

№ ФАРМ-18

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования
«Северо-Осетинская государственная медицинская академия»
Министерства здравоохранения Российской Федерации
(ФГБОУ ВО СОГМА Минздрава России)

КАФЕДРА ПАТОЛОГИЧЕСКОЙ ФИЗИОЛОГИИ

МЕТОДИЧЕСКИЕ МАТЕРИАЛЫ

для студентов 3 курса (5 семестр) фармацевтического факультета
по учебной дисциплине

«ПАТОЛОГИЯ»

основной профессиональной образовательной программы
высшего образования – программы специалитета
по специальности 33.05.01 Фармация, утвержденной 31. 08. 2020 года

Составители:

Зав. кафедрой, д.м.н., профессор Джииев И.Г.

Завуч. кафедры, к.м.н., доцент Гадиева В.А.

Ассистент, к.м.н. Такоева Е.А.

Ассистент, к.м.н., Берёзова Д.Т.

Ассистент, Авсанова О.Т.

Ассистент, к.м.н. Бузоева М.Р.

Владикавказ, 2020

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 19

Тема раздела: ПАТОЛОГИЯ СИСТЕМНОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ

Тема занятия: Сосудистый тип недостаточности кровообращения.

Цель занятия: На модели гистаминового шока в остром опыте на собаке выявить изменения показателей гемодинамики (артериального давления, скорости кровотока и др.) и сопутствующие изменения (дыхания, чувствительности дыхательного и сосудодвигательного центров) в целостном организме, характерные для сосудистого типа нарушения кровообращения. Изучить изменения приспособительного характера/сравнить чувствительность к прессорным и депрессорным воздействиям.

Конкретные цели:

Знать:

1. Общую этиологию и патогенез расстройств сосудистого типа недостаточности кровообращения, ее формы и проявления.
3. Патогенез нарушений в ЦНС при острой сосудистой недостаточности кровообращения (2-я стадия шока, коллапс).
4. Изменение основных гемодинамических показателей (УО, МОК, скорость кровотока, СД, ДД, ПД) при сосудистой и сердечной декомпенсации.

Уметь:

1. Принять участие в демонстрационном опыте на собаке или поэтапно проанализировать результаты каждого блока опыта, зафиксированные на ленте кимографа и представленные в настенном пособии
2. Справляться с тестовыми заданиями.
3. Анализировать ситуационные задачи

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Методика работы:

У собаки, находящейся под морфинно-гексеналовым наркозом, отпрепаровать бедренную артерию для регистрации кровяного давления кровавым методом и наружную яремную вену - для функциональных проб: для записи дыхания обнажается трахея и между кольцами ее вставляется игла, соединенная резиновой трубкой с капсулой Марея.

Проведя исходную запись кривых кровяного давления и дыхания, в яремную вену вводим 0,1 мл раствора цититона и, по времени с момента введения препарата до учащения и углубления дыхания, определяем скорость кровотока, а также чувствительность дыхательного и сосудодвигательного центров. После нормализации кровяного давления и дыхания вводим 1,0 мл раствора пилокарпина в разведении 1:5000 и регистрируем реакцию сердечно-сосудистой системы на депрессорное

воздействие. Затем вводим 1,0 мл раствора адреналина в разведении 1:10000 и определяем чувствительность сосудодвигательного центра к прессорным воздействиям. Обращаем внимание на характер действия адреналина (урежение сердечных сокращений, возможность возникновения вагус-пульса, уменьшение дыхательных движений, изменение систолического и диастолического давления, повышение свертываемости крови). Внутривенно вводим 1%р-р гистамина из расчета 2,5-3 мг/1 кг веса. Происходит резкое падение кровяного давления, развивается шок. Разбираем механизм понижения кровяного давления и основные признаки острой сосудистой недостаточности кровообращения.

На высоте шока повторяем функциональные пробы. Результаты функциональных проб до и в разгар шока сопоставляются между собой.

Отметить возможность развития ультрапарадоксальных явлений: внутривенное введение адреналина до шока обычно вызывает значительно более резкое повышение систолического давления, чем диастолического, урежение сердечного ритма, нередко получается вагус-пульс. В разгар шока (в торпидную фазу) адреналин значительно резче повышает тонус сосудов и учащает сердечный ритм.

Разбирая характерные для сосудистой недостаточности изменения, отметить практическое значение разграничения основных форм нарушения кровообращения. Разобрать примеры сосудистой недостаточности (шок, коллапс), принципы лечения. Отметить первичные и вторичные влияния адреналина (реакция организма на первичные изменения), а также зависимость вторичных изменений от состояния центральной нервной системы.

Оснащение занятия: 1% раствор гистамина, лобелин или цититон в ампулах, адреналин в разведении 1:10000 и пилокарпин 1:5000, кимограф с удлинителем, капсула Маррея, соединенная с иглой. Собака под наркозом. 3 шприца.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ

ПАТОГЕНЕЗ СОСУДИСТОГО ТИПА НЕДОСТАТОЧНОСТИ КРОВООБРАЩЕНИЯ

Динамика признаков

1. \downarrow ТС \rightarrow \downarrow ДАД
2. \downarrow ВД \rightarrow \downarrow ОЦК – гиповолемия «+» декомпенсация!
 - а) кровь депонируется по органному и сосудистому типу;
 - б) жидкость выпотевает в ткани (особенно при ожогах – плазморрея);
3. Отек внутренних органов



4. ↑ ЧСС (ПД вначале нормальное, потом ↓) – «нитевидный пульс»;

5. ↓ сердечная тупость;



6. ↓ скорость кровотока;



7. гипоксия циркуляторная + ишемическая;



8. ↓ основной обмен:

- а) ↓ доставка О₂ к тканям;
- б) ↓ трофическая роль ЦНС (торможение в торpidную фазу шока);
- в) ↓ активность тканевых ферментов окисления.
(+ гистотоксическая гипоксия)

9. Одышка отсутствует.

ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1. Какие состояния относят к экстремальным?

- а) иммунодефицитные состояния
- б) уремическая кома
- в) диабетическая кома
- г) травматический шок
- д) гипергидратация
- е) коллапс

Ответы: _____

2. Укажите правильные утверждения:

- а) коллапс может возникнуть при гипоксии, кровопотере, инфБ, эндокринных расстройствах, инфаркте миокарда
- б) кома может возникнуть при гипоксии, кровопотере, инфБ, эндокринных расстройствах, инфаркте миокарда
- в) шок может возникнуть при гипоксии, кровопотере, инфБ, эндокринных расстройствах, инфаркте миокарда

Ответы: _____

3. Выберите проявления, характеризующие эректильную фазу шока:

- а) ослабление эффектов симпатоадреналовой и гипофизарно-надпочечниковой систем
- б) артериальная гипотензия
- в) двигательное и речевое возбуждение
- г) гипервентиляция легких
- д) уменьшение сердечного выброса
- е) депонирование крови
- ж) уменьшение венозного возврата к сердцу
- з) гиперрефлексия

Ответы: _____

4. Выберете проявления, характеризующие торpidную fazу шока:
- ослабление эффектов симпатоадреналовой и гипофизарно-надпочечниковой систем
 - тахикардия, артериальная гипертензия
 - двигательное и речевое возбуждение
 - уменьшение сердечного выброса
 - депонирование крови
 - артериальная гипоксемия
 - олигурия
 - гиперрефлексия

Ответы: _____

5. Какие изменения ВНД, а также в нервной и эндокринной системах характерны для эректильной стадии шока:
- активация симпатоадреналовой системы
 - снижение активности симпатоадреналовой системы
 - активация гипоталамо-гипофизарной системы
 - снижение активности гипоталамо-гипофизарной системы
 - состояние нервно-психического возбуждения
 - заторможенность пациента
 - гипорефлексия
 - гиперрефлексия

Ответы: _____

6. Какие изменения ВНД, а также в нервной и эндокринной системах, характерны для торpidной стадии шока:
- активация симпатоадреналовой системы
 - снижение активности симпатоадреналовой системы
 - активация гипоталамо-гипофизарной системы
 - снижение активности гипоталамо-гипофизарной системы
 - «дисбаланс» нейроэндокринной регуляции
 - состояние нервно-психического возбуждения
 - заторможенность пациента
 - гипорефлексия
 - гиперрефлексия

Ответы: _____

СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ

Задача №1

Через 30 мин после инъекции антибиотик пациенту с флегмоной голени у него возникло беспокойство, чувство страха, двигательное возбуждение, сильная пульсирующая головная боль, зуд кожи, покраснение лица; АД 180/90 мм рт.ст., пульс 120 в мин. В связи с этим врач направил пациента в палату и предложил лечь. Через 20 мин состояние больного резко ухудшилось: появилась слабость, бледность лица, нарастающее чувство удушья с затруднением выдоха, спутанность сознания, клонико-тонические судороги; резко снизилось АД 75/55 мм рт.ст.

Какое патологическое состояние развилось у пациента после введения ему антибиотиков? Каковы механизмы развития этого патологического состояния?

Задача №2

У мужчины 28 лет множественные переломы костей конечностей и ушибы туловища в результате автомобильной катастрофы. В стационар доставлен через 1 ч после травмы в тяжелом состоянии: сознание спутанное, он бледен, покрыт «холодным» липким потом. Зрачки узкие, со слабой реакцией на свет, дыхание редкое, поверхностное, тоны сердца приглушены, пульс едва прощупывается, АД 60/40 мм рт.ст., признаков наружной или внутренней кровопотери нет.

Какое патологическое состояние развились у пациента в результате травмы? Каковы возможные варианты дальнейшего развития этого состояния у данного пациента?

ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 20

Тема занятия: Сердечный тип недостаточности кровообращения.

Цель занятия: Ознакомить студентов с возможными нарушениями функций сердечно-сосудистой системы при экспериментальном моделировании нарушений возбудимости и проводимости сердца.

Конкретные цели.

Знать:

1. Ишемическая болезнь сердца (этиология, патогенез, факторы риска). Стенокардия (классификация).
2. Нормальная электрокардиограмма, ее компоненты. Типовые нарушения ЭКГ при ишемии.
3. Фибрилляция и дефибрилляция сердца. Патологическое обоснование тактики лечения.
4. Принципы фармакокоррекции сердечной недостаточности.
5. Нарушения проводимости и возбудимости – сердечные аритмии.
6. Принципы фармакокоррекции аритмий.

Уметь:

4. Провести эксперименты с последующим анализом результатов опытов.
5. Анализировать и решать тестовые задания

Иметь представление:

1. об искусственных водителях ритма.
2. дефибрилляторах.
3. ондивидуальном мобильном и стационарном мониторинге работы сердца.
4. об эндокардитах, мио и перикардитах, врожденных и приобретенных пороках сердца.

ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

Методика работы:

Опыт №1. Экспериментальный некроз миокарда.

Лягушку фиксируют на препаровальной дощечке, связав марлевой тесемкой задние лапки в области коленных суставов. Захватив пинцетом грудину, приподнимают ее вместе с кожей и экономно срезают. Вскрывают перикард, обнажают сердце и цепляют серфинку писчика за верхушку сердца. На ленте кимографа регистрируют исходные сокращения сердца. На переднюю поверхность (на левую половину) желудочка накладывают кристалл ляписа, вызывающий некроз миокарда, и продолжают запись кимограммы в динамике развития патологического процесса. Совместно с преподавателем интерпретируют полученные кардиограммы.

Опыт №2. Экспериментальная экстрасистолия.

После подготовки лягушки (см. опыт №1) записывают сокращения сердца на ленте кимографа и производят раздражение сердца током от электростимулятора или элемента (1,5-2 V). Раздражают предсердия и желудочек, каждый в отдельности, в момент диастолы - имитация предсердной и желудочковой экстрасистолии, продолжая запись

кардиограммы. Зарисовать кардиокимограммы, полученные в обоих опытах. Провести патофизиологический анализ результатов экспериментов.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ

ГИПЕРТРОФИЯ МИОКАРДА*

ФИЗИОЛОГИЧЕСКАЯ	ПАТОЛОГИЧЕСКАЯ
<ol style="list-style-type: none"> 1. Возникает на фоне неповрежденных регуляторных процессов 2. Вызывается транзиторными нагрузками 3. Все отделы сердца нагружены равномерно 4. Параллельно нарастает масса скелетных мышц 5. ↑ трофические влияния ЦНС. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Возникает на фоне чрезмерно мобилизованных или поврежденных регуляторных процессов 2. Патогенный фактор действует постоянно: гипертония, пороки сердца, атеросклероз, пневмосклероз и т.д. 3. Сердце нагружено неравномерно (1-2 отдела) 4. Скелетная мускулатура в норме или ↓ (гипотрофия) 5. Трофические влияния ЦНС ↓

ПОЛОЖИТЕЛЬНЫЕ СТОРОНЫ ГИПЕРТРОФИЙ*

1. ↑ цитоплазма кардиомиоцитов и ↑ количество митохондрий;
2. ↑ количество ядер → ↑ актомиозин и миоглобин;
3. ↑ ферменты окислительного фосфорилирования.

ОТРИЦАТЕЛЬНЫЕ СТОРОНЫ ГИПЕРТРОФИЙ*

- Рост цитоплазмы опережает рост ядерного вещества → хуже идет обновление **миоглобина**
- **Ухудшается васкуляризация:** концентрация капилляров на 1 г миокарда ↓ на 30-40% (с 4000 до 2485/ мм^3) → падает питание кардиомиоцитов → **гипоксия миокарда**

КОМПЛЕКС ИЗНАШИВАНИЯ МИОКАРДА*

1. ↓ ДНК → ↓ интенсивность синтеза белка;
2. ↓ АТФ → деструкция митохондрий;
3. Жировая дистрофия и вакуолизация кардиомиоцитов;
4. Прогрессирующий кардиосклероз.

ПАТОГЕНЕЗ СЕРДЕЧНОГО ТИПА НЕДОСТАТОЧНОСТИ*

**Миокардиальная
(метаболическая) форма**

Коронарогенная
ИБС: стенокардия, инфаркт миокарда.
Аритмии.
Эндо-, мио-, перикардиты.

Некоронарогенная
Гипоксии.
Эндокринопатии.
Автоиммuneные поражения.
Висцерокардиальные патологические рефлексы.

**Перегрузочная
форма**

I. Пороки сердца.

- **врожденные:** незаращение овального отверстия, коарктация аорты, дефекты клапанов, один желудочек и др.);
 - **приобретенные:** простые (стеноз, недостаточность) и комбинированные.
- II. Гипертоническая болезнь и симптоматические гипертензии.

Хемагурова ПС

СЕРДЕЧНЫЙ ТИП РАССТРОЙСТВ ГЕМОДИНАМИКИ.
(мио-, эндо-, перикардиты; ↑↑ АКД; острая ишемия, инфаркт, пороки, нарушения проводимости)

ПРИЗНАКИ ДЕКОМПЕНСАЦИИ СЕРДЦА.

1. ↓ CO (\downarrow УО) → ключевой признак декомпенсации сог.
 2. ↑ ОО (остаточный V крови) – расширение гра ниц Cor в диастолу → \downarrow САД
 3. ↑ ЧСС (пульс до 140 уд/мин)
 5. MO=N, но → время диастолической паузы ↓
 6. Гипоксия миокарда
 7. $\downarrow\downarrow$ CO
 8. \downarrow MO
 9. ↑ ЧСС
 10. ↑ гипоксия Cor
-
- ```

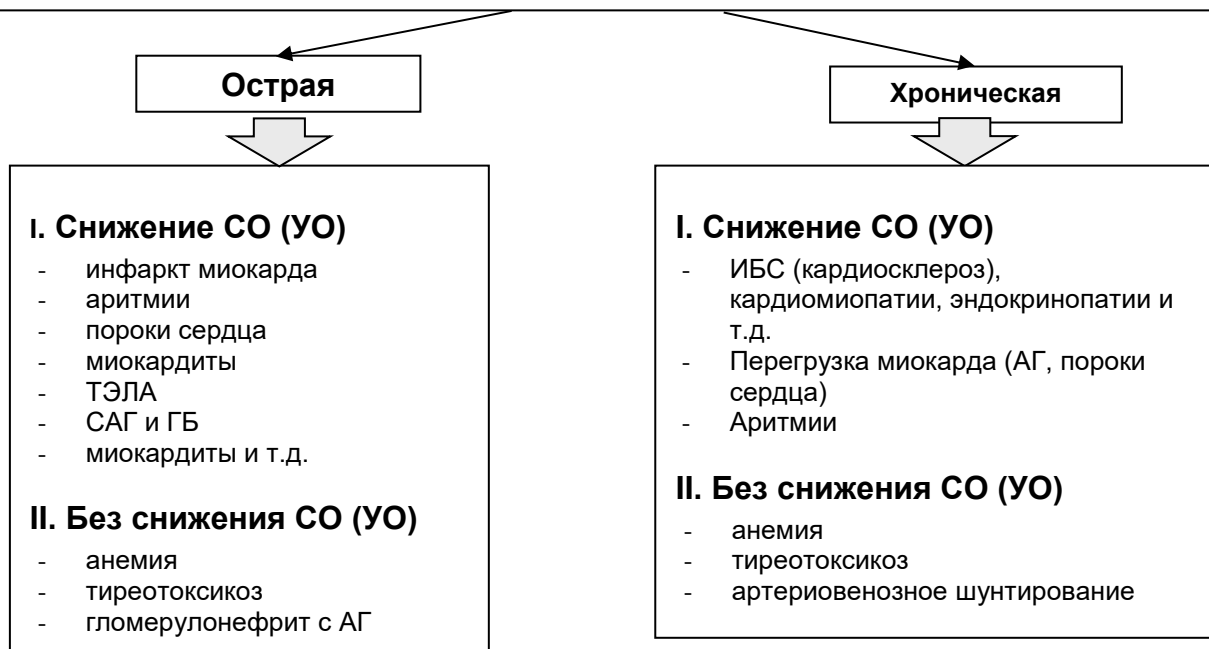
graph TD
 1[1. ↓ CO] --> 2[2. ↑ ОО]
 2 --> 3[3. ↑ ЧСС]
 2 --> 5[5. MO=N]
 2 --> 6[6. Гипоксия миокарда]
 2 --> 7[7. ↓↓ CO]
 2 --> 8[8. ↓ MO]
 2 --> 9[9. ↑ ЧСС]
 2 --> 10[10. ↑ гипоксия Cor]

 3 --> 4[4. ↓ время диастолической паузы]
 5 --> 4
 6 --> 4
 7 --> 4
 8 --> 4
 9 --> 4
 10 --> 4

```

11. ↓↓ САД
12. ↓ Ск. кровотока → ↑ А-В разница → цианоз!  
(циркуляторная застойная гипоксия).
13. ↑ $H_2CO_3$  (↑CO<sub>2</sub>) → гиперкарния → ↑ тонус СДЦ.
14. ↑ ОЦК (освобождается депо крови) ↑ тонус сосудов
15. → ↑ДАД
16. Гиперволемия («+»декомпенсация!)
17. Отеки ↑ ВД (до 300 мм H<sub>2</sub>O)
18. Застой в органах: почки, печени, кишечник (« выше порочного отверстия»).

## КЛИНИЧЕСКИЕ ФОРМЫ СЕРДЕЧНОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ\*\*



## КЛИНИЧЕСКИ ПРОЯВЛЯЕТСЯ:

- **сердечной астмой** (удушье) – левожелудочковая недостаточность;
  - **отеком легких** (интерстициальный, альвеолярный);
  - **кардиогенным шоком** (при обширном инфаркте миокарда)
- I стадия** (начальная) скрытая, проявляется при физической нагрузке.

**II стадия** (выраженная) – длительная, проявляется

**Периодом А** (слабо выраженные нарушения гемодинамики)

**Периодом Б** (глубоко выраженные нарушения гемодинамики)

**III стадия** (конечная, дистрофическая)

## ПАТОГЕНЕТИЧЕСКИЕ ПРИНЦИПЫ ТЕРАПИИ СЕРДЕЧНОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ\*\*

| Цели                                                                    | ЛС                                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Этиотропный принцип</b>                                              |                                                                                                                          |
| Уменьшение постнагрузки                                                 | Вазодилататоры, адренолитики, АПФ                                                                                        |
| Уменьшение преднагрузки<br>(снижение венозного возврата крови к сердцу) | Венозные вазодилататоры, диуретики                                                                                       |
| <b>Патогенетический принцип</b>                                         |                                                                                                                          |
| Повышение сократительной способности миокарда                           | Адреномиметики, сердечные гликозиды, ингибиторы фосфодиэстеразы                                                          |
| Повышение энергообеспечения кардиомиоцитов                              | Антигипоксанты, антиоксиданты, коронародилататоры                                                                        |
| Защита мембраны кардиомиоцитов от факторов повреждения                  | Мембранопротекторы                                                                                                       |
| Уменьшение дисбаланса ионов и воды в миокарде                           | Регуляторы транспорта ионов через мембранные (калийсберегающие вещества, блокаторы кальциевых каналов), препараты магния |
| Коррекция вегетативной иннервации сердца                                | Симпатолитики, холиномиметики, ЛС с положительным инотропным действием                                                   |

### ПРИЧИНЫ КОРОНАРНОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ ПРИ ИБС.

1. Коронароспазм.
2. Стенозирующий атеросклероз.
3. Тромбоз венечных артерий.

### Принципы терапии коронарной недостаточности.\*\*\*

- I. Устранение коронароспазма: нитраты, нитриты (нитроглицерин, тринитролонг, сустак, нитросорбид); антагонисты кальция (нифедипин, верапамил).
- II. Снижение энергозатрат миокарда и снижение его потребности в кислороде: бета-адреноблокаторы (анаприлин, тразикор, корданум); антагонисты кальция.

### АРИТМИИ.

#### I. Аритмии, вызванные преимущественно нарушением автоматизма.

- **синусовая тахикардия** – ЧСС выше 100 в 1 мин: *функциональная* (возбуждение симпатоадреналовой системы); *патологическая* при интоксикациях (ЛС, атропин, эфедрин, тиреотоксикоз), поражении синусного узла (ИБС, миокардит).
- **синусовая брадикардия** – ЧСС меньше 60 в 1 мин: *функциональная - физиологическая* (спортсмены, превалирование парасимпатической системы над симпатической); *патологическая* - при интоксикациях и инфекционных заболеваниях (грипп, брюшной тиф, уремия, желтуха, отравление мухомором), поражением синусного узла (ИБС, миокардит), передозировка ЛС (сердечные гликозиды,  $\beta$ -адреноблокаторы, препараты калия, группа опия и т.д.).

## **II. Аритмии, вызванные нарушением автоматизма и возбудимости проводящей системы сердца и миокарда.**

- **Экстрасистолия (ЭС)** – преждевременное по отношению к основному ритму сокращение сердца или его части: *функциональная* (внекардиальные вегетативные висцеро-висцеральные рефлексы при патологии внутренних органов; эмоциональные); *органические* – при патологии миокарда (ИБС, миокардит), очаговых инфекциях (тонзиллит, синусит), общих электролитных нарушениях и передозировке ЛС (сердечные гликозиды, адреналин, эфир).
- **Фибрилляция** – несинхронное сокращение отдельных миофибрилл (отсутствует сердечный выброс)
- **Пароксизмальная тахикардия (ПТ)** – приступообразное нарушение ритма в виде коротких или длительных периодов резкого учащения сокращения сердца: *функциональная* (в молодом возрасте в виде наджелудочковой формы); *органическая* (желудочковая форма).

## **III. Аритмии, обусловленные нарушением проводимости (задержка проведения волны возбуждения (блокада) по проводящей системе сердца и миокарду).**

- синоаурикулярная блокада (СА-блокада);
- внутрипредсердная блокада;
- атриовентрикулярная блокада (АВ - блокада);
- внутрижелудочковая блокада.



2. Горизонтальное смещение S-T
3. Косое нисходящее смещение S-T

4. Корытообразное смещение S-T
5. Косое восходящее смещение S-T
6. Волнообразное смещение S-T
7. Подъем сегмента S-T

Наиболее надежные признаки ишемии первый и шестой варианты. Шестой вариант чаще встречается при стенокардии Принцметала (спазм коронарной артерии). При косом восходящем смещении (4) диагноз ишемии ставится, если смещение на 1 мм и более сохраняется через 0,08 сек. от точки соединения (J).

## **ОБЩИЕ ПРИНЦИПЫ ТЕРАПИИ АРИТМИЙ.\*\*\*\***

### **I. Этиотропная терапия.**

Лечение основного заболевания (миокардиты), нейрогенных расстройств ритма (рациональная психотерапия).

### **II. Базисная (патогенетическая) терапия.**

- восполнение калий-магниевого дефицита (панангин, аспаркам).

### **III. Симптоматическая (а/аритмическая) терапия.**

Антиаритмические средства:

- мембраностабилизирующие средства или блокаторы натриевых каналов (хинидин, лидокаин, флекаинид),
- блокаторы бета-адренергических рецепторов (анаприлин, пенбутолол)
- увеличивающие продолжительность потенциала действия (кордарон, бретилий)
- блокаторы кальциевых каналов (верапамил)
- смешанного действия (пропафенон, боннекор)

\*\*\*\*А.П. Мешков, 1996.

## **ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ.**

5. Укажите факторы, играющие роль в механизме ишемического повреждения миокарда:

- а) активация фосфолипаз
- б) активация ПОЛ
- в) активация гликогенолиза
- г) повышение концентрации ионов кальция в цитоплазме кардиомиоцитов
- д) повреждение митохондрий

Ответы: \_\_\_\_\_

6. Укажите изменения биохимических показателей крови, характерные для острого инфаркта миокарда:

- а) понижение активности лактатдегидрогеназы (ЛДГ)
- б) повышение активности креатинфосфоркиназы (КФК)
- в) увеличение содержания протромбина
- г) уменьшение содержания молочной кислоты
- д) повышение активности аспартатаминотрансферазы,

лактатдегидрогеназы

Ответы: \_\_\_\_\_

7. Укажите показатели гемограммы, характерные для острого инфаркта миокарда:
- лимфопения
  - лейкопения
  - нейтрофильный лейкоцитоз со сдвигом влево

Ответы: \_\_\_\_\_

8. Какое из перечисленных веществ наиболее сильно расширяет коронарные сосуды при ишемии миокарда?
- молочная кислота
  - гистамин
  - брадикинин
  - аденозин

Ответы: \_\_\_\_\_

5. Укажите возможные последствия острой коронарной недостаточности:
- артериальная гипотензия
  - сердечная недостаточность
  - увеличение сердечного выброса
  - инфаркт миокарда
  - аритмии
  - анемия
  - гиповолемия
  - отёк лёгких
- Ответ \_\_\_\_\_

6. Укажите патогенетические факторы развития сердечных аритмий:
- внутриклеточный ацидоз в кардиомиоцитах
  - потеря ионов калия кардиомиоцитами
  - накопление ионов калия в кардиомиоцитах
  - дефицит АТФ в клетках миокарда
  - избыток АТФ в клетках миокарда
  - накопление ионов кальция в саркоплазме и митохондриях кардиомиоцитов

Ответ \_\_\_\_\_

8. Гиперкалиемия вызывает:
- атриовентрикулярную блокаду проведения импульсов возбуждения'
  - артериальную гипертензию
  - тахикардию
  - брадикардию

Ответ \_\_\_\_\_

9. Укажите основные проявления, характерные для правожелудочковой недостаточности:
- тенденция к развитию асцита

- б) набухание ярёных вен
- в) отёк нижних конечностей
- г) телеангиоэктазии
- д) гепатомегалия
- е) одышка
- ж) цианоз

Ответ \_\_\_\_\_

10. Избыток каких факторов в крови и миокарде увеличивает потребление кислорода сердцем?
- а) катехоламинов
  - б) аденоцина
  - в) высших жирных кислот
  - г) ацетилхолина
  - д) ионов кальция
  - е) холестерина

Ответ \_\_\_\_\_

11. Возникновению фибрилляции желудочков способствуют:
- а) электрическая негомогенность миокарда
  - б) перерастяжение волокон миокарда
  - в) повышение внеклеточной концентрации ионов  $K^+$  в миокарде
  - г) понижение внеклеточной концентрации ионов  $K^+$  в миокарде
  - д) чрезмерное возбуждение симпатической нервной системы
  - е) длительная гипоксия миокарда.

Ответ \_\_\_\_\_

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №21

### **Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ СИСТЕМНОГО КРОВООБРАЩЕНИЯ**

#### **Нарушение кровообращения при расстройстве тонуса сосудов. Артериальные гипер- и гипотензии.**

**Цель занятия:** Уметь объяснить этиологию, патогенез нарушений кровообращения при артериальных гипер- и гипотензиях, механизмы стабилизации артериального давления в тех и других случаях с целью патофизиологического обоснования их лечения.

#### **Конкретные цели**

##### **Знать:**

1. Этиологию и патогенез гипертонической болезни.
2. Вторичные (симптоматические) артериальные гипертензии. Гемодинамические механизмы и показатели при различных видах гипертензивных состояний. Последствия гипертензий.
3. Патофизиологические принципы лечения гипертензий.
4. Артериальные гипотензии. Гемодинамические механизмы острых и хронических гипотензивных состояний.

##### **Уметь:**

1. Оценить показатели гемодинамики при недостаточности кровообращения сосудистого типа у взрослых и детей.
2. Измерить и оценить АД по способу Н.С. Короткова
3. Объяснить патогенез симптомов сосудистой недостаточности.
4. Дать заключение по ситуационным задачам.

#### **УИРС**

Исследовать влияние физической нагрузки на состояние сердечно-сосудистой системы у студентов с нормальным, повышенным и пониженным АД. Студенты измеряют друг у друга основные интегральные показатели гемодинамики: частоту сердечных сокращений и артериальное давление по способу Короткова Н.С. (проба Мартинье-Кушелевского). Выполняют физическую нагрузку - 30 приседаний. Сразу после нагрузки и через 3,6,9 мин. после нагрузки подсчитывают ЧСС и измеряют давление (до нормализации). Протоколируют, строят графики, оценивают результаты исследований всей группы, объясняют механизмы изменения АД под влиянием нагрузки у лиц различных типологических групп.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ.

### Общий патогенез гипертонической болезни (Фролов В.А.\*)



## ГИПЕРТОНИЧЕСКАЯ БОЛЕЗНЬ\*

**ПЕРВОЕ:**

- I. Бывает только у детей с отягощенным генетическим анамнезом: семейные формы гипертонической болезни, одна и та же форма у ОБ, ↑ кспрессивность и пенетрантность в последующих поколениях.
- II. Наследственные дефекты ангиотензиназы (АТ – азы) и ОМТ (ортометил трансферразы) фермент депонирования катехоламинов.
- III. Наследственные изменения чувствительности баро- и хеморецепторов ( $\uparrow$  порога возбудимости) сосудистого ложа  $\rightarrow$   $\uparrow$  АКД
- IV. Наследственные дефекты Югстагломерулярного аппарата и Macula densae, что приводит к  $\uparrow$  VEM и  $\downarrow$  VDM

**ВТОРОЕ:** НЕ БЫВАЕТ ГИПЕРТОНИЧЕСКОЙ БОЛЕЗНИ БЕЗ ПОЧЕЧНЫХ

МЕХАНИЗМОВ  $\uparrow$  АКД

**ТРЕТЬЕ:** ГИПЕРТОНИЧЕСКАЯ БОЛЕЗНЬ  $\rightarrow$  это всегда срыв процессов внутреннего торможения и, следовательно, нарушения корково-подкорковых взаимодействий.

### МПТОМАТИЧЕСКИЕ ГИПЕРТЕНЗИИ

**ПОЧЕЧНЫЕ** - сопровождают практически все заболевания почек:

- ◆ нефритический синдром,
- ◆ тубулопатии,
- ◆ пиелонефрит,
- ◆ почечно-каменная болезнь,
- ◆ аномалии развития сосудов,
- ◆ атеросклероз почечных артерий,
- ◆ артериты.

**ЭНДОКРИННЫЕ** - сопровождают:

- ◆ ГАО гипофиза  $\rightarrow$  гипофизарные СГ(болезнь Иценко-Кушинга, аденома задней доли и др.).
- ◆ ГАО надпочечников  $\rightarrow$  надпочечниковые СГ: (синдром Кушинга, адрено-генитальный синдром и др.).
- ◆ ГАО щитовидной железы  $\rightarrow$  щитовидные СГ: (Базедова болезнь, тиреотоксикоз).

## ГИПЕРТЕНЗИИ ПРИ ЗАБОЛЕВАНИЯХ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ

- ◆ Опухоли мозга, гематомы,
- ◆ энцефалиты, арахноидиты,
- ◆ травмы черепа, стрессы, неврозы,

### ПАТОФИЗИОЛОГИЧЕСКИЕ ПРИНЦИПЫ ЛЕЧЕНИЯ ГИПЕРТЕНЗИЙ\*

| <b>Патогенетическое звено (механизм повышения АКД)</b>   | <b>Направленность патогенетической терапии</b>    | <b>Группы препаратов</b>                                                  | <b>ЛС</b>                                                  |
|----------------------------------------------------------|---------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|
| 1 Эмоциональное напряжение (стресс)                      | Снижение тонуса СНС                               | Седативные средства<br>Транквилизаторы                                    | Валериана<br>Пустырник<br>Седуксен<br>Фенозепам<br>Нозепам |
| 2 Повышенная активность симпато-адреналовой системы      | Подавление активности симпато-адреналовой системы | Симпатолитики<br>Блокаторы постсинаптических $\alpha_1$ -адренорецепторов | Октадин<br>Резерпин<br>Празозин                            |
| 3 Повышенная возбудимость двигательного центра           | Снижение возбудимости двигательного центра        | Центральные нейротропные средства                                         | Клофелин<br>Метилдофа (допегит)                            |
| 4 Избыточное образование ренина и тахикардия.            | Блокада В <sub>1</sub> – адренорецепторов         | В <sub>1</sub> –адреноблокаторы                                           | Анаприлин (обзидан)<br>Метопролол<br>Талинолол<br>Атенолол |
| 5 Повышение активности АПФ – снижение активности АТ-азы) | Блокада АПФ                                       | Блокаторы АПФ<br>Блокада рецепторов                                       | Эналаприл (энам, энап)<br>Лизиноприл<br>Лозартан           |
| 6 Повышение активности альдостерона                      | Подавление активности альдостерона                | Блокаторы альдостерона                                                    | Spiронолактон (верошпирон)                                 |
| 7 Увеличение объема плазмы крови                         | Уменьшение ОЦК                                    | Блокаторы альдостерона<br>Диуретики                                       | Spiронолактон (верошпирон)<br>Гипотиазид<br>Фуросемид      |

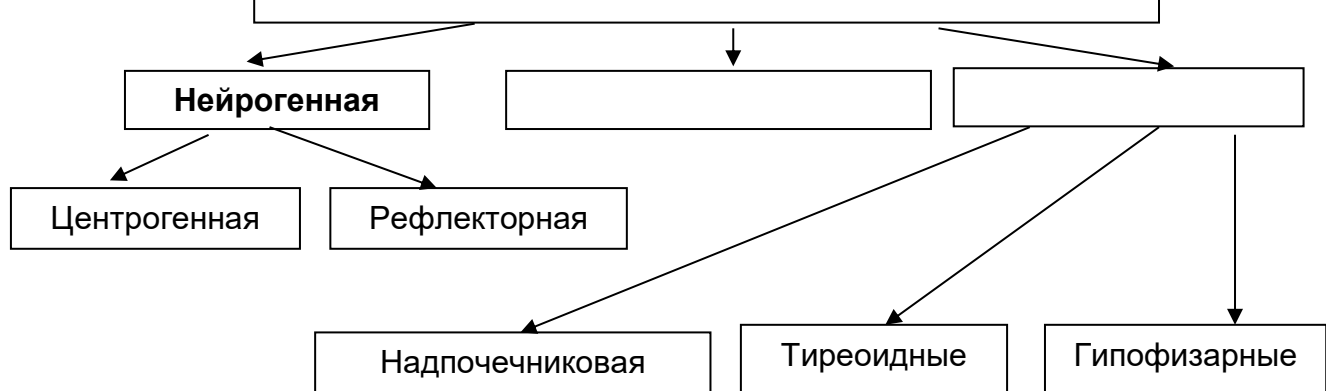
|                                       |                       |                                    |                         |
|---------------------------------------|-----------------------|------------------------------------|-------------------------|
| Сужение<br>сосудов и<br>повышение ОПС | Расширение<br>сосудов | $\alpha$ -адреноблокаторы          | Фентоламин<br>Тропофе   |
| 8.                                    | .                     | Симпатолитики                      | Октадин<br>Резерпин     |
| и т.д.                                | .                     | Блокаторы $\text{Ca}^{2+}$         | Коринфар<br>Дилтиазем.  |
|                                       | .                     | Вещества<br>миотропного действия   | Натрия<br>нитропруссид  |
|                                       | .                     | Активаторы $\text{K}^+$<br>каналов | Миноксидил<br>Диазоксид |

\* В.Г. Овсянников, 2000 год

### АРТЕРИАЛЬНАЯ ГИПОТЕНЗИЯ\*\*

| Физиологическая                                                                                                                                                                                 | Патологическая                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>1. <b>Нормальное</b> низкое АД</p> <p>2. <b>Спортивная</b> гипотензия</p> <p>3. <b>Адаптивная</b><br/>(компенсаторная), характерна<br/>для жителей высокогорья,<br/>тропиков, Заполярья.</p> | <p><b>Острая</b> (коллапс, шок).</p> <p><b>Хроническая:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Первичная артериальная гипотензия.</li> <li>Нейроциркуляторная –<br/>гипотоническая болезнь.</li> <li>Ортостатическая идиопатическая<br/>(первичная вегетативная<br/>недостаточность).</li> <li>Вторичная (симптоматическая).</li> </ol> |

### АРТЕРИАЛЬНАЯ ГИПОТЕНЗИЯ



## ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ.

1. Укажите нейрогуморальные системы, активация которых способствует подъёму АД при артериальной гипертензии:

- а) активация простагландин - кининовой системы в почках,
- б) активация ренин - ангиотензиновой системы в почках,
- в) активация ренин-ангиотензиновой системы в тканях,
- г) увеличение продукции Na-уретического фактора.

Ответы: \_\_\_\_\_

2. К числу эндогенных веществ, способствующих снижению артериального давления путем снижения периферического сосудистого сопротивления, относятся:

- а) катехоламины
- б) брадикинин
- в) ангиотензин-II
- г) простациклин
- д) предсердный натрийуретический фактор

Ответы: \_\_\_\_\_

3. К числу эндогенных веществ, способствующих подъему артериального давления путем повышение периферического сосудистого сопротивления, относятся:

- а) брадикинин
- б) катехоламины
- в) ангиотензин – II
- г) простациклин
- д) вазопрессин (антидиуретический гормон)
- е) оксид азота
- ж) эндотелины

Ответы: \_\_\_\_\_

4. Гипернатриемия способствует развитию артериальной гипертензии посредством:

- а) усиления образования ангиотензина II
- б) торможения обратного захвата норадреналина нервыми окончаниями
- в) развития гиперволемии
- г) повышения чувствительности адренорецепторов к прессорам
- д) развитие отёка клеток стенок сосудов
- е) сгущение крови
- ж) активация синтеза простациклина клетками эндотелия

Ответы: \_\_\_\_\_

5. Укажите виды "симптоматических" артериальных гипертензий:

- а) гиповолемическая
- б) тиреоидная
- в) портальная
- г) цереброишемическая
- д) почечная
- е) эссенциальная
- ж) рефлексогенная

3) гипофизарная  
 6. Укажите методы моделирования артериальной гипертензии в эксперименте:

- а) двусторонняя перерезка депрессорных нервов
- б) ишемия обоих надпочечников
- в) компрессия одной почки и удаление другой
- г) двусторонняя перевязка мочеточников
- д) воспроизведение невроза

Ответы: \_\_\_\_\_

7. Укажите вещества, обладающие прямым вазопрессорным действием:

- а) ренин
- б) ангиотензин- II
- в) АДГ
- г) адреналин
- д) гистамин
- е) норадреналин

Ответы: \_\_\_\_\_

8. Укажите отличия гипертонической болезни от других артериальных гипертензий:

- а) повышение артериального давления возникает на фоне отсутствия значительных органических поражений внутренних органов, участвующих в его регуляции
- б) возникает в результате первичного нарушения функции почек и эндокринных желёз
- в) важное значение в её развитии имеет наследственная предрасположенность
- г) возникает в результате нарушения функции надпочечников
- д) развивается вследствие первичного повреждения рецепторов дуги аорты и синкаротидной зоны
- е) важное значение имеет повышение реактивных свойств нейронов симпатических центров заднего отдела гипоталамуса

Ответы: \_\_\_\_\_

9. Укажите вероятные причины гипертонической болезни:

- а) гипертиреоз
- б) хроническое психоэмоциональное перенапряжение
- в) хронический нефрит
- г) повторные затяжные отрицательные эмоции
- д) атеросклеротическое поражение сосудов
- е) генетические дефекты центров вегетативной нервной системы, регулирующих артериальное давление

Ответы: \_\_\_\_\_

10. Увеличение секреции ренина вызывается:

- а) увеличением перфузионного давления в артериолах клубочков почек
- б) уменьшением перфузионного давления в артериолах клубочков почек
- в) гипонатриемией и гиперкалиемией
- г) гипернатриемией и гипокалиемией

- д) снижением уровня ангиотензина II в крови  
 е) повышением уровня ангиотензина II в крови      Ответы: \_\_\_\_\_
11. Укажите вещества, вырабатываемые почками, обладающие прямым сосудорасширяющим эффектом:
- |                                 |                   |
|---------------------------------|-------------------|
| а) простагландин F <sub>3</sub> | б) каллидин       |
| в) простагландины A, E          | г) ангиотензин II |
| д) брадикинин                   |                   |
| е) ренин                        | Ответы: _____     |
12. Эндокринные гипертензии возникают при:
- |                                                               |
|---------------------------------------------------------------|
| а) тотальной гипофункции коркового слоя надпочечников         |
| б) гиперфункции мозгового слоя надпочечников                  |
| в) гиперфункции клубочковой зоны коркового слоя надпочечников |
| г) гипофункции щитовидной железы                              |
| д) гипофизарной кахексии                                      |
| е) тиреотоксикозе                                             |
- Ответы: \_\_\_\_\_
13. Укажите вещества, обладающие сосудорасширяющим эффектом:
- |                                 |                        |
|---------------------------------|------------------------|
| а) глюкокортикоиды              | б) ацетилхолин         |
| в) АДГ                          | г) простагландины A, E |
| д) простагландин F <sub>3</sub> | е) альдостерон         |
| ж) кинины                       | з) простациклин        |
| и) аденоzin                     | Ответы: _____          |
14. Хроническая недостаточность надпочечников сопровождается:
- |                              |                             |
|------------------------------|-----------------------------|
| а) артериальной гипертензией | б) артериальной гипотензией |
| в) коллапсами                |                             |
| г) инсультами                | Ответы: _____               |
15. Укажите состояния и болезни, при которых может возникнуть артериальная гипотензия
- |                                     |                              |
|-------------------------------------|------------------------------|
| а) доброкачественная кортикостерома | б) сердечная недостаточность |
| в) синдром мальабсорбции            | г) поликистоз почек          |
| д) гипертиреоз                      | е) болезнь Симмондса         |
| з) шок травматический               |                              |
| ж) ишемия мозга.                    | Ответы: _____                |
16. В патогенезе первичной артериальной гипотонии имеют значение следующие механизмы:
- |                                                                                                                    |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| а) повышение активности парасимпатической нервной системы при снижении активности симпатико-адреналовой            |  |
| б) генетический дефект транспорта катионов в клетку с накоплением Ca <sup>++</sup> в цитоплазме ГМК стенок сосудов |  |
| в) уменьшение продукции ренина в почках                                                                            |  |
| г) снижение чувствительности рецепторов ГМК сосудов к ангиотензину II                                              |  |
| д) нарушение превращение дофамина в норадреналин в нервных окончаниях                                              |  |
| е) повреждение коры надпочечников, сопровождающееся снижением                                                      |  |

продукции глюкокортикоидов.

Ответы: \_\_\_\_\_

## СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ.

### **Задача № 1.**

Пациент М., 36 лет, на приеме у врача предъявил жалобы на эпизоды сильной головной боли, мелькание “мушек” и появление “сетки” перед глазами, приливы крови к лицу, повышенную потливость, головокружение, выраженное сердцебиение и боль в области сердца, крупную дрожь тела, чувство немотивированной тревоги при выполнении им тяжелой работы или во время психоэмоционального перенапряжения. В покое: АД –136/85 мм рт.ст., ЧСС – 80, данные анализов крови и мочи без изменений. При физической нагрузке: АД-230/165 мм рт.ст., ЧСС-188; в анализе крови – ГПК (глюкоза плазмы крови) - 190 мг%; в моче, собранной после этого эпизода нагрузки, повышен уровень катехоламинов и их метаболитов. Для уточнения диагноза сделана рентгенография поясничной области, выявившая существенное увеличение размеров правого надпочечника.

Назовите и охарактеризуйте возможные формы патологии, имеющиеся у пациента. Каковы причины и патогенез повышений АД у данного пациента? Каковы механизмы развития каждого из симптомов?

### **Задача № 2.**

В клинику поступил мужчина 46 лет с жалобами на сердцебиение, головную боль, плохой сон, легкую возбудимость, раздражительность, быструю утомляемость. При обследовании в стационаре: АД 160/100 мм рт.ст., ЧСС 80, сердечный выброс повышен, сосуды глазного дна сужены, стенки их утолщены, на ЭКГ – смещение электрической оси сердца влево, ангиограмма почек и надпочечников в норме, содержание катехоламинов и кортикостероидов в моче увеличено.

Какие формы патологии развились у больного? Какой из этих процессов является основным в настоящее время? Каковы его наиболее вероятная причина и механизмы развития?

### **Задача №3.**

У больного гипертонической болезнью I стадии после отрицательной психоэмоциональной нагрузки внезапно появилось общее возбуждение, сильная головная боль, сердцебиение, головокружение, ощущение дрожи и пульсации во всем теле, боль в области сердца. Кожа лица, шеи, груди неравномерно покраснела, покрылась потом. ЧСС-120 в 1 мин, АД 200/140 мм рт.ст.

Какое состояние развилось у больного. Какой патогенез описанных симптомов. Какая требуется помочь?

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 22

### **Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ ДЫХАНИЯ.**

**Общая цель:** Дать характеристики стенотического дыхания, инспираторной и экспираторной одышек. Уметь объяснить возможность компенсаторного развития при гипоксии и гиперкапнии не только частого и глубокого дыхания (при асфиксии), но и редкого и глубокого (при стенозе трахеи) и разобрать особенности механизма возникновения того и другого варианта одышки.

#### **Конкретные цели:**

##### **Знать:**

1. Основные синдромы и симптомы при патологии легких.
2. Изменение дыхания при стенозе трахеи, причины и механизм развития.
3. Изменение дыхания при асфиксии, причины, механизм развития.

##### **Уметь:**

1. Отличать стеноз от 2 стадии асфисии.
2. Анализировать ситуационные задачи
3. Справляться с тестовыми заданиями

## ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

#### **Методика работы:**

##### **Название опыта: Изменение дыхания и кровообращения при стенозе трахеи и острой асфисии.**

У собаки, находящейся под морфино-гексеналовым наркозом, отпрепаровать бедренную артерию для регистрации кровяного давления кровавым методом. Для записи дыхания обнажается трахея и между её кольцами вставляется игла, соединенная резиновой трубкой с капсулой Марея.

Записывают артериальное давление и регистрируют исходное дыхание. Затем с помощью винтового зажима сжимают резиновую трубку, надетую на трахеальную канюлю, до появления стенотического дыхания. Постепенно все сильнее сжимают трубку вплоть до полного закрытия просвета и отмечают последовательно развивающиеся нарушения: инспираторную, кровяного давления, терминальное дыхание, остановку дыхания и затем экспираторную одышку, повышение падение кровяного давления. Произвести оживление животного.

**Примечание:** Интереснее вести опыт так, чтобы стенотическое дыхание само (без дополнительного сужения трахеи) постепенно сменялось асфиктическим. Затем через некоторое время дыхание снова станет урежаться и становиться поверхностным (торможение в центральной нервной системе) и сменится терминальным. Дождаться остановки дыхания и начать искусственное дыхание. При этом будет исчезать получавшийся ранее исходному уровню вагус-пульс, кровяное

давление сперва повышается, ритм сердечных сокращений учащается, а затем давление снижается к исходному уровню.

**Синдромы и симптомы при заболеваниях и патологических состояниях бронхолегочной системы.**

- I. **Синдром воспаления** (острое, хроническое) – гематологические критерии: анемия, аниоцитоз, пойкилоцитоз эритроцитов; биохимические критерии: повышение содержания в сыворотке крови глобулинов, фибриногена, гаптоглобулина, С-реактивного белка, ЛДГ<sub>3-5</sub>; иммунологические критерии: эозинофилы в крови, антитела, иммуноглобулины, система комплемента.
- II. **Кашель** – сложнорефлекторный акт защиты и самоочищения дыхательных путей от инородных частиц и эндогенно образовавшихся продуктов (слизь, гной), рефлекторный акт, включающий 4 фазы: 1) раздражение рефлекторной зоны; 2) глубокий вдох; 3) напряжение дыхательных мышц и брюшного пресса с повышением давления в бронхах; 4) выдох.
- III. **Мокрота** – следствие нарушения образования трахеобронхиального секрета в ответ на повреждение слизистой оболочки различными патологическими факторами.
- IV. **Болевой синдром** – париетальная боль (повреждение тканей грудной клетки: ребра, мышцы – поверхностная боль; повреждение внутренних органов: париетальная плевра, диафрагма, трахея и крупные бронхи – глубокая боль), плевральные боли (плевриты); трахеобронхиальные боли и т.д.
- V. **Обструктивный синдром** – затруднение в прохождении воздуха по бронхам вследствие сужения дыхательных путей с повышением сопротивления потоку воздуха при вентиляции органического (рубцовое сужение, опухоли, сдавление извне, инородные тела) или функционального экзобронхиального (эмфизема, снижение емкости грудной клетки) и эндобронхиального (повышение тонуса бронхиальной мускулатуры (неврозы, ЛС, бронхиты, пневмонии, туберкулез); гиперпродукция бронхиального секрета, отек слизистой оболочки бронхов) генеза.
- VI. **Синдром дыхательной недостаточности** (одышка) – с преимущественным поражением внелегочных (центральные, нервно-мышечные, париетальные, гемические и циркуляторные) и легочных (обструкция, рестрикция и др.) механизмов. По тяжести состояния различают скрытую, компенсированную и декомпенсированную (три степени).

VII. **Синдром интоксикации** – эндогенного характера, острый и хронический, осложняющийся коллапсом, острой дыхательной недостаточностью, инфекционно-токсическим шоком (присоединяется ДВС-синдром).

VIII. **Синдром легочной гипертензии** – первичная и вторичная. Стадии: латентная, транзиторная, стабильная, постоянная, приводят к развитию легочного сердца (перегрузка и гипертрофия правых отделов сердца, возникших в результате гипертензии в малом круге кровообращения вследствие заболевания легких, деформации грудной клетки или поражения легочных сосудов) в стадии компенсации или декомпенсации.

IX. **Синдром повышенной воздухонаполненности легких** – при эмфиземах различной этиологии. Эмфизема – состояние, характеризующееся увеличением сверх нормы размеров воздушных пространств легкого дистальнее терминальных бронхиол. Эмфиземы делят на интерстициальные (скопление пузырьков воздуха в межуточной ткани вследствие нарушения целости воздухосодержащих пространств из-за резкого повышения внутрилегочного давления) и альвеолярные (обструктивные и необструктивные).

X. **Синдром пониженной воздухонаполненности легких** – при гипопневматозе (снижении содержания воздуха); дистелектазе (неполное спадение альвеол) и ателектазе (состояние, при котором альвеолы не содержат воздуха, в результате чего их стенки спадаются).

XI. **Синдром скопления жидкости и воздуха в плевральной полости** – накопление экссудата или транссудата, плевриты, гидротораксы, пневмотораксы.

XII. **Гематологические синдромы:** кровохарканье, легочное кровотечение, ДВС-синдром, изменение клеточного состава периферической крови: лейкоцитоз, лимфоцитоз и т.д.

XIII. **Аллергические и иммунологические синдромы** – бронхиальная астма, легочные эозинофильные инфильтраты, фиброзирующие альвеолиты, системные заболевания (СКВ, склеродермия).

XIV. **Легочные синдромы при наследственных заболеваниях** – синдром Марфана, прогерия, синдром неподвижности ресничек.

XV. **Легочные синдромы, связанные с воздействием пыли и физических факторов** – пневмокониозы, радиационные и лекарственные поражения легких.

## ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1. Укажите состояния, при которых в большинстве случаев наблюдается

**1) инспираторная одышка**

**2) экспираторная одышка**

а) эмфизема легких

б) приступ бронхиальной астмы

в) сужение просвета трахеи

г) отек гортани

д) 1 стадия асфиксии

е) сдавление увеличенной щитовидной железой

ж) 2 стадия асфиксии

Ответ: \_\_\_\_\_

2. Как изменяется минутная альвеолярная вентиляция при:

1) частом поверхностном дыхании

2) частом глубоком дыхании

3) редком поверхностном дыхании

а) уменьшается

б) увеличивается

в) не изменяется

Ответ: \_\_\_\_\_

3. Приводит ли гипокапния к снижению рН крови?

а) да

б) нет

Ответ: \_\_\_\_\_

4. При каких заболеваниях нарушения вентиляции легких в большинстве случаев развивается по рестриктивному типу?

а) эмфизема

б) межреберный миозит

в) пневмония

г) двухсторонний закрытый пневмоторакс

д) сухой плеврит

е) ателектаз легких

ж) бронхиальная астма

з) хронический бронхит

Ответ: \_\_\_\_\_

5. Для дыхательной недостаточности характерны:

а) одышка

б) анемия

в) тахикардия

г) цианоз

д) изменения напряжения О<sub>2</sub> и СО<sub>2</sub> в крови

е) изменение показателей вентиляции легких

ж) изменение КОС

з) гипоксия

Ответ: \_\_\_\_\_

6. При каких заболеваниях нарушения вентиляции легких, как правило, развиваются по:

**1) обструктивному типу**

**2) смешанному типу?**

- а) крупозная пневмония
- б) плеврит
- в) хронический обструктивный бронхит
- г) ателектаз легких
- д) бронхиальная астма
- е) эмфизема легких

Ответ: \_\_\_\_\_

7. Какой тип дыхания развивается при стенозе гортани?

- а) частое поверхностное дыхание
- б) частое глубокое дыхание
- в) редкое глубокое дыхание с затрудненным выдохом
- г) редкое глубокое дыхание с затрудненным вдохом
- д) дыхание типа Биота

Ответ: \_\_\_\_\_

8. Какой признак с наибольшей вероятностью свидетельствует о недостаточности внешнего дыхания?

- а) гиперкапния
- б) цианоз
- в) гипокапния
- г) одышка
- д) гипоксия
- е) ацидоз
- ж) гипоксемия

Ответ: \_\_\_\_\_

## СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ.

### **Задача №1.**

37-летний мужчина поступил по поводу одышки. В 25 лет обратил внимание на снижение работоспособности и появление одышки. На рентгенограмме повышенная воздушность - вздутие легких. Младший брат 31 года отмечает у себя похожие симптомы. Сердце без патологии. Цианоза нет. Перкуторно: коробочный звук.

Проведите диф. д-з между бронхиальной астмой, эмфиземой и наследственным дефектом - антитрипсиновой недостаточностью. Спирометрия и функциональные тесты показывают на повышенную растяжимость легких и снижение эластичности. Электрофорез белков сыворотки - альфа-антитрипсин - 7 ммоль/л (20-55 ммоль/л в норме).

Ваш диагноз? Какой патогенез возникновения патологии можно предположить у больного.

### **Задача №2.**

Мужчина 33 лет долгое время страдает бронхиальной астмой. Прежде приступы развивались при контакте с пыльцой и в состоянии тревоги. За 4 дня у больного заболело горло, стал чихать, поднялась температура. Стал кашлять. Несмотря на свою обычную противоастматическую терапию, одышка прогрессировала. При аусcultации свистящие хрипы на вдохе и выдохе.

Что развились у больного?

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 23

**Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ ВНЕШНЕГО ДЫХАНИЯ.**

**Общая цель:** Исследовать нарушения внешнего дыхания, его регуляцию, этиологию и патогенез патологических форм дыхания

**Конкретные цели:**

**Знать:**

1. Механизм возникновения периодического дыхания. Типы периодического дыхания.
2. Нарушения негазообменных функций легких.
3. Патофизиологические принципы терапии патологических состояний системы внешнего дыхания.

**Уметь:**

4. Зарисовать периодические дыхания. Оценить динамику их развития.
5. Решать ситуационные задачи
6. Справляться с тестовыми заданиями.

## ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

**Методика работы:**

**Название опыта:** Экспериментальное воспроизведение периодического дыхания у лягушек, возникающее при гипоксии (по Я. М. Бритвану)

Лягушку фиксируют на спине. Исходная запись мандибулярных дыхательных движений производится на кимографе с помощью шведского писчика (серфинка или крючок прикрепляется к коже нижней челюсти). Под кожу или в брюшную полость лягушки вводят 1-1,5 мл 20% раствора азотистокислого натрия (нитрита натрия). Выжидаем минут 10 и снова записываем дыхательную кривую в динамике развития нарушений.

Зарисовать исходную и полученную в опыте кривые, Отметить характер развившегося периодического дыхания.

**Оснащение занятия:**

Кимограф, лягушки, дощечки для фиксации лягушек, миограф (шведские писчики) на универсальных штативах, пинцет, шприц на 2 мл, 20% р-р азотистокислого натрия.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ.

**Патофизиологические принципы лечения синдромов и симптомов**

### **XVI. Синдром воспаления.**

Химиотерапевтические средства (антибиотики) – компонент этиотропной терапии.

Нестероидные противовоспалительные средства (НПВС) – специфическое противовоспалительное действие, жаропонижающий и анальгезирующий эффекты – компонент патогенетической и симптоматической терапии.

Глюкокортикоиды – снижение сосудистой проницаемости, стабилизация клеточных мембран и системы кининов, торможение пролиферации и др.; иммунодепрессивное действие – угнетение Т и В-лимфоцитов (преднизолон, дексаметазон, кортизон).

### **XVII. Кашель.**

Противокашлевые средства ПС – лекарственные средства, успокаивающие кашель благодаря ослаблению или подавлению кашлевого рефлекса (нarcотического или ненarcотического действия). Выделяют ПС центрального (морфин, кодеин; окседадин) и периферического (либексин, абехол) действия – компонент патогенетической и симптоматической терапии.

### **XVIII. Мокрота.**

Отхаркивающие средства – ЛС, влияющие на реологические свойства мокроты и облегчающие ее отделение – компонент патогенетической и симптоматической терапии, выделяют:

- a. стимуляторы мукоцилиарной функции (подвижности мокроты) – адреностимуляторы, теофиллин;
- b. увеличение глубины золь-слоя мокроты (ингаляции солей натрия; стимуляция бронхиальных желез – йодид калия и натрия, стимуляция муокинетического рефлекса – термопсис, солодка, эфирные масла чабреца, аниса, эвкалипта и т.д.);
- c. изменение гель-слоя мокроты (ацетилцистеин, трипсин) и нормализация внутриклеточного образования бронхиального секрета (бромгексин, мукосольван);
- d. препараты с поверхностно-активным действием (глицерин, пропилен-гликоль).

### **XIX. Болевой синдром.**

Нarcотические анальгетики – анальгетический эффект сопровождается угнетением функции ЦНС, что проявляется сноторвым, противокашлевым действием (морфин, героин, промедол).

### **XX. Обструктивный синдром.**

Бронхорасширяющие средства – лекарственные препараты, вызывающие релаксацию бронхиальной мускулатуры и нормализацию просвета бронхов – компонент патогенетической терапии.

А. Стимуляторы расширения бронхов: адренергические препараты – адреностимуляторы (альбутамол, изадрин, алупент, адреналин, эфедрин); ксантины (эуфиллин, кофеин, папаверин), простагландини Е<sub>1-2</sub>.

Б. Ингибиторы спазма бронхов: атропиновые (атропин, беладонна); ганглиолитики (бензогексоний, пентамицин), α-адреноблокаторы (празозин, пирроксан); антагонисты кальция (нифедипин).

В. Комбинированные бронхорасширяющие препараты (солутан).

Периферические вазодилататоры.

***XXI. Синдром дыхательной недостаточности.*****Оксигенотерапия.**

Дыхательные аналептики – средства, стимулирующие центральную нервную систему:

- активирующие центр дыхания (кофеин, бемегрид);
- стимулирующие дыхание рефлекторно (цититон, лобелин);
- смешанного действия (кордиамин, углекислота).

***XXII. Синдром легочной гипертензии.***

Сердечные гликозиды – I (дигитоксин, целанид и др.) и II (строфантин, коргликон) порядка.

**Мочегонные препараты.**

Периферические вазодилататоры - снижают тонус артериол, венул и бронхов (нитраты, апрессин, нитропруссид натрия).

***XXIII. Аллергические и иммунологические синдромы.*****Глюкокортикоиды*****XXIV. Синдром интоксикации.***

Дезинтоксикационная терапия (гемодез)

***XXV. Синдромы невроза и неврозоподобных состояний.*****Седативные и снотворные средства.*****XXVI. Аллергические и иммунологические синдромы.***

Антигистаминные средства – блокаторы гистаминорецепторов (димедрол, супрастин, стугерон).

Противоастматические средства – ЛС, блокирующие иммунологическую и патохимическую стадии аллергии – стабилизаторы мембран тучных клеток (кетотифен, гистогобулин).

Иммуномодуляторы. – группа ЛС, восстанавливающих нарушенные механизмы регуляции и показатели иммунной системы (интерферон, левамизол, тималин).

**ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ.**

1) К терминальным типам дыхания относятся

- |                      |                           |
|----------------------|---------------------------|
| а) дыхание Куссмауля | б) апнейстическое дыхание |
| в) полипное          | г) брадипное              |
| д) гаспинг-дыхание   | Ответ: _____              |

2. Какие типы дыхания могут развиться при понижении возбудимости дыхательного центра?

- |                      |                        |
|----------------------|------------------------|
| а) полипное          | б) дыхание Чейн-Стокса |
| в) дыхание Биота     | г) олигопное           |
| д) дыхание Куссмауля | Ответ: _____           |
| е) гиперпное         |                        |

3. Укажите наиболее вероятные причины 1) тахипное и 2)брадипное :

- |             |                                               |
|-------------|-----------------------------------------------|
| а) гипоксия | б) понижение возбудимости дыхательного центра |
|-------------|-----------------------------------------------|



- б) превращение ангиотензиногена в ангиотензин I
  - в) инактивация простогландинов Е и F<sub>2</sub>
  - г) образование гемопоэтинов
  - е) инактивация брадикинина
  - д) синтез опиоидных пептидов
  - ж) инактивация норадреналина
- Ответ: \_\_\_\_\_

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 24

### Вопросы к контрольному опросу №5.

#### **ПАТОЛОГИЯ СИСТЕМЫ КРОВООБРАЩЕНИЯ**

1. Патофизиология системного кровообращения. Общая этиология и патогенез расстройств ССС. Недостаточность кровообращения, ее формы.
2. Нарушения центральной регуляции сердца: рефлекторные изменения в работе сердца в физиологических условиях (рефлексы Ловена, Бенбриджа и др.) и в условиях патологии (рефлекс Китаева), инадекватные висцеро-кардиальные рефлексы.
3. Механизмы срочной и долговременной адаптации сердца к прерывистым и постоянным нагрузкам. Гиперфункция и гипертрофия миокарда, особенности гипертрофированного сердца, механизмы декомпенсации.
4. Коронарная недостаточность: транзиторная ишемия, инфаркт миокарда (патогенез и последствия). Фибрилляция сердца. Возрастные особенности ишемии миокарда. Принципы терапии коронарной недостаточности.
5. Патогенез сердечной недостаточности, принципы терапии.
6. Нарушения проводимости и возбудимости – сердечные аритмии.
7. Нарушения гемодинамики сосудистого типа: обморок, коллапс, шок. Патогенез сосудистой недостаточности.
8. Современные представления о патогенезе гипертонической болезни. Наследственная предрасположенность, провоцирующие факторы в патогенезе гипертонической болезни.
9. Симптоматические гипертонии. Патогенез почечной гипертензии. Ренопрессорный и ренопривный механизмы.
10. Роль нарушений нервной регуляции АД, почечных факторов, желез внутренней секреции. Артериальные гипотензии.
11. Патофизиологические принципы терапии гипертензий.

#### **ПАТОЛОГИЯ СИСТЕМЫ ВНЕШНЕГО ДЫХАНИЯ**

12. Понятие о системе внешнего дыхания, дыхательной недостаточности, общая этиология и патогенез. Одышка, стеноз, асфиксия.
13. Патологические формы дыхания. Нарушения дыхания при пневмонии, эмфиземе, бронхиальной астме, плевритах, различных видах пневмотораксов.
14. Патология негазообменных функций легких. Нарушение дыхания при муковисцидозе и болезни гиалиновых мембранных. Роль сурфактанта в нарушениях функции альвеол.
15. Основные синдромы и симптомы при заболеваниях и патологических состояниях бронхолегочной системы.
16. Патофизиологические принципы лечения синдромов и симптомов при заболеваниях и патологических состояниях бронхолегочной системы.

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №25

**Тема занятия:** Патология пищеварения. Патология органов полости рта, пищевода (эзофагит, кардиоспазм). Патология желудка (гастрит, язвенная болезнь желудка и ДПК), кишечника (синдромы малабсорбции и малдигестии). Патофизиологические принципы фармакотерапии болезней пищеварения.

**Общая цель занятия:** Изучить патогенез нарушений основных функций системы пищеварения и патогенез клинических проявлений этих нарушений.

**Конкретные цели занятия.**

**Знать:**

1. Этиологию и патогенез расстройств пищеварительной системы.
2. Неспецифические типичные симптомы нарушений основных функций системы пищеварения при заболеваниях ЖКТ (расстройства аппетита, слюноотделения, жевания, глотания и т.д.).
3. Патогенетические механизмы синдромов малдигестии и малабсорбции.
4. Этиологию и патогенез гастритов и ЯБ.
5. Формы и патогенетические механизмы кишечной непроходимости, кишечной атоинтоксикации, дисбактериозы.
6. Фармакологические аспекты терапии нарушений системы пищеварения.

**Уметь:**

1. Объяснять патогенез клинических нарушений при патологии пищеварительной системы.
2. Решать тестовые задания и ситуационные задачи.
3. Составить схему фармакокоррекции обменных сдвигов.

## ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

**Название работы:** Исследование переваривающей способности пепсина в условиях усиления процессов брожения в желудке. (Значение актуальной и потенциальной кислотности желудочного сока для переваривания белков пепсином в норме и патологии).

**Название опыта.**

**Определение переваривающей способности пепсина в исследуемых растворах кислот**

**Цель опыта:** Показать, что полноценность желудочного сока характеризуется не столько общей его кислотностью, сколько актуальной кислотностью, которая определяется содержанием свободной соляной кислоты.

**Методика работы:**

Прибавляя к раствору белка раствор пепсина и два различных раствора (№1 и 2) кислот (искусственный желудочный сок), выяснить, что играет роль в создании благоприятных для переваривания белка условий: потенциальная или актуальная кислотность среды.

В 2-х пробирках приготовить смесь растворов по схеме:

| <i>№ пробирки</i>  | <b>1</b> | <b>2</b> |
|--------------------|----------|----------|
| раствор кислоты №1 | 1,0      | -        |
| раствор кислоты №2 | --       | 1,0      |
| раствор пепсина    | 1,0      | 1,0      |
| раствор белка      | 1,0      | 1,0      |

Содержимое пробирок взболтать, оценить помутнение и поставить в водяную баню или термостат при  $t^0$  - 37.5  $^{\circ}\text{C}$  на 1 час. Извлечь пробирки и установить, в которой наступило полное переваривание (прозрачный раствор) белка.

## **ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ.**

## НЕСПЕЦИФИЧЕСКИЕ ТИПИЧНЫЕ СИМПТОМЫ НАРУШЕНИЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ЖКТ

## **Нарушения аппетита:**



персаливация - (стоматит, хроническое отравление никотином, Hg, лекарства, никотиновая беременность, циррозы, синдромы и др.)

## Гипосаливация (хроническое воспаление слюнных желез их старческая атрофия)

когда – жжение в нижней части пищевода вследствие флюкса, сопровождается эзофагитом

#### **Диарея, запоры, метеоризм, боли**

ота – непроизвольное выбрасывание содержимого желудка антиперистальтическим сокращением гладкой мускулатуры в проксимальном направлении вверх по пищеводу в ротовую полость и далее. Неукротимая рвота приводит к негазовому отравлению организма.

рыжка – непроизвольный выход газов из желудка, вследствие аэрофагии или гастроэзофагеальной рефлюксной болезни, сопровождаемых гнилостными или бродильными процессами.

## Нарушения секреции и моторики желудка

- **Возбудимый тип** секреции+гиперкинез;
  - **Тормозной тип:** секреция и моторика снижены в обе фазы;
  - **Астенический тип:** в первую фазу быстро нарастают секреция и моторика, во вторую – быстрый спад секреции + гипокинезия;
  - **Инертный тип:** секреция и моторика медленно нарастают в первую фазу, и долго держатся на высоком уровне во вторую;
  - **Хаотический тип**

## ПАТОФИЗИОЛОГИЧЕСКИЕ ПРИНЦИПЫ ТЕРАПИИ ЯЗВЕННОЙ БОЛЕЗНИ.

| <b>Принцип</b>                                                                                                                                                      | <b>Фармакологические препараты</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <i>Нормализация кортико-висцеральных взаимоотношений</i>                                                                                                            | Средства, снимающие эмоциональную напряженность, страх, бессонницу – успокаивающие ЦНС (валериана, элениум, радедорм и др.), центральные М-холиноблокаторы (спазмолитин), растительные адаптогены.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <i>Снижение активности кислотно-пептического фактора.</i>                                                                                                           | Блокаторы М-холинорецепторов, уменьшающие выработку кислоты и пепсина (атропин, препараты красавки), в том числе селективный блокатор M <sub>1</sub> - холинорецепторов желудка (гастроцептин).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <i>Антисекреторное действие</i>                                                                                                                                     | Блокатор протонного насоса обкладочных клеток, ингибирующий активность АТФ-азы слизистой желудка (производное бензимедазола – омепразол). Блокаторы H <sub>2</sub> рецепторов гистамина (циметидин, ранитидин). Антагонисты гастрина (гастроцептин, секретин).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| <i>Ослабление агрессивности кислотно-пептического фактора</i>                                                                                                       | Средства, снижающие содержание в желудочном соке соляной кислоты и пепсина – антациды, адсорбенты и вяжущие средства (альмагель, де-нол – коллоидный висмут, сукральфат – основная аллюминиевая соль сульфатированной дисахарозы)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| <i>Повышение резистентности слизистой оболочки</i>                                                                                                                  | Средства, усиливающие репаративную регенерацию слизистой оболочки и устраниющие дистрофические изменения в ней (де-нол, сукральфат, метилурацил, метронидазол, карбеноксолон натрия, облепиховое масло, масло шиповника, витамины: пиридоксин, тиамин, рибофлавин, цианокобаламин, ретинол, токоферол). Химиотерапевтические средства, подавляющие развитие микроорганизма хеликобактер пилори, обитающего под слоем слизи (метронидазол, де-нол). Средства удлиняющие продолжительность жизни эпителиальных клеток, увеличивающих продукцию слизи, повышающие ее качество (карбеноксолон, глицерам). Средства, оказывающие защитный эффект за счет увеличения выработки желудком слизи, нитрокарбоната, торможения образования HCl и улучшения кровотока (аналог простагландина Е-мизопростол). Средства, улучшающие микроциркуляцию желудка, улучшающие кровообращение и устраниющие гипоксию (папаверина гидрохлорид, но-шпа, галидор) |
| <i>Коррекция моторно-эвакуаторной функции желудка</i>                                                                                                               | Средства, уменьшающие гипermоторику (блокаторы М-холинорецепторов, папаверина гидрохлорид, но-шпа, галидор) или устраниющие рефлюкс - забрасывание содержимого двенадцатиперстной кишки в желудок (реглан).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| <b>Лечебное питание, физиопроцедуры, физический и психический покой (лечебный сон), минеральные воды типа «Ессентуки» и «Боржоми», санаторно-курортное лечение.</b> |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |

***Использование хронотерапии в процессе конструирования лечения.*****ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ****Укажите все правильные ответы:**

1. В развитии язвенной болезни желудка и 12-перстной кишки могут участвовать следующие факторы:

- |                                              |                                          |
|----------------------------------------------|------------------------------------------|
| а) инфекция                                  | б) избыточная продукция глюкокортикоидов |
| в) повышение тонуса парасимпатических нервов |                                          |
| г) повышение образования слизи               |                                          |
| д) повышение тонуса симпатических нервов     |                                          |
| е) дуоденогастральный рефлюкс                | Ответ _____                              |

2. Укажите, что способствует устойчивости *Helicobacter pylori* к бактерицидному действию желудочного сока:

- |                                                      |                                                      |
|------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|
| а) приспособленность к обитанию под слизью в желудке | б) приспособленность к обитанию в слизистой оболочке |
| в) способность расщеплять мочевину                   |                                                      |
| г) наличие защитного "облака" аммония                |                                                      |
| д) низкая каталазная активность                      |                                                      |

Ответ \_\_\_\_\_

3. Укажите факторы патогенеза "аспириновых" язв желудка

- |                                                             |                                                |
|-------------------------------------------------------------|------------------------------------------------|
| а) уменьшение синтеза простагландинов группы Е              | б) увеличение синтеза простагландинов группы Е |
| в) увеличение образования слизи                             |                                                |
| г) уменьшение образования слизи                             |                                                |
| д) увеличение обратной диффузии Н в слизистой желудка       |                                                |
| е) уменьшение обратной диффузии Н ионов в слизистой желудка |                                                |

Ответ \_\_\_\_\_

4. Какие состояния приводят к усилиению перистальтики кишечника?

- |                                                      |                                              |
|------------------------------------------------------|----------------------------------------------|
| а) ахилия                                            | б) понижение тонуса парасимпатических нервов |
| в) повышение возбудимости рецепторов кишечной стенки |                                              |
| г) острый энтерит                                    |                                              |
| д) постоянное употребление пищи бедной клетчаткой    |                                              |

Ответ \_\_\_\_\_

5. Укажите вещества обуславливающие развитие кишечной аутоинтоксикации:

- |                |              |           |              |              |             |           |
|----------------|--------------|-----------|--------------|--------------|-------------|-----------|
| а) сероводород | б) путресцин | в) скатол | г) кадаверин | ж) серотонин | д) гистамин | з) бензол |
| е) фенол       |              |           |              |              |             |           |
| и) индол       |              |           |              |              |             |           |

Ответ \_\_\_\_\_

**6. Укажите признаки характерные для:**

1) острой и 2) хронической кишечной атоинтоксикации:

- а) головная боль
- б) падение АД
- в) анемия
- г) уменьшение болевой чувствительности
- д) ослабление сердечных сокращений
- е) гипосекреция пищеварительных ферментов
- ж) угнетение дыхания
- з) развитие комы

Ответ: 1) острой \_\_\_\_\_  
2) хронической \_\_\_\_\_

**7. Укажите факторы играющие существенную роль в патогенезе демпинг-синдрома:**

- а) быстрая эвакуация пищи из культи желудка в тощую кишку
- б) перераздражение рецепторов стенки тощей кишки
- в) выброс адреналина, серотонина, образование брадикинина
- г) гипогликемия, сменяющаяся гипергликемией
- д) расширение и увеличение проницаемости мезентериальных сосудов
- е) транссудация жидкой части крови в просвет сосудов
- ж) полиурия
- з) уменьшение объема циркулирующей крови
- и) нарушение кровообращения в мозгу, сердце

Ответ\_\_\_\_\_

**8. Укажите заболевания вследствие которых нарушается главным образом:**

1. полостное пищеварение 2. мембранные пищеварение :

- а) механическая желтуха
- б) хронический панкреатит
- в) недостаточность лактазы
- г) дуоденит
- д) глютеновая энтеропатия

Ответ\_\_\_\_\_

**9. Укажите последствия: 1) ахолии и 2) панкреатической ахиллии:**

- а) отсутствие желчи в 12-перстной кишке
- б) уменьшение pH в 12-перстной кишке
- в) отсутствие липазы
- г) отсутствие активности липазы
- д) нарушение эмульгирования жиров
- е) отсутствие расщепления жиров
- ж) нарушение всасывания жирных кислот
- з) стеаторея
- и) усиление брожения и гниения в кишечнике

Ответ: 1. ахолии \_\_\_\_\_  
2. панкреатической ахиллии \_\_\_\_\_

**10.** Укажите патогенетические звенья нарушения пищеварения при дисбактериозе:

- а) увеличение рН выше оптимального в кишечнике
- б) увеличение токсических веществ в просвете кишечника
- в) разрушение пищеварительных ферментов
- г) конкуренция микробов за питательные вещества
- д) уменьшение проницаемости кишечной стенки
- е) ухудшение дезинтоксикационной функции печени
- ж) ухудшение регенерации кишечного эпителия

Ответ \_\_\_\_\_

## СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ

### **Задача № 1**

Женщина в возрасте 48 лет поступила в стационар с жалобами на сжимающие боли в области живота, вздутие живота, жидкий стул, повышенную утомляемость, уменьшение веса на 18 кг в течение года. Стул 3-4 раза в сутки зловонный, стеаторея. В крови: ↓ альбумина до 26г/л (в норме 35-55г/л), ↓ Hb до 110г/л, ↓ Fe.

О каком синдроме нарушения пищеварения свидетельствуют результаты обследования больной? Какова причина и патогенез синдрома и какие дополнительные исследования вы рекомендуете для постановки окончательного диагноза?

### **Задача №2**

Мужчина в возрасте 39 лет поступил в стационар с жалобами на тошноту, жгучие боли в эпигастральной области, периодически возникающие в последние 4 месяца через 1-2 часа после еды длительностью до 30 минут, иногда ночью, слегка уменьшающиеся после приема пищи и антацидных таблеток. При осмотре живот напряжен при пальпации, особенно в верхнем квадранте. Клинические и биохимические анализы крови в норме. При эндоскопии верхних отделов желудочно-кишечного тракта обнаружена язва луковицы 12-ти – перстной кишки.

Каков был ваш предварительный диагноз? О каком синдроме нарушения пищеварения свидетельствуют результаты обследования и каков его патогенез?

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №26

### **Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ ПЕЧЕНИ.**

**Общая цель занятия:** Изучить патогенез нарушений основных функций печени и патогенез основных патологических синдромов (гепатаргия, желтухи, портальная гипертензия), определять вид различных нарушений функций печени по результатам лабораторной диагностики: изменению состава мочи и крови при клинических синдромах поражения печени. Добиться правильного понимания основ лабораторной дифференциальной диагностики различных видов желтух. Показать, что одной из причин самоотравления, развивающегося при механической желтухе, является всасывание желчи в кровь, а ведущим звеном патогенеза - токсическое влияние желчи на нервную систему.

### **Конкретные цели занятия.**

#### **Знать:**

1. Основные синдромы печеночной недостаточности: гепатаргия остшая и хроническая, портальная гипертензия, желтухи. Экспериментальное моделирование недостаточности печени (фистулы Экка, Экка - Павлова, экстирпация печени, экспериментальный цирроз). Функциональные пробы при патологии печени.
2. Желтухи. Виды желтух: надпеченочные, печеночные, подпеченочные. Нарушения обмена желчных пигментов при различных видах желтух. Патогенетические механизмы нарушений при различных видах желтух, синдром холемии. Патогенез аутоинтоксикации при механической желтухе.
3. Гепатаргия остшая и хроническая: патогенетические механизмы клинических симптомов и функциональные пробы. Нарушения обмена белков, углеводов, жиров, воды, электролитов, и физико-химических свойств крови, барьерной и дезинтоксикационной функций. Патогенез печеночной комы, механизмы и проявления.
4. Синдром портальной гипертензии.

#### **Уметь:**

1. Интерпретировать показатели (в крови и моче) в норме и при различных желтухах:
  - а) при надпеченочных
  - б) печеночных
  - в) подпеченочных
  - г) наследственных энзимопатических
2. Объяснять патогенез клинических нарушений при патологии печени.
3. Дифференцировать виды желтух по сдвигам лабораторных показателей пигментной функции печени, полученных в эксперименте на практическом занятии. Сформулировать выводы.
4. Разбирать тестовые задания, обосновывая заключение.
5. Решать типовые задачи при патологии печени (различные виды желтух).
6. Решать ситуационные задачи.

5. Желтуха при гемолитической болезни новорожденных. Билирубиновая энцефалопатия у детей.

## ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

**Название работы:** Изменение пигментной функции печени. Определение содержания билирубина в крови, наличия пигментов (билирубина, уробилина) и желчных кислот в моче собак с экспериментальной застойной желтухой.

**Методика работы:** Исследуется моча № 1 и 2. Определяется присутствие желчных пигментов и желчных кислот с помощью следующих проб:

**Опыт 1. Проба Розина.**

Мочу осторожно переслаивают 1% спиртовым раствором йода или реактивом Блюменталя (1 г йода и 2 г йодистого калия на 50 мл насыщенного раствора поваренной соли). Билирубин, окисляясь под влиянием йода, превращается в биливердин. На границе двух жидкостей биливердин даёт зелёное кольцо.

**Опыт 2.Проба Флоранса.**

8-10 мл мочи подкисляют несколькими каплями концентрированной  $H_2SO_4$  для перевода уробилиногена в уробилин, взбалтывают, приливают 3 мл эфира и осторожно смешивают обе жидкости (плотно закрытую резиновой пробкой пробирку катают по столу). В другую пробирку наливают 2-3 мл концентрированной HCl, пипеткой отсасывают из первой пробирки эфирный экстракт уробилина и наслаживают его на соляную кислоту. На границе жидкостей образуется красное кольцо, интенсивность которого тем больше, чем больше содержание уробилина.

**Опыт 3.Проба с поверхностным напряжением.**

Измерительную пипетку с расширением укрепляют вертикально в штативе, набирают точно до метки дистиллированную воду и считают количество капель вытекающей воды, занимающей данный объем. Затем набирают в ту же пипетку испытуемую мочу и тоже подсчитывают число капель в том же объеме. Чем меньше поверхностное напряжение жидкости, тем больше число капель. В нормальной моче число капель почти такое же, как в том же объеме воды. В присутствии желчных кислот поверхностное напряжение мочи уменьшается, поэтому число капель значительно увеличивается.

Проанализировав результаты исследования мочи, решить, какая из сывороток должна оказаться патологической и какую реакцию на билирубин (прямую или непрямую) необходимо ставить с ней.

**Опыт 4.Реакция качественного определения билирубина в сыворотке крови (реакция Гиманс ван ден Берга).**

*A) Прямая реакция:* к 1 мл сыворотки прибавляем 0,25 мл диазореактива Эрлиха. При наличии печеночного, или холевого, билирубина в сыворотке крови появляется аметистовое (красновато-фиолетовое) окрашивание -

прямая реакция положительная.

*Б). Непрямая реакция:* к 1 мл сыворотки прибавляют 1 мл спирта, коагулирующего белки сыворотки, центрифугируют. К 1 мл недостаточной жидкости добавляют 0,25 мл диазороактива Эрлиха. Появление ametistового окрашивания говорит о наличии динамического билирубина - непрямая реакция положительная.

**Оснащение занятия:** моча и сыворотка нормальных и животных с экспериментальной механической желтухой. Дистилированная вода, физиологический раствор, концентрированные серная и соляная кислоты, спирт, эфир, раствор Блюменталя (1г иода, 2 г иодистого калия, 50 мл насыщенного раствора хлористого натрия). Диазореактив Эрлиха: а) 1г сульфаниловой кислоты и 15 мл соляной кислоты с удельным весом 1.125 на 1 литр дистилированной воды; б) 0.5% р-ра азотисто-кислого натрия. Перед употреблением смешивается 8 мл раствора "а" и 0.25 мл р-ра "б". Штатив с 12 пробирками, колба и измерительная пипетка с расширением, пробка, пипетки: глазные –4 штуки, на 1мл – 3, на 10мл –1, стакан с ватой, тазик.

## ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1. Может ли при нарушении функции печени развиться гиповитаминоз А, Д, Е, К?

## Ответ

**2. Верно ли, что наследственные и приобретенные гемолитические анемии сопровождаются развитием синдрома подпеченочной желтухи?**

## Ответ

3. Верно ли, что у больных гемолитической желтухой, как правило развивается брадикардия и снижение артериального давления?

Ответ \_\_\_\_\_

**4. Характерно ли для печеночной недостаточности увеличение в крови мочевины?**

Ответ \_\_\_\_\_

**5. Верно ли, что для печеночной желтухи характерна гипергликемия?**

Ответ \_\_\_\_\_

**6. Верно ли, что при надпеченочной желтухе возникает синдром ахолии?**

Ответ \_\_\_\_\_

7. Верно ли, что печеночная недостаточность сопровождается гипергликемией и усилением глюконеогенеза?

а) да  
Ответ \_\_\_\_\_

б) нет

**8.** Верно ли, что при печеночной недостаточности, в крови может повышаться количество альдостерона?

а) да  
Ответ \_\_\_\_\_

б) нет

**9.** Укажите кожные симптомы, характерные для больных с заболеванием печени:

- а) гиперпигментация ладоней
- б) истончение кожи на руках и подмыщечных впадин (пергаментная кожа)
- в) геморрагические высыпания
- г) телеангиэктазии
- д) ксантомы
- е) зуд кожи

Ответ \_\_\_\_\_

**10.** Укажите факторы, играющие важную роль в патогенезе асцита, при портальной гипертензии:

- а) увеличение гидростатического давления в системе воротной вены
- б) уменьшение лимфообразования
- в) увеличение лимфообразования
- г) снижение онкотического давления крови
- д) активация РААС (ренин-ангиотензин-альдостероновая система)

Ответ \_\_\_\_\_

**11.** Выберите признаки характерные для надпеченочной желтухи:

- а) увеличение в крови неконъюгированного билирубина
- б) увеличение в крови конъюгированного билирубина
- в) билирубинурия
- г) увеличение в моче стеркобилина
- д) тахикардия
- е) снижение артериального давления
- ж) гипоксия
- з) пенистая моча (вспенивание при встряхивании)
- и) увеличение в крови ретикулоцитов

Ответ \_\_\_\_\_

**12.** Выберите признаки характерные для тяжелой смешанной формы печеночной желтухи:

- а) увеличение в крови неконъюгированного билирубина
- б) увеличение в крови конъюгированного билирубина
- в) гиперхолестеринемия
- д) увеличение в крови мочевины
- е) увеличение в крови щелочной фосфатазы
- ж) уменьшение в крови АСТ и АЛТ (аспарагиновая и аланиновая аминотрансферазы)
- з) гипоальбуминемия
- к) увеличение протромбинового комплекса
- и) холемия

Ответ \_\_\_\_\_

**13.** К каким последствиям приводит наложение животному прямой фистулы

Экка и кормление его мясом?

- а) токсемия
- б) энцефалопатия
- в) увеличение в крови индола, скатола, путресцина, кадаверина
- г) увеличение в крови мочевины
- д) увеличение в крови аммиака
- е) гиперальбуминемия
- ж) аминоацидурия
- з) судороги

Ответ \_\_\_\_\_

**14.** Выберите признаки, характерные для печеночной комы?

- а) угнетение сознания
- б) судороги
- в) увеличение в крови мочевины
- г) увеличение в крови аммиака
- д) увеличение протромбинового комплекса
- е) появление ложных нейромедиаторов
- ж) увеличение альбумино-глобулинового коэффициента
- з) гипокалиемия и внеклеточный ацидоз
- и) увеличение в крови индола, скатола, путресцина, кадаверина
- к) геморрагический синдром

Ответ \_\_\_\_\_

**15.** Какие признаки характеризуют нарушения белкового обмена при печеночной недостаточности?

- а) гипоальбуминемия
- б) диспротеинемия
- в) уменьшение в крови аминокислот
- г) аминоацидурия
- д) увеличение в крови мочевины
- е) увеличение в крови аммиака
- ж) увеличение в крови фибриногена
- з) ослабление глюконеогенеза
- и) дефицит трансферрина
- к) повышение онкотического давления
- кроеви

Ответ \_\_\_\_\_

**16.** Какие признаки характерны для тотальной печеночной недостаточности?

- а) увеличение содержания протромбина в крови
- б) гипогликемия натощак
- в) гипергликемия натощак
- г) гипербилирубинемия
- д) гипопротеинемия
- ж) гиперонкия крови
- е) диспротеинемия
- з) гипоонкия крови

Ответ \_\_\_\_\_

**17.** Какие признаки характерны для холемии?

- а) артериальная гипертензия
- б) артериальная гипотензия
- в) гипорефлексия
- г) брадикардия
- д) гиперрефлексия
- е) кожный зуд
- ж) тахикардия

Ответ \_\_\_\_\_

**18.** Образование асцита при циррозе печени обусловлено:

- а) гипоальбуминемией
- б) гиперальбуминемией
- в) вторичным гиперальдостеронизмом
- г) гиповитаминозом А, Д, Е, К
- д) гиперфибриногенемией

е) портальной гипертензией

Ответ \_\_\_\_\_

**19.** Каков механизм брадикардии при холемии?

- а) активация парасимпатических влияний на сердце
- б) блокада проведения импульса по ножкам пучка Гиса
- в) прямое действие желчных кислот на синусный узел
- г) активация механизма повторного входа импульса в синусном узле

Ответ \_\_\_\_\_

### **ТИПОВЫЕ ЗАДАЧИ**

**Указать вид и патогенез желтухи.**

**Задача № 1**

Реакция Гиманс ван-ден Берга а) прямая +, б) непрямая +

Количество билирубина в сыворотке крови: общий – 4,2 мг% (71 мкмоль/л)

прямой – 2,9 мг% (49 мкмоль/л)

непрямой – 1,3 мг% (22 мкмоль/л)

Проба Розина +

Проба с поверхностным натяжением +

Проба Флоранса +

Проба Шлезингера +

**Задача № 2**

Реакция Гиманс ван-ден Берга а) прямая - , б) непрямая +++

Количество билирубина в сыворотке крови: общий – 2,3 мг% (39,1 мкмоль/л)

прямой – 0,1 мг% (1,7 мкмоль/л)

непрямой – 2,2 мг% (37,4 мкмоль/л)

Проба Розина -

Проба с поверхностным натяжением -

Проба Флоранса -

Проба Шлезингера +++

**Задача № 3**

Реакция Гиманс ван-ден Берга а) прямая - , б) непрямая +

Количество билирубина в сыворотке крови: общий – 1,00 мг% (17 мкмоль/л)

прямой – 0,05 мг% (0,85 мкмоль/л)

непрямой – 0,95 мг% (16,15 мкмоль/л)

Проба Розина -

Проба с поверхностным натяжением для  $H_2O$  - 62 капли  
для мочи – 70 капель

Проба Флоранса -

Проба Шлезингера +

**Задача №4**

Реакция Гиманс ван-ден Берга а) прямая - , б) непрямая +++

Количество билирубина в сыворотке крови: общий – 2,5 мг% (42,5 мкмоль/л)

прямой – 0,1 мг% (1,7 мкмоль/л)  
непрямой – 2,4 мг% (40,8 мкмоль/л)

Проба Розина -  
Проба с поверхностным натяжением +  
Проба Флоранса -  
Проба Шлезингера +++

### **Задача № 5**

Реакция Гиманс ван-ден Берга а) прямая +, б) непрямая +  
Количество билирубина в сыворотке крови: общий – 4,7 мг% (81 мкмоль/л)  
прямой – 3,1 мг% (53,2 мкмоль/л)  
непрямой – 1,6 мг% (27,8 мкмоль/л)

Проба Розина +  
Проба с поверхностным натяжением +  
Проба Флоранса +  
Проба Шлезингера +

## **СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ**

### **Задача № 1.**

В стационар доставлен больной М., 55 лет в коматозном состоянии. При осмотре: больной без сознания. Кожа желтушная, со следами расчесов. Запах ацетона изо рта. Дыхание редкое, шумное. Живот вздут. При обследовании выявлено: анемия, лейкоцитоз, СОЭ увеличена, гипербилирубинемия, гипопротеинемия. Пробы Розина, с поверхностным натяжением, Флоранса и Шлезингера – «+».

Определить вид нарушений функции печени по результатам осмотра больного и показателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез?

### **Задача №2.**

У больного Н., 50 лет при поступлении в клинику выявлены асцит, “голова медузы” на передней брюшной стенке, желтуха, кахексия, развившиеся в последние 0,5 года. В анамнезе злоупотребление алкоголем. При обследовании выявлено: анемия, лейкоцитоз, повышение СОЭ, гипербилирубинемия, гипопротеинемия. Пробы Розина, с поверхностным натяжением, Флоранса и Шлезингера – «+».

Определить вид нарушений функции печени по результатам осмотра больного и показателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез?

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №27

### **Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ ПЕЧЕНИ.**

**Цель занятия:** Показать, что одной из причин самоотравления развивающегося при механической желтухе, является всасывание желчи в кровь, а ведущим звеном патогенеза является *токсическое влияние желчи на нервную систему*.

### **ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА**

**Название опытов:** Общетоксическое действие желчи. Влияние желчи на время рефлекса по Тюрку у лягушки. Действие желчи на сердце лягушки.

**Методика работы.**

#### **Опыт №1. Общетоксическое действие желчи.**

Лягушке в подкожное лимфатическое пространство спины вводят 2-3 мл. желчи. Посадив её затем в стеклянную банку, через каждые 3-5 минут наблюдают за изменениями общего состояния, активностью самостоятельных движений, координации движений по быстроте переворачивания на живот после укладывания на спину, за изменениями частоты дыхания. Наблюдения вести до развития коматозного состояния.

Полученные данные занести в протокол, проанализировать и сделать вывод.

#### **Опыт № 2. Влияние желчи на время двигательного рефлекса**

Декапитированную лягушку фиксируют за нижнюю челюсть к пробке, укрепленной на штатив. Повторно, через 3-5 минут определяют время двигательного рефлекса, раздражая заднюю лапку опусканием в стаканчик с 5% раствором серной кислоты. После каждого определения времени рефлекса лапку промывают водой. Затем в подкожное лимфатическое пространство вводят 2-3 мл желчи и через каждые 5 минут исследуют время проявления двигательного рефлекса. Опыт продолжают в течение 30 минут.

Полученные данные занести в протокол, проанализировать и сделать вывод.

#### **Опыт 3. Влияние желчи на деятельность сердца.**

У механически обездвиженной лягушки обнажают сердце. Сокращения сердца подсчитывают и регистрируют на ленте кимографа. После записи исходной кардиокимограммы, не прекращая записи, на сердце наносят несколько капель желчи (10%, через 7-10 минут - концентрированной) и отмечают изменения сердечной деятельности. Срисовать кимограммы. Полученные данные проанализировать и сделать вывод.

#### **Обсуждение результатов опытов.**

В опыте с изучением влияния желчи на скорость рефлексов остановиться на причинах предварительного удаления головного мозга, а

также на причинах повторного определения скорости рефлексов только через несколько минут (возможность последовательной отрицательной индукции).

Отметить, что *самоотравление* при механической желтухе имеет сложный патогенез, звеньями патогенеза являются как *нарушение функции печени*, так и *усиление гнилостных процессов* в кишечнике.

**Оснащение занятия:**

Лягушки. Дощечки для лягушки. Кимограф. Штатив универсальный. Серфинки. Писчики. Пинцеты, ножницы, шприцы с иглами. Глазная пипетка. Желчь цельная, и 10%-я, разведенная физ. р-ром. Физиологический р-р. 5% р-р соляной к-ты. Вода. Банка, салфетка с завязкой, марлевые тампоны.

### ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1. Укажите последствия прекращения или резкого уменьшения поступления желчи в кишечник:

- |                                                                        |                                  |
|------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|
| а) усиление моторики кишечника                                         | б) ослабление моторики кишечника |
| в) уменьшение всасывания витаминов А, Д, Е, К                          |                                  |
| г) уменьшение всасывания витаминов В <sub>1</sub> , В <sub>2</sub> , С |                                  |
| д) усиление пристеночного расщепления жиров                            |                                  |
| е) усиление гниения белков в кишечнике                                 |                                  |
| ж) усиление секреции поджелудочной железы                              |                                  |
| з) усиление эмульгирования жиров                                       | Ответ _____                      |

2. Какие признаки характерны для ахолии?

- |                                   |                                 |
|-----------------------------------|---------------------------------|
| а) усиление всасывания витамина К | д) гиперкоагуляция белков крови |
| б) понижение свертываемости крови | ж) креаторрея                   |
| в) повышение свертываемости крови |                                 |
| г) кишечная атоинтоксикация       |                                 |
| е) метеоризм                      |                                 |
| з) стеаторрея                     | Ответ _____                     |

3. Верно ли, что для подпеченочной желтухи характерен синдром холемии?

- |             |        |
|-------------|--------|
| а) да       | б) нет |
| Ответ _____ |        |

4. Выберите признаки, характерные для подпеченочной желтухи:

- |                                                 |                      |
|-------------------------------------------------|----------------------|
| а) цвет кожи лимонно-желтый                     |                      |
| б) ↑ в крови неконъюгированного билирубина      |                      |
| в) ↑ в крови конъюгированного билирубина        |                      |
| г) появление в моче конъюгированного билирубина |                      |
| д) зуд кожи                                     | е) брадикардия       |
| ж) ↓ в крови мочевины                           | з) ↑ в крови аммиака |
| и) стеаторрея                                   | к) креаторрея        |
| Ответ _____                                     |                      |

### ТИПОВАЯ ЗАДАЧА

**Указать вид и патогенез желтухи.**

Реакция Гиманс ван-ден Берга      а) прямая +,    б) непрямая +  
 Количество билирубина в сыворотке крови: общий – 3,8 мг% (64,4  
 мкмоль/л)

прямой – 2,2 мг% (37,4 мкмоль/л)

непрямой – 1,6 мг% (27 мкмоль/л)

Проба Розина +

Проба с поверхностным натяжением +

Проба Флоранса +

Проба Шлезингера –

### ***Ситуационная задача***

У больной Х., 42 лет после употребления острой и жирной пищи развились интенсивные боли в правом подреберье, горечь во рту, тошнота, рвота желчью. На 3-е сутки развилась желтушность кожных покровов и слизистых оболочек. Больная адинамична, АД ↓, ЧСС ↓, живот вздут, метеоризм, вяло отвечает на вопросы врача, жалуется на головные боли и боли в животе. В крови: лейкоцитоз, в моче: проба Розина +, проба с поверхностным натяжением +, проба Флоранса +, проба Шлезингера –.

Определить синдромы нарушения функции печени по результатам осмотра больного и показателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез? Какие дополнительные методы диагностики вы рекомендуете для постановки окончательного диагноза? Каковы принципы патогенетической терапии?

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №28

### **Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ ПОЧЕК.**

**Общая цель занятий:** Изучить патофизиологию нарушений основных функций почек и патогенез клинических проявлений этих нарушений, этиологию и патогенез различных нарушений функции клубочков и канальцев почек, изменение диуреза и состава мочи, и крови при остром и хроническом нефритическом и нефротическом синдромах, почечную недостаточность, принципы лечения.

### **Конкретные цели занятий:**

#### **Знать:**

- 1.Этиологию и патогенез нарушений основных функций нефрона при заболеваниях почек.
- 2.Патогенетические механизмы нарушения основных процессов мочеобразования, изменения диуреза, состава мочи и крови при нефритическом синдроме.
3. Патогенетические механизмы клинических экстраперитонеальных симптомов и нарушений процессов мочеобразования, изменения диуреза и состава мочи, и крови при острой и хронической почечной недостаточности. Экстраперитонеальные признаки почечной недостаточности. Патогенез почечных отеков.
4. Уремия, ее виды, механизмы и проявления при нефритах.
5. Понятие об экстракорпоральном и перитонеальном диализе по новым технологиям, искусственной почке. Пересадка почек.

#### **Уметь:**

- 1.Интерпретировать лабораторные показатели (в крови и моче) в норме и патологии:
  - а) при нефритическом (остром и хроническом) и нефротическом синдроме.
  - б) при уремии
- 2.Интерпретировать показатели функциональных проб.
- 3.Объяснять патогенез клинических нарушений (мочевой синдром, патогенез отеков, почечной артериальной гипертензии, анемии) при патологии почек.
- 4.Разбирать тестовые задания по патофизиологии острого и хронического нефритического синдрома.
- 5.Решать типовые и ситуационные задачи по патологии острого и хронического нефритического и нефротического синдромов.

## ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА

**Название опыта:** Определение удельного веса (плотности), цвета, прозрачности и содержания белка в моче собак с экспериментальными нефритами.

**Цель:** Изучить некоторые лабораторные показатели нарушения функции

почек при модельных нефритах.

### **Методика работы:**

#### **Опыт 1. Определение удельного веса, цвета , прозрачности мочи.**

Удельный вес определяется при помощи урометра. Мочу наливают в цилиндр и медленно погружают в нее урометр. Цифра на шкале урометра, до которой он погрузился, и будет соответствовать удельному весу мочи. Цвет и прозрачность мочи определяются на глаз, реакция при помощи лакмусовой бумагки.

#### **Опыт 2. Определение белка в моче**

А) Качественная проба на белок. В узкую пробирку наливают небольшое количество 1% раствора азотной кислоты в насыщенном растворе поваренной соли. Держа наклонно пробирку, пипеткой осторожно наслаживают мочу по стенке пробирки, следя, чтобы она не смешалась с реагентом. В присутствии белка на границе обеих жидкостей образуется белок кольцо. Чувствительность реакции 0,033‰.

Б) Количественное определение белка. Появление тонкого, отчетливо видимого нитевидного кольца между 2-й и 3-й минутой по окончании наслаживания соответствует содержанию 0,033 ‰ белка в цельной моче. Если кольцо появляется раньше, или выражено больше (широкое, компактное), то мочу необходимо развести водой, придерживаясь следующей таблицы:

| № пробирок              | 1       | 2        | 3                  | 4                  | }1мл<br>вылить<br>вон |
|-------------------------|---------|----------|--------------------|--------------------|-----------------------|
| Степень разведения мочи | Цельная | в 2 раза | в 4 раза           | в 8 раз            |                       |
| Дистиллированная вода   | "       | 1 мл.    | 1 мл               | 1 мл               |                       |
| Моча                    | 1 мл    | 1 мл     | 1 мл<br>1-ой смеси | 1 мл<br>2-ой смеси |                       |

Пронумеровать и разлить в 4 новые пробирки по 1 мл 1% раствора азотной кислоты, поочередно осторожно наслаждать на кислоту содержимое ряда пробирок с приготовленным разведением мочи. Если при наслаждении цельной или разведенной мочи по указанному плану в (2, 4 и 8 раз) нитевидное кольцо образуется между 2-й и 3-й минутой, то количество белка в 1000 мл исследуемой мочи соответствует 0,033‰ умноженному на степень разведения мочи в данной пробирке т.е. 0,066‰, или 0,132‰ или 0,264‰.

**Оснащение занятия:** Моча нормальных животных и с экспериментальным нефритом. Дистиллированная вода 1% раствор азотной кислоты в насыщенном растворе Na Cl. Лакмусовая бумага. Спирт. Урометр. Цилиндр. Штатив с 10-12 пробирками, пипетки: на 1 мл-2 шт, глазная-1 шт. Стакан с ватой. Тазик.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ

### **Функциональные пробы**

**1. Проба на способность почек к разведению:** больному в течение 0,5 часа выпить 1л.  $\text{H}_2\text{O}$  → должна выделиться через 3-4 часа, при этом кол-во мочи ↑, удельный вес (относительная плотность) ↓.

**2. Проба на способность почек к концентрации:** больному назначают сухоядение → порции мочи ↓, относительная плотность ↑.

**3. Проба Зимницкого** (на концентрацию и разведение + оценка суточного ритма выделительной функции почек): больной на обычном рационе. Мочу собирают через каждые 3 часа в отдельные банки (8). В порциях измеряют относительную плотность ( $\text{N}:1010-1025$ ) и кол-во выделяемой мочи ( $\text{СД} \rightarrow 1,5-2,0 \text{ л}; \text{ДД} > \text{НД}$  в соотношении 2:1).

Таблица 1.  
**Физико–химическая характеристика мочи в норме:\***

| Показатели                                       | Нормальные значения                                      |
|--------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|
| <b>Количество мочи в сутки</b>                   | 800-1500 мл                                              |
| <b>Относительная плотность в утренней порции</b> | 1010-1028 г/л                                            |
| <b>Цвет</b>                                      | Соломенно-желтый                                         |
| <b>Прозрачность</b>                              | Прозрачная                                               |
| <b>Реакция</b>                                   | Нейтральная или слабокислая                              |
| <b>Белок</b>                                     | Отсутствует или следы (0,025-0,1 г/сутки или до 0,033%). |
| <b>Сахар</b>                                     | Отсутствует или следы (0,03-0,05 г/л)                    |
| <b>Кетоновые тела</b>                            | Отсутствуют (< 50 мг/сутки)                              |
| <b>Пигментные тела</b>                           | Отсутствуют (<6 мг/сутки)                                |
| <b>Вещества азотистого обмена:</b>               | 400-1200 ммоль/сум                                       |
| <b>Мочевина</b>                                  | 20-35 г/сум                                              |
| <b>Мочевая кислота</b>                           | 0.27 – 0.80 г/сум                                        |
| <b>Креатинин</b>                                 | М.: 1-2 г/сум, Ж.: 0.5- 1.6 г/сум.                       |
| <b>Креатин</b>                                   | Отсутствует                                              |
| <b>Индикан</b>                                   | 40-60 мкмоль/сум                                         |
| <b>Аммиак</b>                                    | 0.6 – 1.3 г/сум.                                         |

Таблица 2.

**Мочевой осадок\***

| <b>Показатели</b>                  | <b>Нормальные значения</b>                                                                                                            |
|------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Эпителиальные клетки</b>        | 0-3 в поле зрения                                                                                                                     |
| <b>Лейкоциты : муж.<br/>жен.</b>   | 0-2 в поле зрения<br>1-3 в поле зрения                                                                                                |
| <b>Эритроциты</b>                  | Единичные в препарате                                                                                                                 |
| <b>Цилинды</b>                     | Отсутствуют                                                                                                                           |
| <b>Слизь</b>                       | Отсутствует                                                                                                                           |
| <b>Бактерии</b>                    | Отсутствуют или незначительное количество<br>(не более 50000 в 1 мл)                                                                  |
| <b>Неорганизованный<br/>осадок</b> | При кислой реакции – мочевая кислота, ураты, оксалаты;<br>При щелочной реакции – аморфные фосфаты, мочекислый аммоний, трипельфосфаты |

**Токсические (лекарственные) нефропатии**

**Лекарственные нефропатии (ЛН)** - поражение почек медикаментами, что обусловлено, главным образом, следующими причинами:

1. **Обильным кровоснабжением** - они получают 1/4 -1/5 объёма крови/мин, выбрасываемой сердцем. Это создает возможность контакта ЛС, содержащихся в плазме с функциональными структурами нефронов.
2. **Особенностями лимфоснабжения** - почечная лимфа представляет собой смесь плазмы и первичной мочи. По этой причине концентрация лекарственных веществ в ней выше, чем просто в плазме крови.
3. **Высокой метаболической активностью** - благодаря чему в них осуществляется ряд важных процессов биотрансформации лекарственных веществ. В результате иногда образуются токсические метаболиты, способные повреждать почки (малорастворимые ацетильные производные сульфаниламидов могут закупорить почечные канальцы и вызвать анурию).
4. **Высокой митотической активностью клеток нефронов** - она обуславливает высокую степень регенерации, но с другой стороны, и значительную ранимость, в том числе и ЛС.

Патогенетические механизмы поражения почек ЛС заключаются в прямом токсическом действии, аллергическом повреждении, или их сочетании. В различных случаях они зависят от предшествовавшего состояния почки, от природы лекарственного вещества, дозы и способа его применения, от реактивности организма и т.д. Патогенетически наиболее простыми являются непосредственные поражения почечных структур - в результате токсичности самого ЛС (антибиотики аминогликозиды,

\* Взято из: Юрковский О.И., Грицук А.М.  
Общеклинические анализы в практике врача. М., 1998.

цефалоспорины и др.) и некоторых его метаболитов, или же вследствие создающихся в почках высоких концентраций ЛС.

Автоаллергические поражения почек являются следствием нарушений иммунного ответа, имеющихся у больного. Локализуются почти исключительно в клубочках. Чаще всего наблюдается иммунокомплексный и цитотоксический тип повреждения. Реакции реагинового типа отмечаются сравнительно редко и часто сочетаются с картиной анафилактического шока. В подавляющем большинстве случаев ЛС вызывают модификацию (главным образом за счёт денатурации) структур нефронов (преимущественно базальной мембранны клубочка), которые подвергаются атаке иммунной системой.

Большинство лекарственных нефропатии характеризуется подчёркнутой топографической селективностью - с преимущественным поражением клубочков или канальцево-интерстициальной системы и сосудов. В далеко зашедших случаях или при особой агрессивности поражающего агента возможны комбинированные поражения структур почки вплоть до полного разрушения органа.

Клиника лекарственных нефропатии практически тождественна другим почечным заболеваниям (острому и хроническому гломерулонефриту, мочекаменной болезни).

Принципы лечения лекарственных поражений почек следующие:

1. Немедленная отмена препарата.
2. При иммунном генезе - глюкокортикоиды и антигистаминные средства.
3. Симптоматическая терапия (гипотензивные, кардиотонические, противоотёчные средства).
4. В тяжёлых случаях - гемодиализ с одновременной коррекцией водно-солевого баланса и кислотно-щелочного состояния.

## ПРИНЦИПЫ ЛЕЧЕНИЯ ПАТОЛОГИИ ПОЧЕК

**Этиотропный.** Направлен на устранение (снижение степени патогенного действия) причинного фактора (антибиотики, сульфаниламиды, а также проводится лечение других болезней, вызвавших почечные заболевания).

**Патогенетический.** Имеет целью разрыв звеньев патогенеза болезней почек. Для этого применяют иммунодепрессанты, иммуномодуляторы, антиаллергические препараты и проводят мероприятия по «разгрузке» почек (гемодиализ, перitoneальный, гастроинтестинальный диализ).

Наиболее эффективным способом ликвидации токсичных веществ, накапливающихся при почечной недостаточности, является гемодиализ с использованием специального прибора — «искусственной почки» (гемодиализатора). Первый такой прибор, использовавшийся в эксперименте на животном, был разработан в 1913 г. В 1960 г. гемодиализ впервые использован для лечения пациентов с ХПН. Работа аппарата «искусственная почка» основана на принципе диффузии из крови в специальный диализирующий раствор через полупроницаемую мембрану небелковых соединений. Применение «искусственной почки» позволяет нормализовать на небольшое время ряд параметров организма и облегчить состояние пациента. Однако гемодиализ не заменяет всех почечных функций. С целью радикального устранения патологии почки (почек) используют пересадку донорского органа (трансплантация почки).

**Симптоматический.** Заключается в устраниении (или облегчении) вторичных страданий и последствий, вызванных патологией почек (анемии, отёков, гастритов, энтероколитов, тромбогеморрагических расстройств, артериальной гипертензии и др.).

## ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

**Укажите все правильные ответы:**

1. Укажите основные механизмы снижения клубочковой фильтрации:
  - а) снижение системного артериального давления менее 60 мм.рт.ст.
  - б) снижение реабсорбции ионов натрия в канальцах
  - в) нарушение оттока первичной мочи
  - г) повышение коллоидно-осмотического давления плазмы крови
  - д) снижение активности ферментов эпителия почечных канальцев
  - е) уменьшение числа функционирующих нефронов

Ответ \_\_\_\_\_

2. Какие из перечисленных нарушений гомеостаза характерны для олигоанурической стадии острой почечной недостаточности?
  - а) метаболический алкалоз
  - б) увеличение концентрации мочевины в крови
  - в) увеличение концентрации креатинина в крови
  - г) гиповолемия
  - д) гиперкалиемия
  - е) увеличение концентрации в плазме крови фосфатов и сульфатов

Ответ \_\_\_\_\_

3. Для азотемической стадии хронической почечной недостаточности характерны:
  - а) гипостенурия
  - б) увеличение концентрации мочевины в крови
  - в) полиурия
  - г) метаболический алкалоз
  - д) анемия
  - е) повышение концентрации креатинина в крови

Ответ \_\_\_\_\_

4. Укажите основные механизмы, способствующие формированию ренальной гипертензии:
  - а) активация ренин-ангиотензиновой системы
  - б) активация калликреин-кининовой системы
  - в) активация симпато-адреналовой системы
  - г) задержка ионов натрия в организме
  - д) снижение синтеза ренина
  - е) снижение синтеза почечных простагландинов

Ответ \_\_\_\_\_

5. Для уремической стадии хронической почечной недостаточности характерны:
  - а) азотемия

- б) метаболический ацидоз
- в) снижение клиренса креатинина
- г) метаболический алкалоз
- д) явление гастроэнтерита
- е) развитие плеврита и перикардита

Ответ \_\_\_\_\_

6. Какие из перечисленных нарушений гомеостаза характерны для полиурической стадии острой почечной недостаточности?

- а) нарастающая азотемия
- б) дегидратация организма
- в) гипокалиемия
- г) развитие иммунодефицитного состояния
- д) концентрация мочевины менее 6.6.ммоль/л

Ответ \_\_\_\_\_

7. Выберите типичные осложнения острого гломерулонефрита, угрожающие жизни больного:

- а) оструя сердечная недостаточность
- б) оструя почечная недостаточность
- в) оструя дистрофия печени
- г) массивная протеинурия
- д) энцефалопатия (отек головного мозга)

Ответ \_\_\_\_\_

8. Артериальная гипертензия при хроническом диффузном гломерулонефрите развивается в результате:

- а) блокирования каналцев почек цилиндрами
- б) активации системы “ренин-ангиотензин-альдостерон-вазопрессин”
- в) снижения выработки почками простагландинов А и Е
- г) повышения выработки почками простагландинов А и Е
- д) снижения выработки почками кининов
- е) повышения выработки почками кининов

Ответ \_\_\_\_\_

9. Показателями, характеризующими нарушение клубочковой фильтрации являются:

- а) лейкоцитурия
- б) азотемия
- в) аминоацидурия
- г) снижение клиренса креатинина
- д) олигурия

Ответ \_\_\_\_\_

10. Для хронической почечной недостаточности характерны следующие изменения белкового состава крови:

- а) гиперпротеинемия
- б) гипопротеинемия
- в) диспротеинемия
- г) увеличение альбумино-глобулинового коэффициента

д) уменьшение альбумино-глобулинового коэффициента

Ответ \_\_\_\_\_

## ТИПОВЫЕ ЗАДАЧИ

**Определить вид нарушений функций почек по показателям анализа мочи.**

**Задача № 1**

Удельный вес-1025. Белок-3,7%. Эритроциты сплошь покрывают поле зрения, клетки почечного эпителия, цилиндры гиалиновые 10-12 в препарате.

Суточный диурез-500 мл.

**Задача № 2**

Удельный вес-1008. В пробе Зимницкого колебания уд. веса в пределах 1010-1012. Белок 10 %. Эритроцитов 1-2 в поле зрения, цилиндров гиалиновых и зернистых 15-17 в препарате, лейкоцитов 15-20 в поле зрения. Суточный диурез 3200 мл, ночной диурез 1600 мл.

**Задача № 3**

Удельный вес- 1005. В пробе Зимницкого колебания уд. веса в пределах 1003-1008. Цвет желтый, мутный. Белок - 6 %. Цилиндры зернистые, гиалиновые 13-17 в препарате. Эритроциты 5-6 в поле зрения. Лейкоциты 10-15 в поле зрения. Суточный диурез 600 мл.

**Задача № 4**

Удельный вес-1018. Цвет соломенно-желтый, моча прозрачная. В пробе Зимницкого колебания удельного веса-1009-1026. Клетки почечного эпителия - единичные. Белок-0,033 %. Суточный диурез-1600 мл.

## СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ

**Определить вид нарушений функции почек по показателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез? Каков патогенез артериальной гипертензии у больного?**

**Задача № 1**

В стационар поступил больной с жалобами на головные боли с повышением АКД до 200/110 мм рт.ст., боли в пояснице, повышение температуры, одутловатость лица, отеки под глазами, общую слабость развившиеся после перенесенной ангины. При обследовании в анализе мочи выявлено: удельный вес-1028. Цвет - мясных помоев, моча мутная. Белок - 8%. Цилиндры зернистые и гиалиновые 10-12 в препарате. Эритроциты-15-20 в поле зрения свежие и выщелоченные. Лейкоциты 8-10 в поле зрения. Суточный диурез - 800 мл.

**Задача № 2**

В стационар поступил больной с жалобами на головные боли с повышением АКД до 200/110 мм рт.ст., боли в области сердца, в суставах,

при дыхании, одутловатость лица, общие отеки, общую слабость, уменьшение суточного диуреза. При обследовании в анализе мочи выявлено: удельный вес-1008. Белок -10%. Цилиндры зернистые, гиалиновые 10-12 в препарате. Эритроциты - 15-20 в поле зрения свежие и выщелоченные. Лейкоциты 8-10 в поле зрения. Суточный диурез-600 мл. Остаточный азот крови – 100 мг%.

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 29

### **Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ ПОЧЕК.**

**Цель занятия:** Разбирая тестовые задания и решая ситуационные и типовые задачи научиться объяснять патогенез нарушений основных функций почек и клинических проявлений этих нарушений, определять по изменениям диуреза, состава мочи и крови, экстраваренальным симптомам нефротического синдрома.

### **Конкретные цели занятия:**

#### **Знать:**

1. Патофизиологические механизмы нарушения основных процессов мочеобразования, изменения диуреза, состава мочи и крови при нефротическом синдроме.
2. Патогенез экстраваренальных признаков почечной недостаточности при нефротическом синдроме.
3. Патогенез истинных почечных отеков при нефротическом синдроме.
4. Виды и патогенез тубулопатий.

#### **Уметь**

1. Интерпретировать показатели (в крови и моче) в норме при нефротическом синдроме.
2. Разбирать тестовые задания по патофизиологии нефротического синдрома.
3. Решать типовые и ситуационные задачи по патофизиологии нефротического синдрома.

## ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

### **Укажите все правильные ответы:**

1. Укажите ведущие звенья патогенеза нефротического синдрома при болезнях почек:
  - а) повышение проницаемости стенок капилляров
  - б) снижение онкотического давления плазмы крови
  - в) нарушение реабсорбции белка в канальцах
  - г) нарушение проницаемости гломерулярного фильтра
  - д) массивная протеинурия
  - е) вторичный альдостеронизм
  - ж) гипоальбуминемия

Ответ \_\_\_\_\_

2. Выберите типичные осложнения нефротического синдрома, угрожающие жизни больного при болезнях почек:
  - а) остшая сердечная недостаточность
  - б) остшая почечная недостаточность
  - в) остшая дистрофия печени
  - г) массивная протеинурия
  - д) гипопротеинемия
  - е) энцефалопатия (отек головного мозга)
  - ж) анасарка

Ответ \_\_\_\_\_

## ТИПОВЫЕ ЗАДАЧИ

**Определить вид нарушений функций почек по показателям анализа мочи и крови.**

### **Задача № 1**

Удельный вес-1030. В пробе Зимницкого колебания уд. веса в пределах 1029-1037. Белок - 30 %. Цилиндры гиалиновые, зернистые, восковидные, клетки почечного эпителия часто лишенные ядер сплошь в поле зрения. Суточный диурез 200-100 мл, через неделю - полная анурия и ещё через 3 дня остаточный азот крови 400-500 мг %.

### **Задача № 2**

Удельный вес-1036. Цвет желтый, мутная. Белок-24 %. Цилиндры гиалиновые, восковидные 15-20 в поле зрения. Суточный азот диурез –600 мл. Остаточный азот - 44 мг %.

## СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ

### **Задача № 1**

В стационар доставлен больной в коматозном состоянии. Известно от родственников больного, что страдает патологией почек. При осмотре: больной без сознания, стонет. Кожа бледная, со следами расчесов, массивные общие отеки подкожно-жировой клетчатки. Дыхание редкое, шумное, периодическое. При аусcultации выслушивается шум трения плевры и перикарда. АД –90/60 мм рт.ст., аритмия работы сердца.

В анализе мочи выявлено: удельный вес - 1030. Моча мутная. Белок - 48 %. Цилиндры зернистые, гиалиновые, восковидные, сплошь в поле зрения. Лейкоциты 8-10 в поле зрения. Суточный диурез - 100 мл, через 2 дня полная анурия. В анализе крови остаточный азот – 500 мг%.

Определить вид нарушений функции почек по показателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез?

### **Задача № 2**

В стационар поступил больной с жалобами на боли в пояснице, общие отеки. В анамнезе туберкулез легких. При осмотре: пониженного питания, кожа бледная, общие отеки подкожно-жировой клетчатки. В анализе мочи выявлено: удельный вес - 1030. Белок-28 %. Цилиндры зернистые, гиалиновые, восковидные, сплошь в поле зрения. Лейкоциты 8-10 в поле зрения. Суточный диурез-700 мл. В анализе крови остаточный азот – 50 мг%.

Определить вид нарушений функции почек по показателям анализа мочи и крови. Каков их патогенез?

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 30

### Вопросы к коллоквиуму №6

#### **ПАТОЛОГИЯ ПИЩЕВАРЕНИЯ И ПЕЧЕНИ**

1. Экспериментальное изучение функций печени: фистулы Экка, Экка-Павлова, экстирпация печени (методика и последствия), результаты изучения патологии печени.
2. Анализ явлений печеночной недостаточности: острая и хроническая гепатаргия, гепатоцеребральная недостаточность.
3. Портальная гипертензия. Патогенез и последствия.
4. Патогенетическая классификация желтух, краткая характеристика.
5. Патогенез изменений в организме при инфекционно-токсической желтухе.
6. Механическая желтуха и анализ сопровождающих ее изменений в организме.
7. Гемолитическая желтуха и анализ сопровождающих ее изменений в организме.
8. Схема дифференциальной диагностики желтух по данным лабораторных анализов.
9. Расстройство секреторной и моторной функции желудка.
10. Язвенная болезнь, патогенез, принципы терапии.
11. Патогенез кишечной атоинтоксикации при заболеваниях печени и желудка.

#### **ПАТОЛОГИЯ МОЧЕОБРАЗОВАНИЯ И МОЧЕВЫДЕЛЕНИЯ.**

1. Количественные нарушения состава мочи: полиурия, олигурия, гиперстенурия, гипостенурия, изостенурия, никтурия, причины и механизм возникновения.
2. Качественные нарушения состава мочи: альбуминурия, цилиндроурия, гемоглобинурия, пиурия, гематурия. Причины и механизм развития.
3. Этиология и патофизиологические механизмы развития основных клинико-лабораторных синдромов почечной недостаточности при нефритическом синдроме.
4. Этиология и патофизиологические механизмы развития основных клинико-лабораторных синдромов почечной недостаточности при нефротическом синдроме.
5. Наследственные тубулопатии
6. Патогенез отеков при различных поражениях почек
7. Виды уремии и их патогенез. Понятие об экстракорпоральном и перitoneальном диализе, искусственная почка.

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 31

### **Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ ЭНДОКРИННОЙ СИСТЕМЫ.**

**Цель занятия:** Изучить патологию гипоталамо-гипофизарной системы (карликовость, гигантизм, акромегалия, болезнь Иценко-Кушинга, несахарный диабет). Патофизиологические принципы фармакокоррекции эндокринных нарушений.

#### **Конкретные цели занятия:**

##### **Знать:**

1. Система гипоталамус - гипофиз, роль в организме.
2. Общая характеристика причин, условий и механизмов развития гипер- и гипофункции гипоталамо-гипофизарной системы
3. Патомеханизмы карликовости, гигантизма, акромегалии.
4. Патомеханизм болезни Иценко-Кушинга.
5. Патомеханизм несахарного диабета.

##### **Уметь**

1. Справляться с тестовыми заданиями.
2. Составлять рекомендации по фармакокоррекции эндокринных нарушений.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ.

### ОСНОВНЫЕ ГОРМОНЫ ГИПОФИЗА

| <b>Передняя доля</b>                                                                                                                                                                             | <b>Средняя<br/>(промежуточная) доля</b> | <b>Задняя доля</b>                                 |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|----------------------------------------------------|
| АКТГ - адренокортикотропный гормон<br>СТГ – соматотропный гормон<br>ЛТГ – лактотропный гормон<br>ТТГ – тиреотропный гормон<br>ФСГ – фолликулостимулирующий гормон<br>ЛГ – лютеинизирующий гормон | МСГ - меланоцитостимулирующий гормон    | АДГ – антидиуретический гормон<br>ОКСТ - окситоцин |

## ПАТОЛОГИЯ ГИПОФИЗА

| Эффекты гормона                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Гиперфункция                                                                                                         | Гипофункция                                                                                                                    |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>АКТГ</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                      |                                                                                                                                |
| Стимуляция<br>пучковой и сетчатой<br>зон<br>коры<br>надпочечников                                                                                                                                                                                                                               | Болезнь Иценко-Кушинга                                                                                               | Гипокортицизм<br>(без пигментации)                                                                                             |
| <b>СТГ</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                      |                                                                                                                                |
| Стимуляция<br>линейного роста                                                                                                                                                                                                                                                                   | Акромегалия, гигантизм                                                                                               | Карликовость, задержка<br>роста у детей;<br>нарушение поста волос<br>и склонность к<br>гипогликемии,<br>остеопороз у взрослых. |
| <b>ТТГ</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                      |                                                                                                                                |
| Стимуляция<br>выделения гормонов<br>ЩЖ                                                                                                                                                                                                                                                          | Вторичный гипертиреоз                                                                                                | Вторичный гипотиреоз                                                                                                           |
| <b>Гонадотропины: ФСГ, ЛТГ (пролактин), ЛГ</b>                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                      |                                                                                                                                |
| У женщин - стимуляция созревания<br>яйцеклетки, у мужчин - регуляция<br>сперматогенеза (ФСГ).<br><br>Стимуляция роста и развития<br>молочных желез, лактация после родов<br>(ЛТГ).<br><br>У женщин - стимуляция созревания<br>фолликулов в яичниках, у мужчин -<br>запускает сперматогенез (ЛГ) | Преждевременное<br>половое развитие.<br>Галакторея (ЛТГ)                                                             | Гипогонадизм<br>(врожденный)<br><br>Адипозо-<br>генитальная<br>дистрофия                                                       |
| <b>АДГ</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                      |                                                                                                                                |
| Реабсорбция воды в почках,<br>вазоконстрикция при ↓ ОЦК,<br>стимуляция АКТГ,<br>консолидация памяти и<br>обучения, участие в<br>углеводном обмене.                                                                                                                                              | Синдром неадекватной<br>секреции АДГ<br>(гипонатриемия,<br>гипоосмолярность<br>сыворотки,<br>гиперосмолярность мочи) | Несахарное<br>мочеизнурение                                                                                                    |
| <b>ОКСТ</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                      |                                                                                                                                |
| Сокращение матки и<br>молочных желез, участие<br>в процессах запоминания<br>и памяти.                                                                                                                                                                                                           | Нарушение<br>процессов<br>запоминания и<br>усиление<br>деятельности                                                  | Слабость<br>родовой<br>деятельности                                                                                            |

**Гипофизарная кахексия (болезнь Симмондса)** – тотальное выпадение функции передней доли гипофиза (при гибели 95% его гормонпродуцирующих клеток).

### ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

**Укажите все правильные ответы:**

1. Какие проявления характеризуют эозинофильную аденому гипофиза, возникающую

**1) в детском**

- а) повышение уровня СТГ в крови
- б) гипергликемия
- в) акромегалия
- г) склонность к сахарному диабету
- д) отрицательный азотистый баланс
- е) положительный азотистый баланс
- ж) гигантизм

**2) во взрослом организме?**

Ответы: \_\_\_\_\_

2. Может ли возникнуть несахарное мочеизнурение при нормальной продукции АДГ?

а) да

б) нет

Ответы: \_\_\_\_\_

3. Какие из указанных симптомов характерны для болезни (синдрома) Иценко-Кушинга?

- а) ожирение по верхнему типу
- б) понижение АД
- в) повышение АД
- г) розово-пурпурные стрии на животе
- д) общее ожирение
- е) остеопороз

Ответы: \_\_\_\_\_

4. При гипофизарной карликовости (нанизм) отмечается:

- а) снижение интеллекта
- б) гипогликемия
- в) сохранность интеллекта
- г) повышение СТГ в крови
- д) гипергликемия
- е) снижение СТГ в крови

Ответы: \_\_\_\_\_

5. Трансгипофизарная регуляция является основной для:

- а) щитовидной железы
- б) мозгового слоя надпочечниковых желез
- в) коры надпочечных желез
- г) половых желез
- д) паращитовидных желез

Ответы: \_\_\_\_\_

6. Парагипофизарная регуляция является основной для:

- а) мозгового слоя надпочечниковых желез
- б) коры надпочечниковых желез
- в) паращитовидных желез
- г) щитовидной железы
- д) островков Лангерганса

Ответы: \_\_\_\_\_

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 32

### **Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ ЭНДОКРИННОЙ СИСТЕМЫ.**

**Цель занятия:** Изучить патологию поджелудочной железы (причины и механизмы нарушения). Сахарный диабет. Патологические принципы фармакотерапии.

#### **Конкретные цели занятия:**

##### **Знать:**

1. Поджелудочная железа, ее роль в организме.
2. Основные характеристики инсулина, его биологические эффекты.
3. Общая характеристика причин, условий и механизмов развития инсулиновой недостаточности.
4. Патомеханизмы ИЗСД.
5. Патомеханизмы ИНСД.
6. Патомеханизм диабетических нефропатий.
7. Принципы фармакотерапии СД.

##### **Уметь**

1. Справляться с тестовыми заданиями.
2. Составлять рекомендации по фармакокоррекции эндокринных нарушений.

#### **ФИЗИОЛОГИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ ИНСУЛИНА:**

- ↑ проницаемость клеточных мембран к глюкозе, АК и электролитам.
- Активирует гликогенсинтетазу в печени → ↑ отложение гликогена.
- Тормозит ферменты распада гликогена (мобилизация гликогена).
- Тормозит глюконеогенез из продуктов распада жиров и с углеродных скелетов аминокислот (белков).
- Активирует Na,K-АТФ-азу → способствует обратному всасыванию Na и H<sub>2</sub>O → угнетает экскрецию Na и K

#### **Критерии тяжести течения СД:**

**Легкая форма** – ГПК – не выше 8,33 ммоль/л, ангиопатий нет

**Диабет средней тяжести** – ГПК – не выше 14 ммоль/л, ацетон в моче, поражения ССС.

**Тяжёлая форма** – ГПК выше 14 ммоль/л, диабетические ангиопатии.

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 34

### **Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ ЭНДОКРИННОЙ СИСТЕМЫ. Патология надпочечников и половых желез.**

**Цель занятия:** Изучить патологию надпочечников (острая и хроническая недостаточность, синдром Иценко-Кушинга, болезнь Кона,

адреногенитальный синдром, феохромоцитома) и половых желез (гипогонадизм, инфантилизм, климактерические состояния). Патофизиологические принципы фармакотерапии.

### **Конкретные цели занятия:**

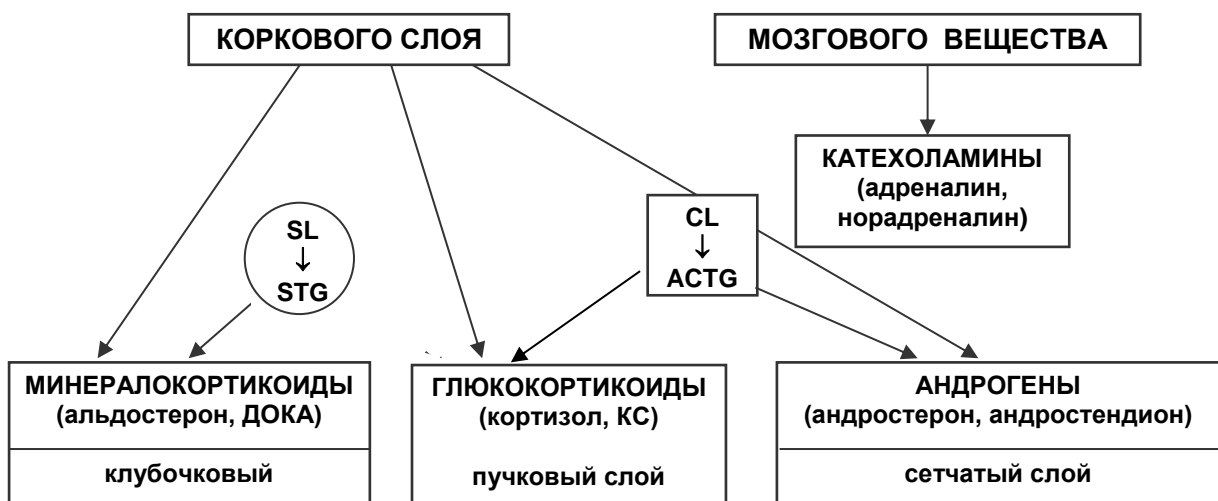
#### **Знать:**

6. Надпочечники, половые железы, их роль в организме.
7. Общая характеристика причин, условий и механизмов развития гипер- и гипофункции надпочечников и половых желез.
8. Патомеханизмы синдрома Иценко-Кушинга, болезни Кона, аденогенитального синдрома, феохромоцитомы, острой и хронической недостаточности коры надпочечников.
9. Патомеханизмы гипогонадизма, инфантилизма, климактерических состояний.
10. Основные принципы фармакокоррекции.

#### **Уметь**

3. Справляться с тестовыми заданиями.
4. Составлять рекомендации по фармакокоррекции эндокринных нарушений.

## **ОСНОВНЫЕ ГОРМОНЫ НАДПОЧЕЧНИКОВ**



**БОЛЕЗНЬ (синдром) ИЦЕНКО-КУШИНГА (патогенез и симптомы)**

**1. ГИПЕРТОНИЯ**

- а)  $\uparrow$  катаболизм белков  $\rightarrow \uparrow \text{NH}_4 \rightarrow \uparrow$  тонус СДЦ  $\rightarrow \uparrow \text{TC} \rightarrow \uparrow \text{АКД};$
- б) избыток АКТГ стимулирует разрастание ЮГА почек  $\rightarrow \uparrow$  ренин (ангиотензиноген  $\rightarrow$  АТ I)  $\rightarrow \uparrow \text{AT II} \rightarrow \uparrow \text{АКД};$
- в)  $\uparrow$  ренин  $\rightarrow$  стимулирует рост клубочкового слоя почки  $\rightarrow \uparrow$  альдостерон  $\rightarrow \uparrow \text{Na}^+ \rightarrow$  возбуждается СНС  $\rightarrow \uparrow \text{АКД}.$

**2. ОСТЕОПОРОЗ:**

- а)  $\downarrow$  рост и регенерация белкового костного каркаса;
- б)  $\downarrow$  активность щелочной фосфатазы в костях  $\rightarrow \downarrow$  отложение  $\text{Ca}^{++}$  в костях,  $\uparrow$  вымывание  $\text{Ca}^{++}$  из костей (нестойкие соли с лимонной кислотой)  $\rightarrow$  остеопороз +  $\downarrow$  всасывание  $\text{Ca}^{++}$  в кишечнике.

**3. ОЖИРЕНИЕ:**

- а)  $\uparrow$  липонеогенез (из АК);
- б) АКТГ и ГК способствуют отложению жира в депо

**4. ИММУНИТЕТ:**

- а) расплавление лимфоузлов избыточной концентрацией ГК,  $\downarrow$  клеточного иммунитета -  $\downarrow$  концентрации лимфоцитов (Т и В);
- б) катаболизм белков  $\rightarrow \downarrow$  выработка специфических антител.

**5. ДЕПРЕССИЯ,  $\uparrow\downarrow$  психика  $\rightarrow$  угнетение ЦНС, нарушение корковой динамики продуктами распада белков.****6. «Нечистота» кожи – угри, себорея – следствие  $\uparrow$  выделения КС жировыми железами, стрии – «гипоталамические стигмы».****АДРЕНО-ГЕНИТАЛЬНЫЙ СИНДРОМ (клинические формы):****1. ВИРИЛИЗИРУЮЩАЯ:**

$\downarrow$  ГК  $\rightarrow \uparrow$  АКТГ  $\rightarrow$  стимуляция сетчатого слоя КН  $\rightarrow \uparrow \text{AG} \rightarrow$  у ♀ псевдогермафродитизм, у ♂ - ложное преждевременное -созревание  $\rightarrow$  «геркулесовы дети» ( $\downarrow \text{CI}$  на 20-30% )

**2. СОЛЬТЕРЯЮЩАЯ:**

$\downarrow$  ДОКА  $\rightarrow \downarrow \text{Na}$  крови  $\rightarrow$  гипотония ( $\downarrow$  тонус СНС)  $\rightarrow$  гиповолемия  $\rightarrow$  потери сознания, сердечная слабость (CI – N).

**3. ГИПЕРТЕНЗИОННАЯ:**

$\uparrow$  ДОКА  $\rightarrow \uparrow \text{Na}$  крови  $\rightarrow \uparrow \text{ГД} \rightarrow$  гиперволемия  $\rightarrow \uparrow \text{АКД}, (\text{CI} - \text{N}),$

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ ГЛЮКОКОРТИКОИДОВ*****Противовоспалительное действие.***

Проявляется в тех случаях, когда гормоны (их синтетические аналоги) присутствуют в крови в избыточных количествах. Кортизол блокирует все стадии воспалительного процесса, в т.ч. и пролиферации, и тем самым

препятствует нормальному заживлению раны. Данный эффект высоких концентраций ГК имеет терапевтическое значение при некоторых воспалительных заболеваниях, например, при ревматоидном артите. Особенно важную роль может играть стабилизирующее влияние кортизола на мембранны лизосом (что блокирует и альтерацию, и экссудацию).

### ***Противоаллергическое действие.***

Этот эффект объясняется торможением синтеза гистамина в тучных клетках и базофилах. При взаимодействии антигена с антителом целостность тучных клеток нарушается, причем с последующим выделением гистамина из них часто связана аллергическая реакция, которая может также сопровождаться сокращением некоторых гладких мышц, особенно бронхиоллярных. Именно поэтому кортизол, ингибирующий синтез и секрецию гистамина, ослабляет (по крайней мере некоторые) аллергические реакции. Кроме того, ГК тормозят синтез кининов, уменьшают продукцию антител и стабилизируют лизосомные мембранны.

### ***Иммуносупрессивные эффекты.***

Торможение нормального иммунного ответа обусловлено постепенным разрушением лимфоидной ткани, что сопровождается снижением образования антител, а также уменьшением количества лимфоцитов, базофилов и эозинофилов в крови. Этот эффект используется при пересадке органов и тканей.

## **ОСЛОЖНЕНИЯ ТЕРАПИИ КОРТИКОСТЕРОИДАМИ**

1. Пептические язвы со склонностью к кровотечениям.
2. Остеопороз.
3. Появление или обострение течения сахарного диабета и АГ.
4. Нарушение роста у детей.
5. Замедление процесса заживления ран, повышение восприимчивость к инфекции.
6. Бессосудистый некроз костей.
7. Психические отклонения (депрессия и психозы).
8. Миопатия (чаще мышц тазового пояса).

## **ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ**

***Укажите все правильные ответы:***

1. Какие из перечисленных проявлений характерны для гормонально-активной опухоли: 1) **пучковой зоны**, 2) **сетчатой зоны** коры надпочечников?
  - а) остеопороз
  - б) артериальная гипертензия
  - в) усиление мышечного тонуса
  - г) повышение кортизола в крови

- д) ослабление мышечного тонуса
- е) эозинопения
- ж) повышение уровня андрогенов (или экстрогенов)

Ответ: \_\_\_\_\_

2. Укажите, какие проявления характерны для болезни Аддисона?

- а) адинамия, астения
- б) высокий уровень 17-кетостероидов в моче
- в) гиперпигментация кожи
- г) гипотония
- д) клеточная дегидратация
- е) гипергликемия
- ж; гиповолемия
- з) полиурия

Ответ: \_\_\_\_\_

3. Укажите характерные изменения со стороны крови под влиянием ГК:

- а) эозинофилия
- б) нейтрофилия
- в) лимфопения
- г) эозинопения
- д) нейтропения
- е) лимфоцитоз

Ответ: \_\_\_\_\_

4. Какова последовательность изменений, приводящих к гиперпигментации кожи и слизистых при бронзовой болезни? (*Составьте патогенетическую цепочку*)

- а) усиление синтеза и секреции проопиомеланокортина гипофизом
- б) недостаточность кортизол-продуцирующей функции коры надпочечников
- в) усиление синтеза АКТГ и меланоцит-стимулирующего гормона гипофиза
- г) гиперпродукция меланина меланоцитами
- д) усиление отложения пигмента в коже и слизистых

Ответ: \_\_\_\_\_

5. При поражении коры надпочечников могут развиться:

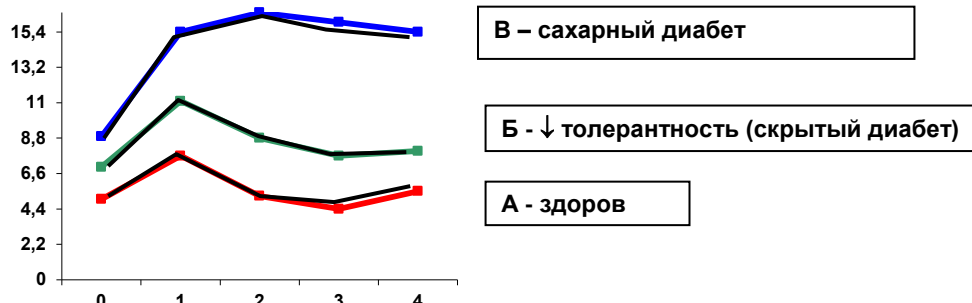
- а) синдром Конна
- б) болезнь Аддисона
- в) синдром Иценко-Кушинга
- г) адрено-генитальный синдром
- д) болезнь Симмондса
- е) феохромоцитома

Ответ: \_\_\_\_\_

## СТАДИИ РАЗВИТИЯ ДИАБЕТА

- **ПРЕДИАБЕТ** – стадия носительства патологического гена сахарного диабета (наследственная предрасположенность)

- **СКРЫТЫЙ ДИАБЕТ** (выявляется с помощью нагрузки глюкозой – 75г, натощак)



- **МАНИФЕСТНЫЙ ДИАБЕТ** – с явной клинико-лабораторной симптоматикой

### ДИАБЕТИЧЕСКИЕ АНГИОПАТИИ

#### МИКРОАНГИОПАТИИ

Ретинопатия (снижение зрения), нефропатия (отеки, протеинурия, гипертензия), энцефалопатия (снижение памяти, утомляемость, галлюцинации).

#### МАКРОАНГИОПАТИИ

ИБС (атеросклероз), нейропатия (двигательная, сенсорная), поражение магистральных сосудов нижних конечностей (перемежающаяся хромота, диабетическая стопа, гангрена), артериальная гипертензия.

### ОСТРЫЕ ОСЛОЖНЕНИЯ САХАРНОГО ДИАБЕТА

1. Гипогликемическая кома
2. Кетоацидотическая кома
3. Лактатацидемическая кома
4. Гипергликемическая кома (гиперосмолярная кома).

## ПАТОФИЗИОЛОГИЧЕСКИЕ ПРИНЦИПЫ ТЕРАПИИ САХАРНОГО ДИАБЕТА

**1. ИНСУЛИНОТЕРАПИЯ** (при ИЗСД, на поздних стадиях ИНСД и СДБ):  
Суточная доза инсулина (x) рассчитывается индивидуально с учетом:

- A. Суточной глюкозурии в г;
- B. Сахарной ценности пищи, по формуле  $X = (A-B): 5$

Инсулин следует вводить с учетом суточного ритма его концентрации, особенно, для юношей и детей.

**2. САХАРОСНИЖАЮЩИЕ ПРЕПАРАТЫ** (производные сульфонилмочевины и бигуанидов) → для лечения ИНСД: глибенкламид, гликлазид, манинил, глюренорм, диабетон, амарил и др.

### 3. ДИЕТОТЕРАПИЯ:

Постоянно регулировать калорийность питания;

- Исключить концентрированные сладости (конфеты, варенье, пирожные);
- Стого соблюдать регулярность приема пищи;
- Включить в рацион побольше клетчатки (она ↓ всасывание глюкозы): яблочный пектин, отруби, целлюлоза, зелень, овощи, фрукты, пищевые добавки с клетчаткой – глюкобай.

### 4. УМЕРЕННАЯ ФИЗИЧЕСКАЯ НАГРУЗКА.

### 5. ПСИХОЛОГИЧЕСКАЯ АДАПТАЦИЯ



### ПРИМЕРНАЯ СХЕМА ИНСУЛИНОТЕРАПИИ

1. Общая суточная доза: 0,6-1,0 ед/кг.
2. Соотношение инсулина короткого действия и инсулина NPH: 25% и 75%.
3. Распределения ИКД: 40% перед завтраком, 30% перед обедом, 30% - перед ужином.
4. Коррекция инсулина NPH через день по результатам ГПК натощак:
  - если ГПК меньше 3,3 ммоль/л, суточную дозу уменьшают на 2 ед.
  - если ГПК больше 5,0 ммоль/л, суточную дозу увеличивают на 2 ед.
5. Инсулин КД корректируют по результатам уровня ГПК через 1 ч после еды 1 раз в 2 суток:
  - если ГПК меньше 3,3 ммоль/л, суточную дозу уменьшают на 2 ед.
  - если ГПК больше 7,8 ммоль/л, суточную дозу увеличивают на 2 ед.

## ОСЛОЖНЕНИЯ ИНСУЛИНОТЕРАПИИ.

1. Гипогликемия (гипогликемическая кома).
2. Синдром Сомоджи – обусловлен хронической передозировкой инсулина, что приводит или к гипогликемии, либо к перееданию.
3. Аллергия к инсулину.
4. Постинъекционные липодистрофии.

### ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

**Укажите все правильные ответы:**

1. Укажите этиологические факторы

**1) ИЗД-1типа                            2) ИНЗД-2типа:**

- а) вирусная инфекция
- б) снижение количества рецепторов к инсулину
- в) генетическая предрасположенность
- г) переедание, сопровождающееся ожирением
- д) разрушение β-клеток островков Лангерганса аутоантителами
- е) уменьшение чувствительности периферических тканей к инсулину

Ответы: \_\_\_\_\_

2. Укажите состояния, для которых характерно развитие симптоматического сахарного диабета:

- |                           |                     |
|---------------------------|---------------------|
| а) акромегалия            | б) инсулинома       |
| в) микседема              | г) болезнь Аддисона |
| д) синдром Иценко-Кушинга |                     |

Ответы: \_\_\_\_\_

3. Укажите основные контриинсулярные гормоны:

1) \_\_\_\_\_ 2) \_\_\_\_\_ 3) \_\_\_\_\_ 4) \_\_\_\_\_  
—

4. Укажите основные биологические эффекты инсулина:

1) \_\_\_\_\_ 2) \_\_\_\_\_ 3) \_\_\_\_\_ 4) \_\_\_\_\_ 5) \_\_\_\_\_

### СИТУАЦИОННАЯ ЗАДАЧА

К врачу обратилась женщина в III триместре беременности с жалобами на головную боль, головокружение, слабость, жажду, повышение диуреза. До беременности чувствовала себя здоровой.

При осмотре: кожные покровы бледные, АД 110/70 мм рт.ст., пульс 90 уд.

в минуту. При анализе крови: Эритроциты -  $3 \times 10^{12}/\text{л}$ , гемоглобин – 90%, ГПК – 9 ммоль/л, в моче – повышенено содержание глюкозы.

По данным УЗИ: состояние плода в норме, однако масса плода превышает норму.

Оцените состояние пациентки, определите прогноз и врачебную тактику.

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 33

**Тема занятия:** Патология эндокринной системы. Патогенез нарушений щитовидной железы – микседеме, кретинизме, эндемическом, токсическом зобе; и паращитовидных желез (тетания). Патологические принципы фармакотерапии.

**Общая цель занятия:** Показать, что экспериментальная гипофункция щитовидной железы сопровождается снижением основного обмена.

**Конкретные цели занятия:**

**Знать:**

1. Щитовидная железа, ее роль в организме, основные этапы биосинтеза гормонов щитовидной железы.
2. Общая характеристика причин, условий и механизмов развития гипер- и гипофункции ЩЖ.
3. Патомеханизмы гипотиреоза, кретинизма, эндемического зоба. Нарушение при них роста и развития, основы профилактики.
4. Патомеханизмы гипертиреоза, базедовой болезни и тироксиновой интоксикации. Нарушение при них обмена веществ, сердечно-сосудистой и нервной системы.
5. Патофизиологическое обоснование лечения тиреотоксикоза и гипотиреоза.

**Уметь:**

1. Провести эксперимент, уметь интерпретировать полученные результаты.
2. Справляться с тестовыми заданиями.
3. Составлять рекомендации по фармакокоррекции эндокринных нарушений.

### ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА.

**Название опыта:** Изменение газообмена при нарушении функции щитовидной железы у морских свинок.

**Методика работы:**

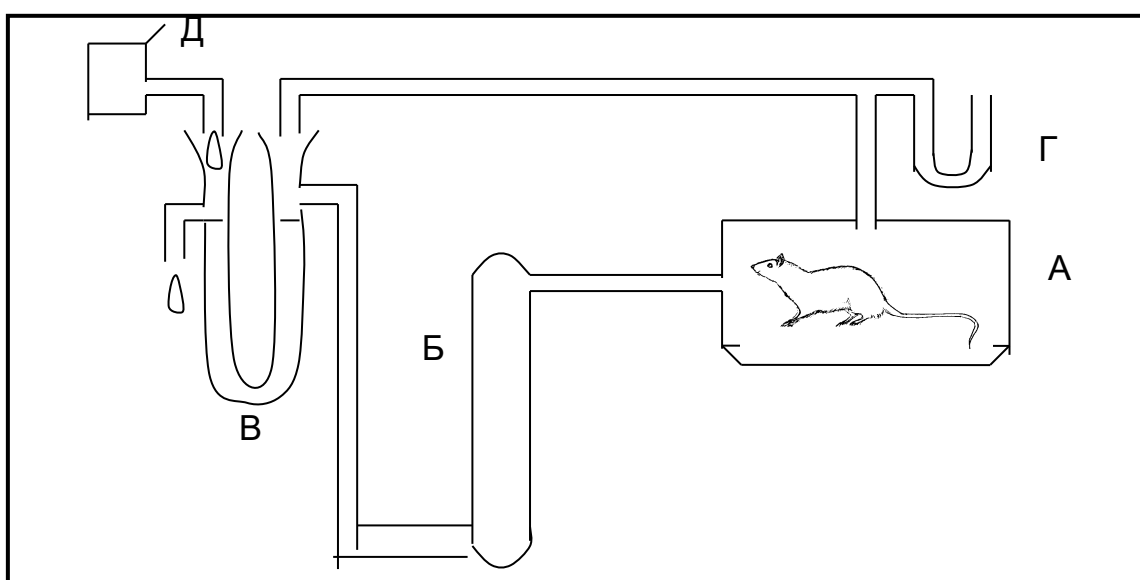
1. У нормальной морской свинки в специальной камере определяется поглощение кислорода за 5-10 мин.
2. Свинке вводят под кожу 3-4 мл.10% тиомочевины и через 10-30 мин. снова определяется поглощение кислорода за 5-10 мин.
3. Вычисляется изменение основного обмена в % к исходному.

**Примечание:** При определении основного обмена время опыта считается от момента отключения камеры от атмосферного воздуха до момента восстановления атмосферного давления в камере под влиянием прилиивания воды в дополнительный резервуар. Поглощение

кислорода и в контроле и в опыте рассчитывается на одинаковые отрезки времени.

### Приложение.

Обменной камерой служит большой вакуум-эксикатор. Через отверстие в крышке резиновая пробка соединяет камеру с верхним концом дополнительного резервуара, которым может служить, например, муфта от холодильника Либиха. Нижний конец дополнительного резервуара (муфты) соединяется резиновой трубкой с бюреткой на 50 мл. Камера с дополнительным резервуаром отделяется от атмосферного воздуха водой, располагающейся до опыта на одинаковом уровне в нижнем конце дополнительного резервуара и в верхнем конце бюретки (т.е. в камере для газообмена давление равно атмосферному давлению), причём бюретка должна быть заполнена водой. Животное помещается в камеру на дырчатую подставку (сетку) под которой на дне камеры находится едкая щелочь кусками или в растворе (одна и та же щелочь пригодна для нескольких определений).



На камеру накладывается крышка, и щель между ними герметически замазывается специальной замазкой (равные части технического вазелина, парафина и канифоли растапливаются и охлаждаются при постоянном помешивании до полного застывания). Непосредственно перед употреблением замазка разминается в руках и становится весьма пластичной.

В начале опыта давление в камере повышается за счет нагревания воздуха, а затем устанавливается известное равновесие между притоком и отдачей тепла, и давление в камере начинает довольно быстро падать за счёт поглощения кислорода животным и связывания углекислоты щелочью - уровень воды в бюретке заметно понижается, а в измерительном резервуаре повышается. Устанавливается одинаковый уровень воды в обоих сообщающихся сосудах (поднимая бюретку или сообщая дополнительный резервуар с атмосферным воздухом, приоткрывая пробку), отмечают время начала опыта и уровень воды в бюретке. Минут через 10, поднимая бюретку, переводят воду в дополнительный резервуар до тех

пор, пока снова не установится одинаковый уровень в обоих сосудах (воздух в камере при этом снижается до атмосферного давления), отмечают окончательный уровень воды в бюретке и время окончания опыта. Количество воды, поступившей в измерительный резервуар, или убыль воды в бюретке, равно количеству поглощенного за время опыта кислорода. Подобным же образом производится второе определение основного обмена у того же животного после соответствующих воздействий. При исследовании изменения основного обмена (в % к исходному) нет надобности приводить полученные данные к нормальным условиям температуры и давления. Достаточно вычислить поглощение кислорода за одинаковые промежутки времени (до и после тех или других воздействий) и при одних и тех же условиях опыта.

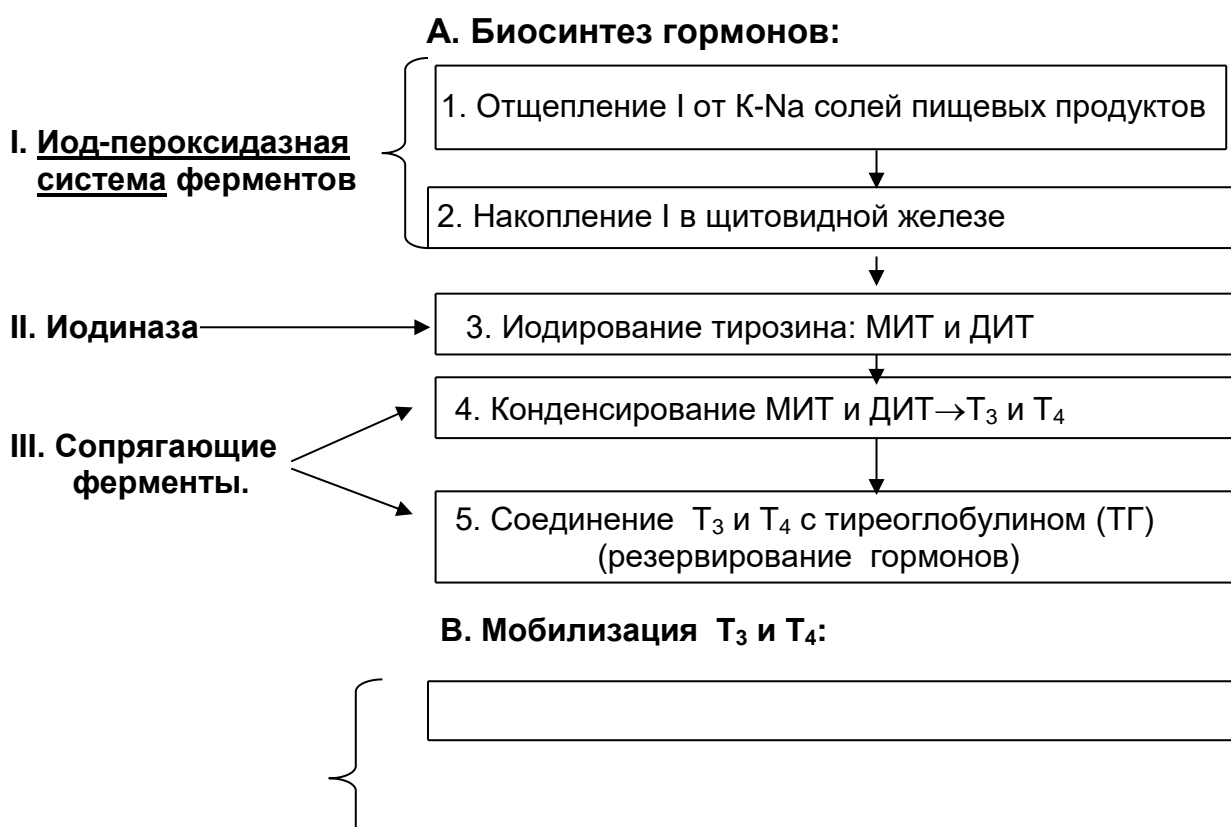
**Оснащение занятия:** Морская свинка, 10% раствор тиомочевины, установка для определения основного обмена, шприц, вода, замазка.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ

### Показатели нормальной функциональной активности щитовидной железы у взрослых

| Показатели       |                |                  |                |                                     |                                     |                                                                                  |
|------------------|----------------|------------------|----------------|-------------------------------------|-------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|
| Общий<br>нмоль/л | T <sub>3</sub> | Общий<br>нмоль/л | T <sub>4</sub> | Свободный<br>T <sub>3</sub> пмоль/л | Свободный<br>T <sub>4</sub> пмоль/л | Коэффициент<br>способности<br>тироксинсвязывающ<br>его глобулина (ТСГ)<br>мкг/мл |
| 1,04 – 2,5       |                | 65 - 160         |                | 3 – 8,5                             | 8 - 24                              | 16,8 – 22,5                                                                      |

## ОБРАЗОВАНИЕ ГОРМОНОВ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ



#### IV. Пептидаза и протеаза.

1. Отщепление  $T_3$  и  $T_4$  от ТГ



2. Соединение  $T_3$  и  $T_4$  с транспортными  
глобулинами плазмы (доставка к тканям-мишеням).

### ВЛИЯНИЕ ЛС НА ФУНКЦИЮ ЩИТОВИДНОЙ ЖЕЛЕЗЫ

| Торможение                                                                         | Активация                                                 |
|------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------|
| Дофамин, ГК, сульфаниалмиды, карбонат лития, андрогены, пропранолол, фенобарбатал. | Амфетамины, эстрогены, героин, метадон, амиодарон, йодиды |

### ПРИНЦИПЫ ТЕРАПИИ ГИПЕРТИРЕОЗОВ:

- ◆ Антитиреоидные средства: тиокарбамиды (карбимазол, метимазол) - блокада этапов биосинтеза гормонов щитовидной железы
- ◆ Субтотальная тиреоидэктомия (при сдавлении органов средостения большим зобом)
- ◆ Радиоактивный йод (у больных старше 40 лет).
- ◆ Йодиды (калия йодид) в течение 10 дней.
- ◆  $\beta$ -адреноблокаторы (симптоматическая терапия) при тахикардии - пропранолол

### ПРИНЦИПЫ ТЕРАПИИ ГИПОТИРЕОЗОВ:

Заместительная терапия - левотироксин (синтетический  $T_4$ ), тироид ( $T_3/T_4$  животного происхождения).

### ГИПЕРПАРАТИРЕОЗЫ:

#### ЭТИОЛОГИЯ

| ПЕРВИЧНЫЙ.                                                                                                                 | ВТОРИЧНЫЙ.                                                                                                               |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>◆ Введение ПГ (в эксперименте и в клинике).</li> <li>◆ Аденома (ГАО ПЩЖ)</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>◆ Приобретенный.</li> <li>◆ Сопутствующий наследственным тубулопатиям.</li> </ul> |

### ПАТОГЕНЕЗ ПЕРВИЧНЫХ ГИПЕРПАРАТИРЕОЗОВ

1. Сдвиги в углеводном обмене (нарушения аэробного окисления)  $\rightarrow \uparrow$  образования молочной и лимонной кислот  $\rightarrow \downarrow \text{pH} \rightarrow$  ацидоз  $\rightarrow \downarrow \downarrow$  активность щелочной фосфатазы  $\rightarrow$  нарушается отложение  $\text{Ca}^{++}$  в костях  $\rightarrow$  вымывание  $\text{Ca}^{++}$  из костей (соли  $\text{Ca}^{++}$  с лимонной кислотой нестойки)  $\rightarrow \uparrow \text{Ca}^{++}$  крови - **гиперкальциемия**.
2.  $\text{Ca}^{++}$  крови окисляется органическими кислотами мягких тканей и внутренних органов образуя  $\text{Ca}^{**}$  камни в коже, подкожной клетчатке, в

суставных сумках и внутренних органах (как зерна пшеницы, кукурузы) → **болезнь Реклингаузена**.

3. ↓ фосфора в костях, т.к. ПГ тормозит отложение извести в костной ткани → **остеопороз**.
4. ПГ деполяризует мукополисахариды костей → ↑↑ нарушаются образование коллагена → нарушаются костная строма → **остеопороз + костные деформации**.

### **ПАТОГЕНЕЗ ВТОРИЧНОГО ГИПЕРПАРАТИРЕОЗА**

1. При патологии печени **нарушается всасывание жира** → ↓ всасывание  $\text{Ca}^{++}$  в кишечнике → ↓  $\text{Ca}^{++}$  в крови → ↑ ПГ → **мобилизует  $\text{Ca}^{++}$  из костей** → остеопороз → кишечный рахит.
2. Тубулопатия: ↓ **выведение «P» с мочой** → ↑ «P» в крови → **нарушается соотношение  $\text{Ca}/\text{P}$  (в N 1,2/1,0) в пользу «P»**,  $\text{Ca}^{++}$  относительно ↓ → ↑ ПГ → ↑ **мобилизация  $\text{Ca}^{++}$  из костей** → остеопороз → **рениальный рахит**.

### **ГИПОПАРАТИРЕОЗЫ**

#### **ЭТИОЛОГИЯ**

| <b>ПЕРВИЧНЫЙ</b>       | <b>ВТОРИЧНЫЙ</b>                                                                      |
|------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| Врожденная аплазия ПЩЖ | Послеоперационная опухоль ПЩЖ<br>Травмы, кровоизлияния.<br>Дегенеративное воспаление. |

### **ПАТОГЕНЕЗ ГИПОПАРАТИРЕОЗОВ**

1. ↓  $\text{Ca}^{++}$  (до 8 мг%) → гипокальциемия → проницаемость клеточных мембран → минимальные, ранее подпороговые раздражители дают судороги - **тетанию** → **паратиреопривная тетания**, т.к. резко ↑ нервно-мышечная возбудимость.
2. ↑ pH крови → в щелочную сторону → алкалоз, что ↓↓  $\text{Ca}^{++}$ , т.к. его концентрация прямо пропорциональна концентрации  $\text{H}^+$ , что ↑ тетанию → **«порочный круг»**.

### **ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ.**

**Укажите все правильные ответы.**

1. Укажите расстройства эндокринных желез которые могут быть обусловлены
  - 1) **нарушением центральной регуляции эндокринных желез**,
  - 2) **патологическими процессами в самой железе**
  - 3) **периферическими механизмами нарушения активности гормонов:**
    - а) образование антител к некоторым гормонам
    - б) генетические дефекты синтеза гормонов
    - в) нехватка субстратов для синтеза гормонов

- г) нарушение связи гормонов с белком-переносчиком  
 д) повреждение гипоталамуса  
 е) поражение лимбических структур головного мозга  
 ж) передозировка гормонов снижение экспрессии рецепторов к гормонам в клетках-мишениях.
- Ответ: \_\_\_\_\_

2. Укажите проявления, наиболее характерные для

**1) гипертиреоза, 2) гипотиреоза:**

- а) уменьшение выделения креатинина  
 б) увеличение выделения креатинина  
 в) повышение основного обмена  
 г) снижение основного обмена  
 д) повышение концентрации холестерина в крови  
 е) снижение концентрации холестерина в крови  
 ж) отрицательный азотистый баланс  
 з) гипотермия

Ответ: \_\_\_\_\_

3. Гипофункция щитовидной железы в детском возрасте может проявиться:

- а) задержкой умственного развития  
 б) выраженным исхуданием  
 в) ослаблением мышечного тонуса  
 г) ослаблением иммунитета  
 д) гипохолестеринемией  
 е) отставанием в росте

Ответ: \_\_\_\_\_

4. Избыток или недостаток каких гормонов характерен для гипер- или гипотиреоза?

- |                   |               |
|-------------------|---------------|
| а) трийодтиронина | б) адреналина |
| в) тироксина      | г) глюкагона  |
| д) кальцитонина   | е) АКТГ       |
| ж) альдостерона   |               |

Ответ: \_\_\_\_\_

5. Укажите основные эффекты тиреоидных гормонов:

- |                                                            |                        |
|------------------------------------------------------------|------------------------|
| а) усиление белкового анаболизма (в физио-х концентрациях) | д) усиление липогенеза |
| б) пермиссивное действие в отношении катехоламинов         | ж) брадикардия         |
| в) увеличение потребления кислорода тканями                |                        |
| г) мобилизация жира в депо                                 |                        |
| е) усиление гликогенолиза                                  |                        |
| з) усиление термогенеза                                    |                        |

Ответ: \_\_\_\_\_

6. Укажите возможные причины гипертиреоза:

- |                                                               |                |
|---------------------------------------------------------------|----------------|
| а) интенсивное превращение $T_4$ в $T_3$ в клетках «мишениях» | ж) избыток ТТГ |
| б) слабая транспортная связь с белками крови                  |                |
| в) избыток тиреостимулирующих иммуноглобулинов                |                |
| г) увеличение количества рецепторов $T_3$ , $T_4$             |                |
| д) аденона параситовидных желез                               |                |
| е) недостаток тиреолиберина                                   |                |
| з) тиреоидит                                                  |                |

Ответ: \_\_\_\_\_

7. Укажите основные проявления гипертиреоза:

- а) повышение основного обмена
  - б) повышение температуры тела
  - в) усиление катаболизма белков
  - г) гиперхолестеринемия
  - е) гипогликемия
  - з) брадикардия
  - д) похудание
  - ж) гипергликемия
- Ответ: \_\_\_\_\_

8. Укажите возможные причины гипотиреоидных состояний:

- а) токсическая блокада захвата йода и соединения его с тирозином
- б) врожденный дефицит пероксидазы
- в) дефицит йода в пище и воды
- д) дефицит рецепторов  $T_3$ ,  $T_4$
- ж) избыток тиреолиберина
- г) дефицит иммуноглобулинов
- е) аутоиммунный тиреоидит
- з) избыток АКТГ

Ответ: \_\_\_\_\_

9. Назовите основные этиологические факторы гипертиреоза:

- 1) \_\_\_\_\_ 2) \_\_\_\_\_

10. Назовите основные этиологические факторы первичного гипотиреоза:

- 1) \_\_\_\_\_ 2) \_\_\_\_\_ 3) \_\_\_\_\_ 4) \_\_\_\_\_ 5) \_\_\_\_\_

### **СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ.**

#### **Задача № 1.**

В поликлинику обратилась женщина в возрасте 35 лет, с жалобами на: мышечную слабость, снижение веса, утомляемость, плаксивость, раздражительность, повышенную потливость, плохую переносимость тепла, дрожание конечностей, постоянную тахикардию, снижение аппетита, частый жидкий стул

**Объективно:** кожные покровы теплые, влажные, тонкие, просвечивающие. Блеск глаз. Увеличение щитовидной железы. Пульс – 98 уд в мин., АД – 125/80 мм рт.ст. Аускультативно: тоны сердца громкие, I тон усилен на верхушке. При пальпации печени – незначительное увеличение границ. Дрожание кончика языка, вытянутых конечностей.

**Лаб. данные:** общ. тироксин ( $T_4$ ) в сыворотке крови – 160 нмоль/л  
 общ. трийодтиронин ( $T_3$ ) в сыворотке крови – 4,2 нмоль/л  
 $T_3$  свободный - 28 пмоль/л  
 $T_4$  свободный – 8,5 пмоль/л

Коэффициент ТСГ – 14,2 мкг/мл

УЗИ – диффузное увеличение щитовидной железы, однородной структуры с четкими контурами.

Какое заболевание у пациентки? Каковы механизмы? Дать рекомендации по лечению заболевания.

#### **Задача № 2**

В стационар поступила больная с жалобами на вялость, сонливость днем, нарушение ночного сна, апатию, зябкость, отечность лица, прибавку

массы тела, ослабление памяти, запоры. *Общий осмотр:* Лицо больной заплывшее, с бедной мимикой, узкие глазные щели, отечность верхних и нижних век, губ, щек. Речь невнятная, отечность языка. Кожа сухая, грубая, холодная. Пульс – 52 уд./мин., АКД – 100/80 мм рт.ст. При аусcultации – тоны сердца глухие. Отмечается снижение произвольных и рефлекторных движений.

*Лаб. данные:* общ. тироксин ( $T_4$ ) в сыворотки крови – 50 нмоль/л  
общ. трийодтиронин ( $T_3$ ) в сыворотке крови – 0,9 нмоль/л  
 $T_3$  свободный – 2,5 пмоль/л  
 $T_4$  свободный – 5,0 пмоль/л  
Коэффициент – 30,8 мкг/мл

Какое заболевание у пациентки? Каковы механизмы? Дать рекомендации по лечению заболевания.

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ № 34

**Тема занятия: ПАТОЛОГИЯ ЭНДОКРИННОЙ СИСТЕМЫ.** Патология надпочечников и половых желез.

**Цель занятия:** Изучить патологию надпочечников (острая и хроническая недостаточность, синдром Иценко-Кушинга, болезнь Кона, адреногенитальный синдром, феохромоцитома) и половых желез (гипогонадизм, инфантилизм, климактерические состояния). Патофизиологические принципы фармакотерапии.

**Конкретные цели занятия:**

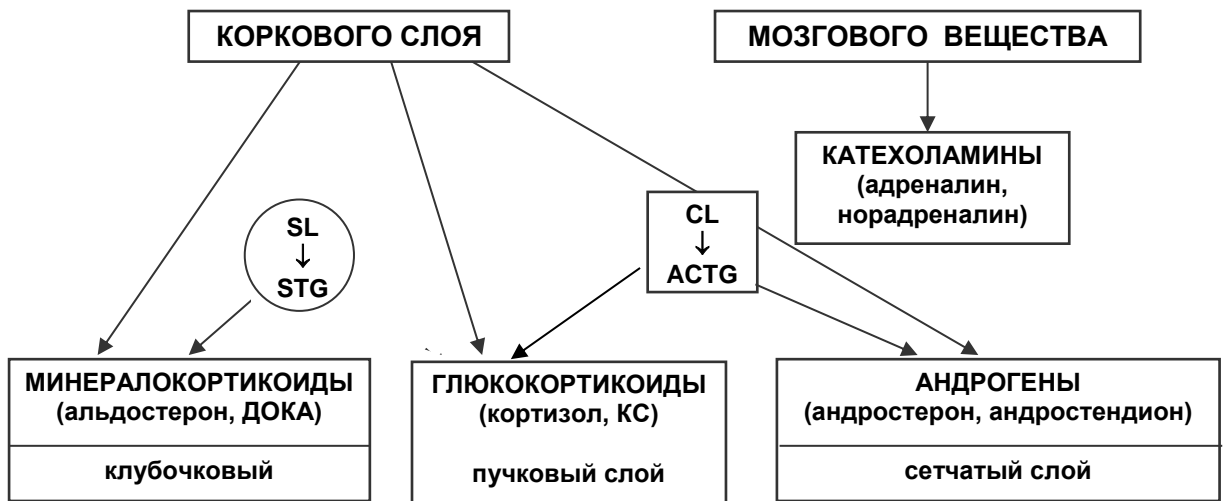
**Знать:**

11. Надпочечники, половые железы, их роль в организме.
12. Общая характеристика причин, условий и механизмов развития гипер- и гипофункции надпочечников и половых желез.
13. Патомеханизмы синдрома Иценко-Кушинга, болезни Кона, адреногенитального синдрома, феохромоцитомы, острой и хронической недостаточности коры надпочечников.
14. Патомеханизмы гипогонадизма, инфантилизма, климактерических состояний.
15. Основные принципы фармакокоррекции.

**Уметь**

5. Справляться с тестовыми заданиями.
6. Составлять рекомендации по фармакокоррекции эндокринных нарушений.

## ОСНОВНЫЕ ГОРМОНЫ НАДПОЧЕЧНИКОВ



**БОЛЕЗНЬ (синдром) ИЦЕНКО-КУШИНГА (патогенез и симптомы)**

**1. ГИПЕРТОНИЯ**

- а)  $\uparrow$  катаболизм белков  $\rightarrow \uparrow \text{NH}_4 \rightarrow \uparrow$  тонус СДЦ  $\rightarrow \uparrow \text{TC} \rightarrow \uparrow \text{АКД};$
- б) избыток АКТГ стимулирует разрастание ЮГА почек  $\rightarrow \uparrow$  ренин (ангиотензиноген  $\rightarrow$  АТ I)  $\rightarrow \uparrow \text{AT II} \rightarrow \uparrow \text{АКД};$
- в)  $\uparrow$  ренин  $\rightarrow$  стимулирует рост клубочкового слоя почки  $\rightarrow \uparrow$  альдостерон  $\rightarrow \uparrow \text{Na}^+ \rightarrow$  возбуждается СНС  $\rightarrow \uparrow \text{АКД}.$

**2. ОСТЕОПОРОЗ:**

- а)  $\downarrow$  рост и регенерация белкового костного каркаса;
- б)  $\downarrow$  активность щелочной фосфатазы в костях  $\rightarrow \downarrow$  отложение  $\text{Ca}^{++}$  в костях,  $\uparrow$  вымывание  $\text{Ca}^{++}$  из костей (нестойкие соли с лимонной кислотой)  $\rightarrow$  остеопороз +  $\downarrow$  всасывание  $\text{Ca}^{++}$  в кишечнике.

**3. ОЖИРЕНИЕ:**

- а)  $\uparrow$  липонеогенез (из АК);
- б) АКТГ и ГК способствуют отложению жира в депо

**4. ИММУНИТЕТ:**

- а) расплавление лимфоузлов избыточной концентрацией ГК,  $\downarrow$  клеточного иммунитета -  $\downarrow$  концентрации лимфоцитов (Т и В);
- б) катаболизм белков  $\rightarrow \downarrow$  выработка специфических антител.

**5. ДЕПРЕССИЯ,  $\uparrow\downarrow$  психика  $\rightarrow$  угнетение ЦНС, нарушение корковой динамики продуктами распада белков.****6. «Нечистота» кожи – угри, себорея – следствие  $\uparrow$  выделения КС жировыми железами, стрии – «гипоталамические стигмы».****АДРЕНО-ГЕНИТАЛЬНЫЙ СИНДРОМ (клинические формы):****2. ВИРИЛИЗИРУЮЩАЯ:**

$\downarrow$  ГК  $\rightarrow \uparrow$  АКТГ  $\rightarrow$  стимуляция сетчатого слоя КН  $\rightarrow \uparrow \text{AG} \rightarrow$  у ♀ псевдогермафродитизм, у ♂ - ложное преждевременное -созревание  $\rightarrow$  «геркулесовы дети» ( $\downarrow \text{CI}$  на 20-30% )

**2. СОЛЬТЕРЯЮЩАЯ:**

$\downarrow$  ДОКА  $\rightarrow \downarrow \text{Na}$  крови  $\rightarrow$  гипотония ( $\downarrow$  тонус СНС)  $\rightarrow$  гиповолемия  $\rightarrow$  потери сознания, сердечная слабость (Cl – N).

**3. ГИПЕРТЕНЗИОННАЯ:**

$\uparrow$  ДОКА  $\rightarrow \uparrow \text{Na}$  крови  $\rightarrow \uparrow \text{ГД} \rightarrow$  гиперволемия  $\rightarrow \uparrow \text{АКД}, (\text{Cl} - \text{N}),$

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ ЭФФЕКТЫ ГЛЮКОКОРТИКОИДОВ*****Противовоспалительное действие.***

Проявляется в тех случаях, когда гормоны (их синтетические аналоги) присутствуют в крови в избыточных количествах. Кортизол блокирует все стадии воспалительного процесса, в т.ч. и пролиферации, и тем самым

препятствует нормальному заживлению раны. Данный эффект высоких концентраций ГК имеет терапевтическое значение при некоторых воспалительных заболеваниях, например, при ревматоидном артрите. Особенно важную роль может играть стабилизирующее влияние кортизола на мембранны лизосом (что блокирует и альтерацию, и экссудацию).

### ***Противоаллергическое действие.***

Этот эффект объясняется торможением синтеза гистамина в тучных клетках и базофилах. При взаимодействии антигена с антителом целостность тучных клеток нарушается, причем с последующим выделением гистамина из них часто связана аллергическая реакция, которая может также сопровождаться сокращением некоторых гладких мышц, особенно бронхиоллярных. Именно поэтому кортизол, ингибирующий синтез и секрецию гистамина, ослабляет (по крайней мере некоторые) аллергические реакции. Кроме того, ГК тормозят синтез кининов, уменьшают продукцию антител и стабилизируют лизосомные мембранны.

### ***Иммуносупрессивные эффекты.***

Торможение нормального иммунного ответа обусловлено постепенным разрушением лимфоидной ткани, что сопровождается снижением образования антител, а также уменьшением количества лимфоцитов, базофилов и эозинофилов в крови. Этот эффект используется при пересадке органов и тканей.

## **ОСЛОЖНЕНИЯ ТЕРАПИИ КОРТИКОСТЕРОИДАМИ**

9. Пептические язвы со склонностью к кровотечениям.
10. Остеопороз.
11. Появление или обострение течения сахарного диабета и АГ.
12. Нарушение роста у детей.
13. Замедление процесса заживления ран, повышение восприимчивость к инфекции.
14. Бессосудистый некроз костей.
15. Психические отклонения (депрессия и психозы).
16. Миопатия (чаще мышц тазового пояса).

## **ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ**

***Укажите все правильные ответы:***

1. Какие из перечисленных проявлений характерны для гормонально-активной опухоли: 1) **пучковой зоны**, 2) **сетчатой зоны** коры надпочечников?
  - а) остеопороз
  - б) артериальная гипертензия
  - в) усиление мышечного тонуса
  - г) повышение кортизола в крови

- д) ослабление мышечного тонуса
- е) эозинопения
- ж) повышение уровня андрогенов (или экстрогенов)

Ответ: \_\_\_\_\_

2. Укажите, какие проявления характерны для болезни Аддисона?

- а) адинамия, астения
- б) высокий уровень 17-кетостероидов в моче
- в) гиперпигментация кожи
- г) гипотония
- д) клеточная дегидратация
- е) гипергликемия
- ж; гиповолемия
- з) полиурия

Ответ: \_\_\_\_\_

3. Укажите характерные изменения со стороны крови под влиянием ГК:

- а) эозинофилия
- б) нейтрофилия
- в) лимфопения
- г) эозинопения
- д) нейтропения
- е) лимфоцитоз

Ответ: \_\_\_\_\_

4. Какова последовательность изменений, приводящих к гиперпигментации кожи и слизистых при бронзовой болезни? (*Составьте патогенетическую цепочку*)

- а) усиление синтеза и секреции проопиомеланокортина гипофизом
- б) недостаточность кортизол-продуцирующей функции коры надпочечников
- в) усиление синтеза АКТГ и меланоцит-стимулирующего гормона гипофиза
- г) гиперпродукция меланина меланоцитами
- д) усиление отложения пигмента в коже и слизистых

Ответ: \_\_\_\_\_

5. При поражении коры надпочечников могут развиться:

- а) синдром Конна
- б) болезнь Аддисона
- в) синдром Иценко-Кушинга
- г) адрено-генитальный синдром
- д) болезнь Симмондса
- е)

феохромоцитома

Ответ: \_\_\_\_\_

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №35

### ПАТОФИЗИОЛОГИЯ ЭНДОКРИННОЙ СИСТЕМЫ

**Тема занятия:** Понятие об адаптационном синдроме. Неврозы. Роль типологических особенностей нервной системы в их возникновении. Неврозы как состояние предболезни. Принципы фармакокоррекции.

**Общая цель занятия:** Изучить основные патогенетическими механизмами адаптационного синдрома Г.Селье. Уметь объяснить патогенез неврозов, дать их общую характеристику, определить биологические и социальные аспекты неврозов.

**Конкретные цели занятия:**

**Знать:**

1. Понятие об общем адаптационном синдроме Г. Селье. Современное представление о механизмах включения адаптационного синдрома.
2. Болезни адаптации.
3. Формы проявлений неврозов у человека и их патогенез.
4. Роль информационных перегрузок и нарушений биоритмов у человека в возникновении неврозов. Понятие хронотипа.

**Уметь:**

1. Правильно разобраться в механизме и стадиях стресс - реакции.
2. Объяснять патогенез адаптационного синдрома.
3. Пользуясь анкетой Эстберга определить хронотип человека.
4. Разбирать тестовые задания, обосновывая заключение.

### ПРАКТИЧЕСКАЯ РАБОТА.

**УИРС.**

**Задание 1.**

Пользуясь анкетой Эстберга определить хронотип. Оформить результат.

### ИНФОРМАЦИОННЫЕ МАТЕРИАЛЫ.

**Основные особенности стресса.**

1. Стресс - реакция на значимый раздражитель.
2. Стressовая реакция - психофизиологическая реакция.
3. Раздражитель становится стрессором либо в силу того значения, которое человек ему приписывает, либо из-за воздействия на сенсорный или метаболический процесс.
4. Хронический стресс может привести к дисфункциональным и патологическим нарушениям в организме.
5. Помимо отрицательной роли, стресс имеет и положительное значение в формировании устойчивости организма.

6. Изменения при стрессе зависят от индивидуальных особенностей человека.



### ОСИ СТРЕССОВОЙ РЕАКЦИИ.

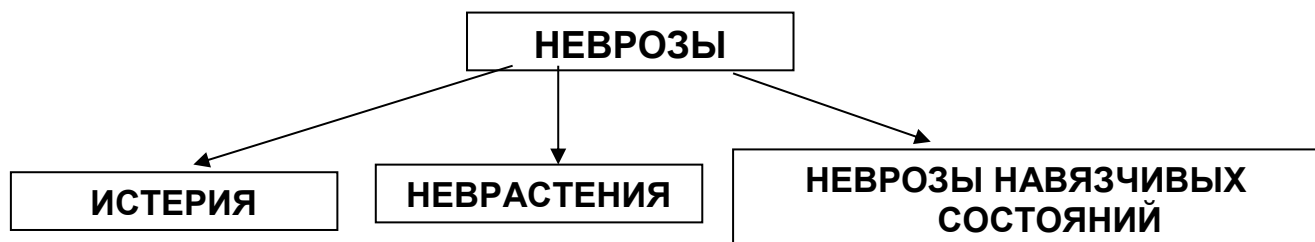
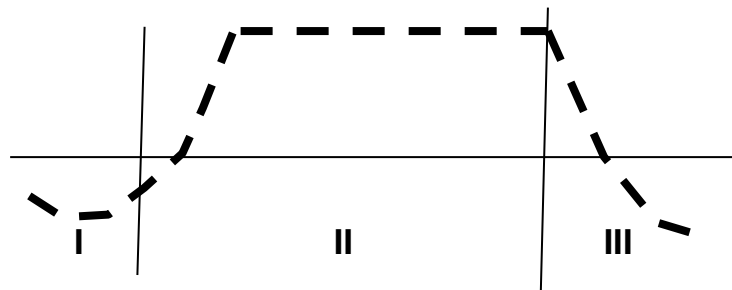
1. Нервная ось – стрессовая реакция через прямую нейронную иннервацию внутренних органов посредством активации симпатической и парасимпатической автономной нервной системы. Самая быстродействующая.
2. Реакция «битвы – бегства» - нейроэндокринная ось. Активация симпато-адреналовой системы.

3. Эндокринные оси: адрено-кортикалльная, соматотропная и тиреоидная. Наиболее пролонгированные соматические реакции на стресс. Требуют для активации более сильной стимуляции.

### СТАДИИ СТРЕССА.

1. **Стадия тревоги.** Отмечается уменьшение тимуса, лейкоцитоз, лимфопения, анэозинофилия, нейтрофилез и развитие кровоизлияний и язв в слизистой ЖКТ. Угнетены деятельность щитовидной и половых желез.
  - a) **Фаза шока:** гипотония, гипотермия, депрессия ЦНС, повышение проницаемости капилляров, диссимиляторные процессы преобладают над ассимиляторными.
  - b) **Фаза противошока:** наблюдаются обратные явления.
2. **Стадия резистентности.** Устойчивость организма к вредным воздействиям повышена. Отмечается некоторая нормализация деятельности желез внутренней секреции и тимико-лимфатической системы.
3. **Стадия истощения.** Характер деятельности желез очень близок к тому, что наблюдается в стадию тревоги. Но вскоре секреция АКТГ и ГК начинает снижаться и, наконец, тоже падает.

#### Стадии резистентности (по Селье)



### ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1. Укажите обычную последовательность развития основных стадий стресс-реакции.

1.Резистентность; 2. Тревоги; 3. Истощения.

а) 1,2,3.

б) 2,1,3

в) 3,1,2.

г) 1,3,2.

Ответ \_\_\_\_\_

2. Укажите характерные последствия длительного патогенного стресса:

а) гипо- и дистрофии коркового слоя надпочечников

б) подавление гуморального и клеточного звеньев иммунитета

в) эрозии слизистой желудка и кишечника.

г) гипо- и дистрофии аденогипофиза.

д) гипертрофия аденогипофиза

е) атрофия аденогипофиза

ж) аллергические реакции

з) лейкозы

и) артериальная гипертензия

к) анемии

Ответ \_\_\_\_\_

3.Как влияют опиоидные пептиды при стрессе на симпатическую нервную систему?

а) активируют ее

б) ограничивают ее активность

в) угнетают выход норадреналина из синапсов

г) стимулируют выход норадреналина из синапсов

д) тормозят взаимодействие нейронов с норадреналином

е) активируют взаимодействие нейронов с норадреналином

Ответ \_\_\_\_\_

4. Какие из перечисленных факторов играют важную роль в формировании ИБС при хроническом стрессе?

а) активация СПОЛ в кардиомиоцитах

б) стабилизация мембран лизосом

в) избыток цитоплазматического  $\text{Ca}^{2+}$  в кардиомиоцитах

г) гиперкатехоламинемия

д) усиление фибринолиза

е) усиление липолитических процессов в тканях.

Ответ \_\_\_\_\_

## ПРАКТИЧЕСКОЕ ЗАНЯТИЕ №36

### Вопросы к контрольному опросу №7

#### **ПАТОЛОГИЯ НЕРВНОЙ И ЭНДОКРИННОЙ СИСТЕМ.**

1. Основные патофизиологические механизмы гормональных расстройств. Роль гипоталамо-гипофизарной нейросекреторной системы в их воплощении. Основные принципы терапии.
2. Патофизиология расстройств, связанных с нарушением адренокортикотропной активности гипофиза (болезнь Иценко-Кушинга, адисонизм). Принципы фармакокоррекции.
3. Патофизиология расстройств, связанных с нарушением соматотропной активности гипофиза. Принципы фармакокоррекции.
4. Патофизиология расстройств, связанных с нарушением гонадотропной активности гипофиза и половых желез. Принципы фармакокоррекции.
5. Патофизиология расстройств, связанных с нарушением в задней доле гипофиза. Принципы фармакокоррекции.
6. Общий адаптационный синдром Г. Селье и болезни адаптации.
7. Патофизиология щитовидной железы (механизмы гипертиреоза и тироксиновой интоксикации). Принципы фармакокоррекции.
8. Гипотиреозы: микседема, кретинизм, эндемический зоб (механизмы, основы профилактики). Принципы фармакокоррекции.
9. Патофизиология расстройств, связанных с нарушением паращитовидной железы. Гипер- и гипопаратиреоз. Принципы фармакокоррекции.
10. Патофизиология расстройств, связанных с нарушением надпочечной активности. Гипер- и гипокортицизм (синдром Кушинга, адреногенитальный синдром, болезнь Адисона). Принципы фармакокоррекции.
11. Сахарный диабет у человека и экспериментальный панкреатический диабет. Современные взгляды на патомеханизмы возникновения и лечения.
12. Альдостеронизм. Патогенез и последствия.
13. Патофизиологические принципы фармакокоррекции эндокринных расстройств. Терапия глюкокортикоидами, механизмы и побочные реакции. Принципы терапии СД.
14. Расстройства высшей нервной деятельности – неврозы (классификация, патомеханизмы, клинические проявления). Принципы фармакокоррекции.
15. Биоритмы и адаптация. Десинхронозы, их классификация. Хрономедицина: хронодиагностика, хронотерапия, хронопрофилактика.