### TIBBIYOT INSTITUTLARI TALABALARI UCHUN 0'QUV ADABIYOTI

### M. S. ABDULLAXO'JAYEVA

# PATOLOGIK ANATOMIYA

### **II QISM**

Oʻzbekiston Respublikasi Oliy va oʻrta maxsus ta'lim vazirligi tomonidan tibbiyot oliy oʻquvyurtlari talabalari uchun darslik sifatida tavsiya etilgan.

UDK: 572.79(075)

52.5

A.15

Abdullaxoʻjayeva M. S.

Patologik anatomiya: darslik / M. S. Abdullaxoʻjayeva; 0ʻzbekiston Respublikasi Oliy va oʻrta maxsus ta'lim vazirligi. -Toshkent : «Tafakkur-Boʻstoni», 2012. II qism. - 552 b.

**KBK 52.5** 

M. S. ABDULLAXOʻJAYEVA - t. f. d., professor, 0ʻzR FA akademigi, Oʻzbekiston qahramoni, 0ʻzR SSV Respublika patologik anatomiya markazining direktori, Xalqaro patologiya akademiyasi Markaziy Osiyo boʻlimi prezidenti.

Taqrizchilar: **R. I. Isroilov** -1. f. d., professor, TTA normal va patologik fiziologiya, patologik anatomiya kafedrasi mudiri,

 $\textbf{Z. G. Tuxvatullina} \mbox{-} \mbox{t. f. d., professor, Tosh PTI patologik anatomiya} \mbox{ kafedrasi xodimi.}$ 

Darslikning II qismida nozologik qoidalar boʻyicha kasalliklar patologik anatomiyasi (organopatologiya) yotitilgan.

Tibbiy oily o'quv yurtlarining talabalari uchun mo'ljallangan. Unda shuningdek 102 ta rasm, 3 jadval, fan ko'rsatkichi bor.

ISBN - 978-9943-362-67-3 № 471-8122

### **ORGANOPATOLOGIYA**

### I ROB

### OON YARATUVCHI VA LIMFOID SISTEMA KASALLIKLARI

#### ANEMIYALAR

Postgemorragik ancmiya Gcmolitik anemiya

Turmushda orttirilgan gemolitik anemiyalar

Tabiatan immunUetga bog 'liq gemolitik anemiyalar Eritrotsitlarning mexanik

zararlanishiga aloqador gemolitik anemiya

Irsiy anemiyalar
Irsiy sferositoz

O 'roqsimon-hujayrali anemiya

Talassemiya

Eritropoez buzilishi oqibatida boshlanadigan anemiyalar

Temir tanqistigiga bogʻliq anemiya

Megaloblastik anemiya

Folat kislota tanqistigiga aloqador anemiya

Pemitsioz anemiya Aplastik anemiya Mieloftiz anemiya

POLITSITEMIYA

LIMFOID VA QON YARATUVCHI SISTEMALARNING 0'SMALARI Limfoid sistemaning o'sma

kasalliklari

I.imfomalar

Oo 'ziqorinsimon mikoz

Xojkin kasalligi

Qon yaratuvchi sistemaning

o'sma kasalliklari (gemoblastozlar)

Oʻtkir leykozlar Surunkali leykozlar Mieloproliferativ kasalliklar

PLAZMATIK IIUJAYRALAR DISKRAZIYASI

Tarqoq miyeloma

Val'denstrem makroglobelinemiyasi

Ogʻir zanjirlar kasalligi

AGRANULOTSITOZ

GEMORRAGIK DIATEZLAR

Troinbotsitopeniya

qon ivishining buzilishiga aloqador gemorragik diatezlar

INFEKTSION MONONUKLEOZ GISTIOTSITOZLAR

Qon yaratuvchi va limfoid sistema kasalliklari inson patologiyasining kattakon bir bo'limini tashkil qiladi. Bu kasalliklami klinik gematologiya degan alohida fan oʻrganadi. Patologik jarayonlar faqatgina eritrotsitlarda yoki oq qon tanachalarida boʻlishi mumkin. Patologik jarayonlarning eritrotsitlarda boshlanishi anemiyalarga olib kelsa, oq qon tanachalarida boshlanishi odatda tabiatan xavfli boʻladigan oʻsma jarayonlari boshlanishiga olib boradi. Gemostazning izdan chiqishi gemorragik diatez paydo boMishiga olib keladi.

#### **ANEMIYALAR**

Anemiya (kamqonlik) — hcijm birligidagi qonda eritrotsitlar soni va gemoglobin miqdori kamayib ketishi bilan ta 'riflanadigan kasallikdir. Bunda toʻqimalarga kislorod yetkazib berish jarayoni izdan chiqadi.

Anemiyalarning sabablari, xuddi klinik koʻrinishlari singari, juda har xil. Biroq, anemiyaning hamma turlarini uchta asosiy guruhga boʻlish rnumkin.

l.Postgemorragik anemiya.

0'tkir (masalan, travmadan keyin boshlanadigan) anemiya;

Surunkali (me'da-ichak yoʻli, ayollar jinsiy organlari shikastlanganida boshlanadigan) anemiya.

#### 11. Gemolitik anemiya.

Eritrotsitlar tuzilishida tug'ilishdan o'zgarishlar borligiga aloqador anemiyalar.

- 1) Immun tabiatli gemolitik anemiya:
- a) izoimmun anemiya chaqaloqlaming posttransfuzion, gemolitik kasalligi;
  - b) autoimmun anemiya idiopatik (birlamchi) anemiya; v) dori preparatlari ta'siriga aloqador anemiya.
  - 2) Eritrotsitlaming mexanik tarzda zararlanishiga aloqador anemiya;
- a) mikroangiopatik , anemiya: trombotsitlar va trombotsitopenik purpura,
   OKTIO sindromi (DVS-sindrom);
  - b) yurak qopqoqlari protezlanganida boshlanadigan (kardial)

anemiva:

- v) infektsion anemiya (masalan, bezgakda boʻladigan anemiya). Eritrotsitlar tuzilishida tugMlishdan oʻzgarishlar borligiga aloqador (irsiy) anemiyalar:
- 1) eritrotsitlar . sitoskeleti membranalarining buzilishi (eritrotsitlar membranopatiyasi, sferotsitoz):
  - 2) eritrotsitlar fermentlari tanqisligi (eritrotsitlar fermentopatiyasi);
  - 3) gemoglobin sintezining buzilishi (gemoglobinopatiyalar).

### III. Eritropoez izdan chiqishi tufayli boshlanadigan anemiyalar.

- A. Boshlang'ich qon hujayralari proliferatsiyasi va tabaqalanishining izdan chiqishi:
  - 1) aplastik anemiya;
  - 2) eritrotsitlar sof aplaziyasi;
  - 3) buyrak yetishmovchiligida uchraydigan anemiya;
  - 4) endokrin buzilishlarda uchraydigan anemiya.

^, FO18,11aF prollferatsiyasi va yetilishining izdan chiqishi:

- . . ^ sintezida nuqson bo'lishi: Vitamim B,2 va folat kislota tanqisligi yok, yetarlicha o zlashtinlmasligi (megaloblastik anemiya);
  - 2) gemoglobin sintezidagi nuqsonlar:

anemiya, em 5III-C2, II-IIE buzilishi temir yetishmasligidan boʻladigan

- b) globin sintezining buzilishi talassemiya.
- 3) noma I urn sabablarga aloqador anemiya:

anemiya, IdeiOblaStik aIIeIII, Ya, SUmnkaIi infektsiyalarda uchraydigan

b) koʻmik infiltratsiyasiga aloqador miyelofitiz anemiya.

#### POSTGEMORRAGIK ANEMIYA

yorilishi, 5) aorta anevrizmasining yohlishi 6) bachadondan qon ketishi (masalan, odatdagicha joylashgan platsenta vaqlidan ilgan o nudan koʻchganida, bachadon fibromiomasida)

Yuqonda ayt.b oʻtilgan sabablarga koʻra odamdan talaygina qon ketib qo ishi gipovolemiya boshlamb, postgemorragik shok paydo boʻlishiga olib borishmi aytib oʻtish kerak.

Q<sup>on ketisl</sup>y «'limga olib boradigan darajaga yetmagan bo'lsa, u holda darholgemod\_.lats.ya boshlanib, 2-3 kundan keyin eng yuqori darajasiga chiqad, va entrots.tlar son, kamayib ketadi. Ayni vaqtda yassi suyaklar kom.gm.ng faol.yat. kuchayib boradi. Odatdagi sharoitlarla ishlamay turachgan nays,men suyaklar epif.zining ko'migi ham ishga tusha boshlaydi ng nat.jas.da ll.k (sar.q ko'ni.k) qiz.l ko'mikka aylanib, eritropoetik va miyeloid qator hujayralariga boy, sershira bo'lib qoladi. Bundan tashqari <sub>v.</sub>J , <sup>tuglln,an'</sup> shllliq <sup>va</sup> seroz pardalarda ekstramedullyar qon ya.at.sh o choqlar. paydo bo'ladi. Ko'mik va ekstramedullyar qon yaratish

o choqlauda bo lib o tad.gan regenerator jarayonlar tufayli yo'qotilgan qon o.n, to lato'k,s to'l.b boradi. Biroq, organizmda temir miqdori yetarli bo sagma yo qotilgan qonning o'mi to'la-to'kis toMishi mumkin. Ichki qon ketish mahallanda organizmdagi temir miqdori odatda yetarlicha boMadi

qonttir,da). enilr ouganiZmda Saqlanib 4oladi ^^asalan. qorin boʻshligʻiga

Qon tashqanga ketganida organizm temirni yoʻqotadi. Temir tanqis o lib turgan sharoitlarda eritrotsitlar regeneratsyasi to'laligicha yuzaga

chiqmaydi, shu munosabat bilan temir yetishmasligiga aloqador postgemorragik anemiya boshlanadi. Ana shu davrda bemoi o lib qolgudek bo'lsa, badan terisi oqarib ketganligidan tashqari, murdasi yorib ko'rilganida ichki organlari ham oqarib turgani, o'limdan key in kuzatiladigan gipostaz hodisalarining yo'qligi qayd qilinadi.

Surunkali qon yoʻqotishda toʻqima va organlarda gipoksiya boshlamb, yurak muskuli ilvillagan, xira tortgan boʻlib qoladi, jigar och-sargʻish tusga kirib, taloq kichrayadi. Mikroskopik tekshirishda miokard, jigar, buyrak, bosh miya nerv hujayralarida yogʻ distrofiyasi koʻzga tashlanadi, jumladan miokard yog¹ distrofiyasi yaqqol sezilib turadi ("yoʻlbars yuragi").

#### GEMOLITIK ANEMIYA

Gemolitik anemiya - kasalliklarning kattakon bir guruhi bo'lib, asosiy belgisi eritrotsitlarning zo'r berib yemiriHshidan iborat. Eiitiotsitlai zo r berib yemirilib borishi natijasida, bir tomondan, talaygina parchalanish mahsuloti hosil bo'lib, aneniiya paydo bo'lib borsa, ikkinchi tomondan, tabiatan kompensator jarayon bo'lgan eritrotsitopoez kuchayib boiadi. Gemoliz boshlanishiga olib boradigan sabablar xilma-xildir. Ularni ikki

asosiy guruhga ajratish mumkin:

- 1) eritrotsitlar tuzilishining tugʻilishdan yoki key in oʻzgarib ketishi (intrakorpuskulyar gemolitik anemiya);
  - 2) turli ekzogen omillar ta'siri (ekstrakorpuskulyar gemolitik anemiya).

Gemolitik anemiyalarning hammasi, sababi nima ekanligidan qat'i nazar:

1) eritrotsitlar destruksiyasi tezligining ortishi 2) organizmda eritrotsitlar parchalanish mahsulotlari, jumladan temir toʻplanib borishi. 3) eritropoez kuchayishi munosabati bilan koʻmik hujayralaming ortishi, 4) jigar va taloqda ekstramedullyar gemopoez oʻchoqlari paydo boMishi bilan ta'riflanadi.

Eritrotsitlar regeneratsiyasi periferik qondagi retikulotsitlar sonimng ortib borishida oʻz aksini topadi. Eritrotsitlar destruksiyasi tomirlar doiiasida (intravaskulyar gemoliz) yoki fagotsitar sistemaning mononuklear hujayralarida (ekstravaskulyar gemoliz) kuzatilishi mumkin.

Intravaskulyar gemoliz eritrotsitlar mexanik tarzda shikastlanganida, bemorga toʻgʻri kelmaydigan qon quyilgan mahallarda, tungi paroksizmal gemoglobinuriya paytida boshlanadi. Qanday sababga koʻra boshlanishidan qat'i nazar, intravaskulyar gemoliz gemoglobinemiya, gemoglobinuriya va gemosiderinuriyaga olib boradi. Gem pigmentining bilirubinga aylanishi badan sargʻayib ketishiga sabab boʻlishi mumkin. Tomirlar ichida boshlangan kuchli gemoliz buyrak kanalchalarining oʻtkir nekroziga sabab

bo'lishi mumkin.

Tomirdan tashqarida bo'ladigan gemoliz - eritrotsitlar destruksiyasining eng koʻp uchraydigan xilidir. Bu hodisa koʻpchilik hollarda taloq va jigaming fagotsitlovchi hujayralarida roʻy beradi. Eritrotsitlar zararlanar yoki immunologik oʻzgarishlarga uchrar ekan, ularni mononuklear-fagotsitlovchi sistema hujayralari har safar aylanib turgan qondan chiqarib oladi. Eritrotsit taloq sinusiga tushishi uchun shaklini anchagina oʻzgartirishi kerak. Bordi- yu, u shaklini o zgartira olmay qolsa, devordan oʻta olmaydi va taloqda sekvestrlanib, keyinchalik fagotsitlanadi. Ana shu narsa har xil turdagi gemolitik anemiyalarda eritrotsitlar parchalanishining patogenezida muhim omillarning biri boʻladi deb taxmin qilinadi. Ebtravaskulyar gemoliz gemoglobinemiya va gemoglobinuriya bilan birga davom etmaydi. Biroq, badan terisi sargʻayib, oʻt-tosh hosil boʻlib boradi.

,

Ko'pchilik hollarda mononuklear-fagotsitar sistema funksiyasi kuchayib ketishi tufayli splenomegaliya boshlanib, ortiqcha miqdorda temir to'planib boiadi. Temii ferritin va gemosiderin ko'rinishida ko'pgina organ va to qimalarda ortiqcha miqdorda to'planib borib, yuqorida tasvirlab o'tilgan mahalliy va umumiy gemosiderozga sabab bo'ladi. Mahalliy gemosideroz gematomalar, gemorragik infarktlar, ya'ni ekstravazatlarda kuzatiladi. Sistemaga aloqador gemosideroz aksari gemolitik anemiya paytida, to'g'ri kelmaydigan qon quyilgan mahallarda, temirni o'zlashtirish susayib ketgan paytlarda kuzatiladi. Talassemiya va sideroblast anemiya mahallarida temirni o'zlashtirish susayib qoladi.

### TURMUSHDA ORTTIRILGAN GEMOLITIK ANEMIYALAR

#### Tabiatan immunitetga bogʻliq gemolitik anemiyalar

Anemiyalarning bu turi normal yoki zararlangan eritrotsitlar membranalariga qarshi antitelolar boMishiga bogʻliq. Antitelolar borligiga aloqador gemolitik anemiyaning bir qancha hollarda ekzogen omillar ta'Tir etgan mahallarda boshlanishi aniqlangan (immunogemolitik anemiya). Biroq, eritrotsitlarga qarshi antitelolar yuzaga kelishiga nima sabab boMishi koʻpchilik hollarda noma'lum boʻlib qolmoqda, bunday hollarda shu xildagi anemiyani autoimmun anemiya deb aytiladi.

Antitelolar hosil bo'lishining sababi nimalardan iborat ekanligidan qat'i nazar, immunogemolitik anemiya degan diagnoz eritrotsitlarga qarshi antitelolar borligi aniqlanganidan keyin qo'yiladi

Antitelolarning tabiatiga qarab gemolitik anemiyalarning ikkita asosiy xili tafovut qilinadi. *Issiqlik autoantitelolari tufayli boshlanadigan birinchi xili* 37 S haroratda hammadan faol boʻladigan G immunoglobulinlar (goho immunoglobulin A) borligi bilan ta'riflanadi. *Gemolitik anemiyaning bu turi κο ʻpchilik hollarda tabiatan idiopatik boʻladi* va sababi noma'lum autoimmun kasalliklar qatoriga kiradi. Anemiyaning turli sistema kasalliklarida, masalan sistema qizil volchankasi (yugirigi)da, limfoid toʻqima oʻsmalarida, turli dori preparatlari ishlatilganida boshlanadigan

gemolitik anemiyaning ikkinchi xili kamroq uchraydi. Bu gemolizning patogenezida eritrotsitlarning immunoglobulin antitelolar bilan opsonlanib, keyinchalik taloq makrofaglari tomonidan fagotsitlanishi ahamiyatlidir.

Idiopatik ini man gemolitik anemiyada ko'pgina hollarda sferoidal hujayralari topiladi, hujayra membranalarining ma'lum qismlari zararlanib, antitelolar bilan o'ralib turgan hujayralar fagotsitozi mahalida yo'qolib ketadi va shu narsa eritrotsitning umumiy yuzasini kichraytirib, unga sferoidsimon shakl beradi deb taxmin qilinadi, ana shu sferotsitlar keyinchalik sekvestrlanadi va taloqda emirilib ketadi.

Dori preparatlari ta'siridan eritrotsitlar gemolizlanishining mexanizmi har xil bo'lib, uncha aniq ham emas. Masalan, penitsillin gaptenlar singari ta'sir ko'rsatadi deb taxmin qilinadi. Gaptenlar eritrotsitlar membranasiga birikib olib, dori preparatiga qarshi antitelolar paydo bo'lishiga yo'l ochadi. Ana shu antitelolar hujayralarga birikkan penitsillinga yopishadi va shu eritrotsitlarning fagotsitozga uchrab, emirilib ketishi uchun sharoit tug'diradi. Boshqa preparatlar oldin plazma oqsillariga birikib olib, antitelolar hosil bo'lishiga olib keladi. Tarkibida dori preparatlari boMadigan mana shu immun komp lekslar keyinchalik eritrotsitlar membranasida to'planib borib. ularning zararlanishiga sabab bo'ladi.

Gemolitik anemiyaning ikkinchi xili harorat 30 S dan past boʻlgan mahalda hammadan faol holga oʻtadigan M-antitelolar borligi bilan ta'riflanadi. Eritrotsitlar gemolizi eritrotsitni qoplab turgan M- immunoglobulinlarga komplement kelib birikishiga bogʻliq. Eritrotsitlar antitelo va komplement bilan qoplanib qolgan zahoti mononuklear fagotsitar sistema hujayralari, ayniqsa, Kupfer hujayralari ularni qon oqimidan ajratib oladi. Mikoplazma pnevmoniyasi va infektsion mononukleozda ham sovuqlik agglyutinatsiyasi kuzatiladi. Biroq, bu holda yuzaga keladigan anemiya tabiatan tranzitor, oʻtib ketuvchi boʻladi va klinik jihatdan ahamiyatga ega emas. Limfoproliferativ jarayonlar ham gemolitik anemiya boshlanishiga sabab boʻlishi mumkin. Bunday hollarda kasallar tanasining distal qismlaridagi kapillyarlardagi eritrotsitlarga autoantitelolar va komplement oʻtirib qolishi tufayli Reyno sindromi kuzatilishi mumkin.

Chaqaloqlarning gemolitik kasalligi (yoki homila eritroblastozi) qorindagi homila irsiy sabablarga koʻra oʻta eritrotsitiga aloqador antigenii boʻlib qolgan, shuning natijasida ona uchun yot antigenlarga aylanib ketgan hollarda yuzaga keluvchi izoimmun mojaro tufayli boshlanadigan kasallik deb hisoblanadi.

Chaqaloqlar gemolitik kasalligi boshlanishining mexanizmi asosida rezus-manfiy homilador onaning homila eritrotsitlari antigenlari bilan immunlanib, keyinchalik ona antitelolarining yoʻldosh orqali homilaga oʻtishi yotadi. Homila eritrotsitlari ona qon tomirlari oʻzaniga yo homiladorlikning oxirgi uch oyi davomida (bu davrda sitotrofoblast oʻzining barerlik

funktsiyasini yoʻqotadi) yoki tugʻruq mahalida oʻtadi. Mana shu narsa onaning yot antigen bilan sensibillashuviga olib keladi.

Rezus-sistemaning'koʻpdan-koʻp antigenlari orasida faqat D-antigengina rezus jihatdan nomunofiqlik boʻlishiga olib boradigan asosiy sababdir. D- antigenli eritrotsitlar rezus-musbat boʻ lib hisoblanadi, eritrotsitlarda ana shu antigen boimasa, ular rezus-manfiy boʻlib qoladi. Eritroblastoz patogenezida oldindan sensibillanish muhim oʻrin tutadi. Rezus-antigenning dastlabki ta'siri tufayli yoʻldosh bareridan oʻta olmaydigan bezarar immunoglobulin M-antitelolar hosil boʻlishiga yoʻl ochiladi. Ana shuning uchun ham rezus- kasallik birinchi homiladorlik mahalida kamdan-kam uchraydi. Keyingi homiladorliklar mahalida yoʻldosh bareridan oʻtib keta oladigan G antitelolar yuzaga keladiki, ular rezus-musbat eritrotsitlarning gemoliziga sabab boʻladi.

Patologik anatomiyasi. Gemolitik anemiyada uchraydigan anatomik oʻzgarishlar gemoliz darajasiga antitelolarning turi va titriga bogʻliqdir. Gemolitik anemiya ba'zan qorindagi bolaning oʻlik tugʻilishiga sabab boMadi. Chaqaloqlar gemolitik kasalligining shishli, kamqon va sariq boMadigan uchta klinik xiliga yarasha patologoanatomik oʻzgarishlar ham har xil boʻladi.

Bu kasallikning shishli xilida homila tanasining koʻpgina jomlari shishgan boʻlib, terisining rangi oqargan, yarim tiniq, qisman matseratsiyalangan (poʻst tashlagan) boʻlib koʻzga tashlanadi, unda petexial qontalashlar boʻladi. Homila yuragi, jigari va talogʻi anchagina kattalashadi. Buyraklari embrional davrdagiga xos sezilarli boʻlaklarini saqlab qoladi, qattiq boMadi. Yumshoq miya pardasi va miya toʻqimasi shishib, qonga toʻlib turadi. Ayrisimon bez atrofiyaga uchragan, yetilmaganlik belgilari koʻzga tashlanadi. Mikroskopiyada jigar, taloq, limfa tugunlari va hatto yurakda talaygina eritroblastoz topiladi. Organlarda bir qadar gemosideroz boMadi. Yurak muskuli tolalari gipeiplaziyaga uchraydi. Jigar, buyrak usti bezlari, bosh miyada qon quyilgan joylar, nekrobiotik oʻzgarishlar koʻzga tashlanadi, mayda tomirlar fibrinoidga uchragan boʻladi. Oy-kuni yetib tugʻilgan bolalarda ham toʻqimalarning yetilmaganligiga xos belgilari topiladi.

Bu kasallikning kamqon xilida qoplamlar umuman ancha rangi oʻchib, ichki organlar kamqon boMib turadi. Jigar va taloqda oʻrtacha eritroblastoz topiladi. Organlarda arzimas darajada distrofik va mikrobiotik oʻzgarishlar borligi ma'lum boMadi.

Gemolitik kasallikning sariq xilida teri, teri osti yogʻ qatlami va intimasi ham sargʻayib qolgan boʻladi. Seroz boʻshliqlarda bir oz miqdor sariq tusli tiniq suyuqlik toplaydi. Yuqorida tasvirlab oʻtilgan yadro sariqligi hodisasi ham uchraydi. Jigar va taloq kattalashgan, qattiq, gemosiderozli boʻladi. Buyraklarda bilirubin infarktlari koʻzga tashlanadi. Miokardda muskul tolalari distrofiyaga uchragan va vakuollashgan boʻlib chiqadi. Neyronlarda toksik shikast va nekrobioz alomatlari koʻzga tashlanadi. Gemopoez

kuchayib, periferik qpnda bir talay yetilmagan eritrotsitlar, retikulotsitlar; normoblastlar va eritroblastlar koʻzga tashlanadi. Gemolitik kasallikning *eritroblastoz* degan ikkinchi nomi ham shundan olingan.

Klinik manzarasi. Chaqaloqlar gemolitik kasalligi har xil oʻtadi. Bu kasallik bolaning oʻlik holda tugʻilishiga, chaqaloqning oʻlib qolishiga yoki oʻrtacha ogʻirlikdagi kamqonlik boshlanishiga sabab boʻlishi mumkin. Markaziy nerv sistemasining zararlanishi (yadro sariqligi mahalida) bolaning nimjon boʻlib ozib ketishi, shuningdek psixikasining oʻzgarishi, bosh miya nervlari falaji, ekstrapiramida sistemasi shikastlanganiga xos alomatlar yuzaga kelishi bilan namoyon boʻladi. Eritroblastozning birmuncha koʻproq ifodalangan xillarida anemiya va yadroga aloqador sariqlik tugʻma yurak yetishmovchiligi va tarqoq shishlar bilan birga davom etib boradi.

### Eritrotsitlarning mexanik zararlanishiga aloqador gemolitik anemiya

Bu — gemolitik anemiyaning kam uchraydigan xilidir. Yurakka yasama qopqoqlar qoʻyilganida, tomirlar torayib yoki bitib qolganida boshlanadigan anemiya klinik jihatdan koʻproq ahamiyatga egadir.

Yurakka yasama qopqoqlar qo'yilganida eritrotsitlar qonning uyurma holda harakatlanishi tufayli yoki yurak qorinchasi sistolasi mahalida protez bilan qopqoq halqasi o'rtasidagi tirqishdan qonning kuch bilan o'tishi tufayli zararlanadi.

Mikroangiopatik gemolitik anemiya tomirlarning juda torayib qolgan qismidan qon oʻtayotganida eritrotsitlarning shikastlanib qolishi bilan ta'riflanadi. Mayda tomirlar yoʻlining torayib qolishi koʻpincha ularga fibrin oʻtirib qolgan iga (DVS-sindromiga) bogʻliq boʻladi. Mikroangiopatik gemolitik anemiya xavfli gipertenziya, sistema qizil volchankasi (yugirigi), trombopetik puipura, gemolitik-uremik sindrom, tarqoq rak mahalida ham boshlanishi mumkin. Eritrotsitlar mexanik ravishda shikastlangan mahallarda qonda parchalanib ketgan eritrotsitlar koʻzga tashlanadi (shistotsitlar, uchburchak va dubulgʻasimon eritrotsitlar).

### IRSIY ANEMIYALAR

Bular turmushda orttirilgan anemiyalarga qaraganda ancha kam uchraydi-yu, lekin klinik jihatdan katta ahamiyatga ega, ayniqsa *irsiy sferotsitoz, o'roqsimon hujayrali anemiya, talassemiya* shular jumlasidandir.

### Irsiy sferotsitoz

Bu kasallik eritrotsitlar membranasida eritrotsitlarni mikrosferotsitlarga aylantirib qo 'yadigan irsiy nuqson bo 'lishi bilan ta 'riflanadi. Ular sferotsitga aylanib qolishi natijasida oʻzining muloyimligini va taloq pulpasidan venoz sinusoidlarga oʻtish mahalida shaklini o'zgartira olish xususiyatini yoʻqotib

\*

qoʻyadi. Ana shu narsa ularning sekvestrlanishiga (taloqda turib qolishiga) va tuzilishi oʻzgarib ketishiga (destruktsiyasiga) olib keladi. Bu kasallik autosom-dominant tarzda nasldan-naslga oʻtib boradi.

Etiologiyasi va patogenezi. Sferotsitoz boshlanashida eritrotsitlar membranasi skeleti oqsillarining birlamchi norasoligi asosiy ahamiyatga ega deb hisoblanadi. Spektrin, ankurin va 4. 1 proteindan iborat ana shu oqsillar hujayra membranasi ichki yuzasidagi tutashuvchi, lekin qayishqoq tuzilmalami hosil qiladi. Mana shu oqsillaming uchchalovi bir bo'lib eritrotsitlarning me'vor shakli pishiqligi va elastikligini ta'minlaydi. Shu munosabat bilan bu oqsillardan birortasining tuzilishida nuqson bo'lsa, bu narsa eritrotsitlar shakli oʻzgarib qolishiga olib keladi. Lekin spektrin hozirgina aytib o'tilgan uchta oqsilning orasida hammadan katta ahamiyatga ega. Spektrinda nuqson boMishi ba'zi hollarda uning 4. 1, oqsil bilan mustahkam birikmai qolishiga olib keladi. Boshqa hollarda mutant spektrin membranaga mahkam birikib qoladi. Shuning natijasida eritrotsitlar. membranalari turg'unligini yo'qotadi. Bunday eritrotsitlar qon oqimiga tushganidan keyin membranalari qismlarga ajralib ketadi. Natijada eritrotsitlar hajmi o'zgarib, kichik bo'lishi bilan ajralib turadigan mikrosferotsitlarga aylanadi. Mikrosferotsitlar o'z muloyimligini yo'qotib qo'yganligi tufayli taloq pulpasidan sinusoidlarga o'ta olmay, unda ushlanib qolib, fagotsitoz va gemolizga uchraydi. Mana shuning uchun ham taloq olib tashlansa (splenektomiyada), gemoliz toʻxtaydi, lekin mikrosferotsitlar saqlanib qolaveradi.

Patologik anatomiyasi. Irsiy sferotsitozda eritrotsitlar sferoid shaklda, kichik boMishi va oʻrtasida yorishib turadigan joyi yoʻqolib qetganliti bilan ajralib turadi. Gemolitik anemiya avj olib borishi tufayli koʻmikda eritropoez kuchayadi, periferik qonda retikulotsitoz borligi ana shundan dalolat beradi. Gemolitik anemiyaning boshqa xillaridagiga qaraganda splenomegaliya tabiatan ancha sezilarli boʻladi. Taloqning ogʻirligi 500—1000 g yoki bundan ogʻirroq ham boMishi mumkin. Qismlarga ajralib ketgan eritrotsitlar sinusoidlaming gipertrofiyalangan qirgʻoq hujayralarida yoki taloqning retikulyar hujayralarida koʻproq koʻzga tashlanadi. Gemoliz uzoq davom etsa, sistema gemosiderozi boshlanadi.

Klinik kechishi. Irsiy kasallik boMmish sferotsitoz katta bolalik yoki oʻsmirlik davridagina ma'lum beradi. Lekin bu kasallikning bola tugʻilgan zahoti boshlanishi ham istisno qilinmaydi. Jarayonning jadalligi har xil — alomatlarsiz oʻtadigan kasallik hollaridan tortib to ogʻir kamqonlik darajasiga boradigan hollar ham ma'lum. Lekin koʻpincha oʻrta darajadagi anemiya, ya'ni oʻrtacha anemiya kuzatiladi. Irsiy sferotsitozning xarakterli belgisi eritrotsitlar osmotik qarshiligining pasayib ketishidir. Bu kasallikning asosiy belgilari badan terisi, koʻz skleralari, shilliq pardalarning sariq tusga kirib, axlat va siydikning toʻq rangli boʻlib tushishidir.

Bu kasallik uchun gemolitik va aplastik krizlar patognomonik bo'lib / hisoblanadi. Gemolitik krizlar asta-sekin boshlanadi, koʻproq ayollarda kuzatiladi va infektsiyalar hamda tugʻruqlardan keyin uchraydi. Ular gemoliz, sariqlik kuchayishi, splenomegaliya va anemiya boMishi bilan ta'riflanadi. Bu alomatlarning hammasi tabiatan tranzitor, ya'ni oʻtib ketadigan boʻladi. Aplastik krizlar asosan infektsiyalardan keyin boshlanadi va koʻmik funktsiyasining batamom toʻxtab qolishi bilan birga davom etib boradi. Shuning natijasida bemorlarda leykopeniya, trombotsitopeniya boshlanib, qondan retikulotsitlar va eritroblastlar batamom yoʻqolib ketadi.

Irsiy sferotsitozda taloqni olib tashlash (splenektomiya) asosiy davo usuli hisoblanadi.

### O'roqsiinon-hujayrali anemiya

O'roqsimon-hujayrali anemiya gemoglobin tuzilishida kamchiliklar bolishi bilan ta'riflanadigan irsiy gemoglobinopaliyaiar gurvhiga kiradi. Gemoglobinlar me'yor tuzilishi buzilishining 300 dan ortiqroq xili tasvirlangan. Shulaming uchdan bir qismi klinik belgilar bilan birga davom etib boradi.

Gemoglobinopatiyaning hammadan koʻra koʻproq uchraydigan xili oʻroqsimonhujayrali anemiyadir, bu kasallikning paydo boʻlishi beta-globin zanjirlari hosil boʻlishini kodlovchi gen mutatsiyasiga bogʻliqdir. Geterozigotalar autosomal kodominant kasalligi boʻlmish oʻroqsimon- hujayrali anemiyaga olib boradigan asosiy sabab gemoglobinda beta-globin zanjirlari paydo boʻlishidir, bu zanjirlarda 6 holatda boMadigan valin aminokislotasi glutaminat kislota bilan almashingan boMadi

Anemiyaning bu xili asosan yer yuzining bezgak kasalligi uchrab turadigan qismlarida yashovchi kishilar orasida uchraydi. Masalan, Markaziy Afrika mamlakatlarida anomal beta-gemoglobin 40 foiz populyatsiya vakillarida uchrasa, 0'ilaver Dengizi, Yaqin va 0'rta Sharq mamlakatlarida kamroq uchraydi. S-gemoglobin kishilarni Plasmodium falciparum qo'zg'atadigan tropik bezgakdan asraydi.

Etiologiyasi va patogenezi. Oʻroqsimon-hujayrali anemiyaga sababchi, yuqorida aytib oʻtilganidek, odatdan tashqari, ya'ni anomal gemoglobin sintezlanib chiqishi sabab boMadigan gen mutatsiyasidir. Deoksigenlanish ta'siri ostida S-gemoglobin molekulasi polimerlanishga uchraydi. Shuning natijasida membranalar zararlanib, eritrotsit shakli oʻzgarib qoladi. Natijada hujayralarda kaltsiy toʻplanib, kaliy, suv yoʻqolib boradi. Ular muloyimligini yoʻqotib, rigid boʻlib qoladi. Eritrotsitlar shaklining adekvat oksigenatsiyaga qaramasdan oʻzgarib, oʻroqsimon koʻrinishga kirishi qaytmas jarayondir. Oʻroqsimon eritrotsitlar paydo boMishi quyidagi jarayonlar boshlanishiga olib boradi: eritrotsitlar rigid boʻlib qolib, shuning natijasida taloqda tezgina sekvestratsiya va gemolizga uchraydi. Bunday eritrotsitlar 20 kun atrofida umr koʻradi;

\_ boshlangan gemolitikanemiya kapillyarlarga oʻroqsimon rigid eritrotsitlar tiqilib qolishi va keyinchalik organ hamda to qimalarning ishemiyadan zararlanishiga. olib keladi; eritrotsitlar membranalarining zaryadi oʻzgarib qoladi-ki.bu narsa eritrotsitlarning tomirlar endoteliysiga yopishib qolishiga,qon oqimi sekinlashib, anoksiya boshlanishiga olib keladi;

eritrotsitlar membranalaridagi fosfolipidlar alteratsiyasi qonni ivituvchi omillaming faol holga oʻtishiga yoʻl ochadi, bu esa qon ivuvchanligi kuchayishiga olib keladi.

Patologik anatomiyasi. Morfologik oʻzgarishlar quyidagi sabablarga koʻra roʻy beradi: 1) gemoliz boʻlib, gemolitik anemiya boshlanishi,

2) gemoglobin va parchalanish mahsulotlari (asosan bilirubin) miqdorining ortib borishi, 3) kapillyarlarda stazlar boshlanib, tromboz paydo boʻlishi.

Kapillyarlar yorigʻidagi oʻroqsimon eritrotsitlar choʻziq, duksimon boʻlib koʻrinadi, gʻalati shaklga ega boʻlib, ba'zan qayiqqa oʻxshab turadi. Sezilarli darajadagi anemiya tomirlardagi stazlar bilan birga qoʻshilib, yurak, jigar, buyraklarning burama kanalchalarida gipoksemik yogʻ distrofiyasi boshlanishiga olib boradi. Ilik (sariq ilik) faollashadi. Ko mikdagi normoblastlar soni keskin koʻpayib ketadi. Giperplaziyasi ba'zida suyaklar rezorbtsiyasiga olib boradi. Jigar va taloqda ekstramedullyar qon yaratish

o'choqlari paydo bo'ladi.

Taloqning qizil pulpasida bir talay oʻroqsimon eritrotsitlar toʻplanib qolishi bilan oʻrtacha splenomegaliya boshlanadi (taloq ogʻirligi 500 g gacha borib qoladi). Taloqda eritrostaz zoʻrayib borishi taloqning gipoksiyadan zararlanib, unda bir talay infarktlar paydo boʻlishiga olib boradi. Keyinchalik taloq kichrayib burishib qoladi (siderofibrotik taloq). Pirovard-natijada taloq butunlay fibroz toʻqima bilan almashinadi. Mana shu jarayon *autosplenektomiva* deb ataladi va katta yoshdagi odamlarda kuzatiladi.

Barcha organlar, jumladan suyaklar, jigar, buyrak, κο z to r pardasidagi tomirlar qonga to\*lib, trombozlar, infarktlar paydo boʻladi. Oyoqlarda ten osti toʻqimalarining gipoksiyaga uchrashi munosabati bilan trofik yaralar paydo boUishi mumkin. 0ʻpka arteriyalarining trombozi yurak ishining buzilishiga (yurakning oʻpka tufayli zarar koʻrishiga) olib keladi. Har qanday tabiatli gemolitik anemiyaga xarakterli boʻlgan boshqa oʻzgarishlar ham uchraydi.

Klinik kechishi. Gomozigot oʻroqsimon-hujayrali anemiyada kasallikning dastlabki belgilari: sezilarli anemiya, retikulositoz va giperbilirubinemiya hayotning birinchi yili oxirlariga kelib paydo bo ladi. Vaqti-vaqti bilan vazookklyuzion va aplastik krizlar boʻlib turishi mumkin.

Vazookklyuzion krizlar toʻsh, qorin, muskullar, miyada kuchli ogʻriqlar paydo boʻlishi bilan ta'riflanadi (koʻkrak, qorin sindromi, muskullar, miya sindromi, abdominal sindrom). Bu ogʻriqlar mikrotsirkulyator tomirlarga

o'roqsimon eritrotsitlar tiqilib qolishi va toʻqimalarning gipoksiyadan zaiailanishiga bog liqdir. Markaziy nerv sistemasi ishemiyasi bosh ogʻrigʻi, talvasa tutishi yoki gemiplegiyalar paydo boMishi bilan namoyon boMadi.'

Aplaetik knzlar koʻmik funktsiyasining vaqtincha toʻxtab qolganligini aks ettiradi. Retikulotsitlar periferik qondan batamom yoʻqolib ketadi anemiya keskin kuchayib boradi.

Krizlarning mana shu ikkala xili odatda infektsiyalar mahalida boshlanib qoladi. Kasallar turli infektsiyalarga juda sezgir boMadi. Bu narsa ayniqsa taloq batamom fibrozlanib borayotgan sharoitlarda shu organ fagotsitar funktsiyasining susayib ketishiga bogMiqdir deb taxmin qilinadi. Kasallikning klinik simptomlari har xil, chunki infektsiya qo'shilishi, stresslar, homiladoi lik, bot-bot krizlar boMib turishining ahamiyati bor.

### Talassemiya

Talassemiya gemoglobindagi globin zanjirlari sintezining buzilishi btlan ta riflanadigan irsiy gemolitik anemiyalarning geterogen guruhidir MaMumki, me'yor gemoglobin ikkita alfa-globin va ikkita beta-globin zanjirlandan tuzilgan. Alfa-globin zanjirlarining sintezi buzilganida yoki butunlay to'xtab qolganida alfa-talassemiya, beta-globin zanjirlarining sintezi lzdan chiqqani yoki butunlay to'xtab qolganida esa beta-talassemiya boshlanadi. Talassemiya uchun kasallikning autosom-dominant yoM bilan nasldan-naslga o'tib borishi xosdir.

Talassemiyaning geterozigot va gomozigot xilaari tafovut qilinadi Talassemiyaning geterozigot xili (kichik talassemiya yoki xarakterli talassemiya) simptomlarsiz oʻtishi yoki oʻrtacha ifodalangan simptomlar bilan birga davom etib borishi mumkin. Gomozigot xili yoki katta talassemiya uchun kuchli ifodalangan gemolitik anemiya xosdir.

Etiologiyasi va patogenezi. Talassemiyaning asosiy sabablari- globulinlar sintezini idora etib boruvchi genlar mutatsiyasi;

ba'zi struktura genlarining deletsiyaga uchrashi; 3) ular tiaiiskriptsiyasining samarasizligi; 4) beqaror, anomal yoki ta'sir κο rsatmaydigan RNK sintezlanishidir. Talassemiya patogenezi turlicha, lekin har bir talassemiya xilining negizida asosiy NVA (Al) gemoglobin fraktsiyasining tanqisligi etadi. Beta-talassemiyada yuzaga keladigan anemiya patogenezida mana bu ikki omil rol oʻynaydi: 1) beta-globin smtezining susayib ketishi, bu narsa noadekvat NVA hosil boMishiga, demak, har bir hujayradagi gemoglobin umumiy miqdorining kamayib ketishiga olib keladi; 2) alfa-globulin zanjirlarining ortiqcha hosil boMishi, bunda alfa- globulin zanjirlari sintezi me'yor doirasida saqlanib turadiyu, lekin beta- globulin sintezlanmay qoʻyadi.

Patologik anatomiyasi. Katta beta-talassemiyada periferik qondagi eritrotsitlar gipoxrom, mikrotsitar boʻladi. Ba'zi eritrotsitlarda gemoglobin notekis taqsimlanadi. Anizotsitoz, poykilotsitoz, retikulotsitoz ham koʻzga tashlanadi. Eritrositlaming osmotik rezestentligi kuchayib ketadi.

١

Autopsiya mahalida gemolitik anemiya uchun xos boʻlgan patologoanatomik oʻzgarishlar topiladi. Biroq, splenomegaliya va koʻmikning oʻta reaktivligi tabiatan ancha sezilarli boʻladi. Ilik ham eritropoezga qoʻshilib ketadi. Koʻmik gipeфlaziyasi hisobiga koʻmik kattalashib, suyakning zich moddasi yupqalashadi, suyak oʻsishi izdan chiqadi. Suyaklar shakli oʻzgarib, sinishi ham mumkin. Ekstramedullyar gematopoez splenomegaliya bilan gepatomegaliyaga olib boradi. Eritrotsitlar tobora koʻproq zoʻr berib parchalanib borishi munosabati bilan eritropoez samarasiz boʻlib qolaveradi, mana shu narsa sistema gemosideroziga, gohida gemoxromatozga olib boradi.

Klinik kechishi. Katta talassemiya koʻproq 2-8 yashar bolalarda kuzatiladi. Bola boʻyining oʻsishdan qolib, qomining kattalashib (gepatosp 1 enomegaliya), kalla shaklining oʻzgarib borishi xarakterlidir. Qayta-qayta qon quyib turish ummi 20 -30 yoshgacha uzaytiradi. Biroq, kasallar 15-17 yoshida oʻlib ketadi. Kuchayib boradigan gemosideroz hayot uchun muhim organlar ishini izdan chiqarib qoʻyadi, chunonchi, yurak gemoxromatozi yurak yetishmovchiligiga sabab boʻlishi mumkin. Plyuriglaidulyar yetishmovchilik, jigar sirrozi (pigmentli), me'da osti bezi sirrozi ham boshlanadi, badan terisida trofik yaralar paydo boʻladi.

Kichik talassemiya mikrotsitar gipoxrom anemiya koʻrinishida oʻtadi.

### ERITROPOEZ BUZILISHI OQIBATIDA BOSHLANADIGAN ANEMIYALAR

Anemiyalaming bu turi koʻmikning gemopoez uchun zarur moddalar bilan tegishlicha ta'minlanmay qolganiga bogʻliqdir, Temir, folat kislota, vitamin B 12 tanqisligi ana shunday anemiyalarga hammadan koʻra koʻproq sabab boʻladi. Tiaminga bogʻliq anemin kamroq uchraydi.

### TEMIR TANQISLIGIGA BOGʻLIQ ANEMIYA

Anemiyaning bu turi hammadan koʻra koʻp tarqalgan va temir moddasi tanqistigiga bogʻliq boʻlib, unga olib keladigan sabablami ikkita asosiy guruhga — endogen va ekzogen sabablarga ajratish mumkin. Endogen yetishmovchilik organizm oʻsib, etilib boradigan davrda temiming ortiqcha sarflanishiga, organizm ehtiyojlarining ortib ketganiga, me'daichak yoʻlida temir soʻrilishining izdan chiqqaniga bogʻliq boʻlishi mumkin. Ekzogen omillar jumlasiga asosan ovqatda temir yetishmovchiligi kiradi, ovqatda temir yetishmovchiligi alimentar anemiyaga olib boradi.

Shu munosabat bilan temir tanqisligiga aloqador anemiya:

1) bir xildagi sutli ovqatlar bilangina ovqatlanadigan bolalarda;

2) sun'iy, sigiryoki echki suti bilan boqiladigan chaqaloqlarda; 3) oʻsmirlik davrida temirga ehtiyoj kuchayishi, hayz boMib turishi munosabati bilan qizlarda; 4) qorindagi bola ham temir sarflab turishi munosabati bilan qorindagi ayollarda; 5) surunkali kasalliklari va infektsiyalari bor keksa odamlarda; 6) ovqatga yaxshi yolchimaslik tufayli koʻpgina ichkilikvozlarda kuzatiladi.

Temir tanqisligiga aloqador anemiya ayollarda boshlangan boʻlsayu, hozir aytib oʻtilgan sabablar boʻlmasa yoki hayz koʻrmaydigan ayollarda boshlangan boʻlsa, u vaqtda bu kasallikning sababi me'da-ichak yoMidan qon ketayotganligi emasmikan deb oʻylab koʻrish kerak.

Ma'lumki, gemoglobin va mioglobin sintezi uchun sitoxrom va flavoproteidlar singari tarkibida temir boMadigan talaygina fermentlar zarur. Shu munosabat bilan bu xildagi anemiyaning patogenezida ushbu fermentlar yetishmovchiligining ahamiyati bor. Temir tanqisligi asta-sekin kuchayib boradi. Ba'zi olimlar uning uch bosqichi boMadi deb ham hisoblaydi: birinchi bosqichida temir zahiralari kamayib ketadi, qon zardobida ferritin va koʻmikda boʻyaladigan temir miqdorining kamayib qolganligi shundan dalolat beradi. Ikkinchi bosqichida qonda aylanib yurgan temir miqdori kamayib, qon zardobining temirni biriktirib olish xususiyati umuman kuchayadi, uchinchi bosqichi eritrotsitlardagi gemoglobin miqdorining kamayib, temir tanqisligiga aloqador anemiya boshlanishi bilan ta'riflanadi. Temir tanqisligi kuchayib borganida miya va immun sistemaning funktsional holati ham izdan chiqadi.

Patologik anatomiyasi. lemir tanqisligiga aloqador anemiya kamqonlikning boshqa xillariga qaraganda birmuncha engilroq oMadi. Periferik qondagi eritrotsitlar odatda gipoxrom boMadi. KoMnikda bir qadar giperplaziya koʻzga tashlanadi, ayni vaqtda normoblastlar ustun turadi. Kesmalai Peilsu usuli bilan boʻyab koʻrilganida koʻmikda gemosiderin gianulalari koʻrinmaydi, bu narsa temir zahiralarining toʻgab qolganidan dalolat beradi. Badan terisi va shilliq pardalar oqarib turadi. Boshqa organlardagi oʻzgarislilar uzoq davom etgan anemik gipoksiyaga bogʻliq boMali. Me'da-ichak yoMida atrofik jarayonlar boMishi xarakterlidir. Atrofik gastrit koʻpincha atrofik glossit, gingivit bilan birga davom etib boradi. Jarayonga qiziloʻngach ham qoʻshilib ketganda Plammer-Vinson sindromi paydo boMadi. Miokardda, jigarda yogʻ distrofiyasi ham kuzatiladi.

Klinik manzarasi. Temir tanqisligiga achoqador anemiya koʻpchilik hollarda alomat bermay oʻtib boradi. Bii-muncha ogMr hollarda badan terisi va shilliq pardalar rangi oʻchib, odam darmonsizlanadi, jismoniy jihatdan saiga charchab qoladigan, harakat qilganida hansiraydigan, boshi aylanadigan, qulogM shangMUaydigan boMib qoladi. Timoqlarda trofik oʻzgarishlar boshlanib, uzunasiga yoki kundalangiga ketgan yoMlar paydo

boMishi xarakterlidir. Tirnoqlar ba'zan qoshiqsimon boMib qoladi. Plammer- Vinson sindromida qizilo'ngach disfagiyasi kuzatiladi. Gemoglobin miqdorining kamayib, rang ko'rsatkichi pasayib qolgani, mikrotsitoz borligi, qon plazmasidagi temir miqdori kamayib ketgani ham xarakterlidir. Temir tanqisligiga aloqador anemiya boshqa bir kasallik (masalan, o'sma) simptomi boMishi ham mumkinligini esda tutish kerak.

#### MECALOBLASTIK ANEMIYA

Megaloblastik anemiyaning ikki turi tasvirlangan. Bulaming biri folat kislota, ikkinchisi vitamin B,2 tanqisligiga bogMiq. Koʻmikda megaloblastlar va periferik qonda yirik eritrotsitlar paydo boʻlishi bulaming amnmiy belgisi boʻlib hisoblanadi. Qon yaratuvchi ildizning uchalasi ham zararlanadi. Shu narsa leykopoez susayib, ulkan metamiyelotsitlar paydo boʻlishiga olib boradi, bu hujayralar gipersegmentlangan neytrofillar paydo qiladi. Ulkan hujayralar shaklining paydo boʻlishi DNK sintezi susayishiga bogʻliqdir. Buning natijasida hujayra boMinishi izdan chiqib, yirik yadrolar paydo boʻladi. Ayni vaqtda RNK sintezi buzilmaydi. Natijada sitoplazma toMa- toʻkis yetilgani holda yadro yetilmay qoladi.

asinxronizm deb ana shu hodisaga aytiladi.

Megaloblastik anemiya boshlanishiga ikki xil jarayon yoʻl ochadi:

1) autogemolizga uchraydigan megaloblastlar koʻplab hosil boʻlishiga olib boradigan samarasiz eritropoez, 2) anomal yirik eritrotsitlarning ortiqcha parchalanishi. Eritrotsitlar va prekursorlarining koʻplab gemolizga uchrashi asosan koʻmikdagi mononuklear fagotsitlarda temir toʻplanib borishiga olib t keladi

#### Folat kislota tangisligiga aloqador anemiya

Bu xildagi anemyya: 1) aholisi ovqatga yaxshi yolchimaydigan rivojlanayotgan mamlakatlarda, 2) ovqati organizmining ehtiyojlariga javob bera olmaydigan homilador ayollarda, 3) surunkali ichuvchi va giyohvand kishilarda koʻproq uchraydi.

Ovqat pishirish mahalida folat kislota juda tez parchalanib ketadi. Shuning uchun ham folat kislotaning asosiy manbalari yangi yoki yangiligicha muzlatilgan sabzavot va mevalardir. Folat kislota ingichka ichakning ustki uchdan bir qismida soʻriladi, shu munosabat bilan ichakning bu boʻlimida soʻrilish jarayonining izdan chiqqanligi folat kislota tanqisligiga olib kelishi mumkin. Folat kislota soʻrilganidan keyin u monoglutamat koʻrinishida qonda boMadi. Folat kislota toʻqimalarda oʻzgarishlarga uchrab, har xil derivatlar hosil qiladi, shulardan DNK sintezida ishtirok etadigan tetragidrofolat hammadan katta ahamiyatga ega. Shuning uchun ham folat kislota tanqisligi DNK sintezi pasayib, megaloblastik anemiya paydo boMishiga olib boradi.

Patologik anatomiyasi. Asosiy oʻzgarishlar koʻmikda, qonda koʻzga tashlanadi. Anemiya sezilarli darajaga yetgan mahallarda turli organ va toʻqimalarda ikkilamchi gipoksik shikastlar paydo boʻladi. Koʻmik megaloblastlar (anomal eritrotsitlar) soni koʻpayib ketishi hisobiga giperplaziyalanadi. Bu hujayralar normoblastlardan ancha yirik boʻlib. yadrosining nozik kataksimon tuzilishda ekanligi bilan ajralib turadi, yaxshi koʻrinib turadigan yadrochasi boʻladi. Bularning sitoplazmasi moʻl-koʻl, bazofil yoki xromatofildir. Me'yorblastlar bitta-yarimta uchraydi. Yetuk ei iti otsitlar mutlaqo boʻlmaydi. Granulotsitlar prekursorlarida yadro- sitoplazmatik asinxronlik koʻzga tashlanadi, ulkan promiyelotsitlar hosil boʻlib turadi.

Anemiyaning dastlabki davrlarida periferik qonda juda koʻp segmentlarga boʻlingan (gipersegmentlangan) granulotsitlar topiladi Ulardagi segmentlar soni odatdagi 2—3 ta oʻmiga 5—6 taga boradi. Qonda makrotsitoz paydo boʻlishi xarakterlidir. Eritrotsitlar yirik, tuxumsimon shaklda boʻlishi bilan ajralib turadi.

Klinik kechishi. Kasallik zinidan boshlanadi va darmonsizlik, tez charchab qolish singari notayin alomatlar bilan ma'lum beradi. Ba'zan me'da-ichak yo'li zararlanganiga xos simptomlar kuzatiladi. Vitamin B<sub>12</sub> yetishmasligiga aloqador anemiyadan farq qilib, folat kislota tanqisligiga aloqador anemiyada nevrologik simptomatika bo'lmasligini ta'kidlab o4ish kerak.

### Pernitsioz anemiya

Pernitsioz anemiya (vitamin  $B_{12}$  tanqisligiga aloqador anemiya, Addison-Birmer kasalligi, megaloblast anemiya) vitamin  $B_{12}$  yetishmasligi natijasida kelib chiqadi, shu sababdan kamqonlikning bu xilini vitamin  $B_{12}$  tanqisligiga aloqador anemiya deb ham aytiladi. Bu vitamin yetishmovchiligi periferik nervlar demielinizatsiyasiga ham sabab bo'ladiki, shu narsa orqa miya uchun ayniqsa muhim. Pernitsioz anemiya shu sababdan sezilarli nevrologik simptomatika bilan birga davom etib boradi.

Avitaminoz  $B_{12}$  sabablari xilma-xil, xususan ovqat norasoligi, organizmning bu vitaminga ehtiyoji kuchayib ketishi. vitamin  $B_{12}$ , soʻrilishining izdan chiqishi shular jumlasidandir. Vitamin  $B_{12}$  hayvon mahsulotlarida boʻladi. Shu sababdan ham nuqul oʻsimlik ovqatlari iste'mol qiladigan kishilar, ya'ni goʻshtemas (vegetarian) odamlarda bu vitamin yetishmay qolishi mumkin. Vitamin  $B_{12}$  jigarda toʻplanib boradi va oʻt ishtirokida reabsorblanadi. U ovqat pishirish va qaynatish mahalida parchalanib ketmaydi. Shuning uchun ovqatga aloqador vitamin  $B_{12}$ tanqisligi juda kam uchraydigan hodisadir.

Biroq, vitamin  $B_{12}$  ni oʻzlashtirish uchun zarur boʻlgan ichki me'da omili (Kasl omili) yetarlicha hosil boʻlmasligi yoki yetishmasligi ustiga vitamin  $B_{12}$ 

ham tanqis boʻlib qolsa, ana shundagina pernitsioz anemiya boshlanishi mumkinligini esda tutish kerak. Ichki me'da omili sintezining buzilishi parietal hujayralar va shu omilning o'ziga qarshi qaratilgan autoimmun reaktsiyaga bog'liq deb hisoblanadi. Natijada me'da shilliq pardasida atrofiya boshlanadi. Bunda ana shu anemiya bilan og'rigan kasal-larda boshqa autoimmun kasalliklar, masalan, Xashimoto tireoiditi, revmatoid artrit ham kuzatiladi. Me'da shilliq pardasi atrofiyasi 40 yoshgacha bo'lgan kishilarda kamdan-kam boMadi. Odam yoshi ulgʻaygan sayin bu jarayon kuchayib boradi va 60 yoshga borib pernitsioz anemiya boshlanadi. Hozir pernitsioz anemiyaning kelib chiqishida muhim ahamiyatga ega bo'lgan autoantitelolarning uch turi tasvirlangan. Chunonchi, ularning birinchi turi me'da parietal shilliq pardasi hujayralariga qarshi ta'sir koʻrsatadi (85-90 foiz hollarda); ikkinchi turi ichki omilga qarshi ta'sir ko'rsatsa (buning natijasida vitamin Bi2 birikmaydigan boMib qoladi), uchinchi turi «ichki omil - vitamin B<sub>12</sub>» majmuiga qarshi ta'sir ko'rsatadi va vitamin absorbtsiyasini to'xtatib qo'yadi. Vitamin B<sub>1:</sub> absorbtsiyalanishida ichki omilning ishtiroki murakkab jarayon boʻlib, uni umuman olganda quyidagicha tasavvur etish mumkin. Me'dadagi kislotalar miqdori me'yor darajada boMganida me'da va ichak fermentlari ta'siri ostida ovqatdan vitamin B|2 ajralib chiqadi, keyin u so'lak va me'da shirasi oqsil lariga birikadi. Goho u toʻgʻridan-toʻgʻri ichki omilga birikadi. Ichki omil va vitamin B<sub>12</sub> birikmasi ingichka ichakka oʻtib, shu erda epiteliy jiyagining maxsus retseptori bilan birikadi. Soʻngra bu kompleks parchalanadi va vitamin B<sub>12</sub> ingichka ichak shilliq pardasining epitelial hujayralariga o'tib, shu erda oqsillar bilan birga kompleks (transkobalamin P) hosil qiladi, vitamin ana shu kompleks holida jigar, ko'mik va boshqa pro- liferatsiyalanuvchi boshqa hujayralarga yetib boradi. Demak, transkobalamin II hosil qila olish layoqatining tugʻilishdan boMmasligi ham megaloblastik anemiya va neyropatiya boshlanishiga olib kelishi mumkin.

Patologik anatomiyasi. Pernitsioz anemiya koʻmik, hazm yoʻli va nerv sistemasida oʻzgarishlar paydo boMishi bilan ta'riflanadi. KoMnik kesib koʻrilganida yumshoq, qizil, liqildoqsimon boMib koʻzga tashlanadi. Mikroskopda tekshirib koʻrilganida eritroid qator hujayralari giperplaziyaga uchrab, ularning tabaqalashuvi megaloblastlar doirasida uzilib qolgani ma'lum boMadi. Bu narsa koʻmikda bir talay megaloblastlar toʻplanib qolishiga olib keladi, bulaming orasida bitta-yarimta normoblastlar va yetuk eritrotsitlar koʻzga tashlanadi. Periferik qonda makrotsitlar, koʻp segmentlangan granulotsitlar topiladi.

Pernitsioz anemiya uchun atrofik glossit, atrofik gastrit xarakterlidir. Til shilliq pardasi qip-qizil, lak surib quygandek boMib koʻzga tashlanadi. Mikroskopda tekshirib koʻrilganida shilliq parda ostidagi qatlamda nospesifik surunkali yalligManish, til soʻrgMchlari va tilni qoplab turuvchi epidermis atrofiyasi borligi ma'lum boMadi. Pernitsioz anemiyada kuzatiladigan

nevrologik simptomatika orqa miyaning orqa va yon ustunlari, periferik nervlarning mielin pardadan mahrum boʻlishiga, shuningdek aksonlaming degenerasiyaga uchrashiga bogʻliqdir. Bu kasallikda kuzatiladigan gemoliz jigar, taloq, koʻmik gemosideroziga olib boradi.

Klinik kechishi. Pernitsioz anemiya uchun darmon qurishi, hansirash, sinkopal krizlar xarakterlidir. Birmuncha kattaroq yoshdagi odamlarda stenokardiya, yurak oʻynashi, yurak yetishmovchiligi kuzatilishi mumkin. Kasallarda me'da-ichak yoʻli zararlanganiga xos alomatlar paydo boʻladi. Pernitsioz anemiya klinikasida nevrologik simptomatika muhim oʻrinda turadi: karaxtlik holati, qoʻl va oyoq panjalarida achishish sezgisi paydo bo lishi, odamning kayflyati buzilib, koʻngli boʻshab turishi kuzatiladi. Vitamin B<sub>12</sub> bilan davo qilinadigan boʻlsa, bu anemiyaning barham topib ketishi mumkinligini ta'kidlab oʻtish kerak. Pernitsioz anemiya diagnostikasi uchun quyidagilarning ahamiyati bor: I) qon zardobida vitamin B<sub>12</sub> miqdorining kamligi; 2) qon zardobida folat kislota miqdorining odatdagicha yoki koʻp bo lishi; 3) tashqaridan kiradigan sianokobalamin absorbtsiyasining buzilishi;

- o rtacha yoki sezilarli darajada megaloblastik anemiya borligi; leykopeniya bo'lib, neytrofillar segmentlarining sezilarli darajada koʻpavib qolgani;
- 6) parenteral yoʻl bilan vitamin B<sub>12</sub> yuborilganida bunga javoban jonli letikulotsitar reaktsiya boʻlishi; 7) me'dada turgʻun axlorgidriya borligi.

#### APLASTIK ANEMIYA

Aplastik anemiya κο 'mikning qon yaratuvni funktsiyasi, ayniqsa bosh hujayralarfuiktsiyasinmg susayib qolishi bilan ta'riflanadigan qon sistemasi kasalligidir. Ana shu hujayralar funktsiyasining susayib qolishi koʻmik gipoplaziyaga uchrab, trombotsitopeniya va agranulotsitoz (pantsitopeniya) boshlanishiga olib boradi. Koʻpincha faqat eritroid qator hujayralari aplaziyaga uchrab, aplastik anemiya boshlanadi. Ushbu boʻlimda biz xuddi ana shu xildagi aplastik anemiyani koʻzdan kechirib chiqamiz.

Etiologiyasi va patogenezi. Aplastik anemiya sabablari juda har xil, ladiatsiya, kimyoviy moddalar, dori preparatlari, mielotoksik ta'sir ko rsatadigan virus infektsiyalari shular jumlasidandir. Eritrotsitlarning aplaziyasiga sabab boʻla olaligan dori preparatlari jumlasiga oʻsmalarga qaishi preparatlar, alkillovchi birikmalar, folat kislota antagonistlari, purin analoglari, sulfanilamidlar, fenilbutazon, antibiotiklar, estrogenlar kiradi. Yaqinda sitomegalovirusli infektsiya, A va B virusli gepatit, shuningdek gerpes infektsiyasi mahalida ham aplastik anemiya boshlanishi mumkinligi aniqlandi. Shu bilan birga virusli gepatit mahalidagi aplastik anemiya necha oylar davomida zimdan ayj olib boradi.

Aplastik anemiyaning boshlanish mexanizmida quyidagilar ahamiyatga ega: 1) bosh gemapoez hujayralarining yetishmasligi yoki norasoligi;

2) koʻmik stromasi, ya'ni gemopoez hujayralari uchun mikromuhit boʻlib

hisoblanadigan tuzilmaning ishdan chiqishi (shuning natijasida koʻmik bosh hujayralaming normal funktsiyasini quvvatlab borish xususiyatini yoʻqotib qoʻyadi); 3) bosh hujayralar funktsiyasining immunologik reaktsiyalar tufayli susayib qolishi.

Bemorlar antitimotsitar globulin bilan davolanganida buning naf berishi aplastik anemiya genezida immunopatologik jarayonlar ahamiyatga ega ekanligini koʻrsatadi. Koʻmik koʻchirib oʻtqazilganida gemopoezning tiklanib, asliga kelishi aplastik anemiyaning boshlanish mexanizmida bosh hujayralar yetishmasligi yoki anomaliyalarining ahamiyati bor degan fikmi tasdiqlaydi.

1-rasm. Aplastik anemiya. Faol koʻmik ilik bilan almashingan. I - qon yaratuvchi hujayralar, 11 - yogʻ hujayralari.

Patologik anatomiyasi. Murda yorib koʻrilganida ichki organlarning kamqonligi va distrofiyaga uchraganiga xos alomatlar koʻzga tashlanadi. Epikard ostidagi kletchatka, charvida bir talay yogʻ yigʻilgan boʻladi. Badan terisi, shilliq pardalar, seroz qoplamalarda talaygina gemorragiyalar uchraydi. Ba'zan bosh miya yoki miokardda bir talay qon quyilib qolgani topiladi. Yassi suyaklar koʻmigi oq pushti yoki sariq rangda boʻladi, ba'zan unda qon quyilib qolgan joylar koʻzga tashalanadi. Koʻmik hujayralarida sezilarli giperplaziya boshlanib, yogʻ toʻqimasi koʻpayib qolganligi ma'lum boʻladi (1-rasm). Fibroz toʻqimada limfotsitlar va plazmatik hujayralaming kichik- kichik toʻplamlari uchraydi. Bir qadar yengilroq hollarda qon yaratuvchi

oddiy hujayralar orolcha-orolcha boMib saqlanib qoladi. Boshqa oʻzgarishlar jumlasidan jigar yogʻ distrofiyasi, qon quyilishi, trombotsitopeniya va granulotsitopeniya tufayli ikkilamchi bakterial infektsiya qoʻshilishini aytib oʻtish kerak. Koʻp joylarga qon quyilib qolganida gemosideroz manzarasi koʻzga tashlanadi.

Klinik kechishi. Aplastik anemiya har qanday yoshda, erkaklarda ham, ayollarda ham birdek uchrayveradi. Kasallik asta-sekin boshlanib boradi, ba'zida u to'satdan va tez avj oladi. Aplastik anemiyaning dastlabki alomatlari odam rangining oqarib, darmoni qurishi, hansirab turishidir. Trombotsitopeniya natijasida petexiya va ekximozlar paydo bo'ladi. Agranulotsitoz tez-tez infektsiya bo'lib turishiga yoki to'satdan harorat ko'tarilib, odamni qaltiroq bosishi va esi kirarli-chiqarli bo'lib turishiga olib keladi. Splenomegaliya kuzatilmaydi, basharti splenomegaliya borligi aniqlansa, bu holda aplastik anemiya deb qo'yilgan diagnozni shubha ostiga olish kerak. Tipik hollarda eritrotsitlar normoxrom, odatdagi kattalikda bo'ladi, lekin makrotsitlar ham uchrashi mumkin. Retikulotsitoz bo'lmaydi.

Aplastik anemiya diagnozi koʻmik biopsiyalari va periferik qonni tekshirish natijalariga asoslanib qoʻyiladi. Aplastik anemiyaning miyelodisplastik sindromdan farqini bilish lozim, chunki bu ikkala kasallik uchun pantsitopeniya xarakterlidir. Klinik manzarasiga qarab bu kasalliklami bir-biridan ajratib olish qiyin, lekin aplastik anemiyada koʻmikda bir oz miqdor qon yaratish hujayralari topiladi, holbuki, mislodisplaziyada koʻmikda yetilmagan anomal miyeloid hujayralar koʻzga tashlanadi.

Koʻmik aplaziyasining oqibati nima bilan tugashini oldindan aytib boMmaydi. Koʻmik uchun zaharli preparatlar ishlatilganida boshlanadigan aplastik anemiya, agar oʻsha preparatlarni ishlatish vaqtida toʻxtatilsa, tabiatan qaytar boMadi. Idiopatik aplastik anemiyaning oqibati noxush. Yaxshi naf beradigan davo usuli koʻmikni koʻchirib oʻtqazishdir.

#### M1YELOFTIZ ANEMIYA

Ko'mik funktsiyasining bu xili ko'mik o'rnida o'sma paydo bo'lganida yoki qanday bo'lmasin boshqa patologik jarayon tufalli ko'mik yemirilib ketgan mahallarda boshlanadi. Sut bezi, oʻpka, qalqonsimon bez, prostata raki ko'mikka metastaz bergan mahallarda juda koʻp uchraydi. Miyeloma, limfoma, leykemiya, osteoskleroz, zoʻrayib boradigan koʻmik fibrozi miyeloftiz anemiyaga kamroq sabab boMadi. Xarakterli oʻzgarishlar anemiya va trombotsitopeniya boMishidan iborat, granulotsitlar kamroq zararlanadi. Periferik qonda gʻalati shaklga kirgan va yetilmagan eritrotsitlar topiladi, oq qon tanachalari arzimas darajada koʻpayadi (leykoeritroblastoz).

#### POLITSITEMIYA

Politsitemiya (yoki eritrotsitoz) eritrotsitlar sonining ko'payib ketishi bilan ta'riflanadi. Ayni vaqtda gemoglobin miqdori ham ko'payib boradi. Eritrotsitlar miqdorining ko'payishi nisbiy (bunda plazma hajmi kamaygan bo'ladi) yoki mutlaq bo'lishi mumkin (bunda eritrotsitlar soni umuman ko'payib ketadi). Nisbiy politsitemiya odam vujudi suvsizlanganida, masalan, odam varaq-varaq qusib, ichi ketaveradigan mahallarda, diuretiklar dozasi oshirib yuborilgan paytlarda kuzatiladi. Mutloq politsitemiya birlamchi va ikkilamchi boiishi mumkin. Birlamchi politsitemiyada eritrotsitlar sonining ko'payishi bosh mieloid hujayralar anomaliyasiga bog'liq bo'ladi. Ikkilamchi politsitemiya sababi eritropoezning kuchayib ketganligidir. Birlamchi politsitemiya mieloid bosh hujayralar klonal neoplastik proliferatsiyasi belgilarining biridir.

#### LIMFOID VA QON YARATUVCHI SISTEMALARNING O'SMALARI

Bu oʻsmalami paydo qiladigan manba oq qon hujayralaridir. Xavfli proliferativ jarayonlarning xammasi uchta asosiy guruhga boʻlinadi:

- 1) limfotsitar qator hujayralarining limfoid toʻqima doirasida yuzaga chiqadigan proliferatsiyasi bilan ta'riflanadigan limfomalar;
- koʻmikda boshlanib, keyinchalik oʻsmaga xos leykoz hujay- ralarini qonga chiqarib turadigan va gematogen yoʻl bilan boshqa organlarga tarqalib boradigan leykemiyalar (leykozlar);
- 3) paraproteinemik leykozlar, bular uchun oʻsma hujayralarining antitelolar ishlab chiqarishga qodir boʻlishi xarakterlidir.

Ba'zi kasalliklarda hozir aytib oʻtilgan uchala jarayon birga uchrashi mumkin, masalan, Val'denstrem makroglobulinemiyasida bir yoʻla limfoma, leykemiya boshlanib, plazmatik hujayralaming diskraziyaga uchrashi xarakterlidir.

### LIMFOID SISTEMASINING O'SMA KASALLIKLARI LIMFOMA

Limfoma - limfoid toʻqimada uchraydigan oʻsmalarning asosiy turi boʻlib, odatda limfa tugunlarida (65 foiz hollarda) va parineximatoz orgailaming limfoid toʻqimasida (35 foiz xollarda) boshlanadi. Oʻsma tarqalib, boshqa limfa tugunlari va turli organlar, xususan jigar, taloq, koʻmikni shikastlantirishi mumkin. Jarayon koʻmikka oʻtib ketgan mahallarda proliferatsiyaga uchragan hujayralar qonda paydo boʻlib, leykozga oʻxshagan manzarani vujudga keltirishi mumkin.

Soʻnggi yillarda immunologik va sitokimyoviy markerlar qoʻllaniladigan boʻlgani munosabati bilan limfomaeming hammasini T- hujayrali va B-hujayrali limfomalar, nulinchi hujayralar limfomalari va gistiotsitar limfomalarga ajratish rasm bo'lmoqda. Tuzilishiga qarab nodullyar va diffuz limfomalar tafovut qilinadi.

Nodullyar limfomalarda follikulalaming och tusli murtak markazlariga oʻxshab ketadigan tuzilmalar paydo boʻladi (nodullyar limfomalar). Biroq, normadagidan farq qilib, limfoid follikulalar limfa tugunlarining poʻstloq, qatlamida ham, miya qatlamida ham topiladi. Bular katta-kichikligi bir xil, hujayralari follikulalaming murtak markazlariga qaraganda birmuncha monomorf boʻladi. Nodullyar limfomalar ulami tashkil etgan hujayralaming tuzilishiga koʻra diffuz limfomaga oʻxshab ketadi. Biroq, klinik jihatdan olganda, ular quyidagi belgilari bilan farq, qiladi: 1) nodullyar limfomalar birmuncha katta yoshli odamlarda paydo boʻladi: 2) ular erkaklarda ham, ayollarda ham birdek uchrayveradi; 3) oqibati bir qadar xayrli boMadi.

Diffuz limfomalarga shu narsa xarakterliki, bunda limfa tuguni butunlay o'sma hujayralari bilan almanpshadi. Ayni vaqtda limfa tugunining arxitektonikasi buzilib, miya qatlami bilan poʻstloq qatlami oʻrtasidagi farqi yuqolib ketadi. Diffuz limfomalar tuzilishi va klinik koʻrinishi jihatidan bir- biridan ajralib turadigan birmuncha geterogen oʻsmalar guruhidir.

Limfomalar sitologik xarakteristikasi jihatidan beshta asosiy kenja guruhga bo'linadi: 1) limfotsitar limfomalar. 2) gistiotsitar limfomalar,

3) aralash limfogistiotsitar limfomalar, 4) limfoblast limfomalar va 5) tabaqalashmagan limfomalar.

Limfotsitar limfomalar. Limfotsitar limfomatar o'sma hujayralarining tabaqalanish darajasiga qarab, yaxshi tabaqalashgan va sust tabaqalashgan o'smalarga bo'linadi.

Yaxshi tabaqalashgan limfotsitar limfoma limfomaning diffuz xili bo'lib, B-hujayralarning o'sma hujayralarga aylanishi natijasida paydo boMadi. Oʻsma hujayralari oʻz tuzilishiga ko'ra odatdagi limfonitlarga oʻxshab ketadi. OMchamlari kichikroq, shakli dumaloq, sitoplazmasi gardish ko'rinishida boMadi. Yadrosi dumaloq, shaklda, zich. Yadrochalari tutashmagan, mitozlar siyrak. Surunkali limfoleykozda limfa tuguni ham xuddi shunga oʻxshash tuzilishda boMadi. lekin bu holda o'sma limfotsitlari koʻmik va periferik qonda topiladi. Bu o'smalarning ikkala xili oʻz mor- fologiyasi jihatidangina emas, balki klinik manzarasi jihatidan bir-biriga oʻxshashdir. Lekin limfomada limfa tugunlaridan tashqarida joylashgan limfoid toʻqima kamdan-kam zararlanadi.

Sust tabaqalashgan limfotsitar limfoma atipik V-limfotsitlardan iboratlir. U nodullyar va diffuz shaklda boMishi mumkin. O'sma limfotsitlari yirik, yadrolari noto'g'ri shaklda boMadi. Ularning po'stlari aniq bilinib turadi va invaginatsiyalar hosil qiladi. Yadro xromatini yirik, yaxlitlashgan, lekin mitozlar siyrak boMadi. Diffuz limfoma ba'zi hollarda periferik qonda o'sma hujayralari paydo boMishi bilan birga davom etib boradi (Isekemik limfosarkoma deb shunga aytiladi).

Gistiotsitar limfoma normal limfotsitlar, va hatto gistiositlardan 2-3 baravar katta keladigan oʻsma hujayralaridan tashkil topgan. Bu hujayralarning pufakchasimon yirik yadrolari dumaloq shaklda boMib, xarakterli oʻymasi, 2-3 ta yadrochasi bor.

Gistiotsitar limfoma nodullyar va diffuz boʻlishi mumkni. lekin diffuz xili κο proq uchraydi. Tabiatan diffuz boʻlgan limfoma tuzilishi jihatidan monomorf yoki haddan tashqari polimorf boʻlib, gʻalati shakldagi hujayralari ham uchrab turadi. Bu limfomaning ba'zi xillari (immunoblastik limfoma) anamezida Shegren sindromi boMgan kasallarda, shuningdek, immuno- supressiya uzoq davom etgan hollarda (masalan, allogen buyrak retsipientlarida) kuzatiladi.

Hozirgi kunda gistiotsitar limfomaning 60 foiz hollarda B-hujayra- lardan, 15 foiz hollarda T-hujayralardan paydo boMishi, qolgan hollarda bu oʻsmaning qanday manbadan kelib chiqqani noma'lum boʻlib qolaverishi aniqlangan. Limfomaning bu turi, limfotsitar limfomadan farq qilib, κο pincha me da-ichak yoMi, badan terisi, ko^mik, bosh miya, ogMz boʻshligʻi va hiqildoq limfoid toʻqimasida, ya'ni limfa tugunlaridan tashqarida paydo boMadi. Limfa tugunidan tashqarida joylashgan oʻsmalar avvallari retikulosarkoma deb atalar edi. Gistiotsitar limfomalar tajovuzkor oʻsmalar jumlasiga kiradi va ilgari bedavo dard deb hisoblanar edi. Biroq, soʻnggi yillarda ishlab chiqilgan aralash kimyoterapiya usuli 80 foiz hollarda remissiya boshlanishiga olib keladi.

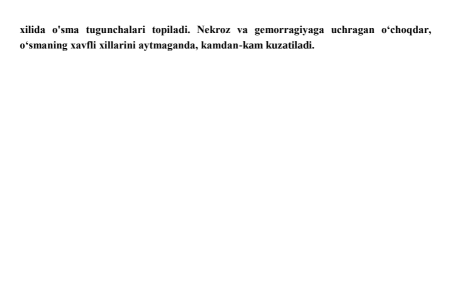
Aralash limfogistiotsitar limfoma. Limfomada 30-50 foiz atrofida yirik gistiotsitar hujayralar boMgan hollarda bu oʻsmaga aralash o'sma deb qaraladi. U kamdan-kam uchraydi va tabiatan nodullyar yoki diffuz boMadi. Nodullyar xilining oqibati bir qadar xayrli.

Limfoblastik limfoma. Xavfli limfomaning bu xili odatda 20 yoshgacha bo lgan navqiron kishilarda kuzatiladi. Kasallarning yarmidan koʻra κο prog ida (50-70 foiz hollarda) koʻks oraligM zararlanadiki, bu narsa lining kelib chiqishi timusga aloqadorligini koʻrsatadi. Limfoblastik limfoma uni tashkil etgan hujayra elementlarining tuzilishiga koʻra juda har xil boMadi. O sma hujayralari monomorf, yetilmagan limfoblastlar tuzilishiga ega bo lishi mumkin. Ularning yadrosi nozik xromatini bilan ajralib turadi. Koʻpgina hollarda yadro pusti invaginatsiyalar hosil qiladi. Mitozlar koʻplab κο zga tashlanadi. Limfoblastik limfoma juda tez zoʻrayib borib, yumshoq, miya pardalari, koʻmikka barvaqt metastazlar beradi. Koʻmikdan qonga oʻsma hujayralari oʻtganida oʻsma oʻzining klinik oʻtishi jihatidan T- hujayrali oʻtkir limfoblastik leykozga oʻxshab qoladi. Limfoblastik limfomaning oqibati yomon.

Berkitt limfomasi Afrikada uchraydi va tabiatan endemik boMib hisoblanadi. Lekin Berkitt limfomasining sporadik xillari endemik mintaqalardan tashqarida ham uchrashi mumkin. Endemik va sporadik o'smalar tuzilishi jihatidan bir-biriga o'xshash ya diffuz rayishda o'sib ketgan, dumaloq, yoki tuxumsimon shakldagi yadrolari boMadigan, o'rtacha kattalikdagi monomorf hujayralardan iboratdir. Bu hujayralaming yadrolari tuxumsimon shaklda boMgan mahallarda ularda 2 tadan 5 tagacha yadrocha topiladi. Sitoplazmasi o'rtacha rivojlangan, bazofil, lipidlar bilan toMgan vakuolalari bor. Bu o'sma uchun yuksak mitotik indeks, hujayra nekrozlari xarakterlidir, nekrozga uchragan huj?yralar atrofida fagotsitar faoliyati kuchli boMadigan bir talay to'qima makrofaglari topiladi. 0'sma hujayralari oʻrtasida tarqalgan makrofaglar juda koʻpchilik hollarda ochiq boʻshliq bilan oʻralib turadiki, shu narsa "yulduzli osmon" manzarasini hosil qiladi. Lekin "yulduzli osmon" manzarasi hujayralarining mitotik faoliyati kuchli boMishi bilan ajralib turadigan boshqa limfomalarga (masalan, limfoblastik limfomaga) ham xarakterli boMishini aytib oʻtish kerak. Afrikaning endemik mintaqalarida Berkitt limfomasi yuqori va pastki jag<sup>1</sup> limfa tugunlaridan joy oladi. Endemik mintaqalardan tashqarida bu o'smaning qorin bo'shlig'i va kichik chanoq organlarida (ichak, tuxumdonlarda), shuningdek qorin pardasi ortida boMishi xarakterlidir. Berkitt limfomasining oqibati yomon.

Limfomalaming kupchiligi limfoid follikulalar markazida joylashgan Bhujayralardan kelib chiqadi (I guruhi). 0'sma Bhujayralari dastlab follikulalaming oqish markazlariga o'xshab ketadigan o'sish o'choqlari hosil qiladi. 0'sib boradigan bu o'choqlar keyinchalik bir-biriga qo'shilib, limfomaning diffuz xilini yuzaga keltiradi. Thujayrali limfomalar (II guruh.) kamroq (20 foiz hollarda) uchraydi. Kuziqorinsimon mikoz, Thujayrali leykemoid limfoma, shuningdek ko'ks oraligM o'smasi bilan birga uchraydigan limfoblast limfomalar shular jumlasidandir. 0'smalaming uchinchi guruhini immunologik va sitokimyoviy usul-amallar bilan toifalarga ajratib boMmaydigan o'smalar tashkil etadi.

Limfomalaming patologik anatomiyasi. Asosiy anatomik oʻzgarishlar limfa tugunlarida roʻy beradi. Oʻsma zoʻrayib borgani sayin, jigar, taloq va boshqa ichki organlar jarayonga berilaveradi. Koʻpchilmk hollarda limfoma boʻyin (2-rasm) va qoMtiq osti limfa tugunlarida paydo boMadi, soʻngra son, yonbosh, koʻks oraligMdagi tugunlar zararlanadi. Kamdan-kam hollarda oʻsma dastlab koʻks oraligʻida va ichki organlarda paydo boMadi (3-rasm). Zararlangan limfa tugunlari kattalashib, diametri ba'zan 10 sm gacha boradi. Bular yumshoq-qattiqligi jihatidan har xil boMadi — yumshoq, biroz qattiq boMishi mumkin. Bu fibroz toʻqima nechogMik rivojlanganiga bogMiq. Jarayon uncha tajovuzkor boMmagan holda limfa tugunlari xarakatchan va birbiriga qoʻshilib ketmagan boMadi. Kasallikning bir qadar xavfli xillarida oʻsma limfa tuguni kapsulasiga oʻsib kiradi va undan tashqariga chiqadi, natijada limfa tugunlari qoʻzgʻalmas boMib qoladi. Kesib koʻrilganida ular oq-kulrang tusli gomogen massa koʻrinishida boMadi, oʻsmaning nodullyar



2-rasm. Bo'yin limfa tuguni limfomasi.

### 3- rasm. Buyrakdagi koʻp sonli limfoma.

Linifomaiarning klinik oʻtishi. Koʻpchilik hollarda jarayon bir yoki bir nechta limfa tugunining ogʻrimasdan turib kattalashib borishi bilan boshlanadi. O'sma limfa tugunlaridan tashqarida ham paydo boʻlishi mumkin, bunday hollarda gepatosplenomegaliya kuzatiladi. Bemortar issigi chiqib, ozib borayotganidan, darmonsizlik, kamqoniikdan noliydi.

Bemorlarda uchraydigan kamqonlik, ya'ni anemiya tabiatan gemolitik boMadi. Ba'zida, masalan, diffuz gistiotsitar limfomada ko'mik jarayonga qoʻshilib ketadi.

Biroq, koʻmikda oʻsma borligi periferik qonda oʻsma hujayralari paydo boMishiga hamisha ham olib boravermaydi. Kasallik diagnozini qoʻyish uchun limfa tugunini gistologik tekshirishdan oʻtkazish zarur. Oʻsma me'da- ichak yoMida boMganida diareya boshlanib, malabsorbtsiya sindromi kuzatiladi, qorinda ogʻriq turadi, ichak tutilishiga xos manzara yuzaga keladi. Suyakdagi limfoma osteomielit jarayoniga olib boradi. Buyrakning katta- lashuvi unga oʻsma elementlari oʻtganiga yoki retroperitoneal tarzda joylashgan limfoma tufayli pastki siydik chiqarish yoMlarining bosilib qolishiga bogMiq boMadi. Nerv sistemasi zararlanganida nevrologik simptomatika kuzatiladi.

### QO'ZIQORINSIMON MIKOZ

Qo'ziqormsimon mikoz hozirgi vaqtda badan terisining T-hujayrali limfomasi (T-xelperlar) deb hisoblanadi, bu kasallik asosan 40-60 yashar erkaklarda uchraydi. Teri endigina zararlanib kelayotgan davrda bu kasallik tobora zoʻrayib boradigan ekzemaga oʻxshaydi. Terida bir talay oʻsma tugunlari paydo boMadi (4-rasm). Mikroskopda tekshirib koʻrilganida epidermis va dermaning T-oʻsma hujayralari bilan inflltrlangani topiladi, bu hujayralaming yadrolari piknozga uchragan boMadi. Koʻpchilik hollarda oʻsma jarayoni limfa tugunlari va ichki organlarga tarqalishi mumkin. T- hujayrali limfomaning leykemik xili Sezari sindromiga kiradi.

#### XOJKIN KASALLIGI

Xojkin kasalligi (xayfli limfoma, limfogranulomatoz) limfoid to'qimaning birlamchi kasalligi bo'lib, bunda asosan limfa tugunlarida o'sma jarayoni boshlanadi. Xojkin kasalligi limfomalarning yuqorida tasvirlangan xillaridan quyidagilar bilan farq qiladi: oʻsmada ulkan Berezovskiy-Shternberg hujayralari va yalligManish infiltrati boMishi; umumiy hodisalar masalan, isitma boshlanishi bilan farq qiladi. Xojkin limfogranulomatozi kamdan-kam uchraydigan oʻsma kasalligi boMib, yoshlarda (oʻrtacha 32 yoshgacha boMgan kishilarda) kuzatiladi. Davo qilinsa, yaxshi natija beradi.

Etiologiyasi va patogenezi. Xojkin kasalligining kelib chiqishi noma'lum. Avvallari bu kasallik odatdan tashqari (ajabmaski, infektsion omil ta'siriga javoban boshlanadigan) yalligManish reaktsiyasidir deb hisoblanar edi. Hozir Xojkin kasalligi neoplastik jarayon jumlasiga kiritiladi. Biroq, Berezovskiy-Shternberg hujayralarining qanday paydo boMishi noma'lum boMib qolmoqda. Ularning yuzasida  $\Gamma$ - va Bhujayralar uchun markyorlar yoʻq, ular komplement va Fs-retseptorlaridan ham mahrumdir. Shuningdek, hujayralar kulturasida ularning hujayra pardasi antigenlari jihatidan limfa tugunining

parafollikulyar mintaqasida joylashuvchi «dendritik» antigenii hujayralarga oʻxshashligi ma'lum bo'ladi. Dendritik antigenii hujayralar funktsional faolligining susayishi ularning neoplastik xossalarga ega bo'lib borayotganidan darak berishi aniqlangan. **Xojkin** kasalligida T-hujayralar immunitetining susayib ketishi ham, aftidan, shunga bogʻliq. Biroq, Berezovskiy-Shternberg hujayralarining o'sma hujayralariga aylanib qolish mexanizmi shu vaqtga qadar aniq emas va virusli infektsiyaning (Epshteyn- Barr virusining) ta'siri bordegan fikr ham tasdiqlangani yoʻq.

### 4- rasm. Qo'ziqorinsimon mikoz: badan terisining T-hujayrali limfomasi.

Patologik anatomiyasi. Limfoid to'qima tuzilishidagi o'zgarishlarga qarab Xojkin kasalligi toʻrt xilga bo'linadi: *birinchi turi* limfoid toʻqima ustun turishi, *ikkinchi turi* aralash tuzilishda boʻlishi (aralash hujayrali xili), *uchinchi turi* limfoid to'qimaning kamayib ketgani bilan ta'riflanadi, *toʻrtinchi turi* nodullyar sklerozdir.

Yuqorida aytib o'tilganidek, Xojkin kasalligining xarakterli gistologik belgisi Berezovskiy-Shternberg hujayralaridir, lekin bu hujayralami infektsion mononukleoz, qo'ziqorinsimon mikoz, shuningdek limfomalarda kam uchratish mumkin. Bu hujayralar yirik-yirik, sitoplazmasi och tusli,

serbar boMadi. Ularning kattaligi oMchaganda diametri 15 dan 45 mikrongacha boradi. Ularda och tusli talaygina yirik yadrolar boMishi xarakterlidir, lekin ko'pincha simmetrik ravishda yonma-yon joylashgan va shu sababdan koʻzguda akslanayotgandek boMib ko'rinadigan ikkita yadro topiladi. Yadrochalari yirik, giperxrom boMadi, ularning atroflda och tusli gardish koʻzga tashlanadi (boyqush koʻzlariga oʻxshab ketadi). Yadrolarning poʻsti aniq bilinib turadi. Ana shunday Berezovskiy-Shtemberg hujayralaridan tashqari bir yadroli yirik hujayralar (Xojkin hujayralari) ham uchraydi.

Limfogranulyomatozga uchragan toʻqimada har xil yetuklik darajasida turgan limfoid elementlar, gistiotsitar elementlar, eozinofillar, plazmatik hujayralar, fibroblastlar va neytrofil leykotsitlar topiladi. Biroq, Berezovskiy- Shtemberg va Xojkin hujayralarigina oʻsma hujayralari deb, qolgan hamma hujayralar, shuningdek fibroz ham reaktiv oʻzgarishlarning koʻrinishi deb qaraladi.

Xojkin kasalligining yuqorida koʻrsatib oʻtilgan hamma bosqichlari oʻziga xos tuzilish va klinik belgilarga egadir.

Xojkin kasalligining limfoid to 'qima κο 'proq bo 'ladigan xili' yetuk limfotsitlar juda koʻp boMishi bilan ta'riflanali, shu hujayralar orasida har xil miqdorda gistiotsitlar uchraydi. Limfa tuguni shu hujayralarga goʻyo toMib- toshib ketganday tuyuladi, shuning natijasida limfa tugunining naqshi bilinmay ketadi. Berezovskiy-Shtemberg hujayralari kam boMadi va aksari bir qancha kesmalar koʻzdan kechirib koʻrilganidagina topilishi mumkin. Xojkin hujayralari koʻproq uchraydi. Bitta-yarimta eozinofillar va plazmatik hujayralar boMadi. Skleroz va nekroz oʻchoqlari boMmaydi yoki sust ifodalangan boMadi. Bu xildagi Xojkin kasalligining oqibati xayrli. Bu kasallik erkaklarda kuzatiladi.

Xojkin kasalligining aralash hujayrali xili sezilarli polimorfizm va turli manbalardan kelib chiqadigan hujayralar nisbatining oʻzgarib qolganligi, chunonchi, limfotsitlar sonining nisbatan kam boMishi bilan farq qiladi. Eozinofillar, plazmatik hujayralar, yirik va bir qadar polimorf yadroli fibroblastlar koʻproq boMadi. Berezovskiy-Shtemberg hujayralari koʻproq uchraydi. Kichikroq nekroz va fibroz oʻchoqlari boMishi kuzatiladi. Kasallikning bu xili ham erkaklarda koʻproq uchraydi.

Xojkin kasalligining limfoid to 'qimani holdan ketkazib qo 'yadigan xili limfotsitlar kam miqdorda va Berezovskiy-Shtemberg hujayralari koʻp boMishi bilan ta'riflanadi. Toʻqimalardagi oʻzgarishlar turiga qarab kasallikning bu turi ikki xilga boMinadi: 1) diffuz fibroz va 2) retikulyar tur. Diffuz fibroz turida limfogranulyomatoz toʻqimaning yetilmagan biriktiruvchi toʻqima bilan almashinishi kuzatiladi. Ba'zi joylarda toʻplanib qolgan oqsil massalari uchraydi, bulaming orasida tipik va notipik Berezovskiy-Shtemberg hujayralari, Xojkin hujayralarining kichikroq toʻplamlari,

limfotsitlar va polimorf gistiotsitlar joylashgan boMadi. *Xojkin kasalligining retikulyar turi* hujayra elementlari ustun turishi bilan ta'riflanadi, Bunda juda koʻp anaplaziyalangan yirik polimorf hujayralar boMishi xarakterlidir. Bularning orasida bitta-yarimta tipik Berezovskiy-Shternberg hujayralari borligini koʻrish mumkin. Xojkin kasalligining bu xili bir qadar tajovuzkor boMishi bilan ajralib turadi, birmuncha yoshi kattaroq odamlarda uchraydi.

### 5- rasm. Porfirli taloq.

Xojkin kasalligining nodullyar sklerozli xili oʻz strukturasi va klinik koʻrinishlari jihatidan yuqorida tasvirlab oʻtilgan xillaridan farq qiladi. Morfologik jihatdan olganda bu oʻsma ikki xususiyati bilan: 1) Berezovskiy- Shternberg hujayralarining lakunar hujayralar deb ataladigan alohida turi boMishi bilan; 2) kollagen tolalarining oʻziga xos tarzda joy olishi bilan (shunga koʻra limfa tuguni dumaloq shaklli qismlarga boMinadi) xarakterlanadi. Lakunar hujayralar yirik, yadrosi koʻp parrakli va bir talay yadrochalari borligi bilan ajralib turadi. Bu hujayralaming sitoplazmasi och tusda va serbar boMadi. Hujayralaming chegaralari aniq-ravshan bilinib turadi. Toʻqima formalinga solib qotirilganida lakunar hujayralar sitoplazmasi retraktsiyaga uchrab, shuning natijasida hujayralar atrofida boʻsh kamgaklar — lakunalar hosil boMadi («lakunar hujayralar» degan nom ham shundan olingan). Xojkin kasalligida limfa tugunidagi fibroz sezilarli yoki arzimas darajada, limfotsitlar va lakunar hujayralaming nisbati ham har xil

boʻlishi mumkin. Klassik tarzdagi Berezovskiy-Shtemberg hujayralari kamroq uchraydi. Xojkin kasalligining tasvirlanayotgan shu turi faqat ayollarda (yosh qizlarda) kuzatiladi. Bunda boʻyindagi pastki limfa tugunlari, oʻmrov usti va ko'ks oraligʻi limfa tugunlari zararlanadi.

Shuni aytib oʻtish kerakki, Xojkin kasalligida fibroz va juda xilma-xil toifali hujayralar (eozinofillar, neytrofillar, plazmatik hujayralar) boMishi kasallikni xuddi reaktiv yalligManish jarayoniga 0ʻxshatib qoʻyadi. Shu sababdan Xojkin kasalligining asosiy diagnostik va xatodan holi boMadigan mezoni nodullyar sklerozda Berezovskiy-Shtemberg va lakunar hujayralarning aniq ajralib turishidir. Xojkin kasalligining hamma xillarida ham taloq, jigar, koʻmik jarayonga tortilib, ularda oʻsmasimon tugunchalar hosil boMishi mumkin. Taloq sezilarli darajada kattalashib, porfirli taloq degan tusga kiradi (5-rasm). 0ʻrtacha darajada ifodalangan gepatomegaliya boMadi. Bir qancha hollarda limfa tugunlaridan tashqaridagi kasallik oʻchoqlari faqat mikroskopda tekshirish paytidagina koʻzga tashlanadi.

Klinik kechishi. Limfogranulyomatoz surunkali tarzda oʻtib boradi va vaqti-vaqti bilan oʻz-oʻzidan qaytib turadi (remissiya). Xuddi limfomada boMgani kabi, limfa tugunlari ogʻriqsiz kattalashib boradi. Biroq, limfomadan farq qilib, Xojkin kasalligida: 1) yakka limfa tugunining zararlanishi kuzatiladi; 2) mezenterial tugunlar va Valdeyer halqasi ahyon-ahyonda zararlanadi; 3) limfa tugunidan tashqarida joylashgan limfoid toʻqimaga jarayon hamisha ham oʻtavermaydi. Kasallik zoʻrayib borganida bemorlarda isitma chiqib, ular oʻz-oʻzidan ozib boradi, kamqonlik paydo boMadi.

Xojkin kasalligining *oqibati* bu dardning gistologik xiliga bogMiq boMmay, balki kasallik rivojining klinik davriga bogMiqdir. Kasallikning oqibati I va II davrlarida xayrli.

### QON YARATUVCHI SISTEMANING 0°SMA KASALLIKLARI (GEMOBLASTOZLAR) LEYKOZLAR

Leykozlar (leykemiyalar) — qon yaratuvchi bosh hujayralar dan paydo bo'ladigan xavfli o'smalar bo 'lib, bularda ko'mikning o'mini neoplastik hujayralar (leykoz hujayralar) bosib ketadi. Leykozlar uchun qonda koʻp miqdor leykoz hujayralari paydo boMishi va jigar, taloq, limfa tugunlari va organizmning boshqa organ hamda toʻqimalarining infiltrlanishi xarakterlidir. Shuni yodda tutish kerakki, leykoz va uning hamma oqibatlari avvalo koʻmikning zararlanishi tufayli boshlanadi, ayni vaqtda leykotsitozgina emas, balki leykopeniya ham kuzatilishi mumkin

Etiologiyasi va patogenezi. Leykozlar etiologiyasi va patogenezi ham boshqa manbalardan kelib chiqadigan oʻsmalar etiologiyasi bilan patogenezi singari hamon sirli boMib kelmoqda. Biroq, leykozlar xamda miyeloproliferativ kasalliklarning paydo boMishida xromosoma

anomaliyalari, onkogen viruslar, shuningdek hujayra onkogenlari tuzilishi va funktsiyasining aynashi ahamiyatga ega ekanligini koʻrsatadigan ma'lumotlar soʻnggi yillarda oʻtkazilgan tekshirishlarda qoʻlga kiritildi. «Oʻsmalar» boMi- mida koʻrsatib oʻtilganidek, hujayralaming oʻsishi va tabaqalanishini idora etishda hujayra onkogenlari muhim rolni oʻynaydi. Leykozlar va limfomalarda kariotipning oʻzgarishlarga uchrashi hujayra onkogenlarining joyidan koʻchishiga olib keladi, shuning natijasida ular genomda yangi joyni egallaydi. Xromosomalarning shu xilda qaytadan tuzilishi onkogenlarning funktsiyasi bilan strukturasini oʻzgartirib qoʻyadi. Natijada ular yangi oqsillami kodlash layoqatini kasb etadi. Bu narsa hujayralaming oʻsishi va rivojlanishining idora etilishini izdan chyqaradi va avtonom hujayralar paydo boMishiga olib keladi.

Leykemiya va limfomalaming paydo boMishida xromosoma anomaliyalari ham muhim oʻrin tutadi, xromosoma translokatsiyalari, deletsiyalari va trisomalarning topilishi shundan dalolat beradi. Masalan, miyelodisplastik sindromi boMgan va oʻtkir miyeloblast leykoz bilan ogʻrigan bemorlarning koʻmik hujayralarida 5 va 11 xromosomalarning uzun yelkasiga ham o'tgan translokatsiya topilgan boMsa, Thujayrali surunkali limfoleykoz bilan og'rigan kasallarda trisomiya topilgan. Lekin qanday omil- larning shu xildagi translokatsiyalarga olib kelishi noma'lum. Ionlashtiruvchi radiatsiya, kimyoviy birikmalar va viruslar ham mutagen agent bo'lishi mumkin deb taxmin qilinadi. Shu jihatdan olganda Epshteyn-Barr virusi bilan odamda uchraydigan T-hujayrali leykoz virusi alohida diqqatga sazovordir. Berkitt afrika limfomasi paydo bo'lishida Epshteyn-Barr virusining rol o'ynashini ko'rsatadigan aniq dalillar bor. Mana shu virus avval B-hujayra mitogeniga ta'sir o'tkazib, poliklonal Bhujayralar proliferatsiyasiga sabab boMadi deb taxmin qiladi. Limfopro-liferatsiya koʻpchilik hollarda toʻxtab qoladi va kasallik boshlanmaydi (yoki infektsion mononukleoz boshlanadi). Biroq, ro'yi-rost yoki yashirin immunitet ta'siri boMgan ba'zi odamlarda poliklonal hujayralar proliferatsiyasi saqlanib qolib, tabiatan davom etaveradi. Hujayralaming tez koʻpayib borishi ularda sitogenetik aberratsiyalar va 8 hamda 14 xromosoma translokatsiyalari paydo boMish ehtimolini oshiradi. Mana shunday translokatsiya hujayra onkogenlari faol holga o'tishi tufayli shikastlangan hujayralar koʻpayib borishiga olib keladi. Natijada B-hujayrali monoklonal oʻsma paydo boMadi. Mana shu farazga muvofiq Epshteyn-Barr virusi bevosita onkogen ta'siriga ega emas, lekin u poliklonal B-hujayralar mitogeni tariqasida ta'sir o'tkazib, xromosomalar translokatsiyasi boshlanishiga olib keladi, bu translokatsiya pirovard-natijada hujayralaming odatdagicha o'sib rivojlanib borish layoqatidan mahrum qiladi.

Mudom antigen ishlanib turadigan va buning ustiga idora etuvchi immun jarayonlar ham yetishmaydigan kishilarda xavfli limfoma paydo boMish

ehtimoli ancha katta. Allogen buyrak retsipientlari, autoimmun kasalliklari (Shegren sindromi, Oi l'S) bor bemorlar xavf koʻp boʻladigan ana shunday gumhga kiradi.

Odamda uchraydigan leykozlaming paydo boMishida retroviruslarning roli borligi soʻnggi yillarda isbot etildi (6-rasm). T-hujayrali leykozlar va limfomalarga aloqasi bor retrovirus HTLV-1 jumlasiga kiradi.

## 6- rasm. Virus tufayli boshlangan T- hujayrali leykozning avj olib borish mexanizmi.

Quyidagi didlillar qon yaratuvchi sistema oʻsmalari paydo boʻlishida shu vimsning roli borligini koʻrsatadi:

L T-hujayrali leykemiya va limfoma bilan ogʻrigan kasallaming oʻsma hujayralaridan hamisha HTLV-1 ni ajratib olsa boʻladi. 90 foiz hollarda kasallarda mana shu retrovinisga qarshi antitelolar topiladi. II. Kasallik Yaponiya va Karib dengizi mamlakatlarida tabiatan endemik boʻladi. Shunisi qiziqki, ushbu endemik mintaqalardagi nisbatan sogʻlom odamlarda ham HTLV-I ga qarshi antitelolar topiladi. Bu narsa kishining retrovirus bilan emas, balki Kpshteyn-Barr virusi bilan ham infektsiyalanishi hamisha ham oʻsma paydo boʻlishiga olib kelavermasligini koʻrsatadi.

TasnifL Leykozning tabiatan qay tariqa oʻtishi va oʻsma hujayralarining nechogʻlik tabaqalashganiga qarab oʻtkir va surunkali xillari tafovut qilinadi.

0'tkir leykozlar: 1) blastlar deb ataluvchi tabaqalashmagan, mutlaqo yetilmagan hujayralar paydo boʻ lishi bilan; 2) bemor davolanmasa kasallikning zo'rayib, tez o'Mimga olib borishi bilan ta'riflanadi. Surunkali leykozlar: 1) bir qadar bexatar oʻtishi va 2) birmuncha tabaqalashgan leykoz hujayralari paydo boʻlishi bilan farq qiladi.

Leykoz hujayralarining gistogeneziga qarab, oʻtkir va surunkali leykozlaming ikkita asosiy xili tafovut qilinadi:

1) limfotsitar qatordan paydo bo'ladigan leykozlar va 2) mielotsitar qatordan paydo bo'ladigan leykozlar.

Soddalashtirilgan tasnifga muvofiq leykozlaming toʻrtta asosiy xili tafovut qilinadi: 1) oʻtkir limfotsitar leykoz, 2) surunkali limfotsitar leykoz,

3) o'tkir miyelotsitar leykoz, 4) surunkali miyelotsitar leykoz.

0'tkir leykozlar, ularning hujayralari qanday manbadan kelib chiqqanligidan qat'i nazar, ko'mikdagi me'yor hujayralar o'rniga proliferatsiyalanayotgan va yetilib borish layoqatidan mahrum bo'lgan bir talay blast hujayralari paydo boMishi bilan ta'riflanadi. Natijada eritrotsitlar, granulotsitlar, trombotsitlar singari yetuk miyeloid elementlar yo'qolib ketadiki, shu narsa kasallarda anemiyalar, gemorragiyalar boshlanishiga va infektsiyalar qo'shilishiga olib keladi. Surunkali limfotsitar va miyelotsitar leykozlar faqat bitta belgisi jihatidan birlashtiriladi — ular bemorning tez orada nobud boMishiga olib kelmaydi.

Surunkali miyeloid leykoz, chin politsitemiya, essentsial trombotsitopeniya, miyeloid metaplaziyalaming miyeloid qator bosh hujayralari polipotent kloni oʻsma proliferatsiyasidan iborat ekanligi soʻnggi yillardagi tekshirishlar natijasida aniqlandi. Eritrotsitlar prekursorlari ustun turadigan bo'lsa, u vaqtda chin politsitemiya boshlanadi. Surunkali miyeloid leykozning boshlanishi asosan granulotsitlar o'tmishdoshlarining prolifera- tsiyasiga bogMiq. Shu munosabat bilan «surunkali miyeloproliferativ kasallik» degan atama koʻproq surunkali miyelotstar leykozning oʻzini aks ettiradi.

Hozirgina aytib oʻtilgan kasalliklar klinik jihatdan bir-biridan farq qiladigan boMsa ham, lekin bitta patologik holatning ikkinchi xil patologik holatga oʻta olishi bu kasalliklaming kelib chiqish mohiyati bilan aytganda bitta ekanligini koʻrsatadi. Masalan, chin politsitemiya bir necha yildan keyin miyelofibrozli miyeloid metaplaziyaga aylanib ketishi mumkin. Surunkali limfotsitar leykozlar guruhi ikkita asosan kasallik — surunkali leykotsitar leykoz bilan qilsimon hujayrali leykozni oʻz ichiga oladi. Qilsimon hujayrali leykoz asosan V-limfotsitlarning oʻsma proliferatsiyasida boshlanadi. Surunkali limfotsitoz leykozning klinik va anatomik koʻrinishlari jihatidan yuqorida tasvirlab oʻtilgan limfomalardan kam farq qilishini aytib oʻtish kerak

#### 0'TKIR LEYKOZLAR

O'tkir leykozlar qon yaratuvchi monoklonal bosh hujayralar o'sma proliferatsiyasiga uchragan mahalda boshlanadi. Ular yetuk hujayralar bo'lmasligi va leykotsitlar prekursorlarming to'planib borishi bilan farq qiladi. Blast hujayralaming ko'payib borishi shu hujayralaming yetuk hujayralarga tabaqalanishi buzilib, ularning funktsional jihatdan bekamu- ko'st granulotsitlarga aylanmasligiga bogʻliqdir. Leykozga uchragan blast hujayralar koʻmikda to'planib borib, me'yor qon yaratilishini susaytirib qo'yadi, shu munosabat bilan oʻtkir leykozlar klinikasi anemiya, agranulo- tsitoz va trombotsitopeniya bilan ta'riflanadi. Ayni vaqtda leykoz hujayralari kloni susaytiriladigan boʻlsa (davolash jarayonida) eritrotsitlar, granulotsitlar va trombotsitlar soni tiklanib, bir qadar asliga kelishi mumkin.

Tasnifi. 0'tkir leykozlaming hammasi morfologik va immunologik xususiyatlariga qarab, o'tkir limfoblast leykoz va o'tkir miyeloblast leykozga bo'linadi. Leykoz hujayralarining markyorlariga ko'ra limfoblast leykozning quyidagi turlari tafovut qilinadi: 1) hujayralarida T-hujayralar markyori bo'ladigan leykoz; 2) blast hujayralarining yuzasida immunoglobulin — yetuk B-hujayralar markyori bo'ladigan leykoz; 3) hujayralarining yuzidagi immunoglobulin va T-hujayra antigeni bo'lmaydigan, lekin o'tkir limfoblast leykoz antigeniga ega bo'lgan leykoz; 4) limfoblastlari T-hujayralar, B- hujayralar antigenlari va o'tkir limfoblast antigenidan mahrum bo'lgan leykoz.

O'tkir limfoblast leykozlar V-limfotsitlar prekursorlaridan paydo bo'ladi deb taxmin qilinadi. O'tkir miyeloblast leykoz ham turli manbalardan kelib chiqadi. Vlimfotsitlar prekursorlarining ba'zilari polipotent miyeloid bosh hujayraning aynab, o'smaga aylanishi natijasida paydo bo'ladi, ham granulotsitar, ham eritroid qatorga mansub prekursorlarda uchraydigan sitogenetik anomaliya ana shundan dalolat beradi. Bunda miyeloblastlar qon va ko'mikda ko'pchilikni tashkil etadi. Boshqa hoi larda granulotsitlar va monotsitlar prekursorlari aynab, o'smaga aylanadi. Bunday hollarda miyelomonotsitar kasallik boshlanadi. O'tkir miyeloblast leykozlar etti turga bo'linadi: hujayralaming yetuklik belgilari bo'lmaydigan — nuqul blast shakldagi hujayralar ko'pchilikni tashkil etadygan miyeloblast leykozlar; tabaqalanish belgilari ko'zga tashlanadigan miyeloblast leykozlar — ko'p miqdor blastlar orasida promiyelotsitlar uchrab turadi; gipergranulyar promiyelotsitar leykoz — ko'p miqdor promiyelotsitlar bo'lishi bilan ta'riflanadi, bu hujayralaming sitoplazmasi peroksidaz faollikka ega bo'lgan granulalar, donalar bilan to'la bo'ladi; miyelomonotsitar leykoz — miyeloid va monotsitar qatorga mansub hujayralar bo'lishi bilan ta'riflanadi; monotsitar leykoz, bunda monoblastlar va monotsitlar bo'ladi. Monoblastlar dumalog shaklli yirik yadrolari, yirik xromatini va aniq bilinib turadigan yadrochasi bo'lishi bilan farq qiladi; eritroleykemiya - miyeloblast va

promiyelotsit hujayralaming 50 foizini tashkil etadigan eritroblastlar proliferatsiyasi bilan ta'riflanadi; o'tkir megakarioblast leykoz, megakariotsitlar yoki megakarioblastlaming qonda va ko'mikda paydo bo'lishi bilan ajralib turadi.

Klinik kechishi. 0'tkir leykozlar to'satdan, birdan boshlanadi. 0'tkir leykozlar uchun quyidagilar xarakterlidir: 1) isitma chiqishi — bu infektsiya borligidan dalolat beradi; 2) anemiya borligi tufayli tez charchab qolish;

3) trombotsitopeniya munosabati bilan qon ketib turishi.

Gepatosplenomegaliya, limfadenopatiya ham xarakterli boʻladiki, bu hodisalar shu organlarga ley-koz hujayralari infiltrlanganiga bogʻliqdir. Koʻks orapigʻida oʻsma toʻqimasi topilishi mumkin, bu hoi jarayonga timus ham qoʻshilganidan dalolat beradi. Nevrologik simptomatika miyaga leykoz hujayralari infiltrlanganiga yoki trombotsitopeniya tufayli miyaga qon quyilib qolganiga bogʻliqdir. Promiyelotsitar leykozda qonning tomirlar ichida DVS-sindromi anomal granulalardagi tromboplastik moddaning ajralib chiqishiga bogʻliq, mana shu narsa koʻp joylarga qon quyilib qolishiga olib keladi.

0'tkir limfotsitar va miyelotsitar leykozlar qonda xarakterli o'zgarishlar borligi bilan ajralib turadi. Anemiya kuzatiladi. Periferik qonda ham yetilmagan, ham yetilgan oq qon tanachalari soni ko'payib ketadi. 1 mkl qonda ulaming soni 10 000 dan 100 000 (10,0-100,0 10<sup>9</sup>//1) gacha borishi va undan ortiqroq boMishi mumkin. Qon va ko'mikda yetilmagan qon tanachalari, jumladan blastlar paydo boMishi diagnostik jihatdan eng muhim mezon boMib hisoblanadi. Trombotsitlar soni keskin kamayib ketadi.

Kasallikning oqibati bemoming yoshi va leykoz hujayralarining fenotipiga bogMiq. Bolalarda uchraydigan va blastlarida oʻtkir limfoblast leykoz antigeni boMadigan leykozning oqibati ancha yomon. Katta yoshli odamlardagi T-hujayrali leykoz oqibati bir qadar xayrli.

#### SURUNKALI LEYKOZLAR

Surunkali miyeloid leykoz boshqa miyeloproliferativ jarayonlardan leykoz hujayralarida filadelfiya xromosomasi boMishi bilan farq qiladi. Bunday xromosoma 22 va 9 xromosomalar jufti orasida retsiprok translokatsiya boMishi natijasida vujudga keladi. Qon hosil qiladigan barcha hujayralarda, ya'ni granulotsitlar, eritrotsitlar va megakariotsitlar prekursorlarida filadelfiya xromosomasini topish mumkin.

Surunkali miyeloid leykoz garchi polipotent miyeloid bosh hujayralaridan kelib chiqsa ham, lekin granulotsitlar prekursorlari koʻp boMadi. 0ʻtkir leykozdagidan farq qilib, surunkali leykozda bosh hujayraning tabaqalanishi toʻxtab qolmaydi, periferik qonda yetilgan hujayralar borligi ana shundan dalolat beradi. Koʻmik va taloqdagi granulotsitlar prekursorlarining soni 10-20 baravar ortadi. Leykoz hujayralarining boMinish

tezligi me'yor hujayralar boMinish tezligidan ustun boMmaydi, shu mu- nosabat bilan miyeloid bosh hujayralar sonining birdan koʻpayib ketishi ularning proliferatsiyasini idora etib boruvchi fiziologik xabarlarga javob berish xususiyati buzilishiga bogʻliq deb hisoblanadi.

Klinik kechishi. Kasallik odatda zimdan boshlanib boradi va dastlabki alomatlari (quvvatsizlik, tez charchab qolish, ozib ketish) oʻziga xos, tayinli boʻlmaydi. Dastlabki davrda ba'zan, sezilarli splenomegaliya kuzatiladi. Periferik qondagi leykotsitlar sonining xiyla koʻpayib, 1 mkl qonda 100 000 (100,0-10<sup>9</sup>/1) gacha yetgani va bundan ortib qolgani diagnostik jihatdan muhim koʻrsatkich boʻlib hisoblanadi. Qonda aylanib yurgan hujayralar asosan neytrofillar va metamiyelotsitlardan iborat boʻladi. Lekin miyeloblastlar ham topilishi mumkin. Bemorlarda koʻpincha trombotsitoz kuzatilishi mumkin.

Surunkali miyeloid leykozni ajratib turadigan alomat granulotsitlarda ishqoriy fosfataza mutlaqo boʻlmasligidir, shu narsa leykozning bu turini leykemoid reaktsiyadan ajratib olishga yordam beradi. Leykemoid reaktsiya infektsiya, stress, surunkali yalligManishga javoban granulotsitlar sonining sezilarli darajada koʻpayishi bilan birgalikda davom etib boradi. Periferik qonda bazofillar sonining koʻpayganligi surunkali miyeloid leykoz uchun tipik hodisadir.

Kasallik dastlabki paytlarda asta-sekin avj olib borib, keyinchalik zoʻraya boshlaydi. Kasallik zoʻraygan davrda davo naf bermay qoʻyadi, anemiya, trombotsitopeniya kuchayib borib, sitogenetik anomaliyalar paydo boʻladi. Pirovardida kasallik manzarasi oʻzgarib, u oʻtkir leykozga oʻxshab qoladi (blast krizi). Surunkali miyeloid leykoz paydo boMadigan manba miyeloid va limfoid qator hujayrasiga tabaqalanadigan polipotent bosh hujayradir deb taxmin qilinadi.

Surunkali limfotsitar leykoz — leykozlaming nihoyatda sust oʻtib boradigan xillaridan biri boʻlib, koʻp jihatdan yaxshi tabaqalashgan limfomaga oʻxshab ketadi. Bu oʻsma jarayoni boshlanib boradigan manba B- hujayralardir. Oʻzgarishga uchragan B-hujayralar: 1) yetuk B-hujayralar fenotipiga ega boMadi, ya'ni ularning yuzasida M yoki G immunoglobulinlar boMadi; 2) ular monoklonallikdan darak beradigan 1 yoki K2-yengil zanjirlar hosil qiladi; 3) uzoq umr koʻradigan hujayralar jumlasiga kiradiyu, lekin tabaqalanib, antitelolar ishlab chiqaradigan plazmatik hujayralarga aylana olmaydi.

Shunday qilib, surunkali limfotsitar leykoz uzoq umr koʻradigan, ammo o z funktsiyalarini bajara olmaydigan V-limfotsit-lar toʻplanib borib, ularning ko'mik, qon, limfa tugunlari va boshqa toʻqimalarga infiltrlanib oʻtishi bilan ta'riflanadi. T-limfotsitlar kamroq uchraydi.

Klinik manzarasi. Surunkali limfotsitar leykoz juda koʻp hollarda simptomsiz oʻtadi. Ba'zan tez charchash, ozib ketish, ishtaha yoʻqolishi singari notayin simptomlar kuzatiladi. Bemorlarda quyidagi hodisalar boʻladi: 1) gipogammaglobulinemiya, chunki leykozga uchragan B-

hujayralar oʻz funktsiyasini bajarmaydi; 2) bakterial infektsiyalarga moyillik kuchayadi; 3) tarqoq limfadenopatiya va gepatosplenomegaliya kuzatiladi. Leykotsitlar soni oʻrtacha dyrajada koʻpayishi yoki 1 mkl qonda 200 000 (200,0-10<sup>9</sup>/1) ga etishi mumkin. Hamma hollarda oʻz tuzilishiga koʻra me'yor limfotsitga oʻxshab ketadigan mayda limfotsitlardan iborat mutlaq limfotsitoz boMadi. Limfotsitlaming kichik bir qismigina yirik boMishi bilan ajralib turadi, ulaming yadrolarida chuqurchalar boMadi, yadrochasi aniq bilinib turadi.

Kasallik *kechishi va oqibati* har xil. Ko'pgina bemorlar kasalligi ma'lum boMgandan keyin ham 10 yilgacha yashaydi. Surunkali miyelotsitar leykozdan farq qilib, blast krizlari kamdan-kam kuzatiladi.

Leykozlarning patologik anatomiyasi. Yuqorida bayon qilinganidek, leykozlaming har xil turlari toʻqtimalarga infiltrlanadigan va qon oqimiga tushadigan noraso hujayralaming qaysi bir turi koʻpchilikni tashkil etishiga qarab bir-biridan farq qiladi, lekin patologoanatomik oʻzgarishlar bir-biriga juda oʻxshash boMadi, shu munosabat bilan bu boMimda barcha leykoz turlarining morfologik xarakteristikasi keltiriladi. Leykozlar morfologiyasi ikki xil oʻziga xos belgilardan tarkib topadi: 1) qon va koʻmik punktatlarida topiladigan leykoz hujayralarining oʻziga xos sitologik xususiyatlari;

2) toʻqimalarga leykoz hujayralari infiltrlanib oʻtganida shu toʻqimalarda roʻy beradigan oʻzgarishlar.

Leykoz hujayralarining sitologik xarakteristikasi. **0'tkir** leykemiyalarda leykoz hujayralarining blast shakllari ko'pchilikni **tashkil etadi.** Ular yirik, sitoplazmasi bazofil, yadrolari yirik va har xil **sondagi** yadrochalari boMadi. Miyeloblastlar sitoplazmasida Gimza usuli bilan **bo'yaladigan** halqasimon tuzilmalar boMishi bilan farq qiladi. Mana shunday **odatdan** tashqari lizosoma tuzilmalari miyeloblastlar uchun patognomonik **deb** hisoblanadi. Har xil turdagi blastlar sitologik va immunokimyoviy **xususiyatlarga** qarab bir- biridan ajratiladi. *Surunkali leykozlar ko'mik va periferik qonda yetuk shakldagi oq qon tanachalari bo 'lishi bilan xarakterlanadi.* 

Zararlangan to'qimalardagi morfologik **o'zgarishlami** birlamchi va ikkilamchi o'zgarishlarga ajratish mumkin. Birlamchi o'zgarishlar qatoriga leykoz hujayralarining o'sib ketganligi yoki turli to'qima va organlarda to'planib borishi kiradi. Ikkilamchi o'zgarishlar — leykoz infiltratsiyasiga aloqador destruktiv jarayonlar va granulotsitlar (umuman organizm) ximoya kuchlarining susayib qolishi natijasida boshlanadigan ikkilamchi infektsiyalardir. Leykoz hujayralari har qanday organga infUtrlanib o'tishi mumkin, lekin eng sezilarli birlamchi morfologik o'zgarishlar ko'mik, taloq, limfa tugunlari va jigarda kuzatiladi.

Yassi suyaklardagi, naysimon suyaklarning epifizlari bilan diafizlaridagi  $\kappa o' mi \kappa$  xira tortib qoladi, rangi qizgʻish-qoʻngʻir tusdan kulrangoq tusgacha boradi, kulrangnamo-sargʻish (yiringsimon) rang ham uchraydi (pioid koʻmik). Leykoz infiltratsiyasi ba'zan suyak ust pardasida ham kuzatiladi. Leykoz oʻsimtalarining rivojlanishi suyak toʻqimasining silliq rezorbtsiya tipida soʻrilib borishi bilan birga davom etib boradi. Shuning natijasida koʻmik boʻshIiqlari kengayib, kortikal qatlam yemirilib boradi.

Surunkali miyeloid leykozda *taloq* koʻproq zararlanadi. U juda ham kattalashib ketadi (zoʻr splenomegaliya). Taloqning ogʻirligi 6-8 kg ga borib qolishi mumkin. Bunday hollarda u butun qorin boʻshligʻini egallab, ba'zida kichik chanoqqa ham tushib boradi. Surunkali limfotsitar leykozda splenomegaliya u qadar katta boMmaydi, taloq ogʻirligi 2500 g atrofida boMadi. Oʻtkir leykozlarda taloq yanada kamroq kattalashadi (ogMrligi 5001000 g ga boradi). Kesib koʻrilganida taloq zich, kulrang-gugurt rangda boMib koʻzga tashlanadi. Zoʻr splenomegaliya mahalida parenximasida bir talay infarktlar topiladi. Sust ifodalangan splenomegaliya mahalida taloqda leykoz infiltratsiyasi oʻchoqlari koʻzga tashlanadi, bunda taloq naqshi saqlanib qolgan boMadi. Oʻrtacha ifodalangan limfotsitar leykozlarda jarayon oq pulpada boMadi. Kasallik zoʻrayib borishi bilan leykoz infiltratsiyasi tabiatan diffuz tusga kirib, taloq naqshi bilinmay qoladi. Pirovard natijada u leykoz hujayralari («gMj-gMj» leykoz hujayralari) bilan butunlay almashinadi.

Limfa tugunlari leykozning hamma xillarida ham jarayonga qoʻshilib ketadi, biroq bu tugunlarning keskin kattalashib ketishi limfotsitar leykoz uchun koʻproq xarakterlidir. Zararlangan tugunlar elastik va gomogen boMadi. Kesib koʻrilganida konsistentsiyasi yumshoq, rangi kulrang-oq tusda boMadi, toʻqima kapsulasining ostidan doʻmpayib chiqib turadi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida limfa tuguni toʻqimasining oʻrnini egallagan bir talay leykoz hujayralari topiladi. Limfa fugunining naqshi oʻchinqirab ketadi. Leykoz hujayialai i limfa tugunlarining trabekulalari va kapsulasiga infiltrlanib oʻtadi. Ular keyinchalik tugundan tashqariga chiqib, atrofdagi toʻqimaga infiltrlanadi. Surunkali limfoleykozda limfa tugunining mikroskopik tuzilishi yaxslii tabaqalashgan limfotsitar limfomadan hech bir farq qilmaydi. Miyeloleykozda limfa tugunlaridagi oʻzgarishlar hammadan kam boMadi.

Limfoleykozday/'gar koʻproq darajada zararlanadi. Limfotsitar infiltratlar Glisson kapsulasining tarmoqlari boʻylab joy oladi, lekin miyeloid leykemiyada leykoz infiltratsiya faqat jigar boMaklari sinusoidlarining devorlari boʻylarida topiladi, xolos.

Bu jarayonga qon yaratish organlaridan tashqari boshqa organ va to'qimalar ham qo'shilib ketishi mumkin. Leykoz infiltratlari *buyraklarda* ham ko'p topiladi. Buyraklar kattalashib, zichroq boMib qoladi. Oldiniga leykoz hujayralari perivaskulyar tarzda joylashadi. Kasallik zo'rayib borgani

sayin ular buyrakning butun stromasiga bir tekis tarqalib infiltrlana bosh- laydi. Buyrak usti bezlari, qalqonsimon bez, miokard, tuxumdonlar va boshqa toʻqimalarda ham xuddi shunga oʻxshash oʻzgarishlar koʻzga tashlanadi. Markaziy nerv sistemasining zararlanishi klinik jihatdan katta ahamiyatga ega, oʻtkir limfoleykozlarda bunday hodisa koʻproq kuzatiladi. Milklarning leykoz infiltratsiyasi asosan monotsitar leykemiya uchun xarakterlidir. Bunda milklar boʻrtib, gipertrofiyaga uchraydi, ikkilamchi infektsiya qoʻshilishi munosabati bilan gingivit boshlanadi.

Barcha turdagi leykozlarda ro'y beradigan ikkilamchi o'zgarishlar me'yor qon yaratilishining leykoz hujayralari ta'siri os-tida susayishi tufayli boshlanadigan pantsitopeniyaga bogMiqdir. Ayniqsa o'tkir leykozlarda anemiya va trombotsitopeniya xarakterli bo'ladi. Leykoz bilan og'rigan bemorlarda kuzatiladigan gemorragik diatez patognomonik klinik va anatomik belgidir. Badan terisida petexiyalar va ekximozlar ko'zga tashlanadi. Gemorragiyalar tana bo'shliqlarining seroz varaqlarida, ichki organlar, ayniqsa yurak va o'pka seroz pardalarida, shuningdek milk va siydik yo'llari shilliq pardasida ham topiladi. Gematomalar parenximatoz organlarda ham paydo boMishi mumkin, ular bosh miyada ayniqsa ko'p uchraydi. Gemorragiyalarning sababi trombotsitopeniya boMibgina qolmay, balki tomirlar devoriga leykoz hujayralari infiltrlanib, tomirlar devori butunligining buzilishi hamdir.

Yuqorida koʻrsatib oʻtilganidek, qondagi oq qon tanachalarining soni keskin koʻpayib ketadi. Lekin funktsional jihatdan ular toʻla qiymatli boMmaydi. Shu munosabat bilan ularning himoya funktsiyasi, ayniqsa leykozlaming oʻtkir xillarida keskin pasayib ketadi. Boshqacha aytganda, funktsional leykopeniya degan hodisa kuzatiladi, mana shu hodisa odamning bakterial infektsiyalarga boyligini kuchaytiradi. Infektsion jarayonlar ogʻiz boʻshligMda (nekrotik gingivit, tonzillit, 7-rasm), badan terisida, oʻpka, buyrak, qovuq, yoʻgʻon ichakda hammadan koʻra koʻproq boMib turadi. Shu bilan birga, infektsiyalar tabiatan opportunistik boMib, bulami kommsnsal zamburugMar ham qoʻzgʻatishi mumkin. Bu xildagi infektsion kasalliklar aksari sepsis bilan asoratlanadi.

# 7- rasm. Gangrenoz leykemik angina.

### MIELOPROLIFERATIV KASALLIKLAR

Mieloprolifsrativ kasalliklar jumlasiga surunkali mieloid leykoz, chin politemiya, mielofibrozli miyeloid metaplaziya va essensial trombotsitopeniya kiradi. Hozir aytib o'tilgan kasalliklar asosida polipotent miyeloid bosh hujayraning klonal neoplastik prolifyorasiyasi yotadi.

### Chin politsitemiya

Chin politsitemiya — qon yaratuvchi sistemaning mieloproliferativ o 'sma kasalligi bo lib, eritroid, granulotsitar qatorga kiradigan qon hujayralari va megokai iotsitlarmng pro lifer cits iy as i bilan ta'riflanadi, chunki bulaming hammasi bitta bosh hujayradan kelib chiqadi. Biroq, bunda eritrotsitlar prekursorlari ko'payib ketadiki, ana shu narsa eritrotsitlar sonining mutlaq tarzda ortishiga olib keladi.

Chin politsitemiyani nisbiy politsitemiyadan farq qilish kerak, nisbiy politsitemiyada eritrotsitlar soni plazma hajmi kamayganligi munosabati bilan koʻp boʻlib chiqadi. Bundan tashqari, eritropoetin sekretsiyasi kuchayganiga aloqador mutloq politsitemiyaning boshqa xillaridan farq qilib, chin politsitemiyada eritropoetin miqdori norma atrofida saqlanib qoladi yoki hatto kamayib ham ketadi. Neoplastik bosh eritroed hujayra membranasining oʻzida nuqsonlar boMadi, mana shu narsa uning kam miqdordagi eritropoetin ga sezgirligini oshirib yuboradi deb taxmin qilinadi.

Patologik anatomiyasi. Struktura oʻzgarishlari aylanib yuradigan qon hajmi ortib ketganligi (pletor), qon yopishqoq 1 igi kuchayganligiga bog¹ liq boiadi. Chin politsitemiyaning harakterli belgilari organ va toʻqimalaming sezilarli darajada qonga toʻlib turishidir. Jigar kattalashib ketadi va miyeloid metaplaziya oʻchoqlari paydo boʻlishi bilan ta'riflanadi. Taloq salgina kattalashib (ogʻ irligi 250-300 g gacha borib qoladi), qattiqlashadi. Taloq sinuslari ham, uning hamma tomirlari singari, eritrotsitlarga toʻlib-toshib ketadi. Qizil pulpada qon yaratish alomatlari koʻzga tashlanadi.

Chin politsitemiya bilan ogʻrigan kasallarda koʻriladigan tomirga aloqador asoratlar (infarktlar, trombozlar) qon yopishqoqligi kuchayib, qon oqimi susayib qolganiga bogʻliq boʻladi. Yurak, taloq, buyraklarda ana shunday asoratlar hammadan koʻra koʻproq uchraydi. Pletor munosabati bilan tomirlar haddan tashqari choʻzilib ketganligi va trombotsitlar funktsiyasi buzilib ketganligi natijasida qon ketib turishi mumkin, bunday qon ketishi me'da-ichak yoʻlida koʻproq kuzatiladi. Ayni vaqtda oʻz-oʻzidan qon ketib qolishi mumkin, lekin koʻpincha andakkina shikast yoki jarrohlik muolajasidan keyin qon ketadigan boʻladi. Peptik yara paydo boʻlganligi ham tasvirlangan. Yassi suyaklar koʻmigi sershira, olchadek qizil tusga kirib qoladi, naysimon suyaklardagi ilik ham koʻmikka aylanadi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida eritrotsit qatoriga mansub barcha hujayralar, ayniqsa normoblastlarda zoʻr proliferatsiya boshlangani koʻzga tashlanadi. Yetilishning turli bosqichlariga kirgan megakariositlar va granulotsitlar soni ham koʻpayib ketadi. Kasallik zoʻrayib borganida miyeloid displaziya boshlanib, oxiri u mielofibrozga aylanadi.

Klinik manzarasi. Chin politsitemiya odatda 40-60 yashar kishilarda, ko'proq erkaklarda kuzatiladi. Bu kasallik aksari asta-sekin va zimdan boshlanadi. Bemorlar tez charchashi, boshi og'rishi, boshi aylanib turishi, yurak sohasida og'riq borligi, badani qizib ketgandek bo'lib sezilayotganidan noliydi. Badan terisi va koʻrinib turadigan shilliq pardalarning qizg'ish- ko'kimtir rangda bo'lishi harakterlidir. Gematomezis, melena ham kuzatiladi. Buyrak va taloqda infarkt boshlanishi qorinda og'riq turishiga sabab bo'lishi mumkin. Qon bosimining oshib ketishi va qon yopishqoqligining kuchayishi yurak yetishmovchiligiga olib boradi. 1 mkl periferik qondagi eritrotsitlar sonining 6 mln dan 10 mln (6,0-10<sup>12</sup>/l dan 10,0-10<sup>12</sup>/l) gacha ortib ketishi kasallikning ishonchli belgisidir. Ayni vaqtda gemoglobin miqdori va gematokrit ko'rsatkichlarining ko'payib qolgani kuzatiladi. 1 mkl periferik qondagi oq qon tanachalarining soni 80000 (80 . 0-10<sup>9</sup>/l) gacha, trombotsitlar soni esa 400 000 (400,0-10<sup>9</sup>/l) gacha yetadi va bundan ortadi.

Bemorlami o'limga olib boradigan sabablar quyidagilar bo'lishi mumkin: 1) tromboz (masalan, koronar arteriyalar trombozining) asoratlari,

2) qon ketishi (ayniqsa miyaga qon quyilishi), 3) gipertoniya kasalligining

asoratlari. Chin politsitemiyaning noxush oqibatlaridan biri bu kasallikning miyeloid metaplaziya bilan mielofibrozga ayianib ketishidir.

## Miyeloid metaplaziya va mielofibroz.

Bu surunkali mieloproliferativ kasallikda oʻsmaga xos miyeloid bosh hujayralaming proliferatsiyasi asosan taloqda kuzatiladi (mielod metaplaziya). Bunda koʻmikda gipoplaziya va fibroz boshlanadi (mielofibroz). Miyeloid metaplaziya uchun harakterli koʻmik fibrozining sababi noma'lum. Koʻmik oʻrnida paydo boʻladigan fibroblastlaming neoplastik gemopoetik klonga mansub emasligi aniqlangan, xolos. Koʻmik fibroblastlarining proliferatsiyasi trombotsitlaming funksional va morfologik jihatdan kamchiliklari borligiga, shuningdek fibroblastlar uchun mitogenlar boMmish oʻsish omillari boʻlishiga maxkam bogʻliq deb taxmin qilinadi. Shu nuqtai nazardan qaraganda, oʻsmaga xos bosh hujayralar proliferatsiyasi koʻmikda boshlanadi-da, keyinchalik bu jarayon taloq bilan jigarga ham oʻtadi. Bu jarayon zoʻrayib borganida fibroblastlar koʻmikni butunlay egallab oladi, taloq esa asosiy qon yaratish oʻchogʻi boʻlib qoladi.

Patologik anatomiyasi. Yuqorida aytilganlar munosabati bilan taloq sezilarli darajada kattalashib, ogʻirligi 4000 g ga borib qoladi. Kesib κο rijganda u qattiqqina, qizil-kulrang tusda boʻladi, kapsulasi tagida bir talay infarktlar topiladi. Miyeloid metaplaziyada taloq anatomik jihatdan olganda surunkali miyeloid leykozdan kam farq qiladigan boʻladi. Biroq shu ikkala kasallik oʻrtasida koʻzga tashlanadigan gistologik tafovutlar aniq bilinib turadi. Taloqning naqshi saqlanib qoladi, yetilib kelayotgan eritrotsitlar, oq qon tanachalari va trombotsitlaming nisbati bir qadar odatdagicha boMadi. Megakariositlar soni koʻpayadi, bu hujayralar yirik boMishi bilan ajralib turadi.

Jigar oʻrtacha darajada kattalashib, unda ekstramedullyar qon yaratish oʻchoqlari uchraydi. Limfa bezlari odatda kattalashmagan boMadi. Mana shu narsa miyeloid metaplaziyani leykozdan ajratishga imkon beradigan muhim belgidir. Koʻmikda qon elementlarining kamayib qolgani va diffuz fibroz boshlangani kuzatiladi. Biroq kasallikning ilk bosqichida koʻmikda barcha uchta soha hujayralari giperplaziyasi boMishi harakterlidir. Ayniqsa megakariositlar soni koʻpayib ketadi, ularda displaziya alomatlari koʻzga tashlanadi.

Klinik manzarasi. Periferik qonda yetilmagan va gʻalati shaklga kirgan eritrotsitlar (poykilotsitlar), yetilmagan oq qon tanachalari (mielositlar va promielotsitlar) topiladi. Trombotsitlarga kelganda, ularning kattaligi va shakli odatdan tashqari, funksiyasi buzilgan boMadi. Miyeloid metaplaziya klinik oʻtishi va qon manzarasi jihatidan ba'zi hollarda surunkali miyeloid leykozga oʻxshab ketadi. Ulami ajratib turadigan farqi shuki, miyeloid metaplaziyada ishqoriy fosfataza faolligi odatdagidek boMgani holda

filadelfiya xromosomasi bo'lmaydi. Bundan tashqari, giperurikemiya va podagra boshlanishi ham shu kasallik uchun harakterlidir.

Miyeloid metaplaziyaning oqibati har xil. Infeksion asoratlar, trombozlar boMishi, qon ketishi, taloqda infarktlar boMishi mumkin. 0'tkir miyeloid leykozga o'xshab ketadigan o'sma hujayralari ham paydo boMishi mumkin.

#### PLAZMATIK HUJAYRALAR DISKRAZIYASI

Plazmatik hujayralar diskraziyasi - bir guruh kasalliklardan iborat bo jib, ularning umumiy belgisi immunoglobulinlar ishlab chiqaradigan bir hujayra kloni vakillarining κο 'payib ketishidir. Shu munosabat bilan bu kasalliklarning turli xillarida qonda bitta sinfga mansub immunoglobulinlar yoki ulaming fragmentlari ko'payib ketadi. Bu kasalliklar monoklonal gammapatiya, disproteinemiya va paraproteinemiya deb ham ataladi. Hamma hollarda ham bu diskraziyalar xuddi xavfli oʻsma kasalliklar! tariqasida oʻtadi va 15 foiz hollarda oMimga sabab boMadi. Qon yaratuvchi toʻqimaning oʻsma kasalliklari orasida plazmatik hujayralar diskraziyasi odatda oʻila yashar va yoshi qaytib qolgan odamlarda uchraydi.

Etiologiyasi va patogenezi. Bu guruhga kiradigan kasalliklar har xil darajada tabaqalashgan monoklonal B-hujayralarning noma'lum sabab bilan boshlanadigan proliferatsiyasiga bogMiqdir. Hozirgi kunda plazmatik hujayralar diskraziyasining boshlanishida uzoq vaqt davomida antigenlar jonlanishi va mutatsiyaning ahamiyati bor deb hisoblanadi.

Plazmatik hujayralar diskraziyasi 5 asosiy xilga boMinadi: 1) tarqoq mieloma va uning turlari; 2) Valdenstrem makroglobulinemiyasi; 3) ogMr zanjirlar kasalligi; 4) birlamchi yoki immunotsitlar bilan tutashgan amiloidoz; 5) monoklonal gammapatiya. Koʻpincha dastlabki uchta xili uchraydi.

## TARQOQ MIELOMA

Tarqoq mieloma - plazmatik hujayralar diskraziyasining hammadan κο p uchraydigan shaklidir. Ko 'mikdagi o 'smaga xos plazmatik hujayralar klonining proliferatsiyasi natijasida paydo bo 'lib, suyak skeletida bir talay lizis o'choqlarini hosil qiladi (8-rasm). 60 foiz hollarda immunoglobulin G, 20-25 foiz hollarda immunoglobulin A topiladi. Plazmatik hujayralar diskraziyasi juda kamdan-kam hollarda qondagi immunoglobulin M, immunoglobulin D va immunoglobulin E lar miqdori koʻpayishi bilan davom etib boradi. 15-20 foiz hollarda plazmatik hujayralar K- yoki 1-yengil zanjirlarini hosil qiladi, ular yengil boMganligi uchun siydik bilan birga chiqarib tashlanadi (Bens-Jons oqsillari). Ba'zi hollarda plazmatik hujayralar faqat yengil immunoglobulinlar zanjirlarini ishlab chiqaradi (yengil zanjirlar kasalligi), boshqa hollarda malignizasiyalangan plazmatik hujayralar immunoglobulinlaming toMa molekulalari va yengil zanjirlarini ham ortiqcha miqdorda ishlab chiqarib turadi.

• 8-rasm. Mieloma tufayli yemirilgan kalla suyaklari.

Bunday hollarda Bens-Jons oqsillari ham, qon zardobida esa biror sinfga mansub immunoglobulinlar ham topiladi.

Tarqoq mielomaning bir nechta turi tasvirlagan, shulardan eng ko'p uchraydiganlari tariqasida faqat ikkitasi (bitta joydagi plazmotsitoma va plazmatik hujayrali leykoz) ni ko'rib o'tamiz.

Bitta joydagi plazmotsitoma, bu suyaklar yoki yumshoq to'qimalarda bitta kasallik o'chog'i paydo bo'lishi bilan xarakterlanadi. Tarqoq mieloma qay tariqa joy olsa, suyaklarning solitar mielomasi ham xuddi shu tariqa joy oladi. Ayni vaqtda suyakdan tashqaridagi kasallik o'choqlari odatda yuqori nafas yo'llarida: bo'shliqlar, hiqildoq, og'iz bo'shlig'ida o'sma massalarini hosil qiladi. Mieloma suyakda bo'lgan mahallarda jarayon bir necha yil davomida bir xilda turishi mumkin. Biroq, 10-20 yildan keyin jarayon tarqalib ketishi ham mumkin. Yumshoq to'qimalar plazmatsitomasi kamroq hollarda tarqaladi, kasallik o'chog'i kesib olib tashlanganida barham topib ketishi mumkin.

Plazmatik hujayrali leykoz qonda plazmatik hujayralar bo'lishi bilan ta'riflanadi. Bu hujayralar umumiy qon elementlari soninning kamida 20 foizini tashkil etadi. Qonda ko'p miqdor plazmotsitlar bo'lishi ba'zi hollarda tarqoq mielomaning oxirgi leykemik bosqichini aks ettiradigan bo'lsa, boshqa (75 foiz) hollarda plazmatik hujayrali leykoz tarqoq mieloma boshlanishidan avval, birlamchi tartibda paydo bo'ladi.

#### VALDENSTREM MAKROGLOBULINEMIYASI

Valdenstrem makroglobulinemiyasi - kamdan-kam uchraydigai kasallik bo'lib, yaxshi tabaqalashgan limfotsitar limfoma bilan tarqoq mielomaning duraga)>i hisoblanadi. Shu munosabat bilan bu makroglobulinemiya klinik va morfologik jihatdan olganda ikki xil tabiatli bo'ladi. Mieloma sifatida u monoklonal immunoglobulin M ishlab chiqarsa, limfoma sifatida esa limfoid organlarga, jumladan koʻmik limfa tugunlari va taloqqa infiltrlanib boradi. Tasavvur etilayotgan kasalliklarni paydo qiladigan manba Bhujayralardir. Shu bilan birga yaxshi tabaqalashgan limfotsitar limfomalar mahalida Bhujayralarning tabaqalashuvi shu hujayralar immiinoglobulinlarni hali ishlab chiqarish xususiyatiga ega boʻlmagan paytda toʻxtab qoladi. Tarqoq mielomada oʻsmaga xos Bhujayralar toʻla-toʻkis tabaqalanadi va immunoglobulinlar ishlab chiqarish layoqatini kasb etadi.

Valdenstrem makroglobulinemiyasida B-hujayralar immunoglobulinlar ishlab chiqarish xususiyatini kasb eta oladigan bosqichga qadar tabaqalashib boradi, lekin oʻz tuzilishi jihatidan ular plazmatik hujayralarga oʻxshamay turadi.

#### OGʻIR ZANJIRLAR KASALLIGI

Ogʻir zanjirlar kasalligi - plazmatik hujayralar diskraziyasining nihoyatda kam uchraydigan xili bo jib, bunda (G, A va M) immunoglobulinlar sinflaridan biriga mansub boʻlgan ogʻir zanjirlargina sintezlanib turadi, xolos. Bu kasallik ba'zan, M immunoglobulin ham sintezlanishiga olib boradigan xilini aytmaganda, leykemik limfomaga oʻxshab ketadi. Kasallikning oʻtishi sintezlanadigan ogʻir zanjirlar turiga bogʻliq. A immunoglobulin ogʻir zanjirlari sintezlanadigan kasallikda jarayon ingichka ichak, nafas yoʻllarida boʻlib oʻtadi. Bordi-yu, immunoglobulin G ogʻir zanjirlari hosil boʻlayotgan boʻlsa, u vaqtda limfadenopatiya va gepatosplenomegaliya kuzatiladi. Surunkali limfotsitar leykozda ham immunoglobulin M ogʻir zanjirlari sintezlanishini eslatib oʻtish kerak.

Patologik anatomiyasi. Tarqoq mielomada skelet suyaklarida plazmatik hujayralar odatdan tashqari tarzda toʻplanib qoladi, bu hujayralar koʻmik hujayralarining 15 foizdan 90 foizgacha qismini tashkil etadigan boMadi. Oʻsma hujayralari koʻpchilik hollarda odatdagicha, yetuk goho limfotsitlami eslatadigan, uncha yetilmagan plazmatik hujayralarga oʻxshab koʻzga tashlanadi. Plazmatik hujayralar orasida ba'zan ulkan oʻsma hujayralari topiladi. Plazmotsitlar odatdan tashqari toʻplanib qolgan joylarda suyak toʻqimasi infiltratsiyasi, invaziyasi kuzatiladi, bu toʻqimada erroziyalar ham koʻzga tashlanadi. Tarqoq mielomada turli suyaklar zararlanishi mumkin. Lekin umurtqa pogʻonasi (60 foizdan ortiq hollarda), qovurgʻalar, jagʻ

suyaklari (40 foizdan ortiq hollarda) zararlanadi. Chanoq suyaklari, son suyagi, umrov va kurak suyaklari kamroq zararlanadi.

Oʻsma oldiniga koʻmikda joylashgan boiadi, keyin u suyakning bulutsimon qatlamini yemiradi. Jarayon zoʻrayib borgani sayin suyakning zich kortikal qismi ham yemirilaveradi. Oʻsma hujayralari oʻsib koʻpaygan joylarda suyak butunlay surilib ketadi. Bu narsa mieloma hujayralari tomonidan osteoklastni faol holga keltiruvchi omil ishlanib chiqishiga bogMiq deb hisoblanadi. Suyak toʻqimasining shu tariqa soʻrilib ketishi "boʻshliqli soʻrilish" deb ataladigan boʻldi. Suyaklaming, ayniqsa umurtqa pogʻonasining sinib turishi bu kasallikka harakterlidir. Osteolizis va osteoporoz diametri 1-4 sm ga boradigan, jelatinaga oʻxshagan yumshoq, qizgʻish modda bilan boʻlib turgan yupqa devorli kamgaklar hosil boMishiga olib keladi. Suyak hosil boʻlmay qoladi yoki suyaklanish jarayoni sust ifodalangan boʻladi. Bir qancha hollarda suyaklarda diffuz deminerallanish hodisasi kuzatiladi.

Kasallik zo'rayib borgani sayin plazmatik hujayralar infiltratsiyasi yumshoq toʻqimalarda, jumladan taloq, buyrak, oʻpka va limfa tugunlarida ham kuzatilishi mumkin. Mieloma kasalligining harakterli belgisi mieloma nefrozidir. Buyraklar kattaligi va rangi odatdagicha bo'lishi, sal kattalashib, oqish tusga kirishi yoki burishib borishi, biriktiruvchi to'qima o'sib ketganligi tufayli oqish bo'lib qolishi mumkin. Mikroskopiyada buyrak stromasining bir talay plazmatik hujayralar bilan infiltrlangani topiladi. Burama kanalchalar va yigʻuvchi naychalaming yoʻ llarida stromada plazmatik hujayralar infiltratsiyasi boʻ Imagan mahallarda ham oqsil pretsipitatlari borligi koʻzga tashlanadi. Ularning koʻpchiligi Bens-Jons oqsillari, goho Tamm-Xorsfall oqsillari va albuminlardan iborat boMadi. Bu oqsil pretsipitatlarining bir qismida amiloidga xos tinktorial xossalar boMadi. Shu munosabat bilan Bens-Jons oqsillaridan 1-amiloid hosil boMishi kishini xayratlantiradigan hoi emas. Mana shunday pretsipitatlar atrofida koʻp yadroli ulkan hujayralami ko'rish mumkin, bular yo makrofaglardan yoki kanalchalarning epitelial hujayralaridan kelib chiqadi deb hisoblanadi. Oqsil pretsipitatlari bo'lgan kanalchalarda epiteliy atrofiya yoki nekrozga uchraydi. Erkin yengil zanjirlar (Bens-Jons oqsillari) glomerulalardan filtrlanib, keyin esa kanalchalarda qaytadan so'rilib, shu kanalchalar epiteliysiga bevosita zaharli ta'sir o'tkazadi deb taxmin qilinadi.

Suyaklar zoʻr berib soM'ilib borishi munosabati bilan giperkalsiemiya boshlanib, buyraklarda metastatik ohaklanish jarayoni avj olishiga olib boradi. Bundan tashqari, buyrak koptokchalarida amiloidozga xos struktura oʻzgarishlari koʻzga tashlanadi.

Mieloma kasalligidan farq qilib, Valdenstrem makroglobulinemiyasi va og'ir zanjirlar kasalligi suyak sistemasining destruksiyaga uchrashi bilan birga davom etib bormaydi. 0'sma hujayralari ko'mik, limfa tugunlari,

taloqqa, ba'zan jigarga infiltiianib o'tadi. Boshqa organlarda ham plazmatik hujayralar infiltratsiyasi boMishi tasvirlangan. Bunday hollarda o'sma plazmotsitlari orasida limfotsitlar ham ko'zga tashlanadi.

Diskraziyaning klinik alomatlarihar xil boMib, bir tomondan, oʻsmaga xos immunoglobulinlarning koʻplab ishlanib chiqishiga, ikkinchi tomondan, oʻsma plazmatik hujayralari tufayli suyak va yumshoq toʻqimalarda boshlanadigan destruktiv jarayonlarga bogMiqdir. Mieloma kasalligida oʻsma massasi ta'siridan boshlanadigan destruktiv jarayonlar birinchi oʻringa oʻtsa, Valdenstrem makroglobulinemiyasida klinik simptomlar qon zardobida immunoglobulin M miqdori ortishiga bogMiq boMadi.

Mieloma kasalligi uchun quyidagilar harakterlidir: 1) suyaklarda ogʻriq turishi (chunki ular zararlangan boMadi); 2) koʻmikda plazmotsitomalar koʻpayib ketishi munosabati bilan anemiya boshlanishi; 3) infektsiyalarga moyillik kuchayishi. Bakterial infektsiyalarga moyillikning juda kuchayishi mieloma kasalligining jiddiy asoratidir, chunki shu narsa juda koʻp hollarda oMimga sabab boMadi. Buyrak yetishmovchiligi (mielomaga aloqador nefroz) kasallarning yarmidan koʻra koʻproq qismida boshlanadi va oMim sababi sifatida infektsiyalardan keyin ikkinchi oʻrinda turadi. Mielomaga aloqador nefroz patogenezida giperkalsiemiya, nefrokalsinoz hamda Bens-Jons oqsillarining kanalchalar epiteliysiga bevosita zaharli ta'sir oʻtkazishi ahamiyatga egadir. Mieloma kasalligi bilan ogʻrigan bemorlarning 5-10 foizida amiloidoz boshlanishi mumkin.

Suyaklar rentgenografiyasida silliq devorli nuqsonlar topilishi diagnostik jihatdan muhim mezon boMib hisoblanadi. 99 foiz hollarda qon zardobi va siydikda immunoglobulinlar sinflaridan biri yoki ulariing yengil zanjirlari topiladi. I foiz hollarda monoklonal immunoglobulinlar plazmotsitoma hujayralaridagina boMadi, siydik bilan qonda ular boMmaydi. Bunday hollami "sekret ishlab chiqarmaydigan mieloma" deyiladi.

Valdenstrem makroglobulinemiyasi uchun qon zardobida molekulyar ogMrligi katta boMadigan koʻp miqdor immunoglobulin M topilishi harakterlidir, shu narsa qonning yopishqoqligi ortib, tomirlar kengayishi va koʻz toʻr pardasiga qon quyilishi, es-hushning aynab turishi, tranzitor parezlarga olib boradi. M immunoglobulinlar bilan qon ivishida qatnashadigan omillar majmui hosil boMishi natijasida qon ketib turishi mumkin. Ba'zi hollarda anomal globulinlar (37° S dan) past haroratda choʻkmaga toʻshib qoladi, bu narsa krioglobulinemiya simptomlariga sabab boMib, Reyno fenomeni boshlanishiga, badanning ochiq joylariga, ayniqsa barmoqlarda yaralar paydo boMishiga olib keladi. Krioglobulinemiya va qon ketish hodisalari mieloma kasalligida juda kamdan-kam boMadi.

Valdenstrem makroglobulinemiyasining diagnozi klinik simptomlarga (limfadenopatiya, gepatosplenomegaliya), koʻmikda infiltrat borligiga, qon zardobida immunoglobulin M miqdori koʻpayganiga asoslangan.

### **AGRANULOSITOZ**

Qondagi granulotsitlar sonining kamayib ketishiga neytropeniya yoki agranulotsitoz deyiladi. Bunday patologiyaming jiddiy oqibatlari bor, chunki u odamni infekniyalarga juda moyil qilib qoʻyadi.

Etiologiyasi va patogenezi. Agranulotsitozga olib keladigan sabablar har xil. Agranulonitoz aplastik anemiya yoki oʻtkir leykoz mahalida koʻmik funksiyasining umuman susayib qolganligiga yoki granulotsitlar hosil boMishining oʻziga putur yetganiga bogMiq boiishi mumkin. Granulositlar hosil boʻlishining izdan chiqishi dori preparaitari, ayniqsa oʻsmalarga qarshi preparatlar, sulfanilamidlar va boshqalar ta'siriga bogMiq deb hisoblanadi. Idiopatik agranulotsitoz hodisasi ham tasvir etilgan, bunda granulopoezning nima sababdan susayganligi noma'lum boMib qolaveradi.

Soʻnggi yillarda dori preparatlariga aloqador va idiopatik agranulotsitoz patogenezidagi immunologik mexanizmlaming tutgan oʻmini koʻrsatib beruvchi dalillar paydo bo" 1 di. Masalan, bir qancha dori preparatlari gaptenlar singari ta'sir oʻtkazib, neytrofillarga qarshi antetelolar paydo boʻlishiga olib kelishi mumkin. Ba'zi ma'lumotlarga qaraganda, oʻsmadagi CD8+ T-hujayralar proliferatsiyasi mahalida ham sezilarli neytropeniya boshlanishi mumkin, bu hujayralar supressorlar tariqasida ta'sir koʻrsatadi va koʻmikda prekursorlardan granulotsitlar hosil boʻlishini susaytirib qoʻyadi.

Patologik anatomiyasi. Mikroskopik tekshirishda koʻniikda granulotsitlarga aylanadigan hujayralar kam topiladi. Agranulotsitozda asorat tariqasida infektsion jarayonlar boshlanadi, bular har qanday toʻqimada avj olib borishi mumkin. Koʻpincha nekrotik jarayonlar boshlanib, milk ogʻiz boʻshligʻi shilliq pardasi, xiqildoqda yaralar paydo boʻladi. Yalligʻlangan joyda mikroblar, ularning qoloniyalari juda koʻp boMadi, leykositlaming funksional faolligi pasayib ketadi. Shuning natijasida bemorlarda sepsis boshlanadi.

## GEMORRAGIK DIATEZLAR

Gemorragik diatezlar irsiy yoki tmmushda orttirilgan kasalliklar guruhi boʻlib, oʻzoʻzidan yoki andakkina shikastdan keyin anchagina qon ketib turishi bilan ta'riflanadi. Bu xildagi qon ketishiga moyillik quyidagilarga: 1) tomirlarning ortiqcha murtligiga; 2) gemostatik mexanizmlaming odatdan tashqari reaktsiyasiga; 3) qon ivish mexanizmining buzilishiga; 4) trom- botsitlar sonining kamayib ketishiga bogʻliq boMishi mumkin.

Tomirlarning ortiqcha murtligi vitamin S sezilarli darajada yetishmay qolgan mahallarda, allergik va infektsion vaskulitlar paytida; meningokokkemiyalar, infektsion endokardit, rikketsiozlar paytida koʻriladi.'

Tomirlarning ortiqcha murtligiga aloqador gemorragiyalar quyidagilar bilan. 1) badan terisi va shilliq pardalarda oʻz-oʻzidan petexiyalar va ekximozlar paydo boMishi, 2) trombotsitlar sonining normal boMib chiqishi,

3) qon oqish vaqtining normalligi, 4) qon ivish vaqtining normalligi bilan xarakterlanadi.

Gemon-agik diatezning eng koʻp uchraydigan va koʻproq ahamiyatga ega boʻlgan sababi trombotsitlar sonining kamligi (trombotsitopeniya)dir. Biroq, bir qancha hollarda gemorragik diatez trombotsitlar funksiyasi buzilganligi munosabati bilan boshlanishi mumkin. Bunda trombotsitlar soni normal darajada saqlanib qoladi. Uremiya mahalida, aspirin ichilganidan keyin, Van- Ville-brand kasalligi paytida ana shunday manzara kuzatilishi mumkin. Trombotsitlar sonining kamayishi va funksiyasining izdan chiqishi ham, xuddi tomirlar murtligining ortishi singari petexiya va ekximozlar, qontalashlar paydo beMishiga, Burun qenab turishiga, salgina shikastlanishdan keyin ham koʻp qon ketib qolishiga olib boradi. Qonning ivish vaqti norma atrofida saqlanib qoladi, qon oqish vaqti esa uzaygan boMadi.

Murakkab qon ivish mexanizmlarining buzilishiga aloqador gemorragik diatezlar yuqorida tasvirlanganlardan bir qadar farq qiladi. Chunonchi, bunda qon oqish vaqti normal boMgani holda qon ivish vaqti uzayadi. Arzimas shikastlardan keyin petexiya va ekximozlar, shuningdek qon ketib turganini koʻrsatadigan boshqa belgilar ham odatda boMmaydi. Biroq, operatsiyalardan keyin, tish olib tashlanganidan keyin yoki kattagina shikastlardan keyin koʻp qon ketib qolishi mumkin. Eng murakkab gemorragik diatezlar jumlasiga koʻpgina tomirlar ichida qon quyilib qolish sindromi kiradi, uning paydo boʻlish mexanizmi ham trombotsitlar, ham qon ivishida ishtirok etuvchi omillar sarflanib, tugab qolishiga bogʻliq.

Klinik jihatdan olganda gemorragik diatezning quyidagi xillari: 1) koʻpgin a tomirlar ichida qonning ivib qolish sindromiga, 2) trom- botsitopeniya, 3) qon ivishida qatnashuvchi omillar yetishmovchiligi munosabati bilan qon ivishining aynashiga aloqador xillari juda katta ahamiyatga ega.

#### TROMBOTSITOPENIYA

Trombotsitopeniya — trombotsitlar miqdorining kamaynb ketganligi, oʻz-o zidan qon ketib turishiga moyillik boʻlishi bilc.n ta'riflanadigan patologik holatdir. Bunda qon ivish vaqti normal darajada boMgani holda qon oqish vaqti uzayadi. 1 mkl qondagi trombotsitlar soni 100 000 (100,0\*10  $7_{\rm t}$ ) ni tashkil etadi va bundan ham kamayib ketadi. Trombotsitopeniya mustaqil kasallik (trombotsitoienik purpura) yoki bir qancha patologik jarayonlarning shunchaki bir simptomi, belgisi boMishi mumkin.

Trombotsitopeniyaning sabablari: 1) trombotsitlaming ortiqcha parchalanishi, 2) ortiqcha iste'mol etilishi yoki 3) yetarlicha hosil boMmasligidan iborat boMishi mumkin. Trombotsitlaming yetarlicha hosil boMmasligi odatda koʻmik funksiyasining har xil tarzdagi yetishmovchiliklari

va lining shikastlanganligiga bogʻliq boʻladiki, bunday hodisalar: 1) idiopatik aplastik anemiya mahalida, 2) koʻmikda oʻsma paydo boʻlganida (masalan, gemoblastozda), 3) koʻmik funksiyasini susaytirib quyadigan dori preparatlari ishlatilgan mahallarda kuzatiladi. Bunday mahallarda trombotsitopeniya koʻmikda megakariositlar soni kamayib ketgani bilan birga davom etib boradi.

Trombotsitlar yemirilishining tezlashuvi quyidagi hollarda kuzatiladi:

1) trombotsitlar tuzilishida tabiatan irsiy sabablarga aloqador kamchiliklar bo'lganida, 2) antitrombotsitlar antitelolar (alloimmun, autoimmun antitelolar)hosil bo'lganida, 3) trombotsitlarga mexanik shikast yetgan paytda (bunday hodisa gemangiomalar, sezilaili spienomegaliyalar mahaiida, yurakda sun'iy qopqoqlar bo'lgan paytlarda kuzatiladi).

Trombotsitopeniyaning bu xili ko'mikdagi megakariositlar sonining odatdagicha bo'lishi yoki hatto ko'payib qolganligi bilan farq qiladi. Trombotsitlarning zo'r berib parchalanishi autoimmun kasalliklar, xususan sistema qizil volchankasi, ya'ni sistema qizil yugirigi kasalligida ham koʻp kuzatiladi. Trombotsitopeniyaning sababi noma'lum bo'lib qolaveradigan hollar ham uchrab turadi. Ana shunday hollarda bu kasallikni idiopatik trombotsitopenikpurpura deyiladi.

Trombotsitlar sarfining kuchayishi tufayli paydo bo'ladigan trombotsitopeniya alohida guruhni tashkil etadi, bunday hodisa odamdan bir talay qon ketib qolgan mahallarda, trombozlar boshlanib, tromb hosil bo'lishiga talaygina trombotsitlar sarflanib ketgan paytlarda, xususan, ko'pgina tomirlar ichida qon ivib qoladigan paytlarda kuzatiladi.

Trombotsitopeniyaning harakterli belgisi, lining mexanizmidan qat'i nazar, mayda qon tomirlaridan qon ketib turishidir. Badan terisi, me'da- ichak va siydik yo'llarining shilliq pardalarida petexiyalar va gohida ekximozlar ko'zga tashlanadi. Bosh miyaga qon quyilib qolishi ham mumkin, mana shu narsa kasal uchun katta xavf tug'diradi.

Idiopatik trombotsitopenik purpura. Tabiatan autoimmun trombotsitopeniyaning bu turi mustaqil kasallik yoki sistema qizil volchankasi kasalligining ilk belgilaridan biri bo'lishi mumkin. Aksari katta yoshli odamlarda — 20-40 yashar kishilarda uchraydi.

Idiopatik trombotsitopenik purpura bilan og'rigan kasallarning qon zardobida trombotsitlar hujayrasining sirtidagi glikoproteidlar bilan reaksiyaga kirishadigan antitrombotsitar immunoglobulinlar topiladi. Idiopatik trombotsitopenik purpura patogenezida taloq muhim o'rin tutadi, chunki antitrombotsitar antitelolarning hosil bo'lishi va trombotsitlarning ularga immunoglobulinlar birikkanidan key in yemirilishi shu organda bo'lib o'tadi. Taloqni olib tashlash (splenektomiya) ko'pchilik hollarda qondagi trombotsitlar sonining asli holiga kelishiga va kasallikning batamom barham topishiga olib keladi.

Taloq odatda qon dimlanib qolganligi va limfoid follikulalari gipertrofiyalanib, germinativ markazlarining hajmi bir qadar ortib qolganligi munosabati bilan kattalashgan boMadi. Koʻmik mikroskopda tekshirib koʻrilganida megakariositlaming soni koʻpayib qolganligi koʻzga tashlanadi. Koʻmikda koʻriladigan ana shunday manzara trombotsitlar zoʻr berib parchalanishi tufayli boshlanadigan trombotsitopeniya uchun ham harakterlidir. Turli organ va toʻqimalarda, ayniqsa, seroz va shilliq pardalarda ikkilamchi gemorragiyalar ancha koʻp uchraydi.

Trombotik trombotsitopenik purpura. Bu qanday sababdan boshlanishi noma'lum boMgan, kam uchraydigan patologiyadir, u quyidagilar bilan ta'riflanadi: 1) barcha organlarning arteriolalari, kapillyarlari va venulalarida bir talay mikrotromblarhosil boMishi bilan, 2) trombotsitopeniya va 3) gemolitik anemiya boshlanishi bilan. Mikrotromblar avvaliga koʻzgʻaluvchan trombosiglar toʻplamidan iborat boMib, keyin bunday toʻplamlar koʻzgʻalmas boMib yopishib qoladi va fibrin bilan toʻplanib qoladi.

Trombotik trombotsitopenik purpuraning klinikasi turli organlar, xususan markaziy nerv sistemasi va buyraklaming ishemiya tufayli zararlanishiga bogMiq. Bundan tashqari, mikrosirkulyator oʻzanning tromblanishi mikroangiopatik gemolitik anemiya boshlanishiga olib boradi. Bunday anemiya eritrotsitlar tromblarning fibrin toʻridan oʻtganida ularning fragmentlarga boMinishi natijasida paydo boMadi.

## QON IVISHINING BUZILISHIGA ALOQADOR GEMORRAGIK DIATEZLAR

Bu toifadagi gemorragik diatezlar asosida qon ivishida ishtirok etuvchi omillarning irsiy yoki turmushda orttirilgan yetishmasligi yotadi.

Qon ivishining turmushda orttirilgan sabablarga koʻra buzilishi odatda shu jarayonda ishtirok etadigan koʻpgina omillarning yetishmasligiga bogMiq boMadi. Chunonchi, organizmga yetarlicha vitamin K kirib turmasligi koagulyasiyaning jiddiy ravishda izdan chiqishiga olib boradi, chunki protrombin va VII, I X, X omillarning sintezlanishi uchun shu vitamin zarur. -Ma'lumki, qon ivishidr. ishtirok etadigan omillarning bir nechtasi jigarda sintezlanadi, shu munosabat bilan jigarning zararlanishi ham gemorragik diatez paydo boMishiga olib kelishi mumkin. Bundan tashqari, bir qancha kasalliklar trombotsitlar talaygina funksiyalari va fibrinogen metabolizmining buzilishi bilan birga davom etib boradiki, shu narsa ham koagulopatiyaga sabab boMib qoladi.

Qon ivishida qatnashuvchi omillarning irsiy yetishmovchiligi

odatda qanday boMmasin birorta omilga daxldor boMadi. Masalan, irsiy- oilaviy gemorragik diatezning bir shakli - gemofiliya plazma VIII omilining yetishmasligiga bog'liqdir. Koʻp uchrab turadigan ikkita kasallik -

gemofiliya bilan Van-Vildebrand kasalligi qon ivishida ishtirok etuvchi ana shu omil yetishmasligiga aloqador boMadi.

Plazma VIII omilining oʻz funksional, biokimyoviy va immunologik xossalari jihatidan farq qiladigan ikkita oqsilning kompleks birikmasidan iborat ekanligini eslatib oʻtamiz. Shulardan bittasi - plazma X omilini faollashtirish uchun zarur boMadigani - VIII C omil yoki VIII omilning; prokoagulyasion oqsili deb ataladi. VIII C omilning yetishmasligi klassik gemofiliya boshlanishiga sabab boMadi. VIII C omil kovalentmas bogMar yordamida bir qadar yirik oqsil bilan birikib, trombotsitlaming subendotelial kollagenga yopishib qolishiga olib boradigan Van-Vildebrand omilini hosil qiladi. Demak gemostazda muhim oʻrin to tadigan Van-Vildebrand omilining yetishmay qolishi gemorragik diatez boshlanishiga olib boradi.

VIII omilning hozir aytib oʻtilgan ikkita oqsil qismi turli genlar bilan kodlanadi va har xil hujayralar tomonidan siptezlanadi. Chunonchi, Van- Vildebrand omilini endoteliy hujayralari va megakariositlar ishlab chiqaradi. VIII C omil sintezlanadigan joy jigar deb taxmin qilinadi.

Shunday qilib, kompleks VIII omilning ikki qismi alohida-alohida sintezlanadi va birikib, qon ivishiga olib boradigan yagona plazma omilini hosil qiladi. Yuqorida aytib oʻtilganidek shu oqsil qismlarining yetishmasligi Van-Vildebrand kasalligi va A gemofiliya paydo boMishiga olib boradi.

Van-Vildebrand kasalligi klinik jihatdan olganda shilliq pardalarning oʻz-oʻzidan qonab turishi, jarohatlardan koʻplab qon ketib qolishi, hayz vaqtida bir talay qon ketib turishi bilan ta'riflanadi. Trombotsitlar soni normal boMgani holda qon oqish vaqtining uzayib qolishi harakterlidir. Bu kasallik koʻpincha autosom-dominant tarzda nasldannaslga oʻtib boradi.

Gemorragik diatezning klassik va eng koʻp uchrab turadigan xili qonda aylanib yuradigan Van-Vildebrand omilining miqdori kamayib ketishi bilan ta'riflanadi. Ayni vaqtda omilning sintezi susaymaydi-yu, lekin uning endotelial hujayralardan chiqib kelishi hali noma'lum mexanizmlarga muvofiq susayib qoladi. Plazma VIII C omili ham kamayadiki, bu narsa shu omilni parchalanishidan himoya qilib turadigan Van-Vildebrand omilining yetishmovchiligiga bogMiqdir.

Yuqoridagilarni yakunlab shuni aytish kerakki, gemorragik diatezning bu xilida trombotsitlar funksiyasi va qon ivishi bir qadar ayniydi.

Gemofiliya A qon plazmasida VIII C omil miqdori kamayganida yoki faolligi pasayib qolganida boshlanadi. Gemofiliya A kasalligi erkaklarda yoki gomozigot ayollarda kuzatiladi. VIII C omil yetishmovchiligi sezilarli boMgan hollardagina bu kasallik klinik jihatdan roʻyi-rost maMum beradi. Ayni vaqtda kishi badaniga andak shikast yetganida, jarrohlik muolajalari vaqtida odamdan koʻp qon ketadigan boMib qoladi. Ayniqsa boʻgMmlar boʻshligMra oʻz-oʻzidan qon ketib turishi ham mumkin (gemartrozlar). Pe-

texiyalar va ekximozlar boʻlmaydi. Gemofiliya A uchun qon ketish vaqti normal boʻlgani holda qon ivish vaqtining uzayishi harakterlidir.

Gemofiliya B yoki Kristmass kasalligi IX omil sezilarli darajada yetishmay qolgan yoki uning fimksional faolligi anchagina susayib qolgan mahallarda paydo boʻladi.

Klinik oʻtishi jihatidan olganda gemofiliya B ni gemofiliya A dan ajratish qiyin. Qon ivish vaqti uzaygan, qon oqish vaqti esa norma doirasida qolgan boMadi. Bulami bir-biridan ajratib bera oladigan birdan-bir belgi - qon plazmasida IX omil miqdorining kamayib ketganligidir.

# INFEKTSION MONONIJKLEOZ

Infektsion mononukleoz limfotrop Epshteyn-Barr virusi (gerpes oilasiga mansub virus) tufayli paydo boʻladigan kasallikdir. Odatda oʻsmirlar va yoshlami shikastlaydi. Infektsiya harorat koʻtarilishi, tomoqda ogʻriq turishi, tarqoq limfadenopatiya, limfotsitoz boMishi bilan ta'riflanadi. Shuni aytib oMish kerakki, sitomegalovirus ham xuddi shunday sindromni keltirib chiqaradi, shu munosabat bilan bularni serologik usul yordamida birbiridan ajratib olish mumkin.

Shunisi qiziqki, oʻtkir isitma shaklida oʻtadigan infektsion mononukleoz asosan turmush darajasi yuqori boMgan mamlakatlarda uchraydi. Shu bilan birga, rivojlanib kelayotgan mamlakatlarda bu kasallik simptomlarsiz oʻtadi, bunda 1 yashardan 3 yashargacha boMgan bolalarda oMkazilgan serologik tekshiruvlaming natijalari 100 foiz hollarda bolaning Epshteyn-Barr virus infektsiyasi bilan ogʻrib oʻtganligini koʻrsatib beradi.

Infektsion mononukleoz nisbatan xavfsiz kasallik boMib, 4-6 hafta ichida o'tib ketadi. Bordi-yu, organiznida immunitet tanqisligi mavjud boMsa, u holda kasallik shiddat bilan avj olib boradi va tez orada oMimga olib keladigan xatarli limfoproliferativ sindrom yoki limfomaga aylanadi. Epshteyn-Barr virusi endemik Osiyo hamda Afrika mamlakatlarida keng tar- qalgan Berkigg limfomasi va burun-xalqum rakiga mahkam bogMiqdir.

Infektsiyaning organizmga kirish joyi, ya'ni infektsiyaning kirish darvozasi burunhalqumdir, shu yerda virus epitelial hujayralarga oʻmashib olib, subklinik proliferativ yalligMan'sh reaktsiyasi boshlanishiga sabab boMadi. Burun-halqumdan virus burunhalqum va hiqildoqning limfoid toʻqimasiga, chunonchi Epshteyn-Barr virusi uchun reseptorlari boMgan V- limfotsitlarga oʻtadi. Virus DNK si B-hujayralarda ularning genomidan joy oladi, shundan keyin bu hujayralar limfoblastlarga aylanib, beadad koʻpayib boraverish layoqatini kasb eta boshlaydi.

Virus yuqqan hujayralar qon oqimiga oʻtib, ham hujayra, ham gumoral immun reaksiyalar boshlanishiga sabab boMadi. Gumoral immun reaksiyada Epshteyn-Barr virusi antigenlariga qarshi ta'sir oʻtkazuvchi antitelolar hosil boMadi. Hujayraga oid immun javobda tabiiy killer hujayralari va sitotoksik

T-hujayralar ishtirok etadi, virus yuqqan B-hujayralar membranalarining antigenlari killer va sitotoksik hujayralar uchun nishondir. Sensibillangan T- hujayralar periferik qondagi atipik limfotsitlaming katta qismini tashkil etadi.

Shuni ta'kidlash joizki, Epshteyn-Barr virusi yuqishiga javoban yuzaga chiqadigan gumoral va hujayra immun reaktsiyasining toia-toʻkis avj olib borishi shu infektsiyaning tarqalishiga toʻsqinlik qilib, qon va limfa tugunlarida B-hujayralar soni koʻpayib ketishini cheklab qoʻyadi. Demak organizmda immunitet tanqisligi holata boʻlsa, bu holat oqibatda holokatga olib boradi.

**Patologik anatomiyasi.** Infektsion mononukleozda qon, limfa tugunlari, taloq, jigar, markaziy nerv sistemasi, goho boshqa organlar ham jarayonga tortilib ketadi.

Periferik qonda mutlaq limfotsitoz borligi topiladi, 1 mkl qondagi oq qon tanachalarining umumiy soni 12 000-18 000 (12,0-18,0-10<sup>9</sup>//1) ga boradi, ularning 60 foizini diametri 12-16 mkm gacha boradigan yirik atipik limfotsitlar tashkil etadi. Bu hujayralar sitoplazmasi moʻl-koʻl boMib, unda bir talay yorug¹ vakuolalar koʻzga tashlanadi, ularning yadrosi uyiqchali tuxumsimon shaklda boMadi. Kasallar qonini tekshirishda T-hujayralar markyorlariga ega boMgan ana shunday atipik limfotsitlaming topilishi muhim diagnostik mezon boʻlib hisoblanadi.

Organizmdagi barcha limfa tugunlari, ayniqsa boʻyinning orqa tomoni va qoMtiq ostidagi tugunlar kattalashgan boMadi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida limfa tugunining atipik limfotsitlar bilan gʻij-gʻij toʻlib ketganligi koʻzga tashlanadi, bular limfa tugunining parakortikal (T- hujayraga tegishli) mintaqasini butunlay egallab oladi. V-mintaqa ham zoʻriqib follikulalaming kattalashib ketganligi aniqlanadi. Limfa tugunining arxitekturasi, garchi saqlanib qolgan boMsada, uning tuzilishi limfoproliferatsiya kuchayib ketganligi tufayli aniq bilinmaydigan tarzga kiradi. Gohida Berezovskiy-Shtemberg hujayralariga oʻxshab ketadigan hujayralar topilishi mumkin. Limfa tugunida roʻy beradigan ana shunday struktura oʻzgarishlari xavfli limfoma, ayniqsa Xojkin kasalligi manzarasiga juda oʻxshab ketishini aytib oʻtish kerak. Limfa tugunida atipik limfotsitlar borligi bu jarayonlarni bir-bifidan ajratib olishga imkon beradi. Bodomcha bezlari va hiqildoqning limfoid toʻqimasida ham shunga oʻxshash struktura oʻzgarishlari topiladi.

Taloq koʻpchilik hollarda kattalishib, ogʻirligi 300-500 g ni tashkil etadi. Eti yumshoq boMadi. Gistologik oʻzgarishlar limfa tugunida roʻy beradigan oʻzgarishlarga oʻxshab ketadi. Taloq toʻqimasida ham atipik limfotsitlar juda koʻpayib qoladi. Taloq trabekulalari bilan kapsulasi limfotsitlar bilan infiltrlanishi tufayli taloq yorilib ketishi mumkin.

Jigar - infektsion mononukleozda oʻrtacha darajada kattalashadi, funksiyasi bir qadar izdan chiqadi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida

jigar yoʻ)lari va sinusoidlarida atipik limfotsitlar koʻzga tashlanadi, bunday limfotsitlar nekroz oʻchoqlarida ham topiladi. Infektsion mononukleozda jigarda roʻy beradigan gistologik oʻzgarishlami virusli gepatit uchun haraktsrli boʻlgan struktura oʻzgarishlaridan ajratib olish amalda juda qiyin.

Markaziy nerv sistemasida shish aniqlanib, yumshoq miya parda tomirlari atrofida mononuklear infiltrasiya koʻzga tashlanadi. Periferik nervlar mielini degenerasiyasi va aksonlar destruksiyasi ham qayd qilinadi.

Klinik manzarasi. Infektsion mononukleozning klinik oʻtishi har xil. U harorat koʻtarilib, tarqoq limfadenopatiya, tomoq ogʻrigʻi bilan oʻtishi mumkin. Ba'zida bu kasallik isitma chiqarmasdan oʻtaveradi, lekin odam holsizlan.'b, saiga cbarchab qoladigan boMadi, unda leykemik limfomaga oʻxshab ketadigan limfadenopatiya topiladi. Boshqa hollarda bu kasallik qizilcha yoki gepatitga oʻxshab oʻtadi, bunday gepatitni tabiatan virusga aloqador gepatitdan ajratib olish qiyin boMadi.

Infektsion mononukleoz diagnozini pirovard-natijada mana bularga qarab qoʻyish mumkin: 1) limfotsitoz boshlanib, periferik qonda harakterli atipik limfotsitlar topilishi; 2) neytrofil reaktsiyasining musbatligi;

3) Epshteyn-Barr virusiga qarshi alohida antitelolar paydo boMishi.

Koʻpchilik hollarda infektsion mononukleoz 4-6 hafta davom etadi. Gohida lanjlik ancha uzoq choʻziladi. Biroq, jigar funksiyasi buzilib, fermentlar miqdorining koʻpayishi, ishtaha pasayib ketishi, badan sargʻayishi singari asoratlar paydo boMishi mumkin. Gohida jigar yetishmovchiligi boshlanib qolishi mumkin. Markaziy nerv sistemasi, buyrak oʻpka, yurak, taloqqa aloqador asoratlar ham roʻy bera oladi. Taloqda asoratlar bosh- langanida taloq yorilib, odamni oMimga olib boradigan darajada qon ketib qolishi mumkin. Sezilarli darajada immunitet tanqisligi boMgan kasallarda birmuncha jiddiy asoratlar ham roʻy beradi, chunki bunday sharoitlarda infektsiya zoʻr berib koʻpayib boradi va poliklonal yoki monoklonal B- hujayralardan iborat limfomaga oʻxshab ketadigan jarayon boshlanishiga olib keladi.

B-hujayrali Berkitt limfomasining boshlanishi ham Epshteyn-Barr virus infektsiyasiga mahkam bog'liqligini eslatib o'tish kerak

## GISTIOSITOZLAR

Gistiositozlar atamasi bilan belgilanadigan patologik holatlar bitta umumiy belgi bilan - gistiositlar to'planib dopishi (agregasiyalanishi) bilan ta'riflanadigan talaygina kasalliklar guruhini o'z ichiga oladi. Ba'zi hollarda gistiotsitoz patogen boMgan ba'zi "yot" omillar yoki moddalarga mononuklear fagotsitlar reaksiya ko'rsatishi natijasida yuzaga keladi, masalan, sil, moxov, bezgak turli to'planish kasalliklari (Goshe, Nimann-Pik kasalliklari) da shunday bo'ladi. Bundan tashqari, o'smalar, masalan, gistiotsitar limfoma ham gistiotsitozlar jumlasiga kiradi. Gistiositozlarning

borib turgan ana shu ikki xili oʻrtasida sababi noma'lum boʻlgan yana bir guruh gistiotsitozlar tafovut qilinadi, bular Langergans hujayralaridan boshlanadigan gistiotsitozlar deb ataladi.

Langergans hujayralaridan boshlanadigan gistiotsitoz. Bu gistiotsitoz ilgari gistiotsitoz X deb atalar va uchta klinik-anatomik turga: Letterer-Zive kasalligi (oʻtkir tarqoq gistiotsitoz), Gand-Shyuller-Xristian kasalligi (zoʻrayib boradigan surunkali gistiotsitoz) va eozinofil granulyoma (mahalliy xavfsiz gistiotsitoz)ga boʻlinar edi. Hozir esa bu jarayonlaming bir- biriga juda oʻxshashligi va klinik oʻtishi bilangina farq qilishi aniqdangan.

Gistiositozning nima sababdan paydo boʻlishi noma'lum boʻlsa-da, lekin iiamma xillari ham gistiositlaming proliferatsiyaga uciirashi bilan'ta'riflanadi, gistiositlar kelib chiqishi jihatidan koʻmikka aloqador boʻlib, normada epidermisda topiladigan antigen yetkazib beruvchi Langergans hujayralariga mahkam bogʻliqdir. Bu hujayralar monositar-makrofagal sistemaga mansub boʻlib, CD 1-antigen chiqarib turadi va tarkibida HLA-DR boʻladi. Ularni normal gistiositlardan farq qilib, NX-hujayralar deb yuritiladi. Bu hujayralaming muhim xususiyati ularda bir-biriga zich taqalib chizilib turadigan tasbehsimon tubulyar tuzilmalar (parallel holda joylashgan, qattiqqina koʻndalang chiziqlar bilan ajralib turadigan membranalar) boMishidir. Langergans yoki Birbek hujayralarining granulalari deb shularga aytiladi. Atipik gistiositlar proliferatsiyasi T-hujayralar funksiyasi buzilganligini aks ettiradi deb taxmin qilinadi, gistiotsitozga timus ekstrakti bilan davo qilishning durustgina naf berishi shuni tasdiqlaydi.

Tarqoq o'tkir gistiotsitoz (Letterer-Zive kasalligi) aksari 2 yoshgacha boMgan goʻdaklarda, goho birmuncha katta yoshdagi bolalarda kuzatiladi. Bu kasallik birdan boshlanadi va bolaning boshida seboreya, teri bukilmalarida pilchirab turgan joylar paydo bo'lishi, badan terisiga, gavdaning ustki papullyoz-skvamoz toshma toshishi bilan varmidagi teriga ta'riflanadi. Gepatosplenomegaliya, limfadenopatiya, interstisial pnevmoniya ко rinishidagi oʻpka kasalligi kuzatiladi. Kasallikning birmuncha kechki muddatlarida bosh suyaklari, chanoq suyaklari, koʻraklar, qoʻl-oyoq su- yaklarida tarqoq osteomielitga o'zgarishlar paydo boMishi mumkin. Koʻmikda zoʻr berib gistiositlar infiltratsiyasi avj olishi ' anemiya, trombotsitopeniya, ba'zida esa pansitopeniya boshlanishiga olib keladi. Natijada bunday kasallar infektsiyalarga juda moyil boMib qoladi.

Morfologik nuqtai nazardan olganda NX-hujayralardan -zararlangan joylarda proliferatsiya borligi koʻzga tashlanadi, bu hujayralar yalligManish oʻchogʻidagi gistiositlar yoki makrofaglarga oʻxshagan boMadi. Badan terisi, limfa tugunlari, taloq, koʻmik, ayrisimon bez, jigar, oʻpkada ana shunday hujayralar oʻsib ketishi mumkin. Elektron mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida bu hujayralar sitoplazmasida yuqorida tasvirlab oʻtilgan oʻziga xos Birbek granulalari topiladi. Bu kasallikning oqibati yomon.

Zo'rayib boruvchi surunkali gistiotsitoz (Gand-Shyuller-Xristian kasalligi) asosan 2-6 yashar bolalarda uchraydi. Biroq, bir muncha kattaroq (30 yoshgacha bo'lgan) kishilarda ham kuzatilishi mumkin. Bu kasallik asosan suyaklarning zararlanishi, sust o 'tuvchi diabet va ekzoftalm (Gand-Shyuller-Xristian uchligi, ya'ni triadasi) paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi. Teridagi o'zgarishlar tarqoq o'tkir gistiotsitozdagiga qaraganda kamroq ifodalangan bo'ladi va kasallarning uchdan bir qismidagina uchraydi. Gohida o'pka ham zararlanadi, gepatosplenomegaliya va limfadenopatiya boshlanadi. Bu kasallikning o'tishi va oqibati o'smaning nechog'lik tarqalganiga va bemoming yoshiga bogMiq. Birmuncha kattaroq yoshdagi bolalarda kasallikning oqibati bir qadar xayrli boMadi.

NX-hujayralar proliferatsiyasi oʻchoqlarida limfotsitlar va eozinofillar topilishi mumkin. Prolifsrasiyaga uchragai gistiositlar ba'zan kattalashgan, yadrosi koʻp sitoplazmasini bir talay lipidlar bosgan boMadi. Kasallik oʻchoqlarida goho bir talay eozinofillar topiladi, Bunday hollarda shu oʻchoqlardagi oʻzgarishlami tarqoq eozinofil granulyomasi deb qaraladi.

Gistiositozning mahalliy xavfsiz xili (eozinofil granulyoma) koʻmik boʻshligMda, goho badan terisi yoki boshqa yumshoq toʻqimalarda Langergans hujayralarining toʻplanishi bilan ta'riflanadi. Skelet suyaklari jumlasidan bosh suyaklari, qovurgʻalar, umurtqa suyaklari koʻproq, chanoq suyaklari, kuraklar, naysimon suyaklar kamroq zararlanadi. Eozinofil granulyomalarda gistiositlar bilan bir qatorida eozinofillar, limfotsitlar, plazmotsitlar va neytrofillar topiladi. Juda kamdan-kam hollarda limfa tugunlari, oʻpka, jigar, taloq ham kasallik jarayoniga tortilib ketadi. Eozinofil granulyoma bitta yoki koʻp boMishi mumkin. Birinchi holda granulyoma skelet suyaklarida boMadi; simptomlarsiz oʻtishi, ogʻriq berishi yoki suyak sinishi bilan birga davom etishi mumkin. Koʻp boMaditan eozinofil granulyoma (koʻp boMadigan Langergans gistiotsitozi) asosan bolalarda kuzatiladi. Vaqtida kimyoviy terapiya, nur bilan davolash usullari qoMlaniladigan boMsa, bu kasallikning *oqibati* xayrli.

#### II BOB

#### TOMIRLAR KASALLIKLARI

ATEROSKLEROZ
GIPERTONIYA KASALLIGI
VASKULITLAR Tuguncjiali
arteriitlar Vegener granulyomatozi
0'ta sezuvchanlik reaktsiyasiga
aloqador vaskulitlar ChakKa
arteriyalari arteriiti Takayasu
arteriiti
Obliteratsiyalovchi trombangiit (Byurger
kasalligi)
Reyno kasalligi TOMIRLAR
ANEVRIZMASI Aterosklerotik
anevrizma

Zaxm anevrizmasi Aorta oʻrta pardasining idiopatik nekrozi Aortani qatlamlarga ajratuvchi anevrizma VENALARNING VARIKOZ KENGAYISHI FLEBOTROMBOZ VA TROMBOFLEBIT USTKI KOVAK VENA SINDROMI PASTKI KOVAK VENA SINDROMI LIMFA TOMIRLARI PAT OLOGIYASI

Yurak-tomirlar sistemasining kasalliklari odam patologiyasida muhim oʻrinni egallaydi. Chunonchi, ateroskleroz va yurakning ishemiya kasalligi ayniqsa yuqori darajada rivojlangan mamlakatlarda koʻpgina kishilarning ishga yaroqsiz boʻlib qolishi va oMimining asosiy sababidir. Tomirlarda boshlanadigan patologik jarayonlar tomirlar devori yorilib, bir talay qon ketishiga, tomirlar yoʻli bekilib qolib, hayot uchun muhim organlarda ishemik nekroz boshlanishiga olib borishi mumkin.

Tomirlarda uchraydigan patologik jarayonlar orasida tomirlar devorining sklerozi hammadan koʻp tarqalgan. Skleroz juda xilma-xil sabablar tufayli boshlanadi. Qanday sababdan kelib chiqqaniga qarab arteriosklerozning quyidagi turlari tafovut qilinadi: 1) ateroskleroz, 2) arterioloskleroz, 3) yal- ligManishga (infektsiyaga) aloqador arterioskleroz, 4) allergik arterioskleroz,

5) arteriyalar oʻrta qavatining ohaklanishiga (kalsiylanishiga) bogiiq arterioskleroz.

Klinika amaliyotida ateroskleroz, arterioloskleroz va arteriyalar oʻrta qavatining ohakianishiga bogMiq arterioskleroz hammadan koʻra koʻproq uchraydi. Arteriyalar oʻrta qavati ohaklanib qolganida odatla oʻrtacha kattalikdagi muskulli arteriyalar zararlanadi. Kalsiy tugunchalardek boMib qoMga unnaydigan pilakchalar yoki koʻndalangiga joylashgan halqalar koʻrinishida toʻplanib borishi mumkin. Ohak oʻtirib qolgan joylarda ba'zan suyak paydo boMadi (ossifikasiya). Broq, arteriosklerozning bu turi faqatgina anatomik jihatdan diqqatga sazovordir, chunki arteriyalar kalsinozi arteriyalar yoMi toraiib qolishiga olib bormaydi. Gipertenziya mahalida boshlanadigan ateroskleroz va arteriolosklsroz klinik jihatdan hammadan koʻra koʻproq ahamiyatga ega.

### **ATEROSKLEROZ**

Ateroskleroz - arteriyalar intimasida lipid infiltratsiyasi boshlanib, aterosklerotik pilakchalar paydo bo'lishi tufayli gemodinamik o'zgarishlar avj olib borishi bilan ta'riflanadigan surunkali kasallikdir. Ateroskleroz bolalikda zimdan boshlanib, yosh ulg'aygan sari zo'rayaveradi va inson hayotining ikkinchi yarmidagina klinik jihatdan ma'lum beradi.

Aterosklerozning xavfi shundaki, u yurak, miya tomirlarini, aortani, yonbosh ichak va son arteriyalarini zararlantiradi va hayotiy muhim shu organlaming ishemiya tufayli zararlanishiga olib keladi.

Epidemiologiyasi. Ateroskleroz kurrapi zaminning har qanday joyida uchraydi. Biroq, uning'turli mamlakatlaida tarqalishi bir xil emas. Bu kasallik va undan oMish hollari iqtisodiy jihatdan rivojlangan mamlakatlarda (AQSH, Finlyandiya, MDH mamlakatlarida) hammadan koʻra koʻproq kuzatiladi. Shu bilan birga aterosklerozdan oʻlish hollari Yaponiyada, garchi Yaponiya yuksak darajada rivojlangan boʻlsa-da, Finlyandiyadagiga qaraganda kamroq. Sust rivojlangan mintaqalarga kiruvchi Osiyo va Afrika mamlakatlarida ateroskleroz kamroq uchraydi. Boltiq boʻyi mamlakatlari va Rossiyada, patologoanatomik tekshirishlardan olingan ma'lumotlarga qaraganda ateroskleroz Yoqutsimon, Markaziy Osiyo mamlakatlari (0ʻzbekiston, Qirgʻiziston) dagiga qaraganda birmuncha koʻp uchraydi. Hozir ateroskleroz bilan kasallanish va oʻndan oʻlish hollarining XX asrning birinchi yarmidagiga qaraganda bir qadar ortib borayotganligi koʻzga tashlanadi.

Har xil etnik guruhga mansub kishitarda aterosklerozning har xil darajada uchrashi aniqlangan. Masalan, amerikalik tadqiqotchilarning ma'lumotlariga qaraganda, Yangi Orleanada oq tanli aholi orasida ateroskleroz koʻproq uchragani holda, negrlarda bu kasallik ancha kam uchraydi. Ateroskleroz bilan kasallanish San-Paulu negrlari va Gvatemala aholisi oʻrtasida hammadan kam kuzatiladi. Oʻzbekistonda aterosklerotik oʻzgarishlarning nechogMik koʻp uchrashi va tarqalgan yuzasining koʻrsatkichlari mahalliy aholi orasida mahalliymas kishilardagiga qaraganda birmunchaga kam. Chunonchi, mahalliy erkaklarda aortadagi fibroz pilakchalar yuzasi 19,9 foizni tashkil etsa, mahalliymas erkaklarda - 28,2 fonizni tashkil etadi. Shu biian biiga bitta etnik guruhga mansub kishilarning oʻzlarida aterosklerozning ifodalanganlik darajasi ularning yashash joyiga qarab har xil boMishi aniqlangan. Masalan. AQSH da yashovchi yaponlarda ateroskleroz Yaponiyada yashovchi yaponlardagiga qaraganda birmuncha koʻproq seziladigan darajada boMadi. Oʻzbekiston zaminida yashovchi ruslarda aterosklerotik oʻzgarishlaming soni va egallagan yuzasi Rossiyada yashovchi ruslardagiga qaraganda kamroqdir.

Aterosklerozning nechogMik koʻp uchrashi va ifodalanish darajasida odamning yoshi, jinsi, oilaviy moyilligi singari konstitutsional omillarga bogMiq tafovutlar ham aniqlangan.

Odamning yoshi. Aterosklerozning yoshlik davridayoq boshlanishi ma'lum. Masalan, amerikalik patologoanatomlaming ma'lumotlariga qaraganda, 18-20 yashar amerikaliklaming 77 foizida yurak ishemiya kasalligining klinik simptomlarsiz oʻtayotgan toj tomirlar aterosklerozi topiladi. 0ʻzbekistonda 20-29 yashar odamlar orasida toj tomirlardagi aterosklerotik oʻzgarishlar atigi 46. 7 foiz hollarda uchraydi, xolos. 30-39 yashar kishilar orasida ateroskleroz endi 75. 4 foiz hollarda topiladi. Biroq, yurak toj tomirlari aterosklerozining klinik koʻrinishlari erkaklarda 35 yoshdan keyin, ayollarda 45 yoshdan keyin koʻzga tashlana boshlaydi. Odam har 10 yoshga ulgʻaygan sayin aterosklerotik oʻzgarishlaming sorii va Ifodalanish darajasi ortib boradi. Yurak toj tomirlari ateroskleroziga aloqador yurak ishemiya kasalligidan eng koʻp oʻlish hollari 65-75 yasharlik davrga toʻgʻri keladi.

Odamning jinsi. Aterosklerozning ifodalanish darajasi va nechog'lik κο p uchrashi jinsga ham bog'liq. Erkaklarda tomirlar aterosklerozi, jumladan yurak toj tomirlari aterosklerozi ertaroq boshlanadi, zararlangan joy yuzasi .esa ayollardagiga qaraganda birmuncha kattaroq bo'ladi (ayollarda qandli diabet, gipertenziya, kashandalik singari xatar omillari bo'lmagan taqdirda). Shu bilan birga bu farq 20-50 yashar odamlar orasida ayniqsa ro'y- rost koʻzga tashlanadi. 20-29 yasharlik davrida fibroz pilakchalar yurakning pastga tushuvchi chap toj arteriyasida ayollarda 14. 6 foiz hollarda uchrasa, erkaklarda esa 46. 7 foiz hollarda uchraydi. 50 yoshdan oʻtgandan keyin' bizdagi ma'lumotlarga qaraganda aterosklerozning ifodalanganlik darajasi va soni jihatidan erkaklar bilan ayollardagi farq yoʻqolib boradi. Asorat bergan aterosklerotik oʻzgarishlar ayollarda faqat 40-49 yasharlik davrda topilsa, erkaklarda ancha ilgari - 20-29 yasharlik vaqtda ham uchrayveradi.

A teroskler ozga oilaviy moyillik ko'pincha lipoproteidlar al- mashinuvining irsiy sabablarga ko'ra izdan chiqib, qondagi lipidlar miqdorining ko'paytirib ko'y ishiga bog'liq bo'ladi.

Shunday qilib, agerosklerotik o'zgarishlarning nechog'lik ko'p uchrashi va tabiati odamning yoshiga, etnik, iqtisodiy-geografik, ijtimoiy-maishiy omillarga aniq-tayin bog'liqdir.

Etiologiyr.si va patogenezi. Ateroskleroz va uning asoratlari zamonaviy jamiyat uchun juda katta xavf tug'diradi, lekin bu kasallikning etiologiyasi bilan patogenezi to'g'risidagi tushunchalar bir-biriga ancha qarama-qarshidir.

Aterosklerozning sababini va avj olib borish mexanizmini tushuntirib berishga urinadigan har xil nazariya va gipotezalar bor. Shulardan quyidagilari hammadan ko'ra ko'proq diqqatga sazovordir:

1) Rokitanskiy-Dyugeming trombogen nazariyasi. Ushbu nazariya ateiogenezni tomiilar devorida tromblar paydo bo'lib, keyin ulaining uyushib borishiga va shu tariqa ko'tarilib turadigan pilakchalar paydo bo'lishi hamda

trombotsitlar, leykotsitlar va eritrotsitlarning parchalanib, ulardan lipidlar ajralib chiqishiga bogʻliq deb hisoblaydi;

- 2) I. V. Davidovskiyning gerontologik nazariyasi, bu nazariyaga koʻra ateroskleroz keksayish muammosidir;
- 3) tomirlar devoriga lipidlar infiltrasiyalanishi toʻgʻrisidagi nazariya. Ushbu nazariya lipidli pilakchalar paydo boʻlishini tomirlar devorining ularga plazma oqsillari va qon lipidlari filtrlanib oʻtishi kuchayishiga javoban bergan reaktsiyasi deb qaraydi;
  - 4) aterosklerozni "zararlanishga javoban reaksiya" deb qaraydigan gipoteza;
- 5) A. L. Myasnikovning nerv-metabolik nazariyasi. Jshbu nazariyaga muvofiq, janjallarga sabab boʻlib, stressga olib boradigan vaziyatlar ateroskleroz boshlanishida muhim oʻrin tutadi. Bunda ruhiy-emotsional jihatdan zoʻriqish, yogʻlar va oqsillar almashinuvining neyroendokrin yoʻl bilan idora etilishi buzilishiga olib boradi;
- 6) R. Jekson va A. Gottoning membrana nazariyasi, bu nazariyaga muvofiq xolesterin ta'sirida silliq muskul hujayralari va ularning membranasida metabolizm oʻzgaradi, natijada bu hujayralaming proliferatsiyasi zoʻrayadi va balki, lipoproteidlami biriktirib olishi ham kuchayadi:
  - 7) E. Benditt va J. Bendittning monoklonal mutagen nazariyasi.

Bu nazariyaning mualliflari silliq muskul hujayralarining turli ta'sirlarga javoban koʻpaya boshlab, fibroz pilakchalar hosil qiladigan klonlari bor deb hisoblaydilar. Bunday pilakchalardagi silliq muskul hujayralarining 80 foizi monoklonal hujayralardir. Shu xildagi fibroz pilakcha silliq muskul hujayralaridan iborat o'smadeb hisoblanadi.

Yuqorida koʻrsatib oʻtilgan nazariyalardan ateroskleroz "zararlanishga javoban reaksiya"dir degan faraz hammadan koʻra diqqatga sazovordir. Bu farazga koʻra, aterosklerozning boshlanish mexanizmida quyidagilar ahamiyatga ega:

- endoteliyning ba'zi joylari mudom zararlanib turishi, bu narsa uning o'tkazuvchanligi kuchayishiga va boshqa funksional o'zgarishlarga olib keladi;'
- 2) tomir devori tarkibida koʻp miqdorda xolesterin boʻladigan past a juda past zichlikdagi lipoproteidlar shimilishi (imbibisiyasi) ning kuchayishi;
- 3) zararlangan joydagi turli hujayralar, jumladan endotelial hujayralar, monositlar, makrofaglar, T-limfotsitlar, tomir devori intimasi va oʻrta qatlamidagi silliq muskul hujayralari oʻzaro ta'sinning tabiati;
- 4) intimadagi silliq muskul hujayralarining biriktiruvchi toʻqima hosil qilib proliferatsiyalanishi.

Aterogenezning asosiy nuqtasi tomirlar endoteliysining mudom zararlanib turishidir. Tomirlar endoteliysining zararlanish sabablari juda har

xil. Ular mexanik gemodinamik omillar (arteriovenoz fistulalari), qon bosimining balandligi, uyurmali qon oqishi, irnmunologik omillar (immun komplekslar toʻplanib qolishi), fizik omillar (radiatsiya), infektsion omillar (viruslar), kimyoviy omillar (tamaki tutuni), endoteliotoksinlar, ginerlipidemiya, giperxolesterinemiya, anoksiya boʻlishi mumkin.

Giperlipidemiyaning muhim ahamiyati bor deb hisoblanadi, giperlipidemiya:

1) endoteliy hujayralari membranasidagi xolesterin-

fosfolipidlar nisbatini oshiradi, bu tomirlar devori zararlanishiga o'tkazuvchanligining kuchayishiga olib keladi; 2) endoteliyning zararlangan joylariga limfotsitlar va monositlar yopishib, faol holga kelishi uchun qulaylik tug'diradi, bu esa endoteliy hujayralarida .adgeziyaga olib boradigan molekulalar (retseptorlar) sintezlanishini kuchaytiradi; 3) trombositlar membranasida o'zgarishlar paydo qiladi, bu narsa ularning faollashib, adgeziyalanish layoqati kuchayishiga olib keladi; 4) intimaning zararlangan joyida lipoproteidlar to'planib borishiga va endoteliy funksiyasi aynishiga sabab bo'ladi; 5) lipoproteidlar oksidlanishi (erkin radikalli oksidlanish) uchun sharoitlar yaratadi, bu - o'zgarib qolgan (modifikasiyalangan) past zichlikdagi lipid (PZL)lar hosil bo'lishiga olib keladi. Peroksidlangan PZLlar endotelial hujayralar uchun zaharli bo'lib, ularning zararlanishini kuchaytiradi. Bundan tashqari, ular monositlarning xemotaksis yo'li bilan endoteliyning zararlangan joyiga o'tib borishiga, makrofaglar immobilizasiyasiga yo'l ochadi, bu esa ularning ateromatoz pilakcha hosil bo'ladigan joyda to'planib borishiga olib keladi. Oksidlangan PZLlar makrofaglar va silliq muskul hujayralarga tezroq yutiladi. Shunday qilib, ateromatoz pilakchada ko'p miqdorda oksidlangan PZLlar bo'ladi, quyonlardagi aterosklerozga antioksidatlar bilan davo qilinganida ijobiy natija olinishi shundan dalolat beradi. Aterosklerotik pilakchalarda PZLlarning boshqacha, ya'ni lipoproteid A degan turi (PZL bilan apoproteid A kompleksi) ham topiladi. Aterogenezda bu birikmaning qanday ahamiyati borligi o'rganilmoqda.

Zararlangan joyda lipidlar to'planishining mexanizmi ancha murakkab. Normada endoteliy faqat makromolekulalar oqimini o'tkazadi, bular endoteliy hujayralarini mikropinositoz pufakchelari ko'rinichida hesib o'tadi. Endoteliy zararlangan mahallarda esa bu to'siq yo'qolib ketadi, shuning natijasida plazma oqsillari va lipoproteidlar tomir devoriga tezda va koʻp bo'lib infiltrlanadi. Shu bilan birga tomirlar devoridan lipoproteidlarning, aftidan, yuqori zichlikdagi lipidlar (YUZL) ishtirokida chiqib turishi (efflyuksi) ham kuzatiladi.

Ateromatoz pilakchaning hosil bo'lishida bir qancha xil hujayralar ishtirok etadi. Chunonchi, qon monositlari endotelial hujayralarga yopishib olgandan keyin (adgeziya) shu hujayralar orasidan sizib, subendotelial qatlamga o'tadi. So'ngra makrofaglarga aylanib, lipoproteidlarni, ayniqsa,

zichligi past lipoproteidlami yutadi-da, koʻpiksimon hujayralar tusiga kirib qoladi. Shu bilan birga medianing silliq muskul hujayralari intimada toʻplanib boradi va lipidlami yutib, ular ham koʻpiksimon hujayralarga aylanadi. Uzoq saqlanib turadigan giperxolesterinemiyada monositlar va limfotsitlar adgeziyasi, silliq muskul hujayralarining intima subendotelial qavatiga oʻtib borishi, lipidlaming makrofaglar va silliq muskul hujayralarida toʻplanishi kuchayadi, koʻpiksimon hujanralar soni koʻpayib boradi, bu - oddiy koʻzga koʻrinadigan lipid yoMlari paydo boMishiga olib keladi. Giperxolesterinemiya barham topi b ketganida lipid yoMlari yoʻqolib ketishi mumkin. Koʻpiksimon hujayralar toʻplanib qolgan joyda silliq muskul hujayralarining kucAayib borariigan proliferatsiyasi lipid yoʻllari va aogʻ- larini fibrolipid pilakchagaaylantiradi.

Silliq muskul hujayralari proliferatsiyasi oʻsish omillari, jumladan endoteliy zararlangan joydagi trombotsitlardan ajralib chiqadigan oʻsish omili, oʻsmaning nekrozlovchi moddasi, interleykin-1, interferon singari sitokinlarga javoban makrofaglardan, endoteliy va silliq muskul hujayralaridan ajralib chiqadigan moddalar muhim oMin tutadi. Bundan tashqari, viruslar va kanserogenlar ham mitogenlar boMishi mumkin. Silliq muskul hujayralarining faol proliferatsiyasi, nazariy jihatdan olganda, oʻsishni toʻxtatib qo'yadigan omil yuqligi tufayli ham boshlanishi mumkin.

Aterogenezning shu bosqichida intimal pilakcha tuzilishi quyidagicha boMadi: markazida koʻpiksimon hujayralar (bulaming hosil boMishi

makrofaglar va silliq muskul hujayralari bilan bogMiq), hujayradan tashqaridagi lipidlar (bular koʻpiksimon hujayralar nobud boMganida yuzaga keladi) va hujayra detriti turadi. Ularning gir atrofidan silliq muskul hujayralari va, balki, arteriya devorining biriktiruvchi toʻqima matriksida joylashgan fibroblastlari joy oladi. Jarayon zoʻrayib borgami sayin pilakcha tuzilishi oʻzgaradi, chunki unda kollagen, elastin, proteoglikanlar miqdori ortib boradi, ularni faollik bilan proliferatsiyalanayotgan silliq muskul hujayralari sintezlab chiqaradi. Hosil boMadigan biriktiruvchi toʻqima fibroz qalpoqcha koʻrinishida pilakchaning chetki qismida boMadi va fibrolipid pilakcha hosil qiladi. Aterosklerotik pilakchalaming bir qismi yana oʻzgafishga uchraydi. Silliq muskui hujayralari proliferatsiyasi va biriktiruvchi toʻqima paydo boMishi natijasida fibroz pilakcha hosil boMadi. Boshqa pilakchalar fibrolipid pilakcha tuzilishini saqlab qoladi, uning markazida koʻpiksimon hujayralar, lipidlar, hujayra detriti saqlanib qoladi.

Bu maMumotlaming hammasi ateroskleroz patogenezida endoteliy zararlanishi va silliq muskul hujayralari proliferatsiyasi muhim oʻrin tutishidan darak beradi.

Yuqorida keltirilganlardan koʻrinib turibdiki, ateroskleroz boshlanib, avj olib borishini qanday boMmasin birorta omilning ta'siriga bogMash qiyin,

mana shu narsa bu xildagi tomir patologiyasini polietiologik, ya'ni sababi ko'p kasallik deb qarashga asos beradi.

Aterosklerozning avj olib borish mexanizmida turli xatar omillari muhim oʻrin tutadi, ular orasida quyidagilar hammadan koʻra koʻp ahamiyatga ega deb hisoblanadi: 1) giperxolesterinemiya: 2) gipertenziya; 3) chekish; 4) qandli diabet.

Giperxolesterinemiya. Qonda xolesterin va efirlari miqdorining koʻpayib ketishi (giperxolesterinemiya) ning aterogenezga ta'sir etishi isbot etilgan:

1) aterosklerotik pilakchalarda subendotelial qavatga qondan oʻtib kelgan xolesterin va efirlarining boʻlishi; 2) giperxolesterinemiya bilan birga davom etadig?n patologik jarayonlarda "barvaqt ateroskleroz" boshlanishi shundan darak beradi. Masalan, irsiy sabablarga aloqador oilaviy giperxolesterinemiya kishi umrining dastlabki, oʻn yilliklaridayoq "rosmana ateroskleroz" avj olishiga olib keladi. Bunday hollarda bemorlar 20 yoshga yetar-etmas yurak toj tomirlari kasalligidan oʻlib ketadi. Giperxolesterinemiya qandli diabet, gipotireoidizm va nefrotik sindromda ham topiladi, nefrotik sindrom birnuincha barvaqt boshlanib, birmuncha ogʻir oʻtadigan ateroskleroz bilan birga davom etib boradi.

Giperxolesterinemiya ateroskleroz va yurak ishemiya kasalligiga olib boruvchi jiddiy xatar omili ekanligi oʻtkazilgan populyatsion tekshirishlardan ma'lum. Masalan, Yaponiyada aterosklerozdan oʻlish hollari Finlyandiyadagiga qaraganda oʻn baravar kam. Shu bilan birga oʻrta yashar yapon erkaklarida xolesterin miqdorining finlardagiga qaraganda ancha past boʻlishi aniqlangan. 35-45 yashar erkak va ayollarda qondagi xolesterin miqdori 265 mg/100 ml va bundan koʻra koʻp boʻlganida koronar tomirlarda ateroskleroz boshlanish xavfi ancha ortishi epidemiologik tekshirishlardan ma'lum.

Qon plazmasida past zichlikdagi lipoproteidlar miqdorining koʻpayib ketishi ham ateroskleroz paydo boʻishiga moyil qilib qoʻyadigan omil boʻlib hisoblanadi. Lipoproteidlar zichligi va elektroforetik xossalari jihatidan:

1) juda past zichlikdagi lipoproteidlar (bular pre-beta-liloproteidlar deb ham ataladi): 2) past zichlikdagi lipoproteidlar yoki beta-proteidlar: 3) yuqori zichlikdagi lipoproteidlar yoki alfa-proteidlarga boʻlinadi.

Past, juda past va yuqori zichlikdagi lipoproteidlarning oqsilli qisrni apoproteid boMib, u endositoz hamda lipoproteidlar almashinuvi yuzaga chiqishida ishtirok etadi. Apoproteidning har xil turlari bor, bulaming orasida A, B-48, B-100, C, E turlari asosiy boʻlib hisoblanadi. Shu bilan birga apoproteid V-100 past zichlikdagi lipoproteidlarda topiladi. Lipoproteidlarning har xil turlaridagi xolesterin miqdori bir xil emas. Chunonchi, past zichlikdagi lipoproteidlar xolesteringa boy boʻlib, bulardagi xolesterin miqdori 50 foizgacha boradi. Plazma xolesterinining 70-75 foizi qonda past zichlikdagi lipoproteidlar shaklida tashiladi. Juda past zichlikdagi

lipoproteidlaida atigi 12 foiz atrofida xolesterin boʻladi, ularda trigliseridlar ustun turadi. Past va juda past zichlikdagi lipoproteidlardan farq qilib, yuqori zichlikdagi iipoproteidlar miqdori ateroskleroz xatarini soladigan omil boʻlib hisoblanmaydi. Aksincha, yuqori zichlikdagi Iipoproteidlar miqdori nechogʻlik koʻp boMsa, aterosklerozning avj olish xavfi shuncha kam boMadi. Bu, alfa-Iipoproteidlar periferik hujayralardan ortiqcha xolesterinni chiqarib tashlashi va uni qayta jigarga yetkazib berishi mumkinligiga bogMiq. Shunisi qiziq-ki, jismoniy ish vaqtida va ozroq ichkilik ichilganida yuqori zichlikdagi Iipoproteidlar miqdori koʻpayadi.

Hujayralar membranasida past zichlikdagi lipoproteidlarga muljallangan retsepcorlar irsif sabablarga koʻra boMmay qolgan hollarda oilaviy giperxolesterinemiya yuzaga keladi. Past zichlikdagi lipoproteidlami biriktirib oladigan retseptorlar normada ulami hujayraga tashib berish uchun zarur bo ladi, natijada xolesterin sintezi susayadi. Gomozigotlarda past zichlikdagi lipoproteidlar uchun retseptorlar butunlay boMmaydi, shunga koʻra ularning plazmasida xolesterin 5 baravar koʻpayib ketadi va ular 20 yoshga yetmasdanoq miokard infarktidan nobud boMadi. Geterozigotlarda retseptorlaining atigi 50 foizi saqlanib qoladi, shu munosabat bilan ularda xolesterin 2-3 baravar koʻpayadi, yurak ishemiya kasalligi esa odam oʻrta yoshlarga yetganidan keyin boshlanadi, xolos.

Giper/enziya. Qon bosimi, xoh sistolik xoh diastolik qon bosimining yuqori bo lishi ateroskleroz va yurak ishemiya kasalligi xavfini soladigan muhim omillardan biri ekanligi oʻtkazilgan yirik epidemiologik tekshirishlardan aniq ma'lum boMdi. Shu bilan birga qon bosimi nechogMik baland boMsa, aterosklerozdek tomirlar patologiyasining avj olish xavfi shuncha koʻp boMadi. 45-62 yasharlik odamlar orasida arterial qon bosimining 160/95 va bundan koʻra yuqoriroq boMishi ancha xatarli boMib hisoblanadi. O zbekistonda aterosklerozning nechogMik tarqalganligi

o rganib ko rilganda erkak va ayollar orasida 38 foiz hollarda yurak ishemiya kasalligi xatarini soluvchi omil sifatidagi gipertenziya topilgan. Bunda 20-59 yasharlik davrda aterosklerozning koʻproq arterial gipertenziyaga bogMiq boMishi aniqlangan.

C hekish biian yurak ishemiya Kasalligining boshlanishi oʻrtasiaa, ayniqsa 35 yoshdan 55 yoshgacha boMgan davrda aniq bogManish borligi ham aniqlangan. Har kuni 20 dona sigareta chekish, kashandalarda yurak ishemiya kasalligi boshlanish xavfini chekmaydigan odamlardagiga qaraganda uch baravar oshiradi. Bizdagi maMumotlarga qaraganda, 20-59 yasharlik davrda ateroskleroz tufayli aortada roʻy beradigan asoratli o zgarishlar chekadigan kishilarda chekmaydiganlarga qaraganda 4 baravar koʻproq uchraydi. Yurakning toj arteriyalarida ateroskleroz tufayli zararlangan joylar yuzasi chekmaydigan odamlardagiga qaraganda ancha kaltaroq boMadi.

Qandli diabet ham xavf soladigan muhim omil boʻlib hisoblanadi. Qandli diabetning aterogen ta'siri erkaklardan koʻra ayollarda koʻproq ifodalangan, ayni vaqtda asosan yurakning toj tomirlari va bosh arteriyalari zararlanadi. Qandli diabet bilan ogʻrigan bemorlarda yurak ishemiya kasalligi 6-8 baravar koʻproq uchraydi va ertaroq boshlanib, ogʻirroq oʻtadi. Shunisi diqqatga sazovorki, qandli diabet bilan ogʻrigan kasallarda PZLlar miqdori koʻpaygani holda, yuqori zichlikdagi lipoproteid (YuZL)lar miqdori kamayib boradi. Bizda oʻtkazilgan tekshirishlar natijalariga qaraganda, oʻlgan ayollaming 11.9 foizida ateroskleroz xatarini soluvchi omil sifatidagi qandli diabet topilgan. Ayni vaqtda qandli diabet bilan ogʻrigan barcha bemorlarda ateroskleroz borligi aniqlangan, holbuki, qandli diabet boʻlmagan kishilarda 13. 2 foiz hollarda yurakning pastga tushuvchi toj tomirida, 20,6 foiz hollarda oʻng toj tomirida, 26 foiz hollarda oʻrab oʻtuvchi chap tomirda ateroskleroz topilgan. 40-59 yasharlik davrda qandli diabet yurak toj tomirlarida ateroskleroz boshlanishiga hammadan koʻrakoʻproq ta'sir oʻtkazadi.

Ateroskleroz xavfini tug'diradigan boshqa omillardan: 1) kam harakat qilish. 2) oilaviy ahvolning noqulayligi va shu munosabat bilan stressga olib boradigan vaziyatlar boʻlib turishi, 3) homilador boʻlishdan saqlaydigan dorilarni oʻzoq vaqt ichib yurish, 4) giperurikemiya. 5) ichimlik suvning yumshoq boʻlishi (suv nechogMik qattiq bo'lsa, ateroskleroz shuncha kam uchraydi), 6) semizlikni aytib oʻtish kerak.

Ikkita-uchta xatar omillarining birgalikda ta'sir oʻtkazishi ateroskleroz boshlanishi uchun koʻproq ahamiyatga ega.

Patologik anatomiyasi. Ateroskleroz har qanday tomirda boshlanishi mumkin, biroq, elastik va muskulli-elastik guruhga kiradigan arteriyalar koʻproq zararlanadi. Muskulli guruhga kiradigan mayda arteriyalarda bu jarayon kamroq koʻriladi. Intima normada kambar yoʻl koʻrinishidagi toʻqimadan iborat boʻlib, bu tomirlar yoʻli tomonidan endoteliy hujayralari qatlami, ichki tomondan ichki elastik membrana bilan xoshiyalangan. Aortada ichki elastik membrana boʻlmaydi. Uning oʻrniga silliq muskul tolalari qatlami bilan navbatlashib boradigan elastik tolalar qatlami boʻladi. Bolalik davrida aorta va ar arteriyalarning intimasi juda yupqa boʻlib, biriktiruvchi toʻqima ekstrasellyulyar matriksHan iboratdir. Bu matriksda bitta-yarimta silliq muskul hujayralari va gematogen yoʻl bilan kelib chiqqan mononuklearlar topiladi. Yosh ulgʻaygan sayin matriks hajmi kattalashuvi va silliq muskul hujayralari soninimg ortishi hisobiga intima qalinlashib boradi. Ayni vaqtda intima yirik arteriyalarning aortadan chiqish joylarida birmuncha koʻproq qalinlashadi. Biroq intimaning qalinlashib, unda silliq muskul hujayralarining koʻpayib borishi yoshga aloqador normal jarayonmi yoki patologik jarayonmi degan masala hamon ochiq qolib kelmoqda.

Tomirlar devorida lipid dog'lari va yo'llari, fibroz va ateromatoz pilakchalar yuzaga kelib, bular yara bo'lib ketganligi, tromblar paydo qilgani va kalsinoz borligi aterosklerozning anatomik jihatdan aniq belgilari boʻlib hisoblanadi.

Aterosklerozda koʻriladigan barcha struktura oʻzgarishlarini shartli ravishda quyidagi bosqichlarga boʻlish mumkin: I- lipiddan oldingi bosqich,

II- lipoidoz bosqichi. Ill aterocklerotik pilakchalar bosqichi, IV- asoratlar bosqichi (keyinchalik ateromatoz, yaralar, tromblar singari asoratlar paydo qiladigan bosqich).

Arteriyalarda va aortada lipid bog 'lari va yo'llari bolalik davridayoq uchraydi. Ular chegaralari aniq boMib, intima yuzasidan ko'tarilib turmaydigan yoki salgina ko'tarilib turadigan och sariq yoki sariq tuzilmalar ko'rinisiiida boMadi. Katialigi 2 mm dan 10 mm gacha boradi. Bolajarda dastlabki lipid dogʻlari va voMlari avval aortaning fibroz halqasi sohasida, bitib ketgan arteriya (botallo) yoMidagi chandiqda yoki qovurgʻalararo arteriyalarning ko'krak aortasidagi manbalari yaqinida joylashgan boMadi. 0'smirlik davrida aorta intimasidagi lipoidoz maydoni ancha kengayadi. Aortaning qorin boMimida ayrim dogMar bir-biri bilan qo'shilib, sidirg'a maydonlar hosil qilishi mumkin. 0'zbekiston Respublikasi patologik anatomiya markazining maMumotlariga ko'ra, lipid dogMari ya yoMlari uch oylik bolalarning aortasida ham topiladi. Bunda lipidlar hujayra ichida joylashgan boMadi. 10 yashar bolaiarda lipid dogMari yurakning toj arteriyalarida topila boshlaydi, chap toj arteriyasining proksimal segmentlarida ular ayniqsa koʻp boMadi. 10-14 yashar bolalar aortasidagi lipid dogMari mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida lipid kiritmalari koʻpayib ketgan «koʻpiksimon hujayralar» topiladi (9rasm). Bu hujayralar gematogen yoM bilan kelib chiqqan monotsitlar va silliq muskul hujayralaridan iborat boMadi.

Bolalar aortasida uchraydigan lipid dogMari ikki turga boMinadi: «yuvenil» va "oraliq dogMar". Yuvenil lipid dogMari lipidlarning hujayra ichida toʻplanib borishi bilan ta'riflanadi. Oraliq lipid dogMarining xususiyati shuki, bunda talaygina miqdordagi koʻpiksimon hujayralar yemirilib, yogʻ moddasi hujayralararo boʻshliqqa chiqib, toʻplanib boradi, ayni vaqtda kollagen miqdori ham koʻpayadi. Aterosklerotik oʻzgarishlar yuzaga kelishida "oraliq lipid dogMari" muayyan rolni oʻynaydi deb taxmin qilinadi, chilnki "yuvenil lipid dogMari" regressiyaga layoqatlidir, ular yoʻqolib ketishi mumkin. Turli yoshdagi odamlarda ateroskleroz nechogMik tarqalganligini tekshirib koʻrganimizda lipid dogMari aortaning hamma boMimlarida 20-29 yashar kishilarda 100 foiz. 89 yoshgacha boMgan kishilarda 97-99,9 foiz hollarda topilishi ma'lum boMdi, ayni vaqtda bu dogMaming maydoni yosh ulgʻaygan sayin (17 foizdan 50,7 foizgacha) kattalashib boradi.

9-rasm. Lipid dogʻining mikroskopik tuzilishi:

A -intimada bir talay koʻpiksimon hujayralar topiladi; B - sudan bilan boʻyalgan lipid dogʻlari.

Aterosklerotik pilakchalar intimaning tuxumsimon yoki notoʻgʻri shaklda, oq yoki oqsariq rangda boMadigan zich tuzilmalaridir, diametri

1 sm dan 3 sm gacha boradi (10-rasm). Ular intima yuzasidan koʻtarilib turadi, arteriya oʻrta pardasining elastikligini susaytirib qoʻyadi. Aterosklerotik pilakchalar arteriyalar yoʻlini keskin toraytirib qoʻyishi va tomirlarning ichki yuzasiga gʻadir-budir koʻrinish berishi mumkin (11-rasm). Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida ba'zi pilakchalarda hujayralar va fibroz toʻqima (fibroz pilakcha) koʻproq uchrasa, boshqalarida lipidlar (fibrolipid pilakchalar) koʻproq topiladi, fibrolipid pilakchalar rangining h?r xil - oq, oqimtir sariq, sariq boʻlishi ham shunga bogʻliq. Aterosklerotik pilakchalar hammadan koʻra koʻp paydo boʻladigan joylar aorta bifurkatsiyasi sohasi, arteriyalarning chiqib kelish joylari, tomirlarning egri qismlari (masalan, ichki uyqu arteriyasi sifoni) dir.

10-rasm. Aortadagi aterosklerotik fibroz pilakchalari.

11 -rasm. Uyqu arteriyasining aterosklerotik pilakchalar bilan torayib, shaklining oʻzgarib qolishi.

Ateroskleroz aortaning qorin boʻlimida, yurakning toj arteriyalari, ichki uyqu arteriyasi bilan Villiziy doirasi arteriyalari va oyoq arteriyalarida hammadan koʻra koʻproq paydo boʻladi. Shu bilan birga ateroskleroz qoʻl arteriyalari, mezenximal arteriyalar bilan buyrak arteriyalari, shuningdek aorta ravogʻida ancha kam uchraydi.

Yoshlik davrida aterosklerotik pilakchalar bitta-yarimta uchraydi, bular asosan tomirlarning tarmoqlanadigan joylarida va manbalari atrofida joylashgan bo'ladi. Yosh ulgʻaygan sayin ularning soni koʻpayib boradi. Bizdagi ma'lumotlarga qaraganda, 20-29 yashar odamlarda aterosklerotik pilakchalar qorin aortasida 31.6 foiz hollarda uchraydigan boʻlsa, 50-59 yasharlik davrda 94,5 foiz hollarda uchraydi. Ayni vaqtda ularning maydoni 3,9 foizdan 36,1 foizgacha kengayadi. Yurakning toj tomirlarida, ayniqsa chap va oʻng koronar arteriyalarda ham ularning soni koʻpayib boradi.

Mikroskopik jihatdan olganda aterosklerotik pilakchalar uch xil tarkibiy qismdan iborat boMishi bilan ta'riflanadi: 1) silliq muskul hujayralari va gematogen yo'l bilan yuzaga kelgan monositlar (makrofaglar) dan iborat hujayrali qismi, 2) biriktiruvchi to'qima qismi (tolali tuzilmalar va matriks), 3) lipidlar. Mana shu uchala qismlarining nisbati odamning yoshiga qarab oʻzgarib boradi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganda 20-29 yasharlik davrda silliq muskul hujayralari, kollagen va elastik tolalar koʻp boMadigan pilakchalar ustun turadi, lipid kiritmalari bitta-yarimta uchraydi. Yosh ulg'aygan sayin hujayra elementlari va matriks faqat chetki tomonida boMib, fibroz qalpoq hosil qiladigan aterosklerotik pilakchalar soni ko'payib boradi. Shu pilakchalarning fibroz qalpogM tagida glikoproteidlar, hujayra detriti, xolesterin kristallari va efirlari, fibrin va plazmaning boshqa oqsillari aralashmasidan iborat mayda donador amorf massa (ateromatoz pilakcha) boMadi. Mana shu amorf massaning chetlarida koʻpiksimon hujayralar uchraydi. Koʻpiksimon hujayralar pilakchaga oʻtadigan makrofaglar (qon monositlari) va silliq muskul hujayralaridan hosil boMadi. Aterosklerotik pilakchalardagi glikoproteidlar, kollagen va elastin tomir devoridagi silliq muskul hujayralari tomonidan sintezlanadi.

Pilakcha kattalashib borgani sayin pastdagi oʻrta pardada atrofiya va fibroz avj olib boradi. Adventisiyda limfotsitar infiltratsiya paydo boMib, .aterosklerotik pilakcha chetlarida mayda tomirlar yuzaga keladi, vasa vasorum dan oʻsib chiqadigan talaygina mayda tomirlar paydo boMishi shuning natijasidir.

Aterosklerotik pilakchalar yuzasiga yoki ular orasidagi chuqurchalarga trombotsitlar oʻtirib, fibrin massalari choʻkib tushadi, bular keyinchalik endoteliy bilan qoplanib boradi (uyushadi), bu narsa jarayonning zoʻrayib borayotganidan darak beradi.

Aterosklerotik jarayonning zo'rayib borishida yangi hosil boMgan pilakcha tomirlaridan qon quyilib qolishi muayyan o'rin tutadi, chunki bunda lipoproteidlar va plazma oqsillari, shu jumladan fibrinogen to'qimaga chiqib keladi.

Rosmana aterosklerotik pilakchalar hosil boMishidan avval intimada silliq muskul hujayralari va makrofaglar har yer har yerda to'planib, bu hujayralaming ichiga va ularning tashqarisiga lipidlar cho'kib boradi.

Jarayon zoʻrayib borgani sayin mana shunday aterosklerotik pilakchalarda asoratli nuqsonlar yuzaga kelishi mumkin (12-rasm). Bularga quyidagilar kiradi: 1) har yer-har yerga yoki yoppasiga kalsiy tuzlari toʻplanishi (aterosklerotik pilakchalar kalsinozi), buning natijasida tomirlar zich naychalarga aylanib qoladi, 2) pilakchaning yara boMib, tomir yoMiga ateromatoz massalar choʻkib emboliya paydo boMishi, 3) pilakcha yara boMgan joyda trombotik karashlar yuzaga kelishi, 4) pilakcha bagʻriga qon quyilib qolishi - intramural gematoma hosil boMishi, (pilakchaga qon

endoteliy zararlanishi natijasida yoki pilakcha kapillyarlaridan qon chiqishi natijasida quyilib qolishi mumkin).

# 12- rasm. Ateroskleroz asorat tariqasida etgan shikastlar: pilakchalaming yara bo'lib, tromb yuzaga kelishi.

Hozirgina bayon etilgan asoratli nuqsonlarning bir necha turi birga uchrashi ham mumkin. Mayda tomirlarda yaralar, tromb va intramural gematomalar hosil boMishi xatarli ekanligini ta'kidlab oʻtish kerak, chunki bunday asoratli nuqsonlar tomirlar yoMining batamom bekilib qolib, yurak infarkti boshlanishiga olib kelishi mumkin. Bu xildagi asoratlar aortada aterosklerotik anevrizma yuzaga kelishiga sabab boMadi. Tromboemboliyalar va ateromatoz emboliyalar paydo boMishi asoratli nuqsonlar avj olishiga bogMiqdir.

Aterosklerozning **klinik oʻtishi.** Tomirlarning aterosklerotik jarayondan zararlanishi avvaliga alomatlarsiz oʻtadi va quyidagi hollardagina klinik jihatdan maMum berishi mumkin:

- 1) emboliyaga olib boruvchi tromb hosil boMganida:
- 2) hayot uchun muhim organlar yurak, bosh miya, ichak, buyrak, oyoq tomirlarining yoMi bekilib qolganida, bu narsa oʻsha organlarning ishemiya tufayli zararlanib, infarkt yoki gangrena boshlanishiga olib boradi;
- 3) aorta yoki arteriya oʻrta pardasi zararlanib, aterosklerotik anevrizma paydo boMganida, bunday hodisa anevrizmaning yorilib, qon ketish xavfini tugʻdiradi.

Aterosklerozning klinik manzarasi jarayonning koʻproq qaysi joyda avj olganiga bogMiq boMadi. Koʻpincha aorta, yurakning toj tomirlari, bosh miya, buyrak, ichak va oyoq, arteriyalari zararlanadi.

Aorta aterosklerozi boshqa yirik tomirlardagiga qaraganda ertaroq boshlanadi va ateromatoz massalar tufayli tromboemboliya hamda emboliya bilan asoratlanib, infarktlar (masalan, buyrak infarktlari) va gangrena (masalan, ichak gangrenasi) boshlanishiga olib boradi. Aortada koʻpincha anevrizma hosil boMadi, uning yorilib ketishi oMar darajada qon ketishiga sabab boMishi mumkin. Aorta bifurkatsiyasida ateroskleroz boshlanib, tromboz paydo boMishi Lerish sindromi boshlanishiga olib keladi.

Yurak toj arteriyalari aterOsklerozi yurak isliemiya kasailigining asusida yotsa, miya tomirlari aterosklerozi quyida koʻzdan kechirib chiqadiganimiz serebrovaskulyar kasallikka sabab boMadi.

Buyrak arteriyalari aterosklerozi buyrakka aloqador gipertenziya boshlanib, buyrakning birlamchi burishuviga va so'ngra surunkali buyrak yetishmovchiligiga sabab boMadi.

Mezenterial arteriyalar aterosklerozida ichak gangrenasi roʻy berishi mumkin.

Son arteriyalarining zararlanishi oyoq muskullarida atrofik oʻzgarishlar boshlanib, gallanuvchi oqsoqlikka sabab boMadi. Son arteriyalari butunlay bekilib qolganida oyoq gangrenasi rivojlanadi.

## GIPERTONIYA KASALLIGI

Gipertoniya kasalligi (birlamchi arterial gipertenziya) klinik jihatdan asosan arterial bosimning uzoq muddat va mudom koʻtarilib turishi bilan ta'riflanadigan nozologik shakldir. Bu kasallikka xos xususiyatlar quyidagilardan iborat: 1) uning keng tarqalganligi, 2) goho eng soʻnggi bosqichi boshlanguncha ham uzoq muddat simptomsiz oʻtib borishi, 3) hayot uchun havfli asoratlar rivojlanishi.

Arterial bosimning yuqori koʻtarilib turishi yurak ishemiya kasalligi, serebrovaskulyar kasallik va buyrak yetishmovchiligiga olib boradigan nefroskleroz boshlanishi havfini soladigan eng muhim omildir. Odamning yoshi ulgʻaygan sayin gipertenziyaga moyillik ortib boradi, lekin bu kasallik\* yoshlarda ham kuzatilishi va juda xatarli oʻtadigan boMishi mumkin. Ayollarda birlamchi gipertenziya aksari birmuncha yoshlik davrida kuzatilsa, erkaklarda 50 yoshdan keyin kuzatiladi.

90 foiz hollarda uchraydigan birlamchi arterial gipertenziya (idiopatik, essentsial gipertenziya)ni 10 foiz hollarda uchraydigan ikkilamchi yoki simptomatik gipertenziyadan farq qilmoq kerak. Essentsial gipertenziya ham, ikkilamchi gipertenziya ham xavfsiz yoki xavfli tarzda oʻtishi mumkin.

Xavfsiz gipertenziya koʻproq uchraydi, arterial bosimning koʻp yillar davomida birdek turishi bilan farq qiladi. Bunda, agar miokard infarkti yoki

insult qo shilmaydigan boMsa, kasallar uzoq yashaydi. Gipertenziyaning bu xili xavfsiz boMadigan nefroskleroz boshlanishiga olib keladi.

Gohida (5 foiz hollarda) xavfli gipertemiya kamroq (5 foiz hollarda) kuzatiladi, bunda arterial bosim kasallikning eng boshidanoq juda yuqori raqamlargacha (simob ustuni hisobida 220| 140 mm gacha) koʻtarilib ketadi va aksari y ana koʻtarilishga moyil boMadi. Tomirlar va organlarda yuzaga kelgan organik oʻzgarishlar tez zoʻrayib boradi. Kuchayib boruvchi buyrak yetishmovchiligi bilan oʻtadigan xavfli nefroskleroz, neyroretinopatiya (koʻz to i pardasi va koʻruv nervlari disklarining bilateral shishi, gemorragiyalar) avj olib boradi. Gipertonik ensefalopatiya, yurak va buyrak yetishmovchiligi boshknadi. Xavfli gipertenziya aksari 40 yoshda boshlanadi.

Arterial bosim idora egilishining mexanizmi. MaMumki, arterial • bosim (sistolik va diastolik bosim) darajasi bir qancha omillarga bogMiq boMib, shularning orasida vaqt birligi ichida tomirlar oʻzaniga kelib tushadigan qon hajmi (yurakdan otilib chiqadigan qon hajmi) va periferik tomirlarning qarshiligi (vazokonstriksiya darajasi) asosiy oʻrinda turadi. Hozirgina aytib oʻtilgan ikki jihatning oʻzaro ta'sirini idora etib boruvchi fiziologik mexanizmlar orasidan nerv sistemasi, baroretseptor va xemoretseptor sistemalari, gumoral omillami koʻrsatib oʻtish kerak. Biroq, arterial bosimning idora etilishida buyraklar ekskretor mexanizmi alohida oʻrinni egallaydi, gipertoniya kasalligining patogenezini tushunmoq uchun shu mexanizmni koʻzdan kechirmoq kerak.

Renin-angiotenzin sistemasi. Qon bosimini idora etishda buyraklar renin va angiotenzin II yordamida ishtirok etib boradi, renin yukstaglomerulyar kompleksi hujayralari tomonidan ishlanib chiqariladi. Angiotenzin II esa plazma angiotenzinidan renin ta'sirida dekapeptid angiotenzin 1 ajralib chiqqanida hosil boMadi va renin-angiotenzin sistemasining eng muhim boʻgMni boMib hisoblanadi, chunki tomirlar torayishiga sabab boMib, aldosteron sekretsiyasini jonlantiradi, aldosteron buyrak kanalchalarida natriy va suv qayta soʻrilishini kuchaytirib, tomirlar yanada koʻproq torayishi va arterial bosim tagMn ham koʻtarilishi uchun sharoit yaratadi. Bu shunga bogMiqki, natriyning organizjnda turib qolishi yurakdan otilib chiqadigan qon hajmini oshirishdan tashqari, vazoaktiv ta'sirotlarga silliq muskul hujayralari sezuvchanligini oʻzgartirib, periferik qarshilikni ham kuchaytiradi.

Natriy gomeostazi. MaMumki, hujayradan tashqaridagi suyuqlik hajmi (demak, qon tomirlaridagi va yurakdan otilib chiqadigan qon hajmi ham) organizmdagi natriy miqdori bilan idora etiladi. Natriy gomeostazidik murakkab jarayonda buyrak asosiy oʻrin tutadi, bunda, birinchidan, organizmda natriy va suv turib qolishiga yoM ochadigan aldosteron sekretsiyasini jonlantiruvchi renin-angiotenzin sistemasi ahamiyatga ega. Ik- kinchidan, koptokchadagi filtrlanish tezligi va bu tezlikka bogMiq boMmagan

natriy-uretik omillarining ham ahamiyati bor. Aylanib yurgan qon hajmi kamayganida koptokchalardagi filtrlanish tezligi ham pasayadi. Bu natriyni saqlab qolish va qon hajmini koʻpaytirish uchun proksimal kanalchalarda natriy qayta soʻrilishi kuchayishiga olib keladi. Koptokchalardagi filtrlanish tezligiga bogMiq boMmagan natriy-uretik omillarining biri yaqinda kashf etilgan va atroipeptid deb tasvirlangan, bu modda qon hajmi ortishiga javoban yurak boMmasidan ishlanib chiqadi, u buyrak kanalchalarining distal boMimida natriyning qayta soʻrilishini boʻgMb qoʻyadi.

Buyraklar depressor sistemasi tomirlarni toraytiradigan yoki qon bosimi ortishiga qarshi ta'sir koʻrsatadigan turli moddalarni ishlab chiqaradi, manalliy adaptatsion mexanizm deb shunga aytiladi. Bularga prostaglandin, buyraklaming kallikreinkinin sistemasi va trombotsitlami faollashtiruvchi omil kiradi. Tomirlarni toraytiruvchi depressorlar talab oshgan mahalda buy- rakda qon aylanishini shunga moslashtirishda, natriyurez va diurez mexanizmida ishtirok etadi. Bu depressorlar sistemasi buyrakda qonning doimo bir xilda va sharoitga mos ravishda oqib turishini ta'minlaydi va shu bilan qon bosimini idora etuvchi sistenialarga normallashtiruvchi ta'sir koʻrsatadi.

Etiologiyasi va patogenezi. Birlamchi va ikkilamchi gipertenziya kasalligining etiologiyasi bilan patogenezi har xil. Shu munosabat bilan ulami alohida-alohida koʻzdan kechirib chiqish maqsadga muvofiqdir.

Birlamchi, ya'ni essensial gipertenziyaning sabablari va avj olib borish mexanizmi ma'lum emas, bular toʻgʻrisida koʻpgina farazlar borligi ham shundan dalolat beradi. Arterial bosimning koʻtarilib ketishi asablarga, gormonlarga, buyrakka aloqador turli omillar, reflektor va irsiy omillar ta'siriga bogMiq deb hisoblanadi.

G. F. Langning neyrogen nazariyasiga muvofiq, tashqi muhit ta'sirotlari tufayli oliy nerv faoliyatining buzilishi mana shu narsa qon aylanishini idora etuvchi vegetativ markazlarning uzoq muddat qoʻzgʻalgan holda turishi va qon bosimining koʻtarilib ketishiga olib kelishi gipertoniya kasalligi patogenezida yetakchi boʻgMm boMib hisoblanadi ("koʻngilda qolgan his-tuygʻular").

Qon bosimi ko'tarilib ketishiga moyil qilib quyadigan gormonai' oʻzgarishlarning roli klimaksga aloqador nevroz koʻrinishida ayollarda ayniqsa aniq ma'lum boMadi. Jinsiy bezlaming estrogen va androgen funktsiyalari susayganida bunga javoban kompensator reaksiya tariqasida buyrak usti bezlari funksiyasi kuchayib, katexolaminlar, adrenalin ortiqcha miqdorda ishlanib chiqadi.

Ma'lumki, arterial bosimni idora etishda aorta ravogM va karotid sinusdagi kuchli baroresseptorlar sistemasi, xemoretseptorlar sistemasi ishtirok etadi. Shu munosabat bilan bu depressor sistemalar ta'sirining

to'xtab qolishi arterial bosimning ko'tarilib ketishiga olib keladi (reflektor omil).

Birlamchi gipertenziyaning membrana nazariyasiga muvofiq, kalsiyning hujayra ichida taqsimlanishini idora etuvchi hujayra membranalarida irsiy nuqson boMishi essensial gipertenziya genezida birinchi o'rinda turadi. Ana shunday nuqson: 1) tomirlardagi silliq muskullarning qisqaruvchanlik xossalari oʻzgarib qolishiga, 2) nerv oxirlaridan zoʻr berib mediatorial- ishlanib chiqishiga, 3) simpatik nerv sistemasi periferik boMimi faolligining kuchayishiga olib keladi. Shulaming natijasida arteriolalar torayib, arterial gipertenziya boshlanadi va buyrak omili ishga tushadi.

Gipertepziyaga moy;l qilib quyadigan omil sifatidagi natriy ionlari (natriy xlorid) ahamiyati toʻgʻrisidagi maMumotlar diqqatga sazovordir. Epidemiologik tekshirishlar natijasiga qaraganda, ovqatga ortiqcha miqdorda natriy xlorid ishlatadigan aholi orasida gipertoniya kasalligi koʻproq tarqalgandir.

Gipertoniya kasalligining etiologiyasi va patogenezida mikro- elementlar kamroq kasb etadi. ahamiyat Hozir fagat kadmiy bilan magniyning ahamiyati borligidan darak beradigan maMumotlar qoMga kiritilgan. lajribada ovqat yoki ichimlik suvi bilan organizmga kadmiy yuborib turilganida surunkali arterial gipertenziya hosil qilingan. Shu jihatdan olganda minerallari juda kam boMgan yumshoq suvni ishlatadigan odamlar orasida gipertenziya birmuncha koʻproq uchraydi degan ma'lumotlar diqqatga sazovordir. Kadmiy gipertenziv ta'sirining asosida lokal vazokonstriksiya boshlanishi. natriyning organizmda turib qolishi, plazmadagi renin faolligining kuchayishi yotadi deb taxmin qilinadi.

Magniyning tutgan oʻrni birmuncha koʻproq oM-ganilgan, bu element yetishmay qoMganida arterial gipertenziya paydo boMishi osonlashadi. Magniyning qon bosimi koʻtarilishiga qarshi ta'siri uning quyidagi xossalariga bogMiq deb hisoblanadi: 1) pressor moddalar ta'siriga tomirlar devori sezuvchanligini pasaytirib qoʻyishiga, 2) stress ta'sirlariga simpatik nerv sistemasi markazlari sezuvchanligini pasaytirishiga, 3) toigʻridan-toʻgʻri tomirlarni kengaytiruvchi ta'sir koʻrsatishiga.

Essensial gipertenziya patogenezida arterial bosimni idora etuvchi asosiy mexanizmlardan birining buzilishiga - -buyraklarning natriy bilan suvni ajiatish funksiyasining izdan chiqishiga soʻnggi yillarda alohida ahamiyat berilmoqda.

Natriy ajralib chiqishi - ekskretsiyasining susayishi suyuqlik hajmi ortishi va yurakdan otilib chiqadigan qon miqdori koʻpayishiga olib boradi. Yurakdan otilib chiqadigan qon hajmining ortishiga javoban toʻqimalar super perfuziyasiga yoM qoʻymaslik uchun periferik tomirlar toraya boshlaydi (vazokonstriksiya). *Autoregulyatsiya* deb ataladigan ana shu jarayon periferik qarshilik kuchayib, arterial bosim ortishiga olib boradi.

Boshqa bir farazga muvofiq, tomirlar spazmiga sabab boʻluvchi omillarning ta'siri essensial gipertenziya patogenezida muhim oʻrin tutadi.

Bular quyidagilardan iborat boMishi mumkin: 1) neyrogen omillar,

2) tomirlarni toraytiruvchi moddalar-vazokonstriktorlar (renin, katexola- minlar) ning koʻplab ajralib chiqishi, 3) arteriolalarning, chamasi, natriy tashi-lishidagi nuqsonlarga aloqador boʻlgan ortiqcha sezuvchanligi.

Ana shu mexanizmlarning ishga tushishida irsiy omillar ham, tashqi muhit omillari ham ahamiyatli deb taxmin qilinadi. Ota-onalarda essensial gipertenziya borligi ushbu kasallikning ular bolalarida ham paydo boʻlish xavfini koʻp darajada oshiradi. Oilaviy gipertoniya kasalligi ham bu kasallikka irsiy moyil boʻladi degan fikrm qoʻhabquvvatlaydi. biroq, irsiy moyillik boMgani bilan shu irsiy kamchiliklaming ma'lum berishi uchun tashqi muhit omillarining ta'siri boMishi kerak. His-hayajonlar qoʻzgʻab, stressga uchrash, yogʻ bosishi, chekish, kam harakatlik, me'yoridan ortiq osh tuzi iste'mol qilish ana shunday omillar jumlasiga kiradi. Biroq, ortiqcha tuz iste'mol qiladigan odamlarning hammasida ham bu kasallik paydo boMavermaydi, bu narsa ham irsiy moyillikning ahamiyati borligini koʻrsa- tadi.

Har qanday tabiatdagi arterial gipertenziyaning barqarorlashib borishida tomirlar devorida (arteriolalarda) boshlanadigan struktura oʻzgarishlari ham katta oʻrin tutadi. Qon bosimi ortishiga javoban tomirlar muskul qavatining gipertrofiyaga uchrashi ular yoMining torayib qolishiga va periferik qarshilik ortib borishiga olib keladi. Bunday arteriyalar qon oqimi qarshiligiga javoban intakt tomirlarga qaraganda ancha koʻproq torayish bilan javob beradi. Boshqacha aytganda, ulardagi silliq muskullar massasi koʻpayib qolganligi tufayli bu tomirlar ancha koʻproq torayadigan boMadi.

Yuqorida birma-bir aytib oʻtilgan omillar har qaysisi oʻz holicha yoki turli tarzda birga qoʻshilib yo gipertoniya kasalligi paydo boMishida etiologik rolni o'ynaydi yoki kasallikning patogenezida yetakchi boʻgMn boMib, uning avj olib borishini ta'minlaydi.

Ikkilamchi gipertenziyaning etiologiyasi bilan patogenezi. Simptomatik gipertenziyaga quyidagilar sabab boMishi aniqlangan: 1) bosh miyaning organik shikastlari (ensefalit, oʻsmalar, shikastlanishlar); 2) buyrak 'usti bezlari oʻsmalari (feoxromotsitoma, aldosteroma, kortikosteroma);

3) buyrak kasalliklari (pielonefrit, buyrak arteriyasi yoMining ateromatoz pilakcha tufayli torayib qolganligi, buyrak arteriyalari anomaliyalari). Demak, bir qancha muhim organ va sistemalaming turli xil organik shikastlari ikkilamchi arterial gipertenziya boshlanishiga sabab boMishi mumkin. Bular orasida buyrak parenximasi va tomirlarining zararlanishi, shuningdek endokrin oʻzgarishlar, ayniqsa buyrak usti bezlari poʻstloq moddasi funksiyasining kuchayishi hammadan muhim oʻrin tutadi deb hisoblanadi (buyrak usti beziga aloqador gipertenziya). Mana shu

o'zgarishlar gipertenziyaning buyrakka va buyrak usti beziga aloqador xillarini paydo qiladi.

Gipertenziyaning buyrakka aloqador xili avj olib borish mexanizmiga qarab ikki gurunga bo'linadi: 1) renin ortiqcha ishlanib chiqishiga aloqador, reninga bog'liq gipertenziya (renovaskulyar gipertenziya), 2) natriy va suv ekskretsiyasi oʻzgarishiga aloqador, hajmga bogʻliq gipertenziya (gipertenziyaning bu xili glomerulonefritda kuzatiladi). Surunkali buyrak yetishmovdiiligida ba'zan buyrakka aloqador gipertenziyaning ikkala xili paydo boʻladi.

Gipertenziyaning reninga bog'liq xili buyraklardan biri intakt boʻlgani holda ikkinchisining arteriyari toraygan mahalda tomiming shu torayishiga javoban yuzaga keladi (masalan, tajribada buyrak arteriyalaridan birini qisib qoʻyilganida yoki ateroskleroz tufayli shu arteriya stenoz boʻlib qolganida). Ishemiyaga uchragan, buyrakda perfuzion bosimning pasayishi yukstaglomerulyar kompleks tomonidan zoʻr berib renin ishlanib chiqishiga sabab boiadi, buning natijasida shu buyrakda arterial bosim koʻtarilishi yoʻli bilan qon oqimi asliga keladi. Bitta buyrakning zararianishiga aloqador boMgan renal gipertenziya, tegishli davo qilinadigan boʻlsa, tez orada barham topib ketishi mumkin. Buyrak arteriyasi stenozida operatsiya qilinib, shu arteriyada rekonstruksiya oʻtkaziladigan boʻlsa yoki zararlangan buyrak olib tashlanadigan boʻlsa, arterial bosim, ayniqsa gipertenziya endigina boshlanib kelayotgan mahallarda tez orada asliga kelib qoladi. Buyrakka aloqador gipertenziya uzoq davom etgan hollarda ikkinchi buyrak ham zararlanib, u ortiqcha miqdorda renin ishlab chiqara boshlaydi.

Tugunli poliarteriitda, bir tomonlama surunkali pielonefrit, yukstaglomerulyar hujayralar oʻsmalari, xavfli gipertenziya va surunkali buyrak kasalliklarida kuzatiladigan gipertenziya patogenezida renin- angiotenzin-aldosteron sistemasining faollashib qolishi asosiy oʻrin tutadi.

Gipertenziyaning buyrak usti beziga aloqador xili birlamchi mineralo- kortitsizm (giperaldosteronizm) va feoxromotsitomada kuzatiladi. Birlamchi giperaldosteronizm asosida buyrak usti bezlarining poʻstloq moddasi diffuz giperplaziyaga uchraganida yoki aldosteroma (aldosteron ishlab chiqaruvchi oʻsma) paydo boMganida buyrak usti poʻstloq moddasining koʻplab aldosteron ishlab chiqarishi yotadi. Birlamchi giperaldosteronizm bilan ogʻrigan kasallarda arterial bosimning buyraklar tomonidan hajmiy idora etilishi mexanizmining buzilishi patogenetik rolni oʻynaydi. Aldosteron buyrakning distal kanalchalarida natriy qayta soʻrilishini kuchaytiradi, bu holat organizmda natriy turib qolishiga va izotoniya yuzaga kelishi uchun tegishli miqdordagi suvning qayta soʻrilishiga olib keladi. Natijada gi- pervolemiya boshlanib, hujayradan tashqaridagi suyuqlik hajmi (yurakdan otilib chiqadigan qon hajmi va hokazo) ortadi. Ayni vaqtda buyraklardan renin ishlanib chiqilishi keskin susayib qoladi.

Patologik apatomiyasi. Arterial gipertenziya uchun mayda arteriya va arteriolalaming zararlanishi hammadan koʻra tipik belgi boʻlib hisoblanadi. Ayni vaqtda ularda uch turdagi asosiy stuktura oʻzgarishlari - arterioskleroz, gialinoz yoki fibrinoid nekroz kuzatiladi.

Elastik va muskulli-elastik tipdagi arteriyalar uchun elasto-fibroz va ateroskleroz patognomonik boʻlib hisoblanadi, chunki gipertenziya ateroskleroz boshlanish xavfini soladigan jiddiy omildir. Tomirlardagi morfologik oʻzgarishlaming tabiati arterial gipertenziya avj olishining bosqichi va kasallikning qanday (xavfsiz yoki xavfli tarzda) oʻtayotganiga bogʻliqdir. Masalan, xavfli gipertenziyada tomirlar va organlar birmuncha ilk mutidatlarda zararlanadi va gipertonik krizlar koʻproq boʻlib turadi. Gipertonik krizlar morfologik jihatdan olganda endoteliy bazal membranasining qatlanib, tuzilishi oʻzgarib ketishi bilan ta'riflanadi, bu oʻzgarishlar arteriolalar spazmga uchrashini koʻrsatadi. Bundan tashqari, arteriolalar devorida plazmatik infiltratsiya yoki fibrinoid nekroz kuzatiladi.

Gipertoniya kasalligining xavfsiz tarzda o'tishida morfologik oʻzgarishlarning tabiati jihatidan bir-biridan farq qiladigan uchta asosiy bosqich tafovut etiladi. Chunonchi, gipertoniya kaslligining I bosqichida (tranzitor gipertenziya bosqichida) struktura oʻzgarishlari muskul qavatining gipertrofiyasi va elastoz koʻrinishida boʻlib, faqat arteriolalar va mayda arteriyalarda topiladi. Tomirlar muskulli qavatining gipertrofiyasi ichki elastik membrananing kengayib qolgan joylaridan intimaga oʻtadigan silliq muskul hujayralari giperplaziyasi va gipertrofiyasiga bogʻliqdir. Ba'zan endoteliy bilan ichki elastik membrana oʻrtasida ikki va bundan koʻra koʻproq qavatli silliq muskul hujayralari mintaqasi paydo boʻladi. Bunda arteriolalar devori qalinlashib qoladi. Elastozda tomirlarning ichki elastik membranasi guyo bir nechta qatlamga ajratadida (13-rasm), intima tagidagi butun boʻshliqqa teshib oʻtib, uni chirmab oladi (membrana reduplikatsiyasi). Intima bilan mediada yangi hosil boʻlgan talaygina elastik tolalar qatlamlari yuzaga keladi, shuning natijasida muskul tipidagi arteriyalar elastik tipidagi arteriyalarga aylanib qoladi.

Muskul pardasi gipertrofiyasi va gipertenziyaning tranzitor davrida yuzaga keladigan elastoz tabiatan tarqoq boʻlib, tomirlar devoridagi struktura qismlarining tomir ichidagi bosim koʻtarilganiga javoban yuzaga chiqaradigan kompensatormoslashtiruvchi reaktsiyasidir.

Gipertoniya kasalligining arterial bosim mudom yuqori bo'lishi bilan ajralib turadigan II bosqichida hamma yerdagi tomirlarla ularning devoridagi alteratsiya jarayonlarining kuchayib borayotganidan darak beruvchi o'zgarishlar topiladi. Chunonchi, arteriolalar va mayda arteriyalarda shu tomirlar devorlari o'tkazuvchanligining buzilishi natijasida plazmatik hujayra toʻplamlari koʻzga tashlanadi, bu - intimaning zararlanganiga bevosita bogʻliqdir. Tomirlar ichidagi bosimsing ko'tarilib, tomirlarning

tortishib turishi, ya'ni spazmi, renin va angiotenzin ishlanib chiqishining kuchayishi singari omillar ana shunga yo'l ochadi. Renin bilan angiotenzin-I, tajribada aniqlanganidek, tomirlar devoriga toʻgʻridan-toʻgʻri shikast yetkazuvchi ta'sir oʻtkazadi.

# 13- rasm. Arteriya ichki elastik membranasi elastozi.

O'tkazuvchanlikning buzilishi va tomirlar devoriga plazmatik hujayralar shimilishi arteriolalar va mayda arteriyalarda keyinchalik boshlanuvchi gialinozning dastlabki muhim bosqichidir. Buyrak, bosh miya, me'da osti bezi, ichak, ko'z to'r pardasi, buyrak usti bezlari kapsulasining arteriolalari va mayda arteriyalari ko'pincha ana shunday gialinozga uchraydi (14-rasm).

Arterial gipertenziyada elastik va muskulli-elastik tipdagi arteriyalarda uchraydigan asosiy shikast aterosklerozdir, bunday ateroskleroz gipertenziya boMmasdan turib boshlanaveradigan aterosklerozdan hech bir farq qilmaydi. Biroq, gipertenziya kasalligida aterosklerozning koʻproq uchrashi, sezilarliroq boʻlishi va arterial gipertenziyasi yoʻq odamlardan koʻra ancha yosh kishilarda ham yuzaga kelaverishi aniqlangan. Gipertenziya uchun muskul tipidagi artei iyalarda aterosklerotik oʻzgarishlar boshlanishi, shuningdek sirkulyar ravishda joylashgan aterosklerotik pilakchalar paydo boʻlishi va bu hodisaning tomirlar yoʻli yanada koʻproq torayib qolishiga olib borishi xarakterlidir.

Arterial gipertenziya koronar ateroskleroz avj olishini ayniqsa tezlashtiradi. Ayni vaqtda koronar arteriyalar aterosklerozining tromboz, kalsinoz bilan oʻtadigan, tomir yoʻlining keskin torayib qolishiga, aterosklerotik shikastlarning periferiyadagi mayda arteriyalar tarmoqlariga tarqalishiga olib boradigan eng ogʻir xillari yuzaga keladi. Yurak, miya,

buyrak, me'da osti bezi, uyqu va umurtqa arteriyalarida elastofibroz va stenozlovchi ateroskleroz keskin ifodalangan bo'ladi.

14-rasm. Buyrak mayda arteriyalari va arteriolalarining gialinozi.

Gipertoniya kasalligining doimiy anatomik belgisi yurak chap qorinchasi miokardining gipertrofiyaga uchrashi. Yurak ogʻrligi odatda 2-3 baravar ortib, oʻrta hisobda 600-700 g ni tashkil etadi, bir qancha hollarda 900-1000 g ga ham y etib qoladi. Chap qorincha devorining qalinligi 2-3 sm ga yetadi. Yurak faoliyati kompensatsiyalanib turgan davrda yurakning ogʻirligi chap qorincha miokardi gipertrofiyasi darajasini aks ettiradi va oʻrta hisobda aytganda arterial bosim darajasiga mutanosib ravishda ortib boradi. Gipertoniya kasalligining ana shu davrida miokardning konsentrik gipertrofiyasi qayd qilinadi. Mikroskopda tekshirib koʻrilganida muskul tolalari yoʻgʻonlashib, yadrolarining hajmi kattalashib qolgani va toʻgʻri burchak yoki gʻalati boshqa bir shaklga kirgani ma'lum boʻladi. Elektron mikroskopiyada gipertrofiyalanib ketgan muskul tolalarida mitoxondriyalar ham gipertrofiyaga uchrab, ulaming giperplaziyalanib qolgani koʻzga tashlanadi. Miofibrillalar sintezi ham kuchayadi. Miokard gipertrofiyasi yurak nuqsonlari, kardiomiopatiyalarda ham kuzatilishi mumkin. Gipertoniya tufayli kattalashgan yurakni ana shunday gipertrofiyaga uchragan yurakdan farq qilmoq kerakligini ta'kidlab oʻtish joiz.

Gipertrofiyaga uchragan miokardda gipoksiya kuchayib borishi munosabati bilan muskul tolalarida distrofiya va nekroz roʻy berib, yurak

bo'shliqlari miogen tarzda kengayadi (ekssentrik miokard gipertrofiyasi), shuningdek mayda oʻchoqli kardioskleroz boshlanadi. Koronar arteriyalarda sezilarli ateroskleroz koʻzga tashlanadi. Yurak dekompensatsiyasi boshlangan davrda chan qorincha boʻshligʻi kengayib (dilatatsiya), oʻng qorincha miokardi gipertrofiyalanadi, shuning natijasida yurak shakli o'zgarib, u sharsimon ko'rinish oladi, soʻrgʻichsimon muskullar va trabekulalaryassi boMib qoladi. Chap qorincha devorlari yassilanib boradi.

Gipertoniya kasalligining *III bosqichi (davri)* organ va to'qimalar tomirlari zararlanishi (bularda fibrinoid nekroz, gialinoz, ateroskleroz, arterioskleroz paydo boMishi) natijasida organ va to'qimalaming ishemiyaga uchrab, zararlanishi bilan ta'riflanadi. Tomirlardagi bi'nday shikastlar, hayot uchun muhim organlarga qon quyilishi, ularda infarktlar, atrofiyalar va skleroz boshlanishiga sabab boMishi mumkin.

Klinik manzarasi. Essensial gipertenziya ikki xil boMib, ya'ni ikki variantda oMishi mumkin. Ko'p chilik bemorlarda bu kasallikning nisbatan xavfsiz boMib o'tadigan xili kuzatiladi, u yo yurak yetishmovchiligi yoki serebrovaskulyar asorat bilan tugallanadi. Kasallikning xavfli xili birmuncha yoshroq odamlarda ko'proq, uchraydi va diastolik bosimning juda yuqori boMishi bilan o'tadi. Bunda buyrak yetishmovchiligi juda tez avj olib boradi. Patologik jarayonlar qaysi organlarda ko'proq avj olganligiga qarab, gipertoniya kasalligining yurakka, buyrakka aloqador va serebral xillari tafovut qilinadi. Gipertoniya kasalligining yurakka aloqador xili yurak ishemiya kasalligining mohiyatini tashkil etsa, serebral xili serebrovaskulyar kasallikka olib boradi, buyrakka aloqador xili nefroskleroz avj olishiga asosiy sabab boMadi. Gipertoniya kasalligi shu uchala xilining klinik ko'rinishlari juda xilma-xildir, ular tegishli boblarda ko'rib chiqiladi.

Gipertoniya kasalligi koʻpgina bemorlarda asorat berib, gipertoniya krizlariga sabab boMadi, gipertoniya krizlari kasallikning hamma davrlarida boshlanishi mumkin. Koʻpgina tadqiqotchilar gipertoniya krizlarining ikki turini tafovut qiladi. Birinchi turdagi krizlar kasallikning ilk bosqichlari uchun xarakterlidir. Klinik jihatdan olganda ular toʻsatdan arterial bosim koʻtarilib ketiʻo, odamni titroq bosishi, yurak oʻynashi. bosh ogʻrishi bilan namoyon boMadi. Bu oʻzgarishhr bir necha daqiqadan tortib, bir necha soatgacha davom etishi mumkin. Ikkinchi turdagi krizlar gipertoniya kasalligining asosan kechki bosqichlarida uchraydi va qattiq bosh ogMishi, qusish, koʻz oldining jimirlashib turishi bilan namoyon boMadiki, bu hodisalarni umuman gipertonik ensefalopatiyasi sindromi deb atash rasm boMgan. Bunday krizlar bir necha soatdan bir necha kungacha davom etadi. Kriz vaqtida miyada qon aylanishining dinamik tarzda izdan chiqishi yoki insult boshlanib qolishi mumkin. Koʻpincha stenokardiya xurujlari, miokard infarkt, yurak astmasi va oʻpka shishuvi boshlanadi.

#### VASKULITLAR

Vaskiditlar-tomirlar devorining yalligʻlanishi bo'lib, inson patolo- giyasida kattagina o 'rinni egallaydi. Ular kelib chiqish sabablari va avj olib borish mexanizmiga qarab, birlamchi va ikkilamchi boʻ lishi mumkin. Ikkilamchi vaskulitda soʻz yalligManish jarayonining atrofdagi to'qimadan tomirga o'tishi to'g'risida yoki bakterial infektsiya zo'rayganida shu infektsiyaga tomirlar ham qo'shilib ketishi to'g'risida boradi. Ikkilamchi vaskulit odatda mahalliy harakterga ega boMadi, lekin bakteriemiya natijasida yalligʻlanish jarayoni tarqalib ketishi ham mumkin. Lekin vrachning amaliy ishida birlamchi vaskulitlar muhimroq ahamiyatli bo'lib hisoblanadi, chunki ular tomirlarga aloqaaor siridromiarnmg asosini tashkil etadi. Ayni vaqtda arteriyalar, venalar yoki kapillyarlar patologik jarayonga tortilishi (aortit, arteriit, arteriolit, kapillyarit, fiebit boshlanishi) mumkin. Undan tashqari, ba'zi hollarda tomirlarning zararlanishi, masalan, tugunli poliarteriitda boMgani kabi, birdan-bir klinik simptom boMadi. Boshqa hollarda vaskulitlar, masalan, sistema qizil volchankasi (yugirigi)da boMganidek kasallik simptomlaridan biri boMib hisoblanadi, xolos. Tomirlarga aloqador sindromlar hamma hollarda ham organ va to'qimalar ishemiyasi bilan birga davom etib boradi.

Vaskulitlar oʻzining klinik-anatomik xususiyatlari jihatidan toʻrtta asosiy guruhga boMinadi:

- 1) tugunchali poliarteriitlar guruhi, ularning asosiy belgisi muskul tipidagi mayda va oʻrtacha arteriyalarda nekrotik jarayon boshlanishidir, bu narsa mikroanevrizmalar paydo boMishiga olib boradi. Vaskulitlarning ushbu guruhi tomirlarning sistema doirasida zararlanishi bilan ta'riflanadiki, bu koʻpgina organlaming patologiyasiga, ularning ishemiyadan zararlanishiga olib boradi;
- 2) o'ta sezuvchanlik reaktsiyasiga aloqador vaskulitlar. Bunga mayda tomirlar, asosan, postkapillyar venulalarning zararlanishiga aloqador geterogen tomir sindromlari guruhi kiradi. Ayni vaqtda asosan teri tomirlari zararlanadi, goho tomirlarning sistema doirasida zararlanishi ham kuzatiladi;
- 3) granulyomatoz (ulkan hujayrali) arteriitlar. Bu guruhga chakka arteriyalari arteritlari vaTakayasu arteriiti kiradi, ular'uchun turli kalibrdagi arteriyalar devorida sezilarli yalligManish boMishi harakterlidir. Ko'pchilik hollarda tomirlar devorida granulyomatoz yalligManish boshlanib, ulkan hujayralar paydo boMadi;
- 4) klinik-anatomik jihatdan aniq ajralib turadigan, tabiatan spesifik boMgan nekrozlovchi vaskulitlar. Vegener granulyomatozi, sistema qizil volchankasi (yugirigi), revmatoid artrit, Byurger kasalligi (obliteratsiyalovchi trombangiit) ana shu guruhga kiradi. Masalan, limfoma, Xojkin kasalligi tarqoq mieloma, yarali kolit singari bir qancha kasalliklar ham borki, ularda

tomirlar shak-shubhasiz zararlanadi. Yuqorida bayon etilgan vaskulitlarning asosiy xususiyatlari 1-jadvalda keltirilgan.

1-jadval.

Vaskulit xili	Jarayonga	Vaskulit	Asosiy morfologik
	tortiladigan tomirlar	Boshlanadigan organ va toʻqimalar	belgilari
Tugukchali periariarteriit	0ʻrtacha va mayday arteriyalar	Me'da-ichak yoii, jigar, buyraklar, me'da osti bezi, muskul Iar va hokazo.	Arterivi devci barcha qatlamlarining neytrofillar va eozinofillar infiltratsiyasi bilan oʻtadigan fibrinoid nekrozi. Arteriyalar adventisiyasi ham jarayonga qoʻshilib ketadi.  Kechki bosqichlarida fibroz boshlanadi.
0'ta sezuvchanlik rsaksiyasiga aloqador vaskulitlar(leykoklastik)		hamma organ va toʻqimalar, ayniqsa teri, seroz pardalar, buyraklaming tomirli koptokchalari.	Venula devorining fibrinoid nekrozi va neytrofil infiltratsiyasi
Kranial arteriit	Elastik tolalarga boy yirik arteriyalar	Asosan chakka sohasining arteriyalari (hamma intrakranial tomirlar zararlanishi ham mumkin)	Surunkali mononuklear yalligʻlanish intfiltratsiyasi - elastik tolalar fragmentlarga ajralgan joylarda ulkan hujayralar paydo boMishi
Takayasu arteriiti	Yirik va oʻrtacha arteriyalar	Aorta, oʻpka arteriyasi, arteriyalar-ning aortadan chiiqish joylari	Adventisiyning mononuklearlar bilan infiltra-siyalanib, keyinchalik jarayonga media bilan ntimaning qoʻshilib ketishi

Byurger kasalligi	Arteriyalar,	Qoʻl va oyoqlar	Trombozga sabab
(obliteratsiyalovchi	venalar va		boMadigan
trombangiit)	nervlar		yalligManish. Tomir
			devorining hamma
			qatlamlari jarayonga
			tortiladi vajarayonga
			vena bilan mervlarga
			ham oʻtadi.

#### TUGUNCHALI ARTERIITLAR

Bu guruhga: klassik tugunchali periarteriit, allergik granulyomatoz, infantil tugunchali poliarteriit (bolalar poliarteiiiti) va aralash lugunchali "poliarteriit kiradi.

# KLASSIK TUGUNCHALI POLIARTERIIT

Klassik tugunchali poliarteriit (yo'ki tugunchali periarteriit) nekrozga olib boradigan o'tkir iransmural yalligManislW/r. Bunda to'qimalar segment- segment bo'lib zararlanadi. Klassik tugunchali poliarteriit mikroanevrizmalar, tugunchalar paydo boMishi, tomirlarning obstruksiyaga uchrab, qon ta'minotining buzilishi bilan ta'riflanadi. Ba'zi hollarda o'zgarishlar faqat gistologik tekshirish yo'li bilangina topiladi (mikroskopik tugunchali periarteriit).

Tomirlar sistema boʻlib zararlanganida barcha organ va toʻqimalar (buyrak, yurak, jigar, me'da-ichak yoʻli, skelet muskullari, badan terisi, nerv sistemasi) kasallikka tortilib ketishi mumkin. Lekin oʻpka hamda aorta yirik tomirlari bundan istisno. Klassik tugunchali periarteriit aksari oʻrta yashar kishilarda kuzatiladi, lekin chaqaloqlardan tortib har xil yoshdagi odamlar ham bundan mustasno emas. Kasallik erkaklarda ayollardagiga nisbatan 2-3 baravar koʻproq uchraydi.

Etiologiyasi va patogenezi. Bu kasallikning etiologiyasi va patogenezi noma'lum. Bunday poliarteriitning paydo boMishida immun komplekslarning ahamiyati bor deb taxmin qilinadi. Surunkali V gepatitdagi antigenemiya bilan klassik tugunchali poliarteriit boshlanishi oʻrtasida mahkam bogMiqlik borligi aniqlangan, bu - tomirlar devorming zararlanishida immunokGmpleks mexanizmining ahamiyati borligidan dalolat beradi. Tomirlar devoridagi oʻzgarishlar Artyus fenomeniga oʻxshab ketadi. Mana shu farazga muvofiq, arteriyalarning zararlanish mexanizmida bemorlar qonida topiladigan antineytrofil sitoplazmatik auto-antitelolar (ANSA) alohida ahamiyat kasb etadi. ANSA neytrofillar va monositlar bilan oʻzaro ta'sir etib, ularning faol holga oʻtishiga sabab boMadi, shunda ular arteriyalar endoteliysini zararlab, keyin tomir devori nekrozlanishiga olib boradigan zaharli erkin radikallarni ajratib chiqaradi deb taxmin qilinadi.

Morfologiyasi. Nekrotik jarayon aksari arteriyalar bifurkatsiyasi va tarmoqlari sohasidan joy oladi. Struktura oʻzgarishlari anatomik va mikroskopik darajalarda boMishi mumkin. Oʻtkir davrdagi vaskulit arteriya devorida transmural yalligManish boshlanishi bilan ta'riflanadi. Bunda tomir devorining tashqi yarmida neytrofillar, eozinofillar va mononukiearlardan iborat sezilarli infiltrasiya kuzatiladi. Tomir devorining ichki tomonida fibrinoid nekroz boMadi. Tomir yoMida tromblar yuzaga keiishi mumkin. Kasallikning birmuncha kechki davrida infiltrasiya yoʻqolib ketadi va arteriya devorining mononuklear infiltrasiyali fibrozi birinchi oʻringa oʻtib qoladi. Tomirlar adventisiysida fibroblastlar proliferatsiyasi boshlanib, tugunchalai paydo boMadi.

Tugunchali arteriitlaming **klinik alomatlari** har xil. Kasallik toʻsatdan yoki zimdan boshlanishi mumkin. Harorat koʻtarilib, ishtaxa yoʻqolishi, ozish, darmonsizlik qon bosimining koʻtarilishi harakterlidir. Koʻpincha buyraklar zararlanib, buyraklar yetishmovchiligi boshlanadi va bemor kishi shundan oMib qoladi. Me'da-ichak yoMining tomirlari zararlanganida qorinda ogʻriq turib, ich ketadi, melena kuzatiladi. Tashxisi faqat biopsiya yordami bilangina qoʻyilishi mumkin.

# ALLERGIK GRANULYOMATOZ

Allergik granulyomatoz (Charg-Shtrauss sindromi) tomirlar zararlanishining tabiati jihatidan klassik tugunchali poliarteriitga oʻxshab ketadi. Biroq, perivaskulyar sohada granulyomatoz yalligManish boshlanishi va arteriyalar ham, venalar ham jarayonga tortilib ketishib bilan farq qiladi. Charg-Shtrauss sindromi sistema vaskuliti boshlanishi bilan bir vaqtda harorat koʻtarilishi, ogMr bronxial astma va sezilarli eozinofiliya boMishi bilan ta'riflanadi. Tugunchali periarteriitdagidan farq qilib, oʻpka tomirlarining zararlanishi ham harakterli. Bundan tashqari, taloq, me'da- ichak yoMi, yurak va goho buyrak tomirlari kasallikka tortiladi.

Arteriitning bu turi hamisha allergik jarayon ustiga, ayniqsa bronxial astma paytida boshlanadi. Bemorlaming periferik qonida eozinofiliya boshlanishi, shuningdek tomirlar zararlangan joyda eozinofillar hamda granulyomalar payao boMishi tipik hoaisa boMib hisoolanadi. Mana shularning hammasi allergik granulyomatozning avj olib borishi oʻta sezuvchanlik reaktsiyasiga aloqador ekanligidan darak beradi.

#### ARALASH TUGUNCHALI POLIARTERIIT

Aralash tugunchali poliarteriit klassik tugunchali poliarteriit va allergik granulyomatoz xususiyatlarining birgalikla uchrashi bilan ta'riflanadi. *Bu polisistema kasalligi boʻlib, oʻrtacha kattalikdagi arteriyalar, shuningdek arteriolalar, kapillyarlar, venulalarning jarayonga qoʻshilishi bilan oʻtadi.* Birmuncha yirikroq tomirlarda yuzaga keladigan oʻzgarishlar klassik

tugunchali poliarteriitdagi o'zgarishlar bilan birdek boMadi, mayda tomirlarda esa aliergik granulyomatoz paydo boMishi harakterlidir. Tomir sindromining bu turi ko'pchilik hollarda granulyomatoz reaksiya bilan birga davom etadi. Biroq, anamnezda allergiya borligi, eozinofiliya topilishi, tomirlarning eozinofillar bilan infiltrasiyalanishi, oʻpka tomirlarning zararlanishi hamisha ham kuzatilavermaydi.

## BOLALAR TUGUNCHALI POLIARTERIITI

Bolalar tugunchali poliarteriiti kamdan-kam uchraydigan sistema kasalligidir. Go'daklar va bolalarda kuzatiladi. Kattalardagi tugunchali poliarteriit qanday o'zgarishlar bilan <:a'riflansa, bu kasallik ham tomirlarda xuddi shunday o'zgarishlar boMishi bilan ta'riflanadi. *Kavasaki kasalligi* (teri-shilliq parda limfatik sindromi) shu tugunchali poliarteriitning to'rlaridan biridir. Bu kasallikda asosan yurak toj tomirlari, son, chanoq, taloq tomirlari zararlanadi. Ushbu sindromning muhim xususiyati yurak toj tomirlari zararlanib, ularda nekrotik jarayon (nekrozlovchi vaskulit) boshlanishidir, bu narsa oxiri tromboz va anevrizma hosil bo'lishiga olib kedadi.

Etiologiyasi va patogenezi noma'lum. Lekin mavjud kuzatuvlar immun reaksiyaning idora etilishi buzilishidan darak beradi, shu narsa T-hujayralar va makrofaglar faollashib, sitokinlar ajralib chiqishiga, poliklonal B- hujayralar juda faol holga o'tib, endotelial hujayralarga ta'sir ko'rsatuvchi autoantitelolar hosil bo'lishiga olib boradi, natijada ular destruksiyaga uchrab, vaskulit boshlanadi.

Kavasaki kasalligining avj olib borish mexanizmi quyidagicha deb hisoblanadi. Hali ham noma'lum boMgan antigen ta'sirida immun sistema faol holga o'tib, interleykin-1, interferon va TNF miqdori ko'payib ketadi. Hosil boMadigan sitokinlar antigen ekspressiyasini boshlaydi va endotelial hujayralar uchun zahaiii antitelolar hosil boMadi. Lekin shu narsa diqatga sazovorki, Kavasaki kasalligi ko'pincha infektsiyalarga, ayniqsa virusli infektsiyalarga irsiy jihatdan moyilligi bor odamlarda uchraydi. Shuning uchun infektlar (ayniqsa, virus infekti)ga yoqorida aytib o'tilgan jarayonlarnir.g triggerlari deb qarahdi. Kavasaki kasalligi tabiatan virusga- bog'liq, deb taxmin qilinadi. Oqibati koronar tomirlarning nechogMik zararlanganiga bogMiq. Kasallik o'z-o'zidan qaytib ketgan hollar ham ma'lum.

Klinik manzarasi. Kavasaki kasalligi teri epiteliysi deskvamasiyaga uchrab, terida eritema paydo boMishi, kon'yonktivit boshlanishi, limfa tugunlari kattalashuvi, tromboarteriit va koronar arteriyalar apevrizmasi boMishi bilan ta'riflanadi. Bu kasallikdan o'lish hollari 30 foizni tashkil etadi. Koronar arteriyalar trombozida bu tomirlardagi anevrizmalar yorilib, tamponada va miokard infarkti boshlanganida odam to'satdan o'lib qoladi.

#### VEGENER GRANULYOMATOZI

Vaskulitning bu turi quyidagi uchta xususiyati: 1) yuqori nafas yoMlarida nekrozlovchi granulyomatoz boshlanishi, 2) mayda arteriya va venalarda, asosan oʻpkaning mayda tomirlarida nekrozlovchi yoki granulyomatoz vaskulit boMishi (lekin turli organ va toʻqimalar ham zararlanishi mumkin),

3) nekrozlovchi glomerulonefrit boshlanishi bilan ajralib turadi. 40 yashar erkaklar ayollardagidan ko'ra ko'proq kasallanadi.

Patologik anatomiyasi. Morfologik jihatdan olganda yuqori nafas yoMlarining shilliq pardasida granulyomalar, burun, hiqildoq, tanglayda esa yara boMib ketgan vaskulitli joylar topiladi. 0ʻpkada nekrozlovchi granulyonia oʻchoqlari boʻladi. Radiografiyada irib, boʻshliq hosil qilgan joylar koʻzga tashlanadi. Granulyomalar mikroskopda tekshirib koʻrilganda oʻrtasida limfotsitlar, plazmotsitlar, makrofaglar va ulkan hujayralar bilan oʻralgan nekroz boMadi, oʻsha hujayralar orasida yakkam-dukkam eozinofillar ham uchraydi. Tugunchali periarteriitga oʻxshab ketadigan nekrozlovchi yoki granulyomatoz vaskulit topiladi. OgMr hollarda jarayonga alveolalaming kapillyarlari ham qoʻshilib ketishi mumkinki, bu - bir talay qon quyilishiga olib keladi. Segmentar nekrozlovchi glomerulonefrit ham avj olib boradi.

Vegener granulyomatozining etiologiyasi va patogenezi nomaMum. Autoimmun jarayonlaming ahamiyati bor degan fikr ham yoʻq emas, qonda aylanib yuradigan immunokomplekslar boMib, ularning tomir koptokchalari va boshqa tomirlarda toʻplanib borishi shundan dalolat beradi. Koʻpincha revmatoid omil ham topiladi, gipergammaglobulinimiya boMadi (G, A immunoglobulinlar). Yaqinda neytrofillarga qarshi autoantitelolar topildi, ular kasallaming qonida 95 foiz hollarda uchraydi va vaskulit patogenezida muhim oʻrin tutadi.

# 0'TA SEZUVCHANLIK REAKSIYASIGA ALOQADOR (ALLERGIK, LEYKOKLASTIK) VASKULITLAR

Bu vaskulitlar guruhming oʻz xususiyatlari bof. Birinchidan, mayda tomirlar, asosan postkapillyar venulalarning zararlanishi xarakterli. Ikkinchioan, teri tomirlari koʻproq zararlanadi, bu yaxshi sezilib turadigan purpura boshlanishiga olib keladi. Ichki organlar (oʻpka, bosh miya, buyrak, me'da-ichak yoMi) kamroq hollarda zararlanadi. Koʻpchilik hollarda vaskulit tomir devorida immun komplekslar toʻplanib borishidan boshlanadiki, bunday hodisa III tipdagi oʻta sezuvchanlik reaktsiyasi mahalida kuzatiladi. Koʻpincha sulfanilamidlar, penitsillin yoki mikroorganizmlar (masalan, bakteriyalar, bsta-gemolitik streptokokk, viruslar) ekzogen antigenlar boMib maydonga chiqadi. lekin endogen antigenlarning ahamiyatini ham istisno qilib boMmaydi. Masalan, immunokompleks vaskuliti boshlanishida virusli gepatit mahalida antigenemiyaning ahamiyati borligi isbot etilgan.

Etiologiyasi va patogenezi. Vaskulitlarning patogenezida quyidagi bosqichlar tafovut qilinadi:

- 1) antigen ta'siriga javoban antitelolar hosil bo'lishi;
- 2) qonda aylanib yuradigan immunokomplekslar yuzaga kelib, ulaming venulalar devorlarida toʻplanib borishi;
  - 3) komplementning in situ faollashib, S3a va S5a komponentlar hosil boMishi;
  - 4) xemotaksis natijasida tomirlar devorida neytrofiliar to'planib borishi;
- 5) neytrofiliar va makrofaglardan iizosomai fermentlar, jumladan elastoza va koilagenoza, shuningdek zaharli erkin radikallar ajralib chiqib, keyin tomirlar devorining nekrozga uchrashi.

Patologik anatomiyasi. Vaskulitning hozir bayon etilayotgan bu xili 'morfologik jihatdan olganda tomir devorida neytrofil infiltratsiya boMishi, fibrinoid nekroz boshlanishi (15-rasm) va eritrotsitlar ekstravazatlari borligi bilan ta'riflanadi.

15-rasm. Allergik vaskulit mahalida tomir devorida paydo boMgan fibrinoz nekroz.

Tomirlar devorining zararlangan joyida leykositlar yadro detritining topilishi bu kasallikning muhim xususiyatidir ("leykoklazis"). OgMr hollarda tomirlar devorida fibrinoid toʻplanib boradi, venulalar trombozi kuzatiladi. Goho birmuncha kechki muddatlarda boshlanadigan limfoid infiltrasiya boMadi. Immuno-flyuoressensiyada granulyar depozitlarda G, M immunoglobulinlar va S3 komponenti topiladi.

Tomirlarda boshlanadigan jarayon odatda tabiatan qaytar boMadi, lekin jarayon qoʻzib turadigan va surunkali boMishi ham mumkin.

0'ta sezuvchanlik reaktsiyasiga aloqador vaskulitlar zardob kasalligida, turli xil o'smalar, limfoproliferativ jarayonlar, Shenleyn-Genox purpurasi mahalida kuzatiladi. Bu purpurada tana pastki yarmining terisi qizarib chiqishi bilangina qolmay, balki me'daichak yo'lidan qon ketishi, artralgiya va buyrak yetishmovchiligi hodisalari ham uchrab turadi. Ayni vaqtda buyrakda tabiatan immun o'zgarishlarga aloqador boMgan va tez zo'rayib boradigan o'choqli va tarqoq glomerulonefrit boshlanadi. Immunoflyuoressensiya usuli qoMlanilganda tomirlar zararlangan joyda depozitlar topiladi.

## CHAKKA ARTERIYALARI ARTERITIF

Chakka arteriyalari arteriiti (kranial arteriit) o 'rtacha va yirik kalibrli arteriyalar zararlanishi mumkin bo'lgan sistema arteriti bo 'lib hisoblanadi. Lekin vaskulitning bu xilida asosan karotid arteriyaning shoxlari, xususan chakka arteriyasi jarayonga tortilib ketadi. Chakka arteriyalari arteriitida yalligManish arteriya devorining hamma qatlamlariga o'tib, panarteriit boshlanishi mumkin. Shikastlar nechogMik chuqur tushib borishiga qarab kasallikning uch xil turi tafovut qilinadi.

Birinchi turida tomir devorining hamma devorlarida granulyomalar hosil boMadi, bulaming tuzilishida epitelioid hujayralar, makrofaglar, limfotsitlar, koʻp yadroli ulkan hujayralar ishtirok etadi. Kasallikning ilk bosqichlarida media (arteriya devorining oʻrta qatlami) koʻproq darajada zararlanib, silliq muskul hujayralari nekrozi va ichki elastik membrana destruktsiyasi boshlanadi. Ulkan hujayralar sitoplazmasida elastik tolalarning boMaklarini koʻrish mumkin. Intimaning jarayonga qoʻshilib ketishi trombozga olib boradi. Bu vaskulitning ikkinchi turi tomir devorining hamma qatlamlariga oʻtib ketadigan nospesifik yalligManish reaktsiyasi boshlanishi bilan ajralib turadi. Tomirlarning devorlari neytrofillar, limfotsitlar va eozinofillar bilan infiltrasiyalangan boMadi. Bu vaskulitning uchinchi turi media (arteriya devorining oʻrta qatlami) va ichki elastik membranada sezilarli oʻzgarishlar boMmagani holda intimada fibroz boshlanishi bilan ta'riflanadi. Intima fib- rozi tomir yoMining torayib qolishiga olib boradi.

Vaskulitning uchala turida ham arteriyalarning katta-katta segmentlari zararlanadi, shu bilan birga zararlangan joy doirasida tomirning zararlanmagan qismlari uchrashi mumkin. Ba'zi hollarda tomirlar boʻylab, masalan, chakka arteriyasi boʻylab qoMga unnaydigan tugun-tugun tuzilmalar hosil boMadi. Tomirlar zararlangan joydagi teri qizarib, shishib turadi. Kasallik hammadan koʻp zararlantiradigan joylar ichki karotid arteriyasining koʻzga boradigan va orqa siliar tarmoqlari, shuningdek tashqi karotid sistemasining yuzadagi chakka, ensa, yuz va jag tarmoqlaridir. Biroq, yuqorida koʻrsatib oʻtilganidek kasallik sistema kasalligi tusiga kirib, mezenterial tomirlar, son, qoMtiq osti arteriyalari, qorin aortasi va aorta

ravogʻi (yoyi) tannoqlari jarayonga qoʻshilib ketishi mumkin. Buyrak tomirlarining tarmogʻi zararlanmay qolaveradi, shu narsa kranial arteriitni tugunchali poliarteriitdan ajratib turadi.

Kasallikning etiologiyasi va patogenezi noma'lum. Ichki elastik membrananing fragmentlangan joylarida immunoglobulin depozitlari topiladigan boʻlgani uchun elastik tolalaming zararlanishi tabiatan autoimmun reaksiyaga bogMiq deb taxmin qilinadi. Boshqa bir nazariyaga muvofiq, oʻrta muskul qavatidagi silliq muskul hujayralariga HLA-DR antigenlari ekspressiyasining zoʻrayishi ahamiyatga ega. Oilaviy moyillik boMish hollari ham tasvirlangan.

Kasallikning klinik alomatlari har xil boMib, jarayonning qserda avj olganiga bogMiq. Bu kasallik 50 yashar ayollarda koʻproq uchraydi. Bu dardning asosiy nospesifik simptomlari: darmon koʻrishi, lanj boMish, tana haroratining subfebril darajagacha koʻtarilishi va ozishdir. Spesifik simptomlari jumlasiga bosh ogʻrib, bu ogʻriqning buyin, yuz, jag, tilga oʻtib turishi kiradi. Bosh terisiga andek bosib koʻrilganida ham terming oʻsha joyi ogʻriyveradi. Faqat kranial tomirlar, ayniqsa koʻz arteriyasi zararlanganida koʻruv funksiyasi izdan chiqib, diplopiya kuzatiladi, bundan tashqari, koʻz birdan koʻrmay qolishi mumkin. Kamqonlik (anemiya) boshlanishi va eritrotsitlar choʻkish tezligining ortishi (EChT) ham klinik simptomlaming biri boMib hisoblanadi. Ba'zi bemorlarda buyin, yelka, orqa, bel, son muskullarining ogʻrib turishi bilan ta'riflanadigan polimialgiya uchraydi (muskullarga aloqador revmatik sindrom). Muskullar tarang tortishib, bezillab turadi. Biroq, bu sindromning chakka arteriyalari arteriitiga bogMiq- bogMiqmasligi aniq emas. Ushbu arteriitga tashxis biopsiya natijalariga qarab quyiladi.

Kranial arteriit nisbatan olganda xavfsiz kasallikdir, remissiyalari uzoq choʻzilib, surunkasiga oʻtishi bilan ajralib turadi. Biroq, koʻzning toʻsatdan koʻrmay qolishi, miokardning qonsizlanishi singari ishemiya hodisalari, nevrologik oʻzgarishlar qaygʻuli oqibatlarga olib kelishi mumkin. Kasallikning oMim bilan tugashi kamdan-kam koʻriladi.

## TAKAYASU ARTERIITI

1908 yili yapon oftalmologi Takayasu ko'ruv funksiyasmning buzilishi va qoMlarda pulsning sezilarli darajada susayib qolishi bilan ta'riflanadigan klinik sindromni tasvirlab berdi. Bu simptomlar adabiyotda *Takayasu kasalligi - aorta ravog'i arteriyalarining birlamchi arteriiti yoki "susaygan puls kasalligi"* deb nom olgan bir turdagi arteriitning aniq belgilari boMib chiqi. Kasallik asosan yosh ayollarda uchraydi. Tabiatan surunkali boMadi.

Klinik jihatdan olganda Takayasu arteriiti oyoqda qon bosimi yuqori boMgani holda tana ustki qismida pulsning susayib qolganiigi bilan ta'riflanadi. Takayasu arteriitining klassik xilida asosan aorta ravogM

jarayonga tortiladi, 32 foiz hollarda aortaning hamma boMimlari va tarmoqlari zararlanadi. 12 foiz hollarda jarayon faqat pastga tushuvchi koʻkrak va qorin aortasida boʻladi.

Etiologiyasi va patogeiezi. Takayasu kasalligining etiologiyasi va patogenezi hanuzgacha noma'lum bo'lib kelmoqda. Irsiy omillarning roli bor degan taxmin bildirilgan. Bemorlarda HLA-DR4-genlar topilishi va kasallikning monozigot egizaklarda ko'proq uchrashi bu taxminning to'g'riligini tasdiqlaydi. Vujudida sil infektsiyasi bo'lgan kishilarda ham bu kasallikning boMishi mumkinligi aniqlangan, lekin arteriit bilan zararlangan joyda va sil tayoqchasi va na boshqa biror mikroorganizm topilgan emas. Ba zi kasallarua qonda aylanib' yuradigan antiaiterial antitelolar topilgan. Lekin bu shu jarayonning sababimi yoki oqibatimi, ma'lum emas. Bu arteriit tabiatan immunologik reaksiyalarga bogMiqdir degan faraz ham bor.

Patologik anatomiyasi. Makroskopik tekshirishda aorta ravogʻi va yirik tomirlar proksimal segmentlari devorining keskin yoʻgʻonlashgani koʻzga tashlanib turadi, bu narsa shu tomirlar stenoziga olib keladi. 50 foiz hollarda oʻpka arteriyasi ham jarayonga qoʻshilib ketadi.

Mikroskopik jihatdan olganda kasallikning ilk bosqichlarida adventisiyning, ayniqsa vasa vasorum atrofida mononuklearlar bilan infiltrasiyalangani topiladi, bu zaxm aortitiga oʻxshab ketadi. Biroq zaxmdagi aortitdan farq qilib, tomirning oʻrta pardasida polimorfonuklearlardan iborat infiltrasiya koʻzga tashlanadi, bu keyinchalik mononuklear infiltrasiya bilan almashinadi. Tomir oʻrta pardasining yalligManishi tabiatan granulyomatoz yalligManish tusiga kirib, ulkan hujayralar paydo boMishi mumkin. Bunday hollarda aortoarteriit kranial arteriitga oʻxshab ketadi. Vaqt oʻtishi bilan aorta ravogM va chiqib keluvchi arteriyalar proksimal segmentlari devorining hamma qatlamlari sklerozlanib, qalinlashib qoladi, bu narsa tomirlar yoMining torayishiga olib keladi' Tomirlarning toraygan joylarida tromboz paydo boMishi, ularning batamom tiqilib qolishiga olib boradi (okklyuziya). Pirovardida tromb uyushib boradi, tomir devoridagi yalligManish infiltratsiyasi esa yoʻqolib, oʻmiga fibroz chandiq paydo boMadi.

Klinik manzarasi. Takayasu kasalligining klinik manzarasi lanjlik subfebril isitma, bir qadar ozish, ko'ngil aynishi singari nospesifik simptomlar bilan ta'riflanadi, kasallikning bu belgilari lokal simptomlar paydo boMishidan bir necha hafta ilgari ma'lum beradi. Kardiopulmonal symptom ham kuzatilishi mumkin.

Aorta shoxlari stenozga yoki okklyuziyaga uchraganida gavdaning yuqori qismida, ayniqsa miyada ishemiya boshlanib, bu narsa boshi aylanib turishi, odamning hushidan ketib qolishi, koʻzi xira tortishi va paresteziyalar singari hodisalarga olib boradi. Chakka arteriyalari arteriitida boMgani kabi eritrotsitlarning choʻkish tezligi (EChT) jarayonning faolligiga mos keladigan

darajada tezlashadi. Miya moddasiga qon quyilishi, yurak yetishmovchiligi, miokard infarkti va buyrak yetishmovchiligi oʻlimga olib boradigan asosiy sabablardir.

# OBLITERATSIYALOVCHI TROMBANGIIT (BYURGER KASALLIGI)

Obliterasiyalovchi trombangiit arteriyalarning tabiatan yallig'lanishi tariqasida o'tib, qaytalanib turadigan kasalligi bo'lib, o'rta kalibrli tomirlarning qayta-qayta trombozga uchrashi bilan ta'riflanadi. Koʻproq tirsak va katta boldir arteriyalari zararlanadi. Kasallikning asosida garchi arteriyalarning bir'amchi tartibda zararlanishi yotsada, yaqin atrofdagi vena va nervlar ham jarayonga qoʻshiiib ketadi. Bu kasallik chekadigan kishilarda, ayniqsa 25 yoshdan 50 yoshgacha boMgan erkaklarda koʻproq uchrab turadi. Kamdan-kam hollarda ayollarda va chekmaydigan erkaklarda ham boshlanishi mumkin.

Koʻpchilik tadqiqotchilar obliteratsiyalovchi trombangiitni ateroskleroz- ga aloqador boʻlmagan alohida bir kasallik deb hisoblaydi, chunki bu kasallik yoshlarda koʻproq uchraydi va chekish odatiga aloqador boʻladi. Bundan tashqari, tarqoq ateroskleroz boMmagani holda qoʻl va oyoqlarning mayda va oʻitacha arteriyalari ham zararlanadi.

Etiologiyasi va patogenezi. Byurger kasalligining etiologiyasi bilan patogenezida chekishga va irsiy omillarga katta ahamiyat beriladi, chunki kasallarda HLA-A9 va HLA-B5 topiladi. Sekinlik bilan yuzaga chiqadigan oʻta sezuvchanlik reaktsiyasi, qon ivuvchanligining kuchayganini ham istisno qilib boʻlmaydi.

Obliteratsiyalovchi trombangiitda yalligManish jarayoni oldiniga arteriyalarda boshlanib, keyinchalik yaqin atrofdagi venalar va nerv toalalariga oʻtadi. Bunda tomirlar yoʻgʻon fibroz tor-malar koʻrinishiga kirib, devorlari segmentar tarzda yoʻgʻonlashib boradi. Tomirlariing zararlangan joylarida uyushish va rekanalizasiyaning turli bosqichlaridagi tromblar koʻzga tashlanadi. Tromb mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida mikroabssesslar borligi maMum boMadi, bularning markazida neytrofillar joy- lashgan, tomiming trombga taqalib turgan devorida esa granulyomatoz yalligManish boshlangan boMadi. Tomir devorining sal nariroqdagi qismida nospepifik yalligManish borligi koʻzga tashlanadi. Kasallik zoʻrayib borgani sayin yalligManish jarayoni tomirlar adventisiysiga oʻtib, vena va nerv atrofida periarterial chandiq toʻqima yuzaga keladi. Tomir-nerv tutami (arteriyalar, venalar va nerv stvoli) atrofida fibroz gMlof paydo boMishi obliteratsiyalovchi trombangiitning boshqalardan ajratib turuvchi muhim xususiyatidir.

Klinik manzarasi. Kasallik klinik jihatdan olganda surunkasiga va goho susayib, goxo zoʻrayib oʻtib boradi, yuza venalaming varikoz kengayishidan

boshlanadi. Katta boldir yoki tirsak arteriyasi zararlanganida oyoq yoki qoʻliarda ishemiya boshlanib, otiam tmch turgan mahaiida ham yuqolmaydigan ogʻriq paydo boʻladi. Oyoq oanjasi yoki barmoqlarda trofik yaralar paydo boʻladi. Kasallikning zoʻravib oorisni ovoa gangrenasiga olib boradi. Gangrena esa oyoqni tezda kesib tashiasnni taiab qilaai.

#### REYNO KASALLIGI

Tomirlarning organik shikastlariga uchrashidan boshlanadigan yuqoridagi sindromlardan farq qilib, Reyno kasalligining asosida mayda arteriya va arteriolalarning mahalliy tarzda mudom spazm boʻlib turishi yotadi, ou narsa tarta distal qisinlari, odatda, qoi va oyoq barmoqlari, burun uchi yoki quloqlarning oqarib turishiga yoki sianozga uchrashiga olib keladi. Bu idiopatik kasallik boʻlib, koʻproq yosh juvonlarda uchraydi. Qizil volchanka (yugirik), sklerodenniyada kuzatiladigan va Reyno kasalligiga aloqasi boMmagan, lekin tananing distal qismlarida tomirlar yetishmovchiligi bilan oʻtadigan Reyno fenomeni ham tasvirlangan.

Etiologiyasi va patogenezi. Reyno kasalligining etiologiyasi va patologiyasi ma'lum emas. Markaziy va periferik vazomotorlaming sovuq va his-hayajonlar ta'siriga ortiqcha reaksiya ko'rsatishi ahamiyatga ega, deb taxmin qilinadi. Anatomik jihatdan olganda tomirlar amalda o'zgarmagan boMadi, lekin spazmlar uzoq davom etaveradigan boMsa, tomirlar intimasi ikkilamchi tartibda qalinlashib qoladi. Klassik hollarda kasallikning boshida tomirlar spazmi kamdan-kam kuzatiladi va sovuq ta'siriga reaksiya tariqasida boshlanadi. Bunda ikkala qoM barmoq usti tomirlarning keskin torayib qolganligi (spazm) tufayli oqarib turadi, soʻngra spazmdan distal tomonda joylashgan kapillyarlarda qon dimlanib qolishi munosabati bilan sianoz boshlanadi. Qon oqimi asliga qaytganida biroz vaqtdan keyin bu sianoz yoʻqolib, giperemiya boshlanadi va qoM barmoqlari issiq boMib qoladi. Bunday o'zgarishlar barmoqlarning uchlarida koʻproq seziladigan boMadi.

Klinik manzarasi. Reyno kasalligining klinik oʻtishi har xil. Koʻpincha jarayon necha yillar davomida doim birday turaveradi yoki oʻz-oʻzidan susayib borishi mumkin. Gohida Reyno kasalligi zoʻrayadi, bunda doim har xil darajada ifodalangan sianoz kuzatiladi. Teri trofikasi izdan chiqib, yaralar paydo boMadi. Barmoq uchlarida gangrena boshlangan hollari ham tasvirlangan.

## TOMIRLAR ANEVRIZMASI

Tomirlar anevrizmasi shu tomir zararlangan joyidagi devorining keskin shishib chiqib turishidir. Bunday hodisa tomir yoMida kengayib ketgan joylar paydo boMishiga olib keladi.

Anevrizma tomirlar devorida uning mustahkamligini susaytirib quyadigan har xil patologik jarayonlar boshlanishi natijasida paydo boMadi. Anevrizmalar venalarda ham, arteriyalarda ham kuzatilishi mumkin, lekin

ular aorta va intrakranial arteriyalarda ko'proq paydo bo'ladi. Tomirlar anevrizmalarining asosiy sabablari tug'ma nuqsonlar, o'choqli infektsion jarayonlar (mikotik anevrizma), travmalar (travmatik anevrizmalar), sistema kasalliklari bo'lishi mumkin. Ateroskleroz, zaxm, aorta o'rta pardasi nekrozida ham anevrizmatik kengaymalar yuzaga kelishi mumkin. Bunday hollarda intrakranial tomirlar pardalari orasida ham anevrizma paydo bo'lib, miyaga qon quyilishiga olib kelishi mumkin.

Anevrizmalar har xil - silindrsimon, xaltasimon, noksimon shaklda bo'ladi. Xaltasimon anevrizmaning diametri 15-20 sm ga yetadi. Anevrizmaga kirish yoʻli (anevrizma ogʻzi) kichik yoki anevrizma diametriga teng boMishi mumkin. Anevrizmada qcn to'planib qolib, trcmb paydo bo'lishiga olib keladi, bu tromb anevrizmaning devoriga yopishgan yoki uning bo'shlig'ini butunlay to'ldirib qo'ygan bo'lishi mumkin (16-rasm).

## 16 -rasm. Tomir anevrizmasida tromb hosil bo'lishi.

Tromb retraksiyaga uchraganida u anevrizma devoridan uzilib chiqa oladi, shuning natijasida bc'sh qolgan joyga yana qor. to'shadi. Mana shuning uchun ham yangi tromblar hamisha anevrizma devoridan topiladi. Bu shundan dalolat beradiki, qon bosimi tufayli anevrizma xaltachasiga doimo gemodinamik kuch ta'sir qilib turadi, bu narsa tomir devorining yanada ko'proq dilatasiyasiga sabab bo'ladi. Anevrizma silindrsimon shaklda bo'lganida devoriga taqalgan simmetrik tromblar yuzaga keladi. Tut mevasiga o'xshab ketadigan anevrizmalar mayda bo'lishi bilan ajralib turadi, ularning diametri 0,5 sm dan 2 sm gacha boradi. Asosan miyaning mayda arteriyalarida, xususan Villiziy doirasi tomirlarida paydo bo'ladi.

## ATEROSKLEROTIK ANEVRIZMA

Asosan erkaklarda 50 yoshdan keyin paydo boʻladigan *aorta artevrizmasining eng koʻp uchraydigan sababi aterosklerozdir.* Anev- rizmaning asosan uchraydigan joyi - qorin aortasi, lekin u aortaning har qanday boʻlimida ham paydo boʻlishi mumkin. Anevrizma aksari buyrak arteriyalari chiqib keladigan joydan pastroqda paydo boʻladi. Qorin aortasida faqat *aterosklerozda kuzatiladigan anevrizma* boʻlganida koʻpincha yonbosh arteriyalarida ham anevrizma boʻladi.

Aorta anevrizmasi xaltasimon yoki silindrsimon shaklda boMishi mumkin. Diametri koʻp deganda 15 sm ga, uzunligi 25 sm ga boradi. Aorta anevrizmasi aterosklerozning eng jiddiy asoratlaridan biridir. MaMumki, aterosklerozda aorta oʻrta pardasi yemirilib ketadi, shuning natijasida aorta devorining pishiqligiga katta putur yetadi. Anevrizma xaltasida uning devoriga taqalib turadigan tromb hosil boMishi harakterlidir, ayni vaqtda aorta devorining anevrizmaga yaqin joylashgan qismida ham tromblar hosil boMishi mumkin. Silindrsimon shakldagi anevrizmalarda tromb anevrizma doirasidan tashqariga chiqmaydi.

Klinik manzarasi. Aterosklerotik aievrizmaning klinik manzarasi jarayonning qaerdan joy olganiga bogMiq. Tromb hosil boMganida tromboemboliya boshlanish xavfi tugMladi. Bundan tashqari, tomirdek urib turadigan va kattalashib boradigan anevrizma atrofdagi toʻqima va organlarni, masalan, umurtqalar tanasini bosib qoʻyishi yoki iritib yuborishi (aiToziyaga uchratishi) mumkin. Aorta qorin boMimida anevrizma borligidan ichak irib ketgan, aorta koʻkrak boMimi anevrizmasida traxeya yoki qiziloʻn- gach devori "emirilib ketgan" hollar tasvir etilgan.

Anevrizmaning xavfli asorati, ayniqsa yirik anevrizma hollarida, uning yoiilib ketishidir. Diametri 6-7 sm dan koʻproq keladigan anevrizma yorilib ketgan mahalda bemorlarning taxminan 80 foizi qon ketishidan 10 daqiqa ichpda oMib qoladi. Yaxshiyamki, qorin aortasi anevrizmasi buyrak arteriyalaridan pastda joylashgan hollarda, bu anevrizma oʻz vaqtida aniqlanib olinsa, qorin aortasida plastik operatsiya oʻtqazib, sun'iy tomir qoʻyish mumkin. Bunday operatsiyaning oMim bilan tugash hollari juda kamdan-kam uchraydi.

## ZAXM ANEVRIZMASI

Bunday anevrizma zaxmning uchinchi davrida (visseral zaxmda) boshlanadigan zaxm aortiti munosabati bilan paydo boMadi. Zaxm kasalligi uchun mayda tomirlar, ayniqsa vasa vasorum, aorta adventisiysining zaiarlanishi harakterlidir. Bu tomirlarning koʻp qismi koʻkrak aortasining proksimal boMimida joylashganligi uchun zaxm munosabati bilan aorta qopqoqlai i va ravog i koʻproq zararlanadi. Zaxmga aloqador aortit odamga

zaxm yuqqanida oradan 15-20 yil oʻtganidan keyin boshlanadi va 40-55 yashar erkaklarda uch baravar koʻproq kuzatiladi.

Patologik anatomiyasi. Morfologik jihatdan olganda dastlabki davrlarda vasa vasorum da endarteriit boshlanib, bu tomirlar devorlari atrofida plazmatik hujayralar perivaskulyar englik koʻrinishida toʻplanib boradi. Aortani oziqlantirib turadigan tomirlar yoʻlining torayib qolishi aortadagi elastik va muskul tolalari hamda oʻrta pardasining ishemiya tufayli zararlanib, keyinchalik media (arteriyaning oʻrta pardasi)da yulduzsimon chandiq hosil boʻlishiga olib boradi. Adventisiyda fibroz qalinlashma ham paydo boʻladi. Media (arteriyaning oʻrta pardasi)dagi fibroz chandiq oʻz navbatida intima yuzasida burmalar hosil boʻlishiga yoʻl ochadi. Bundan tashqari, fibroz jarayon tomiming boshlanish joyiga ham oʻtib, uning torayib qolishiga sabab boʻlishi mumkin.

O'rta pardasi yemirilib ketishi natijasida aorta devori o'zining elastik negizidan (pishiqligidan) mahrum bo'ladi va o'sha joyi tez orada kengayib, zaxmga aloqador anevrizma hosil qiladi. Bu joyda aterosklerotik jarayon ham boshlanishi mumkin. Natijada anevrizmatik kengayma yanada kattalashadi. Biroq, aorta ravog'ining yuqoriga ko'tariluvchi qismida anevrizma borligi bu anevrizmaning tabiatan zaxmga aloqador ekanligidan darak beradi. Ko'krak qafasi rentgenogrammasida aorta yuqoriga ko'tariluvchi qismining kalsifikasiyasi borligi zaxmga aloqador aortitdan darak beradigan muhim diagnostik belgi bo'lib hisoblanadi. Zaxmga aloqador anevrizmaning kattaligi ba'zan 15-20 sm ga boradi. Dilatatsiya aorta qopqoqlarining fibroz halqasiga ham o'tishi mumkin. Buning natijasida aorta qopqoqlari uzayib, erkin uchlari qalin tortib, dumaloqlashadi, bu narsa pirovard-natijada aorta qopqoqlari yetishmovchiligiga olib keladi. Funksional jihatdan tobora ko'proq zo'r kelaverishidan chap qorincha gipertrofiyaga uchrab kengayadi, yurak og'irligi ortib, 1000 g gacha borib qoladi.

Klinik manzarasi. Zaxmga aloqador anevrizmaning klinik ko'rinishlari har xil. Bunda quyidagicha hodisalar kuzatilishi mumkin: 1) o'pka va nafas yo'llari bosilib qolishi tufayli nafas yetishmovchiligi boshlanishi;

- 2) qizilo'ngach bosilib qolshi munosabati bilan yo'tishning qiyinlashuvi;
- 3) hiqildoqning qaytuvchi nervi bosilganida mudom yutalaverish;
- 4) qovurg'a suyaklari va umurtqa tanalari arroziyasi tufayli og'riq bo'lishi. Bundan tashqari, zaxmga aloqador anevrizma aorta qopqoqlari yetishmovchiligiga olib borishi mumkinki, bu narsa zaxm aortiti bilan og'rigan kasallar o'limining sabablaridan biridir. Jarayonning aorta devoridan koronar arteriyalarning boshlanish joyiga o'tib, shu joylarda stenoz paydo qilishi miokardda ishemiya boshlanib, infarkt ham paydo bo'lishiga sabab bo'la oladi. Aorta anevrizmasining birdan yorilib ketishi, bronx yoki qizilo'ngach singari hayot uchun muhim organlar devori emirilib, bulaming ichiga bir talay qon to'shishi ham o'limga sabab bo'lishi mumkin.

#### AORTA O RTA PARDASINING IDIOPATIK NEKROZI

Bu patologik jarayon asosan aortada uchraydi, lekin goho yirik arteriyalar ham zararlanadi. Aorta oʻrta pardasining idiopatik nekrozida elastik va muskul tolalari oʻtkir yalligʻlanish va nekrozga aloqadormas sabablarga koʻra yemirilib ketgan bir qancha zararlanish oʻchoqi paydo bo ladi (17-rasm). Shu munosabat bilan bu kasallik surunkali degenerativ jarayon deb hisoblanadi.

17-rasm. Tomir devorining idiopatik medianekrozi.

Odamning yoshi ulg'ayib borgan sayin medianekroz koʻproq uchrab, ко proq seziladigan boʻlib boradi va keyinchalik anevrizma paydo boMishi uchun qulay shartsharoitlar tugʻdiradi. Bunday anevrizma aterosklerotik aneviizmadan farq qilib, tomirlar qatlamini bir-biridan ajratib qoʻyadigan va ajratmaydigan boMishi mumkin."

Etiologiyasi va patogenezi maMum emas. Hamma qoMlab-quvvat- laydigan fikrga muvofiq, aorta oʻrta pardasining nekrozi biriktiruvchi toʻqima tolalari (kollagen, elastik tolalar) sintezida tugʻma nukqson boMishiga bogMiqdir. Medianekroz gipertenziyasi bor oʻrta yashar kishilarda koʻproq uchra-ydi. Yoshi qaytgan mahalda buyid? boMgan ayollarda, aorta koarktasiyasi paytida ham idiopatik medianekroz boshlangan hollar tasvirlangan. Bundan tashqari, aortada sezilarli medianekroz borligi Marfan sindromi biriktiruvchi toʻqima irsiy kasalligining muhim belgilaridan biridir.

Oiganizmga ortiqcha miqdorda estrogen kirib turishi va rux yetishmovchiligining ahamiyati borligi tajribada oʻtkazilgan tekshirishlarda aniqdangan. Gipertenziya mahalida koʻpincha roʻy beradigan gemodinamik travma ham medianekroz paydo boMishida maMum oʻrin tutadi, deb taxmin qilinadi, puls toMqinlarining zoʻri hammadan koʻp tushib turadigan koʻkrak

aortasida ushbu jarayonning koʻproq uchrashi ana shundan darak beradi. Medianekrozning kelib chiqish sabablari toʻgʻrisidagi farazlarning koʻpligi bu kasallikni idiopatik kasallik deb qarashga imkon beradi. Biz allogen buyrak resipientlarida anevrizma paydo qilgan medianekrozni uchratdik, bu hodisa shu kasallikning kelib chiqishida immun jarayonlar ahamiyatli ekanligini koʻrsatadi.

Patologiya anatomiyasi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganda aorta devorining oʻrta pardasida glikozaminglikanlarga boy bazofil modda bilan toʻlib turgan nuqsonli joylar topiladi. Ularda elastik tolalar va silliq muskul hujayralari boʻ lmaydi. Bunday jarayon aorta oʻrta pardasining tashqi qismida koʻproq koʻzga tashlanadi. 3u oʻzgarishlar garclii aniq belgilangan chegaralar bilan ajralib turmasada, kistoz nekroz deb hisoblanadi. Tipik hollarda ana shunday destruktiv jarayon atrofida yalligManish reaktsiyasi boMmaydi. Medianekrozda koʻzga tashlanadigan ateroskleroz juda har xil darajada boMadi. Aorta oʻrta pardasi birmuncha koʻproq nekrozga uchragan hollarda aorta devorida aterosklerotik oʻzgarishlar uncha topilmaydi. Mana shu narsa medianekroz tomirlar oʻrta pardasining birlamchi kasalligi ekanidan, uning aterosklerozga aloqasi yoʻqligidan dalolat beradi. Anatomik jihatdan olganda medianekrozda aorta intakt holda boMib koʻzga tashlanadi, lekin unda koʻpincha anevrizmaga oʻxshab kengaygan joy yoki tomir devori qavatlarini bir-biridan ajratib qoʻygan anevrizma topiladi.

# AORTANI QATLAMLARGA AJRATUVCHI ANEVRIZMA

Aortani qatlamlarga ajratuvchi anevrizma idiopatik medianekrozning hammadan koʻp uchraydigan asoratidir. Bunda tomir devori qavatlarining orasiga uzunasiga ketgan yoʻnalishda koʻp oʻtib, keyinchalik ana shu anevrizma yorilib ketadi. Bu anevrizma tomir devorining ichki tomoniga yorilib, qon tomir yoMiga quyilishi yoki tomir devoridan tashqari tomonga quyilib qolishi mumkin (bunisi koʻproq uchraydi). Tipik hollarda koʻkrak aortasi intimasi tomonida teshik boMib, tomirning oʻrta pardasiga shu teshikdan qon kiradi-da, "qatlamlarga ajratuvchi gematoma" hosil qiladi. Bunday anevrizma 40-60 yosh atrofidagi erkaklar orasida koʻproq kuzatiladi. Gipertenziya ana shunday anevrizma yuzaga kelishi xavfmi soladigan jiddiy omildir.

Biriktiruvchi toʻqimaning tugʻma norasoligi boMgan hollarda erkak va ayollarda bir xilda uchrayveradi. Bunday anevrizmaning kelib chiqishida gipertenziyaning hech qanday ahamiyati boMmaydi. Masalan, Marfan kasalligida ana shunday boMadi.

Tomir devorini qatlamlarga ajratuvchi anevrizma paydo boMishida intimaning toʻsatdan chatnab yorilishi muhim ahamiyatga ega deb hisoblanadi, ana shunday hodisa tomirning pastdagi qatlami orasiga qon oʻtib, oʻrta pardasining ajralib qolishiga olib keladi. Boshqa tadqiqotchilar

Bunday anevrizma paydo boʻlishini aortaning zararlangan joyidagi vasa vasorum ning yorilishiga bogMiq deb hisoblaydilar.

Patologik anatomiyasi. Tomirning qatlamlarga ajralishi aortaning yuqoriga ko tariluvchi qisrnidan boshlanadi, bu yerda aortaning oʻrta pardasiga kirish teshigi aniqlanadi. Shu yerdan jarayon tarqalib, yurakkacha va pastga tomon - koʻkrak aortasining quyi qismiga yetib boradi. Qatlamlarga ajtalish ba zan proksimal yoʻnalishda koronar arteriyalarga oʻtadi. Qatlamlarga ajratuvchi anevrizmaning uzunligi juda har xil boMadi. Tomir devorining qatlamlarga ajralishi koʻpincha yonbosh va son arteriyasini ham o z ichiga oladi. Jarayonga son arteriyasi qoʻshilib ketganida uning yoMi juda torayib, toirir bosilib qoladi.

Tomir devorining ichiga qon quyilib qolgan joylar tomirning gir aylanasiga yoki bir qismiga oʻtgan boMishi mumkin. Bular arzimagan darajada yoki katta-katta boMishi ham mumkin. Aorta devori sinchiklab κο zdan kechirilganida intimaning teshigi aksari aortaning yuqoriga koʻtariluvchi qismidan, aorta qopqoqlarining 5-10 sm narisidan, goho koʻkrak aortasining distal boMiniidan topiladi. Ba'zan teshiklar ikkita boMadi, bulaming proksimal tomondagisi qon kiradigan teshik boMsa, distal to- mondagisidan qon chiqib ketib turadi.

Tomir devori qatlamlarini ajratib quyadigan anevrizma hosil boMishi klinik jihatdan olganda, ko'krak qafasining oldingi devori sohasida qattiq azob beradigan ogʻriq paydo boMishi bilan birga davom etadi. Birozdan keyin bu ogʻriq kishining orqasi va pastki tomoniga tarqalib boradi. Ogʻriqning zoiligi ba zan diagnostik jihatdan xato qilishga sabab boMishi mumkin. Chunki bunday ogʻriqni oʻtkir miokard infarkti yoki me'da yarasining yorilib ketganiga aloqador, deb uylash mumkin. Tomir devori aortaning chiqish joyidan qatlamlarga ajralgan mahallarda auskultatsiyada shovqin eshitiladi. Jarayon aortadan chiquvchi arteriyalarning ogʻziga oʻtishi bilan har xil simptomlar paydo boMadi. Umurtqalarga boruvchi mayda arteriya shoxlaiining bosilib qolishi tana ustki qismida sezuvchanlik va harakatlanish funksiyalarining buzilishiga olib keladi. Buyrak arteriyasi jarayonga qoʻshilib ketgan mahalda yonboshda ogʻriq paydo boMib, gemorragiya, oliguriya boshlanadi. Buyrak arteriyasi e'evorining qatlamlarga ajralib qolidii ba'zan shu arteriya yo li juda torayib, buyrak infarkti paydo boMishiga olib keladi. Koronar arteriyalar devorining qatlamlarga ajralishi tufayli boshlanadigan miokard infarkti kamroq uchraydi.

Klinik manzarasi. Klinik jihatdan qanday o'tishiga qarab, tomirlar devorini qatlamlarga ajratuvchi anevrizmaning ikki xili tafovut qilinadi. *Birmchi xili* aorta yuqoriga ko'tariluvchi qismi devorining qatlamlarga ajrala boshlashi bilan ta'riflanadi. *Ikkinchi xilida* qatlamlarga ajralish umrov osti aiteriyasidan distalroq tomonda boshlanadi va pastga tomon davom etib borib, aortaning pastga tushuvchi qismiga ham o'tadi.

Tomir devorini qavatlarga ajratib quyadigan anevrizma ancha katta xavf tugʻdiradi, chunki uning yorilib, plevra yoki perikard boʻshligʻiga qon quyilishi oʻlimga olib boradi. Bu kasallikning birinchi xilida oʻlim hollar! koʻproq uchraydi.

# ARTERIOVENOZ FISTULALAR

Arteriya bilan venalar oʻrtasida fistulalar har xil sabablar tufayli paydo boʻladi: tomirlarning tugʻma rivojlanish nuqsonlari bor mahallarda arteriya anevrizmasi yondosh venaga yorilgan vaqtda, patologik jarayon yo arteriya, yo vena devorini yorib, bular oʻrtasida sun'iy yoʻl paydo boʻlgan mahallarda yuzaga kelishi mumkin.

Fistula tomirlar devorida yalligianish jarayoni tufayli nekroz boshiangan paytda ham paydo boʻlishi mumkin.

# VENALARNING VARIKOZ KENGAYISHI

Bu turdagi venalar patologiyasi venalar yo'lining haddan tashqari kengayib, tuguntugun egri-bugriliklar paydo bo'lishi bilan tariflanadi. Venalarning varikoz kengayishiga olib keladigan asosiy sabablar quyidagilardir: 1) muskul-elastik tolalardan iborat asosning zaifligi va

2) tomir ichida bosimning ortib ketishi.

Varikoz boshlanadigan eng tipik joylar oyoq, qiziloʻngach shilimshiq osti qavati, toʻgʻri ichak va urugʻdon tizimchasining yuza joilashgan venalaridir. Oyoqning yuza venalarida varikoz koʻproq paydo boʻladi, chunki bu venalarda bosim birmuncha yuqori boʻladi, ularning atrofidagi kletchatka esa oʻz tuzilishiga koʻra shu venalar yoʻlining kengayishiga qarshilik koʻrsata olmaydi. Qarish jarayonida muskullar tonusi yoʻqolib, ular atrofiyaga uchrashi, vena devorlarida distrofik jarayonlar boshlanishi tufayli oyoq, venalari sogʻlom odamda ham kengayib qoladi. Mana shulaming hammasi bir qoʻshilib, venalar kengayib ketishiga va qopqoqlarining funksional jihatdan yetishmay qolishiga olib keladi. Shu sababdan ham venalarning varikoz kengayishi 50 yoshdan oshgan odamlarda koʻproq (50 foiz hollarda) uchraydi. Oilaviy moyillik boʻlgan hollarda bu jarayon odamlaming birmuncha yoshlik paytida ham boshlanaveradi.

Oyoq venalarining varikoz kengayishi ayollarda ko'proq kuzatiladi, venalarda qon yaxshi yurishmay qolishining sabablaridan biri bo'lmish homiladorlik shunga yo'l ochadi. Oyoq venalarining, masalan, o'sma tufayli bosilib qolishi yoki tromb, embol bjlan tiqilib qolishi ularda lokal gipertenziya boshlanishiga olib keladigan omillar jumlasidandir.

Bavosil (gemorroy) - to 'g 'ri ichak distal bo 'limining orqa teshikka o 'tish joyidan o'rin olgan gemorroidal venalar chigalining varikoz kengayishi natijasida yuzaga keladi. Bavosil boshlanishida kichik chanoqdagi qon bosimining uzoq muddat ko'tarilib turishi katta ahamiyatga ega deb hisoblanadi, takror-takror homiladorlik bo'lganida, odam mudom o'tirib

hayot kechiradigan mahallarda, qabziyat boʻlgan, tez-tez ogʻir yuk koʻtargan paytlarda ana shunday hodisa kuzatiladi. Jigar sirrozi munosabati bilan boshlanadigan portal gipertenziya ham bayosilning muhim sabablaridan biridir.

Jigar sirrozi mahalida qizilo'ngach venalarining varikoz tarzda kengayib ketishi inson xayoti uchun xavf tugʻdiradi, bu venalarning varikoz kengayishi portal gipertenziya bilan davom etib boradi. Ularning yorilib ketishi jigar sirrozining xavfli asorati boMib hisoblanadi.

Patologik anatomiyasi. Makroskopik yoʻl bilan tekshirib koʻrilganida venalar kengayib, buralgan, choʻzilgan boʻlib koʻzga tashlanadi va tugunchalari hamda. tomir devorida anevrizma hosil qilgan xaltasimon kengaymalari borligi bilan ta'riflanadi (18-rasm). Varikoz kengaygan venalar devorining qalinligi har xil boMadi. Tomirning hammadan koʻra koʻp kengaygan joylardagi devori yupqa tortib ketadi, shu bilan bir vaqtda uning yonidagi vena segmentining oʻrta pardasi kompensator tarzda gipertrofiyalanib, fibroz paydo boMadi, bu narsa vena devorining qalinlashib qolishiga olib keladi. Vena qopqoqlari shaklining uzgarib (qalinlashib, buralib qolishi, kalta tortishi), tromboz paydo boMishi harakterlidir.

Mikroskop bilan tekshirilganda vena devorining notekis qalinlashgani topiladi. Vena devori kompensator tarzda gipertrofiyalangan joylarda intimada fibroelastoz yuzaga keladi: argirofil va elastik asos dagʻallashib, unda kollagen tolalar paydo boMadi, silliq muskul tolalari gipertrofiyasi koʻzga tashlanadi. Jarayon zoʻrayib borgani sayin vena devori elastik tolalari degeneratsiyaga uchrab, muskul tolalari atrofiyalanadi, venaning oʻrta devoriga kalsiy tuzlari toʻplanib, pirovard-natijada fleboskleroz boshlanadi.

Bavosil uchun shilliq parda bilan qoplangan serbar oyoqchali tugun hosil boMishi harakterlidir. Bundav tugunlarning devorlari yupqa tortadi, koʻpin- cha yara boMib ketadi yoki iriydi. Kesib olingan gemorroidal tugunlar mikroskop orqali tekshirilganida kavernoz tanalarning giperplaziyaga uchrab, devorlari qalinlashib qolgani, sklerozlangani topiladi.

Klinik manzarasi. Oyoq venalarining varikoz kengayishi endigina boshlangan davrda simptomsiz oʻtadi. Jarayon zoʻrayib borgani sayin vena qopqoqlarining yetishmovchiligi paydo boMib, bu nr.rsa cʻz navbatida gidrostatik bosimning ancha ortishiga olib keladi. Venalarda qon sezilarli darajada dimlanib qolib, shishlar paydo boMadi. Natijada toʻqimalaming qon bilan ta'minlanishi yanada yomonlashadi. Bemorlarning oyogM ogMrlashib, boldir muskullarining kechalari tortishib turishidan nolishi harakterlidir. Terida trofik oʻzgarishlar (atrofiya, qovjirash, pigmentasiya) boshlanib, der- matitlar paydo boMishi, surunkali varikoz yaralar, tromboz yuzaga kelishi asosiy asoratlar jumlasiga kiradi. Oyoqdagi yuza venalar trombozining goh- goho asorat berib, oʻpkada tromboemboliya hosil qilishini aytib oʻtish kerak Bavosil asorati tariqasida tromboflebit paydo boMishi, qon ketib turishi, para-

proktit boshlanishi, tashqariga chiqib qolgan tugunlar qisilib qolishi mumkin. Ayniqsa defekatsiyadan keyin achishtirib turadigan ogʻriqlar paydo boMishi mumkin. Varikoz tarzda kengayib ketgan qiziloʻngach venalari yorilib, qon keta boshlashi xavfli asorat boʻlib hisoblanadi.

18-rasm. Oyoq venalari varikoz kengayishga uchrab, trofik yaralar hosil bo'lgan.

## FLEBOTROMBOZ VA TROMBOFLEBIT

Bular vena devori yallig'lanishi va tromboz paydo bo'lishi bilan ta'riflanadigan vena kasalliklaridir. Ayni vaqtda yallig'lanishdan oldin boshlanib, keyin tromboz paydo bo 'lishi yoki, aksincha, oldiniga tromboz paydo bo lib, keyin vena devori yallig'lanib ketishi mumkin. Ko'pchilik tadqiqotchilar "tromboflebit" va "flebotromboz" atamalari bitta kasallikni ng boshida uchraydigan hodisalardir deb hisoblaydi va bu atamalami sinonimlar deb biladi.

Tromboz ko'pincha oyoqning chuqur venalarida, ayniqsa boldir muskullarida paydo bo'ladi va aksari simptomsiz o'tadi. Biroq, bu joydagi tromblaming ko'pincha o'pka emboliyasiga sabab bo'lib, infarkt boshlanishiga olib borishini ta'kidlab o'tish kerak O'pka emboliyasi bemorlarning to'satdan o'lib qolishiga olib boradigan sabablardan biridir. Flebotromboz aksari sezilarli yurak yetishmovchiligi bor kasallarda, odam uzoq vaqt yotib qolishga majbur bo'lgan paytlarda, operatsiyadan keyin oyoq qimirlamaydigan qilib bog'lab quyiladigan vaqtlarda (immobilizasiya), o'smalar, kuchli shikastlar bo'lgan mahallarda kuzatiladi. Ayniqsa qorin bo'shlig'ida rak o'smasi bor paytlarda migrasiyalanadigan tromboflebit boshlanishi harakterlidir.

Patologik anatomiyasi. YalligManish jarayoni venaning ichki pardasi tomonidan (endotromboflebit) yoki tashqi tomonidan boshlanishi mumkin

(peritromboflebit). Tromboz aslida endoteliy shikastlanishidan boshlanadi. Endotromboflebitda vena devori 'giperemiyaga uchrab, shishadi, unga polimorf yadroli leykositlar o'tadi (infiltrasiya). Tromb hosil bo'lgan joyda endoteliy bo'lmaydi. Peritromboflebitda venaning tashqi pardasi zararlanadi. U qalinlashib, gungir-sariq tusga kiradi, ba'zi joylarga qon quyilib qoladi. Leykositlar infiltratsiyasi perivaskulyar biriktiruvchi toʻqimadan venaning tashqi pardasiga, keyin oʻrta va ichki pardasiga oʻtadi. Vasa vasorum atrofidagi yallig'lanish infiltratsiyasi ko'proq seziladigan boMadi, bu tomirlarning devori nekrozga uchrab, ularning ichida tromb hosil boMadi. Vasa vasorum sistemasida qon aylanishining buzilishi vena devorida distrofik va nekrotik o'zgarishlar paydo bo'lishiga olib keladi. Tromboflebit va flebotromboz oqibatida vena devorida skleroz boshlanib, tromb paydo boMadi.

## USTKI KOVAK VENA SINDROMI

Bu sindrom ustki kovak vena o'sma bilan bosilib qolganida yoki vena yo'liga o'sma hujayralari o'sib kirgan mahallarda boshlanadi. Ustki kovak venaning bosilib qolishi aksari birlamchi bronxogen rak yoki ko'ks oralig'i limfomasida kuzatiladi. Birmuncha kamroq hollarda aorta anevrizmasi ham ustki kovak vena sindromiga sabab bo'lishi mumkin. Tomirning bosilib qolishiga olib kelgan sababdan kat'iy nazar, bu sindrom to'q sianoz paydo bo'lishi, bosh, buyin, qo'l venalarining keskin kengayib ketishi bilan namoyon boMadi. O'pka tomirlari bosilib, keyinchalik respirator distress- sindrom, ya'ni o'tkir nafas yetishmovchiligi boshlanishi ham harakterlidir.

## PASTKI KOVAK VENA SINDROMI

Bu sindrom pastki kovak vena o'sma bilan bosilib qolishi yoki vena yo'lining unga o'tgan o'sma hujayralari bilan tiqilib qolishi natijasida boshlanadi. Bundan tashqari, pastki kovak venaning son va yonbosh venasidan yuqoriroq qismida tromboz paydo bo'lishi ham shu venaning bosilib qolishiga ko'p sabab bo'ladi. Gepatosellyulyar rak va buyrak raki ham vena yo'liga tez invaziyalanib o'tadigan bo'lgani uchun pastki kovak vena sindromiga sabab bo'lishi mumkin. Bu sindrom oyoqlarning ancha shishib, qorin bo'shlig'idagi kollateral yuza venalarning kengayib ketishiga olib boradi. Buyrak venalari ham jarayonga qo'shilib ketgan mahallarda talaygina proteinuriya boshlanadi.

# LIMFA TOMIRLARI PATOLOGIYASI

Limfa tomirlarida avj oladigan patologik jarayonlar ikkita asosiy guruhga bo'linadi: 1) juda kamdan-kam uchraydigan *birlamchi* patologik jarayonlar va 2) yallig'lanish va o'sma paydo boMgan paytlarda boshlanadigan *ikkilamchi* jarayonlar. Ikkala holda ham limfa tomirlari tiqilib qolib, limfatik shish paydo bo'lishi mumkin.

Ma'lumki, yalligManish ekssudati limfa tomirlariga oʻtib, oʻtkir limfangit paydo qilishi mumkin, streptokokk infektsiyasida koʻpincha shunday boMadi. Biroq, bu jarayon tabiatan qaytar boMadi va birlamchi oʻchoq, barham topishi bilan yoʻqolib ketadi. Infektsiya limfa tugunlariga tarqalganida (limfadenitda) jarayon ancha xavfli tusga kiradi, chunki bu narsa yalligManish jarayonining limfa yoMlari va qon oqimiga oʻtib ketishiga olib kelishi mumkin. Lekin limfatik shish mahalida birmuncha jiddiy asoratlar kuzatiladi, quyidagi paytlarda shunday shish paydo boMishi mumkin: 1) yalligManish oqibatida limfa tomirlari chandiqlanib qolganida; 2) oʻsma jarayoni limfa tomirlariga yoki limfa tugunlariga oʻtib ketganida; 3) regionar limfa tugunlari batamom olib tashlangan mahallarda (masalan, sut bezi buiunlay olib iashlanayotgan paytda aksillyar limfa tugunlari ham butunlay olib tashlanganida);

# 4) postradiasion fibrozda; 5) limfa tugunlari filyariatozida.

Birlamchi limfatik shish tabiatan cheklangan, tugʻma yoki oilaviy boMishi mumkin. U oilaviy boMgan taqdirda bu shishni *Milroy kasalligi yoki irsiy-tugʻma limfatik shish* deb hisoblanadi. Ikkala holda ham limfa yoMlari notoʻgʻri rivojlangan boMib, ularning tuzilishi va tonusi aynigan boMadiki, bu narsa ular kengayib, qopqoqlari yetishmay qolishiga olib keladi. Cheklangan limfatik shish ham, xuddi Milroy kasalligi singari, bola tugMlganidan keyin tez orada paydo boMadi va aksari oyoqlarda kuzatiladi.

Birlamchi limfatik shishning birmuncha kattaroq yoshda (10-25 yasharlik davrida) va odatda ayollarda uchraydigan yana bir turi tas- virlangan. Uning etiologiyasi maMum emas. Shish avvaliga oyoq panjalarida (bittasida yoki ikkalasida baravar) paydo boMadi. Yosh ulgʻaygan sayin shish tobora koʻproq sezilib boradi, bu oyoq hajmining keskin kattalashib ketishiga olib boradi. Jarayon yuqoriga ham tarqalib, gavdaga oʻtishi mumkin, unda odam mehnatga yaroqsiz boMib qoladi. Lekin jiddiy asoratlar kuzatilmaydi.

Limfatik shishning sababidan qat'i nazar, morfologik jihatdan olganda limfa tomirlari tiqilib qolgan joydan distalroq tomonda ular kengaygan, shu bilan birga interstisial suyuqlik miqdori koʻpaygan boMib chiqadi. Shish persistensiyasi interstisial fibroz boshlanishiga olib keladi, bunda fibroz teri osti kletchatkasida ayniqsa sezilarli boMadi. Teri ancha qalin tortib, tuzilishiga koʻra apelsin poʻstiga oʻxshab turadi. Limfatik shishning asosiy asorati oʻsha shish paydo boMgan joyning kattalashib qolishi, unga infektsiya oʻtishi terida pigmentasiya, surunkali yaralar paydo boMishidir.

## Ill Bob

## YURAK KASALLIKLARI

YURAKNFNG ISHEMIYA KASALLIGI Stcnokardiya Yurak kasalligida to'satdan o'lish Miokard infarkti Yurakning surunkali Ishemiya kasalligi REVMATIZM ENDOKARDIT

KARDIOMIOPATIYALAR PERIKARDIT YURAK VA TOMIRLAR NUQSONI Tug'ma yurak nuqsoni Tug'ma tomirlar nuqsonlari Turmushda orttirilgan yurak nuqsonlari YURAK O SMALARI

## YURAKNING ISHEMIYA KASALLIGI

Yurakning ishemiya kasalligi miokardning kislorodga bo'lgan ehtiyojini qon bilan keladigan kislorod qoplay olmasligi natijasida kelib chiqadigan kasalliklar guruhim birlashtiradi. Kislorodga bo'lgan ehtiyojning shu tariqa qoplanmay qolishiga ko'pcliilik hollarda koronar tomirlarning aterosklerotik jarayon tufayli zararlanishi munosabati bilan miokardning qon bilan yetarlicha ta'minlanib turmasligi sabab bo'ladi. Shuning uchun ham yuiakning ishemiya kasalligini yurakning koronar kasalligi deb ham aytiladi. Hozir ishemiya kasalligi (koronar kasallik) ning turt turi tafovut qilinadi:

I) stenokardiya, 2) yurak kasalligi tufayli to'satdan o'lish, 3) miokard infarkti. 4) yurakning surunkali ishemiya kasalligi.

Stenokardiya tranzitor ishemiya tufayli boshlanadi va to'sh orqasida qisqa muddat davom etadigan og'riq xurujlari billi ta'riflanadi. Miokard isheiniyasi yurak sohasida og'riq boshlanganidan keyin bir necha daqiqa ichida odamning to'satdan o'lib qolishiga hammadan ko'ra ko'proq sabab boMadigan kasallikdir Biroq, odamning to'satdan o'lishi o'pka arteriyasining yirik embohyasi va niiyaga qon quyilishiga ham aloqador bo'lishini esda tutish kerak. Yurakning ishemiya kasalligining fojeaga olib boruvchi shakli miokaid infarktidir. Yurak toj tomirlari aterosklerozi tufayli shu tomirlarda tiomboz boshlanishi miokard infarktining asosiy sababi bo'lib hisoblanadi. Ayni vaqtda boshqa omillarning ta'siri ham istisno etilmaydi, masalan, lipidlar peroksid oksidlanishining kuchayib ketishi, koronar arteriyalar spazmi, ular yoMining torayib qolishi ham miokard infarktiga sabab bo'lishi mumkin! Surunkli ishemiya kasalligining asosida koronar arteriyalarning sezilarli aterosklerozida boshlanadigan mayda o'choqli kardioskleroz bilan infarktdan keym boshlanadigan kardioskleroz (postinfarkt kardioskleroz) yotadi.

Etiologiyasi va patogenezi murakkab. Yuqorida aytib oʻtilganidek miokard ishemiyasi boshlanishida koronar tomirlarning shu tomirlar stenoziga olib boradigan ateroskleroziga muhim ahamiyat beriladi. Shu bilan birga aterosklerotik pilakcha pastga toʻshib boruvchi chap koronar arteriya bilan oʻrab oʻtuvchi chap koronar arteriyaning ogʻzidan 2 sm atrofida joylashgan mahallarda stenoz hammadan koʻra koʻproq seziladigan boʻladi. Oʻng koronar arteriyada aterosklerotik pilakchalar shu arteriyaning distal va proksimal uchdan bip qismida joylashgan mahallarda stenoz koʻproq ifodalangan boMadi.

Yurakning ishemiya kasalligi boshlanishiga aterosklerozdan tashqari, koronar arteriyalar trombozi, shuningdek bu arteriyalar aterosklerozi mahalida miokardning kislorodga boMgan eqtiyojining ortishi (jismonan zoʻriqish, emosional stress, gipertenziya vaqtida) ham sabab boMishi mumkin. Demak ateroskleroz tufayli (yoMi torayib qolgan koronar arteriyalar miokardning kislorodga tobora koʻproq ortib boradigan ehtiyojini qondira olmay qolsa, u vaqtda yurak ishemiya kasalligi boshlanadi.

0'tkir koronar yetishmovchilik patogenezida trombositiar agregatsiyasi. koronar arteriyalar trombozi, yurak toj tomirlari spazmining ham ahamiyati bor.

Koronar arteriyalar spazmi silliq muskullaming qisqaruvchanlik funksiyasi buzilib, semiz hujayradan tomirlarga ta'sir oʻtkazuvchi moddalar ajralib chiqishiga bogMiq deb hisoblanadi (arteriyalar devorida semiz hujayralar sonining koʻpayib qolishi shu fikmi tasdiqlaydi).

Trombositiar agregasiyasi koronar arteriyalar yoMini toraytirib quyadigan aterosklerotik pilakchalar sohasida mikrotromblar hosil boMishiga olib boradi. Bunday mikrotromblar odatda tomir endoteliysi gemodinamik shikast tufayli zararlanganida yoki koʻchib toʻshganida, yoki boMmasa, aterosklerotik pilakcha yara boMib ketganida arteriyaning stenozga uchragan joylarida hosil boMadi. Bundan tashqari, mikrotromblar yurak mikro- sirkulyator o'zani tomirlarida ham uchraydi. Prostaglandinlar gomeostazi buzilishining roli haqidagi farazga muvofiq, endoteliydan ishlanib chiqadigan prostasiklin (trombositiar agregasiyasiga yoM quymaydigan tomirlami kengaytiradigan modda) bilan tromboksan (trombotsitlar proagreganti vazokonstriktor modda) oʻrtasidagi nisbatning oʻzgarishi ham trombotsitlar agrsgasiyasiga sabab boMishi mumkin.

mediatorlar, jumladan Har xil kimyoviy adenozindifosfat. serotonin. trombositlami faollashtiruvchi kateholaminlar, gistamin va modda (omil) konsentrasiyasining ortishi ham trombotsitlar agregasiyasiga ta'sir qiladi. Stenoz boshlangan joyda trombotsitlar agregatsiyasi natijasida tomirlar yoMi torayib, gohida butunlay bekilib ham qoladi, shu bilan bir vaqtda qo'shni tomirlarning ham torayishi tomirlarga ta'sir o'tkazadigan, yani vazoaktiv moddalar ajralib chiqishiga bogMiq. Normada endoteliy prostasiklindan

tashqari yana bir relaksant modda ishlab chiqaradi va endoteliy zararlanadigan boMsa, tomirlarning torayishi kuchayadi. Koronar tomirlar spazmi va trombositlar agregatsiyasi endoteliy zararlanishi tufayli boshlansa ham ajab emas.

Biroq shuni esda to'tish kerakki, trombotsitlar agregasiyasi tabiatan qaytar bo'lib, qon aylanishi asliga kelib qolishi mumkin, ishemiya kasalligiga uchragan bemorlami trombotsitlar agregasiyasiga yo'l qo'ymaydigan dorilar, masalan, aspirin bilan davolashdagi klinik kuzatuvlar shundan dalolat beradi.

Lekin yurak ishemiya kasalligining eng asosiy sababi toʻsatdan boshlanadigan, uzoq h saqlanib turadigan koronar arteriyalar trombozidir, bunday tromboz miokard infarkiining asosiy sababi bo lib ham hisoblanadi. Tromboz koʻpincha koronar arteriyalarda shu arteriyalar yoʻlini toraytirib, qon oqishini susaptirib qoʻyadigan aterosklerotik pilakchalar boʻlganida boshlanadi, tromboz endoteliy shikastlanib, trombotsitlar agregatsiyalanishi va qon ivituvchi sistemasining faollashuviga olib boradi. Pirovard-natijada tomir yoMini bekitib qoʻadigan tromb hosil boMadi. Tromb koʻpincha ateroskleroz tufayli tomir zararlanganida, erroziyalar paydo boMganida, pilakchalar yara boMib yorilganida, ularga qon quyilganida paydo boMadi. Tromb paydo boMgan zahoti qon aylanishining tiklanishiga qaratilgan mexanizmlar ishga toʻshib, fibrinolitik sistema faol holga oʻtadi, tromb ret- raksiyalanib, uyushib boradi. Lekin tomir okklyuziyasi bir necha soat davomida saqlanib turadi.

Yurak ishemiya kasallgiga koronar tomirlar emboliyasi, aortaning koronar arteriyalarga ham o'tadigan anevrizmasi, zaxm aortitida koronar arteriyalar og 'zining stenozga uchraash, koronar tomirlarning travmadan zararlanib, keyinchalik tromboz boshlanishi, turli etiologiyali arteriitlar ham sabab bo 'lishi mumkin.

Koronar tomirlarla to'satdan boshlanadigan okklyuziya oqibatlari ham bir qancha omillarga, chunonchi ateroskleroz boshlangan joyning katta- kichikligi, yurakning kompensator imkoniyatlari, kollaterallar (intrakoronar, interkoronar va ekstrakoronar kollaterallar)ning holatiga bogMiqdir. *Miokard gipertrofiyasi, gipertenziya, aorta qopqog'i stenozi* ham ateroskleroz bor mahalda miokard ishemiyasi boshlanishiga olib keladigan omillardir.

### **STENOKARDIYA**

Stenokardiya (ko'krak qisish kasalligi) birdan miokard ishemiyasi boshlanishiga bog'liq bo'lgan va to'sh orqasida og'riq to'tib qolishi bilan ta'riflanadigan klinik sindromdir. Ogʻriqlar odatda chap yelka bilan chap qoM ga ham oʻtib turadi va bir necha daqiqa davom etadi. Stenokardiyaning uchta asosiy xili tafovut qilinadi:

1) tipik zo'riqish stenokardiyasi,

2) Prinsmetall stenokardiyasi, 3) begaror stenokardiya.

Tipik zoʻriqish stenokardiyasi odamga jismoniy jihagdan ortiqcha zo'r keladigan mahallarda kuzatiladi va yurak ishi tezlashib, arterial bosim koʻtarilishi bilan birga davom etib boradi. Bu xildagi stenokardiyaning boshlanishi miokardning kislorodga boʻlgan extiyoji zoʻraygani holda qon bilan keladigan kislorodning bu ehtiyojni qoplay olmasligiga bogʻliqdir, chunki bunda zararlangan toj tomiri orqali qon bilan ta'minlanib turadigan joylardan qon oʻtishi kamayib qoladi. Ayni vaqtda chap qorincha subendokardial boʻlimi ishemiyasi boshlanadi, chunki bu boʻlim koronar tomirlar oʻzanining eng olis qismlarida joylashgan boʻlib, shu tomirlardan qon kelishi kamayganida ancha nochor ahvolga toʻshib qoladi. Odam tinchlanib, dam olganida va nitrogliserin ishlatganida zoʻriqish stenokardiyasi bardam topib ketadi.

Prinsmetall stenokardiyasi, aksincha, odam tinch turgan mahalda, miokardning qon bilan ta'minlanishi kamaygan vaqtda boshlanadi. Bu transmuial ishemiyaga olib boradi. Ushbu xildagi stenokardiyaning sababi yurak toj tomirlari, ya'ni koronar tomirlar spazmidir.

Beqaror stenokardiya stenokardiyaning zo'rayib boradigan xili deb hisoblanadi, bunda tez-tez va kuchli ogʻriq xurujlari tutib turadi. Mana shu narsa beqaror stenokardiyani oʻtkir koronar etishmovchilik deb atashga asos beiadi, lekin buning sababi hali aniq emas. Ba'zi odamlarda stenokardiyaning bu xili yurak toj arteriyalarining stenozlovchi ateroskleroziga bogʻliq boMadi. Boshqa hollarda trombotsitlar agregatsiyasi va toj arteriyalar spazmi ahamiyatga egadir.

Beqaror stenokardiya tutib qolgan mahalda oʻlgan kishilarning murdasi yorib koʻrilganida infarkt topilmaydi, lekin bir talay mayda-mayda miokard nekrozi oʻchoqlari koʻzga tashlanadi. Kamdan-kam hollarda stenokardiya yurak toj tomirlarining rematizmdan zararlanganiga aloqador boMadi.

Beqaror stenokardiyaning oqibati har xil: 1) dard yengillashib, ahvol yaxshilanib qolishi, 2) yurak qorinchalarida fibrillyasiya boshlanishi yoki

3) jarayon zo'rayib, miokard infarkti avj olishi mumkin.

## YURAK KASALLIGI TUFAYLI TO'SATDAN O'LISH

Yurak kasalligi tufayli toʻsatdan yuz beradigen oʻlim hodisasi toʻsk orqasida toʻsatdan ogʻriq boshlanganidan keyin odamning bir necha daqiqa yoki soat ichida bir dan oʻlib qolishidir. Bunday hodisa uyda, kuchada, poliklinikada, klinikada roʻy berishi mumkin. Narkoz vaqtida, ogʻritadigan muolajalar bajarilayotgan, in'eksiyalar, punksiyalar qilinayotgan mahallarda, kateter solingan paytlarda odamning klinikada toʻsatdan oMib qolgain hollar! tasvirlangan. Bunday oMimga aksari yurak qorinchalari fibrillyasiyasi, miokard infarkti, koʻpincha subendokardial sohasining infarkti sabab boʻladi.

Autopsiyalarda ko'pchilik hollarda koronar tomirlar zararlangani, gohida infaikt topiladi. Aksari tadqiqotchilar bunda koronar arteriyalarga tromb

tiqilib qolganini koʻradi. Mikroskopik tekshirishda koronar tomirlarning tarmoqlarida devorga yopishib turgan mikrotromblar koʻzga tashlanadi. Ularning muskul ichidagi mayda shoxchalari, shuningdek kapillyarlar va venulalarda mikroembollar uchraydi.

Klinik kuzatuvlar yurak chap qorinchasida fibrillyasiya boshlangan bemorlarning ikki guruhini tafovut qilishga imkon beradi. Bemorlarning bir guruhida aritmiya oʻtkir miokard infarktining asorati boMadi. Koʻproq uchrab turadigan ikkinchi guruhda boshlangan aritmiya miokard infarktiga aloqador boMmaydi. Bunday hollarda yurak qorinchalari fibrillyasiyasi tomirlar spazmiga, trombotsitlar agregasiyasiga, koronar arteriyalar trombozi munosabati bilan boshlangan rniokaid inftrktiga aloqador boMadi. Ba'zi hollarda qon ta'minotining kislorolga boMgan ehtiyojni qondira olmasligi, shunindek his-tuygʻular junbushga kelib, odamning stress holiga toʻshishi ham yurak ishining oʻzgarishi tufayli odamning toʻsatdan oMib qolishiga sabab boʻdali. Suni esda tutish muhimki, ishemiya miokard elektr faolligining izdan chiqishiga olib keladi, bunga esa hujayralar va hujayralararo suyuqlikdagi kaliy, kalsiy va natriy miqdorining oʻzgarishi sabab boMadi. Ana shu oʻzgarishlarming oʻzi ham oʻz holicha yurak qorinchalari fibrillyasiyasiga sabab boMishi mumkin. Infarktdan keyingi kardiosklerozda oʻtkazuvchanlik izdan chiqib, aritmiyaga olib kelishi mumkin.

Odam toʻsatdan oMib qolgan hollarda kardiomiositlar giperkontraktil holatga tushib, halok boMishi natijasi ularoq yuzaga keladigan nekroz o choqlari topiladi. Bu oʻzgarishlar hujayrada Ca 2+ toʻplanib borishiga sabab boMuvchi kateholaminlaming ta'siriga bogMiq deb hisoblanadi. Bunday koagulyasion nekroz toʻsatdan oMish hodisasida uchraydigan birdan- bir morfologik belgi boMishi mumkin. Ayni vaqtda stroma oʻzgarmagan holda qolaveradi, unda infiltrativ va proliferativ jarayonlar boMmaydi.

Toʻsatdan oMish hollarining 52-81 foizida uchta asosiy morfologik mezon kuzatiladi: 1) miofibrillyar degenerasiya, 2) egri-bugri, toʻlqinsimon boʻlib qolgan tolalar va 3) fuksinofil oʻchoqlar shular jumlasidandir. Bu struktura oʻzgarishlari ishemiya qaytar bosqichining belgisi boMib hisoblanadi va odam toʻsatdan oMib qolgan hollarda qorinchalar fibrillyasiyasining anatomik asosi boMishi mumkin.

### MIOKARD INFARKTI

Miokard infarkti o'tkir ishemik nekroz o'chog'idan iborat bo'lib, yurak ishemiya kasalligi guruhida muhim o'rinni egailayli, chunki yuqori darajada rivojlangan mamlakatlarda oMim hollariga hammadan ko'ra ko'proq sabab boMadi, u hamma yoshdagi kishilarda uchrashi mumkin. Yuqorida aytib o'tilganidek, miokard infarkti, aksari koronar tomirlarning aterosklerozdan zararlanishi ustiga boshlanadi. Miokardda infarkt boshlanishi ehtimoli odam

yoshi ulg'aygan sayin ortib boradi va infarkt erkaklarda 55-64 yasharlik va ayollarda 70-80 yasharlik mahalida koʻproq uchraydi. Biroq bemorda aterosklerotik jarayonni tezlashtiradigan gipertenziya, qandli diabet yoki giperxolesterinemiya boʻlsa, miokard infarkti birmuncha yoshlik mahalida ham boshlanishi mumkin.

Miokard infarkti erkaklarda ayollardagiga qaraganda uch baravar koʻproq uchraydi. Koronar arteriyalar stenozi ham ayollar bilan erkaklarda har xil darajada uchraydi. Respublika patologik anatomiya markazi ma'lumotlariga qaraganda, pastga tushib boruvchi chap koronar arteriya stenozi 20-29 yashar erkaklarda 2. 8 foiz, 30-39 yashar erkaklarda 8,8 foiz, 40-49 yashar erkaklarda 15. 1 foiz, 50-59 yashar kishilarla 27. 9 foiz hollarda uchraydi. Ayollarda esa bu arteriya stenozi 30-39 yasharlikda atigi 3,6 foiz, 40-49 yasharlikda 5,6 foiz hollarda uchraydi. ya'np erkaklarda-! iga qaraganda 2-3 baravar kamroq goppladi. Shu bilan bir vakda 50-59 yashar ayollarda stenoz 29,2 foiz hollarda kuzatiladi, ya'ni bu davrda erkaklar bilan ayollarda deyarli bir xilda uchraydigan boʻlib qoladi. Shu munosabat bilan ayollarda umrining reproduktiv davrida miokard infarkti juda kam kuzatiladi. Biroq klimaks davriga borib, ayollarda miokard infarkti koʻproq uchraydigan boʻlib qoladi. Chunki, koronar arteriyalarda ateroskleroz zoʻrayib borib, stenoz boshlanadi.

Ishemiya kasalligi xavfini soladigan omillar gipertenziya, giperxolesterinemiya, chekish, qandli diabet, kam harakatlik ichkilikni suiiste 'mol qilishdir. O'tkazilgan epidemiologik tadqiqotlar infarktning aqliy mehnat bilan shugʻullanib, ruhiy-hissiy tomondan koʻproq zoʻr beradigan va jismoniy mehnat bilan shugʻullanuvchi odamlar va qishloq ahliga qaraganda kamroq harakat qiladigan aqliy mehnat kishilarida birmuncha koʻproq uchrab turishini koʻrsatadi. Sababi shuki, jismoniy faollik yuqori zichlikdagi lipidlar miqdorining kamayishiga yordam beradi va ateroskleroz boshlanishiga toʻsqinlik qiladi.

Patogenezi. Miokard infarktining uchta asosiy xili tafovut qilinadi: nekroz chap qorincha devorining butun bagʻriga oʻtib ketadigan transmural infarkt, intramural va avj olib borish mexanizmi hamda klinik oʻtishi jihatidan farq qiladigan suber.dokardial infarkt (birir.chi (cʻtkir) infarktdan 8 hafta oʻtgach boshlanadigan takroriy miokard infarkti (bir boshlangan infarkt ustiga 8 hafta davomida yana boshlanadigan qaytalanuvchi infarkt ham tafovut qilinadi).

Transmural miokard infarkti patogenezida: 1) yurak toj tomirlarining stenozlovchi aterosklerozi. 2) yoʻli 75 foizdan koʻra koʻproqda torayib qoladigan toj arteriyalar trombozi asosiy rolni oʻynaydi. Autopsiya tekshirishlarida oʻtkir miokard infarktining 85-95 foiz hollarida obliteratsiyalovchi tromb topiladi. Ishemiya nekrozi boshlanganidan keyin 4 soat oʻtqazib angio-koronarografiya qilib koʻrilsa, kasallaming 87 foizida

koronar arteriyalarning butunlay tiqilib qolganligi (okklyuziyasi) kuzatiladi. 5-15 foiz hollarda miokard infarktining boshlanishi yurak toj tomirlarining spazmiga, trombotsitlar agregatsiyasi, shuningdek fibrinoliz yoki fragmen- tatsiyaga uchraydigan trombga bogMiq boMadi, deb hisoblanadi.

Transmural infarkt bitta asosiy toj arteriya zararlanganida boshlanishi mumkin, lekin koʻpincha ikkita yoki uchta toj arteriyalari - chap tomondagi o rab turuvchi arteriya, oʻng toj arteriyasi va chap tomondagi pastga tushib boruvchi oldingi arteriyaning zararlanishi kuzatiladi. Tpansmural infarkt boshlanishiga olib boradigan omillar jumlasiga gipotoniya krizlari, biroz koronaroskleroz ustiga boshlangan sezilarli taxikardiya, yurak toj arteriyalarining emboliyasi, arteriit ham kiradi. -

Subendokardial miokard infarkti kamroq uchraydi va chap qorincha endokardi ostida joylashgan yagona nekroz oʻchogM tariqasida yoki chap qorincha boʻshligM gir ailanasini sirkulyar ravishda oʻrab olgan va aksari bir- biiiga qo shilib ketgan bir talay oʻchoqlar koʻrinishida boMadi. Subendokardial infarkt patogenezida ogMr ateroskleroz asosiy rolni oʻynaydi. Bu tuidagi infarkt boshlanishiga: oʻtkir yurak yetishmovchiligi, paroksizmal taxikaidiya, me da-ichakdan qon ketishi, operatsiyadan keyingi shok, ogMr infektsiya, ya ni qon bosimi pasayib, yurak toj tomirlarida qon oqimi susayib qolishiga olib boradigan holatlar yoM ochadi.

Subendokardial nekroz boshlanishida, *birinchidan*, miokardning shu sohasida qon oqimi bir qadar sustroq boMishi, *ikkinchidan*, miokard subendokardial boMimlarining sistola mahalida koʻproq bosilib turishi ham ahamiyatga ega.

Yuqorida tasvirlangan ikkala turdagi infarkt patogenezida koronar tomirlardagi anatomik oʻzgarishlaming oʻzigina ahamiyatga ega boMibgina qolmaydi, balki bunday infarktlarning paydo boMish mexanizmi arterial bosim darajasi, vazomotor reaksiyalarning muddati va nechogʻlik tarqalganligi singari bir qancha funksional omillarga ham bogʻliqdir. Arteriyalarning nechog lik tez bekilib qolishi ham katta ahamiyatga ega; Chunonchi, tomir yoMi asta-sekin bekilib borganida infarkt boshlanish xavfi ancha kamayadi, chunki bunda kollateral yoM bilan qon aylanib turadigan boMishga ulguracii.

Patologik anatomiyasi. Infarkt ko'pincha chap qorinchada, kamroq oʻng qorinchada boshlanadi. Oʻng qorincha infarktlari odatda qorincha orqa devoiidan joy olib, oʻng koronar arteriyaning sezilarli ateroskleroziga bogMiq bo ladi. Yurak boMmalari jarayonga juda kamdan-kam hollarda tortiladi (masalan, oʻpka kasalligi tufayli yurak shikastlangan paytlarda, ya'ni cor pulmonum mahalida).

Transmural infarkt butun chap qorincha bagʻriga yoyilgan boMadi, uning kattaligi koʻndalang kesmasidan hisoblanganda 2,5 sm ga yetadi. Uning oladigan oʻmi va nechogMik koʻp uchrashi koronar arteriya u yoki bu

tarmogʻining zararlanishiga bogʻ liqki, buni quyidagi jadvaldan koʻrish mumkin.

Miokard infarkti odatda notoʻgʻri shaklda boʻlib, tomirlarda fojiali oʻzgarishlar boshlangan paytdan hisoblaganda 6-12 soat ichida bemor oʻlib qolgan taqdirdagina anatomik jihatdan ma'lum beradi. Lekin, nekroz boshlangan joyda oradan 3-6 soat oʻtishi bilanoq oksidlovchi-qaytaruvchi fermentlar faolligi yoʻqolib ketadi, shunga koʻra miokard kesmasi yuzasi tetrazol tuzlari bilan boʻyab koʻrilganida nekroz oʻchogʻi rangsiz boʻlib qolaveradi, miokardning zarar koʻrmagan joylari esa qizil-jigarrang tusga kiradi. (2-jadval).

2-jadval

Turli koronar arteriyalar zararlanganida infarktning joylashuvchi

	vu nechogivin tez	
Koronar arteriyalarning turi	Nechogʻlik tez uchrashi (foizlarda)	Infarkt boʻladigan joy
Pastga tushuvchi oldingi chap koronar arteriya	40-50	Chap qorinchaning oldingi devori, qorinchalar oʻrtasidagi toʻsiqning oldingi uchdan bir qismi
0°ng koronar arteriya	30-40	Chap qorinchaning orqa devori, qorinchalar o'rtasidagi to'siqning orqadagi uchdan bir qismi
0'rab o'tuvchi chap arteriya	. 15-20	Chap qorinchaning lateral devori

Miokard infarktining avj olib borishida uch davr - nekrozdan oldingi davr, nekroz davri va uyushish davri tafovut qilinadi. Oddiy koʻz bilan qarab koʻrilganida 12 soatdan keyin ishemiya boshlangan joyda miokardning oqarib, qon bilan notekis toʻlib turgani qayd qilinadi, xolos (nekrozdan oldingi davr). 2-4-kuni nekroz boʻlgan joy chetiga qon quyilib qolgan notoʻgʻri shaklli mayuon koʻrinishida koʻzga tashlanadi, bu joy och sanq tusda boʻladi (nekroz davri). Nekrozning markaziy qismi sargʻish tusga kirib, yumshab qoladi va shish tufayli birmuncha boʻrtib turadi. 10-kunga borib nekroz oʻchogʻi ilvillab qolgani (miomalyasiya) bilan atrofdagi toʻqimalardan ajralib turadi. Infarkt boʻlgan joyda shish kamaygan sayin oʻsha joy ichiga tortib boradi, uning yuzasi quruqroq, oʻzi zichroq boʻlib qoladi, rangi sargʻish-koʻkimtir tusga kiradi. Keyinchalik nekroz oʻchogʻida gir aylana qizgʻish jiyak koʻzga tashlanadi, u kengayib turgan yupqa devorli tomirlarga boy granulyasion toʻqimadan iborat boʻlib, asta-sekin nekroz

oʻchogʻi markaziga tomon surilib boradi va nekrozga uchrab, aynigan toʻqimalar oʻrnini egallab oladi (uyushish davri). 6-8-hafta oxirlariga borib ishemik nekroz sohasi toʻlatoʻkis (fibroz toʻqima bilan almashinadi.

Demak har qanday joydagi infarkt singari miokard infarktining bitish jarayoni ham uch bosqichda o'tadi: 1) nekrotik massalaming yoʻqolib borishi, 2) nekroz oʻchogʻining granulyasion toʻqima bilan almashinuvi.

3) nekroz o'chog'ining chandiq to'qima bilan almashinuvi.

Optik mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida oradan 6 soat oʻtganidan keyin koʻzga tashlanadigan eng ilk oʻzgarishlar interstisiy shishib, parezga uchragan kapillyarlarning qonga toʻlib ketgani va atrofga biroz qon quyilib qolgariidan iborat boMadi. Muskul tolalari halokatga uchraganirii koʻrsatadigan va shu davrda koʻzga tashlanadigan dastlabki ishonchli alomatlar ularning boʻrtib, koʻndalang yoMlari bilinmay qolganligi, eozinofiliya paydo boMganligidir (miofibrillalaming kontraktil degene- ratsiyasi, yadrolar pjknozi hisobiga). Shu davrning oʻzida nekroz oʻchogʻi atrofida oʻrtacha neytrofil infiltrasiya borligini ham koʻrsa boMadi. Muskul tolalari nekrozi 24-28 soatdan keyin aniq-ravshan maMum boMadi. Infarkt boMgan joyda bir talay muskul tolalari, stroma va tomirlar yoʻqolib ketadi, lekin bularning orasida yashashga qodir boMgan ayrim muskul tolalari saqlanib qoladi. Transmural infarktda ham endokard bilan perikard ostida saqlanib qolgan muskul tolalari topiladi.

48 soatdan keyin ishemiya oʻchogMda neytrofil infiltrasiya kuchayib boradi. Birinchi hafta oxirlariga kelib nekroz oʻchoqlarida sezilarli autoliz, geteroliz va makrofaglar fagotsitozi manzarasi koʻzga tashlanadi. Atrofda granulyasion toʻqima paydo boMib, nekroz oʻchogMni oʻrab ola boshlaydi. Granulyasion toʻqima yetilib borgan sayin infarkt boMgan joyda 6-hafta oxirlariga kelib chandiq toʻqima paydo boMadi. Periinfarkt sohadagi mio- kardda ham distrofik oʻzgarishlar boMadi. Miokardning infarkt boMgan joydan nariroqdagi qismlarida qon aylanishi izdan chiqib, yurak muskuli qisqaruvchi elementlari oʻzgarishlarga uchraydi.

Ishemik nekroz sohasida elektron mikroskop bilan aniqlasa boMadigan oʻzgarishlar birmuncha erta paytlarda paydo boʻladi. Chunonchi, ishemiya boshlanganiaan keyin 10 daqiqa o tishi bilanoq kardiomiositlarda mitoxondriylar boʻrtib (bu - hujayralaming gipoksiyadan zararlanganini koʻrsatadi), ulardagi matriks zichlashadi va membranalar butunligi buziladiki, bu narsa hujayraning qaytmas oʻzgarishga uchraganini koʻrsatuvchi alomatdir.

Infarkt boMgan joyda ro'y beradigan gistokimyoviy va biokimyoviy o'zgarishlar ham erta muddatlarda maMum bo'ladi. Nekroz o'chog'ida bir soatdan keyinoq kaliy, glikogen miqdori keskin kamayadi, suksinatdegidrogenaza, sitoxromoksidaza fermentlarining faolligi pasayadi.

Bunday mikroskopik gistokimyoviy va elektron mikroskopik oʻzgarishlar subendokardial infarktda kuzatiladi. Infarktning bu turi transmural infarktdan farq qilib, endokard ostida boʻladi va bir necha soatdan keyingina koʻzga tashlanadi. Ishemik nekroz boʻlgan joy oqarib qolgani yoki qon quyilib qolgani bilan ajralib turadi. Subendokardial infarkt kichikroq boʻlishi munosabati bilan birmuncha qisqa muddatlarda chandiqlanadi, chunki ikki haftadan keyinoq nekroz oʻrnida toʻla-toʻkis fibroz toʻqima paydo boMadi.

As or at lari. Infarktda ilk muddatda paydo boMadigan asorat fibrinoz yoki fibrinoz-gemorragik perikarditdir. Bunday perikardit. Miokard infarktida chap qorincha oldingi devorining ycrilishi, odatda soʻrilib ketadi, goho uning oqibatida yurakning funksional faolligini pasaytirmaydigan no-zikkina fibroz bitishmalar paydo boMadi. Endokardning zararlangan joyida yurak qorinchasi ichki devoriga yopishgan tromb paydo boMib, bir hafta davomida u arterial emboliya manbai boMib qolishi mumkin.

Miokard infarktining ilk davrida roʻy beradigan asoratlardan yana biri miokardning yorilib ketishidir. Bunday hodisa odatda birinchi haftaning oxirida yoki ikkinchi haftaning boshlarida roʻy beradi. Miokard yorilishining ikki xili tafovut qilinadi: miokardning tashqariga yorilib, gemoperikard boshlanishi va yurak xaltasi tiqilib qolishi munosabati bilan bir necha daqiqa ichida odamning oMishi va 2) miokardning ichkaridan yorilishi, qorinchalararo toʻsiqlar yoki soʻrgMchsimon muskullar bor joyidan boshlanadigan va oʻtkir yurak yetishmovchiligi manzarasiga olib boradigan yorilish.

Miokard ko'pincha chap qorincha oldingi devoridan yoriladi. Kollaterallaming sust rivojlanganligi va gipertoniya kasalligi borligi miokard yorilishiga yoM ochadigan omillar boMib hisoblanadi. Makroskopik yoM bilan tekshirib koʻrilganida yorilgan joy odatda ilonizisimon kambar yoriq koʻrinishida koʻzga tashlanadi, uzunligi koʻp deganda 1,5-2,5 sm ga boradi (19-rasm). Koʻpchilik hollarda miokard oMgan va saqlanib qolib leykositar infiltrasiya boshlangan joyning oʻrtasidagi chegaradan yoriladi. Miokard infarktida soʻrgMchsimon muskullar uzilib chiqishi va qorinchalar orasidagi to ʻsiq yorilib kztishi mumkin.

Yurak anevrizmasi ham miokard infarkti asorati boMa oladi. U oMkir boMishi mumkin, bunda oʻtkir infarkt boshlangan joy anevrizma devori boMib xizmat qiladi. Surunkali anevrizma devori asosan zich chandiq toʻqimadan iborat boMadi. Subendokardial infarktda miokard yorilishi, perikardit boshlanishi va anevrizma paydo boMishi singari hollar ham uchraydi, bunda koʻproq devorga taqalib turadigan tromb paydo boMadi.

19-rasm. Miokard infarktida chap qorincha oldingi devorining yorilishi.

Klinik manzarasi. Miokard infarkti toʻsh orqasida, yurak sohasi va epigastriyda birdan qattiq ogʻriqlar paydo boʻlishi bilan ta'riflanadi. Ogʻriq qoʻl, yelka, bilak, umrov, boʻyin, pastki jagʻ va orqaga oʻtib turadigan boʻlishi ham mumkin. Ayni vaqtda odatda odam birdan juda holsizlanib, aksari koʻngli aynib qusadi, havo yetmayotiandek sezadi, koʻnglini oʻlim vahimasi bosib, badani terlaydi. Va'zan, infarkt: stenokardiya xumjidan keyin boshlanadi. Biroq koʻpgina kasallarda anginoz ogʻriqlar boʻlmaydi.

Kasallikning dastlabki daqiqalari yoki soatlarida ko'pgina kasallarda arterial bosim ko'tarilib, keyinchalik nisbiy yoki mutloq gipotenziya boshlanadi. Bunday gipotenziya miokard qisqarish funksiyasi keskin susayib ketganligi tufayli reflektor yoʻl bilan boshlanadigan o'tkir tomir va yurak yetishmonchnligining ifodasidir.

Nekroz o'chog'i katta bo'lsa, yurakdan otilib chiqadigan qon hajmi keskin kardial shok boshlanishiga olib keladi. Ko'pgina hollarda chap qorincha yetishmovchiligi yurak astmasi va o'pka shishuvi bilan namoyon bo'ladi. Aksari yurak ishining maromi juda izdan chiqib, odamning o'limiga sabab bo'lishi mumkin. Ayni vaqtda artmiyalar qorincha va yurak bo'lmasi ekstrasistoliyasi, sinus taxikardiyasi va sinus bradikardiyasi ko'rinishida ifodalanadi. Kasallik boshlanganidan keyin bir necha soat o'tgach, isitma chiqib, harorat 38-38,5'S gacha ko'tarilishi mumkin. Neytrofil leykositoz

boshlanib,. eritrotsitlar choʻkish tezligi kuchayadi. Qonda bir qancha fermentlar: kreatinfosfokinaza, laktatdegidrogenaza, aminotransferaza

faolligi ortadi. Aksari giperglikemiya boshlanadi. Kasaiik boshlanganidan hisoblaganda 10-14 kundan keyin infarktdan keningi *Dressier sindromi* ham boshlanishi mumkin. Buning asosida infarktning *plevropnevmoniya*, *tromboendokardit*, *perikardit* singari asoratlari yotadi.

Miokard infarkti diagnozi, uning qaerdaligi, nechogʻlik kengligini aniqlab olishning asosiy usuli elektrokardiografik yoʻl bilan tekshirishdir. Transmural infarktning harakterli belgisi ST segmentining yuqori koʻtarilib, patologik Q tishcha paydo boMishi, T tishcha inversiyasidir.

Mickard infarktiga uchragan bsmorlar qorincha aritmiyasi, qaytalanuvchi (residiv beruvchi) miokard infarkti, zo'rayib boruvchi yurak yetishmovchiligi *sababli o'lib qolishi* mumkin (qorincha aritmiyasining o'zi odamning to'satdan o'lib qolishiga sabab boMishi mumkin).

### YURAKNING SURUNKALI ISHEMIYA KASALLIGI

Surunkali ishemiya kasalligi koʻp uchraydigan yurak patologiyasi boMib, ayniqsa qandli diabeti bor kishilarda yurak yetishmovchiligiga sabab boMa oladi. Yurak surunkali ishemiya kasalligining asosida: I) koronar arteriyalar oteroskleroziga aloqador mayda oʻchoqli kardioskleroz va 2) infarktdan keyin boshlanadigan yirik oʻchoqli kardioskleroz yotadi. Yurakning surunkali ishemiya kasalligiga uchragan bemorlarda zimdan yurak dekomnensatsiyasi avj olib boradi.

Patologik anatomiyasi. Yurakning surunkali ishemiya kasalligi uchun koronar arteriyalarning aterosklerozdan zararlanishi va miokardda ishemik o'zgarishlar yuzaga kelishi xosdir. Yurakning kattaligi har xil bo'ladi. yurakning ko'pgina joylarida sklerotik o'zgarishlar boshlanganligi tufayli u odatdagidan ko'ra kichikroq boMishi mumkin. Lekin yurak kompensator gipertrofiya tufayli kattalashib ketishi ham mumkin, ayniqsa infarktdan keyin kattagina chandiqlar yuzaga kelganida yoki yurak sezilarli darajada kengayib ketganida ana shunday bo'ladi. Koronar arteriyalar aterosklerozi tabiatan diffuz bo'lib, uchala asosiy tomirlarning torayib qolishiga olib kelishi mumkin. Koronar tomirlarga tromb tiqilib, ularni bekitib qo'yishi harr. mumkin. Miokardda bir lalay perivaskulyar skleroz o'choqchalari yoki har xil kattalikdagi oqish chandiqlar topiladi. Ko'pgina chandiqlar bor joyda chap qorincha devori yupqaroq bo'lib qoladi. Miokardning saqlanib qolgan qismlari odatda gipertrofiyaga uchraydi. Epikard va endokard zararlanmagan, intakt holda qolishi mumkin. Yurak qopqoqlaridagi o'zgarishlar doimiy bo'lmaydi va mitral qopqoqning biroz fibroz qalinlashuvi, kalsinoz halqa paydo bo'lishi bilan ifodalanadi.

Yurakning surunkali ishemiya kasalligida ko'zga tashlanadigan harakterli mikroskopik o'zgarishlar quyidagilardir: 1) mayda tomirlar

atrofida joylashgan mayda skleroz fokuslari. 2) ishemik nekrozga uchrab, keyinchalik sarkoplazmasi bilan yadrosi soʻrilib ketgan (miositoliz) puchak muskul tolalari sarkolemmalari, 3) oʻtkir infarkt oqibatida sklerozga uchragan kattagina joylar.

Klinik manzarasi. Yurakning surunkali ishemiya kasalligi necha-necha yiHar mobaynida asta-sekin zo'rayib boradi. Bu kasallik ko'pchilik hollarda alomat berniay o'tadi va aksari autopsiya tekshirpishlari mahalida ma'lum bo'ladi. Yurak o'tkazuvchi sestemasi sohasida fibroz to'qima paydo bo'lgan mahallarda bemomi o'limga olib bora oladigan har xil turdagi aritmiyalar boshlanadi. Bemorni o'limga olib bora oladigan boshqa bir sabab ustma-ust boshlanadigan miokard infarkt bo'lishi mumkin. Yurakning surunkali ishemik kasal 1 igiga uchragan bemorda chap va o'ng qorinchalar yetishmovchiligi boshlanishi mumkin. Miokard infarkti boshlanmaydigan bo'Isa, zimdan yurak dekompensatsiyasi avj olib boradi. O'ng qorincha yetishmovchiligi boshlanganida kasallikning oqibati ancha yomon.

### REVMATIZM

Revmatizm - sistemaga cloir kasallik bo 'lib, lining asosida biriktiruvchi to 'qimaning tabiatan immunitetga bog'liq bo'lgan yallig'lanish reaktsiyasi yotadi. Bu kasallik tabiatan qaytalanib turadigan bo'ladi. Asosan yurak va tomirlar zararlanadi.

Revmatizm (revmatik isitma o'tkir revmatizm, Sokolskiy-Buyo kasalligi) 75-90 foiz hollarda 5 yoshdan 15 yoshgacha bo'lgan, aksari tuxumni juda kam iste'mol qiladigan bolaiarda boshlanadi. Revmatizmning patologik geografiyasi to'g'risida so'z ochilar ekan, tropik mamlakatlarda, qutb zonalari va Porto-Rikoda revmatizm bilan kasallanish hollari deyarli bo'lmasligini aytib o'tish kerak. Shimoliy mamlakatlarda bu kasallik hammadan ko'ra ko'p uchraydi. Revmatizmning ko'p hollarda nogironlikka olib borishi va talaygina odamlarning o'limiga sabab bo'lishi bu dardning tabiatan ijtimoiy kasallik ekanligidan darak beradi.

Etiologiyasi va patogenezi. Mavjud kuzatuvlarga qaraganda, organizmning streptokokk antigenlari bilan sensibillashuvi revmatizm paydo bo'lishida muhim o'rin to'tadi, shu munosabat bilan bu kasallik odatda streptokokk faringitidan 2-4 hafta keyin boshlanadi, 95 foiz hollarda revmatizm xuruj qilgan mahalda kasallarda antistreptolizin O, antistreptokinazalar, antistreptogialuronidazalar titri ko'payadi. Biroq', streptokokk infektsiyasi boshdan kechprilganidan keyin nima sababdan ba'zi odamlarda asoratlar paydo bo'ladi-yu, boshqalarda nima sababdan bunday asoratlar bo'lmasligini tushuntirib berish qiyin. Aftidan, beta-gemolitik streptokokk shitammining virulentligi va antigen xossalari, makroorganizm immun reaktsiyasining kuchi va tabiati, infektsiyaning hiqildoqda nechog'lik uzoq saqlanib turishi muhim ahamiyatga ega.

Vims infektsiyasining ham ahamiyati bor, degan faraz mavjud. halqumdan revmatik ultravirus oʻtadigan boʻlsa, miokard virus rezervuari boʻlib qoladi. Biroq, streptokokk va vims ta'sirining mexanizmi aniq emas. Revmatizmda zararlangan joylar odatda steril boʻladi, demak bakteriya invaziyasi kuzatilmaydi. Qoʻzgʻatuvchilar zaharli ta'sir ham koʻrsatmaydi.

Hozir revmatizm boshlanishida autoimmun reaksiyaning ahamiyati bor, degan nuqtai nazar rasm boʻlgan. Ayni vaqtda yurak toʻqimalari antigenlari bilan streptokokk antigeniga javoban yuzaga keladigan antitelolalar oʻrtasida yuzaga chiqadigan reaksiya muhim ahamiyatga ega. Streptokokkning M- proteini antigen tariqasida hammadan katta ahamiyatga egadir. Har tomonlama reaksiyaga kirishadigan antitelolarni oʻtkir revmatizm bilan ogʻrigan kasallarning qon zardobidan aniqlash mumkin. Bunda ba'zi antitelolar miokard, skelet muskullari va silliq muskul hujayralari miofibrillalari bilan birikadi. Boshqalari yurak qopqoqlarining glikop- roteidlari bilan reaksiyaga kirishadi.

Immunoflyuoressent usuldan foydalanilganda kardiomiositlar sarkolemmasi boʻylab immunoglobulinlar va komplement topiladi. Shu bilan birga yurakda Ashoff-Talalaev granulyomalari deb hisoblanadigan faol immun yalligʻlanish fokuslarida kamdan-kam hollarda immunoglobulinlar yoki komplement boMadi. Bu granulyomalarda limfotsitlar boMishi T- limfotsitlar ishtirokida sekinlik bilan yuzaga chiqadigan oʻta sezuvchanlik reaktsiyasi revmatizm patogenezida ancha ahamiyat kasb etadi, degan xayolga olib boradi. Shunday qilib, revmatizmda toʻqimalarning zararlanishi tabiatan immunologik reaksiyalarga bogMiqdir.

Revmatizm boshlanishi xavfini soladigan muhim omillar orasida iqlimiy, ijtimoiyiqtisodiy omillar, turmush sharoitlari, mehnat va ovqatlanish sharoitlari, shuningdek odamning sovuq qotishi ahamiyatga ega.

Patologik anatomiyasi. Revmatizmda bo'gMmlar, yurak, badan terisi, seroz pardalar, asab sistemasi, tomirlar, oʻpka zararlanadi, lekin yurakning zararlanishi hammadan katta ahamiyatga ega ("revmatizm boʻgMmlarni yalaydi-yu, yurakni gʻajiydi"). Revmatik isitmaning asosiy va patognomonik belgisi Ashoff-Talalaev granulyomasidir. Faol revmatizm mahalida Ashoff- Talalaev granulyomasi cslida yurakda topiladi. Biroq tomirlar adventisiyasi, boʻgMmlaming sinovial pardasi, boʻgMmlar xaltasi, fassiyalarda, goho boshqa organ va toʻqimalar stromasida ham shunday tuzilmalar ko'zga tashlanadi. Ashoff-Talalaev granulyomasi to'qima ma'lum qismining tabiatan immun reaksiya tufayli zararlanishidir. Bir qancha tadqiqotchilar bunda zararlanadigan narsa kollagendir, deb hisoblasa, boshqalari zararlanadigan \* tuzilmalar muskul tolalari, toʻgʻrirogM ularning sarkolemmasidir, deb uylaydi. Granulyomaning avj olib borish sikli 3-4 oyni tashkil etadi va uch davrni oʻz ichiga oladi. Birinchi davr - ilk ekssudativ, ikkinchisi - proliferativ davr va uchinchisi - bitish davri deb hisoblapadi.

jarayonlar tomirlarning yorilib ketishi bilan birga davom etib boradi. 0'tkir pankreatitning asosiy belgilari bez parenximasining har yer-har yerida nekrozlar va qontalashlar paydo boMishidir. Bez kapsulasi va uning atroflarida ham fermentativ yogʻ nekrozi oʻchoqlari koʻzga tashlanadi.

Etiologiyasi va patogenezi. O'tkir pankreatitning etiologik omillari toʻrtta asosiy guruhga boMinadi: 1) metabolik omillar (alkogol, giper- lipoproteinemiya, giperkalsiemiya, dori preparatlari, moddalar almashinuvi- ning irsiyatga aloqador oʻzgarishlari); 2) mexanik omillar (toshlar, operatsiya va shikastlanishlardan keyin paydo boʻlgan chandiqlar boiishi - me'da va biliar tizimidagi operatsiyalarning ahamiyati bor); 3) tomirlarga aloqador omillar (tugunchali pcliarteriitlar, arteriya emboliyalari); 4) Koksaki virusi sabab boMadigan infektsiyalar.

Oʻtkir gemorragik nekroz rivojlanishiga asosan me'da osti bezining oʻzidagi fermentlarning faollashib, parenximani autolizga (proteoliz, lipolizga) uchratishi sabab boʻladi. Bu jarayonni tripsinning faollashuvi boshlab beradi, tripsin bez toʻqimasining proteolitik yemirilishida muhim ahamiyat kasb etadi deb taxmin qilinadi. Bundan tashqari, hujayra membranalarining yemirilishida katta ahamiyatga ega boMgan fosfolipaza A ning faollashuvi ham ahamiyatga ega. Proelastazaning tripsin ta'siri ostida elastazaga aylanishi tomirlar va bez chiqarish yoMlaridagi elastik tolalaming yemirilishiga olib keladi, bu oʻz navbatida, shu tomir va yoMlarning yorilishini osonlashtirib qoʻyadi. Fermentlar ajralib chiqishida ikkita omilning ahamiyati bor: 1) bez chiqarish yoʻHarming tiqilib qolishi va

# 2) asinar hujayralarning yemirilishi.

Me'da osti bezi oʻtkir gemorragik nekrozining patogenezida, oʻt va pankreatik shira chiqishining ushlanib qolishi muhim ahamiyatga ega. Ma'lumki, umumiy oʻt yoMi bilan me'da osti bezining asosiy chiqarish yoʻli oʻn ikki barmoqli ichakka quyilishi oldidan bir-biri bilan tutashadi. Fater soʻrgʻichi sohasida umumiy oʻt yoMining tosh bilan tiqilib qolishi me'da osti bezida bosim koʻtarilishiga olib keladi. Oʻtning me'da osti beziga ham oʻtishiga olib boradi deb taxmin qilinadi. 04 bilan pankreatit shiraning birbiriga aralashuvi profeiTnentlarning faol holga oʻtib, juda zaharli lizolesitin hosil boMishiga olib keladi. Bundan tashqari, Oddi sfinkterinir.g tosh bilan zararlanishi me'da osti toʻqimasiga oʻn ikki barmoqli ichak shirasining oʻtib turishiga yoʻl ochadi, bu shiradagi enterokinaza fermenti me'da osti bezi fermentlarini faollashtiradi.

0'tkir pankreatitda alkogol ta'sirining mexanizmi har xil. Alkogol Oddi sfmkteri tonusini kucqaytirib, me'da osti bezi yoMiga o't quyilishiga sabab boMadi. Sfinkteming shu spazmi me'da osti bezining sekretor faoliyati kuchayishiga olib keladi. Bu bezning mayda-mayda chiqarish yoMlari toMib- toshib, yorilib ketishiga olib keladi. Ajralib chiqadigan fermentlar me'da osti bezi to'qimasini yemira boshlaydi.

Yuqorida koʻrsatib oʻtilganidek oʻtkir pankreatitning patogenezida asinar hujayralaming shikastlanishlar, virus infektsiyalari mahalida va barcha dori preparatlari ishlatilganida koʻriladigan destruksiyasi ham ahamiyatga ega.

Demak me'da osti bezi oʻtkir gemorragik nekrozining paydo boMish mexanizmi bez toʻqimasiga oʻt yoki oʻn ikki bannoqli ichak suyuqligining oʻtib turishiga bogMiq. Bez asinuslarining kimyoviy moddalar va viruslar ta'sirida toʻgʻridan-toʻgʻri zararlanishi ham ahamiyatga ega.

Patologik anatomiyasi. 0'tkir pankreatitning asosiy mikroskopik belgilari jumlasiga: 1) me'da osti bezi parenximasining proteolitik descruksiyasi; 2) qon tomlrlarining nekrozga uclirab, qon quyilib qolishi;

3) lipolitik fermentlar ta'sirida boshlanadigan yogʻ nekrozi; 4) yalligManish reaktsiyasi. Mana shu oʻzgarishlaming nechogMik ifodalangan boMishi jarayonning qanchadan beri va qay tariqa davom etayotganiga bogMiq. Dastlabki davrlarda shish kelgani, qon dimlanib turgani, stromaning neytrofillar bilan infiltratlangani topiladi, holos. Jarayon zoʻrayib borganida bezning ham endokrin, ham ekzokrin qismlarida fermentativ proteolitik nekroz oʻchoqlari paydo boMa boshlaydi. Bez stromasi bunda oʻzgannay (intakt holda) qolaveradi. Qon quyilishi stromada paydo boMgan eritrotsitlar va fibrin laxtalari koʻrinishida koʻzga tashlanishi mumkin, bunday hodisa yengil hollarda kuzatiladi. OgMr hollarda me'da osti bezida qon laxtalari bilan toMib turgan katta-katta joylar topiladi.

Oʻtkir pankreatitning eng yorqin belgisi yogʻnekrozi oʻchoqlaridir, bular bez toʻqimasining oʻzidan tashqari atrofidagi yogʻkletchatkasida ham koʻzga tashlanadi (69-rasm). Yogʻnekrozi hujayradagi trigliseridlaming lipaza ta'sirida parchalariishi tufayli boshlanadi. Bez parenximasining qontalashlar va nekroz oʻchoqlari oʻrtasidagi qismlarida leykositar reaksiya topiladi. Kamdan-kam hollarda yogʻnekrozi oʻchoqlari fibroz kapsula bilan oʻralib, soxta kistalar hosil qiladi.

Me'da osti bezi to'qimasi oddiy koʻz bilan qarab, tekshirilganida unda oqimtir-sariq tusii yogʻ nekroziga uchragan joylar, oqimtir-kulrang tusli proteolitik nekroz o'choqlari va qontalashlar koʻzga cqalinadi. Qorin boʻshligʻida ozgina tovlanib turadigan va tarkibida шоу parchalari boʻladigan suyuqlik topiladi. Bu suyuqlikka ikkilamchi tartibda infektsiya tushsa, yiringli peritonit boshlanishi mumkin.

Klinik manzarasi. 0'tkir pankreatit uchun hattoki, karaxtlikka yetib boradigan darajadagi kuchli ogʻriqlar xosdir, bunday ogʻriqlami me'da yarasi teshilganda paydo boʻladigan ogʻriqlardan farq qilish kerak boMadi. Bundan tashqari dastlabki 12 soat davomida qondagi amilaza miqdori koʻtarilib turadi, bunday hodisa me'da osti bezi raki, peritonit, me'da yarasi teshilgan mahallarda ham kuzatiladi. Qon zardobidagi lipaza miqdorining koʻpayishi bir muncha oʻziga xos, ya'ni spesifik belgi boʻlib hisoblanadi. Gipokalsiemiya ham boshlanadi, chunki kalsiy yogʻ kislotalari bilan birikib, yog nekrozi oʻchoqlarida toʻplanib boradi. Badan sargʻayishi giperglikemiya, glyukozuriya boʻlishi mumkin. Shok (karaxtlik) ikkilamchi abdominal sepsis va respirator distress-sindrom oʻlimga olib boradigan sabablar boʻlib hisoblanadi.

### SURUNKALI PANKREATIT

Bu kasallik yallig'lanish jar ayonining qaytalanib turishi va keyinchalik bez patenximasi (asinuslari) o rniga fibroz to'qima paydo bo'lib borishi bilan ta riflanadt. Ko'pincha o'rta yashar kishilarda, ayniqsa ichkilikvozlarda kuzatiladi. Bu kasallik xavfini soladigan jiddiy omillar quyidagilardir:

1) alkogolizm, 2) biliar yo'l kasalliklari, 3) giperkalsieniiya va giperlipoproteinemiya.

Etiologiyasi va patogenezi. Surunkali pankreatit etiologiyasi va patogenezi murakkab va amalda aniq emas. Ichki 1 ikka ruju qo'yishning ahamiyati bor, chunki ichkilik xolinergik tonusni kucqaytiradi deb taxmin qilinadi. Xolinergik tonusning kuchayishi oqsilga boy pankreatik shira ishlanib chiqishini ko'paytiradi, mana shu narsa bezning chiqarish yo'llari tiqilib qolishiga sabab bo'ladi.

P£tolog'k anatomiyasi. Me'dr, osti bezida ro'y beradigan struktura o'zgarishlarining tabiatiga qarab, surunkali pankreatitning ikki xili tafovut qilinadi. Birinchi xili ichkilikka ko'p ruju qo'yish natijasida boshlanadi va bez chiqarish yo'llarida, me'da osti bezining zararlangan bo'lakchalarida oqsiHi va kalsiyli bo'lakchalar hosil bo'lishi bilan ta'riflanadi (kalsiylangan pankreatit). Bez yo'llari ba'zan juda kengayib ketgan va ularga tarkibida kalsiy tuzlarigina bo'ladigan konkrementlar tiqilib turgan bo'ladi. Bez chiqarish yo'llarining epiteliysi atrofiyaga yoki deskvamasiyaga uchraydi. Soxta kistalar paydo bo'lishi mumkin. Surunkali pankreatitning ikkinchi xili parenximaning kattagina qismiga yoyilgan bir muncha sezilarli atrofiya

borligi bilan ajralib turadi, ya'ni bezning asosiy chiqarish yo'llari tiqilib qoladi. Asosan bezning endokrin qismi atrofiyaga uchrab, keyinchalik uning o'miga fibroz to'qima paydo boMadi. Bir qancha hollarda Langergans orolchalari ham patologik jarayonga qo'sqilib ketadi. Surunkali pankreatitning bu xilini surunkali obstruktiv pankrealit deb ham yuritiladi, chunki u Oddi sfmkteri tiqilib qolganida yoki stenozga uchraganida boshlanadi.

Klinik jihatdan olganda, surunkali pankreatit qorinning ustki yarmida har xil darajada boMadigan ogʻriq xurujlari bilan ta'riflanadi. Ogʻriqlar xuddi oʻrab turgandek boMib, koʻproq toʻsh va chap qovurgʻalar ostida seziladi, doimiy boMishi yoki ovqat, ayniqsa yogMi va oʻtkir taomdan keyin' tutib qolishi mumkin. Dispeptik hodisalar xarakterlidir. Me'da osti bezi yetishmovchiligi yoki diabet boshlanguncha bu kasallik bir muncha vaqt davomida simptomsiz oʻtib borishi ham mumkin. Ogʻriq xurujlari vaqtida qon zardobida amilaza va lipaza miqdori koʻpayadi. Vaqtincha sariqlik va malabsorbsiya boshlanishi ham mumkin.

### ME'DA OSTI BEZI 0'SMALARI

Me'da osti bezi oʻsmalari gistogeneziga ya'ni qanday toʻqimadan kelib chiqishiga qarab quyidagilarga boMinadi: 1) bez ekzokrin qismining epiteliysidan paydo boMadigan epitelial oʻsmalar (adenoma, adenokarsinoma), 2) biriktiruvchi toʻqima, muskul toʻqimasi, tomir va nerv toʻqimalaridan paydo boMadigan epitelialmas oʻsmalar (flbromalar, miksomalar, miomalar, gemangiomalar, lipomalar), 3) me'da osti bezi orolchalaridan paydo boMadigan oʻsmalar, 4) gemopoetik va limfoid toʻqimadan paydo boMadigan oʻsmalar. Me'da osti bezi oʻsmalari biologik xossalariga koʻra xavfsiz va xavfli oʻsmalarga boMinadi. Me'da osti bezi raki va orolcha apparatining oʻsmalari koʻproq uchraydi.

### ME'DA OSTI BEZI RAKI

Me'da osti bezi raki ko'pincha bez yoMlarining epiteliysidan yuzaga keladigan adenokarsinomadan iborat boMadi. Ko'pincha erkaklarda, 60-80 yasharlik davrda kuzatiladi. Shunisi qiziqki, me'da osti bezi raki chekuvchilarda va qandli diabet bilan og'rigan kasallarda 2-3 baravar ko'p uchraydi.

**Patologik anatomiyasi.** Oʻsma jarayonining topografiyasiga qarab, *me'da osti bezi boshchasining, tanasining va dumining raki* tafovut qilinadi. Ba'zi hollarda rak me'da osti bezining boshidan oxirigacha bir tekis tarqaladi. Oʻsma adenokarsinoma tuzilishiga ega boMadi. Uning bir qismi mutsin ishlab chiqaradi va yaxshi rivojlangan fibroz stromasiga ega boMadi

Rakning makroskopik manzarasi oʻsmaning olgan joyi, katta-kichikligi va xiliga bogMiq. Koʻpincha oʻsma bez toʻqimasining ichida joylashgan

notoʻgʻri shaklda atrofidagi bez toʻqimasiga qaraganda bir muncha qattiq boʻladigan yakka tugunlar koʻrinishida koʻzga tashlanadi. Tugunlar koʻp boʻlsa, bez yuzasi gʻadirbudir boʻlib turadi. Me'da osti bezining tarqalib oʻsgan oʻsmasi bez toʻqimasining bir tekis zichlashuviga (qalinlashuviga) olib boradi. Oʻsmada beztoʻqimasi koʻp boMganida oʻsma, goʻshtdor, elastik och pushti rangda boMadi. Stromasi koʻp rivojlangan mahallarda oʻsma togʻaydek qattiq va oq rangda boMishi bilan ajralib turadi.

Oʻsma ilk davrlardayoq qoʻshni organlarga oʻsib kiradi. Chunonchi, me'da osti bezi boshchasining raki umumiy oʻt yoMini yoki Fater soʻrgʻichi ampulyar sohasini bosib qoʻyishi mumkin. Bu narsa oʻt pufagida oʻt turib qolishiga olib keladiki K.urvuaze simptomiga, ya'ni (badanda sariqlik boMgani holda oM pufagining kattalashib ketishiga) asosan shu narsa sabab boMadi. Shunday qilib, me'da osti bezi boshchasi rakining xarakterli belgisi, hali buyrak uncha oʻsmagan va tarqalib ketmagan mahallarda ham, mexanik sariqlik boshlanishi, gepatobiliar tizim faoliyatining buzilishidir.

Me 'da osti bezi tanasi va dumining raki bir muncha vaqt simptomlarsiz oʻtib boradi va topilgan mahalda ancha kattalashib ketgan boMadi. Bu oʻsma umurtqa pogʻonasi, qorin pardasi ortidagi boʻshliqqa tarqalib, taloqqa buyrak usti bezlari, me'da, koʻndalang-chambar ichak jigarga ham oʻtadi. Bu rak me'da osti bezi atrofida joylashgan limfa tugunlariga, shuningdek me'da, ichak tutqichi, charviga metastazlar beradi. Portal-jigar limfa tugunlari ham jarayonga qoʻsqilib ketadi. Oʻpka va suyaklarda gematogen metastazlari kuzatiladi.

Me'da osti bezi o'smalari mikroskopik tuzilishi jihatidan alveolyar raklar jumlasiga kiradi. Bazofil sitoplazmali poligonal hujayralar tartibsiz joylashgan yoki argirofil tolalar bilan chegaralangan katta-kichik uyachalar hosil qilgan boMadi. Ba'zi joylarda silindrsimon hujayralardan tashkil topgan gʻoʻshshasimon (rozetkasimon) tuzilmalar koʻp uchraydi. Nekrozlar ham xarakterlidir. Oʻsma hujayralari mutsin ishlab chiqaradigan boMishi mumkin. Juda kam tabaqalashgan oʻsmalar ulkan hujayralar boMishi, mitozlar koʻpligi va sezilarli darajada hujayra polimorfizmi borligi bilan ta'riflanadi.

Klinik manzarasi. Me'da osti bezi raki endigina boshlanib kelayotgan mahallarda zimdan o't3di. Avjigr. chiqqan paytidagi dastlabki belgisi ogʻriqdir. Bu ogʻriq oʻsmaning qoʻshni organlarga oʻsib kirayotganiga bogMiq boMadi. Ogʻriqlar qorinning ustki yarmida seziladi, koʻpincha kuchli boMadi. Bez boshchasining raki mexanik sariqlikka olib keladi. Koʻchib yuruvchi tromboflebit deb ataladigan flebotromboz ham xarakterlidir.

# LANGERGANS OROLCHALARIDAN PAYDO BOʻLADIGAN 0'SMALAR

Me'da osti bezi orolcha to'qimasining o'smalari APUD - tizim guruhiga kiradi va apudomalar deb ataladi. Langergans orolchalarida eng

muhim hujayralarining toʻrt hili tafovut qilinadi: beta-hujayralar (B), alfa- hujayralar (A), delta-hujayralar (D) va RR-hujayralar.

Beta-hujayralar bez orolchalari hujayralari populyasiyasining taxminan 70 foizini tashkil etadi va ularning tarkibida insulin boʻladi. Shu munosabat bilan bu hujayralardan oʻsib chiqadigan oʻsmalar insulomalar deb yuritiladi, klinik jihatdan olganda giperinsulinizm sindromi ana shunday oʻsmalarga aloqador boMadi. Alfa-hujayralar glyukagon ishlab chiqaradi va bez orolchalarining 20 foizini tashkil etadi. Bu hujayralardan paydo boMadigan oʻsmalar (glyukagonomalar) kam uchraydi. Delta-hujayralar orolchalaming 5-10 foizini tashkil etadi va glyukagon bilan insulin ajralib chiqishiga toʻsqinlik qiluvchi somatostatin ishlab chiqaradi. Delta-hujayralaridan paydo boMadigan oʻsma (somatostatinoma) ham, xuddi RR-hujayralardan paydo boMadigan oʻsma singari kam uchraydi.

Langergans orolchalari hujayralaridan paydo boMadigan o'smalar hozir aytib o'tilgan moddalardan tashqari gastrin, serotonin, vazopressin, adrenokortikotrop gormon, xorion gonadotropini ishlab chiqaradi. Bu o'smalarga xos klinik sindromlaming xilma-xilligi ham shunga bogMiq. Ana shu sindromlar orasida quyidagilar juda muhim ahamiyatga ega: 1) beta- hujayralardan paydo boMgan o'sma (insuloma)ga aloqador giperinsulinizm,

2) gipergastrinemiya yoki Zollinger-Ellison sindromi.

### **INSULOMA**

Giperinsulinizm hodisasini keltirib chiqaradigan insuloma xavfsiz (solitar va bir talay adenoma) va xavfli (rak) boMishi mumkin. Langergans orolchalarining hodisasiga sabab boMishi mumkin.

Orolchalar adenomalari odatda mayda (diametri 5 santimetrgacha), kapsulaga o'ralgan va oqish tugunchalar koʻrinishida boMadi. Gohida oʻsma bir muncha katta boMishi mumkin. Mikroskopik tuzilishi jihatidan o'sma ulkan hujayra orolchalari koʻrinishida yoki trabekulyar tuzilishga ega boMishi mumkin. Birinchi holda sitoplazmasi vakuollashgan yirik hujayralar uyalami hosil qiladi. Bez boMakchalari orasida silindrsimon epiteliy bilan qoplangan chiqarish yoMlari boMadi. Trabekulyar tuzilishga ega boMgan o'sma trabekuialari hosil qiluvchi och tusli yirik hujayraiardan tashidl topadi. Hujayralar ba'zan solid tuzilish maydonlarini hosil qiladi.

Beta-hujayralaridan paydo boMadigan rak tabiatan destruktiv boMishi bilan ajralib turadi va regionar tugunlarga metastazlar beradi. Elektron mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida neoplastik hujayralarda, xuddi xavfsiz insuloma hujayralarida boMganidek yumaloq shaklli donalar koʻzga tashlanadi, bularda atrofi oqish gardish bilan oʻralgan koʻp burchakli shakldagi elektron zich kristallar boMadi.

Giperinsulinizm hodisasi orolchalar diffuz giperplaziyasi uchun ham xarakterlidir, bunday giperplaziya odatda qandli diabet bilan ogʻrigan onalardan tugʻilgan chaqaloqlarda va yosh goʻdaklarda kuzatiladi.

#### ZOLLINGER-ELLISON SINDROMI

Me'da osti bezida gastrinoma (apudoma) degan o'sma ham uchrab turadi, bu o'smada kuzatiladigan gastrin gipersekreksiyasi uning delta- hujayralariga bogMiq deb hisoblanadi. Bu o'sma gohida o'n ikki barmoqli ichak bilan me'daning gastrin ishlab chiqaruvchi delta-hujayralaridan paydo bo'ladi.

Gastrinemiya bilan me'dada kislotalar koʻpayib kelishi va peptik yara paydo boMishi oʻrtasida bogManish borligini birinchi marta Zollinger va Ellison koʻrsatib berdi. Ammo gastrinoma paydo qiladigan hujayralaming tabiati hanuzgacha noma'lum. SogMom odamning Langergans orolchalari hujayralarida gastrin topilmaydi. Gastrinoma hujayralari oʻzining nozik tuzilishi jihatidan gastrin ishlab chiqaradigan va normada me'da bilan oʻn ikki barmoqli ichakda uchraydigan hujayralardan hech bir farq qilmaydi.

Koʻpchilik hollarda Zollinger-Ellison sindromi tez metastazlar beradigan xavfli gastrinomada boshlanadi. Goho bu sindrom Langergans orolchalari adenomasi yoki giperplaziyasiga bogMiq boMadi. Orolchalar adenomasi ba'zan boshqa endokrin bezlaming oʻsmalari bilan birga davom etib boradi. Gastrinoma munosabati bilan paydo boMgan peptik yara odatdagi yara kasalligi mahalida qilinadigan davo bilan qaytmaydi va aksari koʻp boMadi. Klassik Zollinger-Ellison sindromida me'da shirasida kislotalar koʻpayib ketishi bilan bir qatorda me'dada, goho oʻn ikki barmoqli ichakda peptik yara paydo boMadi. Lekin kislota miqdorining koʻpayib ketishi hamisha ham yara paydo boMishiga olib boravermaydi. Qorinda ogʻriq paydo boMib, ich surib turishi, me'da-ichaklardan qon ketishi va me'da shilliq pardasi gipertrofiyaga uchrashi mumkin.

Gastrinomani olib tashlash me'da shirasida kislotalar ko'pligining barham topib ketishiga olib keladi. Lekin gastrinoma juda kichik yoki juda xavfli boMib, koʻp metastazlar bergan hollarda uni olib tashlashning iloji boMmaydi. 0ʻsmaning tabiatan l:oʻpligi ham Zollinger- Ellison sindromiga davo qilish ishini qiyinlashtirib qo'yadi.

## IX Bob

# JINSIY ORGANLAR VA SUT BEZLARI KASALLIKLARI

ERKAKLAR JINSIY ORGANLARINING KASALLIKLARI

Jinsiy olatning rivojlanish anomaliyalari va o'smalari Moyaklar patologiyasi:

Moyaklar atrojiyasi

Moyaklarning oʻralib qolishi

Gidrosele Gematosele Kriptorxizm

Orxit

Epididimit Moyaklar oʻsmalari: Seminoma Embrional rak Xorionepitelioma Teratoma

Sariqlik xaltasi oʻsmasi Prostata bezi

patologiyasi:
Prostatit

Tugunchali giperplaziya (adenoma)

Prostata bezi raki

AYOLLAR JINSIY ORGANLARINING KASALLIKLARI

Vulva patologiyasi:

Vulvil va o 'smalari Qin patologiyasi:

Rivojlanish anomaliyalari

Vaginit o'smalari

Bachadon bo'yni patologiyasi:

Servisit o 'smalari

Bachadon tanasi va cndometriy

patologiyasi:

Endometrit

Adenomioz va endometrioz Endometriy giperplaziyasi

Endometriy va miometriy o'smalari:

Poliplar

Leyomioma va leyomiosarkoma Endometriy

raki Fallopiy naylari patologiyasi

Tuxumdonlar patologiyasi:

 $Yallig'lanish\ kasalliklari\ Kistalari\ .$ 

O'smalari:

Epitelial o'smalar Germinogen o'smalar

Jinsiy tortma stromasi o'smalari

Metastatik o'smalar

HOMILADORLIK PATOLOGIYASI

Bachadondan tashqari homiladorlik Trofoblastik kasallik

Yelbo 'g 'oz Invaziv yelbo 'g 'oz

Xorionepitelioma

SUT BEZLARI PATOLOGIYASI

Mflstopatiya

Mastit

o'smalari:

Fibroadenoma Papilloma va papillyar rak

Sut bezi raki

ERKAKLAR SUT BEZI KASALLIKLARI Jinsiy organlar siydik-tanosil tizimining bir qismi boʻlib, jinsiy hujayralarning rivojlanishi va ajralib chiqishini, urugManishni, shuningdek embrionning ona vujudida saqlanishi va oziqlanishini ta'minlab beradi. Jinsiy bezlarda ishlanib chiqadigan gormonlar yordamida jinsiy organlar butun organizmga ta'sir koʻrsatib boradi.

Tuzilishi va bajaradigan funksiyalariga qarab, jinsiy organlar uch boʻlimga boʻlinadi: jinsiy bezlar, jinsiy yoMlar va juftlashish organlari (kopulyativ organlar). Bundan tashqari erkak va ayollaming jinsiy organlari tashqi va ichki jinsiy organlarga boMinadi. Erkaklar ichki jinsiy organlari moyaklar va moyak ortiqlari, urugʻ kanalchalari, urugʻ yoMlari, urugʻ pufakchalari, prostata bezi va seʻgʻonsimon uretral bʻ?zlardan iborat. Erkaklaming tashqi jinsiy organlariga yorgʻoq va ichidan siydik chiqarish kanali oʻtuvchi jinsiy olat, ya'ni zakar kiradi. Ayollarning ichki jinsiy organlari tuxumdon, bachadon va qindan, tashqi jinsiy organlari vulvadan iborat.

Jinsiy organlarda boshlanadigan patologik jarayonlar har xil boMadi. Bularni toʻrtta asosiy guruhga boMish mumkin: rivojlanish anomaliyalari, disgormonal jarayonlar, yalligManish jarayonlari va oʻsmalar.

# ERKAKLAR JINSIY ORGANLAR1NING KASALLIKLARI JINSIY OLAT (ZAKAR)NING RIVOJLANISH ANOMALIYALARI VA 0'SMALARI

Zakarda aksari infektsion va oʻsma jarayonlari, kamroq hollarda rivojlanish nuqsonlari - anomaliyalar uchraydi. Rivojlanish nuqsonlari orasidan siydik chiqarish kanalining stenozi va ektopiyasi patologiyada hammadan koMa koʻproq ahamiyatga ega. Bunda shu kanalning tashqi teshigi zakarning ventral yuzasiga, kerlmak ariqchasiga, yorgʻoq yoki oraliqqa (gipospadiya) yo boMmasa zakarning dorsal yuzasi (epispadiya)ga ocqilishi mumkin. Zakar va siydik chiqarish kanalining ana shunday rivojlanish nuqsoni siydikning normal chiqib turishiga toʻsqinlik qiladi va keyinchalik gidronefroz boshlanishiga hamda siydik yoMlarining ikkilamchi tartibda infektsiyalanishiga olib boradi.

- Eng koʻp uchraydigan rivojlanish nuqsoni prepusial ::alta teshigining sezilarli darajada torayib qolishi, ya'ni fimozdir. Bu siydik chiqishi qiyinlashib qolishiga olib keladi va zakar boshchasi terisi hamda kertmak ichki varagMning oʻtkir yoki surunkali yalligManishiga (balanit va balanopostitga) sabab boMadi. Bunda roʻy beradigan morfologik oʻzgarishlar har xil. Odatdagicha yalligManishdan to gangrenagacha borib vetishi mumkin.

Zakar oʻsmalari, xususan xavfsiz oʻsmalar (fibroma, lipoma, gemangioma, limfangioma) kamdan-kam uchraydi. Koʻproq epiteliydan kelib chiqadigan xavfli oʻsmalar uchrab turadi. Oʻzbekistonda zakar raki, xuddi

xatna (sirkumsiziya) rasm boMgan boshqa mamlakatlardagidek nihoyat darajada kam uchraydi, bu narsa spermaning onkogen xossalari borligidan daiak beradi. Zakar o'sma!ari odam papillomasi virusiga ham bogMiq deb hisoblanadi.

Zakar rakining ikki shakli - ekzofit va endofit rak tafovut qilinadi. Ekzofit rakdct qo'ziqorinsimon yoki soʻrgʻichsimon o'sma rivojlanadi. Rakning endofit shaklida chuqur joylashgan infiltrat yoki yara ko'rinishidagi o'sma borligi maMum boMadi. Gistologik jihatdan olganda yassi hujayrali rak κο proq uchraydi. Rak oldi kasalliklariga cancer in situ boMib hisoblanadigan Bouen kasalligi kiradi.

Zakar laki 40 dan oshgan odamlarda kuzatiladi. Yassi hujayrali rak endi boshlanib kelayotgan davrda zakar boshchasi yoki kertmak ariqchasida joylashgan kichikroq kulrang tusli papula koʻrinishida koʻzga tashlanadi. Jarayon zoʻrayib borgani sayin bu oʻsma kattalashib, yara boʻlib ketgan pilakcha koʻrinishiga kiradi. Ikkilamchi tartibda infektsiya qoʻsqilishi ham mumkin. Ba'zida rak soʻrgʻichsimon oʻsimtalar koʻrinishida boMadi yoki qo ziqoiinsimon shaklga kiradi. Uning gistologik tuzilishi boshqa joylarda uchraydigan yassi hujayrali rak bilan deyarli bir xil. Metastazlari aksari regionar limfa tugunlarida (chov va yonbosh limfa tugunlarida) paydo boMadi. Uzoq joylarda paydo boʻladigan metastazlari kam kuzatiladi.

### MOYAKLAR PATOLOGIYASI

Moyaklarda har qanday patologik jarayonlar, rivojlanish nuqsonlari, atrofiya, gipertrofiya, qon aylanishining izdan chiqishi, yalligʻlanish, oʻsmalar kuzatilishi mumkin.

,

Moyaklar atrofiyasi moyakning odatdagi shakli saqlanib qolgani holda jussasi kichrayib borishi bilan la'riflanadi. Bolaning ona qomida rivojlanish daviida ta sir etgan zararli omillarga aloqador embrional moyak atrofiyasi va moyak to'qimasiga har xil zararli omillar (och qolish, moyakning chov kanalida turib qolishi, intoksikatsiya, o'smadan bosilib qolishi, endokrin kasalliklar, orxit va boshqalar) ta'sirida tug'ilishdan keyin boshlanadigan, postnatal moyak atrofiyasi tafovut qilinadi. Moyakdagi atrofik o'zgarishlarning oxirgi bosqichi burama urug' kanalchalarining' tubulyar sklerozga uchrab, yo'lining butunlay bekilib ketishidir

Moyak gipertrofiyasi turli patologik jarayonlar: moyakning o'ralib qolishi, yallig'lanishi (orxit), moyak o'smalari, churralari, gidrosele, gematoseleda kuzatilishi mumkin.

Moyaklarning o'ralib qolishi *odatda urug' tizimchasi va chov kanali rivojlanmay qolganida kuzatiladi*. Unda moyak va ortiqlari tez kattalashib, yorg'oqning zararlangan tomonida shish paydo bo'ladi. Moyakda venoz qon dimlanib qolib, interstisiyda gemorragik shish kuchayib boradi, spermatogen

epiteliyda distrofik o'zgarishlar va nekroz oʻchoqlari paydo bo'ladi. 10-12 soatdan keyin moyakda umumiy nekroz boshlanishi mumkin.

Gidrosele (moyak pardalari istisqosi) moyak qin pardasining parietal va visseral plastinkalari orasida seroz suyuqlik to planib borishi bilan ta'riflanadi. Gidrosele tugʻma va turmushda orttirilgan boMishi mumkin. Tugʻma moyak istisqosi moyak yorgʻoqqa tushganidan keyin qorin pardasi qin oʻsimtasining bitib ketmasligiga bogMiqdir. Turmushda orttirilgan gidroselega oʻsmalar, travmalar, moyakning oMkir va surunkali yalligManishi sabab boMishi mumkin. Morfologik jihatdan olganda moyak pardasida distrofik jarayonlar, arteriit, flebit, seroz parda giperemiyasi koʻzga tashlanadi. Surunkali moyak istisqosida moyak pardasining qalinlashib, varaqlarining qisman bitib ketganligi kuzatiladi. Visseral varag ida granulyasion toʻqima paydo boMadi. Qin pardasi gialinlashgan kollagen tolalardan iborat boMib qoladi.

Gematosele (qonli oʻsma) moyak qin pardasining parietal yoki visseral plastinkalari orasida (intravaginal gematosele) yoki yorgʻoq toʻqimalarida (ekstravaginal gematosele) qon toʻplanib qolishi bilan ta riflanadi. Gematosele odatda yorgʻoq shikastlangan mahallarda moyak qin pardasi gemorragik yalligManishga uchraganida paydo boMadi.

Moyaklarda qon va limfa aylanishining izdan chiqishi arterial va venoz giperemiya, shish, ishemiya, infarkt, qon quyilishi, shuningdek limfa turib qolib, yorgʻoqning juda kattalashib, elefantiaz boshlanishi bilan ifodalanadi. Moyaklar atrofiyasi moyakning odatdagi shakli saqlanib qolgani holda jussasi kichrayib borishi bilan ta'riflanadi. Bolaning ona qornida rivojlanish davrida ta'sir etgan zararli omillarga aloqador embrional moyak atrofiyasi va moyak toʻqimasiga har xil zararli omillar (och qolish, moyakning chov kanalida turib qolishi, intoksikasiya, oʻsmadan bosilib qolishi, endokrin kasalliklar, orxit va boshqalar) ta'sirida tugMlishdan keyin, postnatal moyak atrofiyasi tafovut qilinadi. Moyakdagi atrofik oʻzgarishlarning oxirgi bosqichi burama urugʻ kanalchalarining tubulyai sklerozga uchrab, yoMining butunlay bitib ketishidir.

Moyaklarning rivojlanish nuqsonlari juda har xil boMib, moyaklar soni va holatining anomaliyalr.ri koʻrinish:da ifcdalamshi mumkin. Moyaklar soniga aloqador anomal iyalarga ikkala moyakning boMmasligi (gipogonadizm va evnuxoidizm belgilari bilan oʻtadigan anorxizm), bir moyakning boMmasligi (monorxizm), qoʻshimcha moyak boMishi (poliorxizm) kiradi. Moyaklar holatining anomaliyalari qatoriga kriptorxizm, moyak ektopiyasi va moyak buralishi kiradi.

Kriptorxizm moyaklar holatining hammadan koʻp uchraydigan anomaliyasidir. Moyaklarning yorgʻoqqa tushib borish jarayoni normada ona qomidagi hayotning uchinchi oyida boshlanib, bunda moyak dastlabki embrional holatidan kichik chanoq boʻshligMga tomon surilib boradi. Keyingi

ikki oy davomida moyak chov kanalidan oʻtib, yorgʻoqqa tushadi. Moyakning buyrak pastki qutbidan yorgʻoq tubigacha oʻz tabiiy yoʻlidan o lib borishi, to xtalib qolgudek boʻlsa, u vaqtda moyak distopiyasi, (kriptorxizm) hodisasi roʻy beradi. Tugʻilish vaqtiga kelib kriptorxizm 20-30 foiz hollarda, katta yoshli odamlarda esa 0,3-0,7 foiz hollarda kuzatiladi. Kriptorxizm tugʻma va turmushda orttirilgan, bir va ikki tomonlama xillarga, moyak qaysi joyda qolganiga qarab, qorin va chov xillariga boʻtinadi.

Kriptorxizmga olib boradigan sabablar har xil. Homiladorlik vaqtidagi har xil teratogen ta'sirlar-ham etiologik omillardan boʻlib hisoblanadi, bu narsa ona bilan homila gormonlarining uygʻunligi buzilib, keyinchalik embrional coʻqimalar, avvalo mezenximadan paydo boMadigan toʻqimalaming tabaqalanishi buzilishiga olib keladi. Dastlab paydo bo ladigan anatomik oʻzgarishlar - Gunter boylamining kalta tortib qolishi, chov kanalining torayib qolishi moyakning harakatlanib borishiga toʻsqinlik qiladi. Lekin kriptorxizm boshlanishida gipotalamo-gipofizar tizim gonadotrop funksiyasining buzilishi alohida ahamiyatiga ega, shu narsa toʻqimalami tabaqalashtiruvchi gormonlar yetishmovchiligiga va gonadalar disgeneziyasiga olib keladi deb hisoblanadi.

Kriptorxizm aksari bir tomonlama boMadi. 0'miga tushmay qolgan moyak voyaga yetish davriga qadar bir qadar rivojlanib boradi, keyin uning rivojlanishi batamom toʻxtab qoladi. Keyingi yillarda moyakda zoʻrayib boradigan atrofiya boshlanadi. Shuni aytib oʻtish kerakki, germinativ hujayralar tabaqalanishining buzilishi bolaning ikki yoshlik davridayoq kuzatiladi va 5-6 yasharlik mahalida aniq maMum boMib qoladi.

13 yoshga borgan mahalda esa anatomik jihatdan olganda moyakda rosmana atrofiya boshlanib, fibroz to'qima paydo boMa boshlaydi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida urugʻ kanalchalari atrofiyalangan, bazal membranasi qalinlashgan boMadi. Keyinchalik ular butunlay fibroz toʻqima bilan almashinadi. Parenximatoz elementlarning ana shu atrofik oʻzgarishlari Leydigning interstisiy hujayralari va stroma hujayralari giperplaziyasi bilan birga davom etib boradi.

Kriptorxizmda uchraydigan ana shunday atrofik o'zgarishlar spesifik emas va tiirli boshqa patologik jarayonlaraa ham kuzatilisni mumkin. Masalan, arterioskleroz munosabati bilan qon ta'minoti buzilganida, surunkali orxit mahalida, uzoq muddat ayollar jinsiy gormonlari yuborib turilganida, jigar sirrozida nur berish ta'siridan urug' otuvchi yoM torayib qolganida shunday boMishi mumkin. Ikki tomonlama kriptorxizm butunlay bepushtlikka olib boradi. Kriptorxizmda turli patologik jarayonlar boshlanishi mumkin: moyakning o'ralib va qisilib qolishi, chov churrasi shular jumlasidandir. Moyakning o'miga tushmay qolishi, bundan tashqari moyakda xavfli o'smalar, seminoma, teratoblastoma boshlanishi ehtimolini ancha kucqaytiradi. Patomorfologik tekshirishlar moyakni o'miga tushirib.

mahkamlab qoʻyish operatsiyasi (orxipeksiya)ni mumkin qadar ertaroq (bola ikki yoshga toʻlmasdan ilgari) o'tkazish kerakligini koʻrsatadi. Shunda atrofiyaning zo'rayib borishiga yoʻl qo'ymaslik mumkin boMadi.

Orxit - moyaklarning yallig'lanishi, orxit aksari ikkilamchi tartibda, yalligManish moyak ortigʻidan oʻtgan mahallarda yoki koʻpgina kasalliklar (pnevmoniyalar, skarlatina, qorin tifi, suvchechak) asoratlari tariqasida boshlanadi. Epidemik parotit, ya'ni tepki kasalligida ko'pincha gematogen orxit boshlanadi (30 foizgacha hollarda).

0'tkir orxitda moyak kattalashib, qattiqlashadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganda urug' kanalchalari nisbatan saqlanib qolgani, lekin interstisial to'qimada leykosiiar infiltrasiya borligi ' topiladi. keyinchalik kanalchalar yiringlab, halok boMib ketishi mumkin. Nospesifik infektsiyalar mahalida yoki travmadan keyin boshlangan o'tkir yalligManish natijasida kuzatiladigan surunkali orxitda moyak kichrayib, stromasi limfotsitlar va plazmotsitlar bilan infiltrlangan boMadi. Spesifik orxit mahalida sil, zaxmga aloqador granulyomalar topiladi. Ikkala holda ham parenxima pirovard natijada fibroz to'qima bilan almashinadi.

Klinik jihatdan olganda, oʻtkir orxit birdan boshlanib, isitma chiqishi, moyaklar sohasida qattiq ogʻriq paydo boMib, bu ogʻriqning urug¹ tizimchasiga chov kanali, beldumgʻaza sohasiga ham oʻtib turishi bilan ta'riflanadi. Moyak tez kattalashib, qattiq bo'lib qoladi. Bosh ogʻrigʻi, ko'ngil aynashi, qayt qilish ham kuzatiladi. Surunkali orxit moyak sohasida bir qadar ogʻriq sezgisi bo'lishi bilan birga davom etib boradi.

Epididimit - moyaklar ortig 'ining spesifik va nospesifik yallig 'Janishi, 35-40 yashar odamlarda ko'p uchrab turadi. Nospesifik epididimitning qo'zg'atuvchilari har xil patogen va saprofit bo'lishi mumkin. 35-40 yashar odamlarda uchraydigan epididimitga ko'pincha gonokokklar sabab bo'lsa, 40 yoshdan keyin uchraydigan epididimit ichak tayoqchasi va Pseudomonasga aloqador bo'ladi. Infektsiya qo'zg'atuvchilari urug' chiqaruvchi yo'llar orqali, gematogen, ba'zan limfogen yo'l bilan moyak ortig'iga o'tadi. Epididimit juda ko'p hollarda prostatit, uretrit bilan birga davom etib boradi. Spesifik jarayonlar orasida zaxm, silga aloqador epididimit ko'proq kuzatiladi. "

Nospesifik epididimitda interstisial to'qimada shish va leykositar infiltrasiya paydo bo'ladi. Keyinchalik abssesslar yoki irishga o'tgan joylar paydo boMishi mumkin. Surunkali yalligManish oqibatida fibroz to'qima paydo bo'lib, u bepushtlikka olib kelishi mumkin.

O'tkir epididimit uchun kasallikning birdan boshlanib, qaroratning 3840 darajagacha ko'tarilishi, yorg'oq va chov sohasida qattiq og'riq turishi xarakterlidir. Moyak ortig'i kattalashib, zichlashib qoladi. Yorg'oq terisi shishib, qizarib turadi. Surunkali epididimitda og'riq arzimas darajada

seziladi. Tana qarorati odatdagicha boiadi, yorgʻoq terisi oʻzgarmaydi. Moyak ortigM picha kattalashib, qattiqroq boʻlib qoladi.

### MOYAKLAR O'SMALARI

Moyaklar oʻsmalari - moyakning zich va ogʻriqsiz kattalashuvining asosiy sabablaridan biri boʻlib, kelib chiqishi va tuzilishi jihatidan ancha har xil boMishi bilan ajralib turadi.

Ko'pincha germinogen oʻsmalar, leydigomalar (Leydig hujayralaridan paydo boMadigan oʻsmalar), donador hujayrali oʻsmalar (Sertoli hujayralaridan paydo boMadigan oʻsmalar) uchraydi. Germinogen oʻsmalar barcha moyak oʻsmalariring 95 foizini tashki! etadi va shuning uchun hammadan koʻra kattaroq ahamiyatga ega boMib hisoblanadi. Ular yoshlik chogMda (15-34 yashar odamlarda) paydo boMib, ogMr oʻtishi bilan ajralib turadi. Leydig va Sertoli hujayralaridan paydo boMadigan oʻsmalar kamroq uchraydi, ular asosan xavfsiz tusda boMadi-yu, lekin koʻp miqdorda ishlab chiqaradigan steroidlari endokrinopatiyaga olib kelishi mumkin.

 Moyak rakining etiologiyasi nomaMum. Irsiy moyillikning ahamiyati borligi aniqlangan, holos. Kriptorxizm oʻsma paydo boMish xavfini tugʻdiradigan jiddiy omil boMib hisoblanadi.

Tasnifl va gistogenezi. Moyak oʻsmalari ikki guruhga boMinadi. Birinchi guruhga gistogenetik jihatdan bir tipdagi oʻsmalar kiradi. Kasallaming 60 foizida ana shunday oʻsmalar uchraydi. Bularga seminoma, spermosit seminoma, embrional rak sariqlik xaltasi oʻsmasi, poliembrioma, xorionepitelioma, teratoma (etuk yetukmas, malignizasiyalanadigan teratoma) kiradi. Ikkinchi guruhga gistogenezi har xil elementlardan tashkil topgan oʻsmalar kiradi. Masalan, embrional rak bilan birga qoʻshilgan teratomadan iborat teratokarsinoma shular jumlasidandir. Bu oʻsma kasallaming 40 foizida uchraydi.

0'smaning tipi gonadalarning polipotent germinogen epiteliysining tabaqalanish darajasi va yo'nalishiga qarab belgilanadi. Bu epiteliy somatik va trofoblastik tabaqalanishga uchrashi va har xil tuzilishdagi o'smalar manbai boMib qolishi mumkin.

Simincma birlamchi germinogen oʻsmalaming 40 foizini tashkil etadigan xavfli oʻsma. Koʻproq 20-40 yashar odamlarda uchraydi. Ba'zan moyakdan tashqarida, masalan, oldingi koʻks oraligMda yoki qorin pardasi ortidagi boʻshliqda boMadi (ekstragonad seminoma), buning sababi germinogen epiteliyning embrional rivojlanish davrida turib qolishidir. Oʻsma tez oʻsib borishga moyil boMadi. Bu kasallikda moyak kattalashgan, tuzilishi jihatidan tugun-tugun boMib qoladi. Kesib koʻrilganida kesmasi yaltiroq, oq rangda, boMakchali boMadi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganda oʻsmaning chegaralari aniq bilinib turadigan va dumaloq shaklli yadrosi oʻrtasida joylashgan bir tipdagi poligonal hujayralardan iborat

ekanligi ma'lum bo'ladi. Bu hujayralaming sitoplazmasi och tusli. Bir qancha hollarda o'smada sintisial ulkan hujayralar topilishi mumkin. Bularda xorion gonodotropini bo'ladi. O'smaning fibroz stromasi ba'zan

granulyomatoz tuzilmalar hosil qiluvchi limfotsitlar bilan infiltrlangan bo'ladi. Semi noma limfogen va gematogen yo'llar bilan metastazlar beradi.

Spermatosit seminoma barcha seminomalarning 9 foizini tashkil etadi va 50 yoshdan oshgan odamlarda uchraydi. Bu o'sma ancha katta va sariq rangda bo'lishi bilan ajralib turadi, shilimshiqsimon ko'rinishda, sal g'ovak bo'ladi. Ba'zan unda kistalar, nekroz o'choqlari va qontalashlar uchraydi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'smada uch xil hujayralar: lirtifotsitsimoli hujayralar, ulkan hujayralar va' o'rtacha kattalikdagi oraliq hujayralar ko'zga tashlanadi. Spennatosit seminoma kamdan-kam metastazlar beradi.

Embrional rak dastlab moyaklarda bo'lishi, shuningdek ekstragonad tarzda (miya tomirlari chigallari, ko'ks oralig'i, qorin pardasi ortidagi bo'shliq, burun bo'shlig'ida) joylashuvi mumkin. Bu o'sma chegaralari aniq bilinib turadigan tugun ko'rinishida bo'lib, to'qiinasi qo'lga yumshoqroq unnaydi. Kulrang-oqish rangda bo'ladi. Unda nekroz o'choqlari va

qontalashlar ko'zga tashlanadi. Ba'zan mayda-mayda kistalar uchraydi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'smaning dumaloq, oval yadroli yirik polimorf hujayralardan tashkil topganligi bilinadi, ularning sitoplazmasi och tusli, vakuollashgan bo'ladi. Seminomadan farq qilib, o'sma hujayralarining chegaralari aniq bo'lmay, ular papillyar, tubulyar va

bezsimon strukturalar hosil qiladi. Ulaming stromasi zaif, embrional tipdagi yumshoq mezenximal to'qimadan tashkil topgan bo'ladi.

Xorionepitelioma - sir.onimi xorionkarsinoma) kamdan-kam (1 foiz) hollarda uchraydigan, lekin juda xavfli oʻsma. Endigina boshlanib kelayotganida kichkina boʻladi va shuning uchun qoʻlga oʻnnamaydi ham. Yuqori darajada xavfli boʻlishi bilan ta'riflanadi, gematogen yoʻl bilan barvaqt metastazlar beradi. Oʻsma toʻqimasi mikroskopik tuzilishi jihatidan sintsitotrofoblastga oʻxshab ketadi. Sitoplazmasi och tusli va yadrosi pufakchasimon boʻladigan poligonal shakldagi Langergans hujayralari va sintisial epiteliydan iborat boʻiadi. Bu epiteliy hujayralari vakuollashgan moʻl sitoplazmasi va polimorf shakldagi yirik yadrosi boʻlishi bilan ta'riflandi. Ularda xorion gonadotropini boʻladi. Xorion epiteliomada xorion vorsinkalari, oʻsma stromasi va qon tomirlari boʻlmaydi. Oʻsma toʻqimasida nekrozga uchragan katta-katta joylar va qontalashlar koʻzga tashlanadi.

Teratoma - bir, ikki yoki uch embrional varaqdan kelib chiquvchi bir nechla xildagi to'qimalardan tashkil topgan murakkab o'sma. Germinogen o'smalar jumlasiga ham kiradi. Moyaklarda, tuxumdonlarda bo'lishi, shuningdek ekstragonad tarzda uchrashi mumkin. Gistologik tuzilishiga ko'ra yetuk yetilmagan va malignizasiyalashgan teratoma tafovut qilinadi.

Yetuk teratoma xavfsiz oʻsma boMib, metastazlar bermaydi, yaxlit (solid) yoki kistasimon tuzilishga ega boʻladi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida solid xilining yaxshi tabaqalashgan nerv, muskul, togʻay, yogʻ toʻqimasining hujayra elementlaridan, betartib joylashgan koʻp qavatli yassi epiteliy, bronxogen epiteliy bilan ichak epiteliysidan tarkib topganligi ma'lum boʻladi. Kistasimon tuzilishdagi yetuk teratomada bitta yoki bir nechta kistalar uchraydi, ular kulrang-sariq tusli loyqa suyuqliq shilimshiq yoki yogʻga oʻxshash boʻtqasimon suyuqlikka toʻlib turadi. Kista ichida junlar, tishlar, togʻay parchalari boʻlishi mumkin.

Yetilmagan teratoma solid yoki solid-kistoz tuzilishga ega boMishi mumkin. Hamirsimon, kulrangnamo-oq tusda boMishi bilan ajralib turadi. Kesib koʻrilganida mayda-mayda kistalar va shilimshiq boylagan joylar koʻzga tashlanadi. Mikroskopik tekshirishda yetilmagan ichak epiteliysi, respirator epiteliy va embrion varaqlarining boshqa hosilalari proliferatsiyaga uchragan oʻchoqlar koʻzga tashlanadi. Kezi kelganda xavfli tusga kiradigan oʻsma boMib hisoblanadi.

Maligiiizasiyalanayoigan teratoma nihoyat darajada kam uchraydigan oʻsma. Nuqul katta yoshli odamlarda boMadi va har xil xavfli oʻsma, masalan, yassi hujayrali rak shilimshiq ishlab chiqaruvchi adenokarsinoma va sarkoma elementlaridan tarkib topadi. Tuzilishi har xil boMadi. Kesib koʻrilganida kistalar, tog¹ ay, suyak va miksomatoz toʻqima oʻchoqlari borligi koʻzga tashlanadi.

Sariqlik xaltasi oʻsmasi - orxoblastoma - asosan toʻrt oylikdan 3,5 yoshgacha boMgan bolaiarda uchraydi va moyaklar barcha oʻsmalarining 1 foizini tashkil etadi. Katta yoshli odamlarda juda kam uchraydi va embrional rak elementlari aralash oʻsmadan iborat boMadi.

Sariqlik xaltasi o'smasi har xil shakldagi, tabaqalashmagan joʻn hujayralardan tashkil topadi. Shu hujayralar orasida bezsimon, papillyar va solid strukturalarni hosil qiluvchi epitelioid, kubsimon va silindrsimon hujayralar uchraydi. Immunoperoksidaz usul bilan tekshirib ko'rilganida oʻsma hujayralarida alfa - fetoprotein topiladi.

Aralash oʻsmalar 40 foiz hollarda uchraydi va 2 yoki bundan koʻra koʻproq gistologik tipdagi moyak oʻsmalaridan tuzilgan boMadi. Embrional rakka qoʻshilgan teratoma hammadan koʻra koʻproq uchraydi.

Klinik manzarasi. Moyaklar o'smasining gistogenezidan qat'i nazar barvaqt ma'lum beradigan belgilari moyakning og'rimasdan turib kattalashib borishi va zichlashib qolishidir. Moyaklar o'smalari odatda barvaqt metastazlar beradi va ularning metastazlari avvaliga limfogen yo'l bilan o'tadi. Dastlabki metastazlari umumiy yonbosh arteriyasi bilan aorta bo'ylab joylashgan limfa tugunlarida topiladi. Keyinchalik ular umrov usti va ko'ks oralig'idagi limfa tugunlarida ham paydo boMadi. Faqat limfogen yo'l bilan metastazlar berish seminoma uchun xarakterlidir. Gematogen metastazlari

keyinchalik yuzaga keladi va oʻpka, bosh miya, suyaklar hamda boshqa organlarda topiladi. Ba zi moyaklar oʻsmalari - embrional rak xorionepitelioma, aralash oʻsmalar ilk muddatlardayoq gematogen yoʻl bilan metastazlar beradiki, shuning uchun ham kasallar vrachga murojaat qilgan mahallarida ularning oʻpkasi va jigarida metastazlari boʻladi.

Moyaklar oʻsmalarining rivojlanib borishining uch bosqichi tafovut qilinadi: I bosqichi - moyaklar doirasida oʻsma paydo boMishi bilan ta riflanadi, II bosqichida - retroperitoneal limfa tugunlarida metastazlar topiladi, III bosqichida - metastazlar retroperitoneal tugunlardan tashqarida yoki diafragmadan yuqorida boMadi.

Radioimmun usullarhi qo llab, siydikda xorion gonadotropinini, qonda alfafetoproteinni topish diagnostik jihatdan muhim ahamiyatga egadir. Mana shu biologik faol moddalar miqdorining koʻpayib ketishi xorionepitelioma, embrional rak va teratoma uchun xarakterlidir. Sof seminomalarda xorion gonadotropini bilan alfa-fetoprotein miqdori koʻpaymaydi.

Moyaklar rakining *oqibati* har xil boMib, oʻsmaning gistologik xiliga va klinik bosqichiga bogMiqdir. Seminomaning oqibati bir muncha xayrli, chunki bu o sma radioaktiv nurlarga sezgir boMadi va kechki muddatlarda metastazlar beradi.

### PROSTATA BEZI PATOLOGIYASI

Prostata bezining eng koʻp uchraydigan patologiyasi jumlasiga shu bezning yalligManishi (prostatit), giperplastik prostatopatiya, prostata bezining tugunli giperplaziyasi va raki kiradi.

### PROSTATIT

Prostatit - ya ni prostata bezining yallig'lamshi - o'tkir va surunkali, spesijik va nospesifik boMishi mumkin. Koʻpincha yosh va oʻrta yashar erkaklaida uchraydi. Bu kasallikning boshlanishida har xil omillarning ahamiyati bor, shularning orasida infektsiya asosiy oʻrinda turadi. Oʻtkir prostatitga ichak tayoqchasi va boshqa grammusbat bakteriyalar sabab boMadi. Surunkali prostatitga mikobakteriyalar, gonokokklar, trixomonadalar, mikoplazma, xlamidalar sabab bo lishi mumkin.

Prostatit κο pincha siydik chiqarish kanali orqa boMimi va qovuqning yallig lanishi bilan birga davom etib boradi. Infektsiya prostata beziga kanalikulyar yoM bilan (siydik chiqarish kanalining prostata qismidan), gematogen va limfogen yoMlar bilan o'tadi.

O tkir prostatit bez to'qimasida mayda-mayda abssesslar ko'rinishida yoki parenximasi bilan stromasida yuzaga kelgan diffuz leykositar infiltrasiya ko'rinishida ko'zga tashlanuvchi yiringli yalligManish bilan ta'riflanadi. Bez yo llarida polimorf yadroli leykositlar, ko'chib tushgan hujayralar paydo boMadi. Prostata bezi kattalashib, ilvillab qoladi.

Surunkali prostatitda bez kattalashgan, gʻadir-budir, ba'zi joylari qattiq, ba'zi joylari yumshoq boʻladi. Interstisiyda limfogistiotsitar infiltratlar koʻp uchraydi, makrofaglar toʻplanib, kistalar va chandiq toʻqima hosil qiladi. ... . . .

Spesifikprostatit tegishli granulyomalar hosil bo'lishi bilan ta'riflanadi.

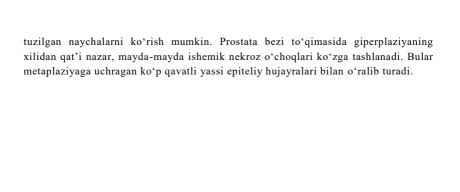
Prostatitning klinik manzarasi har xil. Oraliq va dumg'aza sohasida og'riq bo'lishi, peshobning o'z.garishi (tez-tez zahartang qilishi, siyishning qiyinlashib qolishi) xarakterlidir. O'tkir prostatitda qarorat 38-40° C gacha ko'tarilib, odam qaltiraydi, umumiy intoksikasiya belgilari paydo bo'ladi. Madda paraprostatik kletchatkaga yoki oraliq kletchatkasiga yorib chiqqanida ahvol og'irlashadi. Surunkali prostatit aksari simptomsiz^'tadi.

### ADENOMA

Prostata bezining tugunii giperplaziyasi - ya 'ni adenoma (sinonimlari - adenomatoz disgonnonal prostatopatiya) - prostata bezining kranial qismidan paydo bo'ladigan xavfsiz o'sma. Aksari 50 yoshdan keyin 'boshlanadi va yosh ulg'aygan sari zo'rayib boradi.

Etiologiyasi va patogenezi noma'lum, lekin adenoma endokrin sabablarga ko'ra paydo bo'ladi degan nazariyani ko'pgina olimlar e'tirof qiladi. Testosteronning biologik faol metaboliti - digidrotestosteron prostata bezi giperplaziyasini boshlab beradigan mediatordir deb taxmin qilinadi. Ayni vaqtda estrogenlar prostata bezining digidrotestosteron ta'siriga sezgirligini kucqaytiradi, bunda digidrotestosteron o'sishni kucqaytiruvchi modda tariqasida ta'sir ko'rsatadi. Ma'lumki, yosh ulg'aygan sayin qonda estrogenlar miqdori ko'payib, testosteron ishlanib chiqishi kamayib ketgan bo'lsa ham, prostata bezining parenximasiga androgenlar ko'proq ta'sir o'tkazishiga sabab bo'ladi.

Patologik anatomiyasi. Tipik hollarda prostata bezi kattalashadi, og'irligi 60-100 ga borib qolishi mumkin (70-rasm). Mikroskopik jihatdan olganda prostata bezi adenomasining bezsimon, fibroz-muskulli va aralash xillari tafovut qilinadi. Bezsimon xilida adenomatoz tugunlar bir-biriga zich joylashgan va shoxlanib (71-rasm), talaygina kriptalar hamda so'rg'ichli o'simtalar hosil qiladigan bezlardan iborat 'bo'ladi. Bh bez\*ar I-2 qavat yuqori prizmatik epiteliy hujayralari bilan qoplanib turadi. Bezlarning chiqarish yo'llarida quyuqlashib qolgan sekret, amiloid tanachalari, leykositlarning to'plamlari ko'zga tashlanadi. Bez stromasi hujayia elementlari kam va limfotsitlar bilan infiltrlangan fibroz-muskulli to'qimadan iborat bo'ladi. Fibroz stroma qalinlashib ketgan bo'lsa, buni prostata bezi fibroadenomasi deyiladi. Adenomaningfibroz-muskulli xili ko'pgina tugunlar hosil bo'lishi bilan ta'riflanadi. Bu tugunlar hujayra elementlariga va muskul tipidagi hujayralarga boy bo'lgan tolali to'qimadan tuzilgan bo ladi. Ana shu tugunlarning bag'rida yassi yoki kubsimon epiteliy bilan qoplangan, juda jo n



70-rasm. Prostata adenomasi (prostata bezining tugunchali giperplaziyasi).

Prostata bezi adenomasining klinik manzarasi siydik chiqarish kanalining nechogʻlik siqilib, bitib qolishiga bogMiq. Kasallikning dastlabki davrlarida peshob arzimas darajada qiyinlashadi. Kasallik zoʻrayib borgani sayin dizuriya hodisalari ham kuchayib, siydik kelishi qiyinlashib qoladi. Qovuq va undan yuqoridagi siydik yoMlarida siydik dimlanib qolishi sistit, pielonefrit va gidronefroz boshlanishiga yoM ochadi. Adenomaning eng ogMr asorati birdan siydik tutilib qolishidir.

# PROSTATA BEZI RAKI

Prostata bezi raki hammadan koʻp uchraydigan xavfli oʻsma boʻlib, erkaklar oʻlimining sababi sifatida oʻpka rakidan keyingi ikkinchi oʻrinni egallaydi. Bu rak odatda 50 yoshdan keyin paydo boʻladi va 75 yashar odamlar orasida hammadan koʻra koʻproq uchraydi.

Etiologiyasi va patogenezi. Prostata bezi karsinomasining etiologiyasi va patogenezi unchalik aniq emas. Keksalik mahalida kuzatiladigan endokrin muvozanatning buzilishi ahamiyatga ega deb taxmin qilinadi. Moyakni olib tashlab, kasalga estrogenlar bilan davo qilishning ijobiy natija berishi shu nazariyaning toʻgʻriligiga ishora qiladi. Oʻsma epiteliy hujayralarining yuzarida gormonlarga reaks'ya koʻrsatuvchi steroidlarga reseptorlar boʻlishi ham, aftidan, ahamiyatga ega. Epidemiologik tekshirishlarning natijalari atrofdagi muhit omillari ta'siri, shuningdek irsiy moyillik ham karsinoma paydo boMishida ahamiyatga ega ekanligini koʻrsatadi.

Patologik anatomiyasi. Rak odatda prostata bezining periferik tomonlaridan boshlanadi. Lekin oʻsma multisentrik tarzda oʻsib, keyinchalik yaxlit oʻsmaga aylanishi ham mumkin. Oddiy koʻz bilan qaralganida oʻsma aksari prostata bezidan hech bir farq qilmay turadi, lekin bir qadar qattiqroq va sargʻish tusda boʻlishi bilan ajralib turishi ham mumkin.

Prostata raki bez yoMlari va asinuslarining epiteliysidan paydo boʻladi va aksari har xil darajada tabaqalashgan hujayralardan tashkil topadi. Goho solid tuzilishga ega boʻlgan va yassi hujayrali rak uchraydi. Yuqori darajada tabaqalashgan adenokarsinoma normadagidan koʻra bir muncha mayda va zich joylashgan asinuslardan iborat boiadi. Ular bir qavat kubsimon shakldagi epiteliy bilan qoplangan. Adenokarsinomaning bu turini tugunchali giperplaziyadan ajratish qiyin. 0ʻsma hujayralarining tomirlarga, perinevral va perivaskulyar boʻshliqqa, shuningdek kapsulaga ham oʻtib borayotganini koʻrsatayotgan belgilaming boʻlishi prostata bezi rakini aniqlab, toʻgʻri diagnoz qoʻyishga imkon beradi. Tabaqalashmagan adenokarsinomada malignizasiyalangan epiteliy hujayralari bezsimon tuzilmalar hosil qilmasdan turib, bez stromasiga bir tekis yoyilib boradi. Hujayralar atipik tuzilishga ega boMadi. 0ʻsma stromasi yaxshi bilinib turadi va fibroz toʻqimadan iborat beMgan'igi uchun ancha qattiq boMadi.

Adenokarsinoma limfogen va gematogen yoMlar bilan metastazlar beradi. Limfogen yoM bilan regionar limfa tugunlariga metastazlar berishi oʻsma rivojlanishining bir muncha ilk davrlarida ham kuzatiladi. Gematogen yoM bilan metastazlanishda koʻpincha suyak tizimi zararlanib, suyaklar yemirilib boradi (osteoklastik rak) yoki, aksincha, yangi suyak toʻqimasi paydo boMib turadi (osteoplastik rak).

Prostata bezi raki qovuqning orqa devori va umgʻ pufakchalariga ham oʻsib kiradi, siydik yoMlarini bosib qoʻyadi. Mana shu hoi siydik tutilib qolib, siydik yoMlari kengayib ketishiga va gidronefroz boshlanishiga olib keladi.

^ Klinik manzarasi oʻsmaning katta-kichikligi, metastazlari bor- y° qligiga bog liq. Prostata bezi rakining toʻrt davri tavofut qilinadi: birinchi davri simptomlarsiz oʻtadi va mikroskopik tekshirishdagina oʻsma borligi aniqlanadi. Rakning shu davrida davo qilinmasa, u 20 foiz hollarda metastazlar beradi. Ikkinchi davrida rak toʻgʻri ichak orqali paypaslab koʻrilganida ma'lum boʻladi. Lekin oʻsma kichkina va prostata bezi periferiyasida joylashgan boʻlishi bilan ajralib turadi. Bu davrda siydik chiqarish kanali bosilib qolmaydi va shu munosabat bilan peshob ham aynamaydi. 35 foiz hollarda regionar limfa tugunlariga metastazlar beradi. Rakning uchinchi va toʻrtinchi davrlari bemorda siydik tutilib qolib, peshob qiyinlashuvi bilan ta'riflanadi. Toʻgʻri ichak va oraliqda paydo boʻladigan ogʻriqlar kasallikning bir muncha kechki simptomlaridir. Uning klinik simptomlari rakning qoʻshni organ va toʻqimalariga oʻsib kirgani va metastazlar paydo boʻlganiga ham bogʻliqdir.

### AYOLLAR JINSIY ORGANLARINING KASALLIKLARI

Ayollar jinsiy organlarining kasalliklari juda koʻp va xilma-xildir, shu munosabat bilan ushbu boMimda ularning asosiy xillari koʻzdan kechiriladi.

### VULVA PATOLOGIYASI

Vulvada uchraydigan patologik jarayonlami quyidagi xillarga ajratish mumkin: yallig'lanish jarayonlari, distrofik jarayonlar, kistalar, o'smalar.

^ Vulva yalligʻlanishi - vulvitlar koʻpincha qin yalligʻlanishi bilan birga qoʻsqilib, vulvovaginit koʻrinishida davom etib boradi va stafilokokklar, streptokokklar, ichak tayoqchasi, trixomonada tufayli paydo boʻlishi mumkin. Ba'zan gonokokklar, oqish spiroxeta, viruslar, zatnburugʻlar ham vulvovaginitga sabab boʻladi. Vulva terisi va qin shilliq pardasining zararlanishi (yorilishi, chaqalanishi, yaralanishi) vulvovaginitga yoʻl ochadi. Bachadon boʻynidan patologik ajralmalar kelib turishi (masalan, rak yemirilayotgan mahalda) yoki siydikning infektsiyalangan boʻlishi ham vulvovaginit boshlanishida ma'lum rolni oʻynaydi. Vulvovaginit vulva hamda qin shilliq pardasining shishib, qizarib turishi, shuningdek yiringli yoki yiririgli-seroz shilimshiq kelib turishi oilan ta'riflanadi. Kasallik ogʻir oʻtganida vulva sohasida erroziyalar paydo boMishi mumkin. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida neytrofillardan iborat infiltrasiya va shish borligi ma'lum boʻladi.

Vulva distrofiyasini, hozir vulva epiteliysining tabiatan o'sma qatoriga kirmaydigan o zgarishidir deb hisoblanadi, u ikkita asosiy jarayonni o'z ichiga oladi: 1) shilliq pardaning atrofiyaga uchrab, subepitelial fibroz (lishay skleroz) boshlanishi; 2) epiteliyda infiltrasiya boshlanib, giperkeratoz (tangachali giperplaziya) paydo bo'lishi. Bu ikkala jarayon birga qo'sqilib

davom etishi va vulva shilliq pardasining turli qismlarini zararlantirishi mumkin.

Lishay skleroz ko'proq klimaks davridagi ayollarda kuzatiladi. Vulvaning shilliq pardasigina emas, balki har qanday joydagi teri ham zararlanadi. Patogenezi noma'lum. Epidennisning yupqa tortishi derma fibrozi bilan davom etib boradi, dermada mononuklearlardan iborat perivaskuiyar yalligManish infiltratsiyasi borligini ham topish mumkin. Zararlangan joylar oqish tusli silliq pilakchalar yoki papulalar ko'rinishida ko'zga tashlanadi, bular ba'zan bir-biriga qo'sqilib ketadi. Ularning yuzasi silliq yoki pergamentga o'xshash bo'ladi. Vulva shilliq pardasining hammasi zararlanganida jinsiy lablar atrofiyalangan, qattiq, zich bo'lib qeladi, bu qinga kirish yo'li torayib qolishiga olib keladi.

Vulva epiteliysining tangachali giperplaziyasi ko'pincha giperkeratoz bilan birga davom etib boradi. Epiteliy qalinlashib, bazal va tikansimon qavatidagi hujayralarining mitotik faolligi kuchayadi. Dermada leykositar infiltrasiya kuzatiladi. Vulva epiteliysi giperplaziyasining bu xili uchun hujayralar atipiyasi xarakterli emas. Atipik epitelial hujayralar paydo bo'lganida buni displaziya deb aytish kerak.

### VULVA 0'SMALARI

Vulva o'smalari orasida kondiloma, Pejet kasalligi, karsinoma (invaziv va invazivmas karsinoma) ko'proq uchraydi.

Vulva kondilomasi ikkita asosiy biologik shaklga bo'linadi: pilchirab turadigan serbar papula ko'rinishidagi kondiloma va o'tkir uchli kondiloma. Bularning birinchisi zaxmning ikkinchi davri uchun xarakterli bo'lib, salgina ko'tarilib turgan yassi tuzilma ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Bir muncha ko'proq uchraydigan o'tkir uchli kondiloma papillyar tuzilishga ega bo'lishi yoki so'rg'ichsimon o'simtalar ko'rinishida topilishi mumkin. Vulva kondilomasi. bitta yoki bir talay bo'lishi mumkin. Diametri bir necha millimetrdan bir necha santimetrgacha yetadi, tusi qizil-pushtidan pushtinamo-jigarrang tusgacha boradi.

Mikroskopik tekshirishda giperplaziyalangan epiteliy bilan qoplangan vorsinkali biriktiruvchi tc'qimr. topiladi. O'tkir uchli kondilomani ajratib turadigan eng muhim gistologik belgisi epitelial hujayralar sitoplazmasining perinuklear vakuollanishi yadrolar polimorfizmidir (koylositoz). Ana shunday hujayralaming paydo bo'lishi ularning odam papillomasi virusi bilan infektsiyalanganligini ko'rsatuvchi patognomonik belgi bo'lib hisoblanadi. O'tkir uchli kondilomalarning paydo bo'lishi ikkita (6 va 11) virus genotipiga bog'liq deb hisoblanadi. Bunday virus jinsiy yo'l bilan yuqadi, shuning uchun o'tkir uchli kondilomalar erkaklar zakarining boshchasi va anal teshik atrofida ham uchraydi.

Kondilomalar rak oldi jarayoni emas, lekin vulva va bachadon boʻyni ichki epitelial raki o'choqlari bilan birga uchrashi mumkin. Kondilomadan ajratib olingan virus genotipi rak o'smasidan ajratib olingan vims genotipidan farq qiladi.

Vulva Pejet kasalligi sut bezlari Pejet kasalligidan ko'ra ancha kam uchraydi. Odatda vulvaning katta lablarida joylashgan qizil tusli zich yoki tugun-tugun tuzilma ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Yuzasi ba'zan yara bo lib ketgan (erroziyalangan) bo'ladi. Pejet kasalligining patognomonik gistologik belgisi epidermis doirasida tarqoq yoyilgan anaplastik o'sma hujayralaridir. Ular yakka-yakka bo'lishi yoki kichik-kichik guruhlar hosil qilishi mumkin. Yadrosi atrofma och tusli gardishi bo'ladi. Bu hujayralar uzoq vaqt davomida epidermis doirasida turadi. Pejet hujayralari subepitelial qavatga o'tib ketadigan bo'lsa (invaziya) kasallikning oqibati ancha yomonlashadi.

Vulvaning invazivmas karsinomasi yoki in situ karsinomasi. Bu o'sma Bouen kasalligi deb ham yuritiladi va makroskopik jihatdan olganda ten leykoplakiyasiga yoki qizg'ish-qo'ng'ir tusli papulaga o'xshab ketadi, bular katta va kichik jinsiy lablarda, klitor yonida yoki perianal sohada paydo bo'lishi mumkin. Ichidagi hujayralaming bir qadar atipiyaga uchragani va epiteliyning bazal qavatida normal mitozlar soni ko'payib qolgani ko'zga tashlanadi. Boshqa hollarda hujayralar atipiyasi va anaplaziyasi keskin ifodalangan bo'ladi. Patologik mitozlar ham uchraydi. Lekin epitelial o'sma hujayralarining dermaga o'tishi kuzatilmaydi.

Bu o'smaning *klinik kechishi*, xuddi makro- va mikroskopik tuzilishi singari har xil. 5-10 foiz hollarda, ayniqsa yoshi qaytib qolgan ayollarda yoki immunitet tanqisligi bo'lgan mahallarda o'sma xavfli tus oladi. Boshqa hollarda qaytib ketishi ham mumkin. Bachadon bo'yni o'smasining genezida bo'lganidek vulva o'smasining genezida ham oddiy gerpes virusi ma'lum rolni o'ynaydi deb hisoblanadi.

Vulvaning invaziv raki kamdan-kam, asosan yoshi 50 dan oshgan ayollarda uchraydi. Ko'p hollarda vulva kondilomalari va atrofik jarayonlari bilan birga qo'sqilib davom etib boradi. Invaziv rak aksari yassi hujayrali rakdir. Goho melanokarsinoma, adenokarsinoma, bazal hujayrali rak kuzatiladi. Yassi hujayrali rak endi boshlanib kelayotgan mahallarda bir oz ko'tarilib turadigan kichikroq zichlashma ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Keyinchalik shu joy yara bo'lib ketadi. Mikroskop bilan tekshirib ko rilganida keratogialinli tikanlari bo'lgan, yaxshi tabaqalashgan hujayralar topiladi. Bu xildagi o'sma ancha erta metastazlar beradi. Invaziv vulva rakining etiologiyasida oddiy gerpes virusi bilan papillomalar virusining katta ahamiyati bor deb hisoblanadi.

# **OIN PATOLOGIYASI**

Qin, ya'ni vaginaning yakka holda kasallanishi kamdan-kam uchraydi. Qinda boshlanadigan patologik jarayonlar aksari ikkilamchi tartibda avj oladi va vulva, bachadon boʻyni, toʻgʻri ichak hamda qovuq patologiyasi bilan bogMiq boMadi. Qinning birlamchi kasalliklari jumlasiga: tugʻma

anomaliyalari, vaginit, birlamchi o 'smalarini kiritish mumkin.

Qinning tugʻma anomaliyalari koʻp emas, ulardan qinning butunlay boMmasligi (qin aplaziyasi), qin bituvi, qinning ikkita boʻlishi va Gartner yoMlarining kistalari bir qadar uchrab turadi.

Vaginit - ya'ni qin shilliq pa-dasiring yallig'lanishi - aksari chaqaloqlarda yoki vulvit bilan qoʻshilgan holda yosh juvonlarda xlaniidiyalardir. Vaginitda, uning sababidan qat'i nazar eritema, shilliq pardada yuzaki erroziya kuzatiladi. Oddiy gerpes virusi tufayli boshlangan vaginitda shilliq pardada ichi tiniq suyuqlik bilan toʻlgan parchalar topiladi, shular yorilganida shilliq pardada erroziyalar hosil boʻladi. ZamburugMar tufayli boshlangan vaginitlar uchun chirib tushgan sutga oʻxshash ajralma kelib turishi xarakterlidir, trixomonozda ekssudat tabiatan koʻpikli boʻladi va sargMsh-yashil tusi bilan ajralib turadi. Spesifik vaginitda qin shilliq pardasida xarakterli granulyomatoz yalligManish boshlanadi. Surunkali nospesifik vaginitda shilliq parda atrofiyasi kuzatiladi.

Qin oʻsmalari, ayniqsa xavfsiz oʻsmalari (fibromioma, adenoz, papilloma, gemangioma) kam uchraydi. Xavfli oʻsmalaridan yassi hujayrali rak goho adenokarsinoma (oqish hujayrali adenokarsinoma) uchrab turadi. Qin oʻsmalari faqat 2-3 foiz hollardagina tabiatan birlamchi boMadi va odatda qizlarda hamda onalari homiladorlik mahalida dietilstilbestrol gormoni ichgan ayollarda kuzatiladi. Bu oʻsma ba'zan 30-40 yoshdan keyin paydo boMadi. Ikkilamchi oʻsmalardan vaginada xorionepitelioma, sarkoma uchraydi.

# BACHADON BO'YNI PATOLOGIYASI

Bachadon boʻynida har xil patologik jarayonlar roʻy berishi mumkin, shular.dan tugʻma anomaliyalar, yalligManish jarayonlari va oʻsmalar koʻproq uchrab turadi. Bachadon boʻynining xavfli oʻsmalari 5 foiz hollarda ayollar oMimiga sabab boMishini aytib oʻtish kerak *Bachadon boʻynining tugʻma anomaliyalaridan* uning gipoplaziyasi, ikkita boMishi (bu anomaliya aksari bachadonning ikkitaligi bilan birga uchraydi), bachadon boʻynida toʻsiqlar boMishi uchrab turadi. Bundan tashqari, bachadon boʻyni atreziyasi, stenozi ham kuzatiladiki, bunday stenoz bachadon boʻynining torayib qolishiga yoki butunlay bitib ketishiga olib keladi. Bachadon boʻynining bitib ketishi farzand koʻrmaslikka yo gematometriyaga sabab boMishi mumkin.

qolgan bo'Isa, buning oqibati bir qadar xayrli, chunki o'pka tomirlar tarmog'iga aortadan qon o'tib turishi uchun imkon yuzaga keladi.

Bu yurak nuqsoni klinik jihatdan olganda bola tugMlishi bilan boshlanadigan sianoz, xansirash, rivojlanishdan orqada qolish bilan namoyon boʻladi-Sianoz bilan xansirash ba'zan aytarli sababsiz kuchayib borib, bola hushidan ham ketib qoladigan boMishi mumkin. 0ʻpka stvoli kamroq toraygan boMsa, sianoz boMmasligi ham mumkin.

Jarrohlik yoMi bilan tegishlicha operatsiya qilinmasa, bu dardning *oqibati* yomon. Bunday hollarda kasallar bolalik yoki oʻsmirlik chogMda oMib ketadi. Bemor odatda infektsion endokardit mahalida oMib qoladi. <sup>&</sup>

# TURMUSHDA ORTTIRILGAN YURAK NUQSONLARI

Turmushda orttirilgan yurak nuqsonlari yurak qopqaqlar apparatining qanday bo Imasin biror patologik jarayon tufayli zararlanishi natijasida boshlanadi. Bunda yurak nuqsonlarining har xil turlari boMishi mumkin:

- 1) yurak boMmalari bilan qorinchalari o'rtasidagi teshiklari va yirik tomir og izlaii stenozi (torayishi); 2) sklerotik deformasiya tufayli yurak qopqoqlari yetishmasligi (bunda qopqoqlar bekilganida zich tutashmay qoladi);
- 3) yetishmovchilik bilan stenozning birga qoʻshilgani (aralash yurak nuqsoni). yurakning yakka nuqsonlari, ya'ni bitta (masalan, mitral yoki aortal) yoki lkki-uchta qopqoqlar zararlanishi (qoʻshilgan nuqson) ham tasvirlangan. Koʻpincha mitral va aortal qopqoq, goho uch tavaqali qopqoq bilan oʻpka arteriyasi qopqogʻi zararlanadi.

Yurak qopqoqlari apparatining zararlanishiga olib boradigan sabablar har xil, bu -quyidagi 3-jadvaldan yaqqol koʻrinib turibdi.

# . . Orttirilgan yurak nuqsonlarining rivojlanish sabablari

3-iadval

Mitral qopqoq poroklari	Aortal qopqoq poroklari
. Stenoz evmatik endokardit II. Yetishmovchilik revmatik endokardit nfektsion endokardit qopqoqlar prolapsi papillyar nuskullar uzilishi papillyar muskullar fibrozi pay tordalar uzilishi fibroz halqa kalsinozi	I. Stenoz qopqoq kalsinozi revmatizm tugʻma anomaliya (ikki tavaqalilik)  II. Yetishmovchilik revmatik endokardit intektsion endokardit aorta oʻrta pardasi nekrozi zaxm aortiti revmatoid artrit  Marfan kasalligi aorta aterosklerozi brusellyoz.

Uch tavaqali qopqoq bilan oʻpka arteriyasi qopqoqlarining turmushda orttirilgan nuqsonlari kamroq uchraydi, bulaming paydo boʻlishida revmatizm, zaxm, sepsis, aterosklerozning ahamiyati bor. Umumiy gemodinamikaning holati qandayligiga qarab turmushda orttirilgan yurak nuqsonlari qon aylanishi yetishmovchiligiga xos belgilarsiz oʻtadigan kompensasiyalangan rmqsonlar va umumiy qon aylanishi izdan chiqishiga sabab boʻladigan dekompensasiyalangan nuqsonlarga boʻlinadi.

#### MITRAL YURAK NUQSONI

Mitral qopqoq stenozi - ko'pincha revmatik qopqoq endokarditda yuzaga keladigan va hammadan ko'ra ko'proq uchraytiigan nuqsondir. Mitral stenoz qopqoq teshigi yuzasining 2-4 baravar kichrayib qolishi bilan ta'riflanadi. Qaytalanuvchi endokardit oqibatida qopqoqda tavaqalari qalinlashib, sklerozga uchraydi, oqish bo'lib qoladi. Ular bir-biri bilan va komissural uymalar sohasida xordalar bilan bitib ketadi.

Mitral qopqoq fibroz halqasining kalsiylanishi juda ko'p kuzatiladi. Bunda qopqoqlaming tavaqalari ohaklanmaydi. Mitral qopqoq rigid holga to'shib qoladi, uning bunday holati tavaqalarning tutashish chizig'i bo'ylab va komissuralardagi to'qimasining gialinozga uchrashiga bog'liqdir.

Endokarditning olgan joyi va o'tishiga qarab mitral stenozning nchta anatomik xili: diafragmasimon, voronkasimon va o'rtacha xili tafovut qilinadi. Diafragmasimon stenozda qo'shilib, bitilib ketgan tavaqalar fibroz halqa damida bo'ladi, xordalar intakt holda qolaveradi, teshik tor tirqish ko'rinishida bo'ladi. Voronkasimon stenoz valvulit va xordal endokardit natijasida boshlanadi. Bu - qopqoq tavaqalarining xordalar bilan ko'p joyidan bir-biri bilan qo'shilib ketishiga va xordalar orasidagi bo'shliqlaming bitib ketishiga olib keladi. Mitral stenozning o'rtacha xili komissuralardan birining sohasida qopqoq tavaqalari va xordalarning cheklangan tarzda bitib ketganligi bilan ta'riflanadi. Qopqoq tavaqalari mikroskopda tekshirib ko'rilganida qon oqimiga qarab turadigan ma'lum bo'ladi. Tavaqalar to'qimasida gatlamlarining sklerozga uchragani metaxromaziya va gistiotsitar reaksiya o'choqlari ko'rinishidagi faol revmatik jarayonga xos alomatlar topiladi.

Atrioventrikulyar teshik stenozi paytida chap bo'lmadan chap qorinchaga o'tadigan qon oqimiga qarshilik kuchayadi, shuning natijasida kichik qon aylanish doirasida gipertenziya boshlanadi. Bu narsa chap bo'lma giperfunksiyasiga olib boradi, shuning natijasida chap bo'lma devori gipertrofiyaga uchrab, endokard sklerozlanadi.

Mitral stenoz bo'lishi gemodinamikaning ikki yo'nalishda izdan chiqishi uchun shart-sharoitlar tug'diradi. Chap qorincha yetarlicha to'lishmasligi tufayli yurakning zarb hajmi kamayadi, bu narsa katta qon aylanish doirasida qon aylanishi izdan chiqishiga olib boradi. Chap bo'lmada bosim kuchayib

borishi munosabati bilan kichik doirada ham qon aylanishi izdan chiqadi. Kichik qon aylanish doirasida sezilarli gipertenziya boshlanadi. Bu narsa venalaming varikoz kengayishi uchun zamin yaratib, ularning yorilib ketish xavfini tugʻdiradi. 0ʻpkadagi venoz gipertenziya kichik doira arteriolalarida turgʻun reflektor gipertenziya boshlanishiga sabab boʻladi, kompensator jarayon boʻlmish mana shu gipertenziya uzoq davom etganligi tufayli arteriolalar devori gipertrofiyaga uchrab, kichik qon aylanish doirasida lurgʻun arterial gipertenziya boshlanadi. 0ʻpkaga aloqador gipertenziya yurak oʻng qorinchasiga ortiqcha zoʻr keltiradi, bu yurak oʻng qorinc- chasining koʻp oʻtmasdan ortiqcha zoʻriqib gipertrofiyalanishiga, keyinchalik oʻng qorinchaga aloqador yurak yetishmovchiligi boshlanishiga olib keladi.

Klinik manzarasi. Klinik alomatlar dastlab bemoming umuman charchoqlik, darmonsizlik, yurak sohasi ogʻrib turishi, jismonan zoʻr berilgan mahalda yurak oʻynashi va xansirash sezilishi, yurakning noravon ishlashi, yutalish, qon tuflashdan nolishidan boshlanishi va asta-sekin zoʻrayib borishi mumkin. Biroq, yurak nuqsonining asoratlari - titroq aritmiya, birdan oʻpka shishuvi yoki oʻpka infarkti, yo boʻlmasa, katta qon aylanish arteriyalari emboliyasiga aloqador sipmtomlar koʻpincha bu kasallikning dastlabki koʻrinishi sifatida maydonga chiqadi.

Mitral qopqoq yetishmovchiligi. Mitral qopqoq yetishmovchiligining asosiy κο 'rinishi tavaqalarining jips tutashmaydigan bo 'lib qolishidirki, bu narsa qopqoqlarda boshlangan sezilarli skleroz, gialinoz va kal'sinozga bog'liq bo'ladi. Qopqoqlarda kalsinoz avj olgan bo'lsa, teshik chetlari tutashmaydigan, toshdek bo'lib qoladi. Mitral yetishmovchilik goho qopqoq tavaqalari shaklining yarali endokardit oqibatida oʻzgarib ketganiga bogMiq boMadi.

Mitral yetishmovchilikning asosiy oqibati sistola mahalida chap qorinchadan qonning chap boMmaga qaytib chiqishi (regurgitasiya)dir. Qopqoq nuqsoni orqali qaytib chiqqan qonning uyurmasimon oqimi shu yurak porokiga xos simptomlaming birini keltirib chiqaradi - mitral qopqoq joylashgan sohada sistolik shovqin eshitiladi. Qaytib chiqqan qon chap qorincha bilan chap boMmaga qoʻshimcha zoʻr keltiradi. Shuning natijasida boshlanadigan giperfunksiya yurak chap qorinchasi bilan chap boMmasi devorlarining gipertrofiyalanishiga olib boradi. Anchagina mitral yetishmovchilikda yurak boMmasi kengayib, oʻpka venalarida qon bosimi koʻtariladi va kichik qon aylanish doirasida ikkilamchi arterial gipertenziya boshlanadi. Oʻng qorincha qarshilikka uchray boshlaydi, buning natijasida keyinchalik oʻng qorinchaga aloqador yurak yetishmovchiligi boshlanadi.

Mitral yetishmovchilikning klinik alomatlari faqat dekompensasiya davrida maMum boMadi. Bunda kasallar jismonan zoʻr berganida yuragi oʻynashi va xansirashdan, tez charchab qolishdan noliydi. Keyinchalik oyoqlarida shishlar paydo boMadi.

#### AORTA QOPQOQLARI NUQSONI

Aorta qopqoqlari nuqsoni nechogMik koʻp uchrashi jihatidan mitral nuqsondan keyingi ikkinchi oʻrinni egallaydi. Uning asosiy sabablari revmatizm, ba'zida ateroskleroz, septik endokardit, brusellyoz, zaxmdir.

Aorta ogʻzining stenozi qoʻshni tavaqalar bir-biri bilan bitishib, uchta komissuralari qoʻshilib ketganligi tufayli boshlanadi, bunda qopqoq teshigi uchburchak shakliga kirib qoladi. Qopqoqlar fibroz va kalsinozga uchraydi. Aorta qopqoqlari nuqsoniga revmatizm sabab boMgan hollarda odatda mitral qopqoq ham jarayonga qoʻshilib ketadi.

Aoita qopqogM - ikki tavaqali cjopqoqa tugʻma nuqson boMganida bu qopqoqa zoʻrayib boradigan fibroz va kalsinoz boshlanadi. Lekin bunda komissuralar bir-biriga juda ozgina qoʻshiladi, xolos. Odam 65 yoshdan oshganidan keyin aorta qopqoqlarida zoʻr berib petrifikasiya boshlanishi natijasida qarilikka aloqador stenoz yuzaga kelishi mumkin.

Etiologik jihatdan zaxmga bogMiq aorta nuqsonida jarayon yuqoriga koʻtariluvchi aortaning mezaortiti va anevrizmasi bilan birga davom etib boradi. Bunday paytda limfoplazmotsitar infiltrasiya va trombotik karashlar paydo boMishi bilan xarakterlanuvchi spesifik endokardit oqibatida qopqoqlarda skleroz boshlanadi.

Aterokslerozga aloqador qopqoq nuqsonida qopqoqda yirik do'mboqli kalsinoz boMishi harakterlidir, bunday kalsinoz qopqoqlar fibroz qatlamining yosh ulgʻayishi bilan boshlanadigan gialinozi va lipoidozidan keyin paydo boMadi. Ba'zi tadqiqotchilar bu nuqsonni aorta qopqog'iningyakka kalsinozi deb hisoblaydi.

Aorta stenozi, qanday sababga koʻra boshlanganidan kat'iy nazar, chap qorinchada konsentrik gipertrofiya boshlanishiga olib boradi.

Klinik alomatlari gemodinamik o'zgarishlar boshlangan mahalda paydo boMadi va ortiqcha charchoqlik muskullarning zaif tortishi va badan terisining oqarishi bilan ifodalanadi. Kompensator jarayonlar yetishmovchiligi kuchayib borgan sayin yurak sohasida ogʻriqlar paydo boMib, odam boshi aylanib, hushidan ketib turadi, quyonchiqsimon tutqanoqlar boMadi.

Yurak qorinchalari fibrillyasiyasi, uzoq davom etadigan hushsizlik oʻpka shishuvi, miokardda infarkt boshlanib, chap qorincha yetishmovchiligining tez zoʻrayib borishi oMimga sabab boMishi mumkin, yurak qorinchalarida fibrillyasiya boshlanganida odam toʻsatdan oMib ham qoladi.

#### MITRAL QOPQOO PROLAPSI (BARLOU SINDROMI)

Mitral qopqoq yetishmovchiligi bir qancha hollarda shu qopqoq bir yoki ikkita tavaqasining chap qorincha sistolasi mahalida chap boMma bo'shligMga to'shib turishi, ya'ni prolapsiga bogMiq boMadi. Uzayib qolgan pay

xordalarining to'satdan cho'zilishi auskultasiya mahalida sistola o'rtasida yaxshi eshitiladigan shilqillovchi tovush paydo bo'lishiga olib boradi. Qon regurgitasiyasi tufayli sistola oxirida sistolik shovqin paydo bo'ladi. Mitral qopqoq prolapsi erkaklar bilan ayollarda bir xil darajada uchrayveradi-yu, lekin 20-30 yashar ayollarda ko'proq kuzatiladi.

Prolaps quyidagi hollarda kuzatilishi mumkin: 1) Marfan, Elers-Danlos sindromida biriktiruvchi to'qimaning tug'ilishdan zaifligi tufayli xordalar ortiqcha cho'ziluvchan bo'lib qolganida; 2) papillyar muskullar qisqaruvchanligi izdan chiqqanida; 3) avtonom nerv sistemasi o'zgarganida;

4) qopqoq tavaqalari funksiyasi izdan chiqqanida.

Prclapsga uchragan yurak qopqoqlari makroskopik jihatdan aytganda yo'g'onlashgan, uzaygan, gumbazi yurak bo'lmasi bo'shlig'iga kirib turgan parashyutga o'xshash bo'ladi. Xordalar uzayib, yo'g'onlashadi yoki ingichka bo'lib qoladi, ba'zan uzilib ham qoladi. Yurak qopqoqlari tavaqalarida gohida yoriqlar va yopishib turgan tromb topiladi. Mikroskopik tekshirishda qopqoq tavaqasining markaziy fibroz to'qimasi miksomatoz to'qima bilan almashingan bo'ladi, uning asosiy moddasida metaxrornaziya hodisasi ko'riladi. Ko'proq orqa tavaqalar prolapsga uchraydi. Uch tavaqali qopqoq kamroq zararlanadi.

Qopqoq prolapsi klinik jihatdai ahamiyatga ega bo'lmasligi yoki ko'krak qafasida og'riq sezilishi, har xil turdagi aritmiyalar bo'lishi, tromboz boshlanib, miya ishemiyasiga xos alomatlar yuzaga kelishi bilan birga davom etishi mumkin. Prolapsda uchragan yurak qopqog'i goho infektsion endokardit boshlanib ketishiga olib boradigan omil bo'lib hisoblanadi.

#### ENDOKARD FIBROELASTOZI

Kam uchraydigan yurak patologiyasi bo'lib, endokardning ma'lum joylarda va tarqoq ravishda fibroelastik yo 'g 'onlashuvi bilan ta 'riflanadi. Fibroelastoz yurakdagi har xil patologik jarayonlarning oxirgi nuqtasi deb hisoblanadi. Odam umrining dastlabki ikki yilida hammadan ko'ra ko'proq uchraydi. Uchdan bir hollarda fibroelastoz chap yurak gipoplaziyasi, aorta stenozi, mitral qopqoq stenozi, aorta koarktasiyasi, chap koronar arteriyaning aortadan chiqish joyi ancmaliyasi singari tug'ma nuqsonlar bikn birga uchraydi. Bunday hollarda fibroelastoz chaqoloqlik davridayoq ma'lum beradi.

Ona qornidagi hayot davrida gemodinamika buzilishi yurak kameralarining kichkina bo'lib qolishiga va so'ngra endokard zararlanishiga olib boradigan sababdir, deb taxmin qilinadi Ayniqsa qorindagi homilada koronar arteriyalar anomaliyasi bo'lsa, homila gipoksiyasi ham ma'lum ahamiyatga ega bo'lishi mumkin. Endokard fibroelastozi ko'pchilik hollarda birlamchi jarayon bo'lib, boshqa biror xil rivojlanish nuqsoni bilan birga davom etib bormaydi, lekin fibroelastoz mahalida yurak kengayib, yurak

yetishmovchiligi boshlanadi. Birlamchi flbroelastozning sababi va patogenezi noma'lum. Biroq, endokard bilan miokard zararlanib, keyin bularda fibroz to'qima oʻsib borishida homilaning qorinda rivojlanish davrida boʻlib oʻtgan virusli infektsiyaning ahamiyati boʻladi, degan fikr bor. Koksaki va parotit viruslari alohida ahamiyatga ega. Endokard zararlanishida eozinofiliarga aloqador miokarditning ahamiyati bor, deb hisoblanadi.

Patologik anatomiyasi. Endokard har yer-har yeridan yoki bir tekis qalinlashgan bo'ladi, u sadafsimon oq tusga kirib qoladi. Fibroelastoz aksari chap qorinchada boshlanadi. Jarayon koʻpincha chap va oʻng yurak boʻlmasiga, shuningdek oʻng qorinchaga ham oʻtadi. Endokard qalinligi oʻn baravardan ham ortib ketishi mumkin yurak devorida tromb paydo boʻlishi ham mumkin. Jarayon ba'zan mitral qopqoqlar bilan aorta qopqoqlariga ham oʻtadi, bunda ular qalinlashib, stenoz yuzaga keladi. Koʻpchilik hollarda yurak kattalashib, kengayib ketadi. Gistologik jihatdan olganda endokardda miokardga ham oʻtib ketgan talaygina kollagen va elastik tolalar topiladi. Bu tolalar odatda endokard yuzasi bilan bab-baravar holda joylashgan boMadi. Pastda yotuvchi miokardda bitta-yarimta leykositlar va nekroz oʻchoqlari topiladi.

Fibroelastozning klinik ahamiyati endokardning qancha qismi zararlanganiga bogMiq. 0'choq tarzidagi fibroelastoz yurak faoliyatini izdan chiqarmaydi. Tarqoq holdagisi yurak etishmovchiligiga olib boradi. Unga davo qilish qiyin boMadi. Bola tugMlganidan keyin darrov yoki kasallikning dastlabki alomatlari paydo boMganidan bir necha soat o'tgach oMib qolishi mumkin. Yurak kengayib ketgan mahallardagina yurakda shovqin paydo boMadi. Fibroelastozni 50 foiz hollarda davolab boMmaydi.

#### YURAK 0'SMALAR1

Yurak oʻsmalari kamdan-kam uchraydigan patologiyadir. OITS mahalida rabdomiosarkoma bilan Kaposhi sarkomasi paydo boMishi mumkin. Eng koʻp uchraydigan yurak oʻsmasi miksomadir. Miksoma 30 yoshdan 60 yoshgacha boMgan mahalda paydo boMadi, ayollarda ikki baravar koʻproq uchraydi. Bu oʻsma yurak kameralari boʻshligMga kirib turgan sharsimon yoki polipsimon tuzilma koʻrinishida DoMaai. Miksoma 90 foiz hollaraa yurak boMmalarida, aksari yurakning chap boMmasida kuzatiladi. Oʻsma oyoqchali boMishi mumkin, bunda u qonda erkin qalqib turadi. Yurak qopqoqlari, ayniqsa mitral qopqoqlarning miksoma bilan zararlanganligi tasvirlangan. Oʻsma odatda yupqagina yaltiroq endokard qatlami bilan qoplangan boʻladi. Kesib koʻrilganida kulrang-sargʻish tusli yarim tiniq jelatinaga oʻxshash massa koʻrinishida koʻzga tashlanadi.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'sma gomogen oraliq substansiyadan iborat bo'ladi, unda bir oz miqdor yulduzsimon, o'simtalari bir-biriga qo'shilib ketgan o'rgimchaksimon hujayralar topiladi. Ularning

orasida bitta-yarimta silliq muskul hujayralari, koʻp yadroli ulkan hujayralar, limfotsitlar, plazmatik hujayralar, makrofaglar va ekstrasellyullyar gemoside- rin uchraydi. Har xil diametrli tomirlar, jumladan kavemoz boʻshliqlarga oʻxshab ketadigan tomirlar ham topiladi. Bu oʻsmaning multipotensial mezenxima hujayralaridan kelib chiqishi isbot etilgan. Miksoma yurakda shovqinlar yuzaga kelishiga sabab boʻlishi mumkin.

#### IV Bob

#### BUYRAK KASALLIKLARI

#### GLOMERULONEFRIT

Etiologiyasi va patogenezi Nefrotik sindrom

Lipoid nefroz (eng kam o 'zgarishlctr kasalligi)
Membranoz glomenilonefrit o 'choqli
segmentar glomeruloskleroz Membranozproliferativ glo- merulonefrit Nefritik
sindrom Diffuz proliferativ glomenilonefrit
Tez zo 'rayib boradigan glomenilonefrit
o 'chohli proliferativ glomenilonefrit Berje
kasalligi Surunkali buyrak
yetishmovchiligi Surunkali
glomerulonefrit

# BUYRAKLARNING TUBULOINTER-STIS1AL KASALLIKLARI

Tubulointerstisial nefrit

BUYRAK O'SMALARI

Dorilarga aloqador tubu/ointerstisial nefrit o 'tkir pielonefrit Surunkali pielonefrit Kanalchalarining o 'tkir nekrozi Diffuz kortikal nekroz TOMIRLARGA ALOQADOR BUYRAK KASALLIKLARI

Birlamchi nefroskleroz Xavfli nefroskleroz
Xavfsiz nefroskleroz BUYRAKLAR
POLIK1STOZ1 BUYRAK-TOSH
KASALLIGI GIDRONEFROZ
IKKILAMCHI NEFROSKLEROZLAR

Buyrak kasalliklari turli-tuman bo'lishi bilan ajralib turadi. Bu kasalliklami muntazam ravishda o'rganish ishini 1872 yili Richard Brayt boshlab bergan, u badanga umuman shish kelishi, siydik bilan birga oqsil ajralib chiqishi, buyraklaming birlamchi kasalligiga bogMiq ekanligini aniqlab bergan. Albuminuriya, gematuriya va yurak gipertrofiyasi ko'rinishidagi xarakterli bir qancha simptomlar bilan o'tib boradigan bir guruh buyrak kasalliklari keyinchalik "Brayt" kasalligi deb ataladigan bo'ldi.

Buyrak kasalliklarining etiologiyasi va patogenezi sohasidagi bilimlarning kengayib borishi zamonaviy fiziologiya, nefrologiya, biokimyo, immunologiya, urologiya, patologik anatomiya usullarining tadbiq etilishi Brayt nefrologiyasining bir qancha asosiy qoidalari va tushunchalarini qayta koʻrib chiqishga olib keldi. Buning ustiga buyrak kasalliklarining strukturasi- da Brayt zamonlaridan beri oʻzgarishlar ham boʻlib utdi (nozomorfoz). Oʻtkir nefrit bilan ogʻrish hollari ancha kamaydi-yu, lekin pielonefritlar, tabiatan immunitetga aloqador buyrak kasalliklari, metabolik nefropatiyalar koʻpayib qoldi. Irsiyatga aloqador, shuningdek dorilar ta'siri tufayli iaydo boʻladigan buyrak kasalliklari ham bir qadar koʻpaydi.

Buyrak kasalliklari etiologiyasi, patogenezi, klinikasi va patologik anatomiyasi jihatidan juda xilma-xildir. Chunonchi, bu kasalliklami, kelib chiqish sabablariga qarab, quyidagi asosiy guruhlarga boMish mumkin:

- I. Tugʻma buyrak kasalliklari: rivojlanish anomaliyalari (gipoplaziyalar, aplaziyalar); buyraklarning soni, shakli, joylashgan oʻrniga aloqador anomaliyalari; struktura anomaliyalari: polikistoz, bulutsimon buyrak; genetik nefropatiyalar: genetiktubulopatiyalar, genetik kanalcha enzimopatiyalari.
- II. Buyraklarning infektsion kasalliklari: spesifik, nospepifik infektsiyalar, mikozlar, parazitar, protozoy, bakterial kasalliklari (masalan, buyrak sili) va boshqalar.
- III. Autoimmun nefropatiyalar: yalligManish (glomerulonefritlar, vaskulitlar), distrofik (amiloidoz va diabetic glomeruloskleroz), homiladorlik nefropatiyalari.
- IV. Buyraklarning kimyoviy, fizik va boshqa ekzogen omillardan zararlanishi natijasida paydo boMadigan kasalliklari (dorilarga aloqador, toksik, nefropatik) va boshqalar.
- V. Turli sabablarga koʻra boshlanadigan oʻtkir buyrak yetishmovchiligi (toʻgʻri kelmaydigan qon qoʻyilganidan keyin, septik abortdan, operatsiyalardan keyin boshlanadigan buyrak yetishmovchiligi va hokazo).
- VI. Boshqa kasalliklar bilan birga davom etib boradigan buyrak kasalliklari (ikkilamchi nefropatiyalar, endokrin, metabolik nefropatiyalar va boshqalar).
  - VII. Buyrak-tosh kasalligi.
  - VIII. Buyrak o'smalari.

Morfologik nuqtai nazardan olganda buyrak kasalliklarining hammasini asosiy buyrak tuzilmalaridan qaysi biri: glomerulalar, kanalchalar, interstitsiy yoki tomirlar zararlanishiga qarab, bir necha yirik guruhga boMish mumkin.

Biroq, hozir aytib oʻtilgan tuzilmalar zararlanishining genezi har xil boMishi mumkin. Masalan, buyrak koptokchalarida avj olib boradigan patologik jarayonlar immunologik tabiatga ega boMsa, kanalchalar va interstitsiyning zararlanishi infektsion va toksik omillarning ta'siriga bogMiqdir. Bundan tashqari, buyrakdagi asosiy tuzilmalar anatomik jihatdan bir-biriga mahkam bogMiqligi tufayli oʻsha tuzilmalardan birining zararlanishi ikkinchisining zararlanishiga ham olib boradi. Shunday qilib, glomerulonefritda peritubulyar tomirlar sistemasi bilrn kanalchalar ham patologik jarayonga qoʻshilib ketadi. Shu munosabat bilan patologik jarayon surunkali boMgan hollarda buyrak asosiy tuzilmalarining toʻrtalasi: koptokchalar, kanalchalar, interstitsiy va tomirlar ham zararlanadi va shu tariqa ish surunkali buyrak yetishmovchiligiga, kasallikning soʻnggi bosqichiga borib taqaladi. Buyrak tuzilmalariga qarab, barcha buyrak kasalliklarini ushbu bobda koʻzdan kechirib oʻtiladigap quyidagi asosiy guruhlarga boMish mumkin: glomerulonefritlar, tubulointerstisial nefritlar, tomirlarga aloqador buyrak kasalliklari - birlamchi nefrosklerozlar. Bundan tashqari, ushbu bobda buyrak polikistozlari, buyrak-tosh kasalligi va buyrak

oʻsmachari ham koʻrib chiqiladi. Hozir aytilgan shu kasalliklarni koʻrib chiqishga, oʻtishdan avval buyraklar tuzilishi va funksiyasini eslab koʻraylik.

Toinirli-epitelial organ bo'lmish buyrakning asosiy struktura birligi Malpigiy (buyrak) tanachasi, Shumlyanskiy-Boumen kapsulasi, I tartibdagi burama kanalcha, Genie qovuzlogʻi, 11 tartibdagi burama kanalcha, yigʻuvchi naychalardan iborat nefrondir.

Glomerulalar peristal epitsliach hujayralar bilan qoplangan Shumlyanskiy-Boumen kapsulasi bilan oʻralgan. Kapillyarlar diamstri 10 nm keladigan teshiklari bor endoteliy bilan qoplangan. Bu endoteliy hujayralari bazal membranada joylashgan. Bazal membrana tashqi tomondan visseral epitelial hujayralar - hujayralararo kamgaklar bilan bir-oiridan ajralib turuvchi podotsitlar bilan qoplangan. Podotsitlar tanalaridan bir nechta serbar yirik oʻsimtalar chiqadi. Ulardan esa mayda oʻsimtalar chiqadi. Shu mayda oʻsimtalar orasida kambar tirqishlar joylashgandir, bular kalta-kalta kanalchalar yordamida podotsitlar tanalari oʻrtasidagi kamgaklarga ochiladi va, demak, kapsula boʻshligʻi bilan tutashadi.

Bazal membrana biokimyoviy jihatdan olganda IV tipdagi kollagen (laminin), shuningdek sial kislotaga boy hamda endotelial va epitelial hujayralar sirtini "qoplab turadigan" glikoproteidlardan iborat. Membranada ayniqsa bazal membrana oʻtkazuvchanligida muhim oʻrin toʻtadigan geparansulfat ham bor. Kapillyarlar orasida mezangial hujayralar joylashgan. Ular mezenximadan kelib chiqadigan hujayralar boʻlib, kontraktil xossalarga ega va matriks hamda kollagen tolalar ishlab chiqara oladi.

Buyraklaming ado etib boradigan funktsiyalari xilma-xildir: 1) ular qonning almashinuv mahsulotlaridan chiqib ketishiga yordam beradi; 2) almashinuv jarayonlarida ishtirok etadi; 3) qon plazmasining doimiyligi va ishqoriy muvozanatini idora etib boradi; 4) arterial bosimni idora etishda ishtirok etadi.

Koptokchalarda boʻlib oʻtadigan va birlamchi siydik hosil boʻlishiga olib keladigan filtrlanish jarayonida koptokchalarning endotelial hujayralari, bazal membrana bilan vistseral epitelial hujayralari, Shumlyanskiy-Boumen kapsulasi ishtirok etadi. Koptokchaning filtrlovchi umumiy yuzasi 1 m² tashkil etadi. Bir kecha-kunduz mobaynida 200 l ga yaqin toʻqima suyuqligi filtrlanib oʻtadi. Koptokcha membranasidagi teshiklar juda kichkina boʻlganligi tufayli yuqori molekulali moddalar filtrlanish mahalida oʻtib keta olmaydi. Mezangiumning ahamiyati ham katta, u immunokomplekslarni ushlab qolib, parchalab yuboradi.

#### GLOMERULONEFRIT

Glomerulonefrit nefrologiyada eng muhim muammo boʻlib turgan asosiy buyrak kasalligi boʻlib sanaladi, chunki oqibat-natijada surunkali buyrak yetishmovchiligiga olib keladi. Bundan tashqari, bu kasallik tibbiy ijtimoiy

muammo tariqasida ham kattagina diqqatga sazovordir. Chunki bu kasallik bilan kishilar ko'proq ayni quvvatga toʻlgan davrida ogʻriydi va aksari 40 yoshga yetmasdan oʻlib ketadi. Hozirgi kunda glomerulonefritni tomirlar koptokchalarining asosan immunologik yo'l bilan zararlanishi va keynnchalik bakterial yalligManish (ya'ni, tabiatan immunitetga bog'liq yalligManish) boshlanishi bilan o'tadigan kasallik deb qarash mumkin.

Etiologik omillarning xiliga qarab, glomeruionefritning quyidagi uch guruhi tafovut qilinadi:!. Birlamchi glomerulonefritlar:

- 1) o'tkir proliferativ diffuz glomerulonefrit;
- 2) tez zo'rayib boruvchi glomerulonefrit;
- 3) rrembranoz glomerulonefrit;
- 4) lipoid nefroz;
- 5) O'choqli segmentar glomeruloskleroz;
- 6) membranoz proliferativ glomerulonefrit;
- 7) Berje kasalligi;
- 8) Surunkali glomerulonefrit.
- P. Aksari tabiatan immunitetga bogMiq sistema kasalliklarida boshlanadigan ikkilamchi glomerulonefritlar, bunday kasalliklar

jumlasiga quyidagilar kiradi:

- 1) sistema qizil yugirigi (volchankasi);
- 2) diabet amiloidoz;
- 3) Gudpascher sindromi;
- 4) tugunchali periarteriit;
- 5) Vegener granulyomatozi;
- 6) bakterial endokardit.
- III. Tabiatan irsiyatga aloqador glomerulonefritlar:
- 1) Alport sindromi;
- 2) Fabri kasalligi.

Buyrak koptokchalarining zararlanishi quyidagi uchta asosiy klinik sindromlar paydo boMishiga olib boradi: 1) nefrotik sindrom, 2) nefritik sindrom, 3) zimdan avj oladigan uremiya.

Nefrotik sindrom glomerulyar fd'Irlanish kuchayishi natijasida zo 'r proteinuriya boshlanib, keyincha'ik g'poalbuminemiya, gipcrlipid?miya paydo bo 'lishi va badanga tarqoq shish kelishi bilan ta 'riflanadi.

Nefrotik sindromning paydo boMishi oqsillaming toʻqima suyuqligidan siydikka oʻtib ketishiga yoM qoʻymaydigan toʻsiq boMmish koptokchalar bazal membranasining zararlanishiga bogMiq. Koʻpchilik hollarda bazal membrana qalin tortadi va SHIK-reaktiv bilan boʻyab, oddiy optik mikroskop bilan koʻrilganda aniq bilinib turadigan boMib qoladi (membranoz glomerulonefrit). Uning shu tariqa qalinlashuviga asosan visseral epiteliy tomonidan unga immun kompiekslar kelib oʻtirishi sabab boMadi. Ayni vaqtda yalligManish reaktsiyasi boMmasligi mumkin. Ba'zan nefrotik sindrom

sezilarli boʻlgani holda elektron mikroskop bilan tekshirilganda ham bazal membranalarda qanday boʻlmasin struktura oʻzgarishlarini topib boʻlmaydi. Bunday hollarda bazal membrana oʻtkazuvchanligining kuchayib ketishi shu membrananing fizik-kimyoviy alteratsiyasiga bogʻliq boMadi, deb hisoblanadi. Biroq, nefrotik sindrom boshlanganida hamma hollarda ham podositlar oyoqchalari oʻsimtalarining destruksiyaga uchrashi kuzatiladiki, mana shu narsa ayniqsa kapillyarlaming periferik qovuzloqlarida teshik- tirqishlar sonining kamayib qolishiga olib keladi.

Nefritik sindrom gematuriya boshlanishi, koptokchalar filtrasiyasi tezligi pasayib, har xil darajada oliguriya, azotemiya va gipertenziya paydo boʻlishi bilan ta'riflanadi. '

Nefritik sindrom glomerulalarda proliferativ yalligManish reaktsiyasi boshlanishi bilan oʻtadigan patologik jarayonlar mahalida boshlanadi. Shu bilan birga proliferatsiya koptokchalardagi turli hujayra elementlari: endotelial, mezangial va epithelial hujayralarda kuzatiladi. Bunday proliferativ yalligManish ba'zi hollarda kapillyarlar, Shumlyanskiy-Boumen kapsulasi boʻshligM, gohida esa perglomerulyar interstisiyning neytrofiliar bilan infiltrlanishi bilan birga davom etib borishi mumkin.

Zimdan avj olib, koʻp falokatlarga olib boradigan uremiya surunkali glomerulonefretga bogMiq boMadi. Bunday glomerulonefritning ustun turadigan morfologik belgisi koptokchalaming gialinlanishidir. Bunday gialinlanish kapillyarlaming qovuzloqlari orasida va ulaming oʻzida bazal membrana va mezangial matriksga oʻxshab ketadigan gomogen eozinofil modda toʻnlanib borishiga bogMiq. Gialinlanish jarayonida kapillyarlaming yoMi torayib boradi yoki bitib ketadi.

# ETIOLOGIYASI VA PATOGENEZI.

Glomerulonefrit koʻpchilik turlarining etiologiyasi aniqlangan emas. Shu bilan birga glomerulonefritlaming patogenezi, xususida immun mexanzmlarga asoslanadigan izchil nazariya ishlab chiqilgan.

Koptokchalar immunologik yoM bilan zararlanishining ikkita asosiy turi aniqlangan:

- 1) koptokchalaming qonda ayianib yuradigan, eruvchan antigen-antiteio komplekslarining ularda toʻnlanib borishi natijasida zararlanishi (immunokompleks kasallik);
- 2) koptokchalaming antitelolardan zararlanishi (autoimmun antiteloli glomerulonefritlar), bu antitelolar koptokchalarga ikki yoM bilan ta'sir oʻtkazishi mumkin: a) erimaydigan, oʻrnashib qolgan, jumladan glomerula bazal membranasiga oʻmashib ketgan antigenlar bilan in situ tarzida reaksiyaga kirishib yoki b) qonda ayianib yurgan antigenlar bilan reaksiyaga kirishib ta'sir koʻrsatishi mumkin, bunda xosil boMadigan immun komilekslar keyinchalik buyrak filtri devoriga choʻkib boradi.

Antigen tabiatini aniqlash mushkul va kattagina diqqatga sazovor masaladir, lekin shunisi ham borki, ba'zi turdagi glomerulonefritlar uchun harakterli antigenlaming tabiati hamon noma'lum bo'lib qolmoqda. Hozir antigeni arning ikkita asosiy turi bor deb taxmin qilinadi: endogen va ekzogen antigenlar. Bularning birinchilari jumlasiga lyupus-nefritda uchraydigan antigenlar yoki revmatoid artritda topiladigan G immunoglobulinlar, buyrak kanalchalari antigenlar, o'sma antigenlari kiradi. Ekzogen antigenlar virus antigenlari, bacterial, parazitar, zamburug' antigenlari, yatrogen ("dori- darmonlarga aloqador) antigenlarga bo'linadi. Shular orasida beta-gemolitik streptokokk antigeni, Koksaki virusi, V gepatit virusi, treponema, bezgak plazmoaiysi va gijjalar antigeni hammadan ko'proq diqqatga sazovordir. Dori-dormonlarga aloqador antigenlardan levamizol, rifampin, analgetiklar ta'siriga aloqador antigenlami aytib o'tish kerak.

Antigenning turidan qat'i nazar, qonda paydo bo'ladigan immun kompleks koptokchalarga cho'kib tushadi va komplement bilan birikib, ularning zararlanishiga sabab bo'ladi. Natijada endoteliy, mazangiy, epiteliy (visieral va parietal epiteliy) hujayralari proliferatsiyaga uchraydi va koptokchalar neytrofillar bilan infiltrlanadi. Cho'kib qolgan immun komplekslarni elektron mikroskop yordamida kuzatsa bo'ladi. Bunda ular yo kapillyarlar endoteliysi bilan bazal membranasi orasida joylashgan, elektron zich depozitlar (subendotelial depozitlar) yoki bazal membrananing tashqi yuzasi bilan podositlar orasidan joy olgan depozitlar ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Immunoflyuorestsent mikroskopiyada donador depozitlar bazal membrana bo'ylab joylashgan bo'ladi.

Cho'kib tushgan immunokomplekslarning taqdiri har xil. Ular monositlar va fagositlovchi mezangial hujayralar bilan infiltrlanganida parchalanib ketishi mumkin. Bunday hollarda koptokchalarda yalligManish reaktsiyasi avj olmay qoladi. Immun komplekslaming parchalanshi hodisasi odatda antigen bir marta tasir qilgan mahallarda, masalan, poststreptokokk glomerulonefritlari paytida kuzatiladi. Bordi-yu, antigen organizmda saqlanib qolsa yoki immun komplekslar takror-takror hosil bo'lib, takrortakror cho'kib tushaveradigan bo'lsa, u holda koptokchalar zararlanib, surunkali glomerulonefrit boshlanadi. Bir qancha hollarda, masalan, sistema qizil yugirigi kasalligida surunkali antigenlar ta'sirining manbai ma'lum. Biroq, ko'pchilik hollarda antigen noma'lum bo'lib qoladi.

Immun komplekslar in situ hosil bo'lganida boshlanadigan nefritlarning klassik misoli autoimmun anti-GBM-glomerulonefritdir (GBM - glomerulyar bazal membrana). Bunda antitelolar toʻgʻridan-toʻgʻri bazal membranaga oʻrnashio olgan antigenlarga qarshi tasir oʻtkazadi. Bazal membrana bo'ylab immun komplekslaming chiziq-chiziq bo'lib joylashgan depozitlari koʻzga tashlanadi. Autoimmun glomerulonefritlarning ba'zi xillariga bazal

membranaga ham ta'sir oʻtkaza oladigan antitelolami paydo qilhvchi kanalcha antigenlari yoki antigeni (masalan, virus) sabab boʻladi.

Anti-GBM-antitelolar koʻpincha boshqa organiarning bazal membranalari, masalan, oʻpka alveolalarining bazal membranalari bilan ham reaksiyaga kirishadi va bir yoʻla oʻpka bilan buyraklarning zararianishiga sabab boMadi, Gudpascher sindromi deb shunga aytpladi. Gudpascher sindromi autoimmun kasallik ham deb hisoblanadi. Shu narsa aniqianganki, immun komplekslar antigen ortiqcha boMib, organizm shunga mos miqdorda antitelolar ishlab chiqarish layoqatiga ega boMmay qolgan mahallarda hosil boMadi. Immun komplekslaming koptokchalar kapillyarlarida choʻkib qolishi buy-akdagi g°modinamika xususiyatlariga va buyrak kapillyarlari o'tkazuvchanligi nisbatan zoʻrligiga bir qadar bogMiq. Immun komplekslaming cho'kib, o'mashib qolishi, bundan tashqari, ulaming katta- kichikligi va eruvchanligiga ham bogMiq. Immun komplekslar nechogMik mayda va nechogMik yaxshi eruvchan boMsa, kapillyarlar devori orqali shuncha chuqurroq kirib boradi. Birlamchi glomerulonefritlarda patologik jarayon bir sinfga mansub immin komplekslami hosil qiladi.

Antigenning Cabiati, immun javodning irsiy yo'l bilan belgilanuvchi xususiyatlari, fagositlovchi mononuklear hujavralar furtksional faolivatining susavishi ham ma'lum rolni o'unaydi. Koptokchalarga immun komplekslar o rnashib qolganida shu koptokchalaming zararlanish mexanizmida komplement va neytrofillarning katta rol oʻynashi aniqlangan. Chunonchi, komplementning faollashuvi neytrofiliar xemotaksisiga yoM ochib beradigan moddalar xosil boMishiga olib boradi. Ana shu moddalar proteazalarning ajralib chiqishiga sabab boMadi va glomerulalarning bazal membranasini zararlantiradi. Lekin glomerulalar bazal membranasi zararlanishining ana shunday glomerulonefritlaming ba'zi xillarida kuzatiladi, xolos, chunki ko'pchilik hollarda neytrofiliar kam miqdorda paydo boMadi. Komplementning faollashuvi, ayniqsa bazal membranani lizisga uchratish xususiyatiga ega boMgan S5-S9 qismlarining faollashuvi koʻproq ahamiyatga ega. Glomerulalarning zararlanishida bir qancha hollarda monositlar, trombositlarning turli omillari, araxidonat kislota metabolitlari, erkin radikallar ishtirok etishi mumkin.

Shunday qilib, immun komplekslaming buyrak koptokchalarini zararlaydigan ta'siri shu komplekslaming komplementi biriktirib olish va trombositiar, neytrofiliar hamda yalligManishda ishtirok etuvchi boshqa hujayralarda joylashgan Fc-fragment reseptorlari bilan reaksiyaga kirisha olish xususiyatiga bogMiq. Bunda oʻtkir yallgManish reaktsiyasi boshlanib, ba'zi hujayralardan fermentlar, masalan, neytrofillardan proteazalar ajralib chiqadi, kinin sistemasi mediatorlari hosil boMadi, prostaglanlinlar sistemasi bilan qon ivituvchi sistema faollashadi. Buyrak koptokchalarining zararlanishida, bundan tashqari, koptokchalar kapillyarlaridagi bosimning

koʻtarilishi, filtrlanish tezligining ortishi singari intraglomerulyar ge- modinamik oʻzgarishlarga ham bir qadar ahamiyat beriladi.

#### NEFROTIK SINDROM

Nefrotik sindromning eng muhim belgilari quyidagilardan iborat: 1) tarqoq shishlar. 2) organizmdan kun sayin 4 g va bundan koʻra koʻproq oqsil yoʻqolib borishiga olib boradigan zoʻr proteinuriya, 3) 100 ml qon plazmasiga hisob qilinganida albuminlar miqdori 3 g dan koʻra koʻproq kamayib ketadigan gipoalbuminemiya, 4) giperlipidemiya va giperlipiduriya. Bunda, ayniqsa kasallikning dastlabki bosqichlarida azotemiya, gematuriya va gipertenziya boʻlinaydi.

Zo'r proteinuriya boshlanishi asosan bazal membrananing strukturaviy yoki fizik-kimyoviy alteratsiyasi munosabati bilan o'tkazuvchanligi kuchayib ketishiga bog'liqki, mana shu narsa oqsillaming qon plazmasidan koptokcha filtratiga o'tib ketishiga sabab bo'ladi. Proteinuriya uzoq davom etadigan yoki haddan tashqari zo'r bo' isa, qon plazmasidagi albumin miqdori kamayib (gipoalbuminemiya), albumin bilan globulin sifati o'zgarib qoladi. Badanda tarqoq shish boshlanadi, ya'ni qondagi albumin miqdorining kamayib ketishi osmotik bosimning pasayib ketishiga olib boradi. Ayni vaqtda qon o'zanidan to'qimaga o'tib ketadigan suyuqlik miqdori ko'payadi, bu narsa qon plazmasi hajmi pasayib, glomerulyar filtrlanish susayishi bilan birga davom etib boradi. Mana shu o'zgarishlarga javoban kompensator ravishda aldosteron ishlanib chiqishi ko'payadi, bu esa tuzlar va suvning buyraklar tomonidan to'tilib qolishiga, natijada shishlar yanada ko'payib, anasarka boshlanishiga olib keladi.

Nefrotik sindromda lipidlar almashinuvi buzilishining mexanizmi murakkab boʻlib, uni tushuntirib berish ham qiyin. Qondagi albuminlar miqdorining kamayib ketishi, aftidan, plazma oqsillari, jumladan, lipoproteinlar sintezining kuchayishiga sabab boʻladi. Oqsillar sintezining kuchayishini talaygina oqsil yoʻqolib ketganligi tufayli qon onkotik bosimining pasayishiga javoban boshlanadigan kompensator reaksiya deb qaramoq kerak. Siydik bilan ortiqcha miqdorda lipidlar ajralib chiqishi giperlipidemiya boshlanib, bazal membrana o tkazuvchanligi ayniganligini aks ettiradi.

Nefrotik sindrom sabablari har xil, bu sindrom sistema qizil volchankasi (lyupus-nefrit), diabet, amiloidoz singari kasalliklarda kuzatilishi mumkin. Koʻproq yoshi katta odamlarda boʻladi. Lekin buyrak koptokchalarining birlamchi tartibda zararlanishi tufayli boshlanadigan nefrotik sindrom koʻproq ahamiyatga ega. Bunga asosan quyidagilar kiradi: 1) lipoid nefroz (eng kam oʻzgarishlar kasalligi); 2) membranoz glomerulonefrit; 3) oʻchoqli segmentar glomeruloskleroz; 4) membranoz-proliferativ glomerulonefrit.

# LIPOID NEFROZ (ENG KAM 0'ZGARISHLAR KASALLIGI)

Ko'pincha (85 foiz hollarda) 5 yoshgacha bo'lgan bolalarda kuzatiladi. Ug'il bolalarda 2 baravar ko'proq uchraydi. Bu kasallik odatda, bexatar bo'lib, eson-omon o'tib ketadi.

Lipoid nefrozning muhim xususiyati shuki, optik mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida buyrak koptokchalarida qanday boʻlmasin struktura oʻzgarishlari topilmaydi. Biroq submikroskopik doirada podositlar oʻsimtalarining yoʻqolib ketganligi ma'lum boʻladiki, bu narsa visseral epiteliy (podositlar) hujayralarining birlamchi tartibda zararlanganidan darak beradi.

Etiologiyasi va patogenezi aniqlanmagan. Buyraklarda immun komplekslar ham, anti-GBM-antitelolar ham topilmaydi. T-limfotsitlgr funksiyasining izdan chiqishi bir qadar ahamiyatga ega deb hisoblanadi. T- hujayralar kloni buyrak koptokchasi bazal membranasi uchun zaharli bo'ladigan va qonda aylanib yuradigan limfokinin ishlab chiqarishi mumkin. Xuddi shu narsa bazal membrananing oqsillar uchun oʻtkazuvchanligini kuchaytiradi deb taxmin qilinadi.

Yaqinda o'tkazilgan tadqiqotlar lipoid nefrozda koʻriladigan proteinuriyaning boshlanish mexanizmini birmuncha oydinlashtiradi. Bazal membrana oʻtkazuvchanligi idora etilishining muhim tomoni shu membrananing zaryadi ekani aniqlangan. NoiTnada manfiy zaryadlangan glomerulyar bazal membrana neytral va kation molekulalarini oʻtqazib yuboradi. Anion molekulalaridan iborat boMmish yirik zardob albuminlari bazal membrana orqali oʻtmaydi. Lipoid nefrozda koptokchalardagi polianionlar yoʻqolib ketishi tufayli manfiy zaryadlar reduksiyalanadi. Shu narsa bazal membrana. oʻtkazuvchanligini oʻzgartirib, plazma al- buminlarining oʻtib ketadigan boʻlishiga yoʻl ochadi. Biroq polianionlarning nima sababdan yoʻqolib ketishi ma'lum emas.

Patologik anatomiyasi. Buyraklar hajmi kattalashib, ogʻirligi ham ortib qoladi. Kapsulasi oson ajraladigan, sirti silliq rangi och sariq po'stloq qavati serbar bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida buyrak koptokchalari o'zhing tuzilishi jihatidan.odatdagi normal -koptokchalardan farq qilmaydi. Ahyon-ahyonda koptokchalardagi hujayralar sonining o'rtacha darajada ko'payib qolgani, mezangiy matriksining kattalashganini ko'rish mumkin. Proksimal kanalchalar epiteliysining hujayralarida lipid tomchilari bo'ladi, lekin bu buyrak kanalchalarida lipoproteidlar qayta so'rilishi izdan chiqishi munosabati bilan boshlanadigan ikkilamchi jarayondir. Proksimal kanalchalar epiteliysida lippdlaming to'planib borishi bu jarayonni lipoid nefroz deb qarashga asos bo'ladi. Buyrak koptokchalarida immunoglobulinlar va komplement depozitlari tonilmaydi. Elektron mikroskop bilan tekshirib ko'rilgandagina podositlarda harakterli bo'lgan birlamchi

struktura oʻzgarishlari koʻzga tashlanadi (24-rasm): bu hujayralar oʻz oʻsimtalarini yoʻqotib qoʻygan boʻladi, ularning sitoplazmasida oqsil va lipid tomchilari paydo boʻladiki, shu narsa ularning sitoplazmasini loyqaroq qilib koʻrsatadi (25-rasm). Bazan glomerulyar bazal membrana bilan podositlar •oʻrtasida arkadalar hosil boʻladi. Proteinuriya barham topganidan keyin bu oʻzgarishlar yoʻqolib ketadi.

24-rasm. Normada podosit ultrastrukturasi ana shunday. BM - bazal membrana: P - podosit.

Klinik manzarasi. Lipoid nefroz dam-badam bo'lib turadigan proteinuriya (albuminuriya) va gipertenziya bilan ta'riflanadi. Buyrak yetishmoichiligi odatda kuzatilmaydi. Bu kasallikning oxiri xayrli, qaytalanish ehtimoli juda kam. Glyukortikoidlar bilan davo qilish buyrak funksiyalarining ancha yaxshilanib, kasallik belgilari yoʻqolib borishiga olib keladi (50-97 foiz 'hollarda). Bir qancha olimlaming ma'luinotlariga qaraganda, bu kasallikdan oʻlish hollari 5-7 foizni tashkil etadi, 70 foiz hollarda kasallik batamom qaytadi, 20 foiz hollarda esa tabiatan saqlanib turadigan boʻladi.

25 -rasm. Lipoid nefrozda podosit ultrastrukturasi mana bunday bo'ladi: Er — eritrotsit, P — podosit, BM — bazal membrana.

#### MEMBRANOZ GLOMERULONEFRIT

Membranoz glomerulonefrit asta-sekin zo'rayib boradigan kasallik boʻlib, ko'pincha yosh va o'rta yashar kishilarda kuzatiladi. Avj olish mexanizmiga κο 'ra membranoz glomerulonefrit immunokompleks kasallikdir. Bunda immun komplekslarning subepitelial tarzda to'planib borishi kuzatiladi.

Membranoz glomerulonefritga olib bora oladigan sabablar orasida o smasi bor kasallardagi o'sma antigeni, gepatit V HBs antigeni, sistema qizil yugirigi va boshqa bir qancha infektsiyalar (masalan, treponema, beta- gemolitik streptokokk infektsiyalari) mahalida uchraydigan antiyadro antigenlari ko'proq ahamiyatga egadir. Odam simobdan zaharlangan mahalda ham membranoz glomerulonefrit boshlangani tasvirlangan. Ba'zi dori preparatlari (penisillin, oltin preparatlari) ham shu kasallikni paydo qila oladigan antigenlar jumlasiga kiradi. Biroq, 85 foiz hollarda membranoz glomerulonefrit sababi ham xuddi immun komplekslarning paydo bo'lish joyi singari, nomalum bo'lib qolaveradi. Mana shuning uchun ham membranoz glomerulonefritning bu turiga idiopatik membranoz glomerulonefrit, deb qaraladi.

Patologik anatomiyasi. Optik mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida kapillyarlar devori ancha qalin tortib, yo'li torayib qolgani, goho butunlay bitib ketgani ham topiladi. (26-rasm). Bazal membrananing qalinlashuvi

subepitelial immun komplekslar depozitlari paydo boMganiga bogʻliqki, elektron mikroskopiyada bu narsa aniq-ravshan koʻzga tashlanadi. Koʻpincha immunoglobulin A, goho immunoglobulin M toʻplamlarining boMishi harakterlidir.

26-rasm. Membranoz glomerulonefrit (koptokcha kapillyarlari devori qalinlashib, yoMining torayib qolishi).

Bu depozitlar chetlari aniq bilinib turishi bilan ta'riflanadi, ular bazal membrananing shu membranaga qaraganda birmuncha zich va kamroq gomogen boMadigan "tikanaklar" ni hosil qiluvchi qatlamlari bilan bir-biridan ajralib turadi. Podositlar bo'rtgan va o'z oʻsimtalarini yoʻqotgan boMadi. Jarayon zoʻrayib borgan saiyn "tikanaklar" boʻrtib, depozitlami asta-sekin oʻrab ola boshlaydi, bular qalinlashib ketgan glomerulyar membranaga guyo botib turgandek boMib tuyuladi. Bu depozitlar fagotsitoz hodisasiga uchrashi ham mumkin. Shuning natijasida ulaming bir qismi yoʻqolib ham ketadi. Depozitlaming qisman yo'qolib ketishi bazal membranada bo'sh kamgaklar hosil boMishiga olib keladi, bu bo'shliqlar glomerulyar bazal membrana matriksi bilan toMa boshlaydi. Depozitlar butunlay yo'qolib ketganida bazal membrana gomogen tusga kirib, keskin yo'g'onlashib ketadi va epitelial tomonida notekisliklar paydo boMadi. Kasallik koptokchalar sklerozga zo'rayib borgan sayin uchrab qialinlashaveradi. Glomerulonefritning bu xilida koptokchalardaproliferativ yallig 'lanish reaktsiyasi bo 'Imaydi.

Klinik manzarasi. Membranoz glomerulonefrit toʻia proteinuriya boʻlishi bilan ta'riflanadi. Shunga koʻra albuminlargina emas, balki globulinlar ham oʻtib ketaveradi. Membranoz glomerulonefritning klinik oʻtishi juda har xil. Kasallik tez yoki asta-sekin zoʻrayib borishi, oʻz-oʻzidan qaytib qolishi ham mumkin. Ba'zan yakka siydik sindromining oʻzi kuzatiladi yoki gipertenziya bilan birga davom etib boradigan nefrotik sindrom saqlanib qoladi. Membranoz glomerulonefrit voyaga yetgan kishilarda uchraydigan kasallikdir, bu kasallik bilan aksari 30-40 yashar kishilar ogʻriydi.

#### O'CHOOLI SEGMENTAR GLOMERULOSKLEROZ

Glomemlopatiyaning bu turi o'choqlar tarzida sklerotik o'zgarishlar paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi, bular asosan yukstamedullyar glomerulalarda ro'y beradi. Bir qancha olimlar o'choqli glomerulosklerozni ikki turga ajratishadi: *birlamchi* va lipoid nefroz hamda boshqa kasallik vaqtida paydo bo'luvchi *ikkilamchi glomeruloskleroz*.

Etiologiyasi va patogenezi. O'choqli birlamchi glomerulosklerozning etiologiyasi bilan patogenezi uncha ma'lum emas, shuning uchun ham bu tugrida har xil nuqtai nazarlar bor. Ba'zi tadqiqotchilaming fikriga qaraganda, o'choqli glomeruloskleroz lipoid nefrozning bir turidir, boshqa olimlar segmentar sklerotik o'zgarishlar turli patologik jarayon laming oqibati, deb hisoblashadi. Biroq, so'nggi yillarda o'choqli glomei-uloskleroz mustaqil kasallik deb hisoblanadigan bo'ldi. O'choqli glomeruloskleroz immunokompleks kasalliklar jumlasiga kiradimi-yo'qmi degan masala bahsli bo'lib qolmoqda.

Patologik anatomiyasi. Patologik jarayon yukstamedullyar koptokchalarda avj olib boradi. koptokchalar zararlanadi kasallikning Avvaliga ayrini (bu glomeruloskleroz" degan yana bir nomi shundan olingan). Kasallik zo'rayib borgan sayin buyraklar po'stloq qavatining hamma qatlamlari jarayonga tortilib boraveradi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida bir yoki bir nechta koptokchalar bo'laklarining segmentar tarzda zichlashib, ularda fibroz bilan gialinoz boshlangani ma'lum bo'ladi. Bunda proliferativ reaAcsiya bo'lmaydi. Ba'zan -koptokchaning hamma qismi sklerozga uchraganini ko'rish mumkin. Kapillyarlarning yo'li bitib ketishi va kapillyarlar qovuzloqlari bilan koptokcha kapsulasi o'rtasida bitishmalar paydo bo'lishi mumkin. Immunoflyuoressensiya usuli bilan o'tkazilgan tekshirishlarda zararlangan koptokchalarda odatda immunoglobulin M va komplement, kapsulyar va tubulyar bazal membrana bo'ylab esa immunoglobulin G ham topiladi. Submikroskopik doirada tekshirish o'tkazilganida bazal membrana bujmayib, kollapsga uchragani, mezangial matriks kattalashib, mezangiylarda granulyar depozitlar paydo bo'lgani

koʻzga tashlanadi. Visseral epiteliy hujayralarida (podositlarda) oʻchoqli nekrozlar kuzatiladi.

Klinik jihatdan olganda, oʻchoqli segmentar glomepuloskleroz toMa proteinuriya bilan birga davom etib boradngan sezilarli nefrotik sindrom boʻlishi va badanga shish kelib, zoʻrayib borishi bilan ta'riflanadi. Bu oʻzgarishlar aksari gematuriya, leykosituriya bilan birga davom etib boradi. Kasallikning dastlabki koʻrinishlari paydo boMishi bilanoq bemorlarda koptokchalar filtrasiyasi sezilarli darajada pasayib, buyraklarning konsentrasion funksiyasi izdan chiqadi. Oʻchoqli glomeruloskleroz steroid rezistent giomerulopatiya hisoblanadi va bolalarda ham katta yoshli oaamlatda ham boMaveradi. Kasallarning 50 foiZga yaqini odatda oirincni 10 yil davomida oMib ketadi. Gipertenziya pa azotemiya hodisalari aksari kasallikning soʻnggi davrlarida boshlanadi.

#### MEMBRANOZ-PROLIFERATIV GLOMERULONEFRIT

Membranoz-proliferativ glomerulonefrit glomerulyar bazal membrananing qalinlashuvi va asosan mezangial hujayralarning proli- ferasiyaga uchrashi bilan ta'riflanadi. Bu xildagi glomerulonefritni boshqalaridan ajratib turadigan boshqa xusiisiyati gipokomplementemiya boʻlishidir.

Membranoz-proliferativ glomerulonefrit geterogen kasallik boMib, uning har bir xili oʻz xususiyatiga egadir. Membranoz-prolferativ gtomerulo- nefritning ikki xili tafovut qilinadi: I) hammadan koʻp (kasallarning 95 foizida) uchraydigan idiopatik xili va 2) ikkilamchi xili. Bu kasallikning ikkinchi xili virusli gepatit, sistema qizil yugirigi, tugunchali periarteriit, Shenleyn-Genox kasalligi, tugʻma angionevrotik shish singari bir qancha kasalliklar paytida kuzatiladi. Geroindan zaharlanib borish ham antigen hosil qilib turadigan manba boMib qolishi mumkin. Membranoz proliferativ glomerulonefritning oʻziga xos turlaridan biri "zich depozitlar" kasalligidir.

Patologik anatomiyasi. YorugMik mikroskopi bilan tekshirib koʻrilganida bazal membrana qalinlashib, mezangial hujayralarda proliferatsiya boshlangani, mezangial matriks kattalashib, uning periferik kapidvarlar qovuzloqiari tomoniga surilab qolgani ma'lum boʻladi. Kumush bilan boʻyab koʻrilganida glomerulyar azal membrana ikki konturli boMib chiqadiki, shu narsa bunday manzarani "relssimon" oʻzgarishlar (tren traek) deb atashga sabab boMgan. Elektron mikorskopiya ma'lumotlari koʻrsatib berganidek bunday hodisaning asosida membrananing qavatlarga boʻlinishi emas, balki uning enddteliydan ajrab ketishi yotadi. Shuning natijasida kapillyar devori toʻrt qavatli boMib qoladi. 'Kapillyar yoMi torayib ketadi:¹ fik,r

Elektron mikroskopiyada' ikki = xil morfologik o'zgarishlar koʻzga tashlanadi. Membranoz-proliferativ <sup>1</sup> glomerulonefritning birincht<sup>n</sup>xiHda subendotelial zonada zich depozitlar topiladi. Mezangiy hujayralari kapillyar devorining ichiga, endoteliy bilan bazal membrana oʻrtasiga oʻtadi. Mezangial hujayralar matriksi zich boʻladi. Podositlarning oʻsimtalarida ham sezilarli oʻzgarishlar koʻzga tashlanadi. Ular bir-biriga qoʻshilib, yachligi konglomerat hosil qilgan boʻlishi mumkin. Bu oʻzgarishlar neichogʻlik chuqur boʻlsa, shu qadar ogʻir proteinuriya bilan birga davom etib boradi. Mezangiylar va ularning atroflaridagi zonalarida granulyar immunoglobulin G depozitlari topiladi. Mezangiylarda S4 va Slq bilan bir qatorida S3 topilishi komplementning klassik yoʻl bilan faollashuvi mumkinligidan darak beradi.

Membranoz-proliferativ glomerulonefritning ikkinchi koptokchalar xili bazal membranasi, kanalcha apparati va Shumlyanskiy-Boumen kaprulasining o'ziga xos >alteratsiyaga uchrashi bIlak ta'riflanadi. Bazal membranaga elektron-zich depozitlar o'tirib borishi hisobiga u qalinlashib ketadi. Bazal membrananing odatdan tashqari zichlashib qattiq bo'lib qolishi membranoz-proliferativ glomerulonefritning bu xilini "zich depozitlar" kasalliklari deb atashga imkon berdi. Zich depozitlar bazal membrananing boshidan-oxirigacha hamma qismlarida topilishi mumkin. Ba'zi hollarda ular membrananing faqat bir qismini egallaydi va kaltagina tutash chiziqchalar ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Boshqa hollarda depozitlar Shumlyanskiy- Boumen kapsulasida, kanalcha va peritubulyar kapillyarlar bazal membranalari bo'ylab ham topiladi. Immunoflyuoresnensiya usuli bilan tekshnrib ko'rilganida, bazal membrananing o'zida silliq va granulyar S3 depozitlari borligi ma'lum bo'ladi.

Membranoz-proliferativ glomerulonefritning hozir bayon etilgan ikki xili patogenetik jihatdan ham bir-biridan farq qiladi. Uning birinchi xili ko'pchilik hollarda surunkali imunokompleks reaktsiyasi natijasida boshlanadi. Lekinn bunga qanday antigen sabab bo'lishi noma'lum. Membranoz-proliferativ glomerulonefrit ikkinchi xilining patogenezi kamroq o'rganilgan. Uning uchun qonda ko'pgina miqdorda "S3-nefritik omil" bo'lishi harakterlidir.

Klinik manzarasi. Membranoz-proliferativ glomerulonefritning birinchi xili bolalarda uchraydi. Nefrotik sindrom bilan biri o'rtacha proteinuriya bilan o'tayotgan nefritik sindrom uchun harakterli simptomlar paydo bo'lishi mumkin. Mlkrogematuriya, to'la proteiauriya kuzatiladi, shishlar paydo bo'ladi. Vaqti-vaqti bilan qon bosimi ko'tarilib turadi. Kasallik vaqt-bavaqt qo zib, sekinlik bilan o'tib borishi mumkin. Lekin birdaniga yurak yetishmovchiligi boshlanib, uremiya zo'rayib ketishi ham mumkin. Boshqa hollarda buyraklar funksiyasi ko'p o'zgarmay qolaverishi mumkin. Membranoz-proliferativ glomerulonefritning ikkinchi xili odatda o'g'il bolalar va o'smirlarda boshlanadi va oqibati ancha og'ir bo'ladi. 40 foiz hollarda buyrak yetishmovchiligi boshlanadi. 30 foiz hollarda esa, buyrak yetishmovchiligiga olib bormaydigan nefrotik sindrom saqlanib qolaveradi.

#### NEFR1T1K SINDROM

Birdan boshlanishi bilan ajralib turadigan nefritik sindrom gematuriya, oliguriya va azotemiya, gipertenziya bilan ta'riflanadi. Bu oʻzgarishlar oʻrtacha darajadagi proteinuriya va hatto shishlar bilan birga davom etishi mumkin, lekin ular nefrotik sindrom paydo qila oladigan darajada koʻp boʻimaydi.

Nefritik sindromnin^ strukturct asosi glomerulalar hujayralarining leykcsitar infiltrasiya bilan birga davom etib boradigan yalligʻlanish proliferatsiyasidir. Ayni vaqtda bu yalligʻlanish reaktsiyasi: 1) kapillyarlar devorini zararlaydi, shuning natijasida eritrotsitlar siydikka oʻtib ketadigan boʻlib qoladi, 2) gemodinamik oʻzgarishlar bosnlanisniga sabab ooʻladi. Bu esa koptokchalardagi filtrlanish tezligi kamayib ketishiga olib boradi.

Klinik jihatdan olganda bu narsa oliguriya bilan, resiprok tarzda suyuqlik ushlanib qolishi va azotemiya boshlanishi bilan namoyon bo'ladi. Qon bosimi ortishi, ya'ni gipertenziya paydo bo'lishi ikki omilga - organizmda suyuqlik turib qolishiga va koptokchalarda ishemiya boshlanib, renin ajralib chiqishiga bog'liq

O'tkir nefritik sindrom sistema kasalliklarida (masalan, sistema qizil yugirigida) kuzatilishi yoki buyrak koptokchalarining birlamchi tartibda zararlanishi tufayli paydo bo'lishi mumkin. O'tkir tarqoq proliferativ glomerulonefrit buyrak koptokchalarining ana shunday birlamchi tartibda zararlanishidan paydo bo'ladigan kasallikdir.

# DIFFUZ PROLIFERATIV GLOMERULONEFRIT

Glomerulonefritning o'tkir glomerulonefrit deb ham ataladigan bu turi tabiatan immunitetga aloqador bo'lib, endogen va ekzogen antigenlar chaqiradigan diffuz, ya'ni tarqoq yallig'lanish jarayonidir.

Etiologiyasi va patogenezi. Endogen antigenlar jumlasiga sistema qizil yugirigi kasalligida yuzaga keladigan antigenlami kiritsa bo'ladi. Ekzogen antigenlar jumlasiga: 1,4 tip A guruhiga mansub beta-gemolitik streptokokk stafilokokk infektsion mononukleoz, suvchechak, gepatit V, parotit, qizamiq viruslari, Koksaki virusi kiradi. O'tkir glomerulonefrit bir qancha hollarda idiopatik kasallik bo'lib hisoblanadi. Lekin infektsion endokardit, sistema vaskulitlari, jmnladan tugunchali poliarteriit va Vegener sindromida ham o'tkir glomerulonefrit boshlangani tasvirlangan. Biroq, bu kasallik streptokokk infektsiyasida ko'proq uchraydi. Streptokokk infektsiyasidan keyin kuzatiladigan glomerulonefrit bolaiarda ko'pincha qanday bo'lmasin biror streptokokk infektsiyasi (aksari faringit va dermatit) bo'lib o'tganidan so'ng 1-4 hafta orasida boshlanadi. Bunda beta-streptokokk bo'lib kasallik ko'zg'atuvchisi hisoblanadi. O'tkir glomerulonefrit patogenezida asosiy rolni immun komplekslar Yallig'lanishning avj olib borishida immun komplekslami fagotsitlovchi leykositlar va ajralib chiqadigan lizosoma

fermentlari muhim ahamiyatga ega. Lizosoma fermentlari kapillyarlar qovuzloqlari endoteliysi hujayralarini va bulaming bazal membranasini zararlab, shu membrana oʻtkazuvchanligini kuchaytiradi.

Immunokompleks kasallik boʻlmish shu glomenilonefrit turining tipik xususiyati gipokomplementemiya, glomerulyar bazal membranada granulyar immunoglobulin G depozitlari va komplement boʻlishidir. Lekin patogen antigen tabiati hamon noma'lum boʻlib qolmoqda.

Patologik anatomiyasi. Buyraklar oʻlchamlari odatdagicha yoki biroz kattalashgan, yuzasi silliq, kapsulasi oson ajraladigan, toʻqimasi xamirsimon boʻladi. Buyraklarning yuzasida va kesib koʻrilgan joylarida nuqta-nuqta mayda qontalashlar (petexiyalar) topiladi. Bular oʻtkir yalligManish munosabati bilan glomerulyar kapillyarlar yorilishidan yuzaga keladi.

Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida barcha koptokchalaming boʻrtib turgani, kapillyarlarining devorlari qalinlashib, yoʻli torayib qolgani koʻzga tashlanadi. Koptokchalarda proliferatsiya boshlangani, endotelial va mezangial hujayralar boʻrtib qolgani, shuningdek kapillyarlarga monositlar infiltrlangani munosabati bilan hujayralar sonining koʻpayib ketganligi diqqatni oʻziga jalb qiladi. Mezangial matriksning hajmi ancha qalinlashadi. Ba'zi-ba'zida kapillyarlar qovuzloqlarida trombozlar va devorlarida nekrozlar koʻzga tashlanadi. Shumlyanskiy-Boumen kapsulasi boʻshligʻida ba'zi hollarda yarimoysimon shakllar paydo boʻlishi mumkin, bu narsa kasallikning oqibatini yomonlashtirib qoʻyadi.

Kasallikning ilk davrlaridayoq immun kompleksni topish mumkin. Ulaming soni odatda ko'p bo'lmaydi, aksari ularda immunoglobulin G va komplementlar topiladi. Bular do'mboqchalar ko'rinishida bo'lishi yoki tutash chiziqdar shaklida joylashuvi mumkin. Depozitlar endoteliy tagidan joy oladi. Mezangiyning kattalashuvi kapillyarlar bosilib, yo'llari torayib qolishiga olib keladi. Podositlar gipertrofiyalanadi, ularning o'simtalari esa bilinmay qoladi. Glomerulyar bazal membrana shishib chiqqanday bo'lib ko'rinadi, ba'zi joylari fragmentlarga ajralgan bo'ladi. Unda ba'zan uzilgan va teshilgan joylar uchraydi.

Klinik manzarasi. Bu kasallik aksari yosh erkaklarda kuzatiladi va to'satdan bcshlan'.b, harorat ko'tarilishi, odam lanj bo'lib, ko'ngli aynishi, nefritik sindromga harakterli sindromlar: makrogematuriya (siydik gusht seliga o'xshab tushadi), oliguriya, azotemiya va gipertenziya boshlanishi bilan ta'riflanadi. Ba'zan proteinuriya, gipokomplementemiya boshlanadi va antistreptolizin titri ko'paygan bo'lib chiqadi.

O'tkir glomerulonefrit har xil oqibat bilan tugashi mumkin: 1) 80-90 foiz hollarda odam sog'ayib ketadi; 2) tez zo'rayib boradigan ekstrakapillyar glomerulonefrit boshlanadi; 3) kasallik surunkali glomerulonefritga aylanadi;

4) kasallikning o'tkir davrida birdan buyrak yetishmovchiligi boshlanishi tufayli odam o'lib qoladi.

Endogen antigenlarga aloqador bo'lgan o'lkir glomerulonefrit ko'proq sistema qizil yugirigida kuzatiladi. Bunda qondagi komplement miqdori kamayib ketadi, buyrak koptokchalarida esa anti DNK-antitelolar topiladi. Buyraklarda ro'y beradigan morfologik o'zgarishlar yuqorida tasvirlab o'tilgan o'zgarishlarga o'xshab ketadi. Endotelial va mezangial hujayralar proliferatsiyaga uchraydi. Biroq, elektron mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida bu kasallikni ajratib turadigan muhim belgilar topiladi. Shuni yodda to'tish kerakki, streptokokk infektsiyasidan keyin boshlangan o'tkir glomerulonefritda immun depozitlar epiteliy ostida joylashadigan bo'lsa, sistema qizil yugirigida endoteliy yonida va mezangiyda joylashadi. Bundan tashqari, sistema qizil yugirigidagi immun komplekslar ta' kibida G, M va A sinflarga mansub turli mmunoglobulinlar boMadi, holbuki, streptokokk infektsiyasidan keyin boshlangan o'tkir glomerulonefritda faqat immunoglobulin G topiladi. 0'tkir tarqoq glomerulonefrit sistema qizil yugirigida kuzatiladigan glomerulonefritning turlaridan biridir, xolos.

#### TEZ ZO'RAYIB BORADIGAN GLOMERULONEFRIT

Glomerulonefritning bu xili polietiologik sindrom bo'lib, xavfli bo'lishi, patologik jarayonning kapillyarlardan tashqarida avj olib borishi bilan glomerulonefritlarning yuqorida tasvirlab o'tilgan xillaridan farq qiladi. Klinik jihatdan olganda tez zoʻrayib boradigan buyrak yetishmovchiligi boshlanishi va bir necha hafta yoki oy ichida odamning oMimiga sabab bo'lishi bilan ta'riflanadi. Bu turdagi glomerulonefritni ajratib turadigan xususiyati shuki, nda Shumlyanskiy-Boumen kapsulasi parietal epiteliysining hujayralari proliferatsiyaga uchrab, ko'pchilik koptokchalarda harakterli yarimoysimon tuzilmalar hosil qiladi. Bular kapsula yo'lini to'ldirib, kapillyarlar tarmog'ini bekitib qo'yadi. Shu yarimoysimon tuzilmalarga monositlar va makrofaglar infiltrlangan bo 'ladi.

Tez zo'rayib boradigan glomerulonefrit qanday sabablardan paydo boMganiga qarab uch toifaga boMinadi:

- I. Infektsiyadan (streptokokk virus infektsiyasidan) keyin paydo boMadigan;
- P. Sistema kasalliklari:

sistema qizil yugirigi,

poliarteriit,

Gudpascher sindromi,

Vegener granulyomatozi bilan birgalikda oʻtib boradigan.

III. Birlamchi, idiopatik xili.

Bu kasallikning boshlanish mexanizmida koʻpchilik hollarda immun komplekslar muhim oʻrin tutadi.

Gudpascher sindromi bilan birgalikda tez zoʻrayib boruvchi glomerulonefrit glomerulyar bazal membranaga qarshi qaratilgan antitelolar

yuzaga keluvchi nefritning klassik turidir. 95 foiz hollarda ana shunday antitelolar topiladi va ular o'pka alveolalarining bazal membranasiga ham ta'sir o'tkaza oladigan . bo'ladi. Shunga ko'ra buyrak yetishmovchiligi zo'rayib borishi ustiga qon tuflash hodisasi ham qo'shiladi.

Immunoflyuoressensiya yo'li bilan tekshirib ko'rilganida buyrak koptokchalari va alveolalarning bazal membranalari bo'ylab joylashgan chiziqsimon immunoglobulin G va S3 depozitlar topiladi. Antitelolaming nima sababdan bazal membranaga qarshi ta'sir ko'rsatishi ma'lum emas. Glomerulyar bazal membrananing qattiq zararlanishi, makrofaglar to'planib borishi va fibrinogen transsudatsiyasi yarimoysimon tuzilmalar paydo bo'lishiga yo'l ocnadi. Tez zo'rayib boruvcni idiopatik glomeiulonerritda kasallaming uchdan bir qismida chiziqsimon depozitlar buyrak koptokchalari kapillyarlarining bazal membranasidagina topiladi va o'pkada bo'lmaydi. Kasallaming boshqa uchdan bir qismida immun komplekslar depozitlari tabiatan donador bo'ladi. Boshqa hollarda immun komplekslar topilmaydi.

Patologik anatomiyasi. Buyraklar kattalashgan va oqarib qolgan bo'lib ko'zga tashlanadi (kattalashgan oq buyraklar). Ularning yuzasida juda ko'pchilik hollarda mayda-mayda qontalashlar bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida buyrak koptokchalarida, xususan bu kasallik Gudpascher sindromi bilan birga o'tayotgan mahallarda nekroz o'choqlari, endotelial va mezangial hujayralar bir tekis yoki o'choqo'choq bo'lib proliferatsiyaga uchragan joylar topiladi. Biroq, Shumlyanskiy-Boume.n kapsulasining shu kapsula bo'shlig'ini to'ldirib turgan hujayralari proliferatsiyasi tufayli yuzaga keladigan yarimoysimon tuzilmalar ko'proqbo'ladi. Pirovard natijada Shumlyanskiy-Boumen kapsulasining bo'shlig'i bitib, hujayralar orasidagi koptokchalar bosilib qoladi, bir talay fibrin topiladi, yarimoysimon tuzilmalar hosil bo'lishida, aftidan, shu fibrin ancha muhim ahamiyat kasb etadi. Elektron mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida bazal membrananing yorilgan joylari aniq ko'zga tashlanadi. Bir qancha hollarda subepitelial tarzda joylashgan depozitlarni ko'rish mumkin.

Klinik manzarasi nefritik sindrom uchun harakterlidir. Lekin oliguriya bilan azotemiya ko'proq ifodalangan bo'ladi. Gipertenziya xavfli tusga kiradi. Tez zo'rayib boradigan buyrak yetishmovchiligi 90 foiz hollarda surunkasiga dializ o'tkazib turishni yoki buyrakni kuchirib o'tkazishni talab qiladi.

# 0'CH0QLI PROLIFERATIV GLOMERULONEFRIT

Glomerulonefritning bu turi alohida koʻzdan kechirib chiqiladi, chunki bu kasallikning oʻziga xos klinik koʻrinishlari boʻlmaydi. Oʻchoqli proliferativ glomerulonefrit koʻpchilik hollarda ikkilamchi kasallik boʻlib hisoblanadi va bolalardagi Shenleyn-Genox purpurasi, sistema qizil yugirigi, tugunchali periarteriit singari sistema kasalliklarida kuzatiladi. Infektsion

endokardit, Vegener granulyomatozida, Gudpascher sindromining ilk davrlarida ham o'choqli proliferativ glomerulonefrit boshlangani aniqlangan. Bu kasallik ham, xuddi diffuz proliferativ glomerulonefrit singari, immunokompleks kasallikdir. Farqi shuki, immun komplekslar glomerulalarning mezangiylarida boMadi, xolos.

#### BERJE KASALLIGI

Berje kasalligi (sinonimi: immunoglobulin A-nefropatya) idiopatik glomerulonefritlar jumlasiga kiradi. Bolalar va oʻsmirlarda boMadi. Bu kasallikning asosiy klinik belgisi gematuriyadir. Oʻtkir glomerulonefritning beshqa belgilari bcMmaydi. Bu kasallik odatda yuqori nafas yoMlarining nospesifik infektsiyasi, aksari viruslar tufayli paydo boMgan infektsiya mahalida odatda dastlabki ikki kun ichida boshlanadi. Siydik sindromi (gematuriya) ikki hafta ichida barham topib ketishi mumkin. Berje kasalligining avj olib borish mexanizmi mezangiylardagi immunoglobulin A depozitsiyasiga bogMiq- Immunoglobulin A-nefropatiyani ba'zi tadqiqotchilar Shenleyn-Genox kasalligining buyraklargina emas, badan terisi, me'da-ichak yoMi, boʻgʻimlar ham zararlanishiga olib boradigan bir turi, deb hisob-lashadi.

Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida buyraklardagi oʻzgarishlar juda har xil boʻladi. Buyrak koptokchalarida mezangiy hujayralarining diffuz yoki segmentar tarzda proliferatsiyaga uchragani koʻzga tashlanadi. Yarimoysimson tuzilmalar hosil boʻlishi mumkin. Immunoglobulin A depozitlari mezangiyda boʻladi, aksari S3 va properdin bilan birga uchraydi. Depozitlarda ba'zan bir oz miqdorda immunoglobulin G va immunoglobulin M topilishi mumkin. Ertangi komplement komponentlari odatda boMmaydi. Elektron mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida ham depozitlaming faqat mezangiyda boʻlishi yana bir καπα tasdiqlanadi. Kanalchalarning yoʻllarida eritrotsitlar eritrotsitar silindrlar boʻladi. Interstisiyda bir oz shish borligi koʻzga tashlanadi.

Klinik manzarasi faqatgina qaytalanib turadigan gematuriya bo'lishi bilan ta'riflanadi. Ba'zida bir oz proteinuriy ham bo'ladi.

# SURUNKALI BUYRAK YETISHMOVCHILIGI SURUNKALI GLOMERULONEFRIT

Glomerulopatiyalarning barcha xillari bilan tanishib chiqqanimizdan keyin shu holatlarning qayg'uli oqibatini - surunkali buyrak yetishmovchiligiga asosiy sabab bo'luvchi surunkali glomerulonefritlami ko'rib chiqishga qaytmog'imiz kerak Dardi "surunkali glomerulonefrit" deb topilgan kasallarning 60 foizidan ko'prog'i doimiy gemodializga yoki yangi buyrak kuchirib o'tqazishga muhtoj bo'ladi. Surunkali glomerulonefrit asosan o'choqli glomeruloskleroz, membranoz va membranoz-proliferativ

glomerulonefrit natijasida boshlanadi, deb taxmin qilinadi. Surunkali glomsrulonefrit aksari yosh va oʻrta yashar kishilarda kuzatiladi.

Patologik anatomiyasi. Klassik hollarda buyraklar simmetrik tarzda bujmayib boradi. Ularning yuzasi donador bo'lib qoladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida hamma hollarda glomerulalar va Shumlyanskiy- Boumen kapsulasining bo'shlig'i sklerozga uchragani, ba'zan koptokchalarda to'la gialinoz borligi ko'zga tashlanadi (27-rasm). Koptokchalaming bitib qolishi har qanday glomerulonefritning so'nggi bosqichi bo'lib hisoblanadi, koptokchalar bitib qolgan mahallarda ularda avval qanday patologik jarayon boshlanganligini aniqdab olish qiyin bo'ladi.

27-rasm. Surunkali glomerulonefrit: buyrak koptokchalari gialinozi.

Koptokchalarda avj olib borayotgan skleroz yoki gialinoz afferent arteriola bilan efferent arteriola o'rtasidagi qon aylanishini izdan chiqarishini, bu esa, o'z navbatida koptokchaning ikkilamchi tartibda zararlanishiga sabab bo'lishini ta'kidlab o'tish kerak Koptokchada yuzaga keladigan ishemiya interstisial fibroz, kanalchalar atrofiyasi va ularda fibroz to'qima paydo bo'lishiga olib keladi. O'rta va kichik kalibrli arteriyalar devori qalinlashib, yo'li torayib qoladi, bu narsa ikkilamchi gipertenziya va buyrak parenximatoz elementlari atrofiyasiga sabab bo'ladi. Surunkali glomerulonefrit: buyrak koptokchalari gialinozi.

Interstisiyda limfotsitlar va plazmotsitlardan iborat infiltrasiya topiladi. Patologik jarayon zo'rayib borgan sayin buyrakning barcha tarkibiy qismlari zararlanadi va shunga ko'ra pirovard-natijada buyrak yetishmovchiligi boshlanadi.

Klinik manzarasi. Surunkali glomerulonefrit koʻpchilik hollarda zimdan boshlanadi va dard ancha kechikkan davrda, buyrak yetishmovchiligi belgilari paydo boʻlganidan keyin ma'lum boʻlib qoladi. Ba'zi bemorlarda nefrotik yoki nefritik sindrom boshlanishi mumkin. Koptokchalar yoʻli bitib qolavergan sayin (obliteratsiya) siydik bilan birga oqsil chiqib ketadigan yoʻl ham bekilib boraveradi, bu narsa kasallik zoʻrayib borgani holda nefrotik sindrom susayishiga olib keladi. Gipertenziya ham xuddi mikrogematuriya singari doimiy klinik simptom boMib kochadi. Makrogematuriya ahyon- ahyonda kuzatiladi.

Bu kasallikning oqibati yomon, mudom zo'rayib boradigan uremiya oMimga olib keladi. Kasallikning dastlabki belgilari paydo boMgan vaqtdan hisoblaganda bemor oʻrta hisobda 10 yilgacha yashashi mumkin. Dializ surunkali glomerulonefrit bilan ogʻrigan kasallar umrini uzaytiradi.

#### BUYRAKLARNING TUBULOINTERSTISIAL KASALLIKLARI

Yuqorida bayon etilgan ma'lumotlardan koʻrinib turibdpki, glomerulalar zararlanganida interstisiy bilan kanalchalarda ham *ikkilamchi* patologik jarayonlar boshlanishi mumkin. Lekin ba'zi buyrak kasalliklarida interstisiy bilan kanalchalaming *birlamchi* tartibda zararlangani kuzatiladi. Bunda kanalchalarning yolgʻiz oʻzi zararlanadigan, ammo interstisiy omon qoladigan hollari kuzatilmaydi.

Tubulointerstisial nefritlarning hammasi ikkita asosiy-guruhga bo'linadi: I) kanalchalar va interstisiyning aslida yallig'lanish munosabati bilan zararlanishi (tubulointerstisial nefrit), 2) kanalchalarning aslida ishemiya tufayli yoki zaharlar ta'siridan zararlanishi, bunday hodisa kanalchalarning o 'tkir nefrozi boshlanib, o 'tkir buyrak yetishmovchiligi avj olib borishiga olib keladi

Tubulointerstisial nefritlar qanday sabablarga koʻra paydo boMganiga qarab, infektsion va noinfektsion xillarga boMinadi. Bulaming birinchisiga tabiatan bakteriyalarga bogʻliq pielonefrit kirsa, ikkinchisiga dori preparatlari ta'siri, metabolik oʻzgarishlar (gipokaliemiya) tufayli kanalchalarning zararlanishi kiradi. Bunday nefritlar tabiatan immunitetga hsm bogMiq boMishi murrkin. Ikkinchi guruhga kiradigan interstisial nefritlar qanday oʻtishiga qarab, oʻtkir va surunkali xillarga boMinadi.

#### TUBULOINTERSTISIAL NEFRIT

Tubulointerstisial nefrit oraliq to'qimaning o'tkir yoki surunkali abakterial yallig'lanishi bo'lib, bunda butun nefron kasallik jarayoniga tortilib ketadi.

Etiologiyasi. Tubulointerstisial nefrit sabablari juda har xil. Bu kasallikning paydo boMishida dori preparatlari: antibiotiklar (penisillin, ampisillin, gentamisin), sulfanilamidlar, indometasin, vaksinalar, zardoblar,

analgetiklar muhim ahamiyatga ega. Shu munosabat bilan adabiyotda dorilarga aloqador tubulointerstisial nefrit alohida bayon etiladi, biz ham shu nefritni koʻzdan kechirib chiqamiz.

#### DORILARGA ALOQADOR TUBULOINTERSTISIAL NEFRIT

Hozirgi kunda dorilarga aloqador nefritning ikki turi tasvirlangan: *o'tkir va surunkali* nefrit.

Dorilarga aloqador oʻtkir tubulointerstisial nefrit dori preparatlari, asosan sintetik penisillin, diuretiklar va yalligʻlanishga qarshi steroidmas preparatlar organizmga ortiqcha miqdorda toʻshganiga javoban boshlanaaigan oʻta sezuvchanlik reaktsiyasidir. Bunday reaksiya, odatda dori ichilganidan bir necha kundan keyin boshlanadi (latent davri). Harorat koʻtarilib, badan terisiga polimorf toshmalar toshadi, eozinofiliya, gematuriya, bir oz proteinuriya boshlanadi va siydikda eozinofillar paydo boMadi. Buyrak funksiyalari har xil darajada izdan chiqishi mumkin.

Buyrak biopsiyalari gistologik yoʻl bilan oʻrganilanida *interstisial shish, peritubulyar mononuklear infiltrasiya, kanalchalar nekrozi* borligi topiladi. Interstisial infiltratlarda ham neytrofillar bilan eozinofillar boMadi.

Eozinofiliya, interstisiyda mononuklear infiltrasiya borligi va kanalchalar bazal membranasi bo'ylab immunoglobulin G topilishi o'tkir interstisial nefritning tabiatan immunitetga bog'liqligidan darak beradi. Bundan tashqari, qonda E immunoglobulinlar miqdori ko'payishi harakterlidir. Biroq, dorilarga aloqador o'tkir interstisial nefrit boshlanishida ishtirok etadigan antigenning xili va o'ta sezuvchanlik reaktsiyasining tipi hali aniqlangan emas. Dori preparati yoki uning metabolitlari buyraklardan o'tar ekan, birlamchi siydikka filtrlanib chiqadi, keyin esa kanalchalarga qaytadan surplib, ularning bazal membranasini zararlantiradi deb taxmin qilinadi. Dori preparati bazal membrana oqsillari bilan birikib, immunologik reaksiya boshlanishi va membranaga immun komplekslar o'tirib qolishiga sabab boMadigan to'la antigenga aylanadi.

Dorilarga aloqador surunkali tubulointerstisial nefrit ko'pincha analgetiklami, masalan, fenasetin, asetilsalisilat kislotani uzoq muddat va muitasil 'ichib yurishga nog'liq, deb hisoblanadi. Fenasetinga aloqador nefropatiya boshlanishi uchun bemorning shu doridan uch yil davomida 2-3 kg ichishi kerakligi aniqlangan. Shu bilan birga fenasetin bilan asetilsalisilat kislota birgalikda ichib yuriladigan bo'Isa, papillyar nekroz bir muncha kisqa davrlarda boshlanishi mumkin. Papillyar nekroz tabiatan birlamchi bo'lib, ikkilamchi tubulointerstisial nefritning boshlanish mexanizmini ishga tushiradi, deb taxmin qilinadi.

Analgetik nefropatiyaning *rivojlanish mexanizmi* turli omillarga bog'liq, deb hisoblanadi. Masalan, asetilsalisilat kislota kanalchalar epiteliysi hujayralari ichidagi ferment sistemalariga zaharli ta'sir ko'rsatadi, shu narsa

oksidlovchi fosforillanishning izdan chiqishiga olib keladi degan fikr bor, Bundan tashqari, buyrak magʻiz qatlamida shu moddalarning konsent- rasiyasi kuchli oksidlovchilar darajasiga yetganida ular glyukozo-6- fosfatdegidrogenaza ta'sirida ingibirlanishi kerak boMadi. Shu rnunosabat bilan bu ferment tanqis boʻ lib qolib, keyinchalik buyrakning magʻis qatlami zararlanadi. Asetilsa 1 isilat kislota prostaglandinlaming tomirlarni kehgaytiruvchi ta'sirini boʻgʻib quya olishi tufayli alteratsiyani yanada kuchaytirishi mumkin. Bu oʻz navbatida soʻrgʻichlar ishemiyasiga oiib keladi. Dastlabki davrda nekrozlashgan soʻrgʻichlar rangi sargʻayib turadi, lekin jarayon avj olib borgani sayin ular jigarrangnamo tusga kirib boradi. ulrrning shuniday tusga kirib borishi fenasetin metabolitlari, lipefussir. va gemosiderin toʻplanib borishiga bogMiq. Papilla (ya'ni soʻrgʻich) lar keyinchalik burishib, buyrak kosachalari boʻshligʻiga tushishi mumkin.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida buyrak so'rg'ichlarida koagulyasion nekroz va kalsinoz o'choqlari ko'zga tashlanadi. Buyrakning po'stloq qatlamida kanalchalar atrofiyasi, interstisiyda limfotsitlar va plazmatik hujayralar bilan yalligManish infiltratsiyasi boshlangani, fibroz borligi kuzagiladi. Fibroz tabiatan diffuz yoki o'choq tarzida bo'lishi mumkin. Fibroz to'qimada joylashgan tomirlar mediyasi bilan intimasi giper- plaziyaga uchrab, ularda "so'g'onsimon strukturalar" paydo boMadi. Siydik chiqarish yo'llarining shilliq osti qavati va so'rg'chlari mayda tomirlarida bazal membranasining qalinlashganligi kuzatiladi (analgetik mikroangiopatiya).

Analgetik nefropatiyaning asosiy *klinik ko'rinishi* surunkali buyrak yetishmovchilgi, gipertenziya va anemiyadir. Anemiya eritrotsitlarning fenasetin metabolitlari ta'sirida zararlanishiga bog'liq boMadi. Analgetiklarni ichish to'xtatilganida jarayon susayib, buyraklarning funksional holati yaxshilanib qolishi mumkin.

Bu turdagi nefritning dahshatli asoratlaridan biri buyrak jomlarining rakidir.

#### O'TKIR PIELONEFRIT

Pielonefrit buyraklarning o'tkir yiringli yallig'lanishi bo'lib, bunda buyrak jomlar, kosachalari, buyrck pareriximasining interstisiysi kasallik jarayoniga tortiladi. Pielonefrit ham, xuddi glomerulonefrit singari, ko'p uchrab turadi. Pielonefrit paydo bo'lishida bakterial infektsiya muhim o'rin tutadi. Pielonefrit ko'pgina hollarda qovuq, siydik yo'llari, siydik chiqarish kanali infektsiyasi bilan birga qo'shilgan bo'ladi. Siydik chiqarish yo'llari infektsiyasi o'zining klinik ahamiyati jihatidan respirator infektsiyalardan keyingi ikkinchi o'rinni egallaydi..

Etiologiyasi va patogenezi. Pielonefritning asosiy qo'zg'atuvchisi grammanfiy bakteriyalardir. Bular orasida E. colli, Proteus, Klibsiellae pneumonia, Enterobacter va Pseudomonae pielonefritga hammadan ko'ra koʻproq sabab boʻladi. Kamdan-kam hollarda stafilokokklar bilan streptokokklar ham pielonefritga sabab boʻlishi mumkin.

Kasallik qoʻzgʻatuvchilari buyrak toʻqimasiga: I) pastga tushuvchi gematogen yoi bilan, 2) urogen yoki yuqoriga koʻtariluvchi yoʻl bilan,

- 3) limfogen yoʻl bilan oʻtadi. Septikopiemiya, infektsion endokardit, qorin tipida buyrakka gematogen yoʻl bilan infektsiya oʻtishi kuzatiladi. Infektsiya utishining eng koʻp uchraydigan yoʻli urogen yoʻldir. Siydik chiqarich kanali, siydik yoʻli, qovyqda yalligManish boMgan mahallarda infektsiya ana shu yoM bilan oʻtadi. Ayni vaqtda:
  - siydik yoMining peristaltikasi.
  - siydik toshlan,
  - strikturalar.
- siydik-tanosil yoMlari oʻsmalari boMgan mahalda siydik oqib ketishining qiyinlashib qolgani infektsiya oʻtishini osonlashtiradi. Siydik yoMlarida asboblar bilan muolajalar qilinganidan keyin: kateterlash, sistoskop solishdan keyin ham koʻpgina hollarda pielonefrit boshlanadi. Ayollarda pielonefrit koʻproq kuzatiladi, chunki ularda siydik yoMi qisqa boMadi va infektsiya qovuqqa koʻproq oʻtadi. Qovuqdagi siydik me'yorida steril boMadi, chunki qovuq shilliq pardasi mikroblarga qarshi ta'sir koʻrsatish xususiyatiga ega. Qovuq funksiyasi buzilganida himoya mexanizmlari ishdan chiqib, pielonefrit siydik chiqishining qiyinlashuvi siydik turib qolishiga va qovuqda bakteriyalar kirib olishiga sharoit tugʻdiradi. Siydik infektsiyalangan boMsa, undat bakteriyalar siydik yoMi boʻylab yuqori koʻtaridib, buyrak jomlariga ham oʻtadi. Pielonefrit paydo boMish xavfini soladigan omillardan biri prostata bezi gipertrofiyasi va homiladorlikdir.

Qovuqda bosim kuchayib ketgan mahalda pastki siydik yoMlaridan buyrak jomlariga retrograd tarzda siydik oʻtishi ham buyrakka infektsiya yuqishiga olib keladi. Normada bunday hodisa kuzatilmaydi. Chunki siydik yoMida siydikning teskari tomonga qarab oqishiga toʻsqinlik qiladigan qopqoqlar bor. Patologiya yuz berib, qovuq-siydik yoMidagi qopqoq yetishmaydigan boMib qolgan mahallarda qovuq-siydik yoMi reflyuksi yuzaga kelib, bu ham, xuddi siydik turib qolgan mahallardagidek buyrakka infektsiya Vtishi uchun sharoit tugʻdiradi/Bolaiar bilan chaqaloqlarda uchraydigan oʻtkir pielonefritning 50 foiz hollarida qovuq-siydik yoMi reflyuksi borligi topiladi. 0ʻtkir pielonefrit boshlanish xavfini soladigan omillar orasida diabet kasalligi muhim oʻrinda turadi, bu kasallik uchun infektsion asoratlar. jumladan septisemiya, oʻtkir pielonefrit, nekrozlovchi papillit harakterlidir.

Infektsiyaning limfogen yoM bilan oʻtishi yoʻgʻon ichak bilan jinsiy organlardagi yalligManish jarayoniga aloqadordir, chunki bu organlar limfa yoMlari orqali buyrak va jomlari bilan bogMangan.

Patologik anatomiyasi. Yallig'lanish jarayoni buyrakning bittasida yoki ikkalasida bo'lishi mumkin. Yallig'langan buyrak kattalashgan, qonga to'lib turgan bo'ladi. Jomlari bilan kosachalarining bo'shlig'i kengayib, loyqa siydik yoki yiring bilan to'lib turadi. Uuarning shilliq pardasi xira tortib, fibrinoz-yiringli karash bilan qoplanadi. Shilliq pardada bir talay qontalash o'choqlari bo'ladi. Buyrakning yuzasi va kesmasida kattakichik abssesslar topilishi mumkin (28-rasm).

# 28-rasm. Apostematoz pielonefrit.

Gematogen pielonefrit uchun mayda-mayda diffuz abssesslar harakterlidir. Birmuncha yirik, notekis bo'lib tarqalgan abssesslar urogen pielonefritga xarakterli bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida, buyrak jomlari bilan kos achalari shilliq pardasining qonga to'lib, leykositar infiltrasiya boshlangani, ba'zi joy lari qon qquyilib, nekroz o'choqlari paydo bo'lgani ko'zga tashlanadi. Kasallikning ilk bosqichlarida yiringli yallig'lanish interstisial to'qima bilan cheklanib turadi. Keyinchalik abssesslar buyrak kanalchalariga yoriladi. Nefronlarga nihoyatda ko'p miqdor neytrofillar tarqalib, yig'uvchi naychalarga ham o'tadi, bu narsa leykosituriyaga olib keladi. Kanalchalar distrofiya holatiga to'shib, ularning yo'llarida ko'chib tushgan epiteliy va leykositlardan iborat silindrlar topiladi. Ayniqsa, siydik chiqarish yo'llarining ustki qismlarida sezilarli obstruksiya bo'lgan hollarda buyrak jomlari bo'shlig'i, siydik yo'llarida yiringli ekssudat. tuplanib borib, pionefroz paydo bo'ladi. U gidronefrozga ham aylanib ketishi mumkin.

Pielonefritning buyrak papillalari nekrozga uchraydigan va shunga ko'ra nekrozlovchi papillit deb ham ataladigan yana bir xilini aytib o'tish kerak. U ko'pincha diabet bilan og'rigan kishilarda pielonefrit boshlangan mahallarda,

shuningdek dorilarga aloqador interstitsial nefrit paytida uchraydi. Siydik yoʻllarida sezilarli obstruksiya boʻlgan paytlarda ham boshlanishi mumkin, bunda buyrak piramidalarining uchki qismlarida ishemikva yiringli nekroz oʻchoqlari boʻladi. Piramidalar uchki qismlining uchdan ikki ulushida nekroz (kulrang-oq, yoki sargʻish tusli nekroz) borligi nekrozlovchi papillitga patognomonik boʻlgan belgi deb hisoblanadi. Ana shu joy atroflda giperemiya boʻladi. Nekrotik jarayon 1-2 ta papillaga oʻtgan yoki hamma papillalarga tarqalgan boMishi mumkin. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida tipik koagulyatsion nekroz borligi koʻzga tashlanadi, unda yalligManish infil'tratsiyasi boMmaydi.

Qovuqda yalligManish jarayoni'boshianganida (sistit mahalida) uning devori gipertrofiyalanishi (obstruksiya bo'lsa) yoki siydik bosimi tufayli chuzilib, yupqa tortib qolishi mumkin. YalligManish infil'tratsiyasi odatda qovuqning oʻz plastinkasida bo'ladi. Yallig'lanish surunkali tusga kirganida qovuq devori fibroz tufayli qalin tortib, rigid holga keladi.

Klinik oʻtishi. Oʻtkir pielonefrit toʻsatdan harorat koʻtarplishi, qaltirash, bel sohasida ogʻriq turishi, peshob aynishi, darmon qurishi bilan maMum beradi. Siydikda har xil darajada boʻladigan leykotsituriya, bakteriuriya, goho gematuriya topiladi.

O'tkir pielonefrit asoratlari jumlasiga buyrak abssessi, pielonefroz, perinefrit (yiringli yallig'lanishning buyrak fibroz kapsulasiga o'tishi), paranefrit (buyrakyoni kletchatkasining yiringli yallig'lanishi) kiradi. Papillonekroz pielonefrit *oqibatini* ancha yomonlashtirib quyadi, chunki bunda sepsis va buyrak yetishmovchiligi boshlanishi mumkin.

#### SURUNKALI PIELONEFRIT

Surunkali pielonefrit buyrak parenximasining untersitisial fibrozi bilan ta'riflanadi. Bunda buyrak jomlarida ham fibroz paydo bo lib, ularning shakli oʻzgarib ketadi (deformasiya). Surunkali pielonefrit surunkali buyrak yetishmovchiligiga sabab boʻlishi mumkin. Surunkali pielonefritning ikkita asosiy turi bor: surunkali obstruktiv pielonefrit va reflyuks bilan birga davom etadigan surunkali pielonefrit.

Surunkali obstruktiv pielonefrit ko'pincna ikkala buyrakda kuzatiladi. Obstruksiya, odatda, buyrak to'qimasiga infektsiya o'tmasidan ilgari boshlangan bo'ladi. Pielonefritning bu turi uretra anomaliyalari bor mahallarda, buyrak-tosh kasalligi paytida kuzatiladi. Buyrak jomlari kengayib, ularning devorlari qalin tortgan va sklerozga uchragan bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida buyrak jomlarining shilliq pardasida skleroz, limfotsitlar, plazmatik hujayralar, neytrofillardan iborat infiltrasiya borligi maMum bo'ladi. Bir qancha hollarda polipoz kuzatilishi, epiteliy ko'p qavatli yassi epiteliyga aylangan bo'lishi mumkin. Buyrak to'qimalarida surunkali yallig'lanish boshlanib, oraliq to'qima o'sib ketadi, abssess kapsula

bilan oʻralib qoladi. Buyrak kanalchalarida chuqur distrofiya va atrofiya boMadi.

Reflyuks bilan birga davom etadigan surunkali pielonefrit pielonefritning hammadan koʻra koʻproq uchraydigan shakli boʻlib, intrarenal reflyuks ustiga infektsiya qoʻshilishi natijasida boshlanadi. Reflyuks bir tomonlama yoki ikki tomonlama boʻlishi mumkin. Shu munosabat bilan buyraklarning bittasi zarardanib, unda sklerotik va atrofik oʻzgarshilar avj olib borishi yoki ikkalasi ham zararlanib, surunkali buyrak yetshimovchiligi boshlanishi mumkin.

Patologik anatomiyasi. Pielonefrit diffuz yoki oʻchoq tarzida boMishi mumkin. B'roq, ikkala buyrak zararlangan chogʻlarda ham jarayon tabiatan bir tekis boMmaydi. Nefroskleroz va surunkali glomerulonefritdagidan farq qilib, buyraklar burishuvi birdek boMmaydi. Surunkali pielonefritni ajratib turadigan belgi buyrak kosachalari shaklining oʻzgarib qolishidir (deformatsiya). Mikroskopik oʻzgarishlar spetsifik boMmaydi. Buyrak parenximasida turli struktura oʻzgarishlari topiladi, chunonchi: 1) notekis interstitsial fibroz paydo boʻlishi (bunda limfotsitlar, plazmatik hujayralar va goho neytrofillardan iborat yalligManish infil'tratsiyasi boʻladi; 2) kanalchalar kengayib yoki torayib, ularni qoplab turgan epiteliyda atrofiya boshlanishi. Koʻpchilik kanalchalarning kengayib, boʻshligʻining kolloidsimon quyuq suyuqlikka toʻlib turishi buyrakni qalqonsimon bezga oʻxshash koʻrinishga kiritib qoʻyadi ("qalqonsimon buyrak"), kanalchalar boʻshligʻida aksari neytrofillar boʻladi; 3) Shumlyanskiy-Boumen kapsulasi parietal qatlami atrofida periglomerulyar fibroz deb ataladigan konsentrik fibroz kam topiladi. Bunda glomerulalar normal tuzmlishda boʻladi yoki gialinozga uchraydi;

- 4) ba'zi hollarda idiopatik glomerulosklerozga o'xshab ketadigan o'choqli glomeruloskleroz bo'lishi ham mumkin; 5) ba'zan buyrak jomlari shilliq pardasi va devorlarida surunkali yalligManish infil'tratsiyasi, fibroz kuzatiladi;
- 6) tomirlarga aloqador oʻzgarishlar gialinoz va proliferativ arterioloskleroz ham boMadi.

Klinik manzarasi. Surunkali pielonefrit aksari zimdan o'tib boradi va odatdagi laboratoriya tekshiruvlari surunkali pielonefrit boshlanganini aniqlab olishga imkon bermaydigan bo'lgani uchun bu kasallik odr.tda fi:rsat o'tganidan keyin aniqlanadi. Bemorlar aksari qon bosimi ortib ketganligi munosabati bilan yordam so'rab keladi. Siydik tekshirib ko'rilganida biroz proteinuriya borligi, siydikning nisbiy zichligi kamaygani ma'lum bo'ladi. Leykotsituriya kasallik qo'zib qolgan daviiardagina kuzatiladi. Lekin leykotsituriya bo'lmasligi ham mumkin, biroq, shunga qarab, bemorda pielonefrit yo'q deb xulosa chiqarish yaramaydi. Pielografiya o'tkazilganida buyrak o'lchamlari nosimmetrik ravishda kichrayib qolgani, buyrak jomlari bilan kosachalari kengayib, shakli o'zgargani ma'lum bo'ladi. Kasallik ikkala buyrakda bo'lsa, buyrak kanalchalarining tobora ko'proq destruksiyaga uch-

rashi buyraklarning konsentratsion funksiyasi izdan chiqib, poliuriya boshlanishiga olib keladi.

Yuqorida aytib oʻtilganidek, reflyuks bilan birga davom etadigan surunkali pielonefritda o'choqli glomeruloskleroz kuzatilishi mumkin. Bunday hollarda protsinuriya sezilarli darajaga boradi va buyrak yetishmovchiligi zoʻrayishiga olib keladi.

#### KANALCHALARNING 0'TKIR NEKROZI

Kanalchalarning oʻtkir nekrozi (nekrotik nefroz) - коʻp uchrab turadigan patologiya boʻlib, morfologik jihatdan kanalchalar epitelial hujayralarining destruksiyaga uchrashi bilan, klinik jihatdan esa buyraklar funksiyalarining birdan izdan chiqishi bilan ta'riflanadi.

Nekrotik nefroz - o'tkir buyrak yetishmovchiligiga hammadan ko'p sabab boMadigan kasallikdir. Bunda oradan 24 soat o'tmay turiboq oliguriya boshlanadi (diurez 400 ml gacha kamayib ketadi). O'tkir buyrak yetishmovchiligining boshqa sabablari ham ma'lum: 1) tez zo'rayib boradigan glomerulonefrit, 2) buyrak tomirlarining diffuz ravishda zararlanishi (masalan, tugunchali periarteriit yoki xavfli gipertenziyada shunday hodisa kuzatiladi), 3) o'tkir pielonefrit bilan birga qo'shilgan o'tkir papillyar nekroz, 4) dorilarga aloqador o'tkir interstitsial nefrit, 5) diffuz kortikal nekroz.

Etiologiyasi va patogenezi. Kanalchalarning o'tkir nekrozi qaytar jarayon deb hisoblanadi. U quyidagi turlicha patologik holatlarda boshlanishi mumkin: ogʻir infektsiyalarda (vabo, ichburug' kasalliklari mahalida); sulema, margimushdan zaharlanish hollarida; shok, badan kuygan paytlarda; toʻgʻri kelmaydigan qon qo'yilgan vaqtda: toksik jigar distrofiyasi paytida. Hozir aytib oʻtilgan sabablaming kupchiligi vaqtida periferik organlar qon bilan bir xilda yaxshi ta'minlana olmay qoladi. Arterial bosim pasayib ketgan va shok paytlarida bunday hodisa ayniqsa ko'p kuzatiladi. Sababiga ko'ra kanalchalarning o'tkir nekrozi - ishemik va nefrotoksik nekrozlarga bo'linadi. Buyrakda qon aylanishi susaygan paytda boshlanadigan nekrotik nefroz ishemik kanalchalar nekrozi deb ataladi. Bunday nekroz gemoliz vaqtida, toʻgʻri kelmaydigan qon quyio qo'yilgan mahailarda ham kuzatilishi mumkin. Odam zaharlanganida, ayniqsa og'ir metallar, organik moddalar (CCI4, dori preparatlari (gentamitsin va boshqa antibiotiklar) dan zaharlanish paytida kanalchalarning o'tkir nefrotoksik nekrozi boshlanadi. Infektsion kasalliklar va og'ir metall tuzlaridan zaharlanish hollarida kanalchalarning proksimal bo'limi va Genie qovuzlog'ining pastga tuhib boruvchi qismi zararlanadi. To'g'ri kelmaydigan qon qo'yilgan mahallarda kanalchalarning distal bo'limi va Genie qovuzlog'ining yuqoriga kutariluvchi qismi zararlanadi

Kanalchalaming oʻtkir ishemik va nefrotoksik nekrozi asosida kanalchalar epiteiiysining anoksiya va intoksikatsiyaga yuqori darajada sezgirligi yotadi. OgMr metallardan zaharlanish hollarida shu zaharlar reabsorbsiyasi paytida ular kanalchalar epitsliysiga bevosita ta'sir koʻrsatadi (bevosita nekroz).

0'tkir buyrak yetishmovchiligining rivojlanish mexanizmi har xii. Kanalchalar nekrozga uchrashi bilan o'tkir buyrak yetishmovchiligi boshlanib boradi, buning mexanizmi bir xil emas. Kanalchalaming zararlanishi pregiomerulyar arteriolalarning tortishib, torayib qolishiga sabab boMishi mumkin, bu esa koptokchalardagi fil'trlanish tezligi pasayishiga, lenin-angiotenzin sisteTnasi faoliyatining kuchayishiga olib boraai deb taxmin qilinadi. Oliguriya kanalchalaming o'zi zararlanganiga bogMiq boMishi mumkin, chunki nekrozga uchrab, kuchib tushgan epiteliy hujayralari siydik ajralishini toʻxtatib, kanalchalar ichidagi bosim ortib ketishiga, demak, koptokchalardagi fil'trlanish tezligining pasayib qolishiga olib kelishi mumkin. Ikkinchi tomondan, kanalchalar yoMidan chiqqan suyuqlik intersti- siyga oʻtib, intsrstitsial bosim ortishiga sabab boMadi. Bu narsa, oʻz navbatida, kanalchalar kollapsiga olib boradi. Va nihoyat, zaharlaming fil'trlanishda ishtirok etuvchi koptokchalar kapillyarlarining devorlariga toʻgMidantoʻgʻri ta'sir koʻrsatishi mumkinligi ham ehtimoldan uzoq emas.

Patologik anatomiyasi. Buyraklar kattalashib, xamirsimon, kapsulasi oson ajraladigan boMib qoladi. Ishemik nekroz mahalida mikroskop bilan tekishrib koʻrilganida kanalchalar qisqa segmentlarining zararlangani topiladi (29,A-rasm). Nekroz arang bilinadigan boʻladi va gistologik yoʻl bilan sinchiklab tekishrib κοʻrishni talab qiladi. Epitelial hujayralar nekrozi odatda arang seziladigan boʻladi va bazal membranalarning zoʻrgʻa aniqlab olsa boʻladigan chatnashi bilan birsa davom etib boradi (tubuloreksis). Kanalchalaming distal boMim va yigʻuvchi naychalarda oqsil quymalari (silindrlar) boMishi bu kasallikning harakterli belgisidir. Bu quymalarda normada kanalcha epiteliysi ishilab chiqaradigan Tamm-Xorsfall oqsili, gemoglobin va plazma oqsillari boMadi. Krash sindromi mahalida quymalarda mioglobin uchraydi. Interstisiyda tarqoq shish yuzaga kelib, neytrofiliar, limfotsitlar va plazmatik hujayralardan iborat yalligManish infiltratsiyasi paydo boMadi.

Toksik ivpufyar nekrozda yuzaga keladigan gistologik oʻzgarishlar hozirgina bayon etilgan oʻzgarishlarga oʻxshab ketadi. Farqi shundaki, kanalchalar proksimal boʻlimidagi epiteliyda koagulyasion nekroz sezilarli darajada boʻladi. Biroq, kanalchalaming bazal membranasi destruktsiyaga uchramaydi (29,B-rasm). Kuchayib boradigan oʻtkir buyrak yetishmovchiligidan bemor omon qoladigan boMsa, u mahalda kanalchalarda tozalanish jarayoni boshlanadi. Nekrozga uchrab koʻchib tushgan hujayralar kanalchalaming pastki boMimlariga oʻtib borib, silindrlar hosil qiladi. Bu

o'zgarishlar epiteliy regenerasiyasi bilan birga davom etib boradi. Yalongʻochlanib qolgan membranada hujayralar qatlam boʻlib toʻplanadi va tabaqalana boshlaydi. Nekrotik massalar ohaklanib qolishi ham mumkin.

Zararlanish Ishemik

Toksik

29-rasm. Kanalchalar o'tkir nekrozining ishemik (A) va nefrotoksik (B) xillari.

Toʻgʻri kelmaydigan qon quyib qoʻyilgan mahallarda kanalchalar oʻtkir nekrozining alohida bir turi - gemoglobinuriyali nefroz boshlanadi Kanalcha laming distal boʻlimi, Genie qovuzlogʻining yuqoriga koʻtariluvchi qismi, yigʻuvchi kanalchalar zararlanadi. Kanalchalar choʻzilib, ichi tillarang va koʻkimtirnamo tusdagi zich amorf oqsil massalari bilan toʻladi. Kanalchalar egiteliysida nekrotik oʻzgarishlar boʻladi. Nekrozga uchragan hujayralar koʻchib tushib, kanalchalarning ichidagilarga qoʻshilib ketadi. Bazal membrana ochilib, yumshab qoladi, ba'zan yorilgan joylari koʻzga tapsh lapadi. Zararlangan membrana atrofida limfotsitlar, makrofaglar tuplanib boradi. Buyrak koptokchalarida oʻzgarishlar boʻlmaydi. Gemoglobin oqsil massalari kanalchalarga tiqilib qolishi mumkin, bu oliguriya va anuriya^a sibab boʻladi.

Klinik manzarasi. O'tkir buyrak yetishmovchiligining o'tishida to'rtta davr: 1) boshlang'ich davri, 2) oliguriya yoki anuriya davri, 3) diurez asliga keladigan davr, 4) sog'ayish davri tafovut qilinadi.

Boshlang'ich davri asosiy kasallikning klinik simptomatikasi bilan ta'riflanadi. Gistologik tekshirishda buyraklar piramidasining qonga to'lib turgani, po'stlog'ida o'choqli ishemiya borligi aniqlanadi.

Ikkinchi davri bir kecha-kunduzda chiqadigan siydikning kamayib, 50400 ml gacha to'shib ketishi bilan ta'riflanadi. Bemorlar atigi bir necha millilitr miqdorida siyadi. Lekin rosmana anuriya kamdan-kam hollarda koʻriladi. Oliguriya yoki anuriya davri oʻrtacha 10 kundan 3 haftagacha davom etadi. Uremiya va organizmda suyuqlik turib qolishiga xos belgilar paydo boMadi. Bemor tegishlicha kuzatilib davolanmasa, oMib qolishi mumkin. Morfologik jihatdan olganda tubuloreksis, gemorragiyalar, venalar da qon turib qolganligi topiladi.

Uchinchi davrida diurez asliga kela boshlaydi, dastlab bir kecha- kunduzda 500 ml atrofida siydik chiqadi, keyinchalik borib, bir kecha- kunduzdagi siydik miqdori 3 1 ga yetib qoladi (poliuriya). Poliuriya fazasi shiddat bilan boshlanishi va shu munosabat bilan degidratasiya hodisalari yuzaga kelib, suv-elektrolitlar muvozanati buzilishi mumkin. Bu davrda kasallar infektsiyalarga sezuvchan boMadi. Shu asoratlar kasallarning oMib qolishiga sabab boMishi mumkin. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida kanalchalarda nekrotik o'zgarishlar orasida regeneratsiyalana boshlagan tubulyar epiteliy orolchalari topiladi.

To'rtinchi davrida ajraladigan siydik miqdori normaga kelib, odam sogʻaya boshlaydi, ammo kanalchalarga tegishli arzimas funksional o'zgarishlar saqlanib qoladi. Gistologik jihatdan olganda regenerator jarayonlar ustun turadi. Ayni vaqtda ko'pchilik kanalchalarning tuzilishi normaga yaqinlashib qoladi.

### DIFFUZ KORTIKAL NEKROZ

Kanalchalarning yuqorida bayon etilgan oʻchoqli va oʻtkir nekrozidan tashqari, ba'zi patologik jarayonlar mahalida buyrak poʻstloq qismida umumiy nekroz boshlanishi ham mumkin. Vrach amaliyotida kortikal nekroz septik shok mahalida, normal joylashgan yoMdosh vaqtidan ilgari oʻmidan koʻchib, gemorragik shok boshlanishiga sabab boMgan mahallarda koʻproq " kuzatiladi'. Buyrak poʻstloq qismining alteratsiyasi unda umumiy ishemiya boshlanganiga bogMiq boMadi. Bunday ishemiyaning sabablari har xil boMib, u quyidagi hollarda kuzatiladi: umumiy arterial bosim pasayib ketganida, mahalliy vazokonstriksiya hodisasi boMganida, buyrak ichida qon poʻstloq qatlamidan magMz qatlamiga oʻtib ketadigan paytlarda. Kortikal nekrozning eng koʻp uchraydigan sababi tomirlar ichida qon quyulib qolib (DVS), boMaklararo va afferent arteriolalarda gialin tromblar paydo boMishidir.

Patologik anatomiyasi. Buyraklar kattalashgan, poʻstloq qatlami boʻrtib ketgan boMadi. Nekroz tufayli oʻzgargan kortikat qatlam sargMsh-oq tusga kirib qoladi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida ishemik infarktga xos o'zgarishlar koʻzga tashlanadi. Bir qancha hollarda buyrak toʻqimasining onion saqlanib qolgan qismlarini topish mumkin. Birmuncha chuqur qatlamlar bilan zararlanmagan magʻiz qavati o'rtasidagi chegarada leykositar infiltrasiya kuzatiladi. Trombozlar, arteriolalar va kapillyarlaming oʻtkir nekrozi ham harakterlidir. Glomerulalarda fibrin pretsipitatlari boʻlgan gemorragiyalar topiladi.

Klinik manzarasi. Kortikal nekrozning dastlabki alomatlari yuqorida bayon etib o'tilgan alomatlar bilan bir xil. Dastlabki ikki kunning oʻzidayoq oliguriya kuzatiladi, lekin kanalchalarning oʻchoq!i oʻtkir nekrozidan farq qilib, kortikal nekroz aksari anuriya bilan birga davom etib boradi. Oʻtkir buyrak yetishmovchiligi tez boshlanib boradi va uremiya avj olib, kasalning nobud bo'lishiga olib keladi. Oʻz vaqtida qoʻyilgan diagnozgina bemorni saqlab qolishi mumkin. Kortikal nekroz tabiatan segmentar boʻlsa, bu kasallikning oqibati bir qadar xayrli. Bunday hollarda nekroz oʻchoqlari aʻmida kalsifikasiyaga uchragan fibroz toʻqima paydo boʻlib boradi, buni rentgenologik tekshirishda ham koʻrish mumkin.

# TOMIRLARGA ALOQADOR BUYRAK KASALLIKLARI BIRLAMCHI NEFROSKLEROZ

Har qanday patologik jarayon mahalida buyrak tomirlarining ikkinchi tartibda zararlanishi kuzatiladi. Bundan tashqari, masalan, tabiatan immunitetga bogʻliq boʻlgan tugunchali periarteriit, vaskulitlar mahalida ham tomirlar zararlanishi mumkin. Biroq, buyrak tomirlarining asosan gipertenziya tufayli birlamchi tartibda zararlanishi klinik jihatdan hammadan koʻra koʻproq ahamiyatga ega. Yuqorida aytib oʻtilganidek essensial gipertoniya kasalligida barcha organlarda, jumladan bʻuyraklarda ham ateroskleroz boshlanadi. Bu narsa xavfsiz nefrosklerozga olib boradi. Biroq, 5 foiz hollarda kasallarda qon bosimi keskin koʻtarilib ketadida, davo qilingani bilan asliga kelmay, 1-2 yil davomida oʻlimga olib boradi. Ayni vaqtda buyrak yetishmovchiligi, koʻz toʻr pardasida ikki tomonlama gemorragiyalar yoki koʻruv soʻgʻonining shishuvi kuzatiladi. Gipertenziya kasalligining bu xili ravfli gipertenziya deb ataladi va xavfli nefroskleroz boshlanishiga olib boradi.

### XAVFLI NEFROSKLEROZ

Xavfli nefroskleroz buyrak tomirlari zararlanishiga bogʻliqdir, bunday hodisa koʻpdan beri davom etib kelayotgan gipertenziya kasalligida yoki fibrinogen va boshqa plazma oqsillari mayda tomirlardan oʻtib ketaverishi bilan ta'riflanuvchi har xil arteriitlarda kuzatiladi. Xavfli gipertenziya genezida ana shunday oʻzgarishlar hal qiluvchi ahamiyatga egadir. Arteriolalar devoriga fibrinogen choʻkib toʻshishi bilanoq qonni ivituvchi

mexanizmlar faollashib, mikrotromblar yuzaga keladi, arteriolalar va mayda arteriyalarning fibrinoid nekrozi boshlanadi. Intramural tarzda va tomirlar ichida qon quyilib qolishi, intima giperplaziyasi tomirlar devorining torayishiga olib keladi, ularning ichki yuzasini notekis, gʻadir-budir qilib qoʻyadi. Bunday hodisa, oʻz navbatida, ayianib yurgan eritrotsitlarning mexanik tarzda shikastlanib, gemoliz va mikroangiopatik anemiya boshlanishiga olib boradi, Eritrotsitlar yemirilgan sayin qonni ivituvchi mexanizmlar yanada faollashib boradi. Fibrin depozisiyasi kuchayadi. Buyrak toʻqimasida ishemiya boshlanadi.

Mana shu o'zgarishlar zo'rayib borgani sayin renin-angiotenzin sistemasi ham tobora faollashadi. Demak xavfli gipertoniya bilan og'rigan kasalda qon plazmasidagi renin miqdori sezilarli darajada koʻpayadi. Angiotenzin II buyrak tomirlari keskin torayishiga sabab bo'ladi, bu buyrak ishemiyasi kuchayib, renin sintezlanib chiqishiga olib boradi. Aldosteron miqdori ko'payib, natriy tuzlari turib qoladi, bu ham bosim ortishiga sabab bo'ladi. Bosimning ortib borishi tomirlarda xavfli arterioloskleroz deb atalmish struktura o'zgarishlari paydo bo'lishiga olib keladi. Bunday arterioloskleroz butun organizm arteriyalariga tarqaladi, lekin buyrak tomirlarida ayniqsa sezilarli bo'ladi, shu narsa adabiyotda xavfli nefroskleroz deb yuritiladigan nefropatiya paydo bo'lishiga olib boradi.

Patologik anatomiyasi. Buyraklar kattaligi odatdagicha yoki gipertoniya kasalligining qachondan beri davom etib kelayotganligiga hamda darajasiga qarab picha bujmaygan bo'lishi mumkin. Buyraklarning yuzasida arteriolalar yoki glomerulyar kapillyarlaming yorilishi natijasida yuzaga keladigan nuqtasimon mayda-mayda qontalashlar ko'zga tashlanishi mumkin. Buyraklardagi mikroskopik o'zgarishlar kasallikning patogenetik mohiyatini aks ettiradi. Arteriolalarda fibrinoid nekroz borligi kuzatiladi (30- rasm). Bu tomirlarning devori gomogen eozinofilli substansiya ko'rinishida bo'ladi. Bundan tashqari, arteriolalar devori yallig'lanish hujayralari bilan infiltrlanadi, mana shu narsa bu jarayonni nekrozlovchi arteriolit deb atashga asos bo'ldi. Tomirlar devoridagi yallig'lanish ularda bo'lib o'tgan avvalgi o'zgarishlar tufayli yuzaga kelgan ikkilamchi jarayon, deb hisoblanadi. Intraiobulyar arteriyalar va yirik arteriolalarda intima hujayralari proliferatsiyasi ko'rinishidagi harakterli o'zgarishlar paydo bo'ladi. Proliferatsiyalanayotgan hujayralar tomirlarning yo'li atrofida konsentrik tarzda joy oladi va silliq muskul hujayralariga o'xshab turadi. Bazal membrana yo'g'onlashib, reduplikasiyaga uchrashi bilan bir qatorda hujayralaming hozir aytilganidek konsentrik ravishda proliferatsiyalanishi tomirlarga "piyoz po'sti tangachasi" ko'rinishini beradi. Giperplastik arterioloskleroz deb hisoblanuvchi mana shu o'zgarishlar arteriolalar va mayda arteriyalarning sezilarli darajada torayib qolishiga, gohida butunlay bitib ketishiga ham sabab bo'ladi.

,30-rasm. Havfli nefroskleroz: buyrak arteriolalarining fibrinoid nekrozi.

Nekrozlovchi arteriolitda glomerulalarning kapillyarlari ham jarayonga tortilib, nekrozlovchi glomerulonefrit boshlanishi va mikrotromblar hosil boʻlishi mumkin. Koptokchalar arteriolalari va kapillyarlari yorilib ketgan joy ham topiladi. Kanalchalarda ishemiyaga xos nospesifik o'zgarishlar yuzaga keladi.

Klinik manzarasi. Buyraklaming zararlanishi makrogematuriya va proteinuriya ko'rinishida ma'lum beradi. Bosh og'rishi, koʻngil aynishi, qusish, es ogʻib turishi xarakterlidir. Koʻz tubi tekshirib ko'rilganida ko'z to'r pardasiga qon quyilib, ko'ruv nervi shishib qolgani topiladi. Bemor bir yil ichida o'lib ketishi rnumkin. O'limning asosiy sabablari uremiya, serebrovaskulyar asoratlar (gemorragik insult), yurak yetishmovchiligi bo'lishi mumkin.

#### XAVFSIZ NEFROSKLEROZ

Arteriolalar gialinoziga olib boradigan, xavfsiz bo'lib o'tayotgan gipertoniya kasalligi natiiasida,boshlanadi. Xavfsiz nefroskleroz odatda yoshi qaytib qolgan, 60 dan oshgan odamlarda kuzatiladi. Gipertoniya kasalligi qandli diabet bilan birga qo'shilib o'tayotgan bo'Isa, birmuncha yosh odamlarda ham uchrashi mumkin.

Patologik anatomiyasi. Buyraklar simmetrik tarzda atrofiyaga uchraydi, ikkala buyrakning og'irligi 110-130 g ga to'shib qoladi va bundan ham kamayadi, yuzasi bir tekis donador bo'ladi. Mikroskop ostida tekshirib ko'rilganida mayda arteriya va arteriolalar devorlarining qalin tortganligi ko'zga tashlanadi. Gialinli arterioskleroz (arteriolalar gialinozi) deb shuni aytiladi Tomirlarning yo'li toraygan bo'ladi. Gialinozning tomirlar devoriga

oʻtirib qolgan plazma oqsillari va lipidlaridan iborat ekanligi elektron mikroskopiya yordamida aniqlangan. Intima bazal membranasi reduplikasiyaga uchrashi ham mumkin.

Boshqa organlar devorlarida ham shunga oʻxshash oʻzgarishlar kuzatiladi va bu narsa usha organlaming qon bilan ta'minlanishi kamayib, ishemiya boshlanishiga olib keladi. Buyraklarda ham ishemiya boshlanib, ularning struktura elementlari atrofiyaga uchraydi. Glomerulalarda Shumlyanskiy-Boumen kapsulasi boʻshligʻida fibroz paydo boMadi (31-rasm). Jarayon zoʻrayib boraversa, koptokchalar butunlay bitib ketadi va ularning oʻrnida gialin moddasi paydo boMadi (koptokchalar gialinozi). Kanalchalar atrofiyasi va interstisiy fibrozrham boshlanadi. Interlobar va yoysimon arteriyalar singari yirik tomirlarda ichki elastik membrana va reduplikasiya roʻy berib, oʻrta qavati fibroz tufayli qalinlashib qoladi (fibroelastoz).

Ko'pgina buyrak kasalliklari gipertenziya boshlanishiga sabab boMishini, bunday gipertenziya pirovard-natijada nefrosklerozga olib kelishini esda to'tish kerak.

Nefrosklerozning asosiy klinik belgisi uremiyadir. Uremiya boshlanmasidan turib, buyraklar konsentrasion xususiyatining susayishi, filtrasiya tezligining kamayishi, oʻrtacha proteinuriya paydo boʻlishi singari funksional oʻzgarishlar yuzaga keladi. Bemorlar odatla yurak-tomir va serebrovaskulyar asoratlardan (miokard infarktlari, insultdan), goho uremiyadan oʻladi.

### BUYRAKLAR POLIKISTOZI

Kistalar paydo boʻ lishiga aloqador buyrak kasalliklari geterogen guruhni tashkil etadi va surunkali buyrak yetishmovchiligiga olib boradi. Kistoz jarayonlar tabiatan tugʻma yoki turmushda orttirilgan boʻlishi mumkin. Kistalar yakka (bitta) yoki koʻp bo'lishi mumkin.

Odatda, yakka kistalar koʻproq uchraydi. Ayni vaqtda kista kattaligi I. sm dan 5 sm, ahyon-ahyonda 10 sm gacha boradi. U yaltiroq silliq; membrana bilan cheklanib turadi va ichida tiniq suyuqlik boʻladi. Koʻpiicha atrofiyaga uchrab ketgan bir qavatli kubsimon yoki yassi epiteliy bilan qoplangan. Bunday kistalar odatda buyrakning poʻstloq qatlamida yuzaga kelrdi. Yakka kistalar odatda seksiyada tasodifan uchrab qoladisan topi'diq boʻlib hisoblanadi. Biroq, ular buyrak oʻsmalari manbai boMishi ham mumkin. Bunday hollarda gemorragiyalar kuzatiladi va bel sohasi ogʻrib turadi. Radiologik tekshirishda oddiy kista chetlari silliq boMishi, tomirlari yoʻqligi bilan ta'riflanadi.

Buyrak polikistoii tugʻma patologiya boMib, ancha kam uchraydi. Ikkala buyrakda talay kistalar boMishi bilan ta'riflanadi (32-rasm). Buyrak polikistozi aksari boshaqa organlar, asosan jigar va me'da osti bezidagi kistalar bilan birga davom etib boradi. Chaqaloqlar buyraklarining polikistozi va katta yoshli kishilar buyraklarining polikistozi tafovut qilinadi.

Chaqaloqlar buyraklarining polikistozi autosom-resessiv tipda, katta yoshli kishilar buyraklarining polikistozi esa autosom-dominant tipda nasldan-naslga oʻtadi. Chaqaloqlaming buyraklari ancha katta boMishi, ularda yassi yoki kubsimon epiteliy bilan qoplangan birtalay kistalar borligi bilan ajralib turadi.

32- rasm. Buyrak polikistozi (1-yirik kista).

Kistoz parenximaning 90 foizga yaqin qismini egallab oladi. Polikistoz borligi bola

davrda buyraklar sekretor va ekskretor qismlarining vaqtidan ilgari yoki keyin hamda noto'g'ri birikishi natijasida paydo bo'ladi. Kanalchalaming rivojlanmasdan qolib, yigʻuvchi naylarga tutashmay turgani ma'lum bo'ladi, kanalchalaming bir qismi puchayib, retension kistalarga aylanadi. Buyrak parenximasi va koptokchalari atrofiyalanib ketadi. Ba'zi kistalar xaltachalar ko'rinishida bo'ladi (yopiq, ko'r kistalar).

Katta yoshli kishilar buyraklarjing polikistozi tug'ma bo'lmasdan keyifigi yillarda astasekin paydo bo'lib boradi. Dastlabki belgilari o'smirlik davrida ma'lum beradi va ishlab turgan nefronlaming kista tufayli kengayib ketganiga bog'liq bo'ladi (ochiq kistalar). Bunday kistalar buyrak parenximasi hajmining taxminan IO foizini egallaydi. Katta yoshli Kishilar buyragining polikistozida 6-12 foiz hollarda surunkali buyrak yetishmovchiligi boshlanadi.

Patologik anatomiyasi. Katta yoshli polikistozida buyraklar keskin kattalashib, har birining og'irligi 4 kg gacha borib qoladi. Paypaslab ko'rilganida buyraklar kichik chanoqqacha yetib boradigan, massa tariqasida osongina qo'lga unnaydi. Murda yorib ko'rilganida buyragida zich joylashgan, diametridan o'lchaganda 3 sm dan 4 sm gacha boradigan har xil kattalikdagi talaygina kistalar ko'zga tashlanadi. Ularda tabiatan har xil suyuqlik bo'ladi. Bu suyuqlik tiniq, loyka yoki qon aralash bo'lishi mumkin. Mikroskop ostida tekshirib ko'rilganida kistalar orasida normal parenxima qismlari ko'zga tashlanadi. Kistalar nefronning kanalchalardan tortib yig'uvchi naychalarigacha bo'lgan har xil joyida yuzaga kelishi mumkin, shuning uchun ham ularni qoplab turadigan epiteliy har xil, lekin atrofiyaga uchragan bo'ladi. Kista paydo bo'lishida goho Shumlmnskiy-Boumen kapsulasi ham ishtirok etadi. Bunday hollarda kista bo'shlig'ida kapillyarlar koptokchasini ko'rish mumkin. Kista buyrak parenximasiga tazyiq ko'rsatib turadi, shu narsa buyrak ishemiyasi boshlanishiga olib keladi. Mikroskop ostida ba'zan gipertenziya yoki qo'shilib qolgan infektsiyaga xos belgilar ham ko'zga tashlanadi.

Klinik o'tishi. Chaqaloqlar polikistozida buyrakdagi o'zgarishlar hayot bilan sig'isha olmaydigan bo'ladi, shu munosabat bilan bola tug'ilgan mahaldayoq unda buyrak yetishmovchiligi boshlanadi. Bunday bolalarning 80 foizdan ko'prog'i hayotining dastlabki 4 haftasi davomida, qolganlari yoshiga yetmay nobud bo'lib ketadi. Katta yoshli kishilarda uchraydigan buyrak polikistozi buyrak juda kattalashib ketgan mahalda ma'lum bo'ladi, bu odatda hayotning to'rtinchi o'n yilligiga to'g'ri keladi.

Kasallikning asosiy belgisi yoboshda ogʻriq boʻlishidir. Kistaga qon qoʻyilgan yoki kistalar tiqilib qolgan mahallarda qattiq ogʻriqlar boshlanadi. Vaqt-bevaqt gematuriya, gipertenziya boʻlib turishi polikistoz uchun xarakterlidir. Juda koʻpchilik hollarda siydik yoʻllarining ikkilamchi infektsiyasi ham qoʻshiladi. Buyrak polikistozining sipmtomsiz oʻtib

borayotgan jigar kistalari bilan ham qo'shilgani bayon etilgan. Bu kasallikning *oqibati* yomon. Bemorlar odatda 50 yoshga borar-bormas oʻlib ketadi. *Asosiy o'lim sabablari* boʻlib uremiya yoki gipertenziya asoratlari hisoblanadi.

#### BUYRAK-TOSH KASALLIGI

Buyrak-tosh kasalligi yoki urolitiaz surunkali kasallik bo'lib, siydik chiqarish sistemasining siydik kanalchalaridan tortib qovuqqacha bo'lgan har qanday qismida toshlar paydo bo'lishi bilan davom etadi (litogenez). Toshlar ko'pincha buyraklarda paydo bo'ladi. 1 foiz hollarda buyrak toshlari seksion topilma tariqasida bo'ladi. Ayollarda toshlar ko'proq uchraydi. Toshlar kattaligi, tuzilishi -va kimyoviy tarkibi jihatidan har xil bo'ladi. Ular fosfatlar, uratlar, oksalatlar, karbonatlar, oqsil va sistinli toshlar bo'lishi mumkin. Lekin ko'pincha (75 foiz) hollarda oksalat va fosfat toshlar uchraydi. Toshlaming organik matriksi mukoproteidlar bo'lib, ular toshlar umumiy og'irligining salkam 3 foizini tashkil etadi.

Etiologiyasi va patogenezi. Toshlaming hosil bo'lish sabablari ham, mexanizmi ham unchalik aniq emas. Mineral almashinuvining tug'ilishdan bo'zilganligi ham, tug'ilishdan keyin izdan chiqishi ham ahamiyatga ega, deb taxmin qilinadi. Masalan, giperparatireoidizmda kalsiy almashinuvi izdan chiqib, giper-kalsiemiya va keyinchalik giperkalsiuriya boshlanadi. Qon bilan siydikda kalsiy miqdori keskin ko'payib ketadi.

Toshlar hosil bo'lishida muhim ahamiyatga ega omillarning biri kalsiy tuzlari, fosfat va boshqa tuzlar konsentrasiyasining ortishidir deb, hisoblanadi. Masalan, ingichka ichagidan kalsiy tuzlari ko'plab surilib turadigan odamlarda toshlar hosil bo'lganligi tasvirlangan (bu - siydikda kalsiy miqdorining ko'payishiga, ya'ni absorbsion giperkalsiuriyaga olib keladi). Siydik bilan urat kislotaning ortiqcha miqdorda chiqib turishi bilan siydik chiqarish sistemasi o'rtasida ham mustahkam sistin toshlaming hosil bo'lishi ma'lum aminokislotalar, jumladan sistinning buyraklar orqali o'tkazilishida irsiyatga aloqador bo'lgan nuqson borligiga mustahkam bog'liq. Fosfat toshlardan farq qilib, urat va sistin toshlaming hosil bo'lishida siydikdagi kislotalar miqdorining ko'payib ketganligi ahamiyatga ega bo'ladi. Quyid?.gilarning hr.m ahamiyati bor:

- ovgatning xili (ovgatda uglevodlar va hayvon ogsillarining ko'p bo'lishi);
- avitaminoz A, bunda metaplaziyaga uchragan epiteliyning ko'chib tushishi toshlar hosil bo'lishiga sharoit tug'diradi;
- buyrak kosachalari, jomlari va siydik yo'llarining trofik hamda motor funksiyalarining buzilishi, bu narsa siydik dimlanib qolishiga sharoit tug'diradi;

-siydik yo llaridagi yalligManish jarayonlari, magneziy-ammoniy-fosfat toshlari hosil boMishida siydik yoMlari infektsiyasining, xususan oddiy protey va stafilokokklar infektsiyasining ahamiyati borligi aniqlangan;

- siydik reaktsiyasining kislotali yoki ishqorli tomoniga oʻzgarishi;
- mukoproteidlarning ortiqcha ishlanib chiqishi, ular toshlarning organik matriksini hosil qiladi.

Patologik anatomiyasi. Asl buyrak-tosh kasalligining anatomik asosini hosil qiluvchi buyrak toshlari klinika amaliyotida hammadan katta ahamiyatga ega. Bunday toshlar koʻpincha buyraklarning jomlari va kosachalarida boMadi. Ular koʻp yoki yakka boMishi mumkin. Diametri 2-3 rfim ga boradi, yuzasi silliq, gʻadir-budur boMishi mumkin, yuzasi gʻadir- budur boMgan hollarda bunday toshlar siydik chiqarish yoMlari shilliq pardasini shikastlantira oladi.

Klinik manzarasi. Buyrak toshlari simptomsiz yoki buyrak sanchiqlari bilan o tishi mumkin. Buyrak jomlarida yuzaga kelgan yirik toshlar boMsa, ular buyrak to'qimasining sezilarli darajada zararlanishiga sabab boMishi mumkin. Mayda toshlar hamisha siydik yoMlariga oʻtib ketishga intiladi, ayni vaqtda qattiq azob beradigan ogʻriqlar boshlanadiki, buyrak sanchig'i yoki siydik yo'llari sanchig'i deb shunga aytiladi. Toshlar oʻtayotgan mahalda makrogematuriya boshlanadi. '

Toshlarning klinik ahamiyati ularning siydik yoMlarini bekitib quya olishi, shilliq pardani qanchalik shikastlantira olishiga qarab belgilanadi. Shilliq pardaga shikast yetgan hollarda unda yaralar paydo boMib, qon ketib turishi mumkin. Toshlar siydik yoMlariga ikkilamchi tartibda infektsiya o'tishi uchun (pielonefrit, sistit, uretrit boshlanishiga) sharoit tugʻdiradi. Buyrak-tosh kasalligining eng jiddiy asorati gidronefroz va pionefrozdir. Pionefroz mahalida sepsis boshlanib ketishi mumkin.

#### **GIDRONEFROZ**

Gidronefroz buyrak jomchalari va kosachalari kengayib, parenximasi atrofiyaga uchrab borishi bilan ta'riflanadigan kasallikdir. Gidronefrozning asosiy sababi siydik yoMlarining uretradan tortib, buyrak jomlarigacha bo Igan har qanday qismlda tiqilib, oekilib qolishidir.' Bunday hodisa, ya'ni buyrak yo llarining tiqilib qolishi yoki obstruksiyaga uchrashi toʻsatdan roʻy berishi yoki asta-sekin, zimdan boshlanib borishi, tugʻma yoki tunnushda orttirilgan, toMa yoki qisman boMishi mumkin.

Tug'ma gidronefrozning asosiy sabablari quyidagilardir:

1) uretra atreziyasi, 2) buyraklarning pastda turishi (ptoz), 3) siydik yoMlarining aberrant buyrak arteriyasidan bosilib qolishi.

Turmushda orttirilgan obstruksiya rivojlanishlari:
1) toshlar, nekrozlangan buyrak soʻgʻonlari; 2) turli xil oʻsmalar: prostata gipertrofiyasi, prostata raki, qovuq oʻsmalari (papillomasi, raki), retroperitoneal limfoma,

bachadon buyni raki, bachadon tanasi raki; 3) yallig'lanish jarayonlari: prostatitlar, uretritlar, ureteritlar, retroperitoneal fibroz; neyrogen omillar: orqa miya zararlanib, keyin qovuq falaji boshlanishi; odatdagi homiladorlik Homiladorlik mahalida yengil va qaytib ketadigan gidronefroz yuzaga keladi,

Ikki tomonlama, ya 'ni bilateral gidrronefroz uretra damida obstruksiya boshlangan davrdagina paydo bo'ladi. Agar tiqilib qolgan joy yuqoriroqda bo'lsa, u mahalda faqat bitta buyrak jarayonga tortiladi. To'la obstruksiya paytida buyraklarnish filtrasion funksiyasi dastlabki davrda saqlanib turadi, shu munosabat bilan siydik chiqaveradi. Biroq, filtrlanib o'tadigan to'qima suyuqligi siydik yo'llari butunlay bekilib qolganligi tufayli orqaga qaytib, limfa va venoz sistemaga to'shadi. Siydik filtrlanishi davom etar ekar., buyrak jomi va kosachalari kengayadi (pieloektaziya), bulardagi bosim, xuddi yig'uvchi naychalardagidek keskin ko'tariladi, bu esa tomirlarning bosilib qolishiga olib keladi. Natijada venoz qon dimlanib, arterial qon bilan ta'minlanish yetishmay qoladi, buyrak so'g'onlari ham qattiq bosilib zararlanadi. Kanalchalar zararlanishi tufayli avval buyrakning konsentrasion funksiyasi izdan chiqadi, keyinchalik buyrak koptokchalarida siydik filtrlanishi ham kamaya boshlaydi. Pirovard-natijada kuchli bosim yoki ishemiya tufayli yurak parenximasida atrofiya boshlanadi. Siydik ajralishi so'nib boradi. Shu munosabat bilan gidronefrotik bo'shliqdagi suyuqlik siydikka harakterli bo'lgan belgilarini yo'qotib, tobora suvga o'xshab boraveradi.

Patologik anatomiyasi. Bilateral gidronefrozda buyrak yetishmovchiligi ■boshlanib, tipik uremiya manzarasi yuzaga keladi. Bir tomonlama gidronefroz mahalida kuzatiladigan morfologik o'zgarishlar obstruksiyaning darajasi va qaerda boshlanganiga bog'liq. Subtotal va intermittirasiya- lanadigan obstruksiyada buyrak jom-kosacha sistemasi keskin kengayib ketgani hisobiga ancha katta bo'lib ketishi mumkin (uzunligi 20 sm gacha borib qoladi) Parenximasi bosilib, atrofiyaga uchrab boradi. Og'ir hollarda buyrak suyuqlikka to'lib turgan yupqa devorli xaltacha ko'rinishiga kiradi. Buyrak to'qimasi qalinligi bir necha millimetrga boradigan kambar tilish ko'rinishida saqlanib qoladi, ana shu to'qimada buyrak koptokchalari va kanalchalarining qoldiqlari ko'zga tashlanadi. Siydik chiqarish ristemasida to'satdan ya to'la obstruksiya bo'shlanib qolgudek bo'lsa, u mahalda glomerullyar filtrlanish barvaqt izdan chiqadi va buyrak jomlari sezilarli kengaymagan mahallarda ham buyrak yetishmovchiligi boshlanadi. Buyrak jomlari yoki kosachalarining o'zi kengayishi yoki ikkita siydik yo'lining biri kengayishi mumkin.

Mikroskop ostida tekshirib koʻrilganida kasallikning ilk bosqichlarida kanalchalaming kengayib, epiteliyning atrofiyaga uchragani va unda (fibroz toʻqima paydo boʻla boshlangani koʻzga tashlanadi.

Buyrak koptokchalarining tuzilishi nisbatan saqlanib qoladi. Birmuncha ogʻir

hollarda glomerulalar ham atrofiyaga uchrab, ba'zan butunlay yo'qolib ketadi. Natijada buyrak yupqa devorli fibroz poʻstga aylanib qoladi. Obstruksiya to'satdan boshlangan va to'la bo'lgan mahallarda buyrak so'g'onlarida koagulyasion nekroz boshlanishi mumkin. Infektsiya qo'shilib, pielonefrit boshlanganida yallig'lanish infiltratsiyasi paydo bo'ladi.

Klinik oʻtishi. Ikki tomonlama buyrak obstruksiyasida siydik chiqishi toʻxtab qoladi (anuriya boshlanadi), u tibbiy yoʻl bilan darhol iloj qilishni talab etadi. Obstruksiya qovuqdan pastda boʻlsa, qovuq kengayib ketadi. Chala bilateral buyrak obstruksiyasi kanalchalarda reabsorbsiya izdan chiqishi tufayli poliuriyaga olib boradi. Bir tomonlama gidronefroz, ikkinchi buyrak yaxshi ishlab turadigan boʻlsa, uzoq vsqtgacha ma'lum bermay qolaveiadi - simptomsiz boʻladi.Biroq, vaqt oʻtishi bilan jarayon tabiatan qaytmas boʻlib qoladi.

#### IKKILAMCHI NEFROSKLEROZ

Buyraklarning har qanday sabab bilan zararlanishi pirovard-natijada buyiak yetishmovchiligiga olib boradi, bunday hodisaning struktura asosi nefrosklerozdir. Nefroskleroz buyrakda fibroz to 'qima o 'sib, buyraklarning zichlashib borishi va bujmayib qolishi bilan davom etadigan patologik

jarayondir. Buyraklarning yuzi donador yokigʻadir-budir boʻlib qoladi.

Nefioskleioz paydo bo lish sabablariga ko'ra, ikkita asosiy guruhga: buyraklarning birlamchi bunshuvi va ikkilamchi burishuviga ajratiladi.

Yuqorida tasvirlab o'tilgan birlamchi buyrak burishuvi sabablari gipertoniya kasalligi va buyrak tomirlari aterosklerozidir. Shu bilan birga gipertoniya kasalligi arteriolosklerotik nekroskleroz boshlanishiga olib kelsa, ateioskleioz esa - aterosklerotik nekroskleroz boshlanishiga olib boradi.

Ikkilamchi buyrak burishuvi turlicha yalligʻlanish jarayonlari natijasida buyrakda boshlangan distrofik va immunopatologik jarayonlar oqibatida boshlanadi. Ikkilamchi buyrak burishuvi quyidagi hollarda koʻriladi:

- 1) Surunkali glomerulonefritlarda, 2) Surunkali pielonefritda, 3) buyrak amiloidozida,
- 4) buyrak-tosh kasalligida, 5) buyrak silida, 6) diabetik glomerulosklerozda.

hefroskleroz, etiologiyasi qanday bo'lishidan qatiy nazar, pirovard- natijada muqarrar buyrak yetishmovchiligiga olib boradi, buning harakterli klmik belgisi uremiyadir. Buyraklarning ajratish funksiyasi buzilishi munosabati bilan qonda siydikchil, kreatinin, kreatin, urat kislota to'planib boradi. Oqsil almashinuvida yuzaga keladigan va tarkibida azot bo'ladigan shu maxsulotlaming ortiqcha miqdorda qonda to'planib borishi azotemiya deb ataladi. Azotemiya klinik jihatdan ifodalangan sindrom tusiga kirgan mahalda uni uremiya deb ataladi.

Uremiya - bu azotli metabolitlar va boshqa zaharli moddalarning organizmda ushlanib qolishi, suv-tuz, kislota-ishqor va osmotik gomeostazning buzilishi natijasida boshlanadigan autointoksikasiya sindromidir. Bunday hodisa moddalar almashinuviga va gormonlarga taalluqli ikkilamchi o'zgarishlar bilan, barcha to'qimalaming distrofiyasi va funksiyalarining buzilishi bilan birga davom etib boradi. Uremiya sezilarli darajadagi o'tkir yoki surunkali buyrak yetishmovchiligining klinik- biokimyoviy ko'rinishi bo'lib, bunda yuqorida aytilgan azotli birikmalardan tashqari, molekulyar massasi o'rtacha bo'lgan peptidlar, indol, fenol, ammiak va boshqa zaharli moddalar ham organizmda to'planib boradi.

Ma'lumki, gomeostazni saqlab borishda buyraklar muhim o'rin tutadi. Ular quyidagi jarayonlarda: 1) kislota-ishqorlar muvozanatini idora etishda;

- 2) organizm ichki muhiti suyuqliklarining hajmini idora etishda;
- 3) elektrolitlar muvozanatini idora etishda; 4) almashinuvning oxirgi mahsulotlarini organizmdan chiqarib tashlashda (ekskretor funksiya) ishtirok etadi; 5) endokrin funksiyani ado etib boradi, jumladan, renin, eritropoetin va faol xildagi vitamin D ni ishlab chiqarishda, ishtirok etadi.

Buyraklar funksional jihatdan ana shunday ahamiyatga ega bo'lganligi uchun uremiyaning boshlanishi va ma'lum berishida bu holatning talaygina sistemalarga aloqador ekanligini aks ettiruvchi talaygina simptomlar qayd etiladi. Uremiyada quyidagilar kuzatilishi mumkin: 1) anuriya yoki oliguriya munosabati bilan organizmda suv ushlanib qolib, badanga shish kelishi yoki suvsizlanish boshlanishi, gipergidratasiya yurak yetishmovchiligiga va o'pkada venoz qon dimlanib qolishiga sabab bo'lishi mumkin; 2) metabolik asidoz; 3) giperkaliemiya va giperkalsiemiya, bular aritmiya boshlanib, miokardning qisqaruvchanlik xususiyati buzilishiga sabab bo'la oladi. Keyinchalik muskullar zaiflashib borishi va nerv hamda muskullarda ko'zgaluvchanlik kuchayib, talvasalar boshlanishi mumkin.

Uremiya me'da-ichak yo'li zararlanganiga xos simptomlar bilan ham ta'riflanadi: ko'ngil aynishi, qusish, ishtaha yo'qolishi singari hodisalar kuzatiladi. Uremiya zo'rayib borgan sayin stomatit, ezofagit, enterit, kolit avj olib boradi. Uremiyaning og'ir asoratlaridan biri gipokalsiemiya boshlanishi va plazmadagi fosfatlar miqdori ko'payib ketishi munosabati bilan ro'y beradigan buyrakka aloqador osteodistrofiyadir. Bundan tashqari, uremiya fibrinoz perikardit boshlanishi bilan birga davom etaai. Badan terisida uroxrom degan pigment to'planib borishi va anemiya boshlanishi munosabati bilan teri o'ziga kulrangnamo gungirt tusga kiradi. Uremiya mahalida boshlanadigan anemiya asosan eritropoetin sekresiyasi buzilishi, shuningdek qonda aylanib yurgan eritrotsitlar umrining qisqarib qolishiga bog'liqdir.

Zaharli moddalaming markaziy nerv sistemasiga ta'sir etishi munosabati bilan bu sistemada sezilarli o'zgarishlar kuzatiladi (*uremik ensefalopatiyalar*). Markaziy nerv sistemasining zararlana boshlaganini ko'rsatadigan dastlabki simptomlar odamning umuman holsizlanib, uni mudroq bosishi, diqqat-e'tibori va uyqusi buzilishidir. Keyinchalik apatiya,

gallyusinasiyalai boshlanib, odam alaxlay boshlaydi, talvasaga to'shadi, deliriy boshlanadi, коша kuzatilishi ham mumkin. Periferik neyropatiya badanda chumolilar yurgandek bo'lib sezilishi, oyoqlar qichishib, uvishishi, reflekslar yo'qolib ketishi bilan namoyon bo'ladi.

Patologik anatomiyasi. Uremiyada ko'riladigan morfologik o'zgarishlar turli-tuman bo'lib, buyraklarning o'zidagina emas, balki buyraklardan tashqarida ham ko'zga tashlanadi. Kulrangnamo-gungirt tusga kirgan badan terisida gemoiragik diatez ifodasi ularoq toshmalar va qontalashlar bo'ladi. Fibroz-nekrotik jarayon ko'rinishida ifodalanadigan uremik laringit, traxeit, pnevmoniya boshlanishi harakterlidir. Juda ko'p hollarda seroz, seroz- fibrinoz yoki fibrnoz perikardit, e.ndokard tag'da qcn talashlar uchraydigar miokardit topiladi. Uremiyaga aloqador plevrit va peritonit boshlanish ehtimoli ham yo q emas. Uremiyaga aloqador ensefalopatiyada neyronlar distrofiyasi, miyaga qon quyilgani va unda shish boshlangani kuzatiladi. Peiifeiik nervlaida mielin pardaning yo'qolganiga xos manzara ko'zga tashlanadi. Me'da va ichakda fibrinoz yallig'lanish boshlanib, har joy-har joyda qontalashlar va yara-chaqalar ko'zga tashlanadi. Jigarda yog' distrofiyasi rivojlanadi.

### BUYRAK O'SMALARI

Siydik chiqarish sistemasida turli xil o'smalar, xavfsizlari ham, xavflilari ham uchrab turadi. Xavfsiz o'smalardan buyrak po'stloq qatlaniining adenomasi va fibromasi uchrasa, xavfli o'smalardan gipemefroid rak, Vilms o smasi, buyrak jomi, siydik yo'li va qovuq karsinomasi uchraydi.

#### BUYRAKNING GIPERNEFROID RAKI

Gipernefroid rak yoki oqish hujayrali buyrak raki eng ko'p (80-90 foiz hollarda) uchraydigan xavfli o'smalar jumlasiga kiradi. Bu rak erkaklarda ayollardagiga qaraganda ikki baravar ko'proq uchrab turadi va asosan 50-70 yashai kishilaida kuzatiladi. Karsinoma o'sib chiqadigan manba kanalchalaming epiteliy hujayralaridir. O'sma hujayralari o'z tuzilishiga ko'ra buyrak usti bezlari po'stloq usti hujayralariga juda o'xshab ketadi, shu munosabat b;lan bu xildegi buyrak raki gipemefroid rak deb ataladi.

Patologik anatomiyasi. Bu o'sma odatda yirik (3 sm dan 15 sm gacha), yumaloq shaklli va eti yumshoq bo'ladi. Odatda, buyrak qutblarining biridan^ po'stloq moddasidan joy oladi (33-rasm).

## 33- rasm. Gipemefroid buyrak raki.

Buyrakning magʻiz qatlamiga, buyrak kosachalari jomiga o'sib kirishi va siydik yoʻllaridan siydik chiqarish kanallariga ham y etib borishi mumkin. Bu oʻsma buyrak venasi devori boʻylab oʻsib borib, pastki kovak venaga va hatto yurakning oʻng yanniga ham yetib borishi mumkin. Karsinoma buyrak yoni kletchatkasi va buyrak usti bezlariga ham oʻtadi. Kesib qaralganda ola-boʻla boʻlib koʻzga tashlanadi, kulrangnamo-sariq fonda nekroz oʻchoqlari, har xil eskilikdagi qontalashlar topiladi. Koʻpincha sargʻish yoki qoʻngʻirnamo suyuqlik bilan toʻlgan kistalarni koʻrish mumkin.

O'sma ko'p burchakli yoki kubsimon hujayralardan tuzilgan bo'lib, bu hujayralar sitoplazmasida lipidlar bilan glikogen miqdori ko'p bo'lgani uchun sitoplazmasi vakuollashganligi, katak-katak bo'lib, och tusga kirganligi bilan ajralib turadi (34-rasm). Yadrosi nisbatan mayda, hujayraning markazida bo'ladi. O'sma hujayralari har xil tarzda joylashib, trabekulyar, bezsimon yoki so'rg'ichsimon tuzilmalami hosil qiladi. Nozik biriktiruvchi to'qima qatlami ko'rinishidagi stromasi qon tomirlariga boy bo'ladi.

Oʻsmaning qora hujayrali xili ham uchraydi. U yumshoq tugun koʻrinishida boʻlib, kesib koʻrilganida ola-boʻla boʻlib koʻzga tashlanadi. Mikroskop ostida tekshirib koʻrilganida tubulyar yoki soʻrgʻichsimon tuzilishda boʻladi. Naysimon tuzilmalari atipik epiteliy bilan qoplangan boʻlib, buyrak kanalchalariga oʻxshab ketadi. Stromasi oʻrtacha rivojlangan.

Klinik manzarasi buyrakka aloqador va buyrakka aloqasi yo'q simptomlardan tashkil topadi. Buyrakka aloqador simptomlarga makro- va mikrogematuriya, bel og'rig'i (bu og'riq simillab turadigan yoki buyrak sanchig'iga o'xshab ketadigan bo'ladi), paypaslab ko'rilganida o'smaning qo'lga ilinishi kiradi. Ko'pincha harorat ko'tariladi, o'sma hujayralari ko'plab eritropoetin ishlab chiqargani munosabati bilan politsitemiya boshlanadi. Odam darmoni qurib, cho'p-ustixon bo'lib ozib ketadi. Ko'pchilik hollarda karsinoma metastazlari paydo bo'lgunga qadar simptomsiz o'tib, uzoq vaqtgacha ma'lum bermaydi. Metastazlari aksari o'pka va suyak sistemasida paydo bo'ladi.

Gipernefroid rakning klinik simptomlari juda har xil. Lekin harakterli uchlik bo'lib, gematuriya, uzoq davom etadigan harorat va bel og'rig'i hisoblanadi.

### VILMS 0'SMASI

Bu o'sma asosan bolalarda uchraydi va bolalar o'limining asosiy sabablaridan biri sanaladi. Irsiy patologiya jumlasiga kiradi va aksari boshqa turdagi tug'ma anomaliyalar bilan birga uchraydi. Harakterli xususiyati polimorf tuzilishda bo'lishidir, chunki bu o'sma mezodermadan kelib chiqadigan har xil hujayralar va to'qimalardan tashkil topadi.

Patologik anatomiyasi. Vilms o'smasi katta bo'ladi va shuning uchun ham buyrakning yetilib borishiga to'sqinlik qiladi. Kesib ko'rilganida o'sma ola-bo'la ko'rinishda bo'ladi, bu esa o'smada har xil to'qimalar borligiga bog'liq. Unda miksomatoz to'qima, gialin tog'ay, gemorragik nekroz o'choqlarini ko'rish mumkin. O'sma tez o'sib, atrofiga tarqalib boradi, uning kapsuladan chiqib, buyrak yoni to'qimasiga ham o'tishi shundan dalolat beradi. Mikroskop ostida tekshirib ko'rilganida yetilmay qolgan glomerula- lar <sup>j</sup>borligi, Shumlyanskiy-Boumen kapsalasi bo'shlig'ining yaxshi yetilmagani, kanalchalar ham yaxshi yetilmay qolgani va stromada duksimon hujayralar borligi ma'lum bo'ladi. Bundan tashqari, ko'ndalang-targ'il va silliq muskullar, fibroz, tog'ay va suyak to'qimalarini, shuningdek ichida xolesterin kristallari bo'lgan nekroz o'choqlarini ko'rish mumkin. Gistologik diagnozi duksimon hujayrali stromasida rivojlanib yetmagan kanalchalar topilishi va bu stromada ko'ndalang-targ'il muskul tolalari ko'p bo'lishiga asoslanadi.

Klinik manzarasi. Qorin bo'shlig'i paypaslab ko'rilganida o'sma odatda qo'lga yaxshigina o'nnaydi va hatto kichik chanoqda ham aniqlanadi.

Harorat koʻtarilishi, qorinda ogʻriq turishi, gematuriya borligi harakterlidir. Radioterapiya, kimyoterapiya usullarini qoʻllanib, nefrektomiya qilirmdigan boʻlsa, bu kasallikning *oqibati* xayrli. Vaqtida va toʻgʻri davo qilinganida oʻpkadagi metastazlari soʻrilib ketgan hollar ham tasvirlangan.

## SIYDIK CHIQLRISH YO'LLARI 0'SMALARI

Siydik chisarish yoʻlining hammasi buyrak jomlaridan tortib to uretragacha oraliq hujayrali epiteliy bilan qoplangan, bu epiteliy oʻsmalar oʻsib chiqadigan manba boʻlib qolishi mumkin. Qovuq oʻsmalari koʻproq uchraydi. Gistologik tuzilishiga koʻra, oraliq hujayrali papilloma, yassi hujayrali papilloma, yassi hujayrali papilloma bez metaplaziyasi bilan oʻtayotgan oraliq hujayrali rak va yassi hujayrali rak tafovut qilinadi.

Papillomalar 0,2-1,0 sm kattalikda, odatda yakka bo'ladi, nozik fibrovaskulyar to'qimadan tuzilgan oyoqchasi bor, usti tabaqalashgan ko'p qavatli oraliq hujayrali epiteliy bilan qoplangan.

Bunday papillomalar tabiatan xavfsiz bo'lib, invaziya va residentlari uchramaydi. Birmuncha katta (3-4 sm gacha boradigan) papillomalar tabiatan xavfli bo'ladi. Qovuqda xavfsiz papillomalar kam uchraydi.

Oraliq hujayrali rak papilloma koʻrinishida oʻsib borishi yoki qovuq devorining ichkarisiga tarqalishi mumkin. Bunday oʻsmalar turli darajada tabaqalashgan boʻladi. Sezilarli atipiya va aplaziya bilan oʻtayotgan papillyar raklar tabiatan ancha xavfli boʻlib hisoblanadi. Ular shilliq parda ostiga va muskul qavatiga tez oʻtib boradi (invaziya). Endofit tarzda oʻsgan karsinoma yassi hujayrali rak tuzilishiga ega boʻladi. Koʻpincha yara boʻlib ketadi, infiltrativ tarzda oʻsib, regionar limfa tugunlari va boshqa organlarga metastazlar beradi. Kasallarda papillyar va yassi hujayrali rak bilan bir qatorda in situ rak boʻlishi ham mumkin.

Klinik oʻtishi. Koʻp uchraydigan belgilaridan biri ogʻriqsiz gematuriyadir. Bu kasallik erkaklarda, xususan oʻz kasbiga koʻra beta- naftilamin ta'siriga uchrab turadigan kishilarda koʻproq uchraydi. Chekish, surunkali sistit, uzoq muddat siklofosfamid ichib yurish ham bu kasallik paydo boʻlish xavfini soladigan omillardandir. Xavfsiz papillomalami aytmaganda qovuq oʻsmalarining hammasi resedivlar beradi va uretra obstruksiyasiga sabab boʻlib, siydik toʻtilib qolishidek yomon asorat paydo boʻlishiga olib boradi. Gidronefroz boshlanishi ham mumkin.

### V Bob

### NAFAS ORGANLARI KASALLIKLARI

RINIT
BURUN BOʻSHLIGʻ I OʻSMALARI
LARINGIT
HIQILDOQ OʻSMALARI VA OʻSMASIMON
TUZILMALARI OʻPKA TOMIRLARI
PATOLOGIYASI oʻpka arteriyasi va
tarmoqlari embnliyasi oʻpka gipcrtcnziyasi
CHAQALOQLARNING RESPIRATOR
DISTRESS SINDROMI OʻPKA
ATELEKTAZLARI GODAKLARNING
TOʻSATDAN OʻLIB QOLISHI SINDROMI
OPKANING SURUNKALI OBSTRUKTIV
KASALLIKLARI SURUNKALI bronxit oʻpka
emfizemasi

Bronxial astma Brnnxoektaziya RESTRIKTIV OʻPKA KASALLIKLARI

Kattalarda uchraydigan oʻtkir
respirator distress sindrom Idiopatik
oʻpka flbrozi OTKANING
INFEKTSION KASALLIKLARI
Krupoz pnevmoniya
Bronxopncvmoniya Pnevmosistali
pnevmoniya Virusli va mikoplazmali
pnevinoniyalar oʻpka abssessi 0ʻPKA
0ʻSMALARI Bronxogcn rak
Bronxlar karsinoidi 'PLEVRITLAR

Nafas organ lari kasalliklari juda har xil boʻlishlari bilan ajralib turadiki, bu kasallik jarayonning qaerda joylashganligini, etiologik omillarning turli- tumanligi, bemorlarning yoshiga aloqador xususiyatlari, organizm immun sistemasi holatiga bogMiq. Kasallik jarayonining qaerda joylashganligiga qarab: 1) yuqori nafas yoʻllari kasalliklari (burun va burun oldi boʻshligʻi, halqum); 2) pastki nafas yoMlari kasalliklari (hiqildoq, traxeya, bronxlar, oʻpka) tafovut qilinadi.

Nafas organlarida yalligManish jarayonlari, distrofik immunopatologik jarayonlar, o'smalar boMishi mumkin. Rivojlanish nuqsonlari, anomaliyalari, qon aylanishi izdan chiqqan hollar ham kuzatiladi.

0'pkaga o'tgan havo bilan qon o'rtasida boMadigan gazlar almashinuvini ta'minlab beruvchi nafas organlari kasalliklari orasida bronx-o'pka siste- masining kasalliklari muhim ahamiyatga ega. Bronx-o'pka sistemasida ro'y beradigan jarayonlar juda har xil. Ular rivojlanish nuqsonlariga o'pkada qon aylanish izdan chiqqanicha, tabiatan spesifik va nospesifik yalligManish jarayonlari borligiga bogMiq boMishi mumkin.

0°pkadagi obstruktiv va oʻsma kasalliklari kattagina oʻrin egallaydi. hattoki yurak dekompensasiya mahalida kichik qon aylanish doirasida qon dimlanib qolishi ham oʻpka parenximasini zararlantiradi.

#### RINIT

Rinit - burun shilliq pardasining yallig'lanishi bo'lib, yuqori nafas yo'llarida eng ko'p uchraydigan kasalliklar jumlasiga kiradi. Bu infektsion va tabiatan infektsiyaga aloqadormas, o'tkir va surunkali bo'lishi mumkin.

0'tkir rinit kataral yallig'lanish bilan ta'riflanadi. Endigina boshlanib kelayotgan davrda rinoskopiya o'tkaziladigan bo'Isa, burun shilliq pardasining qonga to'lib (giperemiya), shishib turgani aniqlanadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida epiteliyning qisman ko'chib to'shgani va vorsinkalaming yo'qolib ketgani topiladi. Yallig'lanish jarayoni zo'rayib borgani sayin shish kuchayib, burundan serozshilimshiqli, shilimshiq yiringli suyuqlik kela boshiaydi, ayniqsa bezlar va tomirlar atrofida juda seziladigan dumaloq hujayrali yallig'lanish infiltrati paydo bo'ladi. Infektsiya tufayli boshlangan rinitlarda o'ziga xos, ya'ni spesifik belgilari kuzatiladi. Chunonchi, grippoz rinitda burundan qon kelib, qattiq bosh og'rig'i paydo bo'lishi mumkin. Tomirlar in'eksiyasi yaqqol ko'zga tashlanib turadi, qon quyilishi harakterlidir. Difteritik rinitda burun shilliq pardasi fibrinoz karash bilan qoplanib, qon aralash yiring kelib turishi mumkin.

Surunkali rinit Burun shilliq pardasida hadeganda barham topavermaydigan distrofik o'zgarishlar boshlanishi bilan ajralib turadi. Surunkali rinitni uchta klinik-anatomik xili tafovut qilinadi: Surunkali kataral rinit, Surunkali atrofik rinit va Surunkali gipertrofik rinit.

Surunkali kataral rinit burun shilliq pardasi epiteliysining ko'proq darajada metaplaziya va giperplaziyaga uchrashi bilan ta'riflanadi. Kiprikli epiteliy kubsimon, ba'zida esa muguzlanuvchi epiteliyga aylanadi. Shilimshiq bezlarning ham soni ko'payib, ularda shilimshiq gipersekresiyasi boshlanadi. Bezlarning chiqarish yo'llari kengayib ketadi. Burundan seroz, shilimshiqli, shilimshiq-yiringli suyuqlik kelib turishi mumkin.

Surunkali atrofik rinit burun shilliq pardasi atrofiyasi bilan, gohida esa burun chig'anoqlari suyak skeleti atrofiyasi bilan ta'riflanadi. Ayni vaqtda burun shilliq pardasi yupqalashib, burun chig'anoqlarining tomirlari, g'orsimon venoz chigallari puchchayib qoladi, shilimshiq bezlar atrofiyaga uchraydi. Kiprikli epiteliy yassi epiteliyga aylanadi. Klinik jihatdan olganda surunkali atrofik rinit burunning qurib, bitib turishi, hidlarni sezmay qolishi bilan ifodalanadi.

Surunkali gipertrofik rinit burun shilliq pardasi va bezlardagi to'qima epiteliysi elementlarining o'sib ketishi bilan ajralib turadi. Epiteliy yumshab qoladi, ba'zi joylarda kiprikli epiteliy yo'qolib ketadi. Burun chig'anoqlarining gipertrofiyasi ayniqsa sezilarli bo'ladi, chig'anoqlaming yuzasi silliq, g'adir-budir, so'rg'ichli bo'lishi mumkin. Surunkali kataral rinitdan farq qilib, burun doimo bitib turgan holda bo'ladi va undan bir talay suyuqlik kelib turadi.

Vazomotor rinit vazomotorlar funksiyasining buzilishiga bogMiq boʻlib, bunda burun shilliq pardasidagi nerv oxirlarining salgina boMsa-da ta'sirlanishi, Burunning birdan bitib undan bir talay suv-shilimshiqli suyuqlik kelishi, aksa urishi bilan ifodalanadigan zoʻr reaksiya boshlanishita olib keladi. Burun shilliq pardasi yoʻgʻonlashib, epiteliysi koʻp qavatli yassi epiteliyga aylanadi (metaplaziya). Shilimshiqqa boy qadahsimon hujayra- larning moʻl-koʻl boMishi harakterlidir. Stroma shishib, tolalari ajralib turadi, koʻpincha kollagenlashadi. Allergik rinit uchun shilliq pardaning sezilarli darajada shishib turishi harakterlidir.

Burunning qoʻshimcha sinuslaridagi yalligManish kasalliklari natijasida poliplar paydo boMishi mumkin. Poliplar kulrang, ba'zan sargMsh-qizil tusda, liqildoqsimon konsistensiyada boMib, yuzasi koʻzga silliq koM'inadi. Ularning katta-kichikligi va soni har xil boMadi.

### BURUN BO'SHLIG' I 0'SMALARI

Bu oʻsmalar kelib chiqishi jihatidan har xil. Aksari tabiatan epitelial, goho mezenximal oʻsmalar boMadi. Xavfsiz oʻsmalardan papillomalar, adenomalar, fibromalar, gemengiomalar, xondromalar, osteomalar uchraydi. Xavfli oʻsmalar jumlasidan rak (yassi hujayrali rak sarkoma, melanoma kuzatiladi-ki, ular oʻzining tuzilishi jihatidan boshqa joylarda uchraydigan shunday oʻsmalardan farq qilmaydi.

### LARINGIT

Laringit - halqunming yallig'lanishi - ancha koʻp tarqalgan kasallik boMib, sabablari har xil. Koʻpchilik hollarda viruslar, jumladan A, V gripp virusi, adenovirus va boshqa respirator viruslar etiologik omil boMib hisoblanadi. Bolalarda respirator virus, shuningdek A va V gripp virusi odatda hiqildoq, traxeya va bronxlarni birgalikda zararlab, laringotraxeobronxitga sabab boMadi.

Morfologik jihatdan olganda hiqildoqqa shish kelib, unda mononuklear- lardan iborat infiltrasiya paydo boMadi. Yuqori nafas yoMlarida virus infektsiyasi saqlanib qolgan mahalda unga bakterial, ayniqsa stafilokokk streptokokk infektsiyasi ham qcʻshiladi. Ana shunday ikkilamchi bakterial infektsiya qoʻshilganida shilimshiq ekssudat yiringli ekssudatga aylanadi. Bunda erroziyalar ham paydo boMishi mumkin.

Klinika amaliyotida laringitning ikki turi - silga aloqador va difteritik laringit hammadan katta ahamiyatga ega. Silga aloqador laringit ekssudativ yoki proliferativ jarayon koʻrinishida oʻtib, miliar doʻmboqchalar ham paydo boMishi mumkin. Difteritik laringit, shilliq pardada yuza nekrozlar boshlanib, fibrinoz ekssudat paydo boMishi bilan ta'riflanadi.

## HIQILDOQ 0'SMALARI VA O'SMASIMON TUZILMALARI

Kelib chiqadigan manbasiga koʻra har xil. Hiqildoqda koʻproq poliplar, papillomalar va yassi hujayrali rak uchraydi.

Hiqildoq poliplari diametri 0,5 sm dan kamroq boʻladigan yarim sferik tuzilmalar boʻlib, asosan chin ovoz boylamlari sohasidan joy oladi. Mikroskopik jihatdan olganda ular odatdagi koʻp qavatli epiteliy bilan qoplangan, fibroz toʻqimadan iborat. Polip ikkinchi ovoz boylamidan shikastlanadigan boʻlsa, uning yuzasi yara boʻlib ketishi mumkin. Poliplar odatda tamaki chekadigan kashandalar yoki ashulachilarda kuzatiladi ("ashulachilar tugunchalari"), bu narsa poliplarning paydo boʻlishida toʻqiinalar ca'sirlanishining ahamiyati borligini koʻrsatadi. Polip stromasida (fibroz toʻqimasida) mononuklear leykositlar uchraydi, tomirlar kengayib, qonga toʻlib turadiki, Ъи polipning tabiatan yalligʻlanishiga aloqador ekanligini koʻrsatadi.

Hiqildoq papillomasi xavfsiz o'smalar jumlasiga kiradi va chin ovoz boylamlarining qoplagich epiteliysidan paydo bo'ladi. Papillomalaming ikki turi tafovut qilinadi: qattiq va yumshoq papillomalar. Yumshoq xili xuddi malina mevasiga o'xshab ketadigan toʻq qizil rangli tuzilmadir. Qattiq papilloma odatda mayda do'mboqchali kulrang-oqish tusli bo'ladi. Papilloma diametri ahyon-ahyonda 1 sm dan katta keladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganda papilloma ko'p qavatli yassi epiteliy bilan qoplangan bir talay barmoqsimon ingichka o'simtalardan iborat bo'ladi. Ularning o'rtasida biriktiruvchi to'qima stromasi ko'zga tashlanadi. Epiteliy hujayralari odatdagi tuzilishga ega bo'lib, ularda anaplaziya belgilari ko'rilmaydi.

Papilloma travmatik shikastga uchraganda yorilishi va epiteliysi keyinchalik regeneratsiyaga uchrashi mumkin. Bunday hollarda papilloma yassi hujayrali rakka o'xshab ko'zga tashlanishi mumkin. Katta yoshli odamlarda papilloma odatda bitta, bolalarda esa ko'p sonli bo'ladi va ko'p qavatli yassi epiteliysining ancha zo'r berib o'sib borishi bilan ajralib turadi. Bunday holda papilloma tabiatan virusga aloqador deb hisoblanadi. Shu xildagi papillomalar hech qachon malignizasiyalanmaydi va o'smirlik davrida ko'pincha regressiyaga uchraydi.

Hiqildoq raki ancha kam, asosan chekadigan 40-60 yashar erkaklarda uchraydi. Hiqildoq raki etiologiyasida hiqildoq shilliq pardasini mudom ta'sirlab turadigan ekzogen omillar, masalan, tamaki tutini, asbest changi muhim ahamiyatga ega. Shu munosabat bilan hiqildoq raki aksari surunkali laringit, keratoz, leykoplakiyalar boʻlgan mahalda boshlanadi. Rak hiqildoqning har qanday qismida ham paydo boʻlishi mumkin, lekin aksari hiqildoqning boy lam ustidagi boʻlimida, goho hiqildoq ovoz boylamlari sohasida paydo boʻladi va bir qadar sekin oʻsib borishi kamdan-kam va kechki muddatlarda metastaz berishlari bilan ajralib turadi.

Hiqildoq rakining gistologik tuzilishi har xil boMadi. 95 foiz hollarda u yassi hujayrali (muguzlanadigan va muguzlanmaydigan) rakdir. Goho adenokarsinoma kuzatiladi. Hiqildoq raki oldiniga rivojlanib boradi, keyin esa zo'rayib, ko'pincha yaralanib ketadigan kulrangnoma-sadafsimon pilakcha ko'rinishiga kiradi. Hiqildoq o'smasi juda har xil darajada anaplaziyaga uchraydi.

Qay tariqa o'sib borishiga qarab hiqildoq rakining uchta asosiy turi tafovut qilinadi: ekzofit (yoki papillyar), endofit (yoki infiltrativ-yarali) va aralash rak hiqildoq rakining eng barvaqt ma'lum beradigan klinik simptomi ovozning xirillab qolishidir, o'sma kattalashib borgan sayin ovoz tobora ko'proq xirillayveradi va yo'qolib ham qolaveradi (afoniya). Og'riq, disfagiya bo'lishi mumkin, qon aralash balg'am tashlab yo'talishi, qon ketishi ham harakterlidir. Rakning yara bo'lib ketgan joyiga ko'pincha infektsiya ham o'tadi. Vaqtida nur bilan davo qilinadigan bo'lsa, bu kasallikning oqibati nisbatan xayrli. Kasalliklarni o'limga olib boradigan sabab nafas yo'llari distal bo'limlarining infektsiyasi, hayot uchun muhim organlarda paydo bo'lgan metastazlar, kaxeksiyadir.

Nazofaringeal karsinoma kam uchraydigan o'smalardan bo'lib, Epshteyn-Barr virusi tufayli boshlanadi deb hisoblanadi. Bu o'smaning *uchta gistologik xili* tasvirlangan: *yassi hujayrali muguzlanmaydigan rak va tabaqalashmagan rak* shulardan so'nggisining genezi Epshteyn-Barr virusiga ko'proq bog'liq. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganda bu o'sma aniq chegaralari bo'lmagan yirik yadroli, yirik epitelial hujayralardan iborat bo'lib chiqadi, o'smada talaygina limfotsitlar ham topiladi. Shuning uchun bu o'smani *limfoepitelioma* ham deyiladi.

# 0'PKA TOMIRLARI PATOLOGIYASI

### 0'PKA ARTERIYASI VA TARMOOLARINING EMBOLIYASI

O'pka arteriyasi va tarmoqlarining emboliyasi juda ko'p hollarda odamning to'satdan o'lib qolishiga sabab bo'ladi. Ayni vaqtda oyoq chuqur venalarining trombozida o'pka arteriyasining asosiy tarmog'i hammadan ko'ra ko'proq okklyuziyaga uchraydi (tromboemboliya). Emboliyaning qanday oqibatlerga olib borishi emboliyaning kattakichik'.igiga, tiqilib qolgan tomirlarning diametriga, umumiy qon aylanish bilan o'pkada qon aylanish holatiga bog'liqdir.

Yirik embollar odamda o'pka arteriyasi bilan bosh tarmog'i yoki bifur- kasiyasi tiqilib qolishiga sabab bo'ladi. Bunda gipoksiya yoki yurak o'ng bo'lmasining birdan kengayib ketishi (o'tkir cor pulmonum) tufayli odam to'satdan o'lib qoladi, shu bilan birga pulmonokoranar refleks natijasida ham. Bunday hollarda o'pkada qanday bo'lmasin biror xildagi struktura o'zgarishlarini topib bo'lmaydi.

Bir muncha mayda embollar periferik oʻpka arteriyalari yoʻliga tiqilib qoladi. Qon aylanishi izdan chiqmagan boʻlsa, oʻpka bronxial arteriyalardan qon bilan ta'minlanib turadi, shu narsa oʻpka parenximasini tirik holda saqlab qoladi. Yurak tomirlar sistemasi yetishmovchiligi sharoitlarida oʻpka arteriyasi tarmoqlarining tiqilib qolishi (okklyuziyasi) oʻpka infarktiga olib boradi. Oʻpka infarkti shuning uchun ham yurak yetishmovchiligi boʻlgan keksa odamlarda koʻproq kuzatiladi. Tabiatan gemorragik tusda boʻladigan oʻpka infarktida ishemik nekroz alveolalar devorlari, bronxiolalar va mayda tomirlarga tarqaladi, holbuki qon quyilgan mahalda oʻpkaning tuzilishi saqlanib qoladi. Bundan tashqari, qon quyilgan joylar infarktdan farq qilib, periferiya boʻylab joylashxshi shart emas. Ilifektsiyalangan embol mahaiida septik infarkt boshlanib, oʻpka abssessiga aylanib ketadi.

0'pka arteriyasi va tarmoqlari emboliyasining *klinik ko'rinishlari* har xil massiv o'pka emboliyasida (o'pka besh bo'lagidan to'rttasining tomirlari tiqilib qolganida) odam to'satdan o'ladi. o'pka bo'laklarining yirik arteriyalari tiqilib qolganida birdan og'riq turib, odamda hansirash boshlanadi va u hushidan ham ketib qoladi. Bunday sindrom miokard infarkt uchun ham harakterlidir, shu munosabat bilan o'pka angioagrafiyasi yordamida differensial diagnostika o'tkazilishi zarur bo'ladi. Yoshi 50 dan oshgan kasallar ko'pincha oTib qoladi.

Embol parchalarga ajralib ketgan mahallarda (embol fragmentasiyasida) embol qismlari periferik tomonga surilib borib, kichikroq infarktlarga sabab bo'lishi mumkin. Kasalga fibrinolitik vositalar yuborilganda embol bir necha soat yoki kunlar davomida lizisga uchrashi mumkin. Fibrinoliz oxiriga yetmay chala qolsa, embollar uyushib, intimada fibroz pilakchalar hosil bo'ladi. Mayda embollar qanday bo'lmasin biror xildagi simptomatikaga olib bormasligi mumkin. Yoki ko'krak qafasida og'riq turib, yo'tal tutadi, o'pkaga qon quyilishi tufayli gemoftiz boshlanadi. O'pka infarkti boshlanganida ko'krak qafasida og'riq turib, yo'tal, plevral og'riqlar, gemoftiz bo'lishi harakterlidir, hansirash ham mumkin.

Kasallik klinikasi embollar soniga, yurak-tomirlar sistemasi ahvoliga ham bog'liq. Ko'p sonli embollar o'pka gipertenziyasiga va surunkali shakldagi cor pulmonum ga sabab bo'lishi mumkin.

### 0'PKA GIPERTENZIYASI

O'pka gipertenziyasi, ya'ni qon aylanish doirasida qon bosimining ko'tarilib kelishi birlamchi va ikkilamchi bo'lishi mumkin. Birlamchisining etiologiyasi noma'lum, ikkilamchisi, turli patologik jarayonlar tufayli boshlanadi. O'pka gipertenziyasi o'pka tomirlar skleroziga sabab bo'ladi.

0'pka tomirlari sklerozi ham *birlamchi va ikkilamchi sklerozga* bo'linadi. O'pka tomirlarining ikkilamchi sklerozi qon bosimiga qarshilik kuchayganida yoki kichik qon aylanish doirasida aylanib yurgan qon hajmi

koʻpayib ketganda kuzatiladi. Qon oqimiga qarshilik kuchayganida oʻpka tomirlarida boshlanadigan ikkilamchi skleroz quyidagi hollarda koʻriladi:

- 1) oʻpkada ko'p sonli embollar bo'lganida; 2) o'pkaning ko'p qismi rezeksiya qilinganida; 3) mitral stenozida; 4) o'pkaning vena-okklyuzion kasalligida;
- 5) arteriyalar torayib qolganida (sklerodermiya, Vegener granulyomatozida);
- 6) surunkali gipoksiya va vazokonstriksiyada (o'pkada surunkali obstruktiv jarayonlari, surunkali interstisial pnevmoniya, pnevmokonioz bo'lganida).

Ayianib yurgart qon hajmi ko'payib ketganiga aloqador ikkilamchi skleroz tug'ma yurak nuqsonlari mahalida bo'lmalar orasidagi to'siq nuqsoni, qorinchalar orasidagi to'siq nuqsoni bo'lganida, Fallo tetradasi, yirik tomirlar transpozisiyasida kuzatiladi.

O 'pka tomirlari birlamchi sklerozining sabablari quyidagilardir:

-tomirlami toraytiradigan neyrogumoral ta'sirlariga oʻpka tomirlarining odatdan tashqari reaksiya koʻrsatishi;

-tomirlar devorida boshlangan ba'zi immunopatologik jarayonlar shakllari:

- tomirlarning mudom torayib turishiga sabab bo'ladigan moddalar ta'siri;
- aftidan, prostaglandinlar ishlanib chiqayotgani munosabati bilan uzoq davom etgan vazokonstriksiyasi natijasida endoteliyning zararlanishi.

Kichik qon aylanish doirasida xoh birlamchi, xoh ikkilamchi gipertenziya yuzaga kelganda o'pkaning butun tomirlar tarmog'i, hattoki kapillyarlar ham jarayonga qo'shilib ketadi. Lekin har xil kalibrdagi tomirlarda ro'y beradigan struktura o'zgarishlari tabiatan har xil bo'ladi. O'pkaning asosiy arteriyasi va uning yirik tarmoqlarida xuddi katta qon aylanish doirasi arteriyalarida bo'lganidek ateroskleroz yuzaga keladi. O'rtacha arteriyalarda intima qalinlashib, silliq muskul hujayralari gipertrofiyalanadi. Mayda arteriyalar va arteriolalarda bir muncha sezilarli struktura o'zgarishlari ro'y beradi: intimaning qalinlashuvi, tomir o'rta pardasining qalinlashuvi, ichki va tashqi elastik membranalar reduplikasiyasi shular jumlasidandir. Bu tomirlar devorining qalinlashib qolishi ularning yo'li torayib qolishiga olib keladi. Tomirlar devorining qay darajada alteratsiyaga uchrashi o'pka arteriyalaridagi bosim miqdoriga bog'liqdir.

O'pka tomirlarining ikkilamchi sklerozi har qanday yoshda boshlanishi mumkin. holbuki, birlamchi skleroz yosh odamlarda, aksari ayollarda boshlanadi. o'pka tomirlari ikkilamchi sklerozi *klinik ko'rinishlari* shu sklerozga olib kelgan patologik jarayonning turiga bog'liqdir (yurak yoki o'pka kasalliklari, surunkali bronxit, birlamchi emfizema, pnevmokoniozlar, bronxoektaziyalarga). O'pka tomirlarining birlamchi sklerozi uchun odamning saiga charchab qoladigan bo'lishi, hushdan ketib turishi, hansirashi harakterlidir, goho ko'krak qafasida ham bo'ladi. Aksari nafas yetishmovchiligi, sianoz boshlanadi.

i

Kasallarni oʻlimga olib boradigan sabab cor pulmonum boshlanishi munosabati bilan oʻng yurak yetishmasligidir.

## CHAQALOQLARDA UCHRAYDIGAN RESPIRATOR DISTRESS-SINDROM

Chaqaloqlarda nafas yetishmay qolishining sabablari har xil, bular/ quyidagilardan iborat bo'lishi mumkin: 1) homilador ayolning haddan tashqari harakatsiz tarzda hayot kechirgani; 2) tug'ruq mahalida kalla ichiga zarar yetgani; 3) qog'onoq suvlari yoki qon laxtalari aspirasiyasi tufayli nafas boʻgʻilishi, asfiksiya); 4) kindikning homila boʻyniga oʻralib qolishi natijasida ona qornida yuz beradigan homila gipoksiyasi; 5) oʻpkaning rivojlanish nuqsonlari.

Biroq nafas yetishmovchiligining eng koʻp uchraydigan sababi respirator- distress sindromidir. Nafas yetishmovchiligi bola tugʻilgan zahoti ma'lum boʻladigan boshqa turlardan farq qilib, respirator distress-sindromda oʻtkir nafas yetishmovchiligiga xos belgilar, bola tugʻilganidan keyin bir necha minut yoki hatto soat oʻtgach paydo boʻladi. Nafas yetishmovchiligi zoʻrayib boraveradi va zarur choralar koʻrilmaydigan boʻlsa, oʻlimga olib boradi.

Respirator distress-sindrom aksari oy-kuni yetmasdan, 2500 grammdan kam ogʻirlikda, ayniqsa 1000-1500 gramm ogʻirlikda tugʻilgan bolaiarda koʻproq kuzatiladi. Respirator distress-sindrom xavfini tugʻdiradigan boshqa omillar jumlasiga onadagi diabet kasalligi, alveolalar epiteliysi tabaqalanishining kechikishi, tugʻruq faoliyati boshlanmasdan turib ona qornini yorib bolani olish (Keser kesish), prenatal asfiksiya kiradi. Respirator distress-sindrom oʻgʻil bolaiarda koʻproq kuzatiladi.

Patologik anatomiyasi. O'pka havosiz bo'lib ko'zga tashlanadi, paypaslab ko'rilganida qattiq, og'ir, rangi qizil, ola-bo'la bo'ladi. Bola o'lgan zahoti murdasi yorib ko'riladigan bo'lsa, o'pkasi bir qadar g'ovakroq bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'pkaning zararlangan joylarida atelektazlar va emflzemaga xos tarzda shishib ketgan respirator bronxiolalar va alveolalar topiladi. Kapillyarlarda qon dimlanib turib qolgani ko'zga tashlanadi. Biroq, eng harckterli morfologik belgi atelcktaz bor joylarda ham, o'pka shishib turgan joylarda ham gialin membranalar bo'lishidir. Gialin membranalar ba'zi hollarda o'pka respirator yo'llaming devorlariga taqalib turgan halqalar yoki to'siq ko'rinishidagi yupqa eozinofil amorf massalar holida uchraydi. Boshqa hollarda ular alveolalar bo'shlig'ini to'ldirib turadi. Gialin membranalarda alveolyar epiteliyning nekrozga uchragan hujayralar va amnionga aloqador yakka-yakka tangachali hujayralar topiladi. O'pkaning respirator yo'llari eritrotsitlar aralashgan shish suyuqligi bilan to'lib turadi. Interstisiyga qon quyilgan bo'lishi ham mumkin.

Gialin membranalar hosil boMishida uch bosqich tafovut qilinadi. Alveolalar boʻshligʻi periferiyasi tarkibida fibrin boMadigan shish suyuqligining toʻplanib borishi shu membranalar hosil boMishining birinchi bosqichidir. Ikkinchi bosqichida koʻchib tushgan hujayralar aralashgan yumshoq donador yoki fibrillyar eozinofil material hosil boMib, keyin u zichlashadi va gomogen holga kelib boradi. Uchinchi bosqichida, gialin membranalar atrofida bir talay makrofaglar koʻzga tashlanadi, gialin membranalar shu makrofaglar ta'sirida yemirilib, yoʻqolib ketishi ham mumkin. Autopsiyada asfiksiya manzarasi koʻzga tashlanadi.

Hozir tasvirlab oʻtilgan anatomik oʻzgarishlar asosida ikkita asosiy omil yotadi: oʻpka suffaktantining yetishmovchiligi va alveolalar epiteli)^i oʻtkazuvchanligining kuchaygani.

Surfaktant (oʻpkada boMadigan yuza faol modda, yuza tortish kuchi omili, antiatelektatik omil) oʻpka toʻqimasining elastik va choʻziluvchan boMishida muhim rol oʻynaydi. Chaqaloqda 11 nafas chiqarishda oʻpkaning kollapsga uchrashiga toʻsqinlik qiladi. Nafas chiqarib, oʻpka nafas yuzasi kichraygan mahalida surfaktant faol holga oʻtadi va yuza tortish kuchini nihoyat darajada kamaytirib, alveolalarning yanada kuchayishiga toʻsqinlik qiladi. Nafas olish mahalida surfaktant aksincha, faolligi kamayadi va yuza tortish kuchi ortishiga sharoit yaratadi.

Surfaktant yetishmasligida (bunday hodisa oy-kuni toMmagan va yetilmagan homilada kuzatiladi) nafas chiqarish mahalida oʻpkadan havo chiqib ketadi va bunda oʻpka kuchaymaydi. Surfaktant nafas mahalida alveolalar barqaror boMishini ta'minlab, aerogematik toʻsiq orqali gazlarning diffuziyalanib oʻtishida ishtirok etadi, alveolyar-kapillyarlar membranalari oʻtkazuvchanligini tartibga soladi, alveolalar hujayralami tashqi muhitning zararli omilidan saqlaydi, suyuqlik transsudasiyasiga toʻsqinlik qiladi. Shu sababdan gialin membranalar paydo boMganda oʻpkada gazlar almashinuvi buziladi.

Homilaning ona qomida rivojlanish davrida respirator parenxima feta! oʻpka suyuqligi bilan toMib turadi. Ikkinchi tipdagi pnevmotsitlar shu suyuqlikka surfaktant ajratib chiqaradi. Homila yetilib borgani sari oʻpka suyuqligi amnion boʻshligMga oʻtib ketadi. Surfaktant sintezi homilada rivojlanishning 22-24 haftasidan boshlanadi va 34-36 hafitasida eng yuqori darajasiga yetadi. Shu narsa fetal suyuqlik bilan toMib turgan oʻpkaning havoli holiga kelishiga yordam beradi. Surfaktant yetishmaydigan boMsa, nafas chiqarish mahalida oʻpka kollapsi kuzatiladi, shuning natijasida keyin nafas olish qiyinlashib qoladi. Tugʻruq mahalida homilaning tugʻruq yoMlaridan oʻtib borishi homila koʻkrak qafasi qisilishi munosabati bilan oʻpkaning fetal suyuqlikdan xalos boMishiga yordam beradi va surfaktant sekresiyasini kuchaytiradi. Mana shuning uchun ham Keser kesish

operatsiyasi respirator distress-sindrom boshlanish xavfini soladigan omil boʻlib hisoblanadi.

Alveolyar epiteliysi oʻtkazuvchanligining kuchayishi, alveolalarda oqsilga boyish suyuqligi toʻplanib borishiga, demak, gialin membranalar hosil boʻlishiga yoʻl ochadi. Alveolyar epiteliysi oʻtkazuvchanligining nima sababdan kuchayishi ma'lum emas. Epiteliyning yemirilishi yoki zarar yetkazuvchi fermentlari yoxud erkin radikallari boʻlgan oq qon tanachalari toʻplanib borishi munosabati bilan mediatorlar ajralib chiqishi ahamiyatga ega deb taxmin qilinadi.

Respirator distress-sindromdan chaqaloqlar o'limini kamaytirishning eng sai'iarali usuli vaqtidan ilgari tug'ish hollarini oldini olishdir, chunki bunday hollarda o'pkaning surfaktantdan sintezlash xususiyati pasayib ketadi. Amnion suyuqligi surfaktanti konsentrasiyasiga qarab o'pka to'qimasining nechog'lik yetukligi to'g'risida fikryuritish mumkin.

### O'PKA ATELEKTAZLARI

O'pka atelekiazi - bu o'pka, o'pka bo'lagiyoki segmentiningpatologik holatlari bo 'lib, bunda ventilyasiya buzilishi tufayli alveolalar havosiz bo 'lib, puchchayib qoladi. Atelektazlarning ikkita asosiy turi tafovut qilinadi: Chaqaloqlar o'pka atelektazlari (neonatal) va kattalarda kuzatiladigan atelektazlar (turmushda orttirilgan o'pka atelektazlari).

Neonatal atelektazlar - oʻpkaning toʻla-toʻkis rostlanrnasligiga bogʻliq boʻladi. Bu atelektazlar sabablari va avj olib borish mexanizmlariga qarab birlamchi va ikkilamchi xillarga boʻlinadi. Ma'lumki, oʻpkaning atelektatik holati faqat ona qornida rivojlanish davrida boʻladigan fiziologik holatdir. Bola tugʻilgandan keyin nafas harakatlari bekamu-koʻst yuzaga chiqadigan boʻlsa, oʻpkasi yorilib rostlanadi. Biroq, chala tugʻilgan bolalarda nafas markazining yetilmaganligi yoki intoksikasiya va ona organizmidagi qon aylanishning buzilishi munosabati bilan bu markaz qoʻzgʻaluvchanligi ayniganida nafas harakatlari izdan chiqadi, shuning natijasida oʻpka yozilmay qoladi. Bunday hollarni birlamchi oʻpka atelektazi deyiladi. Chaqaloqlar birlamchi atelektazi boshlanish xavfini soladigan omillar tugʻruq mahalida qorindagi homila gipoksiyasigc olib keladigan homiladorlik asoratlari, shuningdek kichik qon aylanish doirasidagi tomirlar sistemasining murtak holida qolib ketganidir.

Patologik anatomiyasi. Autopsiyada o'pka kollapsga uchragan, krepitasiyalanmaydigan, rangi qizg'ish bo'ladi, konsistensiyasi jihatidan rezinaga o'xshaydi. O'pka bo'laklari suvga solinsa cho'kib ketadi, bu ularda havo yo'qligini ko'rsatadi. Chaqaloq o'pkasining alveolalari mikroskopik tuzilishi jihatidan hali ona qomida rivojlanib borayotgan homila o'pkasidan farq qilmaydi, alveolalarning bo'shlig'i juda kichiq ularning atrofidagi to'siqlar qalin, qat-qat bo'ladi. Alveola bo'shlig'ini qoplab turadigan epiteliy

kubsimon. Alveolalar boʻshligʻida amniotik detrit aralashgan donador oqsil pretsipitati topiladi.

Ikkilamchi neonatal atelektaz surfaktant yetishmovchiligi, qogʻonoq suvlari aspirasiyasi, nafas yoʻllarining tashqaridan bosilib qolishi munosabati bilan boshlanadigan respirator distress-sindrom mahalida kuzatiladi. Pnevmoniya asorati ham boMishi mumkin.

Turmushda orttirilgan atelektazlar ko'pincha katta yoshli odamlarda uchraydi va ishlab turgan o'pkada kollaps boshlanganiga bog'liq bo'ladi. Turmushda orttirilgan atelektazlar sabablari va avj olib borishi mexanizmiga qarab absorbs ion, kompression, kontraktil va dog'dor (mayda o'choqli) atelektctzlarga bo 'linadi (35-rasm).

35- rasm. Katta yoshli odamlarda uchraydigan oʻpka atelektazining turli xillari (Kumar V., 1992).

Absorbsion atelektazlar, nafas yoʻllari batamom obstruksiyaga uchragan mahalda yuzaga keladi, bunday obstruksiya oʻpka parenximasining distal boʻlimlariga havo oʻtishiga toʻsqinlik qiladi. Bunda shy vaqtgacha oʻtib qolgan havo qonga absorblanadi, bu alveolalaming kollapsga uchrashiga olib keladi. Nafas yoMlari obstruksiyasining darajasiga qarab butun oʻpka, oʻpkaning yaxlit bir boMagi yoki turli segmentlarida atelektaz boshlanishi mumkin. Atelektazga, koʻpincha bronxlarga shilimshiq tiqilib qolishi sabab boMadiki, bunday hodisa asosan operatsiyadan keyingi davrda kuzatiladi. Bundan tashqari bronxial astma, bronxoektazlar, oMkir va surunkali bronxitlarda, yot tanalar, qon laxtalari tiqilib qolgan mahallarda ham bronxlar yoMi shilimshiq tiqinlari bilan bekilib qoladi (qon laxtalarining tiqilib qolishi aksari bolaiarda ogMz boʻshligMda qilingan operatsiyalardan keyin kuzatiladi). Nafas yoMlari bronxogen rak mahalida, kattalashib ketgan limfa tugunlari yoki tomirlar anevrizmasi bilan bosilib qolganida ham obstruksiyaga uchrashi mumkin.

(Compression atelektazlar plevra boʻshligMda suyuqliq qon yoki havo toʻplanib qolganiga bogMiq boʻladi, bunday hodisa oʻpkaning mexanik ravishda bosilib, kollaps boshlanishiga olib keladi. Kompression atelektazlar quyidagi hollarda kuzatiladi: 1) yurak yetishmovchiligi mahalida plevra boʻshliqlariga suyuqlik toʻplanib qolganida - gidrotoraks boshlanganida;

2) plevra bo'shlig'iga davo maqsadida havo yuborilganida yoki visseral plevra bilan va havo o'tib turadigan parenxima yorilib, plevra bo'shlig'iga havo kirganida yuzaga keladigan pnevmotoraks paytida; 3) diafragma holati o'zgarib, u yuqori ko'tarilganida assit tazyiq o'tkazadigan mahalda.

Kontraktil atelektazlar oʻpka fibrozida yoki plevra boʻshliqlari bitib ketgan mahallarda yuzaga keladi, chunki bunday hodisalar oʻpkaning yozilishiga toʻsqinlik qilib, odatdagicha nafas olishga qarshilik koʻrsatadi.

O'choqli atelektazlar bronxiolalarga shilimshiq yoki ekssudat tiqilib qolishi natijasida bir talay atelektaz o'choqlari paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi.

Patologik anatomiyasi. Ancha yoyilgan kollaps yoki sezilarli pnevmotoraksda o'pka o'z ildiziga tomon qisilib keladi-da, plevra bo'shliqlarini .bo^sh qoldiradi. O'pka kollapsida atelektaz o'pkaning butun parenximasiga, odatda, bir tekis yoyilmaydi. Absorbsion kollapsda chetki tomonlarda havo o'tib turadigan joylar saqlanib qoladi. O'pka bir qadar shishadi ham. Gidrotoraks yoki diafragma ko'tarilib qolganiga aloqador kompression atelektazlar odatda ikki tomonlama (bilateral) bo'ladi va o'pka asosida ko'zga tashlanadi. O'pka parenximasi puchchayib, qizg'ish tusga kirgan, xuddi rezina singari elastik zich bo'ladi. O'pkani qoplab turgan plevra bujmayib turadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida alveolalaming tirqishsimon bo'lib qolgani ko'zga tashlanadi. Alveolalaming to'siqlari, ya'ni septalaridagi tomirlar kengayib, qonga to'lib turadi, chunki alveolalarda

odatda ulami toʻldirib turadigan havo boʻlmaydi. O'pkaning zararlanmay qolgan qismlarida emfizema koʻzga tashlanadi.

Tunnushda orttirilgan atelektazlar oʻtkir yoki surunkali boMishi mumkin. Nafas yoMlarining shilimshiq tiqinlari bilan bekilib qolishi (obstruksiyalanishi) odatda birdan boshlanadi va nafasning toʻsatdan qiyinlashib qolishi bilan namoyon boMadi.

0'pka atelektazida ikkilamchi infektsiya qo'shilishi mumkin. Qanday boMmasin biror o'pka segmentida mudom saqlanib turadigan atelektaz bronxogen rakning belgisi boMishi ham mumkin.

### CO'DAKLARNING TO'SATDAN 0'LIB QOLISHI SINDROMI

To'satdan o'lish sindromi (beshikda, karavotchada o'lish) 7 kunlikdan to I yashargacha bo'lgan bolalarning ko'tilmaganda, birdan o'lib qolishi deb ta'riflanadi, autopsiya tekshiruvlari o'tkazilganiga qarama)>, bunday o'limning sababini tushimlirib bo'lmaydi. Toshkent shahrida to'satdan oMish sindromi 76,5 foiz hollarda 1-6 oylik bolalar orasida kuzatiladi. Ko'pincha o'gMl bolalarda uchraydi. Yilning sovuq faslida (noyabr, dekabr) oylarida bunday oMim hollari ko'proq kuzatiladi.

Toʻsatdan oMish sindromi xavfini tugʻdiradigan va onaga aloqador boMgan omillar quyidagilardir: onaning 20 yashardan yoshroq boMishi, qonuniy nikoh yoʻqligi, ijtimoiyiqtisodiy darajaning pastligi, chekish, koʻp tuqqanlikdir. Toʻsatdan oMish sindromiga olib keluvchi sharoitlar jumlasiga bolaning chala tugMlishi, tugMlgan vaqtida tana vaznining kamligi, bolaning erkak jinsiga mansubligi kiradi.

To'satdan oMish sindromida ko'rilaaigan anaiomik o'zgarishlar uncha ko'p boMmaydi va har safar har xil boMib chiqadi, chunki go'daklaming to'satdan oMib qolishiga olib keladigan sabablar har xil, oMim hollarining taxminan 2/3 qismida arzimas darajadagi alterativ o'zgarishlar: 1) nafas va yurak ishi maromini idora etib boradigan tuzilmalarda (miya stvoli, karotid tanalar, vagusda); 2) gipoksiyaga sezgir to'qimalarda (bosh miya, o'pka, buyrak usti bezlarining miya qavatida) topiladi. Masalan, miya stvolida arzimas darajada glioz borligini, karotid tanalaming odatdan tashqari kichikligini yoki o'tkazuvchi sistemani qon bilan ta'minlaydigan yurak toj tomirlari shoxlarining zararlanganini ko'rish mumkin.

Biroq, mana shu o'zgarishlar ikkilamchi gipoksiyaning sababi boMishdan tashqari, uning oqibati boMishi ham mumkin. Yurak oʻng qorinchasi bilan mayda oʻpka arteriyalari muskul qatlamining gipertrofiyalangani ham tasvirlangan, lekin bu o'zgarishlar alveolyar gipoksiya natijasida yoki oʻpka tomirlari spazmi tufayli yuzaga kelishi ham mumkin. Toʻsatdan oʻlish sindromida nafas yoMlarining tiqilib qolganligi ham kuzatilishi mumkin. Masalan, bola qattiq uxlab yotganida tilining tiqilib

qolishi, shilimshiq ishlab chiqaruvchi bezlar giperplaziyasi mahalida shilimshiqning koʻpayib ketishi shunga olib keladi.

Toʻsatdan oʻlish sindromi 1/3 hollarda kardiopulmonal sistemasiga bogʻliq boʻlmay, infektsiyaga bogʻliq boʻladi. Oʻlim hollarining qish oylarida koʻproq uchrab turishi virusli respirator infektsiyaning ahamiyati borligini tasdiqlaydi. Yaqinginada ichak infektsiyasining ahamiyati ham borligi aniqlandi, Clostridium botulinum goʻdaklaming toʻsatdan oʻlib qolishiga sabab deb hisoblanadi. Bola juda oʻrab-chirmab qoʻyilganida uning haddan tashqari isib ketishi ham toʻsatdan oʻlish xavfini kuchaytiradigan jiddiy omildir.

To'satdan o'lish sindromining etiologiyasi bilan patogenez; hanuzgacha noma'lum ekanligini ta'kidlab o'tish kerak

### 0'PKANING SURUNKALI OBSTRUKTIV KASALLIKLARI

Bir qancha o'pka kasalliklari o'pka funksiyasi izdan chiqib, nafas yo'llaring o'tkazuvchanligi buzilib, nafas chiqarishning qiyinlashib qolishi bilan ta'riflanadi. Shu o'pka kasalliklari orasida surunkali bronxit, ayniqsa bronxiolit, o'pka emfizemasi, bronxial astma, bronxoektazlar alohida o'rinda turadi va juda o'ziga xos anatomik o'zgarishlar ro'y berishiga olib keladi.

## SURUNKALI BRONXIT

Surunkali bronxit - bu bronxlar devorining surunkali yallig'lanishi, bo'lib, odatda yirik bronxlarda yoki diametri kamida 2 mm keladigan mayda bronxlarda boshlanadi. Surunkali bronxitda bronxiolitning eng asosiy xu- susiyati shilimshiq gipersekresiyasidir.

Etiologiyasi va patogenezi. Surunkali bronxitning boshlanishida sigareta chekish, atmosfera havosining azot dioksidi, oltingugurt dioksidi, chang zarralari bilan ifloslanishi rol o'ynaydi. Bular to'g'ridan-to'g'ri yoki bilvosita yo'l bilan ta'sir o'tkazishi mumkin. Bilvosita yo'l bilan ta'sir o'tkazganida ular shilimshiq bezlariga neyrogumoral yo'l bilan kor qilib, shilimshiq gipersekresiyasi boshlanishiga sabab bo'ladi. Shilimshiq gipersekresiyasining asosida shilimshiq bezlarining giperplaziyaga uchrashi va nafas yc'llari hilpillovchi epitcliysi hujayralarir.ing aynib, qadahsimon hujayralarga aylanishi yotadi. Shilimshiq gipersekresiyasi mahalida shilimshiq tiqinlari yuzaga kelib, nafas yo'llariga, tiqilib qoladi. Mayda bronxlarda shilimshiq ularning butunlay tiqilib qolishiga olib kelishi mumkin, paydo bo'lib kelayotgan emfizema tufayli ular yanada ko'proq bekilib boradi. Surunkali bronxit paydo bo'lishida mikrob infektsiyasi va adenoviruslar kamroq rol o'ynaydi.

Patologik anatomiyasi. Yirik bronxlarning shilliq pardasi odatda qonga to'lib, kerkib turadi, rangi xiralashgan, ko'pincha shilimshiq qatlami bilan qoplangan bo'ladi. Mayda bronxlar va bronxiolalar shilimshiq bilan

toʻlib turadi. Mikroskopik jiliatdan olganda shilimshiq ishlab chiqaruvchi bezlar sonining koʻpayib, ularning funksional faolligi kuchayib qolgani asosiy diagnostik mezon boʻlib hisoblanadi. Bunda bronxlar devori bilan submukoz ravishda joylashgan bezlar qavatining nisbati oʻzgarib qoladi. Surunkali bronxit sezilarli tusga kirgan hollarda bu nisbat 1:2 dan ortiq boʻladi. Shilimshiq ishlab chiqaruvchi bezlar giperplaziyasidan tashqari hilpillovchi epiteliyda qadahsimon hujayralaming koʻpayib qolgani kuzatiladi. Ayni vaqtda epiteliy hujayralari kamayadi. Uzoq muddat davomida sigareta chekish va koʻpdan beri davom etib kelayotgan surunkali bronxitning eng xavfli oqibati hilpillovchi epiteliy boshlanib, uning koʻp qav'atli yassi epiteliyga aylanib qolishi va epitelial hujayralaming displaziyaga uchrashidir. Bunday oʻzgarishlar rak oldi oʻzgarishlari deb qaraladi.

Bronxlarning shilliq pardasida tabiatan har xil bo'ladigan yallig'lanish infiltrati topiladi. Chunonchi, infektsiyalarga aloqador bronxitlarda neyt- rofilli infiltrasiya kuzatiladi. Infektsiya bo'lmagan mahallarda infiltratlar asosan mononuklearlardan iborat bo'ladi. Allergik komponentli bronxitlarda infiltrat eozinofillardan tashkil topadi.

Surunkali bronxiolil hilpillovchi epiteliy hujayralarining meta- plaziyaga uchrab, qadahsimon hujayralarga aylanib borishi bilan ta'riflanadi. Yalligʻlanish va fibroz jarayonlarining birga qoʻshilishi bronxiolalar yoʻli torayib, butunlay bitib ketishiga olib keladi (obliteratsiyalovchi fibroz bronxiolit).

Klinik manzarasi. Kasallikning klinik ko'rinishlari nafas yo'llari obturasiyasiga bog'liq. Yo'talib, ko'p balg'am tashlab turish harakterlidir. Kasallikning boshlang'ich davrlarida o'pkaning ventillyasion funksiyasi bo'zilmaydi. Biroq, jarayon zo'rayib borgani sayin hansirash boshlanib, gipoksiya va giperkapniya yuzaga keladi-ki, bular qonning kislorod bilan yaxshi to'yinmay, sianoz boshlanishiga olib keladi. Shu bilan bir vaqtda surunkali gipoksiya o'pkada barham topmaydigan vazokonstriksiya yuzaga kelib, o'pka tu fayli yurak ishining buzilishga

olib keladi (cor pulmonum). Sianoz bilan birgalikda o'ng yurak yetishmovchiligi boshlanib, badanda snishlar payao bo'lishi ham mumkin.

### 0'PKA EMFIZEMASI

Oʻpka emfizemasi oʻpkada havo κoʻpayib qolishi bilan ta'riflanadigan patologik holat deb hisoblanadi. Emfizemaning ikkita asosiy shakli tafovut qilinadi: vezikulyar va interstisial emfizema.

## INTERSTISIAL 0'PKA EMFIZEMASI

Interstisial (oraliq) o'pka emfizemasi o'pkaning oraliq to'qimasida havo to'planib borishi bilan parenximatoz emfizemadan farq qiladi. U jarayon septalarga havo oʻtishidan boshlanadi. Shu septalar qavatlarga ajralganida havo oʻpka darvozalarigacha yetib borib, koʻks oraligʻiga oʻtadi. Bundakoʻkrak qafasi boʻyin, tana teri osti kletchatkasiga ham havo oʻtishi mumkin. Interstisial emfizemaning sababi emfizema mahalida alveolalarning yorilishidir. Odam nafasga havo olib, oʻpka kengaygan mahalda havo oraliq toʻqimaga oʻtib qoladi-da, nafas chiqarilib, oʻpka puchchaygan mahalda chiqib ketmasdan, balki interstisiyga kiradi. Interstisial emfizema koʻpchilik hollarda yoʻtal toʻsatdan xuruj qilib qolganida, koʻkyoʻtal mahalida yoʻtal toʻtganida yoki yot jism tiqilib qolganida boshlanadi. Kamroq hollarda bu emfizema qovurgʻalar singanida, koʻkrak qafasi jarohatlanganida ham boshlaiwshi mumkin.

## VEZIKULYAR 0°PKA EMFIZEMASI

Zamonaviy tushunchalarga muvofiq, vezikulyar o'pka emfizemasi terminal bronxiolalardan distalroq tomonda joylashgan havo o 'tkazuvchi o 'pka tuzilmalarining keskin kengayib ketishi bilan ta 'rijlanadigan organik o'pka kasalligidir. Bu kasallik alveolalar o'rtasidagi to'siqlarningyemirilib borishi, ya 'ni destruksiyaga uchrashi bilan birga davom etadi.

O'pkaning birdan shishib chiqishini vezikulyar emflzemadan farq qilish kerak. O'pka damlanib, birdan shishib qolgan mahalda o'pkaning respirator bo'limidagi havoli bo'shliqlar hajmi destruksiya alomatlari bo'lmagan alveolalar devorlarining cho'ziluvchan bo'lishi hisobiga kattalashadi.

Emfizemada kasallik jarayonining qaerdaligiga qarab emfizemaning to'rtta asosiy turi tafovut qilinadi:

1) sentroasinar (sentrolobulyar),

2) panasinar, 3) periasinar (paraseptal, subplevral), 4) irregulyar (perifokal, chandiq yonidagi) emfizema. Bu tasnif jarayonning o'pka respirator bo'limining strukturaviy-funksional birligi bo'lmish asinus doirasida joylashganini aks ettiradi. Asinus barcha tartibdagi respirator bronxiolalar, alveolyar yo'llar va alveolalardan iboratdir (36, Arasm).

Sentrolobulyar (sentroasinar) emfizema kasallikning asinus markaziy qismi, ya'ni respirator bronxiolalarda avj olib borishi bilan ta'riflanadi (36, B-rasm). Shu bilan birga kasallikning ilk davrlarida asinusning distal bo'limlari intakt, ya'ni zararlanmagan holda qolaveradi. Jarayon zo'rayib borganida distal alveolalar kengayib, devorlari yemiriladi. Emfizemaning bu xili uchun o'pkaning yuqori bo'limlarida jarayon kuchliroq bo'lishi tipikdir. Sentrolobulyar emfizema ko'pincha erkaklarda, chekuvchi kishilarda, goho chekmaydigan odamlarda ham kuzatiladi.

Panasinar emfizemada asinusning hammasi zararlanib, alveolalar va alveola yo'llari birdek kattalashib qoladi (36, C-rasm). Bunda alveolalarning devorlari ham yemiriladi. Jarayon zo'raygan sayin tabiatan tarqoq, diffuz bo'lib boradi. Panasinar emfizemaning paydo bo'lishi alfa-1-antitripsin degan

ingibitor moddaning irsiy yetishmovchiligiga bog'Iiq deb hisoblanadi. Bu xildagi emfizema yoshi ulg'ayib qolgan yoshllarda ko'proq uchraydi.

#### Sentrolobulyar emfizema

36- rasm. Asinusning tuzilishi (sxemasi).
A — me'yor, V — o'pka markaziy bo'lagi emfizemasida, C - panasinar emfizemada (Cotran V., 1992).

Periasinar (paraseptal yoki subplevral) emfizema asinuslaming to'siqlariga taqalib turgan periferik bo'limlari zararlanishi bilan ta'riflanadi. Jarayon subplevral sohada va o'pka bo'laklari orasidagi septalar bo'ylab joylashadi (37-rasm). Bunday emfizema tabiatan cheklangan bo'ladi va ayrim hollarni aytmaganda o'pka funksiyasini amalda o'zgartirmaydi. Emfizemaning bu xili ba'zan bevosita plevra tagida bullyoz pufaklar paydo bo'lishiga olib keladi, bunday pufaklar plevra bo'shlig'iga yorilib, yoshlarda pnevmotoraks boshlanishiga sabab bo'lishi mumkin.

Irregiilyar (perifokal, chandiqyoni emfizemasi) emfizema, Bunday emfizemaning asinusga qanday daxldor ekanligini aniqlash qiyin, chunki u aksari asinuslar devoriga qo'shilib ketadigan chandiqlar atrofida boshlanadi. Tabiatan mahalliy bo'ladi va o'pkaning respirator funksiyasini izdan chiqarmaydi. Biroq, odatda sil, pnevmokonioz mahallarida o'pkada

koʻriladigan kattagina chandiqli jarayonlarda perifokal emfizema bir muncha tarqalib, nafas yetishmovchiligiga sabab boʻlishi mumkin.

Yuqorida bayon etilgan toʻrt xil emfizemadan oʻpkaning surunkali obstruktiv kasalligi asosida yotadigan sentrolobulyar emfizema bilan panasinar emfizema koʻproq uchraydi. Bu xildagi emfizemalar, ayniqsa sentrolobulyar emfizemaning boshlanishida bronxitlar va bronxiolitlar, Shuningdek sigareta chekish ahamiyatga egadir.

Emfizemaning kompensator, vikar va senil, ya'ni keksalikka aloqador xillari ham tafovut qilinadi. Kompensator o'pka emfizemasi qanday bo'lmasin biror o'pka qismi kollapsga (atelaktazga) uchrashi yoki olib tash- lanishi nat'jasid? alveolalaming kengayib qolishidir. Bundac'pka shishib, hajmi kattalashib turadi, lekin alveolalarining devorlari zararlanmaydi. Bir qancha tadqiqotchilar bu jarayonni emfizema deb emas, balki o'pkaning kompensator shishuvi, kepchishi deb atash to'g'riroq bo'ladi deb hisoblaydi.

 $\mathbf{C}$ 

C

# 37- rasm. Ko'k yo'talda boshlangan subplevral emfizema (a).

Keksalikka aloqador o'pka emfizemasi oʻpka hajmining juda sezilarli darajada kattalashib ketishi bilan ta'riflanadi, bunday hodisa keksa odamlarda kuzatiladi. O'pkaning shu tariqa bir tekis, ya'ni diffuz kepchishi koʻkrak qafasi diametrining oldingi-orqa yoʻnalishda kattalashib qolganining oqibatidir. Koʻkrak qafasi kengayishi munosabati bilan oʻpka hajmi kattalashib, plevra boʻshligʻini toʻldirib turadi. Bunda alveolyar toʻsiqlaming destruksiyaga uchrashi kuzatilmaydi, shu munosabat bilan bu jarayonni

o 'pkaning keksalikka aloqador kepchib kattalashuvidir deb qarash ma'qulroq boMadi.

Patogenezi. Emfizema paydo bo'lish mexanizmini tushuntirishga urinadigan ko'pgina nazariya va farazlar bor. Shulardan quyidagi omillarga: elastaza bilan antielastaza o'rtasidagi muvozanat buzilishi, alveolalar epiteliysining zararlanishi, biriktiruvchi to'qima sintezining susayishi (izdan chiqishi)ga asoslangan.

Elastaza va antielastaza fermentlari sistemasidagi muvozanatning buzilishi. Ma'lumki sog'lom odam qonida proteinazalar (elastaza, tripsin, kollagenaza) ingibitori bo'ladi, uni 14-xromosomadagi autosom gen kodlaydi. Irsiy sabablarga kc'ra alfa-1 -antitripsin (antiproteinaza) stishmaganida emfizema (odatda panasinar) boshlanadi. Biroq irsiy sabablarga aloqador emfizema kamdan-kam uchraydi. Elastaza bilan antielastaza o'rtasidagi muyozanatning buzilishi ko'pchilik hollarda o'pkadagi elastaza faolligi kuchayib, antielastaza ta'siri susayib qolishiga bog'liq bo'ladi. Elastazaning manbai hali aniqlangan emas. Lekin havoning iflosligi, chekish, elastaza ishlab chiqaradigan neytrofillar faoliyatini ham, monositlar bilan makrofaglar faoliyatini ham kuchaytiradi. Darvoqe, chekadigan odamlar o'pkasida neytrofillar bilan makrofaglar, chekmaydigan odamlar o'pkasidagidan ko'ra ancha ko'p bo'ladi. Mana shu sistemadagi muvozanatning buzilishi proteazalar ta'siridan alveolalaming to'siqlari yemirilishiga va alveolalaming bir-biriga qo'shilib ancha katta emfizematoz bo'shliqlar hosil qilishi, o'pkaning nafasda ishtirok etadigan umumiy yuzasi kichrayib qolishiga olib kelishi mumkin. Shu narsa yanada muhimroq-ki, tamaki tutuni alfa-l-antiproteinazani tez inaktiv holga keltirib qo'yadi. Chunki uning tarkibida oksidantlar bo'ladi.

Muvozanat buzilishining sababi nima ekanligidan qat'i nazar chekadigan odamlarda elastin parchalanishidan hosil bo'ladigan mahsulotlar ko'proq miqdorda topiladi. Biroq, emfizema mahalida o'pkada elastin miqdori kamayib ketishini biokimyoviy yo'l bilan isbot etish hanuz mumkin emas. Buning sababi shuki, fizik-kimyoviy jihatdan anomal modda bo'lmish elastin juda tez orada qaytadan sintezlanib turadi.

Alveolalar cpiteliysining zararlanishi alveolclarnir.g destruksiyaga uchrashiga olib keladi, keyin elastin va aftidan, alveolalar toʻsigʻidagi biriktiruvchi toʻqimaning boshqa tarkibiy qismlari yemirila boshlaydi. Tamaki (sigareta) tutuni tarkibida zaharli moddalar, jumladan alveolalar epiteliysini shikastlay oladigan erkin radikallar koʻp boʻladi. Alveolalar epiteliysining butunligiga rahna yetib, elastin bilan kollagenning zararlana boshlashi emfizemada alveolalar zararlanishining, chamasi, dastlabki sababi boʻlishi mumkin. Emfizema boshlanishida kollagen sintezining izdan chiqishi ham ahamiyatga ega deb taxmin qilinadi.

Patologik anatomiyasi. Diffuz emfizemada oʻpka shishib chiqqan, rangi oʻchgan, kattalashgan boʻlib koʻzga tashlanadi va chetlari oldingi koʻks oraligʻini bekitib turadi. Mikroskop bilan tekshirilganda emfizemaga harakterli asosiy o 'zgarishlar quyidagilardir: asinuslarning keskin kengayib, alveolalar to 'siqlarining yupqalashgani va destruksiyaga uchrashi, respirator bronxiolalar septal kapillyarlarining bosilib, keyinchalik kapillyarlar tannogʻining reduksiyalanib ketishi, koʻmir changini oʻziga olgan makrofaglaming ayniqsa mayda nafas yoʻllari atrofida toʻplanib borishi, bronxiolit boʻlishi, bunda yalligʻlanish jarayoni, ayniqsa, sentrolobulyar emfizemada terminal va respirator bronxiolalarga tarqalgan boʻladi.

Sentroasinar emfizemada odatda o'pkaning yuqori boiimlari zararlanadi. O'pka parenximasining subplevral qismida emfizema ba'zan bo'lmaydi. Kasallik zo'raygan mahaldagina o'pka kattalashib, rangi oqarib turadi. Emfizema tabiatan o'choqli bo'ladi va asinusning markaziy qismida avj olib boradi. o'pka parenximasi va traxeobronxial limfa tugunlarini ayniqsa, chekuvchi kishilarda qora qurum bosib ketadi (ko'mir pigmenti hisobiga bo'ladigan pigmentasiya deb shuni aytiladi).

Yengil darctjadagi panasinap emfizema ayniqsa yoshi qaytib qolgan kishilarda o'pkaning pastki qismlarida boshlanadi va anatomik jihatdan olganda amalda ko'zga chalinmaydi. Biroq, panasinar emfizemaning ayniqsa, alfa-1-antiproteinaza yetishmasligiga aloqador bo'lgan sezilarli va tarqoq xillarida o'pka juda kattalashib, rangi oqarib turadi. Kesib ko'rilganida o'pka to'qimasi g'ovak bo'ladi. O'pkaning oldingi chetlari ko'ks oralig'i organlarini yopib turadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida emfizemaning butun asinusga tarqalgani ko'zga tashlanadi.

Paraseptal, periasinar emfizema diametri 1 sm dan kattaroq keladigan havoli bo'shliqlar (pufaklar, bullalar) hosil bo'lishi bilan o'tadi va shunga ko'ra bullyoz emfizema deb atalishi mumkin. Bunday bo'shliqlar odatda to'g'ridan-to'g'ri plevra ostida, o'pka uchlari sohasida bo'ladi.

Irregulyar emfizema kamdan-kam hollarda o'pkaning kattalashib ketishi bilan birga davom etadi.

Klinik 'manzarasi. Emfizemaga xos o'zgarishlar arzimas darajada bo'lganida jarayon belgi bermay o'tib boradi. Zo'rayganida o'pkaning surunkali obstruktiv kasalligi boshlanadi, uning dastlabki alomati hansirashdir. Bemorlaming nafas olishi eshitilib turadi, nafas chiqarish o'zaygan bo'ladi. Emfizema bronxit bilan birga qo'shilganida kasallarda yo'tal paydo bo'ladi. Spirometriyada nafasga olinadigan rezerv havo hajmi kamayib, nafasdan chiqariladigan rezerv havo hajmi amalda butunlay yo'qolib ketganligi topiladi. Nafas yetishmovchiligi zo'rayib borsa, sianoz boshlanadi. Ko'pincha tana og'irligi kamayib boradi.

0'limga quyidagilar sabab bo'lishi mumkin: 1) tobora zo'rayib borib, miyaning zararlanishiga olib keladigan gipoksemiya; 2) respirator asidoz va koma; 3) o'pka infektsiyasi qo'shilishi; 4) o'ng yurak yetishmovchiligi (cor pulmonum); 5) pnevmotoraks va o'pkaning katta qismi kollapsga uchragani munosabati bilan to'satdan boshlanadigan ikkilamchi gipoksemiya.

## **BRONXIAL ASTMA**

Bronxial astma - paroksizmal ekspirator ham trash xurujlari qayta- qayta to'tih turishi bilan ta'riflanadigan og'ir kasallikdir. Bunday nafas qisib, hansirash boshlanishiga sabab turli ta'sirotlarga javoban hronxlarning keskir torcyishi, spazmidir. Bronxial astma xurujlari o'zo'zidan yoki davo bilan to'xtab qolishi mumkin. Bir qancha hollarda kasallik xuruji o'zayib, status astmaticus-ga va o'limga olib borishi mumkin.

Bronxial astma bilan ogʻrish hollari turli mamlakatlarda turlicha. Chunonchi, eng koʻp kasallanish AQSH, Yaponiya, Boltiq boʻyi mamlakatlarida uchrasa, eng kam kasallanish Markaziy Osiyo, Sibirda koʻriladi. Bronxial astma koʻpincha 20-30 yashar odamlarda boshlanadi.

Etiologiyasi va patogenezi. Bronxial astmani keltirib chiqaradigan sabablariga qarab bu kasallikning ikkita asosiy qismi tafovut qilinadi:

- 1) ekzogen omillar sabab bo'ladigan omillar, immun tabiatli bronxial astma;
- 2) endogen yo'l bilan paydo bo'ladigan, immunmas tabiatli bronxial astma.

Immun tabiatli bronxial astma asosan bolalarda uchraydi, atopik bronxial astma deb hisoblanadi. U bir muncha yengilroq shaklda o'tadi va xurujlari yaxshi bartaraf etiladigan bo'ladi. Uning kelib chiqishida irsiy moyillikning ahamiyati bor.

Tabiatan ekzogen bo'lgan astmogen allergenlarga quyidagilar kiradi: 1) atmosfera havosida osig'liq holda bo'ladigan, kattaligi 10 mkm gacha boradigan zarralardan iborat ingalyasion allergenlar, ro'zg'orda uchraydigan chang, o'simlik changlari, patogenmas zamburug'larning sporalari, ishlab chiqarishda uchraydigan chang (paxta, un, tamaki changi); 2) ingalyatsion allergenlar ko'rinishidagi dori moddalar; 3) kimyoviy allergenlar (plastmassa, zaharli kimyoviy moddalar); 4) oziq-ovqat mahsulotlari (sut, tuxum, g'alla donlari, baliq, shokolad) va borhqalardir.

Immun tabiatli bronxial astma har qanday yoshda paydo bo'lishi mumkin. U ancha og'ir o'tadi va status astmaticus rivojlanishiga sabab bo'ladi. Kasallikning bu xilida nerv reseptorlarining odatdagi allergen ta'sirotlariga nisbatan sezuvchanligi kuchayib, qo'zg'aluvchanligi ortadi. Shu munosabat bilan sovuq havo, antigenmas chang, kuchli hidlar singari ta'sirotlardan, atmosfera havosi namligi va bosimining keskin o'zgarishi, yo'talish, kulishdan nafas qisib qolaverish mumkin.

Immun tabiatli bronxial astmaning paydo bo'lishida ikkita asosiy mexanizm ahamiyatga ega: 1) allergenlaming spesifik antitelolar - E sinfiga

mansub immunoglobulinlar bilan oʻzaro ta'sir etib, antigen - antitelo kompleksi hosil boʻlishi; 2) vegetativ avtonom nerv sistemasining ortiqcha reaktivligi.

Immun tabiatli bronxial astmaning paydo bo'lishi E immunoglobulin ishtiroki bilan ro'yobga chiqadigan 1 tipdagi o'ta sezuvchanlik reaktsiyasiga bog'liqdir. Yuqorida aytib o'tilgan ekzogen allergenlar ta'risida yuzaga keluvchi boyagi antitelolar traxeya va bronxlaming shilliq pardasidan joy olib turgan semiz hujayralarga (balki, bazofillarga ham) o'mashadi. Allergenlar takror ta'sir ko'rsatganida sensibillangan bu hujayralar gistamin va kimyoviy jihatdan aktiv bo'ladigan boshqa mediatorlarni ajratib chiqara boshlaydi, bularning orasida PgD2 prostaglandin va LTD4 leykotrienlar hammadan muhim ahamiyatga ega, chunki bular ancha kuchli bronxoqonstriktorlar (bronxlami toraytiradigan moddalar) bo'lib hisoblanadi. Bundan tashqari araxidonat kislotaning boshqa unumlari, jumladan LTB4 leykotrien (potensial xemotraktant) va trombaksan A2, trombotsitlarni faol holga keltirib, ularning agregasiyalanishiga sabab bo'ladigan omil ham ajralib chiqadi.

Shunday qilib, allergiya reaktsiyasida semiz hujayralar, oq qon hujayralari va trombotsitlar ishtirok etadi. Bular serotonin va ajabmaski, kinin singari birlamchi va ikkilamchi mediatorlar ajralib chiqishini boshlab beradi.

Immunmas tabiatli bronxial astma nafas yo'llari funksiyasini idora etib turadigan parasimpatik nerv sistemasining funksiyasi buzilishi natijasida boshlanadi. Ma'lumki, mayda bronxlar va bronxiolalar, shilimshiq hosil qiluvchi bezlar va kapillyarlaming silliq muskullari avtonom (vegetativ) nerv sistemasi tomonidan idora etilib boradi. Holinergik reseptorlar bilan alfa- adrenoreseptorlaming ta'sirlanishi bronx va bronxiolalaming spazmga uchrab, shilimshiq ishlanib chiqishi kuchayishiga olib boradi, holbuki, beta- adrenoreseptorlarning ta'sirlanishi bunga teskari natijani keltirib chiqaradi. Demak bronxial astma uchunbronxlarning shilimshiq hosil qiluvchi hujayralaridagi alfa-adrenoreseptorlar reaktivligining kuchayishi yoki alfa- reseptorlar sonining ko'payishi harakterlidir. Bronxial astma paydo bo'lishining shu ikkala mexanizmi o'rtasida mahkam o'zaro bog'lanish bor.

Patologik anatomiyasi. Murda yorib ko'rilganida bo'g'ilish uchun harakterli o'zgarishlar topiladi: sianoz, yurak bo'shliqlari va tomirlarda suyuq qon bo'lishi, plevraga, miya moddasiga nuqta-nuqta bo'lib qon quyilganligi shular jumlasidandir. Bronxial astmaga harakterli anatomik o'zgarishlarga bronxlarda shilimshiq tiqinlari borligi, emfizema bo'lmasdan turib o'pkaning shishib turgani, u yer-bu yerlarda bronxoektazlar borligi kiradi. Bronxlaming devorlari qalinlashib qolgan bo'ladi. Ularning yo'lida yiringli ekssudat topilishi mumkinki, bu astmaga qo'shilgan yiringli bronxit oqibati bo'lib hisoblanadi.

Mikroskopik tekshirishda shilimshiq hosil qiluvchi bezlar giperplaziyasi, bronxlar silliq muskullarining gipertrofiyasi, shilliq pardadagi qadahsimon hujayralar gipertrofiyasi va giperplaziyasi topiladi. Shilliq pardaning sezilarli darajada shishib, epiteliy zoʻr berib koʻchib toʻshib turgani uchunundagi bazal membranalarning har yerhar yerda yalangʻochlanib qolgani, shilliq pardaning limfotsitlar, eozinofillar bilan bir qadar infiltrasiyalangani koʻzga tashlanadi. Bronxlar bilan bronxiolalaming yoʻlini bekitib qoʻygan shilimshiq tiqinlarida koʻchib tushgan epitelial hujayralar qatlamlari, bir talay eozinofillar va Sharko-Leyden kristallari (bular eozinofillar parchalanganida hosil boMadi). Hujayra detriti, shuningdek sezilarli yalligMarish jarayoni tufayli yuzaga kelgar seroz-oqsi'li moddalar topiladi. Bakterial infektsiya qoʻshilganida bronxit uchun tipik boMgan struktura oʻzgarishlari roʻy beradi.

Klinik manzarasi. Bronxial astma uchun ekspirator hansirash harak- terlidir, ana shunday hansirash mahalida nafasni qisib qoʻyadigan xurujlar ham boshlanadi. Nafas chiqarish qiyinlashib qolishi munosabati bilan o'pka shishishga boshlab, shilimshiq tiqinlaridan distalroq tomonda havo to'planib boradi. Kasallik xuruji odatda bir necha va o'z-o'zidan yoki bronxlarni kengaytiruvchi dorilar davom etadi (bronxodilatatorlar) ishlatilganidan keyin barham topishi mumkin. Nafas qismay turgan davrda nafas yetishmovchiligi borligini spirometriya yoMi bilangina aniqlasa boMadi. Bronxial astmaning muhim diagnostik mezoni kasallarning balg'amida Sharko-Leyden kristallari va eozinofillar topilishi mumkin. Nafas odatda shovqinli boMib, kasalning xirillayotgani nariroqdan ham eshitilib turiladi. Kamroq hollarda status astmaticus kuzatiladi, bunda astma xuruji bir necha kun va hatto hafta mobaynida davom etib boradi bronxolitiklar ta'siridan to'xtamaydi. Bunday sharoitlarda alveolalar ventilyasiyasining uzoq muddat buzilib turishi zoʻrayib boradigan gipoksiya, giperkapniya va respirator asinozga olib boradi. Bu kasallikda koʻriladigan oMim hollarining asosiy sababi - unga infektsiya qo'sqilishi va status astmaticus-dir.

## BRONXOEKTAZIYALAR

Bronxoektaziyalar b:-onx va brcnxiolcilar yə ʻliniKg har er-har yerida kengayib qolishidan iborat bo ʻlib, bronxial daraxt va o ʻpka muskul hamda elastik toʻqimaning destruksiyaga uchrashi natijasida yuzaga keladi. Bronxoektazlar tugʻma va turmushda orttirilgan boMishi mumkin.

Etiologiyasi va patogenezi. Tugʻma bronxoektaziyalar bronxlar devori yoki oʻpka interstisial stromasi displaziyasi tufayli yuzaga kelgan rivojlanish nuqsoni deb hisoblanadi (38-rasm). Turmushda orttirilgan bronxoek- taziyalarning yuzaga kelishida asosiy rolni bronxlar va oʻpkani zararlaydigan oʻtkir virusli va bakterial infektsiyalar, destruktiv jarayonlar bilan birga davom etadigan surunkali pnevmoniyalar, pnevmokoniozlar, sil, koʻkyoMal,

qizamiqqa aloqador pnevmoniyalar o'ynaydi. Bronxoektaziya odamning har qanday yoshida boshlanishi mumkin. Erkaklar bilan ayollarda birdek uchrayveradi.

# 38- rasm. Tug'ma bronxoektazlar.

Bronxoektaziya boshlanishiga yoʻl ochadigan omillarga quyidagilar kiradi: 1) bronxlar oʻsma, yot jism, shilimshiq bilan tiqilib qolganida roʻy beradigan jarayonlar. Bu holda bronxoektazlar oʻpkaning zararlangan segmentida boMadi. Ular atopik astma va surunkali bronxitda ham paydo boʻlishi mumkin; 2) oʻpkaning kistoz fibrozi, bundabronxoektazlar paydo boʻlishi shilimshiq ishlab chiqaruvchi bezlar sekretor faoliyatining buzilishiga bogʻliq; 3) immunitet tanqisligi holatlari, ayniqsa bakterial infektsiyalar va bulaming residivlariga odamning moyilligini susaytiradigan immunoglobulinlar yetishmovchiligi; 4) Kartagener sindromi - juda koʻp hollarda bronxoektaziya bilan birga davom etib boradigan autosom-resessiv kasallik, chunki hilpillovchi epiteliy funksional faolligining buzilishi bronxlarda infektsiya saqlanib turishiga sharoit tugʻdiradi; 5) oʻpkada nekroz yoki yiringlash boshlanishiga olib keladigan yalligʻlanish, qizamiq, koʻkyoʻtal, gripp.

Bronxoektaziyalaming boshlanish mexanizmida ikkita jarayon: 1) bronxlaming tiqilib qolgani (obstruksiya) yoki haddan tashqari kengayib ketgani, 2) doim saqlanib turadigan surunkali infektsiya muhim rolni o'ynaydi. Bular bir-biriga mahkam bog'langandir. Chunonchi, bronxlar

tiqilib qolganida yoki kengayib ketganida nafas yoʻHanning tozalanib turish mexanizmi buziladi, bu esa ularga infektsiya oʻtishini osonlashtiradi. Bronxlarga infektsiya yuqishi, aksincha, bronxlar devori destruksiyaga uchrashiga olib keladi, toʻplanib boradigan ekssudat esa bronxlaming yanada kengayib borishiga sabab boMadi.

Bronxoektaziyalar paydo boMishida peribronxial fibroz bilan oʻtayotgan panbronxit muhim ahamiyatga ega. Bunda yalligManish jarayoni bronxlaming butun devoriga oʻtib, epiteliy, tolali strukturalar, reseptorlar tomirlar, bezlarning barcha tarkibiy qismlari alteratsiyaga uchrashiga olib keladi. Bronxitga koʻpincha viruslar, stafilokokk streptokokk va boshqa mlkroorganizm 1 ardan iborat aralash infektsiya sabab boMadi.

Patologik anatomiyasi, Bronxoektaziya tabiatan bir tomonlama yoki ikki tomonlama boMishi mumkin. Aksari o'pkaning pastki boMaklari, ayniqsa chap o'pkaning pastki bo'lagi zararlanadi. Mayda bronxlar va bronxiolalar keskin kengayib ketadi, shunga ko'ra ularning yo'li odatdagidan ko'ra to'rt barobar kengroq bo'lib qoladi. Bronxoektazlar har xil: silindrsimon, qo ziqorinsimon, xaltasinion yoki dumaloq shaklda bo'lishi mumkin (39- lasm). O pka kesib ko'rilganida atrofdagi o'pka parenxirnasini bosib turgan kamgaklar topiladi. Kengayib ketgan segmentlarning yo'li yiringli, ba'zan yiringli-gemorragik ekssudat bilan to'lib turadi. Shunday kamgaklar, ya'ni bo'shliqlami qoplab turgan shilliq parda odatda shishgan, yara bo'lib ketgan bo'ladi, nekrozga uchragan joylar ham ko'zga tashlanadi. Infektsiya, ko'p hollarda ko'rilganidek, plevraga ham o'tgan mahallarda fibrinoz yoki plevrit boshlanadi.

Kasallik qo'zigan mahalda mikroskop bilan tekshirib ko'rilsa, bronxlar devoiida o tkir va surunkali yallig'lanish jarayoniga xos manzara ko'zga tashlanadi, bunda alveolyar epiteliy deskvamasiyaga uchragani va nekroz o'choqlari ham topiladi. Bir qancha hollarda nekrotik jarayon bronxlar muskul pardasiga ham o'tishi yoki bronxlaming butun devori destruksiyaga uchrashiga sabab bo'lishi mumkin. Bunday hollarda infektsiya bevosita o pka parenximasiga tarqaladi. Epiteliy metaplaziyaga uchrab, ko'p qavatli yassi epiteliyga ayianib qolishi ham mumkin. Ancha vaqtdan o'tgan hollarda bronxlar devori va peribron-;ia! to'qimada fibroz boshlanr.di.

# 39- rasm. Turtishda orttirilgan silindrsimon (1) va xaltasimon (2) bronxoektazlar.

Klinik manzarasi. Bronxoektaziya nekrozlovchi yoki interstisial pnevmoniya oqibati ularoq ko'pincha yosh kishilarda uchraydi. Gohida u koʻkyoʻtal, qizamiq, gripp asorati sifatida paydo bo'ladi. Bronxoektaziyada odam mudom yo'talib, qo'lansa hidli balg'am tashlab turadi, balg amga ba'zan qon aralashib tushadi. Kasallaming o'pka infektsiyalariga tez beriladigan bo'lib qolishi xarakterlidir. Bronxoektazlaming tobora kengayib borishi abssesslar boshlanishiga olib keladi. Bronxoektazlaming asorati tariqasida ikkilamchi amiloidoz boshlanishi mumkin. Kasallar odatda holdan toygan bo'ladi, immunitet tanqis bo'lib turgan mahallarda infektsiya zo'rayib borishi tufayli bemor 30 yoshga yetmasdan ham o lib ketishi mumkin.

# 0'PKANING RESTRIKTIV KASALLIKLARI

O'pkaning restriktiv (interstisial, obliteratsiyaiovchi) kasalliklari asosan alveolalar va kapillyar devorlarining zararlanishi bilan ta'riflanadi, o'tkir voki surunkali bo'lishi mumkin.

Oʻtkir nafas yetishmovchiligi bilan xarakterlanadigan oʻtkir restriktiv kasalliklar koʻpincha oʻpka shishgan va oʻpkada oʻtkir yalligʻlanish jarayonlari boshlangan mahallarda kuzatiladi. Surunkali yallig lanish va fibroz paytlarida boshlanadigan surunkali restriktiv kasalliklarda nafas yetishmovchiligi zimdan kuchayib boradi. Ikkala holda ham jarayon alveolyar epiteliy zararlanib, keyinchalik interstisiy ham bunga qoʻsqilib ketishidan boshlanadi. Ayniqsa surunkali restriktiv oʻpka kasalligi paytida

o zgaiishlai interstisiyda ko'proq bo'lgan hollami *o'pkaning interstisial kasalliklari* deb aytiladi.

Alveolalar to'siqlari tomirlarining endoteliysi ham alteratsiyaga uchraydi, bu narsa interstisiyga suyuqlik sizib chiqishiga qulaylik tug'diradi. Natijada alveolalaming boʻshligʻi kichrayib qoladi. Biroq, eng muhimi, o'pka interstisial kasalligining oqibatida fibroz boshlanib, alveolalar devori qalinlashadi va o'pkaning tuzilishi ayniydi, nafas funksiyasi izdan chiqib, gipoksiya boshlanadi. O'pka mayda tomirlari yo'lining torayishi o'pkaga aloqador gipertenziya boshlanib, yurakka zo'r kelishiga - cor pulmonum-ga olib boradi

Bir qancha dori preparatlari, radiasiya, sanoat changi, viruslar oʻpka interstisial kasalligi boshlanishiga sabab boʻlishi mumkin. Biroq, oʻpka interstisial kasalligi, jumladan oʻpka sarkoidozi, idiopatik oʻpka fibrozi (Hammen-Rich sindromi), Gudiascher sindromi, idiopatik oʻpka gemosiderozi singari surunkali interstisial oʻpka kasalliklarining sababi koʻpchilik hollarda noma'lum boʻlib qoladi. Oʻpka oʻtkir restriktiv kasalligiga misol oʻtkir respirator distress sindromidir.

# KATTALARDA UCHRAYDIGAN OʻTKIR DISTRESS SINDROM

Respirator distress-sindrom katta yoshli odamlarda ham chaqaloqlarda ham kuzatiladi. Katta yoshli odamlarda boshlanadigani birlamchi patologik jarayon bo'lmay, balki ko'pgina kasalliklar, jumladan o'pka kasalliklariga kirmaydigan ba'zi xastaliklarning asoratidir.

Respirator distress-sindrom asosida alveolalar kapillyarlari o tkazuvchanligi sezilarli darajada kuchayib, alveolalar epiteliysi va kapillyarlar endoteliysining ikkilamchi tartibda zararlanishi yotadi. Alveolalar kapillyarlari o'tkazuvchanligining aynishi oldiniga oqsilga boy shish suyuqligining alveolalar devorida to'planib borib, keyin ularning bo'shlig'iga to lib ketishiga olib boradi. Tarkibida fibrin va hujayra detriti bo'ladigan ekssudatning ivib qolishi alveolalar devorlari bo'ylab joylashgan gialin membianalar paydo bo'lishiga olib keladi. Natijada gazlar almashinuvi izdan chiqib, nafas tezlashadi. Odam hansiray boshlaydi. Gipoksemiya boshlanib sianoz paydo bo'ladi.

O tkir jarayon odatda tabiatan qaytar bo'ladi. Lekin gialin membranalar hosil bo'lishi bir qancha hollarda interstisial fibroz boshlanib, o'pka elastikligi pasayib ketishiga olib keladi. Respirator distress-sindrom turli patologik jarayon mahalida kuzatiladi. Bu quyida keltirilgan jadvalda ko'rinib turibdi:

- shokning hamma xillari;
- infektsiyalar;
- grammanfiy sepsis;
- tarqoq pnevmoniya (virusli, bakterial, zamburug'li);

- travmva: oʻpka silkinishi, boshqa organlar travmasi, bosh travmasi;
- ta'sirlovchi moddalardan nafas olish: tamaki tutuni, zaharli gaz;
- me 'da shirasi aspirasiyasi;
- dori preparatlari dozasini oshirib yuborish yoki ularga sezgirlikning kuchayishi (barbituratlar, asetilsalisilat kislota, geroin);
- qon aylanishining buzilishi: tomirlar ichida qonning ivib qolishi (DVS) sindromi, trombotsitopenik purpura;
- metabolik o 'zgarishlar: pankreatit, uremiya;
- boshqa omillar: qogʻonoq suvi emboliyasi, koʻplab qayta qon quyish, havo emboliyasi.

Respirator distress-sindrom bilan birga ciavonr etadigan patologik jarayonlar juda koʻpligi munosabati bilan adabiyotda uning har-xil sinonimlarini uchratish mumkin: "Shokdan zararlangan oʻpka", "travmatik hoʻl oʻpka", "oʻpka alveolalarining diffuz zararlanishi" va boshqalar shular jumlasidandir.

Etiologiyasi va patogenezi. Katta larda uchraydigan respirator distress-sindromning patogenezi ham, xuddi etiologiyasi singari, oxirigacha aniqlangan emas, har xil nuqtai nazarlar orasidan uchta faraz ko'proq diqqatga sazovordir.

Birinchi farazga muvofiq, respirator distress-sindrom boshlanishida oʻpkada neytrofillaming toʻplanib borishi muhim ahamiyatga egadir, infektsion jarayonlarda, vazokonstriksiya mahalida va komplement faollash- ganida shunday hodisa kuzatiladi. Leykositlar agregasiyalanganida proteaza- lar, kininlar ajralib chiqib, bular ham tomirlar oʻtkazuvchanligining kuchayishiga olib boradi. Araxidonat kislota metabolitlari paydo boʻlgan mahalda ham tomirlar oʻtkazuvchanligi kuchayadi. Tomirlar oʻtkazuvchanligining kuchayishi pirovardida interstisial va alveolyar shish paydo boʻlib, gialin membranalari yuzaga kelishiga olib boradi.

Ikkinchi farazga muvofiq, respirator distress-sindromning boshlanishida makrofaglar, trombotsitlar va o'pka tomirlari endoteliysidan ajralib chiqadigan araxidonat kislota. metabolitlari - prostaglandinlar, tromboksan, leykotrienlar muhim ahamiyatga ega. Ular o'pka tomirlari torayib, o'tkazuvchanligining kuchayishiga olib boradi va neytrofillar agregasiyasini kucqaytiradi. Makrofaglar, trombotsitlar va neytrofillardan mediatorlaming takror ajralib chiqishi o'pkaning yanada ko'proq zararlanishiga olib keladi.

Respirator distress-sindromi boshlanishida koagulyasiya va fibrinoliz ham muhim rolni o'ynaydi, DVS sindrom, trombopenik purpura, o'pka kontuziyasi, endotoksemiyada shunday hodisa kuzatiladi.

Patologik anatomiyasi. Respirator distress-sindromda o'pka vazni og'irlashib, to'q qizil rangga kiradi, ko'pincha go'shtdek zich bo'lib turadi, unda atelektaz o'choqlari ko'zga tashlanadi. Mikroskopik o'zgarishlar

kapillyarlarga qon toʻlib dimlanib qolishi, alveolalar orasidagi to'siqlarda interstisial shish paydo bo'lishi, 1 tipdagi pnevmositlar va endotelial hujayralaming zararlanishidan boshlanadi. Jarayon zo'rayib borganida oqsilga boy shish suyuqligi alveolalar boʻshligʻiga sizib o'tadi. Alveolalardagi suyuqlikda koʻpincha eritrotsitlar, neytrofiliar va makrofaglar topiladi. Fibrinogen toʻplanib, koagulyasiyaga uchrashi va shu bilan bir vaqtda hujayra detriti hosil boʻlishi gialin membranalar paydo boʻlishiga olib keladi, ular alveola toʻsiqlari boʻylab joylashadi. Bu oʻzgarishlar tabiatan qaytardir, lekin jarayon surunkali tarzda oʻtadigan boʻlsa, II tipdagi pnevmositlar proliferatsiyasi boshlanadi, interstitsial shish paydo boʻladi. Alveolalar devorlari fibrozlanadi, bu narsa pirovardida fibrozlovchi interstisial pnevmonit boshlanishiga olib keladi. Ba'zan bronxopnevmoniya ham qoʻsqilib, oʻlimga sabab boʻlishi mumkin.

Bu sindromning o'tkir davrida alveolalarning shish suyuqligi to'lib borishi gipoksemiyaga olib keladi. Agar bemor shu davrda omon qolsa keyinchalik unda interstisial fibroz va cor pulmonallum boshlanadi, bu narsa o'limga sabab bo'lishi mumkin.

## IDIOPATIK 0'PKA FIBROZI

Idiopatik o'pka fibrozi (Hammen-Rich sindromi, surunkali interstisial pnevmonit, tarqoq yoki kriptogen fibrozlovchi alveolit) ko'proq 30-60 yashar erkaklarda paydo bo'ladi. Dastlabki alomatlarining biri hansirash, boshdan kechirilgan virus infektsiyasining oqibati ularoq yo'talib turishdir. Kasallik bexatar o'tishi mumkin, lekin ko'pincha zo'rayib borib, boshlangan paytidan hisoblaganda 3-5 yildan keyin o'limga olib borishi mumkin.

Kasallikning etiologiyasi noma'lum. Gistologik jihatdan olganda Hammen-Rich sindromi tarqoq interstisial fibroz bilan ta'riflanadi, bu narsa zo'rayib boradigan bo'lsa, kasallarda sezilarli gipoksiya va sianoz boshlanadi.

Kasallik alveolalar devorlari zararlanib, interstisial shish paydo bo'lishi va yallig'lanish hujayralarining to'planib qolishidan boshlanadi. So'ngra fibroblastlar proliferatsiyalanib, alveolalar to'siqlarida fibroz kuchayib boradi -da, alveolalar bo'shlig'ida ekssudat to'phnayeradi.

Idiopatik o'pka fibrozining paydo bo'lish mexanizmida immun komplekslaming ahamiyati bor, kasallarning qonida immun komplekslar, alveolalar devorlarida G immunoglobulin depozitlari topilishi va alveolalar devorlarining immun yallig'lanish hujayralari bilan infiltrlanishi Shundan da- rak beradi. Makrofaglar ham ma'lum rolni o'ynaydi, ular eruvchan mediatoilami ajratib chiqarib, fibroblastlar proliferatsiyasini kucqaytiradi, alveolalar epiteliysi va biriktiruvchi to'qimani zararlaydigan neytrofillaming faol holga o'tishini yengillashtiradi.

Patologik anatomiyasi. Eng erta morfologik o'zgarishlar jumlasiga alveolalar devorlarining har joy-har joyda shishib, qalinlashib qolishi, ularga makrofaglar, neytrofillar va biroz miqdor limfotsitlar infiltrlanishi kiradi. Jarayon zo'rayib borganida birinchi tartib pnevmositlari regressiyaga uchrab o'miga alveolyar epiteliyning proliferatsiyalanadigan ikkinchi tartib hujayralari paydo bo'ladi. Shu bilan bir vaqtda interstisial shish suyuqligi fibroblastlar, silliq muskul hujayralari va miofibroblastlarga singib boradi, kollagen tolalari, asosan birinchi tartibdagi tolalar paydo bo'ladi. Alveolalaming to'siqlaridagi fibroz kuchaya boshlaydi va kapillyarlar puchchayib qoladi. Fibrozlovchi jarayon nafas yo'llarining devorlari va arteriyalaiga o'tadi. Mana Shu struktur o'zgm-ishlarning hamniasi o pkaning nafasda ishtirok etadigan sathini kamaytiradi, tomirlar qarshiligini kucqaytirib, o'pkada qon aylanishini qiyinlashtirib qo'yadi. O'pka elastikligini yo'qotib, zich bo'lib qoladi. Kamdan-kam hollarda interstisial pnevmonit alveolalar bo'shlig'ida bir talay alveolyar makrofaglar to'planib qolishi bilan birga davom etib boradi. Idiopatik o'pka fibrozining bu xili deskvamativ interstisial pnevmonit deb yuritiladi.

Idiopatik o'pka fibrozi zo'rayib boradigan bo'Isa, o'pkaning nafas funksiyasini susaytirib qo'yadi. Bunda hansirash, gipoksiya kuchayib boraveradi. Idiopatik o'pka fibrozi bilan og'rigan kasallarda miokard infarktlari, o'pka arteriyasi emboliyasi va bronxogen rak ko'proq kuzatiladi.

#### 0'PKANING INFEKTSION KASALLIKLARI

Nafas organlari patologiyasida odamning o'limiga hammadan ko'ra ko'proq sabab bo'ladigan yallig'lanish jarayoni katta o'rinda turadi. Bulaming etiologiyasi har xil, o'pka infektsion kasalliklarining sabablari zamburug'lar, viruslar, bakteriyalar bo'lishi mumkin. Bular patogen mikroor- ganizmlar ham, shartli patogen mikroorganizmlar ham bo'lishi va har xil tipdagi yallig'lanish reaksiyalarini keltirib chiqarishi mumkin. Masalan, bakteriyalar ekssudativ yallig'lanishi boshlanib, alveolalar bo'shlig'ida ekssudat to'planib qolishiga sabab bo'ladi. Zararlangan to'qimaning o'lgan joyi va hajmiga qarab, bu illatlar o'choqli bronxopnevmoniya, segmentar yoki lobar pnevmoniyalar tusida bo'lishi mumKin. Bakteriyalarga qalshi ularoq viruslar va mikoplazma proliferativ interstisial yallig'lanishni keltirib chiqaradi. Virusga aloqador pnevmoniyalar odatda kamdan-kam hollarda o'limga o'lib boradi, biroq kasallik ustiga bakterial infektsiya qo'sqiladigan bo'lsa, o'lim hollari ko'payadi. O'pkaning infektsion kasalliklari birlamchi yoki ikkilamchi tartibdagi immunitet tanqisligi bo'lgan mahallarda ayniqsa og'ir o'tadi. Chunonchi, OITS bilan og'rigan kasallar va ko'chirib o'tqazilgan buvrak resipientlarida pnevmoniyaning eng og'ir xillari pnevmosistaga, sitomegaloviruslarga aloqador pnevmoniyalar boshlanadi. O'pkaning qancha joyi va qanday mexanizmga ko'ra zararlanganiga qarab,

lobar (krupoz) va o'choqli pnevmoniyalar (bronxcpnevmomya) tafovut qilinadi.

## KRUPOZ PNEVMONIYA

Krupoz (lobar) pnevmoniya, ya'ni zotiljam o'tkir infektsion kasallik bo'lib, unda o'pkaning bitta yoki bir nechta bo'lagi, plevra dardga cqalinadi va ularda fibrinoz yallig'lanish avi olib boradi.

Etiologiyasi. Krupoz pnevmoniya qoʻzgʻatuvchisi pnevmokokklar (aksari 1, 2, 3, 7 tiplari), klebsiella, streptokokk koʻk-yiring, ichak tayoqchasi, stafilokokklar va boshqalardan iborat boʻlishi mumkin.

' Patologik anatomiyasi. Krupoz pnevmomyada ko'riladigan morfologik o'zgarishlaming to'rtta bosqichi tasvirlangan: 1) qon quyilib kelish bosqichi, 2) qizil jigarlanish (qizil gepatizasiya) bosqichi, 3) kulrang jigarlanish (kulrang gepatizasiya) bosqichi, 4) barham topish bosqichi.

# 40- rasm. Krupoz pnevmoniya, qizil jigarlanish davrida

Qon quyilib keladigan bosqichi keskin ifodalangan giperemiya boshlanib, alveolalar bo'shlig'ida seroz ekssudat paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi. Kasallangan o'pka bo'lagi zichlashib, og'ir bo'lib qoladi. Kesib ko'rilganida qonga to'lib ketgan bo'ladi. Alveolalarda shish suyuqligi, yakkam-dukkam neytrofillar, bir talay mikroblar topiladi, chunki bu davrga bakteriyalaming tez ko'payib borishi xosdir. O'pka tuzilishi odatdagicha bo'ladi.

Qizil jigarlanish bosqichida alveolalar bo'shlig'ida fibrinoz-yiringli ekssudat hosil bo'ladi. Alveolalar bo'shlig'i fibringa, zo'r berib diapedez

yo li bilan sizilib chiqqan neytrofiliar va eritrotsitlarga toʻlib turadi (40- lasm). Fibrin iplari qon teshiklari orqali bir alveoladan boshqasiga oʻtishi mumkin, shuning natijasida oʻpka toʻqimasining arxitektonikasi buziladi. Oʻpka toʻqimasi xuddi jigardek zich boʻlib turadi, "jigarlanish" gepatizasiya¹ degan nom shundan kelib chiqqan. Oʻpka ogʻir tortib qoladi, kesib qaralganida oq-qizil rangda boʻladi (41-rasm). Kasallikning bu bosqichi uchun fibrinoz yoki fibrinoz-yiringli plevrit boshlanishi xarakterlidir.

41- rasm. Krupoz pnevmoniya, kulrang jigarlanish davrida. Alveolalar yorig'i leykositlar va fibrin iplariga to'lib ketgan.

Kulrang jigarlanish bosqichi leykositlar va eritrotsitlaming zo'r berib yemmlib borishi bilan farq qiladi. Alveolalar bo'shlig'ida fibrin to'planib borishi davom etadi, bu fibrin amorf parchalar ko'rinishida bo'ladi, shu paichalar qisqarib, alveolalar devori bo'ylab joylashgan och tusli zona hosil q °'P<sup>ka 10</sup>'q<sup>im</sup>asi quruq, zich, og'ir bo'ladi. Plevrada fibrinoz karashlar ancha ko'payadi. Kesib ko'rilganida o'pka kulrang tusda bo'lib ko'zga tashlanadi, donador bo'ladigan yuzasidan Ioyqa suyuqlik oqib tushib turadi.

Kasallikning barham topish bosqichi ascratlar bo'Imagan mahallarda kuzatiladi. Bu davrda neytrofil leykositlaming proteolitik fermentlari ta'siri ostida fibrinoz ekssudat irib, so'rilib ketadi vayo'tal mahalida balg'am bo'lib tushadi O'pka bir qadar nam bo'lib turadi. Yallig'lanish ekssudatining so lilishi plevrada ham ko'riladi. Ekssudat chala so'rilganida plevrada tibnnoz qalmlashmalar yuzaga keladi yoki bitishmalar paydo bo'ladi.

Krupoz pnevmoniya bir tomonlama yoki ikki tomonlama bo'lishi mumkin. ΡπευτοκοκκΠ pnevmoniyada o'pkaning bir yoki ikki tomondagi pastki bo laklan dardga cqalinadi. Klebsiella tufayli boshlangan pnevmoniyada yallig'lanish faqat o'ng o'pkada kuzatiladi, aksari ustki boʻlaklarning orqa segmentlari zararlanadi. YalligManish lobulyar jarayon sifatida boshlanadi-yu, keyin o'pkaning butun boMagiga oʻtib ketadi.

Pnevmoniyaning hamma asoratlarini toʻrt guruhga boMish mumkin:

- 1) oʻpkada destruktiv jarayonlar ustun turgan mahalda oʻpka abssessi yoki gangrenasi boshlanishi; 2) plevra boʻshligMda yiring toʻplanib borishi plevra empiemasi boMishi; 3) ekssudat qotib, oʻpka parenximasida fibroz toʻqima hosil boMishi. Buning natijasida
- 3) ekssudat qotib, oʻpka parenximasida fibroz toʻqima hosil boMishi. Buning natijasida oʻpka havosiz, xuddi goʻshtdek boMadigan zich toʻqimaga aylanib qoladi oʻpka kamifikasiyasi boshlanadi;
- 4) bakteriyalarning tarqab ketishi, bunda meningit, meningoensefalit, artrit yoki infektsion endokardit boshlanishi mumkin.

Klinik manzarasi. ьobar pnevinoniya har qanday yoshda boshlanishi mumkin. Kasallik odatda to'satdan boshlanadi, darmon qurib, qarorat ko'tarilishi va odamning titrab qaqshab turishi xarakterlidir. Yo'tal boshlanadi. Yo'tal avvaliga quruq boMadi yoki yo'tal mahalida biroz suyuq balg'am tushadi. Qizil jigarlanish davrida balg'am birmuncha quyuq tortib, tabiatan yiringli yoki gemorragik boMib qoladi. Plevrit boshlanganida ko'krak qafasida og'riq turadi, auskultasiya paytida plevraning ishqalanish shovqini eshitiladi. Pnevmokokk tufayli paydo boMgan va aksari 30-50 yashar kishilarda kuzatiladigan pnevmoniyada meningit, artrit, infektsion endokardit singari asoratlar uchrashi mumkin. Kasallik ba'zan batamom barham topmay, empiema yuzaga kelishi ham mumkin, kamroq hollarda abssesslar paydo boMadi.

Klebsiella tufayli boshlanadigan pnevmoniya aksari zaiflashib qolgan kishilarda, ayniqsa ichkilikvoz odamlarda uchraydi. Bu ham klinik jihatdan pnevmokokkli pnevmoniya singari oʻtadi. Lekin balgʻam eng boshdanoq quyuq, jelatinaga oʻxshagan boMadi, shu munosabat bilan bemorlar yoʻtal bilan uni chiqarib tashlashga qiynaladi. Pnevmoniyaning bu xili oMimga koʻproq sabab boMadi. YalligManish jarayonining butunlay soʻrilib ketishi kamdan-kam kuzatiladi. Koʻpincha abssesslar, bronxoektazlar va pnevmosklerozga uchragan joylar paydo boMadi.

### BRONXOPNE VMONIY A

Bronxopnevmoniya (o'choqh pnevmoniya) odatda bronxlar zararlanishidan keyin boshlanadi. Mustaqil kasallik sifatida infektsiyaga koʻproq moyil boMgan bolalarda, yoshi qaytib qolgan kishilarda, shuningdek zaiflashib qolgan bemorlarda kuzatiladi. Katta yoshli odamlarda oʻchoqli pnevmoniya gripp, surunkali bronxit, alkogolizm, rak ustiga qoʻsqiladi. Yurak etishmovchiligi boMgan kasallarda, shuningdek immunosupressorlami uzoq vaqt ishlatib kelgan odamlar bronxopnevmoniyaga ancha moyil boMib qoladi.

**Etiologiyasi.** Bronxopnevmoniyaning qoʻzgʻatuvchilari aksari stafilokokk streptokokk va proteydir. Bizdagi ma'lumotlarga qaraganda

so'nggi o'n yillar davomida kasallik qo'zg'atuvchisi sifatida enterobakteriyalar ham ajratib olingan. Yo'tal refleksini qaytarish mahalida qayt qilish tufayli me'da suyuqligining nafas yo'llariga tushib qolishi natijasida boshlanadigan pnevmoniyalar alohida bir guruhni tashkil etadi. Bunday aspirasion pnevmoniyalarning boshlanishida nafas yo'Harming kimyoviy moddalardan ta'sirlanishi, shuningdek og'iz bo'shlig'ida yashaydigan mikroorganizmlar etiologik rolni o'ynaydi.

Patologik anatomiyasi. Bronxopnevmoniya uchun o'pkaning bir yoki bir necha bo'lagida bir talay> yallig'lanish o'choqlari paydo bo'lishi xuddi o zigaxoc, ya'nipatognomonik belgi bo'lib hisoblanadi. Bronxopnevmoniya aksari tabiatan ikki tomonlama bo'ladi va o'pkaning pastki bo'laklarida- boshlanadi. Bronxopnevmoniya albatta bronxit va bronxiolit bilan birgalikda davom etib boradi.

Yallig'lanish o'choqlari kesib ko'rilganida kulrang-qizil rangda bo'lishi bilan farq qiladi, o'pka to'qimasidan sal ko'tarilib turadi. Aniq chegaralarsiz, katta-kichik bo'ladi. Bulaming diametri 3 sm dan 4 sm gacha boradi. Ba'zan ular bir-biriga qo'sqilib ketgan bo'ladi. Bunday hollarda bronxopnevmoniya lobar pnevmoniyaga o'xshab ko'rinadi. Bronxopnevmoniyada abssesslar paydo bo'lishi mumkin. Yallig'lanish fokusiga bevosita taqalib turgan o'pka pnevmoniyasida giperemiya, shish borligi ko'zga tashlanadi, o'pka to'qimasining yallig'lanish o'chog'idan tashqaridagi parenximasi zararlanmagan, intakt bo'ladi. Fibrinoz yoki yiringli plevrit kamdan-kam hollarda, shu bilan birga faqat yallig'lanish fokusi subplevral tarzda bo'lgan paytlardagina Bronxopnevmoniyada yallig'lanish jarayoni batamom so'rilib ketishi yoki o'zidan keyin o'choqli fibroz qoldirilishi mumkin.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida bronxlar, bronxiolalarning yo'llarida va yaqin atrofdagi alveolalarda yiringli ekssudat topiladi, bu ekssudatda juda ko'p neytrofillar va biroz miqdor fibrin bo'ladi. Bir qancha hollarda seroz yoki kataral bronxit yoki bronxiolit boshlanadi. Bunda shilliq parda qonga to'lib, bo'rtib turadi. Qonga to'lgan prizmatik epiteliy ko'chib tusha boshlaydi, bu narsa bronxial daraxtning mukosiliar yo'l bilan tozalanib turish mexanizmi buzilishiga olib keladi. Bronxlar devori shishib, ularda hujayrali infiltrasiya paydo bo'lishi bronxlaming drenaj funksiyasini izdan chiqaradi. Abssess paydo bo'lganida o'pka to'qimasi butunlay yemirilib ketadi. Ichak tayoqchasi tufayli paydo bo'lgan bronxopnevmoniyada chaqaloq bolaiarda, goho kattalarda ham interstisial yallig'lanish reaktsiyasi boshlanishi mumkin.

Klinik manzarasi. Bronxopnevmoniya odamning umumiy ahvoli yomonlashib borishi bilan asta-sekin boshlanadi. Tana qarorati odatda ozgina κο tariladi, yoʻtal mahalida yiring tushib turadi. Nafas yetishmovchiligi odatda uncha koʻp bilinmaydi. Asoratlari aksari pnevmokokk pnevmoniyasi

mahalida kuzatiladi. Yallig'lanish fokuslari karnifikasiyaga uchrashi yoki yiringlab abssess hosil qilishi mumkin. Plevritlar kamroq uchraydi.

# PNEVMOSISTALI PNEVMONIYA

Pnevmosistali pnevmoniya opportunistic, infektsiyalar qatoriga kiradi va odatda zaiflashib qolgan kasallarda, OITS bilan og 'rigan kishilarda yoki boshqa turdagi immunitet tanqisligi bo'lgan kishilarda boshlanadi. Tabiatan o'choqli tarzda bo'ladi, lekin infektsiyalarga moyil bemorlarda kasallik tezgina o'pka parenximasining hammasiga o'tib, respirator distress- sindromga sabab bo'lishi mumkin.

■ MiKroskop bilan tekshirib ko'rilganida yallig'lanish boshlangan joydagi alveolalarda eozinofilli bir talay ko'piksimon massalarga to'lib turadi, bular oqsilga boy bo'lib, bularda sistalar topiladi. Alveolalarning to'siqlari qalinlashgan, shishgan va mononuklear hujayralar bilan infiltrlangan bo'ladi. Pnevmosistali pnevmoniya juda ko'p hollarda o'limga sabab bo'ladi.

## VIRUSLI VA MIKOPLAZMALI PNEVMONIYALAR

Bakterial pnevmoniyadan farq qilib, virusli va mikoplazmali pnevmoniyada yallig'lanish jarayoni alveolyar to'siqlar va o'pka parenximasining interstisiysida bo'ladi. Alveolalar bo'shlig'ida ekssudat to'planib qolishi bilan birga o'tuvchi ekssudativ yallig'lanish bo'lmasligiga ko'ra pnevmoniyaning bu xili birlamchi atipik pnevmoniya deb ham yuritiladi.

Mikoplazmali pnevmoniya asosan bolalar va yoshlarda ko'riladi, tabiatan sporadik bo'ladi va aksari bahorda yoki yozning oxirlarida boshlanadi. Bolalar bog'chalari, maktablar, institutlar, harbiy lagerlarda bu infektsiyaning cheklangan epidemiyalari boshlanib qolishi mumkin. Mikoplazmali interstisial pnevmoniyaning qo'zg'atuvchisi ko'p hollarda mikoplazma (Mycoplasma pneumonia) dir.

Pastki respirator yo'llaming virusli infektsiyasi har qanday yoshdagi odamlarda kuzatiladi va A, B, C guruhlariga mansub viruslar, aksari RS-virus tufayli paydo oo'laai. Virusli pnevmoniyaga kamroq hollarda paragripp viruslari ham sabab bo'lishi mumkin. Virus infektsiyasi odamning bakterial infektsiyaga moyilligini kucqaytirishini ta'kidlab o'tish kerak Mikst- infektsiya tufayli paydo bo'ladigan bunday pnevmoniyalar 20-30 foiz hollarda o'limga olib boradi, bu neytrofiliar bilan makrofaglaming bakterisidlik xossasi susayib ketishiga bog'liq deb taxmin qilinadi. Bizning ma'lumotlarimizga qaraganda virusli-bakterial pnevmoniyalar 33,65 foiz kasallaming o'limiga sabab bo'ladi.

Patologik anatomiyasi. Interstisial pnevmoniya morfologiyasi, uning etiologiyasidan qat'i nazar, bir xil bo'ladi. Jarayon tabiatan o'choqli tusda

boʻlishi yoki bir tomonlama yo boʻlmasa ikki tomonlama lobar pnevmoniya koʻrinishida oʻtishi mumkin. Oʻpkaning zararlangan qismlari qon dimlanishiga xos hodisalar borligi, rangining qizgʻish boʻlib qolgani bilan ajralib turadi. Oʻpka ogʻirligi bir qadar ortib, 800 gr ga oʻtib qoladi. Oʻpka toʻqimasi kesib koʻrilganida ozgina ekssudat oqib tushadi. Mikroskopik tekshirishda yalligʻlanish reaktsiyasi alveolalar devorlari atroflarida kuzatiladi. Alveolalaming boʻshligʻi ekssudatdan xalos boʻladiyu, lekin ularda biroz miqdor oqsilli suyuqlik va yakkam-dukkam mononuklear hujayralar boʻlishi mumkin. Alveolalaming toʻsiqlari qalinlashib, shishib turadi va limfotsitlar, gistiositlar hamda plazmotsitlar bilan infiltrlangan boʻladi. Oʻtkir hollarda neytrofillar ham paydo boʻlishi mumkin. Alveolalar toʻsiqlari sezilarli darajada alteratsiyaga uchraganida shu toʻsiqlar orqali fibrin sizib chiqishi ba'zan pushti rangli gialin membranalar hosil boʻlishiga olib keladi (42-rasm).

# 42- rasm. Interstisial virusli pnevmoniya, gialin membranalar hosil bo'lgan (strelkada).

Ular alveolalaming devori bo'ylab joylashgan bo'ladi. Yashindek tez o'tadigan grippoz pnevmoniya hollarida alveolalar devori nekrozga uchrab, alveolyar kapillyarlarda fibrin tromblari paydo bo'lishi mumkin. Interstisial pnevmoniyaning yengil xillarida jarayon tabiatan qaytar bo'ladi va o'pka tuzilishi odatdagi holga kelib qoladi.

Klinik manzarasi. Interstisial pnevmoniyalaming qo'zg'atuvchisi bir xil bo'lganda ham, klinik o'tishi har xil. Atipik pnevmoniya aksari yuqori

nafas yoʻHarming oʻtkir respirator virusli infektsiyasi tarzida oʻtadi va unga diagnoz qoʻyilmaydi. Biroq, bir qancha hollarda bu pnevmoniya tabiatan yashindek tez oʻtadigan tusga kirib, 48 soat davomida oʻlimga olib boradi. Kasallikning boshida simptomlari spesifik boʻlmaydi va tana qarorati biroz koʻtarilib, bosh ogʻriydi, odam lanj boʻlib turadi. Balgʻam tashlamasdan quruq yoʻtalish tipikdir. Fizikal oʻzgarishlar juda oz boʻladi. Gialin membranalari paydo boʻlib qolgan mahalda respirator distress-sindrom boshlanishi mumkin. Asorat bermagan mikoplazma va virusli pnevmoniyalaming o q i b a t i xayrli. Odatda odam butunlay sogʻayib ketadi. Bakterial infektsiya qoʻshilgan mahallarda jiddiy asoratlar yuzaga " keladi.

#### O'PKA ABSSESSI

O'pka abssessi o'pka parenximasining nekrozi bilan birga davom etib boradigan va o choqli bo ladigan yiringliyallig'lanishdir. Buning natijasida irib yiringlagan massadan iborat fokus hosil bo'ladi.

Abssesslar paydo bo'lishining sababi asosan tillarang stafilokokk beta- gemolitik streptokokk pnevmokokkdir. Aralash infektsiya va anaerob bakteriyalarning ahamiyati ham bor. Bularning orasida odamning og'iz bo'shlig'ida yashaydigan kommensal mikroorganizmlar kattagina rolni o'ynaydi. O'pka abssesslari paydo bo'lish mexanizmida quyidagi omillar ahamiyatga ega:

- 1) masalan, karioz tishlar, bodomcha bezlarni olib tashlash mahalida, infektsiya tekkan materialning havo yo'llariga tushib qolishi. Odam odatda komatoz holatga tushib qolganida, alkogoldan zaharlanganida qayt qilib yuborishi natijasida oshqozon suyuqligining nafas yo'llariga tushib qolishi ham abssess paydo bo lishiga olib kelishi mumkin. Bunday hodisa zaiflashib qolgan kasallarda yoki odam yo'tal refleksini bosib turgan paytlarda ham kuzatilishi mumkin;
- tillarang stafilokokk, Klebsiella, uchinchi tipdagi pnevmokokk tufayli paydo bo'lgan pnevmoniyalar ko'pincha asorat berib, abssess paydo qiladi. Zamburug'li pnevmoniya va bronxoektazlar ham abssess paydo bo'lishiga olib kelishi mumkin;
- 3) aksari bronxogen rak mahalida ko'riladigan bronxiolalar obstruksiyasi. Bunda b.onxlaming drenaj funksiyasi buzilib, distal atelektazlar paydo bo kui, o'sma parchalari nafas yo'llariga tushib qoladi, bu sepsis boshlanishiga ham olib keladi. O'pkada abssess boshlanishi o'smaning o'zi yiringlab ketganiga bog'liq bo'lishi ham mumkin;
- 4) septik tromboflebit yoki infektsion endokardit mauaiida yuzaga keladigan o'ng o'pka septik emboliyasi;
- 5) ko'krak qafasi shikastlanganida, qorin bo'shlig'idagi infektsiya diafragma orqali yorib chiqqanida to'g'ridan-to'g'ri o'pka to'qimasiga

bakteriyalar oʻtib qolishi, peritonit yoki jigaming amyobaga aloqador abssesslarida ham shunday hodisa kuzatiladi.

Biroq, bir qancha hollarda abssessning nima sababdan paydo boʻlganini aniqlash qiyin boʻladi. Mana shunday hollami oʻpkaning birlamchi kriptogen abssessi deyiladi.

Patologik anatomiyasi. Abssesslar odatda har xil kattalikda boʻlib, diametri bir necha millimetrdan 5-6 sm gacha boradi. Abssessning qolgan joyi paydo boʻlish mexanizmiga bogMiqdir. Chunonchi, infektsiyali material aspirasiyasi tufayli paydo boMadigan abssesslar aksari oʻng tomonda joy- lashib, odatda bitta yaxlit boMadi va oʻpkaning ustki boMagida (oʻpka uchidan pastroqda) hamda aksillyau-chiziq boʻylab joylashadi. Pnevmoniya yoki bronxoektaziyaning asorati tariqasida yuzaga keladigan abssesslar tabiatan koʻp boMadi, oʻpka asosidan joy oladi va hamma yoqqa tarqalgan boMadi. Septik emboliya tufayli paydo boMgan abssesslar ham koʻp boMadi va oʻpkaning har qanday qismini zararlashi mumkin.

0'pka abssesslari yonginasidan o'tgan bronxlar yoMiga yorilishi mumkin. Bunda yiring bilan balg'am birga chiqib ketadi (drenaj). Abssesslarda boshlanadigan proteolitik jarayonlar chegaralari uncha aniq bilinmaydigan bo'shliqlar hosil boMishiga olib kelishi mumkin. Abssessning tevaraq-atrofidagi oʻpka toʻqimasida shish paydo boMib, qon bilan ta'milanishni buzadi va shu tariqa ishemik nekroz (oʻpka gangrenasi) boshlanishiga olib keladi. Abssess plevra boʻshligMga yorilib bronxoplevral fistula hosil boMishi ham mumkin. Buning natijasida pnevmotoraks yoki plevra empiemasi boshlanadi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida yiring bilan toMib turgan boʻshliq topiladi, uning oʻrtasida bir talay neytrofillar saqlanib qolgan va irib kelayotgan boMadi. Eski abssess atrofida kapillyarlarga boy granulyasion toʻqimadan iborat kichikroq koʻtarma yuzaga keladi. Surunkali abssessda limfotsitlar, plazmatik hujayralar va makrofaglar bilan infiltrlangan sezilarli fibroz kapsula boMadi.

Klinik manzarasi. Xuddi bronxoektaziya singari, oʻpka abssessi uchun ham odamning qattiq yoʻtalib, bir talay yiringli yoki qon aralash qizil balgʻam tashlab turishi xarakterlidir. Oʻpkadan talaygina qon ketib turadigan hollar (gemoftiz) ham uchraydi, bunday hodisa yiringli nekrotik jarayon yʻrik tomirlarga oMib ketgan mahallarda kuzatiladi. Kasallikning eng muhim simptomi abssess toʻsatdan bronxga ocqilib qolganida boshlanadigan yoʻtal xurujidir. Lekin abssess bronxga ochilmagan boMsa, balgʻam juda kam tushadigan boMishi mumkin. Tana qarorati ancha koʻtarilib, odamning darmoni fjurib borishi ham xarakterlidir. Jarayon plevraga oʻtganida plevraga aloqador ogʻriqlar boshlanadi. Odam hansiramaydi. Surunkali abssessda odam ozib, anemiya boshlanadi, bir qancha hollarda visseral organlarda amiloidoz avj olib boradi.

#### O'PKA O'SMALARI

0'pka o'smalari gistogenezi jihatidan har xil bo'lishi bilan ajralib turadi. Ular mezenximadan kelib chiqishi (xondromalar, fibromalar, angiomalar, leyomiomalar yoki bulaming xavfli analoglari) yo bo'lmasa kelib chiqishi jihatdan epitelial bo lishi mumkin (bronxogen adenoma, bronxogen rak bronxoalveolyar rak). O'pkaning xavfli o'smalari ko'pincha metastatik goho birlamchi (bronxogen) o'smalardan iborat bo'ladi.

#### BRONXOGEN RAK

Bronxogen rak bir muncha keng tarqalgan o'pka o'smalari jumlasiga kiradi va o'lirnning hammadan ko'p uchraydigan sabablaridan biri bo'lib hisoblanadi. O'pka raki 40-70 yashar erkaklarda ayollardagiga qaraganda ko'proq uchraydi. Chekadigan kishilarda bronxogen rak chekmaydigan odamlarga qaraganda o'n barobar ko'p kuzatiladi.

Etiologiyasi va patogenezi. O'pkada turli xillarda rak paydo bo'lishi hozir genlaming zararlanishiga bog'liq bo'lib, shu genlaming zararlanishi natijasida bronxlar epiteliysi o'sma hujayralariga ayianib boradi deb hisoblanadi. Genlar o'zgarishining ko'payib borishi onkogen hujayralar va o'sma supressor genlariga ta'sir ko'rsatadi deb taxmin qilinadi. Mayda hujayrali rak bir qancha onkogenlar, jumladan L-myc, N-myc onkogenlarnmg o'zgarishi va raf genning mutatsiyaga uchrashi bilan ta nflanadi. Bundan tashqari o'smalar supressor genlari - r53 va Rb ning mutatsiyaga uchrab, faolligi yo'qolib qolishi ham xarakterlidir. Jumladan mayda hujayrali o'pka rakida 3 xromasomaning mana shu supressor genlar joylashgan qisqa yelkasida kuzatiladi. Yassi hujayrali o'pka rakida o'sish omili reseptorlarining ancha jonli ekspressiyasi kuzatiladiki, bu narsa rakning kelib polipeptidlaming roli bor degan chiqishida shu xayolga Adenokarsinomalaming paydo bo'lishi K-ras genning mutatsiyaga uchrashiga bog'liq.

O'pka raki paydo bo'lishining eng katta xavfi chekish ekanligi hozir amqlangan, statistika, klinika va tajriba ma'lumotlari shundan darak beradi. Statistikaga qaraganda, ashaddiy kashandalarda uchraydigan o'pka raki va ular chekib tugatgan sigaretalar soni o'rtasida bevosita bog'lanish bor. Ko'p yillar davomida kuniga 40 tagacha sigaret chekadigan kashandalarda o'pka raki paydo bo'lish ehtimoli 20 baravar ko'proq bo'ladi. Bunday kashandalaming 80 foizida o'pka raki paydo bo'ladi. Sigareta tutuni chekmaydigan odamlarga ham juda zararlidir.

Chekadigan odamlarda bronxlar epiteliysining tobora ko'proq alteratsiyaga uchrab borishi klinik kuzatuvlardan ma'lum. Chunonchi, tamaki tutuni ostida avval bronxlar epiteliysi ko'p qavatli yassi epiteliyga aylanadi keyin displaziya boshlanib, cancer in situ paydo bo'ladi.

(Уpκa rakiga olib kelishi mumkin bo'lgan omillar tariqasida radiasiya ham bor, uran shaxtalarida ishlovchilarda oʻpka rakining koʻp uchrab turishi shundan dalolat beradi; ayniqsa tarkibida asbest, nikel, xrom boMadigan iflos havo ham shu jihatdan xavfli. Oʻpka raki chandiq toʻqimasi atrofida oʻpka raki paydo boMishi mumkin degan maMumotlar diqqatga sazovordir, lekin bunday rakning qay tariqa kelib chiqishi aniq emas.

Patologik anatomiyasi. 0'pka raki olgan joyi, katta-kichikligi, qay shaklda o'sib borishi, gistologik tuzilishi va rivojlanishining qaysi davrda turganligi jihatidan juda xilma-xil boMadi.

Qay tariqa rivojlanib borayotganligiga qarab, endobronxial (ekzofit tarzda oʻsib boradigan) va peribronxial (endofit tarzda oʻsib borad'gan) .rak tafovut qilinadi. 0ʻsmaning olgan joyiga qarab: 1) asosiy va segmental bronxlami zararlaydigan markaziy rak; 2) mayda bronxlar epiteliysidan oʻsib chiqib, oʻpka periferiyasiga tarqab boradigan periferik rak ajratiladi (43-

## 43- rasm. Bronxogen rak.

0'pka raki gistologik tuzilishi jihatidan ham juda har xil bo ladi, gistologik tuzilishiga qarab yassi Hujayrali rak adenokarsinoma, mayda hujayrali, dumaloq hujayrali rak va aralash rak tafovut etiladi. Bronxogen rakning hozirgina aytib oʻtilgan shu xillari quyidagi umumiy xususiyatlaiga egadir: ularning hammasi yirik (asosiy) bronxlar epiteliysidan kelib chiqadi, invaziv ravishda oʻsib borib, yoyilib ketadigan boMishi bilan ajialib turadi, turli organlarga, xususan jigar, buyrak usti bezlari, bosh miya, suyaklarga koʻp metastazlar beradi. 0ʻpka rakining hamma turlari ayniqsa mayda hujayrali rak paraneoplastik sindrom boshlanishiga yo 1 ochadigan biologik faol moddalami sintezlay oladi.

Yassi hujayrali oʻpka raki koʻproq erkaklarda uchraydi, oladigan joyi jihatidan markaziy rak boʻlib hisoblanadi, ya'ni yirik bronxlami zararlaydi; <sup>0</sup>Pka ildizidagi limfa tugunlariga tez tarqaladi. Rakning boshqa gistologik shakllaridan farq qilib, ko'krak qafasidan tashqariga kech muddatlarda metastazlar beradi. Yassi hujayrali rak boshlanishidan avval odatda bronxlar epiteliysi metaplaziyaga uchraydi, keyin displaziya boshlanib, soʻngra *cancer in situ* paydo boMadi.

O'pka raki simptomlari o'sma bronxlami bosib yoki bekitib qo'ygan mahallardagina maMum beradi. Bronxlaming endobronxial rakida og'ir asoratlar: atelektazlar, yiringli-pnevmoniya o'choqlari, o'pka gangrenasi einpiemasi paydo boMadi. Ana shu davrda 70-90 foiz nollarda regionar iimfa tugunlarida, 50-60 foiz hollarda olisdagi limfa tugunlarida metastazlar paydo boMadi.

Gistologik tuzilishi jihatidan bu rakning ikki turi - yuksak darajada tabaqalashib, muguzlanib bomvchi yassi hujayrali rak va rak marvarid donalari hosil qilmasdan o'sadigan, kam tabaqalashgan rak.

Adenokarsinoma. Bu o'sma ayollarda ko'proq uchraydi va asosan o'pkaning periferik tomonida joylashib, juda sekinlik bilan o'sib boradi va uncha katta boMmaydi. Tipik hollarda o'sma rangi oq gugurt tusda, qattiq bo'lishi bilan ajralib turadi. Adenokarsinoma bronxlar devoriga infiltrlanib yoki uni yemirib, atrofdagi o'pka to'qimasiga tarqalib boradi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida bu o'sma asinar, tubulyar yoki papillyar tuzilmalar hosil qiluvchi kubsimon yoki silindrsimon shakldagi hujayralardan iborat bo'ladi. Adenokarsinoma ayniqsa jigar, buyrak usti bezlari, bosh miya suyaklariga juda barvaqt metastazlar beradi.

^ Bronxo-alveolyar rak. Adenokarsinomalaming tur-xillaridan biri bo'lmish bronxo-alveolyar rak bronxlar adenokarsinomasiga qaraganda ancha kam uchraydi va birlamchi o'pka o'smalarining 2-5 foizini tashkil etadi. Rakning bu turi uni boshqalardan ajratib turadigan ba'zi xususiyatlarga ega: 1) u hamisha periferik va solitar tuzilishga ega bo'ladi, 2) hech qachon yirik bronxlardan o sib chiqadi, 3) gistologik tuzilishi jihatidan bronxogen adenokarsinomadan farq qiladi.

 $Bu \quad o's fnaning \quad tugunli, \quad multisentrik \quad va \quad diffuz \quad ravishda \quad o's io \quad boradigan \\ (pnevmoniyasimon) \quad shakllari \quad tafovut \quad etiladi.$ 

(Bronxo-alveolyar rakning tugunli shakli odatda oʻpka pastki boʻlagining periferiyasidan joy oladigan solitar tugun paydo boʻlishi bilan ta'riflanadi, rangi kulrang boʻladi, diametri 10 sm gacha oʻsib boradi. Hamma hujayralari odatda mutsin ishlab chiqarmaydi, kubsimon shaklda boʻlib, alveolyar toʻsiqlari boʻylab joylashmasdan, balki ularning bagʻridan joy oladi va papillyar oʻsimtalar hosil qiladi. Hujayralarning yadrolari yirik giperxrom boʻlib, uning markazida turadi. Ularda mitozlami ham koʻrish mumkin.

Multisentrik bronxo-alveolyar rakda oʻpkaning bir yoki 2-3 boʻlagimng periferik tomonlarida konsistensiyasi jihatidan mutsinoz toʻqimaga oʻxshab ketadigan bir talay oʻsma tugunlari topiladi. Gistologik jihatdan olganda bu oʻsma saqlanib qolgan alveolalar toʻsiqlari boʻylab joylashadigan silindrsimon hujayralardan iboratdir. Ularning yadrolari maydaroq, hujayralaming asosidan joy olgan boʻladi, mitozlar onda-sonda κο zga tashlanadi. Bu oʻsmada hujayradan tashqarida va hujayra ichida boʻladigan bir talay shilimshiq topiladi.

Bronxo-alveolyar rakning pnevmoniyasimon shaklida o'pkaning butun bir bo'lagi tabiatan dam kulrang jigarlanish tusiga, dam o'pka to'qimasi irib, kpvernalar hosil bo'ladigan va qon ketib turadig?n kazeoz pnevmcniya tusiga

Bronxo-alveolyar rakning qay tariqa kelib chiqishi to'g'nsida noma'lum narsalar ko'p. Ba'zi tadqiqotchilar uni aksari bionxiolalarda paydo bo'lib, keyin alveolalarga tarqalib boradigan, yuksak darajada tabaqalashgan adenokarsinoma deb hisoblaydilar. Biroq so 'nggi yillarda bronxo-alveolyar rakning paydo bo'lishida uch xildagi hujayralaming rol o'ynashi mumkirtligini ko'rsatadigan ma'lumotlar qo'lga kiritildi. Bu hujayralar qatoriga bronxiolalarning mutsin ishlab chiqaruvchi hujayralari, ikkinchi tartibdagi pnevmositlar, hilpillovchi epiteliy bo'lib hisoblanmaydigan Klar hujayralari kiradi. O'pka rakining bu xili viruslar tufayli paydo bo'ladi deb taxmin qilinadi.

Mayda hujayrali rak tez o'sib, atrofdagi to'qimaga infiltrlanib borishi va turli organlarga barvaqt metastazlar berishi bilan ajralib turadi. Bu o'smaga jarrohlik yo'li bilan davo qilsa bo'ladi, shu munosabat bilan faqat radio va kimyoterapiya qo'llaniladi.

Mayda hujayrali rakning gistogenezi aniq emas. Hujayralar sitoplaz- masida karsinoid uchun xarakterli granulalarga oʻxshab ketadigan qattiq neyrosekretor granulalar boʻlishi bu oʻsmaning Kulchitskiy hujayialaiidan kelib chiqishini koʻrsatadi. Ularning APUD-tizim o smalaiiga mansubligi biologik faol moddalami, masalan paraneoplastik sindrom boshlanishiga sabab boʻladigan gormonlami ishlab chiqara oladigan boʻlishi bilan tasdiqlanadi. Mayda hujayrali rak koʻproq erkcklarda kuzr.tiladi. Kattagina boʻladigan kulrang tusli yumshoq oʻsma massasi koʻrinishida koʻzga tashlanadi. Oʻsma oʻpka toʻqimasining markazidan joy oladi va turli yoʻnalishlarda oʻsib boradi. Oʻpka ildizi va koʻks oraligʻidagi limfa tugunlari jarayonga qoʻsqilib ketadi. U oʻsma kamdan-kam hollarda o pkaning periferiyasidan joy oladi, bunda dastlabki metastazlari paratraxeal tugunlarida paydo boʻladi. Oʻsma hujayralarining mikroskopik tuzilishiga qarab, mayda hujayrali rakning ikki turi: sulisimon hujayrali rak va oraliq rak tafovut qilinadi.

Sulisimoh hujayrali rak sitoplazmasining hajmi kichikroq va yadrolari giperxrom boʻlishi bilan ajralib turadigan, limfotsitlarga oʻxshab ketadigan mayda-mayda qora rangli hujayralardan iborat boʻladi. Koʻp metastazlar berishi xarakterlidir. Oʻsma hujayralari qon tomirlari atrofida koʻpincha soxta gʻoʻshshalarga oʻxshab ketadigan tuzilmalar hosil qiladi. Goho bu tuzilmalar duksimon shaklda boʻladi.

Mayda hujayrali rakning oraliq xili oʻzining kattaligi jihatidan sulisimon va yirik hujayrali rak hujayralari oʻrtasida oraliq oʻrinni egallaydigan hujayralardan tashkil topgandir. Oʻsma stromasi bir talay limfotsitlar va plazmotsitlar bilan infiltrlangan. Bu xildagi rakning yana bir muhim belgisi oʻsma hujayrahrining uyalar koʻrinishida toʻplanib turishidir. Mayda hujayrali rak hujayralari 20-40 foiz hollarda peptidli gormonlar ishlab chiqara oladi.

Yirik hujayrali o'pka raki pufaksimon yirik yadrolari bo'ladigan anaplastik hujayralardan iboratdir. Bu o'sma ko'pincha periferiyadan joy oladi. Oqibati yomon, chunki bu rak olisdagi organlarga, asosan, jigar, buyrak usti bezlari, bosh miyaga barvaqt metastazlar beradi.

Shuningdek o'pka rakining aralash xillari ham tasvirlangan.

Klinik manzarasi. O'pka raki uchun o'smaning turli yo'nalishlarda tarqalib, ko'pincha jigar, buyrak usti bezlari, bosh miyaga metastazlar berishi xarakterli ekanligini aytib o'tish kerak. O'sma plevra va perikardga o'tishi va ekssudativ plevrit va perikarditga sabab bo'lishi ham mumkin. Bunda ekssudat aksari gemorragik tusda bo'ladi. Bronxogen o'pka raki yirik tomirlarni bosib qo'yib, ustki kovak vena sindromiga sabab bo'lishi mumkin. O'pkaning uchki tomonida joylashgan o'sma simpatik chigalga o'tib, tirsak nervi bo'ylab boshlanadigan qattiq og'riqqa yoki Gorner sindromiga (enoftalm, ptoz, miozga) sabab bo'lishi mumkin. O'pka rakining klinik o'tishi juda har xil, chunki u juda har xil tarzda tarqalib boradi.

O'pka raki ba'zan mutlaqo simptomlarsiz davom etib borib, boshqa organlarga metastazlar bergan va o'tgan hollarda nihoyatda xilma-xil klinik manzarani beradi. Chunonchi, qizilo'ngachga o'sib kirgan o'sma klinik o'tishi jihatidan qizilo'ngachning birlamchi rakiga juda o'xshab ketadi. Kasallikka plevra va perikard ham qo'shilgan mahallarda ekssudatli plevrit va perikardit manzarasi yuzaga keladi. O'pka raki ustki kovak venani bosib qo'ygan mahallarda ustki kovak vena sindromi boshlanadi. Suyak tizimiga bergan metastazi suyak moddasining so'rilib ketishiga sabab bo'lib, suyaklar osteoporoziga olib keladi. Jigarga metastaz bergan mahallarda gepatomegaliya va obturasion sariqlik boshlanadi. O'pka rakidan bosh miyaga o'tgan metastazlarning klinik ko'rinishlari alohida ahamiyatga ega. Bunda nihoyatda xilma-xil va turlicha nevrologik simptomlar paydo bo'ladi. Metastatik o'sma tugunlariga qon quyilishi gemorragik insult manzarasini berishi mumkin. Tobora zo'rayib boradigan falaj boshlanishi, aqli pastlikka

xos simptomlar va boshqa har xil nevrologik simptomatika paydo boʻlishi mumkin. Oʻsma buyrak usti bezlariga metastazlar berganida Addison kasalligi boshlanadi.

0'pka rakida o'pka gangrenasi, abssessi, rak kavernalari singari o'pka ichida asoratlar ham boshlanishi mumkin. Kasallarning 3-10 foizida giperkalsiemiya, Kushing sindromi (AKTG ko'p ishlanib chiqishi munosabati bilan), qandsiz diabet bilan namoyon boMadigan paraneoplastik sindrom boshlanadi. Miopatiyalar, neyropatiyalar ham xarakterlidir. Giperkalsiemiya boshlanishi suyak moddasining soʻrilib borishiga bogMiq-ki, bunday hodisa mayda hujayrali oʻpka rakida ayniqsa sezilarli boMadi, shuningdek paratgormon ko'p isillanib chiqishi munosaoati bilan ham roʻy beradi.

## BRONXLAR KARSINOIDI

Bronxlar karsinoidi 5 foiz bemorlarda, aksari 40 yoshgacha boMgan kishilarda uchraydi va davolasa boMadigan oʻsma boMib hisoblanadi. Bronxlaming shilliq pardasida joylashadigan Kulchitskiy hujayralaridan kelib chiqadi. Makroskopik jihatdan olganda bronxogen karsinoidning ikki xili:

1) poliplar κο 'rinishidagi va 2) pilakchalar κο 'rinishidagi karsinoid tafovut qilinadi. Pilakchalar koʻrinishidagi karsinoid bronxlar shilliq pardasida joylashgan boMadi va bronxlar devoriga oʻsib kirib, peribronxial toʻqimaga ham oʻtib ketadi.

Karsinoid asosan oʻpka ildizidagi limfa tugunlariga, goho bir muncha olisdagi organ va toʻqimalarga (jigarga) metastazlar beradi. Mikroskopik jihatdan olganda bu oʻsma yadrolari dumaloq boMadigan kubsimon shakldagi hujayralardan iboratdir. Ularda bir muncha miqdorda mitozlar ham koʻzga tashlanadi. Anaplaziya boMmaydi yoki juda kam darajada boʻladi. hujayralar har xil tuzilmalami: uyalar, tortmalar, bezga oʻxshab ketadigan tuzilmalami hosil qiladi, ularning orasida sust ifodalangan stroma joylashgan boʻladi. Submikroskopik jihatdan olganda oʻsma hujayralarida neyrosekretor granulalar topiladi.

Bronxogen karsinoid klinik jihatdan yo'tal, qon tuflash (gemoftiz), qaytalanib turadigan bronxlar va o'pka infektsiyasi bilan ifodalanadi. Bu o sma goho karsinoid sindromga ham sabab bo' ladi.

# PLEVRITLAR

Plevrada har xil patologik jarayonlar boshlanishi mumkin, shulaming ichida plevrit, gidrotoraks, gemotoraks, pnevmotoraks, plevra o'smalari klinik jihatdan hammadan katta ahamiyatga ega. Plevra bo'shlig'ida transsudat to'planib borishi mumkin. Yurak yetishmovchiligi va gipoproteinemiya mahalida shunday hodisa kuzatiladi va bu jarayon *gidrotoraks* deb ataladi. Transsudat solishtirma og'irligi past, tiniq,

limfotsitlari va mezotelial hujayralari kam boMishi bilan ekssudatdan farq qiladi. Neytrofil leykositlar boMmaydi.

Plevra ta'sirlanishi yoki mikroorganizmlar invaziyasi tufayli paydo boMgan plevritlarda ekssudat toʻplanib borishi qayd qilinadi. Plevra boʻshligMda ekssudat toʻplanib borishi bilan oʻtadigan ekssudativ plevrit:

- 1) bronxogen rak mezotelioma va metastatik oʻpka yoki plevra rakida;
- 2) o'pka infarktida; 3) pnevmoniyada; 4) virusli plevritda kuzatiladi.

Qizil (volchanka) yugirik revmatoid artrit, uremiya, tuberkulyozda ham plevrit paydo boMishi tasvirlangan. Oʻsmaga aloqador boMgan ekssudativ plevrit koʻpincha yoshi qirqdan oshgan odamlarda kuzatiladi, qarorat koʻtariʻmasdin va ogʻriq boMrrasdar. oʻtadi. Sitologik iekshirishda ekssudatda oʻsma hujayralari va yalligManishga xos hujayralar topiladi. Miokard infarktiga aloqador plevritda **gemoiTagik** ekssudat toʻplanib boradi, bunda bir talay polimorf yadroli va mononuklear hujayralar boʻladi. Plevritning bu xili klinik jihatdan olganda toʻsatdan boshlanadigan hansirash, plevritik ogʻriqlar bilan ta'riflanadi.

Pnevmoniyaga (aksari pnevmokokklar tufayli paydo bo'lgan pnevmoniyaga) aloqador plevritlar plevraning ta'siiianishi yoki bakteriyalar o'tib qolishi tufayli paydo bo'lishi mumkin. Plevraga bakteriyalar o'tib qolganida ekssudat fibrinoz yoki yiringli tusga kiradi.

Transsudat va seroz ekssudat, etiologiyasi qanday bo'lishidan qat'i nazar odatda so'rilib ketadi. Gemorragik fibrinoz va yiringli ekssudatlar aksari bitishmalar hosil qiladi. Plevra qalinlashib, plevra fibrozi boshlanishi, goho plevraga ohak o'tirib qolishi mumkin.

Gemotorab plevra bo'shlig'iga qon yig'ilib qolishidir. U ko'krak aortasi anevrizmasi yorilganida o'limga olib boradigan asorat tariqasida boshlanadi. Gemotoraksda gemorragik ekssudatdagidan farq qilib, plevra bo'shlig'ida qon laxtalari topiladi.

Xilotoraks, bu - plevra bo'shlig'ida tarkibida lipidlarning nihoyatda mayda-mayda tomchilari bo'ladigan limfa suyuqligi to'planib qolishidir. Xilotoraks boshlanishi yirik limfa yoMlarining ko'ks oralig'i o'smasi, masalan, limfoma bilan bosilib, bekilib qolganidan darak beradi.

Pnevmotorab plevra bc'shliqlarida havo yoki boshqa gazning to'planib qolishidir. Pnevmotoraks birlamchi (oddiy) yoki ikkilamchi bo'lishi mumkin. Birlamchi pnevmotorab o'pka kasalliklari yo'q mahalda boshlanadigan bo'lsa, ikkilamchi pnevmotorab o'pka yoki ko'krak qafasidagi patologik jarayonlarning asorati bo'lib hisoblanadi (masalan, qovurg'alar singan mahalda yoki emfizema davrida). O'pkada subplevral tarzda joylashgan va alveolalar yoki bronxlarni plevra bo'shlig'i bilan tutashtiradigan patologik o'choq yorilib ketganida ham ikkilamchi pnevmotoraks boshlanishi mumkin. Masalan, o'pka abssessi, tuberkulyozi, rakida shunday hodisa bo'lishi mumkin. Pnevmotoraksning bu xili yoshi 40

dan oshgan kishilarda kuzatiladi. Birlamchi (yoki oddiy) pnevmotoraks, aksincha, yosh erkaklarda uchraydi, sababi noma'lum.

Pnevmotoraksning asoratlari har xil. 0'pka atelektazlari boshlanishi mumkin, bunda bir necha hafta davomida o'pka yozilib, rostlanmaydigan bo'lsa, fibroz boshlanadi. Natijada o'pka qotib qolgandek bo'lib turaveradi. Pnevmotoraks sharoitlarida o'pka to'qimasi infektsiyalarga ancha sezgir bo'lib qoladi. Plevra bo'shliqlarida seroz suyuqlik to'planib qolishi ham mumkin. Bunda gidropnevmotoraks ham boshlanadi. *Plevra empiemasi* ham plevritning jiddiy asorati bo'lib hisoblanadi. Birlamchi pnevmotoraks ham, ikkilamchi pnevmotoraks ham residivlar berishi mumkin.

#### VI Bob

# TISH-JAG¹ TIZIMI VA OGʻ IZ BOʻSHLIGʻ I ORGANLARI KASALLIKLARI

TISh KASALLIKLARI VA ULARNING ASORATLARI

Tishning kariesm as kasalliklari Karies Pulpit Periodon tit

Gingivit Parodont kasalliklari

Ogʻ IZ ShILLIQ PARDASI KASALLIKLARI

Xeylitlar Stomatitlar o'smaoldi kasalliklari va o'smalar: leykoplakiya erilroplakiya papilloma yassi hujayrali rak

SoʻLAK BEZLARI KASALLIKLARI

Sialoadenit o'smalar: sialoadenoma oksifil hujayrali adenoma adenolimfoma pleomorf adenoma mukoepidermond o'sma silindroma

JAgʻ SUYaKLARI KASALLIKLARI

Periostit Osteomielit

oʻsmasinion kasalliklar

epitelial kistalar epulidlar fibroz displaziya xeruvizm

eozinofil granulyoma qattiq odontoma

Odontogen o'smalar

ameloblastoma yumshoq odontoma sementoma

Jag' suyaklari o'smalari:

osteoid-osteoma osteoblastoklastoma

# TISH KASALLIKLARI VA ULARNING ASORATLARI

Tish kasalliklari c'zining etiologiyasi, patogenezi, klin'kasi va patologik anatomiyasi jihatidan juda har xil. Ushbu bo'limda biz ularning faqat asosiy va stomatologiya amaliyotida koʻp uchrab turadigan xillarini: kariesmas tish kasalliklari, karies, pulpit, periodontit, gingivit, parodont kasalliklarini koʻrib chiqamiz, hplos.

# TISHNING KARIESMAS KASALLIKLARI Tish qattiq

toʻqimalarining ponasimon nuqsonlari, tishning vestibulyar yuzasida, aksari birinchi premolyarlar sohasida joylashadi. Bunga asosan emal va dentin organi moddalarining trofik buzilishiga aloqador

zararlanishi sabab bo'ladi. Nuqsonlar bir yoki ikkala jag'ning ayrim tishlari bo'yinchasining sohasida, keskin chegaralanib turadigan joyda paydo bo'la boshlaydi. Tishning qattiq to'qimalari juda ko'p zararlanishiga qaramay, pulpa ko'pchilik hollarda ikkilamchi qattiq dentin bilan beqilgancha qolaveradi. Nuqson sohasida dentin zichlashgan, tish bo'shlig'i toraygan, pulpa to'qimasi sklerozga uchragan bo'ladi, dentin o'mini bosuvchi modda ham topiladi. Bunday nuqsonlaming kelib chiqishi endokrin o'zgarishlar, markaziy nerv tizimi, me'da ichak yo'li kasalliklariga bog'liq, ular ko'pincha paradont kasalliklari bilan birgalikda davom etib boradi. Mikroskopik tekshirishda sement yo'qolib ketganligi va dentin periferik qatlamining tiniq bo lib qoiganligi topiladi. Dentin kailalchalarining yo'lida odatda mikroorganizmlar bo'ladi.

Flyuoroz yoki emal dogMari, *kurak vci og'iz tishlar emalida bo 'rsimon dog'lar yoki yo 'liar paydo bo'lishi bilan ifodalanadi. ularning kattaligi 3-4 mm bo'ladi.* Jarayon zo'rayib borganida bu dogMar va yo'llar och sariq, jigarrang va to'q jigarrang tusga kirishi mumkin. Flyuoroz suv va ovqat mahsulotlari bilan birga organizmga uzoq muddat davomida ortiqcha miqdorda 12-16 mg/1 (0,7-1,3 mg/1 o'miga) ftor kirib turishiga bogMiq. Tish dog'lari umrbod saqlanib qoladi.

Tishlarda tabiatan qanday o'zgarishlar ro'y berishiga qarab flyuoroznang to'rt bosqichi tafovut qilinadi. Birinchi bosqichida kurak tishlar yuzasining uchdan bir qismida yoki birinchi katta ildizli tishlaming chaynov do'mboqchalarida bo'rsimon maydamayda dog' va yo'llar topiladi. Ikkinchi bosqichida alohida yoki bir talay bo'lib turgan bo'rsimon dogMar tish koronkasining yarmini egallab oladi. DogMar och sariq tusda bo'lishi mumkin. Uchinchi bosqichida tish yuzasi g'adir-budir holga kelib, tishlar ancha mo'rt, oson yemiriladigan bo'lib qoladi. To'rtinchi bosqichida tishlar yemirilib juda mo'rtlashadi va saiga uvalanib ketaveradi. Dog' bosgan emal mikroskop bilan tekshirilganida emal prizmalarining noto'g'ri joylashib turgani ko'zga tashlanadi, unda rangli parchalar hosil bo'lishi hisobiga pigmentasiya paydo bo'lib, ba'zan ancha tarqaladi.

# KARIES

Karies - murakkab patologik jarcryondir. U tish qattiq to'qimalarining deminerallashuvi va asta-sekin yemirilib ketishi hamda keyinchalik tish kovak bo 'lib qolishi bilan ifodalanadigan murakkab patologik jarayondir. Bu murakkab jarayon tish pulpasi va sog'lom, qattiq to'qimalarda yuz beradigan reaktiv o'zgarishlar bilan birga davom etib boradi.

Karies eng ko'p tarqalgan tish og'riqlaridan biridir, shu bilan birga yer sharining turli iqlimiy-jug'rofiy mintaqalarida u juda har xil tarqalgan (50 foizdan tortib 100 foizgacha odamlarda uchraydi). Karies - aholisi,

tozalangan uglevodlarni koʻp miqdorda ishlatadigan, sanoati rivojlangan mamlakatlarda ancha koʻproq kuzatiladi. U ayniqsa bolalarda koʻp uchraydi.

Kariesning boshlanishi *ekzogen va endogen omillarning* birgalikdagi ta'siriga bogMiq deb hisoblanadi. *Ekzogen omillardan* alimentar omil (oqsillar, vitaminlar, mineral tuzlar, bir qancha mikroelementlar tanqisligi), ogʻiz boʻshligʻi mikroflorasining tarkibi, tish kiridagi kislota muhitining 4,55,5 gacha kamayib ketishi muhim ahamiyatga ega.

Ma'lumki, tishlar hamisha nozik tish kiri bilan qoplangan boMadi. Shu tish kirining asosiy qismini har xil turdagi mikroorganizmlar koloniyalari tashkil etadi. Chunki tish kiri tarkibida boMadigan mono- va oligosaharidlar mikroblarning koʻpeyishiga qulaylik tugʻd:radi. Ba'zi bakteriyala- (mutant streptokokk) oʻzlari ishlab chiqaradigan fermentlar bilan qandlami parchalaydi, bu esa tish kirining kislotali muhiti susayib, kislotalar koʻpayib borishiga olib keladi. Kislotalaming ortiqcha toʻplanib qolishi emal, dentin erib, karies kovagi hosil boMishiga olib keladi.

Endogen sabablar orasida tish murtaklarining hosil boMishi va shakllanib borishiga, minerallashuviga ta'sir koʻrsatadigan genetik endokrin va boshqa omillar hamda tish emalining tuzilishidagi xususiyatlar muhim ahamiyat kasb etadi.

Tish kariesining klinik oʻtishi va tish to'qimalarida roʻy beradigan morfologik oʻzgarishlarning tabiatiga qarab, kariesning to'rt davri tafovut qilinadi:

- 1) dogʻ paydo boMish davri;
- 2) yuzaki emal kariesi (emalning dentin bilan chegaralangan joyigacha zararlanishi);
- 3) o'rtacha karies (emal butun bag'rining zararlanishi, emal bilan dentin o'rtasidagi chegara hamda dentin yuza qatlamining yemirilishi);
- 4) chuqur karies (dentinning yanada yemirilib, karies bo'shligM bilan pulpa o'rtasida ohaklangan yupqa qatlam paydo boMishi).

Birinchi davri (dogʻ paydo boMish davri) emal yuzida avval oq (boʻrsimon) dogʻ paydo boMishi bilan ta'riflanadi, uning paydo boMishi emal yuza osti qatlamining disminerallashuvi va deminerallashuviga bogMiq. Prizmalar oras:dagi moddadan, keyinchalik esa prizmalarning oʻzidan ohak tuzlari yoʻqolib ketadi. Prizmalar strukturasiz massaga ayianib qoladi. Natijada emal tiniqligini yoʻqotib yumshab qoladi. Paydo boMgan shu nuqsonga bakteriyalar oʻtib, koʻpayib boradigan shu bakteriyalar hamda ovqatdagi boʻyoq moddalar ta'siri ostida dog¹ qoraya boshlaydi (44-rasm). Koʻpincha molyarlar fissurasining tubida (goho aproksimal yuzasida) ana shunday qoraygan dogMar paydo boMadi. Qoraygan joylarning oʻrtasi odatda qoʻngMr-qora, chetlari och sariqdan toʻq jigarrang tusgacha boradigan bo ladi. Ularning kattaligi va shakli har xil. Karies dogMarining uchovlari nuqtasimon, tuxumsimon yoki notoʻgʻri shaklda, ba'zan notekis boʻyalgan

yo'llar ko'rinishida bo'lishi mumkin. Karies dogʻining chegaralari yaxshi biiinmaydigan yoki aniq ajralib turadigan bo'ladi.

Mikroskopik tekshirishlarda tishlar shliflarida emal naqshining har-har joyda o'zgarib qolgani va unda och-sariqdan tortib, to'q jigarrang tusgacha boradigan dog' borligi topiladi. Karies bilan zararlangan joy to'g'ri yoki teskari konus, trapesiya, ko'pburchak shaklida bo'lishi mumkin. Emal prizmalarining qonturlari ro'yi-rost ajralib turadi. Ularning ko'ndalang yo'llari aniq ko'zga tashlanadi. Prizmalar orasidagi kamgaklar kengaygan bo'ladi. Karies o'chog'idan chetdagi emalning odatdagi tuzilishi saqlanib qoladi. Emal bilan dentin o'rtasidagi chegara zararlanmagan bo'ladi.

44-rasm. Karies. Pigmentlangan dog' davri: 1- emal; 2- dentin; 3-emal bilan dentin chegarasi; 4-karioz dog'.

Ikkinchi davri (emalning yuzaki kariesi) - tishning emal qatlamida joylashgan intensiv pigmentlashgan karies o'choqlarining demineral- lashuvining yanada kuchayishi bilan ta'riflanadi (45-rasm). Karies o'choqlarining kattaligi va shakli har xil, chegaralari aniq-ravshan bo'ladi, lekin ba'zida ularning chegaralari aniq biiinmaydigan bo'lishi mumkin. Emalning ana shunday qoraygan joylari emal moddasida bir talay mayda yoki bir muncha yirik nuqsonlar paydo bo'lgani hisobiga g'adir-budir bo'lib qoladi.

# 45-rasm. Yuza karies davri: 1-emalda nekrozlangan jov.

Tish shliflari mikroskopik tekshirishdan oʻtkazilganida emalning qoraygan joylarida nekroz oʻchoqlari topiladi. Zararlangan emal prizmalarining strukturalariga mikroblar oʻtadi. Emal prizmalarining orasidagi joylar kengayib, prizmalarning oʻzi boʻlaklarga ajralib ketadi va koʻndalang yoʻllari aniq bilinadigan boMadi. Zararlangan oʻchoqning oʻrtasida strukturasiz nekrotik massalar boʻlib, ularda mikrob koloniyalari koʻp uchraydi, nekrozga uchragan toʻqima koʻchib toʻshaverishi natijasida zararlangan emal yuzi yeyilib ketgan koʻrinishga kiradi. Biroq, emal bilan dentin oʻrtasidagi chegara saqlanib qoladi. Dentinning asosiy moddasi va dentin kanalchalarida ohak tuzlari toʻplanib boradi. Kariesga uchragan joy bilan oʻzgarmagan dentin oʻrtasida qaytadan minerallashgan (tiniq) dentin qatlami hosil boʻladi. Karies kovagi toʻgʻrisidagi pulpa tomonidan yangi hosil boʻlayotgan (ikkilamchi) dentin paydo boʻlib keladi. U kanalchalarining boshqachajoylashgani bilan ajralib turadi.

Karies, ling uch.'nchi davrida (o'rtacha karies - dentin kariesida) sa'Jii va chuqurligi jihatidan har xil karies nuqsonlari paydo bo'lib, emal bilan dentinga o'tadi. Dentinning ustki va o'rta qatlamlari karies jarayoni tufayli zararlanib, har xil shakldagi karies kovaklari paydo bo'ladi (46-rasm). Kariesning dentinga tarqalib borishi odontoblastlar dentin o'simtalari Tomas tolalarining distrofiyaga uchrashi bilan birga davom etadi. Karies kovaklarining devorlari bilan tubi notekis, kirdi-chiqdi, ko'pincha to'q tusli bo'ladi. Karies nuqsonining tubi nekrozga uchragan yumshoq dentin, ovqat qoldiqlari bilan to'lib turadi, gugurt-sariq yoki to'q jigarrang massa ko'rinishida bo'ladi. Emal bilan dentin o'rtasidagi chegara ham zararlanib,

kariesga uchragan joydagi dentin kanalchalari kengayadi, mikroorganizmlarga toʻlib turadi, ba'zi joylari tasbeh donalariga oʻxshab doʻmpayib chiqadi. Nekrozga uchragan massalar bilan toMgan kovaklar hosil boʻladi. Nekrozga uchragan dentin massalarining koʻplab koʻchishi karies kovaklari hosil boʻlishiga olib keladi. Mana shu kovaklardan periferiyaga tomon shakli oʻzgargan kanalchalar ketadi, bularning kengaygan yoMlari va konussimon doʻmpaymalari boMadi. Chuqurroqdan zichlashgan (tiniq) dentin joy oladi, uning Tagida oʻzgarmagan dentin qatlami boMadi. Tish koronkasining nuqsoni shaklan konusga oʻxshaydi.

46- rasm. 0'rtacha karies. Dentinning yuza qatlamlari nekrozga uchrab, rahna paydo boMgan: 1- emal; 2 — dentin; 3 — dentin nekrozi; 4 — ikkilamchi granulyar dentin.

To'rtinchi davri (chuqur karies) ancha chuqur va kattagina karies kovagi hosil boMishi bilan ajralib turadi. Karies nuqsonining tubi ohaklanib zichlashgan bir qadar kambar dentin zonasi bilan tish boʻshligMdan ajralib turadi. Shu dentin qatlami yemirilib ketganida karies kovagi tish boʻshligM bilan qo'sqilib ketadi (47-rasm). Ba'zan tish koronkasi butunlay yemirilib, sementi ham zararlanadi. Mikroskopik tekshirishda shliflarda tish koronkasining qattiq toʻqimalarida kattagina nuqson borligi topiladi. Ikkilamchi (oʻrinbosar, irregulyar) dentin zonasida ham nuqson boMadi. Ikkilamchi dentin ancha qalin boMadigan qatlam-qatlam modda hosil qiladi, unda dentin kanalchalari notekis, notoʻgʻri joylashgan boMadi. Tish koronkasining kattagina qismi yemirilib ketganida karies jarayoni tish ildizining qattiq toʻqimalariga ham oʻtib boradi.

47- rasm. Chuqur perforativ karies. Karioz jarayon tishning chaynov yuzasini butunlay emirib, tish boʻshligʻiga oʻtgan kattagina kovak hosil bo'lgan: 1- emal; 2- dentin; 3- pulpa; 4- karioz boʻshliq.

Karies mahalida tish pulpasida har xil reaktiv va distrofik jarayonlar boshlanadi: atrofiya boshlanishi, odontoblastlar qatlamining vakuollanishi, \* retikulyar atrofiya bo'lishi, kistalar yuzaga kelishi, pulpaning petrifikasiyasi, dentin kanalchalariga ohak tuzlari o'tirib qolishi va o'rinbosar dentin hosil bo'lishi shular jumlasidandir.

# **PULPIT**

Pulpaning yallig'lanishi (pulpit) quyidagi sabablarga bog'liq: 1) og'iz bo'shlig'idagi mikroorganizmlar va toksinlarining pulpaga o'tishi (ko'pchilik hollarda tishdagi karies jarayonining asorati sifatida); 2) milkda chuqur tushgan patologik o'choq bo'lgan hollarda pulpaning uchidagi teshikdan unga mikroblar o'tishi (pastga tushuvchi va yuqoriga ko'tariluvchi pulpit);

3) gnpp va boshqa infektsion kasalliklardan keyin qondan mikroblar o'tishi (gematogen pulpit); 4) kirnyov'iy moddalar (dori prepai atlari va boshqalar) ta'siri, tishga sun'iy koronka qo'yish uchun uni tozalab, arralash vaqtida tish pulpasining tasodifan zararlanishi.

Klinik o'tishiga qarab o'tkir va surunkali pulpitlar tafovut qilinadi.

O tkir pulpitlar seroz, yiringli, gangrenoz pulpitlarga; surunkali pulpitlar fibrinoz (oddiy), yiringli (yoki yarali) va granulyasiyalovchi pulpitlarga bo 'linadi.

0'tkir seroz pulpit pulpaga seroz shish kelishi, tomirlarning qonga to'lib, eritrotsitlar diapedezi boshlanashi, ayrim hollarda mayda-mayda

qontalashlar paydo boiishi bilan ta'riflanadi. Pulpa biroz miqdor polinuklear va mononuklear leykositlar bilan inflltrlanadi. Nerv tolalarida arzimas darajadagi distrofik oʻzgarishlar boʻladi.

**0'tkir yiringli pulpit.** O'tkir seroz pulpitda xarakterli o'zgarishlari ustiga neytrofillarning keskin ifodalangan migrasiyasi boshlanib, pulpada o'choqli va diffuz infiltrasiya paydo bo'ladi. Nerv tolalaridagi distrofik o'zgarishlar zo'rayib boradi. Yiringli pulpit ikki shaklda o'tadi: abssess paydo bo'lishi bilan o'tadigan o'choqli pulpit va diffuz leykositar infiltrasiya bilan o'tadigan flegmonoz pulpit. Yiringli pulpitning o'choqli xilida yashil tusli yiring bilan to'lib turgan mayda-mayda bo'shliqlar hosil bo'lsa, flegmonoz pulpitda puipa sarg'ish tusli gugurt rangga kirib qoladi.

Oʻtkir gangrenoz pulpit chuqur tushgan karies mahalida pulpaga chirituvchi bakteriyalar oʻtishi natijasida boshlanadi. Bunda pulpa qoʻlansa- chirik hidli kulrangqora massa koʻrinishiga kirib qoladi. Mikroskop bilan tekshirilganida pulpa boʻshligʻida strukturasiz donador massa topiladi, buning orasida bir talay bakteriyalar, yogʻ kislotalarining kristallari boʻladi. Bunda pulpa bilan bir qatorda odontoblastlarham halok boʻlib boradi.

Surunkali fibroz pulpit (oddiy) pulpada hujayra elementlari sonining kamayib qolgani, tolali biriktiruvchi to'qima o'sib ketgani bilan ta'riflanadi. Karies kovagiga yaqin ba'zi bir joylarda yumaloq hujayrali infiltrasiya o'choqlari topiladi. Odontoblastlar atrofiyaga uchrab, yo'qolib ham ketadi. Fibroz asosining ba'zi joylarida gemosiderin, gialinoz ko'zga tashlanadi.

Yiringli yoki yarali surunkali pulpit. Pulpa sklerozga uchrashi ustiga unda yiring bilan to'lgan va ichki tomondan piogen membrana bilan qoplangan kovaklar paydo bo'ladi. Piogen membrana kapillyar tomirlar va polinuklear leykositlarga boy granulyasion to'qimadan iborat, tashqi tomonda granulyasion to'qima tolali-fibroz biriktiruvchi to'qimaga aylanadi. Pulpaning yuza qatlami madda bo'lib turgan bo'lsa, buni yarali surunkali pulpit deyiladi. Kovak devori yorilib, yiringli ekssudat undan chiqib ketgandan keyin pulpaning zararlangan joyi yara bo'lib turadi. Yaraning chetlari jarayon susayib borgan sayin yetilib boraveradigan granulyasion to'qimadan iborat bo'ladi.

Surunkali granulyasiyalovchi pulpit. Pulpa yuzasida yiring va 'leykositar infiltrasiya paydo bo'ladi. Yosh granulyasion to'qima asta-sekin o'sib borib, tish bo'shlig'idan chiqib turadigan polipsimon tuzilmaga aylanadi, uning yuzi epiteliy bilan qoplanadi. Nozik biriktiruvchi to'qima tolalari orasida kapillyarlar ko'zga tashlanadi, bulaming orasida fibroblastlar, gistiositlar, limfotsitlar, leykositlar va epitelioid hujayralar bo'ladi. Tolali tuzilmalar ba'zan hujayra elementlaridan ustun turadi. Pulpadagi surunkali yallig'lanish jarayoni dentinning pulpa tomonidan lakunar tarzda so'rilib ketishiga olib kelishi mumkin.

Klinik manzarasi. Xarakterli yalligManish jarayoni bilan ta'riflanadi. 0ʻchoqli seroz-yiringli pulpitda tishning zararlangan sohasida spontan ogʻriqlar, sovuqqa kuchli ogʻriqli reaksiya paydo boMadi. 0ʻtkir yiringli diffuz pulpitda esa spontan ogʻriqlar yaqqol boMadi va uch shoxli nerv tarmoqlari boʻylab tarqaladi. Surunkali pulpit qaroratni qoʻzgʻatuvchi ta'sirotlar ta'sir etganda, ovqatlanish paytida ogʻriqlar paydo boMishi bilan farqlanadi. Surunkali proliferativ pulpitda qon ketishi kuzatiladi.

## PERIODONTIT

Periodontit - periodontning yalligʻlanishi - oʻzining kelib chiqishi jihatidan infektsion (tish ichidagi va tishdan tashqaridagi periodontit), travmatik va medikamentoz periodontitga boʻlinadi. Klinik kechishiga qarab, oʻtkir va surunkaliperiodontitlar, jarayonning qaerda boshlanganiga qarab, uchki, marginal va diffuz periodontitlar tafovut qilinadi.

0'tkir periodontit yalligManish reaktsiyasining tabiatiga qarab seroz va yiringli periodontitga boMinadi. Seroz periodontit periodont toʻqimasida yalligManishga aloqador giperemiya, shish paydo boMishi bilan ta'riflanadi; perivaskulyar infiltratlar bitta-yarimta polinuklearlar aralashgan limfogistiotsitar hujayra elementlaridan iborat boMadi; leykositlardan iborat kichikroq infiltrasiya topiladi. Yiringli periodontit periodontdagi neytrofillardan iborat infiltrasiyaning kuchayib borishi, shish kelishi, giperemiya boMishi bilan ajralib turadi. Suyak usti pardasi qalin tortib, oʻrnidan koʻchib qoladi. Koʻmikka qon toMib, unda yiringlagan joylar paydo boMadi, tish oʻrnidagi suyak toʻqimasi soʻrilib, keyinchalik tolali biriktiruvchi toʻqima hujayralari bilan almashinadi. Oʻtkir uchki periodontit tishning uchki tomonida, oʻtkir marginal periodontit esa tish bilan milk oʻrtasidan boshlanadi.

Surunkali periodontit. Surunkali periodontitning har xil turlari tafovut qilinadi: fibroz (o'choqli va diffuz), granulyasion (yiringli, apikal) va gramilyomalar hamda kistalar hosil bo 'lishi bilan o 'tadigan granulyomatoz (apikal) periodontit.

Surunkali fibroz periodontitda subepitelial asosda dagʻal toʻqimali fibroz toʻqima oʻsib boradi, Shu toʻqima'ning tutamiari orasida plazmatik hujayrali infiltratlar asosan perivaskulyar tarzda joylashgan boMadi. Sement soʻrilib ketgan hollar ham uchraydi.

Surunkali granulyasion periodontit tishning uchki tomonidagi toʻqima yemirilib, kapillyar tomirlarga boy granulyasion toʻqima oʻsib borishi, plazmatik epitelial hujayralar, gistiositlardan iborat infiltrasiya paydo boMishi bilan ta'riflanadi; leykositlar kamroq uchraydi. Alveolyar oʻsimtaning suyak toʻqimasi soʻrilib ketgan boMishi ham mumkin.

Surunkali granulyomatoz periodontitda tish ildizining uchki tomonida granulyomalar paydo boMadi, apikal granulyomalar deb ataladigan Shu

gianulyomalai oiasida oddiy, murakkab (epitelial) va kistogranulyomalar tafovut qilinadi.

Oddiy granulyoma kulrang-pushti tusli va tishning uchiga mahkam yopishib ketgan tuguncha koʻrinishida boMadi. Mikroskopik preparatlarda odatdagi granulyasion toʻqima koʻzga tashlanadi, Shu granulyasion to qimaning chetki tomonida zich kapsula koʻrinishidagi fibroz toʻqima joylashgan boʻladi; koʻpiksimon hujayralar ham uchrashi mumkin. Granulyomadagi yalligʻlanish jarayoni qoʻzigan mahallarda granulyasion toʻqima hujayralari orasida talaygina leykositlar paydo boʻladi. Granulyoma yiringlab ketishi ham mumkin. Alveolyar oʻsimtaning granulyoma turgan joydagi suyak toʻqimasi rezorbsiyaga uchraydi, rentgenologik tekshirishda bu yaxshi bilinib turadi.

Murakkab (epitelial) granulyoma odatda, oddiy granulyoma bilan bir xil ko'rinishda bo'ladi va u ham og'rigan tishning uchida mahkam yopishib turadi. Faiqi shundaki, ko'p qavatli yassi epiteliy granulyasion to'qimani turli yo nalishlarda teshib o tadi. Ba'zi tadqiqotchilar bu yerda epiteliy, murtak holdagi epitelial o'simtalarning o'sib ketishi natijasida paydo bo'ladi deb hisoblaydi. Boshqalar esa, epiteliy milkning shilliq pardasi tomonidan o'sib kelishi mumkin deb ko'rsatadi. Rentgenologik tekshirishda alveolyar o'simtaning apikal granulyoma turgan joyidagi suyak to'qimasi yemirilib ketganligi topiladi.

Kistogranulyoma murakkab granulyomadan paydo bo'ladi. Epitelial tortmalarda vakuolli, yog'li distrofiya boshlanib, kovaklar paydo bo'ladi. Bu kovaklar ancha katta bo'lib ketishi va ildiz yoni yoki radikulyar kistalar paydo bo'lishi mumkin. Kovakda xolesterin kristallari bo'ladigan tiniq yoki loyqa suyuqlik to'planib boradi. Mikroskopik tekshirishda kistaning devori hujayrali-tolali biriktiruvchi to'qimadan iboratligi, ichki yuzasi ko'p qavatli yassi epiteliy bilan, ba'zi joylarda leykositlarga bosh granulyasion to'qima bilan qoplanganligi ko'zga tashlanadi.

Surunkali periodontitda tishning uchki tomonida ortiqcha miqdorda sement paydo bo'lishi, ya'ni gipersementoz boshlanishi mumkin. Gipeisementoz uchki tomondagi teshikni butunlay bekitib qo'yishi mumkin.

Surunkali marginal periodontitda periodontning chetki tomoni zaiailanib, unda kattagina diffuz va o'choqli yallig'lanish infiltratlari paydo bo Iadi. Shuningdek tishlar orasida joylashgan suyak to'qimasi rezorbsiyaga uchraydi.

Periodontitning **klinik manzarasi** har xil bo'lib, yallig'lanish jarayonining olgan joyi va turiga bog'liq. O'tkir seroz periodontit o'z-o'zidan simillovchi og'riqlar paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi, kasallangan tish bosilganida bu og riqlar kuchayadi. O'tkir yiringli periodontitda bunday og'riqlar zo'rayib boradi va uchlik nerv shoxlarining yo'nalishi bo'ylab tarqaladigan bo'ladi. Tish qimirlab turadi, milk va oraliq burmasida

giperemiya va shish bo'ladi. Regionar limfa bezlari kattalashib, bezillab turadi. Yiringli periodontit asorat berib, periostitga, jagʻ osteomieliti, yuz-jagʻ sohasi flegmonasi va abssesslari, odontogen gaymorit, mediastinitga ham ayianib ketishi mumkin. Periodontitning surunkali xillari simptomlarsiz o'tishi mumkin-u, lekin tishga bosilganida og'riq sezilib turadi. Granulyasiyalanadigan surunkali periodontitda tish ildizining uchki sohasida vaqti-vaqti bilan yiring chiqib turadigan va o'sib ketgan granulyasion to'qimadan ko'tarilib qolgan teshik ocqiladi. Surunkali periodontitning granulyomatoz xilida milk paypaslab ko'riladigan bo'lsa, tish alveolasi suyak devorining ko'tarilib, sal og'rib turganini aniqlash mumkin.

#### GINGIVIT

Gingivit milklar shilliq pardasining yallig'lanishi bo'lib, bunda tish bilan milkning birlashgan joyy buzihnaydi. Gingivit mahalliy va tarqoq bo'lishi mumkin. Tish kiridagi mikroorganizmlar (ayniqsa streptokokk), milklaming shikastlanishi (mexanik, fizik, kimyoviy ta'sirotlardan), umumiy infektsiyalar, moddalar almashinuviga aloqador va endokrin tizimi kasalliklari gingivitga sabab bo'la oladi. Gingivit bolalar va yoshlarda ko'proq uchraydi.

Yallig'lanishning tabiatiga qarab, kataral, yarali, gapertrofik gingivit tafovut qilinadi. Gingivitning kataral va yarali xillari o'tkir va surunkali tarzda o'tsa, gipertrofik xili faqat surunkali tarzda o'tib boradi, lekin bundan oldin kataral yallig'lanish bo'lib o'tadi. Yallig'lanish jarayonining nechogMik tarqalganiga qarab, gingivit ikki darajaga ajratiladi: yengil darajadagi gingivitda milk so'rg'ichlari zararlansa, og'ir darajadagi gingivitda milklaming marginal va alveolyar so'rg'ichlari yallig'lanishga qo'sqilib ketadi. Gingivitning gipertrofik xilida kuzatiladigan mikroskopik o'zgarishlar jumlasiga milk to'qimasida limfotsitlardan, plazmatik hujayralardan iborat kattagina infiltrasi ya paydo bo'lishi, kollagen tolalar va qoplag'ich epiteliy hujayralari o'sib borib, giperkeratoz va akantoz hodisalari boshlanishi kiradi. Kasallik qo'zigan mahallarda neytrofil leykositlardan tashqari semiz hujayralar ham paydo bo'ladi.

Surunkasiga davom eiib boradigan gingivit (kataral, yarali, gipertrofik gingivit) dan keyin ko'pincha parodont kasalliklari boshlanadi.

### PARODONT KASALLIKLARI

Parodontda uchraydigan patologik jarayonlar tabiatan surunkali bo'lib, zimdan boshlanadi. Keng tarqalgan va u kariesdan farq qilib, o'rta yashar odamlarda kuzatiladi. Parodontit - bu parodontning yallig'lanishi bo'lib, bunda periodont, suyak to'qimasi, tish to'siqlari keyinchalik destruksiyaga uchraydi va milk hamda parodontda haltumlar paydo bo'ladi.

Bu kasallik etiologiyasida mahalliy va umumiy omillarning ahamiyati bor. Mahalliy omillar jumlasiga tishlar va ogʻiz boʻshligʻi yumshoq toʻqimalari rivojlanishiaing nuqsonlari, lablar yuganchasining kaltaligi va boshqalar kiradi. Umumiy omillar jumlasiga endokrin tizim kasalliklari (masalan, qandli diabet, Isenko-Kushing kasalligi), jinsiy organlar, nerv tizimi kasalliklari (oligofreniya), revmatik kasalliklar, hazm tizimi kasalliklari (yara kasalligi, surunkali gepatit), yurak-tomirlar tizimi kasalliklari (ateroskleroz, gipertoniya kasalligi), moddalar almashinuvining buzilishi, avitaminozlarni aytib oʻtish kerak. Har xil sabablarga aloqador mikroangiopatiyaning ahamiyati ham bor, bunda gipoksiya kuchayib borib, toʻqirralar trofikasi buziladi, toʻqimalar, jumhdan parodont regenerntsiyan izdan chiqadi.

Parodontda yalligManish boshlanishida uchta etiologik omil: immunologik mikroblarga aloqador va mexanik omillar rol oʻynaydi. Tish kirida boMadigan mikroblar antigen boMib maydonga chiqadi-da, atrofdagi toʻqimalarda surunkali yalligManishga sabab boMadi. Bunda biologik jihatdan faol boMgan bir talay moddalar, jumladan neytrofillaming lizosomal fermentlari va immun tizim yogʻfektor hujayralarining mediatorlari hosil boMadi. Tish kirining koʻpayishi bulaming minerallashib, tish toshlari hosil boMishiga yoM ochadi, tish toshlari esa yaqin toʻqimalarga mexanik ta'sirot tariqasida ta'sir oʻtkazib turadi. YalligManish reaktsiyasi zoʻraygan sari alveolyar suyakning rezorbsiyasi kuchayib boradi.

Patologik anatomiyasi. Jarayon milk yalligʻlanishidan boshlanadi va surunkali kataral yoki gipertrofik gingivit bilan namoyon bo'ladi. Milk usti va ostida mikroblar to'plamlari, koʻchib tushgan epitelial hujayralar, amorf detrit, leykositlardan iborat tish kiri paydo boMadi, tish kiridan tashqari tish toshi ham topilib turadi. Milk chetining epiteliysida hujayralar distrofiyasi, nekrozi, biriktiruvchi toʻqimada mukoid, fibrinoid boʻkish, vaskulitlar ko'zga tashlanadi. Milk yalligManishi natijasida tish bilan milkning birikkan joyi, keyinchalik esa tishning doiraviy boylami ham yemiriladi, tish-milk haltumi paydo boMadi (48-rasm). Mikroblar va toksinlari periodont tirqishiga o'tadi, bu tirqish kengayib boradi. Osteoklastlar suyakni yemirib, mayda lakunalar (kovaklar) hosi! qiladi, lakunar- rezorbsiya natijasida strukturasiz massa (mikroblar koloniyalari, yemirilgan leykositlar, ovqat qoldiqlari), granulyasion to'qima bilan toMgan parodontal haltum paydo boMadi. Bu granulyasion to'qima neytrofiliar, plazmatik hujayralar, makrofaglar va limfotsitlarga boy boMib, unda ko'p qayatli yassi epiteliy tortmalari uchraydi, shu epiteliy tortmalari tish uchigacha yetib borishi mumkin. Hosil boMgan haltumdan yiring chiqib turadi (alveolyar pioieya). Rentgenologik yoM bilan tekshirishda parodontdagi bu o'zgarishlar osteoporoz ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Rezorbsiya hodisasi tish chuqurchasi suyak to'qimasining to tish ildizigacha to'la so'rilib ketishiga olib keladi. Shuning natijasida tish o'z

oʻrnidan koʻchib qoladi. Parodontitda sement ham rezorbsiyaga uchrab, sement-dentin tokchalari hosil boʻladi. Shu bilan birga yangidan sement hosil boʻlib turishi ham mumkin (gipersementoz). Tish pulpasida esa distrofiya va atrofiya boshlanadi. Parodontit oqibatida tishlar qimirlab qoladi va tushib ketadi, yiringli yalligʻlanish oʻchoqlari odontogen sepsisga sabab boMishi mumkin.

48- rasm. Patologik tish-milk haltumi (parodont kasalligi):
I — emal irib ketgan joy; 2 — tish-milk haltumi sohasidagi koʻp qavatli yassi epiteliyning yemirilishi; 3 — milkning subepitelial asosidagi fibroz;
4 — yalligʻlanish infiltrati.

Suyak to'qimasida quyidagi o'zgarishlar ro'y beradi: suyak strukturalari almashinuvining kechikishi, suyak trabekulalarining qalinlashuvi, osteonlar birikish joyining dag'allashib, keyinchalik suyak oddiy tuzilishining yo'qolib ketishi eburneasiya o'choqlari xarakterlidir. Suyak kortikal qavatining qalinlashib, zichlashib qolishi bilan o'tadigan va

suyakni fil suyagiga oʻxshatib qoʻyadigan osteoskleroz, osteoporoz oʻchoqlari (suyak hajm birligidagi suyak toʻsinlari soni kamayib qolgan, shu elementlar yupqa tortib, qiyshayib qolgan va bir qismi soʻrilib ketgan joylar) bilan navbatlashib boradi. Suyakning koʻp joylarida devorlari silliq kovaklar

- pazuxalar paydo bo'ladi. Suyak to'qimasidagi shu o'zgarishlar bilan bir qatorda mikrosirkulyator o'zanda ham o'zgarishlar boshlanadi, bular mayda tomirlar devorlarining skleroz va gialinozga uchrab, yo'li torayib qolishi yoki butunlay bitib ketishi bilan ifodalanadi. Natijada kapillyar to'r tuzilishi aynaydi. Oqibatda toshni mahkam ushlab turadigan apparat yemirilib, tish o'z o'midan "ko'chib" chiqadi (49-rasm).

# 49- rasm. Yalang'ochlanib qolgan tish bo'yinchasi (parodont kasalligi).

Parodontozning klinik koʻrinishlari kasallik avj olib borishining davriga bogMiq. Parodontoz endigina boshlanib kelayotgan davrda gingivitga oʻxshab oʻtadi. Milklar qonab turadi, ovqat mahalida yoki tishlar tozalanayotgan paytda ogʻriq seziladi, tishlaming milk soʻgʻonlari kamqonli yoki gipertrofiyalangan boʻladi, milklar achishadi yoki uvishib qolgandek boʻlib turadi, milk ustida va tagida tish toshi paydo boʻlib boradi. Jarayon zoʻrayib borgani sayin gingivit tabiatan tarqoq boʻlib boradi. Milklar kerkib, qon dimlanishiga aloqadcr giperemiya vc qonash hodisalari kuzatiladi, paradontal haltumlar hosil boʻlib, ulardan yiring chiqib turadi. Tishlar qimirlab, boʻyni va ildizlari ocqilib qoladi.

### OGʻ IZ BOʻSHLIGʻ I SHILLIO PARDASI KASALLIKLARI XEYLITLAR

Xeylitlar - yig'ma atama bo'lib, lablar shilliq pardasi bilan terisining qizil jiyagini yallig'lanishi degan ma'noni bildiradi. Bular ko'pincha og'iz bo'shlig'i shilliq pardasining travmatik infektsion omillar tufayli, shuningdek organizmning umumiy kasalliklari munosabati bilan har xil tarzda

yalligʻlanishi mahalida kuzatiladi. Mustaqil xeylitlar ham uchraydi, quyida shularni tasvirlab o'tamiz.

Eksfoliativ xeylit ikki shaklda: quruq va ekssudativ xeylit tarzida namoyon bo'ladi. Quruq xeylit uchun labning qizil jiyagi yuzasida qon dimlanib, giperemiya boshlanishi xarakterlidir, bunda labning qizil jiyagida quruq, yarim tiniq tangachalar paydo bo'ladi. Ekssudativ xeylitda lablar shishib, qizarib turadi, ularda to'q kulrang tusli nam tangachalar va qora- qo'tirlar paydo bo'ladi (50-rasm).

## 50-rasm. Eksfoliativ xeylit.

Meteorologik xeylit shamol, qarorat, chang va havo ta'siri tufayli boshlanadi. Lablaming diffuz tarzda yalligʻlanishi, notekis giperemiya, qovjirash, biroz poʻst tashlash, kamgina infdtrasiya paydo boʻlishi bilan ta'riflanadi. Lablarning shilliq pardasi va terisida erroziya va yoriqlar paydo boʻlishi mumkin.

Oddiy glandulyar xeylitda shilimshiq-seroz bezlarning keskin giperplaziyasi va ajratuv yo'llari asinuslarining kistoz kengayishi kuzatiladi. Bezlar stiomasi shishib, yumshab qoladi.

Yiringli glandulyar xeylit lablar juda shishib, sariq-yashil yoki qo'ng'ir-qora tusli qalin qora qo'tirlar paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi. Mikroskopik tekshirishda bezlarning giperplaziyaga uchrab, epiteliyning shishib turgani aniqlanadi, bezlar stromasida esa shish, yiringli diffuz infdtrasiya borligi ko'zga tashlanadi.

Glandulyar makroxeylitda lablarning shilimshiq-seroz bezlari giperplaziyaga uchrab, stromasida surunkali yallig'lanish jarayoni boshlanadi.

Limfedematoz xeylit limfa hosil boʻlishining izdan chiqishiga aloqador kasallik boʻlib, lablarning haddan tashqari kattalashib ketishiga olib keladi (lablar gigantizmi). Bunda biriktiruvchi toʻqimada shish paydo boʻlib, tolalari bir-biridan ajralib qoladi, limfa tomirlar kengayib, limfoektaziyalar paydo boʻladi.

Lablar qizil jiyagining cheklangan rak oldi giperkeratozi. Sirtdan ko'zdan kechirilganda odamning labida ichiga tortgan yoki ko'tarilib turgan joylar topiladi. Bular mahkam yopishgan tangachalar bilan qoplangan bo'ladi. Paypaslab ko'rilganida yuzasida plastinkasimon zichlashma qo'lga unnaydi. Gistologik tekshinjvda epiteliyda hujayralar joylashuvi tartibining buzilgan: va hujayralar polimcrfizmi, cheklangan akantoz, yuze tomonda giperkeratoz topiladi.

Manganottining prekankroz abraziv xeyliti. Bu xildagi xeylitning paydo bo'lishiga olib keladigan sabablar: travma, quyosh nuri ta'siri va gerpesdir. Sirtdan ko'zdan kechirilganida labda yuzasi silliq bo'lib turgan bitta yoki bir nechta qizil erroziyalar bo'ladi. Bular ba'zan mahkam yopishgan qonli yoki seroz qora-qo'tir bilan qoplanib turadi. Gistologik tekshiruvda epiteliy nuqsoni borligi topiladi. Epiteliyning chetida yo akantoz bo'ladi yoki epiteliy atrofiyaga uchragan bo'lib chiqadi. Terining tikansimon qavatida atipiya belgilari bor hujayralar topiladi. Davo qilinmasa bu o'zgarishlar ikki oy yoki bir necha yildan keyin rakka aylanib ketishi mumkin. Bunda erroziya bo'lib turgan joy juda qattiqlashib qoladi.

**Teri shoxi** - epiteliyning koʻrinishidan shoxga oʻxshash sezilarli giperkeratoz bilan birga davom etadigan giperplaziyasidir. Aksari pastki labning qizil jiyagida paydo boʻladi. Bu jarayon

uzoq muddat, yillab davom etib boradi. Yallig'lanish boshlanib, "shox" tagi qattiqlashib qolganida buni xavfli o'sma boshlanishi deb gumon qilish mumkin (gistologik tekshirishda ma'lum bo'ladi).

Keratoakantoma - tez rivojlanib boradigan va o'z-o'zidan qaytib qoladigan xavfsiz epidermal o'smadir. Lablarning qizil jiyagida yoki tilda o'rtasi voronkaga o'xshab chuqur tushgan kulrang-qizil tusli qattiqqina tuguncha paydo bo'ladi;- uning o'sha chuqurchasi osongina olib tashlansa bo'ladigan shox moddalari bilan to'lib turadi. O'smanir.g kattaligi 1,0 x 2,5 sm keladi, og'rimaydi, harakatchan, atrofdagi to'qimalar bilan bitib ketmagan bo'ladi. 6-8 oydan keyin o'sma yo yo'qolib, o'mi chandiq bo'lib qoladi yoki rakka aylanib ketadi. Rakka aylanayotganida u juda qattiqlashib, qonab turadi. Davosi jarrohlik yo'li bilan olib tashlash.

Soʻgalli ilk rak - ko'pincha pastki labda uchraydi va yuzasida so'gallari bo'lgan, og'rimaydigan, qizil tusli qattiq tuguncha ko'rinishida bo'ladi, diametri 4-10 mm keladi. Tugunchaning yuzi kulrang tangachalar bilan qoplangan bo'ladi. Gistologik tekshirishda tikansimon qatlam kengayib, hujayralarining polimorfizmiga uchragani aniqlanadi. Parakeratoz bilan

giperkeratoz ham topiladi. Bazal membranasi yemirilmaydi. Tuguncha paydo bo'lgan vaqtdan boshlab, 1-2 oy ichida u invaziv rakka aylanib ketishi mumkin.

### STOMATITLAR

Stomatit - og'iz bo'shlig'i shilliq pardasining yallig'lanishidir. Ular qanday sabablarga ko'ra paydo bo'lganiga qarab hozir ikki asosiy guruhga bo'linadi:

- 1) og'iz bo'shlig'i shilliq pardasining infektsion omillar yoki boshqa zararli omillar (travma, nur energiyasi, ma'lum moddalar va dori preparatlari) tufayli bevosita zararlanishidan paydo bo'ladigan stomatitlar;
- 2) organizmnmg umumiy kasalliklari: me'da ichak yo'li, yurak tornirlar tizimi, nerv tizimi kasalliklari, qon kasalliklari, turli infektsion kasalliklarda paydo bo'ladigan stomatitlar. Stomatitlaming gerpetik va aftoz xillari juda ham diqqatga sazovordir.

Gerpetik stomatit. Gerpetik stomatitning qo'zg'atuvchisi DNK- virusdir u ham epidermotrop, ham neyrotrop bo'ladi. Ko'pchilik hollarda bemorlarda gerpes virusi (I tipdagi virus) ga qarshi antitelolar topiladi. 15 foiz hollarda gerpetik stomatit nerv tizimiga infektsiya o'tgan mahallarda paydo bo'ladi. Ma'lumki, gerpes virusi og'iz bo'shlig'i shilliq pardasi orqali o'tib, uch shoxli nerv yadrosining nerv hujayralariga yetib borishi va o'sha yerdagi virus genomi DNK ga o'rnashib olishi mumkin. Infektsiya latent, yashirin holda bo'lib qolaveradi. Immunologik himoya susayib ketgan bo'lsa, shilliq parda ta'sirlangan mahalda virus genomi go'yo jonlanadi va sezuvchi aksonlar bo'ylab retrograd tarzda yo'nalib, ko'pincha lablar epiteliysini zararlaydi.

Gerpetik stomatit uchun og'iz bo'shlig'i shilliq pardasi yoki lablarda mayda-mayda pufakchalar paydo bo'lishi xarakterlidir. Mikroskopik tekshirishda bu pufakchalaming ichi seroz

suyuqliq ko'chib tushgan epiteliy hujayralari, leykositlar, fibrin iplari bilan to lib turgani ma'lum bo'ladi. Stomatitning bu xili ko'pincha gripp, revmatizm, pnevmoniya singari kasalliklar bilan birga uchraydi. 2-3 kundan keyin pufakchalar yorilib, yuzaki yarachalar paydo bo'ladi, ularning tagi shishib, qizarib'turadi.

Aftoz stomatit odatda yoshlik davrida bo'ladi, mikoplazma mahalida va sekinlik bilan yuzaga chiquvchi o'ta sezuvchanlik reaksiyalarida kuzatiladi. Aftoz stomatitda shilliq parda shishib, yumaloq shaklli erroziyalar paydo bo'ladi, bular karash bilan qoplanib, rosa giperemiyalangan gardish bilan o'ralib turadi. Eroziyalar bitta yoki bir talay bo'lishi mumkin. Ularning paydo bo'ladigan joyi lablar, lunj shilliq pardasi va tildir. Eroziyalarning tubida neytrofillar bilan infiltrlangan granulyasion to'qima bo'ladi. Mikroskopik tekshirishda seroz-fibrinoz yallig'lanish o'choqlari topiladi. Leykositlar bosib ketgan fibrinoz plenka ko'chib tushganida yuzagina

yaracha - och qizil rangli erroziya paydo bo'ladi, bular odatda, kasallikning boshidan hisoblaganda 10-14 kunda bitib ketaveradi. Yosh ulg'aygan sari susayib boradigan bu jarayon qaytalanib turishi mumkin.

Yarali stomatit zaiflashib, madori qurigan kasallarda boshlanadi. Unga sabab bo'ladigan etiologik omil, shilliq pardadagi simbioz bakteriyalardir. Milklar, lunjlar, tanglayda, bodomcha bezlarida sarg'ish-oq tusli karash ko'rinishida yarali-nekrotik jarayon boshlanadi. Mikroskopik tekshiruvda epitelial qatlamning nekrozga uchrab, unda chuqur rahna paydo bo'lgani, shu rahna tubida granulyasion to'qima borligi ma'lum bo'ladi. Yarali stomatit zo'rayib ketgan mahallarda gangrenoz stomatit boshlanadi. Bunda nekroz shilliq parda, uning ost'dagi to'qimaiar, muskullar, suyakka ham o'tadi. Odamning yuzida nam gangrena boshlanishi mumkin (noma). Kasallik eson- omon o'tib ketadigan mahallarda nekroz o'choqlari chandiqlanib boradi.

## 0'SMA OLDI KASALLIKLARI VA 0'SMALAR

Og'iz bo'shlig'i o'smalari barcha xavfli o'smalaming 5 foizini tashkil etadi. Ular ko'pincha 50 yoshdan keyin boshlanadi. Gistologik tuzilishiga ko'ra yassi hujayrali rak ko'proq kuzatiladi. Sarkoma kamdan-kam uchraydi. Rakning asosiy sabablari chekish, alkogol, viruslar, ayniqsa geipes virusi va papilloma DNK-virusi deb hisoblanadi. Og'iz shilliq pardasining xavfsiz o'smalari - papillomalar ancha ko'proq uchraydi. O'sma oldi kasalliklaridan leykoplakiya va eritroplakiyalar diqqatga sazovordir.

### LEYKOPLAKIYA

Le\'koplakiyada teriga yondosh shilliq pardalarda, shuningdek ko'p qavatli yassi epiteliy bilan qoplangan shilliq pardalarda tovlanib turadigan yoki kattaligi yasmiq donidek, tirnoqdek va undan kattaroq keladigan sutdek oq rangli dog'lar paydo bo'ladi. Yaxshi qo'yilmagan yasama tishlar, surunkali yallig'lanish jarayonlari, avitaminoz A leykoplakiyalar paydo bo'lish xavfini qoladigan omillar bo'ladi. Zararlangan joy odatda, yuzasi g'adir-budir, chegaralari aniq bo'lib, shilliq parda damidan ozgina ko'tarilib turadi. Bu pilakchalarning yuzasi silliq bo'lishi ham mumkin, ba'zan tosh ko'cha yuzasiga o'xshab ketadi. Shilliq pardoning bunday o'zgarishlari uning epidermisi joylarida, ya'ni yaralar va yoriqlar bo'lgan joylarda yuzaga keladi (surunkali xeylitlar munosabati bilan). Lablar va og'iz bo'shlig'i shilliq pardasining zararlanish hodisalari erkaklarda ayollardagiga qaraganda 10 baravar ko'proq uchraydi. Aksari, zararlanadigan joylar og'iz burchagi va lablar jiyagining ichki cheti, shilliq pardaning tishlar qatoriga taqalib turadigan qismi, shuningdek tilning yon yuzasidir.

Leykoplakiyalarning uch xil klinik turi tafovut qilinadi: oddiy, verrukoz, eroziv-yarali leykoplakiyalar. Oddiy leykoplakiyada muguzlanib kulrang- oqish tusga kirib qolgan joylar keskin chegaralanib turadigan bo'ladi.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida akantoz bilan parakeratoz, stromada esa shish kelib, qon dimlanib turgani ustiga bir-biriga qo'sqilib ketgan polimorf hujayrali perivaskulyar infiltratlar borligi topiladi.

Verrukoz leykoplakiyada zararlangan joylar gʻadir-budir, soʻgalsimon boʻlib muguzlangan, shilliq pardadan koʻtarilib turadigan oʻchoqlar koʻrinishida boʻladi. Leykoplakiyaning verrukoz xilida gistologik jihatdan olganda keskin ifodalangan giperkeratoz, akantoz va epidermal oʻsimtalar topiladi. Tikansimon qatlam oʻsimtalari yoʻgʻonlashgan, hujayra ichi shishgan boʻladi. Subepitelial asosda shish borligi, qon dimlanib, tomirlar kengayib ketgani va limfotsitlardan iborat sezilarli perivaskulyar infiltrat oʻchoqlari borligi koʻzga tashlanadi.

Eroziv-yarali leykoplcikiyalar klinik jihatdan har xil kattalikdagi yakka yoki talaygina erroziyalar paydo bo'lishi bilan ifodalanadi; bunday o'zgarishlar muguzlanib qolgan yassi leykoplakiya o'choqlari bor joylarda kuzatiladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganda, epiteliyda nuqson borligi ma'lum bo'ladi, o'sha nuqsonning chetlarida epitelial o'siqlari uzayib ketgan akantoz, parakeratoz va ekzositoz bo'ladi. Stromadagi o'zgarishlar tabiatan yallig'lanish tarzida bo'lib, tomirlarning qonga to'lib turishi, shish kelishi, diffuz limfa-plazmotsitar infiltratlar paydo bo'lishi bilan o'tadi.

Leykoplakiyalarda hujayra atipiyasi borligi ma'lum bo'ladi, bu hodisa kuchayib ketgan mahallarda displaziya boshlanib, cancer in situ paydo bo'ladi. Keyinchalik rak boshlanadi.

### ERITROPL AKIY A

Eritroplakiya ham rak oldi o'zgarishlari jumlasiga kiradi va yallig'lanish hodisasiga aloqasi yo'q qizil dog'lar paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi. Keratoz amalda bo'lmaydi, tikansimon hujayralar atrofiyasi ko'proq ko'zga tashlanadi. Eritroplakiya ham zo'rayib borib yassi hujayrali rak paydo bo'lishiga olib keladi.

### PAPILLOMALAR

Yassi hujayrali papilloma - shilliq parda epiteliysidan oʻsib chiqadigan va^ hammadan koʻra Koʻproq uchraydigan xavfsiz oʻsmadir, u ogʻiz boʻshligʻining rak oldi kasalliklari jumlasiga kirmaydi. Bunday papilloma har qanday yoshdagi odamlarda paydo boʻlishi mumkin, asosan lablarda, tilda, ogʻiz boʻshligʻining tubi va yumshoq tanglayda paydo boʻladi. Papilloma κο p qavatli yassi epiteliy bilan qoplangan boʻlib, fibrovaskulyar oyoqchada turadi. Donador qatlami gipertrofiyalangan boʻladi.

## YASSI HUJAYRALI RAK

Yassi hujayrali rak ko'pincha tilning yon yuzalarida, gohida tanglay va til ustida paydo bo'ladi. Bu o'sma limfogen va gematogen yo'llar bilan

metastazlar beradi (o'sma hujayralari ko'krak limfa yo'lidan yenoz tizimga o'tganida).

Ogʻiz shilliq pardasining invaziv raki odatda, yara bo'lib ketadi. Yaraning chetlari dumaloq boMadi va unga taqalib turgan shilliq pardada leykoplakiya va eritroplakiyalar topiladi. Rak boʻyin limfa tugunlariga metastazlar berganida shu tugunlar qattiqqina qoʻzgʻalmas tuzilmalar koʻrinishida qoʻlga unnaydi (tabiatan yalligʻlanishga aloqador limfadenopatiyalarda limfa tugunlari harakatchan boʻladi).

Yassi hujayrali rak mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida har xil darajada tabaqalashgan o'sma hujayralari uyalaridan iborat bo'ladi. Biriktiruvchi - to'qimadan iborat stromasida mononrklearlar infiltratriyasi topiladi. Infiltrasiya darajasi o'sma antigeniga javoban yuzaga chiqqan immun reaksiyani aks ettiradi. Limfoid infiltrasiya bir muncha zo'r bo'lganida kasallikning oqibati bir qadar xayrli.

## SOʻLAK BEZLARI KASALLIKLARI

So'lak bezlarining kasalliklari judayam xilma-xildir. So'lak bezlarining yiriklarida ham, maydalarida ham yallig'lanish jarayonlari, immunopatologik distrofik jarayonlar va o'sma kasalliklari paydo bo'lishi mumkin.

### SIALOADENIT

Sialoadenit - so'lak bezlarining yallig'lanishi bo'lib, odatda virus, bakteriyalar invaziyasi yoki autoimmun jarayonlar (Shegren sindromi, tizimli qizil volchanka va tizimli sklerodermiya)da bez chiqarish yo 'llarining tiqilib qolganiga jadoban 20 V bergan reaksiya tariqasida boshlanadi.

Tabiatan infektsiyaga aloqador sialoadenitlarda infektsiya so'lak beziga og'iz bo'shlig'idan bez yo'li orqali yoki gematogen yo'l bilan o'tadi. Virusga aloqador sialoadenitlar (epidemik parotit - tepki), o'tkir va surunkali nospesifik sialoadenitlar, spesifik (aktinomikoz, sil, zaxmga aloqador) sialoadenitlar, so'lak bezlari yo'llariga yot jism kirib qolishiga aloqador va kalkulyoz sialoadenitlar (so'lak-tosh kasalligi) tafovut qilinadi. Ko'pincha virus tufayli paydo bo'ladigan parotit (epidemik parotit - tepki) uchraydi, bundr. yallig'lanish jarayoni qu'oq oldi so'lak bezining interst'siysida boshlanadi.

Epidemik parotit bilan 5-15 yashar bolalar, ba'zan 18-25 yoshli odamlar ham kasallanadi. Kasallik havo-tomchi usulida yuqadi. Infektsiyaning kirish darvozalari og'iz bo'shlig'i, burun, halqum shilliq pardasidir. Kasallikning yashirin davri 2-3 oy, keyin bir tomondagi yoki ikkala tomondagi quloq oldi bezlari kattalashib, og'rib turadi va zo'r berib so'lak chiqara boshlaydi. Bezlarning kattalashuvi - interstisiyda shish boshlanishi va limfoid infiltrasiya paydo bo'lishiga bog'liqdir. Qarorat ko'tarilib, odam lanj bo'ladi, boshi og'rib turadi. Asinuslardagi degenerativ

o'zgarishlar tufayli qon zardobidagi amilaza miqdori ko'payib ketadi. Jarayon 10-14 kun davom etadi.

Patologik anatomiyasi. Bez yo'li atrofidagi shilliq parda shishib, qonga to'lib turadi. Shish quloq oldi sohasi va bo'yin kletchatkasiga ham tarqaladi. So'lak bezida to'qimalar interstisial shishi, giperemiyasi ko'zga tashlanadi, bez yo'llari va asinuslari atrofida limfotsitar infiltrasiya, bez yo'llarining ichida quyuqlashib qolgan sekret bo'ladi. Epidemik parotit asorat berib, orxit, ovarit, pankreatit, ensefalit boshlanishiga sabab bo'lishi mumkin. Ikkilamchi bakterial infektsiya qo'shilganida bez parenximasida nekroz boshlanib, keyin fibroz paydo bo'ladi.

Oʻtkir nospesifik sialoadenit pas\*ki jag' burchagi va shoxi schasida oʻtkir osteomielit boʻlganida, stomatit mahalida, soʻlak bezi chiqarish yoʻllarida yot jismlar, toshlar boʻlganida, otitlar, oʻtkir artritlar paytida, soʻlak bezi shikastlangan mahallarda boshlanadi. Bundan tashqari giposalivasiya bilan birga davom etadigan bir qancha infektsion kasalliklarda (gripp, qizamiq, dizenteriya, tif mahalida) yoki qorin boʻshligʻida qilingan operatsiyalardan keyin, kaxeksiya paytida, organizm juda suvsirab qolgan paytlarda ham kuzatiladi.

O'tkir sialoadenitlar seroz, yiringli va gangrenoz turlarga bo'linadi. Seroz sialoadenit bez to'qimasi shishib, tomirlarining qonga to'lib turishi va o'rtacha leykositar infiltrasiya paydo bo'lishi bilan ifodalanadi. Bezning chiqarish yo'llari ko'chib tushgan epiteliy, mikroorganizmlar, sekret bilan to'lib turadi. Yiringli sialoadenitda bez shishib, qonga to'lib turadi, unda qontalashlar, diffuz polinuklear infiltrasiya paydo bo'ladi. Ba'zi joylarda bez to'qimasi destruksiyaga uchrab, abssesslar yuzaga keladi. Gangrenoz sialoadenitda hozir aytib o'tilgan o'zgarishlar ustiga bez to'qimasida katta- katta nekroz paydo bo'lib, bemor og'ir septik ahvolga tushib qoladi.

Surunkali nospesifik sialoadenit ko'pincha o'tkir sialoadenitdan keyin boshlanadi va ikki shaklda namoyon bo'ladi: parenximatoz (patologik o'zgarishlar bez parenximasida yuzaga keladi) va interstisial sialoadenit (bez bo'lakchalari orasidagi biriktiruvchi to'qima o'zgarishlarga uchraydi). Surunkali parenximatoz sialoadenitda avvaliga mayda maddalar paydo bo'lib, keyin bular asta-sekin bir-biriga qo'sqilib ketadi; bir qancha hollarda maddalar bo'lmasligi ham mumkin, bez to'qimasiga seroz ekssudat singiganidan keyin bezda nekroz boshlanadi. Yallig'lanish mahalida bez uning o'zidan (jumladan, quloq oldi bezidan) chiqadigan proteolitik fermentlar ta'siri ostida nekrozga uchraydi deb hisoblanadi. Interstisial surunkali sialoadenitda bez to'qimasida limfa- va plazmotsitar infiltrasiya (o'choq tarzidagi va diffuz) infiltrasiya ko'zga tashlanadi. Bo'lakchalar orasida o'sib boradigan biriktiruvchi to'qima asta-sekin parenxima o'rnini oladi va bez chiqarish yo'llarining atrofiyaga uchragan uchki bo'limlari atrofida gialinlashadi.

**Spesifik sialoadenitlar** (aktinomikoz, sil, zaxmga aloqador sialoadenitlar) bez toʻqimasida spesifek granulyomalar paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi.

Yot jismlar tushishidan boshlanadigan sialoadenitlarda kasallik manzarasi nospesifik o'tkir. yallig'lanish manzarasi bilan bir xil bo'ladi.

Kalkulyoz sialoadenitlar (so'lak-tosh kasalligi) bez chiqarish yo'llari tiqilib qolishi natijasida boshlanadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida bez to'qimasida limfotsitar va yassi hujayrali diffuz hamda o'choqli infiltrasiya ko'zga tashlanadi, bu infiltrasiya hujayralari orasida qisman polimorf yadroli leykositlar ham bo'ladi; bez bo'lakchalari o'rtasida biriktiruvchi to'qima o'sib, ba'zi joyiarda parenxima o'rniga yog' to qimasi paydo bo'ladi. Bezning chiqarish yo'llaridagi epiteliy metaplaziyaga uchrab, ikki qavatli yoki ko'p yadroli epiteliyga aylanadi. Bez yo'llarining bo'shlig'ida kattaligi va shakli har xil toshlar ko'zga tashlanadi.

Mayda va yirik so'lak bezlari yumshoq to'qimalarining bag'rida so'lak bezlarining retension kistalari uchraydi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida kista devori ichki tomondan granulyasion to'qima bilan qoplangan hujayra va tolali biriktiruvchi to'qimadan iborat bo'lib chiqadi. Kistalar bo'shlig'ida bir qadar eozinofil gomogen massa bo'lib, uning orasida plazmatik hujayralar va distrofik tarzda o'zgargan hamda nekrobiozga uchragan hujayralaming parchalari uchraydi.

Shegren sindromi mahalida so'lak bezining zararlanishi avvaliga xavfsiz limfoepitelial kasallik ko'rinishida, ba'zida esa xavfli limfoma ko'rinishida o'tadi. U sindrom uchta asosiy simptomdan tarkib topadi:

1) quruq keratokonyunktivit, 2) poliartrit (revmatoid poliartrit tariqasida o tadi, 3) kserostomiya - og'iz bo'shlig'i shilliq pardasining qurib turishi', bu kasallik bilan klimaks davriga kirgan ayollar ko'proq og'riydi.

Morfologik jihatdan olganda yirik va mayda so'lak bezlarida va me'da ichak yo' li bezlarining stromasida limfo-makrofagal va yassi hujayrali infiltrasiya ko'zga tashlanadi, bunday infiltrasiya parenximaga yoyilib borib, epitelial hujayralarni yemiradi. Jarayon stromaning sklerozga va bezlarning atrofiyaga uchrashi bilan tugallanadi.

Shunday qilib, Shegren kasalligida quloq oldi bezi funksiyasi buzilib, bez kattalashib ketadi. Bu kasallik barcha tashqi sekresiya bezlarining yetishmovchiligi bilan o'tadigan, tizimga aloqador surunkali kasallikdir.

Mikulich kasalligida so'lak bezlari bilan ko'z yoshi bezlari baravariga shishib chiqadi. Lunj, til bezlari ham ko'pincha jarayonga qo'sqilib ketadi; bu kasallik ko'p yillar davom etadi. Bunda tishlar kariesi keskin ifodalangan bo'ladi. Etiologik omillar jumlasiga sil, retikulyoz, leykemiya, psevdoleykemiya va limfa tizimining boshqa kasalliklari kiradi. Mikulich kasalligi morfologik jihatdan ikkita asosiy jarayon bilan ta'riflanadi: 1) bez bo lakchalari atrofida limfoid to'qimadan iborat kichikroq o'simtalar paydo

bo'lishi, bu bez parenximasining atrofiyaga uchrashiga olib keladi; 2) bez oraliq to'qimasida surunkali yalligManish boshlanib, granulyasion to'qima paydo boMishi, bu narsa keyinchalik bezning chandiqli atrofiyaga uchrashiga olib keladi. Kasallikning oqibati uning cheklangan xilida xayrli, tarqoq xilida - yomon.

## SO'LAK BEZLARI 0'SMALARI

SoMak bezlari oʻsmalari juda har xil, lekin ko'pincha xavfsiz oʻsmalari uchraydi: sialoadenoma, oksifil hujayrali adenoma (onkositoma) pleomorf adenoma, mukoepidermoid o'sma, limfadenoma shular jumlasidandir. Xavfli oʻsmalardan silindroma, mukoepidermoid karsinoma klinik jihatdan ko'proq ahamiyatga ega.

Sialoadenoma so'lak bezining kam uchraydigan xavfsiz o'smasidir. Bu o'sma yumshoq yoki qattiqroq bo'ladigan gomolog shaklli tugun ko'rinishida bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida u kubsimon yoki prizmatik epiteliy bilan qoplangan kambar kanallardan tuzilgan bo'lishi mumkin. Unda kistasimon bo'shliqlar bo'lsa, bunday o'sma sistadenoma deb, o'smadan kista bo'shlig'iga kirib borayotgan, tarmoqlanib ketgan so'rg'ichsimon o'simtalar chiqqan bo'lsa - papillyar sistadenoma deb ataladi. Sialoadenoma chetlarida kubsimon hujayralar joylashgan alveolalardan iborat bo'lishi mumkin, shu alveolalaming ichki tomonida sitoplazmasi och tusli, g'ovak-g'ovak bo'ladigan yirik hujayralar topiladi.

Oksifil-hujayrali adenoma (onkositoma) sitoplazmasi donador bo'ladigan yirik yassi hujayralardan tashkil topadi, bu hujayralar trabekulalar yoki mayda-mayda komplekslar hosil qiladi. Ba'zan soxta bez strukturalari hosil bo'lganini ko'rish mumkin. Stromasi sust rivojlangan.

Adenolimfoma (Uortin o'smasi) - kamdan-kam uchraydigan xavfsiz o'sma. So'lak bezlari chiqarish yoMlarining epiteliysi va limfoid to'qimasidan kelib chiqadi. Yuzasi g'adir-budir, shakli tuxumsimon, keskin chegaralanib turadigan yumshoq tugun ko'rinishida bo'ladi. Kesib ko'rilganida kulrangnanio-oq tusda bo'lib, bir talay mayda va yirik kistalari borligi ko'zga tashlanadi. Mikroskop bilan tekshirilganida o'smaning limfoid to'qimadan iborat stromasida ikki qavatli epiteliy bilan qoplangan 30'rg'ichs:rr.on o'simtalari bo'lgan kamgzklar ko'rinishidr.gi bczsimon epitelial tuzilmalar ko'zga tashlanadi. Gohida qadahsimon hujayralari ham uchraydi. Kistalar bo'shlig'ida donador yoki bir jinsli modda, ko'chib tushgan epitelial hujayralar, polinuklearlar, limfotsitlar, eritrotsitlar, yog' kislotalarining ignasimon kristallari topiladi. Sistadenolimfoma va papillyar sistadenolimfoma tafovut qilinadi.

Pleomorf adenoma (fibromiksoxondroepitelioma, aralash o'sma, so'lak bezi adenomasi, qaytalanuvchi epitelioma) - so'lak bezlarining ko'p uchrab turadigan xavfsiz o'smasi. Hammadan ko'ra ko'proq uchraydigan joyi quloq oldi bezi, lekin qattiq tanglay bilan yumshoq tanglay o'rtasidagi

chegarada, jagʻ osti soʻlak bezlarida ham uchrashi mumkin. Bu oʻsma yumshoq, zich elastik qattiq tugun koʻrinishida boʻladi. Kesib koʻrilganida boʻlakchali tuzilishga ega ekanligi koʻzga tashlanadi. Boʻlakchalari biriktiruvchi toʻqima qatlamlari bilan birbiridan ajralib turadi. Yarim tiniq suyuqlik bilan toʻlgan mayda va yirik kistalar ham uchrashi mumkin. Ba'zan eski qontalashlar sohasida qoʻngʻir-qizil tusli oʻchoqlar uchraydi. Bu oʻsma gistologik tuzilishi murakkabligi bilan ajralib turadi, har xil tuzilmalar dan: epitelial, mikso- va xondrosimon elementlardan tashkil topgan. Epitelial hujayralar koʻp burchakli, dumaloq yoki tuxumsimon shaklda boʻlib, solid uyalar yoki notoʻgʻri shakllar, tortmalar hosil qiladi. Ichi shilimshiq bilan toʻlgan bezsimon naj-chalar, shuniilgdek' "marvarid donalari" hosii qilgan muguzlanuvchi koʻp qavatli epiteliy qatlamlari ham uchrashi mumkin (epidermoid tabaqalanish). Miksoid va xondroidli joylar ham koʻzga tashlanadi. Oʻsma stromasi sust rivojlangan, lekin gialinozga uchragan boʻlishi mumkin. Unda yogʻ toʻqimasi orolchalari, follikulalar hosil qilgan limfotsitar infiltratlar ham topilishi mumkin. Xondroid ohaklanib qolishi mumkin.

Malignizasiyalangan aralash o'smaning xavfli o'smaga xos aniq belgilari bo'lmaydi. Bir talay mitozlar bo'lib turgan atipik epitelial hujayralar bo'lgan, shuningdek epidermoid rak adenokarsinomalar, nekrozlarga xos joylar paydo bo'lgan mahallarda buni malignizasiya boshlangan deb hisoblanadi.

Mukoepidermoid o'sma (qo'sh metaplaziyali epitelioma, shilimshiq hosil qiluvchi epitelioma, shilimshiq ishlab chiqaruvchi va epidermoid aralash karsinoma, Skorpil o'smasi) - so'lak bezlari chiqarish yo'llarining epiteliysidan o'sib chiqadigan o'sma. Bunda epitelial hujayralar ikki yo'nalishda - ham shilimshiq hosil qiluvchi prizmatik epiteliy tomoniga, ham epidermoid tomoniga qarab tabaqalanadi. Bu o'sma nisbatan xavfsiz o'sma bo'lib, yuzi silliq yoki g'adir-budur dumaloq yoki noto'g'ri shakldagi tugun ko'rinishida ko'zga tashlanadi, konsistensiyasi yumshoq-elastik qattiq bo'ladi. Kesib ko'rilganida o'sma to'qimasi kulrangnamo-pushti rangda, bo'lakchali bo'ladi.

Ichida shilimshiq bilan to'la kistalar bo'lishi ham xarakterli. O'sma xavfli tusga kirganida uning chegaralari noaniq, konsistensiyasi qattiq bo'lib qoladi, bezda nekrotik o'zgarishlar ro'y berishi tufayli psevdokistoz tuzilmalar bo'lishi xarakterlidir.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida stromasida bezsimon strukturalar va kistalar topiladi, kistalarning devori shilimshiq hosil qiluvchi hujayralar bilan qoplangan bo'ladi. Epidermoid epiteliy kamdan-kam hollarda muguzlanish hodisasiga uchraydi va och tusdagi hujayralardan iborat bo'ladi. Oraliq hujayralar ham uchrab turadi, bular epidermoid va shilimshiq ishlab chiqaruvchi hujayralarga aylanishi mumkin. Kam

tabaqalashgan (? ivfli bo'lib o'tayotgan) mukoepidermoid o'smalarda mitotik faollikning kuchaygani, hujayralar yadrolarining polimorf va giperxrom bo'lib qolgani, hujayralaming nekrozga uchragani qayd qilinadi; epidermoid hujayralar bilan och tusli hujayralar o'rtasida oraliq hujayralarga o'xshash hujayralar koʻp bo'ladi. Shilimshiq ishlab chiqaruvchi hujayralar kam topiladi.

Silindroma (adenokistoz rak adenoepitelioma, stromasi gialinlashgan bazal hujayrali rak onkositar rak) - so'lak bezlari chiqarish yo'llarining epiteliysidan o'sib chiqadigan xavfli o'smalar jumlasiga kiradi. Bu o'sma quloq oldi, jag' osti so'lak bezlarida, qattiq tanglayda uchraydi, lekin mayda so'lak bezlarini aralash o'smalarga qaraganda ko'proq zararlantiradi. U noto'g'ri yoki dumaloq shakldagi tugun ko'rinishida bo'ladi, kichikroq tugunlarning yuzasi silliq bo'lishi mumkin. Katta-katta o'smalar yuzasi notekis, g'adir-budur bo'lishi bilan ajralib chiqadi va atrofdagi to'qimalar bilan bitishib ketgan bo'ladi. O'sma konsistensiyasi yumshoq- elastik yoki qattiq bo'lishi mumkin. Kesib ko'rilganida to'qimasi oqimtir- kulrangnamo tusda ko'zga tashlanadi, yirik tugunlarda ba'zan kistalar, nekroz o'choqlari va qontalashlar bo'ladi.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'sma alveolalar, anastomozlanuvchi trabekulalar hosil qiluvchi atipik epitelial hujayralardan tuzilgan bo'lib chiqadi, o'smaning trabekulalari orasida shilimshiq yoki gialin massali dumaloq joylar ko'zga tashlanadi. Panjarasimon strukturalar orasida ko'proq bezlarga o'xshash naychalar bo'ladi, solid komplekslar ham uchrashi mumkin. Epitelial tirqishlar va naychalar bo'shlig'ida turgan gialin massalar kesmasi buyrak kanalchalaridagi silindrlarga o'xshab ketadi, bu o'smaning nomi ham shundan olingan. Bezsimon strukturalar orasida ulami muftalar ko'rinishida o'rab turgan bazofil rnodda topiladi. Mana shu komplekslaming markaziy bo'limlarida shilimshiqsimon modda to'planib borgani sayin talaygina dumaloq kamgaklar hosil bo'ladi. O'sma stromasining ba'zi joylari gialinozga uchragan tolali biriktiruvchi to'qimadan tuzilgan.

Bu o'sma infiltrlanib bir qadar tez o'sib boradi, limfogen va gematogen yo'l bilan nerv stvollari bo'ylab metastazlar bcrishga, qaytaianib turishga moyil bo'ladi, o'smaning metastazlarida tipik silindroma tuzilishi saqlanib qoladi.

## JAGʻ SUYAKLARI KASALLIKLARI

Jagʻ suyaklarida yalligʻlanish kasalliklari, oʻsmasimon va oʻsma jarayonlari koʻproq uchraydi.

## PERIOSTIT

Periostit - jag' suyagi ust pardasiniig yallig'lanishi. Klinik o'tishi va patologoanatomik manzarasiga ko'ra oddiy, yiringli, fibroz, ossifikasiya-

lovchi va spesifik (aktinomikoz, zaxm va silga aloqador) periostitlar tafovut qilinadi. Odontogen periostitlar hozir alohida ajratilmaydi, ular abssesslar va flegmonalar bilan asoratlangan jagʻ suyaklari osteomielitlari deb hisoblanadi.

Oddiy periostit aksari jagʻ suyaklari shikastlanganida boshlanadi va ogʻriq turishi va shish kelishi bilan ma'lum bo'ladi. Mikroskopik tekshirishda tomirlarning qonga toʻlib turgani va

suyak ust pardasida dumaloq hujayrali infiltrasiya borligi ma'lum bo'ladi.

Yiringli periostit koʻpincha oʻtkir yoki surunkali odontogen infektsiya natijasida ba'zi hollarda suyak shikastlanishi natijasida boshlanadi. Yiringli ekssudat periodont sohasidan gavers kanallari boʻylab suyakka oʻtadi va suyak koʻmigiga ham yoyilib (amalda shuning oʻzi osteomielit boʻlib hisoblanadi), suyak ust pardasi tagida madda boʻlib yigʻiladi.

**Fibroz periostit** koʻpdan beri bitmay kelayotgan yaralar va suyak nekrozi natijasida boshlanadi va suyakka mahkam yopishib ketgan ust pardasining fibroz tarzda yoʻgʻonlashuvi koʻrinishida namoyon boʻladi, ba'zan ossifikasiyalovchi periostitga aylanadi. Fibroz periostit, fibroz toʻqima yuzaga kelib, oʻchoq tarzida va tarqoq surunkali yalligʻlanish infiltratsiyasi paydo

bo'lishi bilan ta'riflanadi. Suyak ichidagi ko'mik hujayralari o'rniga biriktiruvchi to'qima paydo bo'lib boradi.

Ossifikasiyalovchi periostit - Surunkali periostitning ancha ko'p uchraydigan xili. Jagʻ suyagining cheklangan bir qismida so'gallar yoki tikanlar ko'rinishida o'sib ketgan suyak to'qimasi topiladi. Bunday periostit artrit, sil, zaxm, o'smalar, raxit, surunkali sariq kasalligida kuzatiladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida jungina suyak to'sinlaridan tashkil topgan periostal suyak qatlamlari topiladi, bular hujayratolali biriktiruvchi va osteoblastlar bilan oʻralib turgan bo'ladi.

**Spesifik periostitlar** - aktinomikoz, zaxm, silga aloqador periostitlar - tegishli spesifik kasalliklar mahalida kuzatiladi va suyak ust pardasi tagida hosil bo'lgan maddada xarakterli spesifik granulyomalar borligi bilan namoyon bo'ladi.

## ODONTOGEN OSTEOMIELIT

Odontogen osteomielit - bu jag' suyaklarining tishlar parodonti tashqarisiga o'tgan infektsion - yallig'lanish kasalligidir. Bu kasallik organizm sensibillangan mahalda boshlanadi deb hisoblanadi.

Odontogen osteomielit infektsion kasalliklar (gripp, angina va boshqalar), sovqotish, haddan tashqari zo'riqish hodisalaridan keyin boshlanadi.

Kasallikning o'tishida o'tkir, yarim o'tkir va surunkali bosqichlari tafovut qilinadi. O'tkir odontogen osteomielit patologik jarayon tish alveolasidan suyakning g'ovak moddasiga o'tib ketganda boshlanadi. Jag'

suyagining yuzasida tarqoq yallig'lanish infiltratlari paydo bo'lib, yuz anchagina shishadi; jagʻ suyagining g'ovak moddasida keyinchalik destruksiya boshlangan joylar paydo boMadi.

*O'tkir bosqichida* suyak ko'migi yiringlab turgan, sekvestrlar hali hosil boMmagan paytda osteonekrotik o'zgarishlar qayd qilinadi. Jarayon susayib, barham topmaydigan boMsa, yarim o'tkir va surunkali tusga kiradi.

Odontogen osteomielitning yarim o'tkir bosqichida oʻtkir jarayonning mahalliy belgilari operatsiyadan keyin bosilib boradi. Operatsiya jarohati tozalanib, unda granulyasion to'qima paydo boMadi, "kasallikka sabab boMgan" tish olib tashlanganidan keyin oʻmidagi jarohatda epiteliylanish tugallanrdi. Bunday o'zgarishler koʻmik aytarli destruksiyaga uchramagan odontogen osteomielitga xarakterlidir.

Odontogen osteomielitning surunkali bosqichi suyak toʻqimasi sezilardi destruksiyaga uchragan mahalda boshlanadi, bunda oʻtkir yalligManish hodisalari qaytib qolganiga qaramay operatsiya jarohatidan yiring chiqishi davom etaveradi. Surunkali osteomielit sekvestr kapsulasi bilan oʻralgan suyak sekvestrlari hosil boMishi bilan ta'riflanadi. Suyak sekvestrlari gʻovak va kompakt suyak toʻqimasining osteositlardan mahrum boMib, koʻchib tushgan boMaklaridir; koʻmik oʻmi strukturasiz nekrotik massalar va segment yadroli leykositlar bilan toMib turadi. Sekvestr kapsulasining ba'zi joylari granulyasion toʻqima, ba'zi joylari koʻp qavatli yassi epiteliy bilan qoplangan boʻladi.

### 0'SMASIMON KASALLIKLAR

O'smasimon kasalliklarga quyidagilar kiradi: epitelial kistalar - odontogen (follikulyar kista) va yallig'lanishga aloqador (radikulyar) kistalar, o'smalar jumlasiga kirmaydigan suyak kasalliklari: epulis, fibroz displaziya, xeruvizm, eozinofil granulyoma, shuningdek odontogen apparatga aloqador o'smasimon kasalliklar (qattiq odontoma).

### EPITELIAL KISTALAR

Jag' suyaklarining kistalari xolesterin bilan to'yingan seroz suvuqlikka to'lib turadigan, parda bilan o'ralgan kovakdir. Radikulyar va follikulyar kistalar tafovut qilinadi.

Radikulyar kista. Surunkali (proliferativ) periodontit natijasida tish ildizining uchida hosil bo'luvchi epitelial granulyomadan yuzaga keladi. Kista hosil bo'lishiga olib kelgan, infektsiya o'tgan tishning perisementi kista pardasi bilan mahkam bog'langan bo'ladi. Tish ildizining uchi, odatda kista bo'shlig'iga bir qadar botib turadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida radikulyar kista pardasi hujayra-tolali biriktiruvchi to'qimadan iborat bo'lib chiqadi, uning ichki tomoni ko'p qavatli yassi epiteliy bilan qoplangan bo'ladi (51-rasm).

51-rasm. Jagʻdagi radikulyar kista: 1-kista devori, 2- kistani qoplab turgan epiteliy.

Ba'zida, xususan travma ro'y bergan, infektsiya o'tgan mahallarda kista pardasi aksari leykositlarga boy granulyasion to'qima bilan qoplanadi. Fibroz asosining bag'rida yallig'lanishga aloqador surunkali limfoplazmotsitar infiltrasiya kuzatilishi va suyak trabekulalari hosil bo'lishi mumkin. Kista devorida atipik ravishda o'sgan epiteliyni ham uchratish mumkin.

Follikulyar kista tish notoʻgʻri rivojlanishi natijasida hosil boʻladi. Sut tishlarining uchida yalligʻlanish jarayonlari boshlanib, bu yalligʻlanish oʻchogʻi doimiy tish follikuliga yetib borganda ham follikulyar kistalar hosil boʻlishi mumkin deb taxmin qilinadi. Bunday kistalar aksari bolalik va oʻsmirlik chogʻida, ikkinchi marta tish chiqish davrida paydo boʻladi. Keyingi davrlarda (18-20 yasharlik mahalda) follikulyar kistalar aql tishlari sohasida paydo boʻlishi mumkin. Follikulyar kista uchun tegishli tishning boimasligi xarakterlidir; rentgen bilan tekshirib koʻrilganida kista boʻshligʻida toʻla yoki qisman (koronka koʻrinishida) shakllangan tish borligi ma'lum boʻladi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida follikulyar kista devori koʻp qavatli yassi epiteliy bilan qoplangan tolali toʻqimadan iborat boʻlib chiqadi, oʻsha epiteliy hujayralari orasida plazmatik hujayralari ham boʻlishi mumkin. Kista devorining stromasi glikozaminglikanlariga boy boʻladi.

### **EPULIS**

Epulis (epulid) - parodontal (tish atrofidagi) supra- va intraalveolyar to'qimalarda boshlanib, aksari ayollar kasallanadi, milkdan joy oladi va elastik-zich konsistensiyadagi sharsimon yoki qo'ziqorinsimon tuzilma

ko'rinishida boʻlib, shilliq parda bilan qoplanib turadi. Shilliq pardada antagonist tishlardan tushgan izlar bo'lishi va yaralar borligi xarakterlidir. *Fibroz, angiomatoz, gigant hujayrali va tug'ma epulislar* tafovut qilinadi. Fibroz va angiomatoz epulislar bilan koʻproq yoshlar, gigant hujayrali epulislar bilan esa, har xil yoshdagi kishilar kasallanadi.

Fibroz epulis kesib ko'rilganida tolali tuzilishga ega bo'lib chiqadi, rangi oqimtir bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirilganida tolali biriktiruvchi to'qima o'sib, biroz miqdor yupqa devorli tomirlar yuzaga kelgani ma'lum bo'ladi. Ba'zan kalsiy tuzlari cho'kib tushgan o'choqlar, shuningdek osteoid suyak to'qimalari topilishi mumkin. Epulis yuzasi ko'p qavatli yassi epiteliy bilan qoplangan, ko'pincha yara bo'lib ketadi,. unda granulyasiyalar hamda Iimfotsit va plazmotsitar hujayralardan iborat surunkali yallig'lanish infiltratlari uchraydi. Yara bo'lib, granulyasion to'qima ko'p o'sib ketgan fibroz epulis granulyomatoz epulis deb ataladi.

Angiomatoz epulis uchun kapillyarlar yoki venalarga o'xshash bir talay yupqa devorli tomirlari bo'lganligidan kesmasining qondek qip-qizil bo'lib turishi xarakterlidir. Tomirlar orasida nozik tolali biriktiruvchi to'qima qatlamlari ko'zga tashlanadi, ularga ko'pincha gemosiderin cho'kib tushgan bo'ladi.

Gigant hujayrali epulis (periferik osteoblastoklastoma) tabiatan epiteliyga aloqasi bo'lmagan o'smasimon tuzilma bo'lib, ko'pincha 40-60 yashar odamlarda uchraydi. Jag' suyagining alveolyar o'simtasidan joy oladi va og'iz bo'shlig'i tomoniga qarab o'sib boradi. Antagonist tishlardan shikastlanib turishi natijasida bu tuzilmaning yuzi ko'pincha yara bo'lib ketadi. O'sma to'qimasi qo'ng'ir tusda tovlanib turadigan to'q qizil rangli elastik etdor tuzilmadan iborat bo'ladi. Yuzi silliq yoki g'adir-budur bo'lishi mumkin. Gistologik tuzilishi jihatidan markaziy osteoblastoklastomaga o'xshab ketadi va mayda hujayralar (osteoblastlar) bilan ko'p yadroli ulkan hujayralar (osteoklastlar) dan iborat bo'ladi. O'sma stromasi yupqa devorli tomirlar va ba'zi joy larda tolali to'qimadan tarkib topgan.

Tug'ma epulis. Chaqaloqlarda kuzatiladi. Hamirdek bo'lib, milk shilliq pardasi bilan qoplangan sharsimon tuzilmadir (52-rasm), kattaligi no xot donidek '/a undan kr.ttaroq bo'lcdi. Alveolyar o'rimtadan jo}' oladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'smasimon tuzilmaning dumaloq- tuxumsimon shakldagi och tusli yirik hujayralardan tarkib topgani ma'lum bo'ladi. Bu hujayralar sitoplazmasida asidofil donalar borligi bilan ta'riflanadi. Ularning yadrolari markazida yoki markazidan chetda joylashgan bo'ladi; yadrolarida ikkitadan beshtagacha yadrocha topiladi. Epulis tomirlar va nervlarga boy bo'ladi.

52-rasm. Tug'ma epulis.

#### FIBROZ DISPLAZIYA

Fibroz displaziyada jagʻ sityagi bagʻrida hujayra-tolali va osteogen toʻqima oʻsib, suyakda jun suyak strukturalari hosil boʻladi. Kasallikning oʻchoqli xilida oʻsma qoʻlga qattiq boʻlib unnaydigan va atrofdagi suyak toʻqimasidan aniq ajralib turadigan tugun koʻrinishida koʻzga tashlanadi, u kulrangnamo-oq tusli fibroz toʻqimadan iborat boʻladi. Kasallikning diffuz xilida suyak toʻqimasining zararlangan joyi aniq chegaralarga ega boʻlmay, qattiqligi har xil boʻlishi bilan ajralib turadi, koʻkimtir tusda boʻladi.

Bu kasallikda jag' suyaklari yo'g'onlashib, ko'pincha qiyshayib qoladi, ularda patologik siniqlar ham uchrashi mumkin. Arralab ko'rilganida suyak to'qimasi, xususan jag' suyaklarining kortikal qatlami yupqalashgan bo'lib chiqadi. Kasallangan joy qattiqqina bo'ladigan oqish-sariq rangli to'qima bilan to'lib turadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida fibroz displaziyada hujayra-tolali to'qima o'sib, unda jun, odatda kam ohaklangan suyak to'sinlari borligi ma'lum bo'ladi, shu suyak to'sinlarining atrofidan osteoblastlar joy oladi. Sementiklesimon tuzilmalar ham uchrashi mumkin. Ba'zi hollarda to'qima tuzilishi jihatidan g'ovak osteomaga o'xshab ketadi.

### **XERUVIZM**

Xeruvizm - fibroz displaziyaning bir turi bo'lib, bunda jag'larda bir talay kistalar yuzaga keladi. Odatda yosh go'daklik davrida boshlanadi. Pastki jag' sohasida ikki tomonlama g'adir-budur qatlamlar paydo bo'ladi,

shu munosabat bilan bolaning yuzi dumaloq shaklga kiradi - xristian diniy kitoblarida uchar goʻdaklar qiyofasida tasvirlangan xeruvizmlar - farishtalar yuziga o xshab qoladi (53-rasm). Gistologik jihatdan olganda bu oʻsma suyak toʻsinlari orasida hujayralar va tomirlarga boy biriktiruvchi toʻqima paydo boʻlishi bilan ta'riflanadi. Undagi tomirlar atrofida asidofil modda va Icoʻp yadroli ulkan hujayralar toʻplanib boradi. Suyak toʻsinlarida lakunar rezorbsiya boshlanishi bilan bir qatorda osteoid bilan oʻralgan jun suyak toʻsinlari paydo boʻladi.

### **EOZINOFIL GRANULYOMA**

Eozmofd granulyoma - etiologiyasi noma'lum kasallik be'lib, jag' suyaklarida eozinofil leykositlarga boy granulyomalar yuzaga kelishi bilan ta'riflanadi. Sirtdan ko'zdan kechirilganida milklaming shishib, bo'rtib turgani, shilliq pardasida yaralar va qontalashlar borligi, ba'zi joylarda tish bo'yinlarining ocqilib, tishlarning qimirlab qolgani ma'lum bo'ladi. Kasallangan joy suyak to'qimasi bilan granulyasion to'qimaga o'xshash yumshoq to'qimadan iborat bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida asosan retikulyar, limfoid hujayralar, ulkan hujayralar va har xil darajada yetilgan eozinofil va neytrofil leykositlardan iborat o'ziga xos to'qima o'sib chiqqani ma'lum bo'ladi. Eozinofil granulyomada ro'y beradigan jarayonning mohiyati aniq emas. Ba'zi olimlar uni o'sma jarayoni deb hisoblasa, boshqalari reaktiv yallig'lanish jarayoni yoki granulyomatoz jarayon deb hisoblaydi.

53-rasm. Xeruvizmda bemor tashqi qiyofasining ko'rinishi.

## QATTIQ ODONTOMA

Qattiq odontoma tish murtaklarining rivojlanish nuqsonlari jumlasiga kiradi va hap xil to 'qimalardan paydo bo 'ladigan o 'smasimon tuzihna deb hisoblanadi. Qattiq odontoma yuzi gʻadir-budir bo'ladigan qattiqqina o'smadir, u atrofdagi to'qima bilan bitishib ketgan yoki aniq ajralib turadigan boMishi mumkin. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida bu o'smada tishning qattiq to'qimalari: dentin, emal, har xil darajada ohaklangan sement o'sib ketgani, odontogen epiteliy tortmalari, pulpaga o'xshash to'qima strukturalari borligi ma'lum bo'ladi. Bu to'qimalar tartib bilan yoki ayqash-uyqash bo'lib, joylashgan bo'ladi.

Oddiy va murakkab qattiq odontoma tafovut qilinadi. Oadiy odontoma bir tish murtagidan paydo bo'ladi va to'la hamda chala odontoinaga bo'linadi. Chala oddiy odontoma tish murtagining qanday bo'lmasin biror qismiga taalluqli to'qimalarning o'sib ketishidan yuzaga keladi. To'la oddiy odontoma yaxlit tish murtagidan paydo bo'ladi. Murakkab odontoma bir necha tish murtaklaridan yuzaga kelgan va bir-biriga yopishib ketgan rudimentar tishlardan iborat bo'ladi. Shu tishlar orasida shakllangan tishlar ham uchraydi. Murakkab odontomalarda tishning qattiq to'qimalari tartibsiz ravishda o'sib boradi. Shu bilan birga emal, dentin va sement o'rtasida normal tish uchun xarakterli bo'lgan topografik nisbat buziladi. Qattiq odontomaning kistoz xili ham uchrab turadi.

### ODONTOGEN 0'SMALAR

Odontogen o'smalar (ameloblastoma, yumshoq odontoma, sementoma) tish qattiq to'qimalari - emal, dentin va sement murtaklaridan paydo bo'ladi va o'zining rivojlanib borishida embrional tuzilishini saqlab qoladi. Bu o'smalar hamma o'smalar singari xavfli va xavfsiz o'smalarga bo'linadi.

### **AMELOBLASTOMA**

Ameloblastoma (adamantinoma, adamantoblastoma) jag' suyaklarining tabiatan epitelial to'qimaga aloqador xavfsiz o'smalari jumlasiga kiradi va emal organining embrional murtagidan paydo bo'ladi. Xavfli ameloblastoma kamdan-kam uchraydi. **ivlakroskopiK** jihatdan olganda ameloblastomaning ikki xili tafovut qilinadi: *solid va kistoz ameloblastoma*. Ba'zi olimlar ameloblastomaning *aralash xili* ham bo'ladi deb hisoblaydi.

Solid ameloblastoma atrofdagi to'qimadan yaxshi ajralib turadigan yumshoq yoki qattiqroq tugun ko'rinishida ko'zga tashlanadi (54-rasm). Rangi kulrang tusdan tortib qo'ng'ir tusgacha boradi. Kesmasida suyak plastinkalari yupqalashib qolgan joylar va mayda-mayda kistasimon tuzilmalar borligi ma'lum bo'ladi.

54-rasm. Jagʻdagi solid (yaxlit) ameloblastoma: 1-oʻsma massasi.

Kistoz ameloblastomada odam jagʻi kattalashib, bir muncha boʻrtib turadi, unda ichi och tusli suyuqlik bilan to'lgan bitta yoki koʻproq yirik kistoz boʻshliqlar topiladi. Kistoz boʻshliqdatish bo'ladi.

Ameloblastomaning aralash xili qoʻlga yumshoq bo'lib unnaydigan oʻsmadan iborat boʻlib, kesib ko'rilganida o'sma to'qimasining ora-orasida sarg'ish suyuqlikka ega bo'lgan kistalar borligi topiladi.

Gistologik tuzilishiga ko'ra ameloblastomaning bir nechta xili tafovut qilinadi. Uning klassik xili ko'proq uchraydi, bunda o'sma glikozaminglikanlarga boy bo'lgan dag'al tolali biriktiruvchi to'qima qatlamlari bilan ajralib turuvchi har xil shakldagi epitelial tortmalardan tuzilgan bo'ladi. Bu epitelial tuzilmalar tish murtagi emal organining tuzilishiga o'xshab ketadi (55-rasm).

### 55-rasm. Ameloblastomaning klassik xili.

Oʻsha tortmalarning chetlaridan boʻydor silindrik hujayralar joy oladi. Epitelial tuzilmalarning markazida yulduzsimon hujayralar boMadi, bular tuzilishi jihatidan tish murtagi epitelial organiga oʻxshab ketadigan epitelial "retikulum"ni hosil qiladi. Yulduzsimon hujayralar sohasida yassi tortgan epitelial elementlar bilan oʻralib turadigan har xil kattalikdagi kistoz boʻshliqlar hosil boMishi mumkin. Kistalarning boʻshliqlari tiniq va gomogen, goho mayda donali modda bilan toMib turadi, bu modda kuchsiz oksifil yoki bazofil boMishi mumkin. Kistalarning boʻshliqlarida yakkamdukkam joylashgan epitelial hujayralar ham uchrashi mumkin, bularning sitoplazmasida yadro tanalarining soyalari yoki yadro moddalarining boMaklari boMadi. Epitelial tuzilmalarning markaziy boMimlarida spongiositlaiga oʻxshab ketadigan, goʻyoki shishib turgan yirik hujayra tanalari (onkositlar) topiladi. Ba'zan hujayra pardalari yorilib, ichidagi moddasi kista boʻshliqlariga oMadi.

Epitelial tuzilmalarning ba'zi joylarida koʻp burchakli, ya'ni poligonal hujayialai topiladi, bular koʻp qavatli yassi epiteliyning muguzlanayotgan tikansimon hujayralariga oʻxshab ketadi (oʻsmaning epidermoid xili). Ularning orasida yulduzsimon hujayralari boMgan kichik joylari saqlanib qoladi, holos. Shu joylarda bir qadar hujayralar polirnorfizmi koʻzga tashlanishi mumkin, lekin bu hujayralarda yadro bilan sitoplazma normal nisbatda saqlanib qolgan boMadi. Bir qancha hollarda epitelial hujayralar

mayda soʻgʻonchalar taxlitidagi murakkab konsentrik shakllar hosil qiladi va epitelial marvarid donalari deb yuritiladigan tuzilmalarga oʻxshab turadi. Kistalar oichamlarining kattalashuvi hujayralarda roʻy beradigan ikkilamchi distrofik oʻzgarishlar bilan birga davom etib boradi, bunda hujayralar kista boʻshligʻiga koʻchib tushib, keyinchalik autolizga uchraydi.

Ko'pdan beri mavjud boʻlib kelgan kista boʻshliqlarining epitelial qoplamasi tipik follikulyar kistalarga xos gistologik xususiyatlarga ega bo'lib qolishi mumkin, bunday hollarda qoʻshimcha tekshirishlar oʻtkazmasdan turib aniq diagnoz qoʻyib boMmaydi. Ba'zan bevosita epitelial toʻqima orasida joylashgan juda koʻp tomirlar koʻzga tashlanadi, bunda yalligManish jarayoniga xos beigilar boʻlmaydr. Stiomasf, tolali fibroz toʻqima qatlamlaridan tarkib topgan, ba'zi joylarda miksomatoz oʻzgarishlar borligi koʻzga tashlanadi.

## YUMSHOO ODONTOMA

Yumshoq odontoma hap xil turdagi luzilmalardan paydo bo'ladigan chin o 'smalar jumlasiga kiradi va jag 'suyagining ichida joylashgan bo 'ladi. Uning epitelial-mezenxima parenximasi tish rivojlanishining ilk bosqichlarini aks ettiruvchi tuzilmalardan tarkib topadi. Bu o'sma yuzasi g'adir-budir, konsistensiyasi yumshoq-elastik boMadigan yumaloq shakldagi tugun ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'sma tarmoqlanib ketgan epitelial tortmalar va prizmatik shakldagi hujayralar bilan o'ralgan bir zayldagi yumaloq hamda poligonal mayda hujayralardan iborat epitelial orolchalar komplekslari topiladi. Bu epitelial komplekslar embrional tish pulpasi taxlitidagi yumshoq mezenxima to'qimasi bilan o'ralib turadi. Stromasi sust rivojlangan. Epitelial tortmalar bilan mezenximasimon to'qima o'rtasidagi chegarada eozin bilan to'q bo'yaladigan kambargina gomogen yo'l bo'ladi; bu oqsilli modda o'z tuzilishiga ko'ra predentinga o'xshab ketadi.

### **SEMENTOMA**

Sementoma tabiatan epiteliyga bog'liq bo'lmagan jag' o'smalari jumlasiga kiradi va tuzilishiga ko'ra hujayrali hamda hujayrasiz sementga o xshaydigan qattiq to'qima o sib ketishi bilan ta'riflanadi. Bu o'sma stroma (hujayra-tolali to'qima) va parenxima (sementikli, sementoblastlar) dan iborat. Sementli tuzilmalar ba'zan tartibsiz joylashgan dag'al tolali to'qima ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Boshqa hollarda ular har xil kattalikda bo'ladigan yumaloq shaklli, murakkab oksi- va bazofil sementiklilar ko'rinishida bo'ladi.

### JAG' SUYAKLARI 0'SMALARI

Jag' suyaklari o'smalarining eng ko'p uchraydigan xillari osteoid- osteoma va osteoblastoklastomadir.

#### OSTEOID-OSTEOMA

Octeoid-osteoma tabiatan suyakdan o'sib chiqadigan (osteogen) xavfsiz o'smadir. Ko'pincha pastki jag'da paydo bo'ladi. Suyak analab ko'rilganida sklerozga uchragan bag'rida granulyasion to'qimaga o'xshab ketadigan kulrang yoki qizg'ish yumaloq to'qima o'chog'i ko'zga tashlanadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida "o'sma uyasi"da sust ohaklangan jungina tuzilishga ega bo'lgan suyak to'sinlari bo'ladi, bular tomirlar bilan mo'l-ko'l ta'minlangan to'qimadan joy oladi va osteoblastlar taxlitidagi bir yadroli shirador hujayralar bilan o'ralib turadi. Suyak to'sinlarini osteoid modda xuddi jiyakdek o'rab turadi. Suyak to'sinlarining bir-biri bilan chalkashuvi va ohaklanish darajasi o'smaning chetlariga tomon ro'yi-rost ortib boradi.

## OSTEOBLASTOKLASTOMA

Osteoblastoklastoma jag' suyaklarining chin o'smalari jumlasiga kirib, ko'pro q bolalar va yosh odamlarda uchrashi bilan ta'riflanadi. Bu o'sma jag' suyagining bag'ridan joy olib, aksari uning kattagina qismiga tarqalib boradi. O'sma o'sib borar ekan, suyak to'qimasining ko'p darajada destruksiyaga uchrashiga olib keladi. Klinik-rentgenologik jihatdan olganda bu o'smaning uyali, kistoz va litikxillari tafovut qilinadi.

O'sma to'qimasi jigarrang-qizil rangli laxtalar ko'rinishida bo'lib, ba'zi joylari sarg'ish tusli jelesimon to'qimaga o'xshab ketadi. O'smada ba'zan seroz-qonsimon suyuqlik bilan to'lib turgan kistalar uchraydi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'smaning polimorf bo'lib, suyak to'sinlari orasidan joy olgani ko'zga tashlanadi. Uning stromasi sust rivojlangan. Parenximasi ikki xil hujayralardan: mayda hujayralar (osteoblastlar) va ko'p yadroli ulkan hujayralar (osteoklastlar)dan iborat. Osteoblastlar zich joylashgan bo'lib, ko'pincha tutamlar hosil qiladi. Osteoklastlar o'smada notekis tarqalgan. O'sma tomirlariga boy bo'lib, bu tomirlarning atrofiga diapedez yo'li bilan qon qo'yiladi. Qon quyilib qolgan kattagina joylar, bir talay gemosiderin parchalari va miksomatoz to'qima qismlari ham ko'zga tashlanadi. Suyak to'sinlari rezorbsiyaga uchraydi. Shu bilan birga yangidan hosil bo'lib kelayotgan suyak to'siidarini ko'rish mumkin.

#### VII Bob

### ME'DA-ICHAK YO'LI KASALLIKLARI

### QIZILO'NGACH KASALLIKLARI

qizilo'ngach divertikuli ezofagit qizilo'ngach venalarining varikoz kengayishi " Mallori-Veyss sindromi

ME'DA VA 0'N IKKI BARMOQ ICHAK KASALLIKLARI

Gastrit
oʻtkir gastrit
Surumkali gastrit
Me'daning oʻtkir yarasi
Me'daning yara kasalligi
Oʻn ikki barmoq ichakning yara
kasalligi

Me'da o'smalari Me 'da poliplari Me 'da raki

#### ICHAK KASALLIKLARI

Ichak divertikuli Ichakning ishemik kasalligi Kron kasalligi Malabsorbsiya Chillashir I ippl kasalligi Ingichka ichak o'smalari Idiopatik yarali kolit Yo'g'on ichak o'smalari Appenditsit Mukoscle

Me'da-ichak yo'lini zararlantiradigan kasalliklar juda xilma-xil. Ular tabiatan irsiy (masalan, qizilo'ngach atrofiyasi), birlamchi mustaqil kasallik holatida (masalan, me'daning yara kasalligi) bo'lishi yoki etiologiyasi hamda patogenezi jihatidan farq qiladigan boshqa kasalliklar asorati sifatida yuzaga kelishi mumkin.

Patologik jarayon me'da-ichak yo'Iining har qanday qismida boshlanishi va tabiatan yallig'lanish, distrofiya, disregenerator va o'sma tusida bo'lishi, shuningdek rivojlanish nuqsonlaridan iborat bo'lishi mumkin.

Me'da-ichak yo'li kasalliklarini o'rganish bilan tabobatning kattakon bir.sohasi - gastroenterologiya sbug'ullanadi.

## QIZILO'NGACH KASALLIKLARI

Qizilo'ngachda boshlanishi mumkin bo'lgan patologik jarayonlar ancha xilma-xil bo'lishiga qaramay, ularning klinik belgilari juda kam va asosan disfagiya (yutishning qiyinlashib qon qusish (gematomezis) bilan ifodalanadi. Qizilo'ngachning funksional kasalliklari (qizilo'ngach atoniyasi, qizilo'ngachning tortishib turishi - ezofagospazm, qizilo'ngach divertikullari), yallig'lanish kasalliklari (ezofagitlar), qizilo'ngachning peptik yaralari, qizilo'ngach raki hammadan ko'ra ko'proq uchraydi. Qizilo'ngach

devorida distrofik o'zgarishlar nihoyatda kam uchraydigan hodisa bo'lib, qizilo'ngach devoridagi tomirlar amiloidozi, shilliq pardasining yakka melanozi va o'choqli ohaklanishi ko'rinishida namoyon bo'ladi.

Qizilo'ngachning rivojlanish nuqsonlari orasida tug'ma qizilo'ngach bituvi (atreziyasi), qizilo'ngachning tutilishdan kalta bo'lishi, qizilo'ngach bilan traxeya oqma yaralari va har xil stenozlar κο 'proq ahamiyatga egadir. Qizilo'ngach stenozlari ikkilamchi, ya'ni turmushda orttirilgan bo'lishi ham mumkin. Chunonchi: 1) fibroz bilan tugaydigan yallig'lanish jarayonlaridan keyin, 2) qizilo'ngach o'smalari mahalida, 3) tizimli sklerodermiyasi paytida (bu kasallik uchun ko'pincha qizilo'ngach devorining kollagenlanishi xarakterli bo'ladi), 4) qizilo'ngach tashqari dan bosilib qoladigan mrhallarda, masalan, ko'ks oralig'i o'smalarida qizilo'ngachda stenoz boshlanishi mumkin.

# QIZILO'NGACH DIVERTIKULI

Divertikul diametri 1-3 sm keladigan qizilo'ngach devorining cheklangan tutash bo'rtmasidan iborat.

Halqumning qizilo'ngachga o'tish joyida bo'ladigan senker divertikullari (halqum segmentida), bifurkasion yoki traksion divertikullar (qizilo'ngachning ko'krak qismida, traxeyalar bifurkasiya sohasida, bunisi qizilo'ngach yo'lini biroz toraytirib qo'yishi mumkin) tafovut qilinadi. Yana epinyog'ral divertikullar, (diafragmaning ustki segmenti sohasida) ham ajratiladi. Bular qizilo'ngachning pastki sfinkteri sohasida paydo bo'ladi va me'dasining motor funksiyasi buzilgan kasallarda kuzatiladi. Shuningdek to'la va chala divertikullar xam farq qilinadi, to'la divertikullarda qizilo'ngach devorlarining hammasi ishtirok etgan bo'lsa, chala divertikulda bu divertikul devori muskul to'qimalari orasidagi kamgakka tushib qolgan qizilo'ngach shilliq pardasidan iborat bo'ladi. Divertikullar bitta va ko'p bo 'lishi mumkin.

Senker divertikulining patogenezida yutish akti buzilib, tashqi fiziologik sfinkter (halqum-qizilo'ngach sfinkteri) funksiyasining buzilishi ahamiyatga ega, mana shu hodisalar qizilo'ngach yo'lida bosim sezilarli darajada ortib, asta-sekin devori kengayib ketishiga olib keladi. Bifurkasion divertikullarning paydo bo'lish mexanizmida qizilo'ngach muskul pardasining tutilishdan norasoligi, qizilo'ngach yo'lining torayib va to'silib qolishi bu yo'l ichidagi bosimning ortib ketishi katta ahamiyatga ega deb hisoblanadi. Bularning hammasi qizilo'ngach devorida uchi berk haltumcha, "qizilo'ngach anevrizmasi" deb ataladigan narsa paydo bo'lishiga olib keladi. Ko'ks oralig'idagi limfa tugunlari va kletchatka yallig'lanib, keyin chandiqlari qizilo'ngach devorini tortib turadigan bo'lib qolishi ahamiyatga egadir.

Divertikullar simptomsiz oʻtishi mumkin, lekin disfagiyaga, regurgitasiyaga (yutilgan luqmaning qaytib chiqishiga), boʻyinda, toʻsh orqasida ogʻriq turishiga sabab boʻla olishi ham mumkin. Ba'zan divertikul yalligʻlanib ketadi, divertikulit deb shuni aytiladi.

#### **EZOFAGIT**

Ezofagit - qizilo'ngach yallig'lanishi - qizilo'ngachning eng ko'p uchraydigan kasalligidir. O'tkir, yarim o'tkir, surunkali ezofagit, shuningdek ryog'lyuks-ezofagit tafovut qilinadi. Ezofagitning aksari autopsiya mahalida topilib qolishini aytib o'tish kerak chunki odamning xayotligida u ko'pincha simptomsiz o'tadi. Ezofagit garchand odanlni o'limga olib boradigan kasalliklar jumlasiga kirmaydigan bo'lsa ham, ayniqsa surunkali tarzda o'tib boradigan hollarda, klinik jihatdan juda katta ahamiyatga ega bo'ladi. Sababi, bu kasallikda disfagiya (yotishning qiyinlashib qolishi) paydo bo'lishining o'zidagina emas. Surunkali ezofagit qizilo'ngach devorida sklerotik jarayon boshlanib qizilo'ngach stenozi paydo bo'lishiga olib boradi. Bundan tashqari, surunkali ezofagit rak oldi kasalligi bo'lib hisoblanadi

Oʻtkir ezofagit qiziloʻngach shilliq pardasiga issiq ovqat, kimyoviy moddalar (kislota, ishqorlar), ionlashtiruvchi nurlar ta'sir qilgan mahalda paydo boʻladi. Bundan tashqari, bir qancha oʻtkir infektsiyalar, masalan, difteriya, skarlatina virus infektsiyasi qiziloʻngach shilliq pardasining oʻtkir yalligʻlanishi bilan birga davoin etib borishi mumkin. Yalligʻlanish reaktsiyasi-ning tabiatiga qarab, kataral, eroziv-gemorragik fibrinoz, rtekrotik ezofagit tafovut qilinadi. Shuningdek qiziloʻngach abssessi va flegmonasi ham tasvirlangan.

Surunkali ezofagit ko'p chekadigan kashandalarda, muttasil ichkilik ichib yurilganida, ta'sirlantiradigan issiq taom yeyilganida, chuqur mikozlar (kandidoz) mahalida, gerpes virusi yuqqan paytlarda, ko'krak qafasiga nur berilganida, ba'zi dori preparatlari (antibiotiklar, kimyoterapevtik preparatlar) ichib yurilganida, uremiya paytida boshlanadi. Biroq, surunkali ezofagitning eng muhim va ko'p uchraydigan sababi me'da shirasining qizilo'ngachga qaytib chiqib turishidir (ryog'lyuks). Vitamin A va vitamin C yetishmovchiligining ahamiyati ham bor.

Qizilo'ngach kandidozi boshqa mikozlar (aktinomikoz, blastomikoz) dan ko'ra ko'proq uchraydi va immuniteti tanqis bo'lib yurgan odamlarda yoki antibiotiklar, kortikosteroid preparatlar uzoq ichib yurilgan mahallarda boshlanadi.

Gerpes mahalida qizilo'ngach shilliq pardasida pufakchalar va yara bo'lib ketgan joylar topiladi. Ko'pchilik hollarda morfologik o'zgarishlar o'ziga xos bo'ladi va giperemiya, shish kelishi, yaralar paydo bo'lishi bilan ifodalanadi. Qizilo'ngach yaralari juda kamdan-kam hollarda tesqilishi mumkin.

Surunkali ezofagitda zo'rayib ¹ oruvchi fibroz boshlanib, qizilo'ngacl~ devori qalinlashib ketadi, bu - strikturaga, ya'ni qizilo'ngach torayib qolishiga olib borishi mumkin. Shilliq parda yuzasida erroziyalar, yaralar, leykoplakiyalar paydo boMadi. RyogMyuksezofagitda koʻp qavatli yassi epiteliy ba'zan silindrsimon epiteliy bilan almashinadi (Barrett qizilo'ngachi). Bir qadar avjiga chiqqan surunkali ezofagit mahalida epiteliy metaplaziyasi qizilo'ngachning uchdan ikki qismini egallaydi. Ayni vaqtda oʻrinbosar epiteliy har xil bo'lishi, chunonchi: 1) me'da tubi epiteliysiga oʻxshaydigan, 2) me'da kardial bo'limi shilliq pardasi epiteliysiga oʻxshaydigan, 3) ingichka ichak epiteliysiga oʻxshaydigan boMishi mumkin. Barrett qizilo'ngachida ikki xil yaralar kuzatiladi: 1) noto'g'ri shaklli nospesifik oʻtkir yoki surunkali yaralar, 2) shilliq pardaning kislota va pepsin ishlab chiqaradigan qismiga yaqin joyda paydo bo'ladigan tipik peptik yaralar. Surunkali ezofagitda shilliq parda atrofiya, giperkeratoz yoki displaziyaga uchrashi mumkin. Displaziya qizilo'ngachda ko'pgina hollarda rak paydo bo'lishiga olib boradigan sababdir.

•Ezofagitning klinik manzarasi har xil bo'lib, kasallikning sababiga, organizmning ahvoliga bog'liq. Qizilo'ngach kam zararlangan mahallarda ezofagit simptomsiz o'tishi mumkin. Boshqa hollarda ezofagit to'sh orqasida og'riq turishi yoki qon ketishi bilan davom etadi, qizilo'ngachdan qon ketishi temir yetishmasligiga aloqador surunkali anemiyaga olib kelishi mumkin. Surunkali ezofagitda yuzaga keladigan stenozlar odamning ozib-to'zib ketishi va avitaminoz paydo bo'lishiga, oqsillar yetishmovchiligi hamda mikroelementozga olib borishi mumkin. Ryog'lyuks ezofagitda ko'pincha to'sh orqasida og'riq turishi, yutishning qiyinlashib qolishi, qon ketib turishi kuzatiladi; surunkali ezofagitda asorat tariqasida qizilo'ngach raki boshlanishi mumkin.

## QIZILO'NGACH VENALARINING VARIKOZ KENGAYISHI

Qizilo'ngach venalarining varikoz kengayishi vrachning klinik amaliyotida katta ahamiyatga ega, chunki bu kasallik asorat berib, o'lar darajada qon ketishiga sabab bo'la oladi. Biroq, qizilo'ngachdan qon ketishi qizilo'ngach yorilgan mahallarda ham kuzatilishi mumkinligini unutmaslik kerak. Qizilo'ngach venalarining varikoz kengayishi jigar sirrozlari, jigar o'smalari, jigar venalari tromboflebiti mahalida, qopqa vena bosilib qolgan paytda yuzaga keladigan portal gipertenziya asorati tariqasida boshlanadi. Portal tizimda bosim ko'tarilgan mahallarda portokaval anastomozlar, jumladan qizilo'ngach venalari va chigallari kengayib, yupqa tortib qoladi, bu narsa shu venalarning yorilib ketish xavfmi tug'diradi.

Patologik anatomiyasi. Oddiy ko'z bilan tekshirishda qizilo'ngach va me'da kardial qismidagi burama venalarning kengayib ketganligi topiladi. Varikoz kengaygan venalar ostidagi shilliq parda yupqalashib qolgan bo'ladi.

Bu joyda aksari yallig'lanish jarayoni boshlanib, erroziyalar paydo boʻladi. Qizilo'ngach venalari yorilib, koʻp qon ketgan mahallarda venalar, odatda, puchayib qoladi, shunga koʻra tesqilib, qon ketishiga sabab boMgan joyni toush qiyin boʻladi. Ba'zan tromblangan venalar koʻzga tashlanishi mumkin.

Klinik manzarasi. Qiziloʻngach venalarining varikoz kengayishi, agar tomirlardan hali qon ketmayotgan boʻlsa, simptomsiz oʻtaveradi. Biroq, har qanday paytda to satdan bir talay qon ketib, odam qon qusishi mumkin (gematomezis). Bunday hollarda qaerdan qon ketayotganini topish qiyin boMadi, chunki me'da va oʻn ikki barmoq ichakning peptik yaralaridan, eroziv gastrit mahalida, shuningdek qiziloʻngach yorilib ketgan mahallarda ham qon keushi mumkin. Varikoz kengaygan 'qiziloʻngach venataridan qon ketgan mahallarda nobud boMadigan kasallar soni 30 foizdan 50 foizeacha boradi.

### MALLORI - VEYSS SIIDROMI

Qon ketishiga qizilo'ngach shilliq pardasining yorilgan va chatnagan joylari ham sabab bo'lishi mumkin. Mallori-Veyss sindromining asosini ona shular tashkil etadi. Shilliq pardaning yorilishi va chatnashiga koʻpincha qusish, me'da va qorin ichidagi bosimning koʻtarilishi natijasida qayta-qayta koʻp qusish sabab boMadi. Bundan tashqari, Mallori-Veyss sindromi odam koʻp yoʻtalganida, uni tez-tez hiqichoq tutaverganida, gastroskopiya, tugʻruq mahallarida ham paydo boMadi. Qiziloʻngach churrasi boMsa, u ham shu sindrom paydo boMish xavfini turdiradi. Bu sindrom ichkilikvozlarda hammadan κο p kuzatiladi. Yoriqlar odatda qiziloʻngachning uzunasiga ketgan oʻqi boʻylab joylashadi, uzunligi bir necha millimetrdan bir necha santimetrgacha boradi. Ular yuza boMishi mumkin. Yoriqlar birmuncha chuqur boMsa, shilliq parda ostidagi qatlam bilan muskul qatlami ham jarayonga tortilib ketadi. Ba'zan qiziloʻngachning qorin qismida kuzatiladi. Qon ketish odatda qanday boMmasin biror xil darakchilarsiz, toʻsatdan boshlanadi. Qon ketishi oʻz vaqtida toʻxtatiladigan boʻlsa, oqibati xayrli

## QIZILO'NGACH RAKI

^ Qizilo ngach raki turli mamlakatlarda uchrab turadi va boshqa organlar o smalari orasida 2-5 foiz hollarda o'limga sabab bo'ladi.

^ Etiologiyasi va patogenezi. Qizilo'ngach rakining paydo bo'lishida ko'<sub>P<</sub> ichkilik ichish, chekish, qizilo'ngach divertikullari, axalaziya, ryog lyuks-ezofagit, leykoplakiya va displaziya bilan o'tayotgan surunkali ezofagit, ovqat bilan birga kirib turadigan kanserogenlar (masalan, nitrozaminlar), ovqatga yolchimaslik, vitamin tanqisligining ahamiyati bor. Qizilo'ngach raki etiologiyasida chekish, ichishga va qizilo'ngach shilliq pardasidagi surunkali jarayonlarga hammadan ko'proq ahamiyat beriladi. Eron, Xitoy, Markaziy Osiyo qizilo'ngach rakining endemik o'choqlari

boʻlib hisoblanadi. Rakning nechogMik koʻp uchrashi mamlakat aholisi turmish tarzining xususiyatlariga, ovqatiga, shuningdek ekologiya vaziyatiga bogʻliqdir. Masalan, koʻp minerallashgan va shoʻr ichimlik suvini iste'mol qilish jiddiy xavf tugʻdiradigan omil boʻlib hisoblanadi.

Leykoplakiya, surunkali ezofagit, qizilo'ngach shilliq pardasida paydo bo'lgan yaralar, shilliq parda kuyishidan keyin hosil bo'lgan chandiqlar, displaziya, rak oldi holatlaridir. Qizilo'ngach shilliq pardasi displaziyasi odatda in situ rak naiuo bo'liship; olib boradi. Kzpilungach raki hosil bo'ladigan manba shilliq par da, Shuningdek shilimshiq bezlar sekretor bo'limlarining ko'p Qavatli yassi epiteliysidir. Ruizilungach raki ko'pincha (40 -50 foizhollarda) qizilo'ngachning o'rtadagi uchdan bir kgtsmida topiladn. pastdagi uchdan bir qismida esa 3,5-4 foizhollarda kuzatiladi. 10-15 foiz hollarda esa o'smalar ustki uchdan bir qismida bulalp

Patologik anatomiyasi. O'sma endigina paydo bo'lib kelayog'gan davrda kulrangnamo-oqish tusli kichikroq pilakchalar ko'rinishida ko'zga tashlanadi, lekin aksari o'sma qizilo'ngachni gir aylana o'rab oladi. Qizilo'ngach raki qay tariqa o'sayotganiga qarab ekzofit va endofit bo'lishi mumkin. O'sma, chunonchi: 1) qizilo'ngach yo'lida do'mbayib chiqib turadigan polipsimon tuzilmalar ko'rinishida (so'rg'ichsimon rak).

2) atrofdagi to'qimalarga ham o'tib, aorta, nafas yo'llari, ko'ks oralig'i, perikardni yemirib boradigan yarali nuqsonlar ko'rinishida (yara bo'lib ketgan rak), 3) qizilo'ngach devoriga diffuz tarqalgan o'sma ko'rinishida topilishi mumkin, bunda shu xildagi diffuz o'sma qizilo'ngachning yo'g'onlashib ketishiga, tarang tortib, yo'li torayib qolishiga sabab bo'ladi (halqasimon qattiq rak).

Qizilo'ngach raki mikroskopik tuzilishi jihatidan olganda ko'pchilik hollarda (90 foiz hollarda) yassi hujayrali rak jumlasidan bo'ladi. Ba'zan mayda hujayrali rak va submukoz bezlar

epiteliysi yoki Barrett qizilo'ngachining megaplaziyalangan epiteliysidan o'sib chiqqan adenokarsinoma kuzatiladi.

Qizilo'ngachning ustki va o'rta uchdan bir qismidagi rakning xarakterli xususiyati uning traxeya, bronxlarga, o'pka ildizi tomirlari, aortaga, o'pka to'qimasi, qalqonsimon bez, nerv stvellariga hair, o'tib ketiehidir. O'sma atrofga o'sib boraverishi natijasida qizilo'ngach-traxeya oqma yaralari paydo bo'ladi. Rak qizilo'ngachning pastki uchdan bir qismida bo'lgan hollarda diafragmadan pastdagi limfa tugunlari bilan ko'ks oralig'idagi tugunlar ham jarayonga qo'sqilib ketadi. O'smaning gematogen yo'l bilan tarqaladigan metastazlari o'pka, jigar, suyaklarda paydo bo'ladi.

Klinik manzarasi. Qizilo'ngach raki dastlabki bosqichlarda simptomsiz o'tib boradi. O'smaning birinchi klinik belgisi yutish qiyinlashib qolishi, ya'ni disfagiya paydo bo'lishidir, bunday disfagiya o'smaning qizilo'ngach gir aylanasi bo'ylab o'sib borishidan kelib chiqadi. Odamning

vazni kamayib, ishtahasi yoʻqolishi, uni hiqichoq tutib turishi, ovozi xirillab qolishi, oʻsma nafas yoʻllariga ham oʻtgan boʻlsa, yoʻtal paydo boʻlishi, oʻsma yirikroq bir tomimi iritib yuborganida qon keta boshlashi xarakterlidir' Qiziloʻngach rakining simptomlaridan yana biri traxeoezofagal oqma yaralar boʻlgan hollarda ovqatning nafas yoʻllariga oʻtib ketishidir. Qiziloʻngach oʻsmasming oqibati diagnozining vaqtida aniqlanishiga, asoratlarining tabiatiga va davoga bogʻliqdir. Oʻsma hayot uchun muhim organlarga ham o tgan mahallarda aspirasion pnevmoniya, oʻpka abspessi va gangrenasi plevra empiemasi, yiringli mediastenit, perikardit boshlanishi mumkin! Bunday asoratlar kasallikning oqibatini yomonlashtirib qoʻyadi.

### ME'DA KASALLIKLARI

Me da kasalliklari ichki kasalliklar klinikasida kattagina o'rinni egallaydi. Ular etiologiyasi, patogenezi va klinik-anatomik ko'rinishi jihatidan juda xilma-xildir. Shu munosabat bilan bu o'rinda me'daning hammadan ko'ra ko'proq uchraydigan kasalliklari ko'rib chiqiladi, ularga gastrit, stressga aloqador o'tkir me'da yaralari, me'daning yara kasalligi va o'smalari kiradi.

## GASTRIT

Gastrit - tabiatan yallig lanishga aloqador bo'lgan me'da kasalligidir. Klinik-anatomik xusvsiyatlariga ko'ra gastritning ikki xili tafovut qilinadi - o'tkir va surunkali gastrit.

### 0'TKIR GASTRIT

O tkir gastrit me da shilliq pardasida o'tkir yallig'lanish jarayoni boshlanishi bilan ta'riflanadi.

Etiologiyasi va patogenezi. O'tkir gastrit patogenezida quyidagilar ahamiyatga ega:
1) shilliq pardada asidoz kuchayib, bikarbonatlar sekresiyasining buzilishi. 2) me'da pardalarida qon ta'minotining buzilishi, gipoksik zararlanish va bikarbonatlar sekresiyasining susayishi, 3) me'da shilliq pardasida to siq vazifasini bajaruvchi qoplagich epiteliyning yemirilib ketishi, bu vodorod ionlarining qayta diffuziyalanishi va qoplagich epiteliyning ko'chib tushishiga (hujayralar deskvamasiyasiga) yo'l ochadi.

O tkir gastrit boshlanishiga olib keladigan omillar juda xilma-xildir. Ularga quyidagilar kiradi: yallig'lanishga qarshi steroidmas dori preparatlari, ayniqsa aspirinni (asetilsalisilat kislotani) muntazam ichib yurish, doim ichkilik ichish, chekish, o'smalarga qarshi kimyoterapevtik moddalarni uzoq muddat ishlatish, stress holatlari (masalan, tanadagi ancha joyning kuyishi) shok, stafilokokk va *Campylobacter pyloris* paydo qiladigan infektsion jarayon, ovqatdan, kislota va ishqordan zaharlanish, me'da pilorus qismi (me daning chiqish qismi; shilliq pardasiga konsentrlangan me'da shirasining ta'sir etishi (peptik gastrit). O'tkir gastrit paydo bo'lishida yuqorida aytilgan

ekzogen omillardan tashqari, quyidagi endogen omillar ham ahamiyatga ega bo'lishi mumkin: uremiya, allergiya, o'tkir venoz giperemiya bilan birga davom etib kelayotgan yurak yetishmovchiligi.

O'tkir gastrit boshlanishida yallig'lanishga qarshi steroidmas preparatlami uzoq ishlatish, qayta-qayta ichkilik ichish va haddan tashqari ko'p chekishning ahamiyati hammadan katta ekanligi aniqlangan. Masalan, revmatoid artritga asetilsalisilat kislota (aspirin) bilan davo qilinganida 70 foiz hollarda o'tkir eroziv gastrit boshlanadi. Aspirin ta'sirining mexanizmi asosida bu preparatning me'da shilliq pardasini har xil patogen omillardan himoya qiluvchi prostaglandinlar ishlab chiqarilishining susayib qolishi yotadi. Alkogol va tamaki tutuni shilliq pardani-bevosita ta'sirlarhi mumkin Xlorid kislota ishlanib chiqishining vaqtincha susayib qolishi mikroorganizmlar, ayniqsa o'tkir gastrit paydo bo'lishida katta ahamiyatga ega bo'lgan *Campylobacter pyloris* ko'payib ketishiga olib kelishi mumkin.

Patologik anatomiyasi. Struktura o'zgarishlari va jarayonning nechog'lik chuqurligiga qarab, yuzaki o'tkir (seroz) gastrit, o'tkir gemorragik va o'tkir eroziv gastritlar tafovut qilinadi.

Seroz gastrit (yuzaki o'tkir gastrit) shilliq pardaning picha qalinlashib qolgani, burmalari bilinmay, giperemiya bo'lib turgani bilan xarakterlanadi. Shilliq parda yuzasida talaygina shilimshiq bo'ladi. Bu o'zgarishlar gemorragik va eroziv gastritning boshlanishi deb hisoblanadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida: shilliq parda giperemiyasi, ya'ni yallig'langan joyda arterial qon to'lib turgani, oraliq to'qimaning neytrofil leykositlar, limfotsitlar, eozinofillar bilan infiltrlangani, qoplovchi epiteliy hujayralarining distrofiyaga (vakuolli va shilimshiq distrofiyaga) uchragani topiladi. Shilliq parda burmalarining yuzasida joylashgan to'p-to'p hujayralar ko'pincha nekrozga uchrab, me'da bo'shlig'iga ko'chib tushadida, mayda- mayda erroziyalar hosil qiladi, ana shunga eroziv gastrit deb aytiladi. Seroz gastritda bezlar epiteliysi ko'pincha o'zgarmasdan qoladi. Ba'zan ularning sekretor funksiyasi susayib, shilimshiqli distrofiya boshlanadi. Me'da shilliq pardasining biriktiruvchi to'qimasiga oqsilga boy suyuqlik singib boradi. Mana shu suyuqlik epitelial qoplamdan sizib chiqib, me'da shirasiga aralashadi.

Gemorragik gastrit shilliq parda to'qimasining ayrim joylari qon aralash ekssudatni singdirib olgani bilan ta'riflanadi.

Fibrinoz gastrit - fibrinoz yallig'lanish mahalida boshlanadi. Bunda me'da shilliq pardasining yuzasi kulrang tusli parda fibrinoz karash bilan qoplanadi. Me'da shilliq pardasining epiteliysi arzimas darajada o'zgargan, fibrinoz ekssudat yuza joylashgan va fibrinoz pardalar oson ko'chadigan bo'lsa, u holda buni krupoz gastrit deyiladi. Shilliq pardadagi destruktiv o'zgarishlar chuqur bo'lib, nekrozgacha ham yetib borgan va shilliq-pardaga fibrin singib o'tgan bo'lsa, u holda difteritikgastrit kuzatiladi.

Me'daning yiringli yallig'lanishi bu organning kam uchraydigan kasalliklari jumlasiga kiradi va cheklangan oʻchoqlar — metastatik jarayonlar yoki diffuz yiringli yallig'lanish koʻrinishida boʻlishi mumkin. Me'daning diffuz holda yallig'lanishi flegmonoz gastrit yoki me'da flegmonasi deb aytiladi, bunda me'da devori qalinlashgan, shishib turgan boMadi, lekin me'da shakli o'zgarmaydi. Shilliq pardasida fibrinozyiringli karashlar, mayday-mayda qon talashlar paydo bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganda sezilarli leykotsitar infiltrat topiladi, bunda shilliq parda ostidagi qavatda bir talay mikroblar bo'ladi, kasallik shu joydan me'daning muskulli qavatiga va qorin pardasiga o'tib ketishi mumkin. Nekroza uchragan va qon qon quyilib qolgan joylar ham topiladi.

Flegmona qoʻzgʻatuvchisi koʻpincha streptokokk boMadi, u me'da shilliq pardasiga gematogen yoʻl bilan oʻtadi yoki yot jism bilan birga kirib qoladi. Me'da flegmonasi ba'zan me'da yarasi va raki tufayli paydo boʻladi. Bunday hollarda infektsiya surunkali yaradan yoki yemirilib kelayotgan oʻsmadan oʻtishi mumkin. Ba'zi hollarda flegmona anginadan keyin ham paydo boʻladi. Me'da flegmonasi hayot uchun juda xavflidir, chunki yiringli yalligʻlanish qorin pardasiga oʻtib, tarqoq yiringli peritonit boshlanishiga sabab boʻladi.

Gastrit boshlangan joyiga qarab: fundal, piloroantral, piloroduodenal gastritga, jarayonning nechogMik yoyilganiga qarab tarqoq va o'choqli gastritga ajratiladi.

Klinik manzarasi me'daning nechogMik chuqur zararlanganiga bog'liq. O'tkir gastrit simptomsiz o'tishi yoki to'sh osti sohasida og'riq turib, ko'ngil aynashi, qayt qilish, jumladan qon aralash qayt qilish bilan namoyon bo'lishi mumkin. Odam qon aralash qayt qilganida melena ham kuzatiladi. Stafilokokk endotoksini sabab bo'ladigan o'tkir gastrit to'satdan boshlanadi va to'sh ostida og'riq turishi, qayt qilish bilan ta'riflanadi. Ichkilik tufayli gemorragik va eroziv gastrit boshlanishi mumkin.

O'tkir gastritning oqibati shilliq pardaning nechogMik chuqur zararlanganiga bog'liq. Seroz gastritlarda shilliq parda, sezilarli regenerator xususiyatga ega boMgani tufayli, to'Ia asliga kelib qoladi. Fibroz va yiringli gastritlardr. kasallikning oxiri xayrli bo'lgan mahallarda sklerotik yoki sirrotik jarayonlar kuzatiladi. Kasallik yomon oqibat bilan tugagan hollarda yiringli jarayon qorin pardasiga o'tib, yiringli peritonit boshlanishi mumkin.

### SURUNKALI GASTRIT

Surunkali gastrit - uzoq davom etadigan kassilik bo'lib, me'dada surunkali yallig'lanish jarayoni boshlanishi, me'da bezlarining atrofiya va metaplaziyaga uchrashi bilan ta'riflanadi. Bunda shilliq pardada erroziyalar hosil boMmaydi. Epiteliydagi o'zgarishlar unda displaziya boshlanib, me'da raki paydo bo'lishiga olib kelishi mumkin. Surunkali gastritning pernisioz

anemiyali kasallarda, me'da yarasi va karsinomasi bor bemorlarda, shuningdek subtotal gastrektomiya operatsiyasidan keyin paydo bo'lgan klinik kuzatuvlardan ma'lum.

Surunkali gastritning qayerdaligiga qarab uning ikki xili tafovut qilinadi: A xili (yoki fimdal, autoimmun gastrit) va B xili (yoki antral, immunmas gastrit). Antral rastrit gipersekretor va "ekologik" gastritga boʻlinadi. Gipersekretor gasgritda xlorid kislota va pepsin miqdori koʻpayib ketadi. Bu xildagi gastrit oʻn ikki barmoq ichak yara kasalligi paydo boʻlishida ahamiyatga ega. Yara kasalligi bilan ogʻrigan bemorlaming qariyb 90 foizida antral gastrit boʻladi. "Ekologik" gastritda patologik jarayonlar me'daning barcha boʻlimlarida avj olib boradi va me'da yarasi, me'daning atipik metaplaziyasi va raki bilan birga davom etadi. Yara kasalligi 75 foiz hollarda shu xildagi gastrit bilan birga qoʻshilgan boʻladi.

Etiologiyasi va patogenezi. Pernisioz anemiya bilan og'rigan kasallarda uchraydigan A turdagi klassik fundal atrofik gastrit autoimmun tabiatga egadir, kasallarning qonidan uch xil auto antitelolar topilishi shundan dalolat beradi. Bulardan biriga parietal hujayralar nishondir, shu hujayralar autoantitelolaming ta'siriga uchraydi. Natijada xlorid kislota sintezi susayib qoladi yoki toʻxtaydi.

B turdagi gastritning sabablari ancha har xil, shular orasidan Helybacier pylori degan mikroorganizmning roli muhim deb hisoblanadi. Koʻpchilik hollarda bu mikrob koloniyalar hosil qiladi va ular odamning yoshi oʻtgan sayin koʻpayib boraveradiki, bu narsa kasallikning katta yoshdagi kishilarda koʻproq uchrashiga yaxshi mos tushadi. Surunkali gastrit hollarining 90 foizida Helybacter pylori topiladi. Bu mikrob epiteliyning shilimshiq hujayralari chiqarib turadigan shilimshiqninig yuza qatlamlarida boʻladi va hujayralar yoki toʻqimalarga tarqalmaydi. Simptomsiz oʻtayotgan gastriti bor kasallar tekshirib koʻrilganida ularning hammasidan shu infektsiya topilgan. Helybacter pylori bir substrat boʻlib, unga boshqa patologik omillar - haddan tashqari koʻp suiste'mol qilinadigan alkogol, me'daga tushib turadigan safro, yalligʻlanishga qarshi koʻp ishlatiladigan dori vositalari ta'sir oʻtkazib turishi mumkin deb hisoblanadi.

Patologik anatomiyasi. Yuzaki gastrit shilliq parda stromasining limfotsitlar, plazmotsitlar bilan infiltrlanishi, shilliq pardaning o'z plastinkasida sezilarli eozinofiliya boshlanishi bilan ta'riflanadi. Yakkam- dukkam poliplar ham uchraydi. Bez tuzilmalarining epiteliysi o'zgarmasdan qoladi. Ko'p shilimshiq ishlanib chiqishi xarakterlidir.

Atrofik gastrit quyidagi strukturaviy xususiyatlar bilan ta'riflanadi:

1) shilliq parda yupqa tortib qoladi, 2) stromasining plazmotsitlar, limfotsitlar, eozinofillar bilan infiltrlanishi kuchayib, shilliq parda ostidagi qavatda limfoid follikulalar paydo bo'ladi. 3) bezlar epiteliysida atrofik o'zgarishlar paydo bo'lib, bu epiteliyda qayta tuzilish boshlanadi. Shilliq

parda yupqa tortganida tomirlar turi ancha aniq bilinib turadigan boMadi, shunga ko'ra shilliq parda qizg'ish tusga kiradi. Shilliq pardaning yupqalashuvi parietal hujayralaming qisman yoki butunlay yo'qolib ketishi, shilimshiq ishlanib chiqishining keskin kamayishiga bogMiq. Makroskopik jihatdan olganda shilliq parda qizgMsh tusda xira bo'lib yaltirab turadi.

Surunkali atrofik gastrit *me'da atrofiyasiga* ayianib ketishi mumkin. Bunday atrofiyani bir qancha olimlar surunkali gastritning turlaridan biri, deb hisobdaydi. Me'da atrofiyasida me'da devorining hamma qatlamlari yupqa tortib ketadi, shu munosabat bilan me'da bo'shlig'i kengayib qoladi. Shilliq paida buimalaii butunlay boMmaydi. Uning yuzasi shilliq yaltiroq kulrang tusda bo ladi. Me da bezlari, atrofik gastritda bo'lsin, me'de atrofiyasida bo lsin, soni kamayib, hajmi ixcham tortib qoladi va bezlar epiteliysi ham qayta tuziladi. Epiteliyning bez hujayralari o'miga tabaqalashmagan hujayralar yoki ichak bezidagiga o'xshash hujayralar (qadahsimon, jiyakli hujayralar, penet hujayralari) paydo boMadi.

Me'da shilliq pardasi atrofiyasining uch bosqichi tafovut qilinadi:

1) boshlanib kelayotgan atrofiya, bunda me'da bezlari xali kalta tortmagan bo'ladi-yu, lekin bosilib qolgan bezlarga o'xshab ko'rinadi, 2) qisman atrofiya, bunda asosiy va qo'shimcha hujayralardan iborat bez guruhlari saqlanib qolgan bo'ladi, 3) total yoki umumiy atrofiya, bunda bezlar faqatgina shilimshiq hosil qiluvchi epiteliy bilan qoplanib turadi.

Patologik jarayon chuqurlashib borgan sayin me'da shilliq pardasi yuzasini qoplovchi epiteliy va me'da chuqurchalari metaplaziya bilan displaziyaga uchrashi, bu narsa me'da raki paydo bo'lishiga olib kelishi mumkin. Shilliq parda bilan uning ostidagi pardaning biriktiruvchi to'qimasi sklerozga uchrab, muskul qavatlari atrofiyalanib ketadi. Shu bilan birga me da laki boshlanish xavfi pernisioz anemiya bilan og'rib yurgan kasallarda ancha katta bo'ladi.

Klinik manzarasi me daning nechogMik ko'p zararlangani va jaiayonning qaeida joylashganiga bog'liq. Surunkali gastritning xarakterli simptomlari zaida qaynashi, kekirish, ba'zan qayt qilish, to'sh osti sohasining og'rib turishidir. Surunkali gastrit surunkali xolesistit bilan pankreatit, surunkali enteiokolit, temir yetishmasligiga aloqador va pernisioz anemiya bilan birga davom etib borishi mumkin. Yuqorida aytib o'tilganidek, surunkali gastrit asoiat berib, me'da yarasi va rakiga ayianib ketishi mumkin.

### ME'DANING 0'TKIR YARALARI

Me'da yarasi degan tushuncha faqatgina anatomik tushuncha boMishi va shilliq paidada har qanday sababga ko'ra paydo bo'ladigan nuqson, rahnani ifoda etishi mumkin. Shilliq pardaning yuza qatlamlaridagi o'tkir eroziv jarayon natijasida paydo bo'ladi. Bunday nuqsonlaming paydo boMish sabablari juda har xil. Odam o'yuvchi moddalardan zaharlanganida, me'da

shilliq pardasida granulyomatoz yallig'lanish (sil, zaxm) boshlanganida, biror ta'sirot tufayli markaziy va periferik nerv tizimiga zarar yetganida me'da shilliq pardasi shikastlanib, unda nuqson paydo bo'lishi mumkin.

Me'daning stress vaziyatlariga aloqador o'tkir yaralari hammadan ko'proq diqqatga sazovordir. Bunday yaralar quyidagi hollarda paydo bo'ladi: 1) odam badanining ko'pgina joylari kuyib qolganida (Kurling yaralari), 2) septik holatlarda, 3) markaziy nerv tizimi shikastlanganida,

4) operatsiya muolajalari o'tkazilganida yoki boshqa qon quyilgan mahallarda (Kushing yarasi). 5) shok paytida, 6) gipotalamus sohasi zararlanganida, 7) uzoq vaqt davomida kortikosteroidlar va aspirin ishlatilganida.

Patogenezi yetarlicha oʻrganilgan emas. Badanning ancha joyi kuygan mahallarda oʻtkir yaralar paydo boʻlishining anilin-pepsin koʻplab ishlab chiqarilishiga bogʻliqligi ma'lu. m, holos. Oʻtkir yaralarning paydo boʻlish mexanizmida toʻsatdan roʻy beradigan vazomotor oʻzgarishlar ham muhim rol oʻynaydi deb taxmin qilinadi. Miya shikastlangan mahallarda oʻtkir yaralar paydo boʻlib qolishi ana shunday nevrogen mexanizm borligidan dalolat beradi. Tomirlar spazmi me'da shilliq pardasida ishemiya boshlanishiga olib keladi. Bunday ishemiya natijasida me'da shilliq pardasida uni har xil ta'sirlardan saqlab turadigan prostaglandinlar hosil boʻlishi kamayib ketadi.

Patologik anatomiyasi. O'tkir yaralar dumaloq tuxumsimon yoki noto'g'ri shaklda bo'ladi. Kattaligi har xil, diametri kichkina nuktadan tortib, bir necha santimetrgacha borishi mumkin. Ular odatda ko'p bo'ladi va butun shilliq pardada yoyilib turadi. O'tkir yaralar odatda yuza bo'ladi. Kamdan- kam hollarda yara shilliq pardaning hamma qatlamlariga o'tadi-yu, lekin undan tashqariga chiqmaydi. O'tkir yaralarning tesqilishi istisno tariqasida uchraydigan hodisadir. Yaralar me'daning turli sohalaridan, ko'pincha me'da tanasi va prepilorik qismidan joy oladi. Birmuncha yirik yaralar me'daning kichik egriligida, kichiklari katta egriligida joylashadi. Yaraning tubi toza yoki qo'ng'ir-qora chirik bilan qoplangan bo'ladi. Uning shunday chirik bilan qoplanishi qon quyilib, me'da shirasi ta'siri ostida gematin xlorid hosil bo'lishiga bog'liq (gemorragik erroziyalar). Me'dada erroziyalar bo'lganida undagi suyuqlik ham qo'ng'ir tusga kirib qoladi.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'tkir yaralar shilliq pardaning uchi chuqur tushgan pona shaklidagi rahnalardan iborat bo'ladi. Shu rahna amorf to'qima detriti va qon pigmenti bilan to'lib turadi. Shilliq pardaning yaraga taqalib turgan joylari hazm bo'lib borayotgan holatga tushadi. Birmuncha kam hollarda yaralarga qon quyilganligi topilmaydi. Yaraning o'zidan nariroqdagi shilliq parda va uning ostidagi pardaning anchagina shishib, ularga fibrin singigani ko'zga tashlanadi, holos, shunga ko'ra epiteliy ko'chib tushadi va nekrobiozga uchraydi. Bunday nuqsonlami gemorragik

erroziyalardan farq qilib, seroz-apoplektik erroziyalar deb yuritiladi. Me dada surunkali yaralar paydo boMishi uchun oʻtkir yaralarning xuddi mana shu turi katta ahamiyatga ega.

Klinik manzdrasi. Me'daning oʻtkir yaralari, yuqorida aytilganidek κο pincha belgi bermay oʻtadi. Bu ma'lum darajada shunga aloqadorki, ularning paydo boMishi aksari quturish, umumiy peritonit, miyaga qon quyilishi, miya oʻsmalari va shikastlari singari ogʻir dardlar borligiga bogMiq boMadi. Yaratar qon keta boshlagan mahaldagina ma'lum berib qoladi. Qon odatda koʻp ketmaydi va gemostatik terapiya bilan toʻxtatish mumkin. Ahyon-ahyonda bir talay qon ketib, oMimga ham olib borishi mumkin.

- O 'tkir yaralarning oqibati har xil. Uch xil hodisa bo'lishi mumkin;
- I) shilliq parda to'la regeneratsiyalanib, bitib ketishi, 2) chala re gen erats iya lan ib, chiziqchiziq yoki yulduzsimon chandiq hosil qilinishi,
- 3) o'tkir yara surunkali yaraga aylanib kelishi mumkin.

# ME'DANING YARA KASALLIGI

Me 'daning yara kasalligi dam zo 'riqib, dam qaytib turadigan. me 'da devorida qaytalanaveradigan peptik yara hosil bo'lishi bilan o'tadigan surunkali kasallikdir. Bu kasallik barcha mamlakat na qit'alarda keng taiqalgan bo lib, erkaklarda ko'proq uchraydi. Erkaklarda ham, ayollarda ham kasallikning eng ko'p uchraydigan davri 40-50 yoshga to'g'ri keladi.

Etiologiyasi va patogenezi. Yara kasalligining kelib chiqishida me'da shilliq pardasini himoyalaydigan omillar bilan uni zararlaydigan omillar o'rtasidagi munosabatning buzilishi mu-him ahamiyatga ega deb hisoblanadi. Himoyalaydigan omillarga quyidagilar kiradi:

- 1) epiteliy hujayralarining shilimshiq ishlab chiqib, epiteliyda yuza qatlam hosil qilishi;
- 2) shilimshiq qatlamiga bikarbonatlar chiqib turishi, bu narsa me'da bo'shlig'ida kislotatar pH ining yuqori darajadan tortib. shilliq parda yuzasida neytral darajagacha bo'lishini belgilab beradi;
- 3) me da shilimshiq hujayralarida alohida yuza boMishi, shu hujayralar bir jinsli ionlar (H<sup>+</sup>) ning shilliq pardaga o'tishiga toʻsqinlik qiladi;
- 4) shilliq parda epiteliysining regeneratsiyaga sezilarli darajada layoqatli bo lishi, shu narsa zararlangan joyda tezgina reparativ regeneratsiya boshlanishiga olib keladi;
- 5) me'da shilliq pardasidan hujayralarni himoya qiluvchi (zudlik bilan himoya reaktsiyasiga kirishuvchi) prostaglandinlar ishlanib chiqishi.

Me da shilliq pardasini zararlaydigan, tajovuzkor omillar jumlasiga quyidagilar kiradi:

- 1) xlorid kislota va pepsinning ortiqcha ishlanib chiqishi (gipersekresiya);
- 2) me'da antral qismining Helybacter pylori bilan infektsiyalangani;

- 3) yalligManishga qarshi steroidmas preparatlar, ayniqsa asetilsalisilat kislotani koʻp ishlatish;
- 4) xlorid kislota gipersekresiyasida muhim oʻrin tutadigan gastrin ajralib chiqishini ragʻbatlantiruvchi mexanizmlar ingibisiyasining buzilishi;
- 5) gastrin sekresiyalovchi hujayralardan oʻsmalar (gastrinornalar) paydo boʻlishi.

Chunonchi, himoyalaydigan omillar zararlanganida me'dada xlorid kislota miqdori normal va Helybacter pylori infektsiyasi yuk boigan mahalda ham yaralar paydo bo'lishi uchun shart-sharoitlar tugʻiladi. Zararlaydigan omillarning koʻpayib ketishi esa shilliq pardani himoyalaydigan tizim saqlanib qolganida ham yara paydo boʻlishiga (ulserasiyaga) olib kelishi mumkin.

Shilimshiq ishlanib chiqishi buzilishining ham ahamiyati bor, shilimshiq shilliq pardani bir tekis qoplab olib, unga vodorod ionlari qayta diffuziyalanib oʻtishiga to'sqinlik qiladi. Shilliq pardaning himoya funksiyasini bajarib borishida prostaglandin E muhim ahamiyatga ega. Shu munosabat bilan alteratsiyaga sabab boMadigan asetilsalisilat kislotaning prostaglandin E sekresiyasini susaytirib qoʻyishini ta'kidlab oʻtish kerak

Me'da yara kasalligining paydo boMishi to'g'risidagi stress nazariyasi Sele nomi bilan bogMangan boMib, bu nazariyaga hozir katta e'tibor beriladi. Odamlar kortikosteroid preparatlar bilan davolanganida me'dasining devorida yaralar paydo boMishi mumkinligi gormonal omillarning ahamiyati borligini tasdiqlaydi.

Alkogolni koʻp iste'mol qilish, koʻp chekish, uzoq muddat aspirin ichib yurish me'da yara kasalligi *xavfini soluvchi omillardir*. Tamaki tutuni epiteliyning regeneratsiyalanish xususiyatini susaytiradi. Bu - zararlangan joylaming tuzalib ketishiga toʻsqinlik qiladi. Alkogol ulserogen ta'sir koʻrsatadi va jigar sirroziga sabab boMadi.

Me'da yara kasalligi juda ko'p hollarda surunkali bronxit, emfizema, antral gastrit, surunkali atrofik gastrit bilan birga davom etib boradi. Yara kasalligining paydo boMish mexanizmida kuchli ta'sirga ega boMgan asidin- pepsin sintezi bilan himoyalovchi to'siq vazifasini bajaruvchi me'da shilliq pardasining ahvoli o'rtasidagi muvozanatning buzilishiga katta ahamiyat beriladi. Me'da shilliq pardasi qarshiligi susayib qolsa, asidin-pepsin sekresiyasi kamaygan mahalda ham yara hosil boMishi mumkinligi aniqlangan.

Me'da yara kasalligining patogenezida: I) tinchlik mahalida va oʻn ikki barmoq ichakdagi kislotalar miqdorining koʻpayganiga javoban pilorus pressining susayishi; 2) duodenal suyuqlik (safro, lizolesitin)ning me'daga koʻproq qaytib chiqib turshli ham ahamiyatga egadir, duodenal suyuqlik me'daga koʻp qaytib chiqib turadigan mahallarda vodorod ionlarining me'da shilliq pardasiga qayta diffuziyalanishi kuchayadi va bu narsa yuzaki oʻtkir

gastrit boshlanishiga sabab bo'ladi. Shu bilan birga ba'zi hollarda kislotalar miqdori kam bo'lganida o'n ikki barmoq ichakdan o'totilib chiqishi muhim ahamiyatga ega bo'lsa, boshqa hollarda o'tning kislotalar ko'p bo'lganida chiqib turishi muhim o'rin tutadi. O'n ikki barmoq ichak suyuqligi, xususan

o t kislotalari, lizolesitin, me'da osti bezi sekreti me'da shilliq pardasini zararlab, yara hosil qiladi.

Patologik anatomiyasi. Surunkali yaralaming o'ziga xos xususiyatlari bor. Ular hamisha bitta bo'ladi, 2-3 ta yaratar kamdan-kam uchraydi; asosan me daning kichik egriligidan. antral sohasidan joy oladi, yaralaming shakli odatda dumaloq-tuxumsimon yoki noto'g'ri uchburchak shakllarida bo'ladi, diametii 2-4 smni tashkil etadi, yaraning tubi bilan chetlari xuddi keloid o'simtalarga o'xshab birmuncha qattiq bo'lishi bilan ajralib turadi (56-rasm). Sklerotik o'zgarishlar me'da devorining butun bag'riga o'tib, undan tashqariga ham chiqishi mumkin. Shuning natijasida me'da bilan jigar, taloq, me'da osti bezi, ko'ndalang-chambar ichak charvi o'rtasida qattiq bituvlar paydo bo'lishi mumkin.

56-rasm. Me'daning pilorik qismidagi kallyo'z yara.

Yaraning tubi odatda notekis, g'adir-budur, goxi silliq bo'ladi. Yuzasida devorlari qalinlashgan va yangi yoki eski tromblari ko'rinib turgan tomirlari chiqib turadi. Yaraning tubida ko'pincha qon chiqib turgan tomir κο zga tashlanadi. Ko'pincha me'daning toj arteriyalari arroziyaga uchraydi, bular bir qadar yo'g'onroq bo'lgani uchun qon ketib qolishi xususida alohida

xavf tug'diradi. Buning ustiga bu arteriyalarda tromblanish hodisasi ham bo'lmaydi. Me'da venalarida hamisha shu xildagi "profilaktik" tromboz bo'lib turadi va me'da yaralaridan qon ketishi ancha kam ko'riladi.

Yaraning chuqurligi turli qismlarida turlicha bo'ladi. Kardial tomonga qarab turgan cheti chuqur o'yilgan bo'lib ko'zga tashlanadi, pilorus tomonga qarab turgan cheti yopiq ayvonsimon bo'ladi, shu sababdan yara shaklan o'tkir uchi kardial tomonga qarab turgan konusga o'xsqaysi. Ko'pchilik tadqiqotchilar bunday yaraning hosil bo'lishini me'daning yemirilgan muskul qavati uning peristaltikasi mahalida o'mi o'zgarib qolishiga bog'liq deb hisoblaydilar. Shuning natijasila me'daning kardial cheti yara tomonga surilib, uning ustiga osilib turadi, pilorik cheti esa yaradan nariga suriladi va ayvonsimon bo'lib qoladi. Birmuncha tik turadigan kardial chetining tagida hamisha kislotasi koʻp me'da suyuqligi turib qolali, bu narsa yaraning xuddi shu qismi yana irib, chuqurlashib borishiga sabab bo'ladi.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida yara tubining uch gohi to'rt qavatdan tashkil topgani ma'lum bo'ladi. Kasallik zo'riqqan davrda uning tashqi qavati nekrozga uchragan yupqa fibrinoid detritdan iborat bo'ladi. Bu qavatning tagida bir talay eozinofillar aralash neytrofillardan iborat yallig'lanish infiltrati ko'zga tashlanadi (ikkinchi qavat). Uchinchi qavat tomirlarga boy bo'lgan granulyasion to'qimadan iborat. To'rtinchi qavat kenggina chandiqdan iborat bo'lib, asta-sekin atrofdagi organlar bilan qo'sqiluvchi bituvga aylanib boradi.

Surunkali yaralarning tubida muskullar mutlaqo bo'lmaydi. 57-rasm. Me'da tubi yarasida tomirlar sklerozi, undagi tomirlar ko'pincha sklerozga uchraydi. Bu esa to'qimalarning regenerasiyalanish xususiyatini pasaytirib yuboradi va yaraning zo'rayishiga olib boradi. Yara tubi sohasidagi nerv yo'llari ko'pincha amputasion nevromalar tipida o'sib ketadi. Me'daning yarani o'rab turgan shilliq qavatida atrofik gastrit va bezlar metaplaziyasining manzarasi namoyon bo' ladi.

Klinik manzarasi. Me'da yara kasalligi ayniqsa ovqat yeyilganidan 30-60 daqiqa keyin me'dada og'riq turishi, ko'ngil aynishi, qayt qilish bilan ta'riflanadi. Ko'pincha kasallik qo'ziganida boshqa dispeptik buzilishlar ham (zarda qaynashi, kekirish, ich qotishi) paydo bo'ladi. Kasallik vaqti-vaqti bilan qo'zib, vaqti-vaqti bilan qaytib turadi va uzoq davom etib boradi.

Asoratlari. Kasallik eson-omon o'tib ketganida yara chandiqlanib bitadi, lekin bir qancha asoratlar bo'lishi ham mumkin. Chunonchi, me'daning pilorik qismida chandiq paydo bo'lganida pilorus torayib, ovqat o'tkazmaydigan bo'lib qoladi (stenoz). Me'da chiqish qismining torayib qolishi me'dadan suyuqlik o'tishiga qarshilik zo'rayib borishi natijasida me'da devoridagi muskul qavatlarining gipertrofiyalanishiga olib keladi (kompensasiyalangan stenoz), so'ngra me'da paralitik tarzda kengayadi (dekompensasiyaiangan stenoz). Me'da devori yupqa, yuzasi silliq bo'lib

qoladi. Peristaltikaning izdan chiqishi me'dadagi suyuqlikning turib qolishi, buzilishiga olib keladi. Me'da sekretor va ekskretor funksiyasining buzilishi me'da boʻshligʻiga bir talay suyuqlik ajralib chiqishi va soʻrilishning toʻxtab qolishiga olib boradi. Stenoz dekompensasiyalanib boraverar ekan. *Me'da tetaniyasi* degan hodisa boshlanadi, bunday hodisa qayt qilaverish munosabati bilan kislota va xloming yoʻqolib ketishiga, minerallar almashinuvi izdan chiqib, oqsillar zoʻr berib parchalanishiga bogʻliqdir. Oqsillaming parchalanib boraverishi azotemiya bilan birga davom etib boradi.

Yaraning chandiqlanishi ba'zan me'da devori shaklini boshqacha qilib qo'yishi chandiqlar me'dani bujmaytirib, "qumsoat" yoki "segmentlarga ajragan me'da" shakliga kiritib qo'yishi mumkin. Me'da shaklining bu xildagi o'zgarishlari oldingi va orqa devorlaridagi yirik yaralar chandiqlangan mahallarda kuzatiladi.

Yara kasalligining xavfli asorati qon ketishidir. Qon ketishi uzoq davom etadigan va takrorlanib turadigan boMadi. Chunki chandiq toʻqima va tomirlar devoridagi skleroz tomirlarni beqilmaydigan, qoʻzgʻalmas naychalar holiga keltirib qoʻyadiki (57-rasm), bunday tomirlarning yoʻli faqat tromblar bilan bekilishi mumkin. Qon ketishi tomirlar devorining fibrinoz nekrozga uchrashi tufayli boshlanishi qon ketishining nechogMik xatarligi tomirning yoʻgʻon-ingichkaligi va devorlarining holatiga bogMiq. Me'dasidan qon ketib oMib qolgan kishilar murdasi tekshirib koʻrilganida teri qoplamlarining oqarib, ichki organlari kamqon boʻlib qolgani koʻzga tashlanadi. Me'da va ichak suyuqligida qon topiladi, bu qon turib, buzilib qolgan mahallarda qora tusga kirib qoladi.

57-rasm. Me'da tubi yarasida tomirlar sklerozi.

Me'da yara kasalligining og'ir va ko'p uchrab turadigan asoratlari jumlasiga yaraning yorilishi ham kiradi. Yaraning yorilishi kasallikning qo'zishiga xos sezilarli morfologik belgilar boMgan mahallarda kuzatiladi.

Ko'pincha me'da oldingi devoridagi yaralar yoriladi. Yara yoriqlarining diametri 2-3 sm ga ham borishi mumkin. Yaraning tarqoq peritonitga olib boradigan ochiq yorig'i va bekilib turgan yorigʻi tafovut qilinadi. Yara yorigʻi bekilib turadigan mahallarda me'da devoridagi teshik taqalib turgan qoʻshni organlar: jigar, oʻt pufagi, charvi bilan bekilib turadi. Shu munosabat bilan ko'pincha cheklangan peritonit boshlanadi.

Yara kasalligining asoratlari jumlasiga yaraning qoʻshni organlarga oʻtishi, ya'ni penetrasiyasi ham kiradi. Yara jarayoni asta-sekin zoʻrayib borganida seroz pardada fibrin pardalari hosil boʻladi, ularning uyushib, qattiqlanishi me'da bilan qoʻshni organlar oʻrtasida bituvlar hosil boʻlishiga olib keladi. Hosil boʻlgan bituvlar orqali yara jarayoni koʻshni organlarga, masalan, me'da osti beziga oʻtishi mumkin. Penetrasiyalangan yara deb shuni aytiladi.

Me'daning surunkali yarasi bor joyda *rak paydo bo'lishi mumkin*. Yaradan rak paydo bo'lishidan avval me'da shilliq pardasi qoplagʻich epiteliysi va chuqurchasidagi epiteliysida zo'r regenerator proliferatsiya bo'lib, poliplar va kistasimon bez o'simtalari shaklidagi tuzilmalar paydo bo'ladi.

Asoratlar me'da yarasi munosabati bilan qilingan operatsiy alar dan keyin ham bo'lishi mumkin. Umumiy gemodinamikaning buzilishi (shok), anemiya, kishining madordan ketib qolishi, operatsiya jaroxati bitishining izdan chiqishi ana shunday asoratlar jumlasiga kiradi.

### 0'N IKKI BARMOQ ICHAKNING YARA KASALLIGI

Me'da yarasiga o'xshab ketadigan peptik yara o'n ikki barmoq ichakda ham paydo bo'lib turadi. Bunday yaraning paydo boilishida chekish, alkogolizm, asetilsalisilat kislota, ya'ni aspirinni uzoq vaqt ishlatib yurish singari etiologik omillar ahamiyatga ega. Biroq, irsiy omillar yanada ko'proq ahamiyatga ega bo'lishi mumkin, bu kasallikning qon guruhi O bo'lgan monozigot egizaklarda birmuncha ko'proq uchrashi shundan dalolat beradi. O'n ikki barmoq ichak yara kasalligining jigar sirrozi, me'da osti bezi raki, siydik-tosh kasalligi bilan birga uchrashi aniqlangan. Bu kasallikning patogenezida antral gastrit, xususan shu gastritning me'da bo'shlig'ida bir talay me'da shirasi tushib turishiga sabab bo'ladigan gipersekretor xili muhim o'rin tutadi. Axiliyaga uchragan kishilarda yara bo'lmasligi buning isbotidir. Gipersekresiya yo parietal hujayralar giperplaziyasiga yoki sekresiyani kucqaytiruvchi omillar ta'siriga javoban shu hujayralar reaktsiyasining kuchayishiga bog'liq bo'lishi mumkin.

O'n ikki barmoq ichak yarasi shundoqqina pilorus ortida, shu ichakning piyozchasida joylashgan bo'ladi. Fater so'rgichidan pastda yara bo'lmaydi. Peptik nazariya tarafdorlari buni o'n ikki barmoq ichak yarasining paydo bo'lishida me'da shirasining yetakchi roli borligini isbotlovchi dalil deb

hisoblaydilar, chunki Fater soʻrgʻichidan pastda me'da shirasi neytrallanib ketadi.

0'n ikki barmoq ichak yaralari kichkina va bitib ketishga moyil bo'lishi bilan ajralib turadi. Shu bilan birga bu yaralar tez zo'rayib borib, ichkariga tomon tarqalishi mumkin. O'n ikki barmoq ichak yarasi tesqilib ketadigan hollar nisbatan kam uchraydi, chunki o'n ikki barmoq ichak bilan atrofdagi organlar orasida erta muddatlarda va pishiq bitishmalar paydo boMadi. 0'n ikki barmoq ichak yarasi qon ketish hollariga ko'proq sabab bo'ladi.

# ME'DA 0'SMALARI

Me'da o'smalari gistogeneziga ko'ra juda xilma-xildir. Bu o'smalar mezenximadan kelib chiqadigan o'smalar (leyomioma, fibroma, mioma, angioma, neyrofibroma), karsinoidlar va epiteliydan kelib chiqadigan o'smalar bo'lishi mumkin. Bular xavfli va xavfsiz bo'ladi. Me'dada ko'pincha poliplar karsinoma (rak) va limfoma uchraydi.

### ME'DA POLIPLARI

Anasit va atrofik gastritlarda kuzatiladigan me'da poliplari - me'da qoplag ich epiteliysidan o sib chiqadigan xavfsiz o'smalar jumlasiga kiradi. Gistologik tuzilishi jihatidan ular ikki turga bo'linadi; 1) giperplastikpoliplar (80 foiz hollarda) va 2) adenomatoz (bezsimon poliplar 20 foiz hollarda) poliplar, giperplastik poliplar bilan adenomatoz poliplami bir-biridan ajratib turadigan ba'zi xususiyatlari bor.

Chunonchi, giperplastik poliplar aksari ko'p, yumshoq pushtinamo rangda bo'ladi, kattaligi ko'pi bilan 1 sm keladi. Mikroskopik jihatdan olganda bezlar giperplaziyasi bilan ta'riflanadi. Bu bezlar ba'zan kistaga o'xshab kengayib ketgan, epiteliysi odatdagi tuzilishini saqlab qolgan boMadi. Poliplarning stromasi surunkali yalligManish uchun xarakterli hujayialai (limfotsitlai, plazmatik hujayralar) bilan infiltiianadi. Giperplastik poliplar xavfli o'smalarga aylanmaydi.

Adenomatoz poliplar aksari yakka, oyoqli bo'lib, diametri 2 sm dan oshadi. Ularning yuzasi qat-qat bo'ladi. Epiteliysi har xil tuzilishga kiradi. u yuksak va past daiajada tabaqalashgan bo'lishi mumkin, hujayralari yirik giperxrom bo'lishi bilan ajralib turadi. Ularda mitozlar ko'zga tashlanadi. Adenomatoz poliplai 25 foiz hollarda xavfli o'smalarga aylanadi. Me'da poliplari ba'zi hollarda me'da karsinomasi bilan birgalikda davom etib boradi.

# ME'DA RAKI

Me da laki κο p uchrashi jihatidan xavfli o'smalar orasida birinchi o'rinlardan birini egallaydi. Me'da raki bilan kasallanish va undan o'lish

hollari Rossiya. Belorusiya, Litva, Latviya, Finlandiya, Yaponiya davlatlarida hammadan koʻra koʻproq kuzatiladi. Me'da raki bilan kasallanish hollari kam uchraydigan mamlakatlarda bu kasallik 70-80 yashar kishilarda paydo boʻlsa, koʻp uchraydigan mamlakatlarda 40-50 yashar odamlarda boshlanadi. Me'da raki koʻproq erkaklarda boʻladi.

Etiologiyasi va patogenezi. Me'da rakining paydo bo'lishida "0'smalar" bobida ko'rsatib o'tilgan sabablardan tashqari ovqatning xili, uni tayyorlash usuli, qarorati, ovqatlanish maromi ham ahamiyatga ega. Rak paydo bo'lishida nitratlaming ham ahamiyati borligi hozirgi kunda aniqlangan. Ma'lumki, bir zamonlarda nitratlar dudlangan go'sht, sosiska va boshqalami saqlash uchun ko'p ishiatilar edi. Qaymog'i olinmagan sut, h'ul mevalar, vitamin C ga boy sabzavotlar organizmni me'da rakidan saqlaydi. Me'da rakining paydo bo'lishida irsiy omillaming ahamiyati ham istisno qilinmaydi.

Me'daning rak oldi kasalliklari qatoriga adenomatoz poliplar, surunkali gastrit, ayniqsa pernisioz anemiya bilan birga o'tayotgan surunkali gastrit, gastrektomiyadan keyin boshlanadi-gan o'zgarishlar kiradi. Epiteliy metaplaziyasi va displaziyasi bilan birga davom etadigan surunkali atrofik gastrit alohida ahamiyatga ega. Gastrektomiyadan keyin me'daning saqlanib qolgan qismida rak paydo boMish xavfi ortadi. Bir qancha olimlar buni gastrit boshlanishiga aloqador deb hisoblaydi.

Patologik anatomiyasi. Me'da raki olgan joyi, qay tariqa o'sib borgani, gistologik tuzilishi va tashqi ko'rinishiga qarab bir qancha turlarga bo'linadi. *Olgan joyiga qarab* me'da raki 1) pilorik rak 2) kichik egrilik raki,

3) kardial rak 4) katta egrilik raki, 5) fundad rak 6) total rakka bo'linadi. Bular orasida pilorik rak hammadan ko'ra ko'proq uchraydi (50 foiz hollarda). Ikkinchi o'rinni kichik egrilik raki egallaydi. Me'daning fundal raki ancha kam uchraydi.

Rakning qay tariqa o 'sib borganiga qarab uning quyidagi turlari qayd etiladi: 1) asosan ekzofit ravishda zo'r berib o'sib boradigan, ya'ni me'da bo'shlig'i tomoniga o'sadigan karsinomalar, bularga pilakchasimon rak, polipoz rak, qo'ziqorinsimon (fungoz) rak, birlamchi yarali rak kiradi;

2) endofit ravishda infiltrlanib o 'sadigan karsinomalar, diffuz infiltrativ rak shunga kiradi.

Bir qancha olimlar *me'da rakining ilk shaklini* tafovut qilish maqsadga muvofiq deb hisoblaydilar, bunday rakni o'z vaqtida aniqlab, unga operatsiya yo'li bilan davo qilinsa, oqibati ancha yaxshi bo'ladi. Rakning bu xili uchun shunisi xarakterliki, u shilliq pardadan nariga o'tmay, shilliq parda ostidan joy oladi va muskul qavatiga o'sib kirmaydi. O'choq holida yoki tabiatan tarqoq bo'lib kichikroq qalinlashma yoki pilakcha ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Simptomsiz o'tib boradi. Rakning bu xilini *in situ* rak bilan adashtirish mumkin emas, chunki *in situ* rak bazal membranaga o'sib kiradi.

Ilk shakldagi rak kamdan-kam hollarda limfa tugunlariga metastazlar beradi, (lekin zo'rayib borib, klinik jihatdan aniqlasa bo'ladigan rakka aylanib ketishi i mumkin. Bunda u muskul qavatiga ham o'tib, me'da devoridan tashqariga \ham chiqa oladi. Ilk shakldagi me'da raki aksari murda yorilgan mahalda jtasodifan topilib qoladigan topilma bo'lib hisoblanadi.

i Polipoz rak tagi serbar, yuzasi ko'pincha yara boʻ lib ketgan yoki oyoqcha ustida turgan tugun ko'rinishida bo'ladi. Polipoz rak oyoqchali bo'lgan hollarda bezsimon polipga o'xshab ketadi. Adenokarsinoma tuzilishiga ega bo'ladi.

Yarali rakni surunkali me'da yarasidan tafovut kilmoq kerak. Me'da rakining tubi odatda chuqur bo'lib, unda sezilarli nekrotik jarayonlar ko'zga tashlanadi. Yaraning tubi va chetlaridagi sklerotik jarayonlar odatdagi surunkali yaradagiga qaraganda kamroq avj oladi.

Diffuz infiltrativ rakda me'da bo'shlig'ida o'sma topilmaydi, chunki o'sma me'daning butun devoriga diffuz ravishda, ya'ni bir tekis tarqalgan bo'ladi va me'da devorining bir tekis qalinlashuviga olib keladi. Me'da shilliq pardasi ko'pincha yara bo'lib ketadi, bunda uning ostidagi qatlam o'z elastikligini yo'qotib, qattiq bo'lib qoladi.

Rakning hozirgina sanab o'tilgan xillari biologik xossalari jihatidan bir- biridan farq qilmasligini ta'kidlab o'tish kerak.

Me'da rakining mikroskopik tuzilishi juda xilma-xil, shu munosabat bilan quyidagi rak turlari tafovut qilinadi: 1) adenokarsinoma, 2) shilimshiq rak 3) solid rak 4) fibroz rak 5) yassi hujayrali rak. Bundan tashqari, neyroendokrin yo'l bilan paydo bo'ladigan o'sma - apudoma ham tasvirlangan, bu, rakning mayda hujayrali xilidir. O'sma hujayralari mayda, dumaloq shaklli, gipoxrom bo'ladi. Ularning sitoplazmasida maxsus buyoq bilan buyalganida ko'zga tashlanadigan argentofin donalar topiladi.

Klinik manzarasi. Me'da rakining klassik simptomlari ishtaha yo'qolishi, ozib borish, to'sh osti sohasida og'riq sezilishi va paypaslab ko'rilganida me'da sohasida tugun qo'lga unnashidir. Yara bo'lib ketgan rakning takror-takror qonab turishi temir yetishmovchiligiga aloqador anemiya boshlanishiga sabab bo'ladi.

O'sma metastaz berganida birinchi bo'lib regionar limfa tugunlari va jigar jarayonga qo'sqilib ketadi. Qo'ltiq osti limfa tugunlarida metastazlar (Virxov limfa tugunlari) paydo buli-shi xarakterlidir. Me'da rakining yana bir xususiyati shuki, u intraperitoneal yo'l bilan to kichik chanoqqacha tarqalib borishga moyil bo'ladi. O'sma jarayonining tuxumdonlarga o'tishi (Kru- kenberg raki) amaliy jihatdan katta ahamiyatga ega. Krukenberg raki me'da osti bezi, qovuq va qorin bo'shlig'idagi boshqa ichki organlar rakining tarqalib borishi natijasida ham paydo bo'lishi mumkin.

#### ICHAK KASALLIKLARI

Ichak kasalliklari asosida har xil patologik jarayonlar - yallig'lanish,] ishemiya, o'sma jarayonlari, shuningdek ingichka ichakda so'rilishning izdan chiqishi yotadi. Kamdan-kam hollarda ichakda rivojlanish nuqsonlari uchraydi. Ichak atreziyalari, stenozlari, divertikullari shular jumlasidandir. *j* 

### ICHAK DIVERTIKULLARI

Divertikullar ingichka yoki yoʻgʻon ichak devorining haltum boʻlib chiqqan joyidir, ular ichakning har qanday boʻlimida paydo boʻlishi mumkin. Kindik-ichak yoʻlining chala involyusiyaga uchrashi natijasida kelib chiqadigan Mekkel divertikuli klinik jihatdan hammadan katta ahamiyatga ega. Mekkel divertikuli yonbosh ichakda, ileosekal burchakdan oʻrtacha 60 sm narida paydo boʻladi. U, boʻshligʻi yonbosh ichak yoʻlidan koʻra kattaroq keladigan fibroz tortma yoki xaltachadan iborat boʻlishi mumkin. Uzunligi 46 sm, diametri 2-3 sm keladi.

Divertikul devorining mikroskopik tuzilishi ingichka ichak devorining tuzilishidan farq qilmaydi. Biroq 50 foiz hollarda divertikul shilliq pardasida ishlab turgan me'da shilliq pardasi orolchalari topilishi mumkin (geterotopiya), mana shu narsa peptik yara paydo bo'lib, keyin qon ketib turishiga sabab bo'la oladi. Divertikullarda o'tkir appenditsitdagiga o'xshash simptomatika bilan o'tadigan yallig'lanish jarayonlari ham boshlanishi mumkin.

Yo'g'on ichakda, asosan sigmasimon ichakda, divertikullar ko'p uchraydi. Yo'g'on ichak divertikullarining patogenezida quyidagi ikki omilining ahamiyati bor: 1) ichakning qanday bo'lmasin biror qismida devor qarshiligining yo'qolib ketishi. 2) yo'g'on ichak yo'lidagi bosim bilan qorin bo'shlig'idagi bosim o'rtasida farq bo'lishi. Patogenetik jihatdan quyidagilar tafovut qilinadi:

1) divertikulyozlar,

2) divertikulitlar. Divertikuloyzda

divertikul devori shilliq parda va uning ostidagi pardadan iborat bo'ladi, unda yallig'lanish reaktsiyasi bo'lmaydi. Divertikul bo'shlig'ida axlat massalari ko'zga tashlanadi. Divertikul devori muskulli pardasi gipertrofiyalanishi hisobiga qalinlashgan bo'ladi. *Divertikulit* ichak tayoqchasi bilan infektsiyalanishi natijasida yallig'lanish jarayoni boshlanishi bilan ta'riflanadi. Ko'pincha mayda-mayda perforagiv teshiklar paydo bo'ladi, nospesifik o'tkir yoki surunkali peridivertikulit boshlanadi.

Divertikullaming surunkali yallig'lanishi yo'g'on ichak stenoziga sabab bo'lishi mumkin. Ular teshilgan mahallarda abssesslar va peritonit boshlanadi.

Yo'g'on ichak divertikullarining asosiy asoratlari jumlasiga to'g'ri ichakdan qon ketishi, peritonit va ichak stenozi kiradi.

### ICHAKNING ISHEMIK KASALLIGI

Ichakning ishemik kasalligi ingichka yoki yoʻgʻon ichakning har qanday boʻlimida boshlanishi mumkin. Qattiq qorin ogʻrigʻi ("oʻtkir qorin") sababi tariqasida 0,5 - 10 foiz hollarda uchraydi. Bu kasallik quyidagi hollarda boshlanadi: 1) ustki va pastki ichak tutqichi arteriyalari emboliya, tromboz, ateroskleroz, tizimli vaskulit tufayli tiqilib qolganida (okklyuziya);

2) mezenterial venalar trombozida (antitrombin-UI tanqisligi; intraperitoneal sepsis, xavfli o'sma, qorin boʻshligʻi travmasi, politsitemiya, giperkoagulopatiya); 3) oʻtkir yurak yetishmovchiligi, shok, suvsirash mahalida va qon ta'minoti buzilganida (okklyuzivmas ishemiya).

Ichak ishemiya kasalligining boshlanishida quyidagilar ham ahamiyatga ega: 1) tomiming nechogMik tezlik bilan tiqilib qolgani, chunki tomir yoʻli asta-sekin bekilib boradigan boʻlsa, kollateral giperemiya boshlanib, ichak ishemiyasiga yoʻl qoʻymaydi; 2) umumiy qon aylanishining ahvoli; 3) qondagi kislorodning parsial bosimi.

Ichakning ishemik kasalligi ko'pincha ingichka ichakda, goho yo'g'on ichakda kuzatiladi. Biroq yo'g'on ichakda mikroflora bo'lganligi uchun yo'g'on ichak ishemiyasida bu ichak ko'proq zararlanadi. Ayni vaqtda ishemiya o'choqlari to'g'ri ichakning taloq burchagida va o'rta qismida paydo bo'ladi.

Ichak devorining nechog'lik chuqur zararlanganiga qarab quyidagilar tafovut qilinadi: 1) transmural infarkt, ya'ni ichak gangrenasi, 2) ichakning seroz pardasini aytmaganda, devoridagi hamma pardalariga o'tib boradigan intramural infarkt, 3) shilliq parda infarkti, bu infarkt ba'zan shilliq parda ostidagi pardaga ham o'tadi va yuqorida aytib o'tilgan arteriyalarning tiqilib qolganiga aloqador bo'lmaydi. U odatda qon bilan ta'minlanish kamayib qolgan paytlarda (gipoperfuziyada) boshlanadi.

Transmural ichak infarkti mezenterial tomirlar tiqilib qolgan mahallarda boshlanadi. Ingichka ichakda mezenterial arteriyalar emboliyasi va trombozi mahalida kuzatiladi. Bu dardning oqibati yomon, uning nima bilan tugashi odamning yoshiga, gangrenaga uchragan ichak qismining uzunligiga va kasal qanday muddatlarda operatsiya qilinganiga bog'liq. Bu darddan o'lish hollari 75 foizni tatkil etadi.

Ichak gangrenasi deb ham ataladigan transmural infarkt o'choq tarzida yoki har xil uzunlikdagi ichak segmentini egallagan (qisqa yoki uzun) bo'lishi mumkin. Patologoanatomik jihatdan olganda venalar okklyuziyasidan paydo bo'lgani ham, arteriyalar okklyuziyasidan paydo bo'lgani ham gemorragik infarktga o'xshab ketadi. Chunki, anastomoz hosil qilmaydigan mezenterial arteriyalar ko'p bo'ladi. Infarktga uchragan joy birinchi 24 soat davomida qirmizi-qizil rangda bo'lishi bilan ajralib turadi, shilliq parda va uning ostidagi pardada qon quyilib qolgan joylar, seroz pardada fibrinoz ekssudat ko'zga tashlanadi. Keyinchalik ichak devori

shishib, qalinlashib qoladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida shish manzarasi, tomirlardagi stazlar, ekstravazatlar, shilliq pardada yuzaga kelgan nekroz o'choqlari, nospesifik yallig'lanish o'choqlari ko'zga tashlanadi. Jarayon zo'rayib borgan mahallarda ichak yorilib, fibrinoz peritonit boshlanadi.

Klinik jihatdan olganda, ichakning ishemik kasalligi birdan odamning ko'ngli aynab, qusishi, ichi surib turishi bilan ta'riflanadi. Mana shu davrda mezenterial tomirlar okklyuziyasini me'da yarasi tesqilishi va o'tkir pankreatitdan ajratib olish qiyin bo'ladi. Angiografiya diagnostika uchun muhim ma'lumotlami beradi. Bu kasallikda shok, ichak yorilishi, sepsis, qon ketishi odamni o'limga olib boradigan sabablardan bo'lishi mumkin.

Intramural infarkt va shilliq parda infarkti. Ichak ishemiya kasalligining bu xillari "o'tkir gemorragik enteropatiya" deb ham ataladi. Ular tomirlarni toraytiradigan dorilar ichilganida, tomirlar devori ateroskleroz, fibroz-muskulli giperplaziya tufayli zararlanib, yo'li torayib qolgan mahallarda kuzatilishi mumkin. Ichakda sezilarli shish kelib, gemorragik infarkt boshlangan o'choqdar topiladi. Bunda ichak shilliq pardasi o'zgarmay turgan bo'ladi, chunki oddiy ko'z bilan qaralganda ishemik zararlanish o'choqlari seroz parda tomonidan ko'rilmaydi. Ichak yorib ko'rilganida gemorragik shish borligi va shilliq parda qalinlashib, gemorragik hamda ishemik nekroz boshlangan o'choqlar ko'zga tashlanadi, ularning atrofida yallig'lanish reaktsiyasi bo'ladi. Bunday yallig'lanish ba'zan fibrinoz yallig'lanish tarzida o'tadi.

### KRON KASALLIGI

Kron kasalligi me'da-ichak yo'lining qizilo'ngachdan boshlab to to'g'ri ichakkacha bo'lgan har qanday qismini zararlaydigan surunkali yallig'lanish jarayoni deb hisoblanadi. Lekin ingichka va yo'g'on ichaklar hammadan ko'ra ko'proq zararlanadi. Avvallari ingichka ichak oxirgi qismining zararlanishini Kron kasalligi deb hisoblanar edi, bu kasallikning "terminal ileit", "regionar enterit" degan nomi ham shundan olingan. Lekin Kron kasaldigida badan terisi, suyaklar, skelet muskullari, sinovial pardalar ham dardga qo'sqilib ketishi mumkinligi hozirgi kur.da aniqlangan, bu narsa ushbu kasallikning tabiatan tizimga aloqadorligidan darak beradi. Ichakdan tashqarida uchraydigan har xil asoratlari ham tasvirlangan: ankilozlovchi spondilit, miokardit, perikardit, nodoz eritema, perixolangit, fibrozlovchi xolangit, autoimmun gemolitik anemiya shular jumlasidandir. Bunday asoratlar Kron kasalligining interstisial shaklida paydo bo'ladi. Kron kasalligi aksari 20-30 yashar ayollarda boshlanadi. Irsiy sabablarga aloqador moyillikning ham ahamiyati bor. Kron kasalligining ichakka aloqador xilini yarali kolitdan ajratib olish shu munosabat bilan bu dardlaming ikkalasi ham ichakning yallig'lanish kasalligi deb hisoblanadi.

Etiologiyasi va patogenezi. Kasallik paydo bo'lishida tashqi muhit omillari ta'siriga tabiatan irsiy bo'lgan immunologik moyillik bo'lishining ahamiyati bor deb taxmin qilinadi. Muhitning bunday omillariga bakteriyalar, viruslar, immun holatning o'zgarganligi kiradi. Bakteriyalar orasida ichak tayoqchasining har xil serotiplari, streptokokklar, mikobakteriyalar diqqatga sazovordir. Ular eng muhim to'siq bo'lib hisoblanmish ichak shilliq pardasining butunligi buzilgan mahallardagina shu pardaga o'tadi. Bu o'zgarishlar musin sekresiyasining kamayishi, tarkibi aynab qolishi bilan birga davom etib boradi. Kron kasalligining paydo bo'lishida viruslar muhim ahamiyatga ega. Hayvonlarga kasallik yuqtirib, Kron kasalligida ajratib olingan RNK-viruslarni to'qima kulturasidan aniqlab olish ustidagi tajribalar shundan dalolat beradi. Biroq, boshqa tadqiqotchilar Kron kasalligi modeiini ksenogen normal to'qima antigenlari yordamida hosil qilish mumkin deb hisoblaydilar.

Immunitetga. jumladan hujayra immunitetiga alogador gumoral va o'zgarishlaming ahamiyati to'g'risidagi nuqtai nazar ham diqqatga sazovor. Chunonchi, bemorlardan ichak tayoqchasi lipopolisaxaridlariga qarshi antitelolar ajratib olingan, bular yo'g'on ichakning mutsin ishlab chiqaruvchi epitelial hujayralari antigenlari bilan ham reaksiyaga kirisha oladi. Shilliq pardadan A immunoglobulin ishlanib chiqishining susayishi shu shilliq pardalarga bakteriyalar tarqalishiga yordam beradi. Yarali kolit va Kron kasalligining kelib chiqishida, aftidan, kasallaming qonida aylanib yuradigan immun komplekslar ham ma'lum darajada ahamiyatga ega. Ichakda boshlanadigan yallig'lanish kasalliklarining kelib chiqishida hujayralar immun reaktsiyasining ham ahamiyati bor deb taxmin qilinadi, granulyomatoz yallig'lanishning tabiati va granulyomalarda T-limfotsitlar bo'lishi shundan darak beradi.

Kron kasalligining etiologiyasi va patogenezi xususida yuqorida ko'rsatib o'tilgan taxminlar borligiga qaramay bu kasallikning kelib chiqishi noma'lum bo'lib kelmoqda.

Patologik anatomiyasi. Hazm yo'lining har qanday bo'limida ham xarakterli morfologik o'zgarishlar bo'lishi mumkin. Dardga cqalingan joy shishib, qalinlashib qolgani, qizarib turgani, seroz pardada mayda-mayda qontalashlar, fibrinoz ekssudat borligi bilan ajralib turadi. Regionar limfadenit ham ko'zga tashlanadi. Ichak devori qalinlashib, yo'li torayib qolgani hisobiga ichak ko'ndalang kesmasining shakli o'zgarib qolgan bo'ladi. Shilliq pardada chuqur tushgan bir talay kambar yaralar va tirqishsimon torgina rahnalar uchraydi. Ichak tutqichi qalinlashib, skle- rozlangan bo'ladi. Ichak devorida sezilarli fibroz paydo bo'lib, ichak devorining qattiqlashib qolgani ko'zga tashlanadi, mana shu narsa stenozga sabab bo'ladi.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida ichak devorining hamma qatlamlariga o'tgan nospesifik granulyo'matoz yallig'lanish manzarasi namoyon bc'ladi. Kron kasalligining xarakterli belgilari qatoriga quyidagilar kiradi:

- 1) yaralaming tubi va chetlarida nospesifik yiringli yallig'lanish borligi;
- 2) mononuklearlardan iborat bo'lib, ancha chuqur qavatlarga o'tgan va jarayonning surunkasiga davom etib kelayotganidan darak beradigan yallig'lanish infiltratining mavjudligi:
- 3) ichak devorining barcha qavatlarida limfoid to'plamlar borligi;
- 4) limfa tomirlarining kengayib, sklerozga uchragani: surunkali yallig'lanish jarayonining ichak tutqichiga ham o'tgani.

Kron kasalligida uchraydigan granulyomalar sarkoidsimon tuzilgan bo'lib, epitelioid hujayralar hamda Pirogov-Langxansning ulkan hujayralaridan tashkil topadi. Shilliq pardada giperemiya, shish, chiziq-chiziq yaralar borligi ko'zga tashlanadi. Bular yorilganida qorin bo'shlig'ida abssesslar boshlanadi yoki yonbosh ichak qovuzlog'iga o'tgan teshik yaralar paydo bo'ladi. Bunday yaralar badan terisiga ham teshib chiqishi mumkin.

Zararlangan segmentga yaqin joydagi shilliq pardada arzimas o'zgarishlar topiladi. Ichak vorsinkalari qalinlashib, kalta tortgan, noto'g'ri shaklda, ba'zi joylarda yo'qolib ketgan bo'ladi. Vorsinkalarning uchki qismini qoplab turgan ayrim epitelial hujayralar nekrozgacha borib yetadigan alteratsiyaga uchraydi. Ichakning sog'lom qismlarida ham qadahsimon hujayralar giperplaziyasi va shilimshiq gipersekresiyasi kuzatiladi. Surunkali yallig'lanish uzoq davom etganida epiteliy displaziyaga uchrashi mumkin. Bunda epitelial hujayralaming tuzilishi aynab, yadrolari giperxromatoz bo'lib qoladi, yadrochasi gipertrofiyalanadi. Bunday o'zgarishlar karsinoma paydo bo'lishiga olib kelishi mumkin.

Klinik manzarasi. Kron kasalligining ichakka aloqalor xili uchun odamning ichi surib, qomining changallab ogʻrib turishi va qarorat koʻtarilishi yetakchi simptomlar boʻlib hisoblanadi. Simptomatika oʻrtacha ifodalangan hollarda ba'zan bu kasallikka appenditsit deb diagnoz qoʻyiladi. Melena boʻlishi mumkin. Kron kasalligi qaytalanib turadi va dard zoʻrayib bergan sayin kasallik residivlari orasida oʻtadigan vaqt qisqarib boradi. Kasallikka toʻgʻri ichak ham qoʻsqilib ketgan hollarda bir talay pararektal va paraanal teshik yaralar yoki abssesslar paydo boʻladi. Dard ingichka ichakda boʻlgan hollarda malabsorbsiya simptomlari, jumladan steatoreya koʻzga tashlanadi, oqsil yetishmovchiligi, vitamin Bi<sub>2</sub>, folat kislota, temir tanqisligi boshlanadi. Artrit, ankilozlovchi spondilit, tugunli eritema boshlanishi ham mumkin.

Kron kasalligining asoratlari quyidagilardan iborat bo'lishi mumkin:

- 1) ichak stenozi, 2) ichak tesqilib, peritonit va abssesslar boshlanishi,
- 3) yonbosh ichak qovuzloqlarida biridan-biriga o'tgan yaralar (teshik yaralar)

paydo bo'lishi, 4) qon ketishi, 5) yo'g'on ichakning kengayib ketishi,

6) ichak raki boshlanishi. Shunisi borki, ichak raki kasallik boshlanganidan keyin oradan 20 yil oʻtganidan soʻng ham paydo bo'lishi mumkin, shu narsa bu kasallikka uchragan bemorlar ichagini vaqti-vaqtida biopsiya yoʻli bilan tekshirib turish zaruriyatini tug'diradi. Kamdan-kam hollarda Kron kasalligi tizimli amiloidozga aylanib ketadi.

### M ALABSORBSIY A

Malabsorbsiya - bu ichakdan oziq moddalar so'rilishining buzilishi, ya ni ichak yo lidan epiteliy orqali portal qon aylanish tizimiga oziq moddalar o'lishining izdan chiqishidir. Malabsorbsiya asosida uchta omil yotadi: 1) ichakdagi ovqat hazmining buzilishi, 2) oziq moddalar shilliq parda (to'siq) orqali oʻtishini ta'minlovchi mexanizmning buzilishi, 3) ab- sorblovchi vuzaning kamayib ketishi.

Soʻrilishning buzilishi oziq moddalarning hammasiga yoki ayrim xillariga, masalan, yogʻlar, yo boMmasa, vitaminlarga taalluqli boʻlishi mumkin. Chunonchi, chillashir, ya'ni *sprit* kasalligida ichakning absorblovchi butun yuzasi reduksiyalanib ketadi va demak barcha oziq moddalarning soʻrilishi izdan chiqadi. Shu bilan bir vaqtda me'da parietal hujayralarining zararlanishi faqatgina vitamin B<sub>12</sub> soʻrilishining buzilishiga olib keladi, biliar yoʻl patologiyasida yogʻlar va yogʻda eruvchi vitaminlar soʻrilishi izdan chiqadi.

Patologik jarayonning olgan o'miga qarab, turli moddalarning so'rilishi turlicha izdan chiqadi. Chunonchi, ingichka ichak proksimal boʻlimining zararlanishi temir, kalsiy, suvda eruvchi vitaminlar, yog¹ kislotalari so'rilishining buzilishiga olib keladi, chunki bu moddalar ingichka ichakning aynan shu bo'limidan so'riladi. Ingichka ichak o'rta qismining zararlanishi qandlar va aminokislotalar so'rilishining buzilishiga sabab bo'ladi. Modomiki shunday ekan, ingichka ichak shu bo'limlarining zararlanishi u yoki bu xildagi oziq moddalarning so'rilishi izdan chiqishiga sabab bo'ladi.

Malabsorbsiyaga olib boradigan sabablar har xil bo'lib, ular orasilan quiydagilami aytib o'tish kerak:

- 1) ichak ichida gidrolizning yetishmasligi, bunday hodisa me'da osti bezining birlamchi va ikkilamchi yetishmovchiligida, o't kislotalari konyugasiyasi buzilganida, me'da rezeksiyasidan keyin bakteriyalar ortiqcha ko'payib ketganida kuzatiladi:
- 2) ichak shilliq pardasi flmksiyasi va tuzilishining buzilishi, bu shilliq pardadagi epitelial hujayralar zararlanganida ichak amiloidozi, ichak ishemiyasida, Kron kasalligi va boshqa patologik jarayonlar mahalida kuzatiladi:
- ichak limfomasi yoki sil limfadeniti munosabati bilan limfa yo'Harming bitib qolishi:

4) infektsiyalar: tropik spru, o'tkir infektsion enterit, parazitar kasalliklar.

Bundan tashqari, malabsorbsiya bilan birga davom etadigan bir qancha kasalliklar bor, gipotireoidizm, gipertireoidizm, qandli diabet, gipogammaglobulinemiya shular jumlasilandir. Dori preparatlari (masalan, kolxisin, neomisin va boshqalar) ta'siri bilan soʻrilish izdan chiqib qolgan hollar ham tasvirlangan.

Malabsorbsiyaning klinik ko'rinishlari, uning sabablaridan qat'i nazar, amalda bir xil: anoreksiya boshlanib, odam quvvatsizlanadi, ozib, goho cho'p-ustixon bo'lib ketadi. Axlati ko'pikli, oqishroq bo'lib tushadi. Odam ozib borayotganiga qaramay ishtahasi saqlanib qoladi. Yogʻlarning soʻrilishi izdan chiqqanligi munosabati bilan yogʻlarda eruvchi vitamnilar, masalan, vitamin A tanqisligi boshlanadi.

Malabsorbsiya sindromida ingichka ichakda yuzaga keladigan gistologik oʻzgarishlar har xil boʻladi. Chunonchi, chillashir, ya'ni spru kasalligida ichak tukchalari kalta tortadi yoki yoʻqolib ketadi, shilliq parda epiteliysida distrofiya va deskvamasiya boshlanadi, kriptalar kalta tortib, shilliq parda asl plastinkasida mononuklearlar infiltratsiyasi kuchayadi. Uippl kasalligida shilliq pardaning asl plastinkasida bir talay ShlK-musbat granulalar va basillalar topiladi.

Lipoproteinemiya shilliq parda tukchalari saqlanib qolgani holda absorbsiyalovchi hujayralaming yogʻ distrofiyasiga uchrashi bilan tariflanadi. Agammaglobulinemiyada tukchalar kalta tortadi yoki yoʻqolib ketadi, stromada plazmatik hujayralar koʻrinmaydi, lekin limfotsitlar infiltratsiyasi kuchaygan boʻladi. Regional enterit (Kron kasalligi) nospesifik granulyomatoz boʻlishi bilan ajralib turadi. Sklerodermiya mahalida soʻrilish buzilgan hollarda tukchalar tuzilishi oʻzgarib, stromada sezilarli fibroz borligi kuzatiladi.

Yuqorida keltirilganlardan ko'rinib turibdiki, malabsorbsiyaga har xil patologik jarayonlar sabab bo'ladi. Shulardan chillashir, ya'ni spru kasalligi, regional enterit, surunkali pankreatit va virusli enterit ko'proq uchraydi.

#### CHILLASHIR

Chillashir, ya'ni spru o'ziga xos enteropatiya bo'lib, so'rilish jarayonining izdan chiqishi bilan davom etib boradi. Bu kasallik tropikmas spru, seliakiya deb ham ataladi, hamma yoshdagi kishilarda uchraydi. Shuningdek, seliakiyadan quyidagisi bilan farq qiladigan tropik spru ham tafovut qilinadi:

- 1) tropik chillashir rivojlanishida ichak infektsiyasi qo'zg'atuvchilari, ayniqsa E coli, Klebsiella, Enterobacterial muhum o'rin tutadi;
  - 2) tropik spru ingichka ichak limfomasi bilan asoratlanmaydi.

Shu bilan birga, yuqorida keltirilgan spru xillarining mikroskopik oʻzgarishlari bir xil ekanligini ta'kidlab oʻtish kerak.

Etiologiyasi va patogenezi. By kasallik qadimdan ma'lum. Uning boshlanishi avitaminozga, enteropatogen flora infektsiyasiga, donlar (bugʻdoy, arpa, javdar) da bo'ladigan glyuten-glikoproteidni hazm qilishda qatnashadigan fermentlaming irsiy yetishmovchiligiga, shuningdek A immunoglobulin tanqisligiga bog'liq deb hisoblanar edi. Biroq, spru avj olib borishining mexanizmi ichak shilliq pardasining immun sababga ko'ra alteratsiyaga uchrashiga bog'liq ekanligi so'nggi yillardagi tekshirishlarda aniqlangan, bunda glyuten gliadini antigen bo'lib maydonga chiqadi.

Glyuten gliadiniga tolerantlik aynashida irsiy, immun va toksik omillaming ahamiyati bor. Kasallikning monozigot egizaklar o'rtasida ko'proq uchrab turishi irsiy omillaming ahami-yati borligidan darak beradi. Bu kasallikda gliadinga qarshi antitelolar (ayniqsa, A sinfiga mansub immunoglobulin) miqdori va sitotoksik limfotsitlar sonining ko'payishi immun reaksi-yalaming ahamiyati borligini ko'rsatadi. Bunda shilliq parda epiteliysining sitotoksik hujayralar tomonidan bevosita zararlanishi mumkinligi istisno qilinmaydi. Glyutenning ma'lum polipeptid fraksiyalari shilliq parda hujayralariga to'g'ridan-to'g'ri zaharli ta'sir ko'rsatib, hujayralar o'rtasidagi aloqalami buza olishi aniqlangan.

Qanday sabab bo'lishidan qat'i nazar, ichak shilliq pardasi qoplagich epiteliydan mahrum bo'lib qoladi, shuning natijasida kriptalar epiteliysining proliferativ faolligi ortib, disaxaridlar, peptidlarni va ovqat hazmida ishtirok etadigan boshqa fermentlami sintezlashga qodir bo'lmagan odatdagidan boshqacharoq hujayralar paydo bo'lib boradi. Sprudagi malabsorbsiya asosida ingichka ichak absorblovchi yuzasining kichrayib ketishi va ichak yo'lida ovqat hazmining buzilishi yotadi.

Spruda ichak shilliq pardasida ko'zga tashlanadigan gistologik o'zgarishlar juda o'ziga xosdir. Ingichka ichak shilliq pardasi undagi burmalar, vorsinkalar va kriptalar borligi uchun normada xarakterli relyog'ga ega bo'ladi, shu burmalar, vorsinkalar va kriptalar ingichka ichakning umumiy yuzasini juda kattalashtirib yuboradi. Vorsinkalar ichak shilliq pardasining barmoqsi-mon yoki bargsimon haltumlaridan iborat bo'lib, ingichka ichak yo'liga erkin chiqib turadi. Ularning balandligi 0,5-1. 5 mm ga teng. Vorsinkalar jiyakli silindrsimon epiteliy bilan qop-langan, bu epiteliyda uch xil hujayralar - jiyakli, qadahsimon va argentofin hujayralar tafovut qilinadi. Kriptalar epiteliyning naysimon chuqurchalaridan iborat bo'lib, shilliq pardaning asl plastinkasida joylashgan. Kriptalaming pastki yarmidagi hujayralar vorsinkalaming epitelial hujayralari uchun ham, kriptalaming hujayralari uchun ham regeneratsiya manbai bo'lib xizmat qiladi. Shu sababdan ularda mitoz shakllari ko'zga tashlanadi. Vorsinkalar bilan kriptalar bo'yining nisbati normada 4:1 ni tashkil etadi.

Spruda vorsinkalar epiteliysi birmuncha keskin deskvaroasiyaga uchraydi, natijada ular tobora kalta tortib boradi. Bunda kriptalar epiteliysi hujayralarining mitotik faolligi pasaymaydi va kriptalar ancha uzayib qoladi. Vorsinkalar bilan kriptalar uzunligining nisbati 1:1 ga tenglashadi. Vorsinkalaming kalta tortishi kasallik zo'rayib borgani sayin ularning batamom yoʻqolib ketishiga olib keladi. Biroq ichak shilliq pardasi keskin atrofiyaga uchramaydi, chunki uzayib qolgan kriptalar yoʻqolib ketgan vorsinkalar oʻrnini bosadi, kriptalaming regenerator faolligi kuchayib boradi. Submikroskopik doirada oʻtkazilgan tekshirishlarda mikrovorsinkalaming juda ham kalta tortib, deformasiyaga uchragani ma'lum boMadi. Shilliq pardaning asl plastinkasida limfotsitlardan iborat infiltrat zoʻrayib boradi. Limfositlar soni epitelial hujayralar orasida ham koʻpayib boradi.

Glyuten ovqat rasionidan chiqarib tashlanganida bolalarda bir necha hafta yoki oy davomida shilliq parda, jumladan vorsinkalaming normal tuzilishi batamom asliga kelib qolishi mumkin. Katta yoshli odamlarda struktura tiklanmaydi. Bu kasallik bilan ogʻrigan bemorlarda xavfli oʻsmalar, ayniqsa limfoma va rak boshlanish xavfi ancha katta boʻladi.

#### UIPPL KASALLIGI

Uipll kasalligi sistemaga aloqador kasallik bo'lib, unda talaygina organ va to'qimalar, jumladan limfa tugunlari, taloq yurak jigar, buyrak, skelet muskullari, sinovial pardalar, marka-ziy nerv tizimi va ingichka ichak patologik jarayonga qo'sqilib ketadi. Ingichka ichakning dardga cqalinishi ko'proq uchraydi, intestinal lipodistrofiya deb ham ataladigan bu kasallikni Uippl tasvirlab bergan. Uippl kasalligining intestinal xili klinik ko'rinishlari jihatidan chillashir, ya'ni spruga o'xshab ketadi. Uni ajratib turadigan xususiyati shundaki, ingichka ichak shilliq pardasining asl plastinkasida (shuningdek yuqorida aytib o'tilgan organlar stromasida) sitoplazmasiga ShlK-musbat donalar to'lib ketgan makrofaglar to'planib boradi. Elektron mikroskop yordamida aniqlab olinganidek bu donalar har xil degenerasiya bosqichida turgan basillasimon mikroorganizmlar bilan to'la lizosomadan iborat bo'ladi. Bu basillalar ba'zan hujayradan tashqarida ham topiladi.

Etiologiyasi da patogenezi noma'lum. Uippl kasalligini shu vaqtga qadar qo'zg'atuvchisi aniqlanmagan infektsion kasallik deb taxmin qilinadi.

Patologik anatomiyasi. Jarayonga qo'sqilib ketgan barcha organ va to'qimalarda ichida ShlK-musbat donalar va basillyar tanachalar bo'ladigan dumaloq makrofaglar to'planib boradi, bu ana shu kasallikning patognomonik belgisidir. Tipik hollarda ingichka ichak boshidan oxirigacha kasallikka tortilib ketadi, bunda seroz pardasi xira tortib qoladi. Ichak tutqichi qalinlashib, zichlashadi. Shilliq pardadagi vorsinkalar ichida yuqorida aytilgan makrofaglar to'planib qolgani ular ishib, kengayadi. Shilliq parda epiteliysi saqlanib qoladi-yu, lekin unda kichik-kichik lipid vakuolalari

boʻladi, bu, aftidan, limfa yoʻllariga lipidlar tiqilib qolganiga bogʻliq boʻladi. Shu yoʻllarning yorilib ketishi ichak shilliq pardasining asl plastinkasi va limfa tugunlarida lipogranulyomalar hosil boʻlishiga olib kelsa ajab emas. Ichak shilliq pardasi qalinlashib, oqarib qoladi, imfa tugunlarida ham toʻplanib turgan makrofaglar topiladi.

Klinik jihatdan Uippl kasalligi so'rilishning izdan chiqishi, diareya, steatoreya boshlanishi, ozib borish, qarorat ko'tarilishi, bo'g'imlarda og'riq boshlanishi, badan terisida giperpigmentasiya bo'lishi bilan ta'riflanadi. Kasallikning diagnozi badan terisi biopsiyasida xarakterli makrofaglar topilishiga qarab qo'yiladi. Bir qancha hollarda nevrologik simptomatika kuzatiladi, artritlar boshlanib, yurak qopqoqlari va miokard zararlanadi. Kasallikka davo qilinmaydigan bo'lsa, bemor odatda, to'rt yil ichida o'lib ketadi.

### INGICHKA ICHAK 0'SMALARI

Ingichka ichak o'smalari nisbatan kam uchraydi va xavfsiz hamda xavfli o'smalarga bo'linadi. Xavfsiz o'smalardan ingichka ichakda:

1) leyomioma, 2) lipoma, 3) adenoma, 4) poliplar, 5) angioma, 6) fibroma kuzatiladi. Xavfli o'smalardan ko'pincha karsinoid (endokrin hujayralardan o'sib chiqadigan o'sma), adenokarsinoma, leyomiosarkoma, limfoma uchraydi. O'smalarning yarmidan ko'ra ko'prog'i yonbosh ichakda paydo bo'ladi.

### ADENOKARSINOMA

Ingichka ichak adenokarsinomasi aksari 40 yoshdan oʻtgan ayollarda kuzatiladi. Sirtdan bu oʻsma halqaga oʻxshagan boʻladi va kamdan-kam hollarda ingichka ichak yoʻliga qoʻziqorin koʻrinishida oʻsib kiradi. Shilimshiq ishlab chiqaradi va oʻz taraqqiyotining keyingi bosqichlarida ichakning tiqilib qolishiga sabab boʻladi. Shu munosabat bilan adenokarsinoma regionar limfa tugunlariga, jigar va oʻpkaga metastazlar berganidan keyingina ma'lum boʻlib qoladi.

### KARSINOID

Karsinoid (argentaffmoma) - endokrin hujayralardan o 'sib chiqadigan o'sma - biologik faol aminlar va polipeptidlar sintezlash xususiyatiga ega bo'lishi bilan ajralib turadi. Karsinoid nafas yo'llarida, biliar va pankreatik tizimda, qalqonsimon bezda paydo bo'lishi mumkin, lekin ko'pincha me'da- ichak yo'lida paydo bo'ladi.

O'sma manbai diffuz endokrin tizim (APUD-tizim) dir, bu tizim hujayralari yuqorida aytyb o'tilgan organ va to'qimalarda tarqoq holda uchraydi va xuddi o'sma singari serotoninlar, gistamin, katexolaminlar, glyukagon, gastrin va boshqa moddalar ishlab chiqarish xususiyatiga ega bo'ladi. APUD- tizim hujayralari neyroentodermadan kelib chiqadi. Hozir ular neyroendo-krin hujayralar deb ataladi, shunday hujayralardan unib

chiqadigan o'smalar esa, apudomalar deyiladi. Ichak karsinoidi paydo bo 'ladigan manba Kulchitskiyning enteroxromaffin hujayralaridir.

Patologik anatomiyasi. Karsinoid me'da-ichak yo'lining har qanday bo'limida: qizilo'ngach, me'da, appendiks, yonbosh ichak yo'g'on va to'g'ri ichakda paydo bo'lishi mumkin. Ichak shilliq pardasida karsinoid yaralari bo'lmagan, kulrangnamo-oqish tusli kichik pilakchalar ko'rinishida uchraydi (58-rasm). O'sma odatda bitta bo'ladi, lekin ko'p bo'lishi ham mumkin. Asta-sekin o'sib boradi va katta bo'lganidan keyin (diametri 4 sm cha bo'lganidan keyin) yaralana boshlaydi yoki tabiatan polipga o'xshab qoladi. Bu o'sma shilliq parda yoki uning ostidagi qatlam doirasida joylashgan bo'lishi yoki ichakning hamma qatlamlariga o'tishi mumkin Birmuncha keyingi muddatlarda karsinoid regionar limfa tugunlari, jigarga metastazlar berishi mumkin. Jigardagi metastazlari, odatda, ko'p va kichik-kichik (diametri I- 3 sm) bo'ladi. O'zining biologik xossalariga ko'ra karsinoid rakdan farq qilmaydi.

• Gistologik jihatdan olganda o'sma kubsimon yoki poligonal shakldagi hujayralardan iboratdir. Bu hujayralar bir xil kattalikda bo'lib, biriktiruvchi to'qima pardalari bilan bir-biridan ajralib turadigan trabekulalar, orolchalar, naychalar, asinuslar hosil qiladi. Yadrolari markazida turadi va monomorf bo'ladi. O'sma hujayralarining sitoplazmasi mo'l bo'lib, ichida donalari bor. Mitozlar va ulkan hujayralar kamdan-kam uchraydi. O'sma ichak devoriga o'sib kirganida va metastazlar berganida tuzilishi o'zgarmaydi. Sitoplazmasidagi donalar elektron mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida membrana bilan o'ralgan bo'lib ko'zga tashlanadi, elektron zichligi har xil bo'lishi bilan ajralib turadi, ularning diametri 75 dan 220 nmm gacha boradi. Bu donalar kumush tuzlari bilan yaxshi bo'yaladi, o'smaning "argentaffinoma" degan nomi shundan olingan. 58-rasm. Ingichka ichak karsinoidi.

Ichak karsinoidi odamning har qanday yoshida paydo bo'lishi mumkin, lekin aksari yoshi 60 dan oshgan kishilarda uchraydi. Appendiks karsinoidi 40 yoshdan keyin kuzatiladi. Bu o'sma odatda simptomsiz o'tadi va quyidagi hollardagina ma'lum beradi: jigarga metastaz berganida, spastik og'riqlar paydo bo'lganida, bioaminlar va polipeptidlar sinteziga aloqador karsinoid sind-romi avj olganida, karsinoid sindromi bir qancha ko'rinishda, chunonchi: 1) vazomotor o'zgarishlar; 2) ichak ishining buzilishi: ich surishi, ko'ngil aynishi, qusish; 3) bronxial astma xurujlari; 4) yurak xastaliklari: o'pka arteriyasi qopqog'i tavaqalarining qalin tortishi va stenozi, endokard fibrozi ko'rinishida namoyon bo'ladi. Vazomotor o'zgarishlar va bronxlarning spazmlari asosan o'sma hujayralarining bradikinin yoki gistamin ishlab chiqarishiga bog'liq. Bu sindromning boshqa ko'rinishlari ham o'smadan bioaminlar (serotonin, prostaglandinlar, gistamin, bradikinin) chiqib turishiga bog'liq bo'ladi.

Oqibati appendiks karsinoidi mahalidagina xayrli.

# IDIOPATIK YARALI KOLIT

Idiopatik yarali kolit sinonimlari: nospesifik yarali kolit, yarali proktokolit) - bu yo'g'on ichakning qaytalanib turadigan surunkali yallig'lanish kasalligi bo'lib, etiologiyasi noma'lum. Ichak shilliq pardasining ancha yara bo'lib ketishi va ichsurib turishi bilan ta'riflanadi.

Yuqorida aytib o'tilganidek Kron kasalligi bilan nospesifik yarali kolitning ba'zi umumiy tomonlari bor. Masalan, bular ko'pgina hollarda poliartrit, sakroileit, ankilozlovchi spondilit, tizimli qizil yugirigi bilan birga davom etadi. Bundan tashqari, Kron kasalligi bilan nospesifik yarali kolitda HLA B<sub>27</sub> ko'payib ketganligi ma'lum bo'ladi. Shu bilan birga bu kasaliiklarning aniq-ravshan tafovutlari ham bor.

Idiopatik yarali kolit quyidagilar bilan ta'riflanadi: 1) yara jarayoni toʻgʻri ichak bilan sigmasimon ichakda ustun turadi; 2) patologik jarayon nospesifik yalligʻlanish xususiyatlariga ega boʻladi, holbuki Kron kasalligida granulyomatoz yalligʻlanish avj olib boradi; 3) Kron kasalligida yalligʻlanish ichak devorining hamma qatlamlariga oʻtadi, holbuki idiopatik yarali kolitda jarayon ichak shilliq pardasi bilan uning ostidagi pardada cheklanib qoladi;

4) nospesifik yarali kolitda karsinoma boshlanish xavfi ancha katta bo'ladi.

Idiopatik yarali kolit asosan 20 yoshdan 40 yoshgacha bo'lgan ayollar orasida ko'proq uchraydi.

Etiologiyasi va patogenezi. Nospesifik yarali kolitning paydo bo'lish sabablari va avj olib borish mexanizmi hozir Kron kasalligi bilan bir xil deb hisoblanadi. Nospesifik yarali kolitning paydo bo'lishida quyidagilaming ahamiyati bor deb taxmin qilinadi: 1) tabiatan bakterial qo'zg'atuvchilar,

2) tabiatan virus qo'zg'atuvchilari, 3) immunopatogenetik mexanizmlar.

Patologik anatomiyasi. Kasallik toʻgʻri ichakda boshlanadi va yuqoriga tarqalib, sigmasimon ichakka, yoʻgʻon ichakning pastga tushuvchi boʻlimiga oʻtishi mumkin. Bir qancha hollarda kasallik yoʻgʻon ichakning hamma boʻlimlariga tarqalishi mumkin.

Kasallikning oʻtkir davrida ichak shilliq pardasi qizarib, shishib turadi. U yumshab, yuzasida bir talay mayda qontalashlar, erroziyalar va yiringli yaralar paydo boʻladi. Kasallik zoʻrayib borgan davrda ichak shilliq pardasi yuzasidagi mayda yaralar bir-biri bilan qoʻsqilib, notoʻgʻri shaklda boʻladigan birmuncha yirik yaralami hosil qiladi (59-rasm).

59-rasm. Surunkali nospesifik yarali kolit.

Tipik hollarda yaralar ichakning shilliq pardasi bilan uning ostidagi pardada bo'ladi. Yaralaming bir-biriga qo'sqilib ketishi yo'g'on ichak shilliq pardasining talaygina qismida katta-katta yarali joylar hosil bo'lishiga olib kelishi mumkin, bunda shilliq parda yaralar orasidagi kichkinagina ko'prikchalar ko'rinishida saqlanib qoladi. Saqlanib qolgan va shishib, qizarib turgan bunday shilliq parda xuddi tosh ko'chani eslatadigan psevdopoliplarga o'xshab ko'rinadi.

Nospesifik yarali kolitning surunkali davrida ko'proq fibroz to'qima o'sib, ichak devori qattiqlashadi, shakli aynab, kalta tortib qoladi.

Kasallikning shu davrida yaralar ichakning birmuncha chuqur qavatlariga oʻtib, toʻgʻri ichakda yoriqlar va teshiklar, pararektal abssesslar, shuningdek rektovaginal yoʻllar hosil qilishi mumkin.

Nospesifik yarali kolitning boshqa birmuncha ogʻir asoratlari ham tasvirlangan. Buiarga quyiagilar kiradi: 1) kasallikning oʻtkir davrida kuzatiladigan toʻgʻri ichakning "toksik" dila-tasiyasi, 2) ichakning yorilib, peritonit boshlanishi.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida kasailikning o'tkir davrida ichak shilliq pardasida giperemiya, shish va mayda qontalashlar borligi topiladi. Shilliq pardaning asl plastinkasida neytrofillar va mononuklearlar paydo boiadi. Nospesifik yarali kolit uchun kriptalarda oldiniga yiringli yalligManish boshlanishi xarakterlidir, bu jarayon shu kriptalardan yiringli nekrotik yalligManish ko'rinishida tarqalib borib, yaralar hosil bo'lishiga olib keladi. Bunday yaralarning devorlari va tubi neytrofillar bilan infiltrlangan, shu hujayralaming atrofida limfotsitlar, plazmatik hujayralar va ba'zan semiz hujayralar joylashgan bo'ladi. Yaqin atrofdagi tomirlarda vaskulit va tromboz ko'zga tashlanadi.

Yuqorida aytib o'tilgan "psevdopoliplar" shilliq pardaning bir talay yalligManish hujayralari bilan infiltrlangan, granulyasion to'qimali orolchalaridan iborat bo'ladi. Yaralarning dam-badam qo'zib turishi bilan ta'riflanadigan surunkali kasallikda fibroz o'zgarishlar ustun turadi. Sklerotik jarayonlar shilliq pardaning o'zidagina bo'lib qolmasdan, yo'g'on ichak devorining hamma qatlamlariga tarqalgan bo'lishi mumkin. Lekin bu jarayonlar Kron kasalligidagidan ko'ra kamroq ifodalangan bo'ladi.

Shilliq pardada shilimshiq hosil bo'lishi susayadi, uzoq davom etib kelayotgan yallig'lanish jarayoni munosabati bilan epiteliy metaplaziyasi va atipik displaziya boshlanadi. Bu narsa keyinchalik rak paydo bo'lishiga olib keladi. Kasallik nechogMik uzoq davom etib borsa, displaziya darajasi shuncha yuqori va karsinoma paydo boMish xavfi shuncha ko'p bo'ladi. Chunonchi, dastlabki 10 yil davomida karsinoma 1 foiz hollarda kuzatilsa, kasallik 20 yil davom etib borgan hollarda yaralarning xavfli o'smaga aylanishi endi 15 foizga yetadi. Bunday rak endofit tarzda infiltrlanib o'sib boradi va tez metastazlar beradi.

O'tkir jarayon surunkali tusga kirmaydigan hollardagina yaralar bitib, epiteliyning regeneratsiyalanishi kuzatiladi. Bunday hollarda regeneratsiya shilliq pardaning butunlay asliga kelib, odatdagi epiteliy hosil qilishi bilan tugallanadi. Lekin yaralar qaytalanib tursa va fibroz boshlangan bo'lsa, regeneratsiya tabaqalashmagan epiteliy va mayda kriptalar hosil bo'lishi bilan tugallanadi.

Klinik manzarasi. Nospesifik yarali kolitning asosiy simptomlari ich surib turishi, tenezmlar, ichak sanchiqlari bo'lishidir. Axlatga qon, shilimshiq aralashib tushadi, tana qarorati ham ko'tarilib, odam ozib boradi. Ichakdan

talaygina qon ketib turishi ham mumkin. Jigarning zararlanishi ham xarakterlidir, bu - jigarning yog¹ distrofiyasi, perixolangit, fibrozlovchi xo- langit koʻrinishida namoyon boMadi

Nospesifik yarali kolit har xil oʻtadi. Koʻpincha vaqti-vaqti bilan qoʻzib, surunkasiga davom etib boradi. Kasallik qoʻzishini ba'zan qattiq hayajonlar va jismoniy zoʻriqishlar ta'siriga bogMiq deb hisoblanadi. Kasallik qattiq qoʻzib qolgan yoki zoʻr ich ketar bilan birdan boshlanib qolgan davrda yoʻgʻon ichak keskin kengayib ketishi mumkin, yoʻgʻon ichakning toksik dilatasiyasi yoki toksik megakolon deb shuni aytiladi. Bunday asorat zudlik bilan kolonektomiya qilishni talab etadi. Kasallikning boshqa xavfli asoratlariga ichakdan bir talay qon ketishi va yaralar tesqilib, peritonit boshlanishi kiradi. Yoʻgʻon ichak strikturalarini ichak karsinomasi deb oʻylab, yanglishish oson.

Yarali kolitning oqibati har xil boMib, kasallikning nechogMik zoʻrligiga bogMiq. Kasallikning birinchi oylarida oMim hollari koʻproq uchrab turadi, kasallik surunkali tusga kirishi bilan oMim hollari kamayib boradi. Kasallik birdan boshlanib, ha deganda qaytavermaydigan boMsa, bemorlarning koʻpchiligi peritonit, sepsis, qon ketishi, suvelektrolitlar muvozanatining buzilishi singari asoratlardan birinchi yilning oʻzidayoq oMib ketadi. Yoʻgʻon ichak raki paydo boMishi kasallik oqibatini ancha yomonlashtirib qoʻyadi. Shu munosabat bilan endoskopiya va biopsiya usullaridan foydalanib, yoʻgʻon ichak shilliq pardasining ahvolini doim nazorat qilib borish zarur.

# YO'G'ON ICHAK 0'SMALARI

Yoʻgʻon ichakda uchraydigan oʻsmalarning har xil turlari tasvirlangan: mezenximadan kelib chiqadigan oʻsmalar, karsinoid, limfomalar, epitelial oʻsmalar shular jumlasidandir. Ichakning barcha xildagi oʻsmalari orasida poliplar bilan rak koʻproq uchraydi. Ushbu bobda shular tasvirlab oʻtiladi.

### **POLIPLAR**

Yo'g'on ichak poliplari uchta asosiy turga bo'linadi: 1) o'smamas poliplar, 2) adenomatoz (bezli) poliplar, 3) naslga aloqador boMgan polipoz sindrom.

O'smamas poliplar yo'g'on ichakning xavfsiz o'smalari jumlasiga kiradi, adenomatoz, ya'ni bezli poliplar esa xavfsiz boMishi ham, xavfli boMishi ham mumkin. Polipoz sindrom nihoyatda kam uchraydi. Adenomatoz (bezli) poliplar tubulyar, vorsinkasimon yoki aralash tuzilishga ega bo'lishi mumkin. Katta yoshli odamlarda ko'pincha giperplastik poliplar va tubulyar tuzilishdagi adenomatoz poliplar uchraydi. Odamlaming yoshi ulg'aygan sari poliplar ham ko'proq uchraydigan bo'lib boradi. Ular yakka yoki ko'p bo'lishi mumkin. Erkaklar va ayollarda bir xilda uchrayveradi.

Ichakning turli qismida paydo bo'ladi. Aksari ular to'g'ri va sigmasimon ichakda, goho yo'g'on ichakning yuqoriga ko'tarilib boradigan bo'limida bo'ladi. Adenomatoz poliplaming kelib chikishida epiteliy hujayralaridagi genlarning alteratsiyaga uchrashi (*K-ras* protoonkogenlaming faollashuvi va pJi-o'sma supressorlari genlarining yo'qolib ketishi) muhim ahamiyatga ega.

# 0'smamas poliplar

O'smamas poliplaming ikki turi: giperplastik va yuvenil xillari tafovut qilinadi.

Giperplastik poliplar. Bunday poliplar paydo bo'ladigan manba kriptalar epiteliysidir. Normada hujayralarning ko'payishi kriptalarning pastki uchdan bir qismida kuzatiladi. Yangi hosil bo'lgan yosh hujayralar shilliq pardaga o'tib yetuk qadahsimon va absorblovchi hujayralarga aylanadi, bular vaqti kelganda deskvamasiyaga uchraydi. Proliferativ zona kengayib boradigan bo'lsa, ortiqcha miqdorda paydo bo'ladigan hujayralar polip hosil qiladi.

Giperplastik poliplar shilliq pardadan o'sib chiqqan pushtinamo rangli kichikroq haltumlardan iborat bo'lib, ichak burmalarining uchida o'tiradi. Ularning diametri odatda 5 mm ni tashkil etadi. Bundan kattaroq bo'ladigan poliplar kam uchraydi. O'zining tashqi ko'rinishi jihatidan bu poliplar bezli poliplardan farq qiladi. Gistologik jihatdan olganda, kriptalarning birmuncha kattalashib ketgaifllgi bilan ta'riflanadi. Bu kriptalar qisman yetilmagan hujayralar bilan qoplangan bo'ladi, shularning orasida qadahsimon va absorblovchi hujayralar ham uchraydi. Epitelial hujayralarning yadrolari odatdagi tuzilishga ega bo'ladi. Kriptalar kichikroq biriktiruvchi to'qima qatlamlari bilan birbiridan ajralib turadi, shu biriktiruvchi to'qima qatlamlarida kamdan-kam uchraydigan yallig'lanish hujayralarini ko'rish mumkin. Giperplastik poliplar tabiatan xavfsiz va malignizasiyalanmaydigan bo'ladi.

Yuvenil, ya'ni norasidalarda bo'ladigan poliplar, shilliq parda o'z plastinkasining gamartomasidir, unda bir talay bezsimon kistalar topiladi. Bunday poliplar diametri 1 sm dan 3 sm gacha boradigan, yuzi silliq, dumaloq shddli o'smasimon tuzilma ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Uzunligi 2 sm gacha boradigan oyoqchasi bo'ladi. 5 yashargacha bo'lgan bolalarda uchraydi, odatda, to'g'ri ichakda bo'ladi, lekin yo'g'on ichakning har qanday bo'limida ham topilishi mumkin. Uchrashi mumkin bo'lgan asoratlari jumlasiga oyoqchasining buralib qolib, polipning nekrozga uchrashi kiradi. Yuvenil poliplar ichakdan qon ketib turadigan manba bo'lishi mumkin. Ular tabiatan xavfsiz tuzilmalar bo'lib, malignizasiyaga uchramaydi.

## Bezli (adenomatoz) poliplar

Gistologik tuzilishiga koʻra adenomatoz poliplar quyidagilarga: tubulyar, vorsinkali va aralash (tubulovorsinkali) adenomatoz poliplarga boʻlinadi.

Tubulyar adenomatoz polip, odatda oyoqchali, yakka yoki bir talay (2 tadan 10 tagacha) bo'ladi. Sirtdan qaraganda diametri 1 sm ga ham bormaydigan malina boshchasiga o'xshab ko'rinadi. Uning uzunligi bir necha santimetrga boradigan ingichka oyoqchasi bo'ladi. Poliplar qizg'ish tusli, yumshoq bo'lib, oyoqchasi odatda ingichka ichak shilliq pardasi bilan qoplangan. Bezli poliplarning gistologik tuzilishi har xil, xavfsiz o'sma tarzida ham, malignizasiyaga uchrab, tipik adenokarsinomaga aylaugan poliplar tarzida ham bo'lishi mumkin.

Polipning xavfsiz xili shilliq pardaning qalinlashib ketishi bilan ta'riflanadi. Bunda shilliq parda bir-biriga zich taqalib turgan bezsimon bir talay tubulyar tuzilmalardan iborat boʻladi. Ularning orasida biriktiruvchi toʻqima tortmalari joylashgan. Toʻqima atipizmi xarakterlidir. Naysimon tuzilmalami qoplovchi hujayralar baland boʻlib, bazal membranaga toʻgʻri qarab turadi. Mitozlar koʻp, lekin ular atipik boʻlmaydi. Naysimon tuzilmalar ba'zi yerlarda zich joylashib, kriptasimon tuzilmalami hosil qiladi. Epitelial hujayralaming yadrolari har xil shakl va kattalikda boʻlib, mitozlar juda koʻp uchraydi. Tubulyar adenomalarda soʻrgʻichsimon tuzilmalardan iborat joylar ham uchraydi. Xuddi mana shu joylarda juda aynab ketgan (atipizm) va keyinchalik rak hosil qiladigan hujayralar ham uchraydi. Sof holdagi tubulyar adenomatoz poliplar juda kamdan-kam rak oʻsmasiga aylanadi.

Kasallikning oqibati malignizasiyaga uchragan hujayralaming olgan joyiga bog'liq. O'sma epiteliy ichida, shuningdek shilliq parda doirasida o'sgan bo'lsa, kasallikning oqibati xayrli, chunki bunday polipni olib tashlab, darddan qutulish mumkin. Lekin o'sma ichak muskul qatlamidan ham nariga o'tib ketgan bo'lsa, bu holda neoplastik hujayralaming limfa tomirlari bilan uchrashuvi uchun qulay sharoit yuzaga keladi. Mana shunday hollarda o'smaning limfogen yo'l.bilan metastaz berishi mumkin bo'lib qoladi. Polip oyoqchasi uzunligining ham ma'lum ahamiyati borligi aniqlangan, chunki polip to'g'ridan-to'g'ri shilliq pardaning o'zida o'tirgan bo'lsa, bu narsa invaziyaning birmuncha erta boshlanishi uchun sharoit tug'dirib beradi.

Tubulyar adenomatoz polip klinik jihatdan belgisiz kechishi mumkin, lekin ko'pincha kamqonlik va qon ketishi ko'rinishida namoyon bo'ladi.

Vorsinkali adenomatoz polip ko'p uchraydi, bu polip bezli polipdan ko'ra kattaroq bo'ladi. Aksari to'g'ridan-to'g'ri shilliq pardaning o'zida o'tiradi, goho oyoqchali bo'ladi, diametri 2 sm dan ortiq keladi. Aksari to'g'ri va sigmasimon ichakda paydo bo'ladi. Tuzilishi bo'lakli, rangi kulrang tusda bo'lib, tashqi ko'rinishi jihatdan gulkaramga o'xshab ketadi. Polipda qon quyilgan va yara bo'lib ketgan, har xil tuzilishga ega bo'lgan

joylar bo'lishi mumkin, chunonchi, papillyar tuzilish bilan birga tubulyar tuzilgan va shoxlanib ketgan joylar ham ko'zga tashlanishi mumkin.

Polipning oyoqchasi fibroz to'qimadan tuzilgan, tomirlar bilan ta'minlangan va epiteliy bilan qoplangan bo'ladi. Hujayralari bir qator joylashib, o'rtacha ifodalangan displaziyaga uchragan bo'lishi mumkin. Ular odatda yetilmagan bo'ladi. Boshqa hollarda hujayralar ro'y-rost anaplaziyali ko'p qatorli qatlamlami hosil qiladi. Anaplastik hujayralar ba'zan bir-biriga taqalib turadigan bezlar hosil qiladi va aksari bazal membranaga, shilliq pardaning muskul qavatiga o'sib kirib, invaziv rak paydo bo'lishiga olib boradi.

Vorsinkali adenomatoz poliplar klinik jihatdan olganda to'g'ri ichakdan qon ketishi, ich surib turishi, gipoalbuminemiya va gipokaliyemiya bilan namoyon bo'ladi. Bu turdagi papillomaning obligat rak oldi holatlariga kirishi aniqlangan, chunki u in vaziv rak manbai bo'lib qolishi mumkin. Shu munosabat bilan vorsinkali papillomalar borligi aniqlangan hollarda fursatni qo'ldan boy bermay, ulami operatsiya yo'li bilan albatta olib tashlash kerak.

Tubulovorsinkali bezli poliplar vorsinkali va tubulyar tuzilmalardan iborat bo'lib, gistologik tuzilishi yuqorida tasvirlab o'tilgan poliplar tuzilishiga o'xshaydi. Ular oyoqchali bo'lishi yoki shilliq pardaning o'zida o'tilgan bo'lishi mumkin. Ko'pchilik hollarda ular belgi bermaydi, vorsinkali tuzilmalari ko'p bo'lsa, rakka ayianib ketishi mumkin (10 foizhollarda).

Demak, kartsinoma boshlanish ehtimoli quyidagilarga bog'liq: 1) bezli polipning katta-kichikligiga. Masalan, polip diametri 1 sm bo'lganida faqat 1 foiz hollarda malignizatsiyaga uchragan hujayralar topilsa, polip diametri 4 sm gacha bo'lgan hollarda uning havfli o'smaga aylanish havfi ancha ortadi,

2) bezli polipda soʻrgʻichsimon oʻsimtalar bor-yoʻqligi va ular yuzasining kattakichikligiga, 3) polip oyoqchasi bor-yoʻqligiga. Shulaming orasida polipning kattakichikligi koʻproq ahamiyatga ega.

# YO'G'ON ICHAK RAKI

Ko'p uchrab turadigan o'smalar jumlasiga kiradi va me'da ichak yo'li o'smalari orasida uchinchi o'rinni egallaydi. Yo'g'on ichakning barcha xavfli o'smalari orasida o'smalari 95-9S foizni tashkil qiladi. 3oshqa o'smalardan limfomalar, karsinoid va sarkoma tasvirlangan, bulaming hammasi birgalikda 2-5 foizni tashkil etadi. Yo'g'on ichak raki odatda 50 yoshdan keyin paydo bo'ladi, erkaklar bilan ayollarda bir xilda uchrayveradi. Faqat to'g'ri ichak raki bunga kirmaydi. Rakning bu xili erkaklarda ko'proq kuzatiladi. Rak paydo bo'lishida odam ovqatining tabiati muhim rol o'ynaydi deb hisoblanadi. Mol yog'i, oqsillar, uglevodlar ko'p iste'mol qilinadigan, sanoati taraqqiy etgan mamlakatlarda rak bilan kasallanish 4-6 baravar ko'proq uchraydi.

Etiologiyasi ka patogenezi. Yo'g'on ichak adenoraalari va rakining paydo bo'lishi hozir hujayralardagi genlarning zararlanishiga bog'liq deb hisoblanadi. O'smalaming paydo bo'lishida ikkita jarayonning ahamiyati borligi aniqlangan: epitelial hujayralardagi protoonkogenlaming faollashuvi va o'smalar suppressor genlarning yo'qolib ketishi. K-ras protoonkogenlar 12 xromasomaning qisqa yelkasida, suppressor genlar esa 21-xromasoma uzun elkasining 5-segmentida va 17-xromasomaning qisqa yelkasida joylashgan bo'ladi. 18-xromasomaning qisqa yelkasida yo'g'on ichak rakining mutatsiyaga uchragan geni joylashadiki, u xromasoma deletsiyasi natijasida yuzaga keladi. Rak paydo bo'lishida quyidagilaming ahamiyati borligi tajriba tekshirishlarida aniqlangan: 1) mol go'shti va mol yog'im ko'p iste'mol qilish; 2) ichakda ko'p miqdor anaerob mikroflora paydo bo'lishi;

3) ikkilamchi o't kislotalarining kanserogen ta'siri; 4) ovqatda kletchatka yetishmasligi; 5) mikroelementlar va rakka qarshi vitaminlar bo'lmish vitamin A, C va E larning yetishmay qolishi.

Ovqatda hayvon yogʻlari va oqsillarining koʻp boʻlishi ichakda anaerob flora (klostridiyalar, bakterioidlar) hosil boʻlishiga yoʻl ochadi. Bu anaerob mikroblar yoʻgʻon ichak shilliq pardasini zararlantiradigan yogʻ va oʻt kislotalarini koʻpaytiradi va replikasiya jarayonlarini boshlab beradi. Bundan tashqari, u jarayonlarda kanserogenlar jumlasiga kiradigan nitrozoaminlar ham hosil boʻlishi mumkin. Ma'lumki, kletchatka ichak peristaltikasini kucqaytiradi. Kletchatkani yetarlicha iste'mol qilmaslik peristaltika susayib, kanserogen moddalarning ichak shilliq pardasiga uzoq muddat ta'sir oʻtkazib turishiga yoʻl ochadi. Bundan tashqari, kletchatkaga boy oziq moddalarning yetishmasligi rakka qarshi vitaminlar qatoriga kiradigan A, C va E vitaminlari tanqisligiga olib keladi. Aholisi oʻsimlik kletchatkasiga boy ovqatlar bilan ovqatlanadigan Afrika mamlakatlarida yoʻgʻon ichak raki uchramasligi ham rak paydo boʻlishida ovqat tabiatining ahamiyati borligini koʻrsatadi.

Patologik anatomiyasi. Yo'g'on ichak raki shu ichakning har xil qismidan joy oladi, lekin sigmasimon va to'g'ri ichakda ko'proq, yo'g'on ichakning pastga tushuvchi qismida kamroq uchraydi. Irsiy ichak polipozi, so'rg'ichli poliplar, yarali polipda o'sma, odatda, multisentrik tarzda o'sib boradi. Juda kamdan-kam hollarda o'sma o'zgarishga uchramagan ichak shilliq pardasidan o'sib chiqadi.

Yoʻgʻon ichakning chap yarmida, jumladan toʻgʻri ichakda uchraydigan oʻsmalar ichakning yuqoriga koʻtariluvchi qismidagi oʻsinalarga qaraganda kattaroq boʻladi. Toʻgʻri ichak raki odatda konsentrik tarzda oʻsib boradi, shu munosabat bilan oradan 1-2 yil oʻtgach, ichak strikturasi boshlanib, ichak tutilishiga xos manzara yuzaga keladi. Oʻsmaning oʻrta qismi odatda nekrozga uchraydi va ichak devorini teshib chiqishi mumkin. Oʻsma tugunlari seroz parda osti-da va seroz pardada mayda-mayda oqish

tugunchalar ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Perforasiya yuz berganida Dararektal abssesslar va peritonit boshlanadi. To'g'ri ichak raklari regional- limfa tugunlari va jigarga metastazlar beradi.

Yo'g'on ichakning o'ng yarmida uchraydigan rak polipsimon tuzilishga ega bo'lib, ekzogen tarzda ichak yo'liga qarab o'sib boradi, sirtdan gulkaramga o'xshaydi (60-rasm). Bunday rakning yara bo'lib ketishi kam ko'riladi. O'sma katta yoki kichik bo'lishidan qatiy nazar, u ichak devoriga o'sib kirib, ichak tutqichga o'tadi, regionar limfa tugunlariga, shuningdek birmuncha olisdagi organlarga, birinchi galda jigarga metastazlar beradi.

Ko'richak raki va ichak yuqoriga ko'tariluvchi qismining raki kamdan- kam hollarda ichak tutilishi manzarasini yuzaga keltiradi. Yo'g'on ichak raki yarali kolit ustiga paydo bo'lgan mahallarda o'sma ichak yo'liga do'mbayib chiqmasdan, balki, odatda ichakning butun devoriga bir tekisda infiltrlanib o'sadi, kamdan-kam metastaz beradi.

Yo'g'on ichak o'ng va chap tomonlari rakining gistologik tuzilishi bir xil, lekin ularning anatomik farqlari bo'ladi. Yo'g'on ichak raki 95 foiz hollarda adenokarsinomadan, goho shilimshiq rakdan iborat bo'ladi. To'g'ri ichakning anusga yaqin joyida yassi hujayrali rak melanokarsinoma bo'lganligi tasvirlangan.

Toʻgʻri ichak rakining avj olib borishida 4 bosqich tafovut etiladi: 1 bosqichida oʻsma shilliq parda doirasida oʻsib, muskul qatlamidan nariga oʻtmaydi, II bosqichida oʻsma muskul qatlamidan oʻtib, seroz pardaga yetib boradi, III bosqichida limfa tugunlariga, IV bosqichida olisdagi organlarga metastazlar beradi.

Klinik manzarasi. Yoʻgʻon ichak rakining boshlangʻich davri belgi bermasdan oʻtadi. Kasallik zo'rayib borgan sayin yoʻgʻon ichakning chap yarmida spazmlar boshlanib, qorinning pastki chap kvadrantida ogʻriq turadi, noxush sezgilar paydo bo'ladi, axlatga qon aralash tushadi. Yoʻgʻon ichak o'ng yarmining raki aksari belgi bermasdan o'tadi, goho axlatda qon yuqlari topilib qoiadi.

Ko'pincha temir tanqisligiga aloqador anemiya boshlangan mahalda o'smani aniqdab olish mumkin bo'ladi. Bemoming darmoni qurib, ishtahasi yo'qolishi, ozib borishi ham xarakterli, kasal o'sma tarqalayotgan mahaldan boshlaboq oza boshlaydi. Xuddi shu davrda jigarda ikkilamchi metastazlar paydo bo'lishi tufayli gepatomegaliya ham qayd qilinadi. O'sma to'g'ri ichakda bo'lgan mahallarda retrovaginal yoki retrovezikal teshik yaralar paydo bo'lib, og'riqlar boshlanishi, ichak tutilishiga xos manzara yuz berishi mumkin. To'g'ri ichak biopsiyasi diagnostika uchun muhim ahamiyatga ega.

Oqibati rakning nechog'lik avj olganiga, uning vaqtida aniqlangananiqlanmaganiga, radio-kimyoterapiyaga nechog'lik sezgirligiga bog'liq I va II bosqichdagi o'smasi bor kasallaming 75-80 foizi odatda 5 yil umr ko'radi. Kasallikning III bosqichida 5 yilcha umr ko'radiganlarning soni atigi 10 foizga boradi.

### APPEND ITSIT

Appenditsit - appendiksningyallig'lanishi - me'da-ichak yo'lining eng ko'p tarqalgan kasalligidir. O'tkir appenditsit aksari odam hayotining birinchi o'n yilligida uchraydi. Erkaklar bu

kasallik bilan ayollarga qaraganda birmuncha ko'p og'riydi.

Etiologiyasi va patogenezi. Appenditsitning etnologiyasi uncha ma'lum emas. U autoinfektsion kasallikdir, ichakda yashaydigan flora (ichak tayoqchasi, enterokokk) shu kasallik qoʻzgʻatuvchilariga ayianib qoladi, deb hisoblanadi. Ashoff nazariyasiga muvofiq chuvalchangsimon oʻsimta boʻshligʻida ichak suyuqligi turib qoladigan boʻlsa, organizmning oʻz florasi shu kasallik qoʻzg atuvchisiga aylanishi mumkin. Oʻsimta boʻshligʻiga ichak suyuqligi (yoki oʻsma, parazitlar, yot tanalar) tiqilib qolganida unda hosil boʻlib turadigan shilimshiqning chiqib ketish yoʻli bekiladi, natijada oʻsimta juda kengayib, devorining qon bilan ta'minlanishi izdan chiqadi. Shunda shilliq parda yuza epiteliysining zararlanishi saprofit mikroblarning ichkariga oʻtib olishiga yoʻl ochadi. Dastlabki davrlarda oʻchoqli yiringli yalligManish

kripta-larda boshlanadi. O'simta devorining limfa tizimi yaxshi rivojlanganligi munosabati bilan yiringli infektsiya tez tarqalib boradi.

Rikker va A. V. Rusakovlaming nerv-tomir nazariyasiga muvofiq, tomirlarning neyrogen yoʻl bilan boshlanadigan spazmlari oʻsimtaning qon bilan ta'minlanishini izdan chiqarib, oʻsimta devorida distrofik va nekrobiotik oʻzgarishlarga olib keladi. Viruslar, masalan, qizamiq virusi tufayli boshlanadigan limfoid giperplaziyaning ham ahamiyati bor. Chuvalchangsimon usimtada paydo boʻladigan fibroz strikturalar ham appenditsitga sabab boMishi mumkin, deb hisoblanadi.

Appenditsitning ikkita klinik-anatomik turi tafovut qilinadi: oʻtkir va surunkali appenditfit. Morfologik o'zgarishlarga koʻra, appenditsit nospesifik va spesifik turlarga boMinadi.

### 0'TKIR APPENDITSIT

Tabiatiga va nechogMik chuqur o'tganiga qarab oʻtkir appenditsitning quyidagi turlari ajratiladi: oddiy, yuza, destruktiv appenditsit.

Appenditsitning destruktiv turiga flegmonoz, apo-stematoz, flegmonoz-yarali va gangrenoz appenditsitlar kiradi. Kasallik xillarining shu nomlari chuvalchangsimon o'simtaning o'tkir yalligManishida avj olib boradigan struktura o'zgarishlari dinamikasini aks ettiradi.

Oddiy oʻtkir appenditsit. Kasallikning ilk muddatida kuzatiladigan asosiy morfologik oʻzgarishlar qon va limfa aylanishi buzilib, qon quyilishidan iborat boMadi. Bunda stazlar koʻzga

tashlanadi, mikrosirkulyator o'zan tomirlarida leykositlar marginasiyasi va leykodiapedez boshlanadi.

O'tkir yuza appenditsit shilliq pardada ekssudativ yiringli yalligManish o'choqlari paydo boMishi, epiteliy deskvamasiyasi bilan xarakterlanadi. Appendiks bo'rtib, seroz pardasi qonga to'lib turadi. Ekssudatning tabiatiga ko'ra appenditsitning bu shakli o'tkir yiringli appenditsit jumlasiga kiradi. Seroz pardada mayda abssesslar bo'lsa, buni apostematoz appenditsit deb aytiladi.

Flegmonoz appenditsitda neytrofiliar infiltratsiyasi chuvalchangsimon o'simta devorining hamma qatlamigc o'tadi. O'simta kattalashib, seroz pardasi qonga to'ladi va xira bo'lib turadi. Yuzida fibrinoz yoki fibrinoz- yiringli karash paydo boMadi. Shishning zo'rayib borishi, qon aylanishining izdan chiqishi shilliq pardada gemorragik yaralar paydo bo'lishiga olib keladi. O'choqli nekroz appendiksning hamma qavatlariga o'tadi, shu narsa o'tkir gangrenoz appenditsit boshlanishiga olib keladi. Bunda seroz parda gugurt-yashil tusli, fibrinoz-yiringli karash bilan qoplanadi. O'simta devori qalin tortib, kulrang-gugurt tusga kiradi, o'simta bo'shlig'idan yiring chiqib turadi. O'simta devorida ko'zga tashlanadigan mikroskopik o'zgarishlar o'tkir kataral yiringli yallig'lanishga va gangrenoz jarayonga xarakterli

boʻladi. Qon quyilgan joylar, tomirlarda paydo bo'lgan tromblar, shilliq pardada yaralar topiladi. Katta-katta nekroz oʻchoqlarida bakteriya koloniyalari boʻladi.

Klinik manzarasi. 0'tkir appenditsit xuruji kindik sohasida to'satdan og'riq paydo bo'lishi bilan boshlanadi. Keyinroq, o'simta ancha kengayib ketgan paytda bu og'riq ko'richak sohasida seziladi. Kasallik zo'rayib borgan sayin infektsiya o'simta devoriga chuqurroq o'tib, uning zararlanishiga, jumladan seroz parda ham zararlanishiga sabab boiadi. Mahalliy peritonit boshlanishi bilan og'riqdar zo'rayadi. Shu davrda qarorat ko'tarilib, leykositoz boshlanadi. Chuvalchangsimon o'simta devorida destruktiv jarayonlarning zo rayib borishi o'simta devorining lesqilishiga olib kelishi mumkin. O'simta devori teshilganida qorinning pastki o'ng kvadrantidagi og'riqlar bosilib qoladi. O'tkir appenditsitning asoratlari jumlasiga quyidagilar kiradi: 1) tarqoq peritonit, 2) periappendikulyar abssess paydo bo'lishi, 3) qopqa vena tizimidagi yirik vena tomirlarida pileflebit boshlanib, tromboz paydo bo'lishi, jigarda abssesslar paydo bo'lishi, septisemiya.

O'tkir appenditsit diagnostikasi oson emas, chunki boshqa ko'pgina patologik hollarda ham o'xshash klinik manzara bo'lishi mumkin. Jumladan, quyidagilar o'xshash klinik manzara bilan davom etadi: 1) bolalarda virusli infektsiyaga bog'liq bo'ladigan mezenterial limfa tugunlarining yallig'lanishi, 2) mezenterial limfa tugunlari ham zararlanishiga sabab bo'lgan gastroenterit, 3) har xil sabablarga ko'ra (masalan, bachadondan tashqaridagi homiladorlikda bachadon naylarining yorilib ketishi tufayli) qorin bo'shlig'iga intraperitoneal qon quyilishi, 4) kichik chanoq organlarining yallig'lanishi, 5) Kron kasalligi, 6) Mekkel divertikulining yallig'lanishi. Chaqaloq bolalarda va yoshi o'tib qolgan kishilarda appenditsitning klinik manzarasi biiinmaydigan bo'lishi mumkinligini hisobga olish kerak. Bunday hollarda og'riqlar odatda arzimas darajada bo'ladi va qarorat ko'tarilmaydi.

#### SURUNKALI APPENDITSIT

Surunkali yallig'lanish jarayoni bilan ta'riflanadi. Chuvalchangsimon o'simta qalinlashib, unda skleroz boshlanadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'simta devorining hamma qatlamlari mononuklear limfotsitlar bilan bir tekis infiltrlangani ko'zga tashlanadi. Bu hujayralar ba'zan limfoid follikulalar hosil qiladi.

### MUKOSELE

Mukosele - bu shilimshiq sekret κο 'p to 'planayotgani munosabati bilan appendiks bo'shlig'ining tobora ko'proq kengayib borishidir. Mukosele paydo bo'lishida quyidagi omillar ahamiyatga ega: 1) appendiks yoʻlining tiqilib qolishi yoki shilimshiq ishlab chiqaruvchi bezlaming giperplaziyaga uchrab, ko'p shilimshiq ishlab chiqarishi, 2) xavfsiz o'sma, ya'ni ko'p

miqdor shilimshiq ishlab chiqaruvchi sistadenomalar paydo bo'lishi, \ 3) appendiks shilliqpardasida adenokarsinoma paydo bo'lishi.

Soʻnggi holda qorin pardasi psevdomiksomasi ham paydo boʻlishi mumkin. Kista yorilganida ichidagisi qorin boʻshligʻiga tushib, oʻsma hujayralari qorin pardasiga payvandlanadi. Tuxumdonlar adenokarsino- masida ham qorin pardasi psevdomiksomasi paydo boʻlishi mumkinligini aytib oʻtish kerak. Oʻsma jarayoniga aloqador boʻlmagan mukosele epitelial hujayralar atipiyasi bilan birga davom etib bormaydi. Ba'zi hollarda yoʻgʻon ichakning giperplastik poliplariga oʻxshab ketadigan diffuz giperplaziya, shilliq parda atrofiyasini kuzatish mumkin. Ortiqcha shilimshiq toʻplanib qolganiga aloqador dilatasiya (7 sm gacha boʻlsa) qorin pardasi psevdomiksomasiga olib bormaydi.

Xavfsiz mutsinoz sistadenomada appendiks yo'li birmuncha ko'proq kengayadi (diametri 10-12 sm ga borib qoladi). Bu o'sma epitelial hujayralaming zo'r berib proliferatsiyalanishi va papillomalar hosil bo'lishi bilan ta'riflanadi. O'simta devori yupqa tortib qolgan bo'lsa, shundagina u yorilib ketishi mumkin. Bunda kistaning ichidagisi qorin bo'shlig'iga quyilishi mumkin. Bu suyuqdikda o'sma hujayralari bo'lmaydi va qorin pardasiga o'sma hujayralarining tarqalib borish hodisasi kuzatilmaydi.

Mutsinoz sistadenokarsinoma ham ko'pincha mukoselega sabab bo'ladi. Bunday mukosele belgi bermasdan o'tuvchi oldingi xillaridan farq qilib, qorinning o'ng tomondagi pastki kvadrantida og'riq turishi bilan birga davom etib boradi va psevdomiksomatoz peritonit boshlanishiga olib keladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganda qorin pardasiga o'sma hujayralari implantasiyalangani va ichki organlarga o'tib qolgani topiladi.

#### VIII Bob

## JIGAR, BILIAR YOʻL VA ME'DA OSTI BEZI KASALLIKLARI

# JIGAR KASALLIKLARI Virusli gepatitlar

Etiologiyasi Patogenezi Virus tashuvchanlik Oʻtkir virusli gepatit Surunkali gepatit Surunkali persistlovchi gepatit Surunkali faol gepatit Gepatitning yashindek tez oʻtadigan xili Jigarning alkogoldan 'zararlanishi Jigar sirrozlari Postnekrotik sirroz Portal sirroz Aralash sirroz Jigar oʻsmalari Jigarning xavfsiz oʻsmalari Jigar raki Sariqlik

Portal gipertenziya Jigar yetishmovchiligi

#### 0'T PUFAGI KASALLIKLAR

Xolesistit O't-tosh kasalligi ~ 04 pufagi raki Jigardan tashqaridagi oʻt yo'llari va duodenal soʻrgʻicli raki

## ME'DA OSTI BEZI KASALLIKLARI

0'tkir pankreatit Surunkali pankreatit Me'da osti bezi o'smalari

Me 'da osti bezi raki Langergans orolchalari hujayralaridan paydo bo 'ladigan o 'smalar Insuloma Zollinger-Ellison sindromi

almashinuvi jigarga bog'liq. Jigarda gemoglobinogen pigmentlar, glikogen, xolesterin efirlari va qon plazmasining eng muhim oqsillari fibrinogen, albumin, globulinlarning ba'zi bir qismlari sintezlanadi. Jigarning o't hosil qilish funksiyasi hazm jarayonlari uchun nihoyatda katta ahamiyatga ega, chunki o't jigardan ichakka tushib, yog'larning emulsiyalanishi, ularning parchalanishidan hosil bo'ladigan mahsulotlaming qon bilan limfaga so'rilishini ta'minlaydi. Endogen va ekzogen tabiatli har xil kimyoviy moddalarni, masalan, ichakda ovqat hazmi va mikroblar hayot - faoliyati natijasida paydo bo'ladigan mahsulotlarni zararsizlantiruvchi juda ulkan laboratoriyadir. Bundan tashqari oqsillar almashinuvi jarayonida hosil bo'ladigan azot moddalar ham jigarda zararsizlantiriladi, chunki siydik bilan organizmdan chiqarib tashlanadigan mochevina shu moddalardan

sintezlanadi. Kupfer hujayralari tufayli jigar immun jayobda ham ishtirok etadi.

Jigar funksiyalarining shu qadar koʻp!igi va xilma-xilligi, bir tomondan, jigaming organizm uchun ahamiyatini belgilab bersa, ikkinchi tomondan, turli kassalliklarning paydo boʻlishida jigaming ishtirok etishini belgilab beradi.

Jigar patologiyasini o'rganishda shuni ham yodda tutish kerakki, jigar nihoyat darajada yuqori regeneratsiyalanish xususiyatiga va keng doiradagi kompensator imkoniyatlariga egadir.

Tajribada jigar parenximasining 80-90 foiz qismi olib tashlanganida ham qolgan qismining funksiyalari buzilinay qolishi mumkin. Demak butun jigaming diffuz ravishda zararlanishigina hayot uchun muhim funksiyalarining izdan chiqishiga olib keladi. Bunday hollarda sariqlik va jigar yetishmovchiligi boshlanishi mumkin.

## JIGAR KASALLIKLARI

Jigar kasalliklari juda koʻp va xilma-xil. Ularning asosida yalligʻlanish, distrofik disregenerator va oʻsma jarayonlari yotadi. Eng muhim jigar kasalliklari jumlasiga oʻtkir virusli gepatitlar, alkogol gepatiti, har xil etiologiyali surunkali gepatitlar, jigar sirrozlari, yogʻli va pigmentli gepatozlar, jigaming toksik distrofiyasi kiradi.

## VIRUSLI GEPATITLAR ^

Virusli gepatit o'ziga xos bir guruh gepatotrop viruslar qo'zg'atadigan birlamchi infektsion kasallikdir. Infektsion mononukleoz, sariq isitma infektsiyasi singari boshqa virusli infektsiyalarda ham jigar patologik jarayonga qo'sqilib ketishi mumkin, biroq bunday mahallarda boshlanadigan gepatit *ikkilamchi virusli gepatit bo 'lib* hisoblanadi.

#### ETIOLOGIYASI'

Virusli gepatitning qo'zg'atuvchisi A, B, CTTE viruslar va delta-virusdir. hozirgi vaqtda A va B virusi yaxshi o'rganilgan.

b gepatit virusi (DNK li virus) inkubasion davri uzoq davom etishi bilan ajralib turadigan "zardob gepatiti" ning qo'zg'atuvchisidir. Mana shu virus yuqib qolgan mahalda o'tkir gepatit boshlanib, tobora zo'rayib boradigan kuchli jigar nekrozi ham ro'y berishi mumkin. B virusni tashib yuruvchanlik va jarayonning surunkali tusga kirish hodisasi kuzatiladi.

B gepatit virusi sferik shaklda bo'lib, diametri 42 nm keladigan virus zarrasidir. Qo'sh spiralli DNK dan iborat bo'lib, lipoproteid parda bilan o'ralib turadigan o'zakdan tashkil topgan (61-rasm). Bunday virionlar ulami tasvirlab bergan tadqiqotchining nomiga nisbat qilinib, ba'zan Deyn zarralari deb ham aytiladi. B gepatit virusida bo'ladigan uchta antigen ajratib olingan,

bulaming ikkitasi - HbcAg va HbeAg virus oʻzagi bilan assosilangan, uchinchisi - HbsAg esa virus pardasi yuzasining asosiy antigeni boʻlib, infektsiyalangan gepatositlar tomonidan koʻplab ishlab chiqariladi. HbsAg ni avstraliya antigeni deb ham yuritiladi, chunki birinchi marta Avstraliya aborigenining qon zardobidan ajratib olingan.

## 61- rasm. Gepatit B virusi tuzilishining sxematik tasviri (Gerbert, 1985).

Mana shu antigenning uchovi ham tegishli antitelolar, ya'ni anti-Hbc, anti-Hbc va anti-Hbs antitelolar hosil bo'lishiga olib keladi. Gepatit B ning inkubasion davri 45 kundan 6 oygacha davom etadi, lekin shu davrdayoq birinchi bo'lib qonda HbsAg, undan keyin HbeAg paydo bo'ladi, ammo HbeAg kasallikning o'tkir davrida barvaqt yo'qolib ketadi. HbsAg esa taxminan uch oylardan keyin qondan yo'qola boshlaydi, shu munosabat bilan kasallik boshidan hisoblaganda 6 oydan keyin ham uning saqlanib turishi jarayonning surunkali tarzga o'tganidan dalolat beradi. 6-18 oydan keyin immunoglobulin G paydo bo'lishi ham surunkali gepatit alomatidir.

B gepatit virusi parenteral yo'l bilan, ya'ni qon, plazma, fibrinogen va qonning boshqa tarkibiy qismlari quyilganda, teri ostiga in'eksiyalar qilinganda o'tib qoladi. Stomatologik va jarrohlik asboblar ham infektsiya yuqtiradigan manba bo'lishi mumkin. B gepatiti yuqishi ehtimoli jihatidan olganda gemodializ o'tqazish va organlarni ko'chirib o'tqazish ham katta xavf tug'diradi. Infektsiya tibbiyot xodimlari (vrachlar, stomatologlar, tibbiy hamshiralar, laborant-vrachlar) ga ham yuqib qolishi mumkin. Kasallik

boshqa yoʻllar bilan ham yuqadi, chunki odamning soMagi, urug1 suyuqligi, hayz siydigi, axlatidan ham virus topiladi. Shu munosabat bilan infektsiya yuqqan kishi bilan jinsiy aloqa qilingan mahalda, oilada infektsiya tashuvchi kishi bo'lgan paytlarda, gomoseksualistlar orasida kasallik yuqish xavfi katta bo'ladi. Infektsiya vertikal transmissiya deb yuritiladigan yo'l bilan qorindagi homilaga ham o'tishi mumkin (infektsiyaning surunkali B gepatit bilan og'rigan onadan bolaga o'tishi).

A gepatit virusi RNK li virus bo'lib, o'tkir gepatitni qo'zg'atadi. Bu virusni tashib yurish hodisasi, shuningdek jarayonning surunkali tusga o'tish hollari kuzatilmaydi. Virusli A gepatit paytida kuchli jigar nekrozlari juda kamdan-kam hollarda ko'riladi. Inkubasion davri 15 kundan 45 kungacha (o'rtacha 2-4 hafta) boMadi. Virusemiya hodisasi o'tkinchi (tranzitor) boMib, kasallikning inkubasion va prodromal davrlarida kuzatiladi. Infektsion JI gepatitningdastlabki alomativirusning axlatda paydo boMishidir. Ayni vaqtda A gepatit virusi soMak, siydik va urug¹ suyuqligi orqali tarqalmaydi.

vaqtda A gepatit virusi soMak, siydik va urugʻ suyuqligi orqali tarqalmaydi.

Virusli A gepatit antitelolar hosil boMishi bilan birgalikda davom etib boradi, avvaliga immunoglobulin M, keyinchalik immunoglobulin G paydo boMadi. M immunoglobulin paydo boMishi virusning axlat bilan tarqalishi kamaya boshlagan davrga toʻgʻri keladi. Bir necha hafta yoki oylardan keyin immunoglobulin M titri kamayadi, lekin immunoglobulin G bir necha yil davomida saqlanib qoladi va uzoq muddatli immunitetni ta'minlab beradi.

Virusli gepatit A faqat fekal-oral yoM bilan yuqadi. Shu munosabat bilan kasallikning oʻtkir davrini boshdan kechirayotgan yoki kasallikning dastlabki alomatlari hali yuzaga chiqmagan bemor infektsiya manbai boMib hisoblanadi. Virusli gepatit A odatda shaxsiy gigiena qoidalariga rioya qilmaganda, bemor bilan yaqindan aloqada boMganda yuqadi. A gepatit virusi tabiatan sporadik boMishi ham, epidemik boMishi ham mumkin. Gepatit epidemiyasi bolalar bogʻchalari, yaslilarida, rivojlanib kelayotgan mamlakatlarning sanitariyaga xilof sharoitlarda gʻuj boMib yashovchi aholisi orasida kuzatiladi. Infektsiyaning qondan oʻtishi juda kamdan-kam koʻriladi, chunki viremiya hodisasi oʻtkinchi boMadi.

C gepatit virusi 1989 yildagina ajratib olinib, oʻrganilgan, u bir spiralli RNK-virus boMib, odatda 90 foiz holiarda qon quyish paytida oʻtadi va posttransfuzion gepatitga sabab boMadi. Davo maqsadi qon quyish boMgan kasallamigina emas, balki gemodializ oʻtkazilishi kerak boMgan kishilami, shuningdek allogen buyrak resipientlarini, giyohvandlar va qon quyadigan tibbiy xodimlami ham kasallikni yuqtirib olish xavfi yuqori boMgan guruhga kiritish kerak. Erkak gomoseksualistlar ham infektsiya manbai boMishi mumkin. Bu gepatitning fekal-oral yoM bilan yuqish hollari gʻarbda roʻyxatga olingan emas. Lekin Janubi-Sharqiy Osiyo, Shimoliy Afrika va Yaponiyada bu turdagi gepatitning suv manbaiga aloqador boMgan epidemiyalari tasvirlangan.

Bu gepatitning klinik koʻrinishlari har xil, simptomsiz oʻtadigan virus tashuvchanlik hodisasidan tortib to oʻtkir va surunkali gepatit koʻrinishida ham boʻladi. Ba'zan kasallik yashindek tez oʻtishi mumkin. B gepatitdan farq qilib, oʻtkir C gepatit yengilroq oʻtadi, lekin surunkali tarzga aylanib ketishga koʻproq moiyl boʻladi va gepatosellyulyar rak boshlanishining sababi boʻlib hisoblanadi.

Hbc antigenga qarshi antitelolar o'tkir C gepatit boshlanganidan bir necha oydan so'ng topiladi. Bundan tashqari, ushbu antitelolar bu infektsiya virusini neytrallay olmaydi, tarkibida Hbc antigenga qarshi antitelolar bor qon boshqa odamga quyilganida infektsiyaning yuqib qolishi mumkinligi shundan dalolat beradi.

Delta-virus. Delta-virus gepatit qo'zg'atuvchisi bo'lib, yaqindagina gepatotrop viruslar qatoriga kiritilgan va o'zining replikasiyasi uchun B gepatit virusi bo'lishini talab etadigan o'ziga xos RNK li virasdir. Bu virusning delta antigenii o'zagi uning replikasiyasi uchun zarur bo'ladigan •HbcAg bilan o'ralgan. Shunday qilib, delta-virus taksonomik jihatdan B gepatit virusidan garchi farq qilsada, lekin o'zining ko'payishi uchun B gepatit virusidan o'tuvchi genetik axborotga juda ham muhtoj. Shuning uchun ham delta virus B gepatit virusi ishtirokidagina gepatitga sabab bo'la olishi ajablanarli emas. Bunda delta-gepatit uch xil bo'lib avj olishi mumkin:

1) o'tkir B gepatit mahalida boshlanadigan o'tkir gepatit; 2) B gepatit virusini surunkasiga tashib yuruvchi kishida boshlanadigan o'tkir gepatit; 3) B gepatit virusini surunkasiga tashib yuruvchi kishida boshlanadigan surunkali gepatit.

Delta-infektsiya epidemiyalari bo'lib turadigan mintaqa o'rta - dengiz havzasi, o'rta Sharq, Afrikaning ba'zi joylaridir. Bu kasallikning sporadik ko'rinishlari butun jahonda, aksari giyohvandlarda va bir necha marta qon quyilgan kishilarda kuzatiladi. Delta-antigen ham immunoglobulin M, ham immunoglobulin G hosil qiladi.

Virusli E gepatit. E gepatit virusi bir spiralli RNK-virus boʻlib, gepatitning sporadik va endemik turlarini qoʻzgʻatadi. Gepatit A vimsiga, jumladan oral-fekal yoʻl bilan yuqadigan, surunkali tusga kirmaydigan transmissiv infektsiyalar qoʻzgʻatuvchisiga oʻxshab ketadi. E gepatitning klinik xususiyati shulci, u homilador ayollarda gepatitning yashir.dek tez oʻtadigan va 20 foiz hollarda oʻlimga olib boradigan xillariga sabab boʻlishi mumkin. E gepatitning epidemik turi asosan Hindistonda, Osiyo va Afrika qit'asi mamlakatlari, Meksikada kuzatiladi.

## **PATOGENEZI**

Jigar hujayralarining gepatotrop vimslardan zararlanishida asosan ikkita mexanizm bo'lishi mumkin deb taxmin qilinadi: 1) virusning bevosita sitopatogen ta'siri; 2) virus antigenlari yoki virus yuqqan gepatositlar antigenlariga qarshi immun javob boshlanishi.

Virus antigenlariga javoban roʻy beradigan immun reaksiya gepatositlar zararlanishining mediatori degan nazariya koʻproq ma'qul koʻrinadi. Bunda gumoral reaksiyagina emas, balki hujayra immun reaktsiyasi ham ahamiyatga ega bo ladi. Sitotoksik T-hujayralar virus-spesifik antigenlarga, membrana antigeni yoki virusdan o zgargan hujayralarga ta'sir qilib, gepatositlarni zarariaydi deb taxmin qilinadi. Gepatitda yuzaga keladigan har xil klinik simptomatika va jigaming har xil darajada zararlanishi immun javobning kuchiga bog liq deb ham taxmin qilinadi. Chunonchi, sezilarli darajadagi immun javob zoʻrayib boradigan kuchli jigar nekroziga sabab boʻlishi mumkin, bunda gepatit virusi gepatositdan batamom chiqib ketadi. Jigari shu tariqa kuchli zararianganidan keyin omon qolgan kasallai ahyon-ahyonda surunkali virus tashuvchilar boʻlib qoladi.

Immun javob o rtacha yoki kuchsiz bo'lgan mahallarda bemorda virus gepatositlardan chiqib ketmaydi. Bunday hollarda virus antigenlari yoki autoantigenlarga to lib ketgan gepatositlar saqlanib qolib, uzoq davom etadigan, lekin arzimas darajada bo'ladigan jigar destruksiyasiga olib keladi, bu narsa surunkali gepatit boshlanishiga olib boradi. Shu nuqtai nazardan qaraganda, virus tashuvchanlikni immun javobning doimiy viremiya bilan birga boradigan umumiy yetishmovchiligi deb qarash mumkin (bunda jigar arzimas darajada zararlanadi yoki butunlay zararlanmaydi). Jigar zararlanishining mexanizmi to'g'risidagi mana shu ajoyib fikr virus tashuvchilaming gepatositlarida bir talay virus antigenlari topilishi, yashindek tez o'tuvchi gepatitlar mahalida ularning gepatositlarda bo'lmasligi bilan tasdiqlanadi.

Jigardan tashqarida namoyon bo'ladigan kasallik ko'rinishlarining patogenezida viruslarga qarshi antitelolaming muhim ahamiyatga ega ekanligini ta'kidlab o'tish kerak. Chunonchi, o'tkir B gepatit bilan og'rigan kasallarda uchrab turadigan vaskulitlar, poliartritlar, glomerulonefritlar qonda aylanib yuradigan va virus antigenlari hamda antitelolari bo'ladigan immun komplekslarga bog'liqdir.

f Kasallik klinik belgilarining nechog'lik ifodalanganiga qarab, uning quyidagi xillari tafovut qilinadi:

- 1) Virus tashuvchanlik:
- a) subklinik kasallik ko'rinishlari bilan birga davom etadigan virus tashuvchanlik;
- b) Surunkali gepatit bilan birga davom etadigan virus tashuvchanlik
- 2) O'tkir gepatit:
- a) sariqsiz o'tadigan xili;
- b) sariqlik bilan o'tadigan xili.
- 3) Surunkali gepatit:
- a) saqlanib turadigan surunkali gepatit;
- b) Surunkali faol gepatit.

4) Jigarning submassiv va massiv nekrozi rivojlanishi bilan yashindek tez oʻtadigan gepatit.

## VIRUS TASHUVCHANLIK

Gepatit virusini tashuvchi kishilar ikki guruhga bo'linadi. Birinchi guruhga simptomsiz yoki jigar zararlanishiga aloqador alomatlarsiz o'tadigan infektsiya markyorlari (virusologik va serologik markyorlar) topiladigan odamlar kiradi. Ikkinchi guruhini simptomlar yoki simptomlarsiz o'tayotgan surunkali gepatiti bor kasallar tashkil etadi, bularda gepatositlar zararlanganini va infektsiya saqlanib turganini koʻrsatadigan alomatlar topiladi. Virus tashuvchanlik hodisalari B gepatit, delta-infektsiya va C gepatitda boʻlib turadi. A va E gepatitda bunday hodisa boMmaydi. Markaziy Osiyo va Afrika mamlakatlarida virus tashuvchanlik 5-15 foizga yetadi. Virus tashuvchanlik ehtimoli boMgan guruhga immuniteti etishmaydigan, immunosupressiv davo olgan, koʻp martalab qon quyilgan va gemodializ qilingan kishilar, giyohvandlar, bogʻcha va maktab bolalari kiradi.

Patologik anatomiyasi. SogMom boMib yurgan virus tashuvchi kishifaming jigari oʻzining tuzilishi jihatidan me'yordagidan farq qilmaydi. Biroq, B gepatit virusi boMgan gepatositlar sitoplazmasi xuddi xira oynadek boMib turadi. Ultrastruktura doirasida olinganida endoplazmatik retikulum proliferatsiyasi koʻzga tashlanadi, bu retikulum immunoflyuoressensiya va immunoperoksidaza usuli maMumotlariga qaraganda HbsAg ga mansub tubulyar va sferik zarralar bilan bir tekis toMib turadi. Bu zarralar formalin bilan qotirilgan va arsein yoki aldegidfuksin bilan boʻyalgan toʻqimalarda ham topilishi mumkin. Immunoflyuoressent usul qoMlanilganida ba'zi yadrolarda HbsAg ni topish mumkin. Surunkali jigar kasalligi bor virus tashuvchi kishilarda gepatositlarning surunkali gepatitga taaluqli tarzda zararlanganidan dalolat beruvchi gistologik belgilar qayd qilinadi.

Shunisi diqqatga sazovorki, sogMom yurgan virus tashuvchilarda antigenlari bor hujayralar koʻp miqdorda topiladi. Holbuki surunkali HbsAg li hujayralar bitta yarimta koʻzga tashlanadi. SogMom yurgan virus tashuvchilarda jigarning zararlanishiga xos strukturaviy va funksional alomatlar boMmasligiga qaramay, bunday kishilarda gepatosellyulyar karsinoma paydo boMish xavfi kattaroq boMadi.

## 0'TKIR VIRUSLI GEPATIT

0'tkir virusli gepatitnig hamma xildagi gepatotrop viruslar qo'zg'atadigan sporadik hollari, klinik ko'rinishlari jihatidan, aslini olganda bir xil. 0'tkir virusli gepatit kechishiga qarab to'rt davrga boMinadi:

1) yashirin (inkubasion) davri, 2) Sariqlik oldi davri, 3) Sariq lik va 4) tuzalish (rekonvalessensiya) davri. A va E gepatitlar yashirin davrining qisqa (bir

necha hafta) bo'lishi bilan farqlanadi, B va C gepatitlar esa inkubasion davrining biroz uzoq (bir necha oygacha) davom etishi bilan farqlanadi.

Jigar zararlanishiga aloqador belgilar odatda simptomsiz o'tadigan inkubasion davrdayoq paydo bo'lishi mumkin. Bunda asparagin aminotransferazasi (AST), alanin aminotransferazasi (ALT), laktatdegi- drogenaza (LDG) miqdori ko'payadi. Ba'zi hollarda, ayniqsa virusli A gepatitda xuddi boshqa infektsiyalar mahalidadek ozgina madorsizlanish kuzatilishi mumkin. Sariqlik paydo bo'lishidan oldingi davrda bir necha kun isitma ko'tarilib, odam darmonsizlanishi ko'ngli aynashi, lanj bo'lishi mumkin, bunday paytda odatda kashandalar ham tamakidan ko'ngli qaytib qoladi. Kasallikning shu davrida bemor tekshirib ko'riladigan bo'lsa, jigaming ozgina kattalashgani ma'lum bo'ladi. Bunday o'zgarishlar B gepatitdagidan ko'ra A gepatit mahalida kuchliroq kuzatiladi.

Keyinchalik kasallikning kechishi quyidagi ikki yo'l bilan borishi mumkin: 1) bunda bilirubin miqdori ko'paymaydi, bir necha haftadan keyin bemor sog'ayib ketadi. Kasallikning bu turi sariqsiz o'tadigan gepatit deyiladi; 2) bunisida esa nospesifik simptomlar bir qadar ifodalangan bo'lib, qarorat ko'tariladi. Odam eti uvishib qaltiraydi, boshi og'riydi, o'ng qovurg'alar ostida og'riq paydo bo'lib, jigar sezilarli darajada kattalashadi, kasallik klinik jihatdan shu tariqa o'tganida badan sarg'ayishi (sariqli gepatit) boshlanadi va shunisi qiziqki sariqlik paydo bo'lishi bilan hozir aytilgan simptomlar barham topa boshlaydi. Ayni vaqtda konyugasiyalangan va konyugasiyalanmagan bilirubin miqdori ko'payadi, siydikda konyugasiyalangan bilirubin ko'paygani uchun siydik rangi qorayadi. Axlat rangsizlanadi, chunki gepatositlar bo'rtib, o't kapillyarlarini bosib qo'yadida, ichakka o't tushishiga to'sqinlik qiladi.

Ba'zi kasallarda o't tuzlarinig to'planib borishi ularda badan qichishuviga sabab bo'lishi mumkin. O't sezilarli darajada to'xtab qoladigan hollarni holestatik virusli gepatit deyiladi. Jigardan tashqaridagi organlarga aloqador simptomlar paydo bo'lishi mumkin. Chunonchi, sariqlikdan oldingi ilk davrda bo'g'imlarda og'riq turib, badan terisiga toshma toshishi mumkin. Kasallikning kechki bosqichida, xususan B gepatit mahalida glomerulonefrit, artrit, har xil shakldagi vaskulitlar, nodoz poliarteriit boshlanishi mumkin, bular antigen va immun komplekslarning qonda uzoq aylanib yurishiga sabab bo'ladi.

Patologik anatomiyasi. O'tkir gepatitda ro'y beradigan anatomik o'zgarishlar gepatotrop virusining turidan qat'i nazar asosan bir taxiitda bo'ladi. Bu o'zgarishlar yetarli darajada xarakterlidir, lekin patognomonik bo'lib hisoblanmaydi va boshqa virusli infektsiyalar mahalida, dorilarga javoban ro'y bergan reaksiyalar paytida ham ko'rilishi mumkin. Laparoskopiyada jigar salgina kattalashgan, qizargan bo'lib chiqadi. Holestaz sezilarli bo'lgan mahallarda jigar ko'kimtir tusga kirib qoladi.

Gistologik jihatdan olganda oʻtkir gepatitga xarakterli bo'lgan quyidagi belgilar ustun turadi: 1) gepatositlarning nisbatan diffuz ravishda zararlanishi,

- 2) har yer har yerdagi gepatositlar yoki ayrim gepatositlarning nekrozlari,
- 3) Kupfer hujayralarining reaktsiyasi va yalligʻlanishga xos o'zgarishlar,
- 4) sog'ayish davrida hujayralar regeneratsiyasi.

Jigar hujayralarining zararlanishi ularning diffuz ravishda bo'rtib ketishi bilan ifodalanadi, bunday holatni "ballonsimon distrofiya" deyiladi, ya'ni bunda sitoptazma puchchayib, unda sitoplazmatik strukturalaming bitta-yarimta bo'laklari tarqoq ravishda yotgan bo'ladi. Bunday o'zgarishlar sentrolobulyar zonada bir muncha sezilarli bo'lib, endoplazmatik retikulumning bir qadar bo'kishi, ribosomalar bilan polisomalarning ajralib chiqishi tufayli ro'y beradi. Mitoxondriylar ham bo'kishi mumkin bu davrda tarkibida lipofussin bo'ladigan autofagosomalar topiladi. Yog' distrofiyasi ko'zga tashlanadigan bo'lsa, bu narsa virusli gepatit borligiga shubha tug'diradi.

Gepatositlarda ikki xil nekroz boshlanadi. Ba'zi hollarda nekroz hujayra membranasi yorilib keyin sitoliz ro'y berishi tufayli boshlanadi, bunda hujayra go'yo erib ketgandek bo'lib yo'qolib ketadi. Hujayra o'limining ikkinchi xili koagulyasion nekroz bilan aloqador bo'lib, bunda hujayraning yadrosi yo'qolib ketadi va asidofil tanachalar (Kaunsilmen tanachalari) paydo bo'ladi. Koagulyasion nekroz va Kaunsilmen tanachalari virusli o'tkir gepatitning klassik belgisidir. Kamdan-kam hollarda nekrozning boshqacha ikki turi kuzatiladi: pog'anasimon va ko'priksimon nekrozlar. Bular surunkali gepatit va submassiv darajadagi nekroz mahalida ro'y beradi. Bunday o'zgarishlar kasallik boshidan hisoblaganda 3-6 oydan keyin topiladigan bo'lsa, prognostik jihatdan ahamiyatga ega bo'ladi.

Bundan tashqari, jigar reaktiv oʻzgarishlar bilan yalligʻlanishga xos oʻzgarishlar, Kupfer hujayralari va portal makrofaglaming gipertrofiyasi bilan giperplaziyasi kuzatiladi, portal makrofaglaming sitoplazmasi lipofussin bilan detritga toʻlib ketgan boʻladi. Portal yoʻl boʻylab asosan makrofaglar aralash limfotsitlardan iborat yalligʻlanish infiltratsiyasi paydo boʻladi. Oʻsha infiltrasiya hujayralari orasida ahyon-ahyonda eozinofillar, neytrofillar va plazmatik hujayralar ham uchraydi. Bu hujayralar ba'zan jigar boʻlakchalaridagi nekroz oʻchoqlarida paydo boʻladi. Gepatit sariqsiz oʻtgan mahallarda oʻtning turib qolishi, ya'ni oʻt stazi kuzatilmaydi.

Gepatitning sariqli xili bilan og'rigan kasallarda ballonsimon distrofiyaga uchragan gepatositlar va Kupfer hujayralarida pigment tomchilari ko'zga tashlanadi. O't kapillyarlarida o't tiqinlari topiladi. Bu kapillyarlarni bo'rtib, shishib ketgan gepatositlar qisib qo'ygan bo'ladi. Sog'ayish davrida hujayralar regeneratsiyasi kuchayib, gepatositlar yadrolarining hajmi kattalashib boradi, ikki yadroli hujayralarda ham

mitozlar paydo bo ladi. Portal yoʻl bo'yida ko'zga tashlanadigan yallig'lanish infiltrati odatda jigar parenximasiga o'tmaydi.

Klassik hollarda odam butunlay sog'ayib ketgan davrda jigar arxitektonikasi to'lato'kis tiklanadi, uning tiklanishi bir necha haftadan bir necha oygacha davom etadi. Yallig'lanish infiltratsiyasi yo'qolib ketadi.

O tkir B gepatit, shuningdek C gepatit surunkali gepatitga aylanishi mumkin. Lekin bu gepatitlar mahalida ro'y berishi mumkin bo'lgan asorati tobora zo'rayib boradigan jigar nekrozidir.

Klinik kechishi. Sariqlik bilan o'tadigan o'tkir gepatitning klinik manzarasi juda har xil bo'lib, gepatit qo'zg'atadigan virusning turiga bog'liq. A gepatit uchun ikki hafta muddat ichida sariqlik kamayishi va fermentlar miqdori pasayishi tipikdir. Odam odatda 4-6 hafta ichida butunlay sog'ayib ketadi. B gepatitda kasallik bir muncha uzoq davom etib, klinik va biokimyoviy jihatdan sog'ayish taxminan 12-16 haftaga cho'ziladi. C gepatit κο pchilik hollarda yengil, juda kam biokimyoviy va klinik o'zgarishlar bilan o tadi. B va C gepatit bilan og'rigan kishilaming 1 foizi yoki kamroq qismida kasallik birdan zo'rayib, yarim o'tkir tusga kiradi yoki kuchli nekrozga sabab bo'ladi. O'tkir jigar yetishmovchiligi boshlanganida kasallarning 10-30 foizi omon qoladi holos; 5-10 foiz hollarda kasallar B va C gepatit virusini tashuvchilarga aylanadi. Virusning organizmda saqlanib turishi jigaming tobora ko'proq zararlanishiga olib boradi.

## SURUNKALI GEPATIT

Oʻtkir gepatit boshidan hisoblaganda 6 oy davomida jigarning zararlanishiga xos boʻlgan biokimyoviy va simptomatik alomatlar uchrasa, bu oʻtkir jarayonning surunkali tusga aylanganidan dalolat beradi. Surunkali gepatit har xil tusda oʻtsada, faqat uning ikki xili: 1) persistlanadigan surunkali gepatit va 2) ba'zan surunkali agressiv deb ataladigan surunkali faol gepatit xarakterli morfologik manzaraga ega boʻladi. Gepatitlar shu turlarini bir-biridan farq qilish klinik jihatdan muhim ahamiyatga ega. Surunkali faol gepatitda jigar destruksiyasi davom etib boraveradi. U jigar sirrozi va jigar yetishmovchiligiga olib boradi. Persistlanuvchi surunkali gepatit bir muncha yengilroq oʻtishi bilan ajralib turadi. Surunkali faol gepatitning 10-30 foiz hollarda oʻtkir gepatitdan keyin, 60 foiz hollarda esa oʻtkir gepatit C dan keyin boshlanishi aniqlangan. Gepatitning hozir aytib o tilgan xillaridan farq qilib, gepatit A mahalida surunkali gepatit boshlanishi kuzatilmaydi.

Qon zardobida HbcAg, HbeAg topilishi, anti-Hbc-antitelolar zardob DNK-VGV va DNK-polimeraza titrining yuqori boʻlishi singari serologik κο rsatkichlar ham jarayonning surunkali tusga kirganidan darak berishi mumkin. Ba'zi kasallarda bir yildan ikki yilgacha boʻlgan turli muddat ichida

oʻz-oʻzidan anti-Hbc-antitelolar paydo boʻlishi viremiya borligi va jigarning zararlanishi davom etayotganini koʻrsatadi.

Kasallikning surunkali tusga o'tishi ko'pincha erkaklarda (yoshlarda ham, juda keksalarda ham) immunitet tanqisligi bor yoki immunosupressiv davo olayotgan kishilarda, Daun sindromi bor kasallarda, shuningdek gemodializ o'tkazib turiladigan hemorlarda kuzatiladi

# Persistlanuvchi surunkali gepatit

Gepatitnig bu turi qaytalanib turishi bilan ta'riflanadi kasallik qaytalanib qolgan mahallarda jigarning tobora koʻproq zararlanib, sirroz va jigar yetishmovchiligi boshlanishidek hodisalar kuzatilmaydi. Bu turdagi gepatit alomatlarsiz oʻtishi yoki darmonsizlik, lanjlik, tez charchash, ishtaha yoʻqolishi singari hodisalar bilan davom etishi mumkin. Ozgina sariqlik paydo boʻlishi, qon zardobida transaminaza miqdori koʻpayishi mumkin. 2030 foiz hollarda kasallarda HbcAg (62-rasm) topiladi, boshqa hollarda gepatitning bu turi C virusga bogʻliq boʻladi.

Jigarda morfologik o'zgarishlar arzimas darajada bo'ladi va patognomonik bo'lib hisoblanmaydi. Persistlanuvchi surunkali gepatitning ustun turadigan belgisi portal yo'lda plazmotsitlar va makrofaglar bilan aralash limfotsitlardan iborat yallig'lanish infiltratsiyasi paydo bo'lishidir. Bu infiltrasiya portal yo'l doirasidan tashqariga chiqmaydi. Surunkali gepatit uchun xarakterli bo'lgan pog'onasimon gepatositlar nekrozlari kasallikning qaytalangan davrlarida paydo bo'lishi mumkin. Gepatitning bu turida uchraydigan xira oynaga o'xshab ketadigan gepatositlar orsein yoki aldegid- fuksin bo'yalganida yaxshi ma'lum bo'ladi.

## Surunkali faol gepatit

Persistlanuvchi surunkali gepatitga qarshi ularoq surunkali gepatit yaqin bir necha yillar davomida gepatositlaming tobora koʻproq destruksiyaga uchrab borishi, jigar funksional imkoniyatlarining adogʻiga yetib, sirrozlar boshlanishi bilan ta'riflanadi. 20-30 foiz hollarda bu gepatit virusli oʻtkir B gepatitdan keyin, 70-80 foiz hollarda C gepatitdan keyin boshlanadi.

# 62- rasm. Gepatit B virusi Hbs Ag antigeni (B. Aliev elektronnogrammasi).

Jigaming turli zaharlardan, masalan dori preparatlaridan zaharlanishida Vilson kasalligida, alfa-1-antitripsin yetishmovchiligida ham xuddi surunkali faol gepatitdagidek klinik va morfologik o'zgarishlar ro'y berishi mumkin.

Surunkali faol gepatitning etiologiyasi ko'pchilik hollarda noma'lum bo'lib qoladi. Gepatitning bu turi asosan autoimmun reaksiya tufayli boshlanadi deb taxmin qilinadi. Surunkali faol gepatitning autoimmun deb ataladigan xili aniq klinikaga ega bo'lib, ko'pincha ayollarda menopauza oldidan yoki menopauza mahalida uchraydi va turli immunologik o'zgarishlar bilan - gipergammaglobulinemiya, DNK ga qarshi antitelolar borligi ("lyupoid gepatit") LE-hujayra fenomenining musbat bo'lishi, silliq muskul hujayralariga (aktinga) qarshi antitelolar borligi bilan birga davom etib boradi. Bundan tashqari ba'zi -hollarda gepatositlar sitoplazmatik membranasining lipoproteidlarga qarshi autoantitelolar topiladi. Bu xildagi autoimmun reaksiyaning nima sababdan kelib chiqishi ma'lum emas, lekin HLA-B1, HLA-B8, DRW3 va DRW4-antigenlari miqdorining ko'payishi ular genetik sabablar tufayli ro'y beradi deb o'ylash uchun asos bo'ladi.

Patologik anatomiyasi. Viruslar yoki boshqa sabablar tufayli boshlangan surunkali faol gepatitning asosiy gistologik belgilari quyidagilardir:

- 1) limfotsitlar, plazmotsitlar va makrofaglardan iborat portal va periportal infiltrasiya paydo bo'lishi, infiltrasiyadagi shu hujayralar orasida goho eozinofillar bilan neytrofillar ham uchrab turadi;
- gepatositlarning ayniqsa periportal yallig'lanish infiltratsiyasi bilan unga yaqin jigar to'sinlari orasidagi, joyda zo'r berib destruksiyaga uchrashi (pog'anasimon nekrozlar):
- 3) gepatositlar yemirilishi natijasida jigar bo'lakchasi retikulyar to'ming kollapsga uchrab, portal yo'l bilan markaziy vena o'rtasida ko'prik yuzaga kelishi (ko'priksimon nekrozlar);
- 4) nekrozga uchragan joylarda zo'r berib fibroz to'qimasi paydo bo'lib borib, bazan sirroz ham boshlanishi.

Surunkali faol gepatitda portal yo'lga taqalib turgan parenximada ham yallig'lanish infiltratsiyasi ko'zga tashlanadi. Sensibillangan T-limfotsitlar ayrim gepatositlar yoki uning guruhlarini o'rab olib, bir-biridan ajratib qo'yadi keyin bu gepatositlar tobora ko'proq parchalanib, makrofaglar tomonidan fagotsitlanadi. .

Ayrim gepatositlar yoki ularning guruhlari apoptoz bilan birgalikda o'tkir virusli gepatitda ko'riladigan ballonsimon distrofiya va asidofil transformasiyaga ham uchraydi. Ana shunday nekrozlarning bir-biriga qo'sqilib ketishi portal yo'l bilan markaziy vena o'rtasida ko'priksimon nekrozlar vujudga kelishiga olib boradi. Portal soha atrofidagi hujayralaming nekrozi fibroz to'qima reaktsiyasini boshlab beradi. Mana shu o'zgarishlarga qo'shimcha ularoq gepatositlar va o't kapillyarlarida o't dimlanadi (staz), jigar regeneratsiyasiga xos belgilar ko'zga tashlanadi, ayniqsa gepatositlar nekrozi o'chog'ining proksimal tomonidagi joyda Kupfer hujayralari gipertrofiya va giperplaziyaga uchraydi. Fagotsitlanayotgan hujayralarda ba'zan lipofussin va o't pigmenti bo'ladi. B virusga aloqador surunkali faol gepatitni tabiatan boshqa turdagi surunkali faol gepatitdan ajratib olishga imkon beruvchi yagona beigi, virusli B gepatitda uchraydigan xira oynpsimoh hujayralar bo 'lishidir.

i Klinik kechishi. Surunkali faol gepatit darmonsizlik subfebril darajada qarorat ko'tarilishi, qaytalanib turadigan sariqlik bo'lishi bilan ta'riflanadi. Surunkali faol gepatit ba'zan sirrozning assit, venalarning varikoz kengayishi va jigar yetishmovchiligi belgilari paydo bo'lib qolganida aniglanadi. klinik Vaskulitlar, glomerulonefritlar, artritlar ham uchrab turadi, bular antigenemiya uzoq dayom etib kelayotgani va qonda immun kompleks borligiga bog'liq bo'ladi. Surunkali faol gepatit klinik jihatdan olganda har xil o'tadi. Ba'zi kasallarda jigar destruksiyasi tobora zo'rayib, bir necha yildan keyin sirrozga olib keladi. HbsAg va delta infektsiyaga musbat reaktsiyasi bor kasallarda jigar ko'proq zararlanib boradi. Bunday kasallar orasida o'lim hollari yuqori bo'ladi. Ko'priksimon nekrozlar boshlangan mahallarda kasallaming 20-50 foizga yaqini 5 yil ichida nobud bo'lib ketadi.

Bundan tashqari B virusga aloqador surunkali faol gepatit gepatosellyulyar karsinoma paydo bo'lishiga olib boradi.

## GEPATITNING YASHINDEK TEZ 0'TADIGAN XILI

Gepatitning yashindek tez o'tadigan xili, B, D, E gepatitning 1-3 foiz hollarida uchraydi (ayniqsa, B gepatit delta-infektsiya bilan birga qo'shilgan bo'lsa) va uning asosida submassiv va massiv jigar nekrozi yotadi. Massiv jigar nekrozi kimyoviy moddalar va dori-darmonlar, qo'ziqorinlar bilan zaharlangan mahallarda, homiladorlik, laktasiya davrida, alimentar toksikozlar, vena-okklyuzion jigar sindromi paytida ham kuzatilishi mumkin.

Patologik anatomiyasi. Jigarda ro'y beradigan anatomik o'zgarishlar nekrotik jarayonning jadalligi va kasallikning davriga bog'liq. Jigar har xil darajada zararlanishi mumkin. o'zgarishlar jigarning butun parenximasiga tarqalib ketgan nekroz o'choqlari ko'rinishida bo'lishi mumkin. Nekroz jigarning katta-katta qismlarini, butun bo'lagi va hatto jigarning hammasiga tarqalgan bo'lishi mumkin. Massiv nekrozning dastlabki davrida jigarning kattaligi me'yor atrofida bo'ladi, lekin keyinchalik nekrozga uchragan joylar so'rila boshlagandan so'ng jigar burishib, ilvillab qoladi. Submassiv nekrozda nekroz o'chog'i atrofida joylashgan, shakli noto'g'ri, rangi sariq- qizg'ishdan yashil tusgacha boradigan regeneratsiya tugunchalari paydo bo'lishi mumkin.

Mikroskopik jihatdan olganda submassiv nekrozda jarayon bo'lakchalaming markazidan joy olib, bir talay ko'priksimon nekrozlar hosil qilgan bo'ladi. Destruksiya bir qadar jadal bo'lsa, nekrotik jarayon butun- butun bo'lakchalarga tarqalib, retikulyar to'r kollapsiga olib keladi. Parenxima ora-sira orolchalar ko'rinishida saqlanib qoladi (63-rasm). Hujayralarda total koagulyasiya boshlanib, ular keyinchalik kollikvasion nekrozga uchraydi. Destruksiya shunday keng miqyosda bo'lsada, yallig'lanish reaktsiyasi juda kam rivojlanadi. Noto'g'ri shakldagi regeneratsiya tugunlari paydo bo'ladi. Keyinchalik jigarda fibroz to'qima dastalari bilan ajralib turadigan soxta bo'lakchalar ko'zga tashlanadi. Bir muncha katta, ya'ni massiv nekrozlar o'limga olib keladi.

^ Klinik jihatdan gepatitning yashindek tez o'tadigan xili, jigar ish faoliyatining yomonlashuvi, jumladan, koagulopatiya, jigar yetishmovchiligi boshlanishi, shuningdek o'tkir gepatit simptomlari paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi. Submassiv nekrozning oqibati yomon. Kasallaming 70-90 foizi, ayniqsa, keksa bemorlar nobud bo'ladi. Bemor omon qoladigan bo'lsa ham, u B gepatit virusini tashib yuruvchi kishiga aylanadi. Ayni vaqtda unda virusli gepatit qo'zg'atuvchisiga nisbatan uzoq muddatli immunitet paydo bo'ladi.

63-rasm. Virusli B-gepatitda jigardagi submassiv nekroz.

## JIGARNING ALKOGOLDAN ZARARLANISHI

Surunkasiga ichkilik ichib yurish, jigaming 3 turda zararlanishiga olib boradi, buning natijasida:

1) yogʻ gepatozi (jigarni yogʻ bosishi),

2) alkogolga aloqador gepatit va 3) sirroz boshlanadi. Bu turdagi shikastlardan har biri alkogolga aloqador jigar kasalligining birdan-bir koʻrinishi boʻlishi mumkin. Ular birga uchrashi ham mumkin.

Yogʻ gepatozi eng beozor patologik jarayon bo'lib, simptomlarsiz o'tishi va qaytar bo'lishi bilan ajralib turadi. Gepatositlar nekrozlari va yallig'lanish jarayonlari xarakterlidir. Klinik o'tishi jihatidan virusli gepatit yoki toksik gepatitga o'xshab ketadi. Jigar kamroq zararlangan va ichkilik ichishga barham beriladigan bo'lsa, alkogolga aloqador bu gepatit qaytib ketadi. Biroq, gepatositlaming nekrozlari qayta-qayta takrorlanib, keyinchalik fibroz hosil bo'lib boraversa, bu narsa alkogolga aloqador qaytmas sirrozga olib kelishi mumkin. Alkogolga aloqador sirroz oldin alkogolga aloqador gepatit bo'lmasdan turib ham boshlanishi mumkin. So'nggi yillarda alkogolga aloqador sirroz bilan og'rigan kishilar sonining ko'payishga moyil bo'lib qolganini aytib o'tish kerak.

**Patologik anatomiyasi.** Surunkali alkogolizmda boshlanadigan *yogʻ gepatozi* oʻz strukturasi jihatidan boshqa etiologiyaga aloqador jigar yogʻ distrofiyasining boshlangʻich davridan farq qilmaydi. Lekin surunkali alkogolizmda jigar kattalashib, ogʻirligi 4-6 kilogrammga borib qoladi, jigar yumshoq boʻlib, sariq tusga kiradi va yogʻga oʻxshab turadi. Oldiniga sentrolobulyar soha gepatositlarini yogʻ bosadi. Keyinchalik butun jigar

boʻlagining hujayralarini sidirgʻasiga yogʻ bosib ketadi. Gepatositlar yadrosi periferiyada joylashgan lipositlarga aylanadi (uzuksimon hujayralar). Yogʻ toʻplanib borgani sayin birbiriga taqalib turuvchi hujayralarning membranalari yemirilib, yog\* kistalari hosil qiladi. Gepatositlarda toʻplanib qolgan yogʻ goho hujayralar yadrosini chetga surmaydi va mayda-mayda tomchilar koʻrinishida koʻzga tashlanadi. Fibroz toʻqima paydo boʻlmaydi yoki juda kam paydo boʻladi.

Agar odam ichkilik ichishni bas qilsa, gepatositlarda ro'y beradigan shu xildagi o'zgarishlar qaytib ketadi. Markaziy vena atrofida, sinusoidlar atrofida yoki ayrim gepatositlar atrofida nozik ipchalar ko'rinshida kollagen hosil bo'lishi mumkin. Bir qancha olimlar perivenulyar markaziy fibrozga muhim ahamiyat berishadi, bunday fibroz bo'lishi boshlanib kelayotgan sirroz alomati hisoblanadi.

Alkogolga aloqador gepatitning asosiy morfologik belgilari: gepatositlarning bo'kishi va nekrozga uchrashi, nekrozga uchragan joyda va atrofida neytrofil reaksiya bo'lishi, zararlangan gepatositlarda alkogolga aloqador gialin (Mallori tanachalari) bo'lishi bo'lib hisoblanadi. Bu o'zgarishlar avvaliga markaziy venalar atrofida boshlanib, keyinchalik butun sentrolobulyar sohaga tarqalib ketadi. Gepatositlar ularning sitoplazmasida yog'lar bilan suv to'planib borishi natijasida bo'kib, bo'rtadi (gidropik va oqsil distrofiyasi). Gepatositlarda Mallori tanachalari birlamchi biliar sirroz, Vilson kasalligi, bolalar hindcha sirrozi, gepatosellyulyar karsinoma mahalida ham paydo bo'lishi mumkin. Jigar hujayralarining nekrozga uchrashi asosan neytrofillardan iborat yallig'lanish reaktsiyasi boshlanishiga olib keladi, o'sha neytrofillar orasida limfotsitlar bilan makrofaglarni ham uchratish mumkin. Sentrolobulyar sohada fibroz kuzatiladi. Perivenulyar sentrolobulyar skleroz portal gipertenziya boshlanishiga olib boradi. Ichkilikni tanavvul qilish davom etaveradigan bo'lsa, bu narsa qaytalanib turadigan alkogol gepatitiga sabab bo'lishi mumkin. Bunda boshlanadigan nekrozlar, yallig'lanish va fibroz pirovard natijada alkogol sirroziga olib keladi.

Alkogol sirrozi - alkogoldan jigar zararlanishining soʻnggi va qaytmas xili boʻlib, u 17-30 foe hollarda rivojlanadi. Jigar oldiniga -bir qadar kattalashib, yuzasini silliq holda saqlab qoladi, zangnamo jigarrang tusi bilan ajralib turadi. Keyinchalik yuzasi xuddi yogʻga oʻxshab qoladi va kesib koʻrilganida mikronodulyar (mayda tugunchali) tuzilishga ega boʻladi (64- rasm). Bu tugunchalaming diametri 1-3 mm ga yetadi. Lipositlaming oʻrniga paydo boʻladigan fibroz toʻqima oʻsib borgani sayin jigar tusi (unda yogʻ miqdori kamayishi hisobiga) jigarrang tus oladi. Bir muncha kechki davrlarda gepatositlardagi regenerator jarayonlar hisobiga butun parenximada bir muncha yirik (1 santimetrgacha boradigan) tugunchalar paydo boʻladi. Fibroz toʻqima pirovard natijada postnekrotik sirrozga oʻxshab ketadigan

makronodulyar sirroz boshlanishiga olib keladi. Bunda jigar bujmayib, vazni yengil boʻlib qoladi. .

# 64- rasm. Alkogolga aloqador jigar tsirrozi.

Mikroskopik jihatdan olganda ilk nodulyar sirroz bosqichi portal sohada markaziy venalar bilan tutashtirib turgan biroz miqdordagi nozik fibroz toʻsiqlar bilan ta'riflanadi. Jigarning har bir boʻlakchasi fibroz toʻqimaning oʻsib borishi va regenerator jarayonlar jigar arxitektonikasining buzilishiga olib keladi. Jarayon zoʻrayib borgani sayin fibroz toʻqima tobora koʻproq oʻsadi. Saqlanib qolgan jigar hujayralarida yogʻ (lipositlar) boʻladi (65-rasm). Portal va markaziy venalar fibroz toʻqima ichida qolib ketadi. Markaziy venalar oʻrtasida joylashgan parenxima amalda yoʻqolib ketadi. Fibroz toʻqimada kichikroq limfoid infiltratlarni, oʻt yoʻllarida boshlangan reaktiv proliferatsiyani koʻrish mumkin. Mikroskopik jihatdan olganda bunday hollarda alkogol sirrozi postnekrotik sirrozga oʻxshab ketadi.

Jigarda fibrogenezni boshlab beradigan hujayralaming tabiati hali ma'lum emas. Ma'lumki, fibroz toʻqima avval jigarning sentrolobulyar qismida paydo boʻladi. Kollagenni normada markaziy venalarning subendotelial qismida boʻladigan va surunkali alkogolizmda koʻpayib ketadigan miofibroblastlar ajratib chiqaradi deb taxmin qilinadi. Boshqa bir nuqtai nazarga muvofiq fibroz toʻqima paydo boʻlishida Disse boʻshligʻida uchraydigan Ito hujayralari muhim ahamiyatga ega. Ichkilikka aloqador jigar kasalligining ilk bosqichida Ito hujayralarida yogʻ toʻplanib boradi. Keyinchalik yogʻ yoʻqolib Ito hujayralari fibroblastlar tuzilishini kasb etadi.

# 65- rasm. Alkogolga aloqador jigar sirrozida birgalikda o'tayotgan fibroz va yogʻ distrofiyasi.

Etiologisi va patogenezi. Hozirgi kunda, alkogol va uning metabolitlarining gepatotoksik modda ekanligi, shu narsa jigaming zararlanishiga sabab bo'lishi aniqlangan. Klinik va epidemiologik ma'lumotlar jigar sirrozining paydo bo'lishi qachondan beri va qanchadan ichkilik ichib kelinayotganligiga shubhasiz bog'liq ekanligidan darak beradi. Erkaklarning har kuni 60-80 g dan va ayollarning 20 g dan alkogol ichib turishi jigar sirrozi boshlanishiga olib boradigan jiddiy omil deb hisoblash rasm bo'lgan. Alkogolning gepatositlarga ko'rsatadigan metabolik ta'siri murakkab bo'lib, ko'p tomon lari aniq ham emas.

Alkogol jigarda asosan 3 yo'l bilan metabolizmga kirishadi: !) birlamchi alkogoldegidrogenaza fennenti yordami bilan, 2) mikrosomal oksidlash tizimi yordami bilan va 3) katalaza tizimi yordami bilan. Alkogoldegidrogenaza yordamida alkogol asetaldegidgacha oksidlanadi. Asetr.ldegid kovr.lent bog' orqali cksidlarga birikish yo'li bilan ham, hujayra membranalaridagi lipidlarni peroksidgacha oksidlash yo'li bilan ham jigar huj ayralarini zararl antiradi.

Alkogoldan jigar zararlanishining patogenezida asetaldegidni alkogolning toksik mediatori sifatida katta e'tibor qaratilsada, erkin yog' kislotalarining jigarga ko'plab kelishi, trigliseridlar eterifikasiyasining kuchayishi va lipoproteidlar sekresiyasining kamayishi ham muhim ahamiyatga ega. Jigaming zararlanish genezida boshqa omillar, jumladan, gepatositlarga qarshi autoimmun reaksiyalarning ham katta ahamiyatga ega.

Chunonchi, ichkilikvozlarda gepatositlarga qarshi ta'sir koʻrsatadigan antitelolar topiladi.

Klinik kechishi. Alkogolga aloqador jigar kasalligining klinikasi har xil, chunki alkogol boshqa organlarga ham ta'sir koʻrsatib boradi. Dispeptik hodisalar, endokrin oʻzgarishlar (ginekomastiya, moyaklar atrofiyasi, hayz siklining buzilishi) kuzatiladi. Badan terisida yulduzsimon tomirchalar paydo boʻlib, qoʻl kaftlari qizarib turadi. Gepatomegaliya, sariqliq, jigar yetishmovchiligi, assit boʻladi. Qiziloʻngach venalari varikoz ravishda kengayadi, portal gipertenziya paydo boʻladi.

Alkogol sirrozida: 1) jigar yetishmovchiligi; 2) interkurrent infektsiya;

- 3) qizilo'ngachning varikoz kengaygan venalari, me'da yaralafidan qon ketishi, qizilo'ngach yorilib, qon ketishi;. 4) gepatosellyulyar karsinoma;
- 5) gepato-renal sindrom, o'limga sabab bo'lishi mumkin.

Jigar sirro^icui лаоашмашш^ ivau-agiua un guruhini tashkil etadi, ularning asosida har xil etiologik va patogenetik omillar yotadi. Bu kasalliklar quyidagi umumiy belgilariga ko'ra bir guruhga birlashtirilgan: jigarda diffuz ravishda fibroz to'qima o'sishiga, normada uchramaydigan har xil kattalikdagi tugunlar paydo bo'lishiga.

Sirroz degan tushunchani organda chandiq to'qima (o'choqli fibroz) paydo bo'lishi degan tushuncha bilan adashtirmaslik kerak. Jigarda biriktiruvchi to'qima o'sishi tabiatan har xil bo'lishi va bir-biriga tutashib ketgan yoki yaxlit fibroz to'qima shaklida bo'ladigan fibroz to'r ko'rinishida ko'zga tashlanishi mumkin. Sirrozning muhim morfologik belgisi jigarda tugunlar paydo bo'lishidir, bu tugunlaming bir qismi fibroz to'qima bilan o'ralgan bo'ladi. Fibroz to'qima jigar bo'lakchalarini kesib o'tib, markaziy venani portal yo'l bilan tutashtirib qo'yishi yoki bir-biriga taqalib turgan bir nechta bo'lakchalarni o'rab olib, bir muncha yirik tugunlar hosil qilishi mumkin. Soxta bo'lakchalar saqlanib qolgan jigar hu jayralari regeneratsiyasi hisobiga ham diffuz ravishda hosil bo'lishi mumkin. Bunda avvaliga mayda tugunchalar, keyin markaziy vena atipik ravishda joylashgan to'sinlar tuzilishi aynab ketgan soxta bo'lakchalar paydo bo'ladi. Soxta bo'lakchalaming katta-kichikligiga qarab: sirrozning mikronodulyar, makronodulyar va aralash xillari tafovut qilinadi. Sirroz zo'rayib borgani sayin mikronodulyar sirroz makronodulyar sirroz makronodulyar sirrozga ayianib ketishi mumkin.

Gepatositlar distrofiyasi bilan nekrozi tabiati jihatidan har xil va sirrozning etiologiyasi bilan patogeneziga bog'liq bo'ladi. Sirroz ko'pchilik hollarda zo'rayib boradi va portal gipertenziya bilan jigar yetishmovchiligi boshlanishiga olib keladi.

Etiologiyasi va patogenezi. Jigar sirrozining etiologiyasi bilan patogenezi juda har xil, shu narsa sirrozning turli koʻrinishlari tafovut qilishga imkon beradi:

- alkogol, pestisidlar, sanoat zaharlari, allergenlar ta'siriga aloqador toksik va toksik-allergik sirrozlar;
- oqsillar, vitaminlar, lipotrop moddalar yetishmovchiligiga aloqador metabolik sirrozlar:
- 3) virusli gepatitlar, o't yo'llari infektsiyalari oqibatida, jigaming parazitar kasalliklari mahalida paydo bo'ladigan infektsion sirrozlar;
- 4) jigarda surunkasiga venoz qon dimlanib qolishiga aloqador kardiovaskulyar (muskat) sirrozlar;
- 5) tabiatan har xil xolangitlar va holestazlar paytida boshlanadigan biliar sirrozlar;
- 6) Vilson-Konovalov kasalligida uchraydigan sirrozlar bo'lmish mis almashinuvi izdan chiqishiga aloqador irsiy kasalliklarga bog'liq sirrozlar;
- 7) alfa-l-antitripsinning irsiy yetishmovchiligiga aloqador sirrozlar. Alfa-l-antitripsin yetishmovchiligi, bir tomondan, oʻpka emfizemasiga, ikkinchi tomondan neonatal gepatit tufayli boshlanadigan jigar yetishmovchiligiga olib boradi. Neonatal gepatit sezilarli holestaz, gepatositlarning nekrozi, mononuklear yalligʻlanish reaktsiyasi, gepatositlar ShlK-musbat kiritmalar topilishi bilan ta'riflanadi. Mana shu jarayonlar zoʻrayib boradigan boʻlsa, neonatal gepatit sirrozga aylanib ketadi;
  - 8) kriptogen sirroz.

Shu bilan birga sirrozlarning klinik-anatomik toifasi ham tafovut qilinadi: 1) postnekrotik 2) portal va 3) aralash sirrozlar.

Mikroskopik jihatdan monolobulyar, multilobulyar va aralash sirrozlar, faol va faolmas jigar sirrozlari ham farq qilinadi. Faol jigar sirrozida talaygina nekrotik o'zgarishlar sezilarli yallig'lanish reaktsiyasi bilan birga davom etib boradi. Faolmas sirrozda bu o'zgarishlar ancha kam bo'ladi.

Postnekrotik sirroz jigar parenximasida ro'y bergan katta-katta nekrozlar oqibatida boshlanadi. Nekroz va undan keyin autoliz natijasida retikulyar stroma kollapsga uchrab, biriktiruvchi to'qima o^ib kitadi va katta-katta fibroz joylari paydo bo'ladi (66-rasm). Stroma kollapsi portal uchliklar bilan markaziy venalaming bir-biriga yaqinlashib kelishiga olib keladi, Shuning natijasida bitta ko'ruv maydonida uchtadan ortiq uc'nlikni ko'rish mumkin. Xolangiolalar proliferatsiyasi, holestaz manzarasi ham kuzatiladi. Jigar to'qimasining yangidan hosil bo'lib turishi natijasida soxta bo'lakchalar paydo bo'lib boradi. Postnekrotik sirroz qisqa muddat (bir necha oy) ichida shakllanadi va odatda toksik jigar distroflyasi, virusli gepatitning yashindek tez o'tadigan va massiv hamda submassiv nekrozlar bilan ta'riflanadigan xavfli xili oqibatida boshlanadi. Postnekrotik sirroz kamroq

hollarda alkogol gepatitiga aloqador boʻladi. Makroskopik jihatdan postnekrotik sirroz yirik tugunli koʻrinishda bo'ladi.

66- rasm. Postnekrotik jigar sirrozi: chandiqli to'qimada bosilib qolgan o't (safro) yo'llari ko'rinib turibdi. Gepatositlarda yog' kiritmalari bo'lmaydi.

Portal sirroz kengayib, sklerozga uchragan portal va periportal maydonlardan o'sib chiqqan fibroz to'siqlar jigar bo'lakchalariga suqilib kirganida boshlanadi. Shu narsa o'z navbatida markaziy venalar bilan portal tomirlar birlashib, mayda-mayda soxta bo'lakchalar hosil bo'lishiga olib keladi. Portal sirroz surunkali alkogolizmga aloqador bo'lib, asta-sekin, talaygina yillar davomida avj olib boradi. O'sib boradigan biriktiruvchi to'qima ingichka qovuzloqli to'rdan iborat bo'ladi. Portal sirrozda, postnekrotik sirrozdan farq qilib, portal gipertenziya barvaqt paydo bo'ladi va ancha kech muddatlarda jigar yetishmovchiligi boshlanadi. Bu turdagi sirrozda jigar kichrayib qattiq, donador yoki rrayda-mayda do'mboqli bo'lib qoladi (mayda tugunchali sirroz).

Yiringsiz destruktiv xolangit va xolangiolitda kuzatiladigan birlamchi biliar sirroz va jigardan tashqaridagi o't yo'llarining toshlar, o'sma bilan bekilib qolishi yoki infektsiyalaridan zararlanishiga aloqador bo'lgan ikkilamchi biliar sirroz haqiqiy portal sirroz bo'lib hisoblanadi.

Birlamchi biliar sirroz o'rta yashar ayollarda kuzatiladi va qon zardobida ishqoriy fosfataza miqdorining oshib ketishi, sariqlik bo'lishi, ksantoma, badan terisining tobora ko'p qichishaverishi bilan ta'riflanadi. Morfologik jihatdan olganda jigar diffuz ravishda zararlanib, bir talay mayda

tugunlar paydo bo'ladi. Birlamchi biliar sirroz asosida surunkali yiringsiz destruktiv xolangit yotadi, shu munosabat bilan mayda o't yo'llari sonining kamayib qolishi yoki ularning butunlay yo'qolib ketishi xarakterli morfologik belgi bo'lib hisoblanadi.

Birlamchi biliar sirroz tabiatan autoimmun hodisadir deb taxmin qilinadi, u juda ko'p hollarda revmatoid artrit, Xoshimoto tireoiditi, pernisioz anemiya singari autoimmun kasalliklar bilan birga davom etib boradi. M immunoglobulinlar miqdori ortib ketishi xarakterlidir. Silliq muskul hujayralari mitoxondriyalariga qarshi antitelolar, revmatoid omil ham topiladi. Birlamchi biliar sirroz uchun limfopeniya (T va B-hujayralarning kamayib ketishi), T-xelper!ar bilan T-supressorlar o'rtsidagi nisbatning buzilishi xarakterlidir.

Birlamchi biliar sirrozda xolangiolalar va bo'laklar orasidagi o't yo'llarida destruktiv yallig'lanish bilan birga plazmatik hujayralar hamda eozinofillar bilan aralashgan limfotsitlar, makrofaglardan iborat kattagina infiltrasiya bo'lishi xarakterli belgi bo'lib hisoblanadi. Jigar stromasida limfoid follikulalar va sarkoidozga o'xshab ketadigan granulyomalar ham topiladi.

Ikkilamchi biliar sirroz jigardan tashqaridagi o't yo'llari tiqilib qolgan paytlarda boshlanadi. Bu yo'llaming batamom tiqilib qolishi butun biliar tizimda bosim ko'tarilib ketishiga olib keladi. Bo'lakchalar orasidagi o't yo'llari qattiqlashib qolgan quyuq o't bilan to'lib turadiki, shu narsa o't yo'llari devorlari zararlanib, yallig'lanish reaktsiyasi boshlanishiga va fibroz to'qima paydo bo'lishiga olib boradi. Sirrozning bu xili juda sezilarli sariqlik bilan birga davom etib boradi. Ikkilamchi biliar sirrozda jigardagi yirik va mayda o't yo'llari va o't kapillyarlarida sezilarli o't dimlanishi ko'zga tashlanadi. Jigar parenximasida ham o'tning "ko'l" bo'lib to'planib turgan joylari topiladi. Bunda o't pigmentlari diffuziyalanib, gepatositlar nekrobiozga uchragan bo'ladi. Biliar yo'l bo'ylab yuqoriga ko'tariluvchi xolangit ham boshlangan paytlarida neytrofiliar topiladi. Mayda o't yo'llarining yemirilishi portal biriktiruvchi to'qimaning o'sib borishi, o't yo'llari regeneratsiyasi buzilib, mayda-mayda abortiv o't yo'llari hamda hujayra tortmalari paydo bo'lishi bilcn birga davom etib boradi. Gepatocitlar regeneratsiyasi ham kuzatiladi. Bularning sitoplazmasida (ayniqsa, portal yo'lga taqalib turgan gepatositlar plazmasida) alkogol gepatiti uchun xarakterli bo'lgan gialin kiritmalari ko'zga tashlanadi.

Klinik manzarasi. Kasallik to'satdan boshlanib, surunkasiga zo'rayib boradigan tarzda o'tadi. Kompensasiyalangan jigar sirrozida asosiy simptomlar gepatomegaliya va splenomegaliya (gepatolienal sindrom)dan iborat. Subkompensasiyalangan sirrozda kasallik alomatlariga darmonsizlik saiga holsizlanish, dispeptik hodisalar, o'ng qovurg'alar osti va to'sh osti sohalarida simillaydigan og'riq bo'lishi qo'sqiladi. Oizilo'ngach, me'da,

goho toʻgʻri ichak venalarining varikoz kengayishi portal gipertenziyaning koʻrinarli alomatlaridir. Dekompensasiyalangan sirrozda hozir aytib oʻtilgan klinik simptomlar zoʻrayadi, shishlar paydo boʻladi, jigar yetishmovchiligi kuchayib, gipoalbuminemiya ortib boradi, qon ivishida qatnashadigan I, II, V, VII, IX va X omillar miqdori kamayadi.

Jigar sirrozining eng ogʻir asoratlari jigar komasi, interkurrent infektsiyalar, qizilo'ngach va me'dada varikoz kengayib ketgan venalardan qon ketishidir. Jigar sirrozi rak-sirrozga aylanib ketishi mumkin.

Sirrozning ba'zi xillari klinik manzarasida o'ziga xos xususiyatlar bo'ladi. Chunonchi, birlamchi biliar sirroz badan terisining tobora koʻp qichisnib turishidan boshlanadi, kasallik avjiga cniqqan mahalda 'badan sargʻayishi, bilirubin, oʻt kislotalari, ishqoriy fosfataza miqdorining koʻpayib ketishi asosiy simptom boʻlib qoladi. Xolangitga aloqador ikkilamchi biliar sirrozda qarorat koʻtarilishi, qorinning oʻng tomondagi kvadrantida ogʻriq boʻlishi xarakterlidir; biliar yoʻllaming yuqoriga koʻtarilib boruvchi infektsiyasi boʻlganida leykositoz kuzatiladi.

Birlamchi sirroz zimdan boshlanib boradi va kechki muddatlarda giperxolesterinemiya, teri ksantomatozi paydo bo'lishi va ateroskleroz juda avj olishi bilan ta'riflanadi. O'n ikki barmoqli ichak bo'shlig'iga o't quyilib turishining izdan chiqishi malabsorbsiya sindromiga olib keladi. Vitamin D so'rilishi izdan chiqqanida osteomalyasiya kuzatiladi. Ayollardagi birlamchi biliar sirroz ko'pincha asorat berib, jigardan tashqarida, ayniqsa, ko'krakda rak paydo bo'lishiga olib keladi.

Ko'p hollarda biliar sirroz jigar yetishmovchiligiga olib boradi. Portal gipertenziya va gepatosellyulyar rak kamroq hollarda kuzatiladi.

## JIGAR 0'SMALARI

Jigar o'smalari gistogenezi jihatidan ancha har xil. Ular epiteliydan, mezenximadan, qon yaratuvchi va limfoid to'qimadan paydo bo'lishi mumkin. Biologik xossalarga ko'ra ular xavfsiz va xavfli bo'ladi. Boshqa organlardagidan farq qilib, jigarda metastatik o'smalar ko'proq kuzatiladi va birlamchi o'smalar ancha kam uchraydi. Metastatik o'smalar portal sohalarda joylashib, gepatomegaliyaga olib boradi va Kamdan-kam holiarda jigar' faoliyatini izdan chiqaradi.

## JIGARNING XAVFSIZ 0'SMALARI

Jigarda hammadan ko'ra ko'proq uchraydigan xavfsiz epitelial o'sma - adenomadir. Bu o'sma kapsula bilan yaxshi o'ralgan, bitta yoki bir qancha yumaloq tuzilmalar ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Adenoma yaxshi tabaqalashgan hujayralardan iborat bo'ladi. Mikroskopik jihatdan olganda gepatosellyulyar adenoma va jigar ichidagi o't yo'llari adenomasi tafovut

qilinadi. Adenomalar ancha katta bo'lib ketgan mahallardagina klinik jihatdan ma'lum beradi.

Epiteliyga aloqasi yo'q xavfsiz o'smalardan gemangioma ko'proq kuzatiladi, bu o'sma vena tomirlaridan o'sib chiqadi va turli yoshdagi kishilarda, aksari ayollarda uchraydi. Simptomsiz o'tadi va katta bo'lib ketgan mahallarda klinik jihatdan ma'lum beradi. O'z-o'zidan yorilib ketgan paytlarida qorinda qattiq og'riq boshlanib, o'tkir qorin kasalligiga xos boshqa hodisalar yuz beradi.

#### JIGAR RAKI

' Birlamchi jigar raki jahonning turli mamlakatlarida har xil tarqalganligi bilan ajralib turadi. Bu kasallik ko'proq uchrab turadigan mintaqalar Osiyo va Afrika mamlakatlaridir. AQSh, Angliya va Kanadada jigar raki ancha kam uchraydi. Bu o'sma erkaklarda uch baravar ko'proq kuzatiladi. Kasallik ko'p uchrab turadigan mamlakatlarda jigar raki yoshlar orasida ko'proq uchrasa, bu o'sma kam bo'ladigan mintaqalarda 60-70 yashar kishilar orasida uchraydi.

Birlamchi jigar rakining uchta asosiy turi tafovut qilinadi: 1) gepatosellyulyar rak (80 foiz hollarda), 2) xolangiosellyulyar rak (20 foiz hollarda), 3) va nihoyat darajada kam uchraydigan aralash rak. Gepatosellyulyar rak paydo bo'lishiga uchta asosiy omil yo'l ochadi: 1) Surunkali virusli B va C gepatitlar, 2) jigar sirrozi, 3) ovqatda gepatotrop kanserogen moddalar borligi.

B va C gepatit bilan jigar raki o'rtasida bevosita bog'lanish borligi aniqlangan. B gepatit virusini tashib yurish hodisasi karsinoma boshlanishi uchun muhim xavfli omil bo'lib hisoblanadi. B gepatit virusi onkogen xususiyatga ega. Jigar raki aksari jigar sirrozi, ayniqsa surunkali B gepatit va gemaxromatozga aloqador bo'lgan postnekrotik sirroz ustiga boshlanadi. Alkogolga aloqador sirrozda birlamchi jigar raki boshlanishi kam kuzatiladi. Ovqat kanserogenlaridan Aspergillus flavus ajratib chiqaradigan aflotoksin ayniqsa sergaklikni talab qiladi. Bu aflotoksin o'sma supressori bo'lmish r53- genning mutatsiyasiga sabab bo'ladi.

b gepatit virusining birlamchi jigar rakini paydo qilishdagi ahamiyati ikkita omilga bog'Iiq: 1) regeneratsiyalanadigan gepatositlarning B gepatit mahalida mutagen bo'lmish aflotoksin ta'siriga ortiqcha sezgir bo'lib qolishiga; 2) B gepatit virusi genomining alfaprotein (x-oqsil) elementini kodlashishiga (alfa-protein ko'pgina genlami faollashtiruvchi omildir).

Patologik anatomiyasi. Makroskopik jihatdan olganda *rakning tugunli, massiv va diffuz xillari* tafovut qilinadi. Uning mana shu uchala anatomik xili sarg'ish-oq tusda bo'lishi bilan ajralib turadi. Kesib ko'rilganida qon quyilgan va nekrozga uchragan joylar topiladi. O'sma ba'zan yashil rangga bo'yalgan bo'ladi.

Rakning tugunli xili hammadan koʻra koʻproq uchraydi. U har xil kattalikdagi bitta yoki har xil kattalikdagi bir qancha tugunlar boʻlishi bilan ta'riflanadi. Yirik tugunlar atrofida mayda tugunlar joylashishi mumkin. Jigar rakining massiv xilida yirik oʻsma tuguni odatda jigaming oʻng boʻlagini egallab turadi. Rakning diffuz xili jigaming butun parenximasiga tarqalib ketgan oʻsma tuganlaridan iborat boʻladi. Jigar raki, ayniqsa gepatosellyulyar rak jigar venalariga invaziyalanib, Badd-Kiari sindromiga sabab boʻladi. Portal vena qisilib qolganida portal gipertenziya boshlanadi.

Gepatosellyullyar rak mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida har xil darajada tabaqalashgan joylar topiladi. O'sma hujayralari yaxshi tabaqalashgan bo'lib, tortmalar, uyalar hosil qiladi, ularning sitoplazmasida o't parchalarini, alkogol gialiniga o'xshab ketadigan asidofll gialin kiritmalarini ko'rish mumkin. Stromasi o'rtacha ifodalangan, tomirlari kam bo'ladi, shu narsa rak markaziy qismining nekrozga uchrashiga olib boradi. O'smaning past tabaqalashgan qismlarida bir talay ko'p yadroli ulkan hujayralar bo'lishi bilan ta'riflanadi.

Xolangiosellyulyar rak yuksak darajada tabaqalashgan, fibroz stromaga boy adenokarsinoma tuzilishiga ega bo'ladi. Bu rak hujayralarinig sitoplazmasida gialin kiritmalari ham, o't pigmentlari ham topilmaydi. Mikroskopik tuzilishi jihatidan olganda jigaming birlamchi adenokarsinomasini metastatik adenokarsinomadan ajratish qiyin.

Birlamchi jigar raki regionar limfa tugunlari, o'pka, suyaklar, buyrak ust^bezlariga metastazlar beradi.

<sup>f</sup> Klinik jihatdan birlamchi jigar raki, gepatomegaliya, assit, oʻng qoviurgʻalar ostida ogʻriq, sariqlik boʻlishi bilan ifodalanadi. Tana qaroratining koʻtarilishi ham xarakterlidir. Bu narsa oʻsma parchalanish mahsulotlarining soʻrilishiga bqgʻliq.

## **SARIQLIK**

Sariqlikning rivojlanishi jigar faoliyatining buzilishi bilan bog'liqdir. Sariqlik shilliq pardalar, skleralar va badan terisining sariq tusga kirib qolishi bilan birga davom etib keladigan simptomdir. Sariqlik to 'qimalar va hujayralararo suyuqlikda bilirubin to'planib borishiga bog'liq bo'lib, bir qancha kasalliklar: virusli gepatit, jigar raki, o't-tosh kasalligi va boshqalaming belgisi hisoblanadi. Sariqlikning darajasi ko'pgina omillarga, jumladan giperbilirubinemiyaga, bilirubinning plazmadan interstisial suyuqlikka diffuziyalanib chiqish tezligiga, bu pigmentning to'qimalar tomonidan biriktirib olinish tezligiga bog'liqdir.

^ Bilirubinning 75 foizi eritrotsitlarning parchalanish hisobiga sodir bo'ladi. Bunda gemoksigenaza fermenti ta'siri ostida gem biliverdinga aylanadi, biliverdin reduktaza yordamida qaytarilib, keyin bilimbinga aylanadi. Eilix diazoreaktivi bilan bilvosita Van-Berg reaktsiyasini beradigan

ana shu bilirubin asosan taloqning monositar-makrofagal tizimida hosil boʻladi (bilvosita bilirubin, erkin bilirubin).

Bilirubinning 25 foizi gem pigmentiga boy to'qimalarda shu pigmentning parchalanishi hisobiga, ya'ni jigarda hosil bo'ladi (Shunt bilirubini, bevosita bilirubin). Biroz miqdor bilirubin ko'mikdagi yetilmagan eritrotsitlarning lizisga uchrashi hisobiga hosil bo'ladi. Bilirubin hosil bo'lishining shu yo'li nuqsonli eritrotsitlarning intramedullyar gemoliziga aloqador qon kasalliklarida ayniqsa muhim bo'lib qoladi (samarasiz eritropoez).

Jigardan tashqarida hosil bo'ladigan bilirubin albumin bilan birikib (bilirubin-albumin kompleksi hosil qilib), qon oqimi bilan jigarga boradi. Bilirubinning keyingi metabolizmi to'rt halqadan tarkib topadi: 1) bilirubin- albumin kompleksining sinusoidal membrana orqali qondan gepatositlarga o'tishi; 2) hujayra ichida o'ziga xos sitozol oqsillar birikishi;

3) glyukuroniltransferaza fermenti ishtirokida glyukuron kislotaning bir yoki ikki malekulasi bilan konyugasiyalanib, bilirubinning mono - va diglyukuronidi hosil bo'lishi; 4) hosil bo'lgan bilirubinning biliar membrana orqali o't kapillyarlariga o'tishi. Keyin bilirubin o't (safro) bilan birgalikda jigar ichi va jigardan tashqaridagi o't ajratuvchi tizim orqali o'n ikki barmoqli ichak bo'shlig'iga qo'yiladi, bu yerda glyukuronidlar parchalanadi va bakteriyalar ta'siri ostida bilirubin urobilinogenga aylanadi. Urobilinogenning ko'pchillik qismi axlat bilan chiqarib tashlanadi. Uning taxminan 20 foizi ingichka ichak va yo'g'on ichakda qayta so'rilib (reabsorblanib), jigarga qaytib boradi va bu yerdan yana o't ajralib chiqadi. Bilirubinning ozroq qismi siydik bilan chiqariladi.

Konyugasiyalangan bilirubin bilan konyugasiyalanmagan bilirubin o'rtasida aniq farqlar bor. Konyugasiyalanmagan bilirubin lipidlarda eriydi, albumin bilan birikib, bilirubin-albumin kompleksini hosil qiladi. Bu kompleks miqdori qonda ko'p bo'lgan mahallarda ham siydik bilan birga tashqariga chiqarilishi mumkin emas. Me'yorda qon plazmasida biroz miqdorda konyugasiyalanmagan bilirubin topiladi. Uning miqdori ko'payib ketganida bu bilirubin to'qimalarga o'tib, ularning sarg'ayib qolishiga sabab bo'ladi. Konyugasiyalangan" birubin suvda eriydi, zaharli emas. Albumin bilan kuchsiz birikadi, qonda ortiqcha miqdorda bo'lganda siydik bilan birga chiqadi.

Sariqlik mahalida uchraydigan eng muhim belgilardan biri *giperbilirubinemiyadir*. Giperbilirubinemiya bilirubin sekresiyasi bilan uni organizmdan chiqarib tashlanishi o'rtasidagi muvozanat buzilgan mahallarda boshlanadi. Mana shu o'zgarishning asosida quyidagi omillar yotadi:

1) bilirubinning ortiqcha miqdorda hosil bo'lishi; 2) bilirubin-albumin kompleksining sinusoidal membrana orqali gepatositlarga o'tib turishining izdan chiqishi; 3) Shu kompleksning gepatositlar orqali o'tkazilishining izdan

chiqishi; 4) bilirubinning glyukuronidlar hosil qilib konyugasiyalanishining izdan chiqishi; 5) jigar ichidagi yoʻllardan oʻt yoʻllariga oʻt oʻtishining izdan chiqishi.

Mana shu omillar hamda bilirubin hosil boMish mexanizmini hisobga olib turib, giperbilirubinemiyaning quyidagi turldari tafovut qilinadi:

- 1) asosan konyugasiyalanmagan giperbilirubinemiya, buning asosida: a) bilirubinning ortiqcha hosil boMishi, b) gepatositlar sinusoidal membranasi orqali bilirubin oʻtishining izdan chiqishi, v) bilirubin glyukuronidlari hosil boMishining izdan chiqishi (jigarga aloqador sariqlik) yotadi;
- 2) asosan konyugasiyalangan giperbilirubinemiya, bu jigar ichida bilirubin ekskresiyasining buzilishiga va jigardan tashqaridagi oʻt yoMining tiqilib qolishiga (oʻttosh kasalligi, me'da osti bezi raki va biliar yoM atreziyasiga) bogMiq.

## PORTAL GIPERTENZIYA

Jigar va tomirlari kasalliklarining jiddiy asoratlari jumlasiga qopqa vena tizimidan qon oqib ketishi izdan chiqqan mahallarda boshlanadigan gipertenziya kiradi. Bunda bir talay o'zgarishlar: 1) qopqa vena tizimida bosim keskin ko'tarilib, qon oqimi sekinlashib qoladi; 2) splenomegaliya boshlanishi; 3) qizilo'ngach, me'da, qorinning oldingi devori venalarining varikoz kengayishi; 4) assit paydo bo'lishi kuzatiladi. Patologik jarayonning olgan joyi va tabiatiga qarab portal gipertenziyaning to'rtta turi: jigar ustiga aloqador, jigar ichiga aloqador, jigardan tashqari va aralash gipertenziya tafovut qilinadi.

Portal qon aylanishining jigardan ustki tomonda izdan chiqishiga olib boradigan sabablar quyidagilardir:

1) Baddi-Kiari sindromi (jigar venalarining pastki kovak venaga ham o'tgan trombozi); 2) pastki kovak vena stenozi yoki trombozi; 3) yurak o'ng qorinchasining sezilarli darajada yetishmovchiligi; 4) konstriktiv perikardit.

Jigar ichidagi portal gipertenziyaning asosiy sabablari quyidagilardir:

- 1) 90 foiz hollarda jigar sirrozining turli xillari (portal, postnekrotik aralash sirrozlar),
- 2) Surunkali faol gepatit, 3) granulyomatoz kasalliklar (sil, sarkoidoz), 4) shistoir.atoz,
- 5) jigar o'smalar:. Jigar sirrczlari paytida portal tizimda bosim ko'tarilib ketishining patofiziologiyasi murakkab bo'lib, asosiy omil Disse bo'shlig'ida kollagen o'sib ketishi tufayli sinusoidlar torayishi munosabati bilan sinusoidlar doirasida portal qon oqimiga qarshilik kuchayishidir. Markaziy venalaming regeneratsiya tugunlari bilan bosilib qolishi ham qon oqimiga qarshilik ko'rsatadi. Fibroz septalarda arteriovenoz anastomozlar paydo bo'lib, jigardagi arterial bosimning portal tizimga ham o'tishigayo'l ochadi.

Jigardan tashqaridagi portal gipertenziyaga quyidagilar sabab bo'ladi:

1) qopqa vena yoki tarmoqlarining tug'ma stenozi yoki atreziyasi, 2) qopqa

vena yoki tarmoqlarinmg fibrosklerozi, obliteratsiyasi, trombozi, 3) qopqa vena yoki tarmoqlarining chandiqlari, oʻsmalar, infiltratlar bilan bosilib qolishi.

Portal gipertenziya qanday sababga ko'ra boshlanganidan qat'i nazar, uning klinikasi bir xil va quyidagi to'rtta asosiy simptomdan iborat: 1) assit,

2) qizilo'ngach, me'da shilliq pardasi ostidagi venalarning varikoz kengayishi, 3) splenomegaliya, 4) jigarga aloqador ensefalopatiya.

Assit - qorin bo'shlig'ida intraperitoneal tarzda suyuqlik to'planib borishidir, bu suyuqlikda oqsil yuqlari, birozgina mezotelial hujayralar, limfotsitlar bo'ladi. Boshqa asoratlar qo'shilmagan hollarda assit suyuqligida leykosiitar va' eritrotsitlar bo'lmaydi. Assit suyuqligida xuadi qondagi bilan bir miqdorda glyukoza, natriy va kaliy bo'ladi.

Assit suyuqligining qay tariqa paydo bo'lishi (genezi) murakkab. Jigarda fibroz to'qima o'sib borganida obstruksiyadan tashqari chandiq to'qimada arteriovenoz yo'llar hosil bo'lishi hisobiga ham portal tizimda gidrostatik bosim ko'tariladi. Portal gipertenziya natijasida qorin bo'shlig'iga plazma sizilib o'tadi (transsudasiya). Sirroz albumin sintezi susayishiga va plazmada kolloid-osmotik bosim pasayishiga ham sabab bo'ladi. Assit paydo bo'lishiga olib boradigan yana bir muhim omil organizmda natriy va suvning turib qolishidir.

Portal gipertenziyada qon aylanish doirasidan juda ko'p hajmdagi qon ajralib qolishi natijasida buyrakda qon aylanishi izdan chiqib, koptokchalarda filtrlanish kamayib ketadi. Shu narsa ham o'z holicha natriyning turib qolishiga olib boradi. Siydikda bir talay aldosteron bo'ladi, bu - yo aldosteron sekresiyasi kuchayganini yoki uning jigarda yetarlicha inaktiv holga kelmasdan, keyin natriy to'planib borayotganini ko'rsatadi. Jigarning globulinlarni sintezlash xususiyati pasayganida gipoglobulinemiya ro'y berishi tufayli qonning onkotik bosimi pasayadi va shish paydo bo'lishining mexanizmida ishtirok etadigan yuqoridagi omillar jumlasiga onkotik omil ham qo'sqiladi. Aldosteron va antidiuretik gormon ishlanib chiqishinin *i* kuchayishi organizmda suyuqlik bilan tuzlaming yana to'planib borishiga olib keladi. Shish paydo bo'lishining mexanizmida limfa tomirlaridan suyuqlik va oqsillar o'tib turishining izdan chiqishi ham ahamiyatga ega.

Portal gipertenziya uchun jigarni chetlab o'tadigan vena tomirlarinig kollateral kengayishi ham xarakterlidir. Jigar tuzilishinig o'zgarishi, tomirlar soni va salmog'ining kamayib, angioarxitektonikaning buzilishi shunga olib keladiki qopqa vena tarmoqlaridan chiqadigan qon to'g'ridan-to'g'ri, ya'ni parenximaning ko'pgina joylarini chetlab o'tib, jigar venalariga qo'yiladi. Portal venada bosim ko'tarilganida kollaterallar kengayib ketadi.

Qizilo'ngach pastki vena chigallarining varikoz kengayishi muhim ahamiyatga ega. Qizilo'ngach venalarining varikoz kengayishi 67 foiz hollarda kuzatiladigan hodisadir, 40 foiz hollarda varikoz kengaygan

venalardan qon ketadi, jigar sirrozi bilan og'rigan kasallar o'limining asosiy sabablaridan biri mana shu.

Venalar varikozi anorektal sohada, ya'ni portal tizimning ustki mezenterial venasi pastki mezenterial tizim orqali gemorroidal chigalga tutashadigan joyda ham kuzatilishi mumkin. Shunday qilib, jigar sirrozi bilan og'rigan bemorlarda gemorroy, ya'ni bavosil ham boshlanadi, lekin bunda gemorroidal venalardagi bosim qizilo'ngach venalaridagidek yuqori bo'lmaydi. Shu munosabat bilan gemorroidal venalardan qon ketishi ham kuzatiladi.

Kindik venalari bitib ketmagan bo'lsa, gemorroidal venalar kindik atrofida joylashgan venalar bilar. tutashuvi mumkin. Kindik atrofidagi venalaming varikoz tarzda kengayishi yaxshi ko'rinib turadi va "meduza boshiga" o'xshab ketadi.

Jigar sirrozida splenomegaliya kuzatiladi. Taloqning og'irligi 1000 gr ga borib qoladi. Bunday hollarda ikkilamchi gematologik o'zgarishlar yuzaga kelishi mumkin. Anemiya, leykopeniya, trombotsitopeniya boshlanishi gipersplenizm bilan mahkam bog'Iiq. Jigar yetishmovchiliginig o'zi ham anemiyaga olib borishi va diapedez qon ketishiga sabab bo'lishi mumkinligini esda tutish muhim.

#### / / JIGAR YETISHMOVCHILIGI

Jigar kasallilklarining jiddiy asoratlaridan biri jigar yetishmovchiligidir. Jigar yetishmovchiligi asta-sekin, zimdan kuchayib borib, gepatositlar ham asta-sekin bu jarayonga tortilib ketishi yoki jigaming zo'rayib boradigan massiv nekrozi tufayli to'satdan boshlanib, kutilmagan falokat tusiga kirishi mumkin. Jigar yetishmovchiliginig asosiy sabablari ko'pincha quyidagilardan iborat bo'ladi: 1) Surunkali virusli gepatitlar, 2) massiv jigar nekrozi, 3) jigar sirrozlari, 4) jigaming birlamchi va metastatik o'smalari. Jigar yetishmovchiligi obstruktiv sariqlik munosabati bilan qilingan operatsiyadan keyin ham boshlanib qolishi mumkin.

Jigar yetishmovchiligiga olib boradigan virusli gepatitlardan surunkali faol gepatit katta ahamiyatga ega. Zo'rayib boradigan massiv nekroz asosan virusli gepatitning yashinday tez o'tadigan xilida boshlanadi, lekin c>dr.m turH dori preparatlari, o'simlik alkoloidlari, boshqa kimyoviy moddalar (anestetiklar, monoaminooksidaza ingibitorlari, antidepressantlar sifatida ishlatiladigan, sil davosiga ishlatiladigan preparatlar, fosfor va uglerod tetroxlorid) dan zaharlangan mahallarda ham boshlanishi mumkin.

Jigar yetishmovchiligining eng muqarrar belgisi sariqlikdir. Gepatositlar zararlanganida bilirubin metabolizmining hamma halqalari buzilib, qonda konyugasiyalangan bilirubin to'planib boradi.

Jigar yetishmovchiligida asabiy-ruhiy o'zgarishlar (jigarga aloqador ensefalopatiyalar) ham kuzatilishi mumkin. Bular es-hush ogʻishi, ba'zan

butunlay oʻzini bilmaslik (koma), beqaror nevrologik simptomlar (rigidlik, giperrefleksiya) bilan ta'riflanadi. Kamdan-kam hollarda miyaga qon qoʻyiladi (apopleksiya boshlanadi). Bemor qoʻllarini uzatganida qoʻllarining oʻziga xos tarzda "tebranib-qaltirab turishi" ayniqsa xarakterlidir.

Jigar komasi mahalida oʻlib qolgan bemorlarning miyasida protoplazmatik astrositlar giperplaziyasi, sinapslar sohasiga ham yoyiladigan miya shishi, katta yarim sharlar poʻstlogʻida boshlangan nekroz o'choqlari topiladi.

Jigar yetishmovchiligi hamisha buyrak yetishmovchiligiga ham olib boradi (gepatorenal sindrom), buning sababi uncha aniq emas. Mavjud kuzatuvlai ichakda paydo boMadigan, lekin me'yorda zararsizlantirib turiladigan bakteriya endotoksinlarining ta'siri ostida tomirlarning umuman torayib qolishi munosabati bilan buyrakda qon aylanishining susayishi ahamiyatga ega ekanligini ko'rsatadi.

Kasallarda gipogonadizm, ginekomastiya, mahalliy tomirlarning kengayishi munosabati bilan qoMIar kaftlarining qizarishi, terida oʻrgimchaksimon angiomalar kuzatiladi. Jigar yetishmovchiligining nospesifik klinik simptomlariga odam vaznining kamayib borishi, miasteniya, gipoglikemiya, qon ivishida ishtirok etuvchi II, VII, IX va X omillar sintezining susayishi tufayli protrombin vaqtining uzayishi kiradi. Respirator va sirkulyator yetishmovchilik ham qayd qilinadi.

#### 0'T PUFAGI KASALLIKLARI

Hazm organlarining kasalliklari orasida oʻt pufagi kasalligi (xolesistit, oʻt pufagi toshlari va o'smalari) yetakchi o'rinlardan birini egallaydi.

## **XOLESISTIT**

Oʻt pufctgining yalligʻlanishi - xolesistit oʻtkir va surunkali, qoʻzib turadigan bo'lishi mumkin (oʻtkir jarayon surunkaliga oʻtishi mumkin).

Etiologiyasi va patogenezi. Xolesistit paydo boMishida bir necha omillarning ahamiyati bor, shulaming orasida bakterial infektsiya va oʻtning dimlanib qolishi yetakchi oʻrinda turadi. 04 pufagi yalligManishiga koʻpincha sabab boʻladigan qoʻzgʻatuvchilar ichak tayoqchasi, enterokokklardir, goho salmonellalar ham shu kasallikka sabab boʻladi. Mikroorganizmlar oʻt pufagiga oʻn ikki barmoqli ichakdan (yuqoriga koʻtariluvchi yoʻl), surunkali infektsiyaning boshqa oʻchoqlaridan, masalan tish kariesi, parodont kasalliklari, surunkali tonzillit, otit, gaymorit va boshqalarda limfogen yoki gematogen yoʻl bilan oʻtadi. Oʻt pufagida toshlar boʻlishi oʻt pufagiga infektsiyalar oʻtishini osonlashtiradi, chunki toshlar oʻt pufagi shilliq pardasini yara-chaqalab, mikroorganizmlar invaziyasi uchun qulay sharoit yaratadi.

Xolesistit paydo bo'lishiga olib boradigan yana bir xatar omil, bu o't ya'ni safroning dimlanib qolishidir, bunga quyidagilar sabab bo'lishi mumkin: 1) o't yo'llari diskineziyasi, 2) o't pufagidan chiqish yo'lining tug'ma nuqsoni, 3) sfinkter apparati nervreflektor boshqarilishining buzilishi, 4) Fater so'rg'ichi sohasida yallig'lanishga xos o'zgarishlarning bo'lishi, 5) o't pufagi yo'liga, umumiy o't yo'llariga tiqilib qolgan toshlar. Ayni vaqtda o't suyuqligida bakteriyalar bo'lmaydi, lekin o'tning kimyoviy tarkibi o'zgarib qoladi (o't tuzlari konsentrasiyasi ortadi). Demak kimyoviy omillar ham xolesistitga sabab bo' lishi mumkin.

Patologik anatomiyasi. O't pufagi devoridagi struktura o'zgarishlari yallig'lanish jarayonining tabiatiga bog'liq.

O'tkir kataral xolesistitda o't pufagi kattalashib, tarang tortilib turadi, seroz ekssudat aralashib, suvdek bo'lib qolgan o't bilan to'la bo'ladi. Shilliq pardasi qonga to'lgan (giperemiyalangan), shishgan, loyqa shilimshiq bilan qoplangan bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida shilliq parda va uning ostidagi pardaning qonga to'lib, shishib turganidan tashqari unda makrofaglar, aralash neytrofiliar va ko'chib tushgan epitelial hujayralardan iborat infiltrasiya borligi ma'lum bo'ladi.

O'tkir yiringli-fibrinoz yallig'lanishda ham o't pufagi kattalashib, tarang tortilib turadi, seroz pardasi xira, fibrin karash bilan qoplangan bo'ladi. O't pufagi bo'shlig'ida o't bilan bo'yalgan yiringli ekssudat ko'zga tashlanadi, ba'zan qon aralashgani ko'rinib turadi. O't pufagining devori qalinlashgan, shishgan bo'ladi.

O'tkir yiringli xolesistit flegmonoz yallig'lanish (67-rasm) yoki abssesslar hosil qilgan o'choqli jarayon taxlitida davom etib borishi mumkin. Abssesslar hosil bo'lgan mahallarda ular yo o't pufagi bo'shlig'iga yorilib, unda yaralar hosil qilishi yoki qorin bo'shlig'iga yorilib, peritonit boshlanishiga olib kelishi mumkin. Ba'zan o't pufagi yo'li yiring bilan to'lib qolib, o't pufagi empiemasi boshlanadi. Xolesistit o't pufagi devorining butun bag'riga tarqaladigan nekrozlar bilan o'tishi mumkin (gangrenoz xolesistit). Bunda o't pufagining devori gugurt-qo'ng'ir tusga kirib, xira, ilvillagan bo'lib qoladi.

1-r:f

## 67- rasm. Flegmonoz kalkulyoz xolesistit.

Surunkali xolesistit kalkulyoz yoki kalkulyoz bo 'Imasligi mumkin. Surunkali xolesistitda oʻt pufagi aksari bujmayib qoladi. Shilliq pardasi silliq boʻlishi yoki shilliq osti pardasi sklerozga uchrashi tufayli bujmayib turishi mumkin (68-rasm). Oʻt pufagi devori sklerozga uchragan, zich, mononuklear bilan infiltratlangan boʻladi. Oʻt pufagi devorining yara boʻlib ketishi kamdan-kam kuzatiladi. Kasallik qoʻzib qolgan mahallarda mana shunday oʻzgarishlar ustiga oʻtkir yalligʻlanish manzarasi koʻzga tashlanadi. Kasallik ancha eskirgan boʻlsa, oʻt pufagi sklerozga uchrab, shakli oʻzgarib ketgan konkrementlar bilan toʻlib turgan xaltachaga oʻxshab qoladi. Oʻt pufagining boʻyinchasi tiqilib qolgan mahallarda oʻt pufagi istisqosi yoki mukosele boshlanadi.

Klinik manzarasi. Oʻtkir xolesistitning asosiy simptomi jigar sanchigʻi tarzida oʻtadigan kuchli ogʻriqdir. Bunday sanchiq toʻsatdan boshlanadi va oʻng qovurgʻalar tagidan oʻng biqin, yelka va kurakka oʻtib turadigan zoʻr ogʻriq xurujlari bilan ifodalaniladi. Ogʻriq koʻngil aynab, qayt qilish, qarorat koʻtarilishi va leykositoz boshlanishi bilan birga davom etib boradi. Ba'zan

bradikardiya boshlanib, odam hushidan ham ketib qoladi. Qorin paypaslab koʻrilganida oʻt pufagi proeksiyasiga toʻgʻri keladigan joy bezillab turadi, oʻng qovurgʻalar sohasidagi muskullar taranglashgan boMadi. Infektsiya jigar yoMlariga tarqalganida yuqoriga koʻtarilib boruvchi xolangit va jigar abssesslari boshlanishi mumkin. Oʻt pufagi devori abssesslari va nekrozlari peritonitga olib boradi. Surunkali xolesistit qoʻzib qolgan mahallarda oʻng qovurgʻalar ostida ogʻriqlar paydo boMadi va odam koʻngli aynab, qayt qiladi.

68- rasm. Surunkali kalkulyoz xolesistit: 1-oʻt pufagi devori; 2-toshlari; 3-shilliq pardasi.

## 0'T-T0SH KASALLIGI

0't-tosh kasalligining sababi o't pufagida toshlar boMishidir. Ba'zan toshlar yalligManishga ham, sanchiqlar tutib turishiga ham sabab boMmaydi va murda yorilgan mahalda yoki holesistografiya paytida tasodifan topilib qoladi. Toshlami tashib yurish hodisasi deb ana shunga aytiladi.

0't pufagida toshlar hosil boMish ehtimolini tugʻdiradigan xatar omillari quyidagilar boMishi mumkin: 1) oʻt pufagidagi yalligManish jarayonlari, 2) semizlik 3) ayol jinsi, 4) odam yoshining 40 dan oshib qolgani, 5) irsiy moyillik borligi, 6) oʻt kislotalarining ingichka ichakda

yaxshi soʻrilmasligi (bunday hodisa Kron kasalligida va ingichka ichak rezeksiyasida kuzatiladi), 7) estrogenlami uzoq qoʻllash. Shuni aytib oʻtishimiz kerakki, alkogolni biroz iste'mol qilish tosh hosil boMish xatar omilini kamaytiradi.

Kimyoviy tuzilishiga qarab xolesterinli, pigmentli va aralash toshlar tafovut qilinadi. Bular orasida xolesterinli toshlar hammadan koʻra koʻproq (80 foiz hollarda) uchraydi. Xolesterinli toshlar yashilnamo sargʻish rangda boʻlishi bilan ajralib turadi, odatda yakka va oʻralgan tamaki koʻrinishida boʻladi, ularning diametri 1-3 sm keladi. Pigmentli toshlar ancha mayda (Ism gacha) boʻlishi bilan ta'riflanadi, soni koʻp, rangi toʻq-yashil tusda boMadi, saiga uvalanib ketaveradi. Tarkibida xolesterindan tashqari kalsiy va fosfat tuzlari boMadigan toshlar ham uchraydi.

Tosh hosil boMishining patogenezida xolesterinning ortiqcha miqdorda ishlanib chiqishi, oʻt kislotalari yoki lesitin miqdorining kam boMishi ahamiyatga ega. Shu nuqtai nazardan qaraganda semizlik yoki estrogenlami uzoq qabul qilib yurishning toshlar hosil boMishidagi ahamiyati tushunarli boMib qoladi, chunki semizlik yoki estrogenlar xolesterinning ortiqcha miqdorda ishlanib chiqishiga olib boradi. Pigmentli toshlarning paydo boMish mexanizmi kamroq darajada oʻrganilgan. Bir qancha olimlar konyugasiyalanmagan bilirubin miqdorining ortishi katta ahamiyatga ega deb hisoblaydilar (gemolitik anemiya va jigar sirrozida shunday hodisa kuzatiladi).

Klinik manzarasi. OM-tosh kasalligining klinik kechishi har xil. Bu shunga bogMiqki, oʻt yoMidagi toshlar: 1) xolesistit kasalligi va uning hamma asoratlariga olib borishi, 2) umumiy oʻt yoMi tiqilib, oʻt sanchiqlari boshlanishiga sabab boMishi, 3) koʻpchilik hollarda yiringli xolangitga olib kelishi, 4) mexanik sariqlikka sabab boMishi mumkin. Shuningdek oʻt pufagida toshlar boMishi bu organda rak paydo boMishi xavfini soladigan jiddiy omildir.

#### 0'T PUFAGI RAKI

Har xil manbalardan paydo boMadigan oʻsmalar orasida oʻt pufagi raki hammadan koʻra koʻproq uchraydi, u 60-90 foiz hollarda oʻt pufagida tosh bor mahallarda paydo boʻladi. Bu rak 70-75 yashar ayollarda uch baravar koʻproq kuzatiladi. Koʻpchilik hollarda oʻt pufagi adenokarsinomasi uchraydi. Bu oʻsma oʻt pufagining butun devoriga yoyilib, uning yoʻgʻonlashib ketishiga sabab boʻlishi yoki oʻsma ekzofit tarzda oʻsganligi tufayli qoʻziqorinsimon tuzilma koʻrinishida koʻzga tashlanishi mumkin. Kamroq (5-10 foiz) hollarda yassi hujayrali rak uchraydi.

O't pufagi raki ko'pincha jigarga, portal limfa tugunlariga metastazlar beradi. Uzoqdagi organlarga bergan metastazlari kam uchraydi. O'sma o't pufagining bo'yinchasida bo'lsa, o't-tosh kasalligi va xolesistitga xarakterli

bo'lgan manzara vujudga keladi. 0'smaning o't pufagi yo'liga tarqalib, umumiy o't yo'liga ham o'tishi shu yo'lning tiqilib qolishiga olib keladi. O't pufagi tubining raki dastlabki davrda simptomlarsiz o'tib boradi.

Klinik simptomlardan sariqlik paydo bo'lib, odam ishtahasining yo'qolishi va vazni kamayib borishini aytib o'tish kerak. O't pufagi rakida ko'riladigan boshqa simptomlar xolesistit va o't-tosh kasalligidagiga o'xshab ketadi.

## JIGARDAN TASHQARADAGI 0'T YO'LLARI VA FATER SO'RG'ICHI RAKI

Bu o'smalar asosan erkaklarda uchraydi. Olgan o'rniga qarab, quyidagi xillari tafovut qilinadi: 1) umumiy o't yo'li (ayniqsa bu yo'l pastki qismining) raki; 2) o't pufagi yo'li bilan umumiy o't yo'lining qo'sqilish joyidagi raki; 3) jigar yo'li raki; 4) o't pufagi yo'li raki; 5) umumiy o't yo'lining dliodenal qismi, jumladan periampulyar qismi raki.

Bu o'smalar kichkina bo'lishiga qaramay, tez orada mexanik sariqlik paydo bo'lishi va jigar yetishmovchiligiga olib boradi. Umumiy o't yo'li raki ko'proq uchraydi. Uzoqdagi organlarga boradigan metastazlari kamdan-kam ko'riladi, metastazlar asosan portal limfa tugunlari va jigarda bo'ladi. O'sma o't yo'li devoriga diffuz tarzda tarqalib, o't yo'li devori qalinlashuvi va bu yo'lning torayib qolishiga sabab bo'ladi. O'sma ekzofit tarzda o'sib borganida o't yo'llarini to'ldirib turadigan qo'ziqorinsimon tuzilmalar yuzaga keladi. Adenokarsinoma ko'pincha papillyar tuzilishga ega bo'ladi. Shilimshiq ishlanib chiqishi kamdan-kam hollarda ko'riladi. O'smalar toifasidan adenoakantoma ham uchrab turadi. O't pufagi rakidan farq qilib, jigardan tashqaridagi o't yoMlarining raki tosh bo'lmagan mahallarda ham paydo bo'laveradi.

Klinik manzarasi mexanik sariqlik paydo bo'lishiga bog'liq bo'lib, jigardan tashqaridagi o't yoMlari, masalan, o't-tosh kasalligi mahalida tiqilib qolganida paydo boMadigan manzaraga juda o'xshaydi. Biroq, o'sma sababli boshlangan mexanik sariqlik odamning tobora ozib borishi bilan birga davom etadi.

## ME'DA OSTI BEZI KASALLIKLARI

Me'da osti bezi kasalliklari vrach amaliyotida, masalan, jigar va o't pufagi kasalliklariga qaraganda kamroq uchraydi. Biroq, ular, ayniqsa o'tkir va surunkali pankreatit, me'da osti bezi raki, Langergans orolchalari o'smalari klinik jihatdan muhim ahamiyatga ega.

## O'TKIR PANKREATIT

O 'tkir pankreatit me 'da osti bezida birdan boshlanadigan gemorragik nekroz bo'lib, bez to'qimasi va undagi yog'larning shu bezning o'zida faol holga o 'tgan fermentlar ta 'sirida destruksiyaga uchrashidan iboratdir. Bu

jarayonlar tomirlarning yorilib ketishi bilan birga davom etib boradi. O'tkir pankreatitning asosiy belgilari bez parenximasining har yer-har yerida nekrozlar va qontalashlar paydo boʻlishidir. Bez kapsulasi va uning atroflarida ham fermentativ yogʻ nekrozi oʻchoqlari koʻzga tashlanadi.

Etiologiyasi va patogenezi. O'tkir pankreatitning etiologik omillari to'rtta asosiy guruhga bo'linadi: 1) metabolik omillar (alkogol, giper- lipoproteinemiya, giperkalsiemiya, dori preparatlari, moddalar almashinuvi- ning irsiyatga aloqador o'zgarishlari); 2) mexanik omillar (toshlar, operatsiya va shikastlanishlardan keyin paydo bo'lgan chandiqlar bo'lishi - me'da va biliar tizimidagi operatsiyalarning ahamiyati bor); 3) tomirlarga aloqador omillar (tugunchali pcliarteriitlar, arteriya emboliyalari); 4) Koksaki virusi sabab bo'ladigan infektsiyalar.

O'tkir gemorragik nekroz rivojlanishiga asosan me'da osti bezining o'zidagi fermentlarning faollashib, parenximani autolizga (proteoliz, lipolizga) uchratishi sabab bo'ladi. Bu jarayonni tripsinning faollashuvi boshlab beradi, tripsin bez to'qimasining proteolitik yemirilishida muhim ahamiyat kasb etadi deb taxmin qilinadi. Bundan tashqari, hujayra membranalarining yemirilishida katta ahamiyatga ega bo'lgan fosfolipaza A ning faollashuvi ham ahamiyatga ega. Proelastazaning tripsin ta'siri ostida elastazaga aylanishi tomirlar va bez chiqarish yo'llaridagi elastik tolalarning yemirilishiga olib keladi, bu o'z navbatida, shu tomir va yo'llarning yorilishini osonlashtirib qo'yadi. Fermentlar ajralib chiqishida ikkita omilning ahamiyati bor: 1) bez chiqarish yo'Harming tiqilib qolishi va

# 2) asinar hujayralaming yemirilishi.

Me'da osti bezi o'tkir gemorragik nekrozining patogenezida, o't va pankreatik shira chiqishining ushlanib qolishi muhim ahamiyatga ega. Ma'lumki, umumiy o't yo'li bilan me'da osti bezining asosiy chiqarish yo'li o'n ikki barmoqli ichakka quyilishi oldidan bir-biri bilan tutashadi. Fater so'rg'ichi sohasida umumiy o't yo'lining tosh bilan tiqilib qolishi me'da osti bezida bosim ko'tarilishiga olib keladi. O'tning me'da osti beziga ham o'tishiga olib boradi deb taxmin qilinadi. O't bilan pankreatit shiraning birbiriga aralashuvi profermentlarning faol holga o'tib, juda zaharli lizolesitin hosil bo'lishiga olib keladi. Bundan tashqari, Oddi sfmkterinir.g tosh bilan zararlanishi me'da osti to'qimasiga o'n ikki barmoqli ichak shirasining o'tib turishiga yo'l ochadi, bu shiradagi enterokinaza fermenti me'da osti bezi fermentlarini faollashtiradi.

O'tkir pankreatitda alkogol ta'sirining mexanizmi har xil. Alkogol Oddi sfinkteri tonusini kucqaytirib, me'da osti bezi yo'liga o't quyilishiga sabab bo'ladi. Sfinkterning shu spazmi me'da osti bezining sekretor faoliyati kuchayishiga olib keladi. Bu bezning mayda-mayda chiqarish yo'llari to'lib- toshib, yorilib ketishiga olib keladi. Ajralib chiqadigan fermentlar me'da osti bezi to'qimasini yemira boshlaydi.

Yuqorida koʻrsatib oʻtilganidek oʻtkir pankreatitning patogenezida asinar hujayralaming shikastlanishlar, virus infektsiyalari mahalida va barcha dori preparatlari ishlatilganida koʻriladigan destruksiyasi ham ahamiyatga ega.

Demak me'da osti bezi oʻtkir gemorragik nekrozining paydo boʻlish mexanizmi bez toʻqimasiga oʻt yoki oʻn ikki barmoqli ichak suyuqligining oʻtib turishiga bogiiq. Bez asinuslarining kimyoviy moddalar va viruslar ta'sirida toʻgʻridan-toʻgʻri zararlanishi ham ahamiyatga ega.

Patologik anatomiyasi. 0'tkir pankreatitning asosiy mikroskopik belgilari jumlasiga: 1) me'da osti bezi parenximasining proteolitik destruksiyasi; 2) qon tomirlarining nekrozga uchrab, qon quyilib qolishi;

3) lipolitik fermentlar ta'sirida boshlanadigan yogʻ nekrozi; 4) yalligManish reaktsiyasi. Mana shu oʻzgarishlaming nechogMik ifodalangan boMishi jarayonning qanchadan beri va qay tariqa davom etayotganiga bogMiq. Dastlabki davrlarda shish kelgani, qon dimlanib turgani, stromaning neytrofiliar bilan infiltratlangani topiladi, holos. Jarayon zoʻrayib borganida bezning ham endokrin, ham ekzokrin qismlarida fermentativ proteolitik nekroz oʻchoqlari paydo boMa boshlaydi. Bez stromasi bunda oʻzgarmay (intakt holda) qolaveradi. Qon quyilishi stromada paydo boMgan eritrotsitlar va fibrin laxtalari koʻrinishida koʻzga tashlanishi mumkin, bunday hodisa yengil hollarda kuzatiladi. OgMr hollarda me'da osti bezida qon laxtalari bilan toMib turgan katta-katta joylar topiladi.

O'tkir pankreatitning eng yorqin belgisi yog' nekrozi o'choqlaridir, bular bez to'qimasining o'zidan tashqari atrofidagiyog' kletchatkasida ham ko'zga tashlanadi (69-rasm). Yogʻ nekrozi hujayradagi trigliseridlarning lipaza ta'sirida parchalanishi tufayli boshlanadi. Bez parenximasining qontalashlar va nekroz o'choqlari oʻrtasidagi qismlarida leykositar reaksiya topiladi. Kamdan-kam hollarda yogʻ nekrozi o'choqlari fibroz kapsula bilan oʻralib, soxta kistalar hosil qiladi.

Me'da osti bezi to'qimasi oddiy ko'z bilan qarab, tekshirilganida unda oqimtir-sariq tusli yogʻ nekroziga uchragan joylar, oqimtir-kulrang tusli proteolitik nekroz o'choqlari va qontalashlar ko'zga cqalinadi. Qorin bo'shlig'ida ozgina tovlanib turadigan va tarkibida moy parchalari bo'ladigan suyuqlik topiladi. Bu suyuqlikka ikkilamchi tartibda infektsiya tushsa, yiringli peritonit boshlanishi mumkin.

Klinik manzarasi. Oʻtkir pankreatit uchun hattoki, karaxtlikka yetib boradigan darajadagi kuchli ogʻriqlar xosdir, bunday ogʻriqlami me'da yarasi teshilganda paydo boʻladigan ogʻriqlardan farq qilish kerak boʻladi. Bundan tashqari dastlabki 12 soat davomida qondagi amilaza miqdori koʻtarilib turadi, bunday hodisa me'da osti bezi raki, peritonit, me'da yarasi teshilgan mahallarda ham kuzatiladi. Qon zardobidagi lipaza miqdorining koʻpayishi bir muncha oʻziga xos, ya'ni spesifik belgi boʻlib hisoblanadi. Gipokalsiemiya ham boshlanadi, chunki kalsiy yogʻ kislotalari bilan birikib, yogʻ nekrozi oʻchoqlarida toʻplanib boradi. Badan sargʻayishi giperglikemiva, glyukozuriya boʻlishi mumkin. Shok (karaxtlik) ikkilamchi abdominal sepsis va respirator distress-sindrom oʻlimga olib boradigan sabablar boʻlib hisoblanadi.

#### SURUNKALI PANKREATIT

Bu kasallik yallig'lanish jarayonining qaytalanib turishi va keyinchalik bez parenximasi (asinuslari) o'rniga fibroz to'qima paydo bo'lib borishi bilan ta 'riflanadi. Ko'pincha o'rta yashar kishilarda, ayniqsa ichkilikvozlarda kuzatiladi. Bu kasallik xavfini soladigan jiddiy omillar quyidagilardir:

1) alkogolizm, 2) biliar yo'l kasalliklari, 3) giperkalsiemiya va giperlipoproteinemiya. Etiologiyasi va patogenezi. Surunkali pankreatit etiologiyasi va patogenezi murakkab va amalda aniq emas. Ichkilikka ruju qo'yishning ahamiyati bor, chunki ichkilik xolinergik tonusni kucqaytiradi deb taxmin qilinadi. Xolinergik tonusning kuchayishi oqsilga boy pankreatik shira ishlanib chiqishini ko'paytiradi, mana shu narsa bezning chiqarish yo'llari tiqilib qolishiga sabab bo'ladi.

Pctolog'k anatomiyasi. Me'da osti bezida ro'y beradigan struktura o'zgarishlarining tabiatiga qarab, surunkali pankreatitning ikki xili tafovut qilinadi. Birinchi xili ichkilikka ko'p ruju qo'yish natijasida boshlanadi va bez chiqarish yo'llarida, me'da osti bezining zararlangan bo'lakchalarida oqsilli va kalsiyli bo'lakchalar hosil bo'lishi bilan ta'riflanadi (kalsiylangan pankreatit). Bez yo'llari ba'zan juda kengayib ketgan va ularga tarkibida kalsiy tuzlarigina bo'ladigan konkrementlar tiqilib turgan bo'ladi. Bez chiqarish yo'llarining epiteliysi atrofiyaga yoki deskvamasiyaga uchraydi. Soxta kistalar paydo bo'lishi mumkin. Surunkali pankreatitning ikkinchi xili parenximaning kattagina qismiga yoyilgan bir muncha sezilarli atrofiya

borligi bilan ajralib turadi, ya'ni bezning asosiy chiqarish yo'llari tiqilib qoladi. Asosan bezning endokrin qismi atrofiyaga uchrab, keyinchalik uning o'miga fibroz to'qima paydo bo'ladi. Bir qancha hollarda Langergans orolchalari ham patologik jarayonga qo'sqilib ketadi. Surunkali pankreatitning bu xilini *surunkali obstruktiv pankrealit* deb ham yuritiladi, chunk! u Oddi sfinkteri tiqilib qolganida yoki stenozga uchraganida boshlanadi.

Klinik jihatdan olganda, surunkali pankreatit qorinning ustki yarmida har xil darajada bo'ladigan og'riq xurujlari bilan ta'riflanadi. Og'riqlar xuddi o'rab turgandek bo'lib, ko'proq to'sh va chap qovurg'alar ostida seziladi, doimiy bo'lishi yoki ovqat, tiyniqsa yog'li va o'tkir taomdan keyin' tutib qolishi mumkin. Dispeptik hodisalar xarakterlidir. Me'da osti bezi yetishmovchiligi yoki diabet boshlanguncha bu kasallik bir muncha vaqt davomida simptomsiz o'tib borishi ham mumkin. Og'riq xurujlari vaqtida qon zardobida amilaza va lipaza miqdori ko'payadi. Vaqtincha sariqlik va malabsorbsiya boshlanishi ham mumkin.

# ME'DA OSTI BEZI O'SMALARI

Me'da osti bezi o'smalari gistogeneziga ya'ni qanday to'qimadan kelib chiqishiga qarab quyidagilarga bo'linadi: 1) bez ekzokrin qismining epiteliysidan paydo bo'ladigan epitelial o'smalar (adenoma, adenokarsinoma), 2) biriktiruvchi to'qima, muskul to'qimasi, tomir va nerv to qimalaridan paydo bo'ladigan epitelialmas o'smalar (fibromalar, miksomalar, miomalar, gemangiomalar, lipornalar), 3) me'da osti bezi orolchalaridan paydo bo'ladigan o'smalar, 4) gemopoetik va limfoid to'qimadan paydo bo'ladigan o'smalar. Me'da osti bezi o'smalari biologik xossalariga ko'ra xavfsiz va xavfli o'smalarga bo'linadi. Me'da osti bezi raki va orolcha apparatining o'smalari ko'proq uchraydi.

# ME'DA OSTI BEZI RAKI

Me da osti bezi raki ko'pincha bez yo'llarining epiteliysidan yuzaga keladigan adenokarsinomadan iborat bo'ladi. Ko'pincha erkaklarda, 60-80 yasharlik davrda kuzatiladi. Shunisi qiziqki, me'da osti bezi raki chekuvchilarda va qandli diabet bilan og'rigan kasallarda 2-3 baravar ko'p uchraydi.

Patologik anatomiyasi. O'sma jarayonining topografiyasiga qarab, *me'da osti bezi boshchasining, tanasining va dumining raki* tafovut qilinadi! Ba zi hollarda rak me'da osti bezining boshidan oxirigacha bir tekis tarqaladi. O'sma adenokarsinoma tuzilishiga ega bo'ladi. Uning bir qismi mutsin ishlab chiqaradi va yaxshi rivojlangan fibroz stromasiga ega bo'ladi.

Rakning makroskopik manzarasi o'smaning olgan joyi, katta-kichikligi va xiliga bog'liq. Ko'pincha o'sma bez to'qimasining ichida joylashgan

notoʻgʻri shaklda atrofidagi bez toʻqimasiga qaraganda bir muncha qattiq boʻladigan yakka tugunlar koʻrinishida koʻzga tashlanadi. Tugunlar koʻp boʻlsa, bez yuzasi gʻadirbudir boʻlib turadi. Me'da osti bezining tarqalib oʻsgan oʻsmasi bez toʻqimasining bir tekis zichlashuviga (qalinlashuviga) olib boradi. Oʻsmada bez toʻqimasi koʻp boʻlganida oʻsma, goʻshtdor, elastik och pushti rangda boʻladi. Stromasi koʻp rivojlangan mahallarda oʻsma togʻaydek qattiq va oq rangda boʻlishi bilan ajralib turadi.

O'sma ilk davrlardayoq qo'shni organlarga o'sib kiradi. Chunonchi, *me'da osti bezi boshchasinmg raki* umumiy o't yo'lini yoki Fater soʻrgʻichi ampulyar sohasini bosib qo'yishi mumkin. Bu narsa o't pufagida o't turib qolishiga olib keladiki K.urvuaze simptomiga, ya'ni (badanda sariqlik bo'lgani holda o't pufagining kattalashib ketishiga) asosan shu narsa sabab bo'ladi. Shunday qilib, me'da osti bezi boshchasi rakining xarakterli belgisi, hali buyrak uncha o'smagan va tarqalib ketmagan mahallarda ham, mexanik sariqlik boshlanishi, gepatobiliar tizim faoliyatining buzilishidir.

Me'da osti bezi tanasi va dumining raki bir muncha vaqt simptomlarsiz o'tib boradi va topilgan mahalda ancha kattalashib ketgan bo'ladi. Bu o'sma umurtqa pog'onasi, qorin pardasi ortidagi bo'shliqqa tarqalib, taloqqa buyrak usti bezlari, me'da, ko'ndalang-chambar ichak jigarga ham o'tadi. Bu rak me'da osti bezi atrofida joylashgan limfa tugunlariga, shuningdek me'da, ichak tutqichi, charviga metastazlar beradi. Portal-jigar limfa tugunlari ham jarayonga qo'sqilib ketadi. O'pka va suyaklarda gematogen metastazlari kuzatiladi

Me'da osti bezi o'smalari mikroskopik tuzilishi jihatidan alveolyar raklar jumlasiga kiradi. Bazofil sitoplazmali poligonal hujayralar tartibsiz joylashgan yoki argirofil tolalar bilan chegaralangan katta-kichik uyachalar hosil qilgan bo'ladi. Ba'zi joylarda silindrsimon hujayralardan tashkil topgan g'o'shshasimon (rozetkasimon) tuzilmalar ko'p uchraydi. Nekrozlar ham xarakterlidir. O'sma hujayralari mutsin ishlab chiqaradigan bo'lishi mumkin. Juda kam tabaqalashgan o'smalar ulkan hujayralar bo'lishi, mitozlar ko'pligi va sezilarli darajada hujayra polimorfizmi borligi bilan ta'riflanadi.

Klinik manzarasi. Me'da osti bezi raki endigina boshlanib kelayotgan mahallarda zimdan o'tadi. Avjig?. chiqqan paytidagi dastlabki belgisi og'riqdir. Bu og'riq o'smaning qo'shni organlarga o'sib kirayotganiga bog'liq bo'ladi. Og'riqlar qorinning ustki yarmida seziladi, ko'pincha kuchli bo'ladi. Bez boshchasining raki mexanik sariqlikka olib keladi. *Ko'chib yuruvchi tromboflebit* deb ataladigan flebotromboz ham xarakterlidir.

# LANGERGANS OROLCHALAR1DAN PAYDO BO'LADIGAN 0'SMALAR

Me'da osti bezi orolcha to'qimasining o'smalari APUD - tizim guruhiga kiradi va apudomalar deb ataladi. Langergans orolchalarida eng

muhim hujayralarining toʻrt hili tafovut qilinadi: beta-hujayralar (B), alfa- hujayralar (A), delta-hujayralar (D) va RR-hujayralar.

Beta-hujayralar bez orolchalari hujayralari populyasiyasining taxminan 70 foizini tashkil etadi va ularning tarkibida insulin boʻladi. Shu munosabat bilan bu hujayralardan oʻsib chiqadigan oʻsmalar insulomalar deb yuritiladi, klinik jihatdan olganda giperinsulinizm sindromi ana shunday oʻsmalarga aloqador boMadi. Alfa-hujayralar glyukagon ishlab chiqaradi va bez orolchalarining 20 foizini tashkil etadi. Bu hujayralardan paydo boMadigan oʻsmalar (glyukagonomalar) kam uchraydi. Delta-hujayralar orolchalaming 5-10 foizini tashkil etadi va glyukagon bilan insulin ajralib chiqishiga toʻsqinlik qiluvchi somatostatin ishlab chiqaradi. Delta-hujayralaridan paydo boMadigan oʻsma (somatostatinoma) ham, xuddi RR-hujayralardan paydo boMadigan oʻsma singari kam uchraydi.

Langergans orolchalari hujayralaridan paydo boMadigan o'smalar hozir aytib o'tilgan moddalardan tashqari gastrin, serotonin, vazopressin, adrenokortikotrop gormon, xorion gonadotropini ishlab chiqaradi. Bu o'smalarga xos klinik sindrom laming xilma-xilligi ham shunga bogMiq. Ana shu sindromlar orasida quyidagilar juda muhim ahamiyatga ega: 1) beta- hujayralardan paydo boMgan o'sma (insuloma)ga aloqador giperinsulinizm,

2) gipergastrinemiya yoki Zollinger-Ellison sindromi.

# **INSULOMA**

Giperinsulinizm hodisasini keltirib chiqaradigan insuloma xavfsiz (solitar va bir talay adenoma) va xavfli (rak) bo'lishi mumkin. Langergans orolchalarining hodisasiga sabab boMishi mumkin.

Orolchalar adenomalari odatda mayda (diametri 5 santimetrgacha), kapsulaga o'ralgan va oqish tugunchaiar ko'rinishida boMadi. Gohida o'sma bir muncha katta boMishi mumkin. Mikroskopik tuzilishi jihatidan o'sma ulkan hujayra orolchalari ko'rinishida yoki trabekulyar tuzilishga ega boMishi mumkin. Birinchi holda sitoplazmasi vakuollashgan yirik hujayralar uyalami hosil qiladi. Bez bo'lakchalari orasida silindrsimon epiteliy bilan qoplangan chiqarish yo'llari boMadi. Trabekulyar tuzilishga ega bo'lgan o'sma trabekuialari hosil qiluvchi och tusli yirik hujayraiardan tashidl topadi. Hujayralar ba'zan solid tuzilish maydonlarini hosil qiladi.

Beta-hujayralaridan paydo boMadigan rak tabiatan destruktiv boMishi bilan ajralib turadi va regionar tugunlarga metastazlar beradi. Elektron mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida neoplastik hujayralarda, xuddi xavfsiz insuloma hujayralarida bo'lganidek yumaloq shaklli donalar ko'zga tashlanadi, bularda atrofi oqish gardish bilan o'ralgan ko'p burchakli shakldagi elektron zich kristallar boMadi.

Giperinsulinizm hodisasi orolchalar diffuz giperplaziyasi uchun ham xarakterlidir, bunday giperpiaziya odatda qandli diabet bilan ogʻrigan onalardan tugʻilgan chaqaloqlarda va yosh goʻdaklarda kuzatiladi.

# ZOLLINGER-ELLISON SINDROMI

Me'da osti bezida gastrinoma (apudoma) degan o'sma ham uchrab turadi, bu o'smada kuzatiladigan gastrin gipersekreksiyasi uning delta- hujayralariga bog'liq deb hisoblanadi. Bu o'sma gohida o'n ikki barmoqli ichak bilan me'daning gastrin ishlab chiqaruvchi delta-hujayralaridan paydo bo'ladi.

Gastrinemiya bilan me'dada kislotalar ko'p4yib ketishi va peptik yara paydo bo'lishi o'rtasida bog'lanish borligini birinchi marta Zollinger va Ellison ko'rsatib berdi. Ammo gastrinoma paydo qiladigan hujayralaming tabiati hanuzgacha noma'lum. Sog'lom odamning Langergans orolchalari hujayralarida gastrin topilmaydi. Gastrinoma hujayralari o'zining nozik tuzilishi jihatidan gastrin ishlab chiqaradigan va normada me'da bilan o'n ikki barmoqli ichakda uchraydigan hujayralardan hech bir farq qilmaydi.

Ko'pchilik hollarda Zollinger-Ellison sindromi tez metastazlar beradigan xavfli gastrinomada boshlanadi. Goho bu sindrom Langergans orolchalari adenomasi yoki giperplaziyasiga bog'liq bo'ladi. Orolchalar adenomasi ba'zan boshqa endokrin bezlarning o'smalari bilan birga davom etib boradi. Gastrinoma munosabati bilan paydo bo'lgan peptik yara odatdagi yara kasalligi mahalida qilinadigan davo bilan qaytmaydi va aksari ko'p bo'ladi. Klassik Zollinger-Ellison sindromida me'da shirasida kislotalar ko'payib ketishi bilan bir qatorda me'dada, goho o'n ikki barmoqli ichakda peptik yara paydo bo'ladi. Lekin kislota miqdorining ko'payib ketishi hamisha ham yara paydo bo'lishiga olib boravermaydi. Qorinda og'riq paydo bo'lib, ich surib turishi, me'daichaklardan qon ketishi va me'da shilliq pardasi gipertrofiyaga uchrashi mumkin.

Gastrinomani olib tashlash me'da shirasida kislotalar ko'pligining barham topib ketishiga olib keladi. Lekin gastrinoma juda kichik yoki juda xavfli bo'lib, ko'p metastazlar bergan hollarda uni olib tashlashning iloji bo'lmaydi. O'smaning tabiatan ko'pligi ham Zollinger-Elliscn sindromiga davo qilish ishini qiyinlashtirib qo'yadi.

# IX Bob

# JINSIY ORGANLAR VA SUT BEZLARI KASALLIKLARI

ERKAKLAR JINSIY ORGANLARINING KASALLIKLARI

Jinsiy olatning rivojlanish anomaliyalari va o'smalari Moyaklar patologiyasi:

Moyaklar atrofiyasi

Moyaklarning o'ralib qolishi

Gidrosele Gematosele Kriptorxizm

Orxit

Epididimit Moyaklar o'smalari: Seminoma Embrional rak

Xorionepitelioma Teratoma

Sariqlik xaltasi o'smasi Prostata bezi patologiyasi:

Prostatii

Tugunchali giperplaziya (adenoma)

Prostata bezi raki

AYOLLAR JINSIY ORGANLARINING KASALLIKLARI

Vulva patologiyasi:

Vulvit va o 'smalari Qin patologiyasi:

Rivojlanish anomaliyalari

Vaginit o'smalari

Bachadon bo'vni patologiyasi:

Servisit o 'smalari

Bachadon tanasi va endometriy

patologiyasi:

Endometrit

Adenomioz va endometrioz Endometriy

giperplaziyasi

Endometriy va miometriy o'smalari:

Poliplar

Levomioma va levomiosarkoma Endometriy

raki Fallopiy naylari patologiyasi

Tuxumdonlar patologiyasi:

Yallig'lanish kasalliklari Kistalari .

O'smalari:

Epitelial o'smalar Germinogen o'smalar

Jinsiy tortma stromasi o'smalari

Metastatik o'smalar

HOMILADORLIK PATOLOGIYASI

Bachadondan tashqari homiladorlik T rofoblastik kasallik

Yelbo 'g 'oz Invaziv yelbo 'g 'oz

Xorionepitelioma

SUT BEZLARI PATOLOGIYASI

Mastopatiya

Mastit

o'smalari:

Fibroadenoma Papilloma va papillyar rak

Sut bezi raki

ERKAKLAR SUT BEZI KASALLIKLARI Jinsiy organlar siydik-tanosil tizimining bir qismi bo'lib, jinsiy hujayralarning rivojlanishi va ajralib chiqishini, urugʻlanishni, shuningdek embrionning ona vujudida saqlanishi va oziqlanishini ta'minlab beradi. Jinsiy bezlarda ishlanib chiqadigan gormonlar yordamida jinsiy organlar butun organizmga ta'sir koʻrsatib boradi.

Tuzilishi va bajaradigan funksiyalariga qarab, jinsiy organlar uch boʻlimga boʻlinadi: jinsiy bezlar, jinsiy yoMlar va juftlashish organlari (kopulyativ organlar). Bundan tashqari erkak va ayollaming jinsiy organlari tashqi va ichki jinsiy organlarga boMinadi. Erkaklar ichki jinsiy organlari moyaklar va moyak ortiqlari, urugʻ kanalchalari, urugʻ yoMlari, urugʻ pufakcbalari, prostata bezi va seʻgʻonsimon uretral bʻ?zlaidan iborat. Erkaklarning tashqi jinsiy organlariga yorgʻoq va ichidan siydik chiqarish kanali oʻtuvchi jinsiy olat, ya'ni zakar kiradi. Ayollaming ichki jinsiy organlari tuxumdon, bachadon va qindan, tashqi jinsiy organlari vulvadan iborat.

Jinsiy organlarda boshlanadigan patologik jarayonlar har xil boMadi. Bularni toʻrtta asosiy guruhga boMish mumkin: rivojlanish anomaliyalari, disgormonal jarayonlar, yalligManish jarayonlari va oʻsmalar.

# ERKAKLAR JINSIY ORGANLARINING KASALLIKLARI JINSIY OLAT (ZAKAR)NING RIVOJLANISH ANOMALIYALARI VA 0'SMALARI

Zakarda aksari infektsion va o'sma jarayonlari, kamroq hollarda rivojlanish nuqsonlari - anomaliyalar uchraydi. Rivojlanish nuqsonlari orasidan siydik chiqarish kanalining stenozi va ektopiyasi patologiyada hammadan ko'ra ko'proq ahamiyatga ega. Bunda shu kanalning tashqi teshigi zakarning ventral yuzasiga, kertmak ariqchasiga, yorg'oq yoki oraliqqa (gipospadiya) yo bo'lmasa zakarning dorsal yuzasi (epispadiya)ga ocqilishi mumkin. Zakar va siydik chiqarish kanalining ana shunday rivojlanish nuqsoni siydikning normal chiqib turishiga to'sqinlik qiladi va keyinchalik gidronefroz boshlanishiga hamda siydik yoMlarining ikkilamchi tartibda infektsiyalanishiga olib horadi

- Eng ko'p uchraydigan rivojlanish ni-.qsoni *prepzisial ::alta teshigining sezilarli darajada torayib qolishi*, ya'ni **fimozdir.** Bu siydik chiqishi qiyinlashib qolishiga olib keladi va zakar boshchasi terisi hamda kertmak ichki varag'ining o'tkir yoki surunkali yallig'lanishiga (balanit va balanopostitga) sabab bo'ladi. Bunda ro'y beradigan morfologik o'zgarishlar har xil. Odatdagicha yallig'lanishdan to gangrenagacha borib yetishi mumkin.

**Zakar oʻsma!ari,** xususan xavfsiz oʻsmalar (fibroma, lipoma, gemangioma, limfangioma) kamdan-kam uchraydi. Koʻproq epiteliydan kelib chiqadigan xavfli oʻsmalar uchrab turadi. Oʻzbekistonda zakar raki, xuddi

xatna (sirkumsiziya) rasm bo'lgan boshqa mamlakatlardagidek nihoyat darajada kam uchraydi, bu narsa spermaning onkogen xossalari borligidan darak beradi. Zakar o'smalari odam papillomasi virusiga ham bog'liq deb hisoblanadi.

Zakar rakining ikki shakli - ekzofit va endofit rak tafovut qilinadi. Ekzofit rakda qoʻziqorinsimon yoki soʻrgʻichsimon oʻsma rivojlanadi. Rakning endofit shaklida chuqur joylashgan infiltrat yoki yara koʻrinishidagi oʻsma borligi ma'lum boMadi. Gistologik jihatdan olganda yassi hujayrali rak koʻproq uchraydi. Rak oldi kasalliklariga cancer in situ boMib hisoblanadigan Bouen kasalligi kiradi.

Zakar laki 40 dan oshgan odamlarda ku2atiladi. Yassi hujayrali rak endi boshlanib kelayotgan davrda zakar boshchasi yoki kertmak ariqchasida joylashgan kichikroq kulrang tusli papula koʻrinishida koʻzga tashlanadi. Jarayon zoʻrayib borgani sayin bu oʻsma kattalashib, yara boʻlib ketgan pilakcha koʻrinishiga kiradi. Ikkilamchi tartibda infektsiya qoʻsqilishi ham mumkin. Ba'zida rak soʻrgʻichsimon oʻsimtalar koʻrinishida boMadi yoki qoʻziqorinsimon shaklga kiradi. Uning gistologik tuzilishi boshqa joylarda uchraydigan yassi hujayrali rak bilan deyarli bir xil. Metastazlari aksari regionar limfa tugunlarida (chov va yonbosh limfa tugunlarida) paydo boMadi. Uzoq joylarda paydo boMadigan metastazlari kam kuzatiladi.

# MOYAKLAR PATOLOGIYASI

Moyaklarda har qanday patologik jarayonlar, rivojlanish nuqsonlari, atrofiya, gipertrofiya, qon aylanishining izdan chiqishi, yalligManish, o'smalar kuzatilishi mumkin.

Moyaklar atrofiyasi moyakning odatdagi shakli saqlanib qolgani holda jussasi kichrayib borishi bilan ta'riflanadi. Bolaning ona qomida rivojlanish davrida ta'sir etgan zararli omillarga aloqador embrional moyak atrofiyasi va moyak to'qimasiga har xil zararli omillar (och qolish, moyakning chov kanalida turib qolishi, intoksikatsiya, o'smadan bosilib qolishi, endokrin kasalliklar, orxit va boshqalar) ta'sirida tug'ilishdan keyin boshlanadigan, postnatal moyak atrofiyasi tafovut qilinadi. Moyakdagi atrofik o'zgarishlaming oxirgi bosqichi burama urug' kanalchalarining' tubulyar sklerozga uchrab, yoMining butunlay bekilib ketishidir

Moyak gipertrofiyasi turli patologik jarayonlar: moyakning o'ralib qolishi, yallig'lanishi (orxit), moyak o'smalari, churralari, gidrosele, gematoseleda kuzatilishi mumkin.

Moyaklarning oʻralib qolishi odatda urugʻ tizimchasi va chov kanali rivojlanmay qolganida kuzatiladi. Unda moyak va ortiqlari tez kattalashib, yorgʻoqning zararlangan tomonida shish paydo boMadi. Moyakda venoz qon dimlanib qolib, interstisiyda gemorragik shish kuchayib boradi, spermatogen

epiteliyda distrofik o'zgarishlar va nekroz o'choqlari paydo bo'ladi. 10-12 soatdan keyin moyakda umumiy nekroz boshlanishi mumkin.

ļ

Gidrosele (moyak pardalari istisqosi) moyak qin pardasining parietal va visseral plastinkalari orasida seroz suyuqlik toʻplanib borishi bilan ta'riflanadi. Gidrosele tugʻma va turmushda orttirilgan boʻlishi mumkin. Tugʻma moyak istisqosi moyak yorgʻoqqa tushganidan keyin qorin pardasi qin oʻsimtasining bitib ketmasligiga bogʻliqdir. Turmushda orttirilgan gidroselega oʻsmalar, travmalar, moyakning oʻtkir va surunkali yalligʻlanishi sabab boʻlishi mumkin. Morfologik jihatdan olganda moyak pardasida distrofik jarayonlar, arteriit, flebit, seroz parda giperemiyasi koʻzga tashlanadi. Surunkali moyak istisqosida moyak pardasining qalinlashib, varaqlarining qisman bitib ketganligi kuzatiladi. Visseral varagʻida granulyasion toʻqima paydo boʻladi. Qin pardasi gialinlashgan kollagen tolalardan iborat boʻlib qoladi.

Gematosele (qonli o'sma) moyak qin pardasining parietal yoki visseral plastinkalari orasida (intravaginal gematosele) yoki yorg'oq to'qimalarida (ekstravaginal gematosele) qon to'planib qolishi bilan ta'riflanadi. Gematosele odatda yorg'oq shikastlangan mahallarda moyak qin pardasi gemorragik yallig'lanishga uchraganida paydo bo'ladi.

Moyaklarda qon va limfa aylanishining izdan chiqishi arterial va venoz giperemiya, shish, ishemiya, infarkt, qon quyilishi, shuningdek limfa turib qolib, yorg'oqning juda kattalashib, elefantiaz boshlanishi bilan ifodalanadi. Moyaklar atrofiyasi moyakning odatdagi shakli saqlanib qolgani holda jussasi kichrayib borishi bilan ta'riflanadi. Bolaning ona qornida rivojlanish davrida ta'sir etgan zararli omillarga aloqador embrional moyak atrofiyasi va moyak toʻqimasiga har xil zararli omillar (och qolish, moyakning chov kanalida turib qolishi, intoksikasiya, oʻsmadan bosilib qolishi, endokrin kasalliklar, orxit va boshqalar) ta'sirida tugʻilishdan keyin, postnatal moyak atrofiyasi tafovut qilinadi. Moyakdagi atrofik oʻzgarishlarning oxirgi bosqichi burama urugʻ kanalchalarining tubulyar sklerozga uchrab, yoʻlining butunlay bitib ketishidir.

Moyaklarning rivojlanish nuqsonlari juda har xil bo'lib, moyaklar soni va holatining anomnliyalr.ri ko'rinishida ifcdalan-ishi mumkin. Moyaklar soniga aloqador anomaliyalarga ikkala moyakning bo'lmasligi (gipogonadizm va evnuxoidizm belgilari bilan o'tadigan anorxizm), bir moyakning bo'lmasligi (monorxizm), qo'shimcha moyak bo'lishi (poliorxizm) kiradi. Moyaklar holatining anomaliyalari qatoriga kriptorxizm, moyak ektopiyasi va moyak buralishi kiradi.

Kriptorxizm moyaklar holatining hammadan ko'p uchraydigan anomaliyasidir. Moyaklarning yorg'oqqa tushib borish jarayoni normada ona qomidagi hayotning uchinchi oyida boshlanib, bunda moyak dastlabki embrional holatidan kichik chanoq bo'shlig'iga tomon surilib boradi. Keyingi

ikki oy davomida moyak chov kanalidan o'tib yorg oqqa tushadi. Moyakning buyrak pastki qutbidan yorg'oq tubigacha o z tabuy yo lidan o'tib borishi, to 'xtalib qolgudek bo'lsa, u vaqtda moyak distopyas,, (kriptorxizm) hodisasi ro'y beradi. Tugʻilish vaqtiga kelib kriptorxizm 2000 foiz hollarda, katta yoshli odamlarda esa 0,3-0,7 foiz hollarda kuzatila . Kriptorxizm tug'ma va turmushda orttirilgan, bir va ,kk, tomonlama< xilla>ga, moyak qaysi joyda qolganiga qarab, qorin va chov xillangaho linadi.

Kriptorxizmga olib boradigan sabablar har xil. Homiladoihk vaqtidagi har xil teratogen ta'sirlar-ham etiologik omillardan bo lib hisoblanadi. bu narsa ona bilan homila gormonlarining uygʻunhgi buzilib, keyinchali embrional coʻqimalar, avvalo mezenximddan paydo do lacugan toʻqimalaming tabaqalanishi buzilishiga olib keladi. Dastlab paydo boMadigan anatomik oʻzgarishlar - Gunter boylaminmg kalta tortib qolishi chov kanalining torayib qolishi moyakning harakatlamb borishiga to sqinlik ailadi Lekin kriptorxizm boshlanishida gipotalamo-gipofizar tizim gonadotrop funksiyasining buzilishi alohida ahamiyatiga ega, shu narsa toʻqimalami tabaqalashtiruvchi gormonlar yetishmovchiligiga va gonadala diseeneziyasiga olib keladi deb hisoblanadi.

Kriptorxizm aksari bir tomonlama bo'ladi. O'rniga tushmay qolgan moyak voyaga yetish davriga qadar bir qadar rivojlanib boradi keyin uning rfSanishi batamom to'xtab qoladi. Keymgi yillarda moyakda zo'rayib boradigan atrofiya boshlanadi. Shuni aytib o'tish kerakki, germinativ hujayralar tabaqalanishining buzilishi bolanmg ikki yoshlik davndayoq kuzatiladi va 5-6 yasharlik mahalida aniq ma'lum bo'lib qoladi.

13 yoshga borgan mahalda esa anatomik jihatdan olganda moyakda rosmana atrofiya boshlanib, fibroz to'qima paydo bo'la boshlaydi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida urug' kanalchalari atrofiyalangan, ^ aza membranasi qalinlashgan bo'ladi. Keyinchalik ular butunlay fibroz to qima bilan almashinadi. Parenximatoz elementlammg ana shu atrofik o zganshlaii Leydigning interstisiy hujayralari va stroma hujayralari giperplaziyasi bilan birga davom etib boradi.

Kriptorxizmda uchraydigan ana shunday atrofik o zgarishlar spesifik emas va turli boshqa patologik jarayonlaraa ham kuzatihsm mumkin. Masalan, arterioskleroz munosabati bilan qon ta'minoti buzilgamda surunkali orxit mahalida, uzoq muddat ayollar jinsiy gormonlar, yubonb turilganida, jigar sirrozida nur berish ta'siridan urug otuvc l yo orayi qolganida shunday bo'lishi mumkin. Ikki tomonlama kriptorxizm butun¹ ay bepushtlikka olib boradi. Kriptorxizmda turli patologik jarayonlar boshlanishi mumkin: moyakning o'ralib va qisilib qolishi, chov churrasi shular jumlasidandir. Moyakning o'rniga tushmay qolishi bundan tashqanmoyakda xavfli o'smalar, seminoma, teratoblastoma boshlanishi ehtimolmi ancha kucqaytiradi. Patomorfologik tekshirishlar moyakm o'rniga tushinb,

mahkamlab qo'yish operatsiyasi (orxipeksiya)ni mumkin qadar ertaroq (bola ikki yoshga to'lmasdan ilgari) o'tkazish kerakligini ko'rsatadi. Shunda atrofiyaning zoʻrayib borishiga yoʻl qoʻymaslik mumkin bo'ladi.

Orxit - moyaklarning yallig'lanishi, orxit aksari ikkilamchi tartibda, yalligManish moyak ortigMdan oʻtgan mahallarda yoki koʻpgina kasalliklar (pnevmoniyalar, skarlatina, qorin tifi, suvchechak) asoratlan tariqasida boshlanadi. Epidemik parotit, ya'ni tepki kasalligida koʻpincha gematogen orxit boshlanadi (30 foizgacha hollarda).

O'tkir orxitda moyak kattalashib, qattiqlashadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganda urug' kanalchalari nisbatan saqlanib qolgani, lekin interstisial to'qimada leykositar infiltrasiya borligi 'topiladi. keyinchalik kanalchalar yiringlab, halok bo'lib ketishi mumkin. Nospesifik infektsiyalar mahalida yoki travmadan keyin boshlangan o'tkir yallig'lanish natijasida kuzatiladigan surunkali orxitda moyak kichrayib, stromasi limfotsitlar va plazmotsitlar bilan infiltrlangan boMadi. Spesifik orxit mahalida sil, zaxmga aloqador granulyomalar topiladi. Ikkala holda ham parenxima p.rovard natijada fibroz to'qima bilan almashinadi.

Klinik jihatdan olganda, oʻtkir orxit birdan boshlanib, isitma chiqishi, moyaklar sohasida qattiq ogʻriq paydo boʻlib, bu ogʻriqning urugʻ tizimchasiga chov kanali, beldumgʻaza sohasiga ham oʻtib turishi bilan ta'riflanadi. Moyak tez kattalashib, qattiq boʻlib qoladi. Bosh ogʻrig1, koʻngil aynashi, qayt qilish ham kuzatiladi. Surunkali orxit moyak sohasida

bir qadar og'riq sezgisi bo'lishi bilan birga davom etib boradi.

Epididimit moyaklar ortig'ining spesifik va nospesifik yallig'lanishi, 35-40 yashar odamlarda ko'p uchrab turadi. Nospesifik epididimitmng qo'zg'atuvchilari har xil patogen va saprofit bo'lishi mumkin. 35-40 yashar odamlarda uchraydigan epididimitga ko'pincha gonokokklar sabab bo'lsa, 40 yoshdan keyin uchraydigan epididimit ichak tayoqchasi va Pseudomonasga aloqador bo'ladi. Infektsiya qo'zg'atuvchilari urug' chiqaruvchi yo'llar orqali, gematogen, ba'zan limfogen yo'l bilan moyak ortig'iga o tadi. Epididimit juda ko'p hollarda prostatit, uretrit bilan birga davom etib boradi. Spesifik jarayonlar orasida zaxm, silga aloqador epididimit ko'proq kuzatiladi "

Nospesifik epididimitda interstisial to'qimada shish va leykositar infiltrasiya paydo bo'ladi. Keyinchalik abssesslar yoki irishga o'tgan joylar paydo bo'lishi mumkin. Surunkali yallig'lanish oqibatida fibroz to'qima paydo bo'lib, u bepushtlikka olib kelishi mumkin.

O'tkir epididimit uchun kasallikning birdan boshlanib, qaroratning 3840 darajagacha ko'tarilishi, yorg'oq va chov sohasida qattiq og'riq turishi xarakterlidir. Moyak ortig'i kattalashib, zichlashib qoladi. Yorg'oq terisi shishib, qizarib turadi. Surunkali epididimitda og'riq arzimas darajada

seziladi. Tana qarorati odatdagicha bo'ladi, yorg'oq terisi o'zgarmaydi Moyak orttg i picha kattalashib, qattiqroq bo'lib qoladi.

# MOYAKLAR 0'SMALARI

•  $^{M(f^{*}lar}$   $^{o \cdot smal}$ an - moyakning zich va ogʻriqsiz kattalashuvining asos.y sabablandan biri bo'lib, kelib chiqishi va tuzilishi jihatidan ancha har xil bo lishi bilan ajralib turadi.

Ko'pincha gemiinogen oʻsmalar, leydigomalar (Leydig hujayralaridan paydo bo ladigan oʻsmalar), donador hujayrali oʻsmalar (Sertoli hujayralaridan paydo boʻladigan oʻsmalar) uchraydi. Germinogen oʻsmalar barcha moyak oʻsmalariring 95 foizini tashkiʻ etadi vanning uchun hammadan κο ra kattaroq ahamiyatga ega boʻlib hisoblanadi. Ular yoshlik chog ida (15-34 yashar odamlarda) paydo boʻlib, ogʻir oʻtishi bilan ajralib turadi. Leydig va Sertoli hujayralaridan paydo boʻladigan oʻsmalar kamroq uchraydi, ular asosan xavfsiz tusda boʻladi-yu, lekin koʻp miqdorda ishlab chiqaiadigan steroidlari endoknnopatiyaga olib kelishi mumkin.

• Moyak rakining etiologiyasi noma'lum. Irsiy moyillikning ahamiyati boihgi aniqlangan, holos. Kriptorxizm o'sma paydo bo'lish xavfini tug diradigan jiddiy omil bo'lib hisoblanadi.

Tasnifi ya gistogenezi. Moyak o'smalari ikki guruhga bo'linadi *Birinchi guruhga* gistogenetik jihatdan bir tipdagi o'smalar kiradi.' Kasallaming 60 foizida ana shunday o'smalar uchraydi. Bularga seminoma spermosit seminoma, embrional rak sariqlik xaltasi o'smasi, poliembrioma' xomnepitelioma teratoma (etuk yetukmas, malignizasiyalanadigan teiatoma) knadi. *Ikkinchi guruhga* gistogenezi har xil elementlardan tashkil opgan osmalar kiradi. Masalan, embrional rak bilan birga qo'shilgan teiatomadan iborat teratokarsinoma shular jumlasidandir. Bu o'sma kasallaming 40 foiztda uchraydi.

. . 0'sman|ng tipi gonadalarning polipotent germinogen epiteliysining tabaqalanish darajasi va yo'nalishiga qarab belgilanadi. Bu epiteliy somatik va trotoblastik tabaqalamshga uchrashi va har xil tuzilishdagi o'smalar manbai bo lib qolishi mumkin.

Ssmincma birlamchi germinogen o'smalami-ng 40 foizini tashkil etadigan xavfli o'sma. Ko'proq 20-40 yashar odamlarda uchraydi Ba'zan moyakdan tashqanda, masalan, oldingi ko'ks oralig'ida yoki qorin pardasi tidagi bo shliqda bo'ladi (ekstragonad seminoma), buning sababi gemiinogen epiteliyning embrional rivojlanish davrida turib qolishidir

 $\begin{tabular}{ll} \it UJT~! & -\eta^{0,5}!, & $^{18hga}$ & $^{10yil}$ & $^{bocladi}$. & $^{Bu}$ & $^{kasalli}kda$ & moyak kattalashgan,' tuzilishi jihatidan tugun-tugun bo'lib qoladi. Kesib ko'rilganida kesmasi yaltiioq <math>_0q$  rangda, bo'lakchali bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko rilganda o smamng chegaralari aniq bilinib turadigan va dumaloq shaklli yadiosi o rtasida joylashgan bir tipdagi poligonal hujayralardan iborat \end{tabular}

ekanligi ma'lum bo'ladi. Bu hujayralaming sitoplazmasi och tusli. Bir qancha hollarda o'smada sintisial ulkan hujayralar topilishi mumkin. Bularda xorion gonodotropini bo'ladi. O'smaning fibroz stromasi ba'zan granulyomatoz tuzilmalar hosil qiluvchi limfotsitlar bilan infiltrlangan bo'ladi. Seminoma limfogen va gematogen yo'llar bilan metastazlar beradi.

Spermatosit seminoma barcha seminomalarning 9 foizini tashkil etadi va 50 yoshdan oshgan odamlarda uchraydi. Bu o'sma ancha katta va sariq rangda bo'lishi bilan ajralib turadi, shilimshiqsimon ko'rinishda, sal g'ovak bo'ladi. Ba'zan unda kistalar, nekroz o'choqlari va qontalashlar uchraydi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'smada uch xil hujayralar: limfotsitsimoli hujayralar, ulkan hujayralar va' o'rtacha kattalikdagi oraliq hujayralar ko'zga tashlanadi. Spermatosit seminoma kamdankam

#### metastazlar beradi.

Embrional rak dastlab moyaklarda bo'lishi, shuningdek ekstragonad tarzda (miya tomirlari chigallari, ko'ks oralig'i, qorin pardasi ortidagi bo'shliq, burun bo'shlig'ida) joylashuvi mumkin. Bu o'sma chegaralari aniq bilinib turadigan tugun ko'rinishida bo'lib, to'qimasi qo'lga yumshoqroq unnaydi. Kulrang-oqish rangda bo'ladi. Unda nekroz o'choqlari va

qontalashlar ko'zga tashlanadi. Ba'zan mayda-mayda kistalar uchraydi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'smaning dumaloq, oval yadroli yirik polimorf hujayralardan tashkil topganligi bilinadi, ularning sitoplazmasi och tusli, vakuollashgan bo'ladi. Seminomadan farq qilib, o'sma hujayralarining chegaralari aniq bo'lmay, ular papillyar, tubulyar va

bezsimon strukturalar hosil qiladi. Ularning stromasi zaif, embrional tipdagi yumshoq mezenximal to'qimadan tashkil topgan bo'ladi.

Xorionepitelioma - sir.onimi xorionkarsinoma) kamdan-kam (1 foiz) hollarda uchraydigan, lekin juda xavfli o'sma. Endigina boshlanib kelayotganida kichkina bo'ladi va shuning uchun qo'lga o'nnamaydi ham. Yuqori darajada xavfli bo'lishi bilan ta'riflanadi, gematogen yo'l bilan barvaqt metastazlar beradi. O'sma to'qimasi mikroskopik tuzilishi jihatidan sintsitotrofoblastga o'xshab ketadi. Sitoplazmasi och tusli va yadrosi pufakchasimon bo'ladigan poligonal shakldagi Langergans hujayralari va sintisial epiteliydan iborat bo'iadi. bu epiieliy hujayralari vakuollashgan mo'l sitoplazmasi va polimorf shakldagi yirik yadrosi bo'lishi bilan ta'riflandi, Ularda xorion gonadotropini bo'ladi. Xorion epiteliomada xorion vorsinkalari, o'sma stromasi va qon tomirlari bo'lmaydi. O'sma to'qimasida nekrozga uchragan katta-katta joylar va qontalashlar ko'zga tashlanadi.

Teratoma - bir, ikki yoki uch embrional varaqdan kelib chiquvchi bir nechta xildagi to'qimalardan tashkil topgan murakkab o'sma. Germinogen o'smalar jumlasiga ham kiradi. Moyaklarda, tuxumdonlarda bo'lishi, shuningdek ekstragonad tarzda uchrashi mumkin. Gistologik tuzilishiga ko'ra yetuk yetilmagan va malignizasiyalashgan teratoma tafovut qilinadi.

Yetuk teratoma xavfsiz o'sma boMib, metastazlar bermaydi, yaxlit (solid) yoki kistasimon tuzilishga ega boMadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida solid xilining yaxshi tabaqalashgan nerv, muskul, togʻay, yogʻ toʻqimasining hujayra elementlaridan, betartib joylashgan koʻp qavatli yassi epiteliy, bronxogen epiteliy bilan ichak epiteliysidan tarkib topganligi ma'lum boMadi. Kistasimon tuzilishdagi yetuk teratomada bitta yoki bir nechta kistalar uchraydi, ular kulrang-sariq tusli loyqa suyuqliq shilimshiq yoki yogʻga oʻxshash boʻtqasimon suyuqlikka toMib turadi. Kista ichida junlar, tishlar, togʻay parchalari boMishi mumkin.

Yetilmagan teratoma solid yoki solid-kistoz tuzilishga ega boMishi mumkin. Hamirsimon, kvlrangnamo-oq tusda boMishi bilan ajralib tiradi. Kesib koM-ilganida mayda-mayda kistalar va shilimshiq boylagan joylar koʻzga tashlanadi. Mikroskopik tekshirishda yetilmagan ichak epiteliysi, respirator epiteliy va embrion varaqlarining boshqa hosilalari proliferatsiyaga uchragan oʻchoqlar koʻzga tashlanadi. Kezi kelganda xavfli tusga kiradigan oʻsma boMib hisoblanadi.

Malignizasiyalanayotgan teratoma nihoyat darajada kam uchraydigan o'sma. Nuqul katta yoshli odamlarda boMadi va har xil xavfli o'sma, masalan, yassi hujayrali rak shilimshiq ishlab chiqaruvchi adenokarsinoma va sarkoma elementlaridan tarkib topadi. Tuzilishi har xil boMadi. Kesib ko'rilganida kistalar, togʻay, suyak va miksomatoz to'qima o'choqlari borligi koʻzga tashlanadi.

Sariqlik xaltasi oʻsmasi - orxoblastoma - asosan toʻrt oylikdan 3,5 yoshgacha boMgan bolaiarda uchraydi va moyaklar barcha oʻsmalarining 1 foizini tashkil etadi. Katta yoshli odamlarda juda kam uchraydi va embrional rak elementlari aralash oʻsmadan iborat boMadi.

Sariqlik xaltasi oʻsmasi har xil shakldagi, tabaqalashmagan joʻn hujayralardan tashkil topadi. Shu hujayralar orasida bezsimon, papillyar va solid strukturalarni hosil qiluvchi epitelioid, kubsimon va silindrsimon hujayralar uchraydi. Immunoperoksidaz usul bilan tekshirib koʻrilganida oʻsma hujayralarida alfa - fetoprotein topiladi.

Aralash o'smalar 40 foiz hollarda uchraydi va 2 yoki bundan koʻra koʻproq gistologik tipdagi moyak oʻ3malaridan tuzilgan boMadi. Embrional rakka qoʻshilgan teratoma hammadan koʻra koʻproq uchraydi.

Klinik manzarasi. Moyaklar oʻsmasining gistogenezidan qat'i nazar barvaqt ma'lum beradigan belgilari moyakning ogʻrimasdan turib kattalashib borishi va zichlashib qolishidir. Moyaklar oʻsmalari odatda barvaqt metastazlar beradi va ularning metastazlari avvaliga limfogen yoM bilan oʻtadi. Dastlabki metastazlari umumiy yonbosh arteriyasi bilan aorta boʻylab joylashgan limfa tugunlarida topiladi. Keyinchalik ular umrov usti va koʻks oraligMdagi limfa tugunlarida ham paydo boMadi. Faqat limfogen yoM bilan metastazlar berish seminoma uchun xarakterlidir. Gematogen metastazlari

keyinchalik yuzaga keladi va o'pka, bosh miya, suyaklar hamda boshqa organlarda topiladi. Ba'zi moyaklar o'smalari - embrional rak xorionepitelioma, aralash o'smalar ilk muddatlardayoq gematogen yo'l bilan metastazlar beradiki, shuning uchun ham kasallar vrachga murojaat qilgan mahallarida ularning o'pkasi va jigarida metastazlari bo'ladi.

Moyaklar o'smalarining rivojlanib borishining uch bosqichi tafovut qilinadi: I bosqichi - moyaklar doirasida o'sma paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi, II bosqichida - retroperitoneal limfa tugunlarida metastazlar topiladi, III bosqichida - metastazlar retroperitoneal tugunlardan tashqarida yoki diafragmadan yuqorida bo'ladi.

Radioimmun usullami qo'llab, siydikda xorion gonadotropinmi, qonda alfa-fetoproteinni topish diagnostik jihatdan muhim ahamiyatga egadir. Mana shu biologik faol moddalar miqdorining ko'payib ketishi xorionepitelioma, embrional rak va teratoma uchun xarakterlidir. Sof seminomalarda xorion gonadotropini bilan alfa-fetoprotein miqdori ko'paymaydi.

Moyaklar rakining *oqibati* har xil bo'lib, o'smaning gistologik xiliga va klinik bosqichiga bog'liqdir. Seminomaning oqibati bir muncha xayrli, chunki bu o'sma radioaktiv nurlarga sezgir bo'ladi va kechki muddatlarda metastazlar beradi.

# PROSTATA BEZI PATOLOGIYASI

Prostata bezining eng ko'p uchraydigan patologiyasi jumlasiga shu bezning yallig'lanishi (prostatit), giperplastik prostatopatiya, prostata bezining tugunli giperplaziyasi va raki kiradi.

# **PROSTATIT**

Prostatit - ya 'ni prostata bezining yallig 'lanishi - o 'tkir va surunkali, spesifik va nospesifik bo'lishi mumkin. Ko'pincha yosh va o'rta yashar erkaklarda uchraydi. Bu kasallikning boshlanishida har xil omillarning ahamiyati bor, shularning orasida infektsiya asosiy o'rinda turadi. O'tkir prostatitga ichak tayoqchasi va boshqa grammusbat bakteriyalar sabab bo'ladi. Surunkali prostatitga mikobakteriyalar, gonokokklar, trixomonadalar, mikoplazma, xlamidalar sabab bo lishi mumkin.

Prostatit ko'pincha siydik chiqarish kanali orqa bo'limi va qovuqning yallig'lanishi bilan birga davom etib boradi. Infektsiya prostata beziga kanalikulyar yo'l bilan (siydik chiqarish kanalining prostata qismidan), gematogen va limfogen yo'llar bilan o'tadi.

*O'tkir prostatit* bez to'qimasida mayda-mayda abssesslar ko'rinishida yoki parenximasi bilan stromasida yuzaga kelgan diffuz leykositar infiltrasiya ko'rinishida ko'zga tashlanuvchi yiringli yallig'lanish bilan ta'riflanadi. Bez yo'llarida polimorf yadroli leykositlar, ko'chib tushgan hujayralar paydo bo'ladi. Prostata bezi kattalashib, ilvillab qoladi.

Surunkali prostatitda bez kattalashgan, gʻadir-budir, ba'zi joylari qattiq, ba'zi joylari yumshoq boʻladi. Interstisiyda limfogistiotsitar infiltratlar koʻp uchraydi, makrofaglar toʻplanib, kistalar va chandiq toʻqima hosil qiladi.

Spesifikprostatit tegishli granulyomalar hosil boʻlishi bilan ta'riflanadi.

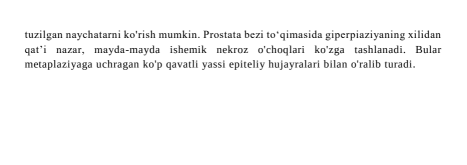
Prostatitning klinik manzarasi har xil. Oraliq va dumg'aza sohasida ogʻriq boʻlishi, peshobning oʻzgarishi (tez-tez zahartang qilishi, siyishning qiyinlashib qolishi) xarakterlidir. Oʻtkir prostatitda qarorat 38-40° C gacha koʻtarilib, odam qaltiraydi, umumiy intoksikasiya belgilari paydo boʻladi. Madda paraprostatik kletchatkaga yoki oraliq kletchatkasiga yorib chiqqanida ahvol ogʻirlashadi. Surunkali prostatit aksari simptomsizuD'tadi.

# **ADENOMA**

Prostata bezining tugunli giperplaziyasi -ya 'ni adenoma (sinonimlari - adenomatoz disgormonal prostatopatiya) - prostata bezining kranial qismidan paydo bo'ladigan xavfsiz o'sma. Aksari 50 yoshdan keyin boshlanadi va yosh ulg'aygan sari zo'rayib boradi.

Etiologiyasi va patogenezi noma'lum, lekin adenoma endokrin sabablarga ko'ra paydo bo'ladi degan nazariyani ko'pgina olimlar e'tirof qiladi. Testosteronning biologik faol metaboliti - digidrotestosteron prostata bezi giperplaziyasini boshlab beradigan mediatordir deb taxmin qilinadi. Ayni vaqtda estrogenlar prostata bezining digidrotestosteron ta'siriga sezgirligini kucqaytiradi, bunda digidrotestosteron o'sishni kucqaytiruvchi modda tariqasida ta'sir ko'rsatadi. Ma'lumki, yosh ulg'aygan sayin qonda estrogenlar miqdori ko'payib, testosteron ishlanib chiqishi kamayib ketgan bo'lsa ham, prostata bezining parenximasiga androgenlar ko'proq ta'sir o'tkazishiga sabab bo'ladi.

Patologik anatomiyasi. Tipik hollarda prostata bezi kattalashadi, og'irligi 60-100 ga borib qolishi mumkin (70-rasm). Mikroskopik jihatdan olganda prostata bezi adenomasining bezsimon, fibroz-muskulli va aralash xillari tafovut qilinadi. Bezsimon xilida adenomatoz tugunlar bir-biriga zich joylashgan va shoxlanib (71-rastn), talaygina kriptalar hamda so'rg'ichli o'simtalar hosil qiladigan bezlardan iborat -bo'ladi. Bv; bezlar 1-2 qavat yuqori prizmatik epiteliy hujayralari bilan qoplanib turadi. Bezlarning chiqarish yo'llarida quyuqlashib qolgan sekret, amiloid tanachalari, leykositlarning to'plamlari ko'zga tashlanadi. Bez stromasi hujayra elementlari kam va limfotsitlar bilan infiltrlangan fibroz-muskulli to'qimadan iborat bo'ladi. Fibroz stroma qalinlashib ketgan bo'lsa, buni prostata bezi fibroadenomasi deyiladi. Adenomaning fibroz-muskulli xili ko'pgina tugunlar hosil bo'lishi bilan ta'riflanadi. Bu tugunlar hujayra elementlariga va muskul tipidagi hujayralarga boy bo'lgan tolali to'qimadan tuzilgan bo'ladi. Ana shu tugunlarning bag'rida yassi yoki kubsimon epiteliy bilan qoplangan, juda jo'n



70-rasm. Prostata adenomasi (prostata bezining tugunchali giperplaziyasi).

Prostata bezi adenomasining **klinik manzarasi** siydik chiqarish kanalining nechog'lik siqilib, bitib qolishiga bog'liq. Kasallikning dastlabki davrlarida peshob arzimas darajada qiyinlashadi. Kasallik zo'rayib borgani sayin dizuriya hodisalari ham kuchayib, siydik kelishi qiyinlashib qoladi. Qovuq va undan yuqoridagi siydik yo'llarida siydik dimlanib qolishi sistit, pielonefrit va gidronefroz boshlanishiga yo'l ochadi. Adenomaning eng og'ir asorati birdan siydik tutilib qolishidir.

#### PROSTATA BEZI RAKI

Prostata bezi raki hammadan koʻp uchraydigan xavfli oʻsma boʻlib, erkaklar oʻlimining sababi sifatida oʻpka rakidan keyingi ikkinchi oʻrinni egallaydi. Bu rak odatda 50 yoshdan keyin paydo boʻladi va 75 yashar odamlar orasida hammadan koʻra koʻproq uchraydi.

Etiologiyasi va patogenezi. Prostata bezi karsinomasining etiologiyasi va patogenezi unchalik aniq emas. Keksalik mahalida kuzatiladigan endokrin muvozanatning buzilishi ahamiyatga ega deb taxmin qilinadi. Moyakni olib tashlab, kasalga estrogenlar bilan davo qilishning ijobiy natija berishi shu nazariyaning to'g'riligiga ishora qiladi. O'sma epiteliy hujayralarining yuzarida gormonlarga reaksiya ke'rsatuvchi steroicUarga reseptorlar bo'lishi ham, aftidan, ahamiyatga ega. Epidemiologik tekshirishlaming natijalari atrofdagi muhit omillari ta'siri, shuningdek irsiy moyillik ham karsinoma paydo bo'lishida ahamiyatga ega ekanligini ko'rsatadi.

Patologik anatomiyasi. Rak odatda prostata bezining periferik tomonlaridan boshlanadi. Lekin o'sma multisentrik tarzda o'sib, keyinchalik yaxlit o'smaga aylanishi ham mumkin. Oddiy ko'z bilan qaralganida o'sma aksari prostata bezidan hech bir farq qilmay turadi, lekin bir qadar qattiqroq va sarg'ish tusda bo'lishi bilan ajralib turishi ham mumkin.

Prostata raki bez yo'llari va asinuslarining epiteliysidan paydo bo'ladi va aksari har xil darajada tabaqalashgan hujayralardan tashkil topadi. Goho solid tuzilishga ega bo'lgan va yassi hujayrali rak uchraydi. Yuqori darajada tabaqalashgan adenokarsinoma normadagidan ko'ra bir muncha mayda va zich joylashgan asinuslardan iborat bo'ladi. Ular bir qavat kubsimon shakldagi epiteliy bilan qoplangan. Adenokarsinomaning bu turini tugunchali giperplaziyadan ajratish qiyin. O'sma hujayralarining tomirlarga, perinevral va perivaskulyar bo'shliqqa, shuningdek kapsulaga ham o'tib borayotganini ko'rsatayotgan belgilarning bo'lishi prostata bezi rakini aniqlab, to'g'ri diagnoz qo'yishga imkon beradi. Tabaqalashmagan adenokarsinomada malignizasiyalangan epiteliy hujayralari bezsimon tuzilmalar hosil qilmasdan turib, bez stromasiga bir tekis yoyilib boradi. Hujayralar atipik tuzilishga ega bo'ladi. O'sma stromasi yaxshi bilinib turadi va fibroz to'qimadan iborat bc'lganligi uchun ancha qattiq bo'ladi.

Adenokarsinoma limfogen va gematogen yo'llar bilan metastazlar beradi. Limfogen yo'l bilan regionar limfa tugunlariga metastazlar berishi o'sma rivojlanishining bir muncha ilk davrlarida ham kuzatiladi. Gematogen yo'l bilan metastazlanishda ko'pincha suyak tizimi zararlanib, suyaklar yemirilib boradi (osteoklastik rak) yoki, aksincha, yangi suyak to'qimasi paydo bo'lib turadi (osteoplastik rak).

Prostata bezi raki qovuqning orqa devori va urug' pufakchalariga ham o'sib kiradi, siydik yo'llarini bosib qo'yadi. Mana shu hoi siydik tutilib qolib, siydik yo'llari kengayib ketishiga va gidronefroz boshlanishiga olib keladi.

Klinik manzarasi o'smaning katta-kichikligi, metastazlari bor- yo'qligiga bogʻliq. Prostata bezi rakining to'rt davri tavofut qilinadi: birinchi davri simptomlarsiz o'tadi va mikroskopik tekshirishdagina oʻsma borligi aniqlanadi. Rakning shu davrida davo qilinmasa, u 20 foiz hollarda metastazlai beradi. Ikkinchi davrida rak toʻgʻri ichak orqali paypaslab ko'rilganida ma'lum boMadi. Lekin oʻsma kichkina va prostata bezi periferiyasida joylashgan boMishi bilan ajralib turadi. Bu davrda siydik chiqarish kanali bosilib qolmaydi va shu munosabat bilan peshob ham aynamaydi. 35 foiz hollarda regionar limfa tugunlariga metastazlar beradi. Rakning uchinchi va toʻrtinchi davrlari bemorda siydik tutilib qolib, peshob qiyinlashuvi bilan ta'riilanadi. Toʻgʻri ichak va oraliqda'paydo boMadigan ogʻriqlar kasallikning bir muncha kechki simptomlaridir. Uning klinik simptomlan rakning qoʻshni organ va toʻqimalariga oʻsib kirgani va metastazlar paydo boʻlganigaham bogʻliqdir.

# AYOLLAR JINSIY ORGANLARINING KASALLIKLARI

Ayollar jinsiy organlarining kasalliklari juda ko'p va xilma-xildir, shu munosabat bilan ushbu bo'limda ularning asosiy xillari ko'zdan kechiriladi.

#### VULVA PATOLOGIYASI

Vulvada uchraydigan patologik jarayonlarni quyidagi xillarga ajratish mumkin: vallig'lanish jarayonlari, distrofik jarayonlar, kistalar, o'smalar.

^ Vulva yalligManishi - vulvitlar ko'pincha qin yallig'lanishi bilan birga qo'sqilib, vulvovaginit ko'rinishida davom etib boradi va stafilokokklar, streptokokklar, ichak tayoqchasi, trixomonada tufayli paydo bo'lishi mumkin. Ba'zan gonokokklar, oqish spiroxeta, viruslar, zamburug'lar ham vulvovaginitga sabab boMadi. Vulva terisi va qin shilliq pardasining zararlanishi (yorilishi, chaqalanishi, yaralanishi) vulvovaginitga yo'l ochadi. Bachadon bo'ynidan patologik ajralmalar kelib turishi (masalan, rak yemirilayotgan mahalda) yoki siydikning infektsiyalangan boMishi ham vulvovaginit boshlanishida ma'lum rolni o'ynaydi. Vulvovaginit vulva hamda qin shilliq pardasining shishib, qizarib turishi, shuningdek yiringli yoki yirin'gli-seroz shilimshiq kelib turishi oilan ta'riflanadi. Kasallik og'ir o'tgamda vulva sohasida erroziyalar paydo boMishi mumkin. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida neytrofillardan iborat infiltrasiya va shish borligi ma'lum boMadi.

Vulva distrofiyasini, hozir vulva epiteliysining tabiatan o'sma qatoriga kirmaydigan o zgarishidir deb hisoblanadi, u ikkita asosiy jarayonni o'z ichiga oladi: 1) shilliq pardaning atrofiyaga uchrab, subepitelial fibroz (lishay skleroz) boshlanishi; 2) epiteliyda infiltrasiya boshlanib, giperkeratoz (tangachali giperplaziya) paydo boMishi. Bu ikkala jarayon birga qo'sqilib

davom etishi va vulva shilliq pardasining turli qismlarini zararlantirishi mumkin.

Lisha)> skleroz ko'proq klimaks davridagi ayollarda kuzatiladi. Vulvaning shilliq pardasigina emas, balki har qanday joydagi teri ham zararlanadi. Patogenezi noma'lum. Epidermisning yupqa tortishi derma fibrozi bilan davom etib boradi, dermada mononuklearlardan iborat perivaskuiyar yallig'lanish infiltratsi yasi borligini ham topish mumkin. Zararlangan joylar oqish tusli silliq pilakchalar yoki papulalar ko'rinishida ko'zga tashlanadi, bular ba'zan bir-biriga qo'sqilib ketadi. Ularning yuzasi silliq yoki pergamentga o'xshash bo'ladi. Vulva shilliq pardasining hammasi zararlanganida jinsiy lablar atrofiyalangan, qattiq, zich bo'lib qeladi, bu qinga kirish yo'li torayib qolishiga olib keladi.

Vulva epiteliysining *tangachali giperplaziyasi* ko'pincha giperkeratoz bilan birga davom etib boradi. Epiteliy qalinlashib, bazal va tikansimon qavatidagi hujayralarining mitotik faolligi kuchayadi. Dermada leykositar infiltrasiya kuzatiladi. Vulva epiteliysi giperplaziyasining bu xili uchun hujayralar atipiyasi xarakterli emas. Atipik epitelial hujayralar paydo bo'lganida buni displaziya deb aytish kerak.

#### VULVA O'SMALARI

Vulva o'smalari orasida kondiloma, Pejet kasalligi, karsinoma (invaziv va invazivmas karsinoma) ko'proq uchraydi.

Vulva kondilomasi ikkita asosiy biologik shaklga bo'linadi: pilchirab turadigan serbar papula ko'rinishidagi kondiloma va o'tkir uchli kondiloma. Bulaming birinchisi zaxmning ikkinchi davri uchun xarakterli bo'lib, salgina ko'tarilib turgan yassi tuzilma ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Bir muncha ko'proq uchraydigan o'tkir uchli kondiloma papillyar tuzilishga ega bo'lishi yoki so'rg'ichsimon o'simtalar ko'rinishida topilishi mumkin. Vulva kondilomasi bitta yoki bir talay bo'lishi mumkin. Diametri bir necha millimetrdan bir necha santimetrgacha yetadi, tusi qizil-pushtidan pushtinamo-jigarrang tusgacha boradi.

Mikroskopik tekshirishda giperplaziyalangan epiteliy bilan qoplangan vorsinkali biriktiruvchi te'qimr topiladi. *O'tkir uchli kondilomayii ajivtib turadigan eng muhim gistologik belgisi epitelial hujayralar sitoplazmasining perinuklear vakuollanishi yadrolar polimorfizmidir (koylositoz)*. Ana shunday hujayralaming paydo bo'lishi ularning odam papillomasi virusi bilan infektsiyalanganligini ko'rsatuvchi patognomonik belgi bo'lib hisoblanadi. O'tkir uchli kondilomalarning paydo bo'lishi ikkita (6 va 11) virus genotipiga bog'liq deb hisoblanadi. Bunday virus jinsiy yo'l bilan yuqadi, shuning uchun o'tkir uchli kondilomalar erkaklar zakarining boshchasi va anal teshik atrofida ham uchraydi.

Kondilomalar rak oldi jarayoni emas, lekin vulva va bachadon boʻyni ichki epitelial raki o'choqlari bilan birga uchrashi mumkin. Kondilomadan ajratib olingan virus genotipi rak o'smasidan ajratib olingan virus genotipidan farq qiladi.

Vulva Pejet kasalligi sut bezlari Pejet kasalligidan ko'ra ancha kam uchraydi. Odatda vulvaning katta lablarida joylashgan qizil tusli zich yoki tugun-tugun tuzilma ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Yuzasi ba'zan yara bo'lib ketgan (erroziyalangan) bo'ladi. Pejet kasalligining patognomonik gistologik belgisi epidermis doirasida tarqoq yoyilgan anaplastik o'sma hujayralaridir. Ular yakka-yakka bo'lishi yoki kichik-kichik guruhlar hosil qilishi mumkin. Yaiirosi atrofiaa och tusli gardishi bo'ladi. Bu hujayralar uzoq vaqt davomida epidermis doirasida turadi. Pejet hujayralari subepitelial qavatga o'tib ketadigan bo'lsa (invaziya) kasallikning oqibati ancha yomonlashadi.

Vulvaning invazivmas karsinomasi yoki in situ karsinomasi. Bu o'sma Bouen kasalligi deb ham yuritiladi va makroskopik jihatdan olganda teri leykoplakiyasiga yoki qizg'ish-qo'ng'ir tusli papulaga o'xshab ketadi, bular katta va kichik jinsiy lablarda, klitor yonida yoki perianal sohada paydo bo'lishi mumkin. Ichidagi hujayralaming bir qadar atipiyaga uchragani va epiteliyning bazal qavatida normal mitozlar soni ko'payib qolgani ko'zga tashlanadi. Boshqa hollarda hujayralar atipiyasi va anaplaziyasi keskin ifodalangan bo'ladi. Patologik mitozlar ham uchraydi. Lekin epitelial o'sma hujayralarining dermaga o'tishi kuzatilmaydi.

Bu o'smaning *klinik kechishi*, xuddi makro- va mikroskopik tuzilishi singari har xil. 5-10 foiz hollarda, ayniqsa yoshi qaytib qolgan ayollarda yoki immunitet tanqisligi bo'lgan mahallarda o'sma xavfli tus oladi. Boshqa hollarda qaytib ketishi ham mumkin. Bachadon bo'yni o'smasining genezida bo'lganidek vulva o'smasining genezida ham oddiy gerpes virusi ma'lum rolni o'ynaydi deb hisoblanadi.

Vulvaning invaziv raki kamdan-kam, asosan yoshi 50 dan oshgan ayollarda uchraydi. Ko'p hollarda vulva kondilomalari va atrofik jarayonlari bilan birga qo'sqilib davom etib boradi. Invaziv rak aksari yassi hujayrali rakdir. Goho melanokarsinoma, adenokarsinoma, bazal hujayrali rak kuzatiladi. Yassi hujayrali rak endi boshlanib kelayotgan mahallarda bir oz ko'tarilib turadigan kichikroq zichlashma ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Keyinchalik shu joy yara bo'lib ketadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida keratogialinli tikanlari bo'lgan, yaxshi tabaqalashgan hujayralar topiladi. Bu xildagi o'sma ancha erta metastazlar beradi. Invaziv vulva rakining etiologiyasida oddiy gerpes virusi bilan papillomalar virusining katta ahamiyati bor deb hisoblanadi.

# QIN PATOLOGIYASI

Qin, ya'ni vaginaning yakka holda kasallanishi kamdan-kam uchraydi. Qinda boshlanadigan patologik jarayonlar aksari ikkilamchi tartibda avj oladi va vulva, bachadon boʻyni, toʻgʻri ichak hamda qovuq patologiyasi bilan bogʻliq boMadi. Qinning birlamchi kasalliklari jumlasiga: tugʻma

anomaliyalari, vaginit, birlamchi o'smalarinikiritish mumkin.

Qinning tugʻma anomaliyalari koʻp emas, ulardan qinning butunlay boMmasligi (qin aplaziyasi), qin bituvi, qinning ikkita boMishi va Gartner yoMlarining kistalari bir qadar uchrab turadi.

Vaginit - ya'ni qin shilliq pardasining yallig'lanishi - aksari chaqaloqlarda yoki vulvit bilan qoʻshilgan holda yosh juvonlarda xlaniidiyalardir. Vaginitda, uning sababidan qat'i nazar eritema, shilliq pardada yuzaki erroziya kuzatiladi. Oddiy gerpes virusi tufayli boshlangan vaginitda shilliq pardada ichi tiniq suyuqlik bilan toMgan parchalar topiladi, shular yorilganida shilliq pardada erroziyalar hosil boMadi. Zamburug'lar tufayli boshlangan vaginitlar uchun chirib tushgan sutga oʻxshash ajralma kelib turishi xarakterlidir, trixomonozda ekssudat tabiatan koʻpikli boMadi va sargMshyashil tusi bilan ajralib turadi. Spesifik vaginitda qin shilliq pardasida xarakterli granulyomatoz yalligManish boshlanadi. Surunkali nospesifik vaginitda shilliq parda atrofiyasi kuzatiladi.

Qin oʻsmalari, ayniqsa xavfsiz oʻsmalari (fibromioma, adenoz, papilloma, gemangioma) kam uchraydi. Xavfli oʻsmalaridan yassi hujayrali rak goho adenokarsinoma (oqish hujayrali adenokarsinoma) uchrab turadi. Qin oʻsmalari faqat 2-3 foiz hollardagina tabiatan birlamchi boMadi va odatda qizlarda hamda onalari homiladorlik mahalida dietilstilbestrol gormoni ichgan ayollarda kuzatiladi. Bu oʻsma ba'zan 30-40 yoshdan keyin paydo boMadi. Ikkilamchi oʻsmalardan vaginada xorionepitelioma, sarkoma uchraydi.

### BACHADON BO'YNI PATOLOGIYASI

Bachadon boʻynida har xil patologik jarayonlar roʻy berishi mumkin, shular-dan tugʻma anomaliyahr, yalligManish jarayonlari v?. oʻsmalar koʻproq uchrab turadi. Bachadon boʻynining xavfli oʻsmalari 5 foiz hollarda ayollar oʻlimiga sabab boʻlishini aytib oʻtish kerak *Bachadon boʻynining tugʻma anomaliyalaridan* uning gipoplaziyasi, ikkita boʻlishi (bu anomaliya aksari bachadonning ikkitaligi bilan birga uchraydi), bachadon boʻynida toʻsiqlar boʻlishi uchrab turadi. Bundan tashqari, bachadon boʻyni atreziyasi, stenozi ham kuzatiladiki, bunday stenoz bachadon boʻynining torayib qolishiga yoki butunlay bitib ketishiga olib keladi. Bachadon boʻynining bitib ketishi farzand koʻrmaslikka yo gematometriyaga sabab boʻlishi mumkin.

#### SERVISIT

Servisit - bachadon bo yni shilliq pardasining yallig I unis hi - spesifik va nospesifik xillarga bo'linadi. Spesifik xillariga zaxm, so'zak, silga aloqador servisitlar kiradi. Ko'pincha nospesifik servisit uchraydi, bunga ichak tayoqchasi, streptokokklar, stafilakokklar sabab bo'ladi. Tug'ruq mahalida, asboblar bilan tekshirish vaqtida bachadon bo'ynining yorilishi^ gipoestrogenemiya va giperestrogenemiya bachadon bo'yni patologiyasida ma'lum ahamiyatga ega.

Nospesifik servisit o'tkir va surunkali bo'lishi mumkin. *O'tkir servisitning* qo'zg'atuvchisi streptokokk yoki stafilokokkdir. Bunda yallig'lanish jarayoni endoserviks shilliq pardasining yuza qatlamlari va uning bezlarida bo'ladi (endoservisit). Shilliq parda qizarib, shishib turadi.

Surunkali servisitda jarayon ekzoserviksga ham oʻtadi. U shilliq pardaning salgina qizarib, shishib chiqishidan boshlanadi. Silindrsimon epiteliyning koʻp qavatli yassi epiteliyga oʻtish joyida (bachadon boʻyni kanalining tashqi teshigi yaqinida) shilliq parda donador tusga kiradi. Yalligʻlanish jarayoni sezilarli darajada boʻlganida erroziyalar va yaralar paydo boʻlishi mumkin. Bunday hollarda oʻzgarmay turgan och pushti rangli shilliq pardada to q qizil tusli joylar koʻzga tashlanadi. Endoserviks epiteliysi mikioskop bilan tekshirib ko rilganida polimorf yadroli leykositlar aralash monositar infiltrasiya koʻzga tashlanadi. Mana shu yalligʻlanish infiltrati bachadon boʻynining qin qismiga oʻtishi (endoserviks) va shilimshiq bezlariga ham yoyilishi mumkin. Surunkali yalligʻlanish uzoq davom etganida epiteliy batamom metaplaziyaga va hatto displaziyaga uchrashi mumkin.

Ro'y beradigan gistologik o'zgarishlarga qarab, erroziyalarning ikki turi tafovut qilinadi: 1) tubi granulyasion to'qimadan iborat boMgan *chin erroziya* va 2) ekzoserviksning ko'p qavatli epiteliysidagi rahnani silindrsimon epiteliy toMdirib turgan *soxta erroziya*. Ayni vaqtda bachadon bo'yni kanalining tashqi teshigi atrofida och qizil halqalar ko'zga tashlanadi (72- rasm). Servisitlar mahalida ba'zan endoservikal bezlar kengayib, suyuq yoki kolloid suyuqlik bilan to'lib turgan kistalar hosil boMadi (ovulla Nabothi). Boshqa erroziyalarda silindrsimon epiteliy bilan qoplangan so'rg'ichsimon o'simtalar paydo boMadi. Ba'zi hollarda erroziyalar sohasida ko'p qavatli yassi epiteliy paydo boMio, bezlarning yo'iiga kirib boradi va silindrsimon epiteliyni siqib chiqaradi, buni yanglishib, yassi hujayrali rak deb o'ylash mumkin. Bachadon bo'yni shilliq pardasining surunkali yallig'lanishida ba'zan limfoid follikulalar paydo boMadi (follikulyar servisit).

Servisit o'z holicha hali rak oldi jarayoni deb hisoblanmaydi, lekin epiteliy displaziyaga uchrab, unda soxta erroziyalar yuzaga kelgan bo'lsa, buni rak oldi kasalligi deb hisoblash mumkin. Bachadon bo'yni shilliq pardasining yalligManishi tufayli bo'rtib chiqishi natijasida yoki yorilgan joylarining chandiq bo'lib qolgani natijasida bachadon bo'yni shilliq pardasi qin bo'shlig'iga ag'darilib chiqishi mumkin, ektropion deb shuni aytiladi.

# BACHADON BO'YNI 0'SMALARI

Bachadon bo'yni o'smalari juda har xil boMadi. Biroq, poliplar va yassi hujayrali rak ko'proq uchrab turadi, ushbu bobda biz shularni ko'rib chiqamiz.

Poliplar 2-5 foiz hollarda uchraydi va ba'zi-ba'zida qon ketib qolishiga sabab boMishi mumkin. Ular odatda endoservikal kanalda yuzaga keladi. Oyoqchali boMishi, diametri 3 sm gacha boradigan yarim sferik yoki sferik shakldagi tuzilma ko'rinishida boMishi mumkin. Ba'zan bachadon kanalida paydo bo'lib, bachadon bo'ynining yo'g'onlashib ketishiga yoki tashqariga chiqib qolishiga olib keladi. Poliplar yumshoq boMishi bilan ajralib turadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida fibromiksomatoz stromasi ko'zga tashlanadi, unda kengayib ketgan endoservikal oezlar boMadi. Poliplar epiteliysi silindrsimon bo'lib, shilimshiq ishlab chiqaradi. Surunkali yalligManish boshlanganida silindrsimon epiteliy ko'p qavatli yassi epiteliyga ayianib, yara bo'lib ketishi mumkin. Malignizasiya hodisasi kamdan-kam uchraydi.

# Bachadon bo'yni raki

Bachadon bo'yni raki oMim sababi tariqasida ayollarda uchraydigan xavfli o'smalar orasida 7-8 o'rinda turadi. Bu rak invaziv yoki in situ karsinoma (joyida qolgan rak) boMishi mumkin. Epiteliy ichidagi rak aksari

30 yoshlar chamasidagi ayollarda uchrasa, invaziv rak 40 yashar va bundan katta ayollarda uchraydi.

Jinsiy hayotni barvaqt boshlash, koʻplar bilan jinsiy aloqada boʻlish bachadon raki boshlanish xavfini soladigan omillar boMib hisoblanadi. Ijtimoiy iqtisodiy darajasi past bo'lgan, fohishalik keng tarqalgan mamlakatlarda bu rak ko'proq uchraydi. Aksari koʻp tuqqan ayollarda, shuningdek eri xatna qilinmagan ayollarda kuzatiladi.

,

Etiologiyasi va patogenezi. Bachadon bo'yni rakining paydo boMish sabablari hamon noma'lum. Ko'pgina olimlar oddiy gerpes virusi (II tipdagi) bilan odam papillomasi virusining ahamiyati bor deb hisoblaydi. Odam papillomasining 6 va 11 virusi genotipi tufayli paydo boMadigan kondilomalar rak prekursorlari bo'lib hisoblanadi. Biroq rakning rivojlanishida va displaziyada shu virusning boshqa genotiplari ham ahamiyatga ega: 16, 18, 31. viruslar hamisha ham etiologik omil bo'lavenriaydi.

Rakning avj olib borishida bir nechta bosqich tafovut qilinadi. *I bosqichi* bachadon bo'yni epiteliysining yengilgina displaziyasi yoki yassi kondiloma bilan ta'riflanadi. // bosqichda har xil kattalikda bo'ladigan, polimorf yadroli hujayralar paydo bo'ladi. Lekin mitozlar odatda normal holda qolib, faqat bazal qavatda ko'zga tashlanadi. O'rtacha darajadagi displaziyaning manzarasi ana shu o'zgarishlardan iborat boMadi. Bachadon bo'yni epiteliysining I va II bosqichlarida kuzatiladigan struktura o'zgarishlari qaytar bo'ladi. *Rakning III bosqichida* displaziya sezilarli darajaga yetib, hujayralar atipikligi kuchayib boradi. Ular polimorf, yadrolari giperxrom bo ladi, epiteliy qutbliligini yo'qotgan bo'ladi. Hamma hollarda ham normal, ham patologik mitozlar ko'zga tashlanadi, ular hatto epiteliy yuza qavatining hujayialaiida ham bo'ladi. Lekin atipik hujayralar stromaga o'tmaydi, balki joyida qolgan rak ni hosil qiladi (epiteliy ichidagi rak). Jarayonning keyingi *IV bosqichi* invaziv rak deb hisoblanadi, uning rivojlanishi I bosqichni ham qo'shib hisoblaganda bir necha yilni (10-15 yilni) tashkil etadi.

Patologik anatomiyasi. Displaziya va rak ko'pincha silindrsimon epiteliyning ko'p qavatli yassi epiteliyga aylanish joyida, ya'ni tashqi teshik halqasining atrofida paydo to'ladf. Epiteliy ichidagi rakni hatto III bosqichida ham ko'z bilan ko'rib, aniqlab olish qiyin. Faqat biopsiya yo'li bilan tekshirish rakning bu turini aniqlab olishga imkon beradi.

Invaziv rak uch xil shaklda ko'zga tashlanishi mumkin: 1) qo'ziqorin- simon rak 2) yara (o'sma o'rtasi nekrozlanishidan paydo bo'lgan yara), 3) endofit ravishda o'sib, pastdagi stromaga ham kirib boradigan infiltrativ rak. Invaziv rak yaqin atrofdagi to'qima va organlarga (serbar boylam, to'g'ri ichak, qovuqqa) o'sib kirishi, siydik yo'lini bekitib qo'yishi mumkin. Keyinchalik limfogen va gematogen metastazlari paydo bo'lib, rak paraaortal limfa tugunlari, o'pka, suyaklar, jigarga ham tarqalishi mumkin. Gistologik

tuzilishi jihatidan ko'pincha (95 foiz hollarda) bachadon bo'ynining yassi hujayrali raki, kamroq hollarda adenokarsinoma kuzatiladi.

Klinik manzarasi. Epiteliy ichidagi rakning I bosqichi simptomsiz o'tadi va kolposkopiya mahalida ko'zga tashlanishi mumkin. Invaziv rak ba'zi-ba'zida qindan qon kelib turishi, leykoreeya, jinsiy aloqa mahalida og'riq sezilishi va peshob aynashi bilan birga davom etib boradi. Paypaslab ko'rilganida va ko'zgu solib tekshirilganida rak borligini topish oson. Diagnozni tasdiqlash uchun biopsiya yo'li bilan tekshirish o'tkazish zarur.

Bachadon bo'yni rakining mahalliy asoratlari - ikkala siydik yo'li bosilib, bekilib qolishi, rakning qovuq yoki to'g'ri ichakka teshib chiqishi ko'pincha o'limga' sabab bo'ladi. Kasallikning oqibati rakning bosqichiga va o'z vaqtida davo qilinishiga bog'liq. Chunonchi, epiteliy ichidagi rak (O bosqichi) o'limga to'g'ridan-to'g'ri sabab bo'lmasa, IV bosqichida undan omon qoladiganlar 10 foizini tashkil etadi.

# BACHADON TANASI VA ENDOMETRIY PATOLOGIYASI

Endometriy va miometriyda boshlanadigan patologik jarayonlar ginekologiyada asosiy o'rinni egallaydi. Bular juda har xil, shu munosabat bilan ularning asosiylari va hammadan ko'p uchraydigan xillarini ko'rib chiqamiz, bular orasida *endometritlar*, *endometriozlar*, *disgormonal giperplastik jarayonlar va o 'smalar* alohida o'rinni egallaydi.

# **ENDOMETRIT**

Endometriy odatda infektsiyalarga chidamli bo'ladi. Shuning uchun endometriyning o'tkir yallig'lanishi aksari abort, tug'ruqlardan keyin va yo'ldosh to'la tushib ketmagan mahallarda boshlanadi. Kasallikning asosiy qo'zg'atuvchilari streptokokklar va stafilokokklardir. Surunkali endometrit ko'proq uchraydi, uning qo'zg'atuvchilari xlamidiyalar, mikoplazma, toksoplazma, mikobakteriyalar, sitomegalovirusdir. Bachadon ichiga qo'yiladigan spirallar ham endometrit boshlanishiga sabab bo'lishi mumkin. Chunki ularning uzoq muddat bachadon ichida turishi ikkilamchi infektsiya qo'sqilishiga yo'l ochadi.

Endometritlar qo'zg^atuvchisiing xiliga qarab spesifik va nospesifik xillarga bo'linadi. Nospesifik endometrit da shish paydo bo'lib, neytrofiliar ustun turgan yallig'lanish infiltratsiyasi boshlanadi. Spesifik endometrit uchun granulyomatoz yallig'lanish xarakterlidir. Surunkali yallig'lanishda endometriy bezlari proliferatsiyasi kuzatiladi va endometriy stromasi plazmatik hujayralar bilan infiltrlanadi.

# ADENOMIOZ VA ENDOMETRIOZ

Adenomioz endometriy bazal qatlamining miometriyga o 'sib kirishi bilan ta'riflanadi. Bunda muskul tutamlari orasida endometriy stromasi yoki

bezlaridan yoxud bularning ikkalasidan iborat uyalar yuzaga keladi, ularda qon va gemosiderin topilmaydi, bu ularning funksional faolligi yoʻqligidan darak beradi. Endometriy stromasi yoki bezlar paydo boʻladi. Adenomiozda bachadon devori qalinlashib ketadi. Adenomioz klinik jihatdan dismenoreya bilan, qorinning pastida ogʻriq turishi va menorragiyalar bilan ta'riflanadi.

Endometrioz bir muncha og'irroq patologiya bo'lib, fertillik dismenoreya bo'lishi, kichik chanoqda og'riq turishi bilan birgalikda davom etib boradi. Turli organlarda tuzilishi va funksiyasi jihatidan endometriyga oʻxshab ketadigan to'qimalar paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi.

Genital va ekstragenital endometrioz tafovut qilinadi. Genital endometriozda bachadon, bachadon naylari, tuxumdon'ar (73-rasm), letrosei vikal Duglas boʻshligʻi, bachadon boʻyni, qin, dumgʻaza-bachadon va dumaloq boylamlar, tashqi jinsiy organlar, kichik chanoqdagi qorin pardasida endometriy o choqlari topiladi. Ekstragenital endometrioz kamroq kuzatiladi va limfa tugunlaii, buyiak o pka, plevra, diafragma, qoʻl va oyoqlarning zararlanishi bilan birga davom etib boradi.

Endometriozning etiologiyasi va patogenezi aniq emas. Biroq, ushbu patologiyaga olib boradigan sabablami izohlab berishga urinuvchi bir qancha nazariyalar bor. Ularning birinchisi *regurgitasiya nazariyasi* boʻlib (ba'zilar buni implantasion nazariya deb atashadi), hayz qoni bachadon naylari boʻylab orqaga oʻtib qolganida undagi endometriy elementlarining kichik chanoq va qorin bo shlig i organlariga payvandlanib qolishidan endometrioz paydo boʻladi deb tushuntiradi.

I

73- rasm. Genital endometrioz, tuxumdonlardagi endometriy oʻchoqlari.

Lekin bu nazariya, masalan, oʻpka, limfa tugunlari endometriozining qay tariqa boshlanishini tushuntira olmaydi. *Ikkinchi nazariya metaplastik* 

389

nazariyadir, u endometrioz boshlanishini selomik epiteliysining tabaqalanib, endometriyga aylanib qolishiga bogʻliq deb talqin qilinadi. Shu bilan birga bu nazariya ekstragenital endometriozning qanday boʻlishini tushuntirib bera olmaydi. Uchinchi nazariya - limfogen va gematogen disseminasiya nazariyasi - ham endometriy elementlarining ekstragenital tarzda payvandlanishini izohlab bera olmaydi.

Bu kasallikning boshlanishida jinsiy gormonlar sintezi buzilib, estron va estradiol koʻpayib ketishi, shuningdek immunitetga aloqador o'zgarishlar boʻlishi katta ahamiyatga ega deb hisoblanadi.

Patologik anatomiyasi. Endometriozda endometriy adenomiozdagidan farq qilib, oʻz funksiyasini ado etib boradi va hayz sikllariga xarakterli struktura oʻzgarishlariga uchrab turadi. Hayz mahalida undan qon ketadi, homiladorlik vaqtida esa desidual toʻqima oʻsib boradi. Shu munosabat bilan endometriy oʻchoqlarida qon boMadi va ular zararlangan seroz pardalarining yuzasida yotgan sargʻish-jigarrang tugunchalar yoki implantatlar koʻrinishida koʻzga tashlanadi. Ularning kattaligi diametridan oʻlchaganda 1 sm dan 2 sm gacha boradi. Tuxumdonlarda ular subkortikal tarzda yoki yirik kistalar koʻrinishida joylashgan qizgʻish oʻchoqlar holida boʻladi. Bu kistalar qonga yoki shokolad tusidagi suyuqlikka toʻlib keladi. Ular diametridan oichanganda 8-10 sm ga borishi mumkin. Qon ivib, uyushib borgan mahalda atrofdagi organlar bilan bitishmalar va chandiqlar paydo boʻlishi, shuningdek Duglas boʻshligʻi va tuxumdon naylarining qorin boʻshligʻi tomonidagi uchi bitib ketishi mumkin.

Mikroskopik jihatdan olganda endometrioz uchta asosiy belgi bilan: 1 )endometrial bezlar bo'lishi, 2)endometriy stromasining bo'lishi, 3) gemosi- derin pigmenti bo'lishi bilan ta'riflanadi. Juda vaqtidan o'tib ketgan hollarda diagnostika qiyinlashib qoladi. Chunki endometriy to'qimasi butunlay nospesifik fibroz to'qimasi bilan almashib qolgan bo'lishi mumkin.

Genital endometriozning klinik manzarasi har xil bo'lib, jarayonning qaerdaligiga bog'liq. Bachadon naylari va tuxumdonlarda chandiq to'qima paydo bo'lganida qorinning pastki kvadrantida noxush sezgilar kuchayib boradi va ayol keyinchalik bepusht bo'lib qolishi ham mumkin. Defekasiya mahalida og'riq turishi'jarayonning to'g'ri ichak devoriga ham Vtganligidan darak beradi. Qovuq va bachadon zararlangan bo'lsa, jinsiy aloqa mahalida og'riq bo'lib turadi. Endometrioz kichik chanoqda qon ketishi, bachadon atrofida bitishmalar bo'lishi tufayli dismenoreya va kichik chanoqda og'riq turishi bilan birga davom etib boradi.

# ENDOMETRIY GIPERPLAZIYASI

Ayollar patologiyasining inuammolaridan biri - bu hayz davrida (menorragiya), hayzlar orasidagi davrda (metrorragiya) bachadondan cjon ketib turishi va ovulyator qon ketishidir. Bachadondan shu tariqa qon ketishi

hollariga koʻpincha endometriy poliplari, leyomioma, leyomiosarkoma, endometritlar, endometriozlar, shuningdek endometriy giperplaziyasi asosiy sababchi boʻladi. Bundan tashqari, bachadondan qon ketishining disfunksional xillari ham tafovut etiladi, bunday hollarda organik oʻzgarishlar roʻy bermaydi, disfunksional qon ketish hollari tuxumdonlar funksiyasi buzilganiga, shuningdek gipofiz, buyrak usti bezlari va qalqonsimon bez zararlanganiga bogʻliq boMishi mumkin. Bunday qon ketish hollari tuxumdon oʻsmalari, semizlik ruhiy stresslar mahalida, jismoniy jihatdan haddan tashqari zoʻr kelgan mahallarda (masalan, uzoq masofaga yuguruvchi va balerinalarda) ham kuzatilishi mumkin. Endometriyning anovulyator oʻzgarishlari sababidrn qat'i nazar endometriy raki paydo boMish ehtimolini oshiradi.

Yuqorida aytib oʻtilganidek bachadondan qon ketishining sabablaridan biri endometriy giperplaziyasidir. U eng koʻp tarqalgan patologik jarayon boMib, ovarialhayz siklining izdan chiqqanligini aks ettiradi. Endometriy giperplaziyasining uch xili bor: 1) kistoz (yoki oddiy) xili, 2) adenomatoz (yoki murakkab) xili va 3) atipik xili. Endometriy giperplaziyasining hozir aytib oMilgan xillari shu patologik jarayonning avj olib borishidagi uch davmi: yengil, oʻrtacha va atipik giperplaziyani aks ettiradi deb hisoblanadi. Atipik giperplaziya rak oldi kasalligi boMib, uning oqibati yomon.

Endometriy giperplaziyasi giperestrogenemiyaga bogMiq deb hisoblanadi. U tuxumdonlar polikistozida, estrogen ishlab chiqaruvchi tuxumdon o'smalari ovulyasiyaning surunkali buzilishi, buyrak usti bezlari po'stlogM funksiyasi buzilishi bilan o'tayotgan mahallarda ko'proq kuzatiladi. Ekzogen estrogenlar uzoq ishlatilgan mahallarda ham boshlanishi mumkin.

Patologik anatomiyasi. *Endometriyning kistoz giperplaziyasi* bezlarining keskin kattalashuvi va endometriyning qalinlashuvi bilan ta'riflanadi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida oddiy tuzilishga ega boMib, silindrsimon va kubsimon epiteliy bilan qoplangan, lekin kistaga oʻxshab kengayib turgan bezlar giperplaziyasi koʻzga tashlanadi (74-rasm). Stroma giperplaziyasi ham topiladi. Epiteliyda ham, stromada ham normal mitozlar oʻrtacha miqdorda boʻladi. Endometriy bezlarining giperplaziyaga uchramasdan turib kistaga oʻxshab kengayib ketishi klimaks davrida ham kuzatilishi mumkinligini aytib oʻtish kerak bunda stroma atrofik boMadi. Bu oʻzgarishlar *keksalikka aloqador kistoz atrofiya* deb hisoblanadi.

74- rasm. Endometriy giperplaziyasi.

1-endometriyning funktsional qavati; 2-endometriyning zich qavati;

3-bachadon bo'ynining muskulli qavati; 4- endometriy stromasi;

5- endometriy bezlari;

Endometriyning adenomatoz giperplaziyasi endometriyning qalinlashib ketishi bilan ta'riflanadi. Oddiy koʻz bilan tekshirib koʻrilganida kistalar topilmaydi. Lekin polipsimon oʻsimtalar koʻzga tashlanishi mumkin. Mikroskop bilan tekshirilganida shakli va kattaligi jihatidan bir-biridan farq qiladigan bezlar sonining koʻpayib qolganligi ma'lum boʻladi. Silindrsimon va kubsimon shakldagi epiteliy hujayralari bir necha qator boʻlib joylashadi. Stromada ham giperplaziya boshlanadi.

Endometriyning atipik giperplaziyasi oddiy ko'z bilan qaralganida adenomatoz giperplaziyadan farq qilmaydi. Biroq, mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida anchagina farqlar borligi ma'lum bo'ladi. Bezlar soni ko'paygan, ularning shakli va kattaligi har xil bo'ladi, bir-biriga zich taqalib turadi. Bezlarni qoplovchi epiteliy hujayralari yadrolari giperxrom, kattaligi va shakli boshqacha ekanligi bilan ajralib turadi. Bular so'rg'ichsimon o'simtalar hosil qiladi. Mitozlar juda ko'p bo'ladi. Bir qancha bezlarda epiteliy ichidagi rak (in situ karsinoma) uchun xarakterli bo'lgan, anaplaziyaga uchragan atipik hujayralarni ko'rish mumkin. Giperplaziyaning bu xili invaziv rakka ayianib ketishi mumkin.

# ENDOMETRIY VA MIOMETRIY O'SMALARI

Endometriy va miometriyning hammadan ko'p uchraydigan o'smalari qatoriga endometriy poliplari, raki va leyomioma kiradi. Bundan tashqari

mezodermal genezli o'smalar ham uchraydi. Bu o'smalarning barvaqf paydo bo'ladigan klinik belgisi bachadondan qon ketishidir.

# ENDOMETRIY POLIPLARI

Endometriy poliplari odatda yarim sferik shaklda va ahyon-ahyonda oyoqchali bo'ladi, lekin ko'pincha bevosita endometriy sirtida o'tiradi. Ularning diametri 0,5-3 sm ga boradi. Bachadon shilliq pardasining yirik poliplari bachadon bo'shlig'ida osilib turishi mumkin. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida polip stromasi endometriydan iborat, epiteliy bilan qoplangan, hujayrasi silindrsimon shaklda, lekin ancha shishgan bo'ladi. Endometriy bezlari ko'p hollarda kistaga o'xshab kengayib ketadi. Endometriy poliplari ko'pincha klimakterik davrlarida uchraydi.

#### LEYOMIOMA VA LEYOMIOSARKOMA

Leyontioma - niiometriydcm chiqadigan xavfsiz o'sma bo'lib, ayollarning farzand ko'radigan davrida hammadan ko'p uchraydi.

Etiologiyasi va patogenezi noma'lum. Shu bilan birga leyomiomaning paydo bo'lishi estrogenlar sekresiyasi kuchayishiga bog'liq deb hisoblanadi, homiladorlik davrida leyomiomaning kattalashib borishi va menopauzada uning kichrayib qolishi shundan darak beradi. Leyomioma miometriyning silliq muskullaridangina paydo bo'lib qolmasdan, balki, me'da-ichak yo'li, bronxlar, teri, tomirlar devoridagi silliq muskullardan ham paydo bo'lishi mumkin. Ko'pincha bachadonda uchraydi.

Leyomioma qo'lga qattiq bo'lib unnaydigan kulrang-pushtinamo yoki oqish tusda bo'ladigan, aniq chegaralanib turadigan tugun ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Bu o'smada odatda kapsula bo'lmaydi. Kattaligi har xil: olcha danagidan tortib, chaqaloq boshidek bo'lishi ham mumkin.

Joylashgan o'rniga qarab, seroz parda tagida bo'ladigan snbseroz leyomioma miometriy bag'ridan joy oladigan intramural va endometriyning shundoqqina tagida bo'ladigan submukoz leyomioma tafovut qilinadi. Subseroz leyomioma oyoqchali bo'lishi va do'mpayib qorin bo'shlig'iga chiqib turishi mumkin. Kamdan-kam hollarda u ichak qovuzlog'iga ham birikib turishi mumkin. Leyomiomaning bachadondan ajralib chiqib ketgan hollari ham tasvirlangan (parazitlik qiluvchi leyomioma). Submukoz leyomioma xuddi polipga o'xshab bachadon bo'shlig'iga do'mpayib chiqib turishi mumkin (75-rasm). Juda katta bo'lib ketgan leyomiomaning o'rta qismi nekrozga uchrab, saig'ish-jigarrang tusga kiradi. Nekroz o chog'i kattalashib o'smaning o'zida kista hosil bo'lishiga olib kelishi mumkin. Klimaks davrida leyomiomalar kichrayib, kollagen tolalar ko'payisi hisobiga qattiqroq bo'lib qoladi. Bundan tashqari o'choqli yoki total petriflkasiya hodisalari ham kuzatiladi.

Mikroskopik jihatdan olganda bu o'sma bir-biriga chatishib ketgan silliq muskul hujayralari dastalari, fibroz, kalsifikasiya, ishemik nekroz va qontalashlar bo'lishi bilan ta'riflanadi. Menopauzada silliq muskul hujayralari atrofiyaga uchraydi.

Leyomiomalar simptomsiz o'tishi mumkin, lekin ko'pincha bachadondan qon ketib turishiga sabab bo'ladi.

Leyomiosarkoma - miometriyning silliq muskullaridan o'sib chiqadigan xavfli o'sma bo'lib, kamroq uchraydi. U to'g'ridan-to'g'ri miometriydan paydo bo'ladi va leyomiomadan boshlanishi shubhali deb hisoblanadi. Oddiy ko'z bilan tekshirib ko'rilganda bu o'sma: 1) bachadon devoriga infiltrlanib borayotgan yopishqoq massa ko'rinishida, 2) bachadon bo'shlig'iga osilib turgan polipsimon tuzilma ko'rinishida yoki 3) chegaralari aniq bo'lgan tugunsimon ko'rinishida ko'zga tashlanishi mumkin. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida silliq muskul hujayralarining tabaqalashuvi har xil darajada ekanligi ma'lum bo'ladi. Leyomioma hujayralariga o'xshab ketadigan yaxshi tabaqalashgan hujayralar ham, tabaqalashmagan sarkomaga o'xshash anaplastik hujayralar ham uchraydi. Mitozlarning ko'p bo'lishi xarakterlidir.

# ENDOMETRIY RAKI

Endometriy raki yoshi 40 dan oshgan ayollarda kuzatiladi, uning eng ko'p uchraydigan davri 55-65 yoshdir. Bu rak: 1) semizlikda, 2) diabet kasalligi mahalida (yoki glyukozaga bo'lgan tolerantlik buzilganda), 3) farzand ko'rmagan ayollarda, 4) gipertenziya mahalida ko'proq kuzatiladi.

Endometriy rakidan avval uzoq davom etgan estrogenemiya ta'siri ostida endometriy da adenomatoz giperplaziya boshlanishi aniqlangan. Davo

maqsadida estrogenlari ishlatish endometriy raki paydo bo'lish ehtimolini kucqaytiradigan jiddiy omildir.

Patologik anatomiyasi. Bu oʻsma in situ karsinomadan boshlanadi. Oʻsib borgani sayin koʻzga tashlanadigan boʻlib qoladi. U bachadon devorini bir tekis infiltrlab, endofit tarzda oʻsib borishi mumkin. Bunda bachadon devori qalinlashib ketadi. Oʻsma ekzofit tarzda oʻsganida qoʻziqorin koʻrinishida endometriy yuzasidan koʻtarilib turadi. Paypaslab koʻrilganida qoʻlga yumshoq unnashi, nekroz oʻchoqlari borligi bilan ajralib turadi. Bu rak ba'zan miometriydan oʻtib, seroz pardaga yetislii va bachadon atrofidagi tuzilmalarga tarqalishi mumkin. Regionar limfa tugunlariga metastazlar berishi xarakterlidir. 01 ir joylardagi metastazlari bir muncha kechroq paydo boʻladi.

Endometriy raki ko'pchilik (85 foiz) hollarda o'zining gistologik tuzilishi jihatidan adenokarsinomaga mansubdir. Bezlar har xil shakldagi (silindrsimondan tortib kubsimon shaklgacha) atipik epiteliy bilan qoplangan bo'ladi. hujayralar tabaqalanish jihatidan ham bir-biridan farq qiladi. Ularning bir qismi sekretor faoliyatga ega bo'ladi. Goho buyrakning gistologik jihatdan olganda boshqacha xillari - adenoakantoma va adenokarsinoma bilan birgalikdagi yassi hujayrali rak ham uchtaydi. Adenoakantoma silindrik epiteliyning metaplastik transformasiyaga uchiab, ko'p qavatli yassi epiteliyga aylanib qolgani bilan ta'riflanadi. Ko'p qavatli shu epiteliyning hujayralari yetilgah, yaxshi tabaqalashgan bo'ladi. Lekin o'sma o'zini xuddi adenokarsinomadek tutadi. Adenoyassi hujayrali rak ham kam tabaqalashgan ko'p qavatli yassi epiteliy hujayralaridan, ham bez epiteliysi hujayralaridan tuzilgan bo'ladi. Eng xavfli o'smalardan bo'lib hisoblanadi.

Xuddi boshqa xavfli o'smalar singari endometriy raki ham o'sma hujayralarining tabaqalanish darajasiga va kasallik aniqlangan mahalda uning qaysi bosqichga kirganligiga qarab, toifalarga ajratiladi. Masalan, I bosqichdagi endometriy raki hammadan κο ra ko proq tabaqalashgan, 111 bosqichdagi rak esa hammadan kam tabaqalashgan o'sma deb hisoblanadi. Kasallikning bosqichi o'smaning nechog'lik tarqalganiga qarab belgilanadi. Chunonchi, I bcsqichdagi rr.k faqat bachadon tanas: deirr.si bilr.n cheklangan bo'ladi. II bosqichda bachadon tanasi bilan bachadon bo'ynida o'sma borligi topiladi. IIl bosqichda o'sma bachadon doirasidan tashqariga chiqadi va kichik chanoq doirasida bo'ladi. IV bosqichda o'sma kichik chanoqdan tashqariga ham tarqaladi.

Klinik manzarasi. Endometriy rakining eng ilk simptomi leykoreya va vaqti-vaqti bilan bachadondan qon ketib turishidir. Bu hodisalar endometriyda erroziyalar va yaralar borligini aks ettiradi. Kasallik zo'rayib borgani sayin bachadon kattalashaveradi, buni paypaslab ko'rish yo'li bilan ham aniqlasa bo'ladi. O'sma bachadondan tashqariga tarqalgan mahalda

bachadon qo'zg'almas bo'lib qoladi. Dastlabki metastazlari regional' tugunlarida topiladi. O'sma gematogen yo'l bilan tarqalganida jigar, o'pka singari ohsdagi organlarda ham metastazlar paydo boMadi. Kasallikning oqibati rakning nechogMik tabaqalashganiga va diagnozi aniqlangan mahalda qaysi bosqichga kirganiga bogMiq. Rakning I bosqichi o'z vaqtida aniqlanib, jarrohlik yo'li bilan, nur va gormonlar berib, tegishlicha davo qilinganida 5 yilgacha yashab qoladigan bemorlarning soni 90 foizni tashkil etsa, kasallaming IV bosqichida bu raqam 20 foizni tashkil etadi.

# FALLOPI NAYLARI PATOLOGIYASI

Bachadon naylarida binamchi patologik jarayon juda kamdan-kanv hollarda uchraydi. Birlamchi oʻsmalar bu organlarda nihoyatda kamdan-kam uchraydi. Fallopi naylarining birlamchi kasallaridan ularning yalligManishi (salpingit) va oʻsmalariga ahamiyat bermoq lozim. Bachadon naylarida bachadondan tashqaii homiladorlik va endometrioz boshlanishi mumkin.

Salpingitni asosan bakteriyalar - stafilokokklar, streptokokklar, goho gonokokklar, ichak tayoqchasi, mikobakteriyalar qoʻzgʻatadi. Nospesifik salpingit birdan boshlanadi, infektsiya bachadon naylari devoriga tez oʻtib ohb, gematogen yoM bilan boshqa organ va toʻqimalarga - miyaning yumshoq pardalariga boʻgMmlar, yurak qopqoqlarining tavaqalariga ham tarqalishi mumkin. Kamdan-kam uchraydigan silga aloqador salpingit odatda silga aloqador endometrit bilan birga davom etib boradi. Salpingit tana qarorati koʻtarilishi, qorin pasida ogʻriq boMishi bilan oʻtadi. Jigar ham jarayonga qoʻshilganida (perigepatit boshlanganida) qorinning oʻng tomonidagi ustki kvadrantida ham ogʻriqlar paydo boMishi mumkin. Salpingit asorati tariqasida gidrosalpingit paydo boMishi, bachadon naylari bitib ketishi mumkin, bachadon naylarining bitib qolishi pushtsizlikka olib boradi.

Bachadon naylarida birlamchi o'smalardan adenokarsinoma paydo boMishi mumkin, afsuski, bunday adenokarsinoma aniqlangan mahalda fursat juda o'tgan boMadi.

# TUXUMDONLAR PATOLOGIYASI

Tuxumdonlarda uchraydigan patologik jarayonlar juda har xil bo lib, rivojlanish nuqsonlari, disgormonal kasalliklar, yalligManish kasalliklari' paiazitar kasalliklar, kistalar va o'smalarga bo'linadi. Rivojlanish nuqsonlari jumlasiga. gonadalai disgeneziyasi (jinsiy bezlar rivojlanishining tug'ma nuqsoni, qo'shimcha tuxumdonlar, tuxumdonning ajralib turishi va ikkita bo'lishi kiradi.

# TUXUMDONNING YALLIG'LANISH KASALLIKLARI

Tuxumdonning yalligManish jarayonlari spesifik va nospesifik boMishi mumkin. Nospesifik yallig'lanishini stafilokokklar, streptokokklar va boshqa bakteriyalar qoʻzgʻatadi. Tuxumdonlaming spesifik yallig'lanishi kamdan- kam uchraydi va sil hamda zaxm kasalliklarida kuzatiladi. Tuxumdonlaming yallig'lanish kasalliklari odatda ikkilamchi tartibda boshlanadi va bachadon naylaridagi yallig'lanish jarayonlariga aloqador bo'ladi, shu munosabat bilan "bachadon ortiqlarining yallig'lanishi" va "adneksit" degan atamalardan ham ko'p foydalanadi. Bir muncha kam hollarda infektsiya gematogen va limfogen yo'llar bilan tuxumdonlarga o'tib qoladi. Tuxumdonlaming parazitar kasalliklari nihoyatda kam uchraydi va tabiatan ikkilamchi bo'ladi. Tuxumdon shistomatozlari va exinokokkozlari tasvirlangan, holos.

### TUXUMDON KISTALARI

Tuxumdon kistalari o'smalari bilan bir qatorda bir muncha ko'p uchrab turadi. Bu kistalaming bir qancha xillari: 1) follikulyar kistalar, 2) sariq tana kistalari, 3) endometrioid kistalar tafovut qilinadi.

Follikulyar kistalar, ayniqsa farzand ko'radigan yoshdagi ayollarda hammadan ko'ra ko'proq uchraydi. Ular aksari ko'p bo'ladi va follikullar yoki graaf follikulalari (pufakchalari) o'rnida paydo bo'ladi. Tuxumdonni qoplab turadigan seroz parda tagidan joy oladi. Ular mayda (diametri 1-1,5 sm) yoki yirik (diametri 4-7 sm) bo'lishi mumkin (76-rasm). Kistalar och tusli seroz suyuqlik bilan to'lib turadi. Yirik kistalar tuxumdon paipasiya qilingan mahalda qo'lga unnaydi va og'riq sindromiga sabab bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirilganida kista devorining follikulalar ko'p qatorli epiteliysi bilan qoplangani ko'zga tashlanadi. Seroz suyuqlik to'planib borgani sayin kista devorini qoplab turgan hujayralar atrofiyaga uchraydi va kistalar juda katta bo'lib ketgan mahallarda butunlay yo'qolib ketishi ham mumkin. Follikulyar kistaning asorati oyoqchasining buralib, kistaning yorilib ketishi va ichidagi suyuqligining yiringlab peritonitga sabab bo' I ishidir.

Sariq tana kistasi follikulyar kistalarga qaraganda ancha kam uchraydi. Hayz mahalidagi sariq tanada ham homiladagi sariq tanada ham paydo bo'lishi mumkin. Kattaligi diametridan o'lchaganda 2 sm dan 7 sm gacha boradi. Devori ichki tomondan lipidlarga boy lyutein hujayralar bilan qoplangan bo'ladi, shuning uchun kista sariq rangda bo'lib ko'rinadi. Kista suyuqligi och tusli, unga qon quyilganida esa gemorragik bo'ladi. Kista yorilganida shovullab qon ketib, qorin bo'shlig'idagi falokatga xos simptomlar paydo bo'ladi.

Endometrioid kistalar bachadon shilliq pardasi (tipik stroma bezlari) ning geterotipik shakllanishi natijasida yuzaga keladi. Bu kistalar bachadonga xos shilliq parda bilan qoplangan bo'lib, desidual metamorfozli hayz funksiyasini bajarib boradi. Kista suyuqligi qon pigmenti bo'ladigan to'q qo'ng'ir tusdagi massadir. Bu kistalaming "shokolad" kistalar degan nomi shundan olingan.

#### 76- rasm. Tuxumdon kistasi.

Tuxumdonlar polikistozi (Shteyn-Levintal sindromi, sklerokistoz tuxumdonlar sindromi) - tuxumdonlaming ikki tomonlama kattalashuvi va ularda sklerokistoz o'zgarishlar boshlanishi bilan ta'riflanadigan patologik jarayondir. 16-30 yashar ayollarda koʻriladi. Asosiy simptomlariga bepushtlik, oligomenoreya, girsutizm, semizlik boMishi xarakterlidir. Bu sindromning paydo boMishi estrogenlar, androgenlarning ortiqcha hosil boMib turishi, bir talay follikulyar kistalar bilan bogMiq. Tuxumdonlar odatdagiga qaraganda ikki baravar kattalashib ketadi va kulrangnamo tusga kiradi, silliq, qattiq boMadi. Kesib ko'rilganida kistoz yo'llar (atretik follikulalar) ko'zga tashlanadi. Mikroskop bilan tekshirilganida oqsil pardasining ancha qalinlashgani, follikulalarning distrofik va atrofik o'zgarishlari ko'zga tashlanadi. Kistalar ko'p va follikulyar epiteliy hujayralari bilan qoplangan bo'lishi mumkin. Follikulalar ichki pardasining hujayralari giperplaziya va gipertrofiyaga uchraydi. Tuxumdonlaming po'stloq, mag'iz moddasida, shuningdek tomirlarning devorlarida sezilarli sklerotik o'zgarishlar ko'zga tashlanadi. Tuxumdonlar polikistozi uchun lyuteinlashtiruvchi gormon va androgen sekresiyasining kuchayishi, follikulalami stimullovchi gormon miqdori kamayishi xarakterlidir. Bu gormonlar muvozanatining buzilishi asosan gipotalamusning gipofizar goi-monlar sekresiyasini idora etib, unga ko'rsatib turadigan ta'siri aynashiga bog'liq.

### TUXUMDONLAR 0'SMALARI

Tuxumdonlar o'smalari o'zining qanday manbadan kelib chiqishi va gistologik tuzilishiga qarab juda har xil bo'ladi. Jumladan, ular tuxumdonni qoplab turadigan yuzaki selomik epiteliy hujayralaridan, jinsiy tortma stromasi hujayralaridan, polipotensial germinativ hujayralaridan paydo bo'lishi mumkin. Shu munosabat bilan tuxumdon o'smalarining uchta asosiy turi tafovut qilinadi: 1) epitelial o'smalar, 2) jinsiy tortma stromasi o'smalari.

3) germinogen o'smalar.

# Epitelial o'smalar

Selomik epiteliydan keiib chiqadigan o'smalar tuxumdonlar o'smalarining 60-70 foizini tashkil etadi. Ular xavfsiz, xavfli va chegarada turgan o'smalar bo'lishi mumkin. Chegara o'smalari epiteliy anaplaziyasi bilan ta'riflanadi, lekin stroma invaziyalanmaydi. Tuxumdonlaming epitelial o'smalariga: seroz o'smalar, mutsinoz, endometrioid, mezonefroid (och tusli hujayralardan tashkil topgan) o'smalar, Brenner o'smalari, aralash epitelial o'smalar vatoifalarga ajratib bo'lmaydigan o'smalar kiradi.

**Seroz o'smalar** - tuxumdonlar o'smalarining 30-40 yashar ayollarda eng ko'p uchraydigan xili. Ular solid yoki kistoz tarzida tuzilgan, xavfsiz (sistadenoma), xavfli (sistadenokarsinoma) yoki chegara o'smalariga mansub (xavfli o'smaga aylanib keta oladigan) bo'lishi mumkin. O'smaning xavfli xili uch baravar ko'proq uchraydi.

Sistadenomaning xavfsiz xili diametri 5 sm dan 40 sm gacha boradigan kista bo'lib, aksari bir tomonda uchraydi. Shakli sferik yoki tuxumsimon, devori silliq va bir qatorli silindrsimon yoki kubsimon epiteliy bilan qoplangan. Kista ichida somon tusli tiniq seroz suyuqlik yoki shilimshiqsimon modda bo'ladi. Kistani qoplab turadigan seroz parda silliq va yaltiroq. Bir qancha hollarda bunday o'sma ichki yuzasida gulkaramga o'xshab ketadigan so'rg'ichsimon xarakterli o'simtalarni hosil qiladi. Buni papillyar sistadenoma deyiladi va odatda u unchalik katta bo'lmaydi. Papillyar sistadenoma ko'pincha ikki tomonlama, bir kamerali va ko'p kamerali bo'lishi mumkin. Yirik kista kesib ko'rilganida uning atrofida bir talay mayda Kistalar ko'zga tashlanadi. Yirik kistalar ba zan uni mayda kistalarga bo'lib turadigan to'siqlar bo'ladi. Bu kistalarning ichidagi suyuqlik odatda suyuq, cho'ziluvchan, sarg'ish yoki jigarrang. So'rg'ichlaming epitelial qopiami bir qatorli, naysimon epiteliyga juda o'xshab ketadi. Papillyar o'simtalaming oyoqchalari hujayra va tomirlarga boy nozik biriktiruvchi to'qimadan iborat. Biriktiruvchi to'qimadan tashkil topgan shu asos tashqi tomondan bir qator epiteliy bilan qoplangan. Papillyar o'simtalarda psammoz tanachalar uchraydi.

Kistoz sistadenomaning yana bir xili fibromaga o'xshash tuzilishga ega bo'lgan seroz sistadenofibromadir, unda biroz miqdor bezsimon tuzilmalar bo'ladi.

Seroz o'smaning xavfli xili - sistadenokarsinoma - tuxumdonlarda uchraydigan barcha birlamchi xavfli o'smalaming 40 foizini tashkil etadi va aksari ikki tomonlama bo'ladi. o'smaning yuzasi odatda notekis, o'sma seroz pardaga ham o'tib ketganligi tufayli tugun-tugun bo'ladi (77-rasm). Kistalaming devorlari papillyar o'simtalar hosil qiladi, bulaming hujayralari atipik bo'lib kistalar devoriga infiltrlanadi. Seroz o'smaning xavfliligini ko'rsatadigan xarakterli belgilar papillyar o'simtalarining ko'pligi, solid strukturalari ham anchagina bo'lib, hujayrabri kistalar devorini infiltrlaydigan subseroz va seroz tugunchalari yoki so'rg'ichlari borligidir. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida kistani qoplab turgan hujayralarning anaplaziyaga uchragani ko'zga tashlanadi. Bu hujayralar bir necha qator bo'lib joylashadi va o'sma stromasiga ham o'tadi (invaziyalanadi).

#### 77- rasm. Tuxumdon sistadenokarsinomasi.

Chegarada turgan o'smalari epitelial hujayralarining anaplaziyaga uchraganligi bilan ta'riflanadi, bu hujayralar o'sma stromasiga o'tmaydi.

Sistadenokarsinoma gematogen va limfogen yo'llar bilan metastazlar beradi, qorin pardasiga payvandlanib, peritonitga sabab bo'lishi mumkin. Kamroq hollarda sistadenokarsinoma pastda joylashgan organlarga o'tadi. Bu

oʻsma uzoqda boʻladigan gematogen va limfogen metastazlardan koʻra regionar tugunlarga koʻproq metastazlar beradi.

Mutsinoz o'smalar epitelial qoplamida shilimshiq ishlab chiqaradigan, endoserviks epiteliysi uchun xarakterli bo'lgan hujayralari borligi bilan seroz o'smalardan farq qiladi. Bu o'smalar seroz o'smalarga qaraganda kamroq xavfli tusga kiradi va kistalari bir muncha kattaroq bo'lib, shilimshiqsimon suyuqlikka to'lib turishi bilan seroz o'smalardan farq qiladi. So'rg'ichsimon o'simtalarining ko'payib ketgani, seroz pardaga penetrasiyalangani va solid tuzilmalar paydo bo'lgani kistaning xavfli tusga kirganini ko'rsatadi. Gistologik jihatdan olganda bu o'sma kistani qoplab turgan epitelial nujayialarning apikal qismida'vakuolalar bo'lishi bilan ta'riflanadi. Mutsinoz sistadenokarsinoma yorilganda qorin pardasi psevdomiksomasi boshlanishi mumkin. Bunda qorin bo'shlig'i kistalaming shilimshiq suyuqligi bilan to'lib turadi. O'sma hujayralari qorin pardasining parietal varag'iga payvandlanib qolganida qorin pardasining bu varag'i ham xuddi visseral qorin pardasi singari xira tusga kiradi. Mutsinoz sistadenokarsinomaning oqibati seroz kistalar oqibatiga qaraganda bir qadar xayrli.

Endometrioid oʻsmalar endometriyga xarakterli tubulyar bezsimon tuzilmalar hosil qilishi bilan ajralib turadi. Bunday oʻsmalar asosan xavfli boʻladi, lekin xavfsiz va chegarada turgan xillari ham uchraydi. 30 foiz hollarda ular ikkala tuxumdonda paydo boʻladi va endometriy karsinomasi bilan birga davom etib boradi. By oʻsma kistoz yoki solid tuzilishga ega boʻlishi mumkin. Kistoz xili oddiy koʻz bilan qarab koʻrilganida yuqorida tasvirlab oʻtilgan seroz va mutsinoz oʻsmalardan farq qilmaydi. Kista ichidagi suyuqlik shokolad rangida boʻlishi bilan ajralib turadi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida tubulyar bezsimon tuzilmalarni hosil qiluvchi hujayralar silindrsimon shaklda boʻlib koʻzga tashlanadi. Ba'zan yassi hujayrali metaplaziyaga uchragan joylar topiladi. Bunday hodisani adenoakantoma deyiladi, uning hujayralari xavfsiz yoki xavfli boʻlishi mumkin.

Mezonefroid (yorug' hujayrali) o'smalar kam uchraydi. Naycha va mayda kistalari tarkibida glikogen boMadigan yorug' hujayralardan iborat bir qatorli epiteliy bilan' qoplangan. Bu hujayralar o'zining tuzilishiga ko'ra buyrak usti bezlari raki hujayralariga o'xshab ketadi. Bundan tashqari qalpog'i yalpoq mix shaklidagi hujayralar ham uchraydi. Yorug' hujayrali o'smalar seroz va mutsinoz o'smalarga qaraganda kichikroq boMishi bilan ajralib turadi. 90 foiz hollarda tuxumdonlaming bittasida uchraydi va kistoz yoki solid tuzilishga ega boMadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida yorug' hujayralar naychalar va so'rg'ichsimon o'simtalar hosil qilgani ko'zga tashlanadi. O'sma bir muncha anaplaziyaga uchragan bo'lsa, hujayralari kapsulaga o'tib, qo'shni to'qima va organlarda yoki bir muncha olisdagi organlarda ham paydo boMadi. O'sma tuxumdon doirasidan tashqariga

chiqmagan bo'lsa, oqibati xayrli. Ba'zan paraneoplastik sindrom tariqasida giperkalsiemiya boshlanadi.

Brenner oʻsmasi kam uchraydigan, tabiatan odatda xavfsiz boʻladigan oʻsma. Tuzilishi jihatidan yaxshi bilinadigan stromasi borligi bilan ajralib turadi. Bu stromasida yirik epitelial hujayralar uya-uya boʻlib turadi. Hujayra uyalari yassi kubsimon yoki silindrsimon epiteliy bilan qoplangan bezlar yoki kistalar hosil qilishi mumkin. Brenner oʻsmasi yaltiroq kapsula bilan qoplangan boʻladi, kesib koʻrilsa kulrang tusda koʻzga tashlanadi, diametri 4 sm dan 20 sm ga boradi. Bu oʻsma selomik yoki urogenital epiteliydan paydo boʻladi deb taxmin qilinadi.

### Germinogen o'smalar

Germinativ hujayralardan paydo bo'ladigan o'smalar barcha tuxumdonlar o'smalarining 15-20 foizini tashkil etadi, 20 yashargacha bo'lgan ayollarda uchraydi va ko'proq xavfli tus olishga moyil bo'ladi. Bular qatoriga teratomalar (xavfsizlari, yetilmaganlari), disgerminoma, xorionkarsinoma va boshqalar kiradi.

Teratoma bu o'sma odatda embrion varaqlarining ikkitasi yoki uchtasini aks ettiruvchi bir necha xil to'qimalardan iborat bo'ladi. Teratomalar tuxumdonlarda va ulardan tashqarida paydo bo'lishi mumkin.

Yetuk teratoma yaxshi tabaqalanib, yetilgan bir nechta to'qimadan tashkil topadi. Kistoz yoki solid tuzilishga ega bo'lishi mumkin. Kistoz xili tuxumdonlaming bittasida, aksari o'ng tomondagisida paydo bo'ladigan dumaloq shaklli o'smasimon tuzilmadir. Diametri 10 sm dan ortmaydi, yuzasi silliq. Zichroq yoki hamirsimon bo'lib qo'lga unnaydi. Kesib ko'rilganida teri uchun xarakterli bo'lgan, muguzlanib kelayotgan ko'p qavatli yassi epiteliy bilan qoplangan yupqa devorli kista holida bo'ladi. Devorining bag'rida teri ortiqlari, ya'ni ter, yog' bezlari, soch follikulalari ham topiladi. Kista ichida kulrang tusli yog'simon massa va soch o'ramlari bo'ladi. Bundan tashqari, kista devorida boshqa yetuk to'qimalar - suyak, tog'ay to'qimalarining parchalari, bronxlar, me'da-ichak yo'li epiteliysi hujayralari ham bo'lishi mumkin. Teratomalarning 1 foizga yaqini xavfli tusga kirishi mumkin.

Yetilmagan teratoma uchala embrion varaqlarining unumlari bo'lmish yetilmagan, organogenez davridagi embrion to'qimalariga o'xshab ketadigan to'qimalardan iborat. Bundan tashqari, shu xildagi teratomada xavfli germinogen o'smalar, masalan, xorionkarsinoma, disgerminoma o'choqlarini ko'rish mumkin. Yetilmagan teratoma aksari 40 yashar atrofidagi ayollarda uchraydi, bir tomonlama, kistoz tuzilishda bo'ladi. Kista diametri 25 sm gacha boradi. Yuzasi silliq. Kesib ko'rilganida konsistensiyasi har xil bo'lib unnaydi, gemorragiya va nekroz o'choqlari bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirilganida yetilmagan ko'ndalang targ'il muskul, tog'ay, ichak

respirator, koʻp qavatli yassi epiteliy oʻchoqlari koʻzga tashlanadi. Yetilmagan teratomada neyroektodermadan kelib chiqqan toʻqimalar (neyrogen epiteliy, gliya, neyroblastomaga mos keladigan) boʻlishi xarakterlidir. Tabaqalashmagan hujayralar penetrasiyalanib, kapsulaga oʻtishi va metastazlar paydo boʻlishi mumkin. Oqibati oʻsma hujayralarining nechogʻlik anaplaziyaga uchragani va metastazlari bor-yoʻqligiga bogʻliq.

Monodermal va yuksak darajada tax ass us las hgan teratomalar juda kam uchraydigan o'smalardir. Bular qatoriga tuxumdon lar stromasi va karsinomasi kiradi. Tarkibida tireoid to'qima ko'proq bo'ladigan teratoma tuxumdon stromasidir. Bu o'sma odatda follikulyar adenoma ko'rinishida bo'ladi va gipertireoidizmga olib kelishi mumkin.

**Disgerminoma** kamdan-kam uchraydigan xavfli o'sma, premorbid, yirik germinativ hujayralardan iborat bo'ladi. Bolalar va yosh juvonlarda kuzatiladi. Solid tuzilishga ega bo'lib, diametri 25 sm gacha boradi. O'sma hujayralari uya-uya yoki to'pto'p bo'lib yotadi. Ularning sitoplazmasi och tusda bo'lib, yadrosi o'rtada turadi. Hujayra to'plari yoki uyalari biriktiruvchi to'qima qatlamlari bilan ajralib turadi. Shu biriktiruvchi to'qimada limfotsitlardan iborat infiltratlar, Pirogov-Langxans hujayralari uchraydigan granulyomalar ko'zga tashlanadi. Disgerminoma regional va paraaortal limfa tugunlariga barvaqt metastazlar beradi, nur bilan davolashga juda sezgir bo'ladi. Ko'pincha jinsiy organlarning tug'ma rivojlanish nuqsonlari va Temer sindromi bilan birga uchraydi.

Endodermal sinus o'smasi tez o'sib, haddan tashqari xavfli bo'lishi bilan ajralib turadi va sariqlik xaltasi o'smasining analogi bo'lib hisoblanadi. 1 yashardan 45 yashargacha bo'lgan, ko'proq 19-20 yoshdagi kishilarda uchrashi mumkin. Bu o'sma tez o'sib, qorin bo'shlig'iga yorilishi mumkin. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida kistalar va yassi yoki vakuollashgan hujayralar bilan qoplangan kanalchalardan iboratligi ma'lum bo'ladi, o'sha hujayralarning sitoplazmasida tarkibida alfa-lantitripsin va alfa-fetoprotein bo'ladigan tomchilar topiladi. Bu o'sma ko'p joylarga metastazlar berib, bir yil ichida o'limga olib boradi.

**Xorionkarsinoma (yoki tuxumdonning embrional raki)** o'zining tuzilishiga ko'ra moyak va yo'ldosh rakining analogidir. Juda kam uchraydi va epiteliy ko'rinishidagi embrional anaplastik hujayralardan tashkil topadi, bu hujayralar asinuslar, kanalchalar, papillyar va solid tuzilmalami hosil qiladi.

## Jinsiy tortma stromasi o'smalari

Jinsiy tortma stromasi o'smalari kamdan-kam uchraydigan tuxumdonlar o'smalari jumlasidandir. Embrional gonadalar jinsiy tortmalari hujayralaridan, granulyoz hujayralari, teka-hujayralar, kollagen ishlab chiqaruvchi hujayralar, Sertoli va Leydig hujayralari, shuningdek bularning

embrional oʻtmishdoshlariga oʻxshab ketadigan hujayralardan iborat. Bunday oʻsmalar koʻpchilik hollarda xavfsiz boʻladi va atigi 2 foiz hollardagina ularning xavfli xillari uchraydi. Klinik ahamiyati gormonal jihatdan ularning nechogʻlik faolligiga bogʻliq, chunki ular estrogenlar, androgenlar ishlab chiqarish xususiyatiga egadir.

**Granulyoz hujayrali** o'sma aksari klimaks davriga kirgan ayollarda paydo bo'ladi, lekin yosh juvonlar va qizlarda ham uchrashi mumkin. 75 foiz hollarda giperestrogenemiya kuzatiladi, bu narsa quyidagilarga olib boradi:

1) endometriy bezlarining giperplaziyaga uchrab, hayz siklida har xil o'zgarishlar boshlanishiga, 2) klimaks davrida bachadondan qon kelib turirhiga,-3) adenokarsinoma paydo bo'lishiga. Bu o'sma odatda kapsulaga o'ralgan bo'lib, ahyon-ahyonda ikki tomonda yuzaga keladi. Kattaligi har xil, diametri ba'zan 30 sm ga borishi mumkin. Ko'p hollarda kapsulasi yoriladi. Kesmasi bir talay kistalari va mayda-mayda gemorragik nekroz o'choqlari bo'lgan solid struktura ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'smaning tuzilishi har xil ekanligi ma'lum Hujayralar har xil tuzilmalami, jumladan bo'ladi (78-rasm). follikulyar (makrofollikulyar va mikrofollikulyar), trabekulyar, orolchali tuzilmalarni hosil qilishi mumkin. Bular xuddi sarkomatoid tuzilmalarga o'xshab, diffuz holda joy olishi mumkin. Bitta o'smaning o'zida odatda har xil to'qima strukturalari bo'ladi. O'rtasida strukturasiz bazofil, piknomorf kiritmalari (Koll-Eksner tanachalari) bo'ladigan dumaloq shaklli tuzilmalar hosil bo'lishi xarakterlidir.

0'smaning stroma qismi yaxshi bilinib turadigan yoki yupqa boMishi mumkin. Bu o'sma kamdan-kam hollarda metastazlar beradi. 0'smaning oqibati uning katta-kichikligiga va yorilish-yorilmasligiga bogMiq. Yuqorida ko'rsatib o'tilgandek bu o'sma uchun qonda estrogenlar miqdorining yuqori boMishi xarakterlidir. Shu narsa endometriy rakiga olib kelishi mumkin.

Tekomalar, fibromalar, lyuteomalar. Bu toifadagi o'smalar qatoriga tuzilishi fibromaga o'xshab ketadigan o'smalar ham, hujayralarida lipidlar boMadigan o'smalar (tekoma) yoki lyutein hujayralariga o'xshash epiteliysimon hujayralardan tarkib topgan o'smalar (lyuteoma) ham kiradi. Tekoma bilan lyuteoma, fibromadan farq qilib, gormonlar ishlab chiqaradigan o'smalardan boMib hisoblanadi.

Fibroma nihoyatda kam uchraydi, odatda bir tomonlama bo'ladi va diametri 10-15 sm gacha boradi. Odatda qattiq, kapsulaga oʻralgan boMadi, kesmasi kulrang-oqish rangi bilan ajralib turadi (79-rasm).

79-rasm. Tuxumdon fibromasi.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida kambargina gomogen yadrosi bo'lgan cho'ziq hujayralardan tashkil topganligi ko'zga tashlanadi, ularning orasida bir talay kollagen tolalari bo'ladi. Fibroma simptomlarsiz yoki kam simptomlar bilan o'tishi bilan ta'riflanadi. Aksari, *Meygs sindromi* bilan birga davom etib boradi, bu sindrom uchun assit, gidrotoraks bo'lishi, tashqi jinsiy organlarga shish kelishi xarakterlidir. Fibroma aksari yoshi 40 dan o'tgan ayollarda paydo bo'ladi.

Peritoneal yoki plevral bo'shliqqa qon quyilishi bilan birga davom etib boradigan tuxumdonlar o'smalarining hamisha ham xavfli bo'lavermasligini aytib o'tish kerak.

Tekoma sirtdan fibromag? oʻxshab ketadi va rargi sariq be'lishi bilan ajralib turadi. Solid tuzilishda, qattiqqina, gʻadir-budir boʻladi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida duksimon yoki tuxumsimon hujayralardan iborat boʻlib chiqadi. Bu hujayralaming sitoplazmasida bir talay lipidlar topiladi. Shu hujayralar tuxumdonlar poʻstloq stromasining teka-hujayralariga oʻxshab ketadi. Tekoma tipik estrogen oʻsma (gormon ishlab chiqaradigan oʻsma) boʻlib, feminizasiyalovchi ta'sir koʻrsatadi. Bachadondan qon ketib turishiga sabab boʻladi. Bu oʻsmada endometriy karsinomasi paydo boʻlishi mumkin. Tekomada ba'zan lyutein hujayralar uchrab qoladi, bunday oʻsmalami "lyuteinlashgan tekomalar" deyiladi. Oʻsmada lyutein hujayralari juda koʻp boʻlsa, unga "lyuteoma" deb diagnoz qoʻyish kerak. Tekomadan farq qilib, lyuteoma androgenlar ishlab chiqaradi, bu narsa kasal ayollarning erkakchalish boʻlishiga (maskulinizasiyaga) olib keladi.

Germinogen o'smalarning ahamiyati ularning gormonal faolligiga qarab belgilanadi. Estrogenlar va androgenlar miqdorining ko'payib qolishi virilizasiya va maskulinizasiyaga olib boradi.

Sertoli-Leydig hujayralaridan paydo boMadigan o'smalar (androblastoma, arrenoblastoma). Bular tabaqalashmagan jinsiy bezlar qoldiqlaridan kelib chiqadi. Bu o'smalarning yuksak darajada tabaqalashgan xillari hamisha deyarli xavfsiz bo'ladi. Kamroq yetilganlari xavfli o'smaga o'xshab o'tishga moyildir.

Androblastoma odatda bir tomonlama, solid yoki kistoz-solid tuzilishda, oʻrtacha qattiqlikda boʻladigan cʻsmadir. Kesib koʻrilganida kulrang-sargʻish yoki sariq boʻlishi bilan ajralib turadi, unda nekrozga uchragan va qon quyilib qolgan joylar koʻzga tashlanadi. Mikroskopik tuzilishi jihatidan oʻsma bir jinsli boʻlmaydi, shu munosabat bilan ular bir qancha kenja gumhlarga boʻlinadi. Ba'zi hollarda (1 kenja gunih) oʻsma faqat Sertoli hujayralaridan iborat boʻladi, ular balogʻat davridan oldingi tuxumdon naychalariga oʻxshash trabekulalar yoki naychalar hosil qiladi. Boshqa hollarda oʻsmalar Sertoli va Leydig hujayralaridan iborat boMadi (II kenja guruh oʻsmalari). Leydig hujayralari poligonal shakldagi, yirik hujayralardir, ularning sitoplazmasida eozinofil donalari boʻladi. Bu hujayralar

sitoplazmasida ba'zan Reynke kristalloidlari topiladi. Yadrolari kichikroq, gipoxrom bo'ladi va hujayraning o'rtasida boMadi. Leydig hujayralarining ko'pchiligida lipidlar boMadi. Ill kenja guruhni nuqul Leydig hujayralaridan iborat o'smalar tashkil qiladi. Ularning stromasida ba'zan gonadalar uchun xarakterli boMmagan geterologik elementlar topiladi: suyak to'qimasi, tog'ay, skelet muskuli, epiteliy hujayralar bilan qoplangan naychalar va kistalar shular jumlasidandir. Bu o'smalar teratomalar kabi tasniflanmaydi.

Tuxumdon o'smalarining klinik manzarasi ularning tabiatiga bogMiq. Kasallik endigina boshlanib kelayotganida o'smaning gistogenezidan qatiy nazar simptomsiz o'tadi. O'sma sekinlik bilan o'sib borayotgan mahalda qorinning pastida va bel sohasiua bo'g'iq, simillab turadigan og'riqlar paydo bo'lishi mumkin. Kista oyoqchalari buralib qolgan mahallarda va boshqa asoratlar paytida kuchli og'riqlar turadi. Bunday paytlarda kistaning qon bilan ta'minlanishi izdan chiqib, qon quyilishi va nekrozga olib boradi. Kistaga ikkilamchi tartibda infektsiya o'tib, yiring paydo bo'lishi, cheklangan yoki tarqoq peritonit boshlanishi mumkin. Kista bilan atrofdagi to'qimalar o'rtasida bitishmalar paydo bo'lishi ham mumkin. O'smaning tashqi yuzasidagi so'rg'ichsimon tuzilmalar o'sib, qorin pardasiga payvandlanib qolgan mahallarda assit paydo bo'ladi. Mutsinoz kista (ichida shilimshiq ko'p bo'ladigan kista) yorilganida boshlanadigan psevdomiksoma ancha jiddiy, lekin kam uchraydigan asoratdir. Mutsinoz kista yorilganida qorin bo'shlig'i jelatinasimon neoplastik massa bilan to'lishi mumkin.

Gormonal-faol o'smalar organizmdagi gormonlar muvozanati buzilishiga olib keladi. Ayni vaqtda estrogenlar va androgenlar miqdori ko'payib, virilizasiya, maskulinizasiya boshlanishi va jinsiy organlarda xavfli o'smalar paydo bo'lishi mumkin (masalan, endometriy karsinomasi).

Tuxumdonlar birlamchi rakining avj olib borishida klinik jihatdan to'rt bosqich tafovut etiladi: I bosqichda o'sma tuxumdonlar doirasidan tashqariga chiqmaydi va assit boshlanishi mumkin, II bosqichda o'sma jarayoni kichik chanoq organlariga tarqaladi, III bosqichda kichik chanoqdan tashqarida intraperitoneal metastazlar va limfa tugunlarida retroperitoneal metastazlar paydo bo'ladi. IV bosqichida olisdagi organlardan, jumladan o'pka vajigarda ham metasiazlar paydo bo'ladi.

# Tuxumdonlaming metastatik o'smalari

Tuxumdonda metastazlar asosan me'da-ichak yo'li va kichik chanoq organlarida xavfli o'smalar bo'lgan mahallarda kuzatiladi. Me'da bezsimon rakining metastazlari amalda ko'proq ahamiyatga egadir, bular tuxumdonlaming ikki tomonlama yirik o'smalari hosil bo'lishiga - *Krakenberg raki* boshlanishiga olib keladi, buni yanglishib tuxumdonlaming birlamchi o'smasi deb o'ylash mumkin. Krukenberg raki dumaloq yoki tuxumsimon shaklda, qattiqqina bo'ladigan o'smadir. Yuzasi ko'pincha

gʻadir-budir boʻlib turadi. Kesib koʻrilganda oʻsma, oqish va mayda-mayda kistoz boʻshliqli boʻlib koʻzga tashlanadi. U asosan mutsin ishlab chiqaruvchi uzuksimon hujayralardan tashkil topgan. Shilimshiq ishlab chiqaradigan hujayralari boMgan har qanday boshqa organ, masalan, yoʻgʻon ichak sut bezidan tuxumdonga metastaz boʻlib oʻtishi mumkin.

#### HOMILADORLIK PATOLOGIYASI

Homiladorlik fiziologik jarayon bo'lib, unda ayol organizmida talaygina murakkab o'zgarishlar ro'y beradi, bu o'zgarishlar urug'langan hujayradan bunyodga keladigan homilaning ona qornida rivojlanib borishi uchun sharoit yaratib^ ayol orgar.izmini tug'ruqqe va bolani emiz b boqishga tayyorlab boradi. Homiladorlik davrida asoratlar ham ro'y berishi mumkin. Anatomik anomaliyalar, nerv va endokrin tizimlari funksiyalarining buzilishi, ekstragenital kasalliklar, homila, yo'ldosh va homila pardalariga aloqador o'zgarishlar, ayol organizmida ro'y beradigan immiinopatologik va yallig'lanishga aloqador jarayonlar ana shunday sabablardan biri bo'lishi mumkin. Lekin homiladorlikda uchraydigan bir gancha asoratlar, masalan, homiladorlik toksikozlarining sababi, afsuski, hamon noma'lum bo'lib qolmoqda.

Homiladorlikning asosiy asoratlariga: 1) o'z-o'zidan boshlanadigan abort, 2) vaqtidan ilgari tug'ish, 3) bachadondan tashqari homiladorlik 4) gestozlar kiradi. Abort va chilla davrining asoratlariga esa: 1) yo'ldoshr polip, 2) yelbo'g'oz, 3) xorionepitelioma, 4) tug'ruqqa aloqador bachadon infektsiyasi va 5) tug'ruqqa aloqador sepsis kiradi.

# BACHADONDAN TASHQARI HOMILADORLIK

Homila tuxumi normada asosan fallopi nayining boshlanish qismida spermatozoidlar bilan urug'lanadi. So'ngra, urug'langan tuxum bachadon nayining peristaltik harakatlari tufayli 7-8 kun davomida bachadon tanasi bo'shlig'iga yetib keladi va shu yerda shilliq parda bag'riga payvandlanib, keyin rivojlanib boradi. Biroq, bir qancha hollarda urug'langan tuxum bachadon tomon o'tib borishda to'xtab qolishi mumkin. Bunday hollarda tuxum bachador. bo'shlig'idan tashqarida rivojlar.ib boradi. Bachadondan tashqaridagi homiladorlik deb shuni aytiladi.

Tuxumning turib qolgan va rivojlanib boradigan joyiga qarab, bachadondan tashqaridagi homiladorlikning quyidagi turlari tafovut qilinadi:

- 1) bachadon nayidagi homiladorlik (tuxum fallopi nayida rivojlanib boradi),
- 2) tuxumdondagi homiladorlik (urug'langan tuxum tuxumdonga kirib, shu yerda rivojlanib boradi), 3) qorin pardasidagi homiladorlik urug'langan tuxum qorin pardasida rivojlanib boradi.

Bachadondan tashqaridagi homiladorlikning asosiy sababi urug'langan tuxumning bachadon tomon borayotib, turib qolishidir. Urug'langan

tuxumning toʻxtab qolishiga olib boradigan omillar har xil: 1) fallopi naylarining tugʻma anomaliyalari (torligi, bukilib qolgan joylari, divertikullari borligi); 2) ularda yalligʻlanish tufayli sklerotik oʻzgarishlar va bitishmalar paydo boʻlgani; 3) bachadon oʻsmalari va endometriozlari; 4) boʻyida boʻlishdan saqlanish uchun bachadon ichiga qoʻyiladigan vositalardan uzoq foydalanish; 5) tuxum ovulyasiyasining kechikishi shular jumlasidandir.

Ko'pincha, ya'ni 90 foiz hollarda **naydagi homiladorlik** kuzatiladi. Bunda tuxum nayining qorin bo'shlig'i tomonidagi yo'g'on uchining shilliq pardasiga (naydagi ampulyar homiladorlik) yoki nayning bachadon devorida bo'lgan qismiga (naydagi interstisial horriladorlik) birikib qolishi mumkin. Bachadondan tashqari homiladorlik aksari nayning bittasida bo'ladi.

Bachadondan tashqaridagi homiladorlikning hamma turlarida ham dastlabki davrlarida tuxum odatdagicha rivojlanib, embrionga aylanadi. Chunonchi, tuxumning nayga birikib, shu yerda rivojlanib borishi, shilliq pardada desidual reaksiya boshlanishi, yo'ldosh va amniotik xalta paydo bo'lishi bilan birga paydo bo'lib boradi. Yo'ldosh vorsinkalari nayning shilliq pardasidan muskulli pardasiga va tomirlariga o'tadi. Bu narsa nay devorining ancha yumshab, homila tuxumining kattalashib borishiga qarshilik qila olmasligiga olib keladi.

Naydagi homiladorlikning o'tishi va oqibati har xil. Homiladorlikning 2-6-haftasida nay bo'shlig'iga qon quyilishi mumkin, bu homila tuxumining o'midan ko'chib, yorilishiga va nay bo'shlig'iga tushib qolishiga olib keladi. Bunda homila o'ladi (naydagi chala abort). Homila va qon singib o'tgan homila pardalari nayda qolib ketishi yoki nayning qisqarishlari tufayli uning fimbrial uchidan qorin bo'shlig'iga o'tib qolishi mumkin. Ko'pincha nayning butun devori batamom yoriladi, bu qorin bo'shlig'iga qon quyilishiga sabab bo'ladi. Ayni vaqtda bir talay qon quyilib qoladi, shu munosabat bilan ko'pgina tomirlarda qonning ivib qolish sindromi (DVS) bilan o'tadigan gemorragik shok boshlanishi mumkin. Nay yorilganida homila yoki homila tuxumining qismlari qorin bo'shlig'iga o'tadi (naydagi to'la abort) va shu yerda o'lib, so'rilib ketadi, uyushadi. Kamdan-kam hollarda homila tuxumi yorilgan naydan chiqqanidan keyin qorin bo'shlig'iga payvandlanib qoladi. Lekin pirovardida homila o'lib qolib, bujmayadi va mo'miyodek qotib ketadi (qog'oz homila), unga ohak tuzlari singigan mahallarda esa u tosh bo'lib qoladi (lithopaedion). Bundan tashqari, homila yiringlab irib ketishi mumkin.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida yo'ldosh vorsinkalari va desidual hujayralar ko'zga tashlanadigan bo'lsa, naydagi homiladorlik diagnozi tasdiqlanadi.

**Tuxumdondagi homiladorlik** tuxumning follikulalar ichida yoki tuxumdonlar yuzasida rivojlanib borishi bilan ta'riflanadi va homiladorlik 2-6 haftalik bo'lganida tuxumdonning yorilib, qon ketishi bilan tugallanadi.

Qorin boʻshligʻidagi homiladorlik nihoyat darajada kam uchraydi. Tuxum odatda qorin pardasiga, bachadonning kichik chanoqdagi yuzasiga, charviga payvandlanib qoladi. Homila oy-kuni yetguniga qadar rivojlanib borgan hollari ham tasvirlangan.

Bachadondan tashqaridagi homiladorlikning har qanday turida ham hayz toʻxtab, qon va siydikda yoʻldoshr gormonlar miqdori koʻpayadi. Bachadon kattalashib, endometriyda gipersekresiya va desidual reaksiya belgilari koʻzga tashlanadi. Biroq, yoʻldoshr gormonlar miqdori koʻpaymasligi ham mumkin, lekin bu narsa bachadondan tashqari homiladorlik borligini istisno qilavermaydi, chunki u yoMdoshning boʻshgina payvandlangani va nekrozga uchraganiga bogʻliq boʻlishi mumkin.

# TROFOBLASTIK KASALLIK

Trofoblastik kasallik trofoblast, ya 'ni embrion tashqi hujayra massasining o'sishida rivojlanishi izdan chiqishi natijasida boshlanadigan kasallikdir. Ma'lumki, trofoblast butun embrion kompleksining sidirgʻa hujayra qoplamini hosil qilib, keyinchalik xorion vorsinkalari, soʻngra esa yo'ldosh vorsinkalari epitelial qoplamini yuzaga keltiradi. Bachadon shilliq pardasiga to'qnash kelganida trofoblast oʻsib, hujayralar tortmasini hosil qiladi, bular keyinchalik tabaqalanib, sitotrofoblast va sinsitiotrofoblastga aylana boshlaydi.

Trofoblast har xil vazifalami bajaradi, u: 1) endometriyni lizisga uchratuvchi proteolitik fermentlar ishlab chiqarib, embrionning payvandlanishini ta'minlaydi; 2) ona qoni bilan ikki tomonlama gazlar almashinuvini yuzaga chiqaradi; 3) embrionning oziqlanishi va almashinuv mahsulotlaridan ozod bo'lib turishini ta'minlaydi; 4) homiladorlik paytida tuxumdon va endometriyning kerakli fiinksional holatini quvvatlab turuvchi gormonlar ishlanib chiqishida ishtirok etadi; 5) ona-homila tizimida immun gomeostaz saqlanib turishiga yordam beradi.

Odam patologiyasida gestasion trofoblastik o'smalar paydo bo'lishi muhim ahamiyatga ega, bunday o'smalar uchta asosiy turga bo'linadi: *yelbo 'g'oz, destruksiyalovchi xorionadenoma yoki invaziv yelbo 'g'oz, xorionkarsinoma (xorionepitelioma)*. Bunday o'smalar odatdagi homiladorlikdan farq qilib, ayolning qoni bilan siydigida xorion gonadotropini bir qadar keskin ko'tarilib ketishiga olib boradi.

### YELBO'G'OZ

Yelbo'g'oz homila tuxumi vorsinkali pardasining o'ziga xos tarzda o'zgarib ketishidir, bunda shu parda go'yo mayda g'ujnmli o'zum boshi bilan qoplanib qoladi (80-rasm). Yelbo'g'oz xorionning bo'rtib ketgan, ba'zan kistaga o'xshab kengaygan va epiteliy bilan qoplangan vorsinkalaridan iborat massa tarzida ko'zga tashlanadi. Xorion epiteliysi

odatdagicha yoki atipik tuzilishga ega boʻlishi mumkin.. Yelboʻgʻozni hozir ikki xilga ajratish rasm boMgan - toʻla va chala yelboʻgʻoz. ToMa yelboʻgʻozda homila, kindik yoki amnion pardalari boMmaydi. Xorionning hamma vorsinkalari odatdan tashqari tuzilishga ega boMadi. Xorion epiteliysining hamma hujayralari diploid (46XH goho 46XV) boMadi. Chala yelboʻgʻozda homila, kindik va amnion pardalari saqlanib qoladi. Xorion epiteliysining hamma hujayralari triploid (69XXV) boMadi. Xorion vorsinkalarining bir qismi odatdagi tuzilishga ega boMadi.

# 80-rasm. Yelbo'g'oz:

yoMdosh, xorion vorsinkalari gidropik va kistoz degenerasiyaga uchragan; 2— vorsinalar bachadon venalari devoriga oʻsib kirgan;
 bachadon tanasi; 4 - bachadon boʻyni; 5- vorsinalar bachadon devorining chuqur qavatlariga oʻsib kirgan;

6— bachadon devoriga o'tgan o'sma.

Mikroskop bilan tekshirilganida bo'nib, kistaga o'xshab ketgan vorsinkalar har xil kattalikda boMadi - diametri 1 mm dan 10 mm gacha boradi. Atrofidagi stromasida qon tomirlari yo'qligi ko'zga tashlanadi. Xorion epiteliysining hujayralari odatdagidek ikki qator joylashgan (sitotrofoblast va sinsitiotrofoblast) yoki atipik tuzilishga ega bo'lishs mumkin (chegarada turgan o'sma). So'nggi holda xorion epiteliysi faqat sinsitial hujayralardan iborat boMadi. Chala yelbo'g'oz juda ko'p hollarda xorionkarsinoma paydo bo'lishiga olib boradi.

Yelbo'g'oz noma'lum sabablarga ko'ra 20-40 yashar ayollar orasida, Osiyo mamlakatlari va Tinch okeani yarim orollarida, kamroq Ovropa va AQSh da uchraydi. Etiologiyasi ma'luin emas. Yelbo'g'oz homila tuxunii patologiyasi tufayli, ona organizmida patologik jarayonlar (jumladan disgormonal jarayonlar) borligi tufayli paydo boMadi deb taxmin qilinadi.

Klinik jihatdan olganda yelbo'g'oz homiladorlikning 16-17 haftasida og'riq bo'lmagani holda undan qon kelib turishi, bachadonning homiladorlik muddatiga to'g'ri kelmaydigan darajada keskin kattalashib ketishi bilan ma'lum beradi. Homilador ayolning qoni bilan siydigida xorion gonadotropinining tezlik bilan ko'payib borishi diagnostik jihatdan muhim mezon bo'lib hisoblanadi. To'la yelbo'g'oz atigi 2-3 foiz hollardagina malignizasiyaga uchraydi, 15 foiz hollarda invaziv xususiyatga ega boMadi.

### INVAZIV YELBO'G'OZ

Invaziv yelbo'g'oz (destruksiyalovchi xorionadenoma) o'zining biologik xossalariga ko'ra xavfsiz bo'lib o'tadigan yelbo'g'oz bilan xavfli xorionepitelioma o'rtasida oraliq o'rinni egallaydi. Destruksiyalovchi xoreonadenoma olis joylarga metastazlar bermasdan, bachadon devorining muayyan joyida boMadi, holos. Vorsinkalar juda shishib, bachadon devoriga kirib boradi. Bachadon devori yorilib, hayot uchun xavf tug'iladigan darajada qon ketishi boshlanishi ham mumkin. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida vorsinkalar epiteliysining bir nav atipik tuzilishga o'tib, giperplaziyaga uchragani ma'lum beradi. Kubsimon hujayralar ham, sinsitial hujayralar ham proliferatsiyalanadi. Destruksiyalovchi yelbo'g'oz metastazlar bermaydi-yu, lekin vorsinkalar embol tariqasida olisdagi organlarga, masalan, o'pka va miyaga borib qolishi mumkin. Bunday embollar asl metastazlar bo'lib hisoblanmaydi va o'z-o'zidan yo'qolib ham ketishi mumkin. Vorsinkalar miometriyga chuqur kirib boradigan bo'lgani uchun bachadonni qirish bilan destruksiyalovchi xorionadenomani yo'qotib boMmaydi, Shuning uchun kimyoviy terapiya usullaridan ham foydalanish zarur boMadi.

# **XORIONEPITELIOMA**

Xorionepitelioma gestasion xorion epiteliysidan yoki gonadalaming yarimpotensial hujayralaridan paydo boMadigan xavfli o'sma. Osiyo va

Afrika mamlakatlarida ko'proq uchraydi. Takror tugʻuvchi 20-40 yashar ayollarda kuzatiladi. Bu xavfli o'sma yelbo'gʻozdan (50 foiz hollarda), tugʻruq yoki abortdan keyin bachadonda qolib ketgan yo'ldosh qoldiqlaridan paydo bo'lishi mumkin. Siydikdagi xorion gonadotropinini aniqlash diagnostik jihatdan muhim ahamiyatga ega. Xorionepitelioma yumshoq, gʻovak qon singigan to'qima ko'rinishida ko'zga tashlanadi. O'sma o'sib borar ekan, bachadon devorini yemirib, seroz pardasi tagida do'mpayib turadi. Bachadon kattalashib, shakli o'zgarib ketadi. O'sma ko'p o'tmay turib jinsiy organlarga, so'ngra jigar, taloq, o'pkaga metastazlar beradi.

Xorionepiteliomada ikki turdagi hujayralar ko'zga tashlanadi: kubsimon 1 angxans hujayralari va tartibeiz joylashgan noto'g'ri shakldagi yirik sinsitial hujayralar. Bu o'smada uning o'z stromasi, shuningdek tomirlari bo'lmaydi. Hujayra elementlari o'sma hujayralari to'dalari o'rtasidagi qonda o'sib boiadi. Nekroz o'choqlari, shuningdek o'sma hujayralarining tomirlariga o sib kirib, tomirlar devorini yemirib yuborganligi ko'zga tashlanadi. Xorionepitelioma aksari organizmga xuddi homiladorlik paytida bo'ladigan o'zgarishlarga o'xshash gormonal ta'sir ko'rsatib turadi.

#### SUT BEZLARI PATOLOGIYASI

Sut bezlarida ro'y beradigan patologik jarayonlar juda har xil. Jumladan ularda rivojlanish nuqsonlari, distrofik o'zgarishlar, yallig'lanishga aloqador o zgaiishlar (spesifik va nospesifik), disgonnonal, giperplastik va o'sma jarayonlari bo'lishi mumkin. Bulardan mastopatiya, mastitlar, o'smalar ko'p uchrab turadigan patologiya jumlasiga kiradi.

### MASTOPATIYA

Mastopatiya (kistoz kasallik, kistoz mastit, Reklyu kasalligi) sut bezida ro'y beradigan disgonnonal giperplastik jarayon bo'lib hisoblanadi. Tuzilishiga qarab mastopatiyaning har xil xillari tafovut etiladi: kistoz, proliferativ, sklerozlovchi adenoz shular jumlasidandir.

^ Mastopatiyaning kistoz xili diametri 2-3 sm keladigan makrokistalar bo'lishi bilan ta'riflanadi. Ular aksari ko'p bo'ladi va sut bezlarining ikkaiasida ham topiladi (Sl-rasm). B;r qancha kistalaming to'p be'lib turishi noto'g'ri shakldagi yirik tuzilmalar hosil bo'lishiga olib keladi. Kistalar tiniq qo ng imamo-sariq yoki qon seliga o'xshash suyuqlik bilan to'lib turadi. Ularning devori silliq, yaltiroq, ba'zan quyilgan qon uyushib, kista devorlarining qalinlashib ketishiga yoki kalsinozga uchrashiga olib keladi. Kistani o'rab turadigan stroma zich fibroz to'qimadan iborat bo'ladi.

Mikioskop bilan tekshirib ko'rilganda bir muncha mayda kistalaming kubsimon yoki silindrsimon epiteliy bilan qoplanganligi ko'zga tashlanadi. Bu epiteliy ba zan ko'p qavatli bo'ladi yoki so'rg'ichsimon o'simtalar hosil qiladi. Kistalar kattalashib borgani sayin ulami qoplab turgan epiteliy bir

qadar yassi tortib, atrofik boʻlib qoladi. Juda yirik kistalarda epiteliy batamom yoʻqolib ketishi mumkin. Kistalar devorida petrifikatlar hosil boʻladi. Kamdan-kam hollarda ayrim kistalar asidofil sitoplazmasi yaxshi bilinib turadigan yirik hujayralari bilan qoplangan boʻladi. Bu hujayralaming yadrolari oʻrtasida turadi. Ularning paydo boʻlishi apokrin metaplaziyaga bogʻliq deb hisoblanadi. Mastopatiyaning kistoz xilini sut bezi rakidan ajratib olish oson, chunki u koʻpincha ikki tomonlama boʻladi va kistoz tuzilmalarning koʻpligi bilan ta'riflanadi, holbuki, karsinoma solitar tuzilmadan iborat boʻladi.

Lekin irsiy moyilligi bo'lgan ayollarda kistoz mastopatiya sut bezi raki paydo bo lish ehtimoiini oshiradi.

# 81-rasm. Kistoz mastopatiya.

**Proliferativ mastopatiya.** Mastopatiyaning bu xili epiteliy, mioepiteliy va fibroepiteliyning zo'r berib proliferatsiyaga uchrashi bilan ta'riflanadi. Epiteliy proliferatsiyasi hujayralar atipiyasi bilan birga davom etib borishi mumkin. Mastopatiyaning bu xili 35-45 yashar ayollarda kuzatiladi.

Makroskopik jihatdan olganda mastopatiyaning boshqa xillaridan deyarli farq qilmaydi. Epiteliy proliferatsiyasi bir nechta turda boʻladi. Ularning bir xilida (adenitda) bez epiteliysining giperplaziyasi kuzatiladi, shunga koʻra toʻgʻri shakllangan bez boʻlakchalarining soni koʻpayib ketadi. Fibroepitelial proliferatsiyada mayda sistadenopapillomalar hosil boʻladi. Bunda kengayib ketgan bez yoʻllarida bir necha qator silindrsimon yoki kubsimon epiteliy bilan qoplangan har xil kattalikdagi biriktiruvchi toʻqima soʻrgʻichlari hosil boMadi.

Epiteliy proliferatsiyasining boshqa turida bez yo'li bo'lakchasi va epiteliysi oʻsib boradi. Ayni vaqtda bez yoMlari ichida hosil boMadigan proliferatla¹¹ silindrsimon epiteliyning monomouf, ba'zan ikki yadroli hujayralaridan iborat soʻrgMchlar, kribroz oʻsimtalar va solid maydonlar koʻrinishida bo'ladi. Solid proliferatlardagi hujayralar qutbliligini yoʻqotib qoʻyadi. Ularda mitoz shakllarini koʻrish mumkin, yadrolari har xil kattalikda, giperxrom boʻladi. Ana shunday atipik giperplaziyani bir qancha olimlar "cancer in situ" joydagi rak yoki rak oldi oʻzgarishlari deb hisoblaydi.

Sklerozlovchi adenoz. Mastopatiyaning bu xili klinik ko'rinishlari va morfologik xususiyatlari jihatidan sut bezi rakiga ancha o'xshash bo'lishi mumkin. Asosan 35-45 yoshlar orasidagi ayollarda kuzatiladi. Bu o'sma sezilarli intralobulyar fibroz va bez mayda yo'llari va asinuslarining proliferatsiyasi bilan ta'riflanadi. Sklerozlovchi adenoz odatda bir tomonlama va aksari sut bezining ustki tashqi kvadrantida bo'ladi. Zich, qattiqqina bo'lib unnashi bilan ajralib turadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganda bez va terminal yo'llarining giperplaziyasi, epiteliy bilan mioepiteliyning proliferatsiyasi ko'zga tashlanadi. Proliferatsiyalanayotgan bezlar va yo'llari bir-biriga zich taqalab turadi (adenoz). O'sma stromasi bosilib, epiteliy shaklini o'zgartirib yubora oladigan fibroz to'qimadir. Ba'zi hollarda aksari fibroz, gialinlanadigan to'qima o'sib, asinuslar bilan bez yo'llarini batamom bosib qo'yadi. Shuning natijasida bez yo'llari solid hujayra tortmalari ko'rinishiga kirib, invaziv skirrga o'xshab turadi. Sklerozlovchi adenozni rakdan ajratib beruvchi muhim belgi ikki qavatli epitelial qoplamasi borligi, unda mioepiteliyning ko'p bo'lishidir.

Sklerozlovchi adenoz rak oldi holati emas. Paypaslab ko'rilganida bir muncha zich va qattiq, ayniqsa hayz oldi davrida og'rimaydigan bo'lishi bilan karsinomadan farq qiladi. Diagnozni aniqlab olishda mammografiya muhim rolni o'ynaydi.

#### MASTIT

Mastit - bu sut bezi parenximasi va inters!isiyasining yallig 'lanishidir. Har qanday yalligManish jarayoni singari tabiatan o'tkir va surunkali, spesifik va nospesifik bo'lishi mumkin.

0'tkir mastit 80-85 hollarda emizuvchi ayollarning chillasi davrida paydo bo'lsa (laktasion mastit), bola emizmaydigan va homilador ayollarda kamroq boMadi. Mastit qo'zg'atuvchilari ko'pchilik hollarda stafilokokklar va streptokokklardir. Lekin ichak tayoqchasi, protey, Ko'k yiring tayoqchasi tufayli boshlangan mastit hollari ham tasvirlangan. Infektsiyaning kirish darvozasi aksari sut bezi uchidagi yoriqlardir. Lekin infektsiya intrakanalikulyar yo'l bilan, gematogen va limfogen yo'l bilan ham o'tishi mumkin

Stafilokokk bilan infektsiyalangan hollarda sut bezida yiringli yalligManish oʻchogʻi - bezillab turgan zichlashmalar koʻrinishidagi abssesslarhosil boMadi. Ular yuza joylashgan boMsa paypaslab koʻrilganda flyuktuasiya seziladi, ustidagi teri qizarib turadi. Streptokokk infektsiyasida yiringli yalligManish tabiatan tarqoq (flegmona tarzida) boMadi. Bunday hollarda sut bezining hammasi kattalashib bezillab turadi, terisi shishib, yaltiroq, qizargan tusga kiradi, nekroz oʻchoqlari hosil boMishi mumkin. YalligManish jarayoni sut yoMlarining yalligʻlanishi bilan cheklanib qolishi mumkin, bunda sutga yiring aralashib chiqadi. Ba'zan shu sut yoʻllari yorilib, atrofidagi toʻqima ham yalligʻlanib ketadi. Yiringli yalligManishdan avval koʻpincha seroz yalligManish boMib oʻtadi, bunda sut beziga seroz suyuqlik singib, tomirlar atrofida leykositlar toʻplanib qoladi. YalligManish jarayonining oxirida reparasiya boshlanib, yiringli yalligManish sohasida chandiq toʻqima hosil boʻladi. Shunday qilib, yalligʻlanish jarayonining tabiatiga qarab oʻtkir mastit seroz, yiringli va flegmonoz xillarga boMinadi. Ba'zi abssesslar bez yoʻli bilan birlashib, yiringi chiqib turishi mumkin.

Bir muncha katta yoshdagi ayollarda uchraydigan nospesifik surunkali mastitning sababi nomaMum. Sut bezining sili, aktinomikozi va zaxmi ham surunkali mastitlar jumlasiga kiradi, bularda tegishli granulyomalar hosil boMadi. Surunkali nospesifik mastit mahalida o'tkazilgan gistologik tekshirishda donador detrit bilan to'lgan be z yoMlari topiladi. O'sha detritda bitta yarimta leykositlar, yog' bosgan makrofaglar boMadi. Bez yoMlarini qoplab turgan epiteliyda distrofik o'zgarishlar topiladi. Periduktal stroma limfotsitlar va plazmotsitlar bilan infiltrlangan bo'ladi. Sut yo'llari atrofida fibroz to'qima o'sib ketganligi uchun ular kengayib ketadi. YalligManish fokusi yuza boMsa, teri ham jarayonga qo'sqilib ketishi mumkin. Natijada teri va sut bezining uchi cho'zilib ketadi, bu sut bezi rakiga o'xshab turishi mumkin.

## SUT BEZLARI 0'SMALARI

Sut bezlari o'smalari ayniqsa xavfli bo'lib, ko'p uchrab turadigan patologiya jumlasiga kiradi. Bulaming xavfsiz xillari asosan epitelial tuzilishga egadir. Ularga fibroadenoma, adenoma, bez chiqarish yoMlarinmg papillomasi kiradi. Sut bezining xavfli o'smalaridan papillyar raklar:

intraduktal, infiltrlovchi, medullyar, mutsinoz raklar, Pejet kasalligi koʻproq uchraydi.

### FIBROADENOMA

Nodoz fibroadenoma 15-35 yashar ayollarda hammadan koʻra koʻproq uchraydigan xavfsiz oʻsma. Atrofdagi toʻqimadan cheklanib turadigan, diametri 2 sm dan 10 sm gacha boradigan, dumaloq shaklli solitar tugun κο rinishida bo Iadi. Kesib κο rilganida zich, gomogen toʻqima koʻrinishida boʻiib, unda sargʻish pushti bez parenximasining qismlari uchraydi, yogʻ toʻqimasi boʻlmaydi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida bunday tugun toʻqimasida ba'z- joylarida bezning involyutiv yoʻllari, boʻlakchalari va mikrokistalar boʻlgan fibroz toʻqima koʻzga tashlanadi. Paypaslab koʻrilganida bez ayniqsa hayzdan oldingi davrda bezillab turadi.

### PAPILLOMALAR VA PAPILLYAR RAKLAR

Sut bezi yoMlarining papillomalari yakka yoki ko'p (bez yo'li papillomatozi) bo'lishi mumkin. Papillomatoz mastopatiyaning kistoz xiliga xaiakteilidii. Bunda sut bezi uchidan aksari seroz, goho qo'ng'ir tusli yoki qon aralash suyuqlik chiqib turadi. Xavfsiz yakka papilloma 40-50 yashar ayollaida kuzatiladi. U kistalar yoki bez yo'llari ichida o'sadi, diametri 1 sm dan ortmaydi, oyoqehasi bo'lishi mumkin. Mikroskop bilan tekshirib κο rilganida o rtasi bir yoki ikki qavat kubsimon epiteliy hujayralari bilan qoplangan yumshoq biriktiruvchi to'qimadan iborat bo'ladi. Papilloniada apokrin metaplaziyasi va gialinizasiyasi o'choqlarini ko'rish mumkin. Bez yo'llari va kistalar ichidagi papillotnalar malignizasiyalanganida atipiya zo'rayib borib, epiteliy anaplaziyaga uchraydi va periduktal to'qima bilan kista atrofidagi to'qimaga o'tgan invaziya belgilari paydo boMadi. Epiteliyda mitozlar ko'zga tashlanadi. Alohida turgan papillomalarning rak oldi holatiga kiimasligini ta kidlab o tish kerak, lekin bez yo'li papillomatozi sut bezida rak paydo boMish ehtimolini ancha oshiradi.

# SUT BEZI RAKI

Sut bezi raki ko'pgina mamlakatlarda beshqa organlarniiy xavf.i o smalaii oiasida birinchi o'rinni egallaydi. Uning paydo bo'lishida quyidagilai ahamiyatga ega: 1) irsiy inoyillik borligi, 2) reproduktiv davming uzoq cho'zilganligi (Chunonchi, ayolda hayz sikli erta, klimaks esa kech boshlangan bo'lsa, sut bezi raki paydo boMish xatari ancha ortadi), 3) ayol- ning tug'ishga layoqatligi (ko'p tuqqan ayollarda sut bezi raki kam uchraydi),

4) ayolning qaysi yoshida to'ng'ichini tuqqanligi (ayol kishi to'ng'ichini 30 yoshdan oshgan mahalda tug'adigan bo'lsa rak xavfi ortadi), 5) semizlik (chunki yog depolari estrogenlar sintezlay oladi), 6) menopauzaga ekzogen

estrogenlar bilan davo qilish, 7) epiteliy proliferatsiyasi belgilari bilan o'tayotgan kistoz mastopatiya borligi.

Etiologiyasi va patogenezi hanuz uncha aniq emas. Irsiy omillar va gormonal muvozanat buzilishining ahamiyati ko'proq o'rganilgan. Yaqin qon-qarindoshlarda, shunda ham bir muncha yoshroq davrda bilateral sut bezi rakining uchrashi irsiy omilning ahamiyati borligidan dalolat beradi. Yaqinda o'tkazilgan tadqiqotlarda aniqlanishicha r 53 o'sma supressor geni irsiy mutatsiyasining oilaviy sut bezi rakida ahamiyatga ega ekanligi kuzatilgan. Endogen estrogenning ko'p bo'lishi o'sma yuzaga kelishida katta rol o'ynaydi. Ayollari jinsiy hayotni barvaqt boshlaydigan, ko'p abort qiidirmaydigau'va to'ng'ichini ancha yoshligida tug'adigan mamlakatlarda bu rakning ancha kam uchrashi aniqlangan.

Hozirgina aytib o'tilgan xatar omillarining ta'sir mexanizmi ham yaxshi o'rganilgan. Ba'zi o'smalarda estrogenlar va progesteron uchun reseptorlar topiladi. Sut bezi rakining ba'zi hujayralari har o'sish omillarini ishlab chiqaradiki, bulaming hosil bo'lib turishi estrogenlarga bog'liq. Qonda aylanib yuradigan gormonlar, o'sma hujayralari gormonlarining reseptorlari va o'sish omillari sekresiyasi o'rtasidagi o'zaro ta'sir o'smaning o'sib borishida ma'lum rolni o'ynaydi, deb taxmin qilinadi. Mana shu omillar o'smaning avj olib borishida estrogenlar muvozanatining buzilishi ahamiyatga ega ekanligini tasdiqlaydi. Sut bezi rakining tabiatan virusga bog'liq ekanligini 1936 yilda Bittner ajoyib sur'atda isbotlab berdi.

Tashqi muhit omillari ham katta ahamiyatga ega. Chunonchi, ovqatda yogʻlaming ortiqcha miqdorda boʻlishi xatar omil boʻlib hisoblanadi, chunki yogʻ rak paydo boʻlishiga moyillikni kucqaytiradi. Oʻrtacha miqdorda alkogol iste'mol qilish oʻsma paydo boʻlish xavfini 1,5 baravar oshiradi.

Patologik anatomiyasi. Bu rak aksari chap sut bezini zararlaydi, 4-10 foiz hollarda ikki tomonlama bo'ladi. har xil tarzda joy oladi. Chunonchi, 50 foiz hollarda bu rak sut bezining tashqi tomondagi ustki kvadrantida, 20 foiz hollarda markaziy qismida paydo bo'ladi. Goho o'sma sut bezining ustki va pastki, ichki kvadrantlarida uchraydi. Aksari (90 foiz hollarda) o'sma bez yo'li epiteliysidan, goho bo'lakchasi epiteliysidan o'sib chiqadi. Paypaslab ko'rilganida diametri 5 sm gacha Doradigan tuzilma yoki qattiqqina tizimcha tarzida qo'lga unnaydi. Gistologik tuzilishi jihatidan sut bezi raki uchta asosiy guruhga bo'linadi: 1) infiltrlanmaydigan raklar, 2) infiltrlovchi raklar va 3) Pejet kasalligi.

**Infiltrlanmaydigan raklar** o'z navbatida bez yo'li ichidagi va bo'lakcha rakiga bo'linadi. Bez yo'li ichidagi rak boshqa turdagi raklaming

2- 5 foizini tashkil etadi. U atrofdagi stromaga invaziyalanmaydi va *to 'rt xil: solid, husnbuzarsimon, papillyar va kribroz tarzda o 'sishi bilan* ta'riflanadi. Odatda, tekshirish paytida aytib o'tilgan to'rt xil o'sishning birgalikda kelishi topiladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida ko'pgina bez yo'Harming

kistaga o'xshab kengayib ketganligi topiladi, bulaming epiteliysi tarmoqlangan soʻrgʻichlar (papillyar rak) hosil qiladi, ularning orasida ikki va bundan koʻra koʻproq hujayralar bilan qoplangan *chin soʻrgʻichlar* va bir qavat hujayralar bilan qoplangan *soxta soʻrgʻichlar* tafovut qilinadi. Epitelial hujayralar bir qadar polimorf boʻlishi, qutbliligi buzilgani va oʻrtacha kattalikda boʻlishi bilan ta'riflanadi. Ularning yadrolari gipoxrom, mitozlar bitta-yarimta uchraydi. Oʻsma hujayralari ba'zi joylarda *solid yoki kribroz* tuzilmalar hosil qiladi. Soʻrgʻichlaming stromasi nozik boʻladi yoki boʻlmaydi.

Husnbuzarsimon rak xarakterli ko'rinishda bo'ladi. Sut bezining zararlangan qismidagi to'qima orasida bir talay sarg'ish-kulrang tusli tortmalar ko'zga tashlanadi, bular kengayib ketgan bez yo'llaridan iborat bo'lib, sitib ko'rilganida ichidan tiqinlarga o'xshash uvoqsimon massalar chiqadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida bez yo'li ichida paydo bo'lgan solid proliferatlari topiladi, bularning o'rtasida nekroz boshlanadi. Hujayralar ancha polimorf, yadrolari yirik va giperxromdir. Mitozlar ko'p bo'ladi. Bir qancha hollarda epitelial hujayralar apokrin hujayralarga o'xshab ko'rinadi.

Infdtrlanmaydigan bo 'lakcha ichi raki (sinonimlari -alveolyar, asinar rak bo'lakcha in situ raki) aksari 45-50 yashar ayollarda uchraydi. Multisentrik ravishda o'sib borish bilan farq qiladi. Odatda sut bezining ustki-tashqi kvadrantida paydo bo'ladi. 15-30 foiz hollarda ikkala tomonda uchraydi. Bu turdagi rakda bez bo'lakchalari ichidagi sut yo'llari ham jarayonga qo'sqilib ketadi (alveolyar pufakchalar, bularning yo'llari kengaygan va g'ovak joylashgan hujayralar hisobiga bitib ketgan bo'ladi). Stroma invaziyasiga xos belgilar bo'lmaydi. O'sma hujayralari nisbatan monomorf, bir qadar kichikroq, yadrolari o'rtacha darajada giperxrom, mitozlari kam bo'ladi, ular bo'lakcha tashqarisidagi yo'llarga ham tarqalishi mumkin.

*Infdtrlanuvchi raklar* gistologik tuzilishi jihatidan juda har xil bo'lib, quyidagi turlari tafovut qilinadi: 1) bez yo'lining infiltrlovchi raki, 2) bez bo'lakchasining infiltrlovchi raki, 3) shilimshiq rak 4) medullyar rak

5) tubulyar rak 6) apokrin rak 7) papillyar rak 8) adenokistoz rak 9) sekretor rak 10) mctaplaziyali rak.

Bez yo'lining infiltrlovchi raki sut bezining eng ko'p (75 foiz hollarda) uchraydigan xavfli o'smasi bo'lib, tuzilishi jihatidan juda har xilligi bilan ajralib turadi. Diametri 3-4 sm keladigan toshdek qattiq o'sma (skirroz rak) ko'rinishida bo'ladi. Kesib ko'rilganida nekroz va petrifikasiya o'choqlari ko'zga tashlanadi. O'sma zo'rayib borganida terida ichga tortgan joylar hosil bo'lib, sut bezining uchi cho'zilib turadi. Mikroskopik jihatdan olganda o'sma qattiq bo'ladigan fibroz stromasi borligi bilan ta'riflanadi, bu stromasida o'sma hujayralarining uyalari va tortmalari topiladi. Shu hujayralar dumaloq yoki tuxumsimon shaklda yadrolari mayda giperxrom,

mitozlari uncha koʻp boMmaydi. Ular uyasimon, trabekulyar va bezsimon tuzilmalar hosil qiladi, bez yoʻli ichidagi rak o'choqlari topilishi mumkin.

Bez bo'lakchasining infiltrlovchi raki oʻsma hujayralarining zanjirlar va chiziqlar koʻrinishida diffuz tarzda yoki bez yoMlari atrofida konsentrik tarzda joylashgani bilan ta'riflanadi. Hujayralari mayda va monomorf. Stromasi yaxshi rivojlangan, fibroz toʻqimadan iborat, shuning uchun bu oʻsma skirroz koʻrinishda boMadi. Oʻsmaning hujayra elementlari bulaming sitoplazmasida shilimshiq toʻplanib borishi tufayli uzuksimon hujayralar shakliga kirib qolishi mumkin. Bez boMakchasi infiltrlovchi rakining tubulyar va solid xillari ham tasvirlangan.

' Shilimshiq rak (sinonimlaii - kolloid, jelatinoz, mutsinoz, uzuksimon hujayrali rak) hujayralaridan tashqarida va hujayralar ichida bir talay shilimshiq boMishi bilan ta'riflanadi. Bunday oʻsma aniq chegaralanib turadigan kulrang tusli tugun shaklida boMadi. Konsistensiyasi yumshoq, jelatinasimon. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida bu rakning uch xil turi tafovut qilinadi. Birinchisi, shilimshiqda joylashgan alohida hujayralar yoki uyalar borligi bilan ta'riflanadi. Ba'zi hujayralarning sitoplazmasi vakuollashgan boMadi, bu - ularda shilimshiq borligidan darak beradi. Oʻsmaning ikkinchi xili hujayralarining bezsimon tuzilmalar hosil qilganligi bilan ajralib turadi, shu tuzilmalaming chiqarish yoMlarida mutsin topiladi. Oʻsma hujayralari vakuollashgan boMishi ham mumkin. Oʻsmaning uchinchi xili ichida bir talay shilimshiq boMadigan, tabaqalashmagan va tartibsiz joylashgan hujayralardan iborat boMadi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida shilimshiq toʻplamlari orasida sitoplazmasida shilimshiq tomchilari boMgan solid yoki bezsimon monomorf hujayralar komplekslari topiladi.

*Medullyar rak* 5 foiz hollarda uchraydi. Paypaslab ko'rilganida yumshoq boMadi, flyuktuasiyalanadi. Diametri 10 smga boradi. Kesib ko'rilganida ■ do'mpayib chiqib turadi, atrofdagi to'qimalardan aniq chegaralanib turadi.

Kam tabaqalashgan, pufakchasimon yadrosi boMadigan yirik hujayralardan \* tuzilgan sitoplazmasining chegaralari aniq emas. hujayralar yo'llar yoki anastomoz hosil qiluvchi tortmalar ko'rinishida joylashgan bo'lib, mitotik faolligi juda yuksaq o'sma stromasi kam rivojlangan va leykositlar bilan diffuz ravishda infiltrlangan.

Tubulyar rak yuksak darajada tabaqalashgan infiltrlanadigan rak bo'lib, tubulyar tuzilmalar hosil qiluvchi monomorf hujayralardan tuzilgan. Bu tuzilmalarda o'sma hujayralari bir qator bo'lib joylashadi. Fibroz stroma yaxshi ifodalangan. Bu o'sma adenokarsinomadir, oqibati xayrli.

Apokrin rak sitoplazmasi eozinofil va juda mo'l boMadigan hujayralardan iborat. Tuzilishiga ko'ra metaplastik apokrin hujayra elementlariga o'xshab ketadi. Bunday o'sma adabiyotda onkositar rak deb ham yuritiladi.

Rakning anaplaziyaga uchragan xillari ham tasvirlangan: diffuz, yirik hujayrali, duksimon hujayrali, polimorf hujayrali, ulkan hujayrali raklar shular jumlasidandir.

Klinika nuqtai nazaridan "yalligʻlanishga aloqador rak" ham tafovut qilinadi, lekin u sut bezlari rakining mustaqil gistologik tipi boMib hisoblanmaydi. Sut bezi raki shish kelishi, giperemiya, ogʻriq boMishi, bilan o'tayotgan va kasallangan sut bezi tez kattalashib borayotgan mahallarda ana shu atama ishlatiladi, bunday paytlarda o'sma dermaning limfa tomirlariga ancha o'tgan boMadi.

Pejet kasalligi - sut bezi rakining alohida xili bo'lib, sut bezi uchi teiisining xuddi gushga o'xshab yara bo'lib ketishi va sut bezida o'sma paydo bo'lishi xarakterlidir. Bez uchining terisi qizarib, shishib chiqadi. Bu kasallik 50-60 yashar ayollarda uchraydi va ahyon-ahyonda erkaklarda ham kuzatiladi. Bu rakning qo'ltig'osti limfa tugunlariga metastazlar bergani ham tasvirlangan. Pejet kasalligi mahalida bez yo'li ichida hamisha rak bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida ko'krak uchi epidermisining malpigiy qatlamida xarakterli Pejet hujayralari topiladi. Ular o'zi katta, yadrolari giperxrom bo'lishi va och tusli jiyagi borligi bilan ajralib turadi, bu mukopolisaxaridlarning hujayra ichiga to'planishidan dalolat beradi. Pejet hujayralarida odatda shilimshiq, ahyon-ahyonda melanin donalari boMadi, ular bir-biridan alohida-alohida bo'lib turadi yoki dermaga o'sib kirmagan boMadi. Pejet hujayralari sut bezining chiqarish yo'llarida va teri unumlarida ham topilishi mumkin.

Klinik manzarasi. Sut bezi o'smalari endigina boshlanib kelayotganida paypaslab ko'rilganida dastlab diametri 4 sm gacha boradigan, og'rimaydigan, qo'zg'aluvchan tuzilma tariqasida qo'lga unnaydi. O'sma tez orada ko'krak muskuli va chuqur fassiya tomoniga qarab o'sib boradi. Teri tomoniga o'sib borar ekan, sut bezi terisi va bez uchining ichkariga tortilib qolishiga olib keladi. Bunda jarayon limfa tugunlariga ham o'tib, shish paydo boMadi. Sut bezi raki limfogen va gematogen yo'l bilan metastazlar beradi. Bezning tashqi kvadrantidagi o'smalar dastlab qo'ltig'osti limfa tugunlariga metastazlar beradi. O'sma ichki kvadrantlarda bo'lsa, sut bezi ichki arteriyasi bo'ylab joylashgan limfa tugunlarida, shuningdek umrov usti limfa tugunlarida metastazlar beradi. O'sma gematogen yo'l bilan tarqalganida metastazlari ko'pincha o'pka, skelet suyaklari, jigar, buyrak usti bezlarida topiladi. Goho ular bosh miyada, taloqda, qalqonsimon bezda bo'ladi.

Sut bezi rakining metastazlari o'smaga davo qilinganidan so'ng 15 yildan keyin ham paydo bo'la olishini yodda tutish kerak.

### ERKAKLAR KOʻKRAK BEZLARINING KASALLIKLARI

Erkaklar ko'krak bezlarida (rudimental sut bezlarida) patologik jarayonlar kamdan-kam uchraydi. Ular asosan ginekomastiya va rakdan iborat bo'ladi.

Ginekomastiya. Erkaklar ko'krak bezlariga gormonlar ayollardagiga qaraganda kamroq ta'sir o'tkazadi. Biroq, estrogenlar miqdori ko'payib qolgan mahallarda bu bezlar kattalashib ketishi mumkin, ginekomastiya deb shunga aytiladi. Ginekomastiya kistoz xildagi mastopativaning analogidir. Erkaklarda yuz beradigan giperestrogenemiya hodisasiga ko'pincha jigar sirrozi sabab bo'ladi. Bunda jigarda estrogenlar metabolizmi izdan chiqadi. Lekin estrogen ishlab chiqaruvchi o'smalar paydo bo'lgan mahallarda, odam ekzogen estrogen va digitalis bilan davolangan paytlarda ham giperestrogenemiya boshlanishi mumkin. Fiziologik ginekomastiya odatda o'smirlik va keksalik davrida boshlanishi mumkin. Ginekomastiya mahalida ro'y beradigan morfologik o'zgarishlar bez chiqarish yo'llari ichida boshlangan giperplaziyaga o'xshab ketadi. Bu patologiya aksari ikkala bezda boshlanadi.

Koʻkrak bezi raki erkaklarda ayollardagiga qaraganda ancha kam uchraydi. Tez oʻsib borib, badan terisi va koʻkrak boʻshligʻi devoriga oʻtadi (infiltrlanadi). Tuzilishi va biologik xossalari jihatidan ayollar sut bezining invaziv skirriga oʻxshab ketadi. Regional- limfa tugunlari va boshqa organlarga gematogen yoʻl bilan metastazlar beradi.

### X Bob

#### ENDOKRIN BEZLAR KASALLIKLARI

### **GIPOFIZ**

## Gipofiz giperfunksiyasi

Gipofiz adenomalari

Gigantizm

Akromegaliya

Gipofizar Kitshing kasalligi

Gipofiz gipofunksiyasi

Funksiyasiz, adenoma

Shixen sindromi

Puch turk egari sindromi

Gipofiz orqa boʻlagi sindromi

#### OALOONSIMON BEZ

Bo'qoq (stroma)

Gipcrtireoz

Bazedov kasalligi

dov Kasailigi

Gipotireoz

Kretinizm

Miksedema

Tireoiditlar

Xashimoto tireoiditi

Yarim o'tkir granulyomatoz tireoidit

Surunkali tireoidit

#### Qalqonsimon bez o'smalari

Adenoma

Rak

PARATIREOID BEZLAR Gipoparatireoz

### Gipcrparatircoz

Birlamchi giperparatireoz Adenoma Paratireoid bezlarning birlamchi giperplaziyasi Paratireoid bezlar raki Paratireoid osteodistrofiya

#### BUYRAK USTI BEZLARI

### Buyrak usti bezlari giperfunksiyasi

Kushing sindromi

Giperaldosteronizm

Adrenogenital sindrom

# Buyrak usti bezlari gipofunksiyasi

Addison kasalligi

Buyrak usti bezlarining oʻtkir

vetishmovchiligi

#### Buyrak usti bezlari o'smalari

Вщгак usti bezlari po 'stlog 'ining

o 'smalari

Buyrak usti bezlari miya qayatining

o'smalari

TIMUS

#### ENDOKRIN TIZIM TAROOO

O'SMALARINING SINDROMI

QANDLI DIABET

Ichki sekresiya bezlari yoki endokrin bezlar deb, chiqarish yo'llari bo'lmagan bez organlarga aytiladi, shu munosabat bilan ularning ishlab chiqaradigan gormonlari to'g'ridan-to'g'ri qonga o'tib turadi. Bularga epifiz, gipofiz, qalqonsimon bez, qalqonsimon bez yonidagi bezlar (paratireoid bezlar), buyrak usti bezlari, jinsiy bezlar, shuningdek boshqa fiinksiyalami ham ado etib boradigan ancha murakkab organlaming maxsus to'qimalari ham kiradi. Masalan, me'da osti bezining Langergans orolchalari, tuxumdonlaming tuxum hujayralari, moyaklarning leydig hujayralari ham gormonlar ishlab chiqarib turadi. Ba'zi bezlar va to'qimalarning polipeptid

yoki oqsil tabiatiga ega boʻlgan gormonlarni ishlab chiqaradigan va neyroektodermadan yuzaga keladigan endokrin hujayralarini birlashtiruvchi APUD-tizim ham bor. Langergans orolchalarining glyukagon ishlab chiqaruvchi alfa-hujayralari, insulin ishlab chiqaruvchi beta-hujayralari, qalqonsimon bezning kalsitonin ishlab chiqaruvchi parafollikulyar hujayralari shular jumlasidandir. Toʻqima gormonlari ishlab chiqaradigan bir qancha hujayralar: me'daning alfa-hujayralari (enteroglyukogon), me'da delta- hujayralari (gastrin), oʻn ikki barmoqli ichakning S-hujayralari (sekretin) ham shu tizimga kiradi.

Endokrin bezlar, yuqorida aytilganidek gormonlar sintez qiladi, bu gormonlar qonga tushib turadigan kimyoviy birikmalar boMib, oʻziga xos ta'sir koʻrsatib boradi. Ayni vaqtda gormonlaming ba'zilari qon bilan birga borib, olisdagi organlarga ta'sir koʻrsatsa (tizimga oid gormonlar), boshqalari oʻzi qayerda paydo boʻlsa, oʻsha joyda ta'sir koʻrsatadi (lokal, ya'ni mahalliy gormonlar).

Gormonlarga uchta asosiy xususiyat xosdir: 1) ta'siri ma'lum maqsadga qaratilgan boMadi: gormonlar bir qadar cbeklangan sondagi toʻqimalarga (mazkur gormonning "maqsadidagi toʻqimalarga") ta'sir koʻrsatadi; 2) ta'siri faqat oʻziga xos, ya'ni spesifik boʻladi: "bir gormon - maqsaddagi bitta toʻqima - bir xildagi ta'sir"; 3) ta'siri zoʻr, ya'ni tipik javob reaktsiyasi yuzaga chiqishi uchun juda kam miqdor gormon kerak boʻladi, xolos.

Qanday bo'lmasin biron xildagi patogen omillar ta'siri ostida ichki sekresiya bezlarida giperfunksiya (bez funksiyasining kuchayishi), gipofunksiya (funksiyaning susayishi) yoki funksiya izdan chiqishi - disfunksiya hodisasi yuz berishi mumkin. Endokrin bezlar funksional holatida ro'y beradigan ana shunday o'zgarishlar organizmda ma'lum bir kasallik paydo bo'lishiga olib keladi.

Endokrin o'zgarishlar odam patologiyasida katta rol o'ynaydi. Ular ichki sekresiya bezlarining birlamchi tartibda zararlanishiga bogMiq boMishi yoki endokrin tizimdan tashqarida paydo bo'lgan o'smalar vaqtida yuzaga kelishi mumkin. Endokrin o'zgarishlar, ya'ni endokrinopatiya hodisalari o'smalarga bog'liq bo'lgan hollarda ulami paraneoplastik sindrom deb hisoblanadi. Endokrin bezlar yakka holda yoki^masalan, endokrin o'smalar ko'p bo'lgan mahalda ko'rilganidek bir nechtasi baravar zararlanishi mumkin. Lekin aksari endokrin bezlardan birortasi zararlanishi ko'proq uchraydi.

### **GIPOFIZ**

Gipofiz (sinonimi: miya ortig'i) - normada og'irligi 0,5 g gacha boradigan, turk egarining gipofiz chuqurchasida joylashgan dukkaksimon tuzilma bo lib, oldingi bo lagi (adenogipofiz) va orqa bo'lagi (neyrogipofiz) tafovut qilinadi. Oldingi bo'lagi Ratke cho'ntagining do'mpayib chiqish yo'li bilan ektodermadan, orqa bo'lagi bosh miyaning III qorincha bo'shlig'i

damidagi neyroglial voronkasimon doʻmpaymasidan kelib chiqadi. Gipofiz uyqu arteriyasi, shuningdek katta miya arterial doirasidan chiqib keladigan qon tomirlar hisobiga qon bilan ta'minlanadi.

Gipofizning orqa boʻlagi nerv tolalari vositasida gipotalamus bilan mahkam bogʻlangan va gipotalamusning terminal nerv hujayralari hamda gliyaga oʻxshab ketadigan pituisidlardan tuzilgan. Gipofizning shu boʻlagidan chiqadigan gormonlar oksitosin va antidiuretik gormon gipotalamusda sintezlanadi va nerv tolalari boʻylab gipofizga oʻtadi, shu munosabat bilan gipofiz va gipotalamus yagona gipotalamogipofizar tizimni tashkil etadi.

Gipofizning oldingi "boMagidagi sekretor hujayralar mayda, poiigonal shaklda boMadi va sitoplazmatik donalarining tabiati hamda sifatiga, boʻyalganda - qanday reaksiya koʻrsatishiga qarab, an'anaviy ravishda asidofillar, bazofillar va xromofoblarga boʻlinadi.

Elektron mikroskopiya va tekshirishning immunotsitokimyoviy usullari paydo boMishi bilan sekretor hujayralar va ular funksional faolligini aniq belgilash mumkin boMib qoldi, buning natijasida turli gormonlar ishlab chiqaradigan besh xil hujayralami ajratish mumkin boMdi, bu hujayralar quyidagilardir: 1) adrenokortikolrop hujayralar, 2) qalqonsimon bezni jonlantiruvchi gormonlarni ishlab chiqaradigan tireotrop hujayralar,

3) follikulinlarni jonlantiruvchi gormonlarni, lyuteinlashtiruvchi gormonni ishlab chiqaradigan gonadotrop hujayralar, 4) laktotrop (prolaktin) hujayralar, 5) somatotrop (o'sish hujayralarini ishlab chiqaradigan) hujayralar. Bundan tashqari gipofizda xromofoblar uchraydi, bularda ham sekretor granulalar boMadi. Faol sekretor jarayon hozir aytib o'tilgan hujayralardagi granulalaming kamayib borishi bilan birga davom etadi. Hozirgi kunda gipofizar gormonlaming ishlanib chiqishi gipotalamus tomonidan uning rilizing-omillari yordamida idora etilishi aniqlangan.

Gipofizda roʻy beradigan patologik jarayonlar xilma-xildir. Ular keyinchalik fibroz toʻqima paydo boMishiga olib boradigan *nospesifik va spesifik yalligʻlanish jarayonlari*, emboliyalar, ishemiyalar tufayli boshlangan nekroz oʻchoqlari, shuningdek har xil oʻsmalardan iborat boʻlishi mumkin. Patologik jarayonning tabiatiga qaralT gipofiz funksiyasi kuchayishi (giperfunksiya boshlanishi) yoki susayib qolishi (gipofunksiya) boʻlishi mumkin. Gipofiz giperfunksiyasi koʻpincha xavfsiz oʻsmalar (adenomalar) yuzaga kelishiga bogʻliq boʻlsa, gipofunksiyasi sklerotik atrofiya, sil, zaxm jarayoni boshlanishi, infarkt yuzaga kelishi va organning chandiqlanib qolishiga bogʻliq boʻlishi mumkin va hokazo.

#### GIPOFIZ GIPERFUNKSIYASI

### GIPOFIZ ADENOMALARI

Gipofiz giperfunksiyasining eng koʻp uchraydigan sababi, yuqorida aytib oʻtilganidek gipofiz adenomalaridir, bular gipofizar gormonlar ishlanib chiqishini kucqaytirish xossasiga ega boiadi. *Adenotnalarning uch xili* tafovut etiladi: *birinchi xili*, prolaktin ishlab chiqaruvchi laktotrop

hujayralardan; ikkinchi xili oʻsish gormoni ishlab chiqaruvchi somatotrop hujayralardan; uchinchi xili adrenokortikotrop gormon ishlab chiqaruvchi kortikotrop hujayralardan tuzilgan boMadi. Boshqa turdagi gipofizar hujayralar ya'ni follikulinlarni jonlantiruvchi, lyuteinlashtiruvchi va tireotrop gormonlarni ishlab chiqaradigan gipofizar hujayralardan iborat adenomalar kam uchraydi. Adenomalaming hammasi monoklonal boMadi va faqat bitta gormon ishlab chiqaradi. Ikki xil hujayralardan tuzilgan yoki bir xilda boMsa ham ikki xil gormon ishlab chiqaradigan hujayralardan tashkil topgan adenomalar juda kamdan-kam uchraydi.

Gormon ishlab turadigan adenomalar kattaligi jihatidan har xil boMadi, juda kichiklari - mikroadenomalar (diametri 10 mm dan kichik) ham, 5 sm ga boradigan va undan koʻra kattaroq boMadigan yirik adenomalar ham uchrab turadi. Bu oʻsmalarning koʻpchiligi kapsulalarga oʻralgan boMadi, lekin yirik oʻsmalar turk egariga ham tarqalib, ponasimon suyakni yemirib borishi va koʻruv nervlari chatishmasini bosib qoʻyishi mumkin. Adenoma ponasimon boʻsh sinus tomoniga ham oʻsib borib, sinus ichiga oʻtishi ham mumkin. Bunday hollarda shu "invaziv" adenomani yanglishib, invaziv rak deb oʻylash mumkin. Gipofiz mikroadenomalari yirik oʻsmalardan koʻra koʻproq uchraydi va 25 foiz hollarda faqat autopsiya mahalida topilishi mumkin. Ularni, ayniqsa kapsulasi boʻlmaganda giperplaziya oʻchogʻidan ajratish qiyin boʻladi.

Makroskopik jihatdan olganda, yirik adenomalar odatda yumshoq bo'lib, kesib ko'rilganida qizg'ish-qo'ng'ir rangi bilan ajralib turadi. Unda nekroz o'choqlari boMishi mumkin (chunki adenoma gipofizni qon bilan ta'minlovchi tomirlarni bosib qo'yadi). Qon quyilib qolgan joylar ham uchraydi (gipofiz apopleksiyasi). Gipofizning intakt to'qimasi o'sma bilan bosilib, atrofiyaga uchraydi. Mikroskop bilan tekshirib kc'rilgar.ida, 2denorna monomorf epitelial hujayralardan iborat bo'lib chiqadi. Bu hujayralar uyalar yoki tortmalar ko'rinishida joylashgan bo'lib, ba'zan bezsimon yoki papillyar tuzilmalami hosil qiladi. O'z tuzilishiga ko'ra gipofizning epitelial hujayralariga o'xshab ketadi. Adenoma hujayralari dumaloq, tuxumsimon yoki ko'pburchakli shaklda boMishi bilan ajralib turadi, ularning sitoplazmasi yaxshi ifodalangan bo'lib, granulalari bor. Yadrosi kichikroq, hujayraning markazida yoki markazidan chetda turadi. Kamdan-kam hollarda hujayralar shakli va kattaligi jihatidan har xil, yadrolari polimorf bo'ladi. Bunday hollarda adenomani karsinoma bilan adashtirish oson. Biroq, xatoga yo'l

qoʻymaslik uchun gipofiz raki metastazlarining borligi topilgan mahaldagina bunga gipofiz raki deb diagnoz qoʻyish kerak.

Laktotrop hujayralardan tashkil topgan adenoma (prolaktinoma) ko'pincha mikroadenoina tariqasida ko'zga tashlanadi, goho birmuncha kattaroq bo'ladi. Submikroskopik usullar bilan tekshirib ko'rilganida hujayralarda elektron zich granulalar ko'rinishida bo'ladigan asidofil granulalar topiladi. Bu granulalarning puchayib qolgani (degranulyasiyaga uchragani) sekretor faolligi ancha kuchli bo'lganidan dalolat beradi. Ba'zi prolaktinomalar prolaktinni juda ko'p ishlab chiqaradi.

Somatotrop hujayralardan tashkil topgan adenomalar har xil kattalikda boʻiishi mumkin. Ularning sitopiaZmasida zichligi va katta-kichikligi hai xil granulalar koʻzga tashlanadi. Zich granulali hujayralar asidofillarga toʻgʻri keladi va ularda bir talay somatotrop oʻsish gormoni boʻladi. Siyrak sochilgan granulali hujayralar xromofoblarga oʻxshab ketadi va oʻsish gormoniga immunotsitokimyoviy reaksiya qoʻyilganida natijasi sust boʻlib chiqadi.

Kortikotrop adenoma 75-80 foiz hollarda mikroadenomadan iborat bo'lib, bazofillarga mansub hujayralardan tashkil topadi. Immunosito- kimyoviy reaksiyalar yordami bilan tekshirib ko'rilganida ularda inert adrenokortikotrop gormon topiladi. Sababi shuki, o'sma AKTGga xos antigen xususiyatlariga ega bo'lgan faolmas moddalar ishlab chiqaradi. O'sma qatoriga kirmaydigan kortikotrop hujayralar odatda gialinozga uchraydi.

Gipofiz adenomasining klinik oʻtishi ikki omilga: oʻsmaning katta- kichikligi va gormon ishlab chiqarish faolligiga chambarchas bogʻliq bu omillar ba'zan birga qoʻshilgan boʻlishi mumkin. Oʻsma katta boʻlgan mahallardagina uning ogʻirligi ta'sir oʻtkaza oladi. Bunda koʻrish funksiyasi va gipofiz intakt qismining endokrin funksiyasi izdan chiqadi. Bosh miya nervlari falajga uchrashi mumkin, ayniqsa koʻzni harakatlantiruvchi nervlar zararlanib, diplopiya va ptoz, bitemporal gemianopsiya (koʻruv maydonining oʻzgarishi) boshlanishi mumkin. Oʻsmadan tashqaridagi adenositlar atrofiyaga uchrashi yoki yemirilib ketishi natijasida gipofiz funksiyasi susayadi. Mikroadenomalar mahalida kasallikning klinikasi gipofiz giperfunksiyasini, ya'ni trop gormonlar gipersekresiyasini aks ettiradi. Chunonchi, somatotrop adenositlardan iborat adenomada gigantizm yoki akromegaliya kuzatiladi.

Gigantizm odam organizmi hali o'sib boradigan davrda aksari pubertat va prepubertat davrlarida boshlanadi. Bunda gavda va qoʻl-oyoqlar haddan tashqari o'sib, mazkur jinsdagi odamning yoshiga to'g'ri keladigan normalardan tashqariga chiqib ketadi, shuningdek suyak skeletida nomutanosiblik yuzaga keladi. Ichki organlar ham kattalashib, aritmiya, nerv-

muskullarga doir o'zgarishlar boshlanadi. Kasallarda qandsiz diabet paydo boʻlib, fahm-farosat kamayib boradi.

Akromegaliya aksari oʻrta yashar odamlarda koʻriladi. Ortiqcha miqdorda ishlanib chiqadigan somatotrop gormon toʻqimalar, asosan mezenximadan paydo boMadigan toʻqimalar, biriktiruvchi, togʻay, suyak toʻqimasi, ichki organlar stromasi va parenximasi toʻqimalari oʻsib ketishiga yoʻl ochadi. Bunda yuz bichimi oʻzgarib, odamning quloqlari, qoʻl- panjalari kattalashib ketadi. Kalla, qosh usti va yanoq ravoqlari, ensa, chakka doʻmboqlari, pastki jagʻ ham kattalashadi. Umurtqa pogʻonasining koʻkrak boʻlimida kifoz yoki bel boʻlimida lordoz yuzaga keladi. Bundan tashqari kasallarda glyukozani oʻzlashtirish izdan chiqib, qandli dʻabet, erkaklarda ginekomastiya, osteoporoz, gipertenziya boshlanadi.

Bunday o'zgarishlar gipotalamus o'smalari, medullyar rak va qalqonsimon bez karsinoidi, Langergans orolchalari o'smalarida ham yuzaga kelishini ta'kidlab o'tish kerak, chunki bularda somatotrop gormon ishlanib chiqishini kucqaytiruvchi rilizingomillar gipersekresiyasi ro'y beradi.

Mikroskopik jihatdan olganda akromegaliyada suyak to'qimasining zo'r berib qayta tuzilib, osteonlar sonining keskin ko'paygani, bo'g'im tog'aylarida proliferativ va distrofik jarayonlar boshlangani kuzatiladi.

Gipofizar Kushing kasalligi kortikotrop adenoma paydo bo'lishiga aloqador bo'lib, ikkala jinsdagi kishilarda ham uchraydi, ko'proq 20-40 yashar ayollarda ko'riladi. Yuz, bo'yin, gavda yarmi ustki terisining ostida yog' kletchatkasi to'planib borib, odamni nomutanosib ravishda yog' bosishi bilan ta'riflanadi. Kishining yuzi dumaloq holga kelib, terisi quruq, atiofiyaga uchragan bo'ladi. Ko'kragi, qorni, soni, dumbalarining terisi cho zilib, qizil yo liar (striyalar) paydo bo'ladi. Girsutizm, gipertenziya, ruhiy o'zgarishlar ham ko'riladi.

Endokrinopatiyalar gipotalamus disfunksiyasiga, meningiomalar, metastazlar, gliomalar va kraniofaringiomalar boshlanganiga bog'liq bo'lishi mumkinligini aytib o'tish kerak.

### GIPOFIZ GIPOFUNKSIYASI

Adenogipofiz gormcnlari uch holda tanqi: bo'lib qoladi: 1) gipofiz zararlanib, sekretor hujayralari yemirilib ketganida; 2) gipofiz oyoqchalari zararlanib, rilizing-omillarning gipotalamusdan gipofizga o'tishi to'xtab qolganida; 3) gipotalamusning o'zi zararlanib, adenogipofiz faoliyatini idora etuvchi rilizing-omillar hosil bo'lishi susayganida. So'nggi ikkita omil ingibitorlar bo'lmasligi tufayli giperprolaktinemiyaga sabab bo'ladi. Adenogipoflzning o'zi zararlanganligida ikkita yoki uchta gormon tanqisligi ro'y beradi. 'Aksari o'sish gomioni, adrenokortikoti-op gormon va gonadotropin sekresiyasi susayadi. Biroq, qanday bo'lmasin faqat bitta gormonning o'zi, masalan, o'sish gormoni tanqis bo'lib qolgan hollar ham

uchrashi mumkin, oʻz tuzilishiga koʻra ameloblastomaga oʻxshab ketadigan kraniofaringiomada, glioma va meningiomada shunday hodisa kuzatiladi.

0'sish gonnonining yakka o'zi yetishmaydigan, tanqis bo'lib qolgan mahallarda quyidagilar kuzatiladi: 1) gipofizar pakanalik bunda tana tuzilishi mutanosib bo'ladiyu, lekin bolalarga xos yetilmagan tarzini saqlab qoladi, bo'y juda pakana bo'ladi; 2) jinsiy organlar va ikkilamchi jinsiy belgilarning yetilmay qolishi; 3) arterial gipotenziya, bradikardiya bo'lishi.

Multigormonal yetishmovchilik odatda gipofizning o'zi destruksiyaga uchragan mahallarda yuzaga keladi, bunday hoi sarkoidozda, gipofizda sil, yiringli yallig'lanish bo'lganida, jarrohlik muolijalari qilinganida, gipofizning nurdan zararianganida kuzatiladi. Gipofizar yeiishmovchilik ko'pincha funksiyasi yo'q (gormon chiqarmaydigan) adenomalar, Shixen sindromi va pitch lurk egari sindromi mahallarida uchraydi (82-rasm).

Sekret chiqarm " adenoi

c

82- rasm. Gipofizar yetishmovchilikning asosiy sabablari: A-faoliyat ko'rsatmaydigan adenoma; B-Shixen sindromi; C-puch turk egari sindromi.

Funksiyasi yo 'q (gormon chiqarmaydigan) adenomalar barcha gipofiz adenomalarining 10-30 foizini tashkil etadi va ayniqsa gipofizning intakt qismi ham atrofiyaga uchragan mahallarda gipofizar yetishmovchilikka hammadan ko'ra ko'proq sabab bo'ladi. Hozir bu xildagi gipofiz adenomalarining sitologik jihatdan farq qiladigan ikki xili tasvirlangan. Birinchi xilida, adenoma sekretor granulalardan butunlay mahrum xromofob hujayralardan iborat bo'ladi. Mana shunday adenomalar proliferatsiyalanib turadigan, tabaqalashmagan prekursorlardan tuzilgan bo'lib, adenomaning sekret ishlab chiqaruvchi qismidan sitoplazmasida granulalar butunlay

yo'qolib ketgan hujayralar bilan cheklanib turadi deb hisoblanadi. Funksiyasi yo'q (gormon chiqarmaydigan) adenomalaming ikkinchi xili kamroq uchraydi, bularning epitelial hujayralari yaltiroq eozinofil granulalarga ega bo'lgan sitoplazma bilan xarakterlanadi (onkositoma). Funksiyasi yo'q (gormon chiqannaydigan) adenomalaming ikkala xili umumiy gipofizar yetishmovchilikka yoki faqatgina gonadotropin bilan o'sish gormoni yetishmovchiligiga sabab bo'lishi mumkin.

Shixen sindromi - tug 'ruqdan keyin boshlanadigan gipofiz nekrozi - ham gipofizar yetishmovchilikka sabab bo'ladi. Homiladorlik paytida gipofiz ikki baravardan ko'proq kattalashib ketadi, bu tomirlarining bosilib qolishi hisobiga shu bezning qon bilan ta'minlanishi izdan chiqishiga olib keladi. Tug'ruq mahalida yoki chilla davrida qon ketgudek bo'lsa, postgemorragik anemiya yoki gemorragik shok boshlanishi mumkin, shu narsa gipofiz oldingi bo'lagining qon bilan ta'minlanishini yanada yomonlashtiradi. Ana shunday sharoitlarda adenogipofizda nekroz boshlanishi mumkin. Tug'ruqdan keyin kuzatiladigan gipofiz yetishmovchiligining birinchi belgilari sut bezlarining involyusiyaga uchrab, sut kelmay qolishi laktasiya bo'lmasligidir. Keyinchalik hayz sikli buziladi. Gipofiz yetishmovchiligi bir qancha hollarda bir necha yildan keyin ma'lum bo'ladi bunda trop gormonlar tanqisligi aniq-ravshan bo'lib qoladi. Jarayon zo'rayib borgani sayin jinsiy bezlar funksiyalari izdan chiqishi bilan birga ichki organlar atrofiyasi, kaxeksiya (Simmonds kaxeksiyasi) zo'rayib boradi (83-rasm). O'roqsimon hujayrali anemiya, vaskulitlar, tomirlar ichida qonning ko'plab ivib qolish (DVS) sindromida gipofiz infarkti kamroq kuzatiladi. Gipofizdagi kattakon nekroz, gemorragiyalar to'satdan qarorat ko'tarilib, odamning talvasaga tushishiga sabab bo'lishi mumkin.

Puch turk egari sindromi - kamdan-kam uchraydigan patologiya bo'lib, unda gipofiz sekretor faolligi keskin kamayib ketgan bemorlarda pnevmoensefalografiya yo'li bilangina aniqlasa bo'ladi. Bunday hollarda adenogipofiz autopsiyada fibroz to'qimadan tashkil topgan kichkina bo'lakcha ko'rinishida ko'zga tashlanadi, unda gipofizning orqa bo'lagi yoki shu bo'lakning bir qismi saqlanib qolgan bo'ladi. Gipofizning yo'qolib ketishini tarqoq nekrcz, yiringli yallig'lanishdan keyin fibroz to'qima paydo bo'lishi, infarkt, gipofizektomiya (jarrohlik yo'li bilan yoki nur ishlatib qilingan gipofizektomiya) bilan izohlasa bo'ladi. Biroq, bir qancha hollarda puch turk egari sindromining nima sababdan paydo bo'lgani noaniq bo'lib qolaveradi. Miya yumshoq pardasi diafragmadagi rahnadan do'mpayib chiqib turishi mumkinki, natijada gipofiz bosilib, atrofiyaga uchraydi.

# 83- rasm. Simmonds kaxeksiyasi.

Gipofiz gipofunksiyasi (gipopituitrizm)ning klinik koʻrinishlari nihoyat darajada har xil boʻlib, odamning yoshi va patologik jarayonning nechogMik ifodalanganiga bogMiqdir. Bola oʻsishdan qolishi, ya'ni gipoflzar pakanalik roʻy berishi, erkaklarda gipogonadizm boshlanib, qoMtiq tagi va qovda jun qoplami yoʻqolib ketishi mumkin; ayollarda jinsiy organlari, sut bezlari atrofiyaga uchrab, amenoreya boshlanadi. Bunday adipozogenital distrofiya gipotireoz bilan, buyrak usti bezlari poʻstlogM funksiyasining yetishmovchiligi va qandsiz diabet bilan birga davom etib boradi.

### GIPOFIZ OROA BO'LAGI SINDROMI (QANDSIZ DIABET)

Gipotalamusning zararlanishi kam uchraydi va qandsiz diabet koʻrinishida namoyon boMadi. Bunday diabet asosan antidiuretik gormonning tanqisligi yoki ortiqcha miqdorda hosil boMib turishiga bogMiq, qandsiz diabet koʻp siyish (qandsiz poliuriya), hadeb chanqayverish (ortiq darajada tashna boMish) bilan birga davom etadi. Qandsiz diabetning sabablari har xil, jumladan gipofiz oldingi boMagida adenoma paydo boMib, orqa boMagini bosib qoʻyishi, rak metastazlari, meningit bilan birga oʻtayotgan yiringli

infektsiya, bosh miya sili, sarkoidozi, zaxm gummasi, bosh miya travmasi qandsiz diabetga sabab boMishi mumkin. Bir qancha hollarda kasallikning sababini aniqlab olish mumkin boMmaydi. Qandsiz diabetning ana shunday xilini *idiopatik qandsiz diabet* deb aytiladi. Antidiuretik gormon, plazmaning osmolyarligidan qat'i nazar, mudom ortiqcha miqdofda ishlanib chiqaveradi (gipersekresiya). Natijada suvning buyraklarda qayta so'rilishi kuchayib, hujayradan tashqaridagi suyuqlik hajmi ortib boradi, giponatriemiya boshlanadi. Bunda buyrak solishtirma ogMrligi past boMgan siydik chiqaraveradi.

Hozirgina aytib o'tilgan simptomatika gipotalamo-gipofizar tizim kasalliklari uchungina xarakterli emr.s. Bunday simptomatika turli o'smalar: bronxogen rak, timoma, limfomada, ya'ni paraneoplastik sindrom mahalida ham boshlanishi mumkin.

# **QALQONSIMON BEZ**

Qalqonsimon bezda uchraydigan patologik jarayonlar juda har xil. Lekin uchta asosiy patologik jarayon klinik jihatdan hammadan ko'ra ko'proq diqqatga sazovordir:

- 1) qalqonsimon bez kattaligi va vaznining ortishi (bo'qoq, stroma boMishi);
- 2) ortiqcha miqdorda tiroksin gormoni ishlanib chiqishi bilan ta'riflanadigan gipertireoz Bazedov kasalligi yoki Bazedov boʻqogʻi;

3)

alqonsimon bez faolligining pasayib ketishi - gipotireoz. Gipotireozda qalqonsimon bez butunlay ishlamay qo'yishi (atireoz) yoki faoliyati aynab ketishi (distireoz) boshlanishi mumkin.

# BO'QOQ (STRUMA)

Bo 'qoq (struma) qalqonsimon bez kasalligi, bunda shu bez to 'qimasi bir tekis yoki tuguntugun bo'lib kattalashib ketadi. Qalqonsimon bezning og'irligi normada 17-25 g keladi. Oddiy bo'qoqda uning og'irligi va kattaligi ancha ortadi (200-300 g ga borib qoladi). Bo'qoq endemiyasi o'choqlarida esa, bir necha kilogrammga yetadi. Tojikiston, O'zbekiston (Farg'ona vod:ysi), Kavkaz, Al-p, Himolay togʻlr.ri bo'qoqning endemik o'choqlaridir. Sporadik bo'qoq hollari ham tasvirlangan. Endemik o'choqlarda bo'qoqning asosiy sabablari suv va tuproqda yod yetishmasligidir. Organizmga kirib turishi kerak bo'lgan yodning yetishmay qolishi tiroksin ishlanib chiqishining kamayib ketishiga olib keladi, shu munosabat bilan tireositlar kompensator giperplaziyasi boshlanadi va zarur miqdorda gormon ishlanib chiqib turadigan bo'ladi. Natijada qalqonsimon bezo'lchamlari kattalashib ketadi.

Sporadik bo'qoqning sabablari har xil. Bu sabablar jumlasiga yodning bir qadar yetishmasligi, gormon biosintezida genetik kamchilik borligi, autoimmun reaksiyalar kiradi. Ba'zi ovqat mahsulotlari (kabachki, gul

karam) da, infektsiyalangan suv, ba'zi dori preparatlari (litiy, paraaminosalisilat kislota) da bo'qoqqa sabab bo'la oladigan (strumogen) moddalar bo'ladi. Gormon sintezida genetik nuqsonlar boMishi kam ucliraydi. Bo'qoqning paydo boMishida autoantitelolar katta ahamiyatga ega deb hisoblanadi. Bundan tashqari, fiziologik va patologik stress hollari, masalan, jinsiy balog'atga yetish davri, infektsiyalar, homiladorlik bo'qoq paydo boMishida ma'lum rolni o'ynashi mumkin. Bo'qoq ayollarda ko'proq uchraydi.

Patologik anatomiyasi. Tashqi koʻrinishi jihatidan tarqoq, ya'ni *Diffuz va tugunli boʻqoq* tafovut qilinadi. Lekin, bu ikkala xildagi boʻqoqqa ham asosan epitelial hujayralarning ortiqcha giperplaziyaga uchrab, keyinchalik strukturasi va funksiyasi jihatidan boshqacha boMadigan yangi follikulalar paydo boMib turishi sabab boMadi.

Gistologik tuzilishi jihatidan parenximatoz va kolloid bo'qoq tafovut qilinadi.

Diffuz kolloid bo'qoqda qalqonsimon bez bir tekis kattalashib, zichroq boMib qoladi, yuzasida sargMsh yoki qo'ngMr-sariq kolloid massalar turtib chiqib turadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida kolloid bilan toMib turgan yirik follikulalar topiladi. Ularni qoplab turuvchi epiteliy yassilashgan boMadi. Bez stromasi o'rtacha darajada rivojlangan. Kubsimon yoki silindrsimon epiteliy bilan qoplangan bir muncha kichikroq follikulalar ham uchraydi. Bez kapsulasi jarayonga berilmaydi. Kolloid to'planib borgani sayin yirik follikulalar kistalarga aylanadi. Ulardagi kolloid zichlashadi. Kolloid bo'qoqning ba'zi xil larida follikulyar epiteliy follikulalar bo'shlig'iga o'ziga xos tarzda o'sib kiradi (bunday o'simtalar Sandersen yostiqchalari deb ataladi). Follikulyar epiteliyning shu xildagi o'choqli gipeiplaziyasi qalqonsimon bez funksiyasining kuchayib turganidan dalolat beradi. Follikulalar yorilib, kolloid stromaga quyilib qolishi, limfa tirqishlari va tomirlari kolloidga to'lib-toshib ketishi, ya'ni kolloidostaz hodisasi ro'y berishi mumkin.

Tugunchali kolloid bo'qoq odatda diffuz bo'qoqdan bir necha yil keyin boshlanadi va qalqonsimon bezda bir talay tugunlar bo'lishi bilan ta'riflanadi. Davolanmagan bemcrlarda bezdegi tugunchalar ze'r berib kattalashib boradi, ularning massasi 1 kg ga yetishi mumkin, shu munosabat bilan bo'qoq odam to'shining damigacha ham tushib qoladi (to'sh ichi bo'qog'i). Bez asimmetrik ravishda kattalashib boradi, paypaslab ko'rilganida tugunlari osongina topiladi. Kapsulasi tagida gemmoragiyalar hosil bo'ladi. Bular bez parenximasi bilan kapsulasi o'rtasida bitishmalar paydo bo'lishiga olib boradi. Tugunli bo'qoqning mikroskopik doiradagi muhim xususiyati bez to'qimasining nihoyat darajada xilma-xil tuzilishda bo'lishidir. Normal struktura orasida giperplastik epiteliy o'simtalari yoki kistasimon follikullaming o'choqlari uchraydi. Bu joylar etdor, qizil-qo'ng'ir rangda

boʻladi vajelatinaga oʻxshab ketadigan, kistalari boMadigan xira tusli joylar bilan navbatlashib boradi. Bez toʻqimasida qon quyilib qolgan va toʻqima chandiqlanib ketgan joylar ham uchraydi. Tugunlar kapsulasiz boʻlib, stroma toʻqimasi bilan mahkam oʻralib turadi.

Klinik o'tishi. Oddiy bo'qoqning yuqorida tasvirlangan turlari tireositlar gipertrofiyasi va giperplaziyasiga aloqador tireomegaliya bilan birga davom etib boradi. Bo'qoq mahalida eutireoid holat, gipotireoz yoki gipertireoz bo'lishi mumkin. Ayni vaqtda gormonlarni ortiqcha miqdorda hosil qilib turadigan manba giperplastik tugunchalardir. Bo'qoqning tugunli xili to'sh orqasida joylashgan bo'lsa, traxeya va qizilo'ngachni, shuningdek ustki kovak venani bosib qo yishi mumkin, bu narsa bo'yin va yuzning yuza venalarida venoz qon dimlanib qolishiga olib keladi. Mana shunday hollarda bo'qoqni olib tashlash zarur bo'lib qoladi. Oddiy bo'qoqning tugunli xilini qalqonsimon bez karsinomasidan ajratish, tafovut qilish kerak bo'ladi.

# **GIPERTIREOZ**

Gipertireoz qalqonsimon bezdan tiroksin gormoni ortiqcha ishlanib chiqishi bilan ta 'riflanadigan kasallik bo 'lib. shy bez giperfunksiyasi yoki o 'smalari mahalida kuzatiladi. Organ va to'qimalar toksik zararlanishi bilan o'tadigan tireotoksikozning birdan-bir sababi gipertireozdir.

Qonda aylanib yuradigan tiroksinning ortiqcha miqdorda paydo bo'lishiga (ya'ni tireotoksikozga) asosiy sabab Bazedov bo'qog'i, toksik tugunli bo'qoq va toksik adenomadir. Qalqonsimon bez giperfunksiyasining ikkilamchi bo'lishi juda kam uchraydi, ya'ni gipotalamusda tireotropin- rilizing-omillar zo'r berib hosil bo'ladigan mahallarda kuzatiladi. 20-25 foiz hollarda tireotoksikoz tireoiditning ba'zi xillariga bog'liq bo'lishi mumkin.

Patologik anatomiyasi. Tiroksin ko'p ishlanib chiqqanida taxikardiya uzoq davom etib borishi va miokard qisqaruvchanligining kuchayishi munosabati bilan boshlanadigan kardiomegaliya kuzatiladi. Miokardda ba'zan limfotsitlar va eozinofillardan iborat infiltrat o'choqlari o'rtacha interstisial skleroz topiladi. Kardiomiositlarda yog' distrofiyasi boshlansa (buni tireotoksik kardiomiopatiya deyiladi), skelet muskullarida atrofiya bilan yog' distrofiyasi boshlanib, stromada o'rtacha limfotsitar infiltrasiya paydo bo'ladi. Jigarda ham yog' distrofiyasi boshlanib, periportal sohada limfotsitlardan iborat o'rtacha infiltratlar ko'zga tashlanadi. Osteoporoz ham boshlanadi.

# BAZEDOV KASALLIGI

Bazedov kasalligi - tireotoksikozning hammadan ko'p uchraydigan sababi bo'lib, uning asosida qalqonsimon bez giperfunksiyasi va tiroksin gormonining ortiqcha miqdorda ishlanib chiqishi yotadi. Bazedov kasalligi

uchun uchta asosiy simptom xarakterlidir: 1) gipertireoz, 2) infiltrativ oftalmopatiya, 3) infiltrativ dermatopatiya xarakterlidir.

Bazedov kasalligi har qanday yoshda boshlanishi mumkin, lekin aksari 30-40 yashar odamlarda va ko'proq aksari ayollarda kuzatiladi. Bu kasallik NLA DR3 ga bog'liq deb hisoblanadi, bu kasallikka genetik moyiHik bo'lishining sababi ham shunda.

Etiologiyasi va patogenezi. Ko'pgina kuzatuvlar Xashimoto bo'qog'i singari, Bazedov kasalligining patogenezida ham autoimmun jarayonlarning ahamiyati borligini tasdiqlaydi. Shuning uchun Bazedov kasalligi bilan Xashimoto bo'qog'ining pernisioz anemiya, tizimli qizil yugirigi, revmatoid artrit, insulinga aloqador qandli diabet, Addison kasalligi singari autoimmun o'zgarishlar bilan birga dayom etib borishi ajablanarli emas. 80 foizdan ortigroq hollarda mikrosomal tireoid autoantitelolalar va tireoglobulinga qarshi antitelolalar topiladi. Tireotroplar reseptorlariga ta'sir ko'rsatadigan qanchadan-qancha antitelolar bor. Ko'pchilik hollarda bular follikulyar epiteliy hujayralarining giperfunksiyasiga sabab bo'ladigan tireoid stimullovchi immunoglobulinlardan iborat bo'ladi. Ana shunday o'zgarishlar mahalida qalqonsimon bez limfotsitlar bilan bir tekis infiltrlanib turadi, shu munosabat bilan tireoid stimullovchi immunoglobulinlarning bir qismini, aftidan ushbu hujayralar ishlab chiqaradi deb taxmin qilinadi. Follikulyar epiteliy hujayralarining gilerplaziyaga uchrab, Bazedov kasalligi paydo bo'lishida asosiy rol o'ynaydigan immunoglobulinlar ham topilgan. Toksik bo'qoqning kelib chiqishida hujayra immun reaktsiyasi, chunonchi, T- supressorlar nuqsonining ahamiyati ham bo'lishi mumkin. Oftalmopatiya bilan dermopatiyaning boshlanish mexanizmi uncha aniq emas.

Patologik anatomiyasi. Bazedov kasalligida qalqonsimon bez bir tekis va simmetrik tarzda kattalashadi (normal bezga qaraganda taxminan uch baravar). Kesib koʻrilganida qizil-jigarrang tusda, qattiq-yumshoqligi xuddi goʻshtdek boʻladi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida bez toʻqimasida bir talay follikulalar topiladiyu, lekin ularda kolloid juda oz boʻladi. Epiteliysi silindrsimon boʻydor epiteliydan iborat boʻlib (84-rasm), hujayralari kattaligi, shakli jihatidan ajralib turadi va soʻrgʻichsimon oʻsimtalar paydo qiladi. Koʻpginc follikulalaʻ:da kolloid boʻlmay, devorlari odatda puchayib turadi. Kolloid boʻlgan mahalda uning vakuollashgani, suyuq boʻlib, zoʻr berib evakuasiyalanishi koʻzga tashlanadi.

# 84- rasm. Qalqonsimon bezning tuzilishi: A- normada, B- Bazedov

Stromasi qonga to'lib, limfotsitlar bilan bir tekis infiltrlanib turadi. Shu bilan birga limfoid to'qima ham gipertrofiyaga uchraydi: limfa tugunlari, timus, taloq kattalashib qoladi. Yuqorida tasvirlangan mikroskopik o'zgarishlar, ayniqsa kasal yod bilan davolanadigan bo'lsa, har xil bo'lishi mumkin. Bemor yod bilan davolanganida tarkibida tireoglobulin bo'ladigan kolloid lizisi to'xtaydi. Kolloidning vakuollanishi kamayadi, follikulyar epiteliy kubsimon bo'lib qoladi, tomirlarning qonga to'lishuvi kamayadi.

Oftalmopatiya (ko'zlaming chaqchayib chiqishi)da ko'zni harakat- lantiruvchi muskul (ekstraokulyar muskul) va retroorbital to'qimada gidrofil mukopolisaxaridlar to'planib borib, limfotsitlardan iborat sezilarli infiltrasiya paydo bo'lishi munosabati bilan shu to'qimalar shishib, bo'rtib chiqadi. Dermatopatiya odatda oyoq va panjasining dorsal yuzasida kuzatiladi va shuning uchun pretibial miksidema deb yuritiladi. Terida (derma va teri osti kletchatkasida) mukopolisaxaridlar to'planib, limfotsitlardan iborat sezilarli infiltrasiya paydo bo'ladi. Bazedov bo'qog'ida yurakda tireotoksik kardiomiopatiya manzarasi ko'zga tashlanadi.

Klinik manzarasi. Bazedov bo'qog'i, yuqorida aytib o'tilganidek gipertireoz bo'lishi bilan tariflanadi, shu munosabat bilan qon zardobi laboratoriya usulida tekshirib ko'rilganida tiroksin, autoantitelolar (antimikrosomal va antitireoglobulin autoantitelolar) miqdori ko'payib qolgan bo'lib chiqadi. Tireotoksikozga, uning sabablaridan qat'i nazar, nevrasteniya, hayz buzilishi, odamning serzarda, jizzaki bo'lib qolishi, qoilari titrab turishi, bir muncha ko'p terlashi, ishtaha zo'r bo'lishiga qaramay tana vaznining kamayib borishi singari simptomlar xarakterlidir.

Koʻpincha dispnoe, yurak oʻynashi bilan namoyon boMadigan kardio- pulmonal sindrom boshlanadi. Sezilarli toksikoz mahalida yurak oMchamlari chap tomonga kattalashib, yurak yetishmovchiligi kuzatiladi. Kasallik diagnostikasi uchun qon zardobidagi tiroksin miqdorini aniqlash muhim.

Tireotoksikoz tugunli toksik boʻqoqda, qalqonsimon bez adenomasi, tireotrop gormonlar ishlab chiqaradigan gipofiz adenomasida ham kuzatilishi mumkin. Biroq, bu hollarda tireotoksikoz, Bazedov kasalligida boMganidek oftalmopatiya va dermopatiya bilan birga davom etmaydi.

Oftalmopatiya koʻz chaqchayishi, koʻz harakatlari uygʻunligining buzilishi, oftalmoplegiya, ptoz bilan namoyon boMadi. Koʻz ichki bosimining ortib ketishi koʻz koʻrmay qolishiga olib kelishi mumkin. Bazedov kasalligida koʻrsatiladigan ptoz "xavfli ekzoftalm" deb ataladi, chunki qovoqlarni yumishga toʻsqinlik qiladi, bu esa shox pardasiga infektsiya tushib, uning zararlanishiga olib keladi.

#### **GIPOTIREOZ**

Gipotireoz organizmda tiroksin yetishmasligi yoki nishon to'qimalarning unga nisbatan rezistent tufayli yuzaga keladigan holatdir. Gipotireoz go'daklik davrida boshlanadigan boMsa, bunda kretinizm, birmuncha kattaroq yoshdagi bolalar va voyaga yetgan kishilarda boshlanadigan boMsa miksedema paydo boMadi.

Miksedemaning asosiy sabablari quyidagilar boMishi mumkin: 1) boʻqoq yoki qalqonsimon bez oʻsmasi olib tashlanganidan keyin saqlanib qolgan bez qismi funksiyasining yetishmasligi; 2) Xashimoto tireoiditi; 3) autoimmun jarayon, ya'ni tireoid stimullovchi gormonlar reseptorlarini ishlatmay qoʻyadigan antitelolar hosil boMishi. Bunday hollarda birlamchi idiopatik miksedema boshlanadi.

#### KRETINIZM

Kretinizm - nerv, psixik va somatik rivojlanishda qaytmas o'zgarishlar 20 y berishi bilan ta riflanadigan sindromdir, bu o 'zgarishlar miya rivojlanishining qaltis davrida tireoid gormonlar yetishmay qolishiga sabab bo'ladi. Kretinizm tabiatan endemik va sporadik boMishi mumkin. Sabablari har xil. Gormon biosintezida tugMlishdan nuqson borligi, bo'qoq paydo qiladigan ekzogen moddalar, autoimmun jarayonlar gipotireoz bilan ogʻrigan ona antitelolari yoMdosh orqali embrionga oʻtib, uning tireotrop reseptorlarini ishlatmay qo yadigan va shu tariqa qalqonsimon bezda gormon sintezini izdan chiqaradigan antitelo mexanizmi shular jumlasidandir. Miya gipotalamik sohasining zararlanishi ham gipotireozga olib kelishi mumkin.

Patologik anatomiyasi. Kretinizm uchun ham qalqonsimon bez atrofiyasi, ham tugunli boʻqoq xarakterlidir. Mikroskopik jihatdan olganda atrofiyada skleroz ustiga ayrim mayda follikulalar va hujayra toʻplamlari

paydo bo'lgani topiladi. Bo'qoq tugunlari odatda yakka boMadi, ularda fibroz, kistalar, kalsifikasiya ko'zga tashlanadi. Adenogipofiz gipertrofiyalanadi, jinsiy bezlar atrofiyaga uchraydi. Ichki organlar kichrayib qolgan boMadi.

Klinik manzarasi. Tiroksin yetishmasligi bola tugMlgan mahalning oʻzida yoki sal kattaroq boMganida, ko'pincha oradan 6-7 soat o'tganidan keyin maMum beradi. Kretinizmning asosiy belgilari - bu jismoniy va ruhiy rivojlanishning kechikishidir. Kretinizmning ikki xil klinik shakli tafovut qilinadi - nervlarga aloqador va miksedematoz kretinizm. Nervlarga aloqador xili nutq va eshituv aynab, odamning karsoqov ham boMib qolishi, aql-idrok pasayib, idioti.zm boshlanishi, nerv-muskul o'zgarishlari, piramida tizimining izdan chiqishi, ataksiya bilan ta'riflanadi. Miksedematoz xilida gipotireoz klinik manzarasi ustiga kretinizm belgilari paydo bo'ladi. Bolada suyaklar bo'yiga o'sishdan qoladi, tishlarning chiqishi kechikadi, jinsiy organlar rivojlanmay qoladi, anemiya boMadi, badan terisida gidrofil mukopolisaxaridlar to'planib borishi munosabati bilan unga shilimshiq shish keladi. Teri quruq, burmalarsiz, yuz ifodasi hech ma'no bildinnaydigan bo'ladi. Agar davo o'z vaqtida boshlansa oqibati ijobiy boMishi mumkin.

#### MIKSEDEMA

Miksedema badan terisiga shilimshiq shish kelishi bilan o 'tadigan klinik sindromdir. Kattaroq yoshdagi bolalar va voyaga yetgan kishilarda miksedema zimdan boshlanib boradi. Uning ilk belgilari uyquchanlik sovuqqa chidamsizlik ayollarda esa hayz mahalida qon ko'p ketishidir. Bir necha oydan keyin aqliy qobiliyat susayib, nutq buziladi, apatiya boshlanadi, badanga shilimshiq shish keladi, bu shish ko'zlaming atrofida ayniqsa sezilarli bo'ladi. Badan terisi muzdek g'adir-budir bo'lib, rangi o'chib turadi. Dermada shish borligi, biriktiruvchi to'qima tolalari ajralib qolgani, sezilarli metaxromaziya topiladi. Yurak faoliyati buzilib, yurak kattalashib boradi. Kardiomegaliya miokard stromasiga shilimshiq shish kelishi munosabati bilan yurak bo'shliqlarinig kengayib borishiga bog'liq bo'ladi. Natijada miokard o'z tonusini yo'qotib qo'yadi (miksedematoz yurak). Kasallik zo'rayib borganida bemor stupor va hatto koma holatiga tushib, o' lib qolishi ham mumkin.

# TIREOIDITLAR

Tireoidit qalqonsimon bezning leykositlar bilan infiltrlanishi yoki unda fibroz paydo bo'lishi bilan ta'riflanadigan patologik jarayondir. Qalqonsimon bezda shu ikkala jarayon ba'zan birga uchraydi.

Klinika amaliyotida tireoiditlaming uch xili: *Xashimoto tireoiditi, yarim o'tkir granulyomatoz, og'rimaydigan surunkali tireoidit hammadan* ko'ra ko'proq ahamiyatga ega. Bakteriyalar, zamburugMar, parazitlar paydo

qiladigan tireoiditlar ancha kam uchraydi. Fibrozli Ridel tireoiditi juda kam uchraydi, bunda bez parenximasida zich fibroz toʻqima paydo boʻladi. Bu jarayon idiopatik jarayon deb hisoblanadi. Ridel tireoiditi ba'zan mediastinal va retroperitoneal fibroz bilan birga davom etib boradi.

# XASHIMOTO TIREODITI

Xashimoto tireoiditi (limfomatoz stroma) autoimmun kasalliklar jumlasiga kiradi. Har qanday yoshdagi odamda boshlanishi mumkin, ayollarda 10-12 baravar ko'proq kuzatiladi. Xashimoto tireoiditining xarakterli xususiyati qalqonsimon bezning kattalashib borishi va shu bilan birga funksiyasining susayib qolishidir. Bu kasallik endigina boshlanib kelayotgan mahalda eutireoid holat kuzatiladi. Bir qancha hollarda kasallik avj olib borayotgan mahalda klinik jihatdan Bazedov bo'qog'iga bir qadar o'xshab ketadigan gipertireoz boshlanishi mumkin. Lekin Xashimoto bo'qog'ida NLA -DR5 ko'payib borsa, Bazedov bo'qog'ida NLA - DR3 ko'payib boradi. Xashimoto tireoiditi paydo bo'lishida autoimmun jarayonlar rol o'ynashini tasdiqlaydigan narsa qonda tiroksinga qarshi (95 foiz hollarda ham tireoglobulinga qarshi) antitelolar bo'lishidir. Bundan tashqari tireotroplar reseptorlari va bularning plazmatik membranalariga qarshi antitelolar ham topiladi. Xashimoto tireoiditi bilan og'rigan kasallardagi immunoglobulinlar qalqonsimon bezning kattalashib ketishiga sabab bo'ladi, shuningdek tiroksin sekresiyasini kucqaytiradi. Ayniqsa NLA - DR5 genotipli odamlarda T-supressorlari funksional faolligida organospesifik nuqson borligi ham ahamiyatga ega deb taxmin qilinadi.

Patologik anatomiyasi. Tuzilish xususiyatlariga ko'ra Xashimoto tireoiditining gipertrofik va atrofik xillari tafovut qilinadi. Gipertrofik xilida qalqonsimon bez simmetrik ravishda kattalashgan, zich, yuzasi g'adir-budir bo'ladi. Kesib ko'rilganida bo'laklardan tuzilganligi yaqqol ko'rinib turadi, rangi odatda marmarsimon oq, goho och pushti tusda, kapsulasi zararlanmagan bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida qalqonsimon bez parenximasini limfotsitlar, plazmatik hujayralar, immunoblastlar, makrofaglar bosib ketgani topiladi. Limfositlar ba'zan o'rtasi oqish bo'lib ko'zga tashlanadigan tipik follikulr.lar hcsil qiladi (85-rasm).

# 85- rasm. Xashimoto tireoiditi. Qalqonsimon bez parenximasi limfositlar bilan almashinib, tipik limfoid follikulalar hosil boʻlgan.

Bir qancha hollarda qalqonsimon bez, unda hozir aytib oʻtilgan hujayralar koʻp boʻlganligidan, limfa tugunlariga oʻxshab qoladi. Bez toʻqimasida alohidalanib qolgan follikulalar topiladi, ularning bir qismi destruksiyaga uchraydi. Follikulyar epiteliy hujayralarining koʻp yadroli yirik hujayralariga aylanib ketganligi ham kuzatiladi, bunday hujayralaming sitoplazmasi oksifil boʻyaladigan boʻladi (Gyurtle hujayralari). Interstisial toʻqimada har xil darajada boʻlgan skleroz koʻzga tashlanadi. Biroq, sklerotik jarayonlar kapsuladan tashqariga chiqmaydi. Kasallikning atrofik xili uchun fibroz toʻqimaning ancha sezilarli ravishda oʻsib ketgan boʻlishi xarakterlidir.

Klinik manzarasi. Xashimoto tireoiditi endigina boshlanib kelayotgan mahallarda qalqonsimon bez to'qimasi hali buzilmagan bo'ladi. Bu kasallikning atrofik xili ko'proq yoshi qaytib qolgan odamlarda uchraydi va odam bo'shashib, quvvatsizlanishi, uyquchan bo'lib qolishi, ish qobiliyati pasayib ketishi, qulog'i og'ir tortishi, yuzining kerkib turishi va gipotireozga xos boshqa belgilar bo'lishi bilan ma'lum beradi. Gipertrofik xilida qalqonsimon bezning funksional holatiga qarab, gipertireoid, gipotireoid va eutireoid limfomatoz bo'qoq shakllari tafovut qilinadi. Gipertireoid shakli tabiatan tranzitor bo'ladi va har xil darajadagi tireotoksikoz bilan ifodalanadi. Tireotoksikozdan keyin xarakterli klinik manzara bilan o'tadigan gipotireoz boshlanadi. Xashimoto tireoiditining eutireoid shaklida kasallikning birdan- bir belgisi qalqonsimon bezning bir qancha yil davomida qattiq bo'lib turishidir. Eutireoid bo'qoq ba'zan ekzofitalm bilan birga davom etib boradi.

#### YARIM CVTKIR GRANULYOMATOZ TIREOIDIT

Tireoiditning bu xili kam uchraydi, tabiatan viruslarga bog'Iiq bo'lib, aksari o'tkir respirator virusli infektsiya, qizamiq va parotitdan keyin boshlanadi. Yarim o'tkir granulyomatoz tireoiditning prodromal davri kamquvvatlik, lanjlik, tana qarorati ko'tarilishi bilan ta'riflanadi. Autoimmun jarayonlarning ahamiyati borligi isbot etilgan emas. Qalqonsimon bez asimmetrik ravishda kattalashadi. To'qimasida kulrang oqish nekroz yoki fibroz o'choqlari ko'zga tashlanadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida follikulalaming yorilib ketgani va nekrozga uchragani ma'lum bo'ladi. Nekrozga uchragan follikulalar o'tkir yoki o'tkir nospesifik varim yallig'lanish infiltratsiyasi bilan o'ralib turadi (granulyomatoz). Granulyomalarning markazida kolloid bo'lib, uning atrofida ulkan yot tana hujayralari jovlashadi. Kevinchalik granulyomalar fibroz to'qima bilan almashinadi. Qalqonsimon bez oldiniga kattalashib, paypaslab ko'rilganida tarang bo'lib qo'lga unnaydi, bezillab turadi. Tireotoksikoz alomatlari paydo bo'lishi mumkin. Biror haftadan keyin kasallikning bu alomatlari yo'qolib ketadi, gipertireoz eutireoid holat bilan almashinadi. Ba'zi hollarda gipotireoz boshlanadi. Hozir tasvirlangan bu xildagi struktura o'zgarishlari ko'pincha tabiatan qaytar bo'ladi.

# SURUNKALI TIREOIDIT

Surunkali tireoidit tranzitor tireotoksikoz va bez to'qimasida limfotsitar infiltrasiya paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi. Har qanday yoshdagi odamlarda, ko'proq ayollarda bo'ladi. Bu tireoiditning sababi noma'lum. Qalqonsimon bez odatdagi kattalikda bo'lishi yoki o'rtacha darajada kattalashishi mumkin. Ikkala bo'lagi bir xil darajada gipertrofiyalanadi. Kesib ko'rilganida ko'zga tashlanadigan o'zgarishlar bo'lmaydi yoki parenximasining kichik-kichik joylari oqarib qolgan bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida bez to'qimasining limfotsitlar bilan bir tekis yoki har joy-har joyda infiltrasiyalanib, follikulalarining zararlangani va kichikroq skleroz o'choqlari borligi asosiy morfologik belgi bo'lib hisoblanadi. Xashimoto kasalligidagidan farq qilib, bu limfotsitar infiltrasiya -unchalik zich bo'lmaydi. Ko'payish markaziga ega bo'lgan limfoid follikulalar hosil qilmaydi. Plazmatik hujayralar va yarim o'tkir tireoiditga xos bo'lgan granulyomalar bo'lmaydi.

Kasallik endigina boshlanib kelayotgan mahalda simptomlarsiz o'tadi. Keyinchalik tireotoksikoz boshlanib, bez kattalashadi. Tireotoksik fazasi odatda bir necha oy (bir necha yil) davom etadi, eutireoz bilan almashinadi. Qalqonsimon bez uzoq muddat davomida kattalashganicha turaverishi mumkin.

# QALQONSIMON BEZ 0'SMALARI

Qalqonsimon bez o'smalari xavfli va xavfsiz o'smalarga bo'linadi. Ular solitar yoki tugunli tuzilmalar ko'rinishida bo'lishi mumkin. Xavfsiz o'smalari orasida adenoma ko'proq, fibroma, teratoma, paraganglioma, gemangioma, lipoma, mioma kamroq uchraydi. Ko'proq endemik bo'qoq o'choqlarida va radioaktiv nur ta'siriga duch kelgan aholi orasida kuzatiladi. Bu bez o'smalarining eng ko'p tarqalgan xili tugunli adenomadir. Qalqonsimon bez raki nihoyat darajada kam uchraydi.

#### **ADENOMA**

.Adenoma - bu follikulalar epitehysidan paydo bo ladigan xavfsiz o sma bo'lib, har qanday yoshdagi odamda uchrashi mumkin. Solitar adenomalar ko'pincha endemik bo'lmagan mintaqalarda uchraydi. Bo'qoqning tugunli shakli uchun bezda tugunlarning ko'p bo'lishi xarakterlidir. Qalqonsimon bez adenomalari odatda sferik shaklda bo'lib, eskirgan sayin aksari kattalashib boradi. Ularning diametri 4 sm dan ortmaydi. Kesib ko'rilganida adenomalaming rangi kulrangdan to jigarrang tusgacha boradi, markazida fibroz yoki petrifikasiya o'choqlari topiladi. Ba'zilari kistoz degenerasiyaga uchrashi mumkin.

Gistologik tuzilishi jihatidan qalqonsimon bez adenomalarining bir necha xili tafovut qilinadi:

- 1) har xil kattalikdagi follikulalardan tuzilgan follikulyar adenoma (makro va mikrofollikulyar adenomalar);
- 2) kolloid bilan to'lgan dumaloq shaklli follikulalardan iborat kolloid adenoma, buning interfollikulyar stromasi sust rivojlangan bo'ladi;
- 3) odatdagicha kattalikdagi follikulalardan tuzilgan, stromasi kam bo'ladigan oddiy adenoma;
- 4) fetal adenoma unda qalin biriktiruvchi to'qima bilan ajralib turadigan mayda follikulalar topiladi;
- 5) embrional adenoma, bu adenomada hujayralar bir-biri bilan qo'sqilib, tortmalar hosil qiladi, follikulalar tarqoq va abortiv tuzilishga ega bo'ladi;
- 6) papillyar adenoma odatda kapsula bilan oʻralgan, papillyar strukturalari epiteliy bilan qoplangan boʻladi. Papillyar adenomalaming gistologik tuzilishiga koʻra papillyar rakdan ajratish qiyin boʻladi, shu munosabat bilan bir qancha olimlar papillyar adenomani karsinoma yoki potensial karsinoma deb hisoblashni ma'qul koʻradilar.

Adenomani tugunli bo'qoqdan ajratib olish uchun quyidagilarni esda tutish kerak: 1) adenoma tugunli bo'qoqdan farq qilib, kapsula bilan oʻralgan; 2) gomogen tuzilishga ega boʻladi, atrofdagi tireoid toʻqimadan aniq ajralib turadi; 3) qalqonsimon bezning atrofdagi intakt to'qimasi follikulalarini bosib qoʻyadi.

Xavfsiz follikulyar adenomani kapsulaga oʻralgan, yaxshi tabaqalashgan follikulyar karsinomadan ajratib olish zaruriyati tugʻilganida, ayniqsa adenoma oddiy koʻz bilan koʻrinadigan va kapsulasi bilan tomirlarida, garclii juda oz boʻlsa-da, invaziya belgilari boMgan mahallarda katta qiyinchiliklar tug¹ ilishini esda tutish kerak (bunday adenomalar *angio-invaziv adenoma* deb ataladi).

# **OALOONSIMON BEZ RAKI**

Qalqonsimon bezning barcha xavfli o'smalari orasida uning raki ko'proq uchraydi. Qalqonsimon bez raki asosan ikki toifaga boMinadi: 1) yaxshi tabaqalashgan karsinomalar: papillyar va follikulyar rak; 2) kam tabaqalashgan karsinomalar, bularga medullyar karsinoma va tabaqalashmagan karsinoma kiradi. Qalqonsimon bez raki ayollarda 2 baravar ko'proq kuzatiladi, har qanday yoshda ham bo'laveradi. Biroq papillyar va follikulyar rakning asosan 30 yoshgacha bo'lgan odamlarda, ayniqsa boshi bilan bo'yniga avvallari nur ta'sir etgan odamlarda uchrashini aytib o'tish kerak.

Qalqonsimon bez raki paydo bo'lishida umumlashtiruvchi nur ta'sirining ahamiyati katta, Xirosima, Nagasaki va Chernobilning qayg'uli tajribasi shundan darak berib turibdi. So'nggi yillarda qalqonsimon bezning ba'zi o'smalarida mutatsiyalarga uchragan ras- genlar topilgan. Bundan tashqari, c- erb B va c - erb B/2 onkogen ekspressiyasi kuzatiladi. Shunisi qiziqki, c- erb B- onkogen epidermal o'sish omili reseptorlarini kodlaydi.

# Papillyar rak

Qalqonsimon bezning papillyar raki barcha karsinomalarning 60-70 foizini tashkil etadi va yaxshi tabaqalashgan o'smalar jumlasiga kiradi. Bu rakning o'lchamlari har xil: diametri 1 sm va bundan ko'ra kattaroq bo'ladi. U multisentrik ravishda o'sishi ham mumkin. Jarayon zo'rayib borgani sayin o'sma bez kapsulasi va atrofidagi to'qimalarga o'sib kiradi, kulrang yoki jigarrang tusda bo'lishi, paypaslab ko'rilganida qo'lga qattiq o'nashi bilan ajralib turadi.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'smaning biriktiruvchi to'qima va kapillyarlardan tuzilgan so'rg'ichlardan iborat ekanligi ko'zga tashlanadi (86-rasm). So'rg'ichlarining stromasi bir qavat kubsimon yoki past silindrsimon epiteliy hujayralari bilan qoplangan bo'ladi. Hujayralar goho bir necha qator bo'lib turadi. Ular yaxshi tabaqalashgan, lekin kamdan-kam hollarda anaplaziyaga uchragan boMadi, mitozlar kamdan-kam ko'zga tashlanadi. Yadrolarning pardasi yaxshi bilinib turadi, yadrochasi kichkina, markazdan tashqarida joylashgan bo'ladi. Papillyar rakning boshqa xillarida o'smada so'rg'ichsimon strukturalar bilan birga follikulalar, papillomalaming

86-rasm Qalqonsimon bez papillyar karsinomasi.

E£S boMsa, uning oqibati bi, qadar 4\*

Follikulyar rak ^ tomirlarga oʻsib

Follikulyar '^ak.arg» metastazlar berad,

mumkin. 0'sma hujayralari har xil darajada tabaqalashgan bo'ladi. Follikulyar epiteliyning yetuk hujayralari bilan bir qatorda tabaqalashmagan hujayralari ham uchraydi. Yuqori darajada tabaqalashgan hujayralar mayda follikulalar hosil qiladi. Anaplastik o'sma hujayralari polimorf bo'ladi va yakka-yakka follikulalami hosil qiladi. Ularning mitotik faolligi yuqori bo'ladi. Follikulyar rakning tugunli xilida, angioinvaziv adenomadan farq qilib, o'sma hujayralari tomirlarga o'sib kirgan joylardan tashqari (bunday hodisa adenomada ham uchraydi), mitozlar, hujayra atipizmi ham topilishi kerak.

Klinik jihatdan olganda, atrofdagi to'qimalarga o'sib kirgan kattagina follikulyar rakni oddiy ko'z bilan ko'rganda ham tanib olish oson, holbuki rakning tugunli xillari biopsiya diagnostikasini talab etadi. O'sma *oqibati* uning katta-kichikligi va organizmga nechog'lik tarqalganiga bog'liq. Masalan, karsinomalar kichik va kapsulaga o'ralgan bo'lsa, oqibati bir muncha xayrli bo'ladi.

# Anaplastik rak

Yuqorida tasvirlagan o'smalardan anaplastik rak og'ir o'tishi, xavfli bo'lishi bilan farq qiladi. 60-80 yashar odamlar orasida uchraydi. Kasallar odatda ikki yil ichida o'lib ketadi. Bez kapsulasiga tez o'sib kiradigan yirik tuzilma ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida bu o'smaning mutlaqo tabaqalashmagan va sarkoma hujayralariga o'xshab ketadigan mayda duksimon hujayralardan tuzilgani ma'lum bo'ladi. Ularning orasida ko'p yadroli ulkan hujayralar va ko'p qavatli yassi epiteliy hujayralari uchraydi. Ba'zan osteoklastlarga o'xshab ketadigan hujayralar uchrab qoladi. Anaplastik rak tobora kattalashaveradi, o'sib, qalqonsimon bezni egallab oladi-da, tez orada undan tashqariga ham chiqib ketadi. Ko'p joylarga va barvaqt metastazlar beradi.

# Medullyar rak

O'sma APUD-tizimning neyrosekretor hujayralari qatoriga kiradigan parafollikulyar hujayralardan (C-hujayralardan) paydo bo'ladi va ko'p miqdorda biologik laol birikmalar, xususan kaisitonin va boshqa peptid gormonlar, jumladan adrenokortikotrop gormon ishlab chiqarib turadi. Medullyar karsinomaning karsinoembrionik antigen ham ishlab chiqarishi yaqinda aniqlandi. Bir qancha hollarda medullyar rak bitta oila a'zolarida paydo bo'ladi va feoxromositoma, Reklingxauzen kasalligi hamda paratireoid bezlar o'smalari bilan birga davom etib borishi mumkin.

Sporadik o'sma kattagina bo'lishi bilan ajralib turadi, odatda oqimtir, ba'zan sarg'ishroq bo'lib ko'zga tashlanadigan, og'rimaydigan qattiqqina tugun ko'rinishida bo'ladi. Qalqonsimon bezning butun bir bo'lagini egallab olgan bo'lishi mumkin. Medullyar rak aniq chegaralarga ega bo'lmaydi va

tez oiada bezdan tashqariga ham chiqib ketadi. 0'sma to'qimasida qon quyilgan va nekroz boshlangan joylar topiladi. Medullyar rak tabiatan oilaviy tusda bo'lgan mahallarda katta-kichikligi jihatidan bir-biridan farq qiladigan (diametri bir necha santimetr keladigan) bir talay tugunlar ko'rinishida ko'zga tashlanadi. O'sma ba'zan bezning ikkala bo'lagini egallab olishi mumkin.

Mikioskopik jihatdan olganda o'sma ikki xil hujayralardan: duksimon (sarkomasimon) hujayralari va qatlamlar, tortmalar, trabekulalar holida joylashgan mayda dumaloq hujayralardan tuzilgan bo'ladi. Intakt to'qimada C-hujayralarning o'choqli giperplaziyasi kuzatiladi. Medullyar rakning xaiakteili belgisi stroma amiloidozidir. Bunda amiloid o'zining tuzilishi, kimyoviy tarkibi jihatidan tizim amiloidozida topiladigan amiloid«a o'xshagan bo'ladi.

^ O'sma ko'pincha regional- limfa tugunlariga metastazlar beradi. Kalsitonin va karsinoembrionik antigen miqdorining ko'payganligi medullyar rak diagnostikasini ancha osonlashtiradi. Bu o'sma odamning yoshlik vaqtida paydo bo'lsa, oqibati bir qadar xayrli.

#### PARATIREOID BEZLAR

Qalqonsimon bez yonidagi bezlar, ya'ni paratireoid bezlar kalsiy va fosfor almashinuvi idora etilishida qatnashadigan paratgormonni ishlab chiqaradi. Asosan, paratireoid bezlar zararlanishi tufayli ro'y beradigan patologik jaiayonlarning ikki guruhi ma'lum: giperparatireoz va gipoparatireoz.

### **GIPOPARATIREOZ**

Gipoparatireoz - paratireoid bezlar funksiyasining yetishmovchiligi - tetamya κο rinishida namoyon bo'ladi. Turmushda orttirilgan gipoparatireozning asosiy sabablari jumlasiga quyidagilar kiradi:

1) qalqonsimon bezdagi operatsiya mahalida paratireoid bezlarga shikast yetib, qon bilan ta'minlanishi va innervasiyasining buzilishi; 2) Shu bezlarda boshlanib, parenximasini yemiradigan har xil patologik jarayonlar: o'smalar, yallig lanish jaiayonlari, qon quyilish; 3) bo'qoqqa radioterapiya qilish natijasida paratireoid bezlarning radiasiyadan zararlanishi. Paratireoid bezlarni olib tashlash (ekstirpasiya) atireoz holati boshlanishiga olib keladi.

Gipoparatireoz tabiatan tug'ma bo'lishi mumkin, Di-Jorji sindromi mahalida ham kuzatiladi. Gipoparatireozning oilaviy bo'ladigan va boshqa endokrin bezlar funksiyalarining buzilishi hamda autoimmun jarayonlar bilan birga davom etib boradigan xillari ham tasvirlangan.

Bii qancha hollarda paratireoid bezlar funksiyasi yetishmovchiligining sababi noma'lum bo'lib qoladi. Biroq, mana shunday "idiopatik" gipoparatireoz T-hujayralar funksiyasining buzilishi va kandidoz bo'lishi

bilan birga davom etib boradi. Gipoparatireozning xarakterli belgilari tetaniya bo'lishi, ya'ni talvasa tutib turishidan tashqari gipokalsiemiya, tomirlar distoniyasi, odamning hushidan ketib turishi, trofik o'zgarishlar (gipokalsiemik katarakta, tirnoqlaming mo'rtligi, teri va tishlar kasalligi) bo'lishidir.

Patologoanatomik oʻzgarish!ar gipoparatireozda juda kam boʻladi; intrakranial kalsinoz, katarakta oʻchoqlari topiladi, holos. Chaqaloqlar gipotireozida tishlaming chiqish muddatlari va joylashuv tartibi buziladi.

#### **GIPERPARATIREOZ**

Giperparatireoz - paratireoid bezlar'ning "'patologik giperfunksiyasi - ikkita asosiy turga bo'linadi: birlamchi va ikkilamchi giperparatireoz. Birlamchisi paratireoid bezlarning zararlanganiga bog'liq bo'ladi, bunda kalsiy va fosfor almashinuvining buzilishi tabiatan ikkinchi o'rinda turadi. Jkkilamchisi paratireoid bezlardan tashqarida boshlangan patologik jarayonlarga bog'liq bo'ladi. Bu xildagi giperparatireozning eng ko'p uchraydigan sababi buyrak kasailiklaridir. Giperparatireozning ikkala xilida ham paratgormon ortiqcha ishlanib chiqadi. Biroq, birlamchi gipeфaratireozda giperkalsiemiya boshlansa, ikkilamchisida gipokalsiemiya bo'ladi, mana shunday gipokalsiemiya paratireoid bezlarda kompensator giperplaziya boshlanishiga olib keladi.

# BIRLAMCHI GIPERPARATIREOZ

Birlamchi giperparatireozning eng muhim diagnostik mezonlaridan biri giperkalsiemiyadir, bunday giperkalsiemiya quyidagilar tufayli boshlanadi:

- 1) osteoklastlar ishtirokida suyaklardan zo'r berib kalsiy ajralib chiqishi;
- 2) buyrak kanalchalarida kalsiyning ortiqcha qayta so'rilishi (reabsorbsiyasi);
- 3) me'da-ichak yo'lida kalsiy bilan birgalikda D vitaminning faol shakli [1,25-(OH)<sub>2</sub>-D] zo'r berib so'rilib borishi; 4) fosfatlarning ortiqcha miqdorda siydik bilan chiqib qondagi miqdori kamayib qolishi.

Biroq, qondagi kalsiy miqdorining ko'payishi gipervitaminoz D, granulyomatoz kasalliklar, ayniqsa sarkoidozda, skelet suyaklari uzoq muddat taxtakashlab qo'yilganida, endokrin bezlarga aloqasi yo'q o'smalar mahalida ham kuzatiladiki, buni unutmaslik kerak. Mieloma, bronxogen rak va sut bezlari raki mahalida kuzatiladigan giperkalsiemiya "ektopik giperparatireoz" yoki "psevdogiperparatireoz" deb hisoblanadi.

Chin giperparatireozning asosida quyidagilar yotadi: 1) adenoma; 2) paratireoid bezlarning birlamchi giperplaziyasi; 3) paratireoid bezlarning raki. Paratireoid bezlar giperfunksiyasi 80 foiz hollarda shu bezlarda solitar adenoma borligiga bogʻliq boʻladi.

# ADENOMA

Paratireoid bezlar adenomasi har qanday yoshdagi odamlarda boshlanishi mumkin, ko'pincha ayollarda kuzatiladi. Bu o'sma aksari solitar bo'ladi, lekin paratireoid bezlarning ikki tomonlama zararlanishi ham ehtimoldan uzoq emas. Kapsulaga o'ralgan, diametri 2-5 sm ga boradigan sariq-jigammg tusli yumshoq tugunlar shaklida ko'zga tashlanadi; parenxiinaning kattagina qismini egallab olib, saqlanib qolgan to'qimani bosib qo'yishi mumkin. Kamdan-kam hollarda adenoma qalqonsimon bez, timus, bo'yin to'qimalaridan joy oladi (ektopik adenoma).

Paratireoid bezlar adenomasi odatda poligonal shakldagi asosiy monomorf hujayralardan iborat, ularning sitoplazmasi sust asidofil bo'ladi. Yadrolari markazdan joy oladi va shakli bilan katta-kichikligi har xil bo'ladi. Sitoplazmasi och tusli yirik hujayralardan yoki sitoplazmasi eozinofil bo'ladigan hamda granulyar tarzda tuzilgan oksifil hujayralardan iborat adenomalar kamroq uchraydi. Aralash o'smalar ham tasvirlangan. Paratireoid bezlar interstisiysida normada bo'ladigan yog' hujayralari adenomada topilmaydi. O'sma hujayralari solid maydonlar, gohida tortmalar yoki bezsimon tuzilmalar hosil qiladi. Adenomalar, ulami hatto oksifil xillari ham ishlab turadi va giperparatireoz boshlanishiga olib boradi. Adenomani olib tashlash paratireoid bezlar funksional faoliyatini asliga keltiradi.

#### PARATIREOID BEZLARNING BIRLAMCHI GIPERPLAZIYASI

Ikkilamchi giperparatireoz mahalida kuzatiladi. Biroq, bez giperfunksiyasining sababini aniqlash mumkin bo'lmagan hollarda yuzaga kelgan giperplaziyani birlamchi giperplaziya deb qaraladi.

Adenomadagidan farq qilib, zararlangan bezlar ko'proq darajada kattalashadi va jarayon asosan ustki bezda bo'ladi. Ko'pchilik hollarda inkapsulyasiya hodisasi kuzatilmaydi. Aksari asosiy hujayralar giperplaziyasi boshlanadi, bunday giperplaziya "asosiy hujayralarning birlamchi giperplaziyasi" deb hisoblanadi. Goho - "och tusli hujayralarning birlamchi giperplaziyasi" ham boshlanadi. Hujayralar asosan monomorf bo'ladi, polimorfizm hodisasi ularda kamdan-kam kuzatiladi (87-rasm). Bunda bo'laklar orasidagi biriktiiuvchi to'qima bilan r.ormada ham uchraydigan yog' hujayralari ham saqlanib qoladi.

87- rasm. Paratireoid bezlarning birlamchi giperplaziyasi.

# PARATIREOID BEZLAR RAKI

Paratireoid bezlar raki 1 foiz hollarda giperparatireozga sabab boMadi. Bu rak sekinlik bilan oʻsib tarqalib boradi va ahyon-ahyonda juda katta boMadi. Har qanday xavfli oʻsma singari bu rak ham atrofdagi toʻqimalarga oʻsib kirib, avvaliga regionar limfa tugunlariga, goho ancha olisdagi joylarga metastazlar beradi. Kichik oMchamdagi rakni adenomadan ajratib olish qiyin, shu munosabat bilan differansial diagnostika oʻtkazishga imkon beradigan quyidagi uchta mezon bor-yoʻqligini aniqlash muhim: 1) mahalliy invaziya bor-yoʻqligini; 2) boʻyin limfa bezlari, oʻpka, jigar, suyaklarda metastazlar bor-yoʻqligini; 3) aniq koʻzga tashlanadigan atipiya bilan birgalikda bez kapsulasi va tomirlarig^ oʻtgan invaziya bor-yoʻqligini.

# PARATIREOID OSTEODISTROFIYA

Giperparatireozda asosan ikkita tizim: ajratish tizimi (buyraklar) bilan suyak tizimi zararlanadi. Suyak tizimi zararlanganida paratireoid osteodistrofiya boshlanadi, bunday distrofiya uchun kalsiy zahiralarining suyaklardan ortiqcha miqdorda chiqib ketib, qonda kalsiy miqdorining koʻpayishi va skeletda deossifikasiya boshlanishi xarakterlidir.

Paratireoid osteodistrofiyada skelet boshidan oyogMgacha zararlanadi. Suyaklardagi o'zgarishlar kasallikning ogMr-yengilligi, qanchadan beri davom etib kelayotgani va asoratlarining tabiatiga bogMiq boMadi. Kasallik bir qadar seziladigan hollarda naysimon suyaklar zich moddasining yupqa tortib, gavers kanallari juda kengayib ketganligi uchun uzunasiga qatlanib turgani xarakterli boMadi. Yassi suyaklar bilan naysimon suyaklarning epifizlarida suyak toʻsinlarining soʻrilishi ulkan hujayralar ishtiroki bilan oʻtadi, mana shunday hujayralar koʻp miqdorda toʻplanib, ba'zan oʻsmasimon tuzilmalarga oʻxshab qoladi. Bunda aksari qoʻngʻir oʻsmalar (osteoklastoblastoma oʻsimtalari), qon bilan, seroz yoki qoʻngʻir tusli qonsimon suyuqlik bilan toʻlib turgan boʻshliqlar yuzaga keladi (qon pigmenti bu suyuqlikka qoʻngʻir tus beradi). Bunday tuzilmalar odatda uzun suyaklarning diafizlarida boMadi. Yassi suyaklar pichoq bilan oson kesiladi. Aksari suyaklarning shakli oʻzgarib ketadi (deformasiya).

Sezilarli paratireoid osteodistrofiya mahalida mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida suyak tuzilmalarining osteoklastik tarzda zo'r berib so'rilib borayotgani va shu bilan birga suyak hosil boMish jarayoni ham bo'lib turgani topiladi. Yangi hosil bo'lgan suyak tuzilmalari yetilmaganligi bilan ajralib turadi. Naysimon suyaklarning zich moddasi qaytadan tuzilishi natijasida spongioz bo'lib qoladi. Zich modda bilan g'ovak modda o'rtasida normada bilinib turadigan chegara yo'qolib ketadi. Suyaklar orasidagi kamgaklarda hujayra-tolalardan iborat to'qima paydo bo'ladi. O'smasimon tuzilmalar gistologik jihatdan chin o'smalarga - osteoblastoklastomalarga o'xshab ketadi, biroq ulardan farq qilib, tabiatan reaktiv boMadi va paratireoid bezlar adenomasi olib tashlanganidan keyin yo'qolib ketadi. Paratireoid osteodistrofiya mahalida ba'zan me'da-ichak yo'li, o'pka, buyraklarda kalsiy tuzlari to'planib qoladi.

Klinik manzarasi suyak va bo'g'imlarda og'riq bo'lishi bilan ifodalanadi. Kasallikning dastlabki davrlarida mahalliy o'zgarishlar boMmasligi yoki shish ko'rinishida bo'lishi mumkin. Kasallik zo'rayib borgani sayin suyaklarda patologik siniqlar yuzaga kelib, skelet shakli aynaydi (deformasiya), soxta bo'g'imlar yuzaga keladi. Paratireoid osteodistrofiya yurak-tomirlar tizimi, ajratish, hazm tizimlari funksiyasining buzilishi bilan birga davom etib boradiki, bu hodisalar tegishli organlarning kalsifikasiyaga uchraganiga bog'liq bo'lishi mumkin.

Gipertireozning buyrakka aloqador xili zo'r berib ortiqcha kalsiy chiqib turishi munosabati bilan boshlanadi, bu narsa, bir tomondan, buyrak kanalchalari va atrofidagi to'qimalarda kalsiy to'planib qolishiga, ikkinchi tomondan esa, ohakli toshlar hosil bo'lishiga olib boradi. Buyrak kanalchalari va atrofidagi to'qimalarda kalsiy to'planib qolishi, ya'ni nefrokalsinoz buyrak funksiyalarining buzilishiga sabab bo'ladi. Toshlar hosil bo'lishi esa, siydik-tosh kasalligining og'ir xili (nefrolitiaz) boshlanib, buyrak kanalchalari, qovuq va siydik yo'llariga konkrementlar tushib turishiga olib keladi. Buyrakdagi toshlar gematuriya sabab bo'lib, buyraklarga infektsiya

o'tishiga olib boradi. Tosh siydik yo'liga o'tganida buyrak sanchig'i boshlanadi. Siydik yo'llari to'silib qolib, gidronefroz ham boshlanishi mumkin.

# BUYRAK USTI BEZLARI

Buyrak usti bezlarida turli patologik jarayonlar uchraydi: rivojlanish nuqsonlari (masalan, buyrak usti bezlari gipoplaziyasi, distopiyasi), distrofik nekrotik jarayonlar, qon aylanishining izdan chiqishi, yalligʻlanish, atrofiya, oʻsmalar shular jumlasidandir. Mana shu jarayonlaming hammasi buyrak usti bezlarining funksional faolligi izdan chiqishiga sabab boʻladi. Ayni vaqtda ulardan ba'zilari organning- giperfunksiyasiga trlib borsa, boshqalari gipofunksiyasiga olib keladi.

Ma lumki, buyrak usti bezlari ta'sir doirasi keng va biologik xossalari juda xilmaxil bo lgan gormonlarni ishlab chiqaradi. Bu bezlarning miya moddasida katexolaminlar (adrenalin, noradrenalin, dofamin), po'stloq moddasida kortikosteroidlar (mineralokortikoid gormonlar, glyukokorti- koidlar, adrenal androgenlar) ishlanib chiqadi.

Buyrak usti bezlari po stlog'inmg funksiyasi kuchayib (giperfunksiyasi), kortikosteroidlar ortiqcha miqdorda ishlanib chiqadigan mahallarda uchta asosiy sindrom boshlanadi:

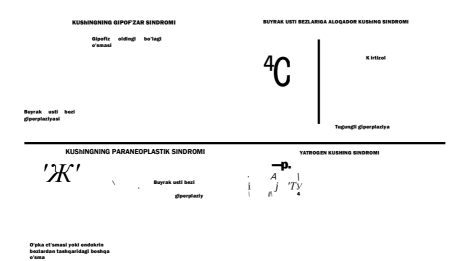
1) kortizol (asosiy glyukokortikoid) gipersekresiyasiga aloqador bo'lgan Kushing sindromi; 2) aldosteron gipersekresiyasiga aloqador giperaldosteronizm sindromi', 3) adrenal androgenlar ortiqcha miqdorda ishlanib

chiqqanida boshlanadigan adrenogenital sindrom.

Buyrak usti bezlari gipofunksiyasi shu bezlarda destruktiv jarayonlar bo lganida yoki gipotalamo-gipofizar tizim funksiyasi buzilganida, masalan, gipofizda gormon ishlab chiqarmaydigan adenoma paydo boʻlganida boshlanadi. Shunday qilib, buyrak usti bezlari po stlog ining birlamchi yetishmovchiligi (bu hodisa Addison kasalligi tariqasida ma'lum) va AKTG tanqisligiga aloqador boʻlgan ikkilamchi yetishmovchiligi tafovut qilinadi.

# BUYRAK USTI BEZLARI GIPERFUNKSIYASI KUSHING SINDROMI

Kushing sindromining asosiy klinik belgilari quyidagilardir: gavdani yogʻ bosishi, odam yuzining dum-dumaloq (xuddi oydek) boʻlib qolishi, gipertenziya, glyukoza metabolizmining buzilishi, muskullar zaifligi, amenoreya, girsutizm, osteoporoz va depressiyadan tortib psixozlargacha borib yetadigan ruhiy oʻzgarishlar.



88- rasm. Kushing sindromi qanday ekzogen va endogen omillar ta'siriga qarab har xil boʻladi (Kumar V., 1992).

Kushing sindromining patogenezi bir xil emas, shu munosabat bilan bu sindromning bir necha turi tafovut qilinadi (88-rasm). Kushing sindromi 6070 foiz hollarda kortikotropinning ortiqcha ishlanib chiqayotganiga bog'liq bo'ladi, shuning uchun uning bu xilini Kushingning gipofizar kasalligi deb aytish to'g'riroq. Bu kasallikning sabablari quyidagilar bo'lishi mumkin:

1) kortikotropin ishlab chiqaruvchi gipofiz mikroadenomasi; 2) gipotala- musning zararlanishi (bu hodisa kortikotropin rilizing-omili gipersekresiyasi bilan birgalikda davom etib boradi); 3) AKTG miqdorining ortishi, bu narsa buyrak usti bezlari giperplaziyasiga va demak kortizol gipersekresiyasiga olib boradi,

20 foiz hollarda buyrak usti bezlari funksiyasi mustaqil holda kuchayadi (buyrak usti bezlariga aloqador Kushing sindromi), bu naisa quyidagilarga bogʻliq boʻlishi mumkin:
1) gormon ishlab chiqaradigan adenoma paydo boʻlishiga; 2) buyrak usti bezlari poʻstloq moddasining rakiga yoki tabiatan noma'lum tugunli giperplaziyasiga. Kushing sindromining bu xili qonda kortizol miqdori yuqori va AKTG miqdori past boʻlishi bilan ta'riflanadi.

Paraneoplastik Kushing sindromi ham tafovut etiladi, bu sindrom o'zining avj olib borish mexanizmi jihatidan kasallikning oldingi xillaridan farq qiladi, chunki u ektopik AKTG sekresiyasiga yoki masalan, bronxogen rak timoma, Langergans orolchalarining o'smalari singari boshqa o'smalar tomonidan shu gormonning biologik faol qismlari ishlanib chiqishiga bog'liq

bo'ladi. Bemorlarda, xuddi "gipofizar Kushing kasalligi" da bo'lgani kabi, qonda kortizol miqdori ham, AKTG miqdori ham ko'payib qoladi va bu narsa buyrak usti bezlari giperplaziyasiga olib boradi.

Yatrogen Kushing sindromi glyukokortikoidlarni uzoq muddat iste'mol qilib yurgan bemorlarda, masalan, biror organ koʻchirib oʻtkazilgan resipientlarda boshlanadi. Ekzogen steroidlar Kushing sindromiga tipik boʻlgan klinik simptomlarni keltirib chiqaradi. Shu bilan bir vaqtda buyrak usti bezlari poʻstloq moddasining ikki tomonlama atrofiyasi AKTG sekresiyasini susaytirib qoʻyadi.

Patologik anatomiyasi. Asosiy o'zgarishlar gipofiz va buyrak usti beziarida ko'zga tashlanadi. Qondagi kortizol miqdorining k'o'pa\rb ketishi Kushing sindromining yuqorida bayon qilinib o'tilgan hamma xillarida ham gipofizning o'smaga aloqasi yo'q kortikotroplariga teskari ta'sir ko'rsatadi va bazofillarda gialin degenerasiyasi boshlanishiga sabab bo'ladi. Tarkibida AKTG bo'ladigan sitoplazmatik granulalar soni juda kamayib ketadi yoki gialin bilan butunlay almashinib qoladi, bunday gialin zich joylashgan mikrofilamentlar to'plamidan iborat bo'ladi. Gipofizar Kushing sindromida gipofizda odatda kortikotrop (bazofil) adenoma, aksari mikroadenoma topiladi. Goho kortikotroplar giperplaziyasi boshlanadi.

Kushing sindromining har xil turlarida, buyrak usti bezlari ko'zga tashlanadigan o'zgarishlar bir xil emas. Kushing sindromining gipofizar va paraneoplastik xillarida buyrak usti bezlari po'stloq moddasining tabiatan tugunchali bo'ladigan ikki tomonlama giperplaziyasi topiladi, buyrak usti bezlari arzimas darajada kattalashgan bo'lishi mumkin yoki aksincha, juda kattalashib, og'irligi odatdagidan 2-3 baravar ortib ketishi mumkin. To'rsimon va dastasimon zonalardagi hujayralar gipetplaziyasi tarqoq yoki har yer-har yerda (tuguncha ko'rinishida) bo'lishi mumkin.

Kushing sindromining adrenal xili buyrak usti beziarida adenoma yoki goho rak paydo bo'lishi munosabati bilan boshlanadi. O'sma giperfunksiyasida buyrak usti bezlari atrofidagi to'qima, shuningdek intakt buyrak usti bezining kontralateral po'stlog'i atrofiyaga uchraydi. Kushing sindromining yatrogen xilida buyrak usti bezlari po'stlog'ining ikki tomonlama atrofiyaga uchrashi kuzatiladi.

Kushing sindromi odamning har qanday yoshida boshlanishi mumkin, lekin o'rta yashar kishilarda ko'proq uchraydi va aksari ayollarda bo'ladi.

# GIPERALDOSTERONIZM

Ma'lumki, aldosteron organizmdagi elektrolitlar muvozanatini shuningdek qon va hujayralar orasidagi suyuqlik hajmini idora etib boradi. Shu munosabat bilan aldosteron sekresiyasining kuchayishi gipokaliemiya va gipematriemiya boshlanishiga olib keladi. Birlamchi va ikkilamchi giperaldosteronizm tafovut qilinadi. Birlamchi giperaldosteronizm

gormonning ortiqcha miqdorda hosil bo'lishi fiziologik ehtiyojiga bogMiq boMmagan hollarda boshlanadi. *Ikkilamchi giperaldosteronizm* organizmda yuzaga kelgan o'zgarishlarga javoban boshlanadigan kompensator reaksiya deb hisoblanadi, masalan, badanga shish kelganda, gipovolemiya mahalida, buyrak perfuziyasi kamayganida shunday boMadi va hokazo. Bunday hollarda giperaldosteronizm renin sekresiyasi kuchayishi, ya'ni plazmadagi renin faoliyati zo'rayishi natijasida boshlanadi. Birlamchi giperaldosteronizmda plazmadagi renin faoliyati, aksincha, susayadi, chunki natriyning ushlanib qolishi qon hajmi ko'payishiga sabab boMadi va renin ajralib chiqishini susaytirib qo'yadi. Shunday qilib, birlamchi giperaldosteronizm gipokaliemiya, gipernatriemiya, gipertenziya boMishi, plazmadagi renin miqdorining kamayishi bilan ta'riflanadi. Kaliy konsentrasiyasining pastligi muskullarning zaiflashib ketishiga, yurak faoliyatining izdan chiqishiga sabab boMadi.

Giperaldosteronizm ko'proq o'rta yashar ayollarda kuzatiladi va 90 foiz hollarda buyrak usti bezlarining ortiqcha miqdorda steroidlar ishlab chiqaradigan adenomasiga, kamroq hollarda buyrak usti bezlarining bilateral giperplaziyasiga (idiopatik giperaldosteronizm) va karsinomaga bog'liq bo'ladi.

Adenoma aksari chap tomondagi buyrak usti bezidan joy oladi, diametri 2 sm ga bormaydi. Bu o'sma kapsula bilan o'ralgan bo'ladi. Adenoma hujayralari o'z tuzilishiga ko'ra buyrak usti bezlari dastasimon zonasi yoki koptokchalar hujayralariga o'xshab ketadi, lekin ikkala tipdagi hujayralar ham uchrashi mumkin.

*Idiopatik giperaldosteronizmda* koptokcha zonasi hujayralari diffuz ravishda, goho tugun-tugun bo'lib giperplaziyaga uchraydi. Bu hujayralarga ba'zan buyrak usti bezi po'stlog'i dastasimon zonasining hujayralari aralashgan bo'lishi mumkin.

So'nggi yillardagi tadqiqotlarda gipofizdan ishlanib chiqadigan omilni ko'paytiruvchi aldosteron ajratib olingan.

# ADRENOGENITAL SINDROM

Adrenogenital sindrom buyrak usti bezleri pe'stloq moddasining funksiyasi kuchayib, androgenlar ortiqeha ishlanib chiqayotganiga bog'liq kasallikdir. Buyrak usti bezi po'stloq moddasining o'smalari (adenomasi, raki) mahalida yoki buyrak usti bezi po'stloq moddasi tug'ma giperplaziyaga uchraganida paydo bo'ladi. So'nggi holda bu sindrom chaqaloqlik davrida, goho bola bir necha yoshga to'lganidan keyin boshlanadi.

Buyrak usti bezlari po'stlog'i tug'ma giperplaziyasining sababi steroid gormonlaming biosintezida qatnashadigan maxsus fermentlaming irsiy sabablarga ko'ra tanqis bo'lib qolishidir, buning natijasida kortizol ishlanib

chiqishi to xtab qoladi. Ana shu hodisa AKTG faoliyatining kuchayib, keyin buyrak usti bezlari tugʻma giperplaziyasi boshlanishiga olib keladi.

Fermentlar tanqisligi ba'zi hollarda steroid gormonlar sintezi toʻxtab qolib, androgenlar sekresiyasi kuchayishiga va adrenogenital sindromning sof viril xili boshlanishiga olib keladi. Boshqa fermentlar tanqis boʻlib qolgan mahallarda androgenlargina emas, mineralokortikoidlar ham ortiqcha hosil bo lib boradi. Bu holda adrenogenital sindromning tuzni yoʻqotib boradigan xili (tuz yoʻqolish sindromi) boshlanadi. Bu kasallik aksari bitta oiladagi bir nechta bolada boMadi. Kasallikning suyak surishi autosom-resessiv genga bog liqdir. Buyrak usti bezlari poʻstlogʻining tugʻma giperplaziyasi " κο pchilik hollarda C-21-gidioksiIaza tanqisligiga bog-In.] boMadi. Bu fermentni kodlovchi gen 6 xromasomaning kalta yelkasidan joy olgan va NLA-B-lokusi bilan mahkam bogMangan boMadi.

C-21 -gidroksilazaning arzimas darajali tanqisligi klassik "sof virilizm"ga olib boradi, bunda ayollarda erkaklarga xos boMgan ikkilamchi jinsiy belgilar paydo bo'ladi: ovoz tonining pastligi, tana muskullarining ortiq darajada nvojlanishi, qov junlarining erkaklarga xos tarzda oʻsishi, soqol-moʻylov hosil boMishi, klitorning kattalashib ketishi, hayz toʻxtab qolishi shular jumlasidandir. Xuddi shu fenmentning tanqisligi "klassikmas virilizm" boshlanishiga olib kelishi yaqinda isbot etildi, bunday virilizm yosh juvonlarda pushtsizlik, boʻyining pastligi, yuzida jun paydo boMishi, yogʻ bezlarining yalligManib ketishi bilan nainoyon boMadi. Erkaklaming jinsiy jihatdan barvaqt yetilishi ham kuzatiladi. Adrenogenital sindromning shu ikkala xili o g il bolalarda sust ifodalangan boMadiyu, lekin jinsiy jihatdan barvaqt yetilish simptomlari bolalik davridayoq ma'lum beradi.

C-21 gidroksilaza fermenti sezilarli darajada tanqis boMib qolgan mahallarda chaqaloqlarda tuz yoʻqotish sindromi boshlanadi, chunki kortizol ham, aldosteion ham ortiqcha chiqib turadi. Bu sindrom varaq-varaq qusish, tana vaznining kamayib borishi, suvsizlanish, tomirlarga aloqador kollaps boshlanishi, yurak ishi inaromining izdan chiqishi bilan namoyon boMadi. O lim hollarining sababi oʻtkir tomirlar yetishmovchiligi yoki giperkaliemiyadir.

Buyrak usti bezlarinmg tugʻma giperplaziyasida ularning ogMrligi 80-90 g ga borib qolishi mumkin. Toʻrsimon zona, ba'zan uchala zonaning hammasi giperplaziyaga uchragan boMadi. Yuzaga keladigan adenoma buyrak usti bezlari poʻstlogMning toʻrsimon zonasi hujayralaridan tarkib topadi. Adrenogenital sindromning boshlanishi aksari buyrak usti bezlarining karsinomasiga bogMiq boMishini aytib oʻtish kerak. Tuxumdonlar atrofiyalanib, birlamchi va atretik follikulalari yoʻqolib ketadi. Kistalar paydo boMib, oqsilli pardasining qalinlashib qolishi ham mumkin. Moyaklarda atrofiya boshlanib, spermatogenez toʻxtab qoladi, interstisial hujayralar boMmaydi.

#### BUYRAK USTI BEZLARI GIPOFUNKSIYASI ADDISON KASALLIGI

Addison kasalligi buyrak usti bezlarining surunkali yetishmovchiligiga bog'liqdir. Ikkala jinsdagi 20-50 yashar kishilarda uchraydi. Buyrak usti parenximasining 90 foizi yemirilib ketgandagina gipokortisizm simptomlari paydo bo'ladi.

Etiologiyasi va patogenezi. Addison kasalligiga olib keladigan sabablar juda xilma-xil. Buyrak usti beziarida boshlanadigan patologik jarayonlar: sil, zaxm, qon quyilishi, mikoz, ikki tomonlama o'smalar, buyrak usti bezlari amiloidozi, ularning yiringlab irib ketishi singari hodisalar ana shunday sabab lard an hisoblanadi. Biroq, ko'pchilik hollarda Addison kasalligi tabiatan idiopatik bo'ladi. Uning boshlanishi asosan autoimmun jarayonlarga bog'liq deb taxmin qilinadi. 80 foiz hollarda bu kasallikka sil va idiopatik atrofiya sabab bo'ladi. Buyrak usti bezlari atrofiyasi odam AKTG ishlanib chiqishini susaytirib qo'yadigan glikokortikoidlarni uzoq muddat ichib yurgan mahallarda ham boshlanishi mumkin. Bunday hollarda gormon ichish to'satdan to'xtatib qo'yilgan mahallarda buyrak usti bezlari yetishmovchiligi kuzatiladi.

Quyidagi omillar idiopatik Addison kasalligining autoimmun tabiatga ega ekanligini ko'rsatadi:

- 1) buyrak usti bezlari parenximasining, xuddi Xashimoto tireoditida bo'lgani kabi, atrofiyaga uchrashi va to'qimasining diffuz infiltrlanishi;
- 2) 50-70 foiz hollarda qonda buyrak usti bezlari to'qimasiga autoantitelolar borligi;
- 3) qalqonsimon bez to'qimasi va me'da shilliq pardasiga qarshi autoantitelolar bo'lishi:
- 4) buyrak usti bezlari autologik to'qimasi va Freynd ad'yuvanti in'eksiya qilinganida tajribada Addison kasalligini vujudga keltirish mumkinligi.

Patologik anatomiyasi. Idiopatik Addison kasalligida buyrak usti bezlari kichrayib, ogʻirligi 2,54 grammgacha tushib qoladi. Kesib koʻrilganida miya qatlami butunlay saqlanib qolgani holda poʻstloq qavati ancha yupqa tortib qolgan boʻladi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida adrenal hujayralarning atrofiya va dcstruksiyaga uchrab ketgani, oʻm:da chandiq toʻqima paydo boʻlgani topiladi. Poʻstloq moddasining saqlanib qolgan hujayralari odatda kattalashgan, sitoplazmasi eozinofil, lipidlari kamaygan boʻladi. Stromasi limfotsitlar bilan infiltrlanadi.

Sildan zararlanganida buyrak usti bezlari kattalashib, zich bo'lib turadi, ularning kapsulasi qalinlashib ketadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida silga xarakterli o'zgarishlar: tipik tuzilishdagi sil granulyomalari, ko'pincha ohak tuzlari o'tirib qolgan suzmasimon nekroz o'choqlari topiladi. Suzmasimon nekrozga uchragan joylaming chetlarida granulyomatoz yallig'lanish va mikobakteriyalar topiladi.

Amiloidozga (aksari ikkilamchi amiloidozga) bogMiq boMgan Addison kasalligida buyrak usti bezlari kattalashib, ogʻirligi 40 grammgacha borib qolishi mumkin. Paypaslab koʻrilganida zich boʻlib qoʻlga unnaydi, oqish- kulrang tusda boʻladi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida parenximasining amiloid toʻplamlari bilan almashinib qolgani topiladi.

Cho'p-ustixon bo'lib ozib ketgan, ya'ni kaxeksiyaga uchragan bemorlarda ham buyrak usti bezi po'stlog'i gipofunksiyasi kuzatilishi mumkin.

Klinik manzarasi. Kasallik asta-sekin avj olib boradi. Addison kasalligining dastlabki simptomlari o'z-o'zidan doim bo'shashib ketaverish, jismoniy jihatdan tez charchab qolish, ozishdir. Bemorlarda badanining oftob tegib yoki ko'p ishqalanib turadigan joylaridagi terisida asta-sekin diffuz xarakterdagi pigmentasiya kuchayib boradi (bu joylar oftobda qoraygandek bo'lib turadi-da, keyin bronza tusli bo'lib ketadi). Pigmentasiya qo'l kaftlarida (kaft chiziqlari sohasida), panjalarning orqa yuzasida, kuyuk yaralar va operatsiya jarohatlaridan qolgan chandiqlar sohasida, fiziologik sharoitlarda pigment bo'ladigan joylarda (masalan, sut bezining uchlarida) ayniqsa ifodalangan bo'ladi. Bemorlarda ko'pincha me'da-ichak yo'li ishi aynaydi: ishtaha pasayishi, ko'ngil aynab qayt qilish, ich surishi, qorinda og'riq turishi shular jumlasidandir. Qondagi qand miqdori kamayib, gipoglikemiya simptomlari boshlanadi. Arterial bosimning past bo'lishi xarakterlidir. Yurak o'lchamlari kichrayib qoladi, bu narsa aftidan, gipotoniya bilan gipovolemiyaga bog'liq bo' ladi.

Badan terisining bronza tusda bo'lishi Addison kasalligini osongina bilib olishga imkon beradi. Biroq kasallikning klinik ko'rinishlari ilk muddatlarida, ya'ni bemorga gormonlar berish yo'li bilan jarayonni orqaga qaytarish mumkin bo'lgan mahallarda sezilmaydigan bo'lishi mumkin. Bemorlarda giponatriemiya va giperkaliemiya bo'lishi aldosteron tanqisligiga bogMiq.

Kasallikning simptomlari bilinmaydigan bemorlarda stressga olib boradigan turli vaziyatlar (jarrohlik operatsiyalari, infektsiya, travma) oradan o'n ikki soat o'tar-o'tmas birdan kriz boshlanib qolishiga sabab bo'lishi mumkinligini aytib o'tish kerak. Bunda odamning darmoni qurib, tana qarorati ko'tarilib ketadi, konia, tomirlarga aloqador kollaps boshlanadi. Steroidlar bilan shosqilinch ravishda davo choralari ko'rilmaydigan bo'lsa, bemor o'lib qolishi mumkin.

# BUYRAK USTI BEZLARINING O'TKIR YETISHMOVCHILIGI

Bunday hodisa quyidagi hollarda boshlanishi mumkin: 1) davo uchun buyurilgan steroid preparatlami ishlatish birdan to'xtatib qo'yilganida;

- 2) Addison kasalligi bor bemorlar stress holatlariga duch kelganida;
- 3) buyrak usti bezlariga bir talay qon quyilib, to'qimasi destruksiyaga

uchraganida. Bunday qon quyilishi tugʻruq travmasi mahalida chaqaloqlarda, buyrak usti bezi venasi trombozida, septisemiyada, meningokoksemiyada (Uoterxaus-Frideriksin sindromida) kuzatilishi mumkin. Bu sindrom mahalida bir talay qon ketib, buyrak usti bezlari qonga toʻlib turgan xaltachaga ayianib qolishi mumkin. Ayni vaqtda poʻstloq moddasining saqlanib qolgan hujayralari ishlayveradi. Diatez mahalida kuzatiladigan mayda-mayda qontalashlar Uoterxaus-Frideriksin sindromini keltirib chiqarmaydi.

# BUYRAK USTI BEZLARI 0'SMALARI BUYRAK USTI BEZI PO'STLOG'I 0'SMALARI

Buyrak usti bezlari poʻstlogʻi oʻsmalari xavfli va xavfsiz oʻsmalarga boʻlinadi. Yetuk va yetukmas oʻsmalar orasida gormonal-aktiv va gormonal- inaktiv xillari tafovut qilinadi.

Adenomalar (adrenokortikal adenomalar) ko'pincha birlamchi giperaldosteronizmga, goho Kushing sindromiga sabab bo'ladi. Shu bilan birga ko'pincha buyrak usti bezlari po'stlog'i funksiyasi buzilganidan darak beruvchi biror belgi bermasdan o'tadigan va faqat seksiya mahalida topilib qoladigan adenomalar ham uchrab turadi.

Adenomalar fibroz kapsula bilan oʻralgan tugunlardan iborat boʻlib, kesib koʻrilganida och sariq, och qoʻngʻir yoki kulrang-qoʻngʻir rangda boʻlib koʻzga tashlanadi. Kattaligi 1 sm dan 5 sm gacha boradi. Gistologik jihatidan tusi och hujayrali, tusi toʻq hujayrali va aralash adenomalar tafovut qilinadi. Tusi och hujayrali adenomalar har xil kattalikda boʻladigan poligonal hujayralardan iborat. Ularning sitoplazmasida lipidlar topiladi. Tashqi koʻrinishi jihatdan ular dastasimon zona hujayralariga oʻxshab ketadi. Tusi toʻq hujayrali adenoma tuzilishi jihatidan poʻstloqning toʻrsimon zonasi hujayralariga oʻxshash hujayralardan iborat, ularning sitoplazmasi eozinofil boʻladi. Lipidlar oz miqdorda topiladi. Yirik oʻsmalarda qon quyilgan, nekrozga uchrab, kistalar hosil boʻlgan joylami topish mumkin. Bunday oʻsmalaming hujayralari va yadrolari har xil kattalikda, yadrolari giperxrom boʻladi, bu hujayralarda onda-sonda tarqoq holdagi mitozlar uchraydi.

Adenomani buyrak usti rakidan farq qilish uchun diametri 3 sm ga bormaydigan o'smaning, agar unda sezilarli hujayra atipizmi va ko'pdan- ko'p mitozlar bo'lmasa, xavfsiz o'sma deb hisoblanishini esda tutish kerak. O'smaning atrofdagi to'qimaga o'tganini ko'rsatadigan belgilar ham ahamiyatga ega. Adenomaning o'choq tarzidagi giperplaziyadan farqi shuki, u kapsula bilan o'ralgan va bir tomondagi buyrak usti bezini zararlagan bo'ladi.

#### 89- rasm. Adrenokortikal rak.

Adrenokortikal rak adenomadan farq qilib, gonnonlar ishlab chiqaradigan o'sma bo'lib hisoblanadi va hamisha buyrak usti bezlari po'stlog'ining giperfunksiyasiga xos belgilar bilan birga olib boradi. Makroskopik jihatdan olganda buyrak usti bezlari yonidagi kletchatkaga goho buyrakka infiltrlanib o'sib kirayotgan tugundan iborat bo'ladi. Bir muncha mayda karsinomalar odatda kapsula bilan o'ralib turadi, shu munosabat bilan ularni adenomadan ajratib olish qiyin. Buyrak usti bezlari po'stloq moddasining raki kesib ko'rilganida ola-bula bo'lib ko'zga tashlanadi, chunki rangi sariq bo'lgan, qon quyilgan, nekrozga uchragan joylar, kistalar navbatlashib boradi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'smada har xil darajada tabaqalashgan hujayralar adenoma hujayralariga o'xshaydi, past darajada tabaqalashganlari xiylagina polimorfizm bilan ajralib turadi, shakli aynab ketgan bir yoki bir nechta ulkan hujayralar uchraydi. O'sma hujayralarining yadrolari haddan tashqari giperxrom, mitozlarga juda boy bo'ladi. O'sma asosan gematogen yo'l bilan metastazlar beradi, venalarga o'sib kirishga moyil bo'ladi (ba'zan qopqa venasiga o'sib

kiradi). Buyrak usti bezlari po'stloq moddasining raki o'pka, jigar, paraaortal limfa tugunlariga metastaz beradi.

# BUYRAK USTI BEZI MIYA QAVATINING O'SMALARI

Buyrak usti bezi miya qavatining o'smalari (xromaffin to'qimaning birlamchi o'smalari) kam uchraydi, asosan feoxromositoma va neyroblasloma- dan iborat bo'ladi.

#### Feoxromositoma

Feoxromositoma - kamdan-kam uchraydigan o 'sma bo 'lib, apudomalar jumlasiga kiradi va katexolaminlar - adrenalin, noadrenalin ishlab chiqaradigan bo'lgani uchun klinik jihatdan katta diqqatga sazovar deb hisoblanadi. Bu o'sma kasalligining asosiy belgisi tabiatan paroksizmal bo'ladigan gipertenziyadir. O'smani paydo qiladigan manba xromaffin to'qima hujayralaridir. Shuning uchun feoxromositoma bir qancha hollarda buyrak usti bezlaridan tashqarida, ya'ni xromaffin hujayralar bo'ladigan joylarda, masalan, asosan bel bo'limining simpatik stvoli tugunlarida ham uchraydi. Buyrak usti bezlaridan tashqaridagi xromaffin o'smalar paragangliomalar deb ataladi.

Feoxromositoma yosh va oʻrta yashar kishilarda koʻproq ayollarda paydo boʻladi. 15-20 foiz hollarda oʻsmalar bir oilaning a'zolarida uchraydi, ya'ni tabiatan oilaviy boʻladi. Ular aksari neyrofibromatoz, Gippel-Lindau kasalligi bilan birga uchraydi. Buyrak usti bezlari miya qatlamining sporadik oʻsmasi koʻproq uchraydi, bitta boʻladi va faqat buyrak usti bezlaridan joy oladi. Oilaviy xilida bu oʻsma odatda koʻp boʻladi, asosan buyrak usti bezlaridan tashqarida uchraydi. Endokrin tizimda koʻp sonli oʻsmalar paydo boʻlganda feoxromositoma aksari buyrak usti bezlari miya qavati hujayralarining oʻchoqli giperplaziyasi bilan birga davom etib boradi.

Patologik anatomiyasi. O'sma kattaligi jihatidan juda har xil bo'ladi, og'irligi bir necha grammdan tortib bir necha kilogrammgacha borishi mumkin. Lekin o'rtacha 200 gramm bo'ladi deb hisoblanadi. Feoxromositoma sferik shaklda bo'lishi bilan ajralib turadi, kapsula bilan yoki bosilib qolgan atrofdagi to'qima bilan o'ralgan bo'ladi. Kesib ko'rilganida kulrang yoki jigarrang tusda ko'zga tashlanadi. Yirik o'smalarda kistoz degenerasiya topiladi.

Feoxromositomaning mikroskopik tuzilishi har xil bo'lishi bilan ajralib turadi. Aksari bu o'sma har xil kattalikdagi poligonal shaklli hujayralardan iborat bo'ladi (90-rasm). Ularning sitoplazmasi mo'l, bazofil yoki eozinofil granulalarga boy, yadrolari polimorfdir. Xavfsiz o'smalarda yadrolarning kattaligi va shakli har xil bo'ladi, ba'zan bo'lak-bo'lak bo'lib turadigan g'alati yadrolar ko'zga tashlanadi. O'sma hujayralari ko'pchilik hollarda mayda, dumaloq yoki duksimon shaklda, sitoplazmasi kam bo'ladi. Ular

katta-kichikligi va shaklidan qat'i nazar uya-uya bo'lib joylashib, stroma bilan ajralib turadigan trabekulalar yoki solid tuzilmalar hosil qiladi. Elektron mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida hujayralar sitoplazmasi tarkibida katexolaminlar bo'ladigan donalar topiladi. Feoxromositomaning ko'pincha, hatto xavfsiz tarzda o'tib borayotgan mahalda ham, kapsulaga va tomirlarga invaziyalangani ko'zga tashlanadi.

# 90-rasm. Feoxromositoma.

Demak feoxromositomalaming xavfliligini belgilaydigan asosiy mezon ularning metastazlari va atrofdagi to'qimalarga sezilarli darajada invaziyalanganidir.

Klinik manzarasi. Feoxromositoma uchun gipertenziya paroksizmlari, bosh og rig'i, suv bo'lib terlash, tinchini yo'qotish, shuningdek poliendokrinopatiyada ko'riladigan boshqa simptomlar (endokrin tizimi ko'p sonli o'smalarining sindromi) xarakterlidir. Yurak faoliyatidagi o'zgarishlar aritmiya, stenokardiya, miokard infarkti bilan namoyon bo'ladi. Qonda katexolaminlar va siydikda shu gormon metabolitlarining ko'p miqdorda topilishi feoxromositoma uchun patognomomk belgi bo'lib hisoblanadi.

# Neyroblastoma

Neyroblastoma ganglioz-hujayralar qatorining haddan tashqari xavfli o smasi bo lib, yetilmagan hujayralardan tashkil topadi. Ko'pincha buyrak usti bezlarining miya moddasida, gohida simpatik tugunlarda paydo bo'ladi. Neyroblastomalarning ko'pchiligi ham, xuddi feoxromositomalar singari, katexolaminlar ishlab chiqaradi. Bu o'sma odatda besh yoshgacha bo'lgan go'daklarda, goho o'n besh yoshacha bo'lgan bolalarda bo'ladi. Katta

yoshdagi odamlarda juda kam uchraydi. Neyroblastoma tabiatan oilaviy bo'lib, autosom-dominant tipda nasldan-naslga o'tib boradi, kelib chiqishi jihatidan disontogenetik o'smalar jumlasiga kiradi. 0'sma hujayralari genomida ko'pincha deletsiya borligi va 1 xromasoma kalta yelkasining qayta tuzilganligi topiladi. 0'smaning og'irligi odatda 80-150 grammga boradi, tuzilishi bo'lakli, konsistensiyasi yumshoq bo'ladi, kesib ko'rilganida yuzasi kulrang, g'ovak-g'ovak bo'lib ko'zga tashlanadi, nekrozga uchragan, qon quyilib qolgan, kalsiy o'tirib qolgan joylari topiladi. 0'sma diametri 1 sm dan 1,5 sm gacha keladigan kulrang-pushti tusli tugun ko'rinishida bo'ladi.

Mikroskopik tekshirishda bir-biriga zich taqalib turadigan dumaloq yoki sal cho'zinchoq shakldagi toʻq tusli mayda hujayralar topiladi. Yadrolari giperxrom, sitoplazmasi bir qadar kamroq, granulalari bor, bu granulalarda katexolaminlar boʻladi. 0ʻsmaning chetki qismidagi hujayralar har xil darajada yetilgan oʻsimtasiz apolyar neyroblastlardan iborat oʻziga xos gʻoʻshshalarni hosil qiladi. Hammadan koʻp tabaqalashgan hujayralar yetuk ganglioz hujayralardan iborat boʻlgan ganlionevromada topiladi.

Neyroblastoma tez o'sishi bilan ajralib turadi va bola bir yoshli bo'lganidan keyinoq ma'lum beradi. Bir yoshdan oshgan bolalarda o'smaning tarqalishiga xos hodisalar kuzatiladi. Bunda kasallaming yarmidan ko'ra ko'prog'ida ayniqsa suyaklari, jigarida katta-katta metastazlar paydo bo'ladi. O'sma olib tashlanganidan keyin bemor o'rta hisob bilan 5 yil urnr ko'radi. Neyroblastoma kam hollarda, asosan chaqaloq bolalarda o'z-o'zidan yetilib, ganglionevromaga aylanadi.

# **TIMUS**

Timusda, ya'ni ayri simon bezda paydo bo'ladigan patologik jarayonlardan timus giperplaziyasi va timonia hammadan ko'ra ko'proq uchraydi. Ma'lumki, timusning og'irligi turli odamlarda turlicha bo'ladi. Yosh ulg'aygan sayin u tobora ko'proq atrofiyaga uchrab boradi. Normada timusda follikulalar uchramaydi. Giperplaziya mahalida miya moddasida immunoglobulinlarga boy bo'lgan limfoid follikulalari yuzaga keladi.

Timusning asl giperplaziyasi autoimmun patologiya jumlasiga kiradigan gravis miasteniyasi bor kasallarda ko'proq kuzatiladi. Hozir timusda hosil bo'ladigan Bhujayralar muskul hujayralariga sensibillangan bo'lib, asetilxolin va nerv-muskul sinapsi reseptorlari bilan bo'ladigan autoimmun reaktsiyasi ishtirok etadi deb taxmin qilinadi. Bunda kasallardagi giperplaziyaga uchragan timusni olib tashlash ancha naf beradi.

Timoma. Timus limfoepitelial organdir. Biroq o'sma faqat epitelial hujayralardan paydo bo'ladi. Bu o'smada limfotsitlar ham uchraydi, lekin ulami o'sma hujayralari deb hisoblab bo'lmaydi. Timusning limfoid elementlari ham o'sma manbai bo'lishi mumkin. Lekin bu o'smalar

limfomalar deb ataladi va timomalarga aloqasi bo'lmaydi. Sitologik va biologik mezonlarga asoslanib turib, timomalarning bir nechta xillari ajratilgan. Bularning 90 foizga yaqini xavfsiz timomalami tashkil etadi, xavflilari kamroq uchraydi.

Xavfsiz timomalar ham, xavfli timomalar ham boʻlakli tuzilishi, kulrang- jigarrang tusda va mikroskopik tuzilishi har xil boʻlishi bilan ajralib turadi. Bularning hammasi ikki xil hujayradan tashkil topadi: epitelial oʻsma hujayralari va stromaga infiltrlanib oʻtadigan limfotsitlar. Koʻpchilik hollarda epitelial hujayralar tuzilishi jihatidan intakt hujayralarga oʻxshab ketadi. Bular sitoplazmaga kambagʻal boʻlib, oqish tusli yirik yadrosi bor, goho tuxumsimon, dubsimon shaklda boʻladi yoki koʻp qavatli yassi epiteliy hujayralariga oʻxshab ketadi. Timomalarning yassi hujayrali xilida Gassal tanachalari koʻproq uchraydi. Oʻsma hujayralari shaklidan qat'i nazar limfotsitlarning kichkina yoki yirik toʻplamlari bilan ajralib turadigan uyalar hosil qiladi. Limfositar infiltrasiyaning nechogʻlik kuchliligiga qarab timomalarni uch guruhga ajratish mumkin: 1) epitelial qismi ustun turadigan timomalar; 2) limfoid qismi ustun turadigan; 3) aralash limfoepitelial timoma.

Xavfsiz o'sma kapsulali bo'lib, diametri 10-15 sm ga boradi. O'smaning xavfli xili bir muncha katta bo'lishi bilan ajralib turadi va tez orada kapsuladan tashqariga ham tarqalib boradi. Diametri 20 sm ni tashkil etadi, ba'zan metastaz beradi. Xavfli timoma diagnozi o'smaning kapsulaga invaziyalanib o'tganini ko'rsatadigan belgilar yoki o'sma metastazlari borligiga asoslanishi kerak. Hujayra atipizmini asosiy mezon deb hisoblab bo'lmaydi.

Timoma, ayniqsa xavfli xili kam uchraydigan oʻsmadir. Har qanday yoshdagi odamda boʻlishi mumkin, lekin koʻproq oʻrta yashar kishilarda yuzaga keladi. Timomalar koʻpincha simptomsiz oʻtadi va murdani yorish mahalida kutilmaganda topilib qolishi mumkin. Ba'zan ular kovak vena va qoʻshni organlami bosib qoʻyib, yoʻtal tutishiga, dispnoe, disfagiya boshlanishiga sabab boʻlishi mumkin.

Shunisi diqqatga sazovorki, timomalar ko'pincha ba'zi tizim kasalliklari, masalan, gravis miasteniyasi, gipogammaglobulinemiya, tizimli qizil yugirigi bilan birga uchraydi. Timoma ko'proq gravis miasteniyasi bilan birga davom etib boradi va o'smani olib tashlash ba'zan ijobiy natija beradi. Shu munosabat bilan bu kasallikda timoma autoantitelolar ishlab chiqishda ishtirok etadi deb taxmin qilinadi.

#### ENDOKRIN TIZIM KOʻP SONLI OʻSMALARINING SINDROMI

Hozirgi vaqtda endokrin tizim ko'p sonli o'smalarining irsiy sabablarga aloqador bo'lgan uchta sindromi tafovut qilinadi. Bular autosom-dominant

tipda nasi surib borishi va ikkitadan ortiq endokrin bezlarda o'sma paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi.

Endokrin tizim ko'p sonli o'smalari sindromining birinchi xili (Vemer sindromi) gipofiz, paratireoid bezlar va me'da osti bezi Langergans orolchalarida giperplaziya, adenoma yoki karsinoma bo'lishi bilan ajralib turadi. Goho buyrak usti bezlarining po'stlog'i va qalqonsimon bez ham zararlanadi, ba'zan bunga o'pka karsinoidi ham qo'sqiladi. Mana shu o'smalar ma'lum bir darajada funksiya ado etib turadi. Langergans orolchalaridan paydo bo'lgan o'sma odatdagi gormonlardan tashqari gastrin ham ishlab chiqaradi. Gastrin gipersekresiyasi juda ko'p hollarda Zollinger- Ellison sindromi bilan birga davom etadi va bemorlarning 90 foizida me'dada peptik yara paydo bo'lishiga olib boradi. Endokrin tizim ko'p sonli o'smalari mana shu birinchi xilining klinik ko'rinishlari jumlasiga giperkalsiemiya, peptik yara, gipofiz giperfunksiyasi simptomlari kiradi.

Endokrin tizim ko'p sonli o'smalari sindromining ikkinchi xili (Sippls sindromi) o'tishiga ko'ra qalqonsimon bez niedullyar raki va feoxromositoma sindromiga o'xshab ketadi. Bu o'smalar ba'zan birga qo'sqilib, paratireoid bezlar giperplaziyasi bilan birga davom etib borishi mumkin. Biroq shu giperplaziya birlamchi, ya'ni irsiy sabablarga aloqadormi yoki qalqonsimon bez karsinomasi ishlab chiqaradigan kalsitonin ta'siriga bog'liqmi, bu narsa aniq emas. Klinik simptomlari shu o'smalar gormonlarinmg ta'siriga, shuningdek qalqonsimon bez o'smalarining ektopik tarzda AKTG, gastrin, prolaktin ishlab chiqarishiga bog'liq bo'ladi.

Endokrin tizim ko'p sonli o'smalari sindromining uchinchi xili shu sindromning ikkinchi xiliga yaqin turadiyu, lekin ba'zi xususiyatlari bilan farq qiladi. Kasallarning ko'rinishi Marfan sindromiga xarakterli bo'ladi. Sindromning shu uchinchi xilida paratireoid bezlar jarayonga qo'sqilib ketmagan bo'ladi. Bemorlarning lablari qalinlashib, do'rdayib chiqadi, lablari, ko'zlari, og'iz bo'shlig'i, yuqori nafas yo'llari, qovug'i, badan terisi va boshqa joylarida bir talay shilimshiq-teri nevromalari bo'ladi.

Yuqorida tasvirlangan uch xil sindrom o'rtasida aniq-tayin genetik tafovutlar borligi topilgan. Sindromning birinchi xili 11-xromasoma uzun yelkasi sohasida mutatsiya bo'lishi bilan ta'riflansa, ikkinchi xili iO- xromasoma sentromerasi sohasida mutatsiya bo'lishi bilan ta'riflanadi. Biroq, xromasomalar mutatsiyasi bilan endokrin tizimda ko'p sonli o'smalar paydo bo'lishi o'rtasida qanday bog'lanish borligi hanuzgacha aniqlangan emas.

# OANDLI DIABET

Qandli diabet (qand siyish, qand kasalligi) surunkali kasallik bo'lib, asosan organizmda insulinning mutlaqo yoki nisbiy yetishmasligiga, shu munosabat bilan uglevodlar, lipidlar va oqsillar almashinuvi buzilishiga bog'liqdir.

Hozirgi vaqtda diabetning klinik belgilari, etiologiyasi, patogeneziga koʻra quyidagi xillari tafovut qilinadi:

- I. Birlamchi (idiopatik) qandli diabet:
- 1) qandli diabetning insulinga bog'liq xili (birinchi xildagi diabet, oʻsmirlar diabeti) NLA ning muayyan xiliga bogMiq deb hisoblanadi. Etiologiyasida irsiy omillar va tashqi muhit omillari (ayniqsa virusli infektsiyalar) muhim rolni oʻynaydi. Klinik jihatdan olganda qonda insulin mutlaqo bo'lmasligi bilan ta'riflanadi. Shu munosabat bilan ketozning oldini olish va hayotni saqlab qolish uchun bemorga mudom insulin yuborib turish zarur boMadi. Koʻpchilik hollarda kasallik bolalik yoki oʻsmirlik davrida boshlanadi;
- 2) qandli diabetning insulinga bogMiq boMmagan xili (diabetning ikkinchi xili) tana og'irligi ortib ketadigan (odam semirib ketadigan) va tana og'irligi odatdagicha boMadigan (odam semirmaydigan) diabetga bo'linadi. Bu xildagi qandli diabetning boshlanishida irsiy va ekzogen omillaming ahamiyati bor. Ekzogen omillar orasida odamning semiz boMishi alohida ahamiyatga ega. Diabetning bu turi bilan NLA o'rtasida qanday aloqa borligi aniqlangan emas. Klinik jihatdan olganda qon zardobida insulinning odatdagicha miqdorda boMishi, sal ko'paygani yoki kamayib qolgani bilan ta'riflanadi. Bu kasallik 40 yoshdan oshgan odamlarda ko'proq uchraydi, 80 foiz hollarda semirib ketgan odamlarda boshlanadi.
- II. Ikkilamchi qandli diabet, odam avji yetilgan va yoshi qaytib qolgan davrda boshlanadi va quyidagi hollarda kuzatiladi: 1) me'da osti bezi kasalliklarida; 2) endokrin bezlar kasalliklarida (masalan, Kushing sindromida); 3) dori preparatlari ta'sirida, 4) insulin reseptorlari zararlanganida, 5) muayyan genetik sindromlar bor mahallarda. Ikkilamchi qandli diabetning klinikasi shu kasallikka xarakterli o'zgarishlar va shular munosabati bilan tomirlar tizimida boshlangan o'zgarishlar bilan belgilanadi.
- III. Potensial qandli diabet (prediabet) klinik alomatlarsiz o'tib boradi va diabet bilan og'rigan ota-onalardan dunyoga kelgan barcha bolalarda kuzatiladi. Diabetning bu xili qandli diabetga irsiy moyilligi boMgan odamlarda ham topiladi (diabet bilan og'rigan odamning bir tuxumdan paydo boMgan egizaklari; ota-onasi yoki yc otas; yo cnasi diabet bilan og'rigan kishilar; tanasining og'irligi 4,5 kilogramm va bundan ko'p keladigan tirik yoki o'lik bola tuqqan ayollar; Langergans orolchalari giperplaziyasi bilan o'lik bola tuqqan ayollarda).
- IV. Yashirin qandli diabet ham klinik alomatlari bo'lmasligi bilan ta'riflanadi va glyukozaga tolerantlikni sinab ko'rgandan keyingina aniqlanadi. Kasallikning bu bosqichida qondagi qand miqdori och-nahorga va kecha-kunduz davomida odatdagicha boMadi, glyukozuriya kuzatilmaydi. Yashirin qandli diabetda badan terisi va jinsiy organlar qichishib turishi,

furunkulyoz, parodontoz boshlanishi mumkin. Biroq, kasallaming koʻpchiligi hech narsadan nolimay yuraveradi.

- V. Homiladorlctr diabeti. Homiladorlik organizmda gormonal oʻzgarishlar roʻy berishi bilan birga davom etib boradi va diabetogen ta'sir koʻrsatishi mumkin. Organizmdagi gormonal oʻzgarishlar kontrinsullyar gormonlar ta'sirini kucqaytiradi. Homiladorlik mahalida insulinga rezistentlik kuchayib ketadi yoki insulin ta'siri pasayadigan boʻladi. Homiladorlik davrida yoki tugʻruqdan keyin paydo boʻlgan oshkora qandli diabet subklinik bosqichga oʻtishi mumkin biroq, takroriy homiladorlik mahalida u tabiatan yana roʻyi-rost namoyon boʻlishi mumkin.
- Yuqorida ayub o'tilganidek idiopatik qandli diabetning paydo bo' lishida irsiy moyillik katta ahamiyatga ega. Biroq, qandli diabetda bo'ladigan tug'ma nuqson tabiati va uning qay tariqa nasldan-naslga o'tib borishi aniqlangan emas. Bu patologiya autosom-resessiv, autosom-dominant yo'llar bilan naslga o'tib boradi degan ma'lumotlar bor. Biroq, ko'p omilli irsiylanishrting roli to 'g'risidagi nuqtai-nazar ko'proq to'g'ri keladi, bunda qandli diabetga moyillik bir nechta genlarning birgalikdagi ta'siriga bog'liq deb hisoblanadi. Bu xildagi qandli diabetning paydo bo'lishida ekzogen omillar kattagina rolni o'ynaydi. Shularning orasida semizlik hammadan muhim ahamiyatga ega. Tanasining og'irligi 20 foiz ortiq keladigan 45-50 yashar ayollarda qandli diabetning tana og'irligi odatdagicha bo'lgan ayollardagiga qaraganda 10 baravar ko'proq bo'lishi aniqlangan.

Qandli diabetga yo'l ochadigan yoki sabab bo'ladigan omillar orasida hamma turdagi stresslar, jumladan travmalar, infektsiyalar, gipoksiya, gipertermiya alohida ahamiyatga ega. Stress glikogenoliz va lipolizni boshlab beradigan katexolaminlar ajralishiga sabab bo'lib, diabetogen ta'sir ko'rsatishi mumkin. Glikogenoliz beta-hujayralarga ortiqcha zo'r kelishiga sabab bo'ladi, erkin yog' kislotalarga esa insulin antagonisti tariqasida ta'sir ko'rsatadi. Demak qandli diabetning etiologiyasida garchi irsiy o'zgarishlar kattagina rol o'ynaydi deb hisoblanadigan bo'lsa-da, mutant genlar ta'sirining yuzaga chiqishi uchun har qalay atrofdagi muhit ham tegishlicha ta'sir ko'rsatishi kerak.

Diabet mahalida insulin metabolizmi. Diabetning hamma turlari, etiologiyasi, qanday omillar ta'sirida paydo boʻlishi, avj olib borish muddatlaridan qat'i nazar organizmda insulinning mutlaqo yoki nisbatan yetishmay qolishi bilan ta'riflanadi. Demak diabet mahalida glyukozaning odatdagicha oʻzlashtirilishi izdan chiqadi, chunki uning qondan muskullarga, yogʻ toʻqimasiga oʻtishi insulinga bogʻliq jarayondir. Shu bilan bir qatorda glikogenoliz kuchayadi, normada esa insulin glikogenolizga yoʻl bermay turadi.

Mana shu o'zgarishlar qonda glyukoza to'planib borishiga (giperglikemiya paydo bo'lishiga) va buyraklarda glyukoza reabsorbsiyasi

buzilishi natijasida glyukozuriya paydo bo'lishiga olib keladi. Bunda asosiy energiya manbalari yogʻ kislotalari boʻlib qoladi. Yogʻ kislotalari jigarda keton tanalarigacha oksidlanadi, keton tanalari muskullar, yurak, buyraklar, miyada sarflanib boradi. Diabetda keton tanalari (beta-oksimoy, asetosirka kislotalar, aseton) hosil bo'lishi oʻzlashtirilishidan ko'proq hosil oʻlib turadi? Bu narsa keton tanalarining organizmda to'planib borishiga - ketoz boshlanishiga olib keladi. Kislotalar toʻplanib borishi natijasida kislota- ishqorlar muvozanati buzilib, metabolik asidoz boshlanadi. Ketoasidoz deb ataladigan ana shunday holat almashinuvda dekompensasion oʻzgarishlar boshlanishiga olib keladi. Skelet muskullari, taloq, buyrak oʻpkadan qonga sut kislota oʻtishi koʻpayadi; oqsil parchnlanishi kuchaygsni holda uning sintezi susayib ketadi. Bu narsa aminokislotalardan zoʻr berib glyukoza hosil boʻlishiga (glyukoneogenezga) olib keladi. Shunday qilib, diabetda glikogen, trigliseridlar va oqsillar sintezi singari anabolik jarayonlar katabolik jarayonlar bilan almashinadi: glikogenoliz, glyukoneogenez, yogʻlarning safarbar boʻlishi ana shunday katabolik jarayonlardandir.

Diabetning boshlanishi uchun mana bu uchta omilning ahamiyati bor:

1) Langergans orolchalari beta-hujayralarida o'zgarishlar ro'y berishi, bu o'zgarishlar shu hujayralarning yo'qolib ketishidan tortib, to hujayralar intakt bo'lib turgani holda insulin ishlab chiqara olmaydigan holga tushib qolishigacha boradi; 2) qon plazmasida insulinga qarshi antitelolar aylanib yurishi bilan ifodalanadigan o'zgarishlar bo'lishi; 3) nishon-hujayralariga insulin ta'sirining o'zgarib qolishi: bu hujayralarda insulin reseptorlari sonining kamayib ketishi yoki reseptorlarga birikkan insulinning ikkilamchi kur'erlar hosil qilish xususiyati pasayib qolishi (postreseptor ta'sir). Insulinga bog'liq va insulinga bog'liq bo'lmagan qandli diabet avj olib borish mexanizmi hamda insulin genetikasining buzilishi jihatidan bir-biridan farq qiladi, shu munosabat bilan bularning patogenezini alohida-alohida ko'rib o'tamiz.

# Insulinga bogʻliq diabet (1 xili)ning etiologiyasi va patogenezi.

Diabetning bu xili insulin butunlay bo'lmasligi munosabati bilan boshlanadi, bunda beta-hujayralar butunlay reduksiyaga uchrab ketgan bo'ladi. Shuning uchun diabetning bu xili bilan og'rigan ber.ior hayotini saqlab borish uchun tashqaridan mudom insulin kirib turishiga muhtoj bo'ladi. Beta-hujayralar sonining kamayib, butunlay deyarli yo'qolib ketish darajasigacha kelib qolishi mana bu uch omilga bog'Iiq deb hisoblanadi: 1) tashqi muhit omillariga, 2) irsiy moyillik borligiga, 3) autoimmun reaksiyaga.

Tashqi muhit omillaridan virusli infektsiya ta'siri hammadan koʻra koʻproq oʻrganilgan: Infektsion mononukleozda, Koksaki B virusi paydo qiladigan infektsiyalarda, parotit, qizamiq, sitomegalovirus infektsiyasi, qizilchalarda diabet boshlanib qolishi mumkinligi aniqlangan. Beta- hujayralariga nisbatan moyillik koʻrsatadigan viruslar borligi isbot etilgan.

Chunonchi, o'tkir diabetik ketoasidozdan oʻlgan bolaning me'da osti bezidan Koksaki B4 virusi ajratib olingan. Bo'lajak ona homiladorlik mahalida sitomegalovirus infektsiyasi bilan ogʻrib oʻtadigan boʻlsa, bu narsa virusning yoʻldosh betahujayralariga oʻmashib olib, keyinchalik diabetga sabab bo'lishi ham aniqlangan. Viruslarning oʻzi beta-hujayralariga toʻgʻridan- toʻgʻri zararlaydigan ta'sir koʻrsatmasdan turib, balki irsiy moyilligi boʻlgan odamdagi autoagressiv, autoimmun reaksiyani boshlab beradigan yoki yuzaga chiqaradigan boʻ lishini aytib oʻtish kerak.

Insulinga bogMiq qandli diabet NLAning muayyan xiliga bogMiq deb hisoblangani uchun beta-hujayralarini zararlantiradigan virus infektsiyasi insulin ishlab chiqaruvchi hujayralaming dekompensasiya holiga tushib qolishiga olib boradi, holos degan faraz oldinga surildi. Insulinga bogMiq qandli diabet patogenezida autoimmun reaksiyaning roli borligi morfologik oʻzgarishlar, klinik kuzatuvlar, shuningdek tajribada olingan ma'lumotlar bilan ham tasdiqlanadi. Chunonchi, Langergans orolchalarining limfotsitlar bilan infiltrlangani, 90 foiz hollarda esa bemorlarda orolchalar hujayralariga ta'sir oʻtkazuvchi antitelolar topilgani tasvirlangan. Kasallaming beshdan bir qismida boshqa endokrin organlarining autoimmun tabiatdagi kasalliklari, jumladan gipotireoidizm (Xashimoto boʻqogʻi, Addison kasalligi) topilishini aytib oʻtish kerak shunday qilib, beta-hujayralarning yoʻqolib ketishiga tabiatan immunologik shikastlar sabab boʻla olishi isbot etilgan. Mana shuning uchun ham insulinga bogMiq qandli diabetga davo qilishda immunosupressorlami ishlatish naf beradi.

Bir qancha olimlar diabetning patogenezida organizmda ortiqcha miqdorda glyukagon hosil bo'lib turishi ma'lum ahamiyatga ega deb hisoblaydilar, chunki glyukagonning metabolik xossalari uni diabetogen gormon deb hisoblashga imkon beradi. Glyukagon glikogen hosil bo'lishini susaytirib qo'yadi, glikogenolizni kucqaytirib, lipolizni jonlantiradi va keton tanalari hosil bo'lishiga qulay zamin yaratadi.

Insulinga bogMiq boMmagan diabet (II xili)ning etiologiyasi va patogenezi. Diabetning bu xili quyidagilar bilan ta'riflanadi: 1) insulin sekresiyasining izdan chiqishi, bu narsa glyukoza bilan beriladigan zoʻriqishga javoban insulin hosil boʻlishining bir qadar susayishi yoki yetishmasligi bilan ifodalanadi; 2) periferik toʻqimalarning insulinga rezistent boʻlib qolishi. Diabetning bu xilida insulin yetishmasligi tabiatan nisbiy boMadi. Demak insulinga bogMiq boʻlmagan qandli diabetning patogenezida insulinga rezistentlik asosiy rolni oʻynaydi.

Glyukozaga javoban boshlanadigan insulyar reaksiya normada ikki bosqichda o'tadi. Birinchi, dastlabki bosqichi tez boshlanadigan reaksiya bo'lib, jadallik bilan insulin hosil boMishi unga xarakterlidir. Ikkinchisi - sekinlik bilan boshlanadigan reaksiya organizmga glyukoza yuborilganida insulin miqdorining asta-sekin ko'tarilib borishi bilan ajralib turadi. Insulinga

bog'liq bo'lmagan qandli diabet uchun glyukozaga javoban insulin sekresiyasining birinchi bosqichi bo'lmasligi xarakterlidir. Bunda insulin sekresiyasining ikkinchi bosqichi norma doirasida qolaveradi. Diabetning bu xiliga asosan insulin sintezi va uning saqlanib borishi izdan chiqishidan ko'ra beta-hujayralar reseptorlarining glyukozaga aloqador funksiyasi buzilishi sabab bo'ladi.

Insulinga bog'liq bo'lmagan qandli diabetning patogenezi uncha aniq emas, betahujayralaming zararlanishida virusli infektsiyalar va autoimmun reaksiyalaming ahamiyati borligini ko'rsatadigan aniq dalil isbotlar yo'q. Diabet bilan og'rigan bemorlardagi somatik hujayralaming hammasi, jumladan beta-hujayialar ham genetik jihatdan nozik bo'ladi, Siiu narsa hujayralaming tezroq izdan chiqib, qarib qolishiga olib keladi degan nuqtai nazar bor. Bu nazariya ateroskleroz va mikroangiopatiyaning bir muncha erta boshlanishini ham shu bemorlardagi endoteliositlar va perisitlar patogen omillarga ko'proq sezgir bo'ladi degan fikr bilan izohlashga urinadi.

Hozirgi vaqtda insulinga bog'liq bo'lmagan qandli diabetning avj olib borish mexanizmida insulinga rezistentlik muhim omildir deb hisoblanadi. Bu hodisa faqatgina diabet uchun xarakterli emas, u homiladorlikda va odam semirib ketgan mahallarda ham kuzatiladi. Mana shunday mahallarda to'qimalarning insulinga sezgirligi pasayib ketadi, shu munosabat bilan me'da osti bezi buning o'rnini qoplash uchun insulinni ortiqcha miqdorda ishlab chiqara boshlaydi. Masalan, odam semirib ketganida hamisha giperinsulinemiya bo'lishining sababi ham ana shunda. Odam semirib ketgan mahallarda glyukozaga tolerantlik kamayib ketishi, aftidan shunga bog'liqki, beta-hujayralar insulinga rezistentlikni yengish uchun bu gormonni yanada ko'proq ishlab chiqarishga qodir bo'lmay qoladi. Semiz odamlarda glyukozaga tolerantlik hali buzilmasidan turib, giperinsulinemiya va insulinga rezistentlik bo'lishi odamning semirishi, qandli diabetga olib boradigan etiologik omildir deb hisoblashga imkon beradi. Qandli diabet bilan og'rigan kasallaming 80 foizini semiz kishilar tashkil etishi ajablanarli emas.

Xo'sh, insulinga rezistentlikning moddiy substrati nima? Yuqorida aytib o'tilganidek insulinning ko'rsatadigan xilma-xil tasvirlari du moddaning hujayra membranalaridagi reseptorlar bilan o'zaro ta'sir qilishi va tegishli signallaming hujayraga kor qilishi bilan yuzaga chiqadi. Insulinni biriktirib oladigan reseptorlarning kamayib ketishi shu munosabat bilan semizlik mahalida insulinga rezistentlikni keltirib chiqaradi. Biroq, insulinga bog'liq bo'lmagan qandli diabetning kelib chiqishini hujayra membranalaridagi reseptorlar sonining kamayib ketishi bilangina izohlab bo'lmaydi. Hozirgi vaqtda qandli diabet paydo bo'lishining asosiy sababi insulinning postreseptor ta 'sirida kamchiliklar bo 'lishi, ya 'ni bu moddaning reseptorlar

bilan birikkanida hujayra ichida signallar paydo qilish xossasining yoʻqolib ketishidir degan fikr koʻproq rasm boMgan.

Shunday qilib, insulinga bogMiq boMmagan qandli diabet koʻp omilli murakkab kasallik boMib, unda insulin ishlanib chiqishi va toʻqimalaming insulinga sezgirligi kamayib ketadi, deb hisoblanadi. Insulinga rezistentlik beta-hujayralarga stress tariqasida ta'sir oʻtkazadi, shunga koʻra bu hujayralar giperinsulinemiya holatini saqlab boraveradi.

Patologik anatomiyasi. Diabetda uchraydigan morfologik o'zgarishlar juda xilma-xil boMib, kasallikning qanchadan beri davom etib kelayotgani va nechogMik ogMrligiga bogMiqdir. Kasallikning boshidan hisoblaganda 10-15 yildan keyin bemorlarda badan terisi, buyrak koʻz toʻr pardasida - mikroangiopatiya boshlanadi. Ateroskleroz tez zoʻrayib boradi. Turli moddalar almashinuvining izdan chiqishi ham kasallikning anatomiyasiga ta'sir koʻrsatadi.

Mikroangiopatiyaning asosida kapillyarlar bazal membranasining qalinlashib qolishi yotadi. Mikrosirkulyasiyaning izdan chiqishi badan terisi, skelet muskullari, koʻz toʻr pardasi, buyrakning tomirli koptokchalari va miya moddasida hammadan koʻra koʻproq sezilarli boMadi. Diabet mahalida bazal membrananing qalinlashuvi buyraklamilg burama kanalchalari Shumlyanskiy- Boumen kapsulasi, periferik nervlarda ham kuzatiladi. Bazal membrana normada parenximani yoki endotelial hujayralarni atrofdagi biriktiruvchi toʻqima stromasidan ajratib turadigan bir jinsli ekstrasellyulyar modda qatlamidan iborat boMadi. Diabetda ana shu modda qatlami kengayadi yoki gialin bilan almashinadi, bazal membrananing qalinlashuvi kapillyarlar yoMining torayib qolishiga olib boradi.

Insulinga bogMiq qandli diabetda *me'da osti bezidagi* struktura o'zgarishlar ko'proq seziladigan bo'ladi. Bunda Langergans orolchalari kichrayib, soni kamayib ketadi, ular limfotsitlar bilan infiltrlanadi. Beta- hujayralari degranulyasiyaga uchrab, ularda glikogen to'planib boradi, Langergans orolchalari amiloid bilan almashinadi (91-rasm). Langergans orolchalarining kichrayib, soni kamayib qolganligi insulinga bog'Iiq qandli diabet tez avj olib borgan mahallarda ayniqsa aniq ifodalangan bo'ladi. Orclchalarning ko'pchiligi shu qadar kichrayib ketadiki, odatdagi morfolcgik usullardan foydalanib tekshirish mahalida ularni topish qiyin bo'ladi, shu munosabat bilan tekshirishning morfometrik usullaridan foydalanish zaruriyati tug'iladi.

Langergans orolchalari amiloidozida shu orolchalarning butunlay obliteratsiyaga uchrab, ularning o'mida pushti rangli amorf modda paydo bo'lgani topiladi. Langergans orolchalarining amiloidozi ko'pincha insulinga bogMiq boMmagan qandli diabet mahalida kuzatiladi. Bunday o'zgarishlami qarilikka aloqador amiloidoz mahalida ham topish mumkin.

# 91- rasm. Qandli diabetda Langergans orolchalari amiloidozi.

Langergans orolchalarining limfoid infiltratsiyasi asosan 1 tipdagi (insulinga bog'liq) diabetda ko'riladi va ikki xil bo'lib o'tadi. Birinchi xilida orolchalarda kuchli hmfoid infiltrasiya kuzatiladi, bunday infiltrasiya ushbu jarayonni organizmning immunologik reaktsiyasi deb qarashga asos beradi. Ikkinchi xilida Langergans orolchalarida eozinofillar infiltratsiyasi topiladi, bu infiltrasiya beta-hujayralardagi regressiv va nekrotik o'zgarishlar bilan birga davom etib boradi.

Diabet uchun har xil kalibrdagi tomirlar: aortadan tortib kapillyarlargacha bo'lgan tomirlarning zararlanishi xarakterlidir. Bemoming yoshidan qat'i r.azar kasallik boshlar.ganidan hisoblaganda 10-15 yil o'tganidan keyin tomirlarda o'zgarishlar topiladi. Qandli diabet bilan og'rigan 80 foiz bemorlarning o'limiga yuraktomirlarga aloqador turli asoratlar sabab bo'ladi. Aorta, yirik tomirlar, muskul tipidagi tomirlarda ateroskleroz boshlanib, buning asoratlari o'limga sabab bo'lishi mumkin. Diabet bilan og rigan kasallar, ayniqsa ayollar juda ko'p hollarda koronar arteriyalarning sezilarli ateroskleroziga aloqador bo'lgan miokard infarktidan o'ladi. Oyoq tomirlarining zararlanishi asorat berib, gangrenaga ham olib keladi. Diabet bilan og'rigan kasallarda aterosklerozning nima sababdan tez avj olib borishi uncha aniq emas. Qon plazmasida lipidlar miqdorining

koʻpayishi va lipoproteidlar tarkibiy qismining oʻzgarishi ahamiyatga ega deb taxmin qilinadi. Chunonchi, insulinga bogiiq boʻlmagan qandli diabetda yuqori zichlikdagi lipoproteidlar miqdorining kamayib ketgani topiladi. Yuqori zichlikdagi proteidlar aterosklerozdan "himoyalovchi molekulalar" deb qaraladigan boMgani uchun qon plazmasida bular miqdorining kamayishi ateroskleroz avj olishiga shart-sharoit yaratadi deb hisoblanadi.

Giperglikemiya tomirlar intimasini ham zararlab, tomirlar devoridagi moddalar almashinuvining izdan chiqishiga olib kelishi va shu tariqa keyin ateroskleroz paydo bo'lishiga zamin yaratishi mumkin. Trombotsitlaming roli bo'lishi mumkinligini ham inkor etib bo'lmaydi, diabetda trombotsitlar o'zgarishlarga uchraydi, shuningdek arterial bosimning ko'tarilishi ham ateroskleroz boshlanishiga sabab bo'lishi mumkin, chunki arterial bosimning ko'tarilishi ateroskleroz boshlanish xavfini tug'diruvchi jiddiy omil bo'lib hisoblanadi. Qandli diabetda arteriolalar gialinozi sezilarli darajaga yetadi. Tomirlar devori gomogen-pushti rangda, amorf bo'lib ko'zga tashlanadi. Bularning yo'li keskin torayib qoladi. Arteriolalar gialinozi qandli diabetning ko'pdan beri davom etib kelayotganigagina bog'liq bo'lmasdan, arterial bosimning ko'tarilib ketganiga ham bog'liq bo'ladi. Gialin hosil bo'lishi plazma oqsillarinmg arteriolalar devoriga o'tirib qolishiga bog'liq deb hisoblanadi.

Buyraklarning zararlanishi qandli diabetning ilk bosqichlaridayoq kuzatiladi va o'lim sababi tariqasida miokard infarktidan keyin ikkinchi o'rinda turadi. Diabetik nefropatiya boshlanishi glomerulalaming zararlanishiga, buyraklar tomirlarining arterioskleroziga, pielonefrit, jumladan koptokchalar nekroziga bog'liq deb hisoblanadi. Diabetda tomir koptokchalarining zararlanishi juda xilma-xil bo'ladi. Diffuz yoki o'choq tarzidagi glomeruloskleroz, shuningdek ekssudativ jarayonlar boshlanishi mumkin. Diabetning eng xatarli asorati glomerulalar sklerozidir. Chunki bunda ularning funksiyasi batamom buziladi. Nefropatiyaning bu turi bemorni muqarrar o'limga olib boradi. Diffuz glomerulonefroz kasallik o'n yil va bundan ortiq davom etgan mahallarda ayj olib boradi. Jarayon koptokchalar kapillyarlarining bazal membranasida mikroangiopatiyalarga xarakterli qalinlashmalar paydo bo'hshidan boshlanadi, so'r.gra mezangiositlar proliferatsiyasi ham boshlanib, mezangiy matriksi o sib ketadi. Qalinlashgan bazal membrana va matriksdagi depozitlar ShIK musbat reaksiya beradi. Bazal membrana zararlanganidan keyin qon olib keluvchi va qon olib ketuvchi arteriolalarda gialinoz boshlanadi. Glomeruloskleroz sezilarli tusga kirgan mahalda kasallarda proteinuriya paydo bo'ladi. Xarakterli proteinuriya, gipoalbuminemiya bilan, badanga shish kelishi bilan o'tadigan nefrotik sindrom boshlanishi ham mumkin. O choqli glomeruloskleroz mezangiy matriksida dumaloq shaklli depozitlar paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi. Kasallikning boshida ayrim koptokchalar

zararlanadi. Lekin diabet zoʻraygan sayin koptokchalarda depozitlar ko'payadi va glomerulalarning koʻpchiligi jarayonga qoʻsqilib ketadi O-choqli glomeruloskleroz 10-35 foiz hollarda o'limga olib borishi mumkin. Buyraklarda oʻchoqli skleroz paydo bo'lishi kasallikning qachondan buyon davom etib kelayotganiga mahkam bog'liq. Biroq, organizm qarib borayotganida va gipertenziya mahalida ham boshlanishi mumkin bo'lgan diffuz glomerulosklerozdan farq qilib, oʻchoqli glomeruloskleroz qandli diabetning muhim patognomonik belgisi bo'lib hisoblanadi Glomerulosklerozning bu ikkala xili buyraklar funksiyasi buzilib, kanalchalarining ishemiyadan zararlanishiga va keyinchalik biriktiruvchi to'qima bilan almashinib ketishiga olib boradi.

Diabetda buyrakda sklerotik jarayonlardan tashqari ekssudativ jarayonlar ham boshlanadi, bular Shumlyanskiy-Boumen kapsulasining parietal varag'ida eozinofil to'plamlari (kapsulyar tomchilar) paydo bo'lishi bilan Ifodalanadi. Bu tomchilar kapsula bo'shlig'ida osilib turishi mumkin. Glomerulalar kapillyar qovuzloqlarining tashqi tomonida Shumlyanskiy- Boumen kapsulasining visseral epiteliysi bilan bazal membranasi o'rtasida ham shunday to'plamlar topiladi. Ularda plazma oqsillari va biroz fibrin bo'ladi. Mana shu shikastlarning ikkala turi kapillyarlar qovuzloqlari o'tkazuvchanligining kuchayganligiga bog'liqdir. Kapsuladagi depozitlar qandh diabet diagnostikasida mezon boʻlib xizmat qilishi mumkin.

Yuqorida tasvirlangan morfologik o'zgarishlardan tashqari koptokchalar afferent va efferent arteriolalarida gialinoz kuzatilishi ham mumkin.

Pielonefrit - buyrak to'qimasi interstisiysining o'tkir yoki surunkali yallig lanishi - birgina qandli diabetda boshlanadigan patologiya emas, shuning uchun ilgari tasvirlab o'tilgan edi. Biroq, bu o'rinda diabet bilan og'rigan kasallardagi o'tkir pielonefritning ko'pincha asorat berib, buyrak abssesslari, buyrak so'rg'ichlarining nekroziga (nekrozlovchi papillitga) olib bonshim ta'kidlab o'tish kerak. Nekrotik jarayon bir yoki ikkala buyrakning 1-2 ta so rg ichida bo'lishi mumkin. Nekrozga uchragan joy sekvestrlanib, ichidagisi ajralib chiqishi ham mumkin. Nekrotik jarayon ko'p sonli buyrak so rg ichlariga o tib ketgan mahallarda o'tkir buyrak yetishmovchiliei boshlanadi.

Diabetda retinopatiya kuzatilib, katarakta yoki glaukoma boshlanishi mumkin. Retinopatiya diabet diagnostikasining muhim mezonlari qatoriga kiradi. Retinaning zararlanishi ikki xil o'tishi mumkin: proliferativ va proliferativmas retinopatiya. Proliferativmas retinopatiya ko'z to'r pardasiga qon quyilishi, kengaygan venalarning shishib ketishi, ekssudativ hodisalar, shuningdek mikroangiopatiyalar boshlanishi va mikroanevrizmalar paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi. Mikroinfarktlar yoki plazma oqsillari va lipidlarmng depozitlari ham topilishi mumkin.

Mikroanevrizmalar ko'z to'r pardasi kapillyarlarining xaltasimon kengaymalaridan iborat bo'lib, oftalmoskopiya mahalida qizil nuqtalar ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Mikroanevrizmalaming patogenezi uncha aniq emas. Bulaming paydo bo'lishi perisitlarning degradasiyaga uchrab, soni kamayib qolishiga bog'liq deb taxmin qilinadi. Bundan tashqari kapillyarlar o'tkazuvchanligining kuchayganligi munosabati bilan ko'z to'r pardasida paydo bo'ladigan shish ham mikroanevrizmalar yuzaga kelishida muhim omil bo'lishi mumkin. Diabetda mikroanevrizmalar nainki ko'z to'r pardasida, balki glomerulalar hamda miokardning kapillyarlarida ham kuzatilishini aytib o'tish kerak 50 foiz hollarda mikroanevrizmalar o'choqli glomeruloskleroz bilan birga davom etib boradi.

Proliferativ retinopatiya yangi tomirlar paydo bo'lishi (neovaskulyarizasiya) va fibrozga bog'liqdir. Retinopatiyaning bu turi jiddiy oqibatlarga jumladan, ko'z ko'rmay qolishiga, shishasimon tanasiga qon quyilishiga olib keladi.

Qandli diabet asorati ularoq oyoqlarda harakat funksiyasi va sezuvchanlik buzilishi bilan ifodalanadigan periferik neyropatiya boshlanishi mumkin. *Periferik neyropatiya simmetrik bo'lib*, ichki organlar neyropatiyasi bilan birga davom etib boradi, shu narsa ichak va qovuq funksiyalari buzilishiga, ba'zan esa seksual impotensiyaga olib keladi. Nefropatiya mahalida aksonlar zararlanib, Shvann hujayralari shikastlanadi va keyinchalik segmentar demielinizasiyaga uchraydi deb taxmin qilinadi. Bu narsa mikroangiopatiya, kapillyarlar o'tkazuvchanligining kuchayishi, metabolizm buzilishi tufayli aksonlarning bevosita zararlanishiga bog'liqdir.

Bosh miyada mikroangiopatiya boshlanib, mikrosirkulyasiya izdan chiqadi va neyronlarda degenerativ o 'zgarishlar yuzaga keladi. Diabet bilan og'rigan kasallar ishemik va gemorragik insultga juda moyil bo'ladi, ulardagi sezilarli ateroskleroz va gipertenziya ana shunday insultlarga sabab bo'lishi mumkin. Bundan tashqari ketoasidoz va giperglikemiya neyronlar uchun patogen omillardir. Degenerativ o'zgarishlar orqa miyada ham kuzatiladi. Biroq, qandli diabetning o'ziga xos asorati periferik neyropatiyadir.

Diabetda boshqa organlarda ham patologik jarayonlar boshlanadi. Jigarda gepatositlar yogi distrofiyasiga uchrab, yadrclarida glikogen donalaii paydo boʻladi, koʻndalang-targʻil muskullardagi degenerativ oʻzgarishlar mikroangiopatiya boshlanishi va innervasiya buzilishi munosabati bilan atrofiya darajasigacha yetib boradi. Badan terisida uchiaydigan illatlai jumlasiga lipoid nekrobioz boshlanib, teri ustida koʻtarilib turadigan bosib koʻrilganda yoʻqolib ketmaydigan tuzilmalar paydo boʻlishi kiradi. Bunday tuzilmalar bir qadar eritematoz boʻlib, tanga-tanga poʻst tashlab turadi. Lipidlar almashinuvining buzilishi natajasida badan terisida ksantomalar yuzaga keladi, ular lipidlarga liq toʻlgan makrofaglar toʻplamidan iborat

sarg'ish rangli tuzilmalardir. Ksantomalar diabetning oʻziga xos bo'lgan belgilari qatoriga kirmaydi va giperlipidemiyaning hamma turlarida uchraydi.

Yuqorida aytilganlardan ko'rinib turibdiki, qandli diabet asorat berib, qayg'uli oqibatlarga olib kelishi mumkin bo'lgan turli patologik jarayonlarga sabab bo'ladi: diabetik retinopatiya boshlanib, ko'zning ko'r bo'lib qolishi, diabetik amiotrofiya boshlanishi, oyoqlarda ateroskleroz avj olib, gangrena paydo bo'lishi, miokard infarktiga olib boradigan koronar arteriyalar aterosklerozi shular jumlasidandir. Bu asoratlaming hammasi qandli diabetda boshlanadigan metabolik o'zgarishlaming oqibati bo'lib hisoblanadi.

Giperglikemiya alohida o'rinda turadi. Bunday giperglikemiya glyukozaning fermentlar ishtirokisiz talaygina oqsiliar aminogruppalari bilan birikishiga olib boradigan kimyoviy reaksiya bilan birga davom etib boradi. Kollagen, plazma albumini, zichligi past lipoproteidlar, mielinning asosiy oqsili ana shunday oqsillardan bo'lishi mumkin. Diabetda mana shu jarayon zo r tusga kiradi, bu narsa talaygina oqsiliar funksiyasining buzilishiga, demakki, asoratlar paydo bo'lishiga ham olib keladi. Masalan, glyukozaning mayda tomirlar bazal membranasidagi kollagen aminogruppalari bilan zo'r berib reaksiyaga kirishuvi bazal membranaga plazma oqsillari (albumin va immunoglobulinlar) shimilib o'tib, bu membrananing qalinlashib ketishiga sabab bo'ladi, shu narsa mikroangiopatiya boshlanishiga olib keladi. Bundan tashqari, giperglikemiya glyukoza tasqilishi uchun insulinni talab qilmaydigan ko'z gavhari va nerv tolalari singari to'qimalarda hujayra ichidagi glyukoza miqdorining ortib ketishiga sabab bo'ladi. Ortiqcha glyukoza metabolizmga kirishib, sorbitol, poligidroksil alkogolgacha va pirovard natijada fruktozagacha parchalanadi. Sorbitol va fruktozaning to planib borishi hujayra ichidagi osmolyarlikning kuchayib, suv inflyuksi boshlanishiga, demak hujayralaming osmotik ta'siridan zararlanishiga olib keladi. Bu mexanizm periferik nervlar Shvann hujayralari bilan ko'z to'r pardasi kapillyarlari perisitlarining zararlanishi asosida yotadi, shu narsa periferik neyropatiya boshlanishiga, ko'z to'r pardasida mikroanevrizmalar paydo bo'lib, ko'z gavhari bo'rtishi va xiralanib qolishiga olib keladi.

Diabetning asosiy klinik ko'rinishlari. Qandli diabet klinik manzarasining asosida ikkita muhim voqea yotadi: 1) metabolizmning buzilishi; 2) tomirlar va organlarning zararlanishi.

Insulinga bog'liq (o'smirlarda uchraydigan) qandli diabetning klassik simptomlari hadeb chanqayverish, og'izning qurib turishi, tana vaznining kamayib borishi yoki semirish, ko'p siyish (poliuriya), giperglikemiya, polifagiya, suv yo'qotish, muskullar darmonsizligidir. Giperglikemiya glyukozuriyaga olib boradi, bunday glyukozuriya osmotik diurezga sabab bo ladi. Poliuriya natijasida organizm uchun zarur suv miqdori kamayib ketadi va bu narsa osmolyarlikning ko'tarilishi (qon va interstisial suyuqlikdan glyukoza miqdorining ko'payishi tufayli) bilan birga qo'sqilib,

hujayra ichidagi suv miqdorining kamayishiga olib keladi, bu esa miya markazidagi osmoreseptorlar faoliyatiga katta ta'sir koʻrsatadi. Polifagiya, ya'ni koʻp ovqat eyishning asosida ana shu mexanizm yotadi. Ketoasidoz ham jiddiy asoratdir.

Ikkinchi xil, ya'ni insulinga bog'liq bo'lmagan diabetning simptomlari ham poliuriya va polidipsiyadir. Biroq, bu simptomlar 40 yoshdan oshgan odamlarda va aksari semizlik ustiga boshlanadi. Lekin bu holda tana vaznining kamayib, muskullaming darmonsizlanib borishi vrachni xavotirlikka solishi kerak. Qandli diabetning bu xilida metabolik o'zgarishlar ham boshlanadi, lekin ular osonroq o'tadi va organizmda qand miqdorini kamaytiradigan dorilar ichib turiladigan va parhez qilib boriladigan bo'lsa, ancha tez bartaraf bo'ladi. Ketoasidoz ko'rinishidagi asorat, agar, asosiy kasallikning o'ziga infektsiya qo'shilmasa yoki stress hollari bo'lmasa, kam kuzatiladi.

Qandli diabet bilan ogʻrigan kasallar infektsiyalarga, yiringli va zamburugʻli teri kasalliklariga moyil boʻladiki, bu narsa leykositlar funksiyasining susayib, qon bilan ta'minlanishi yomonlashib qolganiga bogʻliq deb hisoblanadi. Bunday kasallarda koʻpincha chipqon va hasmollar paydo boʻladi, shu xildagi yiringli jarayonlar mahalida insulinga talab kuchayadigan boʻlgani uchun ular ancha xavfli boʻlib qoladi, chunki diabet komasi boshlanib qolishi ham mumkin. Infektsiyalar orasidan kasallarda koʻpincha tuberkulyoz, pnevmoniya, pielonefroz boshlanadi. Infektsiyalar 50 foiz hollarda kasallaming oʻlimiga sabab boʻladi.

Qandli diabetning og'ir o'tishi diabetik glomeruloskleroz boshlanib, zo'rayib borishi bilan ta'riflanadi, bunday glomerulosklerozning eng barvaqt paydo bo'ladigan belgisi proteinuriyadir. Keyinchalik buyrak yetishmovchiligi zo'rayib borib, badanga shish keladi va uremiya boshlanadi. Kasallarda gipertenziya paydo bo'ladi. Qandli diabet, gipertenziya va shishlaming birga qo'sqilib davom etib borishi (bunda shishlar proteinuriya hisobiga paydo bo'ladi) Kimmelstil-Uilson sindromi deb yuritiladi. Diabetik retinopatiya ham xarakterlidir. Bunday retinopatiyada ko'z tobora xiralashib borib, oxirida umuman ko'r bo'lib qoladi. Akkomodasiya zaifligi boshlanishi, katarakta bir muncha tezroq yetiladigan bo'lishi, ko'z gavhari xiralashib qolishi, glaukoma, ya'ni ko'ksuv kasali paydo bo'lishi mumkin.

Qandli diabet juda ko'p hollarda ateroskleroz bilan birga davom etib boradiki, bunday ateroskleroz miokard infarkti, miya infarkti, gemorragik insult, buyrak yetishmovchiligi, oyoqlar gangrenasi singari asoratlarga sabab bo'ladi.

Insulinga bog'liq qandli diabet bilan og'rigan kasallar ko'proq o'lishini aytib o'tish kerak. O'lim sababi tariqasida gipoglikemiya va ketoasidoz hozirgi vaqtda kam kuzatiladi.

## XI Bob

## SUYAK-MUSKUL TIZIMI KASALLIKLARI

#### SIIYAK TIZIMI KASALLIKLARI

BO'G'IMLAR

KASALLIKLARI

Osteoporoz Pejct kasalligi Fibroz ostcodisplaziya Osteomielit Suvak o'smalari Suyak hosil qiluvchi o 'smatar: Osteoma

Osteoid-osteoma

Osteosarkoma Ulkan hujayrali oʻsma Artritlar

Infektsion (bakterial) artrit Osteoartritlar Bo'g'imlarning

o'smalari

SKELET MUSKULLARI KASAL-LIKLARI

> Muskul atrofivasi Muskul distrofiyasi Miozit Miasteniya

Suyak-muskullar tizimining barcha kasalliklari suyak kasalliklari, bo'g'imlar kasalliklari va skelet muskullari kasalliklariga bo'linadi.

Suyak kasalliklari juda xilma-xildir. Ular tizim kasalliklari, masalan, ko'mikdagi mieloproliferativ jarayonlar, suyaklarda plazmotsitomalar hosil bo'lishi bilan o'tadigan mieloma kasalligining ko'rinishlaridan iborat bo'lishi mumkin. Bundan tashqari suyak to'qimasi xavfli o'smalar, masalan, o'pka rakining metastazlari ko'p uchraydigan joydir. Shu bilan birga, suyaklaming o zida birlamchi o'smalar, ikkilamchi, ya'ni metastatik o'smalarga qaraganda ancha kam uchraydi. Suyaklarda tabiatan metabolizmga aloqador bo'lgan patologik jarayonlar (masalan, D avitaminozda), infektsion jarayonlar bo'lishi ham mumkin.

Bo'g'imlarning kasalliklari osteoartritlar, revmatoid artritlar va sinovial sarkomalami o'z ichiga oladi. Podagra kasalligida bo'g'imlarda xarakterli struktura o'zgarishlari paydo bo'ladi.

Skelet muskullari patologik jarayonlarga kamroq beriladi, skelet muskullarida uchraydigan patologik jarayonlardan muskullar atrofiyasi, zo'rayib boruvchi distrofiya, miasteniya, o'smalar hammadan - ko'ra diqqatga sazovordir.

# SUYAKLAR TIZIMI KASALLIKLARI OSTEOPOROZ

Osteoporoz asosan suyak moddasining miqdori kamayib suyakning qattiqligi va mexanik zichligiga putur yetishi bilan birga davom etib boradigan patologik jarayondir. Osteoporoz osteodistrofiyaning bir koʻrinishi bo'lib, ikki xilga bo'linadi: birlamchi va ikkilamchi osteoporoz.

Birlamchi osteoporoz hammadan ko'ra ko'proq diqqatga sazovordir. U metabolik o'zgarishlarga aloqador bo'ladi. Odam yoshi o'tgan sayin bu osteoporoz bir qadar ko'payib, 50 yosh bilan 70 yosh o'rtasidagi davrda ancha tez-tez uchrab turadi. Klimaks davriga kirgan ayollarda ko'proq uchraydi. Lekin erkaklarda ham bo'lib turadi. Shu munosabat bilan bu xildagi osteoporozni keksalikka aloqador (senil) yoki klimakterik osteoporoz deb ataladi.

Ikkilamchi osteoporoz har xil patologik sindromlar mahalida paydo bo'ladi, shunga ko'ra uning quyidagi xillari tafovut qilinadi: 1) ovqatda oqsil yetishmovchiligiga aloqador malabsorbsiya sindromi mahalidagi osteoporoz;

2) turli endokrinopatiyalar, jumladan Kushing sindromi, giperparatireoz paytida kuzatiladigan osteoporoz; 3) uzoq davom etgan suyak immobilizasiyasiga bog'liq osteoporoz.

Etiologiyasi va patogenezi. Fiziologik regeneratsiya qonuniyatlariga ko'ra suyak to'qimasi odamning butun umri bo'yi osteogenez va osteolizis jarayonlariga berilib turadi. Yoshlik davrida 30 yoshgacha osteogenez jarayonlari ustun bo'ladi. Odam 40 yoshdan oshganidan keyin osteolizis hodisalari ustunlik qila boshlaydi.

Osteogenez va osteolizis murakkab hodisalardan bo'lib, bularning idora etilishida har xil omillar - alimentar, metabolik endokrin omillar ishtirok etadi. So'nggi yillarda osteoblastik va osteoklastik jarayonlar boshqarilishida trombotsitar o'sish omilining, o'smalar - o'sish omilining, o'smalar TNF nekroz omilining va interleykin-1 roli aniqlangan. Suyak to'qimasi gomeostazining tafsilotlariga berilmasdan, suyak to'qimasining asosiy mineral qismi kalsiy ekanligini, osteogenezda uning roli kattaligini aytib o'tish kerak. Organizmdagi kalsiy miqdorini faol shaklidagi vitamin D, paratgormon idora etib boradi. Paratgormon osteoklastlarga • katta ta'sir o'tkazib, ularning suyak rezorbsiyasiga uchrash xususiyatini kucqaytiradi. Erkaklarda androgen, ayollarda esa estrogen yetishmay qolgan mahallarda paratgormon ta'siri kuchayib ketadi. Ana shu mexanizmlarning izdan chiqishi osteolizis jarayonlari ustunlik qilishiga olib keladi. Chunonchi, yosh ulg'aygan sayin organizmga alimentar yo'l bilan kalsiy kirib turishi kamayib, buyraklarda faol shakldagi vitamin D sintezi aynashi munosabati bilan kalsiy absorbsiyasi pasayib boradi, mana shu ikkala omil qondagi kalsiy miqdori kamayib borishiga olib kelishi mumkin, lekin gipokalsiemiya hodisasi

kuzatilmaydi, chunki paratgormon ta'siri ostida suyaklardan kalsiy ajralib chiqadi, shu narsa osteoporozga olib keladi.

Osteoporoz boshlanishida estrogenlar tanqisligi ham ahamiyatga ega, chunki ayollarda boMadigan ana shu jinsiy gormonlar miqdori kamayganida osteoklastlar paratgormon ta'siriga koʻproq beriladigan boʻlib qoladi, faol shakldagi vitamin D [1,25-(OH)<sub>2</sub>-D] sintezi ham susayib qoladi, bu esa kalsiy absorbsiyasini izdan chiqaradi. Mana shulaming hammasi bir boʻlib, osteolizisni kucqaytiradida, osteoporozga olib keladi.

Hozirgi fikrlarga muvofiq, birlamchi osteoporoz ko'pgina omillarga bog'liq bo'lib, har xil sabablar bilan boshlanadigan jarayondir, uning avj olib borishida irsiy rnoyiilik qonda paraigoimon I'niqdorining ko'payishi, vitamin D, jinsiy gormonlar yetishmasligi, glyukokortikoidlarning ko'payishi, kishining kamharakat bo'lishi ahamiyatga ega. Lekin, osteoporoz qanday sabablarga ko'ra boshlanishidan qat'i nazar, suyaklar tuzilishida birdek o'zgarishlar ro'y berishi bilan ta'riflanadi.

Patologik anatomiyasi. Osteoporoz mahalliy yoki umumiy bo'lishi mumkin. Mahalliy osteoporoz ko'pincha qon aylanishi buzilganda, masalan, qo'l yoki oyoq immobilizasiya qilinib, uzoq muddat harakatsiz qolganida venoz qonning oqib ketishi qiyinlashganiga bog'liq bo'ladi. Umumiy osteoporozda skeletning hammasi, ayniqsa suyak trabekulalari juda ko'p bo'ladigan joylari osteoporozga uchraydi. Mana shuning uchun ham umurtqa pog'onasi va son suyagi bo'yinchasining sinish hodisalari boshqalaridan ko'ra ko'proq uchrab turadi.

Suyak to'qimasining yemirilishi (deossifikasiya) - suyak hosil bo'lishi susayib qolishiga va suyak rezorbsiyasi kuchayishiga bog'liqdir. Mana shu hodisalar Gavers kanallari (osteon kanallari) kengayib ketishiga olib keladi. Osteoporoz natijasida suyakning po'stloq moddasi zich tuzilishini yo'qotadi va spongiozga uchraydi. Suyak g'ovak moddasining to'sinlari yupqalashib, bir qismi butunlay so'rilib ketadi, mana shu narsa ular o'rtasidagi kamgaklarning kengayib qolishiga olib keladi. Bunday o'zgarishlar aksari saqlanib qolgan suyak to'sinlarining bir yo'la yo'g'onlashuvi va dag'allashib qolishi bilan birga davom etib boradi. Natijada suyaklaming mustahkamligi, qattiqligi pasayib, ular shakli o'zgaradi va oson sinadigan bo'lib qoladi.

Klinik manzarasi. Kasallar asosan suyaklar, ayniqsa umurtqa pog'onasi sohasi og'riyotganidan noliydi, bu og'riq, aksari suyak sinib, bo'laklari o'rnidan ko'chib qolganiga aloqador bo'ladi. Son suyagi bo'yinchasi va bilak suyagi distal tomondagi uchining sinishi ko'proq kuzatiladi. Ayni vaqtda bu suyaklar arzimas darajadagi travmadan ham sinib qolishi mumkin. Qon plazmasida ishqoriy fosfataza, kalsiy va fosfor miqdori norma doirasida qolaveradi, osteoinalyasiya mahalida esa bunday hodisa kuzatilmaydi.

## PEJET KASALLIGI

Pejet kasalligi (deformasiyalovchi ostit, deformasiyalovchi osteodistrofiya) - bu patologik qayta qurilish va deformasiya rivojlanishi bilan boradigan displastik xarakterga ega skelet kasalligidir. Suyak toʻqimasining zoʻr berib destruksiyaga uchrashi va shu bilan bir vaqtda uning oʻrniga noraso, kam minerallashgan, yumshoq, matriks paydo boʻlib borishi bilan ta'riflanadi. Yoshi qaytib qolgan odamlarda uchraydi. Pejet kasalligi koʻpchilik hollarda simptomlarsiz oʻtadi, ba'zan zararlangan suyaklarda ancha sezilarli ogʻriqlar boʻlishi bilan davom etib boradi.

Etiologiyasi va patogenezi noma'lum. Biriktiruvchi to'qimadagi almashinuvda irsiyatga aloqador nuqson borligi ahamiyatga ega deb taxmin qilinadi, viruslarga aloqador etiologiya ham istisno etilmaydi. Bunda suyakning tubulyar strukturalari qizamiq virusi va respirator sinsitial virus antigenlari bilan ham reaksiya berishi mumkin. Lekin zararlangan joylardan hanuzgacha virus ajratib olingani yo'q, virus antigenlariga qarshi antitelolar ham topilgan emas.

Patologik anatomiyasi. O'zgarishlar bir yoki bir nechta suyakda boshlanishi, ya'ni kasallik monoossal va poliossal shaklda bo'lishi mumkin. Lekin u hech qachon tarqoq holda bo'lmaydi. Poliossal xilida chanoq dumg'aza suyaklari birinchi navbatda zararlanadi, keyin jarayon kalla, son, boldir, yelka suyaklari, umurtqa pog'onasiga o'tib boradi. Kasallikning monoossal xilida bitta suyak aksari boldir suyagining bir qismi zararlanadi

Deformasiyalovchi ostitning avj olib borishida uch davri tafovut qilinadi: 1) boshlang'ich, osteolitik davri, 2) osteolitik jarayonlar bilan osteoblastik jarayonlar birga davom etib boradigan davri, 3) yakuniy, sklerotik davri.

Boshlang'ich (osteolitik) davrida suyakda zo'r rezorbsiya o'chog'i topiladiki, bu bir talay (100 tacha) yadrolari bo'lishi bilan ajralib turadigan osteoklastlarga bog'liqdir. Kasallikning mana shu davrida osteoblastik jarayon boshlanib, u kasallikning ikkinchi davrida eng yuqori darajasiga yetadi. Suyakning rezorbsiyaga uchragan qismida yaxshi tomir otgan biriktiruvchi to'qima, keyinchalik yangi lamellyar suyak paydo bo'ladi. Yangi suyakning minerallashuvi kechikib borishi tufayli uning chetlarida osteoid saqlanib qoladi.

Suyak rezorbsiyasi va yangidan suyak hosil bo'lishi jarayonlarining navbatlashib borishi bilan ta'riflanadigan ana shunday patologik o'zgarishlar suyakda mozaika, ya'ni jimjimador deb ataladigan o'ziga xos mikrostruktura paydo bo'lishiga olib keladi. Zararlangan suyakdagi ko'mik ham tomirlar bilan yaxshi ta'minlangan biriktiruvchi to'qima bilan almashinadi.

Bir necha yildan keyin kasallikning uchinchi sklerotik davri boshlanadi, bu davrda suyaklar qalinlashib, egilib-bukilib, xuniklashib, yumshoq bo'lib qoladi, ularda minerallar kamayib ketadi. Suyaklaming arxitektonikasi aynaydi, ular mo'rt bo'lib qoladi.

Klinik manzarasi. Pejet kasalligi ko'pincha 40 yoshdan oshgan kishilarda uchraydi. Boshlang'ich davrida simptomlarsiz o'tishi mumkin. Kasallik zo'raygan sayin suyak va bo'g'imlarda og'riqlar paydo bo'ladi. Umurtqa pog'onasi zararlanganida kompression spinal sindrom paydo bo'lishi, umurtqalar sinishi mumkin. Kalla suyagi asosi va gumbazining qilinlashuvi, kalla suyagidagi teshiklaming torayib qolishi, uchlik nerv, yuz nervi nevritlariga olib kelishi mumkinki, bunday hodisa bosh og'riqlarga sabab bo'ladi. Pejet kasalligi asorat berib karlikka va ko'ruv nervi atrofiyasiga ham sabab bo'lishi mumkin. Deformasiyalovchi ostit mahalida xavfsiz o'smalar (osteoblastoklastomalar) bilan xavfli o'smalar (osteogen sarkomalar) boshlanishi mumkin.

Kasallikning jiddiy asoratlari jumlasiga bir talay arteriovenoz fistulalar hosil bo'lishi kiradi, bular yurak yetishmovchiligiga olib kelishi mumkin. Kasallik suyak to'qimasidagi metabolizmning chuqur o'zgarishlariga aloqador bo'lganligi munosabati bilan bemorlarda ba'zi biokimyoviy o'zgarishlar kuzatilishi mumkin: oksiprolinuriya boshlanishi, qon plazmasida faol ishqoriy fosfataza miqdorining ko'payib ketishi shular jumlasidandir. Ayni vaqtda qondagi kalsiy va anorganik fosfor miqdori norma darajasida saqlanib qolaveradi.

#### FIBROZ OSTEODISPLAZIYA

Fibroz osteodisplaziya - suyak to'qimasi yetilishining o'choqli tarzda buzilishiga bog'liq bo'lgan nuqsonning rivojlanishi va kam uchraydigan suyak to'qimasining o'choqli tarzda fibroz to'qimasi bilan almashinishi bilan ta 'riflanadi.

Etiologiyasi va patogenezi noma'lum, lekin bu kasallik embrional rivojlanish davrida skeletning normal suyaklanishi izdan chiqishiga aloqador deb hisoblanadi. Fibroz osteodisplaziyaning uch xili tafovut qilinadi: 1) ikkala jinsdagi kishilarda ham bo'laveradigan monoossal xili, bunda qovurg'a, yelka, son, boldir suyaklari, shuningdek pastki va ustki jag' suyaklari hammadan ko'ra ko'proq zararlanadi; 2) poliossal xili, bunda hozir aytib o'tilgan suyaklarning bir nechtasi displaziyaga uchraydi, ikkala jinsdagi cdamlcrda kuzatilishi mumkin; 2) faqat ayollarda boshlanadigan va endokrinopatiyaga bog'liq bo'lgan poliossal xili. Suyaklarning bir tomonlama zararlanishi badan terisida har xil shakl va kattalikdagi jigarrang tusli dog'lar paydo bo'lishi bilan birga davom etib boradi. Kasallikning bu xili uchun barvaqt balog'atga yetish va akromegaliya, Kushing sindromi bo'lishi, paratireoid bezlar funksiyasining kuchayishi xarakterlidir.

Patologik anatomiyasi. Suyaklarning zararlangan bo'limlarining shakli o'zgarib, qalinlashadi, naysimon uzun suyaklar egilib qoladi. Suyaklar arralab ko'rilganida kesmasida har xil kattalik va shakldagi qattiqqina oqish to'qima o'choqlari topiladi. Bularda odatda mayda-mayda suyak kiritmalari

bo'ladi. Bir qancha hollarda suyak boshidan oxirigacha fibroz to'qima bilan almashinib qoladi. Suyaklarning zararlangan qismlari mikroskopda tekshirib ko'rilganda kollagen, retikulyar tolalar va fibroblastsimon hujayralardan iborat tolali biriktiruvchi to'qima ko'zga tashlanadi. Bu to'qimaning tolalari va hujayralari orasida suyak to'sinlari joylashgan bo'ladi. Suyak to'sinlari tartibsiz joylashgan bo'ladi (92-rasm). Suyak to'sinlarining chetlari yoki hammasi ko'pincha osteoid to'qimadan iborat bo'ladi. Hosil bo'ladigan suyak strukturalari ba'zan juda jo'n tarzda bo'lib, zich joylashadi va kalsiy tuzlaridan mahrum bo'lib qolgan kollagen tolalariga o'xshab turadi. Ular orasida tog'ay to'qimalarining yakka-yakka orolchalari uchrab turadi.

Kasallikning kiinik manzarasi har xil bo'lib, zararlangan suyak qismlarining shakliga, olgan joyiga va nechog'lik ko'pligiga bog'liq. Patologik jarayon ba'zan astasekin avj olib boradi va o'z-o'zidan to'xtab qolishi ham mumkin. Boshqa hollarda bu kasallik tez zo'rayib borib, suyaklar sinishiga va shakli o'zgarib ketishiga sabab bo'ladi.

92- rasm. Suyakdagi fibroz displaziya.

#### OSTEOMIELIT

Osteomielit infektsiyaga aloqador yallig'lanish jarayoni bo'lib, suyakning hamma tarkibiy c/ismlarini: ko'migi, zich va g'ovak moddalari hamda suyak usti pardasini zararlaydi. Etiologik belgisiga qarab, spesifik va nospesifik osteomielit tafovut qilinadi. Infektsiyaning qanday yo'l bilan o'tganiga qarab gematogen va gematogenmas osteomielit, klinik o'tishiga qarab o 'tkir va surunkali osteomielit ajratiladi.

Quyidagilar hammadan ko'proq ahamiyatga ega: 1) gematogen yiringli (piogen) osteomielit, 2) sil osteomieliti. Osteomielitning boshqa xillari kamroq uchraydi.

Yiringli (piogen) osteomielit odatda bolalarda bo'ladi. Birlamchi bakterial infektsiya o'chog'ini ko'pchilik hollarda aniqlab bo'lmaydi. Gematogen yiringli osteomielitni asosan tillarang stafilokokk streptokokk pnevmokokk qo'zg'atadi. O'roqsimon hujayrali anemiyasi bor kasallarda salmonellalar osteomielit sababchisi bo'lishi mumkin. Gematogenmas osteomielitda suyak ochiq singan mahalda yoki osteosintez operatsiyasi paytida, atrofdagi muhitdan jarohat orqali mikroflora o'tib qolishi yo bo'lrrasa, qo'shni to'qima 'a organlardagi e'choqlardar infektsiya o'tishi mumkin.

Bolalarda ko'pincha uzun naysimon suyaklar, kattalarda umurtqalar zararlanadi. Jarayonni qaysi sohada bo'lishidan qat'i nazar o'tkir gematogen osteomielit yiringli yallig'lanish jarayoni tariqasida o'tadi. Yallig'lanish ko'mik suyak g'ovak moddasi va zich plastinkasining nekrozi bilan birga davom etib boradigan flegmona tabiatida bo'ladi. Nekrozlangan suyak rezorbsiyaga uchramay, ko'chib chiqadi va madda bo'shlig'ida erkin holda yotadi, ya'ni sekvestrlanadi. Yiring yumshoq to'qimalarga tarqalib, tashqariga teshib chiqadigan oqma yo'llar hosil qilishi mumkin. Yallig'lanish goho bo'g'imga ham tarqaladi. Yallig'lanish o'chog'ini cheklab qo'yishga urinuvchi osteoblastlar faollashadi. Kasallikning ilk bosqichlarida ekssudatda neytrofillar, surunkali osteo-mielitda esa mononuklearlar va fibroblastik reaksiya ko'pchilikni tashkil etadi. Lekin surunkali osteomielitda neytrofillar ham saqlanib qoladi. Shuningdek suyak to'qimasi nekrozi va yangidan suyak plastinkasi paydo bo'lishi ham kuzatiladi.

Klinik jihatdan osteomielit qarorat ko'tarilishi, kasallangan joy sohasi og'rib turishi bilan ta'riflanadi. Osteomielitda asorat tariqasida quyidagilar: 1) o'pka, plevra, miokard, miyada ham yiringli metastatik o'choqlar hosil qiladigan sepsis (septikopiemiya), 2) suyak sinishiga olib boradigan epifiz lizisi, 3) suyaklaming qiyshayib, kalta tortib qolishi va ankilozlar, kontrakturalar paydo bo'lishi, suyaklar chiqishi mumkin.

## SUYAKLARNING 0'SMALARI

Suyaklaming o'smalari juda har xil bo'ladi, chunki suyak tog'ay to'qimasi, qon yaratuvchi to'qima, fibroz va suyak to'qimasidan iborat juda murakkab tuzilmadir, ana shu to'qimalarning har biri o'sma manbai bo'lishi mumkin. Shu munosabat bilan suyaklaming birlamchi o'smalari quyidagi asosiy xillarga bo'linadi:

I. Suyak hosil qiluvchi o'smalar (osteoma, osteoid-osteoma, osteosarkoma).

- II. Togʻay hosil qiluvchi o'smalar (xondroma, xondroblastoma, xondrosarkoma).
- III. Suyak ko'migi o'smalari (Yuing sarkomasi va boshqalar).
- IV. Ulkan hujayrali o'sma.

Suyaklarda hozir aytib o'tilgan o'smalardan tashqari, tomir o'smalari (angiomalar), biriktiruvchi to'qima o'smalari (fibromalar) va o'smasimon tuzilmalar (masalan, eozinofil granulyomasi) paydo bo'lishi mumkin.

## SUYAK HOSIL QILUVCHI 0'SMALAR

Bu toifaga kiradigan o'smalar uchun osteoid matriks hosil bo'lishi xarakterlidir, ya'ni bu o'smalar tabaqalashib, keyinchalik osteoblastlarga aylanadigan jo'n mezenxima hujayralaridan paydo bo'lishi mumkin. Suyak hosil qiluvchi o'smalar osteogen o'smalar deb ham aytiladi. Bularning asosiy vakillari osteoma, osteoid-osteoma va osteosarkomadir.

#### Osteoma

Osteoma xavfsiz o'smalar jumlasidan bo'lib, asosan kalla suyaklarida xususan jag' suyaklarida joylashadi. Ular qo'shimcha bo'shliqlarda ham topilishi mumkin. Sekinlik bilan o'sib boradi va gistologik jihatdan olganda yaxshi tabaqalangan suyak to'qimasidan iborat bo'ladi. O'sma atrofdagi to'qimalarni bosib qo'yadigan hollarni hisobga olmaganda, bunday o'smalar klinik jihatdan ko'pincha ahamiyatga ega bo'lmaydi.

#### Osteoid-osteoma

Aksari uzun naysimon suyaklar, ayniqsa son va katta boldir suyaklarining epifizlarida paydo bo'ladigan xavfsiz o'smadir. 20 yoshgacha bo'lgan odamlarda kuzatiladi. Erkaklarda ayollardagiga qaraganda 2 baravar ko'proq uchraydi. O'sma o'sib chiqadigan manba kortikal plastinkadir.

Osteoid-osteoma diametri 1 sm gacha boradigan shakli dumaloq yoki tuxumsimon bo'ladigan, qizil-qo'rig'ir rangi bilan atrofdagi to'qimalardan ajralib turadigan tugunlar ko'rinishida ko'zga tashlanadi. O'sma atrofida uni atrofdagi to'qimalardan yaxshi cheklab turadigan skleroz zonasi bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida bu o'smanining bir-biriga ulanib ketgan bir talay mayda osteoid to'sinlari va sust ohaklangan suyak to'sinlaridan iborat ekanligi ma'lum bo'ladi.

Osteoid-osteoma kichkina va xavfsiz o'sma bo'lishiga qaramay ancha kuchli og'riqqa sabab bo'ladi, shu narsa unga jarrohlik yo'li bilan davo qilishni talab etadi.

#### Osteosarkoma

Osteosarkoma suyaklarda bo'ladigan birlamchi xavfli o'smalarning eng ko'p uchraydigan xilidir. Bu o'sma mezenximadan kelib chiqadi. O'smadagi

mezenxima hujayralari tabaqalanib, keyin atipik osteoblastlarga aylanadi. Demak osteosarkomaning xarakterli xususiyati to'g'ridan-to'g'ri o'sma hujayralaridan osteoid hosil bo'lib turishidir. Ba'zi osteosarkomalarda togʻay va kollagen bo'ladi, chunki, osteoblastlar, xondroblastlar va fibroblastlaming kelib chiqish manbai bitta - mezenximadir

Osteosarkoma tez zoʻrayib boruvchi, oqibati juda yomon bo'ladigan o'smalar jumlasiga kiradi. Ko'pchilik hollarda u bolalar va 25 yoshgacha bo'lgan yoshlarda paydo bo'ladi. Erkaklarda ayollardagiga qaraganda 2 baravar ko'proq uchraydi. Bu o'sma yoshi qaytib qolgan kishilarda ham kuzatiladi. Ayniqsa, Pejet kasalligi mahalida paydo bo'ladi.

Etiologiyasi va patogenezi. Boshqa o'smalar singari osteosarkomaning ham kelib chiqish sababi aniqlanmagan. Radiasiya ta'siri, onkogen viruslar, irsiy omillaming ahamiyati bor deb taxmin qilinadi. Retinoblastoma, endoxondromatoz va osteoxondromatoz bilan og'rigan kasallarda osteosarkoma paydo bo'lish ehtimoli ancha ko'p, ma'lumki bu kasalliklar tabiatan irsiy bo'lib hisoblanadi. Shuningdek o'sma supressori Rb-genining yo'qotilishi ham ahamiyatga ega.

Patologik anatomiyasi. O'sma suyak ko'migi bo'shlig'ida yoki undan tashqarida (kortikal yoki periostal tarzda) paydo bo'lishi mumkin. Osteogen sarcoma aksari son suyagining pastki metafizida, katta boldir va yelka suyaklarining ustki metafizida paydo bo'ladi. Umurtqalar, pastki jag' suyagida bu o'sma kamroq uchraydi. Yoshi qaytgan kishilarda uzun suyaklarning uchlarida bunday o'sma boMmaydi.

Osteosarkoma juda tez orada koʻmik boʻshligʻidan tashqariga tarqalib, metafizlaming suyak toʻqimasiga oʻtadi va kortikal plastinkani yemirib, atrofdagi yumshoq toʻqimalarga ham oʻsib kiradi (93-rasm). Goho togʻay va boʻgʻimlarga ham oʻtadi. Osteogen sarkomaning eng patognomonik belgilaridan bin periostning suyak korteksidan ajralib qolishidir. Shuning natijasida ajralib turgan periost bilan uning ostidagi kortikal plastinka orasida kalsiylanish boshlanib, Kodman uchburchagi hosil boʻladi.

Kesib ko'rilganida o'sma kulrangnamo-oq tusda bo'lib, unda qontalashlar, nekroz o'choqlari ko'zga tashlanadi. Kistalar ham uchraydi. O'sma konsistensiyasi uning tarkibidagi struktura elementlarining nisbatiga bog'liq. Osteoid sezilarli darajada minerallashgan bo'lsa osteosarkoma ancha zich bo'lishi bilan ajralib turadi (osteoblastik xili). Yuqorida aytib o'tilganidek o'smada tog'ay yoki kollagen ham bo'lishi mumkin. Osteosarkoma tarkibida shu tuzilmalar ko'proq bo'lsa, uni o'smaning xondroblastik yoki fibroblastik xili deb hisoblanadi.

## 93- rasm. Osteogen sarkoma.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'sma shu xillarining hammasi keskin anaplaziyaga uchragan mezenxima hujayralaridan iborat bo'lib, ularda osteoid yuzaga kelib borayotganini ko'rsatadigan belgilar yaqqol ko'zga tashlanadi. Osteoid pushti rangga bo'yaladi va amorf massa holida bo'ladi, bu massa katta yoki o'sma hujayralari to'plamlari bilan o'ralgan kichik orolchalar ko'rinishida bo'lishi mumkin. Osteoid kalsiylanishi natijasida havorang-namo tusga kirib qoladi. Osteosarkomada tog'ay to'qimasi orolchalari ham uchrashi mumkin, bu tog'ayning stromasi osteoidga boy bo'ladi. O'sma hujayralari juda har xil shaklda, giperxrom bo'ladi, ulkan hujayralari ham uchrab turadi. Patologik mitozlar ko'p bo'ladi. Osteosarkoma gematogen yo'l bilan metastazlar beradi. Metastazlar aksari o'pkada topiladi va o'limga olib boradigan asosiy sabab boMadi.

Klinik manzarasi. Osteosarkomaning ilk belgilari ogʻriq, kasallangan joyda shish paydo boʻlishi, qarorat koʻtarilishidir. Bular osteomiyelit belgilariga juda oʻxshab ketadi. Oʻsma tez oʻsib, ilk muddatlardayoq qoʻlga unnaydigan boʻlib qoladi. Rentgenologik tekshirishda xarakterli *Kodman uchburchagi*, suyak destruksiyasiga va yumshoq toʻqimalarda yangi suyak plastinkalari hosil boʻlib kelayotganiga xos belgilar koʻzga tashlanadi. Lekin biopsiya yoʻli bilangina diagnozni aniq qoʻyish mumkin. Bu kasallikning *oqibati* yomon.

#### ULKAN HUJAYRALI 0'SMA

Ulkan hujayrali oʻsma yoki osteoklastoma (qoʻngʻir oʻsma) oʻz stromasida koʻp yadroli bir talay ulkan hujayralar bo'lishi bilan suyaklaming boshqa oʻsmalaridan ajralib turadi. Yoshi 20 dan oʻtgan kishilarda, koʻproq ayollarda uchraydi.

Patologik anatomiyasi. Suyaklaming boshqa oʻsmalaridan farq qilib, osteoklastoma suyak epifizlarida paydo boMadi va shu yerda tarqalib, boʻgMm togʻaylariga yetib boradi. BoʻgMm togʻaylarining erroziyaga uchrashi kuzatilmaydi. Kasallangan suyaklaming shakli oʻzgarib qoladi. Bu oʻsma aksari naysimon suyaklarda, ayniqsa katta boldir suyagining pastki boMimida boMadi. oʻsma atrofida reaktiv suyaklanish hodisasi koʻzga tashlanadi.

Zararlangan suyak koʻpchib turgan boMib koʻzga tashlanadi. Oʻsma yumshoq boMadi. Kesib koʻrilganida ola-bula boMib koʻrinadi, toʻq qizil rangli qismlari orasida oqish-kulrang tusli oʻchoqlar va sariq nekroz mavdonlari borligi koʻzga tashlanadi. Qontalashlar tiniq yoki qon seliga oʻxshash suyuqlik bilan toMgan mayda va yirik kistalar uchraydi. Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida oʻsmaning ikki xil hujayralardan tashkil topgani maMum boMadi. Tuxumsimon yoki dumaloq yadroli choʻziq yoki tuxumsimon hujayra elementlari koʻpchilikni tashkil etadi, bular orasida osteoklastlar tarzidagi koʻp yadroli ulkan hujayralar joylashgan boMadi. Bir yadroli hujayralarda mitozlar koʻzga tashlanadi. Proliferatsiyalanayotgan shu fibroblast hujayralari koʻp yadroli ulkan hujayralami paydo qiladigan manbadir deb taxmin qilinadi. Stroma hujayralari elementlari ham, ulkan hujayra elementlari ham, monositarmakrofagal tizimga daxldor ekanligi monoklonal antitelolar yordamida aniqlangan. Bu oʻsmada suyak va togʻay toʻqimasi hosil boMishi hodisasi kuzatilmaydi.

Osteoklastomaning klinik koʻrinishlari har xil. Biroq, koʻpchilik hollarda bu oʻsmalar tajovuzkor boMmaydi va jarrohlik yoMi bilan qilinadigan davoga yaxshi beriladi. Keyinchalik qaytalanib (residiv), metastazlar hosil qilishi mumkin.

Ulkan hujayrali oʻsmani suyaklarda boMadigan yalligManish va reparativ jarayonlardan tafovut qilish kerak, chunki bu jarayonlarda ham ulkan hujayralar paydo boMadi, masalan, jagʻ suyaklarining ulkan hujayrali granulyomasi (epulis) shular jumlasidandir.

## BO'G'IMLAR KASALLIKLARI ARTRITLAR

Artritlar har xil sabablardan paydo boMadigan, eng koʻp tarqalgan boʻgMmlar kasalliklari jumlasiga kiradi. Ularning ba'zilari tabiatan yalligManishdan iborat boMib, asosan distrofik jarayonlar tufayli boshlanadi.

## INFEKTSION (BAKTERIAL) ARTRIT

Infektsion artritlar orasida silga aloqador va yiringli (piogen) artritlar hammadan katta ahamiyatga ega. Yiringli artritlar jarayonning gematogen yoʻl bilan tarqalib borishi natijasida boshlanadi, bunda birlamchi infektsiya manbaini hamisha ham aniqlab boʻlavermaydi. Eng koʻp uchraydigan qoʻzgʻatuvchilari, stafilokokklar, streptokokklar, pnevmokokklardir. Bunday artrit aksari ayollar va gomoseksual erkaklarda soʻzak asorati tariqasida boshlanadi. Kasallikka odatda tizza, son, tirsak yelka boʻgʻimlari singari yirik boʻgʻimlaming biri beriladi.

Morfologik o'zgarishiari yiringli yallig'lanishga xarakterli bo'ladi. Sinovial parda giperemiyalanib, shishadi, bo'g'im yiringli suyuqlik bilan to'lib turadi. Kasallik zo'r bo'lgan mahallarda sinovial parda yara bo'lib, unga yaqin turgan bo'g'im tog'ayi ham jarayonga qo'sqilib ketadi. Shu narsa bo'g'im yuzalarining destruksiyaga uchrab, chandiq to'qima hosil bo'lishiga olib keladi. Goho kalsiylanish hodisasi boshlanadi.

Kasallikning klinik  $\kappa o$  'rinishlari o'tkir infektsiyaga xos - kasallangan joy qizarib, shishib chiqadi, og'rib turadi.

#### OSTEOARTRITLAR

Osteoartritlar asosan yallig'lanish bilan birga davom etmaydigan, bo'g'im tog'aylarida boshlanadigan distrofik jarayonlardan iborat bo'ladi. Ularning ikki xili tafovut qilinadi: odamning yoshiga aloqador o'zgarishlarga bog'liq *birlamchi osteoartritlar* va yoshlarda kuzatiladigan, bo'g'im tog'ayi shikastlanganidan keyin yoki infektsion artritdan so'ng boshlanadigan *ikkilamchi osteoartritlar*. Tug'ma bo'g'im deformasiyasining ham ahamiyati bor.

Etiologiyasi va patogenezi. Ma'lumki, tog'ayning elastikligi va pishiqligi matriksidagi suv va makromolekulalar miqdoriga bog'liq. Tog'ay makromolekulalarida oqsiliar, glikozaminglikanlar va 11 toifaga mansub kollagen bo'ladi. Ushbu patologik jarayonning paydo bo'lishida yosh o'tgan sayin tog'ayning eskirib borish jarayonlari, tog'ay to'qimasining immunologik sabablarga ko'ra shikastlanisni, shuningdek genetik omillar ahamiyatga ega deb taxmin qilinadi. Kasallikning sabablaridan qat'i nazar tog'ay matriksining hajmi kichrayib qoladi, bu glikozaminglikanlar miqdorining kamayib ketishiga bog'liqdir. Ayni vaqtda suv ko'payib boradi. Ana shu o'zgarishlarga javoban, tinch holda turgan xondrositlar sintez yo'li bilan matriks o'mini to'ldirishga harakat qilib zo'r berib proliferatsiyalanadi. Biroq, bu xondrositlardan ishlanib chiqadigan fermentlar noraso bo'lganligi uchun glikoproteidlar miqdori kamayib qolaveradi.

Tog'ay degradasiyasi natijasida paydo bo'ladigan kollagen singari mahsulotlaming sinovial hujayralardan interleykin-1 ajralib chiqishini

kucqaytirishidan dalolat beradigan ma'lumotlar yaqinda qo'lga kiritildi, interleykin-1 esa mediator boMganligi tufayli xondrositlardan proteolitik fermentlar ishlanib chiqishini kucqaytiradi. Subaraxnoidal suyakda juda mayda suyak siniqlaridagi (mikrofrakturalardagi) reparativ jarayonga aloqador bo'lgan skleroz avj olib boradi.

Patologik anatomiyasi. Asosan umurtqa pog'onasi va yirik bo'g'imlar gohida esa mayda bo'g'imlar ham zararlanadi. Kasallik bitta yoki undan ko'p bo'g'imda bo'lishi mumkin. Artritlardagidan farq qilib, bo'g'im tog'aylarida degenerativ jarayonlar boshlanadi, natijada tog'ay yuzasi g'adir-budir holga keladi, unda yoriqlar paydo bo'ladi. Keyinchalik paydo bo'ladigan kamgaklar subxondral suyakkacha yetib boradi. Tog'aydagi proteoglikanlar miqdori kamayib ketadi, bu metaxromaziyaning sustligi bilan ifodalanadi. Kasallik zo'rayib borgan mahallarda xondrositlarda, aftidan, reparativ tabiatga ega bo'lgan zo'r proliferatsiya boshlanadi. Biroq, pirovard natijada xondrositlarning hammasi degenerasiyaga uchraydi. Bo'g'imning sinovial pardasida kuchsizgina yallig'lanish reaktsiyasi kuzatiladi. Tog'ay yemirilishi natijasida uning tagidagi suyak yalang'ochlanib qoladi. Bu suyak yo bosilishi natijasida yoki reaktiv suyak paydo bo'lishi tufayli yo'g'onlashib boradi. Reparativ suyak yuzaga kelgan hollarda bo'g'imlarda "pixlar" paydo bo'lishi xarakterlidir. Yirik pixlar bo'g'imning qarama-qarshi tomonigacha yetib borishi va bo'g'im harakatlarini cheklab qo'yishi mumkin. Bir qancha hollarda pixlar sinib, bo'g'im ichida yot jism holida qolib ketadi, "bo'g'im sichqonlari" deb shularni aytiladi.

Klinik manzarasi. Osteoartrit ko'pchilik hollarda zimdan boshlanib, bo'g'imlar harakati asta-sekin tobora tenglashib boradi. Zararlangan joyning og'rib turishi, shishib chiqishi, harakatning qiyinlashib qolishi xarakterlidir. Umurtqa pog'onasining zararlanishi nerv ildizlari bosilib qolib, xarakterli og'riqlar paydo bo'lishiga olib keladi. Falangalar orasidagi distal bo'g'imlarda pixlar paydo bo'lishi shu bo'g'imlar shaklining o'zgarib ketishiga olib boradi. Osteoartrit ko'proq ayollarda kuzatiladi.

#### BO'G'IM 0'SMALARI

• Bo'g'imlarda c'smalar (sinoviomalar)- bo'g'im kepsulalari, pay qinlari, bo'g'im xaltalari va shilliq pardalaridan paydo bo'ladi. Bunday o'smalar paylar, fassiyalar, aponevrozlar bo'ladigan joylaming hammasida yuzaga kelishi mumkin. Ularning orasida sinovial sarkoma klinik jihatdan ko'proq ahamiyatga ega.

Sinovial sarkoma (xavfli sinovioma) sinovial pardadan o'sib chiqib, asosan bo'g'im sohasida bo'ladi. Bu o'sma erkak va ayollarda birdek uchrayveradi, ko'proq o'rta yashar kishilarda bo'ladi. Asosan odamning soni zararlanadi. O'sma tez o'sib borib, qayta-qayta residivlar berib turadi. Olis joylarga o'tadigan gematogen metastazlaridan tashqari regional limfa

tugunlarida paydo bo'ladigan limfogen metastazlari ham bir muncha koʻp uchrab turadi.

Yirik bo'g'imlar sohasidagi o'sma chetlari aniq bilinib turadigan tugun shaklida bo'ladi. Qo'l-oyoq panjasi, bilakda bo'lgan mahallarida paylar bo'ylab tarqalib boradigan va qo'shni muskullarga o'sib kiradigan infiltratga o'xshab turadi. O'sma kesib ko'rilganida to'qimasi kulrang, tolasimon bo'lib ko'zga tashlanadi. Ba'zi joylari qattiq yoki yumshoq bo'ladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'smaning nihoyatda polimorf ekanligi ko'rinadiki, bu - o'sma hujayralarining har xil yo'nalishlarda tabaqalanib borishiga bog'liqdir. O'smaning asosiy elementlari fibroblastlar va kubsimon shakldagi och tusli qoplovchi sinovial hujayralar tomoniga qarab tabaqalanib boradigan hujayralardir. Fibroblastik elementlar va tolasimon tuzilmalar o'smaning go'yo stromasini tashkil etadi. Hujayralar polimorf, yadrolari giperxrom, sitoplazmasi sust rivojlangan bo'ladi. Ular o'z tuzilishiga ko'ra duksimon hujayrali sarkoma hujayralariga o'xshab ketadi. Och tusli sinovial hujayralar birmuncha polimorf, kubsimon va hatto prizmasimon shaklda bo'ladi. Ular g'uj bo'lib to'planib, bez epiteliysi hujayralariga o'xshab turadi va tartibsiz to'dalar, uyalar, naychalar shaklida joy oladi yoki tirqishlar hamda kistalami qoplab turadi. Ulkan hujayralar kam uchraydi.

Hujayra tuzilishining tabiatiga qarab, bir fazali yoki ikki fazali o'sma tafovut qilinadi. Ikki fazali o'sma ko'proq uchraydi va duksimon hujayralar (fibroblastik) va epitelioid toifadagi hujayralar (och tusli sinovial hujayralar)dan iborat bo'ladi. Bir fazali sinovial sarkoma kamroq uchraydi va yo och tusli sinovioblastlardan yoki duksimon hujayrali elementlardan iborat bo'ladi. O'n yilgacha umr ko'rib boradigan kasallar soni taxminan 50 foizni tashkil etadi.

## SKELET MUSKULLARINING KASALLIKLARI

Muskullarda uchraydigan patologik jarayonlar, masalan, miasteniya singari mustaqil kasallik yoki qanday bo'lmasin boshqa biror dardning asorati, masalan, qorin tifida uchraydigan mumsimon nekrozdan iborat bo'lishi mumkin. Bu kasalliklar tabiatan yallig'lanish, distrofik o'zgarishlar, irsiyatga bog'Iiq bo'lgan kasailiklar, o'sifia kasalliklaridan iborat bo'lishi mumkin.

Infektsion jarayonlardan anaerob infektsiya hammadan katta ahamiyatga ega bo'lib, ayni vaqtda skelet muskullari ham zararlanadi. Anaerob infektsiya patogen anaeroblar qo'zg'atadigan jarohatlar infektsiyasi jumlasiga kiradi. To'qimalar, ayniqsa muskul to'qimasining tez nekrozga uchrashi, ularning irib, gazlar hosil qilishi, og'ir umumiy intoksikasiya boshlanishi va yallig'lanishga xos sezilarli hodisalar bo'lmasligi bilan ta'riflanadi.

Anaerob infektsiyaning ikkita klassik xilini tafovut qilish rasm bo'lgan: emfizematoz anaerob infektsiya (gazli gangrena) va shishli anaerob

yuz miopatiyasi, chanoq-elka miopatiyasi shaklida) bo'lishidan qat i nazar gistologik o'zgarishlar bir zaylda bo'ladi.

Skelet muskullarining atrofiyaga uchrab kichrayib ketgani, zichlashib, qo'ng'ir tusga kirib qolgani ko'zga tashlanadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida har xil distrofik jarayonlar topiladi: vakuolli distrofiya, gialinlanish, sitoplazmaning bo'linib qolgani (fragmentasiyasi), sarkolemmaning burishib turgani shular jumlasidandir. Muskul tolalarining nekroz va fagotsitozga uchrashi ham xarakterli. Halok bo'lib borayotgan muskul tolalari o'miga fibroz to'qima bilan yog' to'qimasi paydo bo'lib boradi. Shu to'qimalarning o'sib boraverishi soxta gipertrofiyaga olib kelishi mumkin. 'Musiail iolalaiining kompensator gipertiofiyasida miosidar sitoplazmasining bazofiliyasi, hujayra ichidagi organellalar gipeфlaziyasi ko'zga tashlanadi, gipertrofiyaga uchragan tolalar parchalanib ketgan bo'ladi.

Dyushen miopatiyasi va miotonik miopatiya hammadan ko'ra ko'proq uchraydi. Dyushen miopatiyasi yoki psevdogipertrofik distrofiya naslga o'tishi jihatidan X-xromasomaga tutashgan resessiv miopatiya bo'lib hisoblanadi, shu sababdan faqat o'g'il bolaiarda kuzatiladi va go'daklik davrida boshlanadi. Bu kasallik bola hali uch yoshga to'lmasdan turib muskullari zaif bo'lib qolishi va ularda atrofiya boshlanishi bilan ta'riflanadi. Jarayon oldiniga chanoq muskullarida keyin esa yelka muskullarida boshlanadi. Dyushen miopatiyasini boshqalardan ajratib turdigan belgi boldir muskullarida soxta gipertrofiya bo'lishidir. Odatda dastlabki ikki o'n yillik ichida muskullar butunlay falajlanib, kasal o'lib ketadi, chunki skelet muskullari kreatinkinaza, transaminaza, laktatdegidrogenaza va boshqalar singari fermentlarga boy bo'lib, Dyushen miopatiyasida bu fermentlarning qon zardobidagi miqdori muskullardagi chuqur degenerativ o'zgarisniar sababli keskin ko'payib ketadi.

Miotonik distrofiya (miotoniya) - muskullar kuch bilan qisqarganidan keyin ularning bo'shashuvi (relaksasiyasi) juda qiyinlashib qolishi bilan xarakterlanadigan miotonik fenomen yoki kontraktura hodisalari bilan o'tuvchi kasalliklar guruhidir. Bu kasallik katta yoshli odamlarda kuzatiladi va asta-sekin zo'rayib boradi. Asosan kalla va qo'l-oyoqlar distal bo'limlarining muskullari zararlanadi. Kasallikning birinchi simptomi muskullaming zaiflashib borishidir. Muskul distrofiyasining boshqa shakllaridan farq qilib, miotonik distrofiya katarakta va moyaklar atrofiyasi boshlanishi bilan ta'riflanadi.

## MIOZIT

Miozit har xil sabablar munosabati bilan muskullarda boshlanadigan yallig'lanish bo'lib, og'riq sindromi, muskulning zaiflashib borishi bilan ta'riflanadi. Ba'zan kasallangan muskul guruhlarining atrofiyaga uchrash hodisasi ham kuzatiladi. Etiologiyasiga ko'ra miozitlar infektsion, parazitar,

toksik xillarga bo'linadi. Ro'y beradigan morfologik o'zgarishlar va klinik simptomatikasiga qarab neyromiozit, polifibromiozit, ossifikasiyalovchi miozit va kasbga aloqador miozitlar tafovut qilinadi. Kasallikning nechog'lik tarqalganiga qarab, miozitlar mahalliy va diffuz, o'tishiga qarab o'tkir va surunkali bo'lishi mumkin.

Morfologik o'zgarishlar tipik yallig'lanish reaktsiyasidan iborat bo'lib, uning tabiati kasallik qo'zg'atuvchisining xiliga bog'liq. Chunonchi, yiring to'ldiruvchi bakteriyalar (stafilokokk, streptokokklar) tufayli paydo bo'lgan miozitlarda yo flegmona yoki abssessga o'xshab o'tadigan yiringli yallig'lanish boshlanadi. Ko'p yiring infektsiyasi tufayli boshlangan miozitlarda nekrozla-shib bo-ayotgan to'qimalar chirib, iriydi. Virusga aloqador miozitlarga vakuolli distrofiya, segmentar koagulyasion nekroz bilan makrofagal detrit rezorbsiyasi, mayda o'choqli limfoplazmotsitar infiltrasiya xarakterlidir. Tabiatan parazitlarga (trixinellyoz, exinokokkoz) aloqador miozitlarda tipik proliferativ reaksiya boshlanib, kasallik o'chog'i fibroz kapsula bilan o'ralib qoladi. Sil mioziti uchun granulyomatoz yallig'lanish xarakterlidir. Muskullar revmatik kasalliklarda ham shu xildagi jarayonlarga tortilib ketishi mumkin, shu munosabat bilan ulardagi yallig'lanish jarayoni immun tabiatga ega bo'lishi mumkin. Skelet muskullarida ossifikasiya hodisasini ham kuzatish mumkin. Bu narsa ossifikasiyalovchi miozit boshlanishiga olib keladi. Gistologik tekshiruvlarda qattiqlashib turgan joylaming o'rtasida fibroz to'qima, uning chetlarida osteoidli qismi topiladi, shu joyda keyinchalik kalsiy tuzlari to'planib boradi.

#### MIASTENIYA

Miasteniya skelet muskullarining zaiflashib, haddan tashqari tez charchab qoladigan bo'lishi bilan ifodalanuvchi nerv-muskul kasalligidir. Bu kasallik hai qanday yoshda paydo bo'lishi mumkin. Lekin hammadan ko'p uchraydigan davri 26 yoshga to'g'ri keladi. Ammo miasteniyaning dastlabki belgilari 50 yasharlik mahalida ham paydo bo'lishi mumkin, shu bilan birga bu yoshda shu kasallik bilan asosan erkaklar og'riydi. Bir muncha yosh odamlar orasida ayollar uch baravar ko'proq og'riydi, bu qizlar va yosh juvonlaida timus funksiyasining shu davr'.arda - bir qadar kuchayishiga bog'liq.

Etiologiyasi va patogenezi. Ma'lumki, skelet muskullarining qisqarishi asosan efferent nerv oxirlari tomonidan ajratiladigan asetilxolin mediatorining harakatlantiruvchi nerv oxirlarida bo'ladigan asetilxolin reseptorlarining o'zaro ta'siriga bog'liq. Miasteniyada reseptor oqsillariga qarshi qaratilgan autoimmun reaktsiyasi natijasida asetilxolin reseptorlari sonining keskin kamayib ketishi kuzatiladi. Kasallaming qon zardobida 85 foiz hollarda asetilxolin reseptorlariga qarshi G immunoglobulinlar topiladi. Bu antitelolar va komplement C3 nerv-muskul birlashmalari (sinapslar)ning

postsinaptik membranasida bo'ladi. Reseptorlarga qarshi antitelolar reseptor oqsillarining parchalanishini kucqaytiradi, shuning natijasida reseptorlar soni kamayib ketadi. Bundan tashqari shu antitelolar komplement ishtirokida postsinaptik membranani lizisga uchratishi yoki nerv impulsining o'tishiga toʻgʻridan-toʻgʻri toʻsiq bo'lib xizmat qilishi mumkin. Asetilxolin reseptorlarining zararlanishida sensibillangan T-limfotsitlar ham bevosita ishtirok etadi deb taxmin qilinadi. 75 foiz hollarda miasteniya timus o'smasi yoki giperplaziyasi bilan birga davom etib boradi. Timus giperplaziyasida asetilxolin reseptorlariga qarshi qaratilgan antitelolar ishlab chiqaruvchi bir talay B-hujayrali germinativ markazlar paydo bo'ladi.

Miasteniya autoimmun tabiatli kasalHklarda: tizimli qizil yugingi, pemisioz anemiya, revmatoid artritda ham ko'p kuzatiladi. Miasteniya bilan og'rigan kasallar qonida HLA-B8 miqdori ko'payadi. Mana shu dalillarning hammasi miasteniyaning autoimmun tabiati to'g'risidagi farazni qo'llab- quvvatlaydi.

Ko'pchilik hollarda muskullarda anatomik o'zgarishlar ham, gistologik o'zgarishlar ham topilmaydi. Elektron mikroskopiyadagina harakatlantiruvchi nerv oxirlarida arzimas o'zgarishlar borligi ma'lum bo'ladi. Interstisiyda biroz limfoid infiltrasiya topiladi. Timusda miya qatlamida germinativ follikulalar paydo bo'lgani qayd qilinadi.

Klinik manzarasi. Miasteniyaning asosiy simptomi muskullarning juda zaif tortib, haddan tashqari tez charchab qolishidir. Har qanday muskullar, ayniqsa ko'z, yuz, til, qo'l-oyoq muskullari, ya'ni faollik bilan ishlab boruvchi muskullar jarayonga berilishi mumkin. Sezilarli miasteniya mahalida nafas muskullari ham zararlanadi, bu asfiksiya hodisasiga olib kelishi mumkin. Kasallik odatda surunkasiga o'tib boradi, miasteniya krizlari o'z-o'zidan boshlanadigan remissiya davrlari bilan ajralib turadi. Kasallikning oqibati har xil.

## XII Bob

#### NERV TIZIMI KASALLIKLARI

SEREBROVASKULYAR KASALLIKLAR

> Ishemik ensefalopatiya Miya infarkti Miyaga qon quvilishi

Parkinsonizm Yon tomon amiotrofik sklerozi

DEMIELINLOVCHI KASALLIKLAR Tarqoq skleroz

INFEKTSION KASALLIKLAR

Meningitlar

Yiringli meningit Limfositar meningit Surunkali meningit

Ensefalitlar

Miya abssessi

Bosh miyaning virusli infektsiyalari 0'tkir virusli infektsiyalar Sekinlik bilan o'tadigan virusli infektsiyalar '

NERV TIZIMINING DEGE-NERATIV KASALLIKLARI Alsgeymer kasalligi NERV TIZIMI O'SMALARI Markaziy nerv tizimi o'smalari

Neyroektodermal oʻsmaiar

Astrositoma

Multiform glioblastoma

Oligodendroglioma Ependimoma

Medulloblastoma

Miya pardalari va tomirlari oʻsmalari

Meningioma

Periferik nerv tizimi o'smalari PRION

KASALLIKLARI

Markaziy nerv tizimini tashkil etuvchi bosh va orqa miyaning turli bo'limlari, shuningdek periferik nerv tizimini hosil qiluvchi tuzilmalar juda har xil va murakkab tuzilishga ega bo'lganliklari uchun nerv tizimi kasalliklari ham juda har xil va murakkab. Nerv tizimi patologiyasi o'zining bir qancha xususiyatlari bilan ichki organlar patologiyasidan farq qiladi:

- 1) bosh miyada turli funksiyalami ado etadigan bir qancha bo'limlar bor. Shu munosabat bilan bosh miyada kichik bir alteratsiya o'chog'i paydo bo'lganida ham, bu ma'lum bir funksiyaning, masalan, nutqning yo'qolib qolishiga olib keladi, ya'ni kichik bir iniya qismining zararlanishi ham har xil nevrologik simptomatikaga sabab bo'lishi mumkinki, boshqa organlarda bunday hodisa kuzatilmaydi;
- 2) nerv tizimining qanday bo'lmasin biror qismida o'choq holida paydo bo'lgan bitta patologik jarayonning o'zi (masalan, miyaning peshona bo'lagida yoki orqa miyada paydo bo'lgan o'smaning o'zi) har xil klinik manzara bilan namoyon bo'ladi;
- 3) har qanday organda uchrashi mumkin bo'lgan patologik jarayonlar (yallig'lanish, qon aylanishining izdan chiqishi va boshqalar)dan tashqari

nerv tizimida nerv hujayralari va mielinning zararlanishiga aloqador maxsus kasalliklar paydo boMishi mumkin;

- 4) bir qancha kasalliklar bosh miyaning anatomik va fiziologik xususiyatlariga aloqador boMadi. Masalan, kalla suyagi miyani shikastlanishdan saqlab tursa ham, kalla ichida bosim ortib ketishiga va miya churrasi paydo bo'lishiga sabab boMishi mumkin;
- 5) orqa miya suyuqligi miyani shikastlanishdan saqlab tursada, lekin ba'zan gidrosefaliya boshlanishi yoki mikroorganizmlar va o'sma tarqalib borishi uchun zamin boMib qolishi mumkin;
- 6) limfa suyuqligi o'tib turadigan maxsus yo'llar yo'qligi ba'zan miyaning shish jarayonigajuda sezgir bo'lishiga oiib keladi.

Miya murakkab tuzilgan organdir, uning asosiy hujayra elementlari nerv hujayralari (parenximatoz hujayralar) va nerv to'qimasi stromasini tashkil etuvchi gliya hujayralaridir. Astrositlar, oligodendrogliositlar, ependima hujayralari va mikrogliositlar shular qatoriga kiradi.

Neyronlar shakli va katta-kichikligi jihatidan juda har xil boMadi, ular funksional qiymatining har xil boMishi ham shunga bogMiq. Chunonchi, katta yarim sharlar po'stlog'ining neyronlari tuzilish jihatidan miyacha po'stlog'ining neyronlaridan farq qiladi. Neyronlarning o'ziga xos strukturalari Nissl substansiyasi (tigroid modda), dendritlar va aksonlardir. Neyronlarda har xil degenerativ jarayonlar avj olishi mumkinki, nerv tizimining o'ziga xos kasalliklari asosida ana shu jarayonlar yotadi.

Astrositlar alohida bo'yoqlar bilan bo'yaladigan hujayralar bo'lib, bir talay o'simtalari borligi bilan ta'riflanadi, shu o'simtalarining bir qismi tomirlar devoriga birikadi. Astrositlaming ikki turi tafovut qilinadi: kulrang moddada boMadigan protoplazmatik astrositlar va oq moddada boMadigan fibroz astrositlar.

Astrositlar normada quyidagilarga yordam beradi: 1) faol elektrik jarayonlarning alohida-alohida o'tishiga; 2) hujayralar tashqarisida ionlar muvozanatining qaror topishiga; 3) gematoensefalik to'siqning saqlanib turishiga; 4) miya to'qimasi zararlangan sharoitlarda astrositlar xuddi fibroblastlarga o'xshab qoladi va gliya chandig'i hosil boMishida ishtirok etadi. Biroq, nujayralardan tashqarida koilagen hosil bo'lishiga aloqador fibrozdan farq qilib, gliya chandig'i astrositlaming o'simtalaridan iborat boMadi; 5) bosh miya ishemiyasida yangi tomirlar sonining ko'plab hosil bo'lishiga yordam beradi, bu esa miya to'qimalarining qon bilan ta'minlanishini yaxshilashga yo'nalgan kompensator-himoya reaktsiyasi sifatida qaraladi.

Astrositlar faollashganida sitoplazmasi ko'payib, yadrosi gipertroflyalanadi, yadrocha paydo boMadi. Jarayon so'nib borgan sayin astrositlar sitoplazmasini yo'qotadi, bunda ularning o'simtalari saqlanib qoladi. Ana shunday astrositlarni fibrillyar astrositlar deyiladi. Astrositlami

faollashtiruvchi omillaming ta'siri davom etaverar ekan, u holda, Rozental tolalari, ya'ni astrositlarning o'simtalarida topiladigan cho'zinchoq, qattiq eozinofil tuzilmalar paydo bo'ladi. Rozental tolalari xavfsiz astrositar o'smalarda, masalan, piloid astrositomada, kavemoz angioma atrofida joylashgan astrositlarda ham hosil bo'ladi.

Oligodendrogliositlar oʻsimtalari sonining kamroq boiishi, yadrolarining bir muncha toʻq va mayda boʻlib, limfotsitlarga oʻxshab turishi bilan astrositlardan farq qiladi, bu hujayralaming yadrolari atrofida oqish gardish boʻladi. Bu turdagi gliya hujayralari miyaning kulrang moddasida ham, oq moddasida ham bor. Kulrang moddada ular neyronlar atrofidan joy oladi va shu sababdan satellit-hujayra'ar deb ataladi. Oligodendrogliositning asosiy vazifasi markaziy nerv tizimida joylashgan nerv hujayralarining aksonlari uchun mielin hosil qilishdir. Mielin oligodendrogliositlaming membranasi boʻlib, aksonlami spiralga oʻxshab oʻrab turadi va tarkibida asosiy oqsil mielin moddasidan tashqari glikoproteid ham boʻladi. Mielinning yoʻqolib ketishi yoki destruksiyaga uchrashi, bunday hodisa demielinlovchi kasalliklarda kuzatiladi, yo nerv impulslari oʻtishining keskin izdan chiqishiga yoki butunlay toʻxtab qolishiga olib keladi.

Ependima hujayralari. Miya qorinchalarining yuzasi bir qavat kubsimon shakldagi hujayralar bilan qoplangan. Bular biror joyda destruksiyaga uchraganida subependimal astrositlarda kompensator proliferatsiya boshlanib, qorinchalar devorlarida mayda tugunlar paydo bo'ladi (granulyar ependimit). Zaxm va boshqa patologik jarayonlarda ana shunday tugunlar kuzatiladi. Ependima hujayralari sitomegaloviruslar uchun nishondir.

Mikrogliya Mikrogliya hujayralari mononuklear-fagotsitar tizimga kiradi. Ular ko'zga tashlanmaydigan bo'ladi va to'h tusli mayda-mayda oval yadrolar ko'rinishida topiladi. Ularning sitoplazmasi, xuddi o'simtalari singari, alohida bo'yoqlar bilan bo'yalganidagina ko'rinadi. Miya to'qimasi zararlanganida ular faollashib, yadrolari yirikroq bo'lib qoladi. Ayni vaqtda miya to'qimasida qondan paydo bo'ladigan ko'pikli makrofaglar topiladi. Mikrogliya qay tariqa shunday makrofaglarga ayianib qoladi degan masala ko'p bahdarga'sababbo'lmoqda.

Yuqorida aytib o'tilganidek nerv tizimi kasalliklari juda xilma-xil bo'lib, qon aylanishining buzilishi, yallig'lanish, distrofiya tufayli kelib chiqishi mumkin. Markaziy va periferik nerv tizimining o'smalari ham kattagina o'rinda turadi.

## SEREBROVASKULYAR KASALLIKLAR

Serebrovaskulyar, ya'ni miya qon tomirlariga aloqador kasalliklar (SVK) aholi o'rtasida uchraydigan nogironlik va o'lim hodisalarining asosiy sabablaridan biridir. SVK ning uchta asosiy turi tafovut qilinadi:

- 1) tomirlar okklyuziyaga uchramasdan turib, umuman miyada qon aylanishi buzilishi munosabati bilan boshlanadigan ishemik (tomirlarga aloqador) ensefalopatiya;
- 2) miya tomirlari trombozi, emboliyasi, shuningdek venalari obstruksiyasiga aloqador miya infarkti (ishemik insult).
- 3) miya to'qimasi yoki subaraxnoidal bo'shliqqa qon quyilishi (gemorragik insult).

#### ISHEMIK ENSEFALOPATIYA

Ishemik ensefalopatiya ateroskleroz, gipertoniya kasalligi munosabati bilan qon ta 'minoti surunkClsiga izdan chiqib yurgim mahallarda, shuningdek miyadan venoz qon oqib ketishi qiyinlashgan paytlarda boshlanadi. Sistolik bosimning pasayib ketishi ham ishemik ensefalopatiyaga sabab boMishi mumkin, bunda bosh miyada distrofik tusdagi mayda o'choqli, diffuz o'zgarishlar yuzaga keladi.

Ensefalopatiya asosida gipoksiyaga juda sezgir boMgan neyronlaming zararlanishi yotadi. Gippokamp piramidasimon hujayralari va miyachadagi Purkine hujayralari ishemiyaga ayniqsa sezgirdir, shunga koʻra ular birinchi navbatda halok boʻlib ketadi. Bosh miyadagi morfologik oʻzgarishlarning tabiati ishemiyaning nechogMik uzoq davom etganiga va qanchalik kuchli ifodalanganiga, bemoming qancha vaqt umr koʻrganiga bogʻliqdir. Yengilgina ishemiyada neyronlarda qaytar funksional oʻzgarishlar yuzaga keladi, holos.

Miya ishemiyasi boshlanganidan keyin bir necha daqiqa yoki soat mobaynida bemor o'lib qoladigan bo'lsa, bunday hollarda ishemiya ancha sezilarli boMgan taqdirda ham neyronlarda struktura o'zgarishlari topilmaydi. Neyronlaming ishemiyadan zararlanishiga xos belgilar ishemiyadan 12-24 soat o'tganidan so'ng paydo boMadi va neyronlaming bo'rtishi yoki bujmayishi ko'rinishida ifodalanadi (95-rasm). Katta . yarim sharlar po'stlog'idagi neyronlar eozinofil sitoplazmasi bujmayib qoladi va yadrolari piknozga uchrab, kichrayib ketadi. Katta yarim sharlar po'stlog'i neyronlarining ishemik zararlanishi tabiatan tarqoq boMadi, lekin ora-sira intakt hujayralar ham uchraydi. Piknozga uchragan neyronlar keyinchalik halok bo'lib, yo'qolib ketadi. Ularning o'rnida glioz paydo boMadi.

# 95- rasm. Ishemik ensefalopatiyada neyronlarning bujmayib qolishi.

Bosh miyaning qon bilan ta'minlanishi surunkasiga buzilib turganida miya po'stlog'i atrofiyaga uchraydi, bunday atrofiya darajasi bosh miya neyronlari destruksiyasining darajasiga mutanosib boMadi. Bosh miya umumiy perfuziyasi susayganida miya to'qimasining arteriyalar distal tarmoqlaridan qon bilan ta'minlanadigan qismlarida hammadan ko'p seziladigan ishemiya boshlanadi. Bunda ponasimon infarktlar vujudga kelib, yirik arteriyalardan qon bilan ta'minlanadigan jovlarga ham o'tishi mumkin.

Miya infarkti boshlanish xavfi hammadan ko'ra kattaroq boMadigan joy oldingi va oʻrta miya arteriyalari oʻrtasidagi joydir. Shu joyning zararlanishi ensa pushtasiga ham oʻtadigan parasagittal infarkt boshlanishiga olib boradi. Ponasimon (chegaraʻ) infarktning katta-kichikligi ishemiya darajasidan tashqari oʻsha joydagi tomirlar spazmining nechogMik uzoq masofaga yoyilganiga ham bogMiqdir. Chegara infarktiarni anchagina ifodalangan umumiy ishemik ensefalopatiya deb hisoblash kerak.

Ishemik ensefalopatiyaning klinik koʻrinishlari ishemiyaning darajasiga va qancha uzoq davom etganiga bogMiq. Yengil darajadagi ishemiyada vaqtinchalik nevrologik simptomlar (bosh ogʻrigʻi, quloq shangMllashi, bosh aylanishi) paydo boMib, ular keyinchalik batamom yoʻqolib ketadi. Keskin ifodalangan ishemiya komatoz holat boshlanib, katta yarim sharlar funksiyalarining butunlay soʻnib qolishiga olib kelishi mumkin.

## MIYA INFARKTI

Miya infarkti tomirlar okklyuziyasi natijasida boshlanadi. Miya tomirlari tiqilib qolishining oqibatlari, miya infarktining kattaligi va shakli:

1) zararlangan tomirning diametriga, 2) miya arteriyalari oʻrtasidagi anastomozlarning holatiga, 3) kollateral qon aylanishining kompensator imkoniyatlariga bogʻliq.

Ichki uyqu arteriyasi yoki umurtqa arteriyalari okklyuziyaga uchragan mahallarda villiziy doirasi tomirlari anastomozlami to'la-to'kis ta'minlab turadi. O'rtacha kattalikdagi miya tomirlari, masalan, oldingi o'rta miya arteriyalari o'zining distal tarmoqlari bilan to'la-to'kis anastomozlar hosil qilmaydi. Shuning uchun bu tomirlarning butunlay tiqilib qolishi hamisha infarktga olib boradi, lekin bu infarkt zararlangan tomirlardan qon oladigan miya qismining o'zidan ko'ra kichikroq bo'ladi. Miyaning anastomozlarga ega bo'lmagan mayda arteriyalari okklyuziyaga uchraganida hamisha infarkt boshlanadi.

Miya tomirlari okklyuziyasiga shu tomirlar trombozi yoki emboliyasi sabab bo'lishi mumkin. Miya tomirlari trombozi ko'pincha ateroskleroz mahalida, ayniqsa ichki uyqu arteriyasining bo'yindagi bifurkasiyasi sohasidagi yoki vertebrobazilyar tizimdagi ateroskleroz mahalida kuzatiladi. Uyqu arteriyasi okklyuziyasining oqibatlari har xil va tomirning qancha qismi okklyuziyaga uchraganiga hamda villiziy doirasining ahvoliga bog'liq bo'ladi. Miya asosidagi shu arterial anastomozlar normal ishlab turgan bo'lsa, uyqu arteriyasi okklyuziyasi simptomsiz o'tadi. Villiziy doirasidagi tomirlar aterosklerozdan zararlanib, yo'llari torayib qolgan mahallarda uyqu arteriyasining okklyuziyasi infarktga olib boradi. Bunday ishemik nekroz o'chog'i kichikroq va miyaning o'rta arteriyasidan qon oladigan distal tomonida joylashgan yoki butun yarim sharga tarqalib ketgan bo'lishi mumkin.

Miya bazilyar arteriyasining yaxshi ifodalangan anastomozlari yo'q, shuning uchun bu arteriyaning aterosklerotik pilakcha bilan tiqilib qolishi jiddiy oqibatlarga sabab bo'lib, hayot uchun muhim funksiyalaming izdan chiqishiga va o'limga olib boradi. Umurtqa arteriyalari okklyuziyasi simptomsiz o'tishi mumkin.

Miya tomirlarining to'la okklyuziyasidan avval *trcmzitor ishemik hujumlar* deb ataladigan nevrologik simptomlar kuzatiladi, bular aterosklerotik serebrovaskulyar kasallikning muhim belgisi bo'lib hisoblanadi.

Miyada qon aylanishining izdan chiqishida miya tomirlarining tiqilib qolishiga asosiy sabab bo'ladigan aterosklerozdan tashqari har xil sabablarga ko'ra boshlangan arteriitlar ham muhim ahamiyatga ega.

Miya tomirlari emboliyasi ham miya infarktiga olib borishi mumkin. Bunda quyidagilar emboliya manbalari bo'la oladi: 1) yurak bo'lmalari va

qorinchalarining yurak devoriga yopishib turgan tromblari, 2) yurak qopqoqlaridagi soʻgalsimon tuzilma (bular tabiatan bakterial va bakteriyalarga aloqador boMmasligi mumkin), 3) tomirlar tizimining har qanday qismida, jumladan uyqu arteriyasi va vertebrobazilyar tizimda hosil boMadigan ateromatoz detrit. Gemodinamik xususiyatlarga koʻra embollar miya oʻrta arteriyasi yoMini bekitib qoʻyishga juda moyil boMadi. Embollar kichikroq boMgan mahallarda miya oʻrta arteriyasi tarmogMning faqat bir qismi okklyuziyaga uchraydi. Juda mayda embollar bu arteriyaning eng distal tarmoqlariga tiqiladiki, shu narsa miyaning oʻrta va oldingi arteriyalaridan qon oladigan joylari oʻrtasidagi chegarada infarkt oʻchoqlari paydo boMishiga olib keladi. Bir qancha hollarda embollar juda mayda qismlarga parchalanib yoki erib ketishi mumkin, bunda tomirda qon aylanishi asliga kelib qoladi. Biroq, tomir devorlarining ishemiyadan zararlanishi natijasida qon ishemiya nekrozi zonasiga singib oʻtib, bu ishemiyani gemorragik infarktga aylantirib qoʻyadi. Bunday hollarda gemorragik infarktni miyaga qon quyilishidan ajratib olish qiyin boʻladi.

Infarktning sababidan qat'i nazar, uning dinamikasi bir zaylda o'taveradi. Ishemik nekrozda ko'rinarli anatomik o'zgarishlar tomirlar okklyuziyasidan 6-12 soat o'tganidan keyingina paydo boMadi. Bir muncha ertaroq muddatlarda zararlangan joyning oqarib turgani va bir qadar yumshab qolgani ko'zga tashlanadi, holos. Kulrang modda strukturasi aynab, bilinmaydigan bo'lib qoladi. 48-72 soatdan keyin ishemik nekroz zonasi aniq-ravshan bilinadigan bo'ladi. Ana shunday nekroz o'mida zich glial to'qima bilan o'ralgan kistalar hosil bo'ladi. Miyaning yumshoq pardasi ham zararlangan mahallarda bu parda kista devori bo'lib qolishi mumkin.

Mikroskopda aniqlasa bo'ladigan o'zgarishlar 6-12 soatdan keyin ko'zga tashlanadi. Bunda nerv hujayralarining bo'rtib, sitoplazma va yadro xromatinining tuzilishi boshqacha bo'lib qolgani ma'lum bo'ladi. Keyinchalik bir talay neyronlar piknotik o'zgarishlarga uchraydi. Aksonlarning bo'laklarga ajralib, mielin pardalarning joyi o'zgarib qolgani ham kuzatiladi. 48 soatdan keyin ishemiya zonasida neytrofillar paydo bo'ladi, bular 72 soatdan keyin makrofaglar bilan almashinadi, bu makrofaglar tomirlar atrofidan joy oladi. Shu vaqtda makrofaglar soni ortib, - ikki haftadan keyin eng ko'p miqdorga yetadi, so'ngra ular yo'qola boshlaydi, lekin bir necha yildan keyin ham eski chandiq interstisiyida makrofaglami topish mumkin. Infarkt zonasi atrofidagi astrositlar soni ayniqsa ikki haftadan keyin ko'payib boradi. Keyinchalik ular glial chandiq va kista devorini hosil qilishda ishtirok etadi.

Mayda infarktlar oqibatida diametri 15 mm gacha boradigan lakunalar hosil bo'lishi mumkin. Bular ko'pincha miya yarim sharlarining oq moddasida, bazal gangliyalarda, oraliq miya va ichki kapsulada hosil boMadi. Lakunalaming yuzaga kelishi ko'pincha umumiy arteriya gipertenziyasiga,

chuqur arteriolalar okklyuziyasiga yoki embollar borligiga bogʻliq bo'lishi mumkin. Ba'zi lakunalarda pigmentli makrofaglar topiladi.

## MIYAGA QON QUYILISHI

Qanday boʻlmasin biror travma bo'lmasdan turib, miyaga oʻz-oʻzidan qon quyilib qolishining uch turi tafovut qilinadi: miya toʻqimasiga qon qityilishi, subaraxnoidal boʻshliqqa qon quyilishi, aralash tarzda qon qiiyilishi.

## MIYA TO'QIMASIGA QON QUYILISHI

Miya to'qimasiga qon quyilishi (parenximatoz qoil quyilishi) ko'pincha mayda arteriyalardan biri yorilib ketganida kuzatiladi, bunday hodisa odatda gipertenziya mahalida uchraydi. Qon quyilishi odatda anevrizma borligiga bog'Iiq deb hisoblanadi, shunday anevrizma yorilib ketganida qon to'g'ridan- to'g'ri miya to'qimasiga quyilib qoladi.

Anevrizmalar aksari bazal gangliyalarda, Varoliy ko'prigi va miyacha yarim sharlarida hosil bo'ladi, chunki gipertoniya kasalligida miya shu bo'limlarining tomirlari hammadan ko'ra og'irroq o'zgarishlarga uchraydi. Anevrizmalar miya yarim sharlarining oq moddasida kamroq hosil bo'ladi. Anevrizmalar arteriola va mayda arteriyalar devorlarida alterativ o'zgarishlar (plazmatik hujayralar infiltratsiyasi, nekroz) bilan birga davom etib boradigan va elastik membranalarining yorilishiga olib keladigan gipertoniya krizlaridan keyin hosil bo'ladi. Bunday anevrizma yorilganida gematoma yuzaga keladi. Gematoma miya to'qimasini yemirmaydi-yu, lekin uning struktura elementlarini surib qo'yadi. Shuning uchun bemor omon qolib, gematoma so rilib ketadigan bo'lsa, zararlangan miya qismining funksiyasi to la-to kis tiklanib asliga kelishi mumkin. Qon quyilishining miya qorinchalariga ham qon o'tishiga olib kelgan xillari ancha og'ir bo'ladi, ular

o lim bilan tugaydi. Miyaga qon quyilishi oqibatida gliomezodermal chandiq yoki kistalar hosil bo'lishi mumkin. Miyaga qon quyilganida gematomadan tashqari miya to'qimasida gemorragik infiltrat ham yuzaga kelishi mumkin, ko'ruv do'mboqlarida ko'pincha shunday hodisa kuzatiladi.

Patologik anatomiyasi. Miyaga qon quyilgan joyining ~hajmi kattalashib, pushtalari yassilanib qoladi va miyaning o'rta qismi qon quyilgan joyning qarama-qarshi tomoniga qarab tortiladi (96-rasm). Qon miya qorinchalariga ham yorib o'tgan mahallarda subaraxnoidal bo'shliqda, shuningdek Majandi va Lushke teshiklari atrofida qon laxtalari topilishi' mumkin. Qon quyilgan joy kesib ko'rilganida shu joy atrofida ham qon laxtalari topiladi. Miyaning yon qorinchalari ularda qon laxtalari to'planib qolganligi hisobiga cho zilib ketadi. Agar bunday laxtalar qorinchalarning faqat bittasida bo Isa, uning qarama-qarshi tomonidagi qorincha yassi tortib

turadi. Agar Silviy yoʻli yoki Monro teshigi tiqilib qolgan boʻlsa, gidrosefaliya boshlanishi mumkin.

96- rasm. Miya chap yarim shariga qon quyilib, miya to'qimasining yemirilishi.

Gemorragiyalarning so'rilishi makrofaglar paydo boʻla boshlagan vaqtdan boshlanadi va bir necha oy davom etishi mumkin. Bunda qon laxtalari yo'qolib, glioz zonasi bilan o'ralib turgan tirqishsimon kamgak hosil bo'ladi. Bu kamgakda talaygina gemosiderin o'tgan makrofaglar topiladi.

Miyasiga qon quyilgan kasallaming 80 foizi anamnezida gipertenziya bo'lganligini aytadi. Bundan tashqari miya boshqa qismlarining tomirlarida ham arteriolalar sklerozi ko'rinishidagi o'zgarishlar - arteriolalar devorining qalin tortib, gialinlashganidan iborat o'zgarishlar topiladi, bunday o'zgarishlar miya yarim sharlarining oq moddasida ayniqsa aniq-ravshan ko'zga tashlanadi. Bazal gangliyalarda juda ko'p hollarda arteriyalar

devorining qalinlashgani, oʻchoq tarzidagi ateroskleroz borligi, Virxov- Roben kamgaklarining ko'payib ketgani va perivaskulyar glioz boshlangani kuzatiladi. Sezilarli ateroskleroz ham topilishi mumkin.

Gemorragik insultning **klinik koʻrinish!ari** jarayonning olgan joyiga bog liq. Chunonchi, kallaning orqa qismi va miyacha gematomasida qusish boshlanib, davo qilingani bilan qaytmaydi, miya oldingi arteriyasining havzasiga qon quyilganida qoMoyoqlarda .spastik falaj boshlanadi. Lekin qaeiga qon quyilganidan qat'i nazar, bemorlarda kalla ichki bosimining ortib ketganiga xos belgilar paydo boMadi, koma boshlanishi mumkin.

## SUBARAXNOIDAL BO'SHLIQQA QON QUYILISH!

Subaiaxnoidal bo shliqqa qon quyilishi (97-rasm) yo anevrizma yorilib ketganida yoki arteriya hamda venalarda rivojlanish nuqsonlari boMgan mahallaida kuzatiladi, lekin bunday hodisa juda kamdan-kam uchraydi.

97- rasm. Subaraxnoidal qon quyilishi.

Anevrizmalar tug ma, aterosklerotik va mikotik anevrizmalarga bo 'linadi. Tug'ma anevrizmalarning hammadan ko'p uchraydigan joyi miya arteriyalari bifurkasiyasi sohasidir (98-rasm). Aksari ular: 1) uyqu arteriyasi

bilan biriktiruvchi orqa arteriyaning tutashish joyida, 2) oldingi biriktiruvchi arteriyaning oldingi serebral arteriyalar bilan tutashish sohasida, μ miya o rta arteriyasining Silviy egatidagi bifurkasiyasi sohasida uchraydi. Tug ma anevrizmalar 20-30 foiz hollarda bir nechtadan, κο p bo ladi. Bazilyar arteriyaning miya ikkita orqa arteriyasiga boʻlinadigan joyida paydo bo lgan anevrizmalarning yorilishi bir muncha kam uchrasa, tug ma anevrizmalaming yorilishi ancha koʻp uchraydi. Bunday anevrizmalar tug ma deb atalsada, bola tugʻilgan mahalda ular boMmaydi va arteriya devorining bifurkasiya sohasidagi oʻrta qavati zaiflashi tufayli paydo bo ladi. Bunda arteriya devori doʻmpayib chiqib, fibroz toʻqimadan iborat yupqa devorli luzilma hosil boMadi. Bu tuziimada degenerativ oʻzgarishlar va petrifikasiya boshlanishi mumkin. Anevrizma devoriga qon va fibrin laxtalari qatlam- qatlam boMib oʻtirib qolishi ham mumkin.



98- rasm. Villiziy doirasi tomirlarining tugʻma anevrizmalari koʻpincha ana shu joylarda boʻladi (Robbins S., 1992).

Anevrizma yorilishi aksari kalla ichki bosimining ko'tarilib borishi bilan davom etadi, kalla ichki bosimining ko'tarilishi, o'z navbatida, subaraxnoidal bo'shliqqa qon quyilishiga sabab bo'lishi mumkin.

Miya arteriyalari anevrizmasi juda ko'p hollarda fibroz-muskul displaziyasi, buyrak polikistozi, bosh miya arteriyalari va venalarining rivojlanish nuqsonlari bilan birga qo'shilgan bo'ladi. Anevrizma asta-sekin kattalashib boradi va diametri 10 mm larga yetgan mahallarda odatda yorilib ketadi.

Anevrizmaning yorilishi, klinik jihatdan olganda, ensa sohasida to'satdan og'riq turib, odamning birdan o'zidan ketib qolishi bilan ta'riflanadi, lekin bunda bir necha daqiqadan keyin odam hushiga kelishi ham mumkin.

Subaraxnoidal bo'shliqqa qon quyilishining asorati tariqasida miya infarkti, gidrosefaliya, miya chuirasi boshlanishi va miya stvoliga qon quyilishi mumkin. Bemorlarda tomirlar spazmi ham boshlanadi, bunday spazmga trombotsitlar va eritrotsitlar yemirilishidan (lizisidan) yuzaga keladigan mahsulotlar sabab bo'ladi deb hisoblanadi

#### NERV TIZ1MIN1NG INFEKTSION KASALLIKLARI

Nerv tizinii har xil kasallik qo'zg'atuvchilariga, jumladan bakteriyalar, zamburug'lar, viruslar, parazitlarga haddan tashqari sezgir bo'ladi. Unda ro'y beradigan infektsion jarayonlar kasallik qo'zg'atuvchisining qaerda joylashganiga qarab, juda xilma-xil bo'ladi. Lekin ularning hammasini ikkita asosiy guruhga ajratish mumkin: 1) yumshoq miya pardalari va orqa miya suyuqligi infektsiyalari (meningit), 2) miya to'qimasida boshlanadigan infektsion kasalliklar (ensefalit).

Kasallik qo'zg'atuvchilari miyaga har xil yo'l bilan - gematogen yo'l bilan, miya travmalari mahalida va orqa miya suyuqligi orqali o'tadi. Bir qancha infektlar, masalan, oddiy geipes va qutirish kasalligi viruslari avval periferik nerv tizimida ko'payib olib, shu yerdan miyaga yoki sezuvchi gangliyalarga o'tadi.

So'rg'ichsimon o'simta, peshona sinusi va ichki quloqda boshlangan yallig'lanish jarayonlari miyaga infektsiya o'tib, meningit, ensefalit boshlanib ketishiga sabab bo'lishi mumkin (infektsiyaning kontakt yo'l bilan o'tishi).

#### MENINGIT

Meningit - bosh va orqa miya pardalariningyallig'lanishidir. Yumshoq va o'rgimchak inisimon miya pardalarining yallig'lanishi leptomeningit, o'rgimchak inisimon pardaning yallig'lanishi araxnoidit va miya qattiq pardasining yallig'lanishi paximeningit' deb ataladi. Biroq "meningit" deyilganida amalda leptomeningitni tushuniladi. Bunda subaraxnoidal bo'shliqdagi orqa miya suyuqligiga ham infektsiya o'tgan bo'ladi.

Etiologiyasiga ko'ra: bakterial, virusli meningit, zamburug'lar va sodda jonivorlar qo'zg'atadigan meningit tafovut qilinadi. Bakterial meningit o'z navbatida yiringli meningit (meningokokk, pnevmokokk, streptokokk, stafilokokk va boshqa • bakteriyalar qo'zg'atadigan meningit) va seroz meningitga (sil, zaxm, mikoplazma, leptospirozga aloqador meningitga) bo'linadi. Virusli meningitga quyidagilar kiradi: I) xavfsiz o'tkir limfotsitar meningit; 2) epidemik parotit virusi qo'zg'atadigan meningit;

3) enteroviruslar qo'zg'atadigan meningit; 4) gerpes va 5) gripp virus lari qo'zg'atadigan meningit. Blastomikoz, koksidioidoz, toksoplazmoz, kandidoz meningit va amyobali meningit ancha kam uchraydi.

Avj olib borishi va o'tishiga qarab, yashindek tez, o'tkir, yarim o'tkir va surunkali meningitlar tafovut qilinadi. Yarim o'tkir va surunkali meningitlarda kasallik miya to'qimasiga ham o'tib, meningoensefalit boshlanishi mumkin. Asosiy lokalizasiyasiga qarab meningitlar bazal, konveksital, mezodiensefal, spinal xillarga bo'linadi.

Vrachning amaliy faoliyatida meningitning uchta asosiy turi hammadan koʻp ahamiyatga ega: tabiatan bakteriyalarga aloqador oʻtkir yiringli menihgit, tabiatan viruslarga aloqador oʻtkir limfotsitar meningit, tabiatan bakteriyalar yoki zamburugʻlarga aloqador boʻla oladigan surunkali meningit. Surunkali meningit etiologiyasida amyobalar ham muhim rolni oʻynaydi.

#### YIRINGLI MENINGIT

Yumshoq miya pardalarining yiringli yalligʻlanishiga har xil patogen mikroblar sabab boMishi mumkin, lekin koʻpincha yiringli meningitga ayniqsa, chaqaloqlarda ichak tayoqcha, yosh goʻdaklar bilan bolaiarda gemoglobinofil tayoqchasi, oʻsmirlar va yosh odamlarda meningokokk yoshi qaytgan kishilarda pnevmokokk sabab boMadi.

Kasallikning o'tkir davrida bosh va orqa miya shishib, qonga to'lib turadi, subaraxnoidal bo'shliqda ekssudat paydo boMadi. Gemoglobinofil tayoqcha qo'zg'atgan meningitda miya asosida, pnevmokokkli meningitda esa miyaning qavariq yuzasida uzunasiga ketgan sinus bo'ylab ekssudat boMadi. Yiringli ekssudat tomirlar atrofida ham boMishi mumkin. Yiringli ekssudat to'plangan joydan tashqaridagi yumshoq miya pardalari qonga to'lib turadi va tiniqligini yo'qotgan boMadi. YalligManish jarayoni miya qorinchalarining ependima qoplamiga o'tib, ventrikulitga sabab boMishi mumkin.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida subaraxnoidal bo'shliqda bir talay neytrofillar va fibrindan tashkil topgan ekssudat borligi ko'zga tashlanadi. Meningitning og'ir xillarida subaraxnoidal bo'shliq boshidan oxirigacha polimorfonuklearlar bilan to'lib turadi. O'rtacha og'irlikdagi leptomeningitda neytrofillar asosan tomirlar atrofida boMadi. Kasallikning yashindek tez xilida yallig'lanishga xarakterli hujayralar yumshoq vena pardasi venalarining devorlariga infiltrlanib o'tadi. Bunda vaskulit ham boshlanib, venalar tiqilib qoladi va bosh miya po'stlog'i hamda uning ostidagi oq moddada gemorragik infarkt boshlanadi.

Meningitga xos **kasallik alomatlari** bosh ogʻrigʻi, qayt qilish, umumiy gipertenziya, yorugʻlikka qaray olmaslik ensa muskullari rigidligi, es-hushning kirarli-chiqarli boʻlib qolishidir. Orqa miya suyuqligining bosimi

ko'tarilib, neytrofil pleositoz kuchayib boradi, orqa miya suyuqligida oqsil ko'payib, qand miqdori kamayadi. Meningitning yashindek tez o'tadigan xilida orqa miya suyuqligidan tayyorlangan surtmalarda bakteriyalar topilishi mumkin. Yiringli yallig'lanish jarayoni so'nib borgani sayin yumshoq miya pardasi bilan miya o'rtasida fibrinoz bitishmalar paydo bo'lib boradi, shunga ko'ra miya stvoli atrofida subaraxnoidal bo'shliq bitib ketadi. Bu - Majandi va Lushke teshiklari bitib qolib, keyinchalik o'limga olib boradigan gidrose- faliya boshlanishiga olib keladi.

#### LIMFOSITAR MENINGIT

Linfositar meningitning qo'zg'atuvchisi Kcksaki. Epshteyn-Barr, oddiy gerpes viruslaridir. Klinik simptomatikasi bakterial meningitga o'xshab ketadi, lekin ba'zi farq lari ham bor. Birinchidan, yashinday tez o'tadigan ormalaii kuzatilmaydi. Orqa miya suyuqligida limfotsitar pleositoz topiladi, bu suyuqlikda oqsil miqdori ko'paygan, qand miqdori normaga yaqin bo'ladi Virusli meningit bir muncha yengil o'tadi va hayotga tahdid qiladigan asoratlar bermaydi, Shuning uchun bu meningit bir qadar xavfsiz bo'lib hisoblanadi.

#### SURUNKALI MENINGIT

Surunkali meningitning qo'zg'atuvchisi ko'pincha sil mikobakte- nyasidir, bunda silga aloqador meningit boshlanib, jelatinoz va fibrinoz ekssudat paydo bo'ladi. Undan tashqari surunkali meningitga zaxm qo'zg'atuvchisi (oqish treponema), brusellyoz qo'zg'atuvchisi (brusella) va zamburug lai (koksidiyalar, kandida) sabab boMishi mumkin

#### ENSEFALITLAR

Emefalitlar - bosh miyaning turli sabablarga aloqador bo'lgan yallig lanish kasalliklaridir. Viruslar, bakteriyalar, zamburug'lar, shuningdek sodda jomvorlar, gijjalar, rikketsiyalar ensefalit qo'zg'atuvchilari bo'lishi mumkin. Miya to'qimasida ro'y beradigan struktura o'zgarishlarining tabiati qo'zg'atuvchining turiga bog'liq bo'ladi. Chunonchi, bakterial infektsiyada .zo'pir.cha oʻ-choq tarzidagi o'tkir jarayon boshlcnib, miya to'qimasi nekrozga uchraydi va abssess paydo bo'ladi. Miyaning spesifik infektsiyalar! granulyomatoz reaksiya bilan birga davom etib boradi. Masalan, zaxmda gummalar, silga aloqador ensefalitda tuberkulyomalar paydo bo'ladi. Virusli ensefalitlar ko'proq uchraydi.

#### MIYA ABSSESSI

Miya abssessi har xil sabablarga ko'ra yuzaga keladi. Abssess ko'pincha otogen bo'ladi va aksari mastoiditlar mahalida boshlanadi. Bundan tashqari miya shikastlanganida, shuningdek o'pka, yurak, suyaklarda yiringli yallig'lanish o'chog'i bor mahallarda infektsiya miyaga ham o'tishi mumkin. Miya abssesslarining mikroflorasi nihoyat darajada har xil. Lekin aksari bu mikroflora streptokokklar va stafilokokklardan iborat bo'ladi. Mastoiditga aloqador ikkilamchi abssesslar miyacha yarim sharlaridan yoki miyaning chakka bo'lagidan joy oladi (99-rasm).

### 99-rasm. Chakka bo'lagidagi miyaning otogen abssessi.

Metastatik abssesslar bir qancha bo'lib miya po'stlog'ining oq moddasi bilan kulrang moddasi chegarasidan joy oladi. Abssesslar markazida infektsiyalangan embolni topish mumkin. Mikroorganizmlai invaziyasida avval sellyulit boshlanadi, so'ngra mikroorganizmlar to'planib borib, miya to'qimasida o'choqli nekroz paydo bo'ladi. Yumshoq miya pardasida paydo bo'ladigan bitishmalar mikroorganizmlarning subaraxnoidal bo'shliqqa o'tishiga to'sqinlik qiladi.

Miya abssessi fibroz kapsula bilan o'ralgan bo'lib, atrofdagi to qimalaini yemirib boradi va bosib qo'yadi. Bunda qon tomirlari ishtirokida paydo bo'ladigan fibroblastlar kollagen sintezlaydi. Qon tomirlari giperplaziyaga uchrab, soni ham ko'payib boradi. Abssess atrofidagi miyaning shishuvi proliferatsiyalanayotgan ana shu tomirlarga bog'liq. Fibroz kapsula atrofida glioz paydo bo'ladi. Orqa miya suyuqligining bosimi ortib, uning tarkibida oq qon tanachalari soni va oqsil miqdori ko'payadi. Qand miqdori norma doirasida qolaveradi. Abssessning miya qorinchalariga yoki subaraxnoidal

bo'shliqqa yorib chiqadigan hollarini aytmaganda, orqa miya suyuqligida mikroorganizmlar odatda topilmaydi.

Klinik jihatdan miya abssessida kalla ichki: bosimi ko'tarilib, miyaning qaysi qismi zararlanganiga qarab har xil simptomatika paydo bo'ladi. Abssess bosh miya to'qimasida bo'lgan mahallarda gemiparezlar boshlanib, bemomi talvasa tutib turadi. Miyacha abssessida muvozanatni saqlash qobiliyati aynaydi. Kalla ichki bosimining ko'tarilib ketishi va miya churrasi paydo bo'lishi bemorlarni o'limga olib borishi mumkin. Abssessning yorilishi ventrikulit, meningit, sinus tromboziga, shuningdek miyaning ancha shishib ketishiga sabab bo'ladi.

#### BOSH MIYANING VIRUSLI INFEKTSIYALARI

Virusli ensefalitlar etiologiyasiga qarab, birlamchi (epidemik, kanadan yuqadigan) ensefalitlar va miyadan tashqaridagi infektsiya oʻchogʻidan vims oʻtganida boshlanadigan ikkilamchi ensefalitlarga boʻlinadi. Bosh miya oʻtkir virusli infektsiyasining eng xarakterli mikroskopik belgisi limfotsitlar, plazmatik hujayralar, makrofaglardan iborat perivaskulyar infiltrasiya paydo boʻlishi, glial tugunchalar yuzaga kelishi va neyronofagiya boshlanishi (ayrim neyronlarning nekrozga uchrab, gliya tomonidan fagotsitozlanishi)dir. Yadrolar ichida yoki sitoplazma ichida tanachalar paydo boʻlishi ham virusli ensefalitning muhim xususiyatlari jumlasiga kiradi. Masalan, quturish kasalligida Babesh-Negri tanachalarining topilishi diagnostik jihatdan muhim belgi boʻlib hisoblanadi.

Virusli neyroinfektsiyaning muhim xususiyati bir qancha viruslaming tropligidir. Masalan, poliomielit virusi Burun-halqum shilliq pardasi orqali organizmga oʻtib, orqa miya oldingi shoxlaridagi harakatlantiruvchi neyronlami zararlaydi. Zoʻrayib boradigan multifokal leykoensefalopatiya virusi avvalo oligodendrogliositlami zararlasa, quturish virusi neyronlami shikastlaydi. Oddiy gerpes virusi, garchi barcha tipdagi neyronlami zaraiiasada, lekin asosan miyaning chakka boʻlagidagi neyronlar alteratsiyasiga sabab boʻladi.

Miyaning virusli infektsiyasiga kasallik yashirin davrining uzoq davom -2tishi xarakterlidir, shu-davr mobaynida viruslar nerv hujayralariga bcmalo! joylashib olib, necha oy va yillardan keyin qaytadan jonlanib, faol holga o'tishi mumkin. Ba'zi viruslar nerv tizimiga o'tmay, faqat perivenoz ensefalit yoki polinevritni keltirib chiqarishi mumkin. Ona qomida yuqadigan infektsiya, ayniqsa qizilcha, homila nerv tizirni rivojlanishida tug'ma nuqsonlar yuzaga kelishiga sabab bo'lishi mumkin.

Virusli neyroinfektsiyalarning hammasini klinik o'tishiga qarab,ikk\ta asosiy guruhga ajratsa bo'ladi: 1) o'tkir virusli infektsiyalar va 2) sekinlik bilan o'tadigan virusli kasalliklar.

### 0'tkir virusli infektsiyalardar

Nerv tizimining oʻtkir virusli infektsiyalari oʻzining klinik koʻrinishlari va keltirib chiqaradigan struktura oʻzgarishlari jihatidan juda har xildir. Ular oddiy gerpes virusi qoʻzgʻatadigan nekrozlovchi oʻtkir panensefalit koʻrinishida (bunday hodisa chaqaloqlarda kuzatiladi) yoki faqat maxsus neyronlaming oʻzigina (masalan, poliomielitda motoneyronlar) alteratsiyasi koʻrinishida namoyon boʻlishi mumkin.

Arboviruslar qo'zg'atadigan ensefalit jarayonning ancha tarqalib, panensefalit boshlanishi bilan ta'riflanadiki, bunda qanday bo'lmasin biror o'choqqa tegishli simptomlar paydo bo'lmasdan, balki perivaskulyar mononuklear reaksiya kuzatiladi va orqa miya suyuqligida o'rtacha pleositoz ko'zga tashlanadi. Bu kasallik deyarli 80 foiz hollarda bemorlaming o'limiga sabab bo'ladi. Ensefalitning bu xilida yumshoq miya pardasi ham kasallanadi (meningoensefalit boshlanadi).

Patologik anatomiyasi. Meningoensefalit yallig'lanishga aloqador perivaskulyar infiltrasiya boshlanib, bir qancha nekroz o'choqlari paydo bo'lishi va ba'zi neyronlaming halok bo'lib, neyronofagiya hodisasiga uchrashi bilan ta'riflanadi. Sezilarli ensefalitda tomirlar devori nekrozga uchrab, vaskulit manzarasi kuzatiladi. Bir qancha hollarda asosan katta yarim sharlar po'stlog'i zararlansa, boshqa hollarda bazal gangliyalar zararlanadi. Kasallikning dastlabki davrida miya to'qimasi va orqa miya suyuqligida polimorf yadroli leykositlar topiladi. Keyinchalik borib ularning o'miga mononuklearlar paydo bo'ladi. Orqa miya suyuqligidagi qand miqdori, unda faqat polimorf yadroli leykositlar topiladigan mahalda ham, kamaymaydi.

Qizamiq, qizilcha, suvchechak singari bir qancha virusli infektsiyalar asorati tariqasida ham ensefalit boshlanishi mumkin. Bunda yallig'lanishga aloqador hujayralardan iborat perivaskulyar infiltrat bilan xarakterlanadigan meningoensefalitlar topiladi.

Parotit virusi va Epshteyn-Barr virusi yuqqan mahallarda birlamchi neyrotrop infektsiya boshlanadi, bunda orqa miya suyuqligida shu viruslarni topish mumkin bo'ladi. Oddiy geipes virusi qo'zg'atgan ensefalitning tipik hollarida miya chakka bo'lagining pastki va medial sohasi hamda peshona bo'iagining orbital pushialari zararlanadi. Bunda gemorragik nekroz o'choqlari va mononuklearlardan iborat perivaskulyar infiltrasiya topiladi. Neyronlar hamda gliya hujayralarida yadro ichi kiritmalari ko'zga tashlanadi. Virusli ensefalit har qanday yoshdagi odamlarda uchrashi mumkin, lekin bolalar va yoshlarda ko'proq kuzatiladi. Aksari o'lim bilan tugaydi, bemor omon qoladigan bo'lsa ham unda demensiya boshlanib, xotira buziladi. Sog'ayish hodisasi kamdan-kam kuzatiladi.

Ensefalitning hozir bayon etilgan xilini *nekrozlovchi o'tkir ensefalit* deb ham yuritiladi. Oddiy gerpes virusi virusli meningitga, chaqaloqlarda

uchraydigan va juda ogʻir o'tishi bilan ajralib turadigan tarqoq ensefalitga ham sabab bo'ladi.

Odamda immunitet tanhisligi (OITS)ni keltirib chiqaruvchi viruslar tufayli boshlanadigan ensefalitlarni alohida ko'rsatib o'tish kerak. Bu virus to'g'ridan-to'g'ri meningit, mielopatiyaga va demensiya bilan o'tadigan yarim o'tkir ensefalopatiyaga sabab bo'ladi. Bundan tashqari OITS da opportunistik miya infektsiyasi, jumladan sitomegalovirus toksoplazmozi, miya sili ham kuzatiladi.

# Sekinlik bilan o'tadigan virusli infektsiya

Bu kasalliklar yashirin davri uzoq davom etishi bilan ajralib turadi. Virusli infektsiyalarningshu guruhi ikkita kenja guruhga bo'linadi:

I) sekinlik bilan o'tadigan virusli kasalliklar va 2) qo'zg'atuvchisi noma 'turn ensefalopatiyalar.

Birinchi kenja guruhga mansub virusli ensefalitlardan sklerozlovchi yarim o'tkir panensefalit va zo'rayib boradigan multifokal leykoensefalopatiya ko'proq ahamiyatga ega.

Sklerozlovchi yarim oʻtkir ensefalit asosan bolalarda, goho oʻsmirlar va yoshlarda kuzatiladi. Qizamiqdan keyin, kamdan-kam hollarda qizamiq emlashdan keyin boshlanadi, beixtiyor harakatlar paydo boʻlishi bilan ta'riflanadi va zoʻrayib, oʻlimga olib boradi. Oqibati yomon. Anatomik jihatdan olganda bosh miya odatdagi tuzilishda yoki normadan koʻra biroz zichlashgan boʻladi, ba'zan destruksiyaga uchragan joylami topish mumkin. Mikroskop bilan tekshirilganida hamma hollarda ham oʻchoqlar tarzida joylashgan va mononuklear hujayralardan tashkil topgan perivaskulyar infiltrasiya koʻzga tashlanadi, neyronlar hamda oligodendrogliositlarda yadrosining ichida yoki sitoplazmasining ichida joylashgan tanachalar boʻladi. Sezilarli neyronofagiya boʻlishi va neyronlarning yoʻqolib ketishi xarakterlidir. Neyronlar yoʻqolib ketgan joyda zich fibrillyar glioz koʻzga tashlanadi. Kiritmalar submikroskopik tuzilishi jihatidan qizamiq viruslariga oʻxshab ketadi.

Zo'rayib boradigan multifokal leykoensefalopatiya oligodendroglio- sitlarning infektsiyaknishiga bog'Iiq, buning natijasida demielirizasiya jarayoni boshlanadi. Leykoensefalopatiya juda ko'p hollarda qon yaratuvchi to'qima o'smalari bilan birga davom etadi, immunosupressiv terapiya paytlarida, immunitet yetishmaydigan holatlarda, jumladan OITS, sil, sarkoidoz, revmatoid artrit mahallarida tez boshlanadi. Zo'rayib boradigan multifokal leykoensefalopatiya ko'pincha shu kasalliklardan keyin boshlanadi. Bu ensefalopatiya asosan o'rta yashar odamlarda kuzatiladi, lekin bolalarda ham bo'lishi mumkin. Uning klinik ko'rinishlari juda har xil, lekin tabiatan nerv tizimidagi o'choqlarga bog'Iiq bo'ladi. Oq moddada topiladigan

4) harakatlantiruvchi neyronlaming zararlanishiga aloqador kasalliklar yon tomon amiotrofik sklerozi, Verdnig-Goffman spinal amiotrofiy<sup>as1</sup>' Kugelberg-Velander sindromi.

Alsgeymer kasalligi bilan Pik kasalligining asosiy klinik simpW<sup>o11</sup> demensiyadir. Biroq, boshqa kasalliklarda, masalan, serebrovaskuly kasallik, ensefalit, gidrosefaliya va moddalar almashinuvining buzilist^S<sup>3</sup> aloqador kasalliklarda ham demensiya boshlanishini esda tutish kerak.

#### ALSGEYMER KASALLIGI

Alsgeymer kasalligi bosh miya tarqoq ravishda atrofiyaga uchros natijasida miya po'stlog'iga aloqadcr oliy fimksiyalarning aynarhi vc pasayishi - demensiya boshlanishi bilan ta'riflanadi. Kasallik 54-5 yasharlik mahalda boshlanadi. Demensiya boshlanishida xotiraning tobora ko'proq buzilib, fazoda mo'ljal olishning izdan chiqishi markaziy o'nnd turadi. Ancha erta muddatlarda diqqat-e'tibor pasayib, nutq ham buzil<sup>3</sup>^1' ko'pincha amnestik va sensor afaziya, shuningdek psixopatik o'zgarishl<sup>al</sup> boshlanadi.

Makroskopik tekshirishda miya pardalari qalinlashib, rШУ³ pushtalarining yupqa tortgani va egatlarining kengayib ketgani topiladi, bu o'zgarishlar miyaning peshona va chakka bo'laklarida ayniqsa sezil³¹^¹ bo'ladi (100-rasm).

100 -rasm. Alsgeymer kasalligida katta yarim sharlar po'stlog'i pushtalarining atrofiyaga uchrab, egatlarining kengayishi.

Miya kesib ko'rilganida miya atrofiya munosabati bilan miya qorinchalanning kengayib ketgani ko'zga tashlanadi (gidrosefaliya). Alsgeymer kasalligining asosiy mikroskopik belgilari neyronlar sitoplazmasida chatishib ketgan neyrofibrillalar koptokchasi yuzaga kelishi, qarilikka aloqador pilakchalar bo'lishi, neyronlaming vakuol degenerasiyaga uchrashi va proksimal dendritlarda Xirano tanachalari paydo bo'lishidir. Neyronlar sitoplazmasida chatishib ketgan neyrofibrillalar koptokchasi paydo bo'lib, neyronlar yadrosini surib qo'yadi yoki o'rab turadi. Gematoksilin va eozin bilan bo'yalganida ular bazofil bo'lib ko'rinadi. Elektron mikroskopiyada ular diametri 7-9 nm keladigan burama filamentlardan iborat bo'ladi. Biroq, neyiofforiilalar koptokchalari Alsgeymer kasalligi uchungina xos bo'lib hisoblanmaydi, chunki bosh miyadagi boshqa patologik jarayonlar, masalan, Daun sindromida ham uchraydi.

Keksalikka aloqador, ya'ni senil pilakchalar presinaptik aksonlarning kengayib ketgan, egri-bugri, ekstrasellyulyar uchki strukturalaridir. Ular nuqul deyarli katta yarim sharlar po'stlog'ida uchraydi. Bu pilakchalarning chetlarida mikrogliositlar, ba'zan astrositlar ham joylashgan bo'ladi. Keyinchalik borib bu pilakchalarning markazida amiloid paydo bo'ladi. Senil pilakchalar elektron mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida aksonlarning uchki tomonlari, ya'ni terminallarida yuqorida aytib o'tilgan neyrofibrillalar chigallariga o'xshaydigan burama filamentlar, shuningdek degenerasiyaga uchrab, o'zgargan lizosomalar va mitoxondriyalar bo'lishi aniqlangan.

Vakuolli degenerasiya neyronlar sitoplazmasida tarkibida argirofil donalar bo'ladigan vakuolalar paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi. Bu donalaming nimadan paydo bo'lishi, shuningdek proksimal dendritlarda shishasimon eozinofil kiritmalar ko'rinishida topiladigan Xirano tanachalarining nimadan paydo bo'lishi ham noma'lum bo'lib qolmoqda. Ultrastruktura doirasida tekshirilganida bu tanachalar muntazam ravishda joylashgan aktinlifilamentlar ko'rinishida bo'ladi. Yuqorida aytib o'tilgan strukturalar - senil pilakchalar, Xirano tanachalari, shuningdek neyrofibrillyar chigallar miyaning peshona, chakka bo'laklarida, ammon shoxida, Meynertning bazal yadrolarida topiladi.

Neyrofibrillyar chigailar va senil pilakchalar nechog'lik κο p bo Isa, aksari demensiya ham shuncha kuchli bo'ladi, lekin bu tuzilmalarning paydo bo'lish mexanizmi noma'lum. Miya po'stlog'i, bodomsimon yadrosi va gippokampda asetilxolin, asetiltransferaza, asetilxolinesteraza ferment- larining kam bo'lishi aniqlangan.

Alsgeymer kasalligi paydo bo'lishi hozir b AAP oqsiliga bog'liq deb hisoblanadi, bu oqsilning geni 21-xromasomada joylashgan. Irsiy kasalliklar bor kishilarda shu gen mutatsiyasi topilgan. 21-xromasomasida trisomiy; bo'lgan kishilarda Alsgeymer kasalligining simptomlari kuzatilishi so'ngg yillarda aniqlandi.

#### PARKIN SON IZM

Parkinsonizm asta-sekin zo'rayib boradigan sindrom bo lib, ekstrapiramida tizimi zararlanishi tufayli muskullar gipertoniyasi, titroq, giperkinez va bradikineziya paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi. Etiologiyasiga qarab: 1) aterosklerotik 2) postensefalitik 3) posttravmatik 4) toksik (turli dori preparatlari - qo'rg'oshin, marganes va boshqalardan zaharlanishi natijasida paydo boMadigan), 5) idiopatik Parkinson kasalligi tafovut qilinadi.

Idiopatik Parkinson kasalligi. Bu kasallik spontan boshlanadigan va zo'rayib boradigan kasalliklar jumlasiga kiradi va 50-80 yashar odamlarda kuzatiladi. Parkinson kasalligining asosida ekstrapiramidal va vegetativ markaziy nerv tizimiga' kirauigan tuZilrnaiar neyronlarining zararlanishi yotadi. Substansia nigra va yasmiqsimon yadro oqish sharining pigmenti yo'qolib ketganligi koʻzga tashlanadi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida melanin pigmenti boMadigan neyronlarning yo'qolib ketgani kuzatiladi. Saqlanib qolgan neyronlarning sitoplazmasida dumaloq yoki cho'ziq shakldagi eozinofil kiritmalar uchraydi. Zich bo'ladigan o'zagining atrofida och tusli hoshiyasi ko'zga tashlanadi. Submikroskopik jihatdan olganda bu kiritmalar markazda zich joylashgan filamentlardan iborat bo'ladi. Och tusli hoshiya atrofida ular bo'lmaydi. Degenerativ o'zgarishlar o'rta miyadagi oqish shar va qora moddaning dofaminergik neyronlarida ko'zga tashlanadi. Bunda shu neyronlarning aksonlari, sinapslari ham zararlanadi. Natijada shu tuzilmalarda dofamin miqdori kamayib ketadi.

Parkinson kasalligi uchun harakatlarning rigidligi titroq bo'lishi xarakterlidir. Bunda dofamin nechog'lik ko'p yetishmaydigan bo'lsa. shu sindromlar ham shunchalik ko'p ifodalangan bo'ladi.

## YON TOMON AMIOTROFIK SKLEROZI

Yon tomon amiotrofik sklerozi nerv tizimining organik kasalligi bo lib, uning asosida katta yarim sharlar po'stlog'i (harakat zonasijdagi ulkan piramidasimon hujayralar, bosh miya nervlari yadrolari, orqa miya oldingi va yon shoxlari neyronlarining zararlanishi yotadi. Demak bu kasallikda piramida yo'llari, jumladan harakatlantiruvchi analizatoming markaziy va periferik uchlaridagi neyronlar zararlanadi. '

Klinik simptomatikasining tabiatiga qarab bu kasallikning to'rtta asosiy shakli tafovut qilinadi. Birinchi shakli - amiotrofik lateral sklerozda orqa miya motoneyronlari, shuningdek katta yarim sharlar po'stlog'ining harakatlantiruvchi neyronlari zararlanib, qo'l-oyoq muskullari atrofiya va parezga uchraydi, reflekslar kuchayib ketadi (Babinskiy refleksi musbat bo'lib qoladi va giperrefleksiya bo'ladi). Ikkinchi shakli - zo'rayib boradigan bulbar skleroz - bosh miya nervlari yadrolarining zararlanishi bilan ta'riflanadi, bu narsa yutish aktining buzilishi, til va halqum muskullarining zararlanishi, nutq aynab, nafasning izdan chiqishi bilan namoyon bo'ladi.

Kasallikning uchinchi shakli - bel-dumg'azaga aloqador bo'lgan shaklida orqa miya motoneyronlari zararlanib, muskullarda tobora zo'rayib boradigan atrofiya boshlanadi. To'rtinchi shakli - birlamchi yonlama sklerozda katta yarim sharlar poʻstlogʻining neyronlari zararlanadi.

Patologik anatomiyasi. Orqa miyaning hajmi bir qadar kichrayib qoladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida orqa miya oldingi shoxlaridagi motoneyronlar, bosh miya nervlarining yadrolari va katta yarim sharlar po stlog ining harakatlantiruvchi zonasidagi nervlarning halok bo'lib ketganligi ko'zga tashlanadi. Bunda gliya reaktsiyasi juda kam miqdorda bo'ladi.

.Etiologiyasi va patogenez: noma'lum. Shunisi-diqqatga sazovorki, bemorlarda HLA-A2, A3 va A28 ko'payib qolgan bo'ladi. Viruslaming roli ham istisno etilmaydi. Sporadik va oilaviy kasallik hollari tasvirlangan. Bu kasallik erkaklarda ayollardagiga qaraganda ko'proq uchraydi. O'rta yashar odamlarda boshlanib, keyinchalik zo'rayib boradi.

#### DEMIELINLASHTIRUVCHI KASALLIKLAR

Nerv tizimining demielinlashtiruvchi kasalliklari asosida aksonlarni o'rab, birbiridan ajratib turadigan mielin pardasi yo'qolib ketishi yotadi. Bunda aksonlaming o'zi saqlanib qoladi. Mielin pardaning yo'qolib borish jaiayoni mielin ishlab chiqaruvchi oligodendrogliositlaming zararlanishiga yoki mielinning toksik yo boimasa, immunologik sabablarga ko'ra bevosita zaiai lanishiga bog'liq. Demielinlashtiruvchi kasalliklar jumlasiga tarqoq skleroz, o tkir tarqoq ensefalomielit, zo'rayib boradigan leykodistrofiya, zo layib boradigan leykoensefalit kiradi. Tarqoq skleroz hammasidan ko'ra ko'proq uchraydi.

### TARQOQ SKLEROZ

Tarqoq skleroz zo'rayib boradigan surunkali kasallik bo'lib, markaziy va periferik nerv tizimida mielin pardasi yo'qolib ketgan (demielinlashgan) bir talay o choqlar paydo bo'lishi bilan ta'riflanadi. Bu kasallik sovuq iqlimli mamlakatlarda ko'proq, issiq iqlimli mamlakatlarda ancha kam kuzatiladi. U akcari 20-40 yashar ayollarda boshlanadi. Biroq, 15 yashar va 50 dan oshgan kishilarda uchrashi mumkin.

Etiologiyasida organizmda persistent holda turgan qizamiq, oddiy geipes, epidemik parotit viruslari, autoimmun jarayonlar ahamiyatga ega deb hisoblanadi. Mielin pardasi yo'qolib ketgan joylarda T-xelperlar (CD4+) va T-supressorlar (CD8+) paydo bo'lishi; bemorlarda mielinning asosiy oqsiliga qaishi autoantitelolar topilishi; shuningdek T-supressorlar soni va faolligining ayniqsa kasallik qo'zigan davrda kamayib ketishi bu kasallik etiologiyasida autoimmun jarayonlarning ahamiyati borligidan darak beradi.

Patologik anatomiyasi. Sirtdan qaraganda bosh miya bilan orqa miya normadagidan farq qilmaydi. Biroq, miya kesib ko'riladigan boMsa, tarqoq sklerozga xos bir talay pilakchalar topiladi, bular tolali astrositlar bilan mikrogliyaning mielindan mahrum boMgan va proliferatsiyaga uchragan joylaridan iborat boMadi (101-rasm). Fiksatorlar bilan qotirilmagan miyaning kesmalarida bular chetlari aniq bilinib turadigan kulrang yoki oqish-sanq tusdagi dumaloq yoki notoʻgʻri shaklli oʻchoqlar koʻrinishida koʻzga tashlanadi. Ularning kattaligi odatda 2,5 sm dan ortmaydi. Bu pilakchalar aksari miyaning oq moddasida boMadi. Bosh miyada ular koʻpincha yon qorinchalarga, miya stvolida toʻrtinchi qorinchaga yaqin joylashadi.

101- rasm. Tarqoq skleroz. Tolasimon astrositlar va mikrogliyaning demielinizasiya bilan birga davom etib borayotgan proliferasiyasi.

Ularning mikroskopik tuzilishi rivojlanishining davriga qarab har xil. Kasallik endigina boshlanib kelayotgan davrda tipik pilakcha gipertrofiyaga uchragan tolali astrositlar, mikrogliositlar va oʻq silindrlaridan iborat bo ladi. Oligodendrogliositlar va mielin boʻlmaydi. Pilakchalarning perirerik qismlarida, venalar atrofida limfotsitlar paydo boʻladi. Kasallik zoʻrayib borgani sari limfoid infiltrasiya kuchayib, pilakchalar va zararlanmagan miya toʻqimasi oʻrtasidagi chegaradan joy oladi. Eski pilakcha oʻq sihndrlari, neyronlar (agar bular kulrang moddada boʻlsa), tomirlar va gialin tolalarining qalin toʻridan iborat boʻladi.

Tarqoq skleroznmg klinik manzarasi juda har xil. Avjiga chiqqan kasallik manzarasida piramida yo'llari, miyacha yo'llari va sezuvchi yo naming zararlanganiga xos simptomlar paydo bo'ladi. Ayni vaqtda parezlar, harakatlar uyg'unligining buzilishi, titroq yetakchi o'rinda turadi Kasallarning ko'pchiligida sezuvchanlik izdan chiqadi, miya stvoli, ko'ruv ruhiy funksiyalarga taalluqli o'zgarishlar kuzatiladi.

#### **NERV** TIZIMI 0'SMALARI

Nerv tizimi o'smalari juda har xil bo'lishi bilan ajralib turadi va turli hujayra elementlandan paydo bo'lishi mumkin. Bu o'smalaming hammasi- 11 cl.f" J°y§a> 2) g'stogenezi va 3) nechog'lik xavfliligiga qarab toifalarga ajratiladi. Olgan joyiga qarab, markaziy, periferik va vegetativ nerv tizimi o'smalari tafovut qilinadi.

#### MARKAZIY NERV TIZIMI O'SMALARI

Markaziy nerv tizimi (bosh va orqa miya) o'smalari juda katta guruhni tashkil etadi, chunki har xil va turli-tuman struktura elemenlaridan (har xil turdagi gliya, tomirlar, miya pardalaridan) kelib chiqadi.

Qanday manbadan kelib chiqishiga qarab quyidagi o'smalar tafovut qilinadi:
1) neyroektodermal unumlaridan (astrosit, ependima

oligodendrogliosit, neyron, tomir chigalidan) kelib chiqadigan neyroektodermal o'smalar; 2) miya pardalari tomirlari to'qimalaridan paydo bo ladigan meningo-tomir o'smalari; 3) aralash yoki bidermal o'smalar bulaming hujayralari ikkita embrional varaq - neyroektoderma bilan mezoderma unumlaridir; 4) metastatik o'smalar, bularning orasida rak metastazlari, ayniqsa bronxogen metastazlar va sut bezi rakining metastazlari ko'proq uchraydi.

^ Bosh miyada rivojlanish nuqsonlariga aloqador bo'lgan geterotopik o'smalar (dermoid, keratoma, kraniofaringioma) paydo bo'lishi mumkin. Maikaziy nerv tizimi o'smalari yetuklik darajasiga qarab uch guruhga bo linadi :yetilgan, chala yetilgan va yetilmagan o'smalar.

Biroq, o smaning gistologik tuzilishi bilan biologik xossalari o'rtasida nomuvoflqlik bo'lishini ta'kid'ab o'tish kerak chunonchi; tuzilishi jihatidan xavfsiz deb hisoblanadigan o'sma juda ko'p hollarda xuddi xavfli o'sma bilan bir xil oqibatlarga olib boradi. Bu shunday o'smaning hayot uchun muhim tuzilmalar sohasida (masalan, nafas markazi joylashgan to'rtinchi qorincha tubi sohasida) yoki operatsiya yo'li bilan o'smani, olib tashlashning lloji yo'q sohada bo'lishiga (masalan, ependimoma) bog'liq.

#### NEYROEKTODERMAL O'SMALAR

Bularning hujayra tarkibi nerv tizimining neyron va glial elementlarining malum nvojlan.sh fazalariga to'g'ri keladi. Chunonchi, xavfli o'sma

jumlasiga kiradigan medulloblastoma oddiy medullyar epiteliy hujayralaridan (medulloblastlardan) tuzilgan bo'ladi. Astrositlardan astrositoma, anaplastik multiform bo'ladi. Oligo-dendroglicsitlar astrositoma, glioblastoma paydo oligodendrogliomalarni, oligodendroglioblastomalarni qiladi. Ependima paydo hujayralari ependimoma va ependimoblastoma boshlanishiga manba bo'ladi. Tomir chigalidagi epitelial hujayralar xorioid-papilloma bilan xorioid-karsinoma paydo qiladi.

Neyroektodermal o'smalar, ayniqsa astrositomalar sezilarli darajada infiltrlanib o'sib borish xususiyatiga ega. Shu munosabat bilan ular makroskopik jihatdan ham, mikroskopik jihatdan ham aniq chegaralarga ega bo'lmaydi, shu narsa operatsiya qilib, ulami sog'lom to'qima doirasiga qadar olib tashlashni qiyinlashtirib qo'yadi.

Bosh va orqa miya o 'smalari o 'zining gistologik tuzilishi jihatidan juda xavfli va anaplaziyaga uchragan bo 'Isa ham, boshqa organ va to 'qimalarga kamdan-kam metastazlar beradi. Hamma o 'smalar orasida faqat glioblastomalar bilan medulloblastomalargina kalladan tashqaridagi sohalarga metastazlar berishi mumkin. O'sma hujayralari ayianib yuruvchi orqa miya suyuqligi yordamida ko'chgan mahallarda intrakranial, ya'ni kalla ichida metastazlar paydo bo'ladi, shuningdek bosh va orqa miyaning subaraxnoidal bo'shlig'ida va me'da qorinchalarining devorlarida ham intrakranial metastazlar bo'lishi mumkin.

Ba'zi o'smalar ma'lum joyda paydo bo'lishi bilan ajralib turadi. Masalan, medulloblastomalar asosan miyachada, fibrillyar (piloid) astrositoma miyacha va gipotalamus sohasida uchraydi. Bir qancha o'smalar ma'lum yoshdagi odamlarda kuzatiladi. Masalan, medulloblastoma bolalarda (hayotning dastlabki o'n yilligida) ko'proq uchrasa, katta yarim sharlar anaplastik astrositomasi va glioblastoma aksari o'rta yashar va yoshi qaytib qolgan odamlarda kuzatiladi.

Bosh miya o'smalarining klinik simptomlari mahalliy (kasallik o'chog'iga aloqador) va umuman miyaga taalluqli simptomlarga bo'linadi. Umuman miyaga taalluqli simtomlaming eng doimiysi boshning yorilayotgandek bo'lib og'rib turishi, kalla ichki bosimi ko'tarilishi munosabati bilan ko ngil aynashi va qusislidir, ko'pincha runiy o'zgarishlar ham kuzatiladi. Kalla ichki bosimi ko'tarilib boraveradigan bo'lsa, sopor boshlanib, keyin u komaga aylanadi.

Mahalliy simptomlar topik diagnostikaning asosini tashkil etadi va bosh miya o'smalarining qaerda joylashganini aniqlab olishga imkon beradi. Miyaning peshona bo'laklari zararlanganida harakat funksiyalari izdan chiqib, o'ziga xos psixopatologik hodisalar, motor afaziya kuzatiladi. Miya tepa sohasining o'smalari uchun sezuvchanlikning kontrlateral tarzda aynashi yetakchi simptom bo'lib hisoblanadi. Miyadagi o'choqlarga aloqador simptomlar uzoq muddat bir xilda turishi yoki necha yillar davomida sekinlik

bilan zo'rayib borishi mumkin. O'smalarga qarshi davo qilinganida ham kasallar 8-10 oy davomida nobud bo'ladi, 10 foiz hollardagina ular 2 yildan ortiq yashashi mumkin.

Neyroxirurgiya amaliyotida astrositomalar, oligodendrogliomalar, ependimomalar va medulloblastomalar hammadan ko'ra ko'proq ahamiyatga ega.

#### Astrositoma

Astrositoma markaziy nerv tizimining hammadan ko'p uchraydigan o'sma-lari jumlasiga kiradi. Miyaning har qanday bo'limida bo'lishi mumkin, uchta asosiy guruhga bo'linadi: 1) astrositomalar, jumladan multiform glioblastoma; 2) miya stvoli gliomalari; 3) p'loid (fibrillyar) astrositoma.

Miya yarim sharlari va miyachada paydo bo'ladigan astrositomalar anaplaziya darajasiga qarab astrositoma, anaplastik astrositoma va multiform glioblastomaga bo'linadi. Multiform glioblastoma hammadan ko'ra ko'proq anaplaziyaga uchragan o'smadir. Shu turdagi astrositomalar o'rta yashar kishilarda paydo bo'ladigan barcha gliomalarning 80-90 foizini tashkil etadi. Astrositomalar xavfli turga o'tishga, jarrohlik muolajalaridan keyin anaplaziyaga uchrashga moyil bo'ladi, chunonchi, birinchi biopsiyada o'sma astrositoma deb topiladigan bo'lsa, ikkinchi biopsiyadan keyin u endi glioblastoma tarziga kirib qoladi. Gistologik tuzilishiga qarab astrositomalar fibrillyar, protoplazmatik va ulkan hujayrali o'smalarga bo'linadi. Astrositomalar har xil kattalikda, bir necha santimetrdan tortib juda katta bo'ladi, bunda o'sma miya yarim sharining ko'p qismini egallab, miya bitishmasi orqali qarama-qarshi tomondagi yarim sharga ham o'tadi (102- rasm). Konsistensiyasi odatda yumshoq, rangi kulrang-oqish yoki och tusda bo'ladi. Miyacha astrositomasi odatda kichkina, sarg'ish-pushti tusli bo'ladi va kista devorida topilishi ham mumkin. Katta yarim sharlar astrositomasi atrofdagi to'qimalar bilan aniq chegaralanib tunnaydi.

# 102- rasm. Ikkala yarim sharlarning qorinchalarini bosib qoʻygan yirik astrositoma.

Gistologik tuzilishiga qarab astrositomalar: fibrillyar; protoplazmatik va ulkan hujayrali astrositomalarga bo Tmadi.

Fibrillyar astrositoma kulrang tusda boʻlib, qoʻlga qattiq unnaydi. Atrofdagi toʻqimalardan yaxshi chegaralanib turadi va tibrillyar astrositlardan tashkil topgan boʻladi. Protoplazmatik astrositoma kulrang pushti tusda, jelatinaga oʻxshash yumshoq boʻlishi, atrofdagi toʻqimaga diffuz ravishda infiltrlanib borishi bilan ta'riflanadi. Mikroskopda tekshirib koʻrilganida protoplazmatik astrositlar koʻpchilikni tashkil qilishi topiladi. Ulkan hujayrali astrositomada sitoplazmasi yaxshi ifodalangan va moʻl boʻladigan yirik hujayralar ustun turadi. Bayon etib oʻtilgan astrositomalarda zichligi va yoʻgʻonligi har xil boʻladigan bir talay oʻsimtalar topiladi. Anaplastik astrositoma makroskopik jihatdan olganda astrositomadan farq qilmaydi. Mikroskopik tekshirishda hujayralarining anaplaziyaga uchraganini koʻrsatadigan alomatlar topiladi: hujayra va yadrolarining sezilarli

polimorfizmi, yadrolarida giperxromlik borligi shular jumlasidandir. Tomirlar endoteliysi proliferatsiyasi va 10 ta ko'ruv maydonida bittadan ortiq mitoz bo'lishi xarakterli gistologik belgilar bo'lib hisoblanadi.

Multiform glioblastoma makroskopik tuzilishi har xil bo'lishi bilan astrositomadan ajralib turadi. Bu o'smaning ba'zi joylari zich va oq tusda bo'lsa, boshqalari yumshoq va sariq bo'lishi bilan farq qiladi. Nekrozga

uchragan, qon quyilgan joylar, kistalar bo'lishi ham xarakterlidir. Mikroskopik jihatdan multiform glioblastoma anaplastik astrositomadan:

1) nekroz o'choqlari bo'lishi, 2) tomirlar endoteliysi proliferatsiyasi va 3) bir talay mitozlar ham topilishi bilan farq qiladi. O'smada juda sezilarli anaplaziya bilan bir qatorda astrositomadan iborat bo'lgan joylar ham uchraydi. O'sma orqa miya suyuqligi orqali tarqalib borishi mumkin.

Miya stvoli gliomalari yosh odamlarda kuzatiladi. Gistologik tuzilishi jihatidan astrositomaga o'xshab ketadi. Autopsiyada 50 foiz hollarda glioblastoma topiladi. Bemorlarga nur bilan davo qilinganida ularning 20-40 foizi besh yilgacha yashay oladi.

Pilo'd astrositoma xavfsiz bo'lib o'tishi bilan boshqa artrositomalardan farq qiladi. Tipik hollarda bolalar va yoshlarda kuzatiladi, odatda miyachada, uchinchi qorinchaning tubi va devorida, ko'ruv nervlarining kesishmasi sohasida uchraydi. Bii muncha kam hollarda miya yarim sharlarida paydo bo'ladi. Oddiy ko'z bilan qarab ko'rilganida bu o'sma kista devoriga joylashgan tuguncha ko'rinishiga ega. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'sma fibrillyar (piloid) astrositlar tuzilishidagi bir talay o'sma hujayralaridan iborat bo'lib chiqadi, o'sha hujayralarda bipolyar o'simtalar bo'ladi. O'smada Rozental tolalari, mikrokistalar va tomirlar endoteliysining giperplaziyasi topiladi. Lekin endoteliyning bu proliferatsiyasi boshqa astrositomalar- dagidan farq qilib, kasallikning oqibati yomonligidan darak beradigan belgi bo'lib hisoblanmaydi. O'smada uning xavfliligiga ishora qiladigan hech qanday belgilar topilmaydi.

# Oligodendroglioma

Oligodendroglioma boshqa o'smalarga qaraganda kam (5 foiz hollarda) uchiaydi va o rta yashar kishilarda kuzatiladi. Asosan miya yarim sharlarining oq moddasida bo'ladi. Sekinlik bilan avj olib boradi, ba'zan qo'zib turadi. O'sma aksari aniq chegaralanib turadi, kalsifikasiya o'choqlari bor kulrang, jelatinoz massa ko'rinishida bo'ladi. Kamroq hollarda kistalar ham topiladi. Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida o'sma yirik va gipoxrom yadroli kichikroq hujayralardan iborat bo'lib chiqadi, bu hujayrdarning sitcplazmasi yadrosining atrofida och tusli yupqa gardish κο rinishida κο zga tashlanadi. Biriktiruvchi to'qima stromasi sust ifodalangan va o'sma hujayralarini ayrim guruhlarga bo'lib turuvchi nozik tomirlar to'ridangina iborat. Kalsiy tuzi to'plamlari mikroskopik yoki ko'p bo'lishi mumkin.

Oligodendrogliomaning xavfli xili - oligodendroglioblastoma - qon quyilgan, nekrozga uchragan joylari borligi, hujayralari polimorf bo'lib, bir talay mitozlaii bo lishi bilan ajralib turadi. Bu o'sma subaraxnoidal bo'shliqqa o'tadi, undan orqa miya suyuqligi orqali miyaning boshqa bo'limlariga metastazlar beradi. O'smaning oqibati har xil. .

#### **Ependimoma**

Bu oʻsmarting paydo boiadigan manbai miya qorinchalari va orqa miya kanalini qoplab turadigan epiteliy hujayralaridir. Bu oʻsma asosan yoshlarda kuzatiladi. Ependimoma aksari qorinchalar tizimidan (ayniqsa III va IV qorinchalardan) joy oladi. Orqa miya oʻsmalari aksari oʻrta yashar odamlarda uchraydi. Makroskopik jihatdan olganda bu oʻsma miya qorinchalari tubidan kelib chiqqan yaxlit (solid) yoki papillyar tuzilma koʻrinishida koʻzga tashlanadi. Ependimoma atrofdagi toʻqimadan yaxshi chegaralanib turadi. Lekin uning markaziy nerv tizimidagi hayot uchun muhim tuzilmalarga - miyaga va miya koʻprigidagi yadrolarga yaqinligi bu oʻsmani butunlay olib tashlash imkonini yo qqa chiqaradi. Orqa miya epenriimomasiga esa bir muncha muvaffaqiyat bilan davo qilsa boMadi.

Mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida ependimomaning yadrosi dumaloq yoki tuxumsimon shakldagi yadroli, xromatinga boy choʻzinchoq hujayralardan tashkil topgan boMib chiqadi. Bu hujayralarning orasida zich joylashgan fibrillyar tuzilmalar koʻzga tashlanadi. Bu oʻsmalami aniqlab olishga imkon beradigan xarakterli belgisi boMishi, ya'ni oʻsimtali oʻsma hujayralarining qon tomirlar atrofida gʻuj-gʻuj holda gʻalati boMib turishidir. Ependimomalarning xavfli turi ependimoblastomadir, u yirik nekroz oʻchoqlari, qon quyilib qolgan joylar boMishi, oʻsma hujayralarining ancha turli shaklga kirib qolgani (polimorfizm) bilan ajralib turadi.

#### Medulloblastoma

Medulloblastoma (neyroblastoma, neyrospongioma) miyachaning tashqi donador qavatida saqlanib qolgan embrional medulloblast hujayralaridan paydo boMadi. Normada bu hujayralar bola tugʻilganidan keyin bir yarim yil davomida saqlanib turadi, keyin yoʻqolib ketadi. Koʻpincha bolalarda boMadi va miyachaning chuvalchangidan joy oladi. Bir muncha kattaroq yoshdagi odamlarda bu oʻsma miyacha yarim sharlarida uchraydi.

Anatomik jihatdan olganda medulloblastoma ba'zan atrofdagi to'qimadan aniq chegaralanib turadigan oqish tusli tuzilma ko'rinishida ko'zga tashlanadi. U yumshoq yoki qattiqroq boMishi mumkin. Orqa miya suyuqligi orqali tarqalib boradi, shu munosabat bilan miyaning yumshoq pardalarida va miya qorinchalarining bo'shlig'i hamda orqa miyada metastazlari topilishi mumkin. Mikroskopik jihatdan olganda bu o'sma yadrolari giperxrom bo'ladigan, dumaloq yoki tuxumsimon shakldagi mayda hujayralardan iborat. Yadrolari mayda va bir qadar polimorf. Sitoplazmasining hajmi katta emas. O'sma hujayralari markazida nozik fibrillalar boMadigan rozetkalar hosil qiladi. Medulloblastomada hozir aytib o'tilgan, tabaqalashmagan hujayralardan tashqari bir muncha tabaqalashgan neyroblastlar va spongioblastlar ham topilishi mumkin. o'smada bir talay

mitozlar bo'ladi. Tomirlarida endoteliyning endovazal giperplaziyasi yaqqol ko'zga tashlanadi.

Klinik jihatdan olganda bu o'sma gidrosefaliya yoki miyachaning zararlanishiga xos bo'lgan, zo'rayib boruvchi simptomlar bilan ifodalanadi.

#### MENINGO-TOMIR 0'SMALARI

Bu guruhga tomir, biriktiruvchi to'qima va miya pardalarining o'smalari (meningioma) kiradi.

Meningioma araxnoidal pardaning meningoteliysidan paydo bo'lib, tez o'sib borishi bilan ajralib turadi va kapsula bilan o'ralgan bo'ladi. Bosh miyani qisib qo'yuvchi miyadan tashqaridagi o'smalar jumlasiga kiradi. Meningioma asosan o'rta yashar va yoshi qaytib qolgan odamlarda va aksari ayollarda kuzatiladi. Ba'zilari estrogenlar uchun reseptorlarga ega bo'ladi, shu munosabat bilan homiladorlik mahalida ularning o'sishi tezlashadi.

Meningioma miya yarim sharlarining qavariq yuzasida, asosiy suyakning o'roqsimon katta o'simtasi, kalla suyagining o'rta chuqurchasi sohasida va katta ensa teshigi chetlarida paydo bo'ladi. Gohida orqa miyada, miya qorinchalari bo'shlig'ida uchraydi. Ular odatda yakka bo'ladi, lekin ko'p bo'lishi ham mumkin. Ko'p bo'lgan hollarida ahyon-ahyonda Reklingxauzen kasalligi bilan birga qo'shilgan bo'ladi (tarqoq neyrofibromatoz). Bu o'sma odatda qattiq miya pardasi bilan zich birikib, bosh miya yuzasida ichiga tortgan joy hosil qiladi. Lekin meningiomaning miya to'qimasiga invaziyalangani kamdan-kam kuzatiladi. Meningiomaning kattaligi bir necha millimetrdan to 15 sm va bundan ko'ra yirikroq, konsistensiyasi odatda zich bo'ladi. Kesib ko'rilganida kulrang-qizil bo'lib ko'zga tashlanadi.

Meningioma ikki shaklda *dumaloq* (*sharsimon*) va yassi bo'lishi mumkin. Dumaloq meningioma miyaning qavariq yuzasida uchraydi, yuzasi silliq bo'ladi. Yassi (pilakchasimon) meningioma miya yuzasining kattagina qismini egallaydi. O'sma plastinkasining qalinligi 0,5-2 sm ga boradi. Bunday meningioma aksari miya asosi sohasida yuzaga keladi. Bunda unga taqalib turgan suyakda giperostoz boshlanib, o'sma sezilarli darajada suyakka ham o'tadi.

Mikroskcpik tuzilishiga ko'ra meningiorr.alarning uehta asosiy turi tafovut qilinadi: 1) meningoendotelial (meningoteliomatoz, sinsitial) turi;

2) fibroblastik turi va 3) psammomatoz turi. *o'smaning meningoendotelial turi* konsentrik ravishda joylashgan duksimon hujayralardan iborat bo'ladi. Bu konsentrik tuzilmalar to'g'ralgan sabziga o'xshab ketadi. Hujayralaming yadrolari tuxumsimon yoki cho'ziq shaklda bo'lib, bir oz miqdor xromatini bor. Mitozlar topilmaydi, o'sma stromasi yaxshi rivojlangan bo'ladi. *O'smaning fibroblastik turi* dastalar hosil qiladigan va o'z tuzilishiga ko'ra fibroblastlarga o'xshab ketadigan duksimon hujayralardan iborat. O'sma stromasida bir talay kollagen va retikulin tolalari topiladi. *Meningiomaning* 

psammomatoz turi spiralsimon tuzilmalari borligi bilan farq qiladi, oʻsha tuzilmalaming oʻrtasida kalsiy, gialin toʻplamlari topiladi. Kalsifikasiya sezilarli darajada boʻlsa, spiralsimon tuzilmalar butunlay petrifikat bilan almashinib qoladi. Meningiomaning boshqa gistologik turlaridan mikrokistoz meningiomalar uchraydi. oʻsmada har xil shakldagi, jumladan ksantomatoz degenerasiyalar kuzatiladi. Bundan tashqari suyak yoki togʻay hosil boMgan hollar ham tasvirlangan.

Meningiomalaming hammasi, hay tariqa tuzilgan boMishidan qat'i nazar, sekinlik bilan oʻsib boradi va xavfsiz oʻsmalar boMib hisoblanadi. Meningiomaning xavfli xili kamdan-kam uchraydi va tuzilishiga koʻra nbrosarkomaga o xshab ketadi. oʻsma hujayralarining mitotik faolligi yuqori boMishi bilan ajralib turadi.

#### PERIFERIK NERV TIZIMINING 0'SMALAR1

Periferik nerv tizimi oʻsmalari qatoriga tuzilishi va klinik koʻrinishi jihatidan birbiridan farq qiladigan *shvcmnoma* (nevrinoma) vet neyrofibroma kiradi. Lekin bulami paydo qiladigan manba Shvann hujayralaridir.

Anatomik jihatdan olganda bunday o'smalar oqish tusli zich tuzilmalar ko'rinishida ko'zga tashlanadi. Lekin shvannoma solitar bo'lib, atrofdagi to'qimadan aniq chegaralanib turadi, kapsulaga o'ralgan boMadi va asosan orqa miyaning proksimal nervlarida hamda nerv ildizchalarida topiladi. Nevrinomadan farq qilib, neyrofibroma odatda koʻp, kapsulasiz boMadi va ayniqsa teri distal nervlarining duksimon kengaymasi ko'rinishida ko'zga tashlanadi.

Shvannomalar mikroskop bilan tekshirib koʻrilganida oʻsma elementlaridan (A - Antoni tipi) va retikulyar tipda tuzilgan, oʻsmadagi regressiv jarayonlar natijasida yuzaga keladigan qismlardan (B - Antoni tipi) tashkil topgan zich dastalari borligi bilan farq qiladi. Oʻsmaning A - Antoni tipida tuzilgan qismlarida Verokai tanachalari deb atalgan yadro guruhlaridan iborat joylari uchraydi. Shvannomalarning tomirlarida tomir devorlarining gialinozi kuzatiladi. Oʻsma hujayralari ba'zan har xil qalinlikdagi dastalar koʻrinishida joy olishidan tashqari tomirlar atrofida ham paydo boʻlib, psevdopolisa'd struKturalar hosil qiladi.

Neyrofibroma o'zining mikroskopik tuzilishi jihatidan boshqacha bo'ladi. Unda har xil yo'nalishda chalkashib ketgan kichikroq duksimon hujayralarning dastalari ko'zga tashlanadi. Bu hujayralarning yadrolari cho'ziq, ingichka boMadi.

Ikkala xil o'smada ham yadrolar polimorfizmi kuzatiladi, ba'zan ulkan hujayralar, shuningdek miksomatozga uchragan joylar ham uchraydi. Neyrofibromada butun o'sma massasiga tarqalib ketgan nerv tolalari uchrasa, nevrinomada bunday nerv tolalari bo'lmaydi. Neyrofibroma ko'proq xavfli tusga kiradi. Unda u o'z tuzilishi jihatidan fibrosarkomaga o'xshab qoladi.

O'sma hujayralari polimorf tusga kirib, tomirlarida endoteliy hujayralarining sezilarli proliferatsiyasi ko'zga tashlanadi. Mitozlar ham ko'p topiladi. Neyrofibromalarning malignizasiyasi aksari Reklingxauzen kasalligida kuzatiladi. Periferik nerv tizimining bu o'smalari 50-60 yoshlik davrida uchraydi, lekin yoshlarda paydo bo'ladigan Reklingxauzen kasalligi bundan istisno.

**0'smalarning klinik ko'rinishlari** qaerda joylashganiga bog'liq. Chunonchi, kalla ichida nevrinomalar va orqa miya kanalida neyrofibromalar paydo bo'lsa, ancha jiddiy simptomlar yuzaga keladi. Masalan, eshituv nervi nevrinomasida quloqlar shang'illaydi, kar bo'lib qoladi. Bir muncha katta o'smalar V va VII bosh miya rervlarini bosib qo'yishi mumkin. Miya stvolining bosilishiga xos simptomlar va gidrosefaliya ham paydo bo'lishi mumkin. Orqa miya nervlari nevrinomalarida orqa miyaning sekinlik bilan tobora ko'proq bosilib borishiga aloqador simptomlar paydo bo'ladi.

#### PRION KASALLIKLARI

XX asrning oxirgi o'n yilligida infektsion agentning (Stenli Pryuziner, 1982 y.) yangi turdagi sinfi aniqlanib, faqat xo'jayinning o'zgargan oqsilli molekulasidan iborat va prion-proteini (PrP) deb ataladi. Bularda nuklein kislotalar bo'lmaydi va shu jihati bilan ham ular ma'lum bo'lgan boshqa hamma mikroorganizmlardan ajralib turadi.

Bugungi kunda prion-proteinning 2 shakli ta'riflangan: hujayra prion- proteini (PrP-s) va izoshakldagi hujayra prion-proteini (PrP-Ss). Birinchi shakli oʻzida PrP-s noinfektsion shaklini aks ettirib, tashqi hujayra membranasi tarkibiga kiradi va endotsitozda, hujayra katabolizmida, hujayralararo tanishda va hujayralar faollashuvida ishtirok etadi.

PrP-Ss prion-proteinining ikkinchi shakli infektsion shakl hisoblanib, xayvonlar va odamlarda kasallik chaqirib, o'zida mutant me'yordagi prion- proteinni namoyon qiladi.

Fransiyada prion maksimal darajadagi havfli patogen sifatida, Rossiyada - tibbiyot xodimlari uchun ehtiyot choralari bo'yicha 2-darajali havfli patogen sifatida tavsiflanadi.

PrP-Ss ikki guruh kasalliklami -qo'zg'atadi:

- 1. spongioformli transmissiv ensefalopatiyalar,
- 2. assotsiatsiyalangan prion kiritmalar bilan spongioformli miozit.

Prion bilan odamlarning 2 yo' 1 orqali zararlanishi yoritilgan:

- 1) Mendel bo'yicha nasldan naslga o'tish (infektsion agentning avval gen autoreplikatsiyasi orqali nasldan-naslga o'tishning autosom-dominant turi);
- 2) Infektsion agentning alimentar yoki yatrogen yo'l orqali transmissiyasi.

Kasallikni yuqtirish yo'llari har xil. Bular intratserebral, intravenoz, teri osti, oral va intraperitoneal yo'llardir.

PrP-Ss prionlarining yuqish yo'llaridan tashqari ular avvalo limforetikulyar tizimi hujayralarida, bodomsimon bezda, timusda, limfatik tugunlarda va asosan taloq hujayrasida paydo bo'ladi. Prionlar immunogenez organlaridan nervlari bo'yicha ularning replikatsiyasi bo'ladigan yaqin aksonlariga yetadi, undan so'ng prionlar orqa miya bo'ylab keyin esa bosh miyaga qarab xarakatlanib boradi. Prion agentining replikatsiyasi neyronlarda qanday bo'lsa glial hujayralarda va asosan astrotsitlarda ham shunday kechishi tajribada isbotlangan.

Prion entsefalopatiyasining patologik anatomiyasi 4 klassik mikroskopik belgilariga ko'ra ta'riflar.adi:

- 1. spongioz o'zgarishlar
- 2. neyronlaming yo'qolishi
- 3. astroglioz
- 4. amiloid pilakchalarining shakllanishi

Makroskopik jihatdan olganda, prion entsefalopatiyasi asosan kasallik uzoq davom etib borgan kishilarda bosh miya massasining kamayishi, miya egriligining oʻrtacha atrofiyasi bilan farqlanadi. Mikroskopik jihatdan amalda bosh miyaning barcha sohalarida, jumladan katta yarim sharlar poʻstlogʻida, neyrogliyalarda, yirik neyronlar tsitoplazmasida, asosan III-VI qavatida, koʻplab oval vakuolalar (turli diametrdagi spongiozlar 1 dan 200 mikrongacha va undan katta) aniqlanadi. Spongioz neyronlar sonining kamayishiga olib kelib, astrotsitlar proliferatsiyasi bilan birga kechadi, ulardagi distrofik oʻzgarishlar va oxiri klazmatodendrozga uchraydigan astrotsitlaming semiz shakli paydo boʻlishi bilan aniqlanadi.

Prion entsefalopatiyalarining o'ziga xos morfologik belgilaridan biri oqish-pushti oreola bilan o'ralgan yumaloq eozinofilli struktura sifatida aniqlanadigan prion-proteinli pilakcha (PrP) hosil bo'lishi hisoblanadi. Prion kasalligida nevrologik simptomatika turlicha va quyidagi ko'rinishlarda namoyon bo' ladi:

- 1. Sezuvchanlik sohasidagi o'zgarishlar turli darajadagi amneziya, sezuvchanlikning yo'qolishi va buzilishi, sezuv organlari funksiyasining pasayishi.
- 2. Xarakatlanish sohasidagi o'zgarishlar ataksiya, xarakatsizlanish, mushaklar atrofiyasi, jumladan nafas mushaklari atrofiyasi, falajlar.
- 3. Psixika o'zgarishi kasb-korga aloqador malakalarning yo'qolib ketishi, depressiya, uyquchanlik, tajovuzkorlik, zehn pasayishi, butunlay telbalik holatiga tushib qolishi.

Klinik tashhis faqat bosh miya to'qimalarini mikroskopik o'rgangandan so'ng, ya'ni neyronlar vakuolizatsiyasi bilan spongioz, astrotsitlar va boshqa turdagi gliyalarning yallig'lanish belgilarisiz proliferatsiyasi va demielinizatsiyasi aniqlanganda tasdiqlanadi.

Xozirgi vaqtda spongioformli ensefalopatiyalarning o'tkir osti guruhlari aniqlangan, bular:

- Kreytsfeld-Yakob kasalligi
- Gerstman-Straussler-Sheynker sindromi
- "Oilaviy fatal uyqusizlik" sindromi
- Kuru kasalligi
- zo'rayib boradigan surunkali bolalar ensefalopatiyasi yoki Alpers kasalligi.

Kreytsfeld-Yakob kasalligi (KYaK) yarim o'tkir ensefalopatiya bo'lib, neyronlarning asta-sekin tobora ko'proq nobud bo'lishi bilan ta'riflanadi. Kasallik odatda katta yoshli odamlarda uchraydi va tez orada piramidal hamda ekstrapiramidai simptomlar bilan birga davom ecadigan demensiya boshlanishi bilan ta'riflanadi. 1968 yilda bu kasallikning primatlarda tabiatan transmissiv (infektsion) bo'lishi isbotlangan. Kasallik odamlarga shu dard bilan og'rigan sigir, cho'chqa, tovuq va boshqalaming go'shti ovqatga ishlatilganida yuqib qoladi. Kasallikning odamdan-odamga yuqish hollari kalla ichiga elektrodlar implantatsiya qilinganda, ko'z shox pardasi ko'chirib o'tqazilganda va hammasidan ko'proq odam gipofizidan ajratib olingan o'sish gormonlari organizmga yuborilganda qayd etiladi.

Kasallik yuqqan odamlarning bosh miyasi po'stlogʻida hammadan ko'ra ko'proq diffuz atrofiya kuzatiladi, bu hodisa ayniqsa neokorteksda boshlanadigan bulutsimon o'zgarishlar va tarqoq neyronlar distrofiyasi bilan birga davom etib boradi. Kesmalarda miya moddasi yumshab qolgan joylar ko'zga tashlanadi, bular ba'zan gugurt-pushti tusli bo'tqasimon loyqa suyuqlik bilan to'lib turgan bo'shliqlar ko'rinishida bo'ladi. Mikroskopik jihatdan olganda neyronlar soni kamayib, astrotsitlarda reaktiv proliferatsiya boshlangani topiladi. Neyronlar bilan astrotsitlarning o'simtalarida bir talay mayda-mayda vakuolalar bo'ladi, "bulutsimon ensefalit" degan atama ana shundan kelib chiqqan. YalligManish alomatlari aniqlanmaydi. Kreytsfeld-Yakob kasalligining uchta klassik shakli bor:

- sporadik shakli (barcha kasallik hollarining 85-90 foizida)
- oilaviy shakli (10-15foiz)
- yatrogen shakli (necha foiz ekanligi uzil-kesil aniqlangan emas).

Angiiyalik tadqiqotchilarining taklifiga muvofiq xozir Kreytsfeld- Yakob kasalligining "yangi atipik shakli" (nv-CJD) deb ataladigan yana bir turi tafovut qilib, ko'proq kichik yoshdagi odamlarni shikastlaydi va yangi havfli omil bilan bogMiq bo'lib sigirlarning prion kasalligi hisoblanadi. Kreytsfeld-Yakob (nv-CJD) kasalligining "yangi atipik xili" bemorlarida ataksiyaning demensiyadan sezilarli darajada ustun turishi va bosh miya biopsiya materiallarida ko'p miqdorda PrP li amiloid prion pilakchalari topilishi qayd qilingan. Pilakchalar monotsentrik va o'ziga xos spongioz zona bilan o'ralgan.

Odatdagi usullardagi mahsus davo yoʻq va kasallik lOOfoiz oʻlimga olib keladi. Prion kasalligining yatrogen shakllari koʻz shox pardasini transplantatsiyasida, qattiq miya pardasini yoki odam gipofizi derivatlarini davolashda (oʻsish gormonlari va gonadotropinlar), neyroxirurgik amaliyotlar, qachonki zararlanish jarrohlik asboblarini yoki elektrodlami yetarlicha zararsizlantirilmasligi oqibatida kelib chiqadi. Yatrogen KYaK inkubatsion davri infektning organizmga qanday usul va qanday darvozalar orqali kirishi, uning fenotipi, infekt dozasi, retsepient genotipi va boshqalarga bogMiq. Infektsion agent toʻgʻridan-toʻgʻri markaziy nerv tizimiga kirib qolgan xollarda kasallikning inkubatsion davri 10 oydan 30 oygacha davom etgan va dasMabki klinil: belgisi demensiyadar. iborat boʻlgan. Infektsiya organizmga periferiyadan, masalan, oʻsish gonnoni yoki gonadotropinlami yuborishda kirib qolgan inahalda kasallikning inkubatsion davri 5 yil va undan ortiqroqqa choʻzilgan, ba'zida 35 yilga yetgan. Bu bemorlar faqat miyacha ataksiyasiga duchor boʻlishgan.

Kuru kasalligi - odamning eng tipik transmissiv prion kasalligidir. Bu nevrologik kasallik faqat Okapa va Fores (Papua-Yangi Gvineya orollari) degan togMik joylardagi qabilalardagi yaqin qon qardoshlik aloqalari bilan ajralib turadigan aholi orasida uchraydi, bularning orasida yaqin vaqtlargacha kannibalizm (odamxoʻrlik) marosimi boʻlar edi. Kuru kasalligining boshqalardan ajralib qolgan Yangi Gvineya qabilalari orasida kelib chiqishi va tarqalishi xususida ehtimolga hammadan yaqin turgan faraz shundan iboratki, bu kasallik qabilalarning bir vakili sporadik Kreytsfeld-Yakob kasalligi tariqasida toʻsatdan boshlangan, soʻngra kannibalizm marosimi munosabati bilan qabilaning boshqa a'zolariga oʻtgan. Kannibalizm marosimiga barham berilishi bilan bu kasallik amalda yoʻqolib ketdi.

Gerstman-Straussler-Sheynker sindromi - autosom-dominant tipida nasldannaslga o'tadigan kam uchraydigan oilaviy kasallik. Ushbu sindrom 40-50 yashar odamlarda uchrab asosan miyacha ataksiyasi, yutish va gapirishning izdan chiqishi, hamda 6 yildan 10 yilgacha zo'rayib boradigan demensiya bilan ta'riflanadi (kasallikning o'rtacha davomiyligi 50 oydan iborat), shundan so'ng o'lim holati kuzatiladi.

Uni ajratib turadigan rr.orfolcgik belgisi ko'p miqdordagi konsentrik amiloid plastinalarning bo'lishi hisoblanib, aksari miyacha po'stlogʻining molekulyar qavatida, hamda bosh miya katta yarim sharlari po'stlogʻida ham topiladi. Immunopozitiv pilakchalarning kattaligi diametridan o'lchanganda 150 dan 500 mikrongacha boradi. Alsgeymer kasalligi bilan o'xshashligi neyronlar sitoplazmasida neyrofibrillyar tuzilmalar bo' lishidir. Shunday qilib, amiloid yadrolarining asosiy oqsilli qismi - bu AV peptid emas, balki prion- protein PrP dir.

Oilaviy fatal uyqusizlik - bu irsiy xususiyatga bogMiq bo'lgan, bedavo prion kasalligidir. Juda kam uchraydi. Autosom-dominant tipida nasldan-

naslga o'tadi, ya'ni ikkala jinsdagi odamlarni zararlantiraveradi va tashuvchisi bo'lmaydi.

Talamusdagi distrofik o'zgarishlaming rivojlanishi bu kasallik uchun xos. Polisaxaridlar bilan birikkan, oqsilli tarkibli, mumsimon amiloid pilakchalarning shakllanishi kuzatiladi. Ushbu patologiyada yarim sharlar po'stlogʻi bilan tana o'rtasida aloqa bogʻlab, signallarni miya po'stlogʻi tana qismlarining zarur zonalariga ikkala yo'nalishda o'tkazib turadigan gipotalamus zararlanadi. Yurak qisqarishlarining soni, tana haroratiga va gormonal ritmga ta'sir qiladigan boshqa sirkad ritmlar buziladi. Koʻz yosh suyuqligi ishlanib chiqmaydi, ogʻriq sezgisi bilan reflektor faollik pasayib ketadi, demensiya boshlanadi. '

Patomorfologik o'zgarishlar talamusda topiladi va yalligManish belgilari yo'qligi, neyronlaming halok bo'lgani, astroglioz bilan ta'riflanadi; ba'zan amiloidoz va amiloidli oqsil depozitlari topiladi. Talamusning assotsiativ va xarakatlantiruvchi yadrolarida neyronlaming 90foiz, limbik- paralimbik, intralaminar va retikulyar yadrolarida 60roiz zararlanadi.

Zo'rayib boradigan surunkali bolalar ensefalopatiyasi yoki Alpers kasalligi zo'rayib boradigan surunkali ensefalopatiyaning nihoyatda kam uchraydigan xili bo'lib, jigar zararlanishi bilan birga qo'shilgan bo'ladi, bolalik va o'smirlik davrida (tugʻilgan mahaldan boshlab 18 yoshgacha bo'lgan davrda) boshlanadi va o'rtacha 8 oy (1 yilgacha) davom etadi. Kasallikning prenatal davrda boshlangani ham tasvirlangan. Bunda sezilarli mikrotsefaliya, ona qonida rivojlanishning kechikishi, homila akineziyasi, mikro- va retrognatiya hodisalari, bo'gʻimlar xarakatchanligining norasoligi kuzatilgan. Kasallik irsiy hisoblanib, autosom dominant turda nasldan-naslga o'tib boradi. Klinik manzarasi qattiq bosh ogʻriqlari, ko'zning yaxshi ko'rmasligi, insultga o'xshab ketadigan (epilepsiya shaklidagi tutqanoqlar) har xil holatlar, zo'rayib boradigan gipotoniya, jigar zararlanishi (surunali gepatit jigar sirroziga o'tishi bilan) bilan ta'riflanadi. Ba'zan gemorragik pankreatit rivojlanadi. Bemor odatda jigar yetishmovchiligidan o'lib ketadi.

Mikroskopik tekshirganda morfologiyasi jihatdan Kreytsfeld-Yakob kasalligidagiga o'xshash spongioz, ensa sohasi targʻil tanadagi kamroq darajada -'bosh tepa sohasidagi neyronlaming distrofik o'zgarishlari va po'stloq astrogliozi, Ammon shoxi sklerozi, orqa miya orqa ustunlarining distrofik o'zgarishlari va miyachadagi Purkine hujayralari sonining biroz kamayib qolgani topiladi. Jigarda katta sentrolobulyar nekrozlar aniqlanadi.

Assotsiyalangan prion kiritmalari bo'ladigan spongiform miozit. 1993 yil yoshga aloqador miopatityalarning katta guruhida yoritilgan. Bunda odatdan tashhari kiritmalari - tanachalari bo'ladigan miozit bilan og'rigan kishilarga e'tibor berildi. Bu kasallik aksari yoshi qaytib qolgan kishilarda mushagining holdan toyib qolishiga aloqador zo'rayib boruvchi kasallik deb tasvirlanadi. Ko'pincha kiritmali miozit 50 dan 60 yoshgacha bo'lgan va

bundan katta kishilarda aniqlanadi. Kasallik asta-sekin zo'rayib boruvchi madorsizlik bilan ta'riflanadi, aksari steroid terapiya bilan barham topmaydigan mialgiya bilan davom etib boradi. Ba'zi hollarda klinikasi yashin tezligida o'tadi. Sporadik va oilaviy shakllari ma'lum.

Mikroskopiyada vakuola bilan birga nekrotik miopatiya aniqlanib, o'zida aniq chegaralangan massali amiloidsimon filamentlarni aks ettirgan va spiralsimon kongofil ipchalarini tutishi xosdir.

Immunnogistokimyoviy jihatdan olganda, amiloid massalari PrP prion-proteinlar, Ab-peptidlar va E apolipoproteinlardan iborat.

Prion infektsiyalarining epidemiologiyasiga aloqador juda muhim jihati
• xayvonlarning yuqumli materiallmga yohud bemcrlarga u yoki bu tarzda yaqin yuradigan kishilar, ya'ni xatar guruhining havfsizligidir. Janohlar, patologoanatomlar, veterinar vrachlar, veterinar-sanitar ekspertlar, go'shtni qayta ishlovchi sanoat xodimlari va prion infektsiyasini yuqtirish ehtimol mabalari bilan ish ko'ruvchi boshqa toifalardagi ba'zi kishilar anashunday guruhga kiradi.

### TAVSIYA QILINGAN ADABIYOTLAR

Абдуллаходжаева М. С., Акбарова М. Г. Патологическая анатомия болезней зубочелюстной системы и органов полости рта. — Ташкент: Медицина, 1983.

Абдуллаходжаева М. С. Характеристика маточно-плацентарного комплекса при преждевременной стслойке нормално расположенной плаценте на фоне гестоза беременных. - «Архив патологии» №1, 1990, с. 42-47.

Абдуллаходжаева М. С., Гиясов 3., Кузнецова Т. A. Social aspects of sudden infam deatii syndrome. - Second regional Congress of pediatries of Central Asia and Turkey with international participation, Tashkent, 1994, p. 133.

Абдуллаходжаева М. С., Елецкая Н. В. Иммунологические основы осложнений беременности. — «Теоретическая и клиническая медицина» №2, 1999, с. 124.

Абдуллаходжаева М. С., Турсунов Х. 3. Респираторный дистресс- синдром у новорожденных. — VIII Международный конгресс патологов, Париж, 1999, с. 3.

Абдуллаходжаева М. С., Турсунов Х. 3. Частота, факторы риска и патологическая анатомия пневмопатии. — «Педиатрия» №1, 2000, с. 114117.

Абдуллаходжаева М. С., Турсунов X 3. Причины, факторы риска, распространенность и патологическая анатомия отечногеморрагического синдрома у новорожденных. - «Патология» №2, с. 41.

Абдуллаходжаева М. С., Бабанов Б. Х, Елецкая Н. В. Гестозы и их осложнения в структуре материнской смертности. - «Медицинский журнал Узбекистана» №2, 2002, с. 11-13.

Aбдуллаходжаева М. С., Бабанов Б. Х. Частота, факторы риска и патологическая анатомия эклампсии по данным аутопсий. - «Педиатрия», Ташкент, 2003, с. 103-106.

Аруин Л. И., Григорьев П. Я., Исаков В. А. и др. Хронический гастрит. — Амстердам, 1993.

Бабанов Б. Х. Частота, причины, факторы риска и патологическая анатомия ОПГ-гестозов. Автореферат диссертации. — Ташкент, 2004.

*МаждраковаГ.*, *Попова Н.* Болезни почек. — София, 1989.

Мазалова Н. Н., Абдуллаходжаева М. С. Амелобластома челюстей.

— Ташкент: Медицина, 1984.

Никулеску И. Т., Арсени К. . Крэчун Э. К. и др. Патоморфология нервной системы. — Бухарест, 1963.

Струков А. К., Серов В. В. Патологическая анатомия. — М.: Медицина, 1993.

Турсунов Х. 3. Причины, патогенез и патологическая анатомия синдрома дыхательных расстройств у новорожденных. Автореферат диссертации. - Ташкент, 2005.

Хоминский Б. Р. Г истологическая диагностика опухолей центральной нервной системы. — М.: Медицина, 1969.

ШулуткоБ. И. Патология почек.—JI.: Медицина. 1993.

Akkerman H. P Surgery pathology. — New-York — London — Tokyo, 1995.

Antonovyoh T. T., Mostoji F. K. Atlas of Kidney biopsies. — Washington, 1984.

BurkilH, Lowe J. Basic Histopatology. — New-York — Madrid — Tokyo, 1996.

Bruch M G., King R. J., Taylor R. W. Endometrial Cancer - London, 1994.'

Gavan A. D. McFarlame P., Callander R. Pathology illustrated. — Edinburg — London - Madrid — New-York, 1995.

Kumar V, Kolran R., Robbins S. Basic Pathology. — Dallas — Boston, 1992.

Pyrrolizidine Alkaloids. - WHO, Geneva, 1988.

#### FAN KO'RSATKICHI

#### A

Abssess, 234, 238,517,518 Addison kasalligi, 244, 429, 462, 474 Adenokarsinoma ingichka ichakda, 305, 306, 309, 311, 314, 363 prostata bezi da, 385 vaginada, 390 Adenoma buyrak usti bezida, 460 jigarda, 15,39,325,355,413,473 paratireoid bezlarda, 453 prostata bezida, 385 qalqonsimon bezda. 315, 427, 439, 440. 443. 452 Adenomioz bachadonda, 399, 418 Akromegaliya, 429, 434 Allergik granulyomatoz, 86 Ameloblastoma aralash xili, 279, 280 kistoz xili, 279,419,423 solid xili, 381 Androblastoma, 412 Anevrizma miya tomirlarida, 125 Aorta stenozi, 127, 144, 149 Arteriit chakka arteriyalari, 83, 91 Takayasu, 59, 83, 84, 91, 92 Artrit, 124,310 Assit, 557 Astrositoma, 503, 529 Ataksiya teleangioektaziya, 522 Atelektazlar absorbsion, 192, 211 Ateroskleroz, 60, 61, 67, 70,95,476 Atreziya ichakda, 40, 197, 315, 330, 355, 371

#### В

Bachadon boʻyni o'smalari, 392 Bachadon bo'yni patologiyasi, 373 Bazedov kasalligi, 429, 438, 441, 443 Berje kasalligi, 153, 156, 172 Bilirubin, 355 Bo'qoq tarqoq x'H, 269

tugunli xili, 354, 440, 450 Bouen kasalligi, 375, 388 Brenner o'smasi, 407 Bronxial astma, 201, 221, 222, 223 Bronxopnevmoniya. 201, 233, 234, 235 Buyrak bujmayishi, 506 Buyrak usti bezlari adenomasi, 352, 454, 456. 460 giperfunksiyasi, 429, 431, 454, 470 gipol'unksiyasi, 429, 431, 463 Byurger kasalligi. 83, 85, 93

D Diabet qandli xili

ikkilamchi xili, 166 Disgerminoma, 408 Divertikul ichakda, 40, 197,314,323,363, 371 Divertikulit, 305 Dressier sindromi, 118 Dyushen miopatiyasi, 500

#### $\mathbf{E}$

Endokardit fibroplastik, 122, 126, 131, 135 Libman-Saks, 126

revmatik, 91, 122,147,258,501
Endometrit, 373 Ensefalit
nekrozlovchi, 64, 88, 519 virusli, 19,
136,214,224,311,340, 353,471,474,
475,503,520 Ensefalopatiya, ishemik
uremik, 136, 196, 197 Ependimoma,
503, 532 Epulis angiomatoz, 275
fibroz, 275

Eritroplakiya, 265 Ezofagit, 286,

F

Fallo tetradasi. 130, 139, 140, 145, 207
Fallopiy naylari patologiyasi, 373
Feoxromositoma, 466, 467
Fibroelastoz endokardda, 125, 151 Fibroz osteodisplaziya, 484, 488 Flebotromboz, 104 Flyuoroz, 248

G

Gand-Shyuller-Xristian kasalligi, 57, 58 Gastrit surunkali xili atrofik xili, 446 gipersekretor xili, 301 Gematomezis, 42 Gemof'liyu A xili, 293 B xili, 293 Gemorragik diatezlar, 49 Gemotoraks, 245 Gepatit sariqli xili, 339 virusli xili

A, 333 B, 331,334, C, 333 delta, 331, 334,336, E, 331, 334, 336,337, yashindek tez o'tadigan xili, 343 ' 516 Gidronefroz, 193,200 Gidrotoraks, 212 Gigantizm, 429, 433 Ginekomastiya, 427 Gingivit, 247, 257 Giperaldosteronizm, 429. 460 Giperparatireoz. 429, 453 Giperplaziya endometriyning, 394, 397, 398, 399,416 qalqonsimon bezning, 430, 444,

445, 446, 448, 449\* tiniusning, 468 Gipertireoz, 429, 440 Gipertoniya kasalligi, 73, 76, 79, 81, 82,188 " Gipofiz

giperfunksiyasi, 429, 431, 440, 441 453, 454,\*457, 470 gipofunksiyasi, 429, 431, 437. 457, 463 Gipofiz orqa boʻlagi sindromi, 429 Gipoparatireoz, 429, 452 Gistiositozlar mahalliy xavfsiz xili, 58 Gorner sindromi, 243 Granulyomatoz Vegener, 59, 83, 88, 156, 169, 171, 172, 207 Gudpascher sindromi, 156, 159. 171.

Η

Homiladorlik patologiyasi tuxumdonlardagi, 395

Ι

Ichak gangrenasi, 306 Idiopatik oʻpka fibrozi, 201, 229, 230 Infarkt

buyraklarda, 40, 42, 47, 129, 186, 192, 438, 456,473,485 ichakda, 40, 197,315,330, 363, 371 miokardda, 81, 98, 149, 151 miyada, 9, 13, 40, 506, 532, 533 Ingichka ichak o'smalari, 284, 314 Insuloma, 330 Ishemiya kasalligi ichakda, 40, 197,315,324,359, 363,371 yurakda, 9, 51, 120, 125, 127, 128, 131, 151, 152,442 J Jigar o'smalari, 330, 352 Jigar siirozining aralash xili, 279, 280 biliar xili ikkilamchi xili, 166 Kaposhi sarkomasi, 151 Kardiomiopatiyalar gipertrofik xili, 257 Karies chuqur, 295,299.418, 427,488, 500.510 yuza, 327, 390, 393, 421. 422, 440 Kartsinoid bronxlarda, 214, 222, 224 Kasalligi Addison, 244, 457, 462, 463, 464, 474 Bazedov, 429,438, 441, 442, 443, 445 Berje, 153, 156, 172 Bouen, 375, 388 Gand-Shyuller-Xristian, 57, 58 gipertonik, 79, 82 ishemiya, 52, 119, 132, 306, 509 ichakning, 314, 323, 430 yurakning, 107, 121, 146,

198 Kavasaki, 87 Kristmass, 54

Kron, 284, 307, 317, 319, 328, 363 Kushing, 244, 258, 459, 488, 498 Letterer-Zive, 57 Milroy, 105 Parkinson, 521, 522, 524 Pejet, 387, 388, 422, 424, 427, 484, 487, 488, 492 sut bezlarining, 419, 436 suyaklarning, 39,45, 58,456, 484, 486, 488,490, 491,492, 494 vulvaning, 388 Pik, 57, 522 Reklyu, 419 Reyno, 48, 59, 94 trofoblastik, 379, 416 Uippl, 284, 311,313,314 Kaunsilmen tanachalari, 338 Kaxeksiya Simmonds, 436, 437 Keratoakantoma, 262 Kistalar tuxumdon, 374, 396, 397, 403, 404, 407, 408,412,416 Kretinizm, 429, 443 Kriptorxizm, 373, 377, 379 Krukenberg raki, 304, 413 Kugelberg-Velander sindromi, 522 Kushing sindromi, 244, 429,457, 458, 459, 464, 471, 485, 488, 498

L

Letterer-Zive kasalligi, 57 Leykoplakiya verrukoz xili, 265 Leyomioma, 373, 398, 399, 400 Leyomiosarkoma, 400 Limfoma aralash, 205, 225, 291, 338, 340, 348,381,464,469,510, 527 Berkitt, 25, 56 gistiotsitar, 57, 123, 147 limfoblastik, 24,25 limfotsitar, 22, 23, 24

#### Μ

Mastopatiya kistoz xili, 279,419, 423 sklerozlovchi adenoz, 419 Medulloblastoma, 503, 532 Meningioma fibroblastik xili, 493 Meningit araxnoidit, 514 Miasteniya, 484, 501, 502 Mieloma, 45, 46, 47, 48, 453 Miksedema, 429,444 Mikulich kasalligi, 269 Milroy kasalligi, 105 Miokardit idiopatik xili, 166, 171 Miozit, 484, 501 Miyaga qon quyilishi, 503, 510 Moyak o'smalari, 379

#### N

Nafas organlari kasalliklari, 201 Nefritik sindrom, 153, 157, 168 Nefroskleroz birlamchi, 429, 453, 459, 471, 485, 490 xavfli xili, 349,405,469, 531, 534 xavfsiz xili, 321, 405 ikkilamchi, 252, 267, 351, 375, 390, 454, 460, 471,485 Nefrotik sindrom. 153, 156,160, 161. 167 Neyroblastoma, 468 Neyrofibioma, 534, 535

#### 0

Odontogen o'smalar, 247, 279 Oligodendroglioma, 503, 531 Orxit, 373, 378 Osteoartrit, 496 Osteoblastoklastoma, 282 Osteoidosteoma, 484,491 Osteoma, 484, 491 Osteoporoz, 440, 484, 485, 486 Osteosarkoma, 484, 492, 493

#### P

Papilloma, 204, 266, 373 Paratgormon, 485 Paratireoid osteodistrofiya, 429,456 Parkinson kasalligi, 521, 522, 524 Parotit, 519 Pejet kasalligi, 387, 388,422,424, 427, 484, 487, 488, 492 Periodontit granulyomatoz xili, 257 Pik kasalligi, 522 Pionefroz, 193 Plazmatik hujayralar diskraziyasi, 44 Plevra empiemasi, 246 Pnevmotoraks, 245, 246 Poliartrit tugunchali xili aralash xili, 279, 280 klassik xili, 92, 280, 498 Polikistozi buyraklar, 171, 173, 180,190,455, 473, 478 tuxumdonlar, 394, 396, 407, 408, 409,411,413,415 Politsitemiya chin, 391, 424, 456 soxta, 366, 391, 424,456, 500 Prostatit, 373, 382 Puch turk egari sindromi, 429, 436 Pulpit surunkali, 360, 364, 421, 462, 471, 537, 539

#### Q

Qalqonsimon bez o'smalari, 429,448 Qandli diabet ikkilamchi xili, 166 Qandsiz diabet, 437 Qorinchalararo to'siq nuqsoni, 141

#### R

Reklyu kasalligi, 419 Respirator sindromi, kattalarda chaqaloqlarda, 143, 389, 461, 464, 515,519, 520 Revmatik poliartrit, 124 Revmatizm, 119, 120, 124, 129 Reyno kasalligi, 59, 94 Ridel tireoiditi, 445

#### S

Salpingit, 402 Sementoma, 282 Servisit, 373, 390, 391 Sialoadenit, 247, 266 Sialoadenoma, 269 Silindroma, 271 Simmonds kaxeksiyasi, 436, 437 Sippls sindromi, 470 Skleroz, (yon) lateral tarqoq xili, 269 Skorpil o'smasi, 270 Stenokardiya beqaror, 109, 110, 359 Stenozi aorta, 104, 109, 143, 144, 145, 146, 149, 150, 151,289,382 Surfaktant, 209 Suyak o'smalari, 484

#### Т

Tekoma, 410, 411 Teratoma, 373, 381, 408 yetilgan, 278, 401, 408, 468, 471, 527 yetilmagan, 24, 43, 46, 129, 209, 321,322,355,381,408,435, 468, 527 Timoma, 469 Timus, 469, 502 Tireoiditi Ridel, 445 Xashimoto, 429, 441,443, 445, 446, 447, 462, 474

Trofoblastik kasallik, 373,416 Tromboflebit, 104 Trombotsitopenik purpura idiopatik xili, 166, 171 Trombotsitopeniya, 3, 50 Tuxumdonlar o'smalari, 404 Tuxumdonlar patologiyasi, 373

#### U

Uippl kasalligi, 284, 311,313,314 Uortin o'smasi, 270 Uremiya, 50, 184, 188, 195,196

#### ٧

Vaginit, 373, 389
Valdenstrem makroglobulinemiyasi, 44, 46, 48, 49 Vaskulit(lar) granulyomatoz xili, 257 Vegener granulyomatozi, 59, 83, 88, 156, 171, 172,207 Venalarning varikoz kengayishi oyoqlarda, 105,480,481,512 Verner sindromi, 470 Vilms o'smasi, 197, 199
Virilizm klassik xili, 92, 280, 498
Vulva o'smalari, 387 Vulva patologiyasi, 373 Vulvit, 373
Vulvovaginit, 387

#### X

Xashimoto tireoiditi, 429, 443, 445, 446 Xeruvizm, 277 Xilotoraks, 245 Xojkin kasalligi, 3, 55, 83 Xolesistit, 330,359, 360 Xoreya Sidengam, 125 Xorionepitelioma, 373,380,418, 419 Xorionkarsinoma, 409 \ Y

Yara kasalligi me'da

surunkali, 286, 359, 501, 515, 537, 539 Yurak nuqsonlari, 139 Yurak oʻsmalari, 151 Yurak va tomir poroklari tugʻma xili aorta stenozi, 126, 143, 144, 150 Fallo tetmdasi, 130, 139, 140, 145,207 qorinchalararo toʻsiq nuqsoni, 140

0

oʻpka abssessi surunkali, 264, 296, 297, 301, 302, 303,304,305,307, 309,311.

316, 479,516, 525,537, 539 oʻpka atelektazi neonatal, 130, 141,210,211,349 orttirilgan, 193, 210, 211, 213. 376, 377, 452 oʻpka gipertenziyasi portal, 346, 348, 349, 350, 351, 352,354,356,358,364

Z

Zollinger-Ellison sindromi, 330, 370, 371, 372, 470 Zotiljam krupoz, 231,292 mikoplazmali, 201, 235 uremik, 136,196,197 virusli, 343, 344, 349,353, 354, 358, 447, 471,474, 475, 520

Sh

Shixen sindromi, 429, 435,436 Shteyn-Levintal sindromi, 404

Ch

Chakka arteriyalari arteriiti, 59, 90, 93 Chillashir, 284,311

# MUNDARIJA

ORG ANOPATOLOGIYA	
I BOB	
QON YARATUVCHI VA LIMFOID SISTEMA KASALLIKLARI	3
POSTGEMORRAGIK ANEMIYA	5
GEMOLITIK ANEMIYA	-
TURMUSHDA ORTTIRILGAN GEMOLITIK ANEMIYALAR	7
TABIATAN IMMUNITETGA BOGʻLIIQ GEMOLITIK ANEMIYALAR	
ERITROTSITLARNING MEXANIK ZARARLANISHIGA ALOQADOR.	
GEMOLITIK ANEMIYA	
IRSIY ANEMIYALAR'	
IRSIY SFEROTSITOZ	
O'ROQSIMON-HUJAYRALI ANEMIYA	12
TALASSEMIYA	
ERITROPOEZ BUZILISHI OQIBATIDA BOSHLANADIGAN	
ANEMIYALAR	
	15
TEMIR TANQISLIGIGA BOG'LIQ ANEMIYA	-
MEGALOBLASTIK ANEMIYA	
FOLAT KISLOTA TANQISLIGIGA ALOQADOR ANEMIYA	
PERNITSIOZ ANEMIYA	
APLASTIK ANEMIYA	
MI YELOFTIZ ANEMIYA	22
MI YELOFTIZ ANEMIYAPOLITSITEMIYA	23
LIMFOID VA QON YARATUVCHI SISTEMALARNING	
O'SMALARILIMFOID SISTEMASINING O'SMA KASALLIKLARI	ZZZ.'.23
LIMFOMA	
QO'ZIQORINSIMON MIKOZZZZZZZZ	7771 28
XOJKIN KASALLIGI	28
QON YARATUVCHI SISTEMANING O'SMA KASALLIKLARI	
(GEMOBLASTOZLAR)	32
LEYKOZLAR	32
O'TKIR LEYKOZLAR	'.36
SURUNKALI LEYKOZLAR	3.7
SURUNKALI LEYKOZLARMIELOPROLIFERATIV KASALLIKLAR	ZZZ.42
CHIN POLISITEMIYA	42
MIYELOID METAPLAZIYA VA MIELOFIBROZ	44
PLAZMATIK HUJAYRALAR DISKRAZIYASI	45
TARQOQ MIELOMA	
VALDENSTREM MAKROGLOBULINEMIYASI	47
OG'IR ZANJIRLAR KASALLIGI	47
AGRANULOSIT OZ	
GEMORRAGIK DIATEZLAR	50

TROMBOTSITOPENIYA	51
QON IVISHINING BUZILISHIGA ALOQADOR GEMORRAGIK	
DIATEZLAR	
INFEKTSION MONONUKLEOZ	55
GISTIOSITOZLAR	57
II BOB	60
TOMIRLAR KASALLIKLARI	60
ATEROSKLEROZ	61
GIPERTONI YA KASALLIGI	74
VASKULITLAR	84
TUGUNCHALI ARTER1ITLAR	86
KLASSIK TUGUNCHALI POLIARTERIIT	86
ALLERGIK GRANULYOMATOZ	87
ARALASH TUGUNCHALI POLIARTERIIT	87
BOLALAR TUGUNCHALI POLIARTERIITI	88
VEGENER GRANULYOMATOZI	89
0'T A SEZUVCHANLIK REAKSIYASIGA ALOQADOR (ALLERGIK,	
LEYKOKLASTIK) VASKULITLAR	89
CHAKKA ARTERIYALARI ARTERITI	91
TAKAYASU ARTERIITI	92
OBLITERATSIYALOVCHI TROMBANGIIT	94
(BYURGER KASALLIGI)	94
REYNO KASALLIGI	95
TOMIRLAR ANEVRIZMASI	95
ATEROSKLEROTIK ANEVRIZMA	97
ZAXM ANEVRIZMASI:	97
AORTA 0'RTA PARDASINING IDIOPATIK NEKROZI	99
AORTANI QATLAMLARGA AJRATUVCHI ANEVRIZMA	
ARTERIOVENOZ FISTULALAR	
VENALARNING VARIKOZ KENGAYISHI	
FLEBOTROMBOZ VA TROMBOFLEBIT	
USTKI KOVAK VENA SINDROMI	105
PASTKI KOVAK VENA SINDROMI	105
LIMFA TOMIRLARI PATOLOGIYASI	
III BOB	107
YURAK KASALLIKLARI	107
YURAKNING ISHEMIYA KASALLIGI	107
STENOKARDIYA	
YURAK KASALLIGI TUFAYLI TOʻSATDAN O'LISH	110
MIOKARD INFARKTI	111
YURAKNING SURUNKALI ISHEMIYA KASALLIGI	118
REVMATIZM	П9
VISSERAL REVMATIZM	121

ENDOKARDIT	]25
INFEKTSION ENDOKARDIT	
MIOKARDIT	129
KARDIOMIOPATIYALAR	131
PERIKARDITZZZ	<i>TTTTTTTTTTTT</i> 135
YURAK VA TOMIRLAR NUQSONLARI	138
YURAK VA TOMIRLAR NUQSONLARI TUGʻMA YURAK NUQSONLARI	<i>ZZZZZZZZZZ</i> 238
TUGʻMA TOMIRLAR NUQSONLARI	142
FALLO TETRADASIZZZ	ZZZZZZZZZZZZZZ <sup>^</sup> . 144
MITRAL YURAK NUQSONI	
AORTA QOFQOQLARI NUQSONI	77777777777 148
MITRAL QOPQOQ PROLAPSI (BARLOU SINDROMI)	
ENDOKARD FIBROELASTOZI	Hg
YURAK OʻSMALARI	77777777777777 '''' 150
YURAK O'SMALARI	<i>LUUUUUUUUUUUUU</i> , 130 111 152
BUYRAK KASALLIKLARI	
GLOMERULONEFRIT	
ETIOLOGIYASI VA PATOGENEZI	1 <sub>56</sub>
ETIOLOGIYASI VA PATOGENEZI NEFROTIK SINDROM MEMBRANOZ GLOMERULONEFRIT	159
MEMBRANOZ GLOMERULONEFRIT	L.102
0'CH0QLI SEGMENTAR GLOMERULOSKLEROZ	"
164	
MEMBRANOZ-PROLIFERATIV GLOMERULONEFRIT NEFRITIK SINDROM	165
DIFFUZ PROLIFERATIV GLOMERULONEFRIT	
TEZ ZO'RAYIB BORADIGAN GLOMERULONEFRIT	
0°CH0QLI PROLIFERATIV GLOMERULONEFRIT BERJE KASALLIGISURUNKALI BUYRAK YETISHMOVCHILIGL.I.Z^'".	170
SURUNKALI BUYRAK YETISHMOVCHILIGL.1.Z^'".	
SURUNKALI GLOMERULONEFRIT BUYRAKLARNING TUBULOINTERSTISIAL KASALLH	
BUYRAKLARNING TUBULOINTERSTISIAL KASALLH TURULOINTERSTISIAL NEFRIT	'1
TUBULOINTERSTISIAL NEFRITDORILARGA ALOQADOR TUBULOINTERSTISIAL NE	FRIT 174
0'TKIR PIELONEFRIT	
SURUNKALI PIELONEFRIT	
KANALCHALARNING O'TKIR NEKROZI	
DIFFUZ KORTIKAL NEKROZTOMIRLARGA ALOQADOR BUYRAK KASALLIKLARI	183
BIRLAMCHI NEFROSKLEROZ	i 84
BIRLAMCHI NEFROSKLEROZXAVFLI NEFROSKLEROZ	184
XAVFSIZ NEFROSKLEROZ BUYRAKLAR POLIKISTOZI BUYRAK-TOSH KASALLIGI	i 86
BUYRAKLAR POLIKISTOZI	
BUYRAK-TOSH KASALLIGI	,00
GIDRONEFROZ	

IKKILAMCHI NEFROSKLEROZ	193
BUYRAK O'SMALARI	
BUYRAKNING GIPERNEFROID RAKI	195
VILMS O'SMASI	
SIYDIK CHIQLRISH YOʻLLARI 0ʻSMALARI	198
RINIT	
BURUN BO'SHLIG' I 0'SMALARI	201
LARINGIT	201
HIQILDOQ 0'SMALARI VA O'SMASIMON TUZILMALAR1	202
0'PKA TOMIRLARI PATOLOGIYASI	
0'PKA ARTERIYASI VA TARMOQLAR1NING EMBOLIYASI	203
0'PKA GIPERTENZIYASI	204
CHAQALOQLARDA UCHRAYDIGAN RESPIRATOR	206
DISTRESS-SINDROM	206
0'PKA ATELEKTAZLARI	208
GOʻDAKLARNING TOʻSATDAN 0ʻLIB QOLISHI SINDROMI	
0'PKANING SURUNKALI OBSTRUKTIV KASALLIKLARI	212
SURUNKALI BRONXIT	212
0'PKA EMFIZEMASI	213
INTERSTISIAL 0'PKA EMFIZEMASI	
VEZIKULYAR 0'PKA EMFIZEMASI	214
BRONXIAL ASTMA	219
BRONXOEKTAZ1YALAR	
0'PKANING RESTRIKTIV KASALLIKLARI	
KATTALARDA UCHRAYDIGAN 0'TKIR DISTRESS SINDROM	225
IDIOPATIK 0'PKA FIBROZI	
0'PKANING INFEKTSION KASALLIKLARI	
KRUPOZ PNEVMONIYA	229
BRONXOPNEVMONIYA	
PNEVMOSISTALI PNEVMONIYA	
VIRUSLI VA MIKOPLAZMALI PNEVMONIYALAR	233
0'PKA ABSSESSI	
0'PKA 0'SMALARI	237
BRONXOGEN RAK	
BRONXLAR KARSINOIDIл	
PLEVR1TLAR	242
VI BOB	245
TISH-JAG <sup>4</sup> TIZIMI VA OGʻ IZ BOʻSHLIGʻ 1	245
ORGANLARI KASALLIKLARI	245
TISH KASALLIKLARI VA ULARNING ASORATLARI	245
TISHNING KARIESMAS KASALLIKLARI	245
KARIES	246
PIILPIT	251

PERIODONTIT	253
GINGIVIT	
PARODONT KASALLIKLARI	255
OGʻ IZ BOʻSHLIGʻ I SHILLIQ PARDASI KASALLIKLARI	258
XEYLITLAR	258
STOMATITLAR	261
0'SMA OLDI KASALLIKLARI VA 0'SMALAR	262
LEYKOPLAKIYA	262
ERITROPL AKIY A	263
PAPILLOMALAR	263
YASSI HUJAYRALI RAK	263
SGʻLAK BEZLARI KASALLIKLARI	264
SIALOADENIT	
SOʻLAK BEZLARI 0ʻSMALARI	267
JAGʻ SUYAKLARI KASALLIKLARI	
PERIOSTIT	269
ODONTOGEN OSTEOMIELIT	270
O'SMASIMON KASALLIKLAR	271
EPITELIAL KISTALAR	271
EPULIS	272
FIBROZ DISPLAZIYA	274
XERUVIZM	274
EOZINOFIL GRANULYOMA	275
QATTIQ ODONTOMA	276
ODONTOGEN 0'SMALAR	276
AMELOBLASTOMA	276
YUMSHOQ ODONTOMA	279
SEMENTOMA	279
JAGʻ SUYAKLARI 0ʻSMALARI	279
OSTEOID-OSTEOMA	280
OSTEOBLASTOKLASTOMA	280
VII BOB	281
ME'DA-ICHAK YO'LI KASALLIKLARI	281
QIZIIXVNGACH KASALLIKLARI	281
QIZ1L0'NGACH DIVERTIKULI	282
EZOFAGIT	283
QIZILO'NGACH VENALARINING VARIKOZ KENGAYISHI	284
MALLORI - VEYSS SIIDROMI	285
QIZILOʻNGACH RAKI	285
ME'DA KASALLIKLARI	287
GASTRIT	
0'TKIR GASTRIT	287
SURUNKALI	
GASTRIT	

ME'DANING YARA KASALLIGI	
O'N IKKI BARMOQ ICHAKNING YARA KASALLIGI	298
ME'DA O'SMALARI	299
ME'DA POLIPLARI	299
ME'DA RAKI	299
ICHAK KASALLIKLARI	302
ICHAK DIVERTIKUI ,LARI	302
ICHAKNING ISHEMIK KASALLIGI	303
KRON KASALLIGI	304
MALABSORBSIYA	307
CHILLASHIR	308
UIPPL KASALLIGI	
INGICHKA ICHAK O'SMALARI	311
ADENOKARSINOMA	311
KARSINOID	311
IDIOPATIK YARALI KOLIT	313
YO'G'ON ICHAK O'SMALARI	
POLIPLAR	316
O'SMAMAS POLIPLAR	
BEZLI (ADENOMATOZ) POLIPLAR	
YO'G'ON ICHAK RAKI	
APPENDITSIT	
O'TKIR APPENDITSIT	323
SURUNKALI APPENDITSIT	324
MUKOSELE	
VIII BOB	326
JIGAR, BILIAR YO'L VA ME'DA OSTI BEZI KASALLIKLARI	
,	
JIGAR KASALLIKLARI	
VIRUSLI GEPATITLAR	
ETIOLOGIYASI	
PATOGENEZI	
VIRUS TASHUVCHANLIK	
O'TKIR VIRUSLI GEPATIT	
SURUNKALI GEPATIT	
PERSISTLANUVCHI SURUNKALI GEPATIT	
SURUNKALI FAOL GEPATIT	
GEPATITNING YASHINDEK TEZ O'TADIGAN XILI	
JIGARNING ALKOGOLDAN ZARARLANISHI	340
JIGAR SIRROZLARI	
JIGAR O'SMALARI	
JIGARNING XAVFSIZ O'SMALARI	
JIGAR RAKI	
SARIOLIK	

JIGAR YETISHMOVCHILIGI	,354
0°T PUFAGI KASALLIKLARI	,355
XOLESISTIT	
O'T-TOSH KASALLIGI	
O'T PUFAGI RAKI	359
JIGARDAN TASHQARADAGI O'T YO'LLARI VA FATER SO'RG'ICHI	
RAKI	,360
ME'DA OSTI BEZI KASALLIKLAR:	360
O'TKIR PANKREATIT	,360
SURUNKALI PANKREATIT	363
ME'DA OSTI BEZI O'SMALARI	364
ME'DA OSTI BEZI RAKI:	364
LANGERGANS OROLCHALARIDAN PAYDO BO'LADIGAN	
O'SMALAR	.365
INSULOMA	.366
ZOLLINGER-ELLISON SINDROMI	36/
IX BOB	368
HNGIV ODCANI AD VA GUT DEZI ADI	.368
JINSIY ORGANLAR VA SUT BEZLARI	
KASALLIKLARI	368
ERKAKLAR JINSIY ORGANLARINING KASALLIKLARI	369
JINSIY OLAT (ZAKAR)NING RIVOJLANISH ANOMALIYALARI VA	.369
O'SMALARI	
MOYAKLAR PATOLOGIYASI	
MOYAKLAR O'SMALARI,	277
PROSTATA BEZI PATOLOGIYASI	277
PROSTATIT	.378
ADENOMA	.570
PROSTATA BEZI RAKI	
VULVA PATOLOGIYASI	381
VULVA O'SMALARI	384
QIN PATOLOGIYASI	394
BACHADON BO'YNI PATOLOGIYASI	385
SERVISIT	
BACHADON BO'YNI O'SMALARI	
BACHADON BO'YNI RAKI	200
ENDOMETRIT	.388
ADENOMIOZ VA ENDOMETRIOZ	200
ENDOMETRIY GIPERPLAZIYASI	202
ENDOMETRIY VA MIOMETRIY O'SMALARI	202
ENDOMETRIY POLIPLARI	202
LEYOMIOMA VA LEYOMIOSARKOMA	204
ENDOMETRIY RAKI	204
FALLOPINAYLARI PATOLOGIYASI	

TUXUMDONLAR PATOLOGIYASI	306
TUXUMDONNING YALLIG'LANISH KASALLIKLARI	
TUXUMDON KISTALARI	
TUXUMDONLAR O'SMALARI	
EPITELIAL O'SMALAR	
GERMINOGEN O'SMALAR	,,,
JINSIY TORTMA STROMASI O'SMALARI	
TUXUMDONLARNING METASTATIK O'SMALARI	
HOMILADORLIK PATOLOGIYASI	
BACHADONDAN TASHQARI HOMILADORLIK	
TROFOBLASTIK KASALLIK	
YELBO'G'OZ	
INVAZIV YELBO'G'OZ	
XORIONEPITELIOMA	
SUT BEZLARI PATOLOGIYASI	
MASTOPATIYA	
MASTIT	
SUT BEZLARI O'SMALARI	
FIBROADENOMA	
PAPILLOMALAR VA PAPILLYAR RAKLAR'	
SUT BEZI RAKI	
ERKAKLAR KO'KRAK BEZLARINING KASALLIKLARI	
x BOB	423
ENDOKRIN BEZLAR KASALLIKLARI	
ENDOKRIN BEZLAR KASALLIKLARI	423
ENDOKRIN BEZLAR KASALLIKLARIGIPOFIZ	423
ENDOKRIN BEZLAR KASALLIKLARIGIPOFIZGIPOFIZ GIPERFUNKSIYASI	423
ENDOKRIN BEZLAR KASALLIKLARIGIPOFIZGIPOFIZ GIPERFUNKSIYASIGIPOFIZ ADENOMALARI	
ENDOKRIN BEZLAR KASALLIKLARI	

FOLLIKULYAR RAK	444
ANAPLASTIK RAK	445
MEDULLYAR RAK	445
PARATIREOID BEZLAR	446
GIPOPARATIREOZ	446
GIPERPARATIREOZ	447
BIRLAMCHI GIPERPARATIREOZ	447
ADENOMA	
PARATIREOID BEZLARNING BIRLAMCHI GIPERPLAZIYASI	448
PARATIREOID BEZLAR RAKI	449
PARATIREOID OSTEODISTROFIYA	449
BUYRAK USTI BEZLARI:	
BUYRAK USTI BEZLARI GIPERFUNKSIYASI	451
KUSHING SINDROMI	451
GIPERALDOSTERONIZM	453
ADRENOGENITAL SINDROM	454
BUYRAK USTI BEZLARI GIPOFUNKSIYASI	456
ADDISON KASALLIGI	456
BUYRAK USTI BEZLARINING 0'TKIR YETISHMOVCHILIGI	457
BUYRAK USTI BEZLARI 0'SMALARI	
BUYRAK USTI BEZI POʻSTLOGʻ10ʻSMALARI	458
BUYRAK USTI BEZI MIYA QAVATINING 0'SMALARI	460
FEOXROMOSITOMA	460
NEYROBLASTOMA	461
TIMUS	462
ENDOKRIN TIZIM KO'P SONLI O'SMALARINING SINDROMI	463
QANDLI DIABET	464
XI BOB	
477	
SUYAK-MUSKUL TIZIMI KASALLIKLARI	477
SUYAKLAR TIZIMI KASALLIKLARI	178
OSTEOPOROZ	
PEJET KASALLIGI	
FIBROZ OSTEODISPLAZIYA	
OSTFOMIFHT	
SUYAKLARNING 0'SMALARI	
SUTAKLARINING U SIVIALARI	,
SUYAK HOSIL QILUVCHI 0'SMALAR	191
OSTEOMA	
OSTEOMA	
OSTEOSARKOMA	
ULKAN HUJAYRALI 0'SMA	
BOʻGʻIMLAR KASALLIKLARI	
ARTRITLAR	
ANTNITLAN	48/

BO'G'IM 0'SMALARI	489
SKELET MUSKULLARINING KASALLIKLARI	490
MUSKUL ATROFIYASI	491
MUSKUL	
DISTROFIYASI	
MIOZIT	
MIASTENIYA	494
XII BOB	496
NERV TIZIMI KASALLIKLARI	496
SEREBROVASKULYAR KASALLIKLAR	498
ISHEMIK ENSEFALOPATIYA	499
MIYA INFARKTI!	
MIYAGA QON QUYILISHI	
MIYA TOʻQIMASIGA QON QUYILISHI	
SUBARAXNOIDAL BO'SHLIQQA QON QUYILISHI	
NERV TIZIMINING INFEKTSION KASALLIKLARI	
MENINGIT	
YIRINGLI MENINGIT	
LIMFOSITAR MENINGIT	
SURUNKALI MENINGIT	
ENSEFALITLAR	509
MIYA ABSSESSI	509
BOSH MIYANING VIRUSLI INFEKTSIYALARI	511
0'TKIR VIRUSLI INFEKTSIYALARDAR	
SEKINLIK BILAN 0'TADIGAN VIRUSLI INFEKTSIYA	
NERV TIZIMINING DEGENERATIV KASALLIKLARI	
ALSGEYMER KASALLIGI	
PARKINSONIZM	517
YON TOMON AMIOTROFIK SKLEROZI	517
DEMIELINLASHTIRUVCHI KASALLIKLAR	518
TARQOQ SK.LEROZ	518
NERV TIZIMI 0'SMALARI	520
MARKAZIY NERV TIZIMI 0'SMALARI	520
NEYROEKTODERMAL 0'SMALAR	520
A3TROSITOMA	
	522
OLIGODENDROGLIOMA	524
EPENDIMOMA	525
MEDULLOBLASTOMA	
MENINGO-TOMIR 0'SMALARI	
PERIFERIK NERV TIZIMINING 0'SMALARI	
PRION KASALLIKLARI	
TAVSIYA QILINGAN ADABIYOTLAR	534

# Abdullaxo'jayeva Malika Samatovna

# PATOLOGIK ANATOMIYA

II QISM

Muharrir: X. IV. Boboyev Badiiy muharrir: I. M. Allanazarov Texnik muharrir: N. S. Berdiqulov Musahhih: Z. X. Allanazarova

«TAFAKKUR-BO'STONI» nashriyoti Toshkent sh. Yunusobod 9-13.

Litsenziya №190. 10.05.2011 y.

Bosishga ruxsat etildi: 27. 02. 2012 y. Bichimi 60x84<sup>1</sup>/<sub>36</sub>. «Times New Roman» garniturasi. Shartli bosmatabogʻi 34,5. Adadi 1000 dona.

Buyurtma№ 13/05.

«TAFAKKUR-BO'STONI» MChJ bosmaxonasida chop etildi. Toshkent sh., Chilonzor ko'chasi 1.

kasallik o'choqlarining chetlari notekis bo'lib, ular ichiga tortib turadi, yarim tiniq bo'ladi, kulrangnamo tusi va yumshoq bo'lishi bilan ajralib turadi.

Mikroskop bilan tekshirib ko'rilganida mielin yo'qolib ketgan va har xil kattalikda bo'ladigan bir talay o'choqlar topiladi. Mielin yo'qolgan mayda- mayda fokuslar bilan bir qatorda miyaning butun bo'lagiga o'tib ketgan yirik fokuslar ham uchraydi. Jarayonga bosh miya, miya stvoli, miyacha, goho orqa miya stvoli ham qo'shilishi mumkin. Oligodendrogliositlarda ro'y beradigan o'zgarishlar juda xarakterli bo'lib, diagnostik jihatdan muhim hisoblanadi: 1) oligodendrogliositlaming yadrolari keskin kattalashib, sferik shaklga kirib qoladi, 2) ularda binafsha rang yoki alohida-alohida bo'lib turgan gomogen eozinofil dog'iar ko'rinishidagi tanachalar topiladi, 3) g alaii shaklli ulkan astrositlar paydo bo'lishi xarakterlidir, ularning yadrolari giperxrom va noto'g'ri shaklda bo'ladi. Shu ulkan astrositlar orasida fibrillyar astrositlar ham tarqoq holda uchraydi. Zo'rayib boradigan multifokal leykoensefalopatiyaning qo'zg'atuvchisi Papavirus J, C dir. Yadrolar ichida topiladigan kiritmalar o'zining submikroskopik tuzilishi jihatidan mana shu virus zarralariga o'xshab ketadi.

Klinik manzarasi har xil, lekin tabiatan o'choqli tarzda bo'ladi.

#### NERV TIZIMINING DEGENERATIV KASALLIKLARI

Nerv tizimi degenerativ kasalliklarining hammasi etiologiyasidan qat'i nazar ikkita asosiy xususiyat bilan ta'riflanadi:

- 1) ular neyronlarning bitta yoki bundan ko'proq funksional tizimlarini (funksional jihatidan birlashtiriladigan neyronlami) tanlab zararlaydigan kasallikdir. Ayni vaqtda boshqa neyron tizimlari (guruhlari) zararlanmay qolaveradi. Masalan, Parkinson kasalligida striopallidar dofaminergik tizimning o'zi degenerasiyaga uchraydi.
- 2) nerv tizimining degenerativ kasalliklari shu tizimning simmetrik ravishda tobora ko'proq zararlanib borishi bilan ta'riflanadi.

Shu bilan birga, bu kasalliklaming ma'lum farqlari ham bor: ularning ba'zilari irsiy kasallik bo'lsa, boshqalari tabiatan sporadikdir. Ba'zilari hujayralar ichida ko'proq o'zgarishlar ro'y berishi bilan xarakterlanadi, bosnqalaiida esa neytonlar atrofiyaga uchrab, soni Kamayib boradi. '

Jarayonning topografiyasiga qarab degenerativ kasalliklar to'rt guruhga ajratiladi:

- 1) katta yarim sharlar po'stlog'i zararlanadigan kasalliklar Alsgeymer kasalligi, Pik kasalligi;
- 2) bazal yadrolar va o'rta miyaning zararlanishiga aloqador kasalliklar, Gatingtong kasalligi, idiopatik Parkinson kasalligi, postensefalitik Parkinson kasalligi va boshqalar shunga kiradi;
- 3) orqa miya bilan miyacha zararlanadigan kasalliklar Freydrix ataksiyasi, ataksiya-teleangioektaziya;