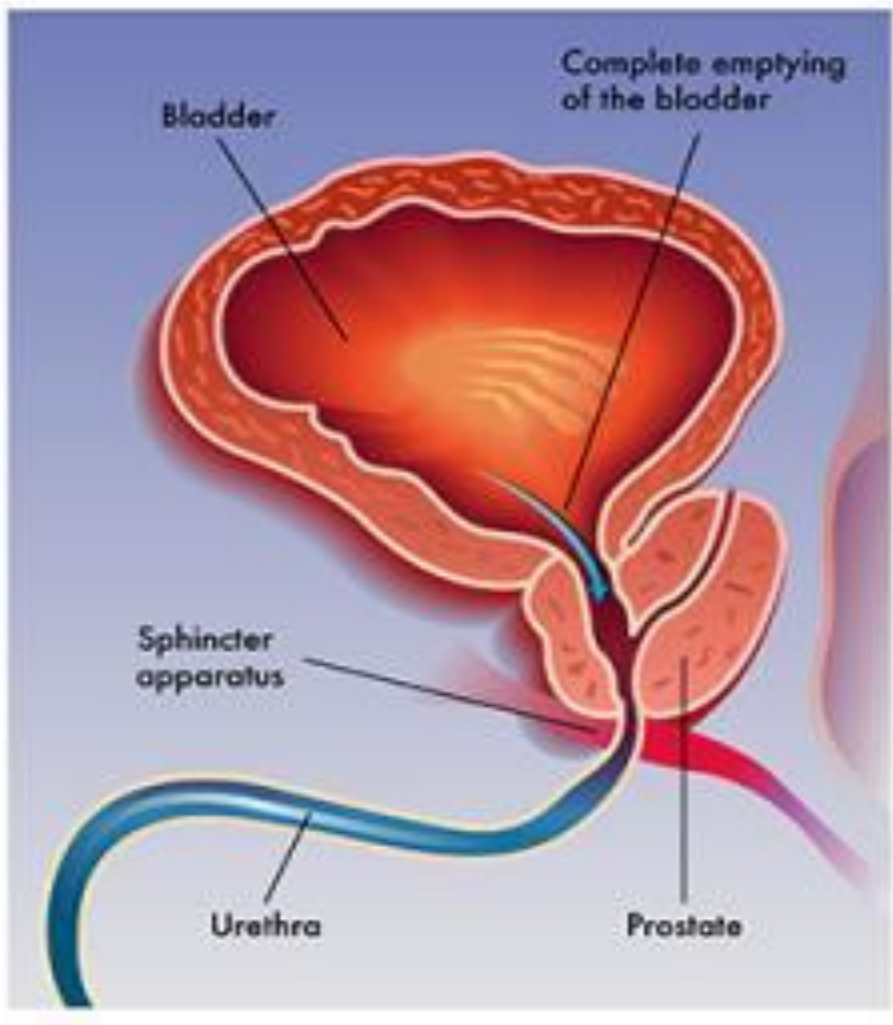
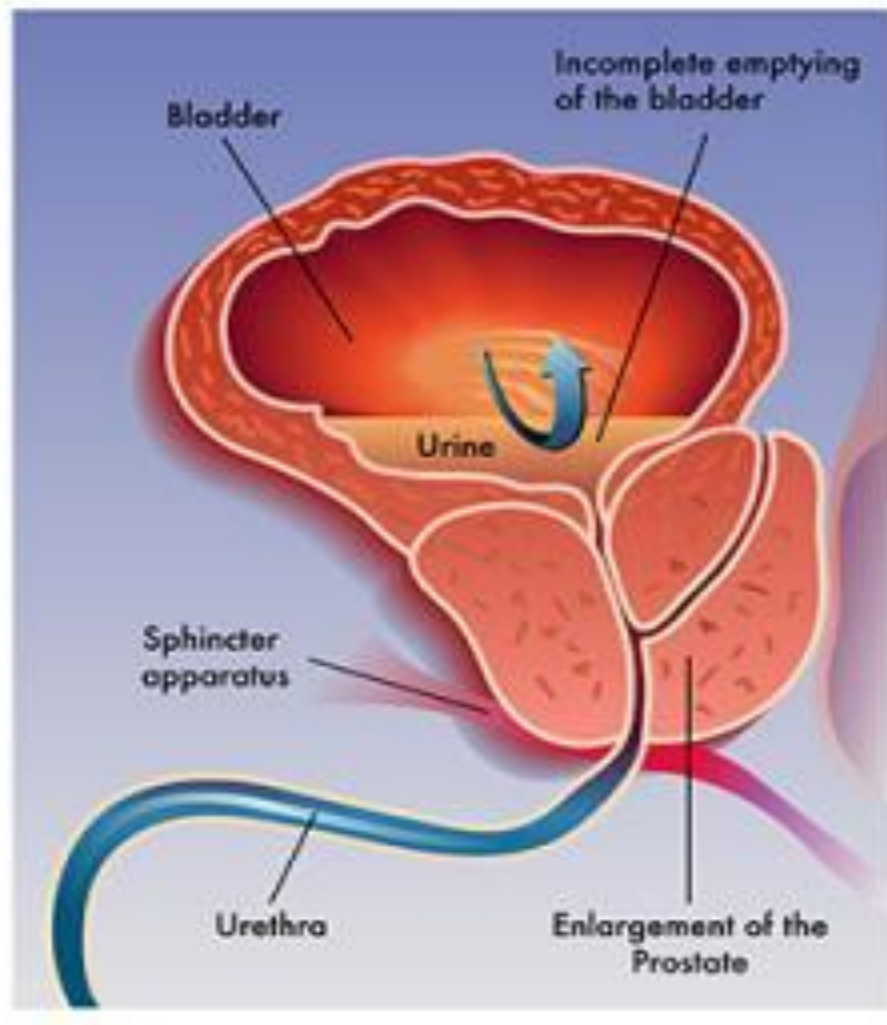


### Normal Prostate



### Prostatic Hypertrophy



**Afectiunile organelor genitale masculine. Patologia veziciei urinare. Infectiile sexual transmisibile.**

**Tema: Afecțiunile organelor genitale masculine.**  
**Patologia vezicii urinare. Infecțiile sexual transmisibile.**

**Nº 227. Adenocarcinom acinar de prostată. (colorație H-E).**

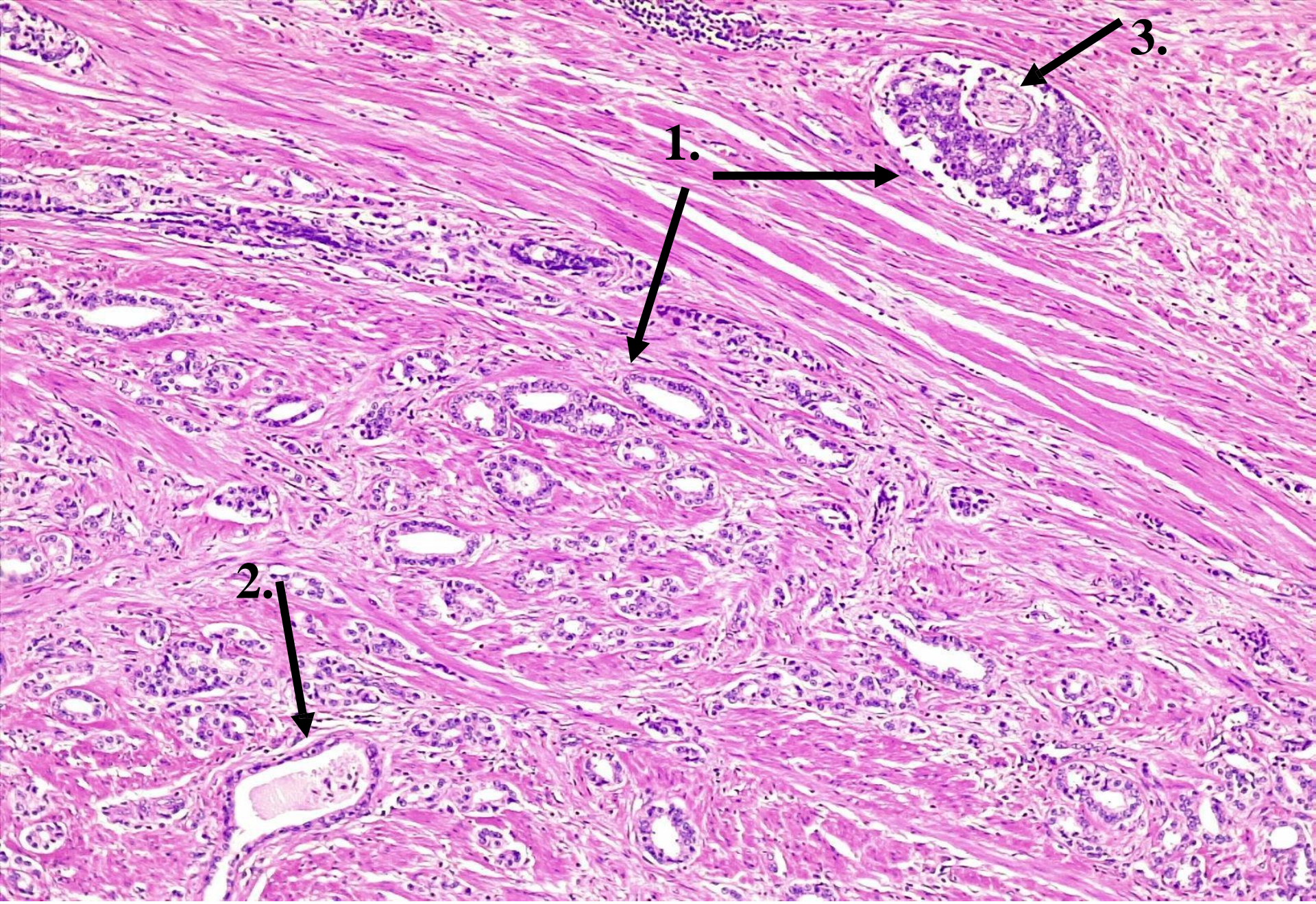
**Indicații:**

1. Structuri glandulare atipice.
2. Glande dilatate chistic de formă neregulată
3. Glande neoplastice cu invazie perineurală.

În micropreparat sunt prezente aglomerări de glande canceroase mici, deformate, dispuse compact, „spate la spate”, în glande lipsesc invaginările papilare, stroma interglandulară săracă. Glandele sunt alcătuite dintr-un singur strat de celule epiteliale cubice sau cilindrice, colorate intens bazofil, nucleele mărite, cu nucleolii evidenți, stratul de celule bazale, prezent în glandele benigne, este absent. Se observă creștere invazivă în țesutul adiacent. În jurul focarelor canceroase sunt glande benigne, dilatate, variate după formă și dimensiuni, în majoritatea din ele se observă proliferări papilare ale epitelului, care proeminează în lumen, epitelul este bistratificat, stratul intern de celule cilindrice și stratul extern de celule bazale aplatizate, nucleele monomorfe, așezate la polul basal al celulelor, nucleolii nu se evidențiază, în stromă este infiltrație inflamatorie cronică, predominant limfoidă.

*Cancerul de prostată este a doua dintre cele mai frecvente forme de cancer la bărbați, după cancerul pulmonar, mai ales în grupurile de vârstă avansată. De regulă, se dezvoltă la bărbații peste 50 de ani. Macroscopic prostata poate fi marită în dimensiuni sau normală, uneori chiar mai mică decât în normă, consistența densă. În 95% de cazuri se localizează în zonele periferice ale prostatei, predominant în lobul posterior, spre deosebire de hiperplazia nodulară benignă (HNBP), care se produce în regiunea internă periuretrală. În 15-20% de cazuri hiperplazia nodulară a prostatei se asociază cu cancer. Se consideră, că la 50% de bărbați peste 80 de ani este cancer asimptomatic (latent) de prostată. Cea mai frecventă variantă histologică (96%) este adenocarcinomul. Un rol important în diagnosticul cancerului prostatic are puncția-biopsie.*

Complicații: invadarea veziculelor seminale, a peretelui vezicii urinare, rectului, țesuturilor moi adiacente. Metastazarea pe cale limfogenă are loc în nodulii limfatici pelvieni, iliaci, paraaortali și hematogene – în oase (bazinul, coloana vertebrală), plămâni, rinichi, creier.



**№ 227. Adenocarcinom acinar de prostată. (colorație H-E).**

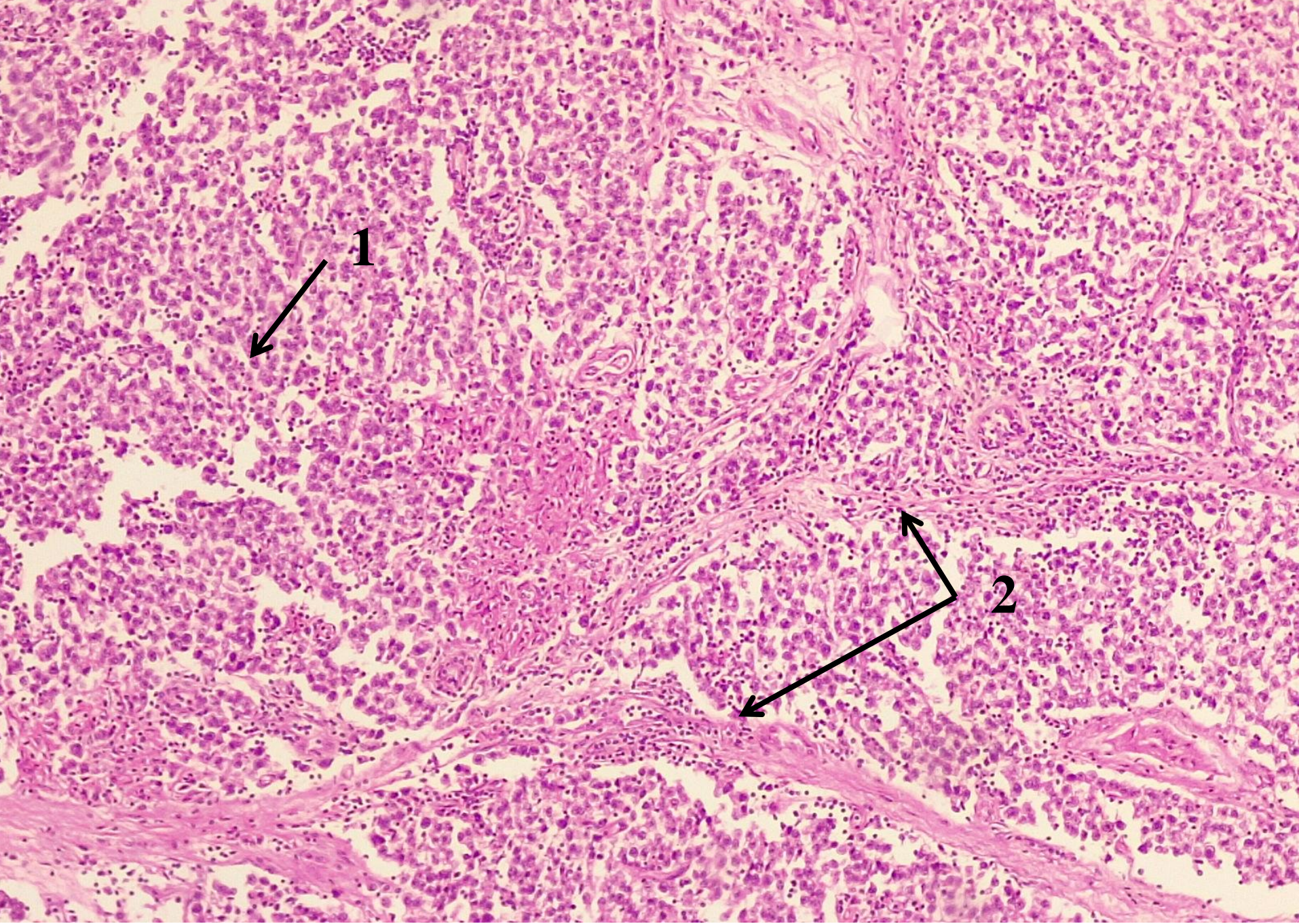
## Nº 214. Seminom testicular. (colorație H-E).

### Indicații:

1. Celule tumorale de formă poligonală cu citoplasma clară.
2. Infiltrate limfoide în fasciculele fibroconjunctive.

Nodul tumoral are structură lobulară, este constituit din celule mari rotunde sau poligonale bine conturate, cu citoplasma clară datorită conținutului bogat de glicogen, nucleele cu cromatina repartizată neuniform, au aspect granular, 1-2 nucleoli proeminenți, se observă mitoze patologice; aglomerările celulare sunt separate de septuri fibroconjunctive subțiri cu infiltrat limfocitar (limfocite T) și plasmocite, pot fi centri germinativi; se observă focare mici de necroză.

*Seminomul este cea mai frecventă tumoare malignă din celule germinale (~50% din numărul total de tumori germinogene) și cea mai frecventă tumoare testiculară. Histologic este identic cu disgerminomul ovarian. Se întâlnește la bărbați tineri de la 30 la 49 ani, este rară până la pubertate și după 70 de ani. Este o tumoare unilaterală, macroscopic prezintă unul sau mai mulți noduli tumorali de consistență moale, elastică, pe secțiune de culoare cenușie deschisă, pot fi focare mici de necroză și hemoragii. Primele metastaze apar în nodulii limfatici retroperitoneali, ulterior în cei mediastinali și cervicali, metastazele viscerale se dezvoltă tardiv, mai frecvent în plămâni. Principalii factori de risc: predispoziția familială, criptorhidismul, disgenezie gonadală.*



**Nº 214. Seminom testicular. (colorație H-E ).**

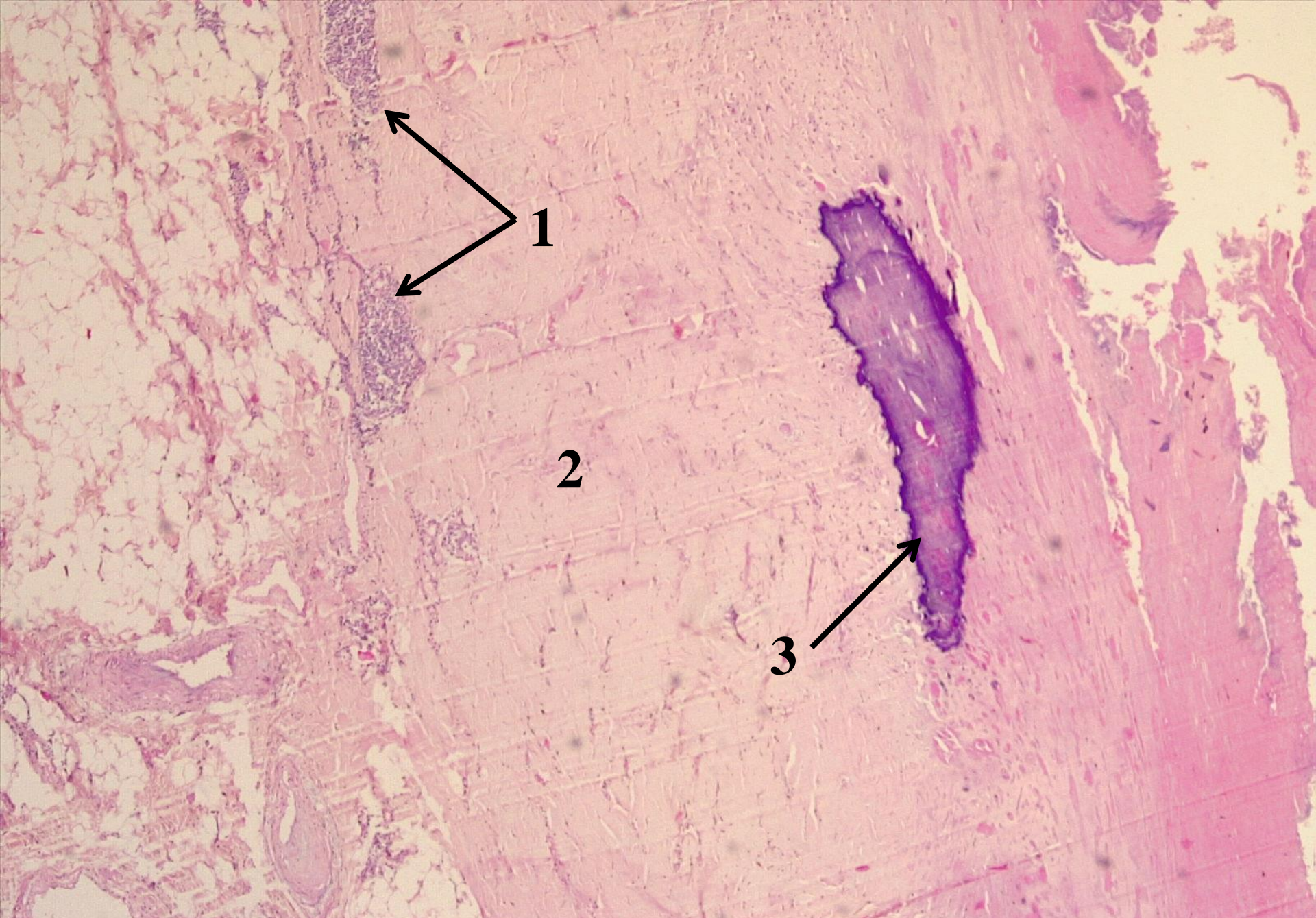
## Nº 33. Mezaortită sifilitică. (colorație H-E).

### Indicații:

1. Infiltrate limfo-plasmocitare în jurul *vasa vasorum* în adventiția și media peretelui aortei.
2. Focare de distrucție a fibrelor elastice.
3. Focare de calcinoză.

În peretele aortei, în medie și adventiție, se observă infiltrate cu limfocite, plasmocite și macrofage, pot fi celule gigante de tip Langhans, localizate în pereții și jurul vasa vasorum (endarterita și periarterita a vasa vasorum), sunt focare de distrucție a membranelor elastice cu hialinoză și calcinoză, intima este îngroșată și hialinizată.

*Aortita (mezaortita) sifilitică se întâlnește în perioada terțiară a bolii, care se dezvoltă peste mulți ani după infectare, aproximativ la 30% din pacienții netratați. La ~80% din totalul pacienților cu sifilis terțiar se observă aortita cu afectarea porțiunii ascendente și arcului. Se consideră, că această localizare preferențială a aortitei se datorează implicării nodulilor limfatici mediastinali în sifilisul secundar și răspândirii treponemelor în limfaticele din jurul arcului aortei. Leziunile se reduc în intensitate și dispar totalmente mai jos de nivelul diafragmei.*



**Nº 33. Mezaortită sifilitică. (colorație H-E).**

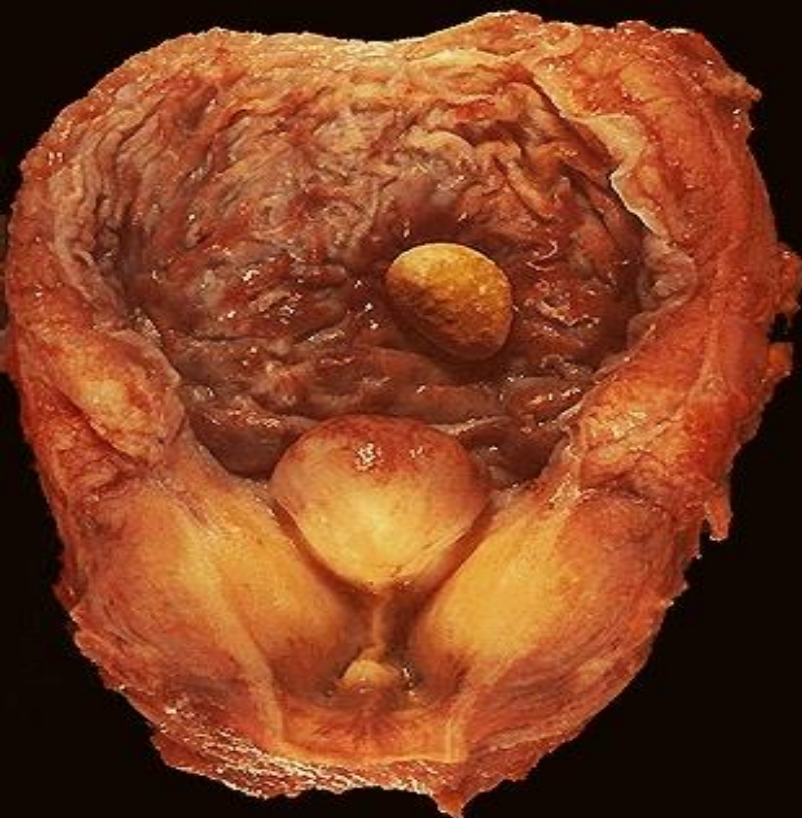
## ***II. Macropreparate :***

### **Nº 90. Hiperplazia nodulară a prostatei cu hipertrofia peretelui vezicii urinare.**

Prostata este mărită în dimensiuni, are aspect nodular, consistență densă, proeminează în cavitatea vezicii urinare. Peretele vezicii urinare este îngroșat, hipertrofiat, mucoasa are aspect trabecular. Hipertrofia peretelui vezical are caracter compensator datorită comprimării porțiunii prostatice a uretrei și retenției de urină.

*Hiperplazia nodulară a prostatei este un proces dishormonal, care se produce morfologic prin proliferarea a 3 tipuri de ţesuturi: glandular, fibroconjunctiv și muscular neted în proporții variabile. Prostata este mărită în dimensiuni, masa până la 100 g și mai mult (norma 20-25 g), cu structură nodulară, pe secțiune nodulii au consistență solidă sau pot conține cavități chistice (glande dilatate).*

*Se pot asocia infecții urinare cu dezvoltarea cistitei, ureteritei și pielonefritei ascendente, a prostatitei, orhoepididimitei, hidroureterului și hidronefrozei. În cazurile de stază urinară îndelungată pot apărea calculi în vezica urinară.*



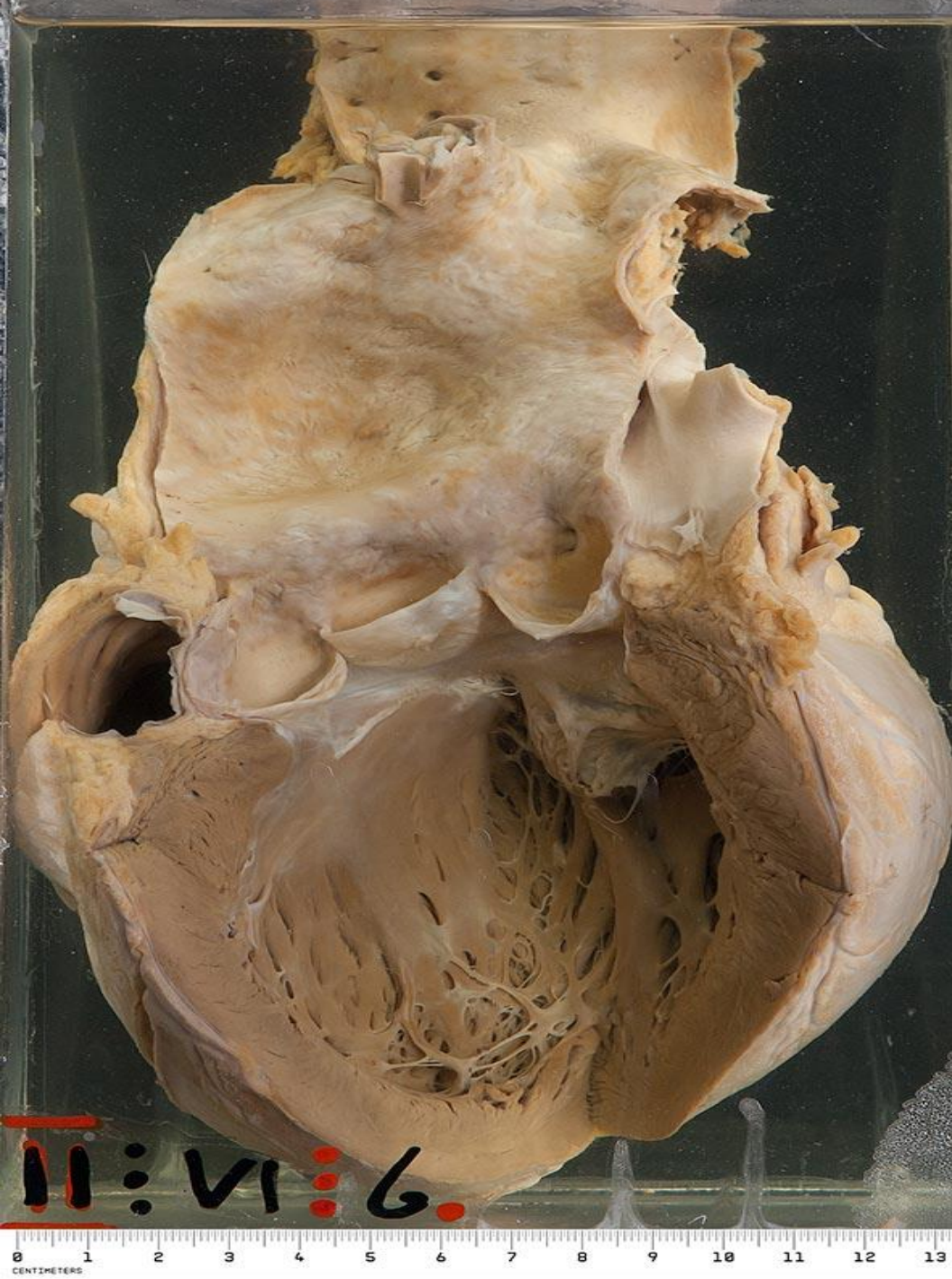
**Nº 90. Hiperplazia nodulară a prostatei cu hipertrofia peretelui vezicii urinare.**

cm 1 2 3 4 5

## Nº 15. Anevrism sifilitic al aortei.

Portiunea ascendentă a aortei, mai sus de nivelul orificiului este dilatată, peretele îngroșat, intima este neregulată, rugoasă, are aspect de coajă de copac. Valvulele semilunare sunt îngroșate, sclerozate, deformate, orificiul dilatat.

*Aceste leziuni ale aortei sunt determinate de aortita (mezaortita) sifilitică, care conduce la distrugerea membranelor elastice, reducerea elasticității peretelui aortic și apariția anevrismului. Concomitent procesul inflamator se extinde la valvula și inelul fibros al aortei. Scleroza și deformarea valvulei cu dilatarea orificiului aortei duce la instalarea insuficienței valvulare aortice severe și hipertrofia masivă a ventriculului stâng. Are loc și stenozarea orificiilor arterelor coronariene. Toate aceste modificări în ansamblu determină o insuficiență cardiovasculară gravă, progresantă. Anevrismul aortei poate cauza compresiunea și uzura țesuturilor/organelor adiacente și ruptură cu hemoragie letală.*



**Nº 15. Anevrism sifilitic al aortei.**

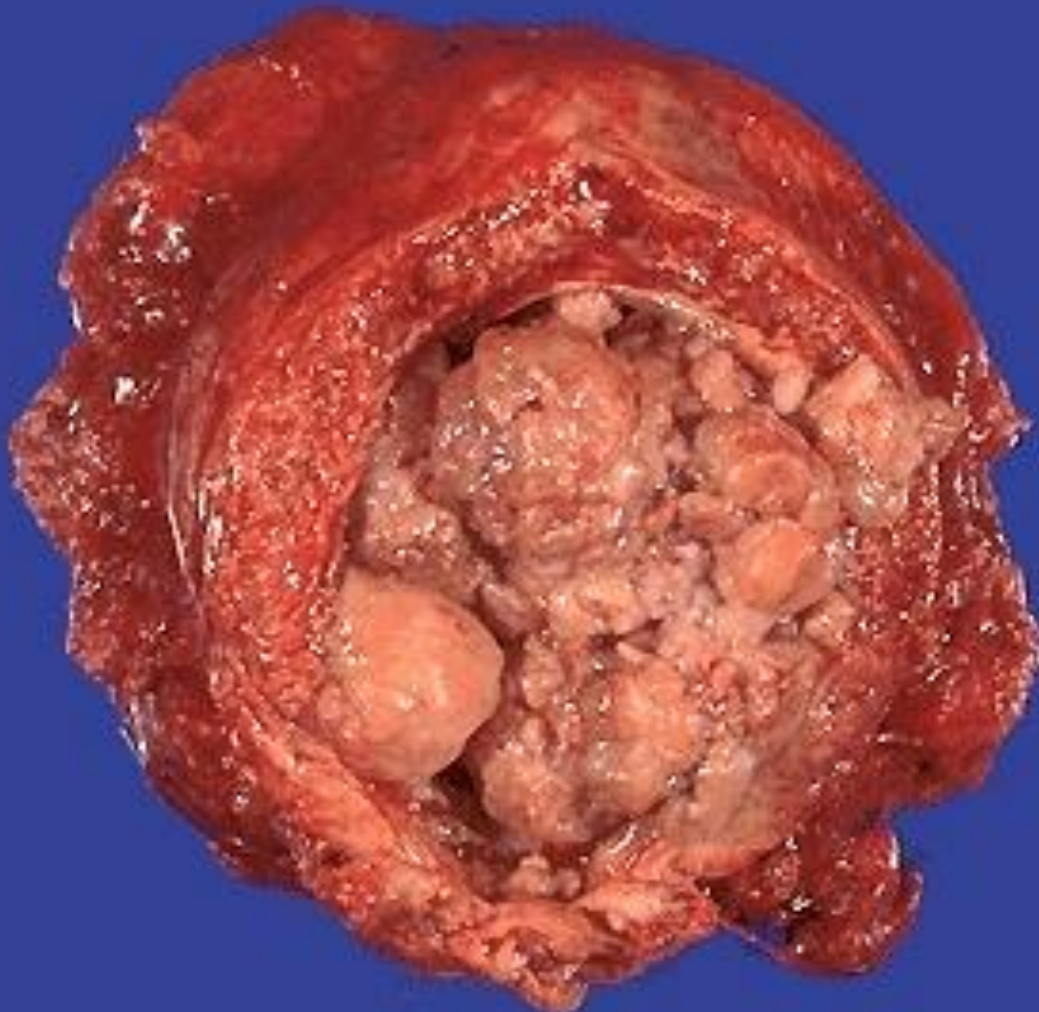
## Nº 91. Carcinom al vezicii urinare.

În vezica urinară este un nodul tumoral, care crește exofită în cavitatea vezicăi, diametrul până la 10 cm, suprafața rugoasă.

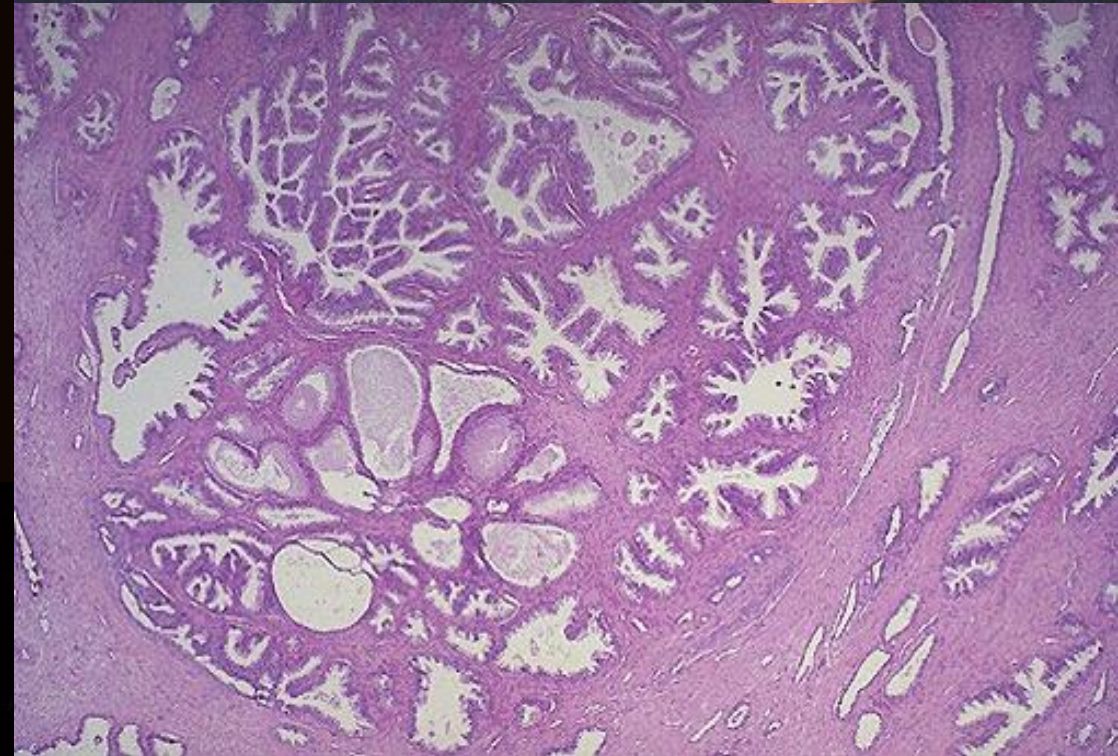
*Histologic majoritatea absolută a cazurilor de cancer vezical (90%) este carcinom urotelial (denumirea veche – „carcinom din epitelul de tranziție”). Constituie ~7% din numărul total de cancere, fiind de 3-4 ori mai frecvent la bărbați decât la femei. Localizarea preponderentă este trigonul și peretele lateral. Principalele simptome clinice sunt hematuria și disuria.*

*Cei mai importanți factori de risc sunt: a) fumatul (riscul e de 2-4 ori mai mare decât la nefumători), b) expunerea profesională sau ambientală la factori chimici carcinogeni (coloranți anilinici, arsenic), c) unele medicamente (fenacetina, ciclofosfamida), d) radioterapia pentru cancer de prostată, uter, e) cistite cronice, inclusiv de origine infecțioasă, f) extrofia vezicăi urinare urinare (anomalie congenitală) și a.*

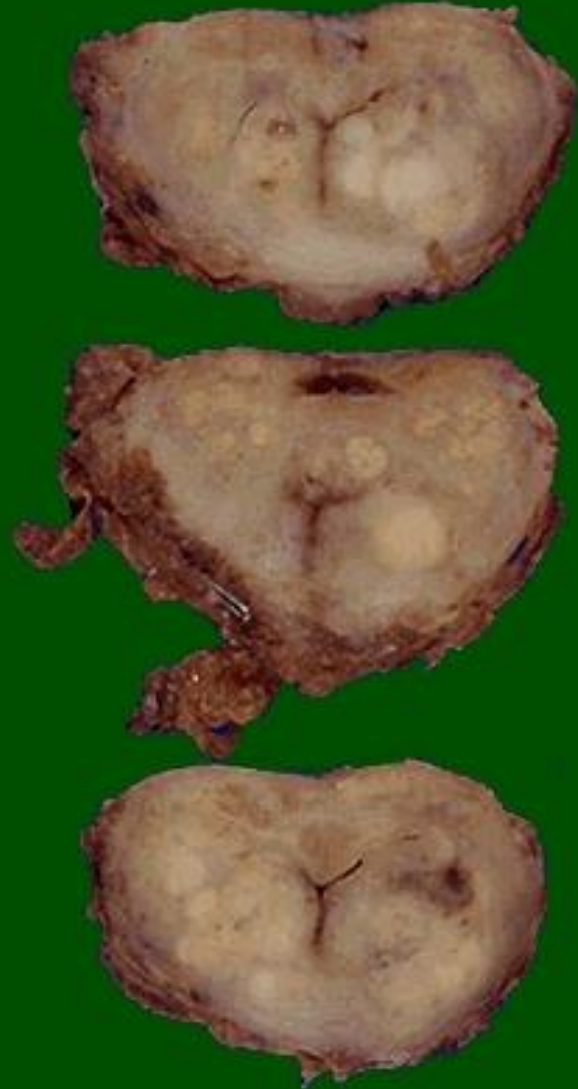
Complicații: ulcerății, hemoragii, inflamație purulentă, invadarea organelor adiacente - a prostatei, veziculelor seminale, uterului, vaginului, pereților bazei lui. Metastaze: limfogene – în nodulii limfatici iliacei, paraaortali, paracavali; hematogene – în ficat, plămâni, oase.



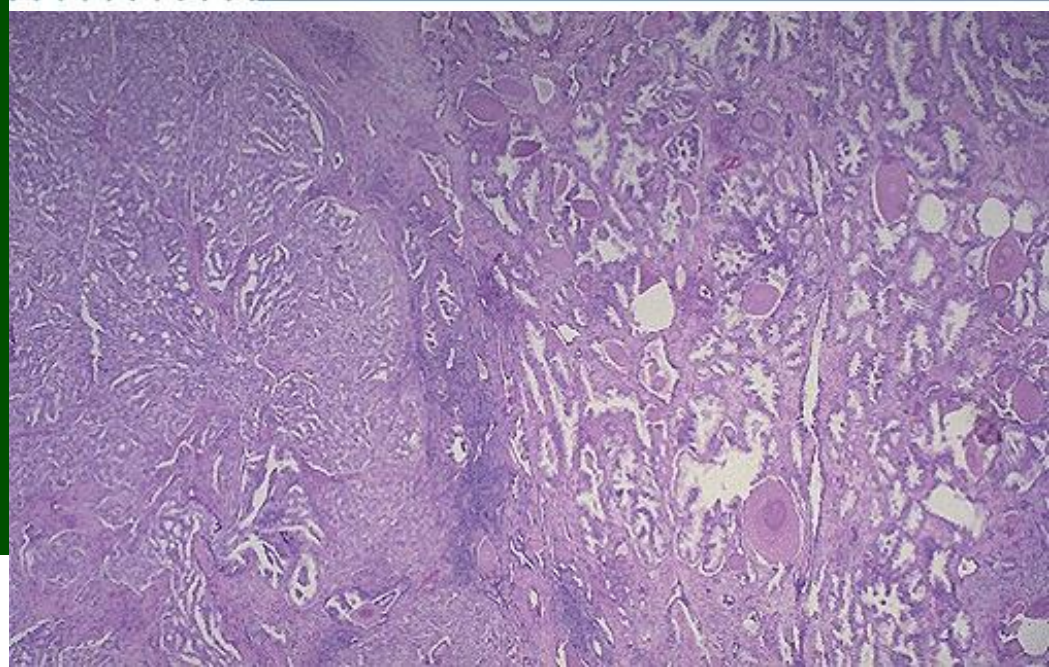
**Nº 91. Carcinom al veziciei urinare.**

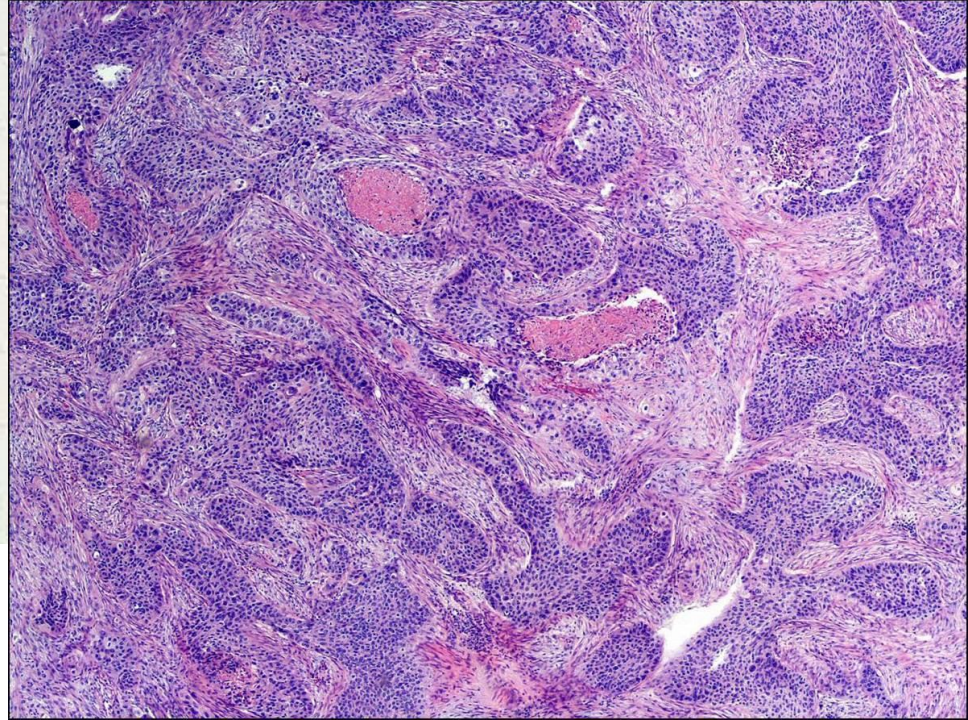
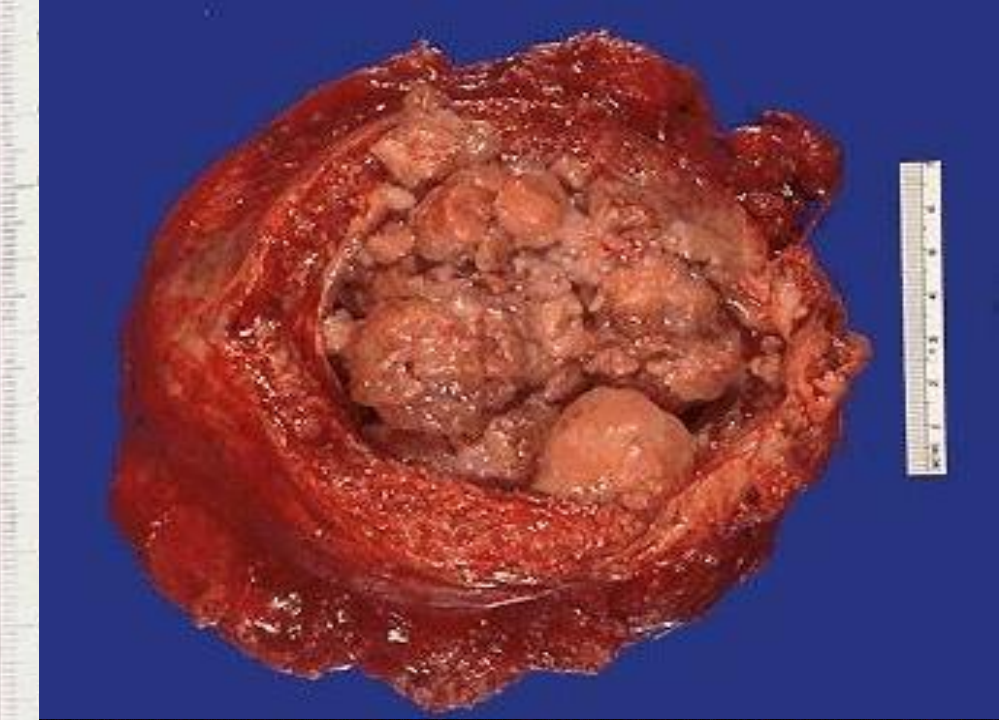
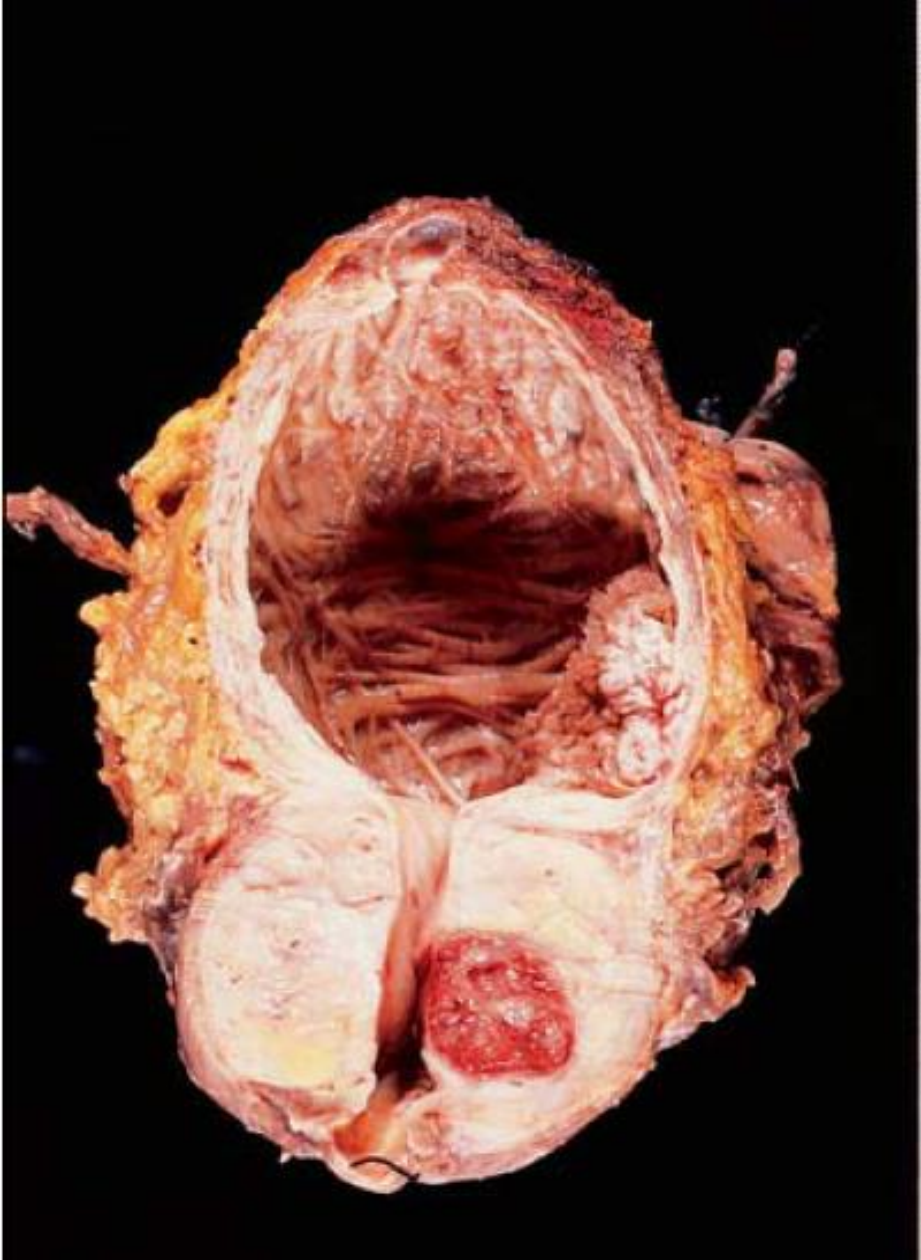


**Hiperplazie nodulară a prostatei.**



Adenocarcinom de prostată pe fond de hiperplazie glandulară.



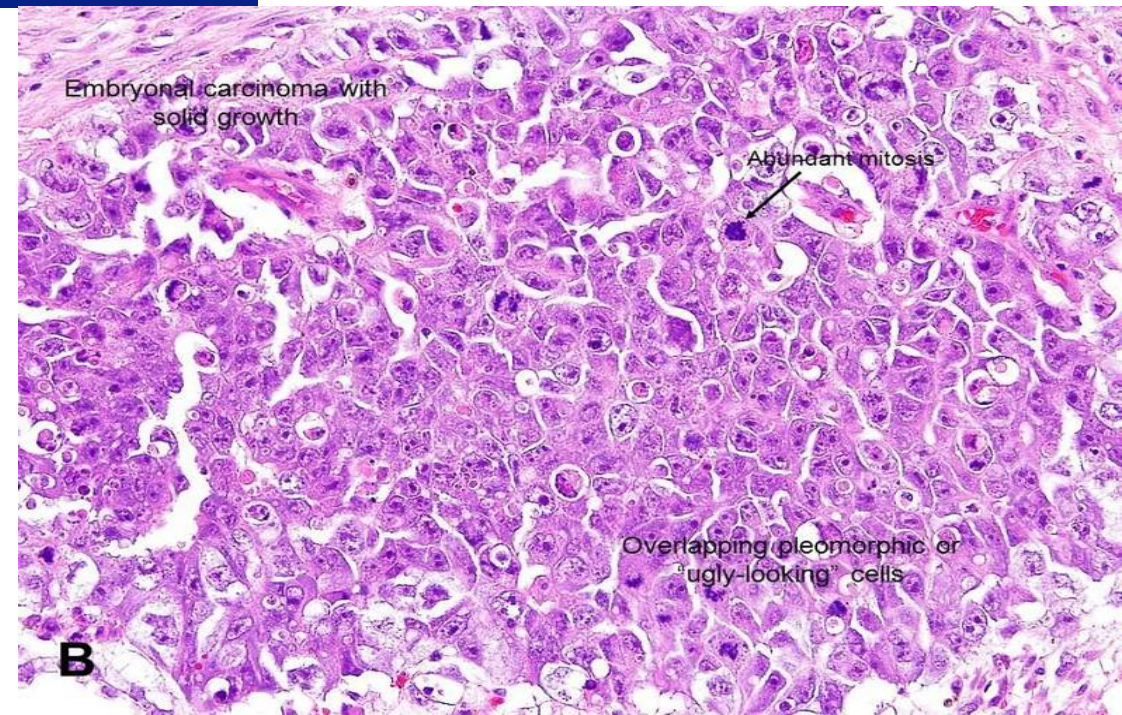


Carcinom tranzitocelular al vezicii urinare  
cu creștere exofită, papilară  
*(în prostată un focar de infarctizare)*



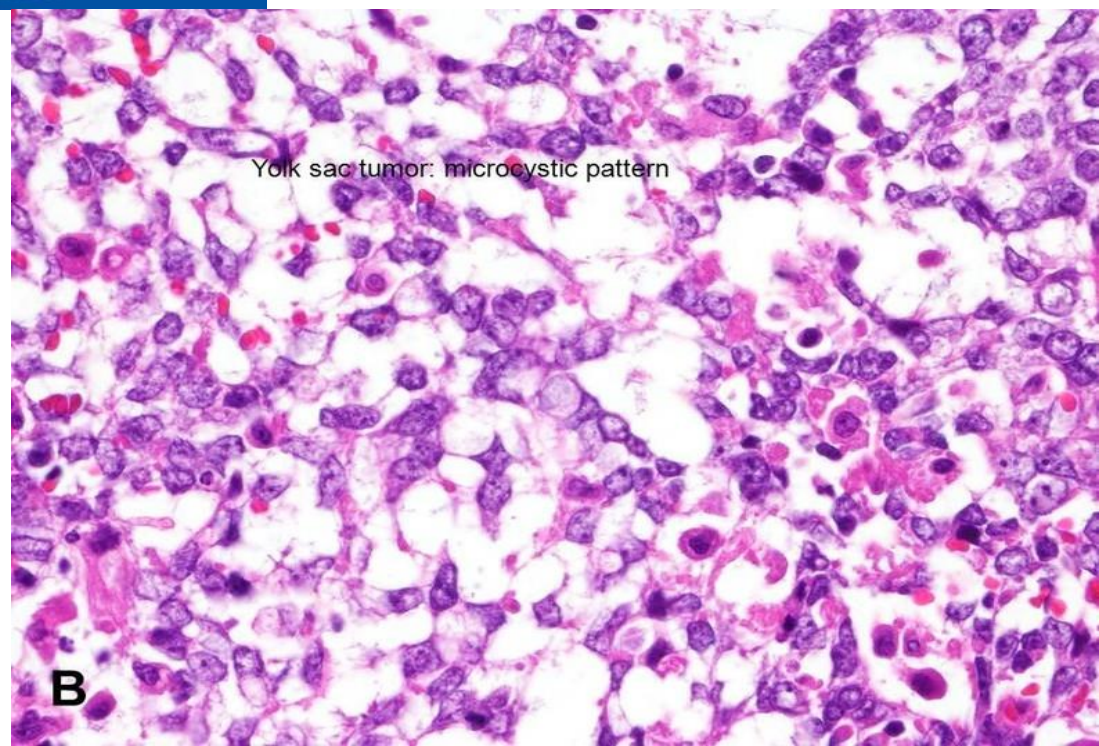
**Seminom testicular.**

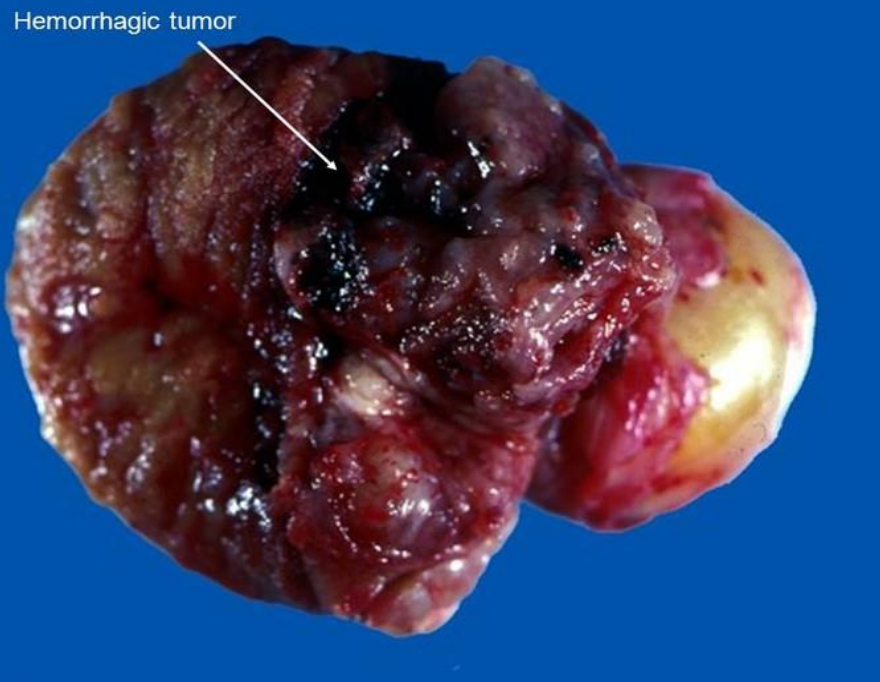
# Carcinom testicular embrionario. (pattern solid).





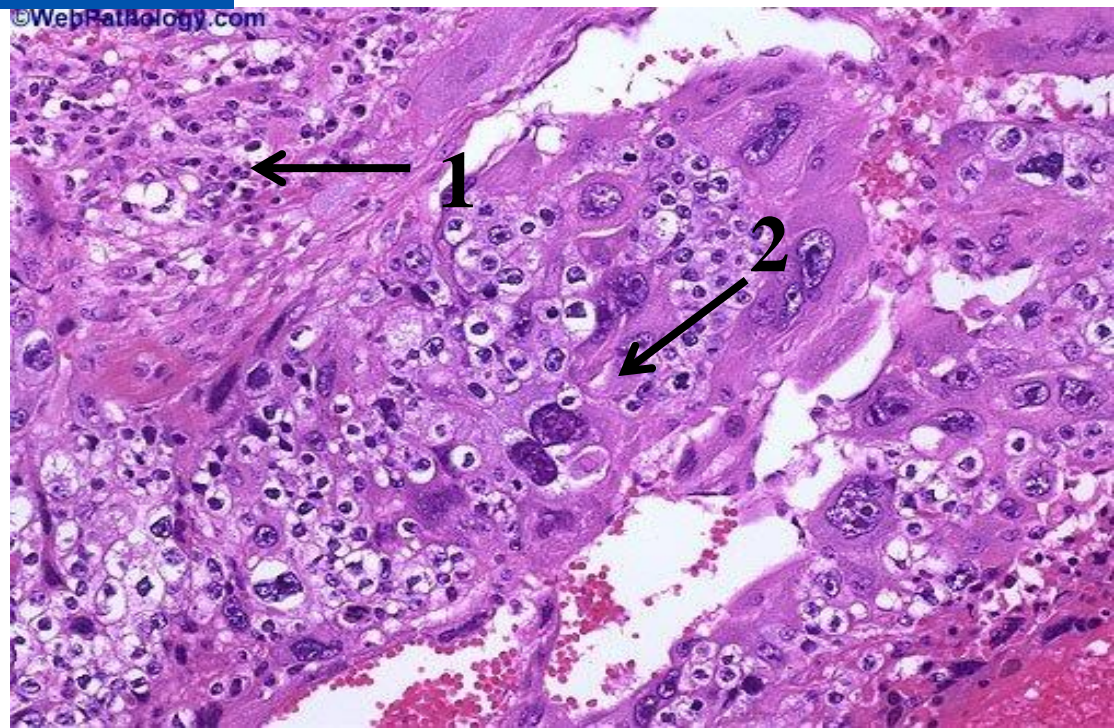
**Tumora de sac Yolk  
(sac vitelin) testiculară.  
(pattern microchistic).**

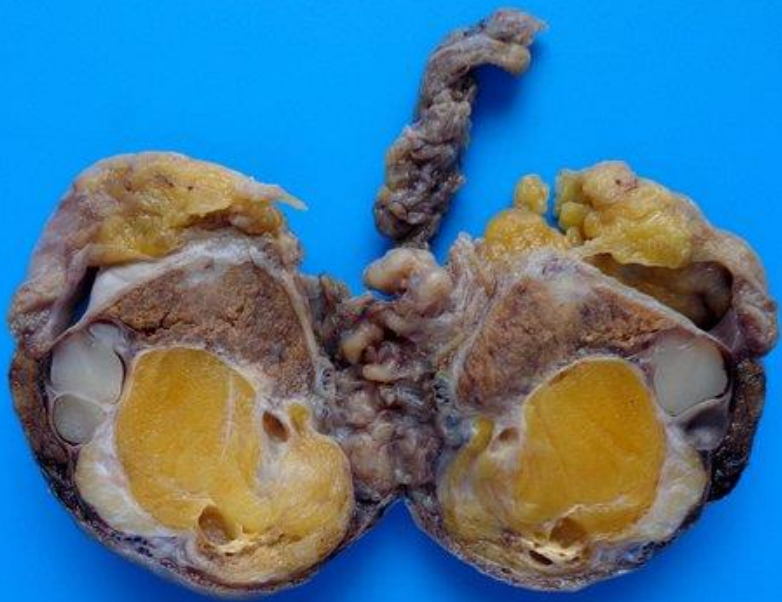




## Coriocarcinom testicular.

1. Citotroblast.
2. Sincițiotroblast.



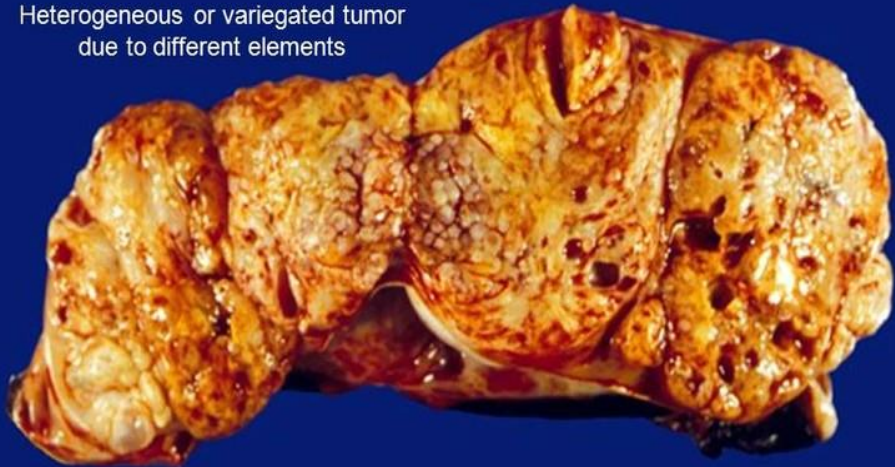


11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21

@NejibBenYahia

595 1938

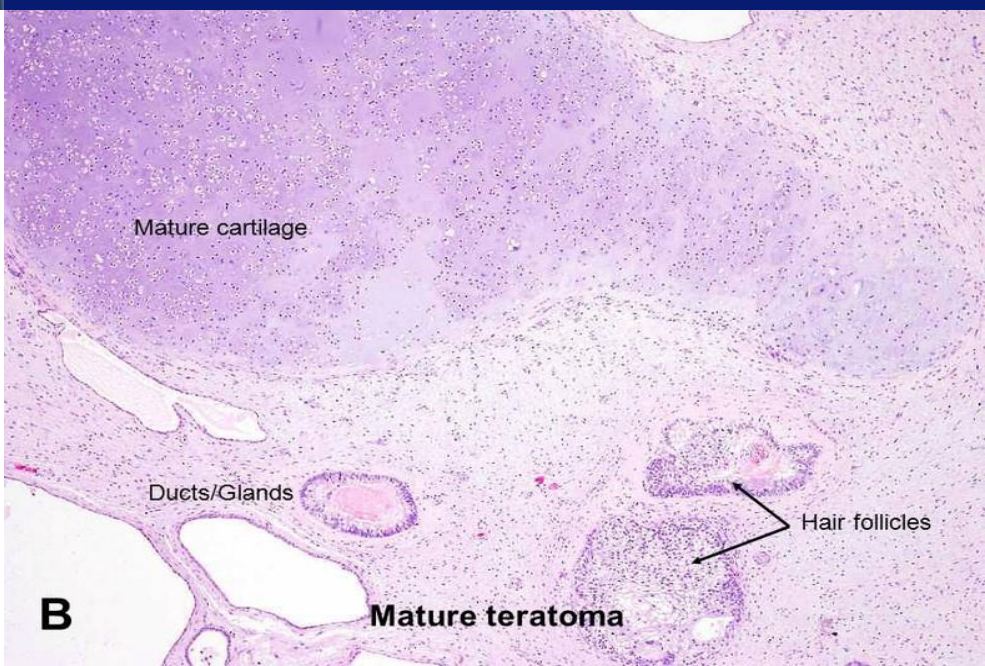
Heterogeneous or variegated tumor  
due to different elements



A

Mature teratoma

## Teratom testicular matur.



B

Mature teratoma

Hair follicles

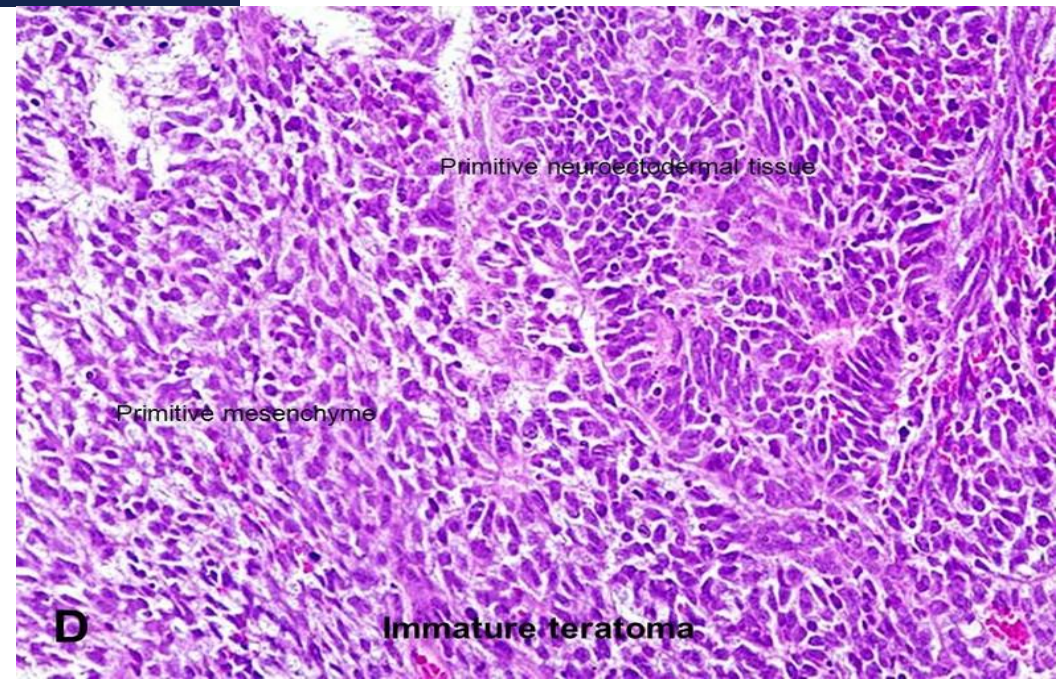
More fleshy appearing than mature teratoma



C

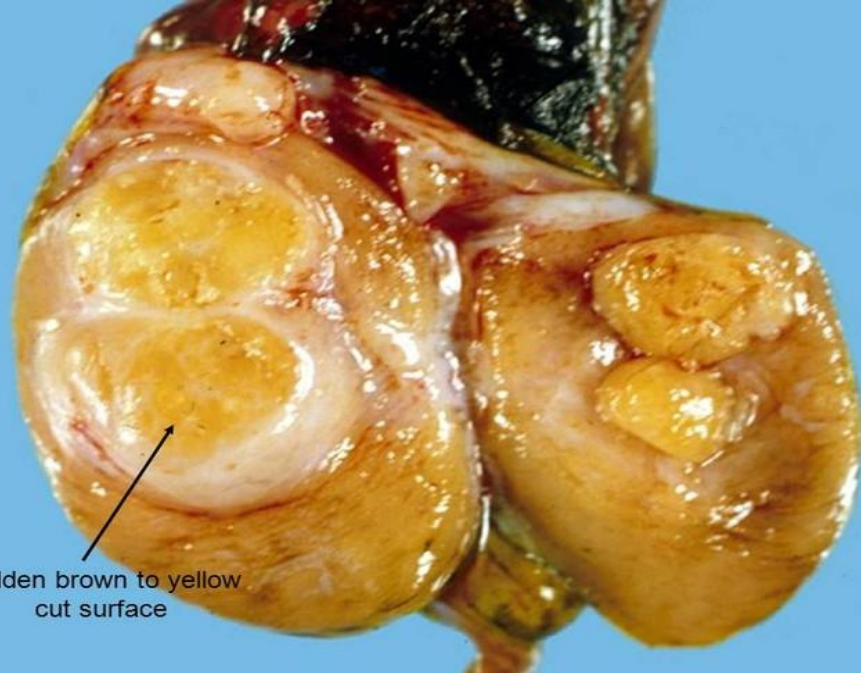
Immature teratoma

## Teratom testicular imatur.



D

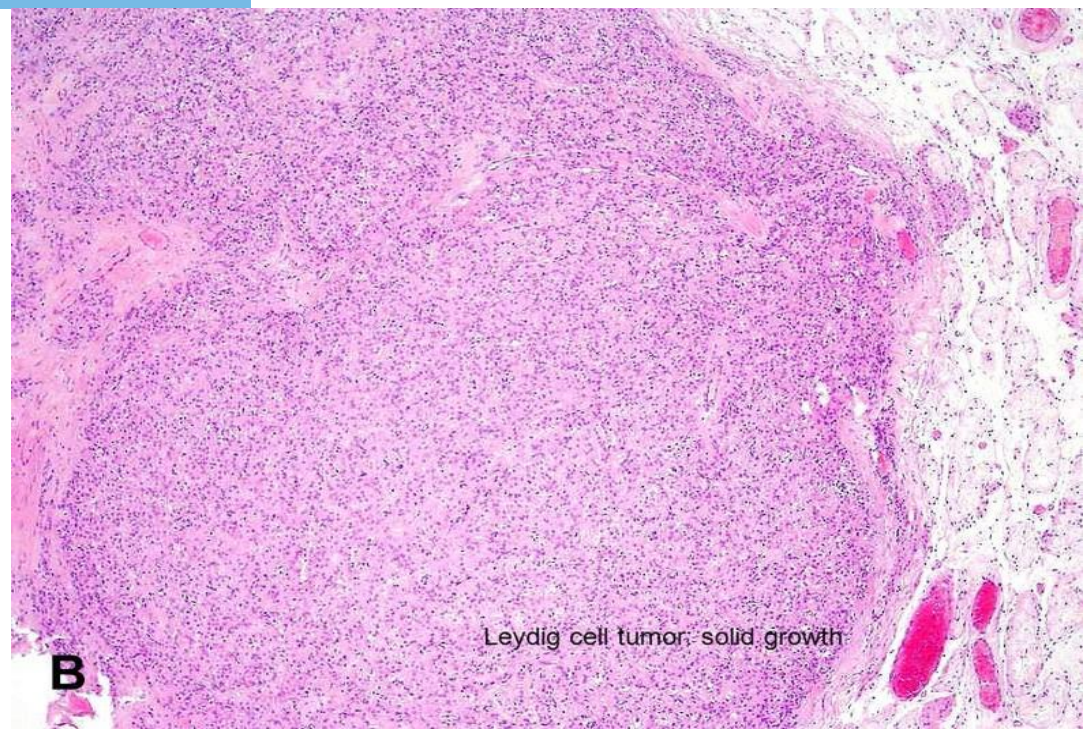
Immature teratoma



Golden brown to yellow  
cut surface

A

## Leidigom testicular. (pattern-solid).

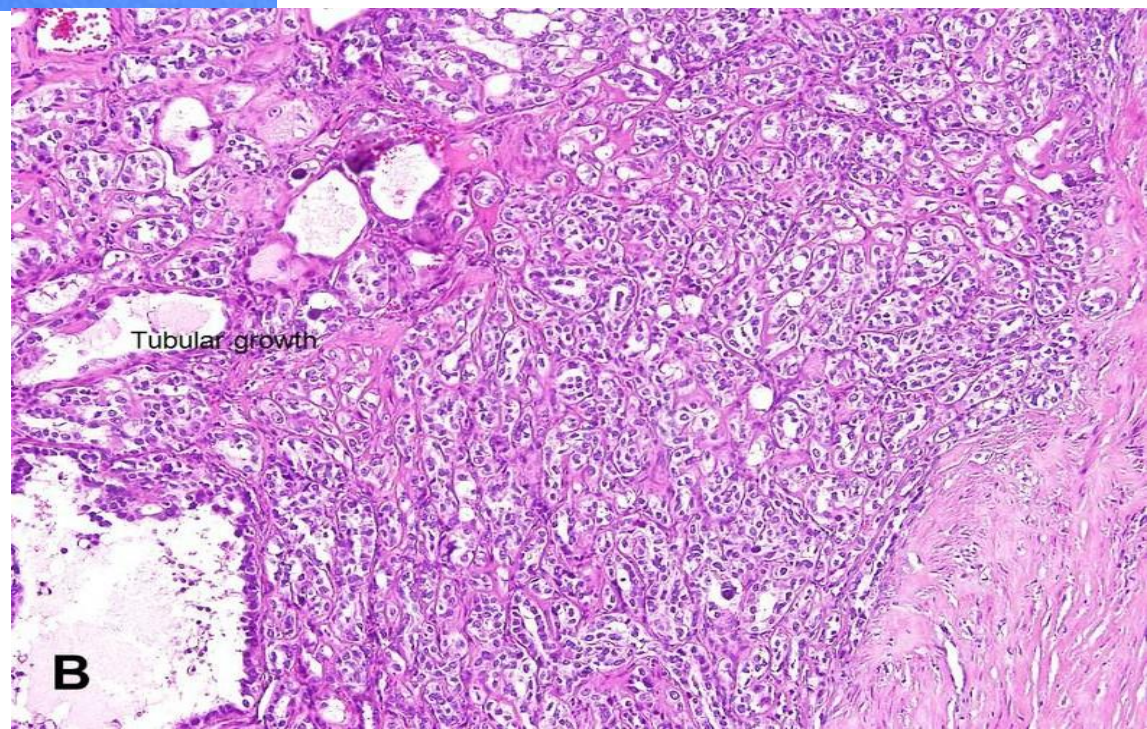


Leydig cell tumor: solid growth

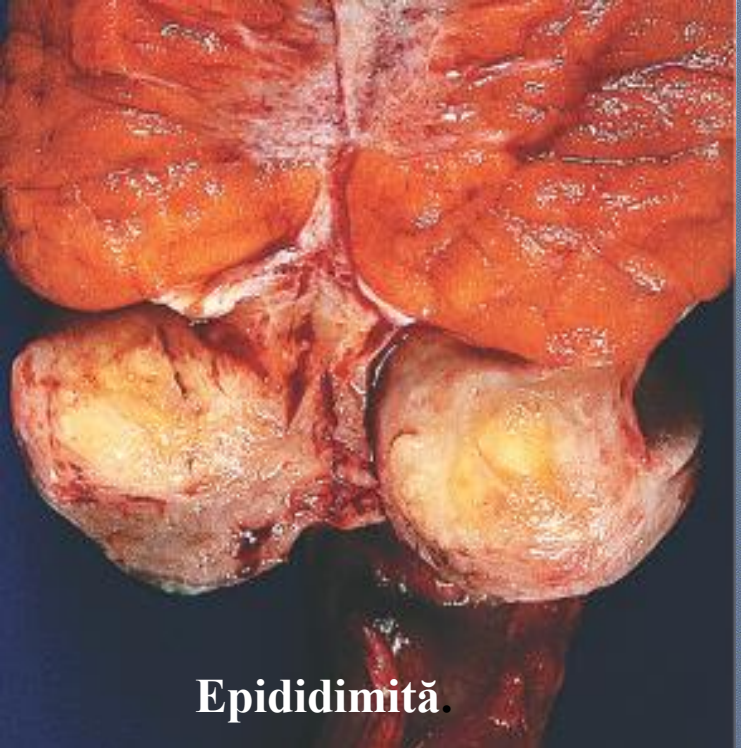
B



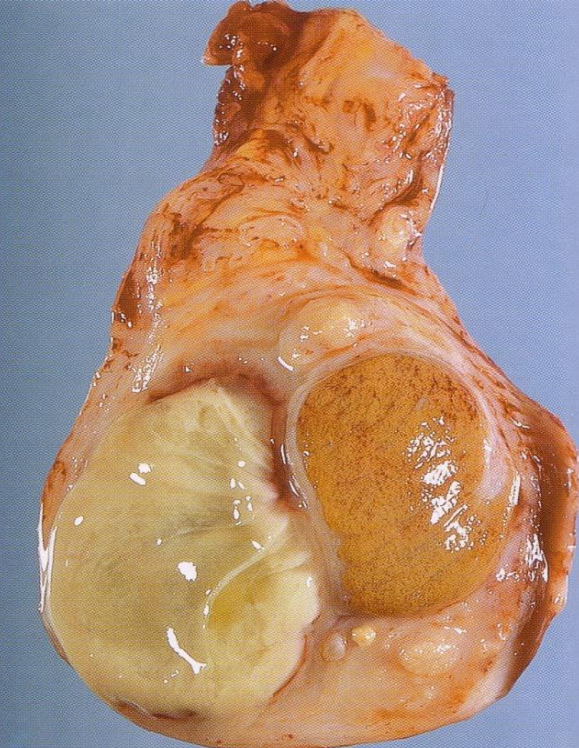
Tumoră testiculară cu celule Sertoli.  
(pattern tubular).



**B**



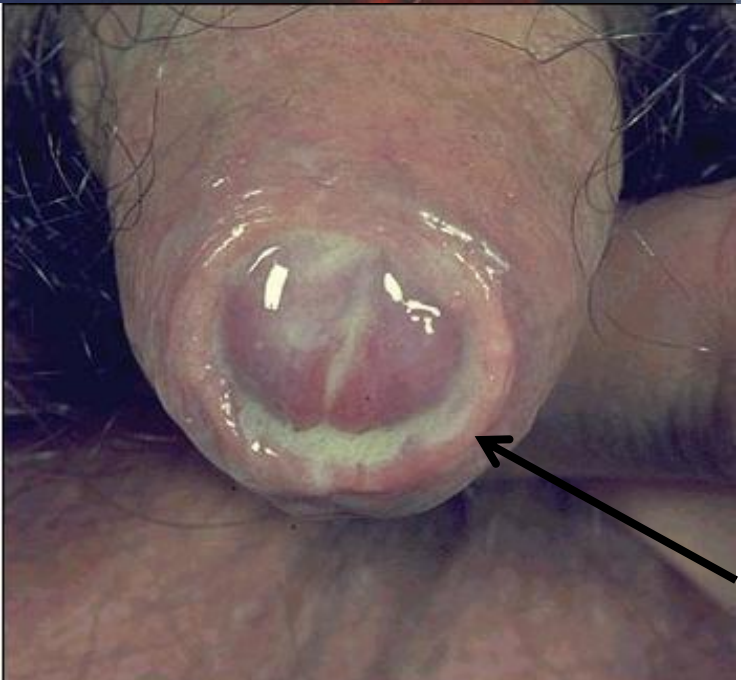
Epididimită.



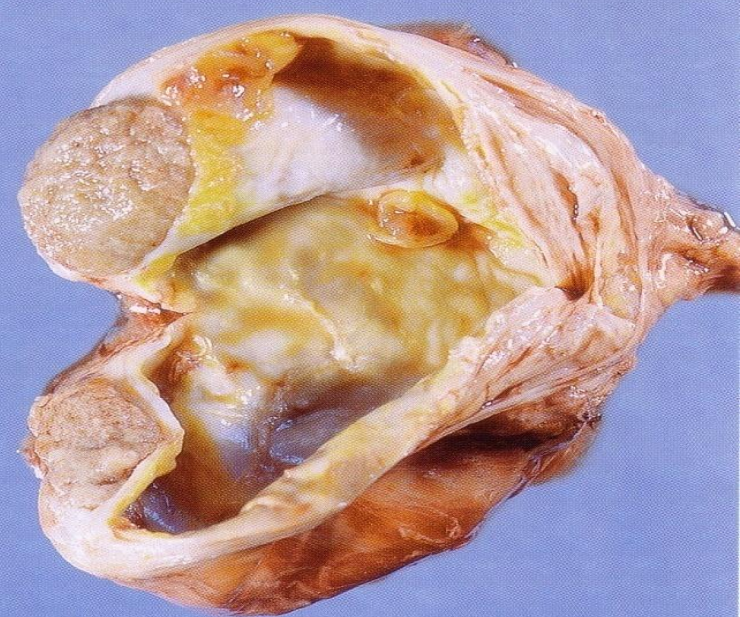
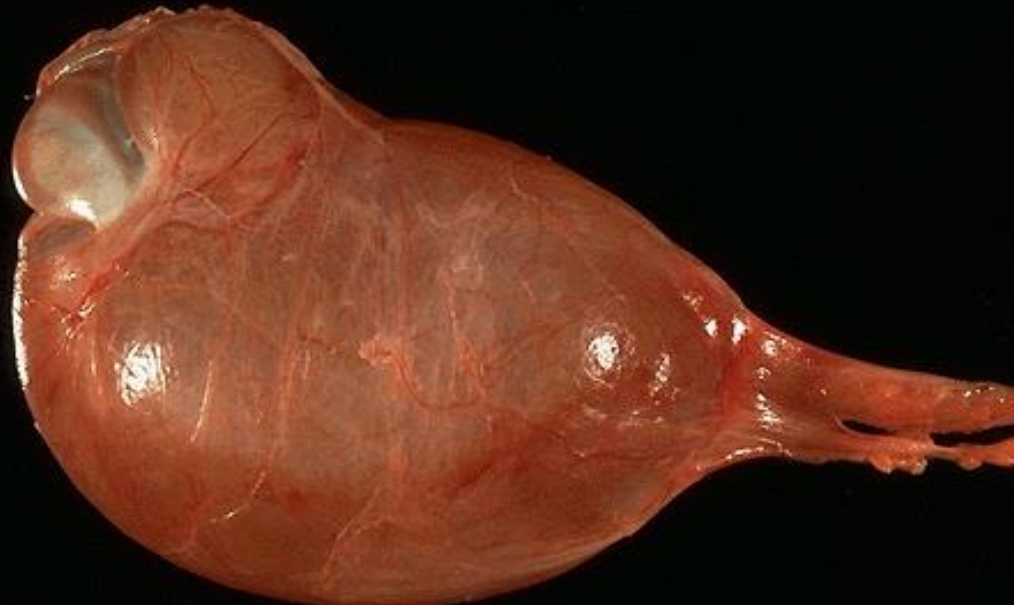
Abces epididimiar.



Orhiepididimită  
tuberculoasă.



Uretrită purulentă (*gonoree*).



Hidrocel ↑↑

← Chist epididimar

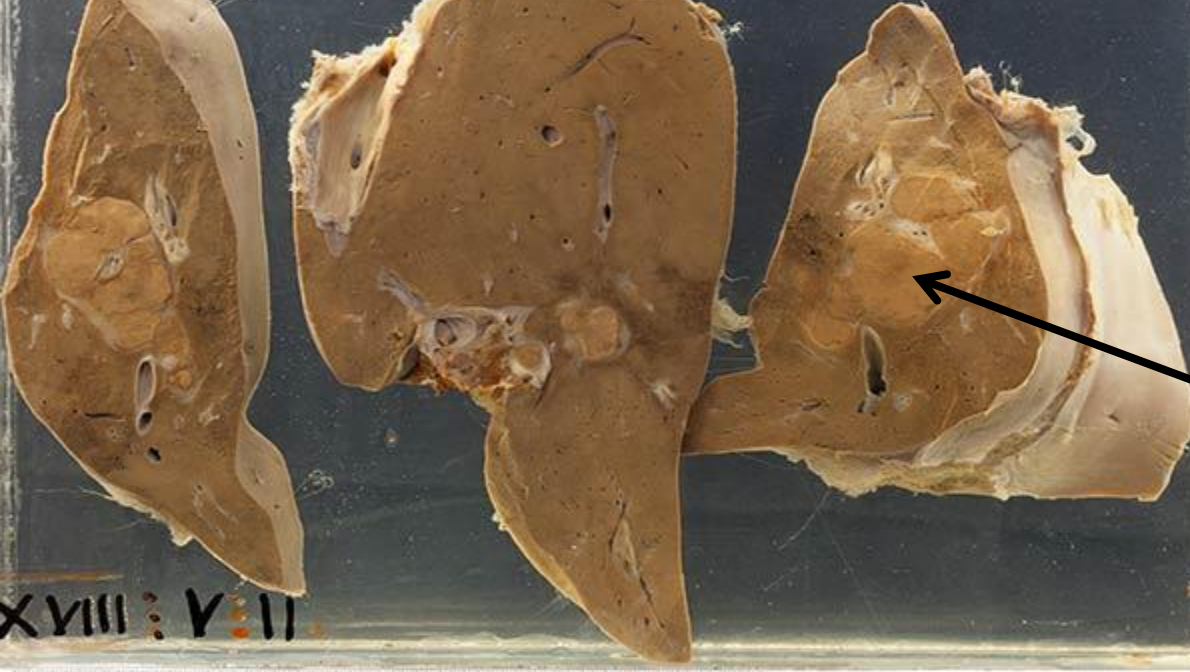


**Sifilis primar, şancru dur.**



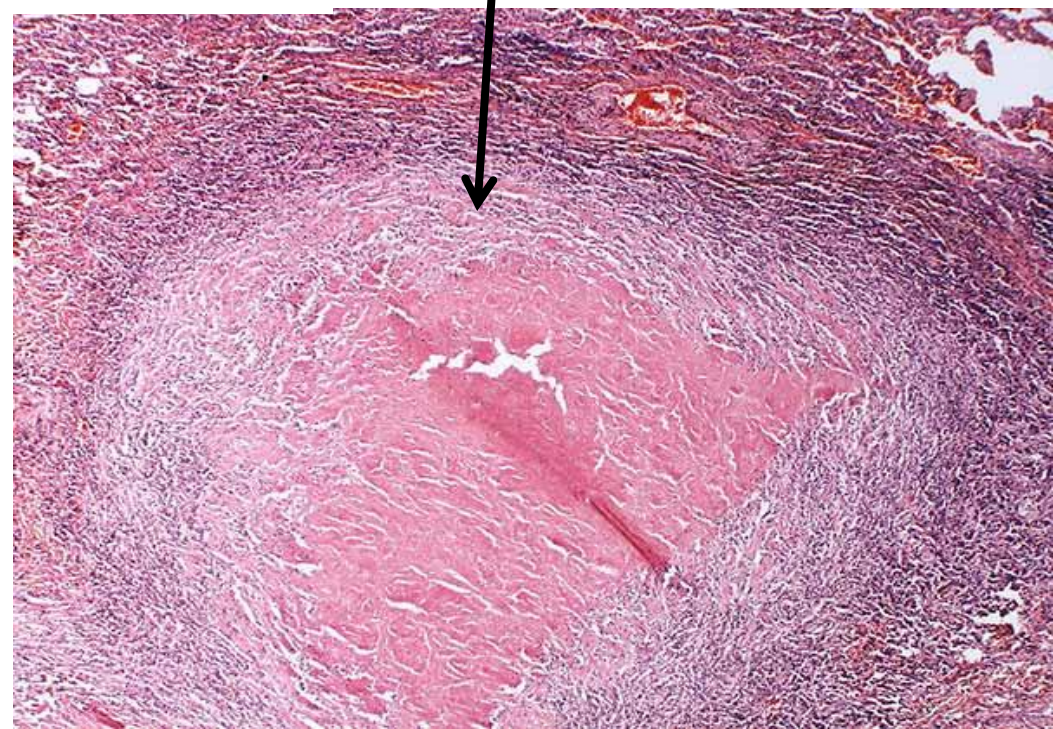


**Sifilis secundar, sifilide.**



**Ficat.**

**Goma sifilitică.**



# **Testiculele și epididimului.**

## **ANOMALII CONGENITALE**

- Criptorhidie (testicule necoborâte în scrot);
- Lipsa unuia sau a ambelor testicule;
- Sinorhism (fuziunea testiculelor).

# Testiculele și epididimului. ANOMALII CONGENITALE

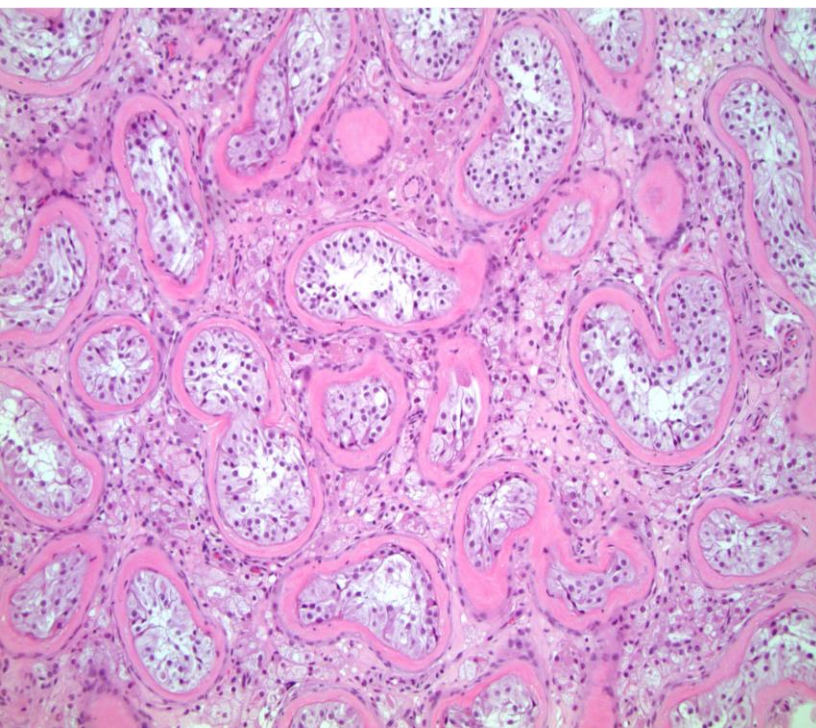
**Criptorhidism** - apare la ~ 1% dintre băieții cu vârstă de 1 an. Această anomalie se caracterizează prin testicule nescrise complete sau parțiale din cavitatea abdominală în scrot. De obicei, această patologie este o malformatie izolată, dar poate fi combinată cu alte malformații ale tractului genitourinar, de exemplu, hipospadie.



# **Testiculele și epididimului.**

## **ANOMALII CONGENITALE**

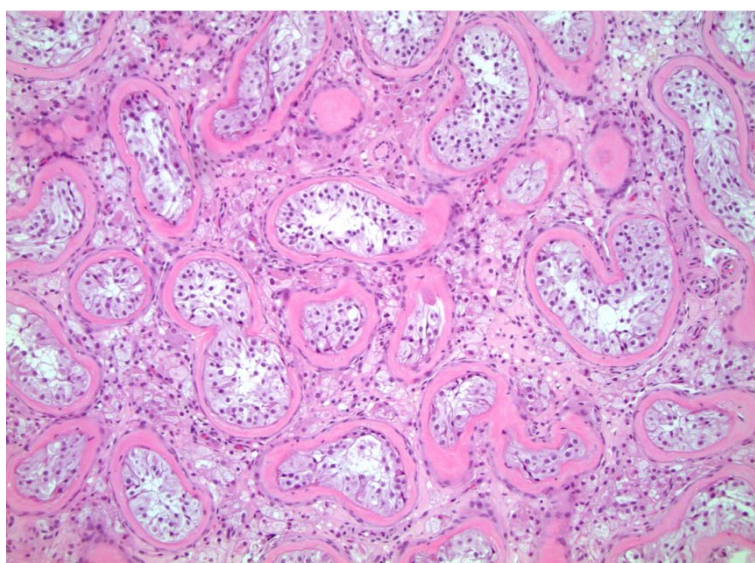
- La majoritatea pacienților, testiculele necoborâte pot fi palpate în canalul inghinal. Criptorhidia este rareori asociată cu o tulburare hormonală pronunțată. Criptorhidia este complet asimptomatică și este detectată accidental fie de pacientul însuși, fie de un medic care la examinare constată că nu sunt testicule în scrot.



# Testiculele și epididimului.

## ANOMALII CONGENITALE

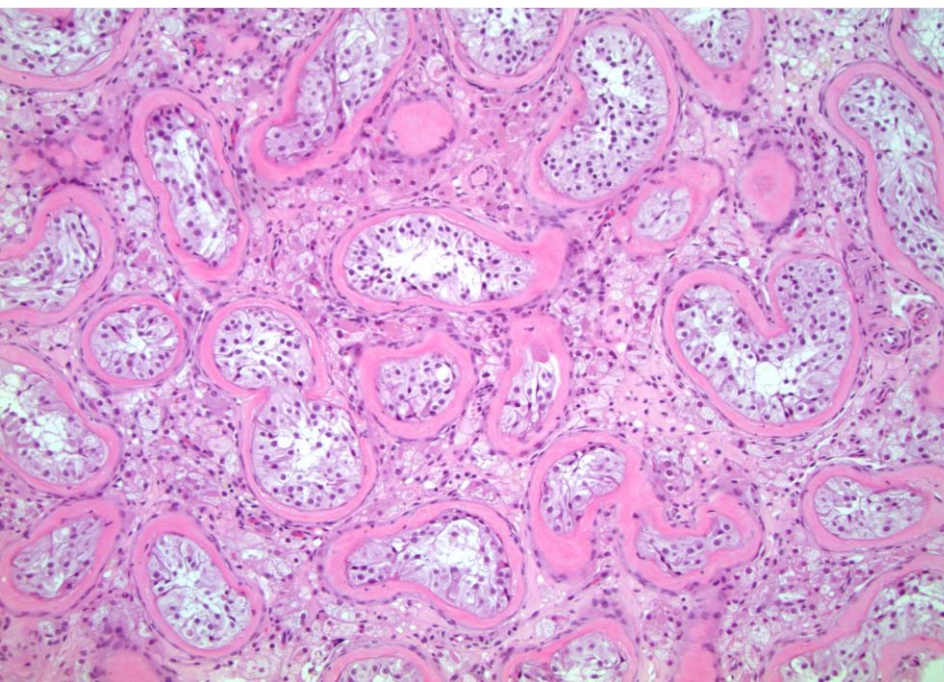
• **Morfologie.** Criotorhidismul este de obicei unilateral (75%). Modificările histologice ale testiculelor necoborâte încep nu mai devreme de vîrstă de 2 ani și se caracterizează prin afectarea dezvoltării celulelor germinale din cauza hialinozei severe și îngroșării membranei bazale a tuburilor seminiferi. Ca urmare, tubii sunt transformați în benzi dense de țesut conjunctiv hialin înconjurat de membrane bazale pronunțate.



# Testiculele și epididimului.

## ANOMALII CONGENITALE

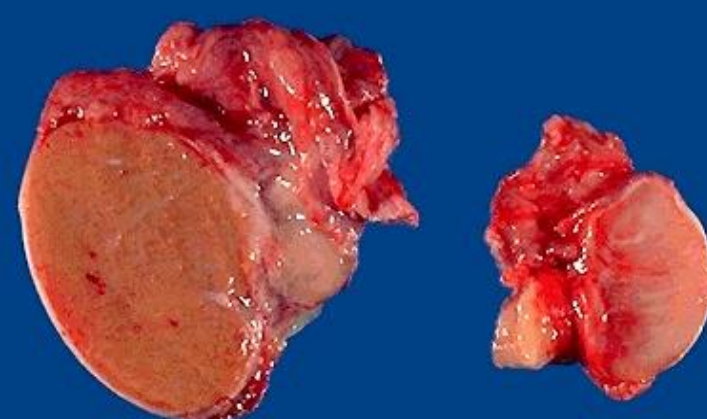
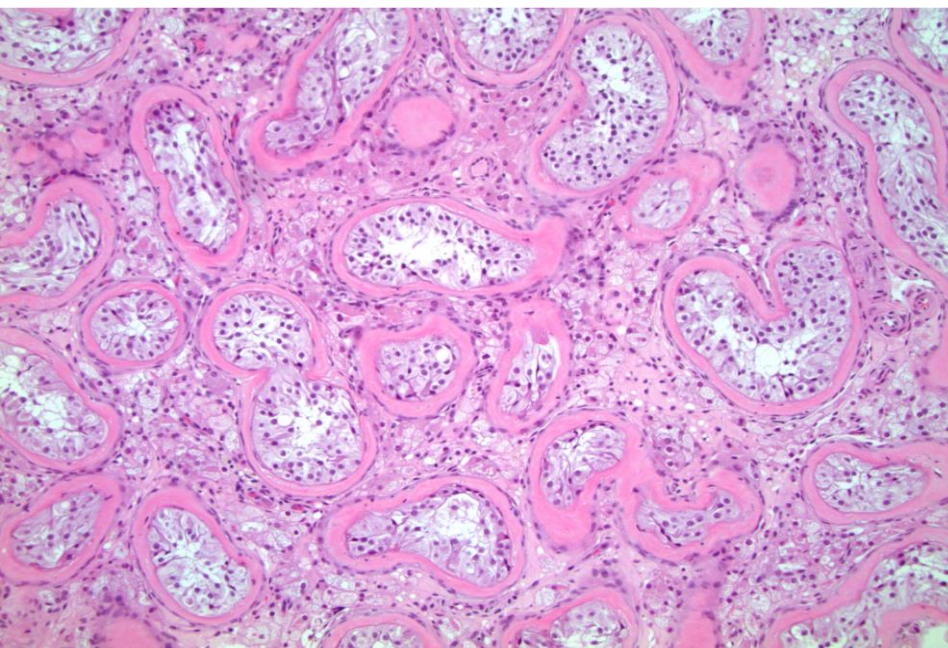
- Odată cu atrofie progresivă a tubilor, testiculele necoborâte devin mici și dense ca urmare a modificărilor sclerotice. La bărbații cu criptorhidism unilateral, modificările histologice asociate cu deficiența de celule germinale sunt de asemenea observate în testicul descendent contralateral.



# Testiculele și epididimului.

## ANOMALII CONGENITALE

• În 10-20% din cazuri, criptorhidia este însotită de hernie inghinală. În plus, în testiculele necoborâte, riscul de dezvoltare a tumorilor maligne este crescut. În cele mai multe cazuri, testiculele situate în canalul inghinal coboară în scrot de sine stător în primul an de viață. Dacă acest lucru nu se întâmplă, este necesară corecția chirurgicală la vîrstă de aproximativ 2 ani (înainte de apariția modificărilor histologice). Orhidopexia (fixarea chirurgicală a testiculelor în scrot) nu garantează fertilitatea, 10-60% dintre pacienții supuși repoziției chirurgicale a testiculelor au tulburări de spermatogeneză, dar riscul de dezvoltare a cancerului este redus (motivul nu este clar).



cm  
SPECIMEN S-3239 DATE 8-6-84

# Testiculele și epididimului.

## Torsiunea testiculului

- Torsiunea cordonului spermatic duce de obicei la încetarea fluxului venos din testicul. Arterele cu pereți groși rămân pasabile, ceea ce duce la o congestie vasculară severă, care poate provoca infarct hemoragic. Există două tipuri de torsione testiculară:
  - *neonatal*;
  - *la adulți*.



Torsiunea testiculului la adulți, în contrast cu torsionea neonatală, este rezultatul unui defect anatomic bilateral în care testicul capătă o mobilitate crescută (*anomalie de tipul - în limbă de clopot*).

# Clasificarea principalelor tumori testiculare:

## Tumorile cu celule germinale

### *Tumori seminomice*

- Seminomul
- Seminomul spermatocitic

### *Tumori non-seminomice*

- Carcinomul embrionar
- Tumora de sac vitelin (sinus endodermic)
- Coriocarcinom
- Teratom

## Tumorile stromei cordonului sexual

- Tumora cu celule Leydig
- Tumora cu celule Sertoli

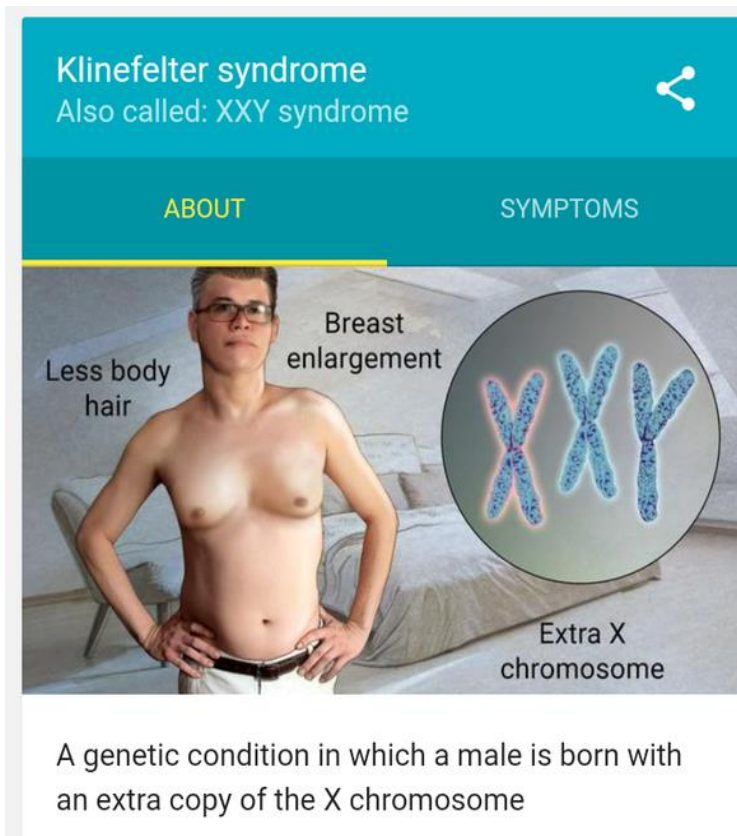
Tumorile cu celule germinale constituie ~ 95% din tumorile testiculare.

Asociate cu o serie de afecțiuni cunoscute sub numele de sindrom de disgenezie testiculară:

- criptorhidism
- hipospadie
- tulburarea speramatogenezei

Principalul factor de risc este criptorhidismul, care este asociat cu dezvoltarea tumorilor cu celule germinale ale testiculului în 10% din cazuri.

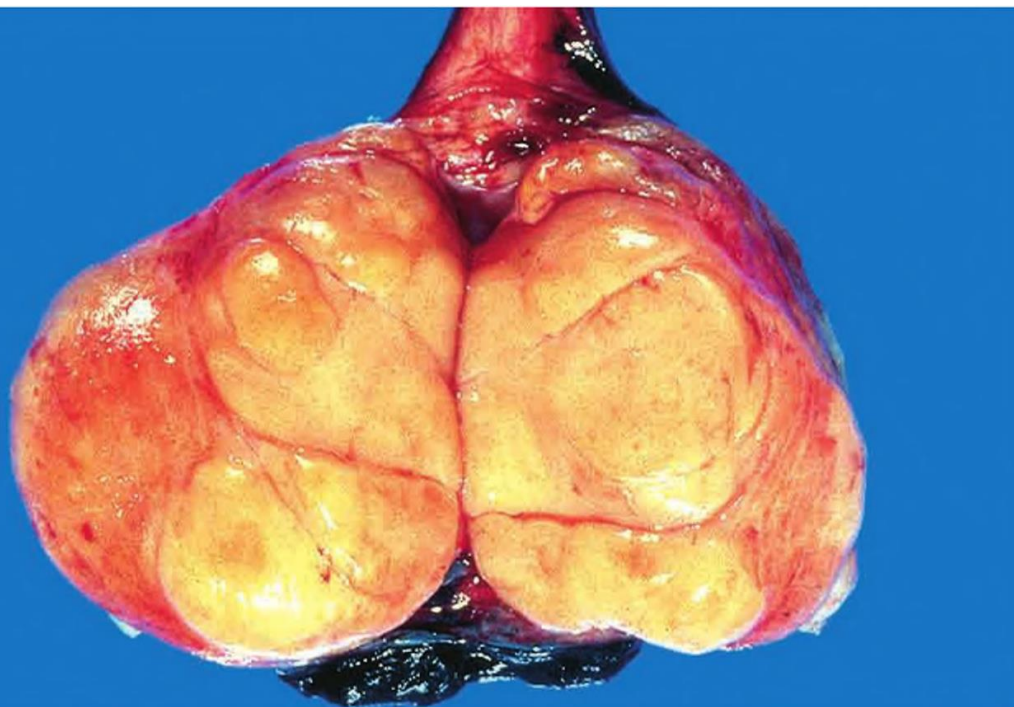
- Sindromul Klinefelter, ale cărui manifestări clinice sunt similare cu cele ale sindromului de disgenezie testiculară, este asociat cu un risc semnificativ crescut (de 50 de ori în comparație cu populația generală) de dezvoltare a tumorilor mediastinale germinale, dar acești pacienți nu dezvoltă tumori testiculare.



## *Seminomul*

Printre tumorile din celule germinale, cele mai frecvente sunt seminoamele (~ 50%).

**Morfologie.** Dacă seminomul este format dintr-o populație de celule, se numește *clasic* sau *tipic*. Mărimea seminomului este uneori de 10 ori mai mare decât a unui testicul normal.

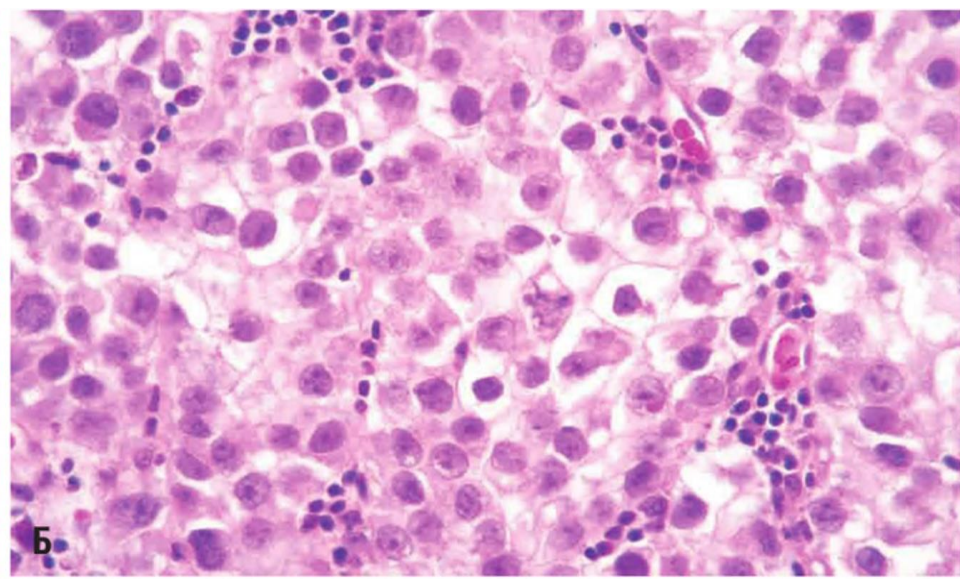
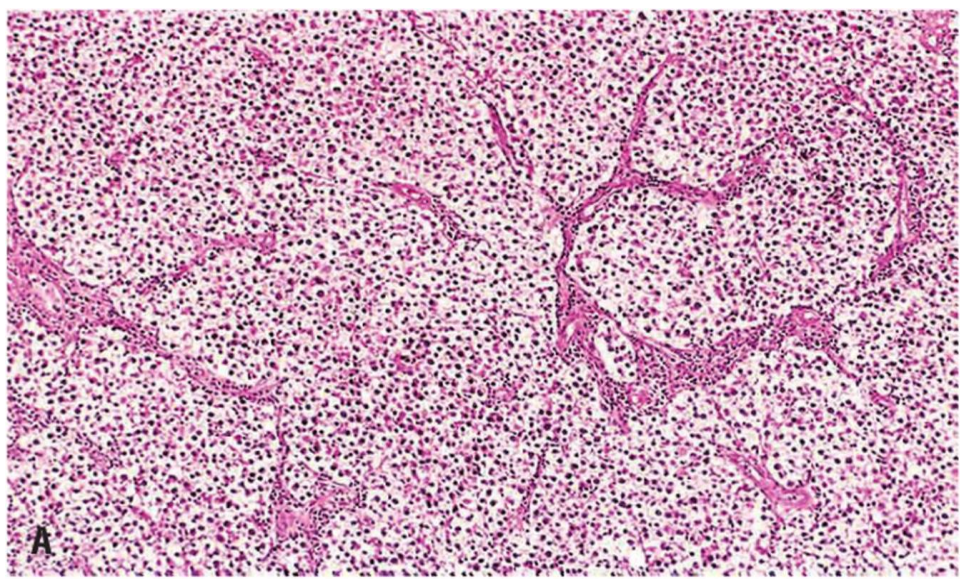


**Seminomul testicular.** O formațiune pală, cărnoasă, omogenă destul de bine delimitată.

## Tumori testiculare

### *Seminomul*

- Microscopic, seminomul clasic este format din grupuri de același tip de celule, divizate în segmente slab delimitate de septuri subțire de țesut conjunctiv care conține o cantitate moderată de limfocite. Celulele seminomului clasic sunt mari rotunde sau poligonale, au o membrană celulară evidentă, citoplasmă clară sau apoasă cu un nucleu mare, localizat central, cu unul sau doi nucleoli pronunțați. Citoplasma conține cantități variabile de glicogen.
- Aproximativ 15% din seminoame conțin sincitiotroblast. La astfel de pacienți, nivelul de hCG este ridicat, dar nu este comparabil cu cel din coriocarcinom.



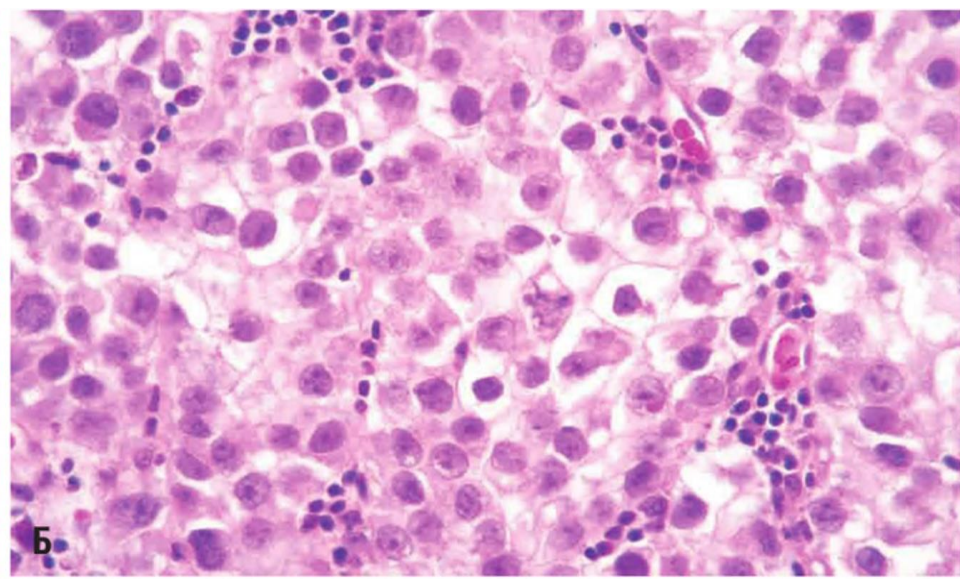
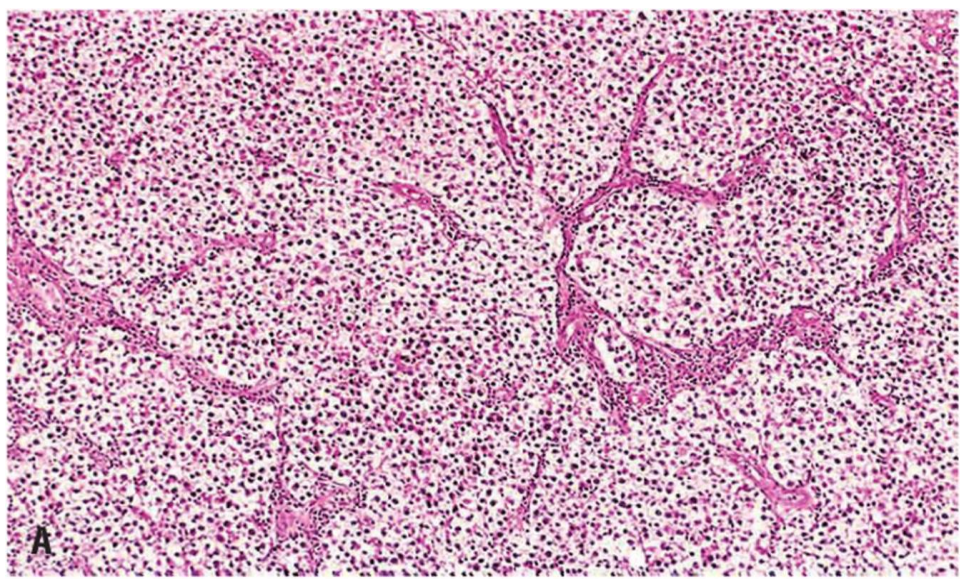
A

B

# Tumori testiculare

## Seminomul

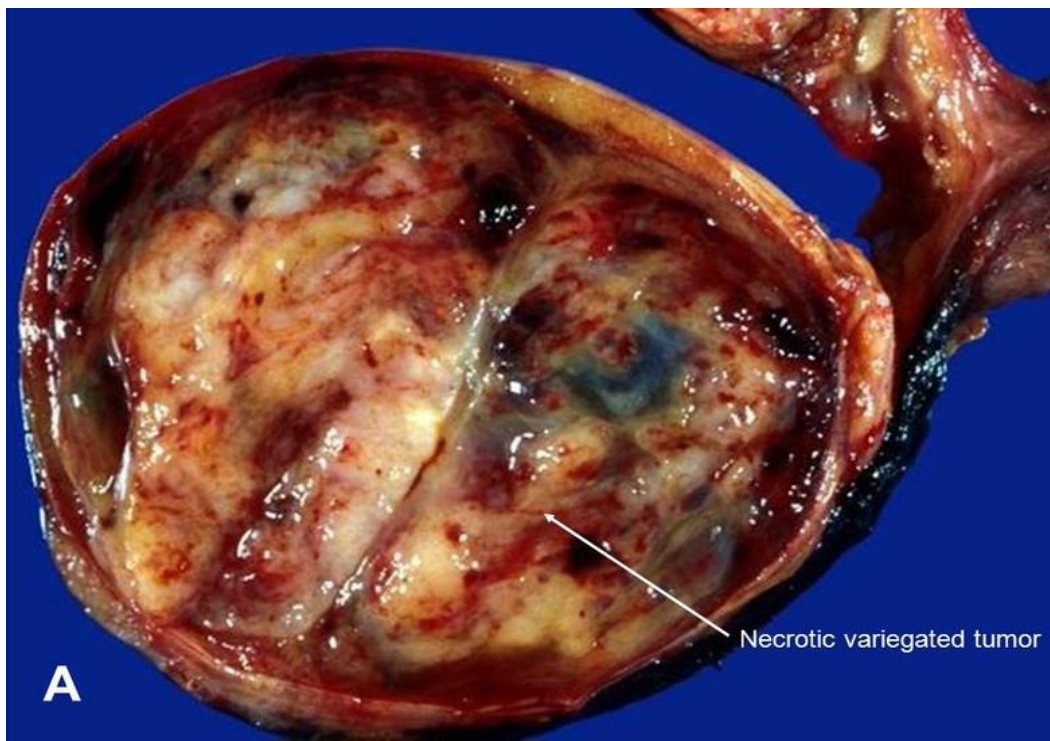
- Seminomul spermatocitic se referă la tumorile seminomice, dar are semne clinice și histologice deosibile, este rar și reprezintă 1-2% din toate tumorile cu celule germinale ale testiculului. Incidenta maximă apare la o vîrstă mai înaintată, comparativ cu alte tumori testiculare: vîrsta medie este de peste 65 de ani. Spre deosebire de seminomul clasic, seminomul spermatocitic se caracterizează printr-o creștere lentă și nu metastazează, ceea ce indică un prognostic favorabil. Alte diferențe între seminomul spermatocitic și seminomul clasic: absența limfocitelor, granuloamelor, sincitiotroblastelor, localizări extra-testiculare, combinație cu alte tumori germinogene.



## Tumori testiculare

### *Carcinomul embrionar*

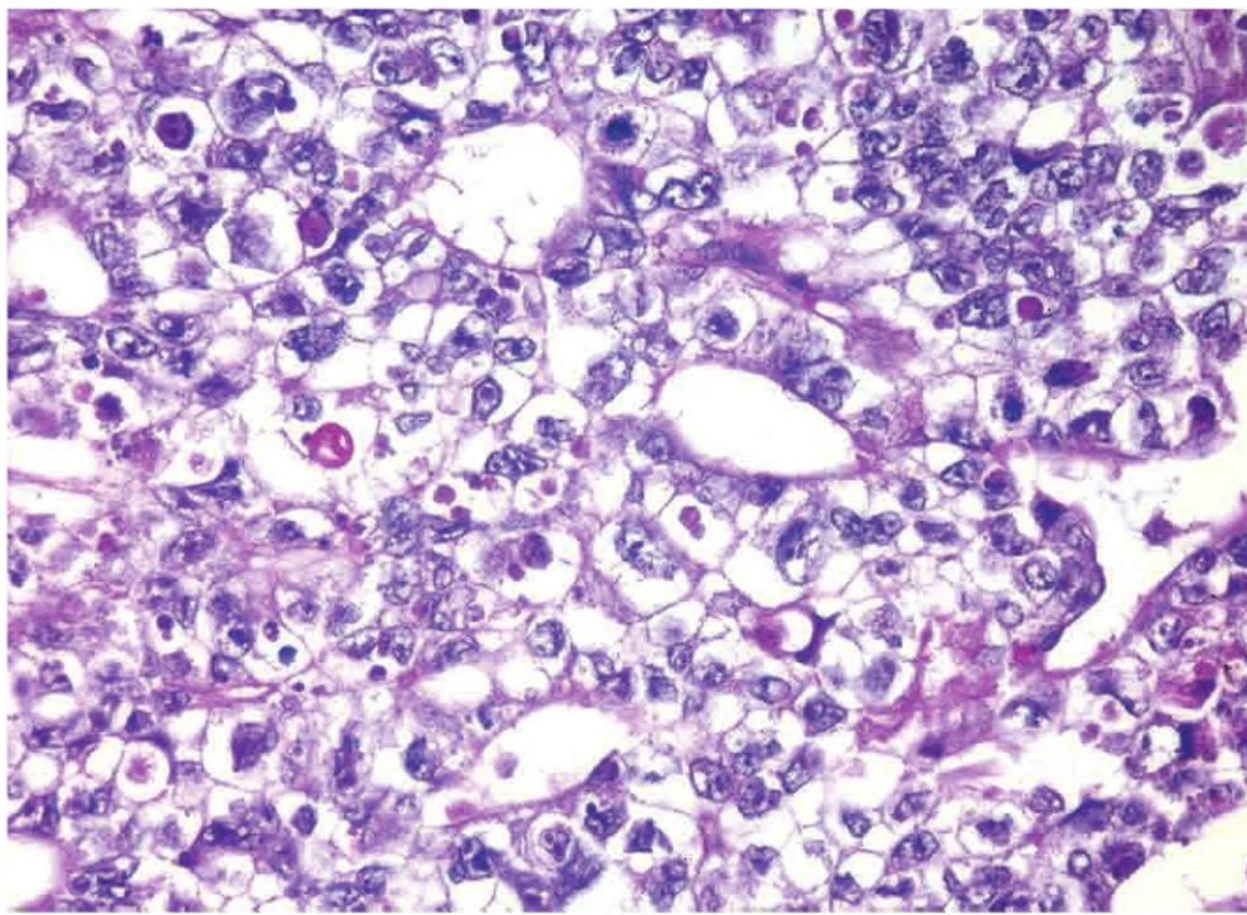
- Carcinomul embrionar este observat în principal la pacienții cu vârstă cuprinsă între 20-30 de ani. Această tumoră este mai agresivă decât tumorile seminomice.
- Macroscopic, această tumoră este mai mică decât tumorile seminomice și de obicei nu afectează întregul testicul. Pe secțiune, carcinomul embrionar se caracterizează printr-o suprafață pestriță, contururi neclare și prezența focarilor de hemoragii și necroze.



## Tumori testiculare

### *Carcinomul embrionarioar*

- Celulele tumorale sunt mari, nediferențiate, cu nuclei hipercromi și nucleoli proeminenți, arată ca celulele epiteliale. Limitele celulare din carcinomul embrionarioar (spre deosebire de seminom) sunt de obicei neclare, există diferențe semnificative în forma și dimensiunea celulelor și nucleelor. Adesea se evidențiază figuri mitotice și celule gigante tumorale.



## *Tumoră de sac vitelin*

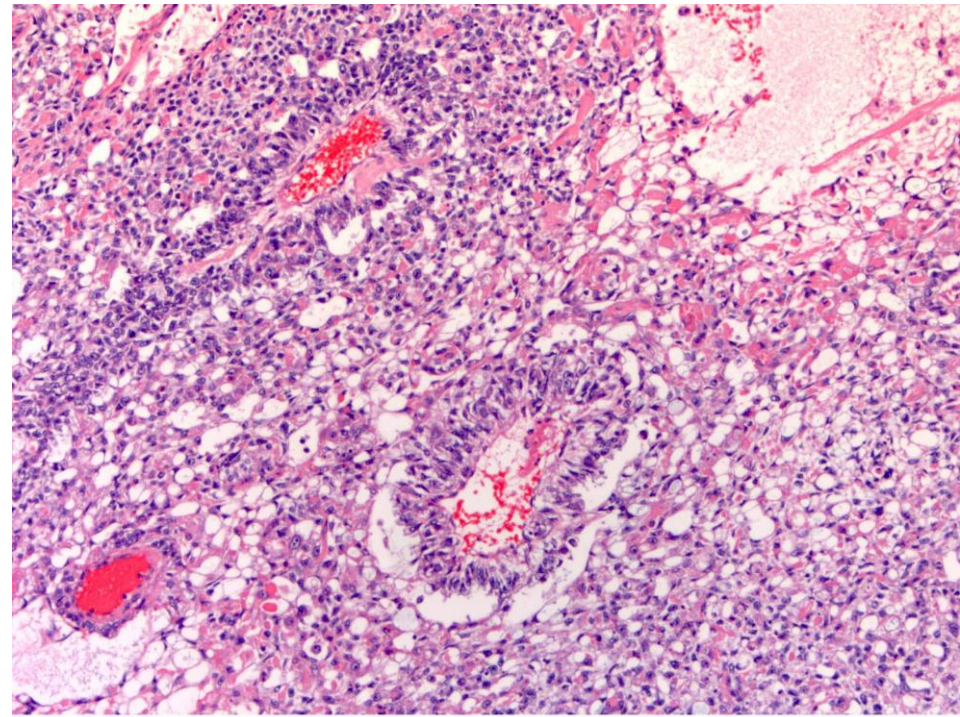
- Tumorile sacului vitelin (tumorile sinusului endodermal) sunt cele mai frecvente tumori testiculare la sugari și copii sub 3 ani. În această grupă de vîrstă, aceste tumori au un prognostic foarte bun. La adulți, formele izolate ale acestor tumori sunt rare, deoarece componentele tumorii sacului vitelin sunt adesea combinate cu carcinomul embrionarioar.



## **Tumoră de sac vetilin**

- Tumora nu are o capsulă, pe secțiune este omogenă, mucinoasă, de culoare alb-gălbui. La examinarea microscopică, o trăsătură caracteristică este rețeaua de „dantelă” cu celule cubice sau plate de dimensiuni medii. În plus, sunt determinate structurile papilare, cordoane de celulare individuale. În „50% din tumori, există structuri similare cu sinusurile endodermice, *corpusculi Schiller-Duval*.

Ele constau dintr-un nucleu mezodermic.  
cu un capilar central și straturi de celule  
viscerale și parietale  
care amintesc **glomerulul primitiv**.

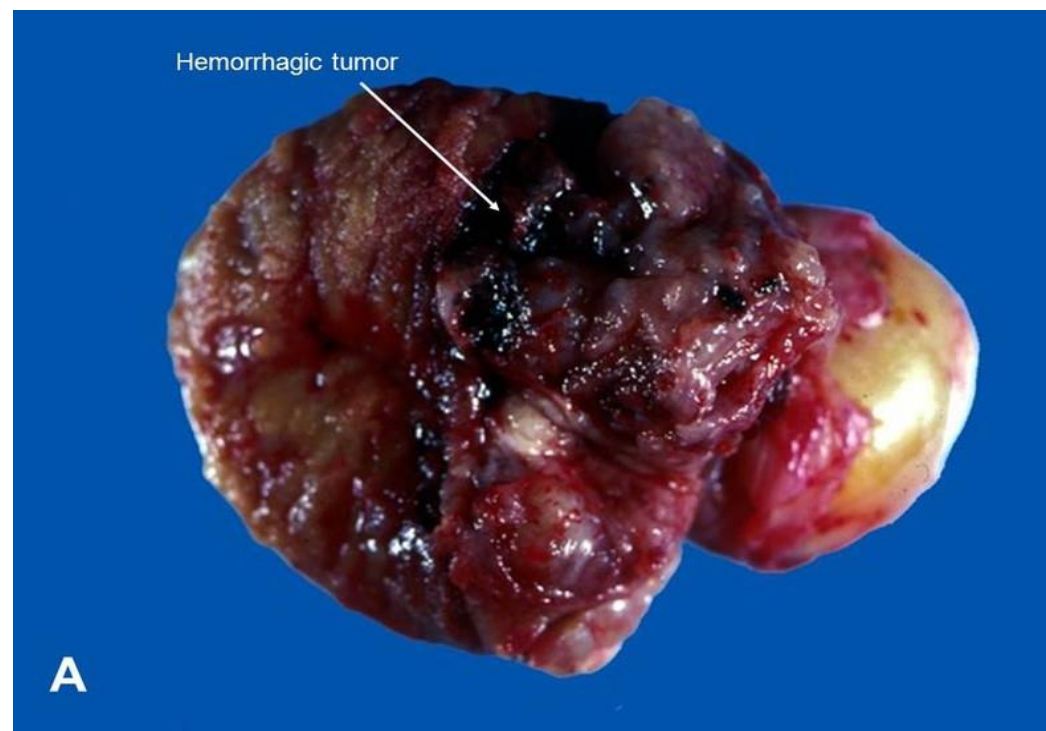


Schiller-Duval body

# Tumori testiculare

## *Coriocarcinomul*

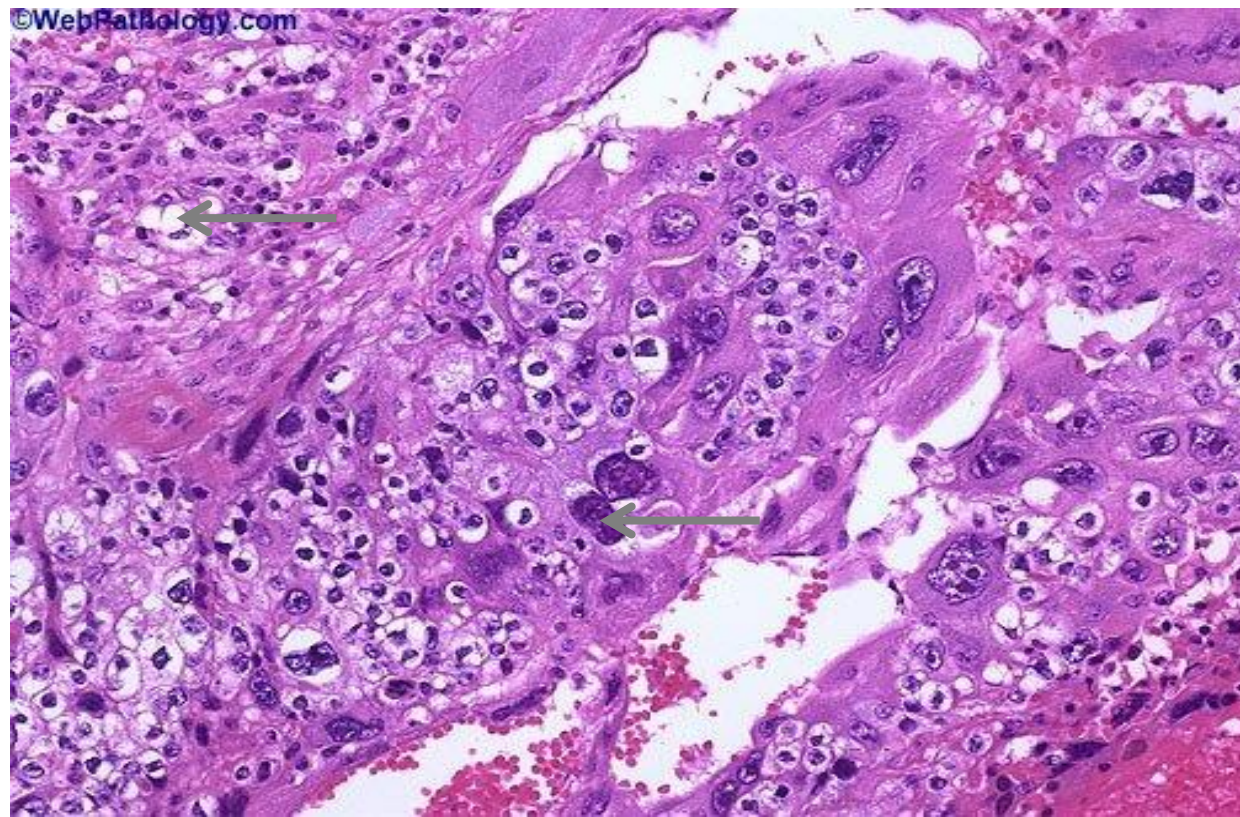
- Se referă la tumorile testiculare de grad înalt de malignitate. coriocarcinomul pur este rar și reprezintă mai puțin de 1% din toate tumorile cu celule germinale.
- **Morfologie.** Coriocarcinomul are de obicei aspectul unui nodul mic palpabil și nu duce la mărirea testiculului. Aceste tumori depășesc rareori diametrul de 5 cm. Este caracteristică prezența hemoragiilor și necrozei.



## Tumori testiculare

### ***Coriocarcinomul***

- *Celulele sincitiotrofoblaste* sunt de dimensiuni mari au nuclee hiperchrome neregulate sau lobate și citoplasmă vacuolizată eozinofilă abundantă, în care se poate determina cu ușurință hCG.
- *Celulele citotrofoblaste* sunt mai ordonate și au o formă predominant poligonală, limite bine conturate și o citoplasmă clară. Aceste celule sunt localizate sub formă de benzi sau cuiburi și conțin nuclee unice, identice.



## Tumori testiculare

### ***Teratomul***

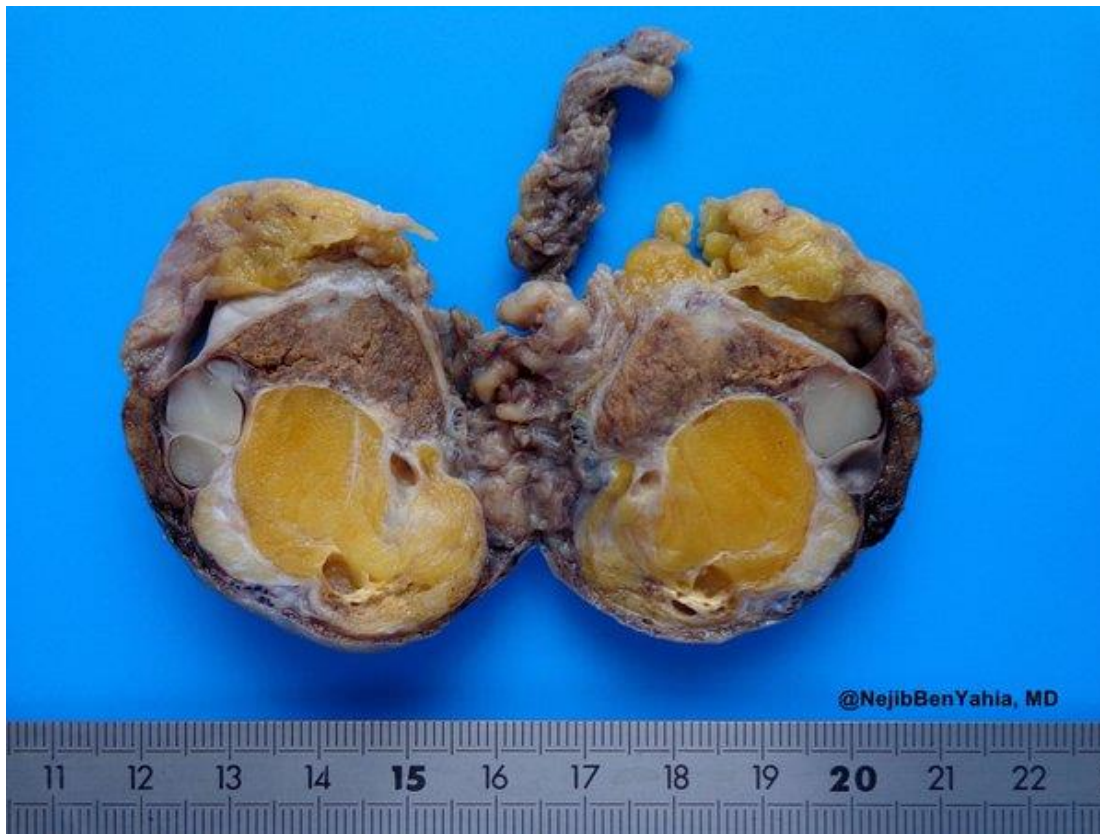
- Teratomul este o tumoră cu o structură complexă și constă din diverse componente celulare sau organoide care seamănă cu derivații mai multor straturi germinale. Teratoamele pot apărea la orice vîrstă. Teratoamele „pure” sunt adesea întâlnite la copiii mici și de vîrstă mijlocie, la adulți, teratoamele „pure” sunt rare (2-3% din toate tumorile cu celule germinale). Frecvența teratoamelor combinate cu alte tumori germinogene ajunge la ~ 45%.



## Tumori testiculare

### ***Teratomul***

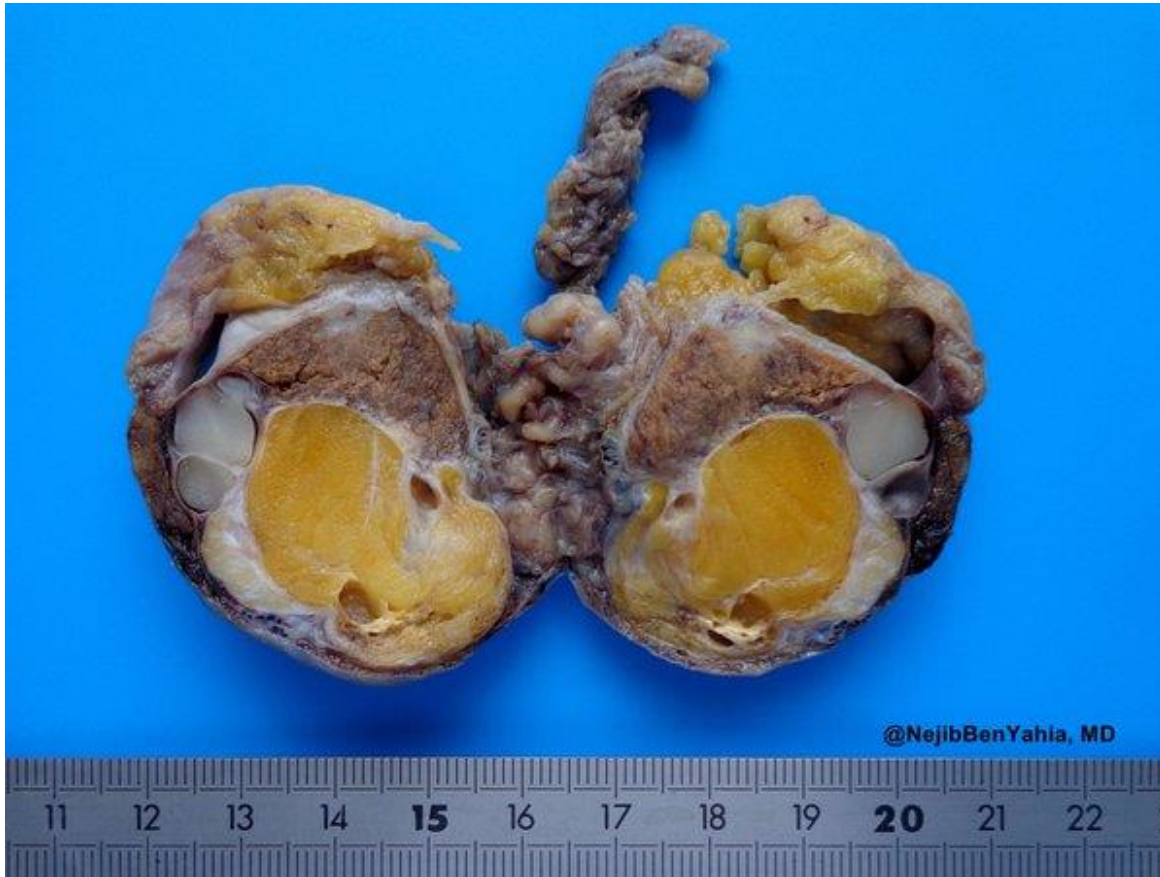
- Teratomele, de regulă, sunt tumori mari (5-10 cm). Macroscopic, tumora are un aspect eterogen, care depinde de țesuturile sale constitutive, incluzând componente solide, cartilaginoase și chistice. Prezența hemoragiilor și focarelor de necroză indică de obicei o combinație de teratom cu carcinom embrionar și / sau coriocarcinom.



## Tumori testiculare

### *Teratomul*

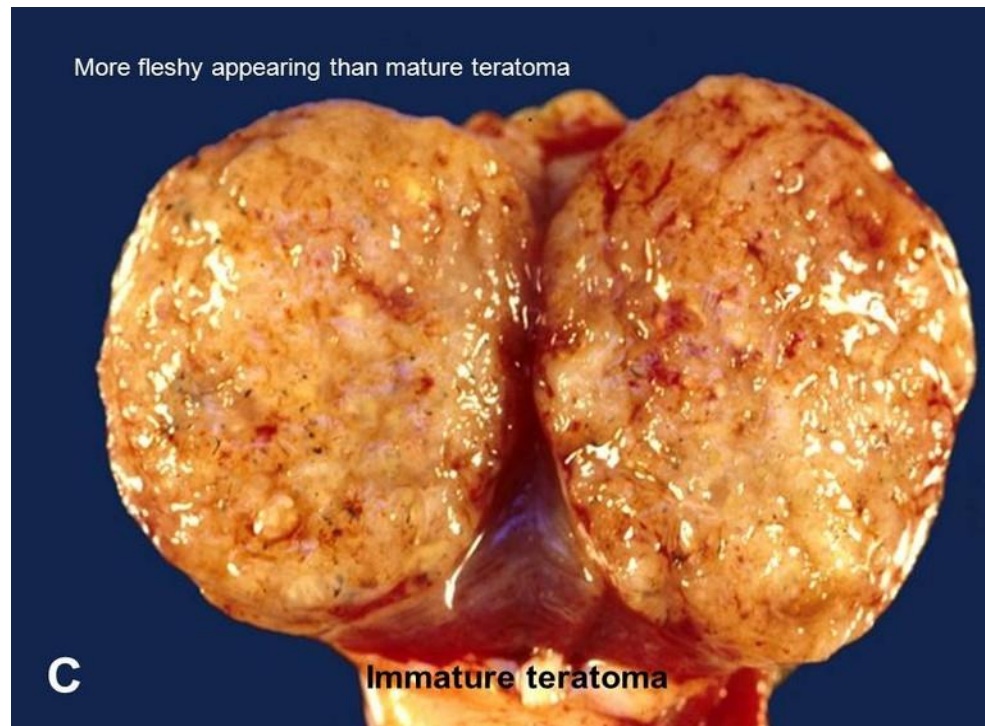
- Teratomele constau din grupuri aleatorii de celule diferențiate sau structuri organoide, cum ar fi țesut nervos, fibre musculare, insule cartilaginoase, zone cu epiteliu scuamos, structuri asemănătoare cu țesut tiroidian, epiteliu bronșic și bronșiolic, epiteliu peretelui intestinal sau țesut cerebral.



@NejibBenYahia, MD

## ***Teratomul***

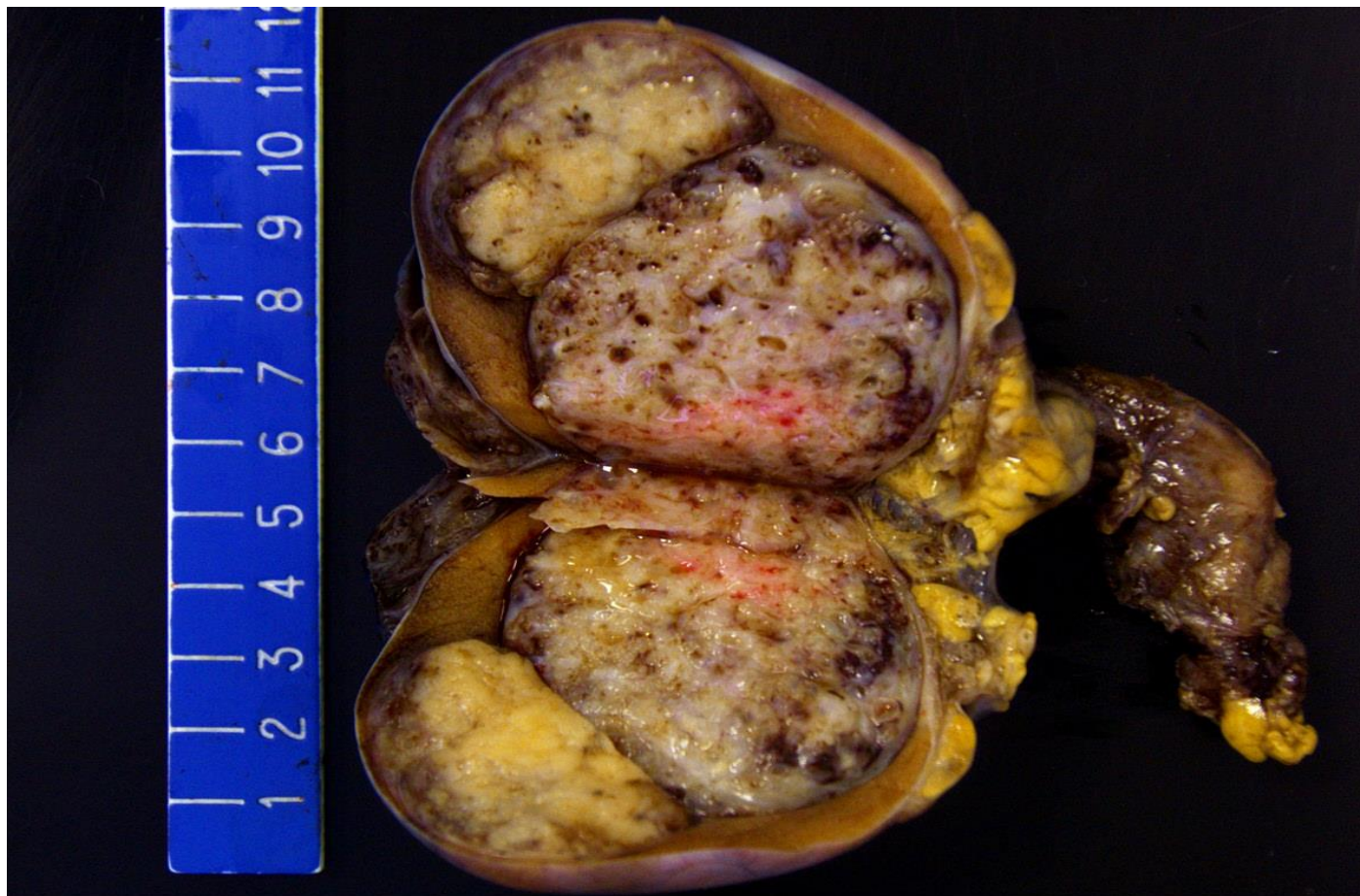
- Elementele pot fi mature (asemănătoare diferitelor ţesuturi formate) și imature (cu semne histologice ale ţesutului fetal sau embrionar).
- Rareori, într-un teratom se pot dezvolta tumori maligne non-germinogene. Acest fenomen este observat în cazul teratomului cu transformare malignă, atunci când malignizarea apare la derivații unuia sau mai multor straturi germinale. Astfel, se formează focare de carcinom cu celule scuamoase, adenocarcinom producător de mucină sau sarcom.



## Tumori testiculare

### *Tumori mixte*

- Aproximativ 60% din tumorile testiculare au mai multe tipuri histologice. Combinări tipice: teratom + carcinom embrionar + tumora de sac vitelin, seminom + carcinom embrionar, carcinom embrionar + teratom (teratocartiom). Prognosticul se agravează în prezența unui element malign agresiv într-o tumoră mixtă.



## *Tumori testiculare*

### *Tumorile stromei cordonului sexual*

#### *Tumorile cu celule Leydig*

- Tumorile din celulele Leydig prezintă un interes deosebit deoarece pot produce androgeni și, în unele cazuri, androgeni și estrogeni și chiar corticosteroizi. Tumorile din celulele Leydig pot apărea la orice vîrstă, dar sunt mai des observate la vîrstă de 20-60 de ani, la unii pacienți ginecomastia poate fi prima manifestare. La copii, simptomele dominante se bazează pe efecte hormonale, manifestându-se în principal sub formă de pubertate prematură.



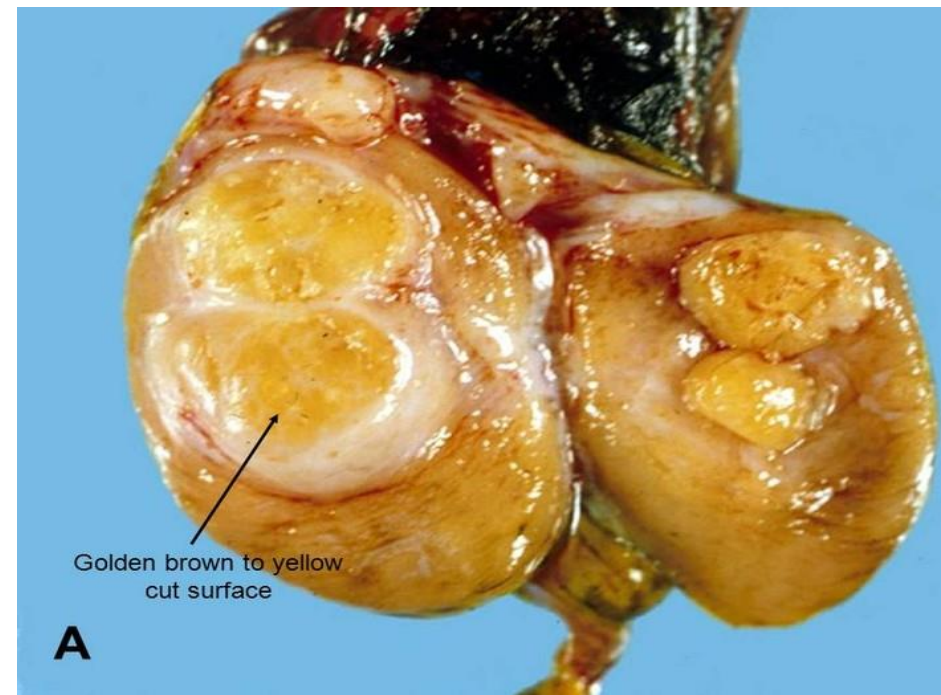
## *Tumori testiculare*

### *Tumorile stromei cordonului sexual*

#### *Tumorile cu celule Leydig*

• **Morfologie.** Tumorile cu celule Leydig sunt noduli rotunjiți, de obicei cu diametrul mai mic de 5 cm. Pe secțiune are o culoare caracteristică maro-aurie.

Aproximativ 10% din tumori la adulții se caracterizează prin creștere invazivă și metastazare;



*Tumori testiculare*  
*Tumorile stromei cordonului sexual*  
*Tumori cu celule Sertoli*

- Majoritatea tumorilor din celulele Sertoli sunt inactive hormonal și benigne, doar 10% din aceste tumori se malignizează.
- **Morfologie.** Aceste tumori prezintă noduli mici, densi, cu o suprafață uniformă pe secțiune au aspect alb-cenușiu sau galben. Celulele tumorale sunt grupate în trabecule, care tend să formeze structuri sub formă de coridoane și tuburi.



# Prostata

- La un bărbat adult, sănătos, masa prostatei este de 20 g.

În prostată unui bărbat adult. Există mai multe zone:

- centrală,
- periferică,
- de tranziție,
- fibromusculară
- periuretrală.

Tumoră malignă este localizată în principal în zona periferică și poate fi detectată prin examen digital rectal. Dimpotrivă, hiperplazia nodulară este localizată mai aproape de zona centrală și mai des decât o tumoră malignă, determinând obstrucția tractului urinar.



# Prostata

## Hiperplazie benignă de prostată

- *Hiperplazia benignă de prostată (HBP)*, sau hiperplazia nodulară, este o patologie foarte frecventă la bărbații peste 50 de ani. Se caracterizează prin proliferarea celulelor stromale și epiteliale ale prostatei cu formare de noduli mari, discreți în zona periuretrală.

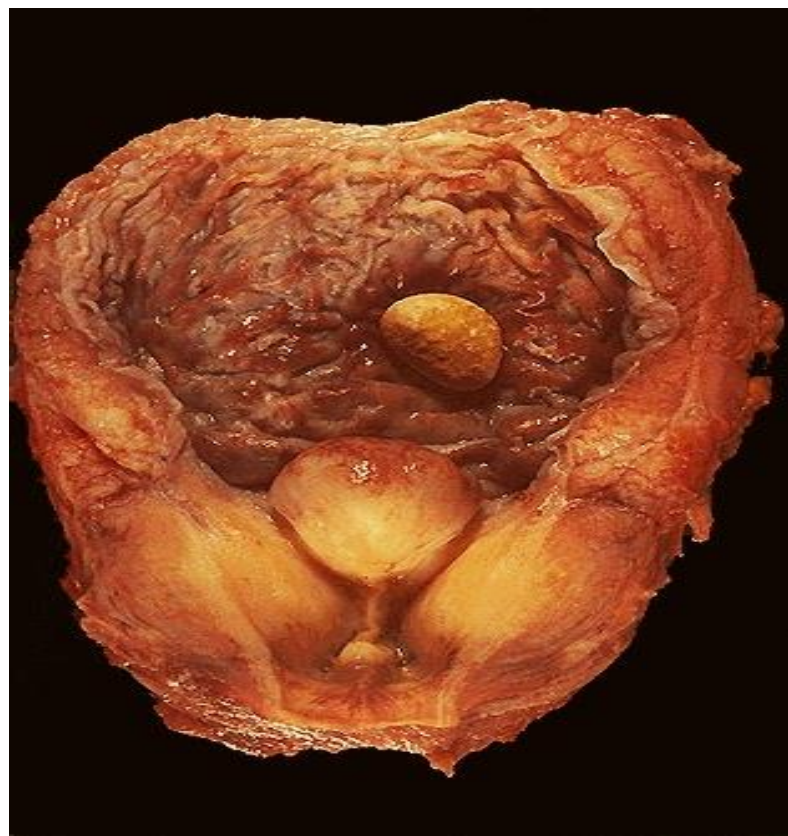
Nodulii, mărindu-se în dimensiuni comprimă uretra, ceea ce provoacă obstrucția parțială sau totală a uretrei.



# Prostata

## Hiperplazie benignă de prostată

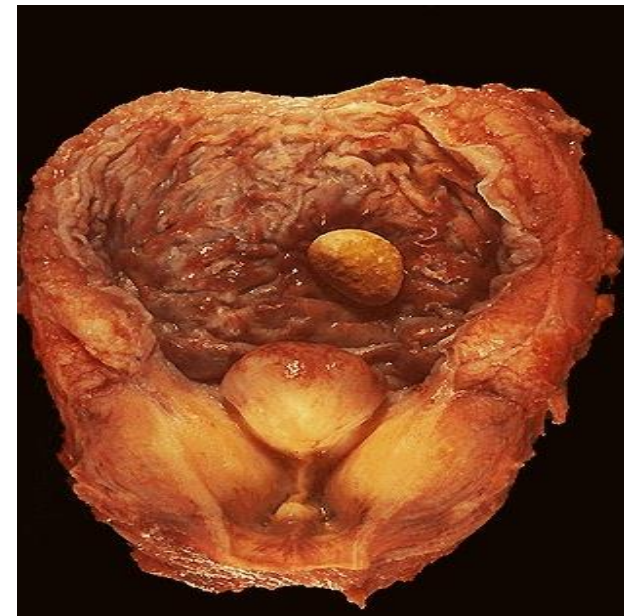
- **Frecvența.** ~ 20% dintre bărbați au semne histologice de HBP la 40 de ani, ~ 70% la 60 de ani și aproape toți bărbații (~ 90%) au semne histologice de HBP. Doar 50% dintre bărbații cu BPH confirmată histologic au o mărire pronunțată clinic și doar 50% dintre ei au simptome clinice. HBP este o problemă majoră.



# Prostata

## Hiperplazie benignă de prostată

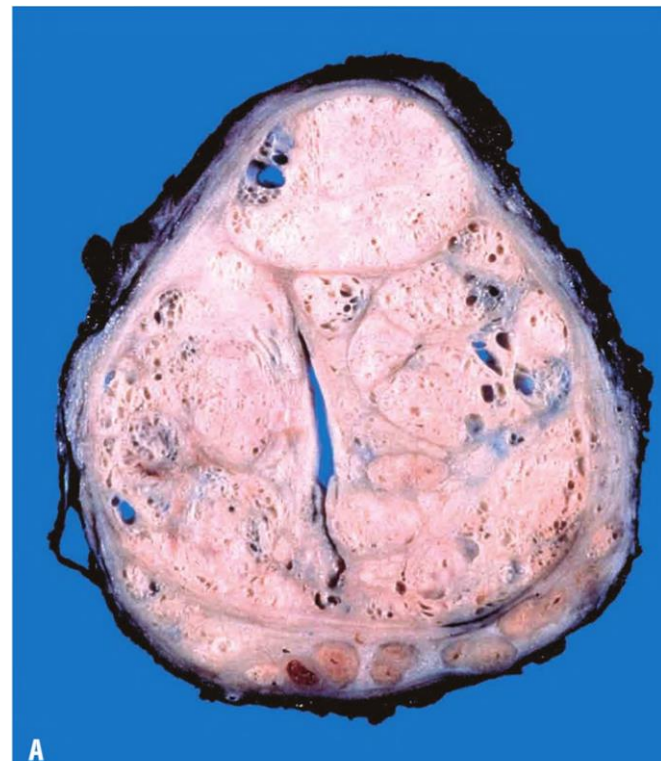
•**Etiologie și patogeneză.** Deși în zona periuretrală a prostatei sunt un număr crescut de celule epiteliale și stromale, nu există dovezi clare ale activității proliferative crescute a celulelor epiteliale în HBP. Dimpotrivă, se crede că veriga principală a procesului hiperplastic este o încălcare a apoptozei. Se crede că o scădere a ritmului normal de apoptoză duce la acumularea de celule îmbătrânite în prostată. Androgenii joacă un rol în dezvoltarea BPH, care poate nu numai să potențeze proliferarea celulelor, ci și să inhibe apoptoza.



# Prostata

## Hiperplazie benignă de prostată

- Principalul androgen al prostatei este dihidrotestosteronul (DHT). Se formează în prostată prin transformarea testosteronului prin intermediul enzimei 5a-reductază. Această enzimă este localizată aproape în totalitate în celulele stromale. Celulele epiteliale ale prostatei nu conțin 5a-reductază, cu excepția unui număr mic de celule din stratul bazal. Astfel, de creșterea prostatei prin intermediul androgenilor sunt responsabile celulele stromale.



# TUMORI

## Adenocarcinomul

**Etiologie și patogeneză.** Androgenii joacă un rol important în dezvoltarea carcinomului de prostată. Creșterea și dezvoltarea celulelor tumorale, precum și celulele normale ale prostatei, depind de androgeni, care, atunci când sunt legați de receptorul de androgeni, induc expresia genelor responsabile de creșterea celulelor și de supraviețuirea lor.

Importanța androgenilor în susținerea creșterii și supraviețuirii celulelor tumorale în prostată poate fi demonstrată prin efectului castrării sau terapiei antiandrogenice, care de obicei duce la o regresie a bolii.



## TUMORI

### Adenocarcinomul

În 70% din cazuri, carcinomul de prostată este localizat în zona sa periferică (de obicei în partea posterioară a glandei, ceea ce permite palparea tumorii în timpul examinării digitale rectale).

**Adenocarcinomul prostatic. Ţesutul tumoral este localizat în partea posterioară a glandei (stânga jos). Ţesutul alb dens al tumorii diferă de structura friabilă a zonei periferice benigne din partea opusă.**

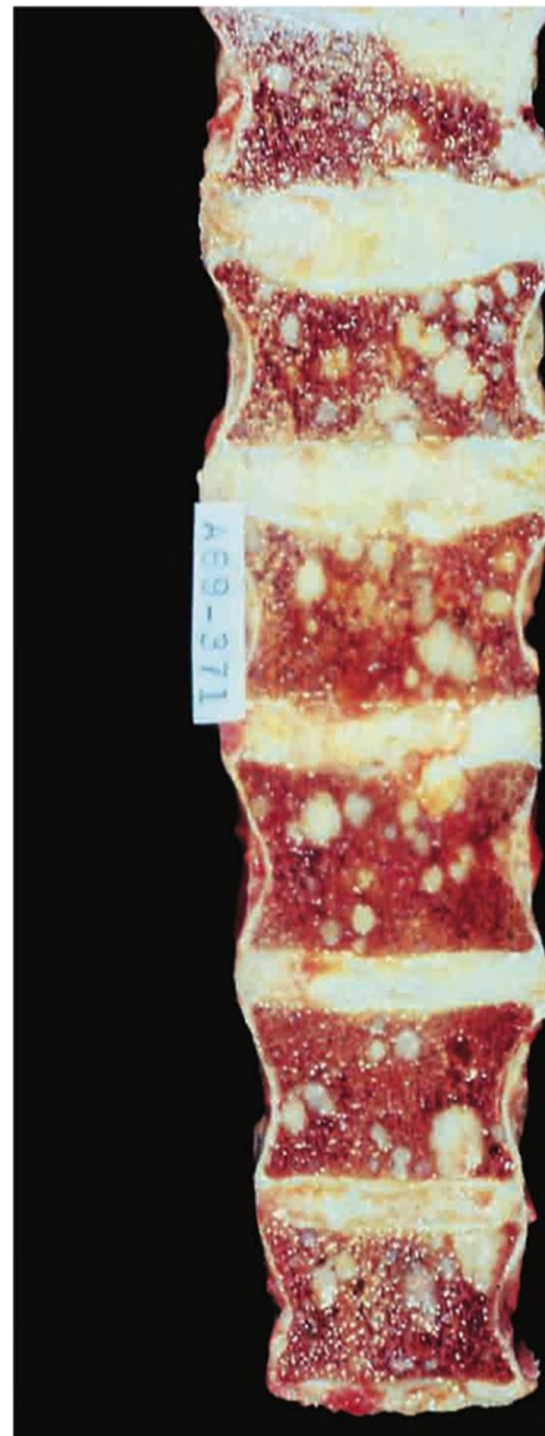


## TUMORI

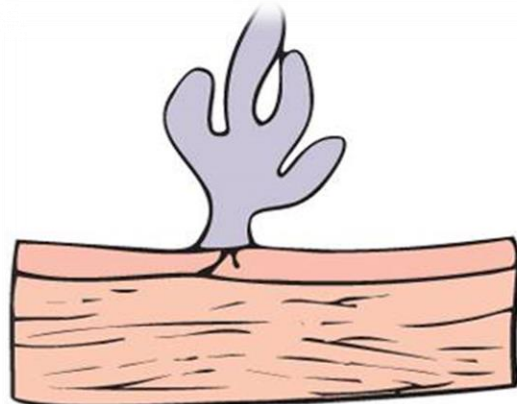
### Adenocarcinomul

Metastazele se răspândesc inițial prin vasele limfatice până la nivelul nodulilor limfatici regionali și ajung la nodulii limfatici paraaortali.

Diseminarea hematogenă are loc mai ales în oase, în special în oasele scheletului axial, dar în unele cazuri există o diseminare masivă către organele interne (mai degrabă o excepție decât o regulă). Metastazele osoase sunt de obicei osteoblastice și, dacă sunt depistate la bărbați, indică clar prezența cancerului de prostată. Cel mai des este afectată coloana lombară, apoi (în ordinea descrescătoare a frecvenței) - partea proximală a femurului, osul pelvin, coloana toracică și coastele.



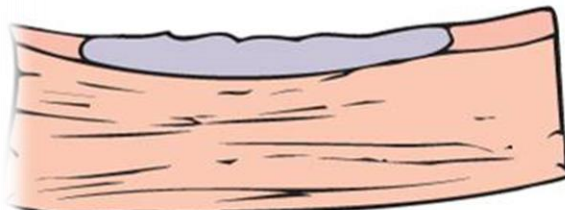
# CARCINOM UROTELIAL



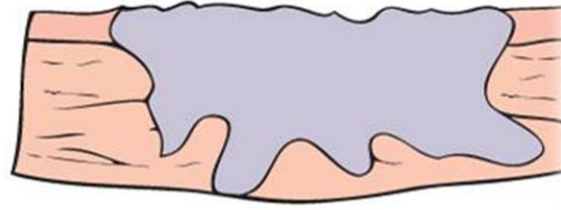
Papilloma—  
papillary carcinoma



Invasive  
papillary carcinoma



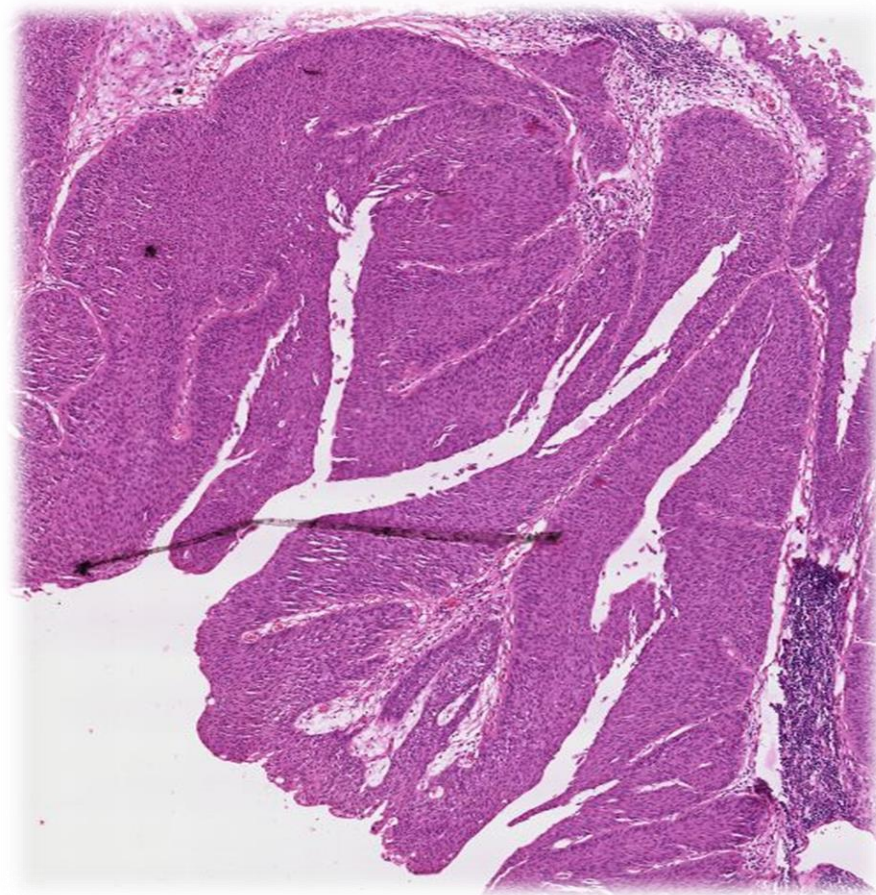
Flat noninvasive  
carcinoma



Flat invasive  
carcinoma



CARCINOM UROTELIAL



## **Sifilisul.**

Sifilisul (luesul) este o infecție veneriană cronică, provocată de *Spirocheta* (*Treponema pallidum*). Observată pentru prima dată în forma sa epidemică în Europa în secolul 16, sifilisul este o infecție endemică în toate zonele lumii.

De exemplu, sifilisul primar și cel secundar la femeile cu vîrstă peste 10 ani a crescut de la 0,8 la 100.000 în 2004 la 1,5 la 100.000 în 2009. există o discrepanță frapantă în funcție de rasă: afro-americanii sunt afectați de 30 de ori mai frecvent decât populația albă.

- *T.pallidum* este un microorganism pretențios, a cărui gazdă este omul. Sursa uzuală de infecție este contactul cu o leziune cutanată sau mucoasă a unui partener sexual, leziune aflată în stadiile inițiale ale sifilisului. De la nivelul acestor leziuni, microorganismul se transmite în timpul contactului sexual prin mici excoriații cutanate sau mucoase ale partenerului neinfectat. În cazurile congenitale, *T. Pallidum* se transmite transplacentar, de la mamă la făt, în special în stadiile incipiente ale infecției materne.

Sifilisul are urmatoarele forme în manifestare sa:

- 1.Sifilisul primar
- 2.Sifilisul secundar
- 3.Sifilisul terțiar(visceral)
- 4.Sifilisul congenital(transplacentar)

## **Sifilisul primar.**

Manifestarea principală în sifilisul primar este şancrul dur. La barbați şancrul primar este localizat cel mai frecvent la nivelul penisului. La femei pot fi prezente leziuni multiple, de regulă în vagin sau la nivelul colului uterin. Şancrul debutează sub forma unei papule mici, ferme, care crește gradat producând o ulcerație nedureroasă cu mărginile bine definite, indurate și o bază “curată”, umedă. Ganglionii limfatici regionali sunt ușor măriți de volum și fermi, dar nedureroși.

- La examinarea histologică a ulcerației se observă infiltratul limfo-plasmocitar tipic și modificările vasculare proliferative sub formă de endarteriită proliferativă însotită de un infiltrat inflamator bogat în plasmocite. Chiar și fără terapie şancrul primar se vindică după o perioadă de câteva săptămâni, lăsând o cicatrice fină.

Sifilis primar, şancru dur



## **Sifilisul secundar.**

La aproximativ 2 luni de la vindicarea şancrului apar leziunile de sifilis secundar. Manifestările sifilisului secundar sunt diverse, dar în mod tipic includ o combinație între limfadenopatie generalizată și leziuni cutaneomucoase variate. De obicei leziunile cutanate sunt simetrice și pot fi maculo-papulare, cu cruste sau pustuloase. Este frecventă afectarea palmelor și a plantelor.

- Examenul histologic al leziunelor cutaneomucoase din faza secundară a bolii pune în evidență endarteriita proliferativă caracteristică, însotită de un infiltrat limfo-plasmocitar. Aceste leziuni cutaneomucoase conțin spirochete, care pot fi prezente în număr foarte mare, motiv pentru care sunt foarte contagioase. Limgoadenapatia afectează cel mai des ganglionii cervicali și inghinali. Examenul histologic al acestor ganglioni demonstrează hiperplazia centrilor germinali însotită de creșterea numărului de plasmocite sau, mai rar, granuloame sau neutrofile.

- Manifestările mai puțin comune ale sifilisului secundar includ hepatita, boală renală, afectare oculară(irită) și tulburări gastrointestinale.
- Leziunile cutaneomucoase ale sifilisului secundar se vindecă în câteva săptămâni, după care boala intră în fază latentă incipientă care durează aproximativ 1 an. Leziunile pot se reapară în orice moment pe parcursul acestei perioade latente, iar aceste leziuni sunt la fel contagioase.

# Sifilis secundar, *sifilide*



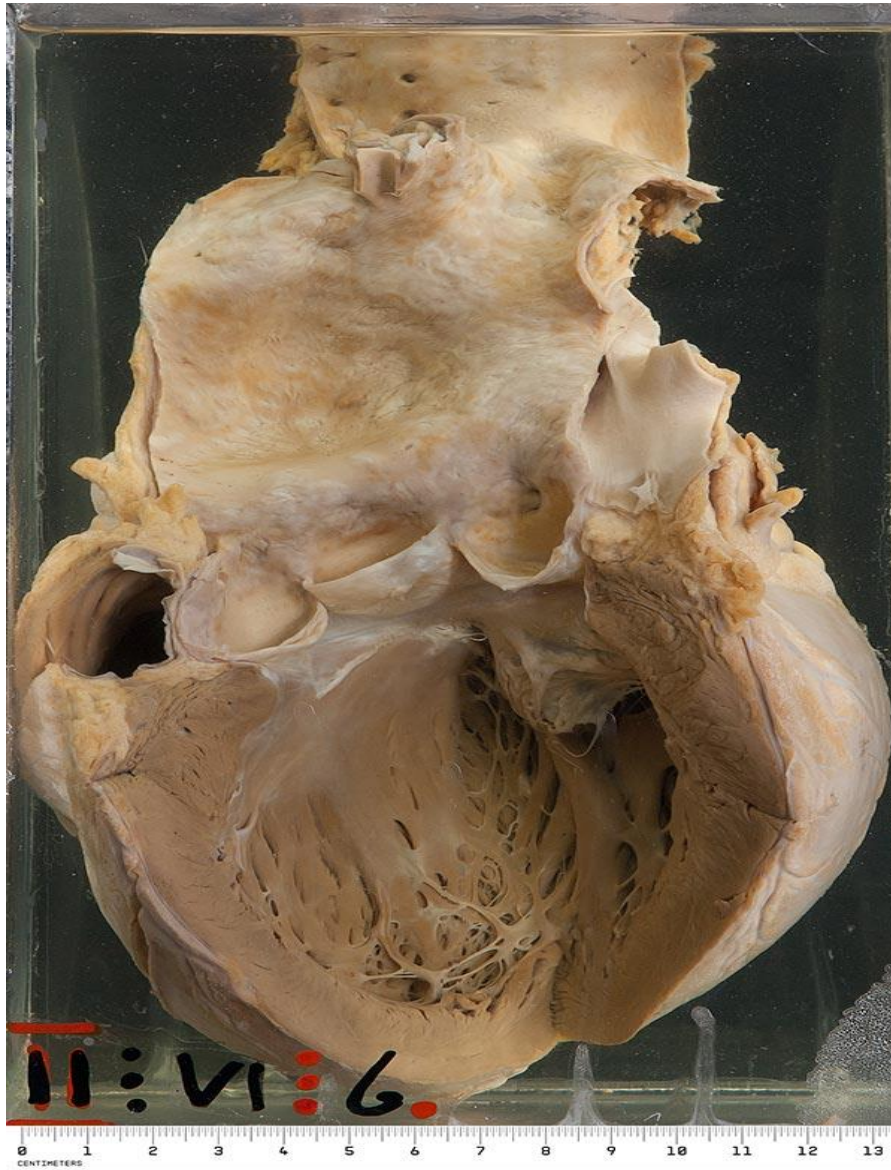
## **Sifilisul terțiar.**

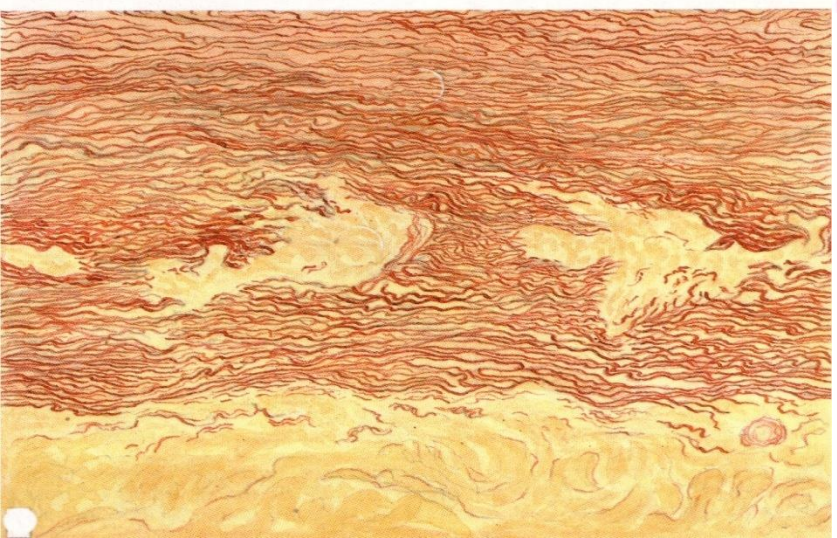
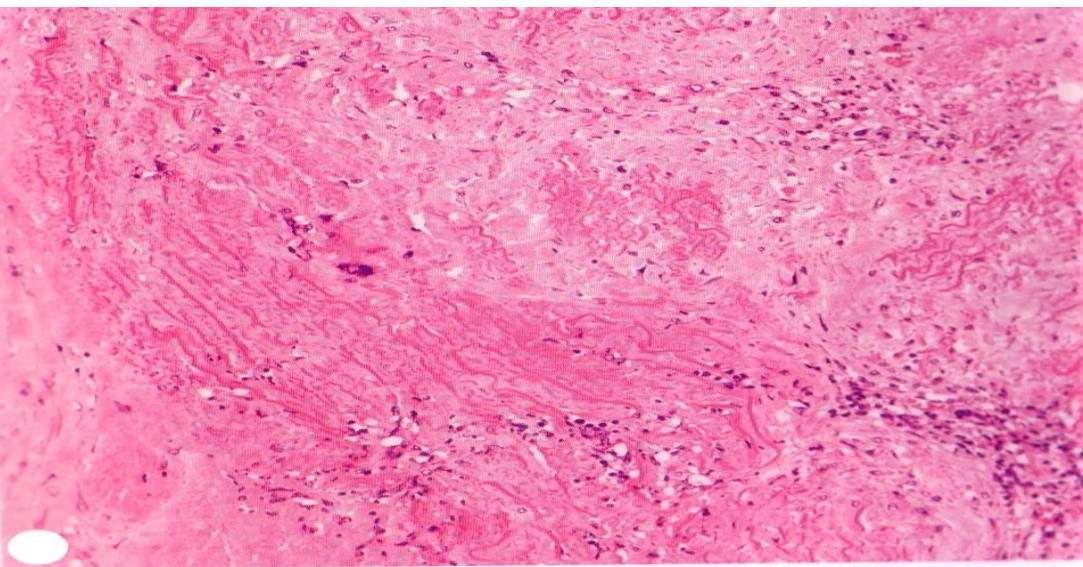
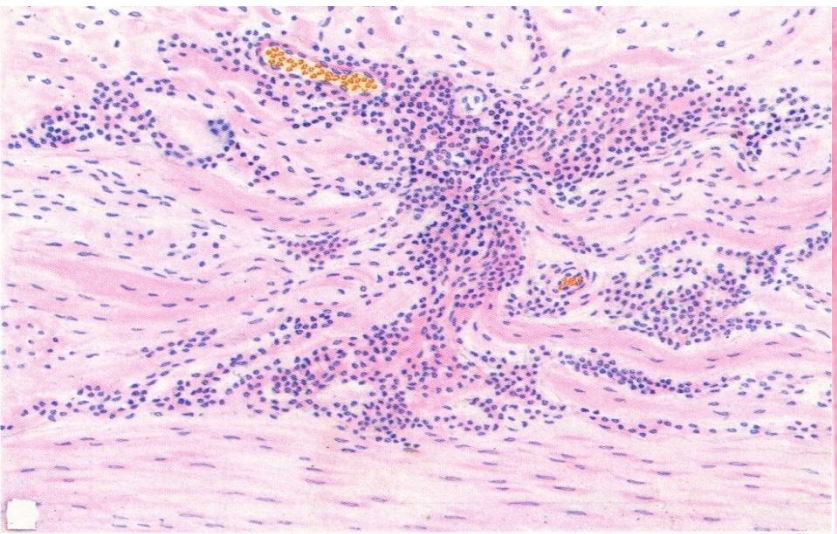
- Sifilisul terțiar se dezvoltă la aproximativ o treime din pacienții nef tratați, de obicei după o perioadă de latență cel puțin 5 ani. Complicațiile asociate acestei faze a sifilisului se împart în trei mari categorii: sifilisul cardiovascular, neurosifilisul și așa numitul sifilis terțial benign, care poate apărea singur sau asociat cu celelalte tipuri.

- Sifilisul cardiovascular se manifestă sub formă de aortită sifilitică și reprezintă peste 80% din cazurile de sifilis terțial; apare mult mai frecvent la barbați decât la femei.
- Neurosifilisul reprezintă 10% din cazurile de sifilis terțial în general, dar apare cu frecvența mai mare la pacienții cu infecție HIV concomitantă.

- Sifilisul terțiar “benign” este o formă foarte rară, caracterizată prin apariția gomelor de diferite localizări. Cel mai frecvent apar la nivelul oaselor, tegumentului și mucoaselor căilor respiratorii superioare și cavitatea orală, dar pot apărea în orice organ.

# Sifilis terțiar. Mezaaortita sifilitică



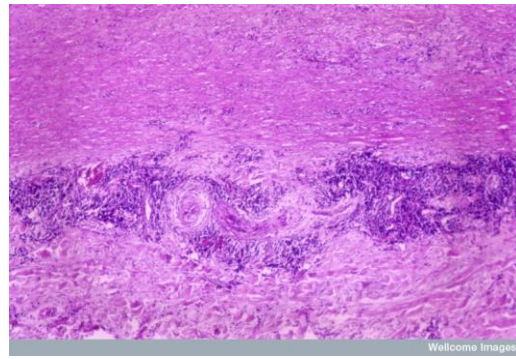


### 33. Mezaortită sifilitică

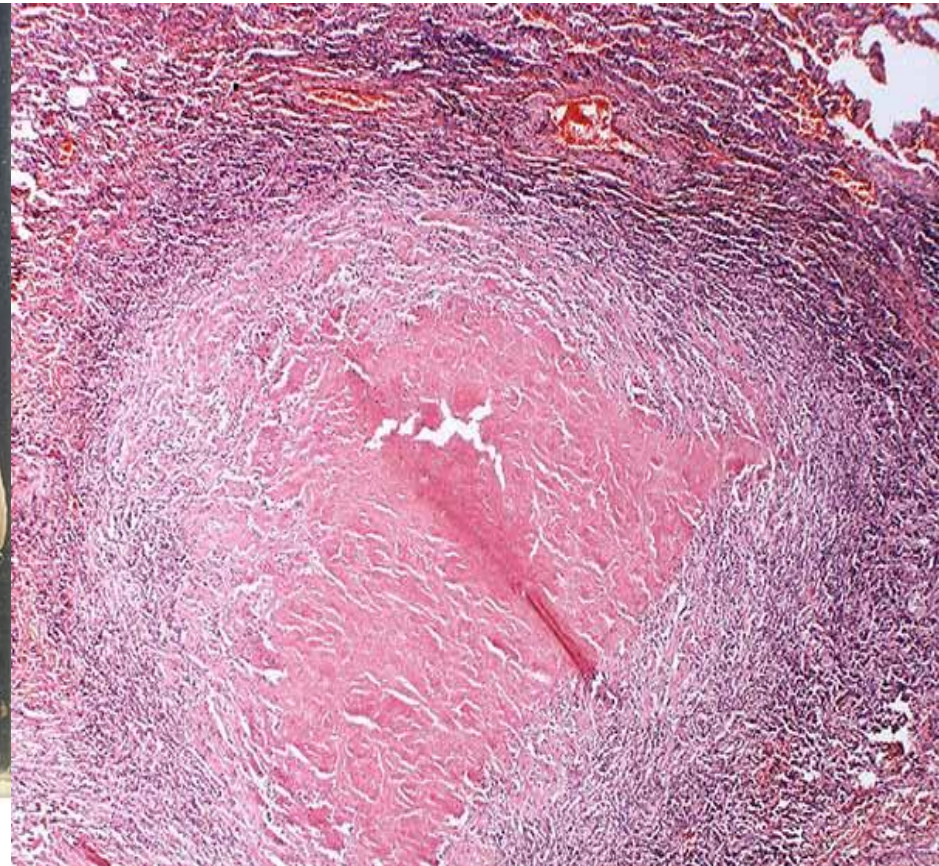
*a,b – colorație H-E,  
c- orseină (fibrele elastice)*

Partea superioară a imaginii tunica media, partea inferioară adventicea

Infiltrat inflamator mixt predominat plasmocitar, cu endarterită obliterantă a vasa vasorum



# Goma sifilitică în ficat.



## **Sifilisul congenital.**

Manifestările sifilisului congenital includ făt născut mort, sifilisul infantil și sifilisul congenital tardiv. La copii născuți morți semnele cele mai frecvente ale bolii sunt hepatomegalia, anomalii osoase, fibroza pancreatică și pneumonita.

- În cazurile de sifilis congenital placenta este mărită, palidă și edematoasă. Examenul microscopic pune în evidență endarterita proliferativă care afectează vasele fetale, o reacție inflamatorie mononucleară și imaturitatea vilozităților.

- Sifilisul infantil reprezintă sifilisul congenital al copiilor născuți vii, care se manifestă clinic la naștere sau în primele câteva luni de viață. Sugarii afectați prezintă rintă cronică (sforăire) și leziuni cutaneomucoase similare celor din sifilisul secundar al adultului. Pot fi prezente și modificări viscerale și osoase asemănătoare celor observate la copii morți născuți.

- Sifilisul congenital tardiv se referă la cazurile de sifilis congenital netratat cu o durată de evoluție de peste doi ani. Manifestările clasice formează triada Hutchinson: incizură la nivelul incisivelor centrali, cheratită intersticială cu cecitate, și surditate prin lezarea nervului cranian 8.

- Alte manifestări pot include aşa numită tibia în iatagan, deformare cauzată de inflamația cronică a periostului tibiei, molari deformați, meningită cronică, coriorretinită și gome la nivelul osului cartilajului nazal, care produc deformarea numită “nas în şa”.

- MODALITATEA PRINCIPALĂ DE DIAGNOSTIC A SIFILISULUI ESTE TESTAREA SEROLOGICĂ. TESTELE CARE DEPISTEAZĂ ANTICORPII NETREPONEMICI SUNT DE OBICEI POZITIVE ÎN STADIILE INCIPIENTE A BOLII, DAR POT DEVINI NEGATIVE ÎN FAZELE AVANSATE. REZULTATELE TESTELOR ANTICORPILOI TREPONEMICI SPECIFICI DEVIN POZITIVE MAI TÂRZIU ȘI RĂMÂN POZITIVE TIMP INDEFINIT. TREPONEMELE POT FI PUSE ÎN EVIDENȚĂ PRIN EXAMINAREA MICROSCOPICĂ A LEZIUNELOR PRIMARE ȘI SECUNDARE.