

Туберкулез. СПИД.

Туберкулез. СПИД

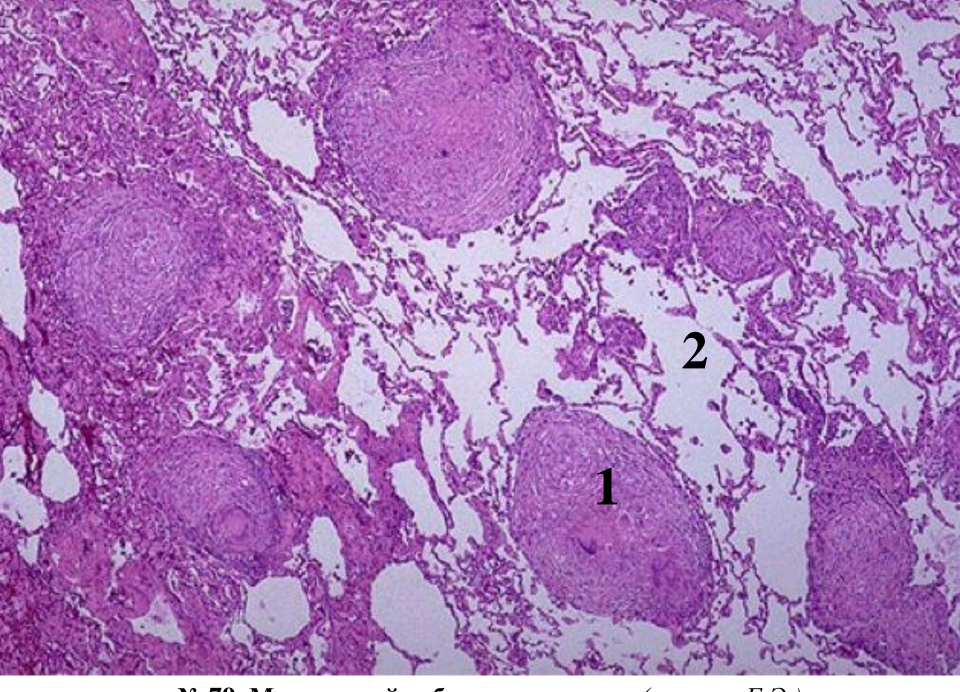
I. Микропрепараты:

№ 79. Милиарный туберкулез легких. (окраска Г-Э.).

Обозначения:

- 1. Туберкулезная гранулема:
 - а. казеозный некроз в центре гранулемы;
 - б. слой эпителиоидных клеток;
 - в. гигантские многоядерные клетки Лангганса;
 - г. слой лимфоидных клеток.
- 2. Прилежащая легочная ткань.

В легочной ткани отмечаются множественные туберкулезные гранулемы на разной стадии развития, некоторые с казеозным некрозом в центре, окрашенным интенсивно эозинофильно, окруженным клеточным валом, состоящим из эпителиоидных клеток с удлиненными бледными ядрами, расположенными радиально, «палисадом» вокруг очага некроза; между ними находятся гигантские многоядерные клетки Лангганса с эозинофильной цитоплазмой и ядрами, расположенными в виде подковы, циркулярно вдоль мембраны в виде венчика или на 2-х полюсах клетки, а на периферии гранулемы — слой малых лимфоцитов, с круглыми гиперхромными ядрами и бедной цитоплазмой, между которыми могут быть макрофаги и плазмоциты; вокруг некоторых гранулем выявляются коллагеновые волокна; другие гранулемы в стадии фиброза (замещение соединительной тканью); в легочной паренхиме между гранулемами выявляются очаги эмфиземы, некоторые межальвеолярные перегородки утолщены, склерозированы.



№ 79. Милиарный туберкулез легких. (окраска Г-Э.).

<u>№</u> 80. Милиарный туберкулез печени. $(окраска \ \Gamma$ -Э.).

Обозначения:

- 1. Туберкулезная гранулема.
- 2. Прилежащая печеночная ткань.

В ткани печени выявляются туберкулезные гранулемы той же структуры, что и в микропрепарате № 79; смежные гепатоциты с признаками белковой дистрофии.

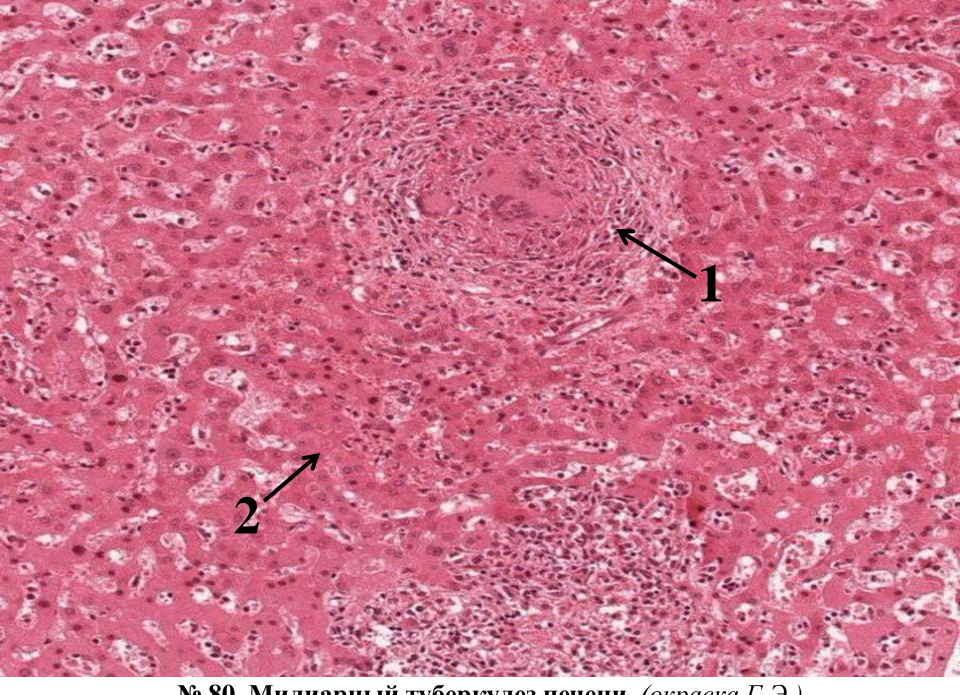
№ 82. Милиарный туберкулез почек. (окраска Г-Э.).

Обозначения:

- 1. Туберкулезная гранулема.
- 2. Прилежащая почечная ткань.

В почечной ткани наблюдаются множественные туберкулезные гранулемы разного размера, местами сливающиеся, со структурой, аналогичной гранулемам легкого в микропрепарате № 79, некротический очаг хорошо выражен, интенсивно эозинофильный, с остатками ядер (кариорекс), окрашенными в базофильный цвет, отчетливо выделяется палисадное расположение эпителиоидных клеток и многочисленные клетки Лангханса; Умеренная лимфогистиоцитарная инфильтрация (интерстициальный нефрит) присутствует в строме почечной ткани между гранулемами.

Милиарный туберкулез (микропрепараты № 79, 80, 82) возникает при гематогенном распространении инфекции. Наблюдается как при первичном, так и при вторичном туберкулезе. В случаях, когда бациллы попадают в легочную вену, развивается внелегочный милиарный туберкулез с поражением печени, почек, селезенки, головного мозга, мозговых оболочек, мочеполовой системы, костного мозга, надпочечников или изолированных органов, а при попадании инфекции в легочную артерию - развивается милиарный легочный туберкулез с поражением обоих легких. В пораженных органах появляются очаги уплотнения бело-желтого цвета, диаметром 1-2 мм (размер зерна проса), равномерно распределенные по всему органу, микроскопически имеющие структуру туберкулезной гранулемы. Самая худшая локализация - туберкулезный менингит.



№ 80. Милиарный туберкулез печени. (окраска Γ -Э.).



№ 82. Милиарный туберкулез почек. (окраска Γ -Э.).

№ 85. Казеозная пневмония. (окраска Г-Э.).

Обозначения:

- 1. Очаг казеозного некроза.
- 2. Межальвеолярные перегородки без ядер (кариолизис).
- 3. Соиденительная ткань, инфильтрированная лимфоиднами клетками.
- 4. Прилегающая эмфизематозная легочная ткань.

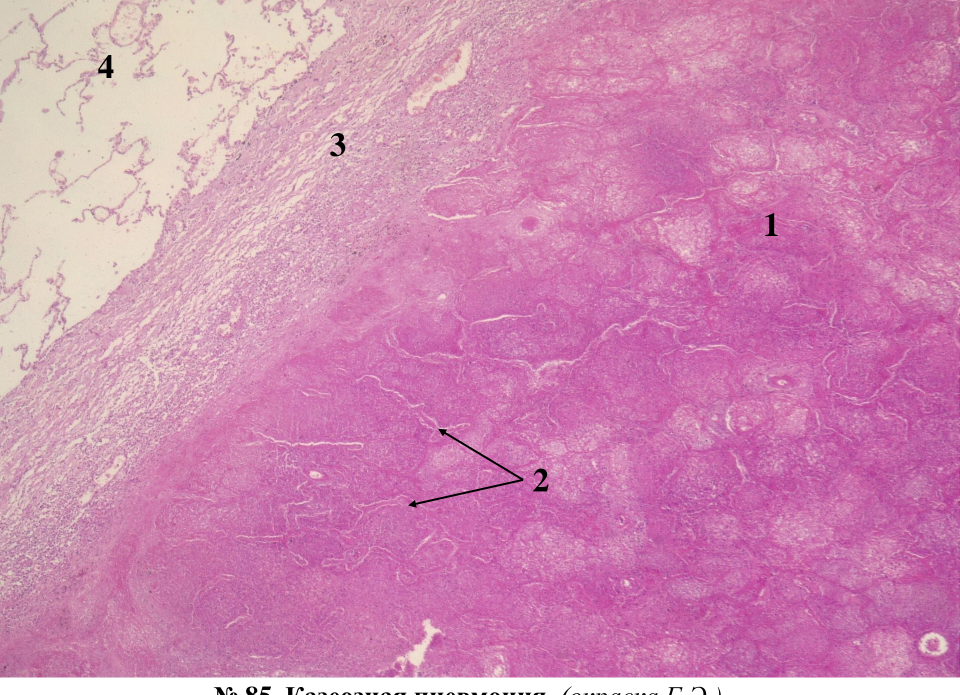
В препарате имеется обширная зона некроза легочной ткани, безвоздушная, в просвете альвеол содержатся некротические массы, окрашенные интенсивно эозинофильно, фибрин, нейтрофильные лейкоциты, моноциты, остатки разрушенных ядер, межальвеолярные перегородки некротизированы, лишены ядер, на периферии имеется соединительнотканная капсула с умеренной лимфоидной инфильтрацией; в прилежащей легочной ткани признаки эмфиземы

II. Макропрепараты:

№ 43. Казеозная пневмония.

В легком отмечаются множественные очаги казеозного некроза различных размеров, бело-желтого цвета, некротические массы имеют рассыпчатый вид, легко крошатся, напоминают сухую творожистую массу (nam. caseum — творог).

Казеозная пневмония наблюдается при вторичном туберкулезе, но может быть и при первичном. Первоначально появляются ацинарные и дольковые некротические очаги, которые могут распространиться до уровня сегмента или целой доли – лобарная казеозная пневмония. Развивается у пациентов с ослабленным иммунитетом и истощенных. На плевре имеются наложения фибрина. Казеозные массы могут подвергаться гнойному расплавлению с образованием полостей распада – каверн (кавернозный туберкулез).



№ 85. Казеозная пневмония. (окраска Г-Э.).

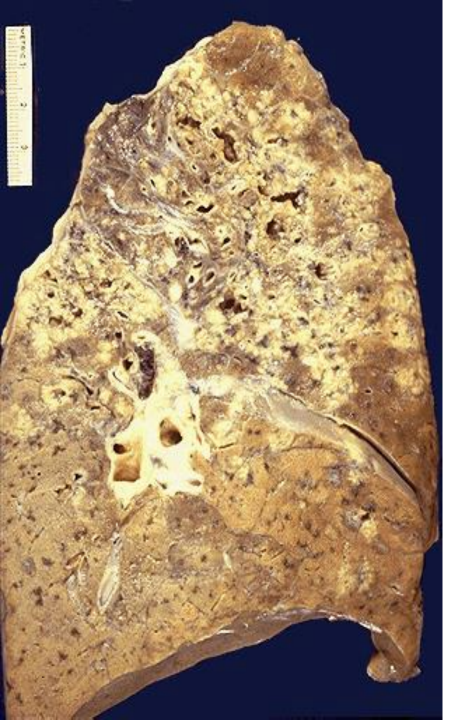


№ 43. Казеозная пневмония.

№ 44. Фиброзно-кавернозный туберкулез легких.

Легкое деформировано, на разрезе имеются множественные полости распада — каверны, неправильной формы, различных размеров, их стенки утолщены, склерозированы, внутренняя поверхность неровная, покрыта некротическими массами; в прилежащей легочной ткани отмечаются безвоздушные зоны казеозного некроза бело-желтого цвета, пневмосклероз, стенки бронхов утолщены, склерозированы.

Фиброзно-кавернозный туберкулез является одной из форм вторичного легочного туберкулеза. Каверны встречаются гораздо чаще при вторичном туберкулезе чем при первичном. Образование полостей распада легочной ткани начинается в апикальных зонах правого легкого и распространяется в апикально-каудальном направлении контактным путем и по бронхам в среднюю и нижнюю доли. Верхушечные каверны старше дистальных. Они имеют разные размеры, неправильную форму, стенки состоят из 3-х слоев: казеозные некротические массы, инфильтрированные нейтрофильными лейкоцитами, туберкулезная грануляционная ткань, зрелая волокнистая соединительная ткань. Если каверна дренирована и сообщается с бронхами, казеозное содержимое может распространиться бронхиальным путем в противоположное легкое. Одновременно может развиться эндобронхиальный и эндотрахеальный туберкулез, а также туберкулез гортани и кишечника путем заглатывания мокроты, которая содержит туберкулезные микобактерии. В случаях, когда содержимое каверн эвакуируется через бронхи, они спадаются и рубцуются. Возможные осложнения: дыхательная недостаточность, легочное кровотечение, легочное сердце, вторичный амилоидоз; у пациентов с ослабленным иммунитетом возможна диссеминация инфекции лимфогенным и гематогенным путем с развитием милиарного туберкулеза

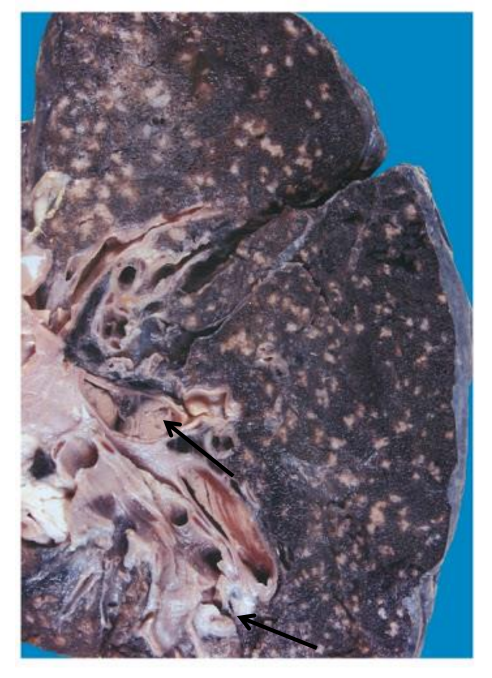


№ 44. Фиброзно-кавернозный туберкулез легких.

№ 144. Туберкулез перибронхиальных лимфоузлов.

Перибронхиальные лимфатические узлы увеличены в размерах, плотные, спаяны между собой, образуя пакеты, конгломераты, на разрезе бело-желтого цвета, имеют вид сухой творожистой массы.

Поражение лимфоузлов является наиболее частой формой внелегочного туберкулеза. Наблюдается в первую очередь при первичном туберкулезе как составная часть первичного туберкулезного комплекса или комплекса Гона (первичный аффект, лимфангит и лимфаденит). При первичном легочном туберкулезе поражаются лимфоузлы ворот легких, а также бронхопульмональные, медиастинальные, а при первичном кишечном туберкулезе – мезентериальные лимфоузлы. В начальном периоде вторичного туберкулеза региональные лимфоузлы гораздо реже поражаются из-за локализации туберкулезного процесса в верхушечных зонах легких. Увеличенные в размерах лимфоузлы сдавливают нервы, кровеносные сосуды, соседние органы, вызывая определенные клинические проявления. В лимфоузлах могут сохраниться жизнеспособные туберкулезные микобактерии на протяжении многих лет, представляя собой потенциал реактивации туберкулеза и развития вторичного туберкулеза в условиях снижения иммунитета.



№ 144. Туберкулез перибронхиальных лимфоузлов.

№ 153. Туберкулезный спондилит.

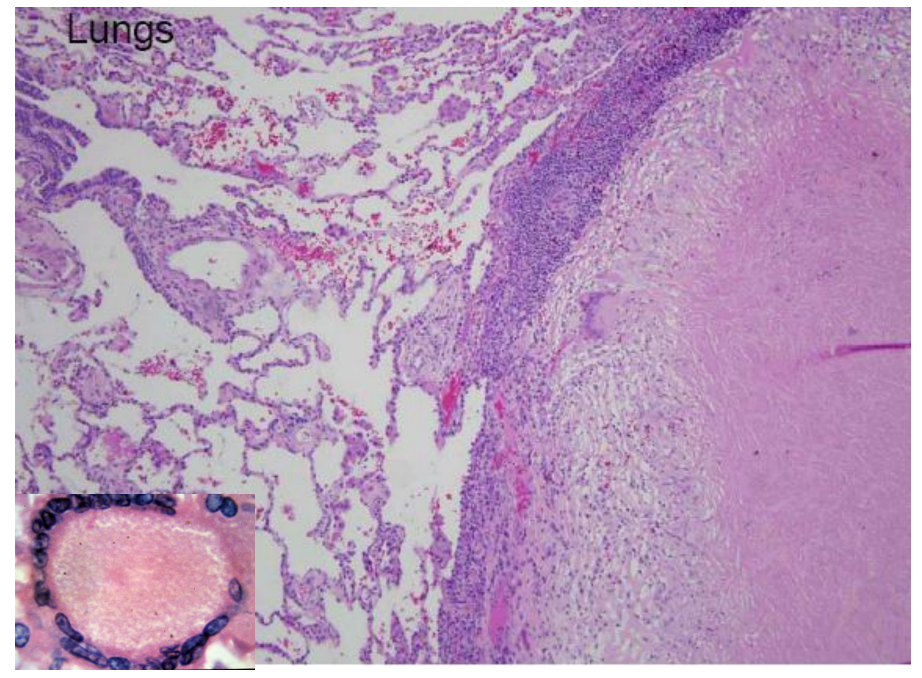
В препарате представлен сегмент позвоночного столба, поясничной области, отмечается деформация позвоночника, на разрезе тела некоторых позвонков разрушены, а апофизы сохранены, видна полость распада, позвонки спаяны между собой.

Поражение позвоночника при туберкулезе (туберкулезный спондилит или болезны Потта) наблюдается при гематогенном туберкулезе вследствие гематогенной диссеминации туберкулезной микобактерии. Чаще встречается у детей и подростков. Поражаются тела позвонков, в которых развивается туберкулезный остеомиелит с казеозным некрозом, деструкцией костной ткани и межпозвоночных дисков, образуются секвестры, заполненные некротическими и гнойными массами и в исходе происходит искривление позвоночника с появлением выпуклости назад в области спины или груди (кифоз). Гнойно-некротические массы могут распространиться по параспинальным мягким тканям, образуя «холодные» абсцессы, которые могут открываться на поверхности кожи с выделением содержимого абсцессов (свищи). Хронический туберкулезный спондилит может осложниться вторичным амилоидозом. Одновременно могут вовлекаться тазобедренный (туберкулезный коксит) и коленный (туберкулезный гонит) суставы.

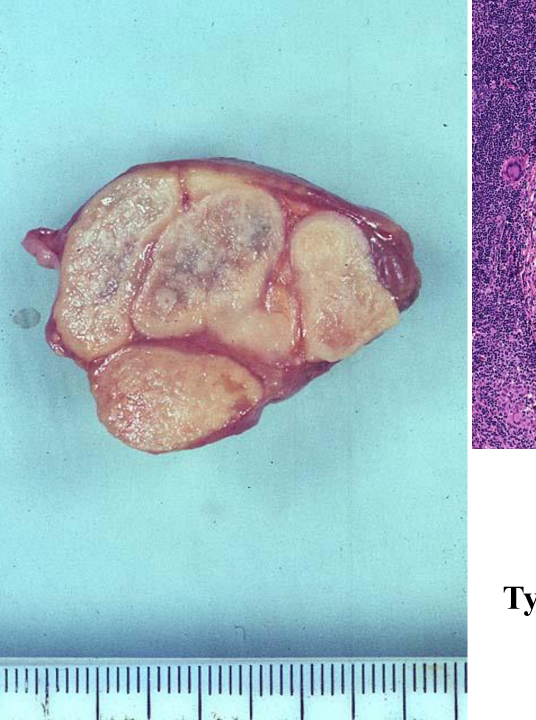


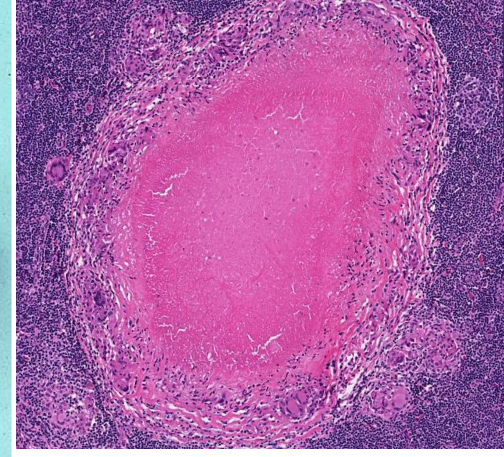
<u>№</u> 153. Туберкулезный спондилит.





Первичный легочный комплекс





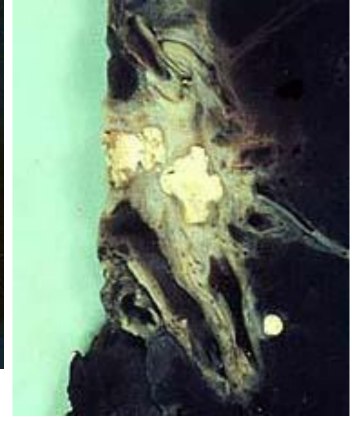
Туберкулезный лимфаденит.





Первичный кишечный комплекс.



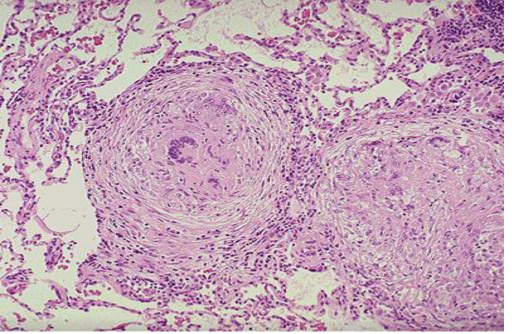


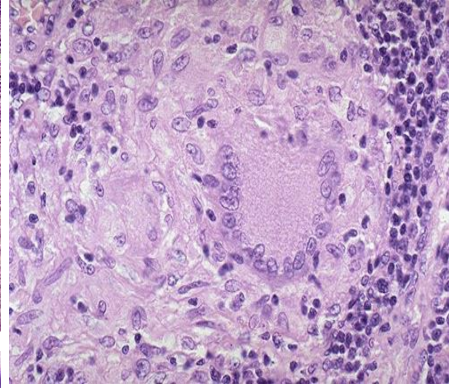


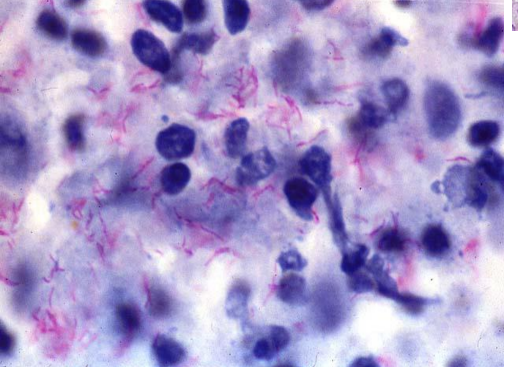
Исцеленный первичный комплекс

(склерозирование первичного аффекта и кальцификаты в лимфатических узлах).

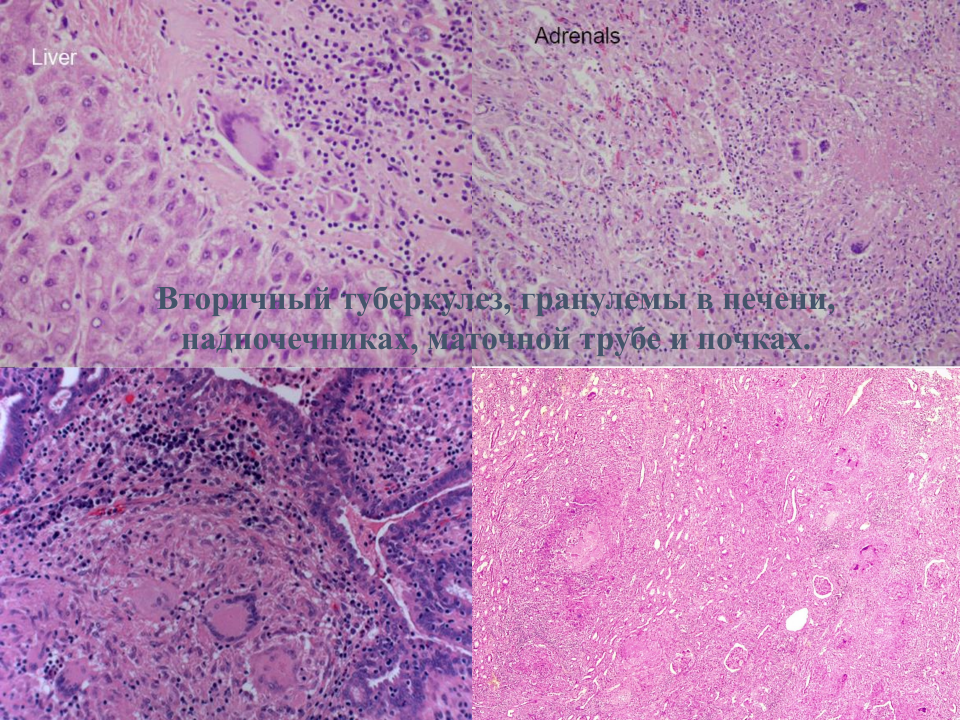


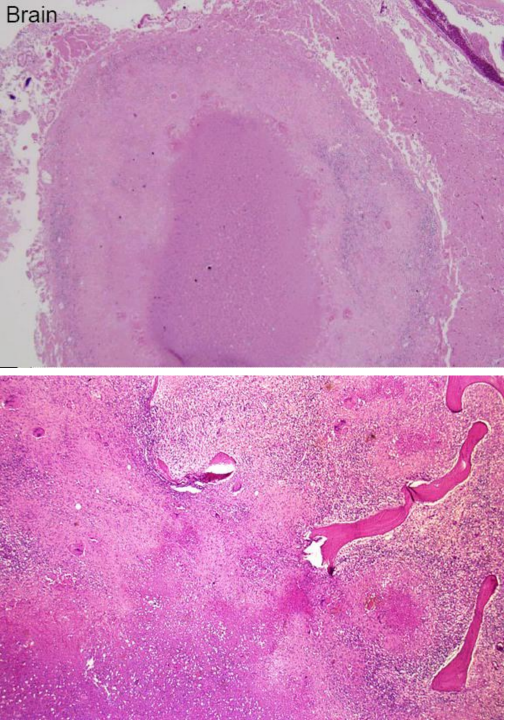






Туберкулезные гранулемы с гигантскими клетками Лангханса, микобактерии. (Окраска по Цилю-Нильсену).



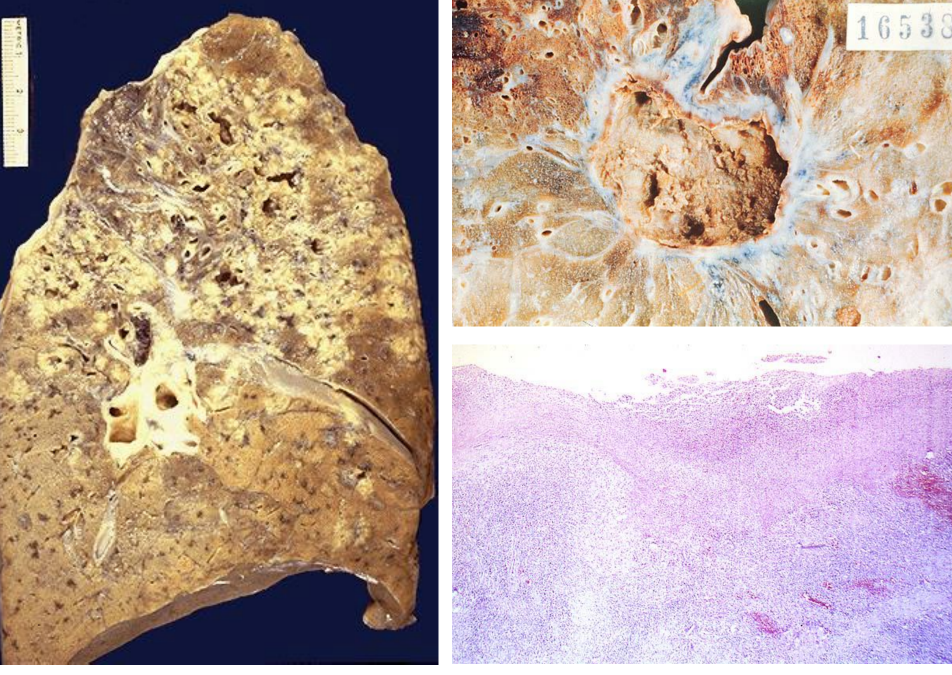


Гематогенный туберкулез, гранулемы в головном мозге и позвонке.



Инкапсулированная туберкулема легких.

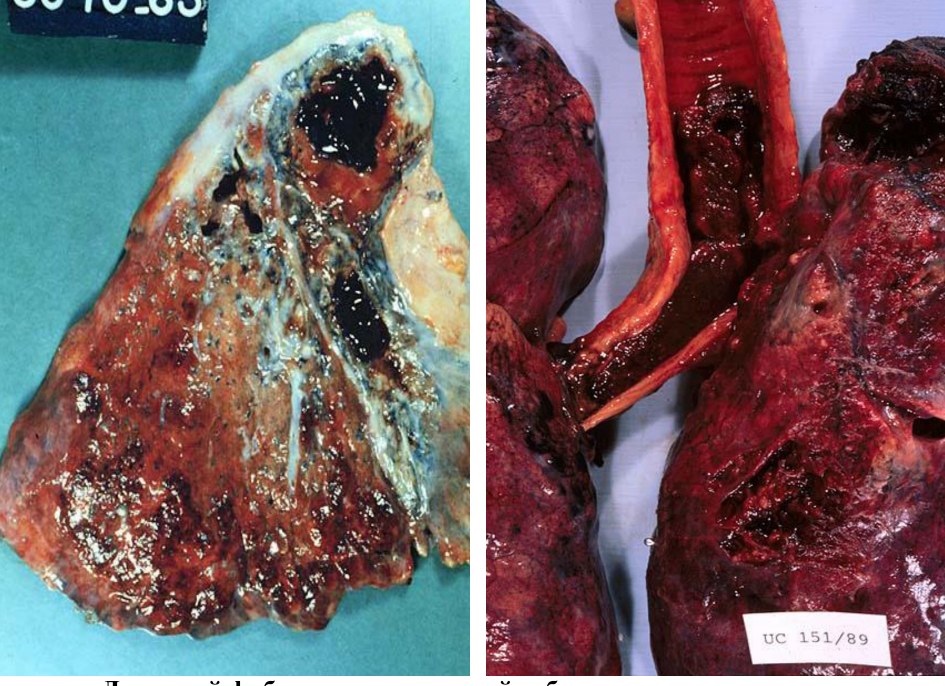




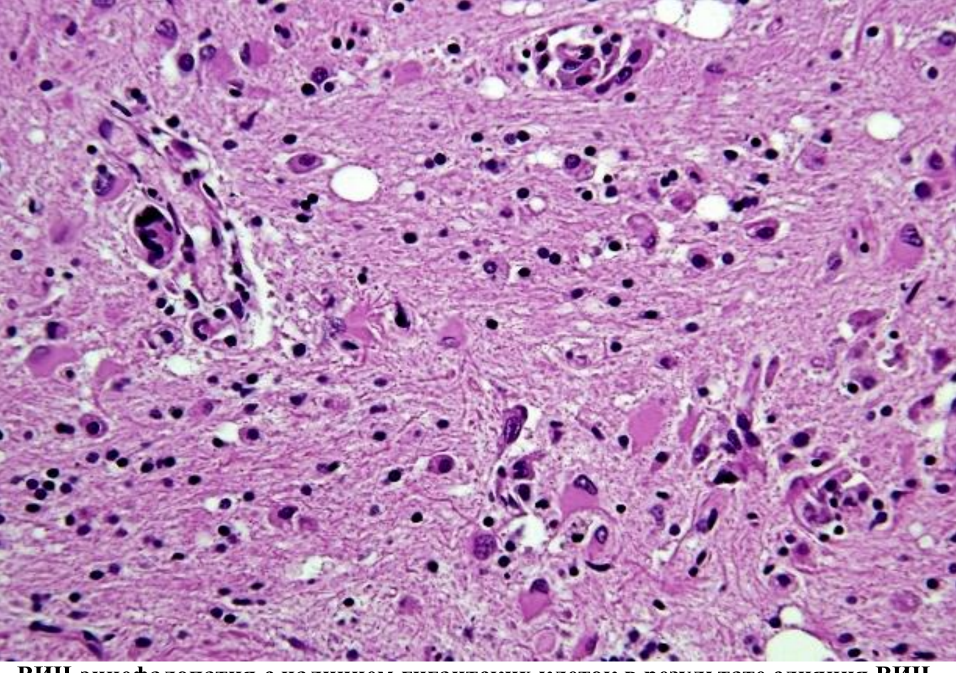
Вторичный фиброзно-кавернозный туберкулез, кавернозная стенка.



Вторичный фиброзно-кавернозный туберкулез

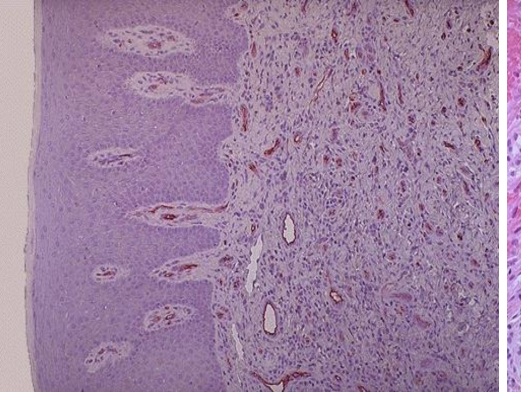


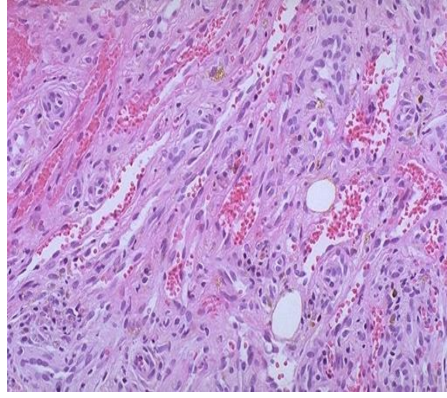
Легочный фиброзно-кавернозный туберкулез с кровотечением.

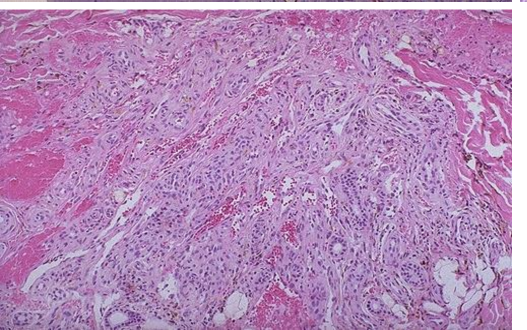


ВИЧ-энцефалопатия с наличием гигантских клеток в результате слияния ВИЧ-инфицированных макрофагов.



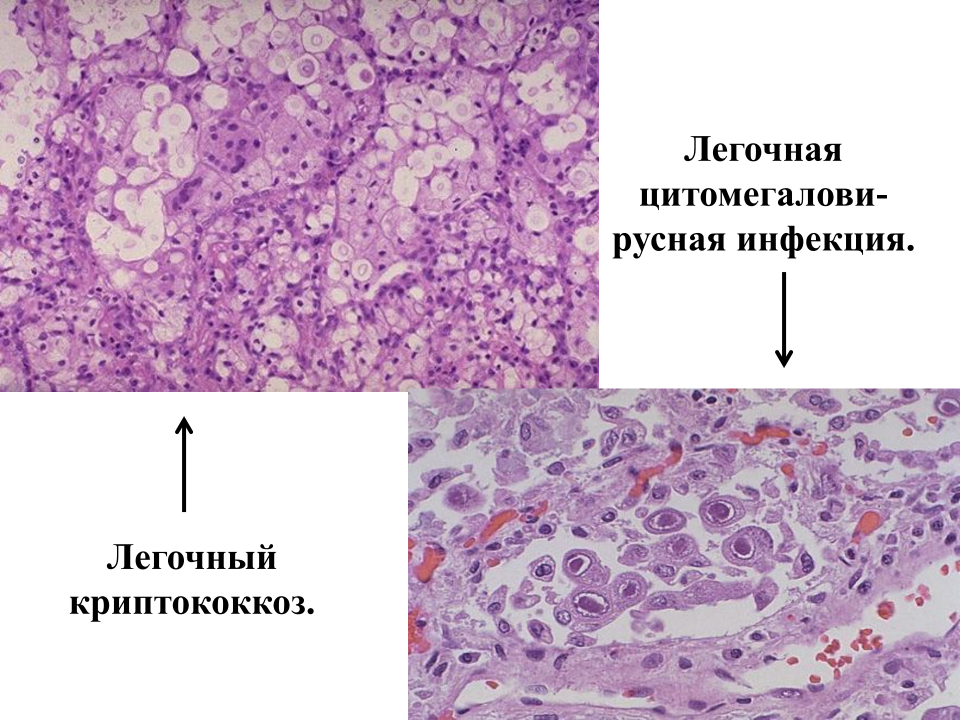






Саркома Капоши

(сосудистые структуры, кровоизлияния, веретеновидные стромальные клетки).



ТУБЕРКУЛЁЗ

ТУБЕРКУЛЁЗ

- Туберкулез \ tuber бугорок \. Буквальный переводбугорчатка. Это название обозначает одно из патоморфологических проявлений болезни образование узелков, бугорков в зоне патологии.
- Туберкулез грозное и коварное заболевание.
 Клинико-морфологические признаки болезни известны медикам с давних времен во всех странах древней цивилизации Египет, Китай, Греция, Рим и др.
- Туберкулез многолик, поэтому для его обозначения используются разные наименования фтизис, птое, скрофуля, люпус.

- Туберкулез это медико-социальная проблема. Он поражает людей в периоды социальных потрясений и бедствий: войны, революции, голодовки, перестройки.
- В истории изучения и борьбы с туберкулезом надо особо отметить два великих достижения 1\ открытие туберкулезной палочки в конце 19 столетия Кохом;
- 2\изобретение первого специфического противотуберкулезного препарата в средине 20 столетия Вейсманом.
- Распространенность туберкулеза во всем мире очень велика, а борьба с ним требует усилий всего человечества.

- Этиология. Болезнь вызывает туберкулезная палочка микобактерия. Классические параметры: длина 3 микрона, толщина 0,5 микрона. Но возбудитель туберкулеза очень полиморфен и отличается высокой приспособляемостью и изменчивостью.
- Особенно важным является устойчивость палочки к действию внешних факторов. Это связано с тем, что палочка покрыта снаружи толстым слоем восковидной оболочки.
- Поэтому она обладает кислотоустойчивостью в отличие от других микробов и не разрушается ферментами фагоцитов .

- Известны 4 типа туберкулезных палочек —1\ человечий 2\ бычий 3\ птичий 4\ холоднокровных. Для человека опасны человечий и бычий типы.
- В настоящее время известны и такие формы бактериикак:
- 1\ с ослабленной кислотоустойчивостью 2\ фильтрующаяся \ вирусоподобная \ 3\ лекарственно- устойчивая. Последняя форма в настоящее время вызывает большую озабоченность из-за неэффективности многих современных противотуберкулезных препаратов.

- Источники заражения туберкулезом- 1\ мокрота больного человека, 2\ молоко больных коров.
- Входные ворота инфекции: 1\ плацента, 2\ кожа, слизистые, 3\ легкие, 4\ желудочно-кишечный тракт. Особенно часто- легкие. Очень редко входными воротами являются слизистая глаз, глоточное кольцо, половые органы.
- Патогенез определяют 2 группы факторов-
- 1\ анатомофизиологические особенности пораженных органов- 1\васкуляризация 2\гистоархитектоника 3\ лимфообращение 4\ иннервация 5\функциональная нагрузка 6\ реактивность;
- 2\ вирулентность туберкулезной палочки.

- Динамика туберкулезного процесса: 1\ экзогенное инфицирование
- 2\ первичная фиксация
- 3\ формирование первичного туберкулезного аффекта
- 4\ формирование первичного туберкулезного комплекса.
- Первичный туберкулезный комплекс. Локализация —
- 1\ 90%- легкие, 2\ около 10% -подвздошная кишка, 3\ очень редко кожа, среднее ухо, половые органы, желудок.

- Прогрессирование туберкулезного процесса может идти быстро, в среднем или замедленном темпе в зависимости от реактивности организма.
- Пути прогрессирования:
- интраканаликулярный в таких трубчатых органах, как бронхи, желудочно-кишечный тракт, мочевыводящие пути
- лимфогенно
- гематогенно.

- Исход: 1\ благоприятный заживление 2\ неблагоприятный- генерализация.
- Возможна в последующем реинфекция и повторное прогрессирование туберкулезного процесса.
- В настоящее время установлено, что лица, перенесшие в прошлом туберкулез, более склонны к реинфекции, нежели те, кто не болел туберкулезом.
- Иммунитет. Человек обладает относительной устойчивостью к туберкулезной инфекции. Способствуют иммунитету - вакцинация и пассивное инфицирование малыми дозами.

- Гистогенез туберкулезного воспаления.
- Патоморфологические проявления туберкулезного воспаления разноообразны.
 Обязательными компонентами его являются альтерация, экссудация, пролиферация.
- Но специфичность туберкулезного воспаления проявляется через пролиферацию, когда образуется гранулема и бугорки.

- Воспаление проходит 3 фазы-
- 1\ альтерация преобладают некробиотические процессы,
- 2\экссудация она зависит от вирулентности микроба, степени инфицированности и реактивности,
- 3\ пролиферация- свидетельство усиления механизмов защиты с преобладанием гистиоцитов, лимфоцитов, макрофагов в очаге воспаления и формирование специфического бугорка.

- Известны 3 варианта тканевых реакций при туберкулезном воспалении-
- 1\ преобладание альтерации, 2\ преобладание экссудации, 3\ преобладание пролиферации.
- Гистогенез гранулемы. Динамика: альтерация экссудация пролиферация рубцевание.
- Клеточные трансформации:
- нейтрофилы исчезают;
- моноциты, макрофаги, фибробласты, гистиоциты, эндотелий - превращаются в эпителиоидные клетки, а затем в гигантские клетки;
- лимфоциты трансформируются в плазмоциты.

- Строение типичного продуктивного туберкулезного бугорка:
- 1\ центр- некроз, 2\ вокруг некроза вал эпителиоидных клеток и единичные гигантские многоядерные клетки, 3\ периферия- скопления лимфоцитов, плазмоцитов.
- Варианты бугорков:
 - 1\ эпителиодные
- 2\гигантоклеточные
- 3\лимфоидные
- 4\ некротические.

- Патогенез некроза \ казеоза \ связан с 3 факторами:
- 1\ облитерация сосудов \ васкулит, тромбоз \
- 2\ экссудация \ сдавление сосудов \
- 3\ прямое действие токсина туберкулезной палочки.

- Проявления туберкулезного воспаления. 10 видов.
- 1\ Милиарный бугорок просовидные бугорки.
- 2\Солитарные бугорки- слившиеся воедино милиарные бугорки размерами до 1 см.
- 3\ Диффузные туберкулезные грануляции.
- 4\Крупные туберкулезные бугорки размерами до 2- 3 см.
- 5\Туберкуломы очаги размерами до 5 см.

- 6\ Туберкулезные язвы —в стенках полых органов \ желудок, кишка \
- 7\ Туберкулезные каверны полости в плотных органах.
- 8\ Петрификаты отложения извести в туберкулезных очагах.
- 9\ Экссудация в полости- чаще скопления экссудата в плевральной полости при туберкулезном плеврите.
- 10\ Перифокальное воспаление вокруг основного туберкулезного очага.

• Течение болезни. Волнообразность. Смена периодов обострения и затихания. Морфологическими маркерами обострения являются некроз и экссудация; затихания — пролиферация и фиброз.

ОБЩАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ ТУБЕРКУЛЕЗА.

- 2 формы.
- 1\ Первичный туберкулез.
- 2\ Вторичный туберкулез.
- 1\ ПЕРВИЧНЫЙ туберкулез. Классификация.
- 1\ По течению выделяют 1\ острый вариант 2\ хронический вариант.
- 2\ По локализации входных ворот 1\ легочный вариант 2\ кишечный вариант.
- 3\ По характеру процесса- 1\ без прогрессирования 2\ с прогрессированием.

ОСТРЫЙ вариант первичного туберкулеза.

- Развивается при первичном инфицировании человека, которое в наших условиях чаше происходит в детском возрасте. Возникает первичный туберкулезный комплекс, представленный 3 компонентами: 1\ первичный аффект 2\ лимфангит 3\ лимфаденит.
- Локализация первичного туберкулезного комплекса: 1\ легкие 90%; 2\ кишечник около 10%.

- 1\ Легочный вариант локализации первичного туберкулезного комплекса.
- Первичный аффект чаще локализуется в правом легком в средних и нижних отделах под плеврой. Обычно это одиночный очаг макрофагальной пневмонии размерами 2- 5 мм.. В центре очага отмечается некроз, вокруг зона экссудативного воспаления. Лимфангит воспаление лимфатических путей от первичного аффекта до корня легких. Характеризуется наличием мелких бугорков и экссудата вокруг сосудов и бронхов. Лимфаденит воспаление близлежащих бифуркационных лимфатических узлов.

- Микроскопическая картина:
- специфическое туберкулезное воспаление с явлениями некроза и эпителиодноклеточной реакцией
- гиперплазия лимфоидной ткани.
- Макроскроскопическая картина:
- - увеличение лимфатических узлов
- слияние гиперплазированных лимфатических узлов
- образование целых конгломератов увеличенных лимфатических узлов с явлениями лимфостаза и отека средостения.

- Исход. 1\ без прогрессирования 2\ с прогрессированием.
- 1\ Без прогрессирования. Первичный аффект. Динамика:
- экссудативное воспаление исчезает
- некротические массы петрифицируются, оссифицируются и отделяются от остальной ткани фиброзной капсулой.

- Формируется очаг, который остается на всю жизнь. По имени автора, впервые описавшего процесс заживления первичного аффекта при туберкулезе, его называют- очаг Гона.
- Лимфангит. Происходит полное исчезновение воспалительного процесса.
- Лимфаденит. Экссудативные и пролиферативные процессы исчезают. Зона некроза подвергается рубцеванию и петрификации.

- 2\ Прогресиссирование. Варианты: 1\ гематогенный, 2\ лимфогенный, 3\ рост первичного аффекта, 4\ смешанный.
- 1\ Гематогенное прогрессирование. Может быть ранним на фоне незажившего первичного туберкулезного комплекса и поздним после заживления первичного туберкулезного комплекса. Основные факторы- 1\ васкулит и попадание микобактерии в кровь; 2\ ослабление защитных сил организма, чему способствуют: вирусные инфекции, рахит, авитаминозы.

- Формы: 1\ милиарная 2\ крупноочаговая.
- Милиарная. Отличается быстротой течения и одномоментным появлением просовидных очагов туберкулезного воспаления по всему организму. Больные погибают от туберкулезного менингита.
- Крупноочаговая. Особенности- 1\ медленное течение, 2\ наличие одиночных крупных очагов, 3\ избирательная локализация. Варианты: 1\ легкие, 2\ почки, селезенка, печень, кости, 3\ изолированные формы.

- 2\ Лимфогенное прогрессирование.
- Динамика: поражение лимфатических сосудов воспаление лимфатических узлов. Последовательность вовлечения в туберкулезный процесс лимфатических узлов: бронхопульмональные - перибронхиальные - паратрахеальные грудные – средостение – шея.

- Отмечаются пакеты, конгломераты лимфатических узлов, их срастание с бронхами, нервами, сосудами, перикардом.
- При значительном некрозе и распаде формируются свищи:
- 1\ пищеводные; 2\ трахеобронхиальные; 3\пищеводно-аортальные, из которых выделяются крошковатые серо-желтого цвета гноевидные массы.

- При туберкулезном медиастините туберкулезные палочки могут прорываться в бронхи с последующим обсеменением обоих легких.
- В туберкулезный процесс могут вовлекаться вагус, сердечно-сосудистая система, желудочно-кишечный тракт.
- При механическом сдавлении пакетами лимфатических узлов бронхов развиваются ателектаз, лимфостаз, пневмосклероз.
- При аденогенном варианте происходит изолированное поражение лимфатических узлов:
- шеи скрофулодерма \золотуха\
- грудной полости
- брюшной полости
- полости малого таза.
- Из пораженных лимфатических узлов процесс может перейти на почки, позвоночник и другие органы.

- 3\ Рост первичного аффекта. Динамика: 1\ увеличение некробиотических процессов
- 2\ разрастание казеозной грануляционной ткани
- 3\ быстрое распространение перифокального воспаления.
- Распространение туберкулезного процесса происходит по бронхам и перибронхиально. Оно очень быстро принимает лобарный характер и определяется как первичная казеозная пневмония. В последующем появляются множественные острые каверны.

- 4\ Смешанная форма прогрессирования характеризуется тем, что туберкулезный процесс распространяется разными способами.
- 2\ Кишечный вариант локализации первичного туберкулезного комплекса.

• Причина – часто: инфицирование бычьим типом микобактерии туберкулеза при употреблении инфицированного молока. Первичный аффект локализуется в конечном отрезке подвздошной кишки. Он имеет вид широкой язвы. Лимфангит распространяется от язвы кишки до брыжеечных лимфатических узлов. Лимфаденит. Имеет место в брыжеечных лимфатических узлах и характеризуется тотальным некрозом пораженных лимфатических узлов.

- Исход. 1\ Без прогрессирования. На месте воспаления происходят петрификация и фиброзное инкапсулирование.
- 2\ С прогрессированием. Может развиваться 1\ местно-перитонит, 2\ генерализация через лимфогенное и гематогенное метастазирование. Этот вариант туберкулеза чаще протекает доброкачественно.

ХРОНИЧЕСКИЙ вариант первичного туберкулеза.

- Причина: хронический лимфаденит в грудной или брюшной полости. Чаще это одиночный лимфаденит бронхов. Туморозный лимфаденит. Это остаточные явления острого первичного туберкулеза.
- Особенности клинических проявлений длительная интоксикация с общими неопределенными симптомами. При неблагоприятных обстоятельствах следует обострение с быстрой генерализацией туберкулезного процесса.

- 2\ ГЕМАТОГЕННЫЙ туберкулез. 3 варианта.
- 1\ Генерализованный
- 2\ Легочный
- 3\ Внелегочный.

- Этот вариант туберкулеза определяется как постпервичный туберкулез, поскольку он возникает при эндогенной генерализации инфекционного процесса из очагов, оставшихся после первичного туберкулеза. Болезнь проявляет себя в зрелом возрасте. Провоцируют ее различные неблагоприятные обстоятельства жизни.
- 1\ Генерализованный гематогенный туберкулез. Типы.
- 1\ Острейший туберкулезный сепсис.
- 2\ Острый общий милиарный.
- 3\ Хронический общий милиарный.

- 1\Острейший туберкулезный сепсис. Проявления:
- молниеносность течения
- наличие мелких казеозных очагов с микобактериями
- распространенность по всему организму
- банальное воспаление в очагах с некрозом и лейкоцитарной инфильтрацией, нет специфических проявлений.

- 2\ Острый общий милиарный туберкулез. Проявления:
- однородные милиарные бугорки по всему организму
- строение бугорков по типу специфической туберкулезной гранулемы.
- 3\ Хронический общий милиарные туберкулез. Проявления:
- многочисленные бугорки во всех органах и тканях
- морфологическое разнообразие бугорков по размерам \милиарные, ацинозные, сливные\ и патогистологии \свежие, эпителиодные, рубцующиеся\.

• 2\ ВТОРИЧНЫЙ Гематогенный ЛЕГОЧНЫЙ туберкулез.

- 1\ Острый милиарный. Характеризуется наличием многочисленных милиарных бугорков в легочной ткани и в плевре. Микроскопическая картина отличается однородностью и спецефичностью.
- 2\ Хронический милиарный. Многочисленные бугорки в разных фазах развития. В свежих бугорках преобладают некротические процессы, в старых рубцевание.
- 3\ Крупноочаговый. Единичные крупные очаги в верхушках обоих легких.

- 9 признаков. 1\ Симметричность .
- 2\ Кортикоплевральная локализация.
- 3\ Преобладание продуктивной реакции.
- 4\ Эмфизема
- 5\Диффузный сетчатый пневмосклероз
- 6\ Гипертрофия правого желудочка сердца.
- 7\ Отсуствие наклонности к распаду.
- 8\ Очковые каверны при распаде.
- 9\ Наличие внелегочного туберкулезного очага- источника инфицирования.

- Динамика. 2 варианта.
- Первый вариант:
- - обсеменение из первичных очагов других отделов легких
- диффузный сетчатый пневмосклероз и эмфизема
- бронхоэктазия и пневмоторакс
- легочное сердце.

- Второй вариант:
- распад первичных очагов в области верхушек
- образование очковых каверн\ рентгенологическое понятие\
- спадение и рубцевание в области каверн
- или фиброзирование стенок каверн, которые становятся источником инфицирования, хронизация с развитием цирроза легких в финале болезни.

- 3\ Гематогенный ВНЕЛЕГОЧНЫЙ туберкулез.
- В настоящее время выделяют 11 форм гематогенного внелегочного туберкулеза в зависимости от локализации. Это туберкулез:1\ костей и суставов, 2\ мочеполовой системы,
- 3\ серозных оболочек, 4\ эндокринной системы, 5\ нервной системы, 6\ кожи и слизистых,
- 7\ органов чувств, 8\ гортани и бронхов, 9\ желудочно-кишечного тракта, 10\ органов кроветворения, 11\ сердечно-сосудистой системы.

- 1\ Костно-суставной туберкулез.
- Наиболее частые локализации : 1\ позвоночник туберкулезный спондилит, 2\ тазобедренный сустав туберкулезный коксит, 3\ коленный сустав-туберкулезный гонит.
- 1\ Туберкулезный спондилит. Возраст- дети раннего возраста. Локализация грудные позвонки. Провоцирующий фактор травма позвоночника. Патоморфологические формы: 1\ очаговый оссальный, 2\очаговый эпифизарный, 3\ оссально-деструктивный, 4\ эпифизарно-деструктивный, 5\ оссально-периостальный, 6\ оссально-эпифизарный.
- Динамика. 2 варианта 1\ вертикальный 2\ горизонтальный.

- Вертикальный распространение из первичного оссального очага в толще тела позвонка вверх и вниз на соседние позвонки с их разрушением и формирование горба.
- Горизонтальный распространение процесса из первичного очага в теле позвонка в сторону забрюшинного пространста с формированием туберкулезного гнойного воспалениея в забрюшинном пространстве \хорлодные туберкулезные флегмоны, натечники\.

- 2\ Туберкулезный коксит.
- Очаговый остеомиелит в области тазобедренного сустава. Локализация: 1\ вертлужная впадина, 2\ подвздошная кость, 3\ головка бедра, 4\ шейка бедра, 5\ большой вертел.
- Процесс начинается с вертлужной впадины, переходит на подвздошную кость и затем на бедренную кость. Итог- разрушение сустава, анкилоз, инвалидность.

- 3\ Туберкулезный гонит.
- Первоначально: формирование очага в области эпифиза с последующим переходом в полость сустава и окружающие ткани, разрушение сустава. Итог- анкилоз, инвалидность.
- 2\ Туберкулез мочеполовой системы. 1\ Туберкулез почек.

- Варианты- 1\ острый, милиарный, 2\ хронический.
- 1\ Острый милиарный развивается как компонент гематогенного распространения туберкулеза.
- 2\ Хронический вариант имеет 4 формы:
- 1\ казеозно-очаговая
- 2\ кавернозная
- 3\ тубулопионефротическая
- 4\ инфарктная.

- Процесс часто начинается в одной почке, затем переходит на другую почку по мочеточникам и мочевому пузырю с поражением простаты и половых органов.
- 2\ Туберкулез половых органов.
- Мужчины- туберкулез простаты, придатков \особенно часто\ и яичка.
- Женщины- 1\ туберкулезный сальпинго-оофорит
- 2\ тотальный казеозный эндометрит.
- Форма: 1\ милиарная, 2\ казеозная, 3\ кавернозная.

- 3\ Туберкулез серозных оболочек.
- Формы- 1\ бугорково-милиарная, 2\ бугорково-экссудативная.
- Последствия. Плеврит облитерация. Перитонит спаечный процесс, опасность спаечной болезни. Перикардит облитерация, петрификация, панцирное сердце.

- 4\ Туберкулез эндокринной системы.
- Надпочечник. Формы- 1\ милиарная ,2\ крупноочаговая, 3\ тотальный некроз.
- Последствия болезнь Аддисона.
- Щитовидная железа. Формы- 1\ милиарная 2\ крупноочаговая.
- Последствия- микседема.
- Гипофиз. Форма- милиарная. Последствия- гипофизарная кахексия.
- Поджелудочная железа. Формы- 1\ милиарная 2\ крупноочаговая.
- Последствия экзокринная и эндокринная недостаточность \сахарный диабет\.

- 5\ Туберкулез нервной системы. Формы: 1\ туберкулезный лептоменингит, 2\ туберкуломы мозга.
- 1\ Туберкулезный менингит. Источники инфицирования легкие, лимфатические узлы, почки, костный мозг. Динамика: васкулит-проникновение микробактерии в кровь —попадание в мягкие мозговые оболочки и развитие экссудативного или продуктивного лептоменингита. Локализация базальные отделы головного мозга.
- 2\Солитарная туберкулома мозга. Локализация разная. Исход -1\ фиброзирование
- 2\ переход в лептоменингит.

- 6\ Туберкулез кожи. Туберкулезная волчанка. Локализация — лицо. Форма —милиарная. Динамика: пятна- уплощение- шелушение изъязвление- рубцевание.
- Остальные локализации: 7\ органы чувств, 8\ бронхи, гортань, 9\ желудок и кишечник, 10\ органы кроветворения, 11\ сердечно-сосудистая система. Формы типичные для туберкулезного процесса. Последствия зависят от локализации и распространенности воспаления.

- 2\ВТОРИЧНЫЙ туберкулез Причина повторное инфицирование. Реинфектный туберкулез. Особенности:
- одностороннее поражение легких
- интраканакулярное распространение
- нормэргическая реакция.

- Выделено 8 форм вторичного туберкулеза.
- 1\Острый очаговый.
- 2\ Фиброзно-очаговый
- 3\ Инфильтративно-пневмонический
- 4\Туберкулома
- 5 Казеозная пневмония
- 6\ Острый кавернозный
- 7\ Фиброзно-кавернозный
- •8\ Цирротический.

- 1\ Острый очаговый туберкулез. Очаг туберкулезного воспаления размерами до 1-2 см. В центре очага некроз, вокруг вал эпителиоидных и лимфоидных клеток. Локализация- верхушка правого легкого. Исход-1\ благоприятный заживление через фиброз и петрификацию 2\ неблагоприятный- переход в инфильтративно-пневмоническую форму.
- 2\ Фиброзно-очаговый туберкулез. Это благоприятный исход осторого очагового туберкулеза.

• 3\ Инфильтративно-пневмонический туберкулез. Эта форма является продолжением острого очагового туберкулеза. Особенности – увеличение зоны казеоза и перифокального пневмонического воспаления. Исход-1\обратное развитие перифокального воспаления и переход в туберкулому; 2\ прогрессирование и переход в казеозную пневмонию или острый кавернозный туберкулез.

- 4\ Туберкулома. Обычно является исходом инфильтративно-пневмонической формы туберкулеза. Особенности: -размеры до 5 см.
- •-мощный казеоз и тонкая фиброзная капсула.
- Исход- при малейшем ослаблении защитных сил туберкулома распадается и переходит в острый кавернозный туберкулез.

- 5\ Казеозная пневмони. Это лобарная форма туберкулеза. Патоморфология- многочиленные казеозные бугорки и неспецифическое воспаление. Течение болезни быстрое и при отсутствии интенсивного специфического лечения через месяц она приводит к смерти.
- 6\ Острый кавернозный туберкулез. Это исход различных форм туберкулеза при условии прогрессировани процесса. Морфология: Каверна представляет собой полость, отграниченную тонкой капсулой из туберкулезного воспалительного инфильтрата.

- Исход: 1\ благоприятный вариант спадение каверны и рубцевание
- 2\ неблагоприятный вариант фиброзное утолщение капсулы и переход в фиброзно-кавернозный туберкулез.
- 8\ Фиброзно-кавернозный туберкулез. Особенности наличие толстой капсулы внутренний слой которой представляют казеозные массы , средний-специфическое воспаление, наружный-мощный слой соединительной ткани. Полость каверны сообщается с бронхом. Она неспособна к спадению и самоизлечению.

- Фиброзно-кавернозный туберкулез является хроническим деструктивным процессом, который дает 4 типа осложнений —
- 1\ обсеменение легких по бронхам и переход в цирротическую форму
- 2\ прорыв плевры и развитие пиопневмоторакса
- 3\ разъедание сосуда и тяжелое легочное кровотечение
- 4\ вторичный амилоидоз с развитием уремии в результате амилоидного нефроза.

- 8\ Цирротическая форма туберкулеза. Это финал туберкулезного процесса в легких. Главные проявления:
- диффузный пневмосклероз
- легочное сердце
- легочно-сердечная недостаточность.

- В финале вторичного туберкулеза может развиваться периканакулярное распространение инфекции с поражением глотки, пищевода, желудка, кишечника, гортани, трахеи.
- Проявления туберкулезного поражения этих органов:
- многочисленные бугорки и язвы
- стеноз и перфорации.

- Патоморфоз. Отличительные особенности современного туберкулеза:
- отсутствие казеозной пневмонии
- учащение туберкулом
- уменьшение числа милиарных форм туберкулеза
- учащение изолированного туберкулезного менингита
- частое сочетание туберкулеза и рака легких
- появление устойчивых к лекарствам форм туберкулезной палочки
- причиной смерти больных обычно мета туберкулезный пнемосклероз \фиброзный процесс в легких на фоне зажившего очага туберкулезного воспаления\ и амилоидоз.
- Причиной развития диффузного мета туберкулезного пневмосклероза является иммунная перестройка под влиянием антибиотиков.