



**Аутоиммунные болезни.**

**I. Микропрепараты:**

**№ 125. Узелковый периатрерит. (Окраска Г-Э.).**

**Обозначения:**

1. Диффузное утолщение стенки артерии.
2. Лимфо-плазмоцитарная инфильтрация, локализованная преимущественно в наружной оболочке сосуда.
3. Суженный просвет сосуда.

В микропрепарате имеются ветви коронарных артерий с утолщенными стенками и суженным просветом. Стенки артерий отечны, инфильтрированы диффузно лимфоцитами, плазмócитами и макрофагами. Воспалительный процесс носит не диффузный, а очаговый характер и более выражен в адвентиции, в связи с чем образуются узелковые утолщения. В прилежащих кардиомиоцитах отмечается зернистая и гиалиновая дистрофия.

*Узелковый периартериит (полиартериит) является системным, генерализованным васкулитом, с более частым поражением почечных артерий (90-100%), коронарных (88-90%), мезентериальных (57-60%), мозговых (45%) и других артерий. Морфологически проявляется преимущественно альтеративно-экссудативными изменениями в медио сосудов и преимущественно пролиферативными процессами - в адвентиции. По течению может быть острым, подострым и хроническим. При обострении возможен фибриноидный некроз стенок сосудов, тромбоз и инфаркты. Завершается узелковым склерозом и неравномерным стенозом артерий с хронической ишемией соответствующих зон, атрофией паренхимы и склерозом. Является иммунным заболеванием, опосредованным циркулирующими или образующимися *in situ* иммунными комплексами. В 1/3 случаев пациенты страдают гепатитом В, а в артериях обнаруживаются иммунные комплексы, состоящие из поверхностного антигена вируса гепатита В – HBsAg и антитела – анти-HBsAg.*



**№ 125. Узелковый перикардит. (Окраска Г-Э.).**

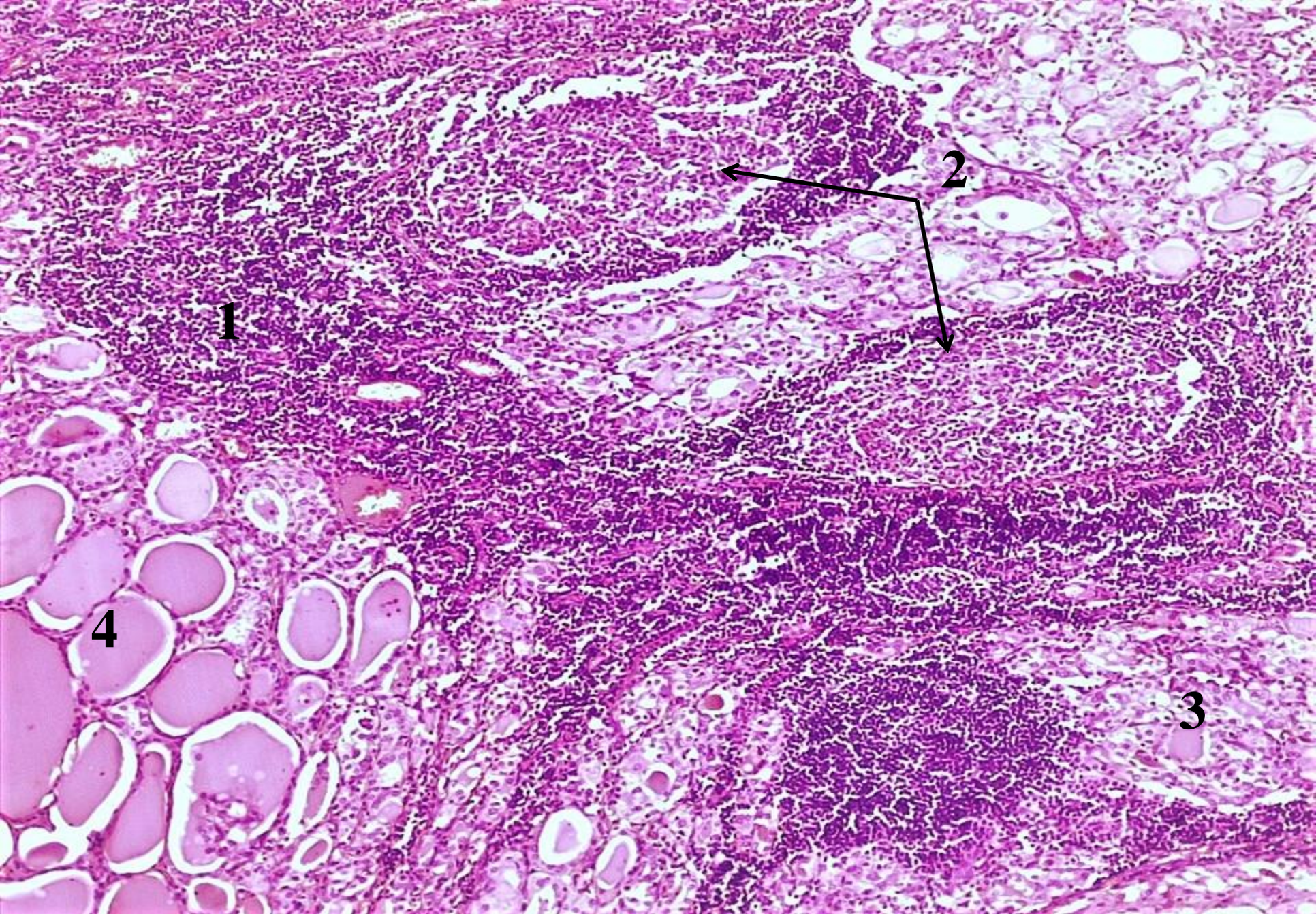
## № 148. Тиреоидит Хашимото. (Окраска Г-Э.).

### Обозначения:

1. Лимфоидная инфильтрация ткани щитовидной железы.
2. Лимфоидные фолликулы.
3. Атрофированные железистые фолликулы с бледным коллоидом.
4. Нормальные железистые фолликулы.

В щитовидной железе отмечается диффузная инфильтрация стромы лимфоцитами и плазмócитами, местами с образованием лимфоидных фолликулов с герминативными центрами. Эти инфильтраты замещают железистую паренхиму, секреторные фолликулы атрофированы, содержат слабо окрашенный или вакуолизированный коллоид, некоторые из них без просвета, имеются очаги фиброза. В некоторых фолликулах эпителиальные клетки становятся интенсивно эозинофильными, с зернистой цитоплазмой, превращаясь в клетки Гюртля или онкоциты, что представляет собой реактивную онкоцитарную метаплазию фолликулярного эпителия.

*Макроскопически на начальном этапе щитовидная железа увеличена диффузно в объеме, а со временем атрофируется, уплотняется, паренхима замещается соединительной тканью. Клинически проявляется гипотиреозом и прогрессирует в микседему. Наблюдается почти исключительно у женщин в возрастном периоде 40-50 лет. Аутоиммунный тиреоидит Хашимото или хронический лимфоцитарный тиреоидит является истинным, органоспецифическим (со специфической органной локализацией) аутоиммунным заболеванием. Это первое аутоиммунное заболевание, описанное японским врачом Hashimoto в 1912 г. Является самой частой причиной гипотиреоза в эндемических районах, в которых содержание йода достаточное. Патогенетический механизм состоит в нарушении иммунологической толерантности к тиреоидным антигенам. В организме появляются аутоантигены к тиреоглобулину, к тиреоидной пероксидазе, против рецепторов TSH (тиреостимулирующий гормон) и др., которые взаимодействуют с аутоантигенными компонентами щитовидных фолликулов, вызывая аутоиммунное воспаление, постепенное разрушение тиреоцитов путем апоптоза, замещение железистой паренхимы лимфоидным инфильтратом и соединительной тканью. Главные этиопатогенетические факторы – это вирусные инфекции, радиация и генетическая предрасположенность (определенные подтипы антигенов гистосовместимости - HLA-DR3 și HLA-DR5).*



**№ 148.** Тиреоидит Хашимото. (Окраска Г-Э.).

**№ 21. Нодулярный амилоидоз селезенки (саговая селезенка).** (Окраска конго-красным и гематоксилином).

**Обозначения:**

1. Очаговые отложения амилоида в центре лимфоидных фолликулов.
2. Неизменная красная пульпа.

В селезенке отмечаются очаговые отложения амилоида, окрашенные конго красным в однородный красный цвет, локализованные в центре лимфоидных фолликулов; отложения амилоидных масс начинаются в стенке центрофолликулярных артерий, а впоследствии захватывают весь фолликул, что макроскопически придает селезенке пестрый вид «саговой селезенки» (отложения амилоида напоминают зерна саго).

*Амилоидоз селезенки – проявление генерализованного амилоидоза; наиболее часто встречается при вторичном, реактивном амилоидозе (биохимический вариант – АА). Наблюдается при туберкулезе, бронхоэктатической болезни, хроническом остеомиелите, ревматоидном артрите, системной красной волчанке. При этой форме амилоидоза кроме селезенки поражаются и другие органы брюшной полости, например, почки, печень, надпочечники, кишечник. В некоторых случаях в селезенке амилоидные отложения могут быть диффузными, распространяясь на всю красную пульпу, а макроскопически орган приобретает сальный вид. Возможные исходы амилоидоза селезенки – прогрессия амилоидных отложений и необратимая атрофия паренхимы с ее функциональной недостаточностью.*



2

1

**№ 21.** Нодулярный амилоидоз селезенки (*саговая селезенка*). (Окраска конго-красным и гематоксилином).

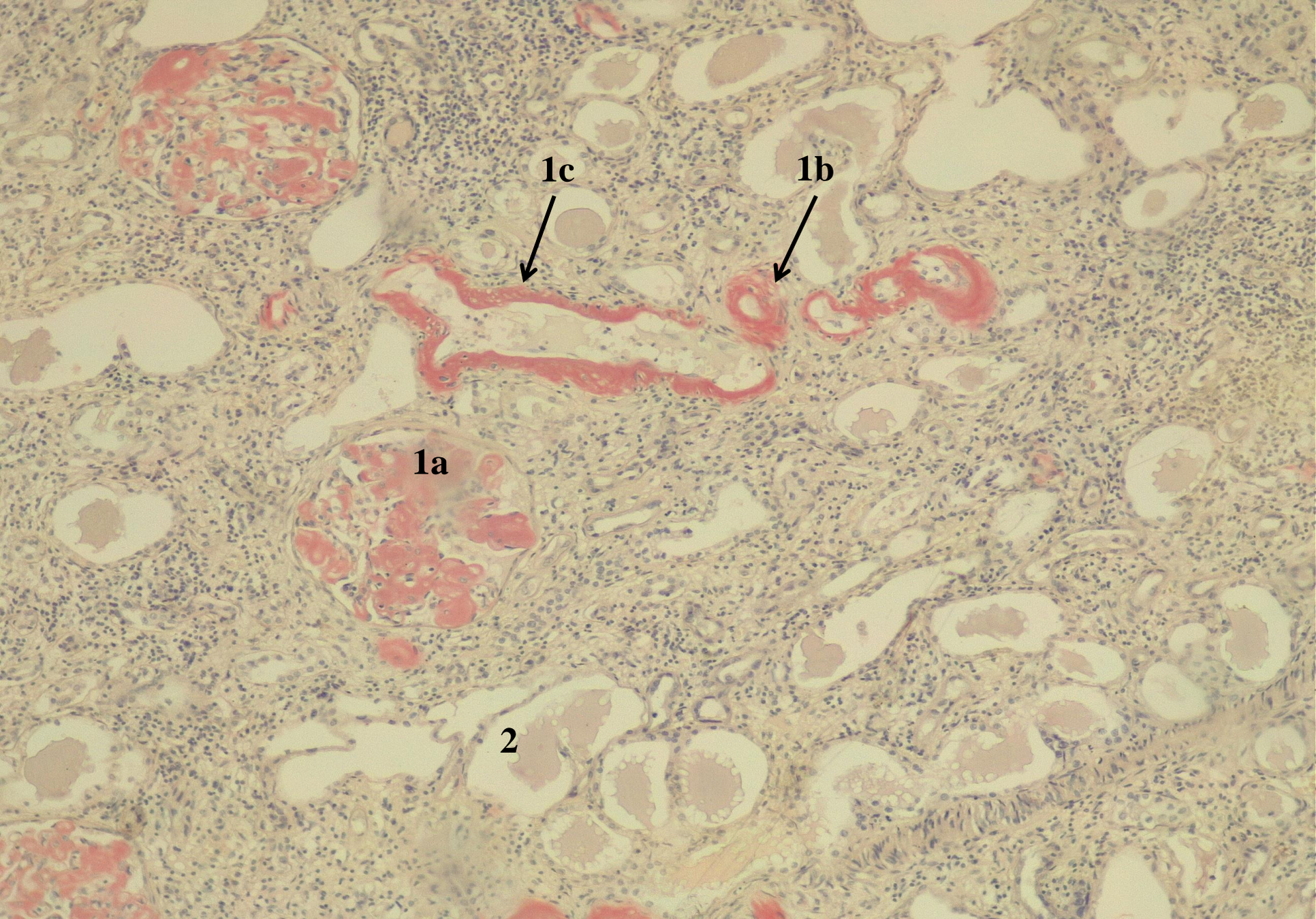
## **№ 19. Амилоидоз почки. (Окраска конго-красным и гематоксилином).**

### **Обозначения:**

1. Отложения амилоида:
  - а. в капиллярах клубочка;
  - б. в стенках артерий;
  - в. в базальной мембране канальцев.
2. Белковые цилиндры в просвете канальцев

В почке отмечается селективное отложение однородных амилоидных масс, окрашенных в красный цвет, под эндотелием капилляров клубочков, а также в стенках артериол и мелких артерий, в извитых канальцах, под эпителием, на базальной мембране и по ходу ретикулярных волокон стромы. В эпителиальных клетках извитых канальцев имеется зернистая дистрофия, а в просвете канальцев – гиалиновые цилиндры.

*Амилоидоз почек – проявление генерализованного амилоидоза. Макроскопическая картина – макропрепарат № 82. Независимо от органа, отложения амилоида выявляются гистологически: а) в стенках кровеносных и лимфатических сосудов (в интиме или адвентиции), б) в железистых структурах (в канальцах, протоках, трубочках), в) в строме, вдоль ретикулярных и коллагеновых волокон (периретикулярный и периколлагеновый амилоидоз). Основные методики выявления амилоидного вещества в гистологических препаратах – это красный Конго (окрашивается в красный цвет) и поляризационная микроскопия (окрашивается в желто-зеленый цвет). Макроскопически амилоид можно идентифицировать с помощью специфической окраски Вирхова: отложения амилоида окрашиваются йодом (раствором Люголя) в красно-бурый цвет, который после обработки 10% серной кислотой приобретает оттенок от сине-фиолетового до темно-зеленого. Амилоидоз является необратимым процессом; в почках прогрессирует непрерывно вплоть до полного замещения клубочков и пирамид амилоидными массами, с последующим диффузным разрастанием соединительной ткани, амилоидным сморщиванием почек и развитием почечной недостаточности и азотемической уремии.*



**№ 19.** Амилоидоз почки. (Окраска конго-красным и гематоксилином).

## II. Макропрепараты:

### № 82. Амилоидоз почки.

Почка увеличена в объеме, поверхность слегка бугристая, плотной консистенции, на разрезе слои плохо контурируются, серо-желтоватого цвета, имеет сальный или восковой вид - «большая белая амилоидная почка».

*Амилоидоз почек (амилоидная нефропатия) наблюдается как при первичном амилоидозе, например, при миеломной болезни (форма AL), так и при вторичном амилоидозе, например, при гнойном остеомиелите, туберкулезе, бронхоэктатической болезни, ревматоидном артрите (форма AA).*

*Клинически проявляется нефротическим синдромом: массивной протеинурией (более 3,5 г в сутки), гипоальбуминемией, генерализованными отеками, гиперлипидемией и липидурией, азотемией, артериальной гипертонией (в 50% случаев).*

*Осложнения: почечная недостаточность, инфекции в связи со снижением иммунитета, сердечно-сосудистая недостаточность, склонность к тромбозам сосудов из-за потери иммуноглобулинов и белков противосвертывающей системы крови.*

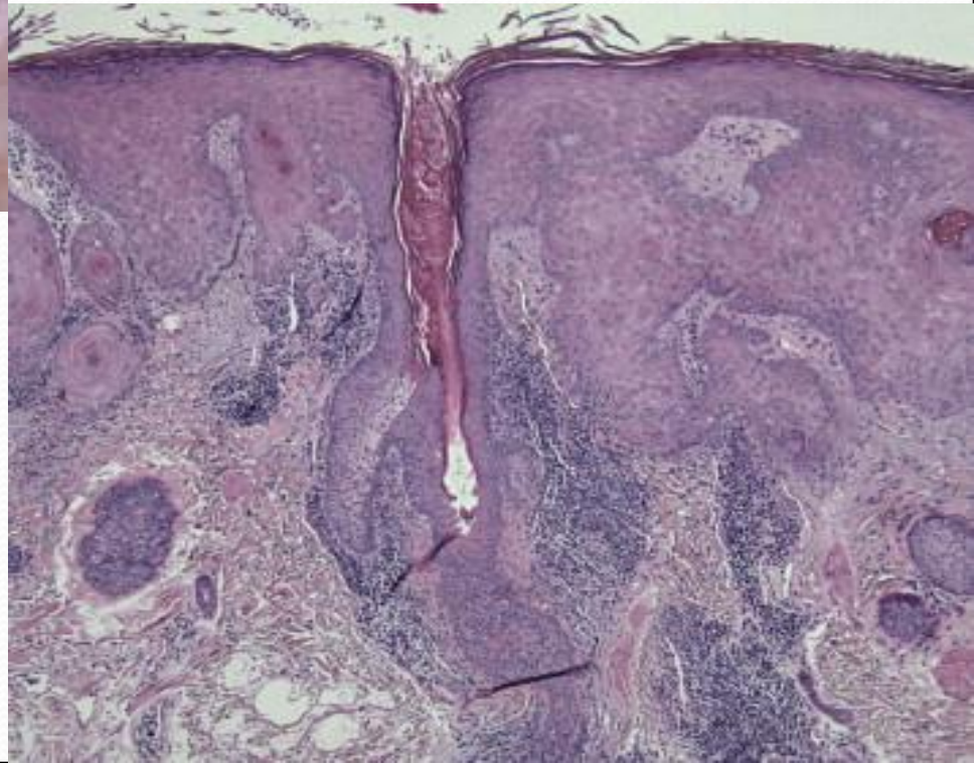


**№ 82. Амилоидоз почки.**

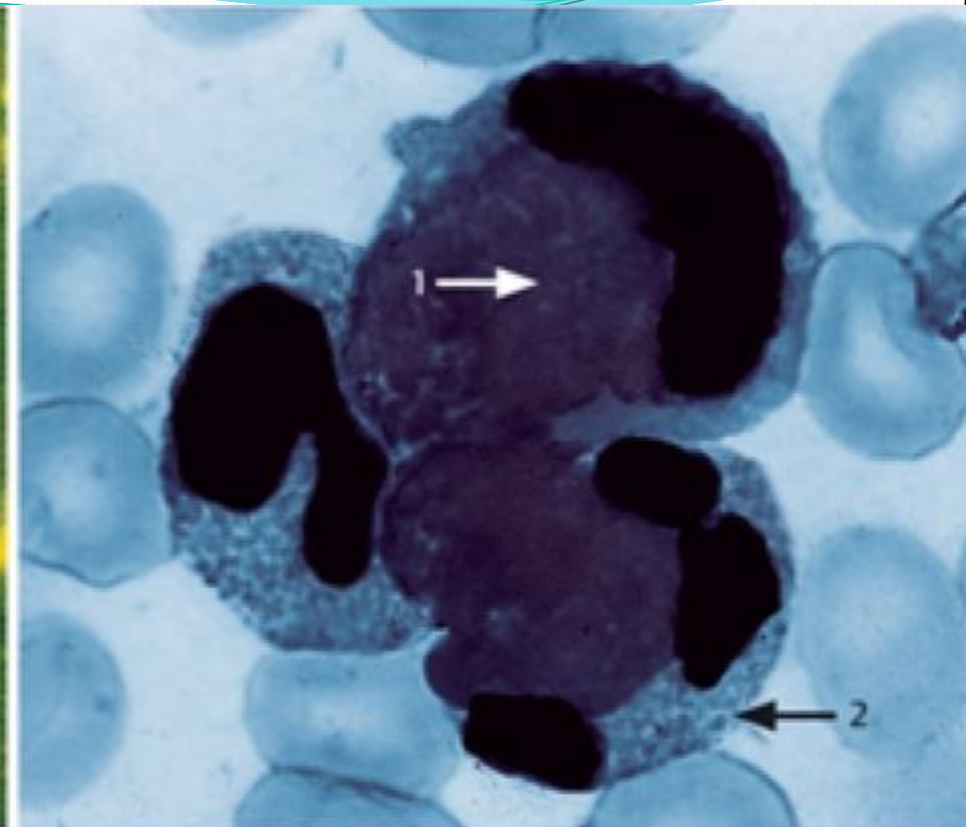
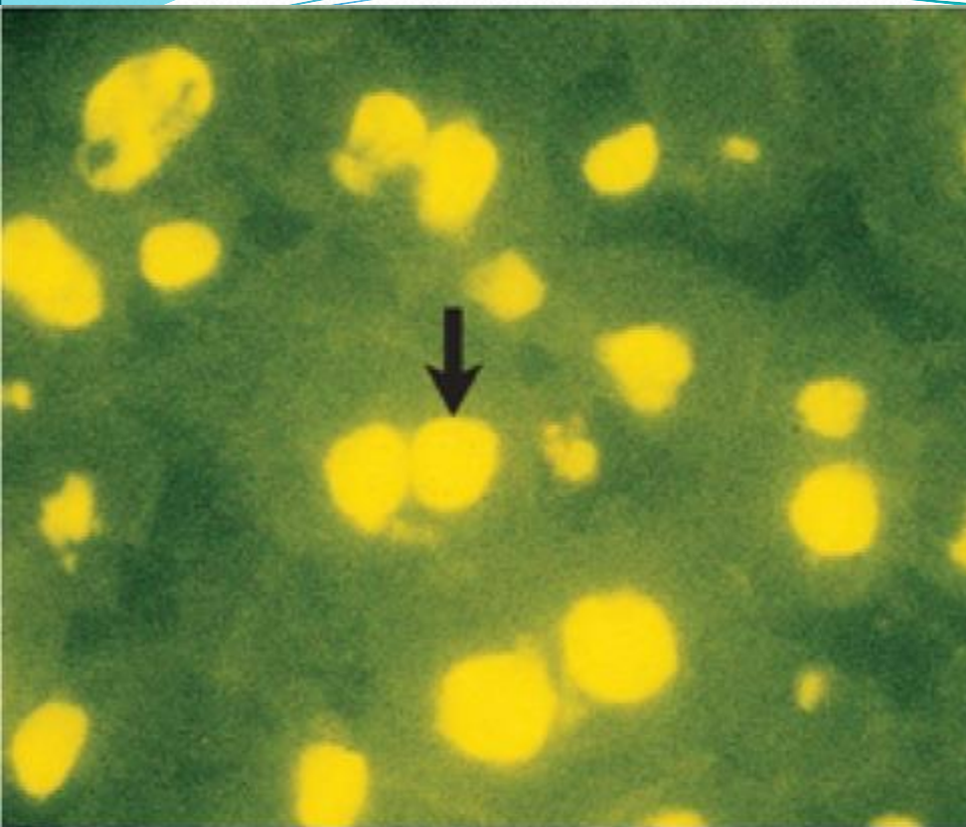


**Системная красная  
волчанка, эритема в виде  
«бабочки»**

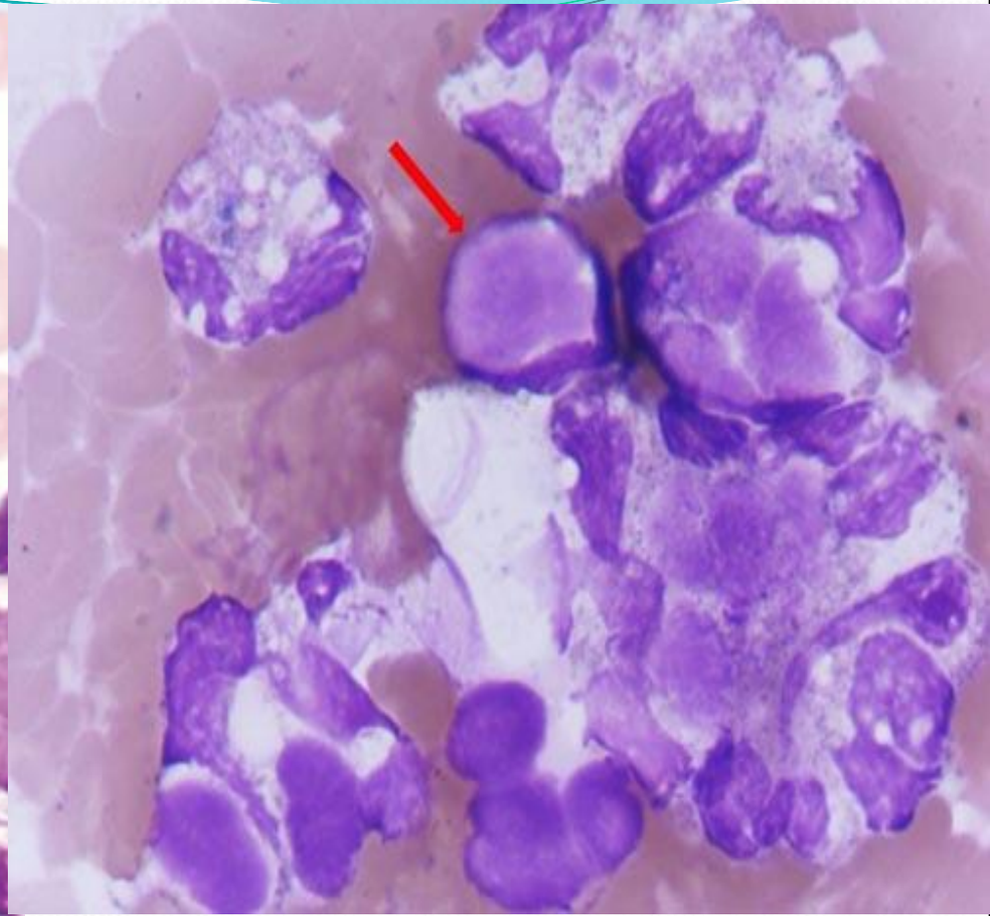
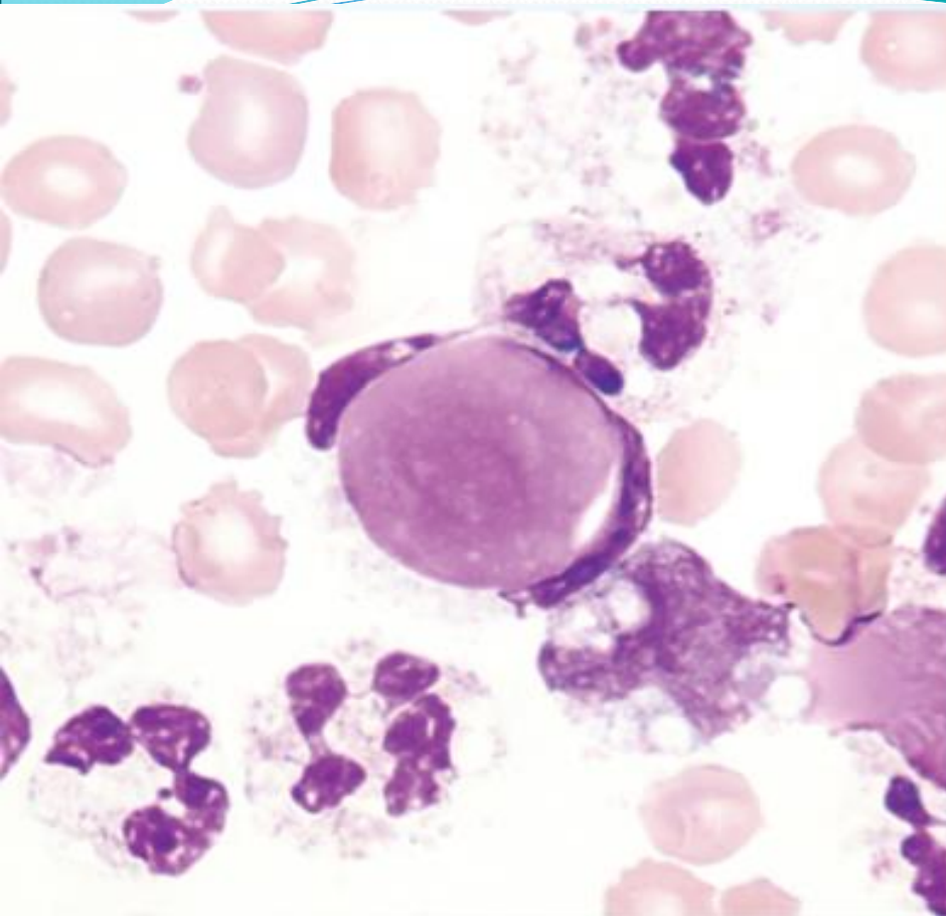




**Дискоидная красная волчанка**



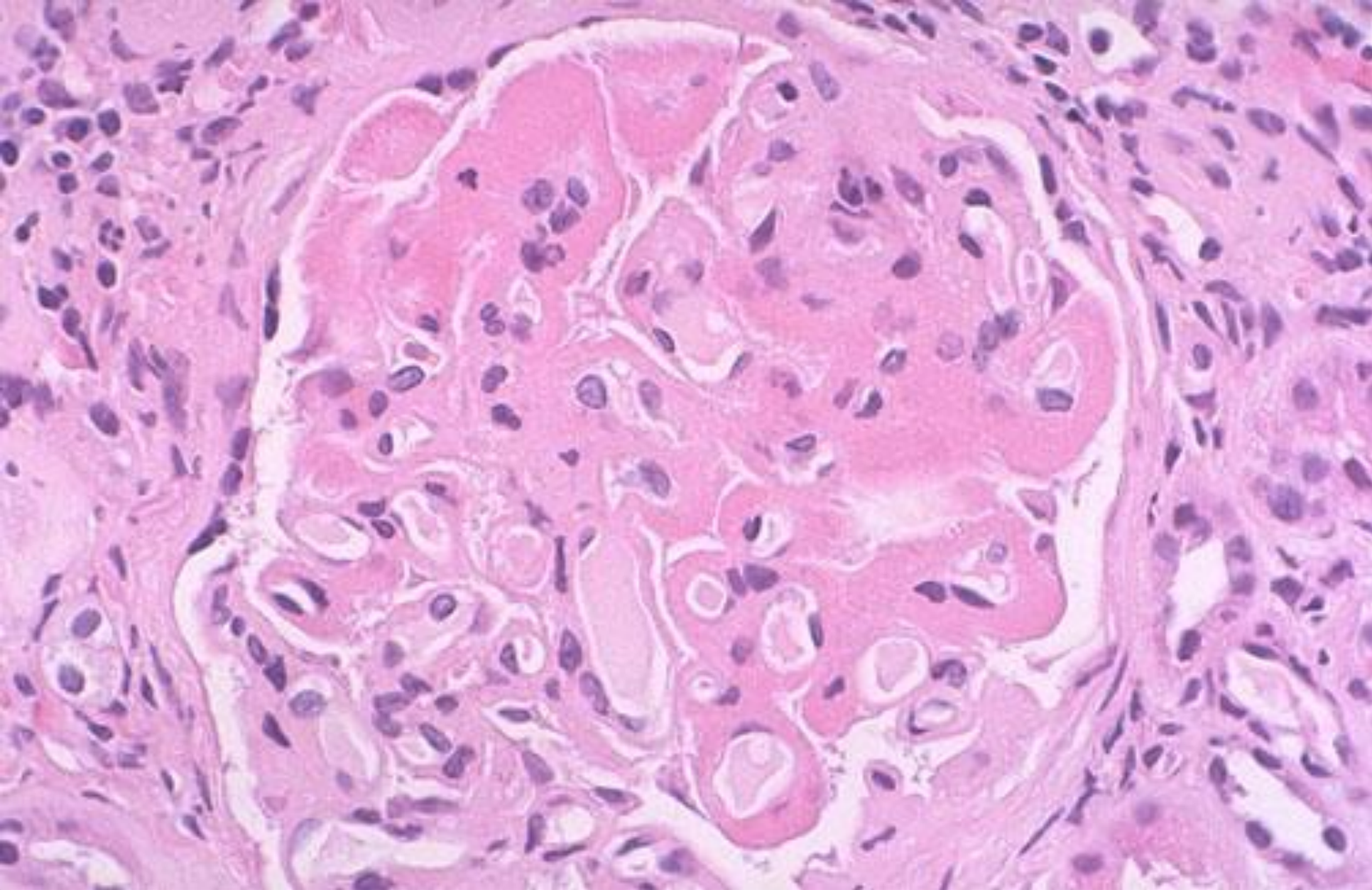
**Антинуклеарные аутоантитела  
и гематоксилиновые тельца.**



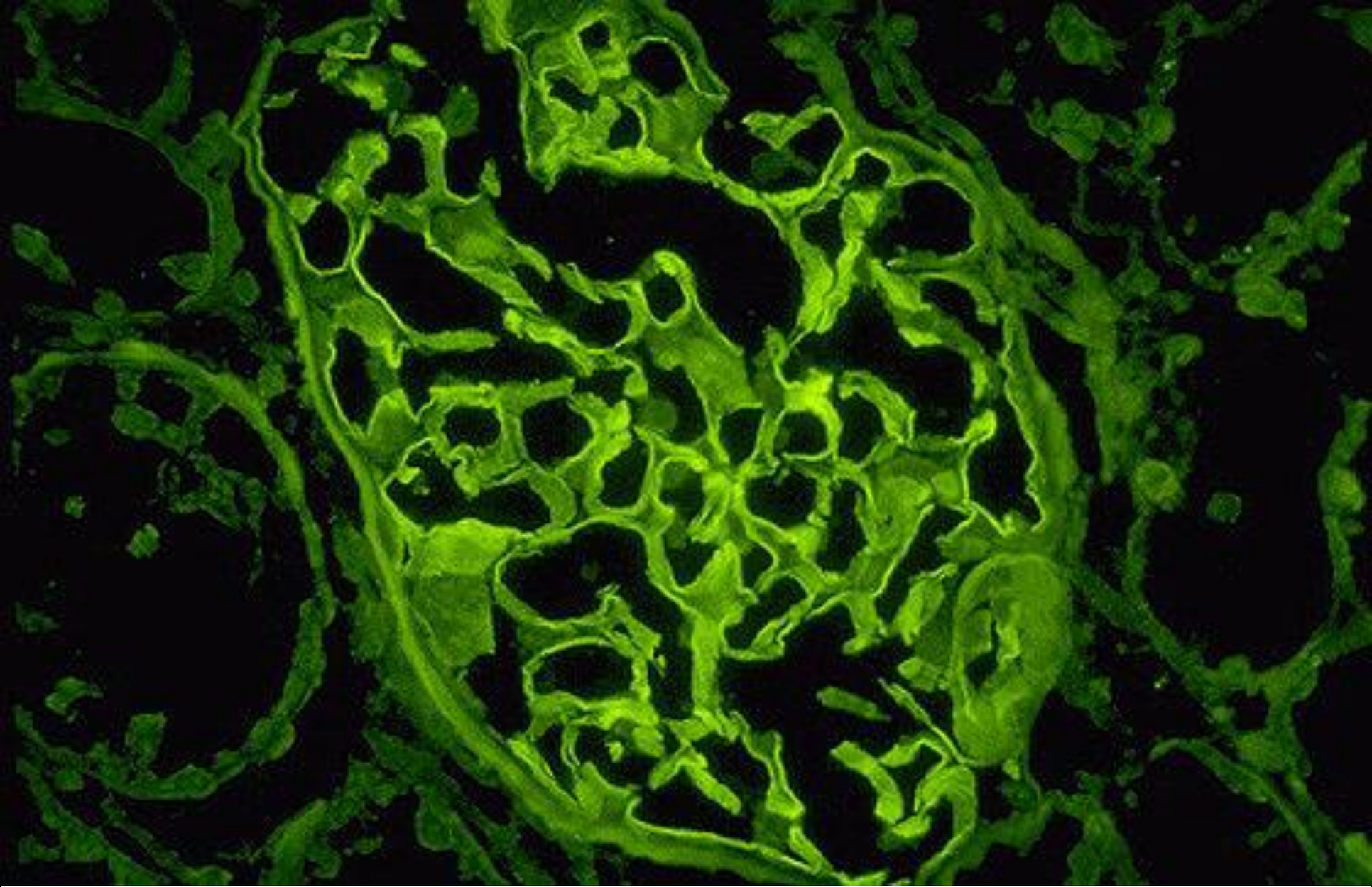
**LE-клетка (клетка красной  
волчанки)  
(нейтрофильный лейкоцит,  
фагоцитирующий денатурированное ядро).**



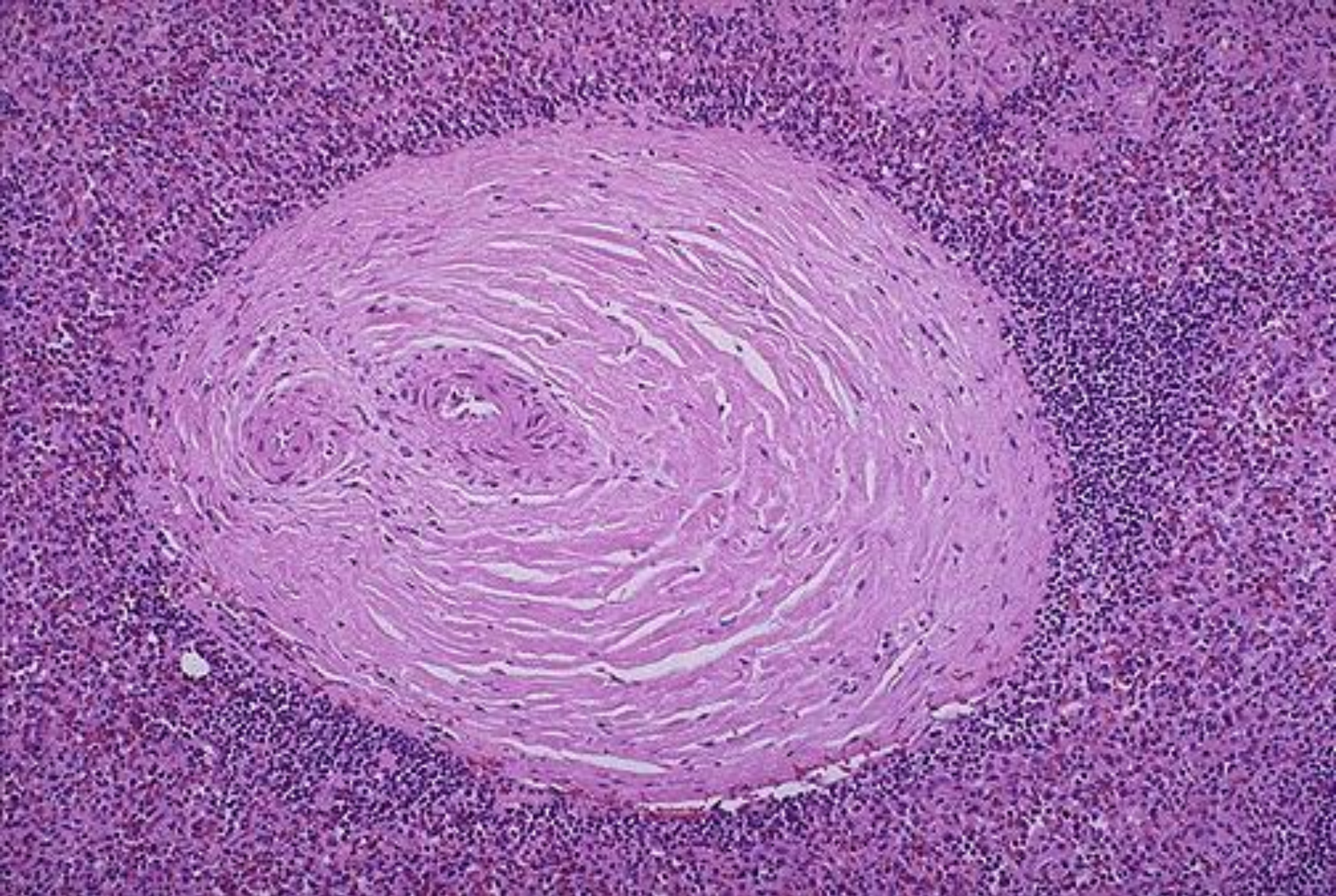
**Волчаночный гломерулонефрит.**



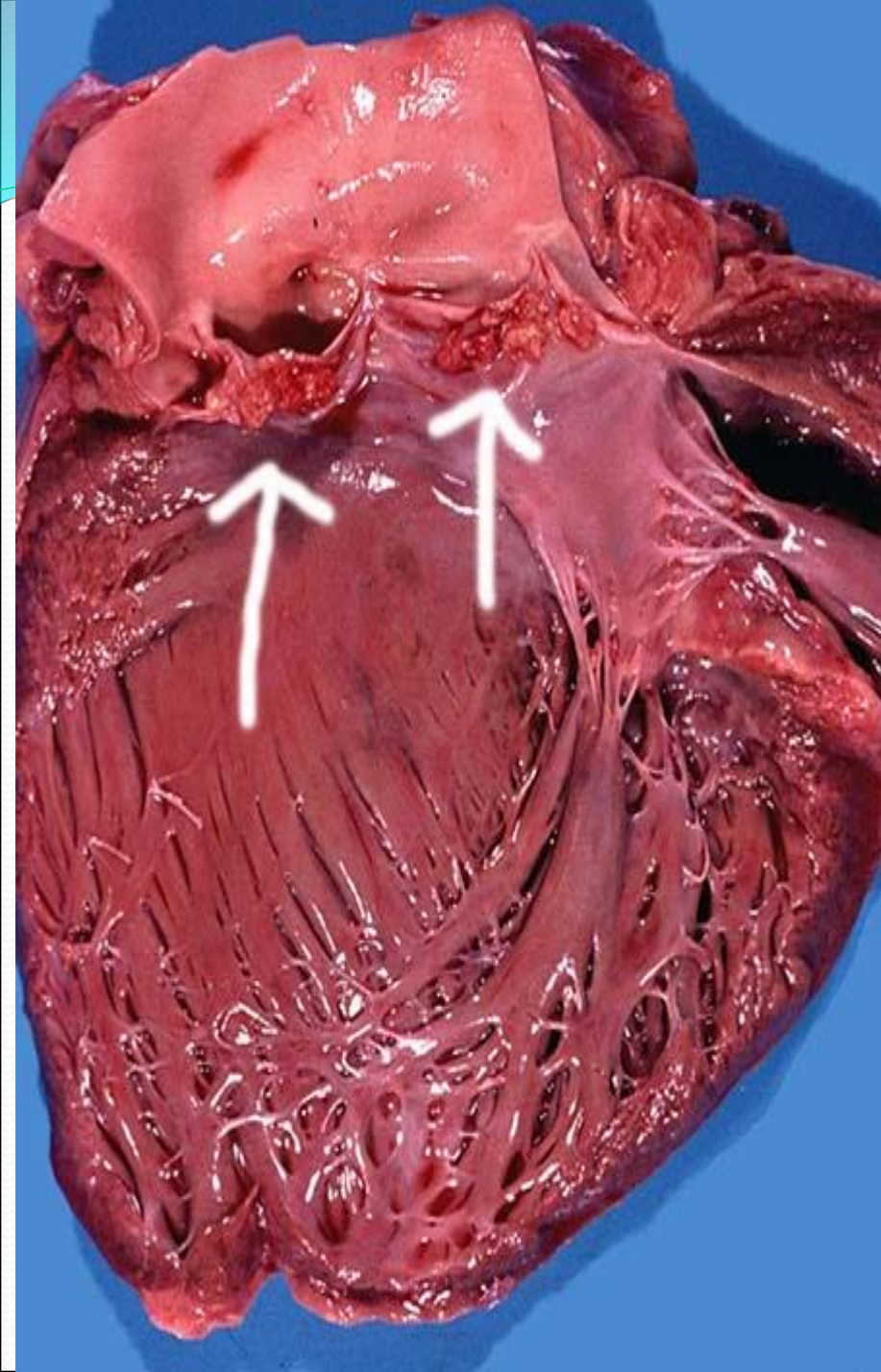
**Волчаночный гломерулонефрит.**  
*(клубочковые капилляры в виде проволоочная петли).*



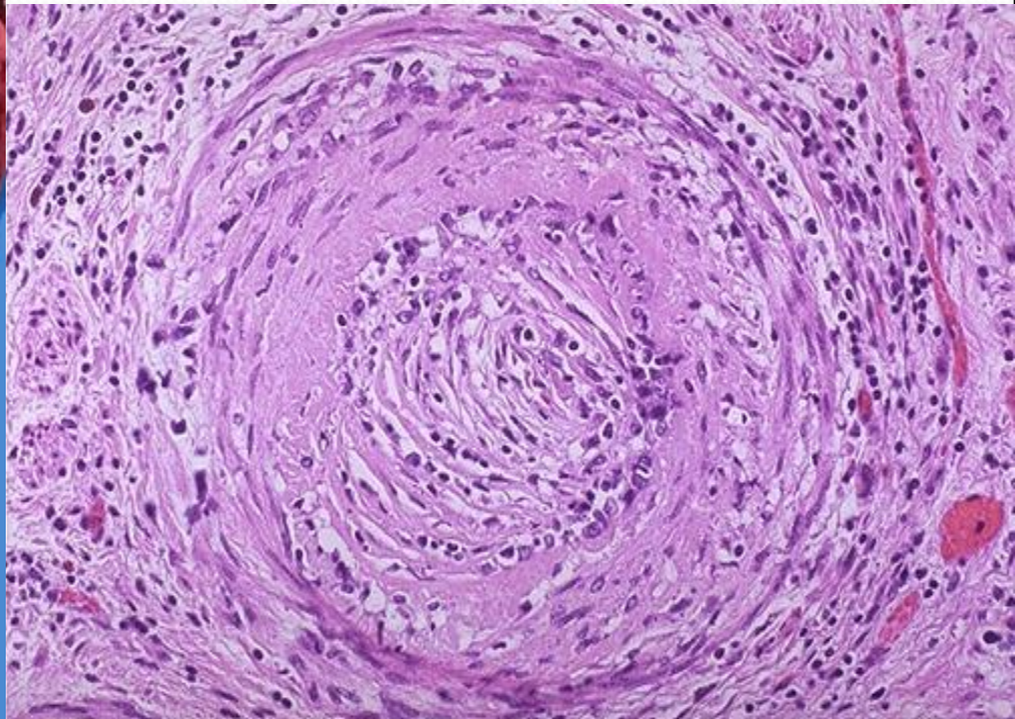
**Волчаночный гломерулонефрит, флуоресцентная микроскопия с антителами против IgG (линейный аспект отложений иммунных комплексов).**

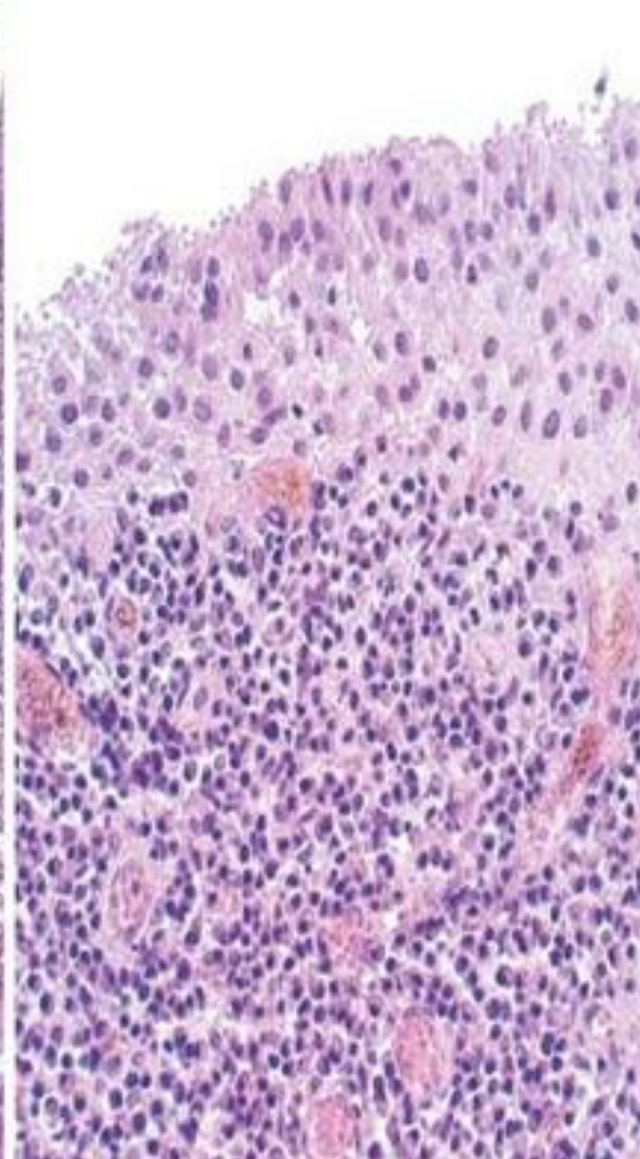
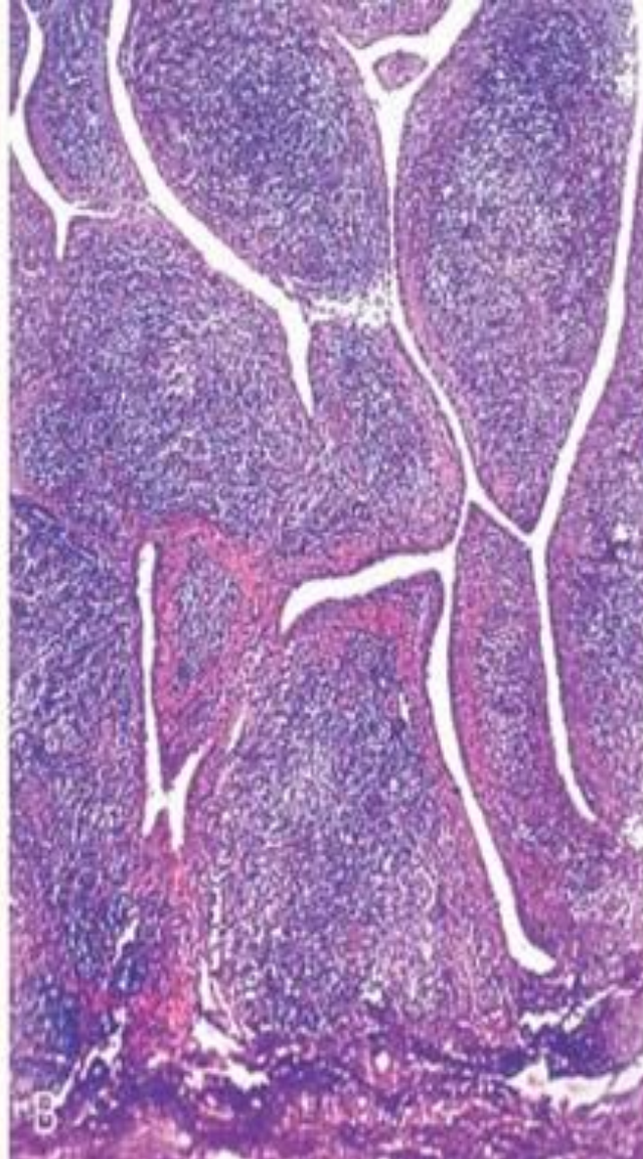
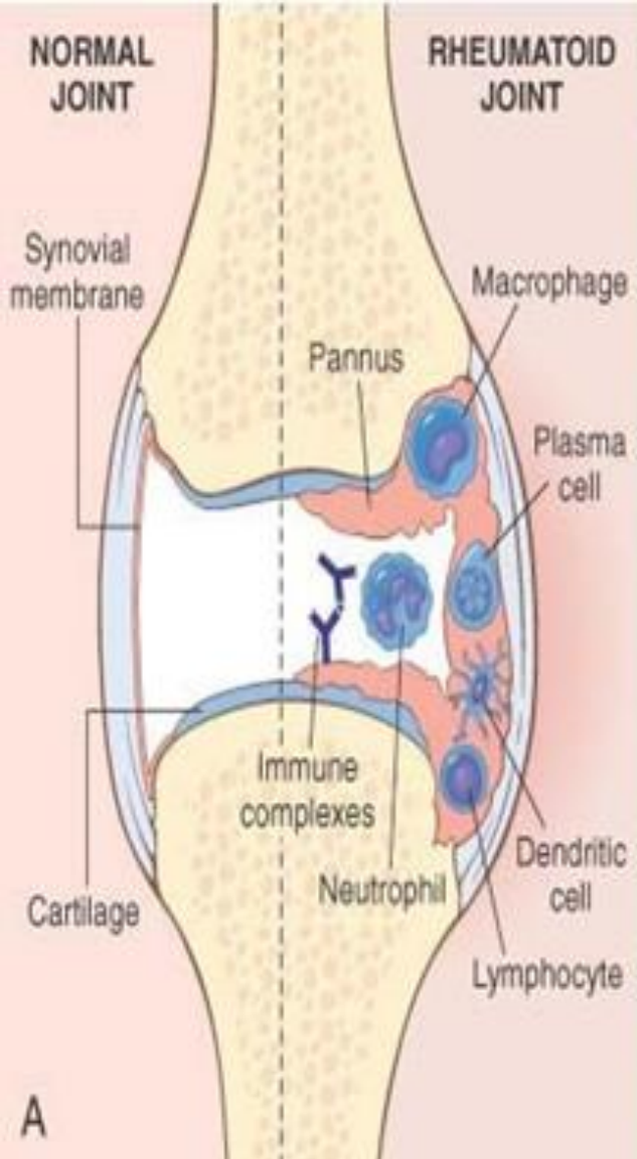


**Периартериальный «луковичный» склероз селезенки при СКВ.**



**СКВ: эндокардит  
Либмана-Сакса, васкулит.**

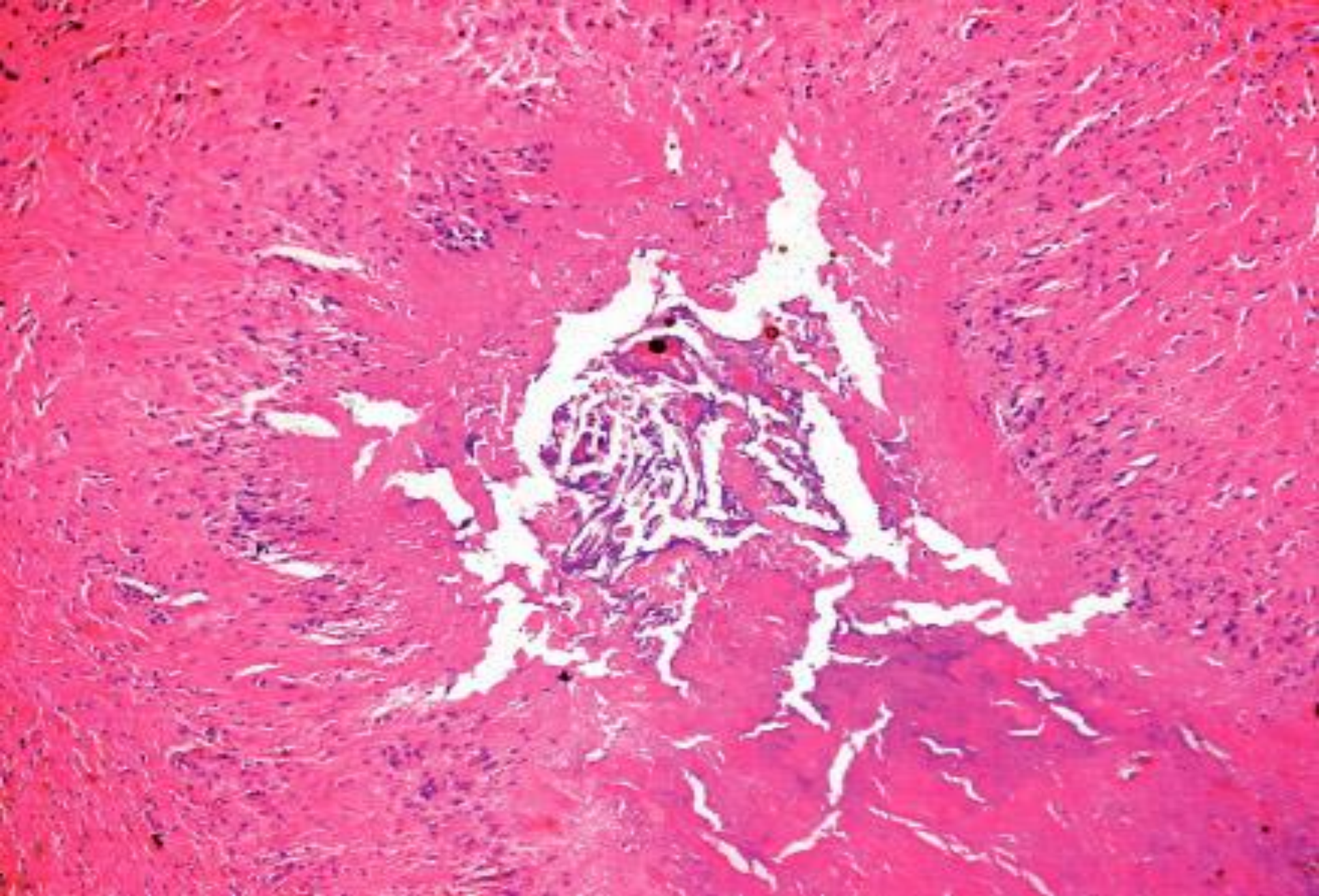




**Ревматоидный артрит.  
Механизм появления паннуса (грануляционной  
ткани) на синовиальной оболочке.**



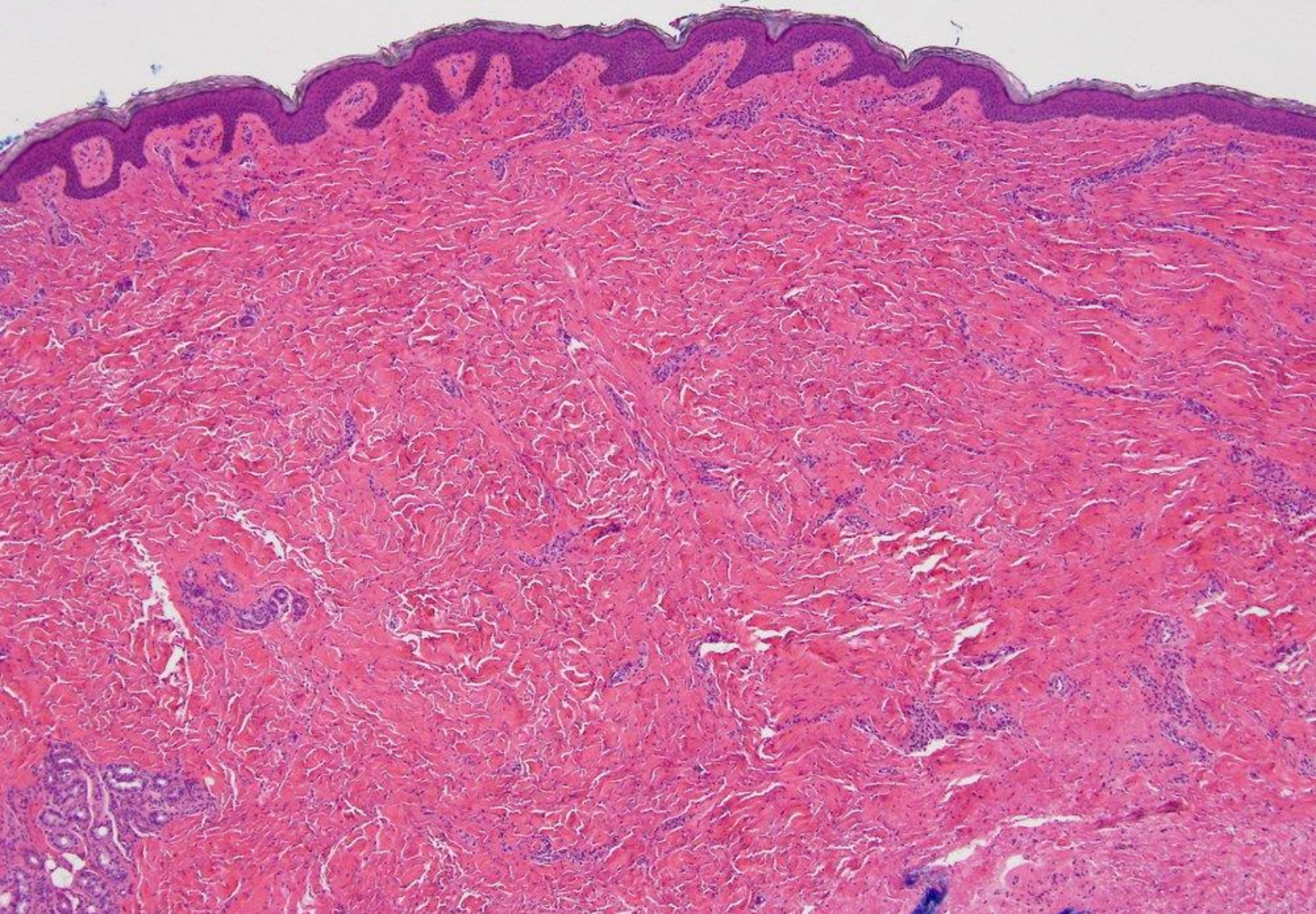
**Ревматоидный артрит.**



**Ревматоидный узел.** (Окраска Г-Э.).



**Системная склеродермия (утолщение кожи, снижение эластичности и амимичное лицо).**

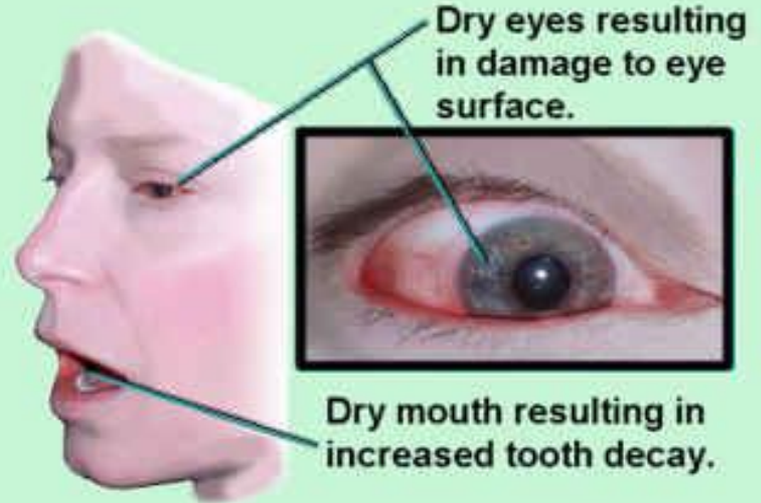


**Системная склеродермия (гиалиноз соединительной ткани дермы). (Окраска Г-Э.).**



**Тиреоидит Хашимото.**

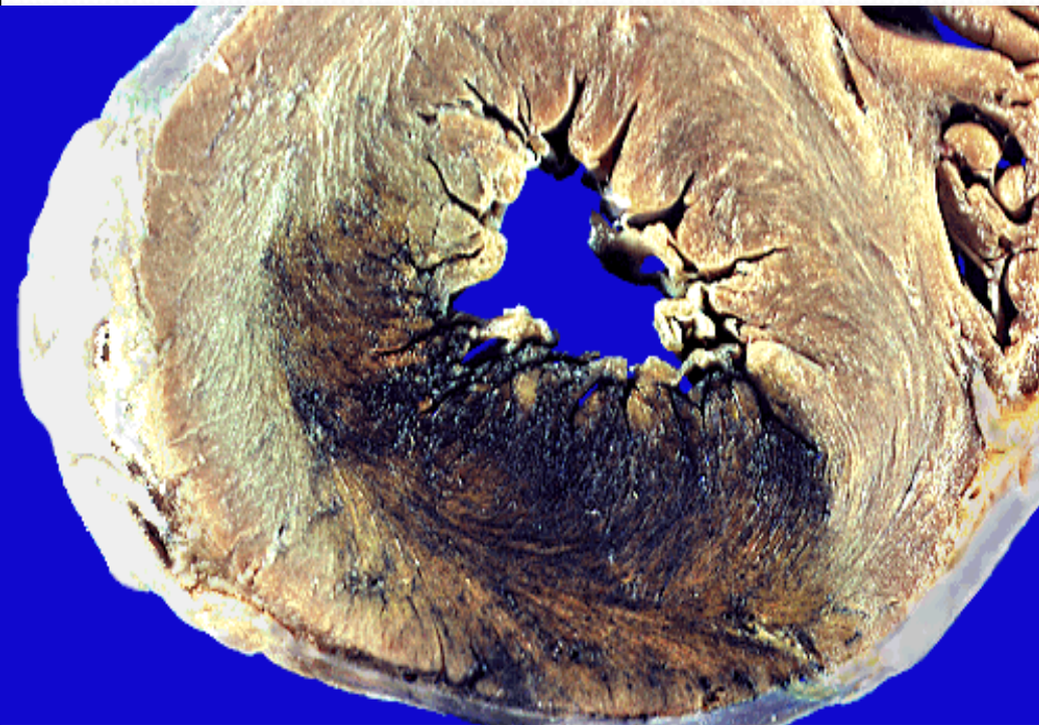
## Sjögren's Syndrome Symptoms



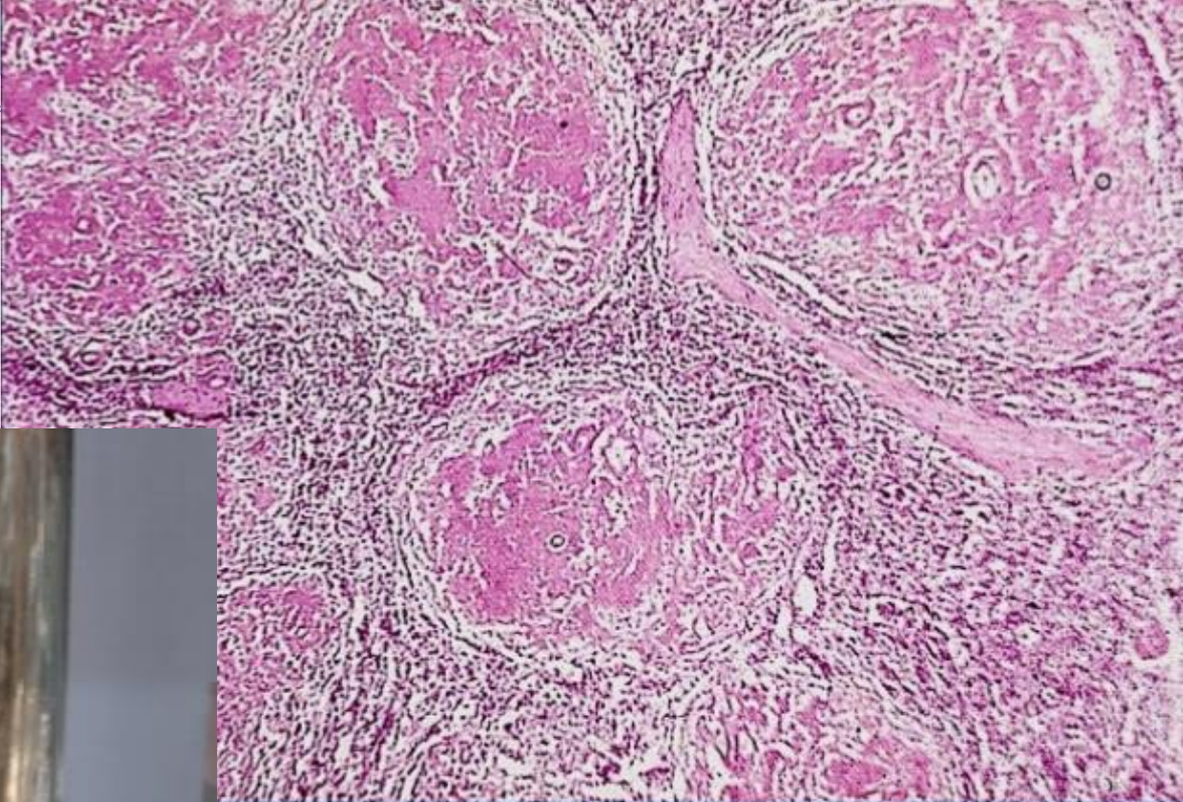
Patients with Sjögren's syndrome often exhibit inflammatory dry eye, as seen here.

# Амилоидоз миокарда

## Макроскопическая идентификация.



**Макроскопическая реакция Вирхова:** при последовательном нанесении на поверхность разреза органа йода или люголя и серной кислоты (10%) амилоид окрашивается в сине-фиолетовый или темно-зеленый цвет.



**Нодулярный амилоидоз селезенки (*саговая селезенка*).**



**Диффузный амилоидоз селезенки («сальная» селезенка).**

*Нижнее изображение - норма.*

Различают 4 основных типа патологических состояний иммунной системы:

- реакции гиперчувствительности – механизмы иммунологического повреждения при ряде заболеваний;
- аутоиммунные болезни – иммунные реакции против собственного организма;
- синдромы иммунного дефицита, возникающие вследствие врожденного или приобретенного дефекта нормального иммунного ответа;
- амилоидоз.

# Реакции гиперчувствительности

- Контакт организма с антигенами приводит не только к развитию защитного иммунного ответа, но и к реакциям, повреждающим ткани. Экзогенные антигены содержатся в пыли, пыльце растений, пище, лекарственных препаратах, химических веществах, препаратах крови, используемых в клинической практике.

- Реакции гиперчувствительности могут быть инициированы взаимодействием антигенов с антителами или клеточными иммунными механизмами. Иммунные реакции, повреждающие ткани, могут быть связаны не только с экзогенными, но и с эндогенными антигенами.

- Болезни гиперчувствительности классифицируют на основе вызывающих их иммунологических механизмов. При I типе реакций гиперчувствительности иммунный ответ сопровождается высвобождением вазоактивных и спазмогенных веществ. При II типе гиперчувствительности антитела участвуют в повреждении клеток, способствуя их фагоцитозу или лизису.

- При III типе реакций гиперчувствительности взаимодействие антител с антигенами приводит к образованию крупных иммунных комплексов, активирующих комплемент, затем активно разрушаются фагоцитами. Если в условиях избытка антигена образуются малые иммунные комплексы, они сорбируются в органах и тканях, вызывая болезнь иммунных комплексов, т.е. повреждение, опосредованное комплементом. При IV типе реакций гиперчувствительности развивается клеточный иммунный ответ с участием сенсibilизированных лимфоцитов.

# Тип I реакций

## гиперчувствительности

- Тип I реакций гиперчувствительности (немедленный, анафила-ктический) может развиваться местно или системно. Системная реакция возникает в ответ на внутривенное введение антигенов, к которому организм хозяина предварительно сенсibilизирован.
- Местные реакции зависят от места проникновения антигенов и вызывают отек кожи (кожная аллергия, крапивница), выделения из носа и конъюнктив (аллергический ринит и конъюнктивит), сенную лихорадку, бронхиальную астму или аллергический гастроэнтерит (пищевая аллергия).

- Развитие типа I гиперчувствительности у человека связано с антителами класса IgE.
- Реакции гиперчувствительности типа I проходят в своем развитии 2 фазы. Первая фаза развивается через 5-30 мин после контакта с аллергеном и характеризуется расширением сосудов, повышением их проницаемости, а также спазмом гладкой мускулатуры или секрецией желез. Поздняя фаза наблюдается через 2-8 ч без повторных контактов с антигеном и продолжается несколько дней. Она характеризуется интенсивной инфильтрацией тканей эозинофилами, нейтрофилами, базофилами и моноцитами, а также повреждением эпителиальных клеток слизистых оболочек.

- Гистамин и лейкотриены выделяются из сенсibilизированных тучных клеток и базофилов, обеспечивая реакции ГНТ, характеризующиеся отеком слизистой оболочки, секрецией слизи, спазмами гладкой мускулатуры.

# Анафилаксия

- **Системная анафилаксия** возникает после введения гетерологичных белков: антисывороток, гормонов, ферментов, полисахаридов и некоторых лекарственных средств (например, пенициллина). Тяжесть состояния зависит от уровня предварительной сенсibilизации. Шоковая доза антигенов может быть исключительно мала.

- **Местная анафилаксия** называется иногда *атопической аллергией*. Около 10% населения страдают от местной анафилаксии, возникающей в ответ на попадание в организм аллергенов: пыльцы растений, перхоти животных, домашней пыли и т.п.
- К заболеваниям, в основе которых лежит местная анафилаксия, относят крапивницу, ангионевротический отек, аллергический ринит (сенную лихорадку) и некоторые формы астмы. Существует семейная предрасположенность к этому типу аллергии.

# Тип II реакций

## гиперчувствительности

- При II типе гиперчувствительности в организме появляются антитела к антигенам собственных тканей. Антигенные детерминанты могут входить в структуру плазмолеммы или представлять собой экзогенный антиген, адсорбированный на поверхности клетки. В любом случае реакция гиперчувствительности возникает как следствие связывания антигена с нормальными или поврежденными структурами клетки.
- Известны 3 антителозависимых механизма развития реакции этого типа.

- **Комплементзависимые реакции.** С помощью двух механизмов антитела и комплемент могут вызывать гиперчувствительность типа II: прямой лизис и опсонизацию. В первом случае антитела (IgM или IgG) реагирует с антигенами на поверхности клетки, вызывая активацию системы комплемента.
- Это приводит в действие *мембраноатакующий комплекс*, который нарушает целостность мембраны. Во втором случае клетки фагоцитируются после фиксации антитела или компонента комплемента C3b на поверхности клетки (*опсонизация*).

Такие реакции возникают

- при переливании несовместимой крови донора и реакции с антителом хозяина;
- при эритробластозе плода и антигенных различиях между матерью и плодом, когда антитела (IgG) матери проникают сквозь плаценту и вызывают разрушение эритроцитов плода;
- при аутоиммунной гемолитической анемии, агранулоцитозе и тромбоцитопении, когда происходит образование антител против собственных клеток крови, которые затем разрушаются;
- при некоторых реакциях на лекарственные средства, когда образующиеся антитела реагируют с лекарственными препаратами и формируют комплексы с эритроцитарным антигеном.

- **Антителозависимая клеточная цитотоксичность** не сопровождается фиксацией комплемента. Клетки-мишени, покрытые антителами класса IgG в низких концентрациях, уничтожаются несенсибилизированными клетками с Fc-рецепторами. Эти клетки связывают клетки-мишени с помощью рецепторов для Fc-фрагмента IgG, а лизис клеток происходит без фагоцитоза, но с участием моноцитов, нейтрофилов, эозинофилов и НК.
- Этот вид цитотоксичности также имеет значение при реакции отторжения трансплантата.

- **Опосредованная антителами дисфункция клеток.** В некоторых случаях антитела к рецепторам на поверхности клеток нарушают их функционирование, не вызывая повреждения или развития воспаления.
- Например, при миастении антитела вступают в реакцию с ацетилхолиновыми рецепторами в двигательных концевых пластинках скелетных мышц, нарушая нервно-мышечную передачу.

# Тип III реакций

## гиперчувствительности

- Развитие реакций гиперчувствительности III типа - **болезней иммунных комплексов** вызывают циркулирующие иммунные комплексы (ЦИК) «антиген-антитело», образующиеся в результате связывания антигена с антителом в кровеносном русле или вне сосудов (иммунные комплексы *in situ*). ЦИК вызывают повреждения при попадании в стенку кровеносных сосудов или в фильтрующие структуры (гломерулярный фильтр в почках).
- Известны 2 типа иммунокомплексных повреждений, которые формируются при поступлении в организм экзогенного антигена (чужеродный белок, бактерия, вирус) и при образовании антитела к собственным антигенам.

- Заболевания, обусловленные иммунными комплексами, могут быть генерализованными, если иммунные комплексы образуются в крови и оседают во многих органах, или связанными с отдельными органами, такими как почки (гломерулонефрит), суставы (артрит) или мелкие кровеносные сосуды кожи (местная реакция Артюса).

- **Системная иммунокомплексная болезнь.** Одной из ее разновидностей является *острая сывороточная болезнь*, возникающая в результате многократного введения больших количеств чужеродной сыворотки крови, используемой для пассивной иммунизации. Патогенез системной иммунокомплексной болезни складывается из 3 фаз:
  - образования в крови комплексов «антиген-антитело»;
  - осаждения иммунных комплексов в различных тканях;
  - воспалительной реакции.

- Первая фаза начинается с попадания антигенов в кровь и образования антител. Во второй фазе эти комплексы оседают в различных тканях. Дальнейшее течение болезни определяют 2 фактора: размеры иммунных комплексов и состояние системы мононуклеарных фагоцитов.
- При избытке антител образуются очень крупные комплексы, которые быстро удаляются из кровотока мононуклеарными фагоцитами и относительно безвредны. Наиболее патогенны комплексы мелких и средних размеров, которые образуются при незначительном избытке антител и долгое время остаются в кровотоке.

- Как только иммунные комплексы оседают в тканях, они инициируют острую воспалительную реакцию. В этой фазе (приблизительно через 10 дней после введения антигенов) наблюдаются клинические проявления болезни, такие как лихорадка, крапивница, артралгии, увеличение лимфатических узлов и протеинурия.
- Вслед за осаждением иммунных комплексов происходит активация системы комплемента с образованием ее биологически активных компонентов. Активация сопровождается про-воспалительными эффектами.

- **Местная иммунокомплексная болезнь** (феномен, или реакция Артюса) выражается в местном некрозе ткани, возникающем вследствие острого иммунокомплексного васкулита.
- Реакция Артюса развивается в течение нескольких часов и достигает пика через 4-10 ч после инъекции, когда появляется зона видимого отека с кровоизлияниями. При светооптическом исследовании обнаруживают фибриноидный некроз сосудов. Разрыв сосудов приводит к развитию местных кровоизлияний, но чаще наблюдается тромбоз, способствующий развитию местных ишемических повреждений.

# Тип IV реакций

## гиперчувствительности

- Клеточно-опосредованную гиперчувствительность вызывают специфически сенсibilизированные Т-лимфоциты. Она включает классические ГЗТ, вызываемые CD4+-лимфоцитами, и прямую клеточную цитотоксичность, опосредованную CD8+-лимфоцитами. Это основной тип иммунного ответа на различные внутриклеточные микробиологические агенты, особенно микробактерии туберкулеза, а также на многие вирусы, грибы, простейших и паразитов.
- Известны 2 варианта реакций гиперчувствительности типа IV.

## **Гиперчувствительность замедленного типа**

- Примером ГЗТ служит реакция на внутрикожное введение туберкулина – компонента из стенок микробактерии туберкулеза. У сенсibilизированного пациента через 8-12 ч возникает покраснение и уплотнение в месте введения, а пик реакции наступает через 24-72 ч. У сильно сенсibilизированных больных в зоне инъекции развивается некроз.

- ГЗТ характеризуется накоплением моноклеарных клеток в подкожной ткани и дерме, преимущественно вокруг мелких вен и венул с образованием характерных периваскулярных манжеток. Выход белков ткани за пределы сосудистого русла увеличивает отек дермы и сопровождается оседанием фибрина в интерстиции. В участках повреждения преобладают CD4+-лимфоциты.
- При персистенции антигена макрофаги трансформируются в эпителиоидные клетки, окруженные валом из лимфоцитов – формируется гранулема. Такой тип воспаления характерен для типа IV гиперчувствительности и называется гранулематозным воспалением.

## Отторжение трансплантата

- Реакция отторжения трансплантата связана с распознаванием хозяином пересаженной ткани как чужеродной. Антигенами, ответственными за такое отторжение у человека, являются антигены МНС. Отторжение трансплантата – сложный процесс, для которого имеют значение как клеточный иммунитет, так и циркулирующие антитела.
- Инициация реакций, опосредованных Т-лимфоцитами, происходит при контакте лимфоцитов реципиента с антигеном МНС донора.

# Аутоиммунные болезни

- Причиной некоторых заболеваний человека является развитие иммунной реакции против собственных антигенов. В норме аутоантитела могут быть найдены в сыворотке крови или тканях у многих здоровых людей, особенно в старшей возрастной группе.
- Антитела образуются после повреждения ткани и играют физиологическую роль в удалении ее остатков. Кроме того, нормальный иммунный ответ необходим для распознавания собственных антигенов гистосовместимости.

- Различают 3 основных признака аутоиммунных заболеваний:
- наличие аутоиммунной реакции;
- клинические и экспериментальные данные, подтверждающие, что такая реакция имеет первичное патогенетическое значение;
- отсутствие других определенных причин болезни.

- Встречаются аутоиммунные болезни, при которых действие аутоантител направлено против единственного органа или ткани, и в результате развивается ее местное повреждение. Например, при тиреоидите Хашимото (**зоб Хашимото**) антитела специфичны к тканям щитовидной железы. При СКВ аутоантитела реагируют с составными частями ядер различных клеток. А при синдроме Гудпасчера, например, антитела против базальной мембраны легких и почек вызывают повреждения только этих органов. Очевидно, что аутоиммунитет подразумевает потерю аутоотолерантности.

- **Иммунологическая толерантность** – состояние, при котором иммунный ответ на специфический антиген не развивается.

# Синдромы иммунного дефицита

- **Иммунодефицит или иммунологическая недостаточность** – состояние, развивающееся при нарушении иммунных механизмов. Различают:
- *первичный иммунодефицит* (дефект самой иммунной системы);
- *вторичный иммунодефицит* (связан с развитием другого заболевания);
- *специфический иммунодефицит* (вызван избирательным поражением либо В-лимфоцитов либо Т-лимфоцитов, либо тех и других, т.е. комбинированный иммунодефицит);
- *неспецифический иммунодефицит* (вызван сбоем механизмов неспецифического иммунитета).

- Необходимо отметить, что врожденная иммунопатология встречается достаточно редко, в то время как распространенность приобретенных иммунодефицитов широка (например, около 90% всех вирусных инфекций сопровождается транзиторной иммунодепрессией или модуляцией иммунных реакций на гетерологичные Аг).

- **Первичные иммунодефициты** являются генетически детерминированными заболеваниями и поражают специфический иммунитет (гуморальный и клеточный) или неспецифические механизмы защиты хозяина, обусловленные комплементом и клетками (фагоцитами или естественными киллерами).
- Несмотря на то, что большинство иммунодефицитов встречаются довольно редко, некоторые из них, например дефицит IgA, довольно таки распространены, особенно у детей. Первичные иммунодефициты у детей обычно проявляются в возрасте между 6 мес и 2 годами повышенной чувствительностью к рецидивирующим инфекционным заболеваниям.

# Синдром приобретенного иммунодефицита

- **Эпидемиология.** К началу XXI в. СПИД зарегистрирован в более чем 165 странах мира, а наибольшее количество инфицированных лиц находится в Африке и Азии. Идентифицированы 5 группы риска среди взрослых людей: гомосексуальные и бисексуальные мужчины составляют наиболее крупную группу (до 60% больных); лица, которые вводят внутривенно наркотики (до 23%); больные гемофилией (до 1%); реципиенты крови и ее компонентов (около 2%); гетеросексуальные контакты членов других групп повышенного риска, главным образом, наркоманов (6%).
- Приблизительно в 6% случаев факторы риска не определяются. Около 2% больных СПИДом – дети. В 80% случаев заражение детей происходит от матери, в 20% - при гемотрансфузии.

- **Этиология.** Возбудителем СПИДа является вирус иммунодефицита человека (ВИЧ) – ретровирус, относящийся к семейству лентивирусов, включающему также вирусы кошачьего иммунодефицита, вирусы овец, конской анемии. Различают 2 генетически разные формы вируса: ВИЧ-1 и ВИЧ-2. ВИЧ-1 – наиболее распространенный тип, встречается в США, Европе, Центральной Африке, а ВИЧ-2 – главным образом в Западной Африке.

- **Течение СПИДа** складывается из трех фаз, отражающих динамику взаимодействия вируса с хозяином.
- *Ранняя острая фаза*, в течение которой развивается первоначальный ответ иммунокомпетентного индивидуума на вирус. Она характеризуется высоким уровнем образования вируса, виремией и распространенным обсеменением лимфоидной ткани. В этот период, однако, инфекция контролируется с помощью antiviralного иммунного ответа.

- *Хроническая фаза*, представляющая период относительного сдерживания вируса, когда иммунная система интактна, но наблюдается слабая репликация вируса, преимущественно в лимфоидной ткани. Эта фаза может продолжаться несколько лет.
- *Финальная, кризисная фаза*, характеризуется нарушением защитных механизмов хозяина и безудержной репликацией вируса. Снижается содержание CD4+-Т-клеток. После неустойчивого периода появляются серьезные оппортунистические инфекции, опухоли, поражение нервной системы.

# Амилоидоз

- Раньше амилоидоз относили к стромально-сосудистым белковым дистрофиям. Амилоидоз (от лат. *amylum* – крахмал) – группа заболеваний, характеризующихся появлением аномального фибриллярного белка и образованием в межклеточной ткани и стенках сосудов сложного вещества - амилоида, который представляет собой белок, откладывающийся между клетками в различных тканях и органах.
- При светооптическом исследовании с использованием традиционных окрасок амилоид выглядит как аморфное, эозинофильное, гиалиноподобное межклеточное вещество, в результате прогрессирующего накопления и давления которого развивается атрофия клеток.

- Для того, чтобы отличить амилоид от других депозитов (коллаген, фибрин), используют ряд гистохимических методов, например окраску конго красным. В поляризационном микроскопе амилоид зеленоватого цвета и дает двойное лучепреломление.

- Несмотря на то, что все депозиты имеют одинаковый вид и тинкториальные свойства, химически амилоид неоднороден. Различают 2 основные и несколько малых биохимических форм. Они образуются с участием разных патогенетических механизмов.
- **Химическая природа амилоида.** Приблизительно 95% амилоида состоит из *F-компонента*, остальные 5% остаются на долю глико-протеинового *P-компонента*. Среди 15 различных биохимических вариантов амилоидного белка выделены 2 основных: *амилоид из легких цепей (AL)*, который образуется плазматическими клетками (иммуноцитами) и содержит легкие цепи Ig; *связанный амилоид (AA)* – уникальный неиммуно-глобулиновый белок, синтезированный печенью.

# Классификация амилоидоза

- Классификация амилоидоза основана на химическом строении амилоида (*AL*, *AA*, *ATTR*) и клинических синдромах. Амилоидоз может быть системным (генерализованным), с поражением нескольких систем органов, или местным, когда депозиты обнаруживаются только в одном органе.
- **Системный (генерализованный) амилоидоз** бывает первичным, если связан с дискразией иммуноцитов, или вторичным, когда возникает как осложнение хронического воспаления или деструктивных процессов в тканях. Врожденный (семейный) амилоидоз образует отдельную гетерогенную группу.

- **Дискразия иммуноцитов с амилоидозом (первичный амилоидоз).** Этот тип амилоидоза обычно носит системный характер, состоит из AL-амилоида и составляет около 75% всех наблюдений этого заболевания. Он встречается у больных с множественной миеломой, для которой характерны остеолитические повреждения скелета. Необходимым, хотя и недостаточным условием развития амилоидоза является наличие белка Бенс-Джонса, обладающего только легкими цепями.

# Реактивный системный амилоидоз

- Для этого вида амилоидоза характерно образование АА-амилоида. Его также называют вторичным амилоидозом, так как он связан с хроническим воспалением, сопровождающимся разрушением тканей. Амилоидоз встречается при туберкулезе, бронхоэктатической болезни, хроническом остеомиелите. Однако при эффективной антимикробной терапии условия для развития амилоидоза могут исчезнуть.

- Чаще всего реактивный системный амилоидоз осложняет течение ревматоидного артрита и других заболеваний соединительной ткани, таких как анкилозирующий спондилит, воспалительные заболевания кишечника, особенно региональный энтерит и язвенный колит. Амилоидоз развивается приблизительно у 3% больных ревматоидным артритом.

- **Амилоидоз, связанный с гемодиализом.**  
Возникает у больных после длительного гемодиализа, проводимого в связи с почечной недостаточностью и вследствие выпадения  $\beta_2$ -микроглобулина. Этот белок выявляется в больших количествах в сыворотке крови нефрологических больных, так как не фильтруется через диализные мембраны. Примерно у 70% больных имеются депозиты амилоида в синовии, суставах и сухожилиях.

- **Врожденный семейный амилоидоз.** Это относительно редкое заболевание, оно встречается в определенных географических районах. Лучше всего исследован аутосомно-рецессивный вариант семейного амилоидоза, который называют семейной средиземноморской лихорадкой (периодическая болезнь).
- Клинически это заболевание характеризуется приступами лихорадки, сопровождающимися воспалением серозных оболочек, включая брюшину, плевру и синовиальные оболочки. Встречается обычно у армян, сефардов и арабов. Амилоид при этом заболевании представлен AA-вариантом.

- В отличие от аутосомно-рецессивного варианта аутосомно-доминантный семейный амилоидоз характеризуется выпадением амилоида преимущественно в периферических нервах. **Семейная амилоидная поли-нейропатия** описана в разных регионах мира. Например, невропатический амилоидоз обнаружен в Португалии, Японии, Швеции и США. При всех этих генетических заболеваниях фибриллы амилоида состоят из *ATTR*.

- **Локализованный амилоидоз.** Депозиты амилоида обычно проявляются в виде узелков, видимых только под микроскопом, как правило, только в одном органе. Опухолеподобные депозиты амилоида чаще всего встречаются в легких, гортани, коже, мочевом пузыре, языке и около глаз. Часто на периферии амилоидных масс находят инфильтрацию лимфоцитами и плазматическими клетками, которую расценивают как ответ на выпадение амилоида. В некоторых случаях амилоид состоит из *AL*-белка и имеет иммуноцитарное происхождение.

- **Эндокринный амилоидоз.** Микроскопические депозиты амилоида иногда обнаруживаются в некоторых эндокринных опухолях, таких как медуллярная карцинома, опухоли островков поджелудочной железы, фео-хромоцитомы, низкодифференцированные карциномы желудка, а также в островках Лангерганса поджелудочной железы при сахарном диабете II типа. В этих случаях амилоидогенные белки образуются из полипептидных гормо-нов, например амилоидный полипептид островков (IAPP) поджелудочной железы.

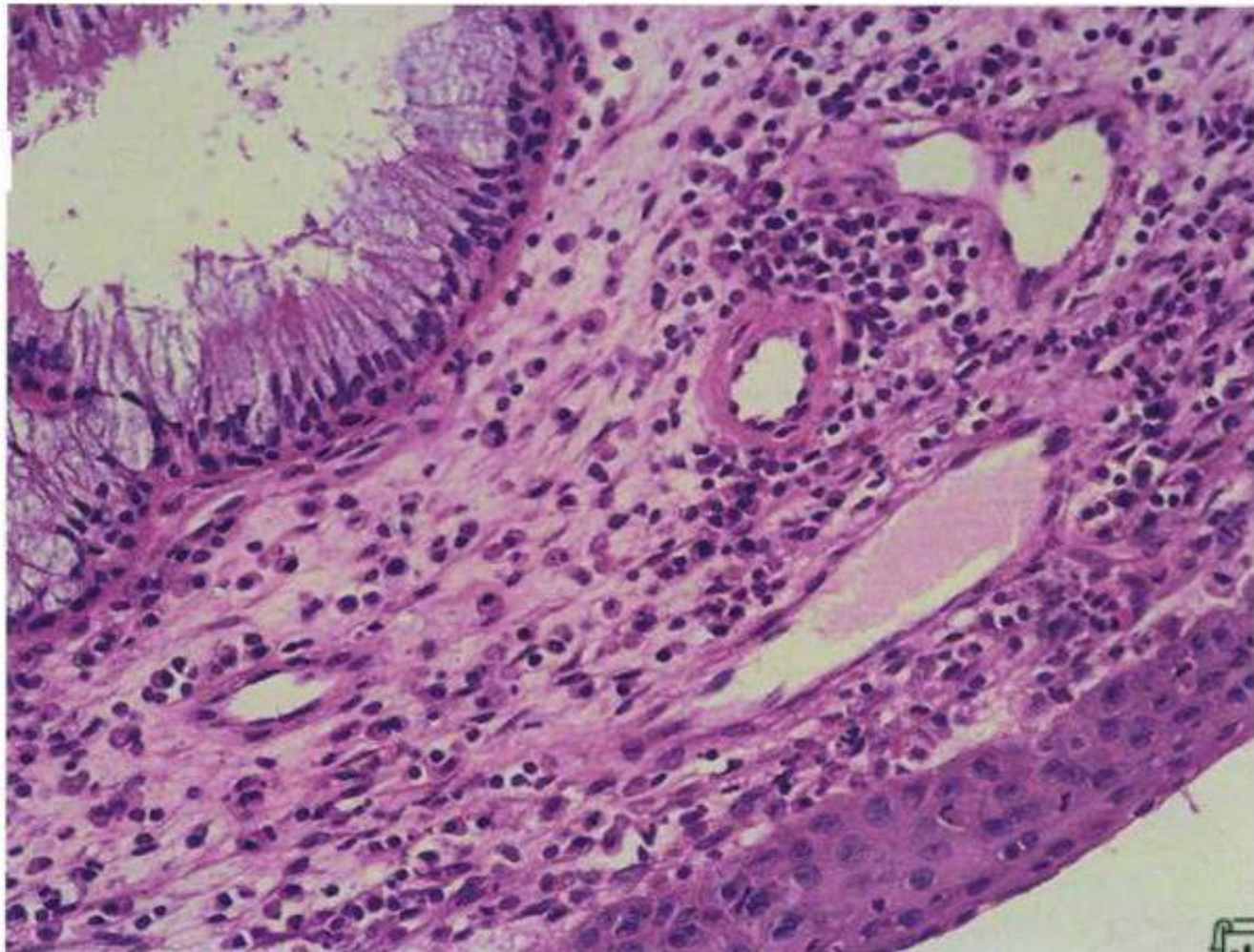
- **Амилоид старения.** При старении встречаются два вида амилоидных депозитов. **Старческий сердечный амилоидоз** характеризуется выпадением амилоида в сердце у престарелых больных (обычно в возрасте 80-90 лет). Он встречается в двух формах: выпадение транстиренина, вовлекающего желудочки, или выпадение атриального натрийуретического пептида, повреждающего предсердие.
- Заболевание развивается часто бессимптомно, но может вызвать тяжелые нарушения сердечной деятельности. Одновременно обнаруживаются депозиты амилоида в легких, поджелудочной железе, селезенке. Это позволяет предполагать, что старческий амилоидоз является системным заболеванием.

- **Старческий церебральный амилоидоз** развивается в результате отложений депозитов  $A\beta_2$ -белка в мозговые кровеносные сосуды и бляшки у больных болезнью Альцгеймера.

# Фиброзно-отечные ПОЛИПЫ НОСА

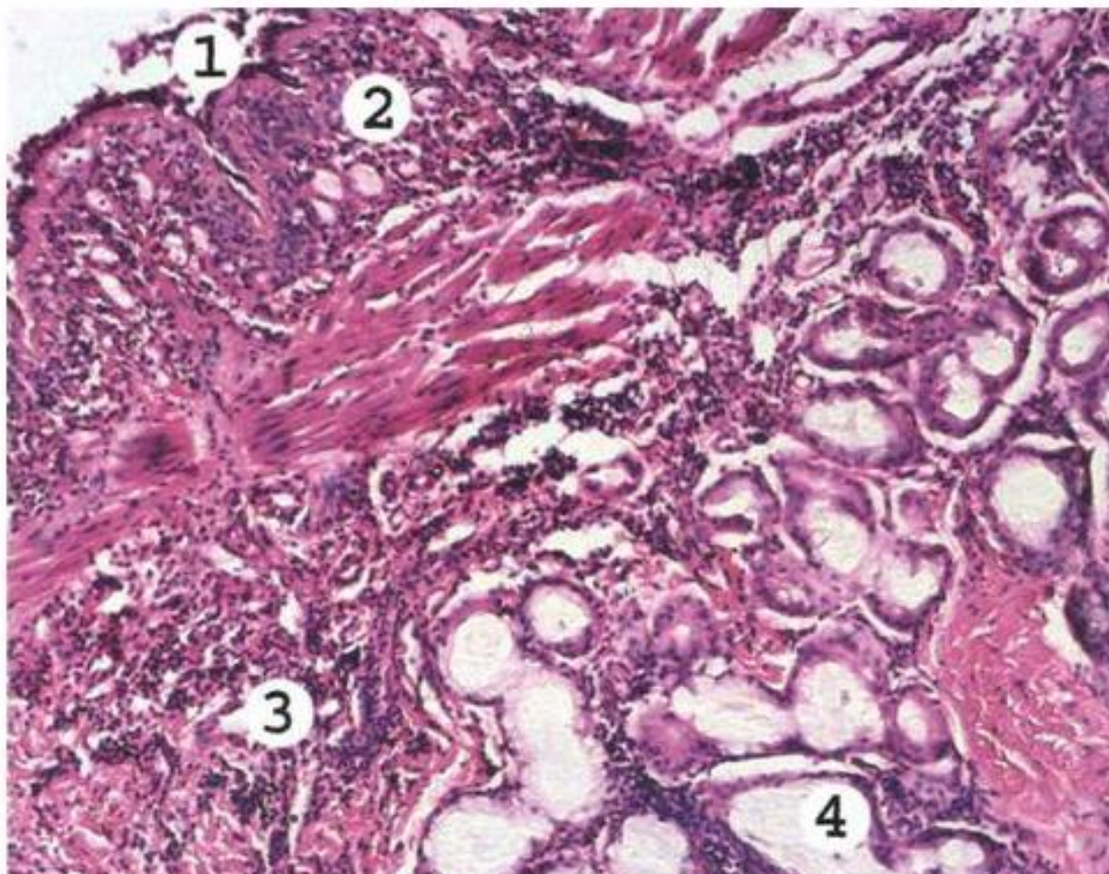


# Фибринозно-отечный полип носа

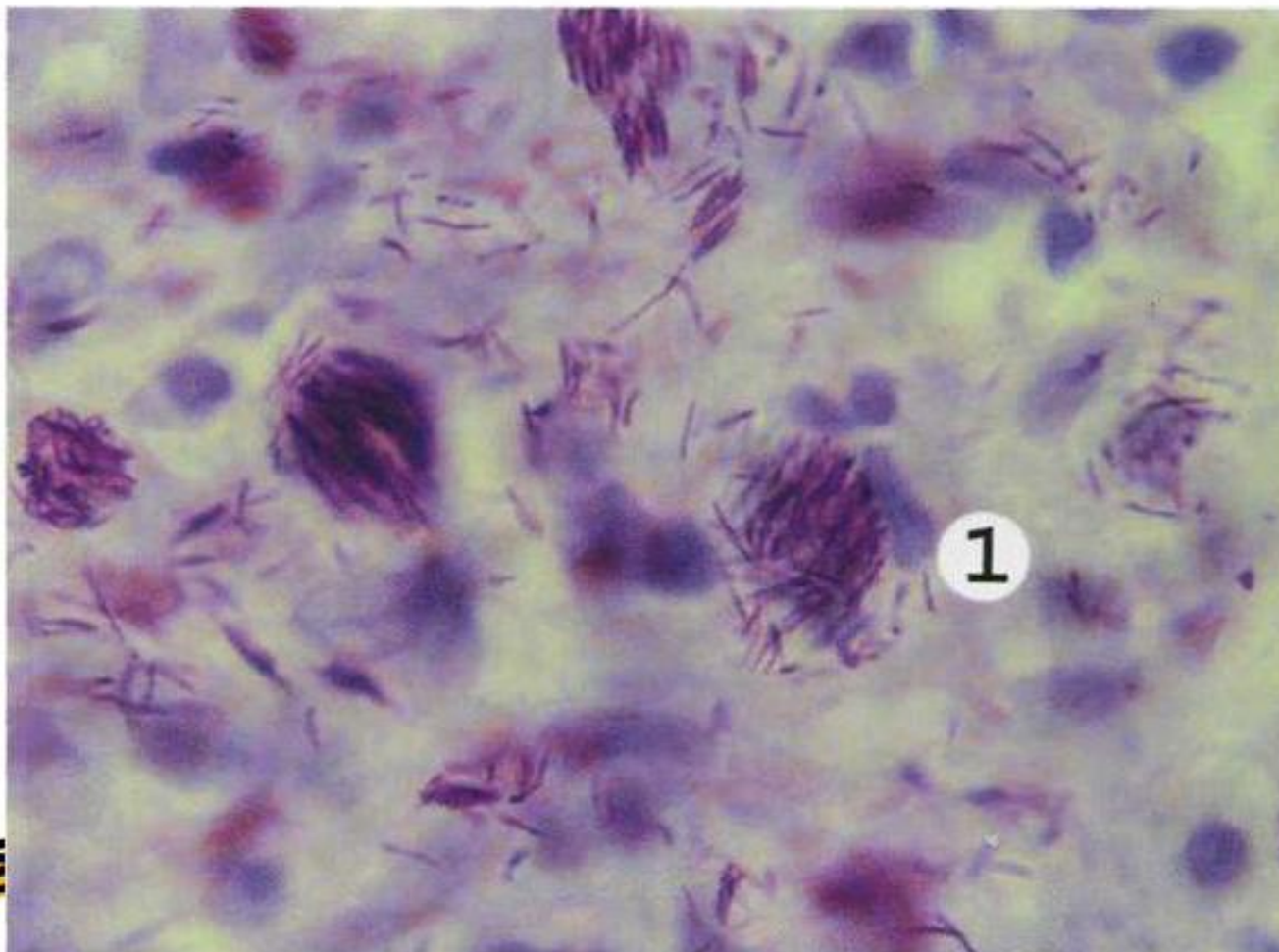


В

# Биоптат бронха при бронхиальной астме.



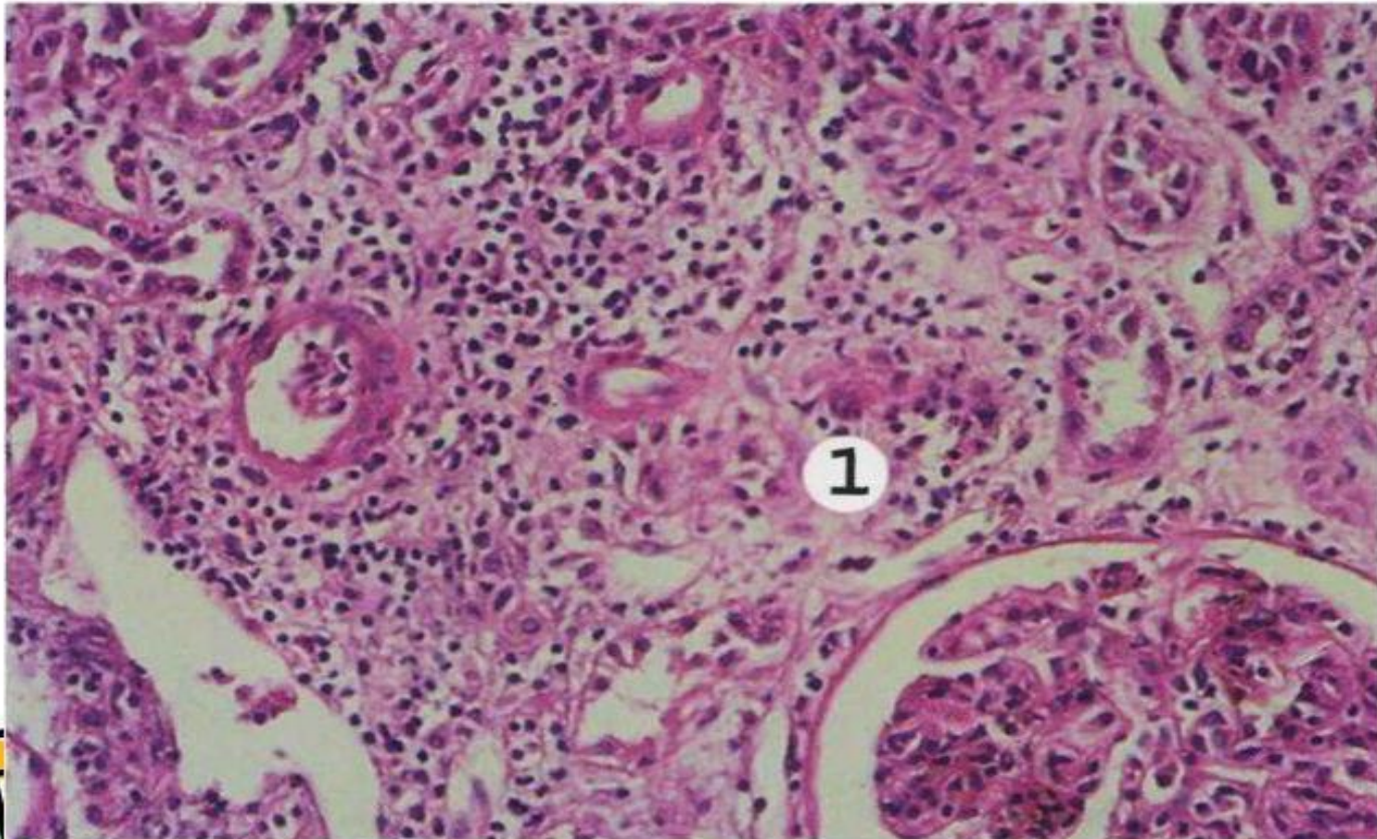
# Лепрозная гранулема



## Реакция отторжения аллотрансплантата почки

человека. В ткани почки видны кровеносные сосуды, стенки которых пронизаны лимфогистиоцитарным инфильтратом

(васкулит)



# Зоб Хашимото



# Зоб Хашимото

