных опухолей человека. Этиология остается неустановленной, но важное значение имеет фон, на котором развивается рак, поскольку в неизмененной слизистой опухоль развивается крайне редко. Выделяют предраковые состояния и предраковые изменения в желудке. Предраковые состояния — это клиническое понятие, включающее заболевания, при которых рак может развиться с большой долей вероятности. К предраковым заболеваниям желудка относятся, в первую очередь, аденома-тозный полип, атрофический гастрит, особенно при пернициозной анемии, хроническая язва. Высок риск развития рака у больных, перенесших операцию на желудке, поэтому культю желудка относят к предраковому состоянию. Редкое заболевание - болезнь Менетрие или «гипертрофическая гастропатия»,при которой складки слизистой значительно увеличены,также рассматривается как предраковое состояние. К

гистологическим предраковым изменениям слизистой желудка относят кишечную метаплазию и диспластические изменения эпителия. Классификация рака желудка учитывает локализацию опухоли, характер роста, макроскопическую форму и гистологическое строение опухоли. Наиболее частой локализацией рака желудка является пилорический отдел, затем — тело желудка, как правило, его малая кривизна, и значительно реже — кардиальный, фундальный отделы. Редкими формами являются субтотальный и тотальный рак желудка.

По характеру роста, согласно классификации, предложенной В.В.Серовым, выделяют следующие формы: 1. Рак с преимущественно экзофитным эспансивным ростом (бляюшковидный рак, полипозный, фунгозный и изъязвленный). 2. Рак с преимущественно эндофитным инфильтрирующим ростом (инфильтративно-язвенный и диффузный рак). 3. Рак с экзо- и эндофитным (смешанным) характером роста.

Бляшковидный рак - это плоская опухоль диаметром до 2 см, возвышающаяся над слизистой оболочкой, которая остается подвижной. При этом опухоль располагается только в слизистой оболочке и очень редко распространяется на подслизистый слой. Клинически такая опухоль себя ничем не проявляет, гистологически имеет строение недифференцированного рака или низкодифференцированной аденокарциномы. Полипозный рак имеет вид полипа на ножке, растет в просвет желудка, может быть результатом роста бляшковидного рака или следствием малигнизации аденоматозного Гистологически имеет структуру папиллярной аденокарциномы. Грибовидный рак (фунгозный) является стадией дальнейшего роста опухоли, внешне напоминает цветную капусту, растет на широкой ножке, поверхность эрозирована с фибринозным экссудатом на поверхности. Гистологически – аденокарцинома, реже – недифференцированный рак. Самой распространенной макроскопической формой рака желудка является изъязвленный рак, который может быть первично-язвенным, блюдцеобразным (рак-язва) и раком из хронической язвы (язва-рак). Первичноязвенный – эта форма рака изначально изъязвлена, будучи еще на стадии бляшковидного рака, при этом опухоль проходит стадию эрозии, острой язвы и хронической раковой Наиболее частая гистологическая язвы. форма Блюдцеобразный недифференцированный рак. рак (рак-язва)макроскопическая форма, как правило, является следствием некроза и изъязвления грибовидного рака, поэтому в центре опухоли глубокий дефект, а края валикообразно приподняты. Гистологически чаще – аденокарцинома, реже – недифференцированный рак. Язва-рак является следствием малигнизации хронической язвы и внешне очень похож на хроническую язву. Опухоль в виде белесовато-серой ткани разрастается в одном из краев язвы. Гистологически чаще - аденокарцинома. При этом в области дна малигнизированной язвы выражены разрастания рубцовой ткани и склерозированные сосуды, что отличает малигнизированную язву от рака-язвы. Инфильтративноязвенный рак - опухоль, прорастающая стенку желудка с множеством эрозий на поверхности слизистой, нередко опухоль может быть в виде неглубокой язвы с Гистологически бугристым ДНОМ плоскими краями. дифференцированная аденокарцинома или недифференцированный рак. Диффузный рак (пластический линит) - эта форма рака с выраженным эндофитным ростом, т.е. прорастает стенку желудка, которая становится утолщенной, уплотненной, желудок сморщивается, просвет сужается, слизистая над опухолью лишена неподвижна, на разрезе слои стенки неразличимы. Диффузный рак может быть ограниченным. Гистологически тотальным, субтотальным, ЭТО

недифференцированный рак, чаще скирр, иногда - слизистый (перстневидноклеточный).

Возможные гистологические формы рака желудка: названная выше — аденокарцинома, которая может быть высоко-, умеренно- и низкодифференцированной, а по строению может быть тубулярной, сосочковой, муцинозной; недифференцированный рак — это скирр, слизистый и солидный. Недифференцированные формы рака, как правило, бывают при эндофитном характере роста опухоли. Рак желудка может также иметь структуру плоскоклеточного и железисто-плоскоклеточного рака.

железисто-плоскоклеточного рака. Морфологический показатель, определяющий прогноз опухоли — это глубина ее инвазии, для определения которой используют систему TNM: Tis — преинвазивный рак (рак на месте,); T1 - опухоль в пределах слизистой и подслизистого слоев; T2 - инвазия опухоли в мышечный слой; Т3 - прорастание опухолью стенки желудка без распространения на соседние органы; Т4 - опухоль прорастает соседние органы. Рак желудка метастазирует лимфогенно, гематогенно и имплантационным путем. Лимфогенные метастазы — в регионарные лимфатические узлы малой и большой кривизны желудка, а также возможны отдаленные ретроградные лимфогенные метастазы в левый надключичный лимфатический узел (Вирховский метастаз), в параректальную клетчатку ( метастаз Шницлера) и в оба яичника (метастаз Крукенберга). Имплантационное метастазирование по брюшине проявляется карциноматозом брюшины, сопровождающимся канкрозным фибринозным или фибринозно - геморрагическим перитонитом. Гематогенные метастазы рака желудка обнаруживаются, прежде всего, в печени, а также могут быть в легких, костях, надпочечниках и др. органах.

Осложнения рака желудка могут быть связаны с вторичными некротическими изменениями в опухоли — это перфорация, кровотечение, с воспалением — перитуморозное воспаление и даже флегмона желудка. Прорастание опухоли в ворота печени со сдавлением общего желчного протока, воротной вены обуславливает желтуху и асцит. При локализации опухоли в пилорическом отделе возможно развитие стеноза привратника. Наконец, рак желудка приводит к крайней степени истощения — кахексии.

АППЕНДИЦИТ- это клинико-анатомическое понятие, включающее воспаление червеобразного отростка, сопровождающееся определенным клиническим симптомокомплексом. Заболевание наблюдается преимущественно в молодом возрасте, до 35 лет, у женщин в 1,5 раза чаще, чем у мужчин. Аппендицит является энтерогенной аутоинфекцией, т.е. основную этиологическую роль играют кишечная палочка и энтерококки. Патогенез аппендицита объясняется ангионевротической теорией, согласно которой нейрогенные нарушения в стенке отростка сопровождаются спазмом сосудов и мышечного слоя стенки отростка, приводящей к дистрофическим и некробиотическим изменениям в его стенке с последующей инвазией флорой инфекта и развитием воспаления. Различают 2 клинико-анатомические формы воспаления отростка: острый и хронический аппендицит.

анатомические формы воспаления отростка: острый и хронический аппендицит. Острый аппендицит может быть простым, поверхностным, деструктивным. Простой аппендицит характеризуется расстройством крово - и лимфообращения в стенке отростка в виде стаза, отека, очаговых кровоизлияний, а также — краевым стоянием лейкоцитов, лейкодиапедезом, сочетающихся с дистрофическими изменениями в интрамуральной нервной системе отростка. Локализуются изменения, прежде всего, в

области верхушки, т.е. в дистальной части отростка. Стадия простого аппендицита проходит в течение первых часов заболевания и сменяется следующей фазой развития процесса - поверхностным аппендицитом, проявляющимся очагом экссудативного (гнойного) воспаления в слизистой оболочке в виде так называемого первичного аффекта на фоне расстройств кровообращения. При этом червеобразный отросток утолщен, серозный покров тускловат с выраженым полнокровием сосудов. Прогрессирование процесса приводит к развитию деструктивного аппендицита, который может быть флегмонозным, флегмонозно-язвенным, апостематозным и концу первых суток заболевания гнойное гангренозным. К распространяется на все слои стенки отростка, т.е. развивается флегмонозный аппендицит. Отросток увеличивается в диаметре, серозный покров становится тусклым с иньецированными сосудами и пленчатыми фибринозными наложениями. При этом в стенке отростка могут формироваться гнойнички, тогда говорят об апостематозном аппендиците, а если наряду с диффузной гнойной инфильтрацией аппендицит называется стенки имеются очаговые изъязвления слизистой, то В результате флегмонозного флегмонозно-язвенным. воспаления расплавляться участки стенки отростка, происходит перфорация и истечение содержимого в брюшную полость. Наиболее тяжелой деструктивной формой аппендицита является гангренозный аппендицит, развивающийся как следствие выраженных расстройств кровообращения при спазме и тромбозе сосудов отростка. Такую форму аппендицита называют первичным гангренозным, в отличие от вторичного гангренозного, развивающегося при вовлечении в воспалительный процесс брыжеечки отростка и располагающихся в ней сосудов, что приводит к их тромбозу и гангрене стенки отростка. Стенка отростка при гангренозном аппендиците приобретает темно – багровый и даже черный цвет, утолщена, с грязно-зелеными фибринозными наложениями на серозном покрове. Микроскопически в стенке отростка определяются участки некроза с колониями микробов, кровоизлияния, в сосудах - тромбы, в просвете – гнойный экссудат. Осложнения острого аппендицита: прежде всего, это воспаление брюшины, т.е. перитонит, который может быть перфорацией распространенным И ограниченным В связи с отростка воспалении. При гангренозном аппендиците может флегмонозном самоампутация отростка также с развитием перитонита. Закрытие проксимальной части отростка при гнойном воспалении в его стенке приводит к образованию закрытой полости, заполненной гноем, т.е. к эмпиеме отростка. Распространение воспаления окружающие ткани, забрюшинную клетчатку периаппендициту, перитифлиту, воспалению забрюшинной клетчатки. При вовлечении в воспалительный процесс сосудов брыжеечки отростка развивается тромбофлебит, который, распространяясь на крупные вены, приводит к развитию пилефлебита с последующим образованием гематогенных пилефлебитических абсцессов в печени.

Хронический аппендицит является следствием изменений, которые произошли в отростке в период его острого воспаления и характеризуется склеротическими и атрофическими процессами, на фоне которых могут быть воспалительно-деструктивные изменения. В результате хронического воспаления просвет отростка может полностью закрываться, т.е. облитерироваться. Если облитерация просвета происходит только у основания отростка, то дистальный отдел расширяется, трансформируясь в кистозную полость, заполненную серозной жидкостью — это водянка отростка, которая может быть следствием рассасывания гнойного экссудата

в исходе эмпиемы. Если же образовавшаяся полость заполняется слизью — это мукоцеле. Разрыв мукоцеле сопровождается распространением слизи по брюшине, что создает ложное впечатление опухоли брюшины, тогда говорят о псевдомиксоме брюшины.

#### БОЛЕЗНИ ПЕЧЕНИ

Заболевания печени классифицируются на врожденные и приобретенные, а также первичные и вторичные, т.е. развивающиеся при различных заболеваниях человека. По этиологии болезни печени подразделяются на инфекционные (среди которых первенствующая роль принадлежит вирусам), токсические (могут быть обусловлены эндотоксинами, например, при токсикозе беременных, и экзотоксинами - чаще всего обусловленные алкоголем, лекарствами), обменно-алиментарные (при сахарном диабете, тиреотоксикозе, наследственных заболеваниях), дисциркуляторные (при венозном застое, шоке). Морфологические изменения в печени при различных заболеваниях характеризуются повреждением гепатоцитов, т.е. их дистрофией вплоть, до некроза; воспалением, которое отмечается в строме органа и желчных протоках; регенераторными процессами, которые сопровождают всякое повреждение ткани. Наряду с регенераторными процессами, отмечается дисрегенерация, на фоне которой развиваются опухолевые процессы. В зависимости от преобладания одного из этих процессов или их совокупности выделяют 4 группы заболеваний печени: гепатозы – заболевания, при которых преобладают дистрофия и некроз гепатоцитов; гепатиты – воспалительные заболевания печени; циррозы – заболевания, при которых в связи с диффузным разрастанием соединительной ткани и дисрегенераторными изменениями происходит перестройка печеночной гепатоцитов ткани разрушением функционирующей единицы печени – дольки; опухоли печени (чаще всего рак), развивающиеся на фоне дисрегенераторных процессов.

ГЕПАТОЗЫ могут быть врожденными и приобретенными; последние бывают острыми и хроническими. Среди приобретенных гепатозов центральное место занимает прогрессирующий массивный некроз печени, ранее именовавшийся токсической дистрофией печени. Причины массивного некроза печени — это воздействие на паренхиму ядов, токсинов, которые могут быть как экзогенного, так и эндогенного происхождения. Из экзогенных причин наиболее частыми являются отравление некачественными продуктами питания, грибами, медицинскими препаратами, такими как хлороформ, мышьяк и др. Массивный некроз печени может быть следствием инфекционного процесса при таких заболеваниях, как тиф, паратиф, сепсис, а также при наиболее тяжелой, фульминантной клинико-морфологической форме вирусного гепатита В, причиной может быть и токсикоз беременности — нефропатия.

Заболевание протекает 3 недели. В первые дни болезни под действием токсинов развивается жировая дистрофия гепатоцитов, наиболее выраженная во внутренних и средних частях печеночных долек, лишь по самой периферии сохраняются неизмененные клетки. Макроскопически печень в этот период болезни желтого цвета, дрябловатая, размеры ее чаще несколько увеличены. В последующие дни, чаще на 3-5 день заболевания, наступает некроз паренхимы, что характеризуется резким уменьшением органа в размерах, в 2 и более раз, при этом печень становится недоступной пальпации. Край печени заостренный, консистенция — очень дряблая, капсула морщинистая, цвет - охряно-желтый. У больных на этой стадии резко выражена желтуха. Стадия называется стадией желтой дистрофии. Микроскопически

дискомплексация долек, на месте погибшей паренхимы в центре долек располагается жиробелковый детрит, безъядерные «обрывки» клеток и лишь по периферии долек - сохраняются гепатоциты в состоянии жировой дистрофии. Если на этой стадии, продолжительность которой около 2-х недель, больной не погибает от печеночно-клеточной, почечной недостаточности, заболевание на 3-й неделе переходит в следующую стадию - стадию красной дистрофии. При этом печень продолжает уменьшаться, но становится красной, поскольку детрит фагоцитируется и резорбируется, оголенная ретикулярная строма спадается, а синусоиды переполняются кровью, возникают кровоизлияния в центре печеночных долек. Эта печеночно-клеточной сопровождается дистрофии также красной недостаточностью вплоть до печеночной комы. Редко прогрессирующий некроз печени может принимать подострое и даже вяло текущее хроническое течение, которое сопровождается регенераторными процессами за счет сохранившихся на периферии долек части трабекул, эпителия желчных ходов и заканчивается постнекротическим циррозом печени. При массивном некрозе печени в патологический процесс вовлекаются и другие органы, в частности, отмечается лимфатических портальных узлов, селезенки, гиперплазия геморрагический синдром, проявляющийся как геморрагиями в кожу,слизистые оболочки, так и носовыми, маточными кровотечениями; характерно токсическое поражение почек в виде некротического нефроза, выражены дистрофические,

поражение почек в виде пекротического пефроза, выражены дистрофические, некробиотические изменения в миокарде, центральной нервной системе. Смерть больных прогрессирующим массивным некрозом печени обычно наступает рано, в первые 10-15 дней от печеночной недостаточности, проявляющейся печеночной комой (гепатаргией), или при гепато-ренальном сидроме — от печеночно-почечной недостаточности.

Среди хронических гепатозов наибольшее значение имеет ЖИРОВОЙ ГЕПАТОЗ (стеатоз печени, жировая дистрофия, ожирение печени, жировая инфильтрация печени) - это морфологически очерченная нозологическая форма заболевания, характеризующаяся хроническим повышенным накоплением жира в гепатоцитах. Жировой гепатоз является полиэтиологическим заболеванием, обусловленным, как правило, сочетанием различных факторов. Исходя из этого, причины заболевания объединены в 4 группы: 1- токсические воздействия на печень (алкоголь, инфекции, лекарства), 2-эндокринно-метаболические нарушения (общее ожирение, сахарный диабет), 3-дисбаланс пищевых факторов (например, при квашиоркор-синдроме), 4-гипоксия (болезни сердечно-сосудистой системы, болезни легких, крови). Однако из названных факторов ведущими являются токсические, среди которых наибольшее значение имеет алкоголь. Макроскопически печень при жировом гепатозе увеличена, поверхность ее гладкая, паренхима желтого или красно-коричневого цвета. Микроскопически в гепатоцитах определяются капли жира. В зависимости от размеров капель, различают пылевидное, мелкокапельное и крупнокапельное ожирение. Сливаясь, капли ведут к образованию жировых кист с перифокальной клеточной реакцией и разрастанием соединительной ткани. Жировая дистрофия может быть в отдельных, единичных гепатоцитах (это диссеминированное ожирение), может захватывать группы гепатоцитов ( зональное ожирение), может поражать всю паренхиму (диффузное ожирение). Различают 3 стадии жирового гепатоза: 1- простое ожирение, характеризуется накоплением липидов в гепатоцитах без их деструкции, 2-ожирение гепатоцитов, сопровождающееся некробиозом, разрывом гепатоцитов и

мезенхимально-клеточной реакцией, 3- ожирение гепатоцитов, сопровождающееся гибелью гепатоцитов, мезенхимально-клеточной реакцией и склеротическими изменениями, приводящими к перестройке органа, а следовательно свидетельствующее о начале развития цирроза печени.

ГЕПАТИТ – это диффузное воспаление печени различной этиологии. Гепатит может быть первичным, т.е. развивается как самостоятельное заболевание, и может быть вторичным - как проявление другого заболевания. По характеру течения гепатит может быть острым, если продолжительность заболевания до 6 месяцев, и хроническим, протекающим более 6 месяцев. Острый гепатит по характеру воспаления может быть экссудативным (в частности, серозным, например, при тиреотоксикозе, гнойным при гнойном холангите, пилефлебите); воспаление может носить и продуктивный характер с выраженной пролиферативной реакцией ретикулоэндотелия.

Хронический гепатит - хроническое воспалительное заболевание печени, морфологически характеризующееся дистрофией некрозами И воспалительной инфильтрацией с преобладанием лимфоцитов, преимущественно, портальных трактов и фиброзом. Согласно современной классификации в оценке хронического гепатита учитывается 3 категории - этиология, степень активности процесса и стадия заболевания. Согласно этиологического признака наиболее частыми являются хроническите вирусные гепатиты, вызываемые вирусом гепатита В, D, С и др., алкогольный, затем следуют – аутоиммунный гепатит, лекарственный, криптогенный, наследственный и смешанной этиологии. Все хронические гепатиты являются активными. Степень активности процесса определяется выраженностью дистрофии, некроза гепатоцитов в дольках и перипортальных выраженностью воспалительной инфильтрации, а также учитываются проявления печени, которые МОГУТ пределами обусловлены заболевания за быть иммунокомплексными реакциями. Соответственно выделяют 4 степени активности хронического гепатита: минимальную, слабую, среднюю и тяжелую. Стадия течения, прогноз заболевания определяется степенью выраженности фиброза. значимыми в патологии человека первичные гепатиты вирусной, алкогольной и медикаментозной этиологии.

ВИРУСНЫЙ ГЕПАТИТ. Возбудителями вирусного гепатита являются 5 гепатотропных вирусов: А, В, С, D, Е и группа неуточненных вирусов. Гепатит А заболевание, как правило, молодых лиц, возбудитель - РНК-вирус, заражение фекально-оральным вирусоносителя, больного путем или ОТ эпидемические вспышки, поэтому гепатит А называют еще эпидемическим, инфекционнымным, а также-болезнью Боткина. Инкубационный период 15-45 дней, остро, как правило, завершается выздоровлением. Для диагностики гепатита А используют серологические маркеры, морфологических маркеров вируса нет. После перенесенного заболевания остается пожизненный иммунитет. Также как вирус гепатита А, энтеральным путем передается и вирус гепатита Е, инкубационный период для которого 15-60 дней, протекает чаще в легкой форме, характерен для стран Азии, Африки.

Гепатит В вызывается ДНК-содержащим вирусом, обладающим поверхностным, сердцевидным и глубинным, репликационным антигенами; вирус имеет серологические и морфологические маркеры, выявляется в тканях гистологическими и иммуногистохимическими методами. Путь заражения — парентеральный,

чрезкожный при иньекциях, переливаниях крови, других медицинских манипуляциях, - поэтому гепатит В называют также сывороточным, иньекционным. Возможен и трансплацентарный путь передачи вируса от матери плоду с последующим развитием фетального или неонатального гепатита. Инкубационный период гепатита В составляет 25-180 дней, заболевание может протекать как в форме острого, так и хронического гепатита. Клинически сывороточный гепатит протекает тяжелее инфекционного.

Гепатит С –возбудитель РНК-содержащий вирус, заражение,как и при гепатите В, парентеральное, чрезкожное. Вирус верифицируется серологически, прямых морфологических маркеров нет. В патогенезе вирусного гепатита велика роль апоптотического механизма некроза гепатоцитов. По данным Парижского консенсуса по гепатиту С (1999г.), этот гепатит в 70% случаев имеет хроническое течение и после длительного течения, около 20 лет, в 40% - приводит к развитию цирроза печени и в 60% - является причиной развития рака печени. Гепатит С наиболее часто встречается у наркоманов и алкоголиков. Гепатит D (дельта-гепатит) вызывается РНК-вирусом, который реализуется только при наличии вируса гепатита В, т.е. это суперинфекция, вирус вируса. Инфицирование D-вирусом больного гепатитом В вызывает обострение и прогрессирование заболевания вплоть до развития цирроза печени.

Учитывая частоту, возможность тяжелых клинических форм течения заболевания, возможность хронизации процесса с исходом в цирроз, мы остановимся подробней на вирусном гепатите В. Патогенез вирусного гепатита объясняется вирусноиммунологической теорией, согласно которой характер развития заболевания обусловлен реакцией иммунной системы организма на поступивший в организм В течение острого гепатита В выделяют 4 периода: инкубационный, преджелтушный, желтушный и период реконвалисценции. Желтушный период – это период разгара болезни. Соответственно клинико-морфологической характеристике различают следующие формы гепатита В: острую циклическую (желтушную); некротическую, фульминантную; холестатическую безжелтушную; ИЛИ хроническую. Макроскопически печень при острой циклической (желтушной) форме в период разгара заболевания имеет характерный вид – увеличена, плотная, красного цвета, капсула напряжена – это большая красная печень. Микроскопически изменения характеризуются дискомплексацией печеночных долек с выраженной белковой дистрофией гепатоцитов, а именно гидропической и баллонной дистрофией; очаговыми и сливными некрозами гепатоцитов, которые могут быть пятнистыми, перипортальными, мостовидными, субмассивными и массивными; характерно появление среди гепатоцитов округлых ацидофильных (фуксинофильных) телец Каунсильмена, представляющих собой апоптотические тельца, которые могут содержать ядра и могут быть безъядерными; всегда присутствует воспалительная лимфоидно-гистиоцитарная, макрофагальная инфильтрация с небольшой примесью сегментоядерных лейкоцитов, располагающаяся трактах портальных В распространяющаяся паренхиму долек, гиперплазия, В а также выражена пролиферация эндотелиоцитов-купферовских клеток и определяются регенерирующие двуядерные гепатоциты. Нередко обнаруживаются холестазы. В выздоровления печень уменьшается, приобретая нормальные размеры, капсула ее При микроскопическом исследовании отмечается выраженности дистрофических, некротических изменений гепатоцитов и в то же время нарастают процессы регенерации гепатоцитов, воспалительные инфильтраты из

диффузных становятся очаговыми и процесс завершается восстановлением структуры печени.

Безжелтушная форма гепатита В также характеризуется увеличением, гиперемией печени, поэтому она, как и при желтушной форме, называется большой красной печенью. Микроскопически: в гепатоцитах обнаруживается умеренно выраженная дистрофия, редко - гидропическая, баллонная дистрофия, тельца Каунсильмена, но пролиферация выражена ретикулоэндотелиоцитов, воспалительная инфильтрация ограничивается портальными трактами, не проникая в паренхиму, холестазы отсутствуют. Самая тяжелая - фульминантная форма, называемая также некротической, злокачественной, молниеносной, проявляется массивным некрозом обнаруживаются среди гепатоцитов, которых гепатоциты гидропической, баллонной дистрофии, тельца Каунсильмена, в строме и паренхиме выражена лимфоидно-макрофагальная воспалительная инфильтрация с примесью сегментоядерных лейкоцитов. Макроскопически печень также уменьшена, дряблая, охряно-желтая или красная как при прогресс-сирующем массивном некрозе другой этиологии. Холестатическая форма гепатита В чаще наблюдается у пожилых людей. Макроскопически печень большая красная с очагами желто-зеленого цвета, поскольку сопровождается эта форма гепатита внутрипеченочным холестазом. Микроскопически: наряду характерной баллонной дистрофией, некрозами инфильтрацией, гепатоцитов, тельцами Каунсильмена, воспалительной обнаруживаются холангиты и холангиолиты. Хронический гепатит В морфологически признаками острого гепатита, характеризуется всеми которые дополняются склеротическими изменениями портальных трактов разной степени выраженности, а также – маркерами вируса гепатита В ( « матово-стекловидные» гепатоциты- крупные клетки с мелкозернистой цитоплазмой в связи с накоплением поверхностного антигена и «песочные ядра» - клетки с периферическим расположением ядерного хроматина и мелкозернистыми включениями в центре ядра, представляющими сердцевидный антиген).

АЛКОГОЛЬНЫЙ ГЕПАТИТ развивается спустя 3-5 лет после систематического употребления алкоголя. У 35% больных алкоголизмом он развивается выраженной жировой дистрофии печени. По характеру течения алкогольный гепатит может быть острым и хроническим, но это положение дискутиркется. Основной фактор в патогенезе алкогольного гепатита - прямое гепатотоксическое действие ацетальдегида, основного метаболита этанола, под воздействием синтезируется белок – алкогольный гиалин, выступающий в роли аутоантигена и оказывающий цитотоксическое действие, вызывая некроз гепатоцитов, а также угнетающий процессы регенерации гепатоцитов и стимулирующий коллагеногенез. Макроскопически печень при остром алкогольном гепатите несколько увеличена, окрашенными участками, Микроскопические пестрая желчью. изменения сочетанием повреждения гепатоцитов характеризуются вплоть воспалительной инфильтрацией и склерозом. В гепатоцитах наблюдается жировая и гидропическая дистрофия, а также наличие в цитоплазме эозинофильных гранул алкогольного гиалина иногда в виде кольца окружающих ядро – тельца Мэллори. инфильтрация представлена скоплениями нейтрофильных лейкоцитов, в меньшей степени - лимфоцитами, макрофагами как в портальных вокруг поврежденных и некротизированных гепатоцитов. трактах, так и Склеротические изменения выражены вокруг центральной вены (что считается

патогномоничным изменением), перицеллюлярно вокруг поврежденных гепатоцитов и в портальных трактах. Неоднократные атаки алкогольной интоксикации сопровождаются прогрессированием алкогольного гепатита, переходящего в хроническую форму и заканчивающегося развитием цирроза печени.

ЦИРРОЗ ПЕЧЕНИ – хроническое заболевание, названное данным термином Лаэннеком в связи с изменениями печени, которая становится плотной, бугристой, рыжего цвета. Классификация циррозов учитывает этиологию, характер морфологических изменений в печени, морфогенетические и клинико-функциональные особенности.

этиологии различают циррозы: инфекционные, обменноалиментарные, билиарные, циркуляторные, криптогенные и токсико-аллергические. Инфекционные циррозы - это следствие инфекционных заболеваний, и прежде всего, вирусного гепатита В и С. Обменно-алиментарные циррозы развиваются как следствие недостаточности витаминов, липотропных веществ, несбалансированного питания, они могут быть проявлением ферментопатий, тезаурисмозов, например, гемохроматозе. Билиарные циррозы связаны нарушением проходимости c желчевыводящих путей. Циркуляторные циррозы развиваются в связи с длительным венозным застоем в печени при сердечно-сосудистой недостаточности. Основным фактором развития токсических, токсико-аллергических циррозов является алкоголь, но могут быть и другие вещества - пищевые яды, лекарственные препараты и др.

Морфологические изменения в печени при циррозе характеризуются дистрофией и некрозом гепатоцитов, извращенной регенерацией с образованием узлов из регенерирующих гепатоцитов, диффузным склерозом, разделяющим регенерирующие гепатоциты на ложные дольки, перестройкой и деформацией органа. Различают следующие макроскопические формы цирроза печени: а) неполный септальный, при котором узлы - регенераты отсутствуют, соединительнотканные септы тонкие, б) мелкоузловой цирроз, при котором узлы-регенераты образуют дольки не более 1см в прослойками разделенные тонкими соединительной диаметре, ткани, крупноузловой- диаметр узлов-регенератов до 5 см, разделяющие их прослойки соединительной ткани широкие и г) смешанный цирроз, при котором сочетаются узлы-регенераты, разделенные мелкие крупные широкими септами. Микроскопические соединительнотканными цирроза: виды монолобулярный, при котором узлы- регенераты формируются на основе одной разделенной дольки; мультилобулярный - на основе нескольких долек и моно-Согласно мультилобулярный. морфогенезу выделяют типа циррозов: постнекротический, портальный и смешанный.

Постнекротический цирроз формируется после прогрессирующего массивного некроза, при котором коллапс стромы сопровождается разрастанием соединительной ткани в виде широких полей, сближающих не менее трех триад, это крупноузловой, мультилобулярный цирроз. Постнекротический цирроз развивается относительно быстро, в течение нескольких месяцев и характеризуется ранней печеночно-клеточной недостаточностью и поздней портальной гипертензией. Портальный циррозмелкоузловой, монолобулярный, поскольку ложные дольки образуются из фрагменов печеночной дольки, разделенной тонкими соединительнотканными перегородками, соединяющими портальные тракты с центральной веной. Портальный цирроз развивается медленно, много лет, может быть исходом хронического

вирусного, алкогольного гепатита, жирового гепатоза, характеризуется ранней портальной гипертензией и поздней печеночно- клеточной недостаточностью. К истинным портальным циррозам относится билиарный цирроз, который может быть первичным и вторичным. Первичный билиарный цирроз обусловлен аутоиммунными реакциями, гранулематозным воспалением мелких желчных протоков с последующей их деструкцией, характерен для женщин в возрасте 35-60 лет, нередко сочетается с ревматоидным артритом. Вторичный билирный цирроз обусловлен длительным холестазом при обструкции желчных путей опухолью желчевыводящих протоков, камнем при желчнокаменной болезни, при паразитарных заболеваниях и других заболеваниях, сопровождающихся холестазом, к которому присоединяется холангит или холангиолит. При этом желчные капилляры расширяются, разрываются, «озера», истекающая желчь образует что сопровождается холангитом, холагниолитом, перипортальным разрастанием соединительной ткани, распространяясь в дольку рассекает ее на мелкие узлы-регенераты (ложные дольки). Макроскопически печень увеличена, плотная, поверхность мелкозернистая, паренхима серо-зеленого цвета. Смешанный цирроз печени имеет признаки и портального, и постнекротического цирроза.

Внепеченочные изменения при циррозе печени: желтуха, геморрагический синдром в связи с холемией и холалемией, спленомегалия, склероз воротной вены, расширение и истончение порто-кавальных анастомозов, асцит. В почках возможно токсическое поражение в виде некротического нефроза, а также — развитие печеночного гломерулосклероза и известковых метастазов.

Клинико-функциональная характеристика цирроза учитывает степень печеночноклеточной недостаточности, степень портальной гипертензии, активность процесса и характер течения (прогрессирующий, стабильный или регрессирующий). Согласно клинико-функциональной характеристике выделяют компенсированный и декомпенсированный цирроз печени.

К осложнениям цирроза печени, которые могут быть причиной смерти, относятся: печеночная кома (гепатаргия); кровотечение из варикозно расширенных вен пищевода или желудка, асцит-перитонит, тромбоз воротной вены, развитие рака печени.

РАК ПЕЧЕНИ среди опухолей других локализаций занимает важное место, чаще развивается на фоне цирроза в возрасте 50-60 лет. В настоящее время общепризнанной является онкогенная роль вирусов гепатита В и С, причем приоритет отдается вирусу гепатита С. Мужчины болеют раком печени значительно чаще женщин.

Макроскопические формы рака печени: узловой — опухоль в виде множественных узлов; массивный рак — опухоль в виде крупного узла, занимающего значительную часть органа; диффузный рак — опухоль занимает всю печень в виде сливающихся узлов. При указанных формах рака печень значительно увеличена в размерах, плотная, бугристая. Выделяют также редко встречающиеся формы рака печени — маленький, который диагностируется только при УЗИ и компьютерной томографии и педункулярный рак — опухоль небольших размеров и растет на ножке. Характер роста рака печени может быть экспансивным, инфильтрирующим и смешанным. Согласно гистогенезу выделяют следующие формы рака печени: гепатоцеллюлярный, холангиоцеллюлярный, гепатохолангиоцеллюлярный и недифференцированный рак. Редко, чаще у детей, носителей гепатовируса, может быть гепатобластома.

Гистологические типы первичного рака печени – трабекулярный, тубулярный, солидный и светлоклеточный.

Метастизирует рак печени преимущественно лимфогенно (в околопортальные и др. лимфатические узлы) и гематогенно (в легкие, кости и др. органы).

Наиболее частой причиной смерти больных раком печени является печеночно-клеточная недостаточность, внутреннее кровотечение в брюшную полость из распадающихся опухолевых узлов, а также – кахексия.

# БОЛЕЗНИ ПОЧЕК

Болезни почек многочисленны и разнообразны. Современная классификация болезней почек, базирующаяся на структурно-функциональном принципе, предусматривает выделение **5 групп заболеваний**: гломерулопатии, тубулопатии, стромальные заболевания, новообразования и врожденные аномалии.

В основе гломерулопатий лежит первичное и преимущественное поражение клубочков, приводящее к нарушению фильтрации мочи. Примерами гломерулопатий являются гломерулонефрит, диабетическая и амилоидная нефропатия, синдром Альпорта и др. Гломерулопатии классифицируют на врожденные и приобретенные, воспалительные и невоспалительные. Степень повреждения клубочков почки может быть различной, в связи с чем различают: а) фокальное (очаговое) повреждение — поражена небольшая часть клубочков, б) диффузное — поражено не менее 70% клубочков, в) тотальное — тот или иной клубочек поражен целиком, г) сегментарное — поражена только часть клубочка. При этом для обозначения патологического процесса может использоваться комбинация этих терминов (например, фокальный сегментарный склероз).

К невоспалительным гломерулопатиям относятся: а) гломерулопатия с минимальнми изменениями, б) фокальный сегментарный гломерулярный склероз, в) мембранозная нефропатия. Примером воспалительной гломерулопатии яаляется гломерулонефрит.

**Тубулопатии** характеризуются первичным преимущественным поражением канальцев, приводящим к нарушению концентрационной, реабсорбционной и секреторной функции почек. Тубулопатии бывают врожденные и приобретенные, острые и хронические, обструктивные и некротизирующие. В частности, к приобретенным некротизирующим острым тубулопатиям относится некротический нефроз, лежащий в основе ОПН, а к приобретенным обструктивным хроническим тубулопатиям – «миеломная почка», «подагрическая почка».

**Стромальные (интерстициальные) заболевания** почек характеризуются преимущественным поражением межуточной ткани с последующим вовлечением в процесс всего нефрона. В эту группу входят тубуло-интерстициальный нефрит и пиелонефрит.

**Врожденные аномалии** почек обычно встречаются в детском возрасте. Наиболее частыми заболеваниями являются поликистоз, дисплазия и аплазия почек, подковообразная почка и др.

Опухоли почек весьма многообразны. Чаще всего встречаются эпителиальные органоспецифические и органонеспецифические новообразования.

ГЛОМЕРУЛОНЕФРИТ — это заболевание инфекционно-аллергической или неустановленной этиологии, в основе которого лежит двустороннее очаговое или диффузное негнойное воспаление преимущественно клубочков с характерными почечными и внепочечными симптомами. К почечным симптомам относятся:

олигоурия, протеинурия, цилиндрурия и гематурия, к внепочечным — гипо- и диспротеинемия, отеки, симптоматическая артериальная гипертензия, гипертрофия миокарда левого желудочка сердца, гиперазотемия и уремия.

По нозологической принадлежности гломерулонефриты бывают первичные и подострые и хронические, по топографии вторичные, по течению – острые, воспалительного процесса в клубочках – интра- и экстракапиллярные, по процесса почке – распространенности очаговые и диффузные. В интракапиллярном гломерулите воспаление локализуется в капиллярных петлях и мезангиальном пространстве и проходит обычно 3 последовательные стадии: экссудативно-пролиферативную пролиферативную, экссудативную, И экстракапиллярном – в полости капсулы клубочка и бывает экссудативным (серозным, фибринозным, геморрагическим) или пролиферативным (с образованием в полости капсулы «полулуний»).

ГЛОМЕРУЛОНЕФРИТ, являясь обычно иммунокомплексным ОСТРЫЙ заболеванием, связан с инфекционными агентами, чаще всего—  $\beta$ -гемолити-ческим стрептококком. Первичная инфекция обычно проявляется в виде ангины, фарингита. фактором Провоцирующим сенсебилизированном организме В является переохлаждение. микроскопическом При исследовании почек выявляется интракапиллярный гломерулит. Для него характерна «гиперклеточность» клубочков за счет инфильтрации лимфоцитами, моноцитами, сегментоядерными лейкоцитами, а также – пролиферация мезангиальных клеток и эндотелия капилляров клубочка. При иммунофлюоросценции микроскопии электронной И выявляются отложения иммунных комплексов в базальной мембране и в мезангии. При преобладании в инфильтрате сегментоядерных лейкоцитов говорят об экссудативной гломерулита, при сочетании пролиферации клеток клубочков с лейкоцитарной экссудативно-пролифе-ративной, инфильтрацией преобладании при об пролиферации эндотелиальных и мезангиальных клеток — о пролиферативной фазе. Помимо клубочков, воспалительный инфильтрат определяется и в строме почки; в эпителии канальцев возникают дистрофия, некробиоз и даже некроз. Макроскопически почки в ряде случаев представляются увеличенными в размерах с широким дряблым корковым слоем и красным крапом («пестрая почка»), а в ряде случаев – выглядят практически не измененными.

Благодаря применению противовоспалительной и иммуносупрессивной терапии, у 95% больных клиническое выздоровление может наступить уже через 6 недель, однако полное выздоровление происходит в течение года. В ряде случаев острый гломерулонефрит может протекать более тяжело, с развитием фибриноидного некроза капилляров клубочков и их тромбозом (некротический гломерулонефрит), что может быть причиной ОПН и летального исхода.

капилляров клубочков и их тромбозом (некротический гломерулонефрит), что может быть причиной ОПН и летального исхода.

ПОДОСТРЫЙ ГЛОМЕРУЛОНЕФРИТ характеризуется наличием в большинстве клубочков «полулуний», заполняющих полость капсулы. Они состоят из нефротелия, подоцитов, макрофагов и фибрина. В дальнейшем наступает фиброзирование полулуний. Последние сдавливают капиллярные петли, что приводит к их тромбозу и некрозу. В ответ на повреждение капилляров возникает также пролиферация мезангиальных клеток. Патологический процесс быстро прогрессирует, развивается нефросклероз, в течение нескольких месяцев — 1.5 лет — ХПН, симптоматическая гипертензия. В связи с этим подострый гломерулонефрит называют также быстропрогрессирующим или злокачественным. Макроскопически почки могут быть

резко увеличенными, дряблыми с утолщенным набухшим бледным корковым слоем («большая белая почка»); корковый слой может быть желто-серым с красным крапом и четко отграниченным от мозгового слоя («большая пестрая почка»); в ряде случаев корковый слой имеет красный цвет и сливается с полнокровными пирамидами — («большая красная почка»).

ХРОНИЧЕСКИЙ ГЛОМЕРУЛОНЕФРИТ обычно характеризуется длительным латентным течением. У 20% больных уже при первом обращении за медпомощью обнаруживается ХПН. Причина развития хронического гломерулонефрита нередко остается не установленной, в ряде случаев в анамнезе имеются указания на перенесенные почечные заболевания. Хронический гломерулонефрит может быть диффузным мезангиопролиферативным и мезангиокапиллярным. Для первой формы характерна пролиферация мезангиальных клеток в ответ на отложение иммунных комплексов. Мезангиальные клетки увеличивают продукцию матрикса, в дальнейшем возникает склероз клубочков. Поражение обычно носит диффузный характер, но может быть и фокально-сегментарным. Болезнь прогрессирует довольно медленно, отдаленный прогноз плохой, поскольку постепенно возникает ХПН, симптоматическая гипертензия и др. осложнения.

Мезангиокапиллярный гломерулонефрит характеризуется не только пролиферацией мезангиальных клеток, но и утолщением базальных мембран капилляров клубочков, в связи с чем протекает агрессивно. Различают 2 основных типа мезангиокапиллярного гломерулонефрита (в настоящее время описан и тип 3). При типе 1: утолщение базальной мембраны происходит за счет отложения иммунных комплексов, при типе 2 – в базальных мембранах капилляров определяются электронноплотные отложения, но в них отсутствуют иммунные комплексы. В связи с этим данный тип гломерулонефрита называют также «болезнь плотного осадка» или «болезнь плотных депозитов». По мере прогрессирования хронический гломерулонефрит теряет морфологические признаки, характерные для того или иного типа. Постепенно возникает диффузный склероз и гиалиноз клубочков. а соответствующие им канальцы атрофируются и гибнут. Оставшиеся нефроны расширяются и заполняются мочой, содержащей белок («тиреоидизация» почки). В строме почки разрастается соединительная ткань. Макроскопически почки становят-ся значительно уменьшены в размерах, корковый слой истонченный с мелкозернистой поверхностью. На разрезе граница слоев нечеткая, хорошо контурируются сосуды из-за утолщения их стенок. Такой собирательный тип поражения почек получил название фибропластический гломерулонефрит, а сморщенные при этом почки – вторично-сморщенные.

Для хронического гломерулонефрита, помимо прогрессирующей ХПН, весьма характерна гипертрофия миокарда левого желудочка сердца, системные изменения артерий (эластофиброз, атеросклероз), артериол (плазматическое пропитывание, склероз и гиалиноз), а также — органные изменения в связи с поражением сосудов и симптоматической гипертензией. Наиболее частыми причинами смерти в терминальной стадии болезни являются уремия, инсульт, сердечно-сосудистая недостаточность.

**ПИЕЛОНЕФРИТ** — это инфекционное заболевание, при котором в патологический процесс вовлекается почечная лоханка, чашечки и вещество почки, преимущественно межуточная ткань. Пиелонефрит может быть первичным и вторичным, одно- и двусторонним, очаговым или диффузным, острым или хроническим.

Возбудителями пиелонефрита являются многие микроорганизмы, но чаще всего – кишечная палочка, энтеробактер, протей. Инфицирование почки может произойти восходящим (урогенным), нисходящим (гематогенным) и лимфогенным путем. Важно помнить, что одного проникновения инфекции в почки еще недостаточно. Развитие болезни определяется реактивностью организма и рядом местных факторов, обусловливающих нарушение оттока мочи, мочевой стаз и как следствие этогорефлюксы (пузырно-мочеточниковый, пиело— ренальный, пиеловенозный). Восходящий пиелонефрит обычно осложняет мочекаменную болезнь, опухоли мочевыводящих путей, стриктуры мочеточников и др. Гематогенный путь характерен для сепсиса, лимфогенный — для воспалительных заболеваний половых органов и кишечника.

ОСТРЫЙ ПИЕЛОНЕФРИТ может быть серозным, серозно-гнойным и гнойным. Наиболее типично гнойное воспаление, при котором в лоханке и чашечках накапливается гнойный экссудат, их эпителий гибнет и десквамируется. В строме почки также появляется гнойное воспаление, нередко в виде множественных абсцессов. В результате этого в эпителии канальцев возникает дистрофия, некробиоз и некроз, а в просвете канальцев появляются цилиндры. К осложнениям острого пиелонефрита относятся гнойный пери- и паранефрит, пионефроз, папиллонекроз (некроз сосочков пирамид), уросепсис и др.

ХРОНИЧЕСКИЙ ПИЕЛОНЕФРИТ характеризуется рецидивирующим течением в виде атак острого пиелонефрита и прогрессирующим разрастанием в почке соединительной ткани. Характерно неравномерно выраженное рубцовое сморщивание, образование сращений между тканью почек и капсулой, склероз лоханок. Сохранившиеся нефроны гипертрофируются, канальцы представляются белковым содержимым («щитовидная расширенными почка»). c асимметрия процесса обеих почках. В исходе ЭТОГО возникает пиелонефритический нефросклероз. Характерными осложнениями хронического пиелонефрита являются ХПН и нефрогенная симптоматическая гипертония с различными ее проявлениями.

ПОЧЕЧНАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ – это нарушение основных гомеостатических функций почек с развитием азотемии, нарушения кислотно-щелочного равновесия и электролитно-водного балланса. Почечная недостаточность бывает острой хронической. Под ОПН понимают внезапно возникшее нарушение функции почек, развивается олигоурия. Морфологическим субстратом ОПН является некротический Этиопатогенетические факторы ОПН принято классифицировать К преренальным относятся шок любой этиологии, ренальные и преренальные. миолиз, выраженная гидрохлорпения, интоксикация, перитонитом, панкреатитом и др. К ренальным факторам относятся экзогенные нефротоксины (ртуть, свинец и др.), токсико-аллергическое поражение почек («сульфаниламидная почка»), острые почечные заболевания (гломерулонефрит, пиелонефрит), закупорка мочевыводящих путей (камнями, опухолью) и др.

Основным звеном патогенеза ОПН является нарушение почечной гемодинамики как отражение общих гемодинамических нарушений в организме. В почке возникает спазм сосудов коркового слоя и сброс основной массы крови по юкстамедуллярным нефронам. Такое редуцированное кровообращение в почках приводит к прогрессирующей ишемии коркового вещества, нарушению почечного лимфооттока с развитием отека интерстиция. Ишемия коры сопровождается дистрофией,

некробиозом и некрозом эпителия канальцев почки. Это действие дополняется также прямым воздействием нефротоксических ядов на эпителий. Различают 3 стадии ОПН: начальную (шоковую), олиго-анурическую и восстановления диуреза. При своевременном лечении гемодиализм обычно наступает выздоровление; прогрессирующая ОПН приводит к смерти.

ХПН – синдром постепенно возникающих нарушений функции почек, морфологическим субстратом которого является **нефросклероз**, а наиболее ярким клиническим выражением – **уремия**. Нефросклероз бывает первичным (атеросклеротическим и артериолосклеротическим) и вторичным, обусловленным гломерулонефритом, пиелонефритом, мочекаменной болезнью, амилоидозом почек, туберкулезом и др.

Возникновение уремии связано с задержкой в организме азотистых шлаков, ацидозом, нарушением электролитного балланса. Это ведет к аутоинтоксикации и глубоким нарушениям клеточного метаболизма. Особенно резко страдают экскреторные орган (кожа, слизистые и серозные оболочки, органы дыхания и пищеварения). В них возникают расстройства крово- и лимфообращения, альтеративные и воспалительные изменения и, в частности, полисерозит, ларинготрахео-бронхит, эзофаго-гастро-энтероколит и мн. др.).

# БОЛЕЗНИ ЖЕЛЕЗ ВНУТРЕННЕЙ СЕКРЕЦИИ

К факторам, наиболее часто приводящим к нарушению деятельности желез внутренней секреции относятся расстройство функции ЦНС, неполноценное питание, нарушение кровообращения в железах, поражение тканевых элементов желез инфекционными, механическими, токсическими факторами, опухолью, извращенная реактивность периферических тканей, врожденная аномалия развития. Нарушения функции эндокринных желез многообразны, но чаще они проявляются в виде их гиперфункции, гипофункции или дисфункции.

Сахарный диабет (сахарное мочеизнурение, сахарная болезнь) - одно из наиболее распространенных эндокринных заболеваний, В основе которого нейроэндокринный патогенез. Причиной патологии недостаточная является продукция (абсолютная или относительная) инсулина β- клетками островков поджелудочной железы. Сопровождается заболевание нарушением многих видов обмена, белкового, жирового, минерального, водного, но всеже главным образом, углеводного. В этиологии из эндогенных факторов наибольшее значение имеет наследственность. К ведущим экзогенным факторам относятся нарушение питания (злоупотребление сахаром, углеводами), психическая травма, перенесенные инфекции. Это факторы приводят к нарушению углеводного обмена и таким его проявлениям как гипергликемия и глюкозурия. В результате происходит нарушение жирового обмена происходит с повышенным образованием кетоновых тел - ацетона, ацетоуксусной, β-оксимаслянной кислот и в организме возникает кетоацидоз. Вследствие нейтрализации кислых продуктов нарушается минеральный обмен, в первую очередь обмен калия и натрия, что сказывается на деятельности сердечнососудистой системы.

Классификация. В зависимости от того, что лежит в основе болезни, по-ражение поджелудочной железы или внепанкреатические факторы, сахарный диабет подразделяется на панкреатический и внепанкреатический. С учетом представления о диабете как о генетически обусловленном заболевании и степени выраженности клинических проявлений болезни диабет делится на потенциальный, латентный,

асимптоматический и клинический. При первых трех формах болезни истощению ослабленных β-клеток могут способствовать хирургические операции, инфекционные заболевания, физические и психические травмы, длительный прием избыточного количества пищи, сахаристых веществ, частые внутривенные инъекции глюкозы, длительное введение высоких доз АКТГ, глюкокортикоидов, катехоламинов, тиреоидных гормонов.

Следует отметить особенности течения еще двух форм диабета. Диабет юношеского типа (диабет худых), характеризуется абсолютной инсулиновой недостаточностью, тяжелым течением со склонностью к кетоацидозу и кахексии. Диабет стариков (после 65 лет, некетоновый) - обменные нарушения легко поддаются воздействию одной диеты или в сочетании с сульфаниламидами, реже необходимы небольшие дозы инсулина. Однако при этой форме особенно часто возникают осложнения со стороны сердечно-сосудистой системы.

Патологическая анатомия сахарного диабета. Чаще в основе заболевания лежат изменения в поджелудочной железе— ее атрофия, липоматоз, склероз. Но иногда, при внепанкреатических формах диабета, эти изменения могут отсутствовать. Самым достоверным морфологическим признаком сахарного диабета является отложение гликогена в тканях, особенно в почках, являющееся следствием гипергликемии и выявляемое в эпителии канальцев почки при окраске кармином по Бесту. Помимо поджелудочной железы, в других эндокринных органах, а также в ЦНС, наблюдаются изменения дистрофического, атрофического и склеротического характера.

Одним из важных проявлений сахарного диабета является поражение сосудов в виде ангиопатий. При сахарном диабете поражение сосудов подразделяют на макроангиопатии и микроангиопатии.

Макроангиопатия проявляется атеросклеротическим поражением аорты, артерий головного мозга, сердца, а также крупных сосудов, преимущественно нижних конечностей, со всеми вытекающими последствиями - кардиосклерозом, инфарктом миокарда и головного мозга, облитерирующий эндартериитом и гангреной конечностей, а также другими осложнениями присущими атеросклерозу.

Микроангиопатия является более специфичной для больных диабетом. Проявляется микроангиопатия генерализованным дегенеративным поражением капилляров и артериол. В большей степени на появление микроангиопатии влияет не возраст больных и тяжесть заболевания, а длительность диабета. У большинства больных микроангиопатия резко выражена после 15-20 летнего течения заболевания. Процесс носит системный характер, но наибольшее практическое значение имеет поражение мелких сосудов сетчатки глаза (ретинопатия), почек (нефропатия) и периферических нервов (нейропатия).

Диабетическая нефропатия (синдром Кимместиль-Вильсона) — проявляется развитием интеркапиллярного гломерулосклероза, который приводит к нефротическому синдромому с отечностью, гипертонией и протеинурией. Больные умирают от уремии. Ретинопатия проявляется поражением сосудов сетчатки глаза с развитием микроаневризм, кровоизлияний, микроинфарктов, что может осложниться отслойкой сетчатки и слепотой. Диабетическая нейропатия в ряде случаев является первым признаком диабета, который и приводит больного к врачу. Наиболее частые жалобы на зуд, парастезии, боль в мышцах, судороги. Обусловлена эта симптоматика микроангиопатией "vaza nervorum" с развитием диабетического полиневрита.

У больных сахарным диабетом гораздо чаще чем у других лиц, возникают

инфекционные осложнения в виде гнойных процессов в коже и внутренних органах - фурункулез, рожа, абсцессы, флегмона, пневмония, прогрессирует туберкулез легких.

Наиболее специфичными причинами смерти при сахарном диабете является кома. диабетическая (гипергликемическая Наиболее возникает кома сопровождается гипергликемией кетоацидотическая). Она выраженными кетоацидозом, которые приводят к резкому обезвоживанию организма и потери все это, в конечном счете ведет к сердечно-сосудистой недостаточности (коллапс) и уремии. Гипогликемическая кома может наблюдаться при передозировках инсулина, нередко при выведении больного из кетоацидоза, но при своевременном распознавании она хорошо поддается лечению. В патогенезе гиперосмолярной комы основное значение имеют высокая гипергликемия гиперосмолярность крови которая сопровождается ее сгущением и резким обезвоживанием, кетоацидоза при этом не бывает. Смертность при развитии что объясняется развитием тромбозов и гиперосмолярной комы очень высока, инфарктов разных органов, а также несвоевременной диагностикой. Однако за последние годы структура причин смерти больных сахарным диабетом значительно изменилась. Смерть от ком, в настоящее время, явление редкое, чаще больные умирают от осложнений макро- микроангиопатии - недостаточности сердца, обусловленной кардиосклерозом, инфаркта миокарда и головного мозга, гангрены конечности и кишки, нефросклероза с уремией. Из инфекционных осложнений сахарного диабета к смерти приводят пневмония, сепсис и туберкулез.

# ЗАБОЛЕВАНИЯ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ.

Большинство заболеваний сопровождается увеличением ее размеров, что получило название зоба или струмы. По распространенности процесса и по внешнему виду железы зоб подразделяется на диффузный, узловатый и сме-шанный. По гистологической структуре выделяют 2 формы зоба — коллоидный и паренхиматозный.

Коллоидный зоб характеризуется накоплением и застоем густого коллоида в полостях фолликулов. В зависимости от размеров фолликулов коллоидный зоб макрофолликулярный, микрофолликулярный, подразделяется на макро-микрофолликулярный и пролиферирующий. При паренхиматозном зобе структура тиреоидной паренхимы весьма близка к ее эмбриональному строению. По степени дифференцировки паренхиматозный зоб подразделяется трабекулярный, на тубулярный и микрофолликулярный.

Руководствуясь причиной, эпидемиологией, характером функции и кли-никоморфологическими особенностями различают эндемический, споради-ческий, тиреотоксический зоб. Значительное место в патологии щитовидной железы занимают аутоиммунный тиреоидит Хасимото и тиреоидит Риделя.

Причиной развития эндемического зоба является дефицит йода в биосфере, продуктах питания. Дефицит йода приводит к недостаточной выработке гормонов, о чем получает сигнал гипофиз, выброс им тиреотропного гормона приводит вначале к дифузной, а затем к узловой гиперплазия щитовидной железы. Макроскопически эндемический зоб может быть узловым или диффузным, а микроскопически-коллоидным или паренхиматозным. К осложнениям эндемического зоба можно отнести гипотиреоз, кретинизм, сдавление органов шеи и средостения, струмит и малигнизацию.

Под спорадическим зобом понимают гиперплазию щитовидной железы в

местностях, благополучных в отношении содержания йода в окружающей среде. Причина гиперплазии может быть различная (генетический фактор, ферментопатия, извращенная реактивность тканей к гормонам и т.д.). Однако ни в клиническом, ни в морфологическом отношении спорадический зоб не отличим от эндемического.

**Тиреотоксический зоб** (Базедова болезнь, экзофтальмический зоб, тиреотоксикоз, болезнь Грейвса) - одно из распространенных эндокринных заболеваний, в основе которого лежит диффузное увеличение и гиперфункция щитовидной железы. Клиническая симптоматика многообразна однако основным проявлением является зоб, пучеглазие (экзофтальм) и тахикардия. В этиологии заболевания имеют значение генетический фактор, психическая травма, инфекции.

Патологическая анатомия. В щитовидной железе макроскопически выявляется диффузный зоб. К микроскопическим признакам этой формы зоба можно отнести превращение призматического эпителия в цилиндрический, пролиферацию эпителия с образованием сосочков, полиморфизм фолликулов, вакуолизацию и разжижение коллоида, лимфоидную инфильтрацию стромы. В сердце может развиться серозный тиреотоксический миокардит, кардиосклероз и гипертрофия левого желудочка, такое сердце называется тиреотоксическим. В печени характерна картина серозного гепатита с исходом в цирроз печени. Изменения в ткани головного мозга могут называемого, тиреотоксического энцефалита. укладываться картину, так лимфоузлы лимфаденоидная Вилочковая селезенка, И железа, В надпочечниках, яичниках, семенниках развивается атрофия. гиперплазированы. к выздоровлению и восстановлению Своевременное лечение приводит трудоспособности у подавляющего большинства больных. Однако причинами смерти могут стать кахексия, недостаточность сердца, печени и надпочечников.

**Аутоиммунный тиреоидит Хашимото.** Аутоиммунным тиреоидитом болеют преимущественно женщины, средний возраст больных 45-50 лет. В сыворотке крови больных, страдающих аутоиммунным тиреоидитом, обнаруживаются тиреоидные аутоантитела, возникают они при повреждении паренхимы железы радиацией, ифекцией, травмой и т.д., т.е. по патогенезу, это истинное аутоиммунное заболевание. Микроскопически патологический процесс в щитовидной железе характеризуется диффузной лимфоплазмоцитарной инфильтрацией стромы, атрофией паренхимы со склерозом и оксифильным превращением эпителия (появление клеток Ашкинази-Гюртле). К осложнениям аутоиммунного тиреоидата относится гипотиреоз.

**Фиброзный тиреоидит Риделя** - характеризуется разрастанием в щитовидной железе соединительной ткани и атрофией паренхимы, что приводит к гипотиреозу, нередко является завершающей стадией аутоиммунного тиреоидита.

# ЦЕРЕБРО-ГИПОФИЗАРНЫЕ БОЛЕЗНИ.

К этой группе заболеваний относятся акромегалия, гипофизарный карликовый рост, церебрально-гипофизарная кахексия (болезнь Симмондса), болезнь Иценко-Кушинга, адипозогенитальная дистрофия, несахарный диабет и опухоли гипофиза.

**Акромегалия** характеризуется избыточным ростом дистальных отделов туловища (нос, стопы, кисти, подбородок и т.д.) из-за повышенной выработки соматотропного гормона. Главная причина болезни - эозинофильная аденома передней доли гипофиза, реже аденокарцинома.

**Гипофизарный карликовый рост (гипофизарный нанизм)-** возникает из-за врожденной аномалии или повреждения (травма) гипофиза в детском возрасте, проявляется маленьким ростом.

**Болезнь Иценко-Кушинга** часто возникает при базофильной аденоме гипофиза, реже аденокарциноме. Проявляется заболевание верхним типом ожирения, высоким АД, гипергликемией и глюкозурией, на коже характерны борозды беременных и гипертрихоз.

**Церебро-гипофизарная кахексия** чаще возникает у женщин молодого возраста, после родов, сопровождавшихся кровотечением. В основе поражение пердней доли гипофиза, где находят инфаркты, склероз, иногда к болезни приводят сифилис, туберкулез или опухоль. Во внутренних органах развивается атрофия.

**Несахарное мочеизнурение** возникает при поражении задней доли гипофиза (воспаление, склероз, опухоль), проявляется полиурией и полидипсией (жажда).

**Адипозо-генитальная дистрофия** чаще встречается в детском возрасте, характеризуется диффузным ожиреним и недоразвитием половых органов.

# ПАТОЛОГИЯ НАДПОЧЕЧНИКОВ

Патология надпочечников очень многообразна, но чаще встречается феохромоцитома и болезнь Аддисона.

Феохромоцитома - опухоль мозгового слоя, приводит к повышению АД (выброс адреналина и норадреналина), больные умирают от кровоизлияния в головной мозг.

**Болезнь Аддисона** - обусловлена гипофункцией коры надпочечника, чаще бывает при его туберкулезном поражении, реже при амилоидозе, метастазах рака, первичных опухолях надпочечника, гемохроматозе, инфекции. Заболевание характеризуется снижением АД, кахексией, гипогликемией (из-за компенсаторной гиперплазии β-клеток островков Лангерганса), гиперпигментацией кожи. Больные чаще умирают от сердечной недостаточности, кахексии или генерализации туберкулеза.

# ПАТОЛОГИЯ ПОДЖЕЛУДОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ

Помимо сахарного диабета к патологии поджелудочной железы следует отнести опухоли эндокринной части, получившии название инсуломы. Чаще встречается **β-клеточная инсулома** для которой характерен гиперинсулинизм и гипогликемия. Реже встречается **G-клеточная инсулома**, вырабатывающая гастрин и проявляющаяся синдромом Золлингер-Эллисона, главным проявлением которого является появление множественных язв желудка и 12-перстной кишки.

### ПАТОЛОГИЯ ПАРАЩИТОВИДНЫХ ЖЕЛЕЗ

В основе патологии паращитовидных желез лежит их гиперплазия или аденомы, приводящие к гиперпаратиреозу, что сопровождается паратиреоидной остеодистрофией. К главным проявлениям заболевания относятся резорбция кости с развитием остеопороза, гиперкальцемии и известковых метастазов.

# ПАТОЛОГИЯ ЖЕНСКИХ ПОЛОВЫХ ОРГАНОВ, БЕРЕМЕННОСТИ И ПОСЛЕРОДОВОГО ПЕРИОДА.

Болезни женских половых органов подразделяются на дисгормональные, воспалительные и опухолевые. К важнейшим дисгормональным патологическим процессам следует отнести железистую гиперплазию эндометрия (ЖГЭ) и эрозию шейки матки. ЖГЭ - очень распространенное заболевание, возникает дисфункциях яичников (чаще в климактерическом периоде), опухолях яичников (текома, фолликулома) или избыточном поступлении в организм гормонов (эстрогены, прогестерон). Главным клиническим проявлением заболевания являются обильные

маточные кровотечения. Чаще ЖГЭ возникает на фоне гиперэстрогении и морфологически проявляется затянувшейся фазой пролиферации, повышения уровня прогестерона, появляются также секреторные изменения эндометрии и говорят о смешанных формах гиперплазии эндометрия. При микроскопическом исследовании соскоба из полости матки выявляется увеличения желез, их удлинение, извитая, штопорообразная или пилообразная форма, нередко вследствии закупорки выводных протоков появляются кисты и тогда говорят о железисто-кистозной гиперплазии эндометрия. Помимо желез происходит гипертрофия и гиперплазия клеток стромы. Морфологические проявления влияния эстрогенов и прогестерона различны и от них зависит характер проводимой терапии. Так эстроген и его производные (фолликулин, эстрадиол) вызывают: а) регенерацию эндометрия; б) пролиферативные изменения; в)обладает сосудорасширяющим действием; г) повышает проницаемость их стенок. Синтезируются эстрогены в тека ткани яичники, желтом теле, коре надпочечника, синцитиотрофобласте плаценты. Прогестивные гормоны, ведущим из которых является прогестерон вызывают: секреторные изменения эпителия, децидуальную трансформацию клеток стромы, появление спиралевидных артерий в функциональном слое эндометрия, накапливается гликогена в строме, т.е. способствуют наступлению и нормальному течению беременности. Синтезируется прогестерон в: а) гранулезных клетках фолликула; б) желтом теле; в) коре надпочечника; г) плаценте. Среди разновидностей ЖГЭ можно выделить такие его формы как очаговая (включая полипозную), диффузная и атипическая. Среди осложнений ведущими являются тела матки (аденокарцинома), хронический эндометрит, склероз и атрофия эндометрия.

ЭРОЗИЯ ШЕЙКИ МАТКИ (ЭШМ). В отношении этиологии и патогенеза ЭШМ нет единого мнения, на этот счет существуют 3 ведущие теории: воспалительная, травматическая теория (травмы во время родов, обортах, контактные травмы) и имеющая больше всего сторонников. Различают 2 дисгормональная теория, основных вида ЭШМ: истинную и ложную или псевдоэрозию. Истинная эрозия когда в дефекте слизистой шейки матки полностью отсутствует эпителий, но она существует недолго- 1-2 недели, а затем переходит ложную, или псевдоэрозию. Псевдоэрозия возникает в случае когда дефект покрывается цилиндрическим эпителием из цервикального канала. Различают 3 вида псевдоэрозии: простую, железистую и сосочковую. Псевдоэрозия существует длительно, месяцы, годы, и даже десятки лет, она сопровождаются воспалением, патологической регенерацией и на этой основе возможно развитие рака шейки матки. Псевдоэрозии могут подвергаться спонтанному заживлению, которое происходит путем эпидермизации. При этом различают 2 вида эпидермизации: поверхностную и глубинную. Более совершенной является глубинная эпидермизация, но она встречается значительно реже поверхностной, при которой часто возникают наботовы железы, кисты рецидивами. Помимо рецидивов псевдоэрозия осложняется дисплазией плоскоклеточным раком.

**ВОСПАЛИТЕЛЬНЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ**. Наибольшее практическое значение среди воспалительных заболеваний имеет эндометрит. По течению он может быть острым и хроническим. Острый эндометрит возникает чаще после аборта или родов, вызывается стафилококком, стрептококком, кишечной палочкой, анаэробной инфекцией. Гнойное либо гнилостное воспаление часто приводит к развитию сепсиса, поэтому нередко острый эндометрит называется септическим. Хронический

эндометрит чаще является выражением таких заболеваний как туберкулез, сифилис, гонорея, также чаще встречается у многорожавших женщин или женщин, делавших аборты. Морфологически выделяют 3 формы хронического эндометрита: а) атрофический; б) гипертрофический; в) кистозный.

# ПАТОЛОГИЯ БЕРЕМЕННОСТИ

Основными клинически значимыми болезнями беременности являются гестозы (токсикозы), невынашивание (самопроизвольный аборт), преждевременные роды, внематочная (эктопическая) беременность, пузырный занос (трофобластические болезни). К болезням, возникающим после беременности относят плацентарный полип, родовая инфекция, хорионэпителиома.

Гестозы (токсикозы)- являются наиболее частой патологией, непосредственно относят рвоту бере-менных, связанной с беременностью. К ранним гестозам рвоту и птиализм. Поздние гестозы представлены во-дянкой, чрезмерную нефропатией, преэклампсией и эклампсией. Наиболее важной с морфологической точки зрения формой гестозов, является эклампсия. В органах наблюдаются дистрофические и некротические изменения. Наиболее часто (в 60-70% случаев) поражается печень, в ней характерны дистрофия гепатоцитов, очаговые или сливающиеся бледножелтые очаги некрозов, разных размеров субкапсулярные «ландшафтообразные» кровоизлияния. Почки увеличены в размерах, дряблые, кора широкая бледная, мозговой слой полнокровный. В эпителии канальцев дистрофия и некроз, вплоть до симметричного некроза коры, в сосудах эмболия околоплодными водами или фибриноидный некроз стенок, в строме геморрагии. Приступы судорог при эклампсии могут появляться до родов, во время родов и после родов, они сопровождаются повышением АД. Роженицы умирают от печеночной или почечной недостаточности, либо кровоизлияния в мозг. При эклампсии нередко возникает внутриутробная гибель плода.

Невынашивание беременности. Невынашивание беременности является сложной медико-биологической проблемой. Согласно определению ВОЗ, абортом, или выкидышем, называют прерывание беременности в течение первых 22 недель. Аборт подразделяется на искусственный и самопроизвольный. Искусственный аборт подразделяется на аборт по медицинским показаниям, по желанию женщины и криминальный (производится вне стационара, либо не специалистом), осложняется эндометритом и сепсисом. По срокам аборт бывает ранним (ранний выкидыш)- 12 недель, поздний аборт (поздний выкидыш)- 13-21 неделя беременности. Самопроизвольное прерывание беременности в сроки от 22 до 38 недель называют учитывая преждевременными родами, при этом, что ребенок рождается жизнеспособным. Не следует забывать и о термине срочные роды (39-40 нед) запоздалые рода (при переношенной беременности, 41 нед и выше).

Причины спонтанных абортов разнообразны, среди ведущих - наследст-венные факторы (хромосомные и генные мутации, иммунологическая несов-местимость), генитальные и экстрагениальные, в том числе инфекционные заболевания матери, а также физические и химические агенты (радиация, лекарственные препараты). Преждевременные роды имеют причины, сходные с причинами спонтанных абортов, однако частота наследственной патологии уменьшается.

**Внематочная (эктопическая) беременность** - беременность при локализации плодного яйца вне полости матки. В 95-99% случаев плод располагается в маточных трубах, очень редко- в яичниках, в брюшной полости, шейке матки. В связи с этим

внематочная беременность подразделяется на трубную, яичниковую и брюшинную. Наиболее часто при этом встречается трубная беременность к которой приводят воспалительные заболевания придатков матки (хронический сальпингит), искривления и рубцовые перегибы трубы, ее аномалии развития или опухоли.

Трубная беременность, как правило, прерывается до 5-6 недель и клинически аборт проявляется болями внизу живота, кровянистыми выделениями из половых путей, повышением температуры. К разновидностям трубной беременности относятся ампулярная, истмическая и интерстициальная. Возможными исходами трубной беременности является полный трубный аборт, неполный трубный аборт или разрыв трубы с кровотечением. При полном трубном аборте плодное яйцо отслаивается от стенки трубы и благодаря антиперистальтическим движениям изгоняется через ампулярную часть в брюшную полость. При этом плод в брюшной обызвествляться может рассосаться, организоваться, (литопедион, бумажный плод), редко происходит развитие вторичной брюшинной беременности. трубный аборт в случае, если зародыш с плацентой, Неполным называют окруженные сгустками крови, остаются в просвете трубы.

Морфологическая диагностика внематочной беременности не представляет трудностей - маточная труба расширена на каком-либо отрезке, в этом участке можно увидеть плодной яйцо, часто с массивным кровоизлиянием, гистологически определяются ворсины хориона, децидуальная реакция, выявляется плацентарная ткань и ткани плода.

**Трофобластические болезни** - группа болезней, источником которых слу-жат ткани плаценты. Согласно классификации ВОЗ, различают простой, пролиферирующий и инвазивный пузырный занос, а также хориокарциному. Пузырный занос макроскопически представляет собой гроздевидное скопле-ние, состоящие их многочисленных пузырьков, заполненных прозрачной жидкостью, пузырьки могут свободно располагаться в полости матки и выделяться из влагалища. При полном пузырном заносе плод отсутствует, при частичном пузырном заносе плод есть, но он рано погибает.

Микроскопически при простом пузырном заносе определяются отек и кистозное превращение отдельных или всех ворсин, трофобласт обычно двурядный, возможна его атрофия. При пролиферирующем пузырном заносе наблюдается резкая гиперплазия трофобластического эпителия, сопровождающаяся полиморфизмом. Инвазивный пузырный занос характеризуется врастанием ворсин глубоко в миометрий, иногда до серозной оболочки, однако при этом сохраняется структура ворсин с характерной кистозной трансформацией. Инвазивный пузырный занос может давать метастазы в легкие, во влагалище, обычно эти метастазы спонтанно регрессируют. Хориокарцинома - злокачественная опухоль, может развиться из пузырного заноса. Иногда бывает у мужчин (как тератома). Хориокарцинома имеет вид пестрого узла, микроскопически состоит из Лангганса и синцитиотрофобласта. Строма в хориокарциноме отсутствует, а сосуды имеют вид полостей, выстланных клетками самой опухоли. В связи с этим в ткани опухоли определяются множественные некрозы и кровоизлияния. гематогенные, у 80 % в легкие. Опухоль гормонально активна, синтезирует гонадотропин.

Плацентарный полип. Образуется в слизистой матки при задержке в ней частей последа после родов или аборта. В состав полипа входят ворсины хориона,

децидуальная ткань, свертки фибрина и соединительная ткань. К главным осложнениям плацентарного полипа относят нарушение постгравидарной инволюции матки, кровотечения, присоединение инфекции с развитием эндометрита и сепсиса и возникновение хорионэпителиомы матки.

# БОЛЕЗНИ ОРГАНОВ ДЫХАНИЯ

Заболевания дыхательной системы характеризуются многообразием нозологических форм и этиологических факторов. Они могут быть индуцированы различными агентами: 1) биологическими (бактериями, вирусами, грибами и др.); 2) физическими (пыль, радиация) и 3) химическими (различные химические вещества и, в частности, азотистые шлаки, медикаменты, липиды). Среди этих факторов наибольшее значение имеют вирусные и бактериальные инфекции. Согласно современным представлениям, моноинфекция органов дыхания встречается редко. Обычно имеет место смешанная вирусно-бактериальная инфекция, возникающая в результате экзогенного заражения или же реактивации эндогенной инфекции на фоне иммносупрессии. Различные факторы попадать могут этиологические легкие разными путями: интраканаликулярно (чаще всего), гематогенно и лимфогенно.

ОСТРЫЕ ПНЕВМОНИИ – это группа заболеваний, характеризующаяся преимущественно респираторных отделов легких. основу поражением классификации пневмоний положены различные принципы и прежде всего этиологический. С учетом патогенеза пневмонии могут быть первичными и вторичными. В зависимости от локализации воспалительного процесса в легких различают бронхопневмонию, крупозную и интерстициальную пневмонию. В настоящее время принято также подразделять пневмонии на внебольничные, госпитальные (вызванные внутрибольничной инфекцией) и пневмонии у больных с иммунодефицитом.

**КРУПОЗНАЯ ПНЕВМНИЯ** (или плевропневмония) — это острое инфекционноаллергическое заболевание, при котором поражается одна или несколько долей легкого, а также плевра, с развитием в них фибринозного воспаления. Возбудителем болезни являются пневмококки и клебсиела.

По классическим представлениям крупозная пневмония проходит в своем развитии 4 стадии: прилива (первые сутки), красного опеченения (2-3 сутки), серого опеченения (4-6 сутки) и разрешения (наступающего на 9-11 день болезни). По мнению Лешке (1931) и В.Д.Цинзерлинга (1939) стадийность заболевания представляется иной: 1) микробный отек (серозное воспаление в ответ на внедрение и размножение пневмококков), 2) лейкоцитарная инфильтрация (серозно-гнойное воспаление), 3) стадия опеченения, имеющая два варианта течения (серой и красной гепатизации) и 4) разрешения. При этом у одного больного возникает один из вариантов гепатизации, чаще серой, характеризующейся фибринозным воспалением в легком. Красный вариант гепатизации или фибринозно-геморрагическое воспаление развивается у лиц, страдающих алкоголизмом, заболеваниями крови, ослабленных и истощенных больных и протекает очень тяжело. Воспаление при крупозной пневмонии начинается с поражения нескольких альвеол, однако процесс стремительно распространяется вширь (по порам Кона), что обусловлено гиперчувствительностью немедленного типа Вслед за поражением паренхимы доли легкого, в процесс к пневмококкам. вовлекается плевра, где возникает реактивное фибринозное воспаление. Поражение бронхов при этой разновидности пневмонии незначительное. Стадия разрешения наступает на 9-11 сутки болезни. Фибринозный экссудат под воздействием ферментов

нейтрофилов и макрофагов подвергается расплавлению и рассасыванию, элеминируется с мокротой и лимфой. Экссудат на плевре частично рассасывается, частично замещается соединительной тканью.

Пневмония, вызванная Klebsiella pneumoniae, называется фридлендеровской пневмонией. Она имеет следующие особенности: а) обычно поражается часть доли, чаще — верхней; б) экссудат, помимо лейкоцитов и фибрина, содержит много слизи и поэтому имеет вязкий вид; в) в очагах воспаления нередко возникают обширные некрозы вследствие тромбоза сосудов с последующим нагноением.

К общим изменения, возникающим при крупозной пневмонии, относятся полнокровие и дистрофические изменения внутренних органов, гиперплазия лимфоузлов, селезенки и костного мозга.

Осложнения крупозной пневмонии принято классифицировать на легочные и внелегочные. Легочные осложнения развиваются в связи с нарушением фибринолитической функции нейтрофилов и макрофагов. При этом экссудат плохо рассасывается, подвергается организации, что именуется карнификацией. Кроме этого могут возникнуть абсцессы и гангрена легких, гнойный плеврит и эмпиема плевры, хроническая пневмония. Внелегочные осложнения являются результатом лимфо- или гематогенной генерализации инфекции. К ним относятся гнойный медиастинит, перикардит, миокардит, эндокардит, перитонит, менингоэнцефалит и др.

БРОНХОПНЕВМОНИЯ (очаговая пневмония) – это воспаление легких, возникающее в виде очагов и сопровождающееся бронхитом, бронхиолитом и альвеолитом. В зависимости от размера очагов воспаления пневмония может быть милиарной, ацинозной, дольковой, сливной дольковой, сегментарной полисегментарной. Очаговая пневмония – полиэтиологическое заболевание, вызывается не только микробными агентами, но и физическими (пылевая, радиационная пневмония) и химическими (липидная, уремическая) факторами. очаговые пневмонии большинстве случаев являются этиопатогенетически связаны с обострением хронического бронхита, аспирацией пневмония), нервно-рефлекторными (аспирационная И другими (послеоперационная), хроническим венозным застоем при заболеваниях сердечнососудистой системы (гипостатическая), сепсисом (септическая) и иммунодефицитным пневмония). (иммунодефицитная состоянием Очаги бронхопневмониях обычно возникают в задних и задне-нижних сегментах легких и характеризуются развитием экссудативного бронхита, бронхиолита и альвеолита. Альтеративный компонент воспаления выражен слабо, пролиферативные изменения – незначительно. В бронхах развиваются различные виды острого катара, а на этом фоне вследствие кашля могут возникнуть транзиторные бронхоэктазы. В альвеолах также возникает экссудативное воспаление, чаще всего серозно-гнойное и гнойное, однако отмечается зависимость характера экссудата от возбудителя.

Общие изменения при очаговых пневмониях связаны с воздействием токсинов и неполноценной оксигенации крови.

Характер патоморфологических изменений зависит как от характера возбудителя, так и от возраста и индивидуальных особенностей макроорганизма. Особенно тяжело протекают пневмонии у недоношенных новорожденных, пожилых людей и на фоне иммунодефицита. Осложнения очаговых пневмоний классифицируют на легочные и внелегочные. К легочным относятся карнификация, абсцедирование, развитие гангрены легкого, плеврита, эмпиемы плевры, пиопневмоторакса. Внелегочные

осложнения могут возникнуть гематогенным и лимфогенным путем. К ним относятся медиастинит, перикардит, эндо- и миокардит, перитонит, сепсис и др.

**МЕЖУТОЧНАЯ ПНЕВМОНИЯ** характеризуется развитием воспалительного процесса в строме легкого (интерстициальная пневмония). В зависимости от особенностей локализации воспаления различают 3 формы заболевания: перибронхиальную, межлобулярную и межальвеолярную. Межуточная пневмония является полиэтиологическим заболеванием, склонным к хронизации воспалительного процесса и развитию хронического легочного сердца.

# ХРОНИЧЕСКИЕ ОБСТРУКТИВНЫЕ БОЛЕЗНИ ЛЕГКИХ (ХОБЛ)

К этой группе заболеваний относятся хронический бронхит, бронхоэктатическая болезнь, пневмосклероз, эмфизема легких, хроническая пневмония, бронхиальная астма и др. Различают 3 основных механизма развития ХНЗЛ: бронхитогенный, пневмониогенный и пневмонитогенный.

- это хроническое неаллергическое воспаление ХРОНИЧЕСКИЙ БРОНХИТ бронхов, приводящее к прогрессивному нарушению легочной вентиляции газообмена. Он возникает в результате затянувшегося острого бронхита, а также при длительном воздействии на бронхи физических и химических факторов (курение, профессиональные вредности, полютанты жилых помещений и мн. др.). Важную роль играет генетическая предрасположенность. его развитии также распространенности хронический бронхит может быть диффузным или очаговым, а морфологии – слизистым, гнойным, полипозным И деформирующим. Воспалительные изменения в стенке бронхов сопровождаются гипертрофией слизистых желез, гладкомышечных клеток, атрофией эластического остова и прогрессирующим склерозом. В результате этого нарушается дренажная функция бронхов, что ведет к задержке их содержимого в нижележащих отделах, обструкции мелких бронхов и бронхиол, развитию ателектаза, обструктивной эмфиземы, пневмосклероза, а в последующем – и хронического легочного сердца.

ПНЕВМОСКЛЕРОЗ – это разрастание соединительной ткани в легких, что ведет к развитию компенсаторно-приспособительных процессов в легких в виде эмфиземы, перестройки сосудистого русла и др.

БРОНХОЭКТАЗИЯ — это расширение бронхов. Бронхоэктазы могут быть врожденными и приобретенными, а по внешнему виду — цилиндрическими или мешковидными. Чаще всего причиной их развития является хронический бронхит, а характерными осложнениями - абсцессы легких, пневмосклероз, эмфизема легких, хроническое легочное сердце, легочное кровотечение, вторичный амилоидоз. Комплекс упомянутых легочных и внелегочных изменений при наличии бронхоэктазов называют бронхоэктатической болезнью.

ЭМФИЗЕМА ЛЕГКИХ – это заболевание, которое характеризуется избыточным содержанием воздуха в легких и увеличением их размеров. В зависимости от этиологии и патогенеза эмфизема может быть: 1) хронической диффузной обструктивной (панацинарной или центроацинарной), 2) хронической очаговой, 3) викарной, 4) межуточной, 5) старческой и 6) первичной (идиопатической). Независимо от причины, повлекшей развитие эмфиземы, ее морфология стереотипна. Респираторные бронхиолы и альвеолы прогрессивно расширяются, межальвеолярные перегородки разрываются, их капилляры редуцируются и образуются полости, содержащие воздух, вплоть до образования булл. Типичным осложнением эмфиземы является развитие хронического легочного сердца, а также разрыв булл, приводящий

к пневмотораксу и коллапсу легкого.

Необходимо различать понятия «коллапс» и «ателектаз» легкого. **Коллапс -** это пассивное спадение легкого, наступившее вследствии механического сдавления его со стороны плевры. Причиной коллапса может быть пневмоторакс, пиоторакс, гидроторакс, гемоторакс. **Ателектаз** — это активное спадение респираторного отдела легких. По распространенности он может быть дольковым, сегментарным, долевым, а по механизму развития — обтурационным (при закупорке бронха), компрессионным (при сдавлении бронха снаружи) и вследствие недостатка сурфактанта.

ХРОНИЧЕСКАЯ ПНЕВМОНИЯ — это совокупность различных патологических процессов в легких в виде хронического бронхита, хронических абсцессов, эмфиземы, пневмосклероза и др. Обычно хроническая пневмония возникает в какомто сегменте легкого, склонна к обострениям (т.е., появляются новые очаги острой пневмонии) и постепенному бронхогенному распространению на все новые сегменты легких. Типичными осложнениями хронической пневмонии является хроническое легочное сердце, легочное кровотечение, амилоидоз внутренних органов.

БРОНХИАЛЬНАЯ АСТМА – это хроническое воспалительное заболевание дыхательных путей, обусловленное аллергическими реакциями в бронхиальном дереве, которые сопровождаются обструкцией бронхов. Различают 2 формы болезни: обусловленную наследственной атопическую, предрасположенностью возникающей при воздействии на дыхательные пути аллергенов и инфекционноаллергическую, связанную с воздействием аллергенов на больных с острыми или хроническими бронхолегочными заболеваниями. Основным признаком бронхиальной астмы является гиперреактивность бронхов на фоне воспалительных процессов и гиперчувствительности бронхиального дерева к стимулам, индифферентным для здоровых людей. Гиперреактивность может быть специфической (на определенный могут неспецифической. Пусковым фактором явиться аэрополютанты, инфекция, эндокринные и нервно-психические расстройстваи др.

Обструкция бронхиального дерева может быть 4 типов: острой, подострой, хронической и необратимой. Острый тип обусловлен спазмом гладких мышц, подострый — отеком слизистой оболочки дыхательных путей, хронический — обструкцией бронхов вязким секретом, необратимый — склеротическими процессами в стенках бронхов. Микроскопически при бронхиальной астме выявляется увеличение числа бокаловидных клеток и эозинофилов. На этом фоне при приступе астмы появляется полнокровие, отек слизистой, гиперсекреция слизи с обтурацией бронхиального дерева. При повторных приступах развивается диффузный хронический обструктивный бронхит, пневмосклероз, эмфизема и легочное сердце.

РАК ЛЕГКИХ – это злокачественная опухоль из эпителия бронхиального дерева (бронхогенный рак) и очень редко – из альвеол (альвеолярный рак). Рак легких занимает в Европе первое место по частоте среди других злокачественных новообразований. В основу его классификации положены локализация опухоли, характер роста, макро- и микроскопические особенности строения.

По локализации различают прикорневой или центральный рак (возникает из стволовых, долевых и проксимальных отделов сегментарных бронхов), периферический и смешанный (массивный). По характеру роста рак может быть экзофитным (эндобронхиальным) и эндофитным (экзобронхиальным и перибронхиальным). Экзофитный рост опухоли сопровождается ателектазами,

пневмонией, абсцессами в легком. При эндофитном росте опухоль быстро распространяется на средостение, плевру и перикард. Макроскопически рак легких может иметь бляшковидную, полипозную, эндобронхиальную диффузную, узловатую, разветвленную или узловато-разветвленную форму.

К основным микроскопическим формам рака легкого относятся: 1) плоскоклеточный, возникающий обычно на фоне хронического бронхита с метаплазией эпителия, 2) аденокарцинома, 3) недифференцированный рак (в виде крупноклеточного или мелкоклеточного вариантов), 4) железисто-плоско-клеточный и 5) аденокарцинома бронхиальных желез (аденоидная, кистозная, мукоэпидермоидная).

Метастазы рака легкого могут быть лимфогенными, гематогенными, имплантационными и смешанными. Лимфогенный путь метастазирования наиболее характерен для прикорневого рака. При этом последовательно поражаются бронхопульмональные, бифуркационные, средостенные, шейные и другие лимфоузлы. Для периферического рака в первую очередь характерны гематогенные метастазы в кости, головной мозг, печень, почки и надпочечники. Наступление смерти при раке легкого связано как с метастазами в жизненно важные органы, так и с легочными осложнениями: аррозивным кровотечением, абсцедирующей пневмонией, плевритом и др.

# инфекционная патология. Кишечные инфекции.

**Инфекционный процесс** - это комплекс приспособительных реакций макроорганизма в ответ на внедрение и размножение микроорганизма, направленных на восстановление нарушенного гомеостаза и биологического равновесия макроорганизма с внешней средой. Наиболее значимым выражением инфекционного процесса являются **инфекционные болезни,** т.е. болезни, вызываемые инфекционными агентами.

Специфической особенностью инфекционного процесса микроорганизма в макроорганизме и такое сожительство обозначают термином «симбиоз». Он может быть 3 видов: мутуализ, комменсализм и паразитизм. Мутуализмом называют такой симбиоз, при котором оба организма извлекают выгоду из совместного существования. Комменсализм характеризуется относительно нейтральными взаимоотношениями макро- и микроорганизма. Паразитизмом называют такой симбиоз, при котором микроорганизм (паразит) живет за счет макроорганизма (хозяина) и наносит ему вред. Паразитизм может быть факультативным возбудителей облигатным. Подавляющее большинство инфекционных болезней относятся к облигатным паразитам. Различают внеклеточный, внутриклеточный и сочетанный облигатный паразитизм.

Для инфекционных болезней характерны ряд общих признаков: а) каждое инфекционное заболевание имеет своего возбудителя; б) возбудитель инфекционной болезни имеет входные ворота, характерные для каждой болезни; в) при многих инфекционных болезнях образуется первичный инфекционный комплекс; д) генерализация инфекции из первичного очага происходит лимфогенным, гематогенным, интраканаликулярным, периневральным и контактным путем; е) каждая инфекционная болезнь характеризуется местными изменениями, возникающими в определенной ткани или органе и в той или иной степени типичными для данной болезни; ж) развиваются также общие изменения, т.е. присущие разным инфекционным васкулиты, заболеваниям: кожные высыпания, гиперплазия лимфоидной и кроветворной ткани, альтеративные изменения в паренхиме,

воспалительные и дисциркуляторные – в строме органов.

**Классификацию** инфекционных болезней осуществляют по этиологии, по биологическому признаку (антропонозы, антропозоонозы и биоценозы), по механизму передачи, по локализации клинико-морфологических проявлений и по характеру течения.

Инфекционная болезнь может протекать циклически и ациклично. При циклическом течении выделяют периоды: а) инкубационный; б) продромальный; в) основных проявлений болезни (фаза нарастания симптомов, фаза разгара, фаза угасания болезни); г) выздоровления.

К возможным исходам инфекционной болезни относятся: а) полное выздоровление; б) остаточные изменения (анатомический след); в) хроническое течение; г) бациллоносительство; д) летальный исход.

**КИШЕЧНЫЕ ИНФЕКЦИИ** — это инфекционные заболевания, характеризующиеся преимущественным поражением пищеварительного тракта. Входными воротами являются слизистые оболочки желудочно-кишечного тракта; механизм передачи инфекции — фекально-оральный (алиментарный, водный, контактно-бытовой). К числу важнейших кишечных инфекций принадлежат дизентерия, сальмонеллезы, холера и многие другие.

Дизентерия — кишечное инфекционное заболевание, вызываемое шигеллами (Sh. dysenteriae, flexneri, boydii, zonnei). Кроме человека дизентерией болеют обезьяны. Инкубационный период — 1-7 суток. К естественным защитным барьерам, препятствующим заболеванию дизентерией, относятся кислотность желудочного сока, бактериоцидные свойства желчи, целостность слизистой оболочки кишечника, антагонистическое влияние кишечной микрофлоры. Входными воротами для шигелл являются М-клетки слизистой оболочки кишечника. Доказано, что под влиянием шигелл М-клетки начинают вырабатывать интерлейкин — 1, вызывающий хемотаксис нейтрофилов, лизосомальные ферменты которых вызывают альтерацию энтероцитов.

При дизентерии различают **местные и общие изменения.** Местные возникают главным образом в прямой и сигмовидной кишке. Возникает колит, протекающий в 4 стадии: 1) катаральный колит (2-3 дня), 2) фибринозный колит (5-10 день), 3) язвенный колит (10-12 день), 4) заживление язв (на 3-4 неделе болезни). Общие изменения при дизентерии неспецифичны и проявляются гиперплазией лимфатических узлов брюшной полости, селезенки, альтеративными изменениями в паренхиматозных органах, а также – известковыми метастазами.

В ряде случаев дизентерия может протекать атипично, например, в виде фолликулярного или фолликулярно-язвенного, гангренозного колита или абортивной формы болезни.

Осложнения дизентерии классифицируют на кишечные и внекишечные. К кишечным относятся перфорация кишки (преимущественно микроперфорация с развитием парапроктита и перитонита), флегмона кишки, кишечное кровотечение, рубцовый стеноз кишки. Важнейшими внекишечными осложнениями являются пилефлебитические абсцессы печени, пиелонефрит, пневмония, истощение и амилоидоз.

**Сальмонеллезы.** Сальмонеллы широко распространены в природе, их род насчитывает более 2200 видов. Абсолютно патогенными являются сальмонеллы брюшного тифа (антропонозное заболевание). Сальмонеллы паратифа менее

патогенны и поражают не только человека, но и домашних животных. Другие виды сальмонелл еще менее патогенны, тем не менее могут вызвать своеобразные заболевания – сальмонеллез и пищевую токсикоинфекцию.

**Брюшной тиф** — это острое инфекционное заболевание, вызываемое брюшнотифозной палочкой, является классическим примером кишечной инфекции. Источник заражения - больной человек или бациллоноситель; инкубационный период составляет 1-3 недели (чаще всего 10-14 суток).

Изменения при брюшном тифе делят на **местные и общие.** Местные возникают в слизистой оболочке и лимфатическом аппарате кишечника. Наиболее типичным является поражение подвздошной кишки (илеотиф), однако может возникнуть колотиф и илеоколотиф. В солитарных и групповых фолликулах кишечника развивается острое продуктивное воспаление с формированием брюшнотифозных гранулем. Эти изменения сочетаются с катаральным энтеритом. Воспалительный процесс протекает в 5 стадий: 1) мозговидное набухание; 2) некроз брюшнотифозных гранулем; 3) образование язв; 4) чистых язв; 5) заживление язв с образованием рубчика. В регионарных лимфоузлах и селезенке возникает аналогичное воспаление.

Общие изменения классифицируют на 2 группы: 1) типичные только для брюшного тифа (в различных органах – коже, костном мозге легких, почках, желчном пузыре – образуются брющнотифозные гранулемы; 2) изменения, характерные для любого инфекционного заболевания (гиперплазия лимфоидной ткани, дистрофические изменения паренхиматозных органов).

Осложнения брюшного тифа принято классифицировать на кишечные и внекишечные. К кишечным осложнениям относятся аррозивное кровотечение, возникающее чаще всего в 3 стадию заболевания и перитонит (в 4 стадию). Причиной перитонита может явиться также некроз брыжеечных лимфоузлов и разрыв капсулы селезенки.

К внекишечным осложнениям относятся восковидные некрозы прямых мышц живота, остеомиелит, внутримышечные абсцессы, гнойный перихондрит гортани, пневмония (брюшнотифозная и кокковая), а также – брюшнотифозный сепсис.

Сальмонеллез. Наиболее часто причиной заболевания у человека являются Sal. enteriditis, cholerae suis. Патогенез заболевания вирулентностью штамма, количеством попавших микробов и эндотоксина, а также возможным развитием эндоцитобиоза сальмонелл в макрофагах. Эндотоксин обеспечивает развитие синдрома общей интоксикации, нарушение терморегуляции, в тяжелых случаях – ДВС - синдром и инфекционно-токсический шок. Кроме этого, эндотоксин оказывает влияние на секрецию электролитов и жидкости в тонкой кишке, что обеспечивает развитие энтерита, а при тяжелых формах – приводит к гиповолемическому шоку. Первично сальмонеллы эрозий и язв не вызывают. При тяжелых формах болезни может возникнуть тромбоз сосудов кишки, вследствие чего образуются язвы, располагающтеся цугом, по линии прикрепления брыжейки. Различают 3 формы сальмонеллеза: а) интестинальную; б) септическую; брюшнотифозную. Интестинальная форма характеризуется тяжелой интоксикацией и морфологическими незначительно выраженными изменениями. Возникает катаральный гастроентерит (в ряде случаев – и колит). Развивающаяся интоксикация в сочетании с водноэлектролитными нарушениями приводит к ОПН и сосудистой недостаточности, особенно если больной страдает сопутствующей патологией сердца.

Септическая форма обычно возникает при сочетанном воздействии сальмонелл и стафилококков. При этом местные изменения в кишечнике выражены слабо, а во внутренних органах образуются гнойники, обусловленные гематогенной генерализацией кокков. Вероятность летального исхода при этой форме заболевания высока.

Брюшнотифозная форма сальмонеллеза по клинико-морфологическим проявлениям напоминает брюшной тиф. Возникает продуктивное воспаление, но в отличие от брюшного тифа поражение кишечника более диффузное (а не гранулематозное) и более тотальное с вовлечением толстой кишки. Помимо этого не характерна стадийность процесса, а также некроз выражен слабее, язвы образуются редко, они не имеют четких границ, в них часто возникают нагноительные процессы.

К осложнениям и причинам смерти при сальмонеллезе относятся: обезвоживание, острая сердечно-сосудистая недостаточность, перфорация язв и язвенное кровотечение, гнойные осложнения в различных органах.

Холера – является карантинной инфекцией. Заболевание вызывается холерным вибрионом 2 биоваров: классическим вибрионом Коха и вибрионом Эль-Тор. Вибрионы имеют 2 токсические субстанции: термостабильный эндотоксин, обладающий иммуногенным действием и термолабильный экзотоксин (энтеротоксин или холероген). Вибрионы размножаются в просвете кишечника, в ткани не проникают, бактериемия и токсинемия – не характерны. Вибрионы прикрепляются к вырабатывают энтероцитам И экзотоксин. энтероцитах В активируется аденилатциклаза, что приводит к усиленной продукции ц-АТФ. В результате этого нарушается обмен натрия, что сопровождается пассивным выходом электролитов в просвет кишечника. Вслед за этим возникает диарея, приводящая к потере жидкости, уменьшению ОЦК, обезвоживанию, дефициту калия и натрия, сгущению крови, ацидозу и, наконец, к гиповолемическому шоку и коме. Различают 3 стадии (периода) холеры: 1) холерный энтерит, характеризующийся серозным или серозно-геморрагическим воспалением; 2) холерный гастроэнтерит; 3) алгидный период.

В начальный период заболевания появляется жидкий водянистый стул с плавающими хлопьями ("рисовый отвар"), в алгидный период — диарея уменьшается или прекращается. Характерен диффузный цианоз кожи, черты лица заостряются, появляется синюшность вокруг глаз (симптом "темных очков"), глазные яблоки глубоко западают, склеры тусклые, взгляд немигающий; голос беззвучный, сознание длительное время сохранено. Температура тела снижается до 35-34 градусов; кожа холодная, собирается в складки, которые долго не расправляются ("холерная складка"), тело сведено судорагами (поза "гладиатора"). Отмечается тахикардия и гипотония, а также — анурия. Парез мышц желудка и кишечника приводит к прекращению рвоты и поноса, появляется икота и зияющий анус с истечением "кишечной воды" из анального отверстия при легком надавливании на брюшную стенку. Селезенка уменьшена в размерах, капсула морщинистая. В паренхиматозных органах выявляется дистрофия, некробиоз, очаговый некроз. В печени нарушается желчеобразование ("белая желчь"). Продолжительность этой формы холеры составляет от нескольких часов до нескольких суток, летальность достигает 60%.

Осложнения холеры принято классифицировать на специфические и неспецифические. К специфическим относятся холерный тифоид и постхолерная уремия. Для холерного тифоида алгид не характерен, определяется фибринозный

колит, гиперплазия селезенки, а также — гломерулонефрит, некрозы эпителия канальцев почки. Эти изменения сопровождаются развитием уремии. Постхолерная уремия возникает в посталгидный период и связана с множественными некрозами коркового слоя почек. К неспецифическим осложнения холеры относятся пневмония, абсцессы, флегмона, рожа, сепсис.

**Коли-инфекция** – острое инфекционное заболевание, вызываемое различ-ными типами патогенной кишечной палочки.

Энтеропатогенные эшерихии (o-111, o-55, o-26, o-86) обычно вызывают слабо выраженное катаральное воспаление. При затяжных случаях возникает атрофия слизистой оболочки кишечника ("пергаментный кишечник"); могут также образоваться язвы дисциркуляторного происхождения.

Энтеротоксигенные эшерихии (o-1, o-6, o-15, o-148) по свойствам близки к холерному вибриону и индуцируют катаральный энтерит, сопровождающийся выраженной диареей. Энтероинвазивные эшерихии (o-124, o-126, o-143) обычно вызывают катарально-эрозивный колит.

Частым осложнением коли-инфекции является присоединение вторичной инфекции и пневматоз кишечника. Причинами смерти, особенно в раннем детском возрасте, могут явиться токсикоз, эксикоз, острая сердечно-сосудистая недостаточность и сепсис, обусловленный генерализацией вторичной инфекции.

#### СЕПСИС. СИБИРСКАЯ ЯЗВА

**СЕПСИС** — это полиэтиологическое общее инфекционное заболевание, возникающее на фоне местного очага инфекции и измененной реактивности организма, характеризующееся генерализацией инфекционного процесса, крайне тяжелым ацикличным течением и высокой летальностью.

Сепсис отличается от других инфекционных заболеваний рядом особенностей: этиологической, эпидемиологической, иммунологической, клинической и патологоанатомической.

Сепсис являются полиэтиологическим заболеванием, однако не описан сепсис дизентерийной, дифтерийной, холерной, паразитарной, вирусной этиологии. В последние годы возросла этиологическая роль внутрибольничной инфекции, стафилококков, синегнойной палочки, клебсиелл. Нередко сепсис обусловлен ассоциаций микробов и важно помнить, что в ходе его лечения может наступить смена возбудителя.

В эпидемиологическом отношении сепсис не контагиозен. Иммунитет при этом не вырабатывается. В организме наблюдается гиперергия к агенту, вызвавшему сепсис. Все это способствует интенсивному размножению возбудителя и выраженной токсинемии, повреждающее действие которых становится чрезмерным. В ответ на это образуется большое количество провоспалительных медиаторов, которые своим агрессивным действием дополняют и усиливают действие микробных токсинов. Это приводит к дальнейшей иммуносупрессии. Заболевание становится ацикличным, непрерывно прогрессирующим, пока не приведет к смертельному исходу. Сепсис не имеет определенных сроков инкубации, протекает хаотично. Ему свойственны разные сроки течения — от нескольких дней до нескольких месяцев и даже лет. Возникающие при сепсисе местные и общие изменения не имеют каких-либо специфических морфологических черт. Во входных воротах инфекции возникает гнойное воспаление, независимо от характера агента, вызвавшего сепсис и от локализации входных ворот. При этом наблюдается несоответствие местного очага и общих изменений

(превалируют общие изменения).

Сепсис классифицируют по этиологии, течению, входным воротам инфекции и по клинико-морфологическим формам. По течению выделяют острейший сепсис (сопровождающийся шоком и наступлением смерти в течение 1-2 суток), острый (продолжительностью до 4 недель), подострый (3-4 месяца) и хронический (до года и более). Некоторые исследователи выделяют также рецидивирующий сепсис, протекающий в виде обострений и ремиссий.

В зависимости от характера входных ворот инфекции сепсис может быть хирургическим, терапевтическим, тонзиллогенным, отогенным, пупочным, маточным и др. В случае, когда входные ворота инфекции установить не удалось, сепсис называется криптогенным.

К клинико-анатомическим формам сепсиса относятся септицемия, септикопиемия, септический (инфекционный, бактериальный) эндокардит и хрониосепсис. В перинатальном периоде классификация форм сепсиса представляется несколько иной, - различают: септицемию, септикопиемию и гранулематозный сепсис. При этом входными воротами инфекции нередко являются пупочные сосуды и ямка (флебит, артериит, омфалит).

Септицемия характеризуется резко выраженным токсикозом, лихорадкой, помрачением сознания, быстрым прогрессированием процесса, отсутствием гнойных метастазов. При вскрытии умерших вследствие септицемии: септический очаг как правило отсутствует или слабо выражен; кожа и склеры нередко желтушные; отчетливо выражены проявления геморрагического синдрома в коже, серозных и слизистых оболочках; характерна гиперплазия лимфоидной и кроветворной тканей (в частности, резко увеличивается в размерах селезенка и дает обильный соскоб пульпы - «септическая селезенка»); в сосудах возникает фибриноидный некроз и васкулиты; в паренхиме органов — альтеративные изменения, а в строме - межуточное воспаление.

Септикопиемия, как одна из форм сепсиса, характеризуется бактериальной эмболией с образованием гнойников во многих органах и тканях. Гиперергические процессы выражены слабее, чем при септицемии, поэтому бурное прогрессирорвание процесса не характерно. Септический очаг обычно хорошо выражен, определяется также регионарный гнойный лимфангит и лимфаденит, тромбофлебит, являющийся источником тромбобактериальной эмболии, приводящей к образованию в органах метастатических абсцессов. Гиперпластические процессы в лимфатической и кроветворной ткани, а также межуточное воспаление в органах выражены слабее, чем при септицемии.

Инфекционный (септический) эндокардит — это форма сепсиса, для которой характерно септическое поражение клапанов сердца. Инфекционный эндокардит рассматривается как проявление гиперергии, как септицемия с локализацией септического очага на клапанах сердца, а также генерализованным васкулитом и тромбэмболическим синдромом. Исходя из характера течения заболевания, выделяют:

а) острый эндокардит (продолжительность его составляет около 2 недель), б) подострый (до 3 мес.), в) затяжной или хронический (многие месяцы и годы). В настоящее время преобладают подострые и затяжные формы.

В зависимости от наличия фонового заболевания септический эндокардит может быть первичным (болезнь Черногубова) и вторичным. Вторичный наблюдается чаще и развивается на фоне ревматического, атеросклеротического, сифилитического или врожденного порока сердца.

Патологоанатомические изменения локализуются преимущественно в сердце, а также в селезенке, почках; кроме этого возникают так называемые периферические признаки септического эндокардита. Основные изменения возникают в клапанах сердца. В 75-80% эндокардит развивается на аортальном клапане, при этом возникает острый язвенный или полипозно-язвенный эндокардит. Воспалительный процесс может распространиться на пристеночный эндокард и на интиму аорты. При микроскопическом исследовании клапана определяются очаги некроза перифокальной лимфогистиоцитарной и макрофагальной реакцией, небольшим количеством нетрофилов (острый язвенный эндокардит). В дальнейшем в очагах некроза и воспаления появляются массивные тромботические наложения (полипозноязвенный эндокардит). Постепенно разрастается грануляционная, а в последующем и соединительная ткань, которая также деформирует клапан, формированию порока сердца. В миокарде определяются лимфогистиоцитарные инфильтраты и гранулемы, напоминающие таковые при ревматизме. В сосудах, особенно в микроциркуляторном русле, различных органов возникает фибриноидный некроз, васкулиты, что сопровождается развитием геморрагического синдрома, сосудистых аневризм, разрыв которых может оказаться смертельным. В селезенке наблюдается гиперплазия пульпы и инфаркты; в почках – инфаркты, а также иммунокомплексный гломерулонефрит.

К периферическим признакам септического эндокардита относятся пятна Лукина-Либмана и Джейнуэя, узелки Ослера, «барабанные палочки», желтуха и очаги некроза в подкожной клетчатке.

Чрезвычайно часто встречаются тромбэмболические осложнения в различных органах. В ряде случаев тромбэмболия носит распространенный характер, доминирует в клинике и в этих случаях говорят о тромбэмболическом синдроме. Несмотря на наличие в тромбэмболах микробов, нагноение в тканях отсутствует.

Хрониосепсис характеризуется наличием длительно не заживающего септического очага, обширных нагноений. На этом фоне возникает истощение, бурая атрофия печени и миокарда, вторичный амилоидоз, обезвоживание, селезенка обычно уменьшена в размерах.

СИБИРСКАЯ ЯЗВА — особо опасное острое инфекционное заболевание, вызываемое сибиреязвенной палочкой. Это антропозооноз, поскольку помимо человека болеют животные. Механическими переносчиками возбудителя являются слепни, мухи-жужжалки и др. Заболевание имеет выраженный профессиональный характер; человек заражается преимущественно от домашних животных контактным, алиментарным и воздушно-капельным путем. Инкубационный период — 2-3 суток. Различают кожную, кишечную, первично-легочную и первично-септическую формы сибирской язвы.

При кожной форме в месте внедрения возбудителя развивается папула, которая быстро превращается в везикулу, а затем в пустулу с серозно-геморрагическим содержимым; характерно отсутствие гноя. Вскоре в центре пузырька возникает некроз и эта зона становится черной, - образуется сибереязвенный карбункул. Почти одновременно развивается лимфангит и регионарный серозно-геморрагический лимфаденит. В большинстве случаев кожная форма заканчивается выздоровлением, однако может возникнуть сибиреязвенный сепсис. Разновидностью кожной является конъюнктивальная форма, которая проявляется серозно-геморрагическим воспалением тканей глаза и отеком окружающей его клетчатки.

При кишечной форме аффект обычно образуется в подвздошной кишке, а в лимфоузлах брыжейки развивается секрозно-геморрагический лимфаденит, в брюшине – перитонит.

Первично-легочная форма характеризуется серозно-геморрагическим или геморрагическим трахеобронхитом, пневмонией, на фоне которых обычно возникает сепсис.

Для первично-септической формы характерны общие проявления инфекции при отсутствии местных изменений. На вскрытии находят увеличенную селезенку, дающую обильный соскоб пульпы. Чрезвычайно характерно развитие геморрагического менингоэнцефалита.

## воздушно-капельные инфекции

Ряд инфекционных заболеваний человека передаются преимущественно воздушнокапельным путем. К ним относятся дифтерия, корь, скарлатина, менингококковая инфекция и другие. Поскольку эти болезни преимущественно встречаются в детском возрасте, то их нередко назыывают "детские инфекции".

**Дифтерия** — это острое инфекционное заболевание, вызываемое дифте-рийной палочкой, характеризующееся преимущественно фибринозным вос-палением в очаге первичной фиксации возбудителя и тяжелой общей инток-сикацией, связанной с всасыванием экзотоксина.

Источником заражения является больной человек или бактерионоситель; заражение происходит преимущественно воздушно-капельным путем, но возможен и контактно-бытовой. Индекс восприимчивости составляет 0,15-0,20. Входными воротами инфекции являются слизистые оболочки зева и миндалин, верхних дыхательных путей, реже — уха, носа, конъюнктива глаз, половые органы. В области входных ворот происходит колонизация бактерий и интраканаликулярное распространение (гематогенная и лимфогенная диссеминация бактерий не характерна), образуется сильнодействующий экзотоксин. Последний местно вызывает воспаление, которое в большинстве случаев носит фибринозный характер (но при легкой форме болезни возникает катаральное воспаление). Всасываясь в кровь и лимфу, экзотоксин влияет преимущественно на сердечно-сосудистую, ПНС, ВНС, надпочечники и почки.

По локализации процесса принято различать **3 формы дифтерии: 1)зева и миндалин, 2) верхних дывательных путей, 3) редкие формы (носа, глаз, уха, половых органов, кожи).** Если одновременно поражено несколько органов, то это называется комбинированной формой болезни.

Частота дифтерии ротоглотки составляет около 90%. Для нее характерен дифтеритический вариант фибринозного воспаления. Боли в горле выражены умеренно, что связано с анальгезирующим действием экзотоксина. Закономерно увеличение регионарных лимфоузлов, а при токсических формах может возникнуть отек подкожной клетчатки шеи и даже грудной клетки. Развитие асфиксии при этой форме дифтерии маловероятно, однако резко выражена токсинемия. В результате этого в сердце возникает токсический миокардит, который может быть в виде альтеративной и интерстициальной форм. Миокардит обычно возникает на 2 неделе заболевания, может привести к острой сердечно-сосудистой недостаточности и называется ранний паралич сердца. Если больной не умер, постмиокардитический кардиосклероз. периферических нервах В развивается паренхиматозный неврит. вегетативных В ганглиях _

дисциркуляторные изменения. В первую очередь поражаются периферические нервы и ганглии, расположенные ближе всего к ротоглотке: языкоглоточный, блуждающий, диафрагмальный, симпатический нервы, 3 шейный симпатический ганглий и ганглий блуждающего нерва. В результате невритов развиваются ранние (на 2 неделе) и поздние (на 4-5 неделе) параличи, протекающие в виде моно- или полиневритов. Особенно опасно поражение диафрагмального, блуждающего и межреберного нервов.

В надпочечниках отмечаются кровоизлияния, дистрофия и некроз, в почках – некротический нефроз.

Дифтерия дыхательных путей характеризуется крупозным воспалением гортани, трахеи и бронхов. В связи с этим характерна асфиксия, а токсинемия выражена относительно слабо. Асфиксия обусловлена механичским закрытием просвета дыхательных путей, отеком слизистой и последующим спазмом гортанных мышц. Крупозное воспаление гортани при дифтерии получило название истинного крупа, а распространение процесса на бронхи — нисходящего крупа.

Для редких форм дифтерии также характерно фибринозное воспаление, однако в ряде случаев оно может быть катаральным или катарально-язвенным, а на коже – гнойным, что затруднит диагностику болезни.

Корь – острое высококонтагиозное инфекционное заболевание, вызываемое вирусом кори, характеризующееся преимущественным поражением органов дыхания, кожи и иммунной системы. Индекс восприимчивости составляет 0,96. Источником инфекции является больной человек или вирусоноситель. Вирус попадает в организм через верхние дыхательные пути и конъюнктиву глаз. Инкубационный период составляет 1-1,5 недели. Проникновение вируса в клетки происходит с участием протеина СД-46 различных клеток организма человека. В частности, к этим клеткам относятся лимфоциты и моноциты. Во время виремии вирус распространяется по всему организму, находясь внутри лейкоцитов и считается, что именно поэтому вирус активно проникает в ЦНС и в ряде случаев может вызвать тяжелую медленную инфекцию – подострый склерозирующий панэнцефалит. Особенностью вируса кори является также способность вызывать гигантоклеточную трансформацию клеток и формировать многоядерный клеточный синцитий. Необходимо подчеркнуть, что вирус обладает способностью резко угнетать резистентность макроорганизма за счет снижения барьерной функции эпителия, фагоцитарной активности лейкоцитов, количества Т-лимфоцитов и титра противоинфекционных антител.

Основными патологоанатомическими изменениями при кори являются воспалительные процессы со стороны носоглотки, трахеи, бронхов, легких, кожи и лимфоузлов. В слизистых оболочках возникает катаральное воспаление, а в тяжелых случаях - некроз. Уже на 5-6 день болезни может возникнуть метаплазия эпителия в многослойный плоский, что резко снизит барьерную функцию эпителия. На фоне воспаления может развиться рефлекторный спазм мышц гортани приводящий к асфиксии, что называется ложный круп.

В результате вирусемии возникает характерное поражение слизистых обо-лочек ( энантема) и кожи (экзантема). Энантема появляется на 2-3 день заболевания и за 1-2 дня до возникновения сыпи на коже. Она определяется вначале в виде очажков красного цвета на слизистой полости рта и зева, а позднее — на мягком небе. Вскоре появляется поверхностный некроз эпителия и очажки становятся белесоватыми.

Такие очаги, расположенные на слизистой оболочке щек напротив нижних малых коренных зубов, получили название **пятна Филатова** – **Бельского** – **Коплика**.

Экзантема – это крупнопятнистая папулезная сыпь на коже: вначале за ушами, затем на лице, шее, туловище и, наконец, на конечностях, преимущественно на разгибательных поверхностях. Элементы сыпи "цветут" 3 суток, а с 4 дня начинают гаснуть в том же порядке как и возникали. Поврежденный эпидермис начинает отторгаться в виде пластинок – очаговое или отрубевидное шелушение.

Характерным проявлением кори является также **интерстициальная ги- гантоклеточная пневмония**; в редких случаях может возникнуть **коревой энцефалит.** 

Среди осложнений кори центральное место занимает поражение бронхов и легких, связанное с присоединением вторичной бактериальной инфекции: эндо,- мезо,- пан,- и перибронхиты, бронхоэктазы, пневмосклероз, абсцедирующая пневмония, плеврит. Важно помнить, что у больного, перенесшего корь, может наступить обострение предшествующего хронического заболевания, например, туберкулеза.

Скарлатина – острое инфекционное заболевание стрептококковой этиологии с преимущественным поражением ротоглотки, верхних дыхательных путей и кожи. болезни является β-гемолитический стрептококк серологических вариантов. Источником инфекции является бактерионоситель или больной человек. Заражение происходит преимущественно воздушно-капельным, реже - контактно-бытовым путем. Индекс восприимчивости составляет 0,40, а инкубационный период —2-7 суток. После инфицирования стрептококки поселяются на слизистых оболочках верхних дыхательных путей и особенно часто в миндалинах. Местно, и в частности, в миндалинах возникает катаральное воспаление, быстро сменяющееся некротическим, а вслед за этим развивается лимфангит и регионарный лимфаденит, т.е. формируется первичный скарлатинозный комплекс. В зависимости от локализации аффекта скарлатина бывает буккальной и экстрабуккальной. В последующем наступает гематогенная диссеминация стрептококков, развивается токсинемия, что сопровождается поражением кожи, ЦНС, ВНС и паренхиматозных органов. Благодаря образованию антитоксических антител, общие токсические проявления исчезают к концу второй недели заболевания, однако в ряде случаев может наступить аллергизация организма и тогда на 3-5 неделе возникнут инфекционно-аллергические поражения различных органов. В связи с этим в течении скарлатины выделяют 2 периода: первый и второй.

При буккульной скарлатине в зеве и миндалинах возникает резко выраженный катар. В связи с чем зев называется "пылающим", а язык — "малиновым". Важным в диагностическом плане является то, что катаральная ангина быстро сменяется некротической.

Общие изменения появляются уже на 2-3 день заболевания и являются результатом токсинемии. Прежде всего возникает экзантема. Она имеет ярко-красный багровый цвет, мелкая, локализуется повсеместно (кроме носогубного треугольника). Шелушение при скарлатине носит пластинчатый характер. Различают 3 формы болезни: токсическую, септическую и смешанную. Септическая форма является следствием диссеминации стрептококков и проявляется гнойно-некротическими поражениями в различных органах и тканях. При этом может возникнуть заглоточный абсцесс, флегмона шеи, отит-антрит и гнойный остеомиелит височной кости, гнойный

менингоэнцефалит. Флегмона шеи может осложниться аррозией крупных сосудов и смертельным кровотечением.

Второй период скарлатины начинается со слабо выраженных катаральных изменений в зеве и миндалинах. Типичным проявлением периода является возникновение гломерулонефрита, системного васкулита, эндокардита, моно- или полиартрита и др.

При экстрабуккальной скарлатине входными воротами инфекции являются слизистые оболочки различных органов и кожа после ожогов, травм, оперативных вмешательств. Лимфаденит и экзантема при этом будут соответствовать расположению входных ворот инфекции. Контагиозность данной формы заболевания малая, поскольку воздушно-капельный путь не влияет на передачу инфекции.

Менингококковая инфекция — это острое инфекционное заболевание, вызываемое различными штаммами менингококков. Это антропоноз, передающийся воздушно-капельным путем. Входными воротами инфекции являются рото- и носоглотка, гортань. При контакте с менингококком может возникнуть асимптомное бактерионосительство и болезнь, т.е. менингококковая инфекция. В развитии генерализованных форм заболевания большое значение придается реактивности организма, а также ассоциации менингококков с вирусами и другими бактериями. Классификация менингококковой инфекции предусматривает выделение: локализованных, генерализованных и редких форм болезни.

К локализованным формам относятся асимптомное бактерионосительство и острый менингококковый назофарингит. Он характеризуется лихорадкой, катаром верхних дыхательных путей в сочетании с гиперплазией лимфоидной ткани глотки. Катаральные изменения держатся 5-7 дней, а гиперплазия лимфоидной ткани – до 2 недель, что имеет диагностическое значение. Эта форма болезни важна не только в эпидемиологическом плане, приблизительно в 30% случаев она трансформируется в генерализованные формы. К ним относятся менингококкемия, менингококковый менингит, а также смешанная форма. Менингококкемия может протекать в виде острейшего и острого сепсиса. Острейший менингококковый сепсис (молниеносная или фульминантная форма) характеризуется развитием инфекционно-токсического которого являются генерали-зованные ДВС-синдром. Причиной микроциркуляции смерти являются И при ЭТОМ кровоизлияния в надпочечники, а также отек и кровоизлияния в головной мозг и его сепсис характеризуется генерализованным Острый менингококковый оболочки. микроциркуляторного сыпью, поражением русла, кожной поражением надпочечников, суставов, почек и других органов. Если больной не умер в первые 48 часов болезни, то может возникнуть менингит или менингоэнцефалит. Экзантема появляется через 5-15 часов от начала заболевания, вначале напоминает таковую при кори, а затем становится геморрагической и локализуется преимущественно на ягодицах, бедрах, голенях. В тяжелых случаях экзантема может носить тотальный характер. Помимо экзантемы возникает энантема, локализующаяся в носу, зеве, желудке и др. Чрезвычайно характерны кровоизлияния в надпочечники с развитием острой надпочечниковой недостаточности (синдром Уотерхаус - Фридериксена), а также в головной мозг и его оболочки, миокард и другие органы.

Менингококковый менингит в первые сутки является серозным, к концу вторых суток - гнойным, что является типичным проявлением болезни. Если воспалительный процесс прогрессирует, то к 5-6 суткам экссудат становится гнойно-фибринозным.

Менингит начинается с базальной поверхности мозга, переходит на выпуклую поверхность полушарий, преимущественно лобных долей, где располагается в виде "чепчика" или "шапочки". Вслед за менингитом может возникнуть энцефалит и вентрикулит, эпендиматит и пиоцефалия. В большинстве случаев такое поражение заканчиваются смертью больных, у выживших нередко развивается гидроцефалия, а в последующем — церебральная кахексия.

К редким формам менингококковой инфекции относятся менингококковые артриты, иридоциклит, пневмония, эндокардит. При этом если артриты протекают относительно доброкачественно, то иридоциклит, как правило, приводит к слепоте, а менингококковая пневмония может явиться причиной смерти.

## ВИРУСНЫЕ ИНФЕКЦИИ

**ОРВИ** — это группа клинически и морфологически сходных острых воспалительных заболеваний органов дыхания, вызываемых пневмотропными вирусами. Среди них наибольшее значение имеют грипп, парагрипп, аденовирусная и респираторно-синцитиальная инфекция.

Заражение происходит воздушно-капельным путем от больных людей или вирусоносителей. Инкубационный период обычно равен нескольким часам или дням, а длительность клинических проявлений при неосложненной болезни в среднем составляет около недели.

Пневмотропные вирусы оказывают на макроорганизм многогранное воздействие: цитопатическое, вазопатическое и иммунодепрессивное. Цитопатическое действие заключается в развитии дистрофии и некроза эпителия дыхательных путей с последующей его десквамацией. В связи с этим возникает вторичная вирусемия, токсинемия и синдром общей интоксикации. Вазопаралитическое воздействие вирусов сопровождается полнокровием, повышением сосудистой проницаемости, стазами, плазмо- и геморрагиями. Сочетанное поражение дыхательной, сердечнососудистой, нервной и других систем сопровождается снижением иммунологической реактивности организма и присоединением вторичной инфекции, а также обострением хронических заболеваний.

Грипп — это ОРВИ, вызываемое вирусами гриппа различных типов (A, B, C), относящихся к семейству ортомиксовирусов, РНК-содержащих. Проникновение вируса в клетки и его жизненный цикл обеспечиваются гемагглютинином (H) и нейроаминидазой (N). В настоящее время по гемагглютинину различают 13 (H1-H13), а по нейроаминидазе — 10 (N1-N10) сероподтипов вируса А. Вирусы В и С встречаются реже и обладают меньшей антигенной изменчивостью. Особенностью патогенеза гриппа является то, что вирус обычно остается локализованным в эпителии дыхательных путей, а поражение паренхимы легкого наступает в случае сочетания вируса со стафилококом и гемофильной палочкой.

Различают 3 формы болезни: легкую (амбулаторную), средней тяжести и тяжелую форму.

Легкая форма характеризуется острым катаральным рино-ларинготрахеобронхитом. Типичным при этом является появление в эпителии базофильных (микроколонии вируса) и эксифильных (разрушенные органеллы клеток) включений. Эта форма характеризуется благоприятным течением и заканчивается выздоровлением через 5-6 дней.

Грипп средней тяжести протекает с вовлечением в процесс не только верхних

дыхательных путей, но и мелких бронхов, бронхиоло и альвеол, т.е. развивается пневмония (серозная или серозно-геморрагическая). Погибший и десквамированный эпителий заполняет в виде пластов просвет бронхиол, что ведет к развитию ателектазов и острой эмфиземы легких. Течение этой формы гриппа относительно благоприятное, выздоровление наступает через 3-4 недели. Однако у ослабленных людей, стариков и детей пневмония может явиться причиной легочно-сердечной недостаточности и смерти.

Тяжелая форма гриппа имеет 2 разновидности: 1) с резко выраженной интоксикацией, 2) с легочными осложнениями в связи с присоединением вторичной инфекции.

При первом варианте течения возникает токсический геморрагический отек лекгких, приводящий к скоропостижной смерти. Кроме легких, отек и кровоизлияния отмечаются и в других органах, в том числе и в головном мозге и его оболочках, что также может явиться непосредственной причиной смерти. При присоединении вторичной (чаще всего кокковой) инфекции характер морфологических изменений в органах дыхания изменяется. В гортани и трахее развиваются обширные некрозы и гнойно-фибринозно-гемор-рагическое воспаление, В бронхах деструктивный панбронхит, сопровождающийся бронхоэктазами, ателектазами и острой эмфиземой, в альвеолах – гнойно-фибринозно-геморрагическое воспаление с очагами некрозов и абсцессами. Такое легкое получило название «большое пестрое гриппозное». Нередко при этом возникает реактивный плеврит, а также перикардит и гнойный медиастинит. В различных других органах отмечаются кровообращения, паренхиматозная дистрофия и даже серозное воспаление.

Осложнения гриппа наиболее часто возникают в дыхательной системе, реже — в нервной. К ним относятся острый бактериальный фарингит, ларингит, трахеобронхит, пневмония, отит, пансинусит и др. При хронизации воспалительного процесса развивается карнификация экссудата, деформирующий бронхит, бронхоэктазы и бронхоэктатическая болезнь. В нервной системе могут развиться энцефалит, арахноидит, периферический неврит, которые могут явиться причиной инвалидности и смерти.

**Парагрипп** вызывается пневмотропными РНК-содержащими вирусами парагриппа 4 типов. Парагрипп, вызываемый вирусами 1 и 2 типов, протекает как легкая форма гриппа, однако в клинической картине заболевания доминирует острый ларингит (при гриппе – трахеит), который может привестии к отеку гортани, **ложному крупу** и асфиксии. Вирусы 3 и 4 типов вызывают поражение не только верхних дыхательных путей, но и мелких бронхов, бронхиол и альвеол, в связи с чем заболевание протекает тяжело, с выраженной общей интоксикацией. Характерным является пролиферация эпителия гортани, трахеи, бронхов с образованием подушкообразных разрастаний. Степень выраженности воспалительной клеточной реакции меньшая, чем при гриппе.

Респираторно-синцитиальная инфекция - острое инфекционное заболе-вание органов дыхания, вызываемое РС-вирусом (РНК-содержащим). Патогенез заболевания сходен с таковым при гриппе. Однако в ряде случаев воспалительный процесс может первоначально возникнуть в паренхиме легких, а затем распространиться на верхние дыхательные пути. В легких случаях РС- инфекции изменения ограничиваются катаром верхних дыхательных путей, при тяжелом варианте течения — развивается серозно-геморрагическое воспаление мелких бронхов, бронхиол и альвеол. При этом образуются клеточные симпласты, занимающие

значительную часть просвета бронхов, приводящие к ателектазам в одних участках легкого и острой эмфиземе — в других. Аналогичные изменения эпителия могут возникнуть и в трахее, и в альвелах, а в случае генерализации инфекции - других различных органах.

Аденовирусная инфекция — острое инфекционное заболевание органов дыхания, вызываемое аденовирусами (ДНК-содержащими). Известно более 40 серотипов вируса. Различают 2 основные формы аденовирусной инфекции: легкую и тяжелую. При легкой форме развивается катаральный рино-ларинго-трахеобронхит, а также — фарингит, острый конъюнктивит и регионарный лимфаденит. В экссудате могут обнаруживаться аденовирусные клетки: крупные эпителиальные клетки с большим ядром, содержащим вирус. При тяжелой форме развивается также серозногеморрагическая пневмония. Кроме этого возможна генерализация вируса с пораженеим ганглиозных клеток ЦНС, эпителия желудка, кишечника, печени, поджелудочной железы, лимфатических узлов брюшной полости. В экссудате в пораженных органах определяются аденовирусные клетки. Смерть больных при аденовирусной инфекции может наступить вследствие вирусной пневмонии, генерализации вирусной инфекции, а также в связи с присоединением вторичной бактериальной инфекции в виде абсцедирующей пневмонии, гнойного менингита и др.

**ВИЧ** – **ИНФЕКЦИЯ** – это инфекционный процесс в организме человека, вызываемый ВИЧ, характеризующийся медленным течением, преимущественным поражением иммунной и нервной систем, последующим развитием на этом фоне оппортунистических инфекций, новообразований, приводящих инфицированных ВИЧ к летальному исходу. СПИД – терминальная фаза ВИЧ-инфекции, наступающая в большинстве случаев через весьма длительный период от момента заражения вирусом.

ВИЧ относится к семейству ретровирусов, обладающих ферментом ревертазой, антропоноз, по степени эпидопасности относится относится к 11 группе патогенности. В нативном состоянии в крови, на предметах внешней среды сохраняет заразную способность до 14 суток, в высушенных субстратах — до 7 суток.

Доказаны 3 пути заражения ВИЧ: контактный (половой), парентеральный и вертикальный (трансплацентарный). Поскольку новорожденный может иметь материнские антитела, достоверность его инфицирования устанавливается в процессе 18-месячного наблюдения за ребенком.

Источником инфекции является инфицированный человек в любой стадии ВИЧ-инфекции. Наибольшие концентрации вируса содержатся в крови, секретах женских и мужских половых органов, спиномозговой жидкости.

К контингентам, наиболее подверженным риску заражения относятся: гомосексуалы; проститутки; шприцевые наркоманы; лица, часто меняющие половых партнеров; гетеросексуальные партнеры больных СПИДом и вирусоносителей, а также лиц, входящих в группу риска; дети, родители которых принадлежат к одной из групп риска; больные гемофилией и другие реципиенты крови; медработники и сотрудники милиции.

Наиболее восприимчивы к вирусу клетки, имеющие рецептор СД-4: Т4-лимфоциты, моноциты и макрофаги, лимфоэпителиальные клетки кишечника, нейроглия и эндотелиоциты. Поражение T4 – лимфоцитов и нарушение функции T8 - лимфоцитов, а также снижение соотношения T4: T8 < 1 является главной особенностью

иммунологического дефекта при СПИДе. Клетки-мишени, пораженные ВИЧ, могут погибнуть или же образовать с соседними не пораженными клетками многоядерные клеточные симпласты. В результате повреждения иммуннной системы организм оказывается неспособным элеминировать ВИЧ и противостоять инфекциям и неоплазмам. Ведущими в клинике СПИДа становятся оппортунистические инфекции и опухоли (саркома Капоши, лимфомы).

Различают 5 стадий ВИЧ-инфекции / СПИДа: 1) острая инфекция, 2) асимптомная инфекция, 3) персистирующая генерализованная лимфаденопатия (ПГЛ), 4) СПИД-ассоциированный симптомокомплекс (пре-СПИД), 5) СПИД.

Острая инфекция появляется у 15-25% инфицированных и проявляется мононуклеозоподобным заболеванием. Продолжительность стадии составляет 2-3 недели, после чего заболевание переходит в одну из двух последующих стадий.

ПГЛ характеризуется увеличением не менее 2 лимфоузлов в 2 разных группах (исключая паховые у взрослых), до размера у взрослых более 1 см, у детей — более 0,5 см, сохраняющихся в течении не менее 3 месяцев.

Пре-СПИД обычно начинает развиваться через 3-5 лет от момента заражения. В эту стадию возникают характерные "конституциональные" состояния и вторичные инфекционные заболевания, но еще отсутствуют признаки типичных оппортунистических инфекциий и опухолевых поражений, присущих 5 стадии.

"Конституциональные" состояния проявляются: а) потерей массы тела на 10% и более, б) необъяснимой лихорадкой на протяжении 3 месяцев и более, в) немотивированной диареей, длящейся более 1 месяца, г) синдромом хронической усталости.

Пятая стадия обычно возникает через 7-10 и более лет и характеризуется развитием генерализованных оппортунистических инфекций и опухолей – как результат глубокого клеточного и гуморального иммунодефицита. Патологическая анатомия на группы заболевания включает 4 изменений: генерализованной инфекции, вызванной ВИЧ, вирусной 2) тотальный многочисленных СПИД-ассоциированных иммунодефицит проявления И инфекционных болезней, 3) СПИД-ассоциированные злокачественные опухоли, 4) осложнения терапии ВИЧ-инфекции (ятрогенная патология).

Поражения лимфоузлов, селезенки, вилочковой железы, головного мозга проявляется прежде всего в появлении трасформированных макрофагов с крупными светлыми ядрами и многоядерных симпластов, а также — в атрофии лимфоидной ткани. Поражение нервной системы может быть индуцировано как ВИЧ, так и другими микробными агентами. Возникает ВИЧ-энцефалит (энцефало-миелит). В результате этого в белом веществе головного и спинного мозга определяется множество вакуолей (вакуолярная энцефаломиелопатия). Клиническим проявлением этого является деменция и церебральная кахексия. Многообразие оппортунистических инфекций, часто сочетающихся между собой, а также с опухолями делают клиническую картину СПИДа чрезвычайно полиморфной. В связи с этим выделяют 4 наиболее типичные клинические варианты СПИДа: 1) легочный, 2) синдром поражения ЦНС, 3) желудочно-кишечный синдром и 4) лихорадка неясного генеза.

Легочный вариант является самым частым и представляет собой сочетание

пневмоцистной пневмонии, цитомегаловирусной инфекции, атипичной мико-

пневмоцистной пневмоний, цитомегаловирусной инфекции, атипичной микобактериальной инфекции и саркомы Капоши.

Синдром поражения ЦНС включает ВИЧ-энцефалит, поражения, связанные с токсоплазмозом, криптококкозом, цитомегаловирусной инфекцией, а также — лимфому и сопровождается деменцией и церебральной кахексией.

Желудочно-кишечный синдром проявляется диареей и кахексией в результате сочетанного воздействия на пищеварительный тракт кандид, цитомегаловирусной инфекции, криптоспоридий, микобактерий и других микроорганизмов.

# ТУБЕРКУЛЕЗ

ТУБЕРКУЛЕЗ – это инфекционное заболевание человека и животных, вымикобактериями туберкулеза, характеризующееся ощим течением. В основе туберкулеза лежит с хроническим зываемое рецидивирующим течением. В основе туберкулеза лежит специфическое гранулематозное воспаление. У человека болезнь чаще всего вызывают 2 штамма микобактерий туберкулеза: человеческий и бычий. Заражение человеческим типом происхожит воздушно-капельным путем, бычьим — алиментарным и контактным. Заболеваемость туберкулезом зарисит от осстанием. туберкулезом зависит Заболеваемость ОТ противотуберкулезного состояния иммунитета, который является инфекционным нестерильным.

В соответствии с патологоанатомической классификацией различают 3 основные формы туберкулеза: первичный, гематогенный и вторичный.

**Первичный туберкулез** развивается в случае, когда организм впервые сталкивается с микобактериями туберкулеза, а уровень противотуберкулезного иммунитета недостаточный. Однако болезнь не возникает "с места в карьер". Вначале развивается так называемый докомплексный период. Его сущность отражена в существующих синонимах: а) хроническая туберкулезная интоксикация, б) период латентного

синонимах: а) хроническая туберкулезная интоксикация, б) период латентного микробизма, в) период первичной лимфо-гематогенной диссеминации микобактерий, г) период параспецифических реакций. Если в этот промежуток времени противотуберкулезный иммунитет улучшится, то болезнь так и не возникнет. В противном случае образуется первичный туберкулезный комплекс (ПТК), который и является морфологическим субстратом первичного туберкулеза.

ПТК состоит из 3 компонентов: первичного туберкулезного аффекта, туберкулезного лимфангита и лимфаденита. Первичный аффект чаще всего возникает в легких, имеет диаметр от 0,5 до 1,5 см, располагается субплеврально. Вначале это очаг серозной или серозно-фибринозной пневмонии, который быстро подвергается казеозному некрозу. Аффект может также образоваться в кишечнике, миндалинах, коже. Вслед за аффектом возникает туберкулезное воспаление регионарных лимфатических сосулов и лимфатического узла Различают 2 варианта лимфатических сосудов и лимфатического узла. Различают варианта 2 дальнейшего течения ПТК: 1) заживление, 2) прогрессирование.

В случае заживления наступает инкапсуляция и петрификация аффекта с образованием очага Гона, а также склероз воспаленных лимфатических сосудов,

инкапсуляция и петрификация пораженного лимфоузла.

Прогрессирование ПТК может быть в виде хронического течения и генерализации (т.е. бурного прогрессирования). Различают 4 вида генерализации: 1) рост первичного аффекта, 2) гематогенная, 3) лимфогенная и 4) смешанная генерализация.

В случае роста аффект постепенно превращается из ацинозного в лобулярный, в дальнейшем – в сливной лобулярный, сегментарный и лобарный очаг казеозной

пневмонии В последующем наступает кавернизация и возникает "первичная легочная чахотка".

Гематогенная генерализация может быть в виде милиарной, крупноочаговой и скрытой форм.

При лимфогенной генерализации в патологический процесс вовлекаются все новые лимфоузлы. В результате этого может наступить компрессионный ателектаз и расплавление стенки бронха (открытая форма туберкулеза), аспирация казеозных масс, аррозивное кровотечение и др. Иногда возникает обширное поражение лимфоузлов, что получило название "генерализованный творожистый лимфаденит".

Гематогенный туберкулез называется также послепервичным, поскольку развивается у лиц, перенесших в прошлом первичный туберкулез. Источником его развития являются очаги – отсевы ПТК, локализующиеся в костях и мочеполовых Механизмы эндогенной реактивации изучены недостаточно. К факторам, способствующим реактивации туберкулеза относятся сахарный диабет, хронический алкоголизм, заболевания крови, длительный прием глюкокортикоидов, Морфологическим субстратом иммунодепрессантов, цитостатиков др. И гематогенного туберкулеза является туберкулезный васкулит. Он приводит к бактериемии и, в зависимости от реактивности организма, к одной из 3 форм болезни: а) генерализованному гематогенному туберкулезу, б) гематогенному туберкулезу с преимущественным поражением легких и в) с преимущественно внелегочными поражениями ("органный" туберкулез).

Генерализованный гематогенный туберкулез протекает злокачественно с преобладанием альтеративной фазы воспаления. К его разновидностям относятся: 1) острейший туберкулезный сепсис (форма Ландузи или тифобациллез), 2) острый общий милиарный и 3) острый общий крупноочаговый туберкулез.

Гематогенный туберкулез с преимущественным поражением легких протекает более доброкачественно и встречается в виде острого и хронического вариантов: 1) острого милиарного, 2) хронического милиарного и 3) хронического крупноочагового (или гематогенно-диссеминированного) туберкулеза легких. Последняя форма является частой разнововидностью туберкулеза. Для нее характерны следующие основные морфологические признаки: двусторонность и симметричность поражения, кортикоплевральная локализация очагов, преобладание продуктивной тканевой реакции, развитие диффузного пневмосклероза, эмфиземы легких и хронического легочного сердца; деструкция встречается относительно редко, а образующиееся при этом каверны получили название "штампованных".

Гематогенный туберкулез с внелегочными поражениями может локализоваться в любом органе, но чаще всего — в костно-суставной системе, мочеполовых органах и коже. По течению процесс может быть острым или хроническим, а по морфологии — очаговым или кавернозным.

Туберкулез нервной системы является тяжелой формой болезни. Он может возникнуть в результате гематогенной генерализации первичного туберкулеза и при гематогенном туберкулезе. Характерным является развитие базиллярного серозного менингита (менингоэнцефалита). В ряде случаев в мозге образуются крупные солитарные туберкулезные очаги, получившие название туберкулем. Нередким осложнением туберкулезного менингита является прогрессирующая гидроцефалия.

Вторичный туберкулез также называется послепервичным, поскольку развивается

у взрослых, перенесших в прошлом первичный туберкулез. Его возникновение обусловлено снижением противотуберкулезного иммунитета, а источником развития являются очаги-отсевы ПТК в верхушки легких (очаги Симона) и торакальные лимфоузлы; не исключается также роль и реинфекции.

Вторичный туберкулез характеризуется преимущественным поражением легких и интраканаликулярным распространением процесса. Он начмнается с появления в 1-2 сегментах легких очагов туберкулезного воспаления, получивших название "очагов - реинфекта", "очагов Абрикосова" и которые являются морфологическим субстратом вторичного туберкулеза. В отличие от первичного аффекта, они множественные, мелкие, локализуются в паренхиме верхушек легких, склонны к бронхогенной диссеминации; при этом не определяются регионарный лимфангит и лимфаденит, характерные для первичного туберкулеза, но имеется очаг Гона.

Различают 8 форм (стадий) вторичного туберкулеза: 1) острый очаговый туберкулез легких (очаги Абрикосова), 2) фиброзно-очаговый туберкулез легких, 3) инфильтративный туберкулез (очаги - инфильтраты Ассмана – Редекера), 4) туберкулема, 5) казеозная пневмония, 6) острый кавернозный туберкулез легких, 7) хронический фиброзно-кавернозный туберкулез, 8) цирротический туберкулез легких.

Туберкулема – это очаг (или очаги) казеозного некроза диаметром от 1 до 2-5 см, окруженный капсулой. При казеозной пневмонии, в отличие от инфильтративного туберкулеза, преобладает казеозный некроз над воспалительными реакциями. Острые туберкулезные каверны состоят из слоев: внутреннего (представленного ДВУХ массами) и наружного (специфической грануляционной казеозными Хроническая каверна, в отличие от острой, имеет и третий слой, представленный соединительной тканью. Цирротический туберкулез является прогрессирования фиброзно-кавернозного туберкулеза. Для него характерны склероз и деформация легкого, что сопровождается образованием хронического легочного сердца, развитием вторичного амилоидоза и др.

Необходимо также отметить, что очаговый, инфильтративный туберкулез и туберкулема не могут быть основным заболеванием в патологоанатомическом диагнозе. Исключение могут составить только случаи с оперативным вмешательством или при наличии сочетанного основного заболевания.

#### ПРЕНАТАЛЬНАЯ ПАТОЛОГИЯ.

Пренатальная патология— это заболевания, возникшие в пренатальном периоде. В классическом понимании этот период включает промежуток времени с момента оплодотворения яйцеклетки до рождения ребенка и у человека он равен 280 суткам. По современным представлениям в пренатальный период целесобразно также включать время с момента созревания гамет до их оплодотворения. С учетом вышеизложенного пренатальный период классифицируют на период гаметогенеза (прогенеза) и киматогенеза. Киматогенез в свою очередь подразделяется на 3 периода: бластогенез, эмбриогенез и фетогенез. Бластогенез длится с момента оплодотворения до 15 суток беременности, эмбриогенез — с 16 по 75 сутки, фетогенез — с 76 по 280 сутки. Различают ранний (76 — 18-) и поздний (181 — 280 дней) фетальный период.

Патологию периода прогенеза называют гаметопатией. Гаметопатии бывают унаследованные (возникшие у отдаленных предков) и спонтанные (появившиеся в

гаметах родителей конкретного ребенка). В зависимости от локализации различают генные, хромосомные и геномные мутации. К последствиям генных мутаций относятся нарушения синтеза первичных продуктов гена, мультифакториальные болезни. В результате хромосомных и геномных мутаций может наступить смерть эмбриона, нарушение процесса эмбрионального развития и хромосомные болезни, большинство из которых проявляется множественными врожденными пороками развития (МВПР). Все хромосомные болезни подразделяют на синдромы, связанные с аберрациями в системе аутосом (например, синдромы Дауна (трисомия по 21 паре хромосом), Патау (трисомия по 13), Эдвардса (трисомия по 18) и в системе половых хромосом (синдромы Шерешевского-Тернера (45,хо), Клайнфельтера (47, хху).

Патология периода бластогенеза называется бластопатией. В этот период зародыш чрезвычайно чувствителен к повреждающим агентам и 35-50% пострадавших зародышей гибнет и абортируется. Кроме этого к бластопатиям относятся: нарушение глубины имплантации яйцеклетки и ориентации эмбриобласта в бластоцисте, гипоплазия или аплазия амниона и желточного мешка, внематочная беременность и ВПР. При этом чаще всего возникают двойниковые пороки развития (торакопагус, абдоминопагус и др.). Если сросшаяся двойня состоит из равных симметрично развитых плодов, то это называется диплопагус, асиммтрично развитых - гетеропагус (при этом хорошо сформированный плод называется аутозид, а недостаточно развитый — паразит).

Патология периода эмбриогенеза называется **эмбриопатией.** Сущность эмбриопатий — это нарушение формирования органов, что может привести в конечном результате к 2 исходам: или к гибели эмбриона, или к ВПР.

Патология фетального периода называется **фетопатией.** К особенностям фетопатий относятся: 1) редкость ВПР (они возникают в органах, незавершивших своего развития в эмбриональном периоде: мозге, легких и др.), 2) часто протекают с выраженным геморрагическим синдромом, 3) инфекционные процессы носят генерализованный характер, 4)характерна избыточная пролиферация клеток в очагах экстрамедуллярного кроветворения, 5)процессы регенерации протекают с преобладанием размножения мезенхимы, 6)может возникнуть отставание морфофункционального созревания органов.

В развитии эмбриона различают два критических периода. Первый соответствует времени имплантации оплодотворенной яйцеклетки в слизистую оболочку матки, что происходит на 7-10 (14) день беременности, а второй - плацентации (3-6 неделя беременности). Оказывается, что один и тот же ВПР может быть индуцирован абсолютно различными агентами, если они действуют в одно и тоже время; один и тот же тератогенный агент может вызвать пороки разных органов, если он действует в различные сроки эмбриогенеза.

ВПР – это стойкое морфологическое изменение, возникающее внутри-утробно в результате эксцессов роста, вызванных мутационным воздействием на гаметы или тератогенным влиянием на зародыш, чаще всего в первые недели появления зиготы и сопровождающееся нарушением функции. Уродства — это максимально выраженные пороки. Аномалии развития — отклонения от нормы, не сопровождающиеся нарушением функции (например, 2-3 селезенки и т.д.).

В основу классификации ВПР положены 4 принципа. Так, в зависимости от

последовательности возникновения пороки могут быть первичные и вторичные. Первичные обусловлены непосредственным воздействием тератогенного фактора, а вторичные возникают как осложнение первичных пороков (например, стеноз легочной артерии приводит к гипертрофии миокарда правого желудочка сердца). По степени распространенности в организме ВПР бывают: 1) изолированные (поражен один орган), 2) системные (поражено несколько органов одной системы), 3) множественные (поражены органы разных систем). В свою очередь МВПР делят на синдромы и неуточненные комплексы. Синдромами называют зафиксированные у нескольких больных устойчивые сочетания двух и более первичных пороков органов разных систем. Другие сочетания объединяют в группу "неуточненные комплексы". По локализации ВПР подразделяют на пороки ЦНС, сердечно-сосудистой, пищеварительной, дыхательной системы и др. Чаще всего встречаются ВПР ЦНС и сердечно-сосудистой системы, так как именно эти системы имеют наибольший тератогенный терминационный период. По этиологии ВПР классифицируют на: 1) наследственно обусловленные пороки, 2) экзогенные или тератогенные пороки, 3) мультифакториальные (возникшие вследствие совместного воздействия генетических и экзогенных факторов) и 4) пороки неустановленной этиологии.

К основным морфологическим проявлениям ВПР относятся: 1) гипоплазия — недоразвитие органа, 2) аплазия — высокая степень гипоплазии, орган пред-ставлен лишь зачатком, 3) агенезия — отсутствие даже зачатка органа, 4) неразделение (слияние) органов обозначают приставкой "син" или "сим": синотия, синдактилия, симподия и др., 5) атрезия — заращение отверстий, 6) дизрафия — незаращение швов, 7) экстрофия — выворот (например, мочевого пузыря), 8) расщепление органов обозначают термином "схиз": хейлосхиз, палатосхиз и др., 9) дистопия — аномальное перемещение клеток, тканей и органов; к ним относятся эктопии и гетеротопии. Эктопия — это: а) смещение органа в необычное место (почка в малом тазу), б) смещение клеток одного органа в другой. Гетеротопия — это смещение клеток в пределах одного органа. 10) гетероплазия — аномальная дифференцировка отдельных типов тканей.

Среди всех пороков развития ВПР ЦНС занимают первое место по частоте. Наиболее тяжелые пороки ЦНС возникают при воздействии тератогенных факторов на 3-4 неделе беременности. К основным порокам ЦНС относятся акрания, гемикрания, анэнцефалия, микроцефалия, микрогирия, гидроцефалия, грыжи головного и спинного мозга и мн.др. Примерами пороков лицевого черепа являются хейлосхиз (заячья губа), палатосхиз (волчья пасть), гнатосхиз (расщелина верхней челюсти), циклопия, синотия и др.

ВПР сердечно-сосудистой системы занимают второе место по частоте. Их подразделяют на 3 основные группы: 1) ВПР с нарушением деления полостей сердца (дефекты перегородок сердца), 2) ВПР с нарушением деления артериального ствола (общий артериальный ствол, транспозиция аорты и легочной артерии, коарктация аорты и др.), 3) комбинированные пороки сердца (например, триада, тетрада и пентада Фалло и др.).

Среди ВПР органов пищеварения наиболее часто встречаются атрезии и стенозы пищевода, желудка и кишечника; нередко наблюдаются трахеопищеводные свищи, связанные с нарушением деления первичной кишки, а также –гипертрофический пилоростеноз, болезнь Гиршпрунга и др.

ВПР мочеполовых органов также многообразны. К ним относятся, например,

агенезия, гипоплазия, дисплазия, поликистоз почек; агенезия и экстрофия мочевого пузыря; крипторхози, монорхизм, анорхизм, гермафродитизм; эписпадия и гипоспадия уретры и многие другие.

ВПР костно-суствной и мышечной систем могут быть системными (например, хондродисплазия плода) и изолированными (врожденный вывих и дисплазия тазобедренного сустава, фокомелия, амелия, симпус, полидактилия, синдактилия, врожденная кривошея) и другие.

# ПЕРИНАТАЛЬНАЯ ПАТОЛОГИЯ

Перинатальная патология — это заболевания, возникшие в перинатальном периоде — промежутке времени, начинающемся со 155 дня беременности и заканчивающемся спустя 168 часов после рождения ребенка. Перинатальный период подразделяются на антенатальный (со 155 дня беременности до родов), интранатальный (собственно роды) и постнатальный или ранний неонатальный период (168 часов после родов). Родившийся плод может быть мертворожденным или живорожденным, а также — доношенным, недоношенным или переношенным. К критериям живорожденности относятся:1) один самостоятельный вдох, или 2) сердцебиение плода, или 3) двигательная активность, или 4) пульсация пуповины.

**Недоношенность** - роды при сроке беременности менее 259 суток. При этом масса тела должна составлять от 500 до 2500 г, а длина тела — 25-45 см. К основным критериям недоношенности относятся наличие на лице, спине, плечах длинных пушковых волос, мягкость ушных раковин и костей скелета, слабое развитие ногтей, отсутствие в бедренной кости ядра окостенения Беклара, яички не опущены в мошонку, а большие половые губы не прикрывают малые.

**Переношенность** – роды при сроке беременности 294 сутки и более. Для этого явления характерна сухость, шелушение и частичная мацерация кожи, маловодие, ядра окостенения появляются не только в бедренных, но и в большеберцовых и плечевых костях.

Наиболее частыми заболеваниями перинатального периода являются асфиксия, родовая травма, пневмопатия, гемолитическая болезнь, инфекционные заболевания и ВПР.

**Родовая травма** — это местное повреждение тканей плода в течение родового акта, возникающее вследствие действия механических сил непосредственно на плод и проявляющееся разрушением тканевых структур. В результате родовой травмы могут возникнуть разрывы мягких тканей, вывихи и переломы костей, растяжение связок и др.

Родовую травму классифицируют по патогенезу (спонтанная и акушерская) и по локализации (головки и костей черепа, позвоночника, других костей скелета, мягких тканей, внутренних органов).

Причины родовой травмы могут быть заложены, **во-первых**, в состоянии самого плода, **во-вторых**, в родовых путях матери, **в-третьих**, в динамике родового акта. К первой группе причин относятся эмбрио- и фетопатии, недоношенность и переношенность; ко второй группе — клиническое несоответствие размеров плода и родовых путей матери, их регидность, а также — маловодие; к третьей группе — стремительные и длительные роды.

Родовая травма головки и черепа может быть экстра- и интракраниальной. К экстракраниальной травме относятся родовая опухоль и наружная кефалогематома.

быть экстрацеребральной Интракраниальная травма тэжом (внутренняя кефалогематома, субдуральная гематома, интра-И лептоменингиальные кровоизлияния) и интрацеребральной ( кровоизлияния в вещество мозга, его желудочки, мозжечок). Чаще всего субдуральные гематомы связаны с разрывом намета мозжечка, что сопровождается скоплением крови в задней черепной яике и сдавлением продолговатого мозга.

Родовая травма позвоночника обычно возникает при ягодичном и ножном предлежании. К проявлениям этого вида травмы относятся эпи,- интра- и субдуральные гематомы, повреждение спинного мозга вплоть до его разрыва, повреждение связочного аппарата позвоночника.

Из внутренних органов наиболее часто травмируются печень, селезенка, почка и надпочечники. Образующиеся при этом кровоизлияния могут быть как обширными, так и мелкими субкапсулярными, однако в последующем может наступить разрыв капсулы и как следствие - кровотечение и острая постгеморрагическая анемия. Весьма опасны для жизни двусторонние кровоизлияния в корковый слой надпочечников.

**Асфиксия** - это гипоксическое состояние плода или новорожденного, связанное с недостатком кислорода в крови и тканях, накоплением углекислоты и развитием метаболического ацидоза. Термин "асфиксия" является неточным, поскольку под ним понимается полное отсутствие кислорода в тканях, что на практике не бывает, а имеет место гипоксия.

С учетом времени возникновения, этиологии и патогенеза различают асфиксию плода (или внутриутробную) и асфиксию новорожденного.

**Причиной асфиксии плода могут явиться** заболевания матери, расстройства маточно-плацентарного и плацентарно-плодового кровообращения, врожденные пороки развития и инфекционные заболевания плода.

К наиболее частым заболеваниям матери, вызывающим внутриутробную (в основном, антенатальную) асфиксию, относятся пороки сердца, ХНЗЛ, болезни крови, инфекционные заболевания, гестозы.

К патологическим состояниям пуповины, способным привести к асфиксии, относятся абсолютно короткая пуповина ( менее 40 см), длинная пуповина, ее обвитие, извитость, перекрут вокруг оси, предлежание и др.

Среди патологических изменений плаценты, закономерно приводящих к асфиксии, важнейшее значение имеют ее гипоплазия (в норме плацентарно-плодовый коэффициент составляет 0,13- 0,19), а также предлежание и преждевременная отслойка плаценты.

**В основе асфиксии новорожденного** лежит нарушение акта самостоятельного дыхания. Асфиксия новорожденного может быть продолжением внутриутробной асфиксии или развиться через некоторое время после рождения. В этом случае она является осложнением какой-то патологии новорожденного. Чаще всего причиной асфиксии являются пневмопатия, пневмония, родовая травма черепа, ВПР ЦНС, сердечно-сосудистой системы и легких, аспирация амниотических вод в родах и др.

Диагностика асфиксии осуществляется с учетом клинических и морфологических данных. В пользу асфиксии свидетельствуют наличие в околоплодных водах мекония, цианоз кожных покровов и слизистых оболочек, нахождение в дыхательных путях мекония, пушковых волос, сыровидной смазки, ателектаз легких, опорожнение толстой кишки от мекония, венозное полнокровие, отеки, множественные мелкие кровоизлияния во внутренних органах.

**Пневмопатия** — это изменения в легких невоспалительной природы, которые являются причиной асфиксии новорожденного. К ним относятся: **ателектазы** легких, болезнь гиалиновых мембран и отечно-геморрагический синдром.

Ателектаз или спадение легкого бывает первичным и вторичным, тотальным и очаговым. Первичные ателектазы обычно встречаются у недоношенных новорожденных и могут быть обусловлены нарушением регуляции дыхательного акта, повреждением дыхательного центра при внутриутробной асфиксии или родовой травме, незрелостью легочной ткани (и в частности, антиателектатической сурфактантной системы), аспирацией и др.

Гиалиновые мембраны — это уплотненные белковые массы, прилежащие к стенкам альвеол и блокирующие газообмен. Причиной их образования являются незрелость дыхательного центра и легочной ткани, недостаточность суфактантной системы. Упомянутые факторы индуцируют гипоксию, которая и является пусковым фактором образования гиалиновых мембран. Последние могут образоваться и вторично, например, при врожденной пневмонии, внутриутробной асфиксии, как осложнение ИВЛ и гипероксигенации. Болезнь гиалиновых мембран протекает злокачественно — около 40% новорожденных погибают от асфиксии через 24-36 часов.

Отечно-геморрагический синдром — это нарушение проницаемости легочных капилляров вследствие переполнения их кровью с развитием отека и множественных кровоизлияний в легких. Он может быть следствием ателектазов легких, пневмонии, болезни гиалиновых мембран, ВПР сердца, аспирации, гемолитического конфликта и др.

- это тяжелая фетопатия или болезнь раннего Гемолитическая болезнь неонатального периода, возникающая вследствие несовместимости крови матери и плода по резус-фактору, группам крови или другим факторам. Она может протекать в 4 формах: 1) жизненеспособная форма или внутриутробная смерть с мацерацией плода – возникает при раннем (5-7 месяц беременности) и массивном прорыве антител через плаценту, 2) маловероятно жизнеспособная или отечная форма – характеризуется анасаркой, резко выраженным экстрамедуллярным кроветворением, гипоксической энцефалопатией. Плод погибает внутриутробно или сразу после рождения, 3) потенциально жизнеспособная или анемическая форма характеризуется малокровием, дистрофическими изменениями внутренних органов, отсутствием желтухи. Смерть обычно наступает от присоединившейся пневмонии, 4) условно жизнеспособная или желтушная форма обычно возникает к концу 1 послеродового периода характеризуется быстро И гемолитической желтухой. Последняя может осложниться ядерной желтухой и энцефалопатией, а также – пневмонией, что и явится непосред-ственной причиной смерти. Необходимым условием для сохранения жизни новорожденного является заменное переливание крови.

**Инфекционные заболевания** плодов и новорожденных являются частой патологией; удельный вес их в перинатальной смертности составляет около 40%. Наиболее актуальными из них являются пневмония, листериоз, токсоплазмоз, цитомегалия, сифилис, сепсис и др.

**Пневмонии,** являясь самым частым заболеванием перинатального периода, классифицируются на: а) внутриутробные, б) врожденные пневмонии новорожденных, в) приобретенные пневмонии новорожденных. Врожденной

пневмонией принято считать воспаление легких, возникшее в первые 72 часа жизни новорожденного. Инфицирование плода может произойти анте-натально через плаценту и интранатально путем аспирации инфицированных околоплодных вод. Приобретенные пневмонии новорожденных вызываются разнообразной флорой. Характер и выраженность воспалительного процесса будут определяться вирулентностью микробного агента, уровнем иммунитета, наличием или отсутствием пневмопатий и аспирации. Воспаление легких чаще всего носит гнойный характер.

Токсоплазмоз хроническое паразитарное заболевание, вызываемое токсоплазмой, антропозооноз. Различают врожденную и приобретенную формы болезни. Приобретенной формой болеют дети старшего возраста и взрослые, при этом в большинстве случаев инфекция протекает латентно. Врожденный токсоплазмоз встречается у плодов, новорожденных и детей первых месяцев жизни. Он может протекать в острой, хронической или латентной форме. Характер морфологических изменений тесно связан со временем внутриутробного заражения. При заражении эмбриона в первые 2 месяца беременности он обычно гибнет и абортируется, но если беременность не прервалась, то ребенок рождается с тяжелыми пороками различных особенно головного мозга и глаз (микроцефалия, гидроцефалия, микрофтальмия, катаракта глаз и др.). При инфицировании в ранний фетальный период плод также может погибнуть; если это не произошло, то ребенок рождается с ВПР головного мозга и глаз, с проявлениями внутриутробно протекавшего нингоэнцефалита и эндофтальмита. При инфицировании в поздний фетальный период ВПР не возникают, а развивается продуктивно-некротический менингоэнцефалит, эндофтальмит, приводящие к гидроцефалии, кальцинатам в мозге, умственной отсталости, слепоте. При заражении накануне родов и в родах возникает генерализованный токсоплазмоз, проявляющийся лихорадкой, лимф-аденопатией, менингоэнцефалитом, гепато-спленомегалией, энтероколитом, пневмонией, что может привести к смерти или явиться причиной инвалидности.

**Листериоз** — антропозоонозное инфекционное заболевание, вызываемое листерией. Плод может заразиться от матери трансплацентарно (что является основным и обычно приводит к сепсису), а также при аспирации околоплодных вод. Листериз плодов и новорожденных протекает в виде септико-гранулематозной формы, имеющей крайне тяжелое течение. В различных органах - печени, селезенке, надпочечниках, головном мозге — образуются милиарные гранулемы, называемые листериомами. В центре гранулем определяется некроз с наличием листерий, а по периферии — инфильтрат из полиморфно-ядерных лейкоцитов, гистиоцитов, плазматических клеток, а также — венчик гиперемии. Плод может погибнуть на любом этапе беременности; 70-80% новорожденных с листериозным сепсисом умирают на 3-4 день жизни.

**Цитомегалия** — инфекционное заболевание, вызываемое цитомегало-вирусом, относящимся к семейству герпетических инфекций. Вирус преимущественно поражает эпителиальную ткань. Возникает специфическая гигантоклеточная трасформация клеток пораженных вирусом ("глаз совы"), а в строме органа появляется лимфогистиоцитарная инфильтрация. Плод может заразиться на любом этапе беременности, новорожденный инфицируется обычно через молоко. Различают врожденную и приобретенную, а также локализованную и генерализованную формы цитомегалии. Локализованная характеризуется поражением только слюнных желез, генерализованная — многих других органов. При врожденной генерализванной форме

в процесс вовлекается и головной мозг. Если болезнь возникла в эмбриональный период, то зародыш часто гибнет или же образуются пороки различных органов, особенно ЦНС (микроцефалия, микрогирия, гидроцефалия и др.). При заражении в фетальный период отмечается менигоэнцефалит с последующим обызвествлением. Нередко на этом фоне присоединяется вторичная бактериальная инфекция, что также способствует летальному исходу.

Врожденный сифилис. Инфицирование плода происходит трансплацентарно. Различают 3 основные формы болезни: 1) сифилис плодов, 2) ранний врожденный сифилис и 3) поздний врожденный сифилис.

Если заражение плода наступило в первые 3 месяца беременности, то вследствие специфического поражения плаценты и прямого воздействия токсинов плод гибнет на 6-7 месяце беременности и рождается мацерированным. При заражении после 5 месяцев, плод рождается жизнеспособным с проявлениями раннего или позднего врожденного сифилиса. Ранний врожденный сифилис выявляется обычно в первые 2 месяца жизни ребенка. Воспалительные изменения определяются в различных органах и тканях: в коже — сифилиды папулезного и пустулезного характера, в легких — интерстициальная пневмония, в печени - гепатит и милиарные гуммы, в костях — остеохондрит, нервной системе — менингоэнцефалит и др. Поздний врожденный сифилис выявляется у детей старше 4 лет. Характерна триада Гетчинсона: "зубы Гетчинсона" (гипоплазия эмали, бочкообразная форма), неврит слухового нерва и кератит. Изменения возникают и в других органах, например, "саблевидные голени", абсцессы Дюбуа в вилочковой железе, сифилиды на коже, менингоэнцефалит. На этом фоне нередко присоединяется вторичная бактериальная инфекция.

Сепсис. Это одно из частых заболеваний в перинатальном и детском воз-расте. Различают сепсис плодов и новорожденных. К факторам, способствующим внутриутробному инфицированию плода, относятся инфекционные воспалительные заболевания матери, хориоамнионит, длительный безводный период и многие другие. Сепсис новорожденного может быть врожденным и приобретенным. В постнатальном периоде самым частым местом внедрения инфекции являются пупочная ямка и/или пупочные сосуды, что обозначается термином "пупочный сепсис". В ряде случаев входными воротами служит кожа, легкие и кишечник.

Клинико-анатомическими формами перинатального сепсиса являются септицемия, септикопиемия и гранулематозный сепсис. Последний чаще всего возникает внутриутробно, вызывается листериями, спирохетами, грибами и характеризуется образованием милиарных гранулем в различных органах.

# Литература

#### Основная:

- 1. Струков А.И., Серов В.В. Патологическая анатомия: Учебник. –М.: Медицина, 1993. 688 с.
- 2. Струков А.И., Серов В.В. Патологическая анатомия: Учебник. –М.: Медицина, 1993. 688 с.
  - 3. Лекции по патологической анатомии: Учебное пособие /Е.Д. Черствый [и др.];

под ред. Е.Д. Черствого, М.К. Недзьведя. – Мн.: «АСАР», 2006. – 464 с.

- 4. Патологическая анатомия: Учебное пособие. Часть 1. /В.А.Басинский, Н.И. Прокопчик, Н.Ф.Силяева; под общ. ред. Басинского В.А. Гродно: ГрГМУ, 2004.- 40 с.
- 5. Патологическая анатомия: Курс лекций: пособие для студентов медикопсихологического факультета. Часть 2. /В.А. Басинский, Н.И.Прокопчик, Н. Ф. Силяева. Гродно: ГрГМУ, 2007. 80 с.

### Дополнительная:

- 1. Крылов Ю.В. Краткий курс патологической анатомии.- Мн.,1998.- 129с.
- 2. Пальцев М.А., Аничков Н.М., Рыбакова М.Г. Руководство к практическим занятиям по патологической анатомии. М.: Медицина, 2002. 896 с.

©**3**ØM

**№23В** бицы,

**1088**}M

**№33,4** ицы,

C T(C)

10319}M

(028; 1115) 1024

<u>Nº24'</u> (MI) (S.J.,

No 12 1040; 11445; 1189X

AGEG VESO VESO VESO VESO

We gr

Nº 10 Nº 128 Nº 181 Nº 181 Nº 181

TINGLE

№ 18 № 18

1934; 1945( 1924;

Paon Nels k. Nol