

**ЎЗБЕКИСТОН РЕСПУБЛИКАСИ
ОЛИЙ ВА ЎРТА МАХСУС ТАЪЛИМ ВАЗИРЛИГИ**
**ОЛИЙ ТАЪЛИМ ТИЗИМИ ПЕДАГОГ ВА РАҲБАР КАДРЛАРИНИ ҚАЙТА
ТАЙЁРЛАШ ВА УЛАРНИНГ МАЛАКАСИНИ ОШИРИШНИ ТАШКИЛ
ЭТИШ БОШ ИЛМИЙ - МЕТОДИК МАРКАЗИ**

**ТОШКЕНТ ТИБИЁТ АКАДЕМИЯ ҲУЗУРИДАГИ ПЕДАГОГ КАДРЛАРНИ
ҚАЙТА ТАЙЁРЛАШ ВА УЛАРНИНГ МАЛАКАСИНИ ОШИРИШ ТАРМОҚ
МАРКАЗИ**

ТИБИЙ БИОЛОГИЯ

йўналиши

«УМУМИЙ ПАТОЛОГИЯ. ЭКОЛОГИК ПАТОЛОГИЯ»
Модули бўйича

ЎҚУВ-УСЛУБИЙ МАЖМУА

Тошкент 2018

*Мазкур ўкув-услубий мажсума Олий ва ўрта маҳсус таълим вазирлигининг _____
йил _____ даги _____-сонли буйруги билан тасдиқланган ўкув режа ва
дастур асосида тайёрланди.*

Тузувчилар: ТТА Даволаш факултети, Патологик анатомия
кафедраси мудири, профессор Х.З. Турсунов

Тақризчи: Тошкент тиббиёт академияси, т.ф.д.профессор Т.А. Сагатов

*Ўкув-услубий мажсума Тошкент тиббиёт академияси Кенгашининг 20 _____
йил _____ даги _____-сонли қарори билан нашрга тавсия
қилинган.*

МУНДАРИЖА

I. Ишчи дастур	3
II. Модулни ўқитишида фойдаланиладиган интерфаол таълим методлари	8
III. Назарий материаллар	21
IV. Амалий машғулот материаллар	146
V. Кейслар банки	152
VI. Мустақил таълим мавзулари	154
VII. Глоссарий.....	155
VIII. Адабиётлар рўйхати	158

I. ИШЧИ ДАСТУР

КИРИШ

Кадрлар тайёrlаш миллий дастурини амалга ошириш узлуксиз таълим тизимининг тузилмаси ва мазмунини замонавий фан ютуқлари ва ижтимоий тажрибага таянган ҳолда туб ислоҳотларни кўзда тўтади. Бунинг учун, аввало, таълим тизимининг барча шаклдаги муассасаларида таълим жараёнини илғор, илмий-услубий жиҳатдан асосланган янги ва замонавий услугият билан амалда таъминлаш лозим. Ёш авлодга таълим-тарбия беришнинг мақсади, вазифалари, мазмуни, услугубий талабларига кўра фан, техника ва илғор технология ютуқларидан унумли фойдаланиш бутгўнги таълим тизими олдида турган долзарб муаммолардан бири хисобланади.

Ўзбекистон Республикаси Президентининг –Олий таълим муассасалари раҳбар ва педагог кадрларини қайта тайёrlлаш ва уларнинг малакасини ошириш тизимини янада такомиллаштириш чора-тадбирлари тўғрисидағи 2015 йил 12 июндаги ПФ-4732 сонли Фармони. Юқоридагилардан келиб чиққан ҳолда аҳолига кўрсатилаётган тиббий хизматнинг сифати ва самарасини ошириш учун тиббиёт ходимларида, айниқса тиббиёткадрларини тайёrlашга масъул бўлган профессор ўқитувчиларининг тиббиёт фани бўйича билим, кўнирма ва малакаларини ошириш ҳозирги даврнинг долзарб масалаларидан биридир. Шу ўқув услугубий мажмуада тиббий биологик фанларни, жумладан умумий патология ва экологик патология фанларни долзарб масалалари, уларнинг клиник мутахassisларни тайёrlашда ахамияти, умумий патологик жараёнларни патогенезини билиш касалликларни диагностикаси ва даволашда ахамияти, экологик ноxуш шароитларда одамда ривожланадиган касалликлар ва уларни диагностикаси, биоэтика асосий муаммолари келтирилган.

Ўзбекистон соғлиқни сақлаш тизимида кадрларни тайёrlашда мухим ўрин эгаллайди. Шуни хисобга олиб, даволаш иши маҳсус фанлар 6.2. –Умумий патология. Экологик патология блоки бўйича ушбу дастур тузилди ва ўнга асосан ўқув қўлланмалар, тарқатма материаллар тайёrlанди. Тошкент Тиббиёт Академияси қошидаги раҳбар ва педагог ходимларни қайта тайёrlаш ва малакасини ошириш тармоқ марказида барча тиббий биологик фанлар йўналишлари профессор-ўқитувчилари учун асосий фан сифатида ўқитилмоқда.

Ўқув фанининг мақсади ва вазифалари

«Маҳсус фанлар» модулини 6.2 «УМУМИЙ ПАТОЛОГИЯ. ЭКОЛОГИК ПАТОЛОГИЯ» блокининг мақсади: педагог кадрларни қайта тайёrlаш ва малака ошириш курс тингловчиларини умумий патологик жараёнлар, экологик патология ва тиббиётда биоэтика асослари билан танишишириш.

«Махсус фанлар» модулини 6.2 «УМУМИЙ ПАТОЛОГИЯ.

ЭКОЛОГИК ПАТОЛОГИЯ» блокининг вазифалари:

- тиббий биологик фанларини ўқитишида педагогик фаолият, олий таълимда ўқитиши жараёнинин технологиялаштириш билан боғлиқликда юзага келаётган муаммоларни аниқлаштириш;
- тингловчиларнинг тиббий биологик фанлари муаммоларини таҳлил этиши кўникма ва малакаларини шакллантириш;
- касалликларни этиологияси, патогенези, классификацияси хақида маълумотлар бериш:
- умумий ва экологик жараёнлар хақида маълумотлар бериш;
- биоэтика хақида маълумотлар бериш;
- тиббий биологик муаммоларини ҳал этиш стратегияларини ишлаб чиқиш ва амалиётга татбиқ этишга ўргатиш.

Модулни ўзлаштиришга қўйиладиган талаблар «УМУМИЙ ПАТОЛОГИЯ. ЭКОЛОГИК ПАТОЛОГИЯ»

Модулини ўзлаштириш жараёнида амалга ошириладиган масалалар доирасида тингловчилар:

- терапия фанларини ўқитишида педагогик фаолият билан боғлиқликда юзага келадиган муаммолар ва уларни ҳал этиш стратегиялари; замонавий педагогик атамаларни қўллаш билан боғлиқ муаммолар; олий таълимда илғор педагогик технологияларни қўллаш билан боғлиқ муаммолар ва уларни ҳал этиш йўлларини билиши керак;
- замонавий терапия фанлари муаммоларига доир кейслар тузиш, улардан амалиётда қўллаш кўникмаларига эга бўлиши зарур;
- терапия фанларининг муаммоларини аниқлаш, таҳлил этиш, баҳолаш ва умумлаштириш малакаларини эгаллаши лозим.

Модулнинг якунида тингловчиларнинг билим, кўникма ва малакалари ҳамда компетенцияларига қўйиладиган талаблар:

Махсус фанлар 6.2. блоки бўйича тингловчилар қўйидаги янги билим, кўникма, малака ҳамда компетенцияларга эга бўлишлари талаб этилади:

Тингловчи:

- даволаш иши йўналиши тиббий-биологик фанларнинг асосий назарий ва амалий соҳаларда эришган ютуқлари, муаммолари ва уларнинг ривожланиш истиқболларини;
- тиббий-биологик фанларнинг фундаментал ва амалий жиҳатларини;
- даволаш иши йўналиши соҳасидаги тиббий биологик фанларда инновацияларни ва таълим технологияларини ўқув жараёнига татбиқ этишининг назарий ва амалий асослари;

- даволаш иши йўналиши соҳасидаги мутахассисларга қўйиладиган замонавий талабларни;
- даволаш иши йўналиши соҳасидаги касалликларни этиология ва патогенезини;
- даволаш иши йўналиши касалликлардаги умумий патологик жараёнларини;
- биоэтикани асосий принциплари ва моделлари, асосий муаммолари;
- экологик патология турларини **билиши** керак;

Тингловчи:

- даволаш иши йўналишида тиббий-биологик фанларни ўқитиша илғор таълим технологияларидан самарали фойдаланиш;
- даволаш иши йўналиши касалликларнинг касалликларни этиологияси, ривожланиш босқичларидан келиб чиқсан ҳолда уларга ёндашиш;
- даволаш иши йўналиши касалликларга социал-демографик муаммолардан келиб чиқсан ҳолда ташхис қўйиш;
- замонавий диагностика, даволаш ва профилактика усулларидан самарали фойдаланиш;
- даволаш иши йўналиши касалликларнинг диагнозини тўғри тузиш **кўникмаларига** эга бўлиши лозим.

Тингловчи:

- даволаш иши йўналиши соҳасида замонавий диагностик усулларидан фойдаланиш;
- даволаш иши йўналиши касалликларнинг кечиш динамикасини аниқлаш
- даволаш иши йўналиши диагностикада юқори технологияларни қўллаш.
- даволаш иши йўналиши касалликларида профилактикани урни
- даволаш иши йўналишида тиббий-биологик фанларини ўқитиша муаммоли педагогик вазиятларга инновацион ёндашиш **малакаларига** эга бўлиши зарур.

Тингловчи:

- даволаш иши йўналиши касалликлар диагностикасида илғор хорижий тажрибаларни амалиётда қўллаш **компетенцияларига** эга бўлиши лозим.

Модулнинг ўқув режадаги бошқа модуллар билан боғлиқлиги ва узвийлиги

Модул мазмуни ўқув режадаги «Клиник мутахассисларни тайёрлашда тиббий-биологик фанларни ахамияти» ва «Тиббий – биологик фанларни ўқитиша замонавий технологияларни қўллаш» ўқув модуллари билан узвий боғланган ҳолда педагогларнинг касбий педагогик тайёргарлик даражасини орттиришга хизмат қиласи.

Модулнинг олий таълимдаги ўрни

Модулни ўзлаштириш орқали тингловчилар тиббий-биологик муаммоларни аниқлаш, уларни таҳлил этиш ва баҳолашга доир касбий компетентликка эга бўладилар.

Модул бўйича соатлар тақсимоти

№	Модул мавзулари	Тингловчининг ўқув юкламаси, соат						Мустакил таълим	
		Хаммаси	Аудитория ўқув юкламаси			Жумладан			
			Жами	назарий	амалий машғулот	Кўчма машғулот			
1.	Касаллик ҳақида умумий таълимот.	6	6	2	2	2			
2.	Хужайра ва тўқималар шикастланиши. Кайтар ва кайтмас шикасталанишлар. Некроз. Апоптоз.	6	6	2	2	2	2	2	
3.	Компенсатор-мосланиш жараёнлар.	6	6	2	2	2			
4.	Экологик патология.	6	4	2	2			2	
5.	Биоэтикага кириш.	6	4	2	2				
	Жами	30	26	10	10	6	4		

НАЗАРИЙ МАШГУЛОТЛАР МАЗМУНИ

1-мавзу: Касаллик ҳақида умумий таълимот.

Касаллик таърифи. Этиологияси. Патогенези. Компенсатор жараёнлар.

Морфогенез. Патоморфоз. Касалликлар классификацияси. Биологик ахамияти. БССТ ХКК-10. Тиббий-биологик мутассисликларда замонавий диагностика усуллари.

2-мавзу: Хужайра ва тўқималар шикастланиши. Кайтар ва кайтмас шикасталанишлар. Некроз. Апоптоз.

Шикастланиш сабаблари, механизми. Дистрофия, ривожланиш механизmlари, турлари, оқибатлари. Некроз, ривожланиш механизmlари, турлари, морфологияси, оқибатлари, ахамияти. Апоптоз.

3-мавзу: Компенсатор-мосланиш жараёнлар. Регенерация.
Гипертрофия, физиологик, компенсатор, нейрогуморал, гипертрофик ўсишлар. Атрофия, физиологик, патологик, умумий ва маҳаллий.
Гиперплазия, метаплазия, дисплазия. Регенерация, физиологик, репаратив. Тўқималар репарацияси.

4-мавзу: Экологик патология.

Физик ва химик моддаларни токсиклиги. Атроф мухитни ифлосланиши. Тамаки ва алкоголн таъсирлари. Дорилар билан шикастланиш. Озиқланишни етишмовчилиги (авитаминоzлар).

5-мавзу: Биоэтикага кириш.

Биоэтика таърифи, тарихи. Биоэтикани асосий принциплари ва моделлари, асосий муаммолари. Инсонларда экспериментлар ўтқазиш ва информациялашган рухсатни тасдиқлаш. Биоэтика фармацияда. Евгеника ва биоэтика. Эвтаназия муаммолари. Репродуктив технологияларда этик муаммолар.

АМАЛИЙ МАШҒУЛОТ МАЗМУНИ

1-амалий машғулот: Касаллик ҳақида умумий таълимот.

Касаллик таърифи. Этиологияси, биологик, физик ва химик омиллар таъсири механизми. Патогенези. Компенсатор жараёнлар. Морфогенез. Патоморфоз. Касалликлар классификацияси. Биологик ахамияти. БССТ ХҚҚ-10.

2-амалий машғулот: Хужайра ва тўқималар шикастланиши.

Хужайра ва тўқималар шикастланиш сабаблари. Дистрофия, ривожланиш механизmlари, классификацияси. Паренхиматоз дистрофиялар, турлари, морфологияси, асоратлари ва оқибатлари.

3-амалий машғулот: Компенсатор-мосланиш жараёнлар. Регенерация.
Гипертрофия ва гиперплазия, физиологик ва патологик, компенсатор, нейрогуморал, гипертрофик ўсишлар. Регенерация, физиологик, репаратив реституция ва субституция. Митозга нисбатан хужайралар турлари. Тўқималар репарацияси.

4-амалий машғулот: Экологик патология.

Физик ва химик моддаларни токсиклиги. Атроф мухитни ифлосланиши. Тамаки ва алкоголн таъсирлари. Дорилар билан шикастланиш. Озиқланишни етишмовчилиги (авитаминоzлар). Микроэлементозлар.

5- амалий машғулот: Биоэтикага кириш.

Биоэтика таърифи, тарихи. Биоэтикани асосий принциплари ва моделлари, асосий муаммолари. Инсонларда экспериментлар ўтқазиш ва информациялашган рухсатни тасдиқлаш. Биоэтика фармацияда. Евгеника ва биоэтика. Эвтаназия муаммолари. Репродуктив технологияларда этик муаммолар.

КЎЧМА МАШГУЛОТ (ЎЗР ССВ РПАМда ўтилади):

Тиббий-биологик мутассисликларда замонавий диагностика усуллари:цитологик, гистологик, анатомик; микробиологик, вирусологик. Строма-томир дистрофиялар, турлари, морфологияси, асоратлари, оқибатлари, ахамияти. Некроз, ривожланиш механизmlари, клиник-анатомик турлари (инфаркт, гангрена, секвестр, ётөк яра), оқибатлари, ахамияти. Апоптоз, ахамияти, механизми, морфологияси. Атрофия, физиологик ва патологик, умумий ва маҳаллий. Гиперплазия, метаплазия, дисплазия.

ЎҚИТИШ ШАКЛЛАРИ

Мазкур модул бўйича қуидаги ўқитиш шаклларидан фойдаланилади:

- маърузалар, амалий машғулотлар (маълумотлар ва технологияларни англаб олиш, ақлий қизиқиши ривожлантириш, назарий билимларни мустаҳкамлаш);
- давра сухбатлари (кўрилаётган лойиҳа ечимлари бўйича таклиф бериш қобилиятини ошириш, эшитиш, идрок қилиш ва мантикий холосалар чиқариш);
- баҳс ва мунозаралар (лойиҳалар ечими бўйича далиллар ва асосли аргументларни тақдим қилиш, эшитиш ва муаммолар ечимини топиш қобилиятини ривожлантириш).

БАҲОЛАШ МЕЗОНИ

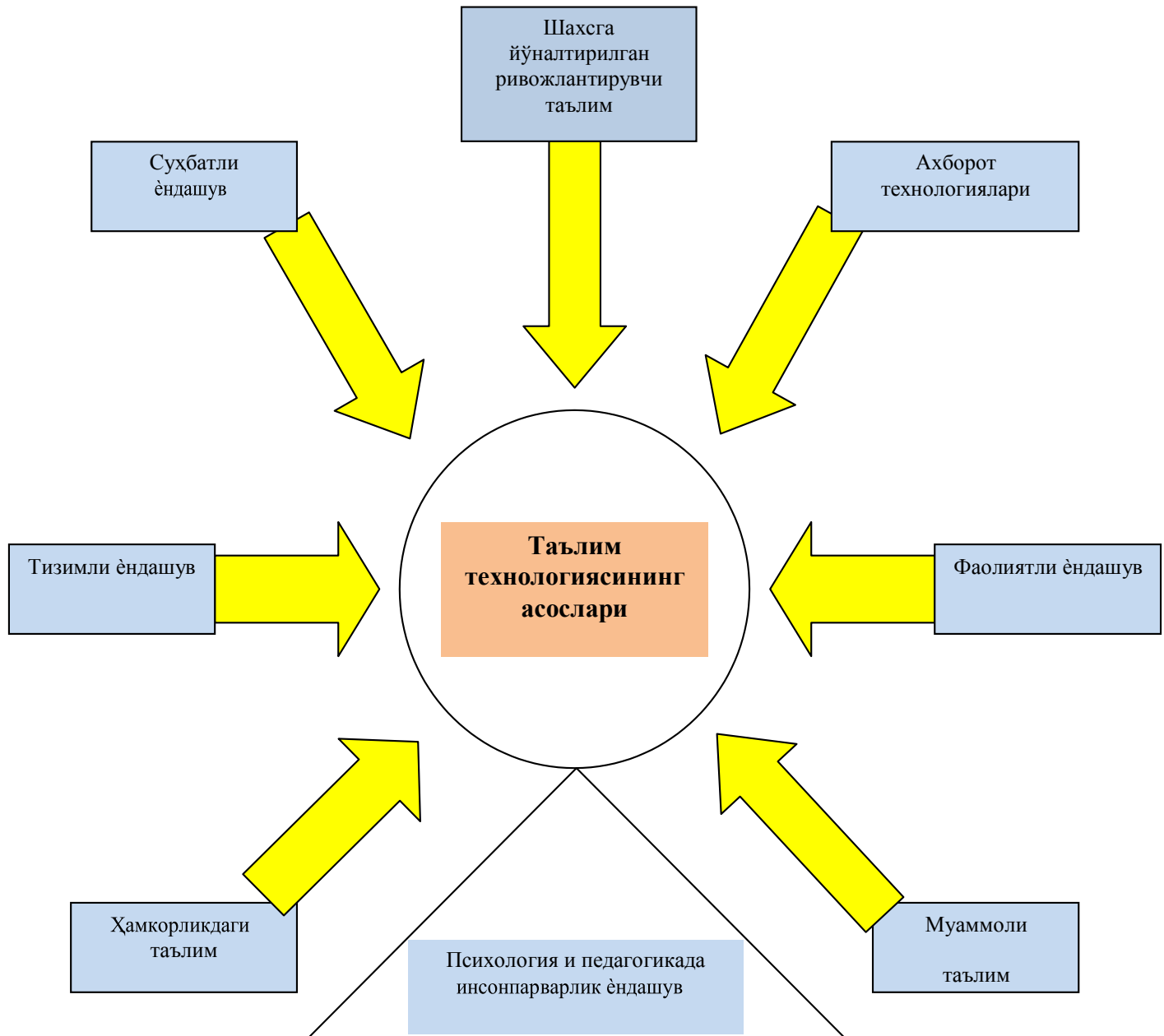
№	Баҳолаш турлари	Максимал балл	Баллар
1	Кейс топшириқлари	2,5	1,5 балл
2	Амалий топшириқлар		1,0 балл

II. МОДУЛНИ ЎҚИТИШДА ФОЙДАЛАНИЛАДИГАН ИНТЕРФАОЛ ТАЪЛИМ МЕТОДЛАРИ

Таълим тизими бошқа барча ҳорижий мамлакатлар сингари фалсафа, психология ва педагогикада инсонпарварлик йўналишидаги принциплар асосида тузилади. Педагогикада бу йўналишнинг асосий фарқ қиласиган жиҳати шундаки, бунда таълим олувчининг ўзлиги, унинг шахси, мустақил танқидий фикрлашини онгли ривожланишига аниқ йўналтирилган, уларнинг

хусусият ва имкониятларини ҳисобга олган ҳар бир таълим олувчининг мустақил билиш фаолиятига эътиборида ҳисобланади.

Замонавий таълим технологиясининг асослари



Интерфаол таълим (Interactive) - суҳбатли. **Интерфаол таълим** бериш - суҳбатли таълим бериш, бунда таълим берувчи ва таълим олувчи, таълим воситаларининг ўзаро ҳаракати амалга оширилади.

Далилларга асосланган тиббиёт модулини ўқитишида қуйидаги интерфаол усуллардан фойдаланилади.

Муаммоли вазиятлар усули

Муаммоли вазиятлар усули – таълим берувчининг муаммоли вазиятларни яратишга ва таълим олувчиларнинг фаол билиш фаолиятларига асосланган. У аниқ вазиятни таҳлил қилиш, баҳолаш ва кейинги қарорни

қабул қилишдан тузилган. Усулнинг етакчи вазифалари қуидагилардан иборат:

- ✓ Ўргатувчи – билимларни фаоллаштиришга асосланган;
- ✓ Ривожлантирувчи – таҳлилий тафаккурни, алоҳида ҳодисаларнинг далиллари қонунийликни кўра билишини шакллантириш;
- ✓ Тарбияловчи – фикр алмашиниш кўнимкамларни шакллантириш.

Муаммоли вазифалардан фойдаланиш усули бизга, назарияни амалиёт билан боғлаш, имконини беради, бу материални таълим олувчилар учун янада кўп долзарбли қиласди.

Ўкув муаммосининг мухим белгилари қуидагилардан иборат бўлади:

- ❖ номаълумнинг борлиги, уни топиш янги билимларни шаклланишига олиб келади;
- ❖ номаълумни топиш йўналишида қидиравни амалга ошириш учун таълим олувчиларда маълум даражада билим манбалари борлиги.

Муаммо З таркибий қисмдан ташкил топади:

- Маълум (ушбу берилган вазифадан).
- Номаълум (янги билимларни шаклланишига олиб келади).
- Номаълумни топиш йўналишида қидиравни амалга ошириш учун керак бўлган, аввалги билимлар (таълим олувчилар тажрибаси).

Шундай қилиб, ўкув муаммосини таълим олувчиларга олдиндан номаълум бўлган натижа ёки бажариш усули вазифаси сифатида аниқлаш мумкин. Лекин таълим олувчилар ушбу натижа қидиравини амалга ошириш ёки ҳал этиш йўли учун дастлабкига эгадирлар. Шундай қилиб, таълим олувчилар ҳал этиш йўлини билади, вазифаси ўкув муаммоси бўлмайди. Бошқа томондан, агарда таълим олувчилар у ёки бу вазифани ечиш йўлини билмай уни ечиш қидируви учун воситага эга бўлмасалар, унда у ҳам ўкув муаммоси бўлиши мумкин эмас.

Муаммоли вазифани мураккаблиги (вазият «ўқув» муаммо) бир қатор далиллар билан аниқланади, бу жумладан таълим олувчилар даражасига мос қилиши керак. Агарда таништирувчи материал жуда ҳам ҳажми катта ёки мураккаб бўлса, улар ҳамма ахборотни қабул қила олмайдилар, ечимини топишни билмайдилар ва ўкув фаолиятида бўлган ҳар қандай қизиқишлоардан маҳрум бўладилар.

Муаммоли вазифани ишлаб чиқиш катта меҳнат ва педагогик маҳоратни талаб этади. Коидага биноан, вазифани бир неча маротаба тажрибадан ўтказгандан сўнг ўкув гуруҳида омадли вариантини тузишга эга бўлинади. Шунга қарамай, бундай вазифалар назарияни ҳақиқий вазият билан боғлаш имконини беради. Бу таълим олувчилар онгида ўқитишни фаоллаштиришга имкон беради, келажакдаги касбий фаолиятлари учун ўрганилаётган материалининг амалий фойдасини англаб етишга ёрдам бўлади.

Муаммоли вазиятлар усули қўлланилган

ўқув машғулотининг технологик харитаси

Иш босқичлари	Фаолият шакли ва мазмуни
----------------------	---------------------------------

Тайёргарлик	➤ Таълим берувчи мавзу, муаммоли (муаммо) вазиятни танлайди,
1 – босқич Муаммога Кириш	➤ Тингловчилар гурухларга бўлинадилар; муаммоли вазиятлар баён қилинган материаллар билан танишадилар
2 - босқич Муаммога кириш	➤ Ушбу муаммони ҳал этишнинг турли имкониятларини гурухларда муҳокама қиладилар, уларни таҳлил қиладилар, энг мақбулларини топадилар, ягона фикрни ифодалайдилар.
3 - босқич. Натижаларни тақдим этиш	➤ Натижаларни маълум қиласди, бошқа гуруҳ вариантларини муҳокама қиладилар.
4 - босқич Умумлаштириш, якун ясаш	➤ Баҳосиз ва қисқа равишда муаммони ечишнинг асосий ва ҳал этиш йўлларини санаб ўтади. Муаммоли вазиятни ечиш жараёнида қилинган хулосаларга эътибор қаратади.

Лойиҳалар усули

Лойиҳалар усули билим ва малакаларни амалий қўллаш, таҳлил ва баҳолашни назарда тутувчи мажмуали ўқитиши усулини амалга оширади. Таълим олувчилар юқори даражада, бошқа ўқитиши усулларидан фойдаланишга қараганда, режалаштиришда, ташкиллаштиришда, назоратда, таҳлил қилиш ва вазифани бажариш натижаларини баҳолашда иштирок этадилар. Лойиҳа фанлараро, бир фан ёки фан ташқарисида бўлиши мумкин.

Лойиҳа усулининг амалга ошириш босқичлари

Иш босқичлари	Фаолият шакли ва мазмуни
Тайёргарлик	➤ Ўқитувчи лойиҳа мавзулари ва мақсадини аниқлайди. Таълим олувчиларни лойиҳалаш ёндашуви моҳияти билан таништиради. Бир қанча мавзулар таклиф этади, лойиҳа мазмуни тўғрисида маълумот беради, улар доирасини шакллантиради, иш турлари, уларнинг натижалари ва баҳолаш мезонларини санаб ўтади.

1 - босқич Режалаштириш	➤ Ўқитувчи ғояларни таклиф этади, таклифларни айтади. ➤ Ахборот манбаи ва унинг йиғиш усуллари ва таҳлилини тавсия этади. ➤ Иш тартиби ва оралиқ босқичларни баҳолаш мезонлари ва умуман жараённи белгилайди.
2 - босқич Тадқиқ қилиш	➤ Тингловчилар тадқиқотни бажарадилар. Ахборот тўплайдилар, оралиқ вазифаларни ечадилар.
3 - босқич Ахборот таҳлили. Хулосаларни шакллантириш	➤ Тингловчилар олинган ахборотни таҳлил қиласидар, хулосаларни шакллантирадилар.
4 - босқич Тақдимот босқичи	➤ Тингловчилар олинган натижалар бўйича тақдимотга тайёрланадилар. Иш натижаларини намойиш тадилар.
5 - босқич Жараён ва натижаларни баҳолаш.	➤ Тингловчилар жамоавий муҳокама орқали иш натижалари ва унинг бориши, шу жумладан муаммони ечишнинг тўлиқлик даражаси ва ҳаракат стратегиясини ҳимоя қиласидар, ўқитувчи уларни баҳолайди.

“Кейс-стади” усули

«Кейс-стади» - инглизча сўз бўлиб, («case» – аниқ вазият, ҳодиса, «stadi» – ўрганмоқ, таҳлил қилмоқ) аниқ вазиятларни ўрганиш, таҳлил қилиш асосида ўқитишни амалга оширишга қаратилган метод ҳисобланади. Мазкур метод дастлаб 1921 йил Гарвард университетида амалий вазиятлардан иқтисодий бошқарув фанларини ўрганишда фойдаланиш тартибида қўлланилган. Кейсда очиқ ахборотлардан ёки аниқ воқеа-ҳодисадан вазият сифатида таҳлил учун фойдаланиш мумкин. Кейс ҳаракатлари ўз ичига қуйидагиларни қамраб олади: Ким (Who), Қачон (When), Қаерда (Where), Нима учун (Why), Қандай/ Қанақа (How), Нима-натижа (What).

“Кейс методи” ни амалга ошириш босқичлари

Иш босқичлари	Фаолият шакли ва мазмуни
1-босқич: Кейс ва унинг ахборот таъминоти билан таништириш	✓ якка тартибдаги аудио-визуал иш; ✓ кейс билан танишиш(матнли, аудио ёки медиа шаклда); ✓ ахборотни умумлаштириш; ✓ ахборот таҳлили;

	<ul style="list-style-type: none"> ✓ муаммоларни аниқлаш
2-босқич: Кейсни аниқлаштириш ва ўқув топшириғни белгилаш	<ul style="list-style-type: none"> ✓ индивидуал ва гурухда ишлаш; ✓ муаммоларни долзарблик иерархиясини аниқлаш; ✓ асосий муаммоли вазиятни белгилаш
3-босқич: Кейсдаги асосий муаммони таҳлил этиш орқали ўқув топшириғининг ечимини излаш, ҳал этиш йўлларини ишлаб чиқиш	<ul style="list-style-type: none"> ✓ индивидуал ва гурухда ишлаш; ✓ муқобил ечим йўлларини ишлаб чиқиш; ✓ ҳар бир ечимнинг имкониятлари ва тўсиқларни таҳлил қилиш; ✓ муқобил ечимларни танлаш
4-босқич: Кейс ечимини ечимини шакллантириш ва асослаш, тақдимот.	<ul style="list-style-type: none"> ✓ якка ва гурухда ишлаш; ✓ муқобил вариантларни амалда қўллаш имкониятларини асослаш; ✓ ижодий-лойиҳа тақдимотинитай ёрлаш; ✓ якуний хулоса ва вазият ечимининг амалий аспектларини ёритиш

Шунингдек, модулни ўқитишда ҳамкорликдаги ўқиши ташкил этиш усусларидан «Арпа» ёки илон изи, «Биргаликда ўқиймиз», техникаларидан фойдаланамиз.



Ҳамкорликда ўзаро ўқиши: тамоийл ва қоидалари

1) гурухга битта топшириқ;

2) битта рағбат: гурух барча иштирокчилари ҳамкорликдаги иш баҳоси (умумий натижага эришиш учун барча гурух аъзолари сарфлайдиган кучи баҳоланади) ва академик натижалари йиғиндинисидан ташкил топган битта баҳо олади, яъни гурух (команда) муваффақияти ҳар бир иштирокчининг ҳиссасига боғлиқ;

3) ҳар бирининг ўз муваффақияти ва гурухнинг бошқа аъзолари муваффақияти учун шахсий масъулиятлиги;

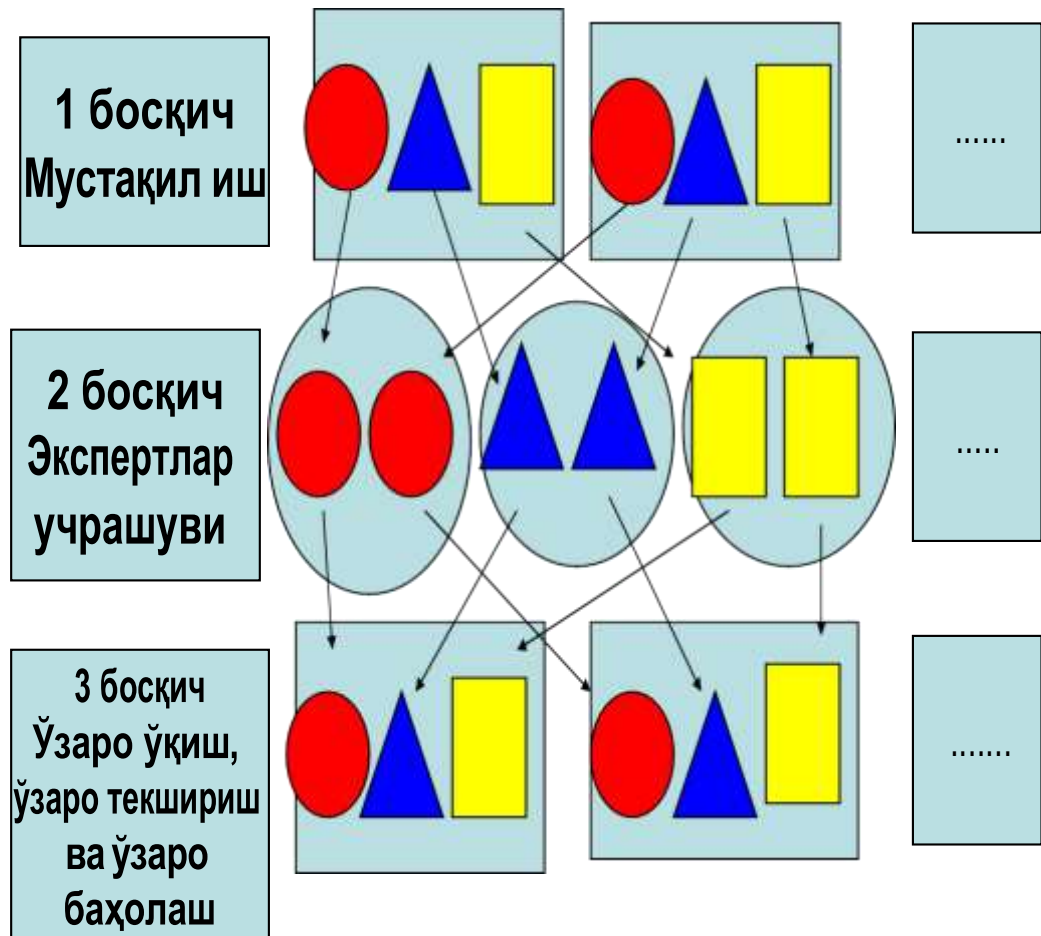
4) ҳамкорликдаги фаолият: гурухий музокара, ҳамкорлик, ўзаро ёрдам бериш каби ўзаро ҳаракат усуллари асосида ташкил топади;

5) муваффақиятга эришишда тенг имкониятлар: ҳар бир ўқиётган ўз шаҳсий ютуғини такомиллаштиришга, шахсий имкониятлари, қобилияйтларидан келиб чиқкан ҳолда ўқишга берилган бўлиши зарур, чунки у бошқалар билан тенг баҳоланади.

“Илон изи” (“арра”) техникасини ўтказиш босқичлари

Иш босқич-лар	Фаолият шакли
1 –bosқич Кириш.	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Ўқитувчи лавҳаларнинг мураккаблиги ва ҳажми бўйича тенг бўлинган ўқув материали устида ишлаш учун 3-4 кишидан иборат бўлган гуруҳларни шакллантиради.
2 – Гуруҳларда ишлаш.	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Ҳар бир гуруҳ аъзоси эксперт варафига мос равища ўқув материалидан керакли маълумотни топади. ➤ Мутахисслир учрашуви-ҳар хил гуруҳларда факат бир материални ўрганаётганлар билан учрашадилар ва эксперталар сифатида ахборотлар билан алмашиладилар, ўзларининг саволларини ишлайдилар, дастлабки ўзларининг гуруҳ аъзоларига ушбу ахборотни самаралироқ баён этишни биргаликда режалаштирадилар. ➤ Мутахисслир ўзларининг дастлабки гуруҳларига қайтадилар ва бошқаларга ўзлари билиб олган барча янгиликларни ўргатадилар: ҳар бири ўзининг топширигининг қисми тўғрисида маъруза қиласи (худди арранинг бир тишидай). ➤ Умумий мавзу бўйича бир-бирларига саволлар берадилар ва билимларни баҳолайдилар ёки таълим берувчи томонидан барча мавзулар бўйича тестларни бажарадилар.
3- Якуний босқич.	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Ўқитувчи иш якунидан сўнг гуруҳлардаги ҳоҳлаган таълим олувчига мавзу бўйича ҳоҳлаган саволга жавоб беришиши таклиф этади. Тингловчилар саволларга жавоб берадилар.

“Илонизи”, “Арра” техникаси



“Биргаликда ўрганамиз” (“кооп-кооп”) усули ва унинг босқичлари

Иш босқичлари	Фаолият шакли
1. Гурухларни шакллантиш	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Ўқитувчи ўқиганлик даражаси бўйича 3-5 кишидан иборат бўлган ҳар хил гурухларни шакллантиради.
Гурухли иш босқичига кириш	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Ҳар бир гурухга умумий мавзунинг қисмини - <i>бир</i> топшириқ беради, бу бўйича барча ўқув гурухлари ишлайди. ➤ Гурух ичida умумий топшириқ бўлинади.
Гурухларда	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Ўқитувчи топшириқни бажариш

ишлаш.	муваффақиятини, муомала маданиятини назорат қиласы. ➤ Ҳамма алохидә топширикни бажарадилар ва барча мавзулар бүйічә мустақил ишлайдилар. ➤ Гурух аъзоларини кичик-маърузаларини тинглайдилар. Умумий маърузани ифодалайдилар.
4. Тақдимот үтказиш	➤ Гурух сардорлари ёки ҳамма гурух иш яқуни тақдимотини үтказадилар.
5. Баҳолаш.	➤ Ўқитувчи гурух натижаларининг таҳлили ва баҳолашини үтказади, ғолиб-гурӯхни аниқлади.



Графикли органайзерлардан маълумотларни таркиблаштириш ва таркибий бўлиб чиқиш, ўрганилаётган тушунчалар (ходисалар, воқеалар, мавзулар ва шу кабилар) ўртасида алоқа ва алоқадорликни ўрнатишнинг йўли ва воситаларидан –Инсерт‌ усули, –Блиц-ўйин‌ усулидан фойдаланилади.

“Инсерт” усули

Методнинг мақсади: Мазкур метод ўқувчиларда янги ахборотлар тизимини қабул қилиш ва билмларни ўзлаштирилишини енгиллаштириш мақсадида қўлланилади, шунингдек, бу метод ўқувчилар учун хотира машқи вазифасини ҳам ўтайди.

Методни амалга ошириш тартиби:

- ўқитувчи машғулотга қадар мавзунинг асосий тушунчалари мазмунни ёритилган инпут-матнни тарқатма ёки тақдимот кўринишида тайёрлайди;

- янги мавзу моҳиятини ёритувчи матн таълим олувчиларга тарқатилади ёки тақдимот кўринишида намойиш этилади;
- таълим олувчилар индивидуал тарзда матн билан танишиб чиқиб, ўз шахсий қарашларини маҳсус белгилар орқали ифодалайдилар. Матн билан ишлашда талабалар ёки қатнашчиларга қўйидаги маҳсус белгилардан фойдаланиш тавсия этилади:

Белгилар	1-матн	2-матн	3-матн
-V – таниш маълумот.			
-? – мазкур маълумотни тушунмадим, изоҳ керак.			
—+ бу маълумот мен учун янгилик.			
— бу фикр ёки мазкур маълумотга қаршиман?			

Белгиланган вақт якунлангач, таълим олувчилар учун нотаниш ва тушунарсиз бўлган маълумотлар ўқитувчи томонидан таҳлил қилиниб, изоҳланади, уларнинг моҳияти тўлиқ ёритилади. Саволларга жавоб берилади ва машғулот якунланади.

“Блиц-ўйин” усули

Усулнинг мақсади: ўқувчиларда тезлик, ахборотлар тизмини таҳлил қилиш, режалаштириш, прогнозлаш қўнималарини шакллантиришдан иборат. Мазкур методни баҳолаш ва мустаҳкамлаш максадида қўллаш самарали натижаларни беради.

Усулни амалга ошириш босқичлари:

1. Дастрлаб иштирокчиларга белгиланган мавзу юзасидан тайёрланган топшириқ, яъни тарқатма материалларни алоҳида-алоҳида берилади ва улардан материални синчиклаб ўрганиш талаб этилади. Шундан сўнг, иштирокчиларга тўғри жавоблар тарқатмадаги «якка баҳо» колонкасига белгилаш кераклиги тушунирилади. Бу босқичда вазифа якка тартибда бажарилади.

2. Навбатдаги босқичда тренер-ўқитувчи иштирокчиларга уч кишидан иборат кичик гуруҳларга бирлаштиради ва гуруҳ аъзоларини ўз фикрлари билан гуруҳдошларини танишитириб, баҳслашиб, бир-бирига таъсир ўтказиб, ўз фикрларига ишонтириш, келишган ҳолда бир тўхтамга келиб, жавобларини «гуруҳ баҳоси» бўлимига рақамлар билан белгилаб чиқиши топширади. Бу вазифа учун 15 дақиқа вақт берилади.

3. Барча кичик гуруҳлар ўз ишларини тугатгач, тўғри ҳаракатлар кетма-кетлиги тренер-ўқитувчи томонидан ўқиб эшиттирилади, ва ўқувчилардан бу жавобларни «тўғри жавоб» бўлимига ёзиш сўралади.

4. «Тўғри жавоб» бўлимида берилган рақамлардан «якка баҳо» бўлимида берилган рақамлар таққосланиб, фарқ булса «0», мос келса «1»

балл қуишиң сүралади. Шундан сүнг «якка хато» бўлимидағи фарқлар юқоридан пастга қараб қўшиб чиқилиб, умумий йиғинди ҳисобланади.

5. Худди шу тартибда «тўғри жавоб» ва «гурух баҳоси» ўртасидаги фарқ чиқарилади ва баллар «гурух хатоси» бўлимига ёзиб, юқоридан пастга қараб қўшилади ва умумий йиғинди келтириб чиқарилади.

6. Тренер-ўқитувчи якка ва гурух хатоларини тўпланган умумий йиғинди бўйича алоҳида-алоҳида шарҳлаб беради.

7. Иштирокчиларга олган баҳоларига қараб, уларнинг мавзуу бўйича ўзлаштириш даражалари аниқланади.

**Графикли организерлардан маълумотларни таҳлил қилиш,
солишлириш ва таққослашнинг йўл ва воситаларидан “SWOT-таҳлил”
усули, Венна диаграммаси усулидан фойдаланилади.**

“SWOT-таҳлил” усули

Методнинг мақсади: мавжуд назарий билимлар ва амалий тажрибаларни таҳлил қилиш, таққослаш орқали муаммони ҳал этиш йўлларни топишга, билимларни мустаҳкамлаш, тақрорлаш, баҳолашга, мустақил, танқидий фикрлашни, ностандарт тафаккурни шакллантиришга хизмат қиласи.

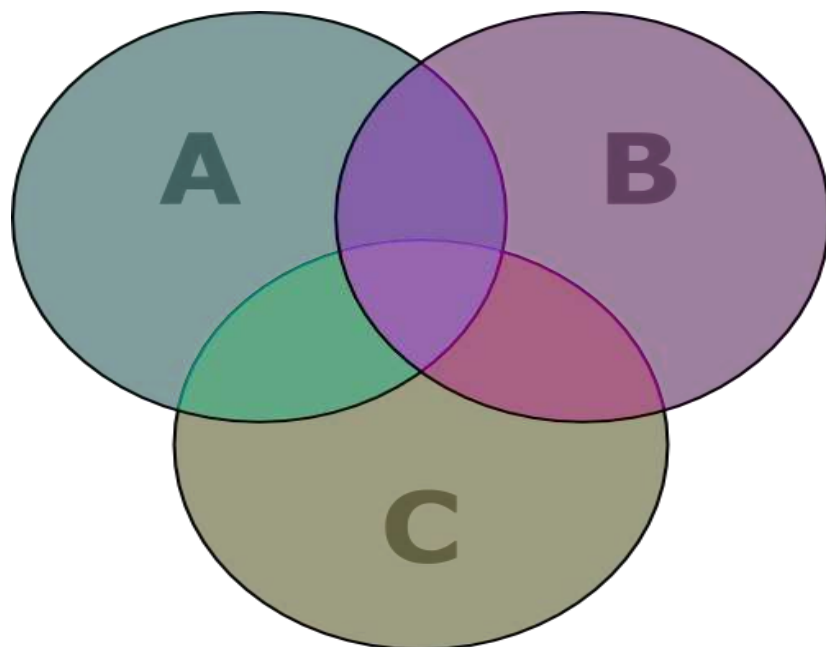


Венна Диаграммаси усули

Усулнинг мақсади: Бу метод график тасвир орқали ўқитишни ташкил этиш шакли бўлиб, у иккита ўзаро кесишган айлана тасвири орқали ифодаланади. Мазкур метод турли тушунчалар, асослар, тасавурларнинг анализ ва синтезини икки аспект орқали қўриб чиқиш, уларнинг умумий ва фарқловчи жиҳатларини аниқлаш, таққослаш имконини беради.

Усулни амалга ошириш тартиби:

- иштирокчилар икки кишидан иборат жуфтликларга бирлаштириладилар ва уларга қўриб чиқилаётган тушунча ёки асоснинг ўзига хос, фарқли жиҳатларини (ёки акси) доиралар ичига ёзиб чиқиш таклиф этилади;
- навбатдаги босқичда иштирокчилар тўрт кишидан иборат кичик гурухларга бирлаштирилади ва ҳар бир жуфтлик ўз таҳлили билан гуруҳ аъзоларини таништирадилар;
- жуфтликларнинг таҳлили эшитилгач, улар биргалашиб, қўриб чиқилаётган муаммо ёхуд тушунчаларнинг умумий жиҳатларини (ёки фарқли) излаб топадилар, умумлаштирадилар ва доирачаларнинг кесишган қисмига ёзадилар.



Графикли организерлардан муаммони аниқлаш, таҳлил қилиш ва уни ҳал этишини режалаштиришнинг йўллари ва воситаларидан Ишикава диаграмасидан фойдаланилади.

«Балиқ скелети»

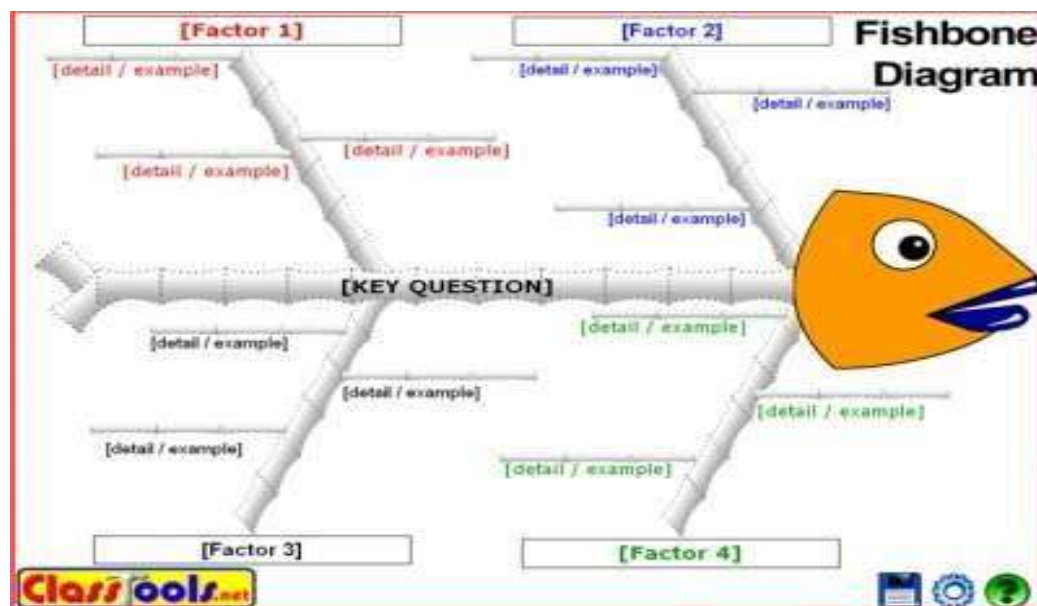
диаграммаси

бир қатор муаммоларни
тасвирлаш ва уни ечиш
имконини беради.
тизимли фикрлаш,
тузилмага келтириш,
таҳлил қилиш
кўникмаларини
ривожлантиради

Чизмани тузиш қоидаси билан танишадилар алоҳида кичик гурухларда юқори суюгига кичик муаммони ифодалайди пастда эса, ушбу кичик муаммолар мавжудлигини тасдиқловчи далиллар ёзилади

Кичик гурухларга бирлашадилар, тақослайдилар, ўзларининг чизмаларини тўлдирадилар, Умумий чизмага келтирадилар.

Иш натижаларининг тақдимоти



Балиқ скелети, Ишикава ёки
Илдиз сабаблар таҳлили диаграммаси.

III. НАЗАРИЙ МАТЕРИАЛЛАР

1-мавзу: Касаллик ҳақида умумий таълимот.

Касаллик таърифи. Этиологияси. Патогенези. Компенсатор жараёнлар. Морфогенез. Патоморфоз. Касалликлар классификацияси. Биологик ахамияти. БССТ ХКК-10. Тиббий-биологик мутассисликларда замонавий диагностика усуллари.

Режа:

1. Касалликни таърифи. Этиология. Патогенез.
2. Патоморфоз. Морфогенез. Компенсатор жараёнлар.
3. Касалликлар классификацияси.

Таянч иборалар: касаллик, этиология, патогенез, морфогенез, классификация, гипертрофия, атрофия, метаплазия, дисплазия.

1.1. Касалликни таърифи. Этиология. Патогенез.

Инсонларда учрайдиган касаллик мураккаб ижтимоий ҳодиса бўлиб, унинг асосида яхлит организмнинг патоген омилга кўрсатадиган реакцияси ётади. Касаллик деган ту-шунчага адабиётда хар хил таъриф берилади, шу таърифлар умумлаштириб кўриладиган бўлса, *касалликни ташки ва ички патоген омиллар таъсири билан организмдаги тузилма-ларнинг зарарланиши ва функцияларининг бузилиши оқиба-тида инсон одатдаги ҳаётининг издан чиқишидир деб қараш мумкин бўлади.*

Ҳар бир касаллик гомеостазнинг анча издан чиқиши, организмнинг ўзгариб турган ташки муҳит шароитларига мос-лашиб олиш лаёқати йўқолиб кетиши, ҳимоя механизмлари-нинг сусайиб қолиши билан бирга давом этиб боради. Мана шуларнинг ҳаммаси маҳаллий ва умумий структура ўзгаришларини келтириб чиқаради.

Касаллик кўринишлари организмга етган шикастнинг ўзигагина боғлик бўлиб қолмасдан, балки ҳимояловчи, компенсатор ва мослаштирувчи жараёнлар бошланишига ҳам боғ-лиқдир, чунки *касаллик яшаши шароитларига организмнинг ўзига хос шакл ва даражаларда мослашувиди.*

Одамда учрайдиган касалликларнинг анчагина қисми аввал алматларсиз ўтиб ббрани (касаллик олди даври) ва ўз тараққиётининг муайян бир даврида касаллик клиник алматлар, белгилар билан зоҳир бўлади. Мана шу давр касалликнинг ўтишида ҳимояловчи, компенсатор ва мослаштируви реакцияларнинг кўпдан бери зўрайиб бораётган структура ўзгаришларини бартараф эта олмайдиган давр бошланга-нини билдиради.

Касалликнинг тараққий этиши, авж олиб боришида учта асосий босқич тафовут этилади: 1) касаллик қарор топиб бо-радиган босқич (касаллик олди даври, касалликнинг бошланиши); 2) касалликнинг клиник манзараси авжига чиқкан давр; 3) соғайиш. Мана шу босқичларнинг ҳар қайсисида структура ўзгаришлари ва касаллик кўринишларининг нисбати турлича бўлади.

ЭТИОЛОГИЯСИ

Касалликнинг сабаблари жуда хилма-хил. Инсон атрофидаги муҳитнинг ҳамма омиллари касалликка сабаб бўлиши мумкин. Айни вақтда табиий омилларгина эмас (бактерия-лар, вируслар, шикастланиш, канцероген модда-

лар), балки инсоннинг фаолиятига алоқадор бўлган сунъий омиллар ҳам аҳамиятга эга бўлиши мумкин. Ана шундай сунъий омиллар жумласига ҳар хил синтетик, органик бирикмаларнинг турмушда, озиқ-овқат масалликларида, фармакологик воситаларда тобора кўпроқ қўлланилаётгани, қишлоқ хўжалиги ва саноатда заҳарли моддалар, жумладан пестицидларнинг тобора ортиқча ишлатилаётгани киради.

Касалликларнинг пайдо бўлишида *хатар омиллари*, яъни касалликка йўл очадиган, унга мойиллик туғдирадиган шаро-итлар бўлиши ҳам аҳамиятга эга. Организм реактивлиги ва иммунобиологик механизmlарнинг ҳолати, кексалик, ташқи муҳитнинг турли ноқулай шароитлари, чекиш, ҳисҳаяжонларни жунбушга келтирадиган турли ҳолатлар, яъни стресс-лар шулар қаторига киради. Масалан, пневмонияларнинг бошланишида инфекция (пневмо-кокк, стафилококк, вирус) нинг ўзигина аҳамиятга эга бўлиб қолмай, балки организм реактивлигининг ҳолати, совқотиш ҳам аҳамиятга эгадир. Атеросклерознинг бошланишида липидлар алмашинувининг бузилишидан ташқари одамнинг чекиши, ёши, ҳаддан ташқари кўп ичкилик ичиши, кам ҳаракат қилиб турмуш кечириши ҳам аҳамиятга эга бўлади.

Этиологик омилларнинг ҳаммасини ташқи (экзоген) ва ич-ки (эндоген) омилларга ажратиш расм бўлган. Экзоген омиллар жумласига механик, кимёвий моддалар, ҳарорат, овқат, микроблар, вируслар, замбуруглар таъсири киради ва ҳоказо. Инсоннинг ирсияти, организмнинг одам ёши ва конституциясига алоқадор хусусиятлари эндоген омиллар бўлиб ҳисобланади. Зтиологик омилларнинг мана шу иккала гурухи бир-бирига боғлиқdir, чунки организмнинг ирсияти, конституцияси, олий нерв фаолиятининг хусусиятлари инсоннинг фило- ва онтогенетик ривожланиш тарихида ташқи муҳит омиллари таъсири остида шаклланиб борган.

ПАТОГЕНЕЗИ

Патогенез умуман касаллик ва хусусан кўринишларининг авж олиб бориши механизмиdir. Касалликларнинг келиб чикиши, авж олиб бориши, ўтиши ва оқибатига тааллуқли умумий қонуниятларни ўрганиш патогенез тўғрисидаги уму-мий таълимотнинг мазмунини ташкил этади. Худди этиология сингари, патогенезни билиб олиш назарий жиҳатдангина аҳамиятга эга бўлиб қолмай, балки врачнинг амалий фаоли-яти учун ҳам катта аҳамиятга эгадир. «Патогенез» тушунча-си функционал ўзгаришларнигина эмас, одатда муайян бир тузилмаларда кўпроқ. кўзга ташланадиган бирламчи морфологик ўзгарышларни ҳам ўз ичига олади. *Айни вақтда касал-ликнинг авж олиб боришида шикастланиши билан ҳимоя-ланиши (адаптация, компенсация)нинг ўзаро муносабатлари муҳим аҳамият касб этади, яллиғланиш мисолида буни айниқса яққол кўриш мумкин.* Чунончи, яллиғланиш ўчофида патологик жараёнлар (альтерация, веноз кон димлдниши, қоннинг тўхтаб қолиши — стаз бошланиши, шиш келиши, моддалар алмашинувининг бузилиши, заҳарли моддалар ҳосил бўлиб бориши) билан бир қаторда ҳимояловчи ва компенсатор жараёнлар ҳам авж олиб боради (артериал қон ке-лиши кўпаяди, яллиғланиш ўчофи атрофидаги тўқималарда алмашинув жараёнлари кучаяди; иммун реакциялар, лимфо-цитлар миграцияси, фагоцитоз бошланади ва

хоказо). Бирок, ҳимояловчи ва компенсатор жараёнларнинг бир қанча ҳолларда патологик жараёнларга сабаб бўла олишини таъқидлаб ўтиш керак. Масалан, ўз табиатига кўра ҳимояловчи реакциялардан бўлмиш иммун реакциялар аутоиммун касалликлар (система қизил югириги, яъни волчанкаси, ревматоид артрит ва бошқалар) га сабаб бўлиши мумкин.

Касалликнинг клиник кўринишлари организмдаги заарар-ланиши (альтерация), ҳимояловчи, компенсатор ва мослашти-рувчи реакцияларнинг адаптация реакцияларининг нисбатига боғлиқ. Юқорида айтилганидек, касаллик патоген омил таъ-сири остида етган қандай бўлмасин бирор шикастдан («бузилишдан»)бошланади. Шу билан бирга бу «бузилиш» ҳар қан дай даражадаги тузилмаларда, жумладан молекулалар дои-расида рўй бериши мумкин. Шу нуқтаи назардан олинадиган бўлса, шикаст етишни, заарарланишини (альтерацияни) субҳужайра органеллалари, ҳужайралар, тўқималар, органлар тузилишигина эмас, балки молекулалар тузилишининг ўзга-риши, шунингдек молекулалар доирасида рўй берадиган қайта гурухланиши деб қараш мумкин.

Мана шу структура ўзгаришларининг ҳаммаси қандай доирада рўй беришидан қатъий назар, функцияларнинг ўзгариши билан бирга давом этиб боради. Системаларнинг структуравий қайта гурухланиши (рекомбинация) натижасида рўй берадиган сифат ўзгаришларининг биологиядаги энг ёрқин мисоли ген мутациялари (хромосомалар қисмларининг дислокацияси.турли хромосомалар қисм-ларининг алмашиниши, хромосомалар қисмларининг 180° га бурилиш (инверсияси)дир. Шу мутацион ўзгаришлар синтезланадиган оқсил сифатига таъсир қилмайдиу, унинг шаклини, ферментатив фаоллигини, синтез тезлигини ўзгартиради, мана шу нарса пиравард-натижада энзимопатиялар бошла-нишига сабаб бўлади. Хромосома аппаратининг қайта гу-рухланиши билан бирга унда миқдор ўзгаришларининг рўй бериши (анеуплоидия, полиплоидия) организмнинг компенса-тор-мослаштирувчи реакцияларида ҳам, бир қанча ирсий касалликларнинг келиб чиқишида ҳам муҳим ўрин тутади. Қайта гурухланиш ҳоллари тинмай ўзгариб турадиган ташқи муҳит шароитларига организмни мослаштирувчи адаптив реакцияларнинг муҳим механизмидир. Патологик жараёнлар авж олиб бораётганида бошлана-диган адаптация организмда касалликка қаршилик кўрсатувчи турли компенсатор ҳимояловчи механизмларнинг ишга тушишида катта аҳамиятга эга.

1.2. Патоморфоз. Морфогенез. Компенсатор жараёнлар.

Компенсатор жараёнлар шикастланишига жавобан организмда бошланадиган адаптацион реакцияларнинг маълум бир туридир. Шикаст туфайли бузилган функциялар шу жараёнлар туфайли аслига келиб боради, шу муносабат билан бу жараёнлар соғайиш омилларидан бири бўлиб ҳисобланади. Шикастловчи омилни йўқ қиласидиган ёки чеклаб қўядиган бошқа адаптацион реакциялар — антителолар ишланиб чиқиши, фагоцитоз, яллигланиш ва бошқалар ҳам организмнинг соғайишида муҳим ўрин эгаллайди.

Компенсатор жараёнлар молекулалар, субҳужайра тузил-малари, ҳужайралар,органлар ва системалар доирасида бўлиши мумкин. Орган дои-

расида рўй берган бирламчи ши-кастланиш ўша орган, системалар, яхлит ор-ганизм доирасида бошланадиган компенсатор реакциялар билан бирга давом этиб боради. Чунончи, юрак порокларида бузилган қон айланишининг компенсацияланиши юракнинг қайси бўлими қўпроқ зўриқаётган бўлса ўша бўлимнинг гипертрофияланиши ҳисобига юзага чиқади. Ана шу компенса-тор гипертрофия организмда қоннинг нормал айланиб туришини таъмин-лайди. Буйракдаги нефронларнинг бир қисми ҳалок бўлиб кетганида (амилоидоз, нефросклероз маҳалда) омон қолган нефронлар функциясининг кучайиши ҳисобига шу орган ичida компенсация бошланади, нефронлар функциясининг кучайиши эса уларнинг гипертрофияланишига сабаб бўлади. Ҳужайра доирасида шикастланиш рўй берганида компенсатор реакциялар шикастланган ҳужайранинг ўзида ҳам, атрофидаги тузилмаларда ҳам бошланадиган регенератор жараёнлар кўринишида ифодаланади. Полиплоид ҳужайра геномларидан бири емирилганида ҳужайра ичida компенсация омон қолган геномлардаги рибонуклеин кислота (РНК) синтези кучайиши ҳисобига юзага чиқади. Бироқ, организмнинг мослаштирувчи компенсатор реакци-ялари авж олиб боришида анчагина вақтни талаб қиласидан гиперпластик жараёндан ташқари, молекулалар доирасида рўй берадиган рекомбинацион қайта гурухланиш ҳоллари ҳам муҳим аҳамиятга эга. Улар секунднинг мингдан ва миллиондан бир улушларига борадиган жуда катта тезлик билан ўтади, ҳолбуки, организмнинг миқдорий реакциялари (гипер-пластик реакциялар) йўлга тушиб кетгунча бир неча соат вақт керак бўлади. Зудлик билан бошланадиган компенсация асосида структуралар бир йўла гиперплазияга учрамасдан туриб, молекулалар доирасида рўй берадиган қайта гу-рухланиш ётади деб тахмин қилиш мумкин.

Организмда бўлиб ўтадиган мана шу ўзгаришларнинг ҳаммасини морфолог бевосита кузата олмайди, лекин шундай бўлсаям, уларни молекулалар доирасида рўй берадиган структура ўзгаришлари, аникрофи, структура-функционал ўзгаришлар деб караш керак. Мана шу ўзгаришлар структура билан функциянинг бирлигини исбот этувчи далиллар. Улар организмда «функционал касалликлар» бўлмаганидек, «соф функционал ўзгаришлар» ҳам бўлмаслиги ва бўла олмаслигидан ёрқин дарак беради.

Мослаштирувчи реакциялар ва организм умумий реактив-лигининг етарлича самарадор бўлмаслигига олиб борадиган сабабларнинг бири моле-куляр реакцияларнинг механизмла-ридаги ирсий ёки турмушда орттирилган нуқсонлардир деб тахмин килса бўлади. Бошкacha айтганда, адаптациянинг айнаши ва қандай бўлмасин бирор патологик жараён бошланишининг саба-би, ажабмаски, айнан молекулалар доирасида юзага чиқадиган мослашти-рувчи рекомбинацион ўзгаришлар-нинг одатдан ташқари йўлга кириб қоли-шидир. Издан чиққан функцияларнинг анатомик, гистологик ва субмикро-скопик доираларда бошланадиган адаптацияси ва компенсацияси атрофия, регенерация, гипертрофия, гиперплазия, жумладан ҳужайралар ичida бўлиб ўтадиган регенерация ва гиперплазия тушунчалари билан маҳкам боғланган. Адаптация ва компенсация ходисаларининг структуравий асосларини ҳозир-ги вактда молекуляр-атомлар доирасида ўрганиш керак, бунда моддаларнинг

рекомбинацион адаптив кайта тузилишини таҳлил қилиш шу ишнинг энг муҳим томонларидан бири бўлиб ҳисобланади.

МОРФОГЕНЕЗИ

Ҳар бир касаллик доимий бир нарса бўлмай, муайян тарзда ўзгариб боради. Кўпгина касалликлар (қорин тифи, атеросклероз, сил, гипертония қасаллиги) нинг ўтишида клиник-ана-томик жихатдан, авж олиб бориш қонуниятлари жихатидан бир-биридаи ажralиб турадиган бир қанча босқич ва давр-лар бўлади. Патологик анатомия касалликнинг турли давр-ларида ҳар хил орган ва тўқималарда рўй берадиган струк-тура ўзгаришларини ўрганади, ўрганганида ҳам касаллик авж олиб боргани сайин бу ўзгаришлар қай тариқа давом этйб, зўрайиб боришини ёки, аксинча, патологик жараённинг сўниши билан касалликнинг қай тариқа соғайишигача ўрганади (морфогенез).

ПАТОМОРФОЗИ

Ҳозир бир қанча касалликларнинг клиник-морфологик манзараси анча ўзгариб қолгани сезилмоқда (патоморфоз), бу экологик омиллар ва ижтимоий-маиший шароитларнинг тинмай ўзгариб турганига, ёши улуғлар сони кўпайиб, аҳоли қариб бораётганига, касалликларнинг олдини олиб бориш учун оммавий чора-тадбирлар кўрилаётганига, канчадан-қанча даво воситаюари ва усуллари қўлланилаётганлигига боғлиkdir.

Патоморфоз деган тушунча кенг маънода олинадиган бўлса, касалликларнинг умумий бир манзарасини, яъни касал-ланиш ва ўлиш холларида рўй бераётган ўзгаришларни (нозоморфоз) акс эттиради. Бир қанча инфекцион касалликлар (тоун, яъни ўлат, кайталама ва тошмали тиф) салмоги камайиб, ўпка, сут бези раки билан касалланиш ва булардан ўлиш холларининг кўпайиб бораётгани нозоморфозга ёрқин мисол бўла олади. Марказий Осиё минтақасида илгари кўп тарқалган протозоа ко колитлари, чиллашир (спру), висцерал лейшма-ниоз сингари касалликлар йўқолиб кетди. Шу билан бирга бу минтақада табиатан вирусларга алоқадор касалликлар (ўткир респиратор вирус инфекциялари, вирусли гепатит) салмоғи кўпайиш томонига ўтиб бормоқда. XX аср инсон хаёти учун хатарли бўлган касаллик — турмушда ортирилган иммунитет танқислиги синдроми (XX аср «ўлати») пайдо бўлиб қолгани билан таърифланади.

Патоморфоз сўзи тор маънода олинадиган бўлса, айрим касалликлар маҳалида учрайдиган тургун ва хийлагина кли-ник-анатомик ўзгаришлар деган тушунчани англатади. Маса-лан, қорин тифи инфекцион-токсик шок сингари асоратларининг қўпайиб бораётганилиги билан таърифланади. Ревматизм учун касалликнинг субклиник ҳолда яширинча ўтиб, юрак қопқоқларида нуқсон пайдо қилиши ҳозир типик бўлиб қолди. Ўлимнинг бевосита сабаби ревматик эндокардитлардан иборат бўладиган ҳоллар камрок. учрайди.

1.3. КАСАЛЛИКЛАР КЛАССИФИКАЦИЯСИ

Инсонда учрайдиган касалликлар жуда кўп ва турли-тумандир, лекин уларни қуидаги мезонларга қараб гурухларга бирлаштириш мумкин:

I. Этиологияси бўйича (инфекцион ва ноинфекцион касалликлар).

II. Табиий ва сунъий омилларнинг инсон организмига кўрсатадиган бавосита ижтимоий таъсири умумий эканлиги бўйича (касб-корга алоқадор касалликлар, ҳарбий патология ва ҳоказо).

III. Асосий касаллик ўчогининг қаердалигини кўрсатиб берадиган анатомик-топографик белгиси бўйича (ўпка, юрак, буйрак, жигар касалликлари ва ҳоказо).

IV. Маълум бир жинсдаги, ёшдаги одамларда учраши бўйича (хотин-қизлар касалликлари, болалар касалликлари, кексаларда).

V. Қай хилда авж олиб бориши ва ўтишини кўрсатадиган умумий белгиси бўйича(ўткир, яrim ўткир, сурункали касалликлар).

VI. Патогенетик механизмларининг ўхшашлиги бўйича, масалан, ирсият ва аутоиммун касалликлар.

Ҳамма касалликлар ва шикастланиш ҳоллари, яъни жароҳатларнинг 1989 йилда қайта кўриб чиқилган X халқаро таснифига мувофик 21 синфга бўлинади:

Касалликлар синфлари ва қушимча бўлимлар	
I	Баъзи инфекцион ва паразитар касалликлар
II	Ўスマлар
III	Қон, қон яратиш органларининг касалликлари ва иммун механизм иштироки билан рўй берадиган айрим ўзгаришлар
IV	Эндокрин система касалликлари, овқатланишнинг бузилиши ва моддалар алмашинувидаги ўзгаришлар
V	Руҳий ўзгаришлар ва хулқ-атворнинг айнаши
VI	Нерв системасининг касалликлари
VII	Кўз ва ёрдамчи аппаратининг касалликлари
VIII	Кулоқ ва сўрғичсимон ўсимта касалликлари
IX	Қон айланиш системаси касалликлари
X	Нафас органлари касалликлари
XI	Ҳазм органлари касалликлари
XII	Тери ва тери ости клетчаткаси касалликлари
XIII	Суяк-мускул системаси ва биректирувчи тўқима касалликлари
XIV	Сийдик-таносил системаси касалликлари
XV	Хомиладорлик, туғруқ ва чилла даври
XVI	Перинатал даврида рўй берадиган айрим ҳолатлар
XVII	Тугма аномалиялар (ривожланиш нуқсонлари), деформациялар ва хромосом бузилишлар
XVIII	Бошқа рукнларда ажратиб кўрсатилмаган, клиника ва лаборатория текширишларида аниқланган симптомлар, белгилар ва нормадан ташқари чиқишилар
XIX	Травмалар, заҳарланишлар ва ташки омиллар таъсирининг бошқа баъзи асоратлари

XX	Касалланиш ва ўлимни ташқи сабаблари
XXI	Ахолини соғлигига ва соғлиқни сақлаш муассасаларига мурожат этишга таъсир этувчи омиллар
Ўスマлар морфологияси	

КАСАЛЛИКЛАРНИНГ БИОЛОГИК АҲАМИЯТИ

Касаллик кўринишларининг биологик аҳамияти ҳар хил. Касалликларнинг баъзилари тўқима ёки органлар функциялари издан чиқиб, тузилиши ўзгариб кетиши билан бирга давом этиб боради. Масалан, қорин тифида ингичка ичак ярасининг тешилиб кетиши (перфорация), гипертония касаллигига мияга қон куйилиши ва бошқалар бунга мисол бўла олади. Ана шундай ўзгаришлар жуда хатарлидир, чунки мазкур касаллик учун характерли шикаст бўлиб, сифат жиҳатидан олганда бутунлай янги, бошқача ҳодиса бўлиб хисобланади. Касалликнинг бошқа кўринишлари патоген омилнинг таъсирига ёки рўй берган «шикаст» туфайли бошланган структур-функционал ўзгаришларга жавобан организмнинг реакцияси бўлиб ҳисобланади, холос. Организмнинг бундай реакциялари ўзига яраша морфологик хусусиятларига эга бўлган мослаштирувчи-компенсатор ва химоя реакцияларидир (яллигланиш, иммунологик реакциялар, атрофия, гипертрофия). Яллигланишнинг ҳимояловчи роли инфекцион жараённинг тарқалиб боришини чеклаб қўйиб, кейинчалик унга батамом барҳам бериш ва заарланган орган, тўқима тузилиши ҳамда функцияларини тўла тиклашдан иборатdir. Пилорус торайиб колган маҳалда меъда девори гипертрофиясининг компенсатор аҳамияти ҳазм жараённинг одатдагича боришини таъминлашдан иборат.

Касалликларнинг оқибати ҳар хил бўлади. Баъзи ҳолларда одам согайиб кетади, яъни касаллик даврида за-рарланган системаларнинг тузилиши ва функциялари бата-мом тикланиб аслига келади. Қасалликнинг оқибати яхши бўлмаганида орган функциясини издан чиқариб, тузилишини ўзгартириб қўядиган турғун патологик ҳолат юзага келиши мумкин. Масалан, меъданинг чиқиш қисмида бир-бирига тақалиб турган иккита яра чандик бўлиб битиши натижасида меъда шу қисмининг торайиб қолиши, буйракнинг ундаги турли патологик жараёнлар, чунончи гломерулонефрит оқибатида бужмайиб, кичрайиб қолиши ва функциясининг издан чиқиши шулар жумласидандир.

Бир қанча ҳолларда касаллик марказий нерв системаси функцияларининг бадар издан чиқиши ва ҳаёт учун муҳим органларнинг фаолиятдан қолиши натижасида bemорнинг ўлиб кетиши билан тугалланади.

Организмнинг ажойиб хислатларидан бири унда бир андозадаги химоя реакциялари борлигидир, организм чекланган микдордаги шу реакцияларни ҳар хил тарзда бир-бирига пайваста қилиб қўшиш йўли билан жуда турлитуман ташқи таъсиrotларга тегишлича жавоб беради. Эволюция бир зайлдаги умумпатологик жараёнлар деб аталмиш жараёнларни —ҳамма касалликлар маҳалида ҳам учрайверадиган яллигланиш, тромбоз, регенерация, ги-

пертрофия, иммунитет, атрофия ҳодисаларини бир түплам ҳолига келтириб яратган.

Назорат саволлари:

1. Касалликни таърифи.
2. Касалликларни этиологияси.
3. Касалликларни патогенези.
4. Патоморфоз тушунчаси.
5. Касалликларни классификациялари.
6. Касалликни биологик ахамияти.

Фойдаланилган адабиётлар:

1. М. С. Абдуллаходжаева . Патологик анатомия. 1-кисм, 499 б. Тошкент -2011.
2. М.А. Пальцев, Н.М. Аничков «Патологическая анатомия», 1-том, Общий курс, М., 2001 г.
3. Международная статистическая классификация болезней, травм и причин смерти 10-го пересмотра, 1995 г.

2-мавзу: Хужайра ва тўқималар шикастланиши. Қайтар ва қайтмас шикасталанишлар. Некроз. Апоптоз.

Режа:

1. Хужайра ва тўқималар шикастланиши сабаблари, морфологик намоёнлари.
2. Қайтар шикастланишлар. Дистрофиялар.
3. Қайтмас шикастланишлар. Некроз. Апоптоз.

Таянч иборалар: шикастланиш, физик, биологик ва химик омиллар. Дистрофия, оқсилли, ёғли, углеводли, минералли. Декомпозиция, инфильтрация, трансформация, айнаган синтез. Некроз, коагуляцион, колликовакцион. Апоптоз.

2.1. Хужайра ва тўқималар шикастланиши сабаблари, морфологик намоёнлари.

Этиологик омил таъсирига жавобан ҳужайра ва тўқималарда касалликнинг бошланишидан бошлаб, то охирги қайтмас ўзгаришларигача бирин-кетинлик билан амалга ошиб борадиган жараёнлар ҳисобланади. Шунинг учун касалликлар патогенезини ўрганиш патология соҳасининг асосий вазифаларидан бири ҳисобланади. Касалликни бошлаб берадиган сабаблари, у инфекция ёки молекула даражадаги сабаби аниқ бўлсада, касалликни тушинарли деб бўлмайди. Масалан: муковисцидозни тушиниш учун, фақат нуқсон генни билиш камлик қиласи, ўпка, ошқозон ости бези ва бошқа аъзоларда пайдо бўладиган киста ва фиброзга олиб келувчи биокимёвий, иммунологик ва морфогенетик жараёнларни ~~ж~~ тушиниб етиш зарур ҳисобланади.

Морфологик текширувлар. Морфологик текширувлар касалликларнинг этиологик омилларини, ҳамда ҳужайра ва тўқималардаги касалликга хос структур ўзгаришларни очиб ташлайди. Морфологик диагноз

қўйиш амалиёти касалликларнинг структур асослари ва ривожланиб бориш механизмини очишга қаратилади. Хозирги кунга келиб морфологик диагностика усулларининг имкониятлари молекуляр биология ва иммуногистокимёвий таҳлиллар пайдо бўлганлигидан кескин кенгайди. Хужайралар ДНК тўпламини молекула даражада таҳлил қилиш усули ҳавфли ўスマларнинг бир-биридан генетик фарқини аниқлашга имкон яратди. Бу усулларнинг кенг миқёсда қўлланилиши секин-асталик билан одатий морфологик усулларни сиқиб чиқармоқда.

Функционал бузилишлар ва клиник белгилари. Аъзо, тўқима ва хужайраларда юз берадиган морфологик ўзгаришларнинг тури ва тарқоқлиги, уларнинг функциясига таъсир қилиб, ўзига хос клиник белгиларни, касалликнинг кечиши ва оқибатларини белгилайди. Аъзо ва тўқималар шикастланишининг деярлик барча формалари молекулалар даражасидан ёки хужайраичи органеллалари структур ўзгаришидан бошланади. Бу тушунчани XIX-асрда замонавий патологиянинг асосчиси Рудольф Вирхов олдинга сурган. Шунинг учун, биз патологик ҳолатлардаги шикастланишларни молекуляр механизмлар ва хужайраичи структур ўзгаришларни аниқлашдан бошлаймиз. Малумки, тўқималардаги барча хужайралар бир-бири билан доимо ўзаро таъсир асосида яшайди, ҳамда хужайралар оралиқ тўқима ва моддаси мураккаб тизимга эга бўлиб, аъзонинг бир бутинлиги учун зарур ҳисобланади. Хужайра – хужайра орасидаги, хужайра-оралиқ тўқима орасидаги ўзаро муносабат шикастланишга қарши жавоб реакциясида ҳамда касалликнинг ҳам морфологик, ҳам клиник белгилари пайдо бўлишидануҳим ўрин эгаллади.

Стресс ва заарли таъсиротларга хужайралар реакцияси.

Хужайралар моддалар алмашинуви, дифференциалланиши, ихтисосланиши, қўшни хужайралар билан муносабати ва метаболик субстратлар борлигини бошқарадиган генетик дастурлари асосида маълум ҳажмдаги функция ва структур тузилишга эга. Хужайрада ўзининг физиологик талабларини қондириш ва турғун тузилишга эгалик қобилиятини сақлайдиган ички гомеостаз мавжуд. Физиологик стресслар оғирлашса ёки патологик таъсиротлар пайдо бўлса хужайрада маълум бир функционал ва морфологик ўзгаришлар ривожланади, натижада хужайранинг янги кўринишдаги хаёт фаолиятини сақлаб қолишга қоратилган реакция вужудга келади ва буни адаптация дейилади. Адаптацияланиш реакцияси хужайралар сонининг кўпайиши – гиперплазия, хужайра ҳажмининг катталashiши – гипертрофия ёки аксинча ҳажмининг кичиклашиши – атрофия билан намоён бўлади.

1.1-расм.

Стресс ва заарли таъсиротларга хужайраларнинг жавоб реакцияси

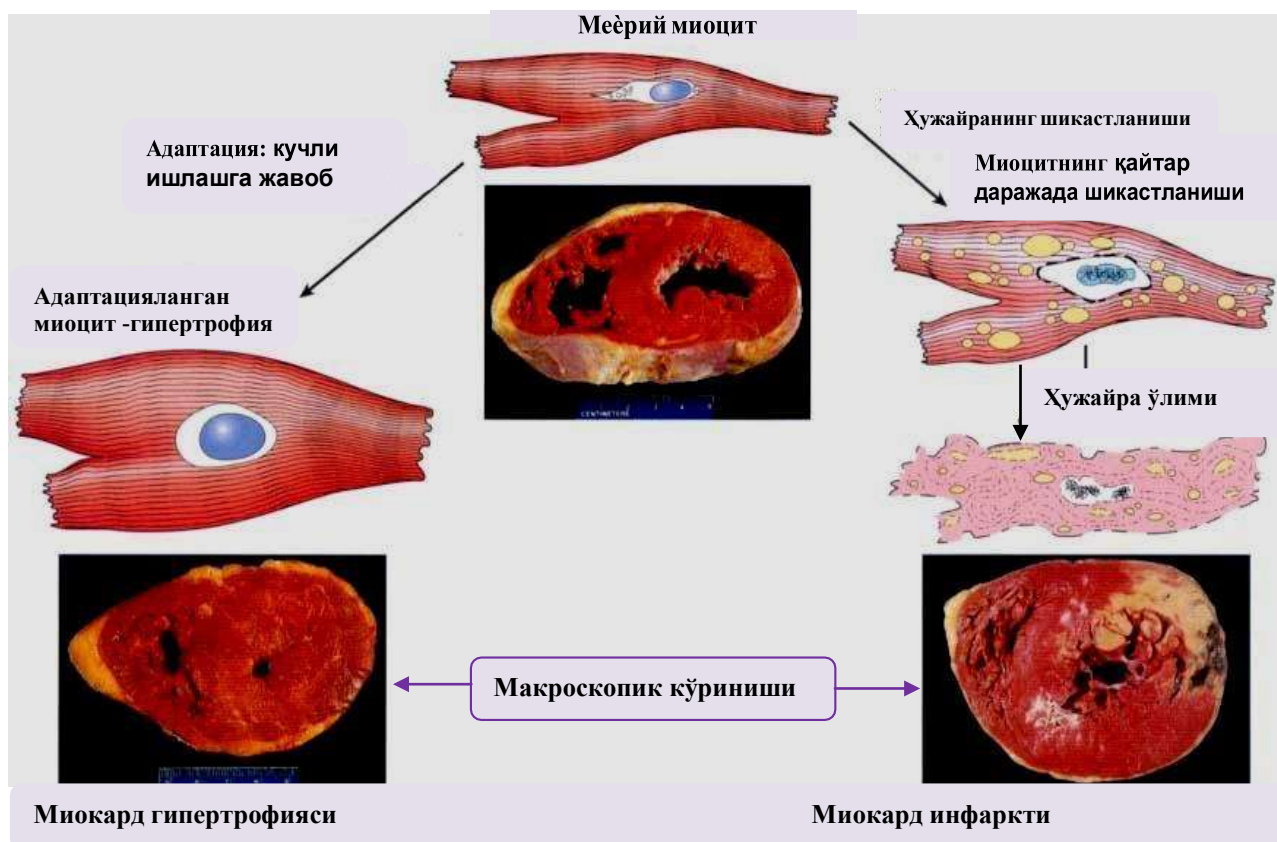
Меёрий ҳужайра (гомеостаз)

АДАПТАЦИЯ

Хужайранинг шикастланиши ва ўлиши

Стрессга ва зарарли таъсиротларга жавобан адаптацияланиш чегарасидан ошиб кетса ҳужайрада шикастланиш бошланади. Ҳужайра шикастланиши ҳам маълум даражагача қайтар бўлади, агар -қайтмас нуқтасидан ошиб кетса шикастланиш қайтмас бўлиб, ҳужайра ўлими билан тугайди. 1.1-расмда кўрсатилгандек, адаптация, қайтар даражадаги шикастланиш ва ҳужайранинг ўлимини бирин-кетинлик билан ривожланадиган, ҳужайра функция ва тузилишининг кучайиб борувчи ёмонлашиш даражалари деб ҳисобласа бўлади. Масалан: қон босимининг мунтаззам равишда ошиб боришига жавобан юрак миокарди гипертрофияланади. Бунда, агар миокарднинг қон билан тамилланиши талабга нисбатан камайса, кардиомиоцитлар дастлаб қайтар даражадаги шикастланишга учрайди, агар қон билан таъминланиш тикланмаса миокард ҳужайралари нобуд бўлади (1.2-расм).

1.2-расм. Юрак миоцит ҳужайрасининг адаптацияси, шикастланиш оқибатидаги қайтар ва қайтмас ўзгаришлари.



1.2-расм. Меөрий, адаптацияга, қайтар шикастланишга ва некрозга учраган кардиомиоцитларнинг бир-бирига солиштирма расмлари. Бу ерда адаптация – гипертрофия, хужайранинг шикастланиши – ишемик некроз кўринишида кўрсатилган. Миокард гипертрофияси макроскопик жиҳатдан қоринча деворининг 2 смдан кўп қалинлашганлиги билан кўрсатилган. Ишемик некроз макроскопик жиҳатдан чап қоринча орқа-ёнбосх деворидаги трансмурал инфаркт кўринишида кўрсатилган. Юракнинг макроскопик кўринишдаги кўндаланг кесимида тўқима трифенилтетразолийнинг хлорли бирикмаси билан бўялган, бунда миокарднинг тирик-соғ қисми малина рангига бўялади. Некроз ўчоғида хужайралардан ферментлар чиқиб кетганлигидан бўялмасдан оқ-сариқ бўлиб кўринади.

Хужайранинг ўлими, бу – касалликлар эволюциясида аъзо ва тўқималарда юз берадиган муҳим воқейлик бўлиб, хужайра шикастланишининг якуний натижаси ҳисобланади. Бу - ҳар хил сабабларга кўра ривожланиши мумкин, жумладан ишемия, инфекция, захарлар таъсири, иммун реакциялар сабаб бўлади. Аслида, хужайралар ўлими эмбриогенез, гистогенез, органогенез даврларида ва гомеостазни меёрда ушлаш жараёнининг меёрий ҳолати ҳисобланади. Хужайралар ўлимининг иккита тури мавжуд: некроз ва апоптоз. Некроз, бу – хужайра ўлимининг зарарли таъсиротлар оқибатида юз берадиган қайтмас патологик жараёни ҳисобланади. Апоптоз эса хужайранинг ўз иш-фаолиятини тутатгандан сўнг ички генлашган назорат дастури асосида ўзини-ўзи ўлдиришdir. У эмбриогенезда кераксиз хужайралар пайдо бўлишига, ҳамда ҳар хил физиологик жараёнларнинг меёрда кечишини таъминлашга қаратилан. Апоптоз айrim патологик жараёнларда ҳам ривожланиши мумкин, қачонки шикастланиш ядронинг ДНКсига таъсир қилган бўлса ёки хужайранинг шикастланиши қайтмас даражада бўлса амалга ошади.

Ҳар хил турдаги стресслар таъсирида тўқима ва хужайраларда қайтар даражадаги турлича хужайраичи ўзгаришлари кузатилади, лекин шикастланиш ва ўлим ривожланмайди (1.1-жадвалга қаранг). Бунда метаболик ўзгаришлар хужайра цитоплазмасида ҳар хил моддаларнинг, жумладан оқсил, ёғ ва углеводларнинг тўпланиши билан намоён бўлади. Кальций ўлган хужайралар ўчоғида тўпланиб, патологик кальцификацияга олиб келади.

Ушбу бобда дастлаб биз, хужайранинг стрессга қандай адаптацияланиши, хужайранинг ўткир шикастланиш формаларининг механизmlари ва оқибатларини муҳокама қиласиз. Сублетал таъсиротлар оқибатида ривожланадиган хужайраичи ўзгаришлар, моддалар тўпланиши, кальцификация ва хужайранинг қаришини ўрганамиз.

Хужайра ўсиши ва дифференцировкасининг мослашиши.

Хужайралар талабнинг ошиши ва ташқи таъсиротларга гиперплазия ва гипертрофия билан, озиқа моддалар билан кам таъминланишига атрофия билан жавоб беради. Айrim ҳолларда, хужайралар бир турдан бошқа турга айланиши мумкин, бу метаплазия дейилади. Хужайра адаптациясининг кўп сонли молекуляр механизмлари мавжуд. Мосланишнинг айrim турлари хужайранинг ўзи ёки атрофдаги хужайралар ишлаб чиқарадиган омиллар

томонидан фаоллашади. Бошқа механизмлари ҳужайра ташқи мембранасидаги рецепторларнинг фаоллашувига боғлиқ. Ҳужайранинг мосланиши бўлиши мумкин, қачонки шу ҳужайрада талаб ошса, гипертрофияланиш учун ишлаб чиқариладиган оқсил синтези индукцияланганда. Ёки эндометрийда эстроген таъсирида ҳужайралар пролиферацияланиши индукцияланади. Суринкали яллигланиш ва фиброз жараёнларида мосланишнинг яна бир турировожланади, яъни коллаген синтезловчи ҳужайралар бир турдаги оқсил ўрнига бошқа турдаги оқсил синтезлайди.

ГИПЕРПЛАЗИЯ

Гиперплазия, бу – тўқима ва аъзоларда ҳужайралар сонининг кўпайиши. Гипертрофия эса аъзо, тўқима ёки ҳужайра хажмининг катталashiши. Гиперплазия ва гипертрофия ҳар хил турдаги жараёнлар бўлишига қарамасдан, кўпинча улар биргаликда ривожланади ва бир хил ташқи таъсиrotга боғлиқ бўлиши мумкин. Масалан, гормон таъсирида индукцияланган бачадоннинг ўсиши, бир вақтнинг ўзида силлиқ мушак ҳужайраларининг ҳам сони, ҳам хажмининг катталashiши билан давом этади. Қачонки, ҳужайра ядросида ДНК синтезига қодир, у митоз усулида кўпайиб гиперплазияланади, бўлина олмайдиган ҳужайралар эса фақат гипертрофияланади. Гиперплазия физиологик ёки патологик жараён кўринишида ривожланиши мумкин.

1.1-жадвал. Шикастланишларга ҳужайраларнинг жавоби

<i>Шикастловчи таъсиrotнинг тури ва оғирлиги</i>	<i>Ҳужайранинг жавоби</i>
Шикастлаш даражадаги физиологик таъсиrotлар	Ҳужайра адаптацияси
Гормонлар ва ўсиш омили таъсирида сзиқланишга бўлган талабнинг ошиши	Гиперплазия, гипертрофия
Озиқа моддалар микдорининг камайиши	Атрофия
Физик ва кимёвий омилларнинг суринкали таъсири	Метаплазия
Тўқимада кислород миқдорининг камайиши: кимёвий кўйиш, микробли инфекция	Повреждение клетки:
Ўткир ва ўз-ўзидан тўхтовчи таъсиrotлар	Қайтар даражадаги шикастланиш
Кучайиб борувчи ва оғир даражадаги шикастланиш, жумладан ДНК шикастланиши	Ҳужайранинг қайтмас даражадаги шикастланиши ва ўлими
	Некроз
	Апоптоз
Суринкали елгил даражадаги шикастланиш	Ҳужайра органеллаларининг структур ўзгариши
Генетик ёки ортирилган метаболик ўзгаришлар	Ҳужайра ичига моддалар тўпланиши ёки кальцификация
Узоқ умр кўришда ҳужайраларда кумуляция ва сублетал шикастланиш	Ҳужайраларнинг қариши

Физиологик гиперплазия

Физиологик гиперплазия иккига бўлинади:

- 1) гормонал гиперплазия,*
- 2) компенсатор гиперплазия.*

Гормонал гиперплазия қизлар балоғатга етганда ва ҳомиладорлик пайтида сут безлари без эпителийсининг гиперплазияси, ҳамда ҳомиладор бачадон деворининг физиологик гиперплазияси кўринишларида ёққол намоён бўлади. Қадимги юонон Прометей афсонасида жигарнинг кайта тикланишини тан олишган. Худолар оловини ўғирлагани учун Прометей тоғга занжирбанд қилинган, ва унинг жигарини хар куни ўлаксахўрлар еб кетишганда, кечаси жигари яна қайтадан тикланган. Жигар хужайралари пролиферацияси механизмини ўрганиш учун қисман гепатоэктомия тажрибавий моделидан фойдаланилса бўлади, нимага деганда бир қисми олиб ташланган жигар қисқа вақт ичида қайтадан тикланади. Худди шундай механизмни битта буйракни олиб ташлаганда, иккинчиси компенсатор гиперплазия ва гипретрофияга учрашида кўриш мумкин.

Гиперплазия механизмлари. Гиперплазия одатда маҳаллий ўсиш омилиниң кўп ишлаб чиқарилиши, хужайраларда ўсиш омилига сезувчан рецепторларнинг ошиши, хужайралар кўпайишига олиб келувчи хужайраичи ўстирувчи рецепторларнинг фаоллашувига боғлиқ. Бу омилларнинг фаоллашуви хужайралар генларига таъсир кўрсатиб, жумладан хужайралар бўлиниши циклини бошқарувчи генларга таъсир кўрсатади ва охир оқибатда хужайралар пролиферацияланиши билан тугайди. Гормонал гиперплазияда, гормонларнинг ўзлари ўсиш омили рецепторларига бевосита таъсир кўрсатиши мумкин ваҳужайралар генларини транскрипциялади. Компенсатор гиперплазияда ўсиш омили рецепторларини фаоллаштирувчи таъсиротлар кам ўрганилган. Аъзо ва тўқималар бир қисмининг нобуд бўлишида, аъзо хажмининг катталashiши нафақат, сақланиб қолган хужайралар пролиферацияланиши, балки бошқа хужайраларнинг ўзак хужайралардан пайдо бўлишига боғлиқ.

Масалан, жигарда жигаричи ўзак хужайралари физиологик гиперплазияда аҳамиятли эмас, лекин улар жигарнинг суринкали гепатит касаллигига регенерацияланишда қатнашиши мумкин, нимага деганда касалланган жигар хужайралари кўпая олмайди. Охирги йиллардаги клиник ва тажрибавий қузатишлар шуни кўрсатди, суяқ кўмигидаги мавжуд ўзак хужайралар бир қатор хужайралар такомил топишида, жумладан жигар хужайраларининг пайдо бўлишида иштирок этади. Бу маълумотлар шуни кўрсатадики, суяқ кўмигидаги ўзак хужайралар ўзгарувчан бўлиб, шикастланган тўқимага бориб, шу тўқима хужайрасига дифференциалланиб кўпайиш хусусиятига эга. Ўзак хужайраларнинг биологик ва клиник аҳамияти муҳокамасига З-бобда яна қайтамиз.

Патологик гиперплазия

Патологик гиперплазиянинг аксарият формалари гормонлар ва ўсиш омилиниң фаоллашуви ва уларнинг кўпайиши керак бўлган хужайраларга бевосита таъсир этишига боғлиқ. Эндометрийнинг гормон таъсиридаги гиперплазияси бунга мисол бўла олади. Меёрий менструал даврдан кейин

гипофиз гормонлари ва тухумдан эстрогени таъсирида эндометрий тўқимасининг пролифератив фаоллиги кескин ошади. Бу ҳолат менструал циклнинг 14-кунигача давом этади. Агар эстроген ва прогестерон миқдори орасидаги муносабат бузилса, эстрогеннинг абсолют ва нисбий миқдори ошиб, эндометрий безлари гиперплазияга олиб келади. Эндометрий гиперплазиясининг бу формаси кўпинча клиник жиҳатдан бачадондан дисгормонал қон кетиш билан намоён бўлади.

Эркаклар простата бези гиперплазияси патологик гиперплазияга яна бир мисол бўлади ва бу андрогенга жавобан ривожланади. Бу иккала аъзонинг гиперплазияси патологик гиперплазия бўлганлиги билан, бундаги жараён назорат остида ушланади, агар гормонлар миқдори меёrlаштирилса гиперплазия регрецияланиб тўхтайди. Патологик гиперплазияда жараён назоратда бўлганлиги билан рак касаллигидан фарқ қиласди, нимага деганда хавфли ўсма жараёнида ҳужайралар кўпайишини бошқариб бўлмайди. Шуни алоҳида таъкидлаш керакки, патологик гиперплазияни ўз вақтида тўхтатилмаса, охир оқибатда хавфли ўсмага айланиб бориши мумкин. Шунинг учун, эндометрий гиперплазияси бор аёллар ракка хавф солувчи гурухга киритилади.

Яралар битишидаги бириктирувчи тўқима ҳужайраларининг гиперплазияси муҳим жавоб реакцияси бўлиб, ундан фибробластлар ва қон томирларнинг пролиферацияланиши муҳим ўрин эгаллайди. Бу жараёнга ҳужайраларнинг ўсиш омили жавобгар ҳисобланади. Ҳужайралар ўсиш омили маълум бир гурухдаги вируслар таъсирида ҳам қўзғалиши мумкин, масалан, папилловирус таъсирида терида сўгаллар, шиллик пардаларда полиплар ва папилломалар ўсиши мумкин.

ГИПЕРТРОФИЯ

Гипертрофия, бу – ҳужайралар ўлчамлари катталashiшидан, аъзо ўлчамларининг йириклиши ҳисобланади. Шунинг учун, гипертрофияланган аъзода янги ҳужайралар кўпаймайди, балки олдиндан мавжуд ҳужайралар йириклишади. Ҳужайраларнинг катталashiши ҳужайра ичи тузилмаларининг синтезланиши ва гиперплазияси ҳисобига амалга ошади. Шуни алоҳида таъкидлаш керакки, ҳужайралари регенерацияланиб кўпайиш хусусиятига эга аъзоларда, патологик таъсиротларга жавобан ҳужайралар ҳам катталашади, ҳам кўпаяди. Ҳужайралари бўлинмайдиган аъзоларда эса, масалан миокардда кардиомиоцитлар фақат катталашади. Гипертрофияланган ҳужайралар ядросида ДНК миқдори кўпайиши мумкин, лекин митоз амалга ошмайди.

Гипертрофия физиологик ва патологик бўлиши мумкин, улар аъзонинг функционал фаоллашувида ва гормонлар таъсирида ривожланади. Ўрак ва скелет мушаклар кўндаланг-тарғил мушак ҳужайралари митотик бўлиш қобилиятига эга бўлмаганлигидан, кучланишларга мосланишда кучли гипертрофияга учрайди. Бунинг асосий сабаби кўпинча иш фаолиятининг ошиши ҳисобланади. Скелет мушаклар иш фаолияти ошганда, уларга тушган куч ҳар бир мушак ҳужайрасига алоҳида-алоҳида тарқалади ва шикастланишнинг олди олинади. Натижада мушак ҳужайралари

гипертрофияланиб, янги функционал ҳолатга ўтади ва фаоллиги ошади. Гипертония касаллиги ёки қопқоқчалар порогида юракда гемодинамиканинг суринкали бузилиши ривожланиб, гипертрофияланиш кузатилади. Бу жараёнларда мушак хужайраларда оқсиллар синтези функционал талабга жавобан кучайиб, миофibrillалар микдорини оширади ва меёргаги миоцитга нисбатан, ҳам хажм, ҳам функционал жиҳатдан гипертрофияланиб, фаоллашади.

Ҳомиладорликда бачадоннинг физиологик ўсиши гормонал гипертрофия ва гиперплазияга яхши мисол бўлади. Эстроген гормонининг миометрий хужайралари эстрогенли рецепторларига таъсири оқибатида силлиқ мушак хужайралари томонидан оқсиллар синтези кучайиб, хужайралар хажми катталашади ва гипертрофияланади. Худди шундай пролактин ва эстроген болага кўйракдан сут берганда, сут безларининг гипертрофияланишига сабаб бўлади. Бу мисоллар, гормонлар таъсиридаги физиологик гипертрофия ҳисобланади.

Охирги йиллар илмий адабиётлари маълумотлари бўйича маълум бўлдики, хатто кўндаланг-тарғил мушак хужайралари ҳам қисман пролиферацияланиш хусусиятига эга экан, ҳамда ўзак хужайра авлодларининг репопуляцияси оқибатида ҳам кўпайиши мумкин экан. Бу илмий маълумотлар, юқорида кўрсатиб ўтилган назарияни тасдиқлайди, яъни аъзо ва тўқималарга юк тушганда ёки хужайралари нобуд бўлганда, гиперплазия ва гипертрофия жараёнлари биргаликда ривожланади.

Гипертрофия механизмлари

Гипертрофия механизмлари юрак гипертрофияси мисолида кўп ўрганилган. Юрак мушак хужайраларининг гипертрофияланишида генлар индукцияланиши турли-туман йўллар орқали амалга ошади, улар ўз навбатида ҳар хил хужайра оқсиллари синтезини жадаллаштиради. Гипертрофия пайтида индукцияга учрайдиган генлар кодланувчи транскрипция омилларини ўз ичига олади, улар қуидагилардир, масалан, c-fos, c-jun; ўстирувчи омил (TGF- β , 1-инсулинга ўхшаш ўстирувчи омил [IGF-1], фибробластларни ўстирувчи омил; возоактив омиллар (\square -адренергик агонистлар, эндотелин-1, ва ангиотензин II). Бу омиллар 3-бобда кенг миқёсда муҳокама қилинган. Масалан, чақалоқларда мушаклар гипертрофияланганда, миозиннинг оғир занжири миозиннинг оғир занжири бета формасига алмашинади, бу эса миозиннинг аденоzinтрифосфатаза (АТФаза) ферменти фаоллигини пасайтиради ва мушак кам энергия сарфловчи қисқаришга ўтади.

Эмбрионал юракда бўлмачанинг натрийуретик омили (ANF) бир вақтнинг ўзида ҳам бўлмачада, ҳам қоринчада экспрессияланади. Бола туғилгандан кейин геннинг қоринчадаги экспрессияси секинлашади. Лекин юрак гипертрофияси реиндуцирланган ANF генга боғлиқ⁹. ANF пептидли гормон бўлиб, буйракда тузларни секрециялайди, қон хажмини ва босимини камайтиради, натижада гемодинамикани секинлашишига олиб келади.

Гипертрофия ва генлар экспрессияси учун қандай триггерлар керак?

Гипертрофияда хужайраларга сигнал берувчи иккита гурӯҳ триггерлар мавжуд: биринчиси мушакнинг чўзилишига сабабчи механик триггерлар;

иккинчиси – озиқлантирувчи триггерлар, жумладан: полипептидли ўстирувчи омил (IGF-1) ва вазоактив моддалар (альфа-адренергикли ангиотензин II). Замонавий текширув натижалари кўрсатишича, мушаклар гемодинамикасини кучайтирувчи сўриқишлиар таъсирида ўстирувчи омил ва вазоактив моддалар фаоллашиб, миоцитларни гипертрофияга олиб келувчи генлар экспрессиясига таъсир кўрсатади. Бу жараёнда мушак ҳужайралари ўлчамларининг катталашиши озиқа моддаларнинг кўп келиши билан амалга ошади¹⁰. Мушак гипертрофияси қанчалик даражада ва қанча вақт ичидагом этмасин, албатта чегарага бориб тақалади, ундан кейин мушакка тушган оғирликга мослаша олмасдан юрак етишмаслиги ривожланади. Жараённинг бу даврига келиб миокард толаларида дегенератив ўзгаришлиар ривожланади. Дегенератив ўзгаришлардан асосийлари, бу – миофибрillаларнинг қисқарувчи толалари лизисланиб, йўқола бошлайди. Натижада миоцитларнинг апоптоз ёки некроз йўли билан нобуд бўлиши ривожланиши мумкин.

АТРОФИЯ

Ҳужайранинг ўз ички моддаларини йўқотиши оқибатида ўлчамларининг кичиклашиши атрофия дейилади. У масланишнинг бир кўриниши бўлиб, ҳужайра ўлими билан тугаши мумкин. Агар етарли даражадаги ҳужайралар бу жараёнга чалинса аъзо ўлчамлари кичиклашиб, атрофияга учрайди. Атрофия физиологик ва патологик бўлиши мумкин. Атрофия хатто эмбрионал даврдан бошланиб, бутун хаёт давомида аъзо ва тўқималар физиологик атрофияга учраб боради. Масалан, ҳомила даврида қолқонсимон-тил найи атрофияланади. Бачадон туғруқдан кейин физиологик атрофияга учраб, ўлчамлари аввалги ҳолатга қайтади.

Патологик атрофия сабабларига боғлиқ ҳолда маҳаллий ва умумий бўлиши мумкин.

Атрофиянинг умумий сабаблари куйидагилар бўлиши мумкин:

Харакатнинг камайиши (харакатсизлик атрофияси) Оёқ синганда гипс билан қотириб қўйиш ёки оғир касалларнинг узоқ вақт ётиб қолиши оқибатида скелет мушаклар атрофияланади. Тез ривожланган атрофия, унинг сабаблари тўхтатилса ҳужайра ва аъзо ўз ҳолига қайтади. Узоқ вақт харакатсизлик оқибатида ривожланган атрофияда ҳужайралар сони камайиши, мушаклар хажми қайтмас даражада кичиклашиши мумкин, бу атрофия суюк тўқимасининг резорбцияси билан давом этиб, остеопорозга сабабчи бўлади.

Иннервациянинг йўқолиши (денервацион атрофия) Скелет мушакларнинг меёрий ҳолатда ишлаши уларнинг иннервациясига боғлиқ. Мушакларни иннервациялайдиган нерв толаларининг шикастланиши мушак толаларининг тезликда атрофияланishiiga олиб келади.

Қон билан тамилланишининг камайиши. Аъзо ва тўқималар қон билан таъминланишининг камайиши, яъни ишемия оқибатида муентаззам равища ҳужайраларнинг камайиши ҳисобига тўқима атрофияланади. Масалан: инсон қариб-қартайганда бош мия артерияларининг атеросклерози оқибатида мия тўқимаси муентаззам равища атрофияланаб боради.

Озиқланишининг етишмаслиги. Организм кескин озиб кетганда, дастлаб ёғ захираси йўқолиб, кейин оқсил алмашинуви бузилади, склет мушаклар учун энергия захираси камайишидан чуқур даражадаги оқсил-энергия етишмаслиги, яъни маразм ривожланади. Бу эса склет мушакларнинг сезиларли даражадаги атрофияланиши билан намоён бўлади. Бундай кескин озиб кетиш, яъни кахексия кўпинча суринкали яллигланишли касалликларда ва ракда кузатилади. Суринкали яллигланишли касалликларда яллигланиш цитокинлари ва ўсманинг некрозланиш омили меёрдан анча кўп ишлаб чиқарилиб, иштаҳани йўқотади ва мушакларни атрофиялайди.

Эндокрин бошқарувнинг йўқолиши. Аёлларда менопаузадан кейин эстроген таъсирининг йўқолиши эндометрий, қин эпителийси ва кўкрак безларининг физиологик атрофияланишига олиб келади.

Қариши (қариллик атрофияси). Қариш жараёни хужайраларнинг йўқолиши билан боғлиқ, айниқса хужайралари доимий бўлган юрак ва бош мияда амалга ошади.

Босим таъсиридаги атрофия. Фар қандай вакт оралиғида тўқиманинг сиқилиши атрофияга олиб келиши мумкин. Масалан, хавфсиз ўсманинг катталашиши атроф тўқимани сиқиб атрофияга олиб келади. Бунда атрофия ўсма томонидан қон томирларнинг сиқилиши, яъни ишемия оқибатида ривожланади.

Барча турдаги атрофиялар таъсирида хужайраларда бир хил кўринишдаги ўзгаришлар ривожланади, яъни хужайранинг ўлчамлари кичиклашади, лекин у яшаб кетиши мумкин. Атрофия, бу - хужайралар ичи структур бирликларининг кичиклашиш оқибати ҳисобланади. Мушаклар атрофиясида, хужайраларида митохондрий, миофиламентлар ва эндоплазматик тўр микдори кескин камаяди. Юқорида кўрсатилган сабаблар таъсирида хужайралар хажми кичиклашиб, улар ўртасида янгича муносабат юзага чиқади. Атрофияланган хужайра хажм жиҳатдан кичиклашсада, у тириклигини сақлаб қолади. Баъзида эса атрофия шундай даражага етадики, унда хужайра нобуд бўлади. Атрофияга олиб келувчи таъсиротлар, апоптозни ҳам индуksиялаши мумкин. Масалан, гормонлар бериш тўхтатилганда, апоптоз эндокрин безларнинг регрециясига олиб келади.

Атрофия механизмлари. Атрофиянинг биокимёвий механизмида оқсиллар синтези билан деградацияси ўртасидаги муносабат бузилиши бўлганлигидан, у тушинарли ҳисобланади. Бунда, оқсиллар деградацияси устун турса атрофия ривожланади. Сутэмизувчилар хужайраларида бир нечта протеолитик ферментлар тизими мавжуд, лекин улар ҳар хил вазифаларни бажаради. Хужайра лизосомалари нордон гидролазалар (масалан, катепсинлар) ва бошқа ферментлар ушлайди, улар ташқаридан кирадиган, хужайра юзасидаги оқсилларни ва айрим хужайра тузилмаларини лизислайди. Убиквитин – протеосомали фермент барча цитозолдаги ва ядродаги оқсилларни деградацияга учратади¹². Оқсилнинг парчаланиши убиквитин билан конъюгацияланишидан бошланади, кейин протеолитикли цитоплазматик оқсиллар парчаланади ва протеасомалар пайдо бўлади. Бу йўл тез кечувчи протеолизга жавобгар йўл ҳисобланиб, ҳар хил катаболитик шароитларда кузатилади, жумладан рак кахексиясида ҳам. Гормонлар,

айниңса глюкокортикоидлар ва қолқонсимон без гормони оқсилларнинг протеосомали деградациясини тезлаштиради, инсулин эса уни секинлаштиради. Бундан ташқари, цитокинлар ва ўсмаларни некрозлаш омили (TNF) мушакларда протеолизни кучайтиради.

Аксарият ҳолларда, атрофия ҳужайра ичидаги аутофагосомали вакуолаларнинг күйпайиши билан намоён бўлади. Бу мембранали вакуолаларда митохондрий ва эндоплазматик тўр каби органеллалар жойлашган бўлиб, лизосомаларнинг гидролитик ферментлари таъсирида парчаланиши керак. Лекин аутосомали вакуолалар ичидаги айрим ҳужайра тузилмалари парчаланмасдан сақланиб қолади. Бунга мисол, атрофияга учраган ҳужайра ичидаги липофусцин доначаларининг тўпланиши ва тўқиманинг жигаррангга бўялиши ҳисобланади (кўнғир атрофия).

Метаплазия

Метаплазия қайтар жараён бўлиб, бунда бир турдаги етилган ҳужайра ўрнига бошқа турдаги етилган ҳужайра пайдо бўлади. Бу, ҳам эпителий, ҳам мезенхимал ҳужайралар бўлиши мумкин. У баъзида стрессларга жавобан мосланиш жараёни кўринишида ҳам амалга ошади.

Эпителийли метаплазиянинг кенг тарқалган тури, бу – цилиндрик эпителийнинг яssi эпителийга айланishidir, кўпинча нафас йўлларида суринкали яллигланиш пайтида ривожланади. Одатда, сигарет чекувчиларда бўғиз ва бронхлар ҳилпилловчи цилиндрсимон эпителийси бир жойда ёки тарқоқ ҳолда кўп қаватли яssi эпителийга айланади. Сўлак безлари, ошқозон ости бези, ўт пуфаги найларида тош пайдо бўлганда, уларнинг секретор цилиндрсимон эпителийси функцияланмайдиган кўп қаватли яssi эпителийга айланади. Витамин А етишмаслиги нафас йўлларида яssi эпителий пайдо бўлишига сабабчи бўлади, А витаминнинг кўплиги кератинизацияга қарши ишлайди. Метаплазияланган кўп қаватли яssi эпителий бир қаватли цилиндрик эпителийга нисбатан чидамли ва яшовчан ҳисобланади. Агар бундай метаплазияланнишга олиб келувчи сабаблар тўхтатилмаса, оқибати ёмон бўлиши мумкин, яъни метаплазияланган эпителий хавфли ўсмага айланishi мумкин. Шунинг учун, нафас йўлларида учрайдиган ракларнинг аксарияти, кўп қаватли яssi эпителийли метаплазиядан кейин ривожланадиган яssi эпителийли рак ҳисобланади.

Кўп қаватли яssi эпителийнинг бир қаватли цилиндрик эпителийга метаплазияланниши қизилўнгачда рефлюкс гастрит пайтида хлорид кислота таъсирида ривожланади (Барретт метаплазияси). Бунинг оқибатида қизинўнгачнинг бу соҳаларида, одатда безли рак, яъни аденокарцинома ривожланади.

Бириктирувчи тўқимада метаплазия ривожланса, у тоғайга, суюкга ёки ёғ тўқимасига айланади.

Масалан, мушакларда суюк тўқимасининг пайдо бўлиши, яъни оссифициранган миозит, баъзида суюк сингандан кейин ривожланади.

Метаплазия механизмлари.

Метаплазия, бу – дифференциранган ҳужайра фенотипининг ўзгариши эмас, балки ўзак ҳужайраларнинг қайта дастурланиш натижаси ҳисобланади. Маълумки бундай ҳужайралар ҳар қандай тўқимада учрайди,

масалан, бириктирувчи тўқима таркибидаги дифференциранмаган мезенхимал ҳужайралар борлигидир. Метаплазия ривожланиши керак бўлса, бу ҳужайралар янги турдаги ҳужайраларга айланиб такомил топади. Ўзак ҳужайраларнинг маълум турдаги қаторга дифференцирланиши цитокинлар, ўсиш омили ва ҳужайралар атрофидаги матрикс тузилмалари таъсирида амалга ошади. Тўқима генлари ва дифференцирланишга жавобгар генлар бу жараёнда қатнашади, хозирги кунга келиб бу генларнинг бир қанчаси аниқланган¹⁴. Масалан, TGF- β махсус оиласига киравчи суюк морфогенетик оқсиллари бириктирувчи тўқимада хондроген ёки остеоген экспрессия қўзғатади¹⁵. Бу ўсиш омиллари, ташқи триггерлар кўринишида таъсир кўрсатиб, транскрипциянинг махсус омилларини чақиради, улар эса фенотип генларни ишга тушириб, ҳужайра дифференцировкасини амалга оширади. Метаплазиянинг юқорида кўрсатилган механизмлари аксарият ҳолларда тўлиқ очилмаганлигича қолмоқда. Маълумки, А витамин, яъни ретин кислотаси ҳужайралар ўсишини, тўқималар дифференцировкасини бошқаради, шу йўсинда бир вақтнинг ўзида ўзак ҳужайралар дифференцировкасига ҳам таъсир кўрсатади¹⁶. Айрим цитокинлар ДНКнинг метилланиш қолипини бузади ва мезенхимал ҳужайраларни бир турдан бошқа турга айлантиради, масалан фибробластларни мушак ёки тоғай ҳужайраларига айлантиради.

Ҳужайра шикастланиши, бу – ҳужайра шу даражада шикастланиш оладики ёки патологик омил бевосита таъсир кўрсатганда, унга қарши мослаша олмайди. Натижада шикастланиш некроз билан тугайди (1-7 расм). Ҳужайра шикастланишидаги морфологик ўзгаришлар 1-8-расмда кўрсатилган. Ҳужайрада ривожланадиган морфологик ўзгаришларга сабабчи биокимёвий механизмлар – Ҳужайра шикастланиш механизмлари бўлимида ёзилган.

Ҳужайранинг қайтар даражадаги шикастланиши. Ҳужайра шикастланишидаги дастлабки морфологик ва функционал ўзгаришлар, агар сабаблари олиб ташланса орқага қайтади ва ҳужайра қайти тикланади. Қайтар даражадаги шикастланишда оксидланиш-фосфорланиш жараёни секинлашади, аденоzinтрифосфат (АТФ) нозиклашади, цитоплазмада ионлар концентрацияси ошиб, сув шимилиб, шиш ривожланади.

Ҳужайра шикастланиши ва ўлими. Шикастланиш давомий бўлганда, ҳужайра қайта тиклана олмасдан, нобуд бўлади. Савол туғилади, ҳужайра шикастланганда биокимёвий жараёнларнинг орқага қайтиш чегараси борми? Бу саволга аниқ жавоб йўқ. Қайтмас даражадаги шикастланишда ҳужайрада ривожланган морфологик ўзгаришлар ҳужайра ўлимини белгилари деб қабул қилинади. Ҳужайра ўлимининг иккита тури мавжуд, некроз ва апоптоз, улар физиология, морфология, механизмлар ва касалликдаги аҳамияти бўйича бир-биридан тубдан фарқ қиласди. Қачонки, ҳужайра мембраналари, жумладан лизосомалар мембранны шикастланса, лизососма ферментлари цитоплазмага қўйилиб, ҳужайрани лизислаб нобуд қиласди, бу некроз ҳисобланади. Айрим патологик омиллар, айниқса ДНКни шикастловчилари апоптозни қўзғатади. Натижада ядро парчаланади, лекин мембраналар бутинлигини йўқотмайди. Шунинг учун, некроз, бу – доимо патологик

жараён ҳисобланса, апоптоз шикастланишга боғлиқ бўлмаган меёрий ҳолда ҳам юз бериши мумкин. Шу билан биргаликда, айрим шикастловчи омиллар бир вақтнинг ўзида ҳам некроз, ҳам апоптоз қўзғатиши мумкин. Бунда патологик омилнинг кучига, давомийлигига, шикастланиш жараёнининг тезлигига ва биокимёвий жараёнларнинг тезлигига эътибор бериш керак бўлади. Бу икки жараённинг механизм ва аҳамиятини

Кейинги бўлимларда ҳужайра шикастланиши сабаблари ва механизmlари хақида сўз юритамиз. Дастрлаб ҳужайра шикастланишидаги бирин-кетинлик билан ривожланадиган ўзгаришларни ва уларнинг охирги нуқтаси, яъни некрозга ўтиб боришини кўргазмали схемаларда муҳокама қиласиз. Муҳокама охирида апоптоз орқали нобуд бўлган ҳужайра расмини кўрсатамиз.



Ҳужайра шикастланишининг сабаблари

Ҳужайра шикастланиши сабаблари кўпол ташқи физик таъсиротлардан бошлаб, то ферментлар етишмаслигидан меёрий метаболизмнинг ёмонлашиши оқибатидаги ген мутацияларигача барча патологик таъсиротларни қамраб олади. Барча заарли таъсиротлар асосий мезонлари бўйича қуидаги гурӯхларга ажратилади.

Кислород етишмаслиги. Гипоксия –кислород етишмаслиги аэроб оксидланишнинг пасайиши оқибатида ҳужайрада шикастланиш қўзғатади. Гипоксия ҳужайра шикастланиши ва ўлмининг муҳим ва асосий сабаби ҳисобланади. Уни, албатта ишемиядан фарқлай билиш керак, яъни ишемия, бу тўқима ва аъзоларга артериал қон оқимининг камайиши ва тўхташи ҳисобланади. Ишемия тўқимада нафақат кислородни, балки барча метаболик субстратлар етишмаслигига олиб келади, шунинг учун гипоксияга нисбатан ишемия оғирроқ жараён ҳисобланади.

Гипоксиянинг асосий сабабларидан бири, юрак-томир касалликларида қон оксигенацияланишининг етишмаслиги ҳисобланади. Анемия ва углерод оксиди билан захарланишдаги қонда кислороднинг камайиши кам учрасада, хаёт учун хавфли ҳисобланади. Гипоксиянинг оғирлик даражасига қараб, ҳужайра моснашиши, шикастланиши ёки ўлиши мумкин. Масалан: сон артерияси торайси склет мушак ҳужайралар ўлчамлари кичиклашиб, атрофияга учраб мослашади. Юрак тож артерияси торайса миокард мушак ҳужайралари мослаша олмасдан, шикастланиб, нобуд бўлиши мумкин.

Физик таъсиротлар. Физик таъсиротлар, ҳужайраларни шикастлаш қудратига эга, яъни механик жароҳатлаш мумкин, куйдириши ёки музлатиши мумкин, элект токи ёки радиация таъсир этиб шикастлаши мумкин.

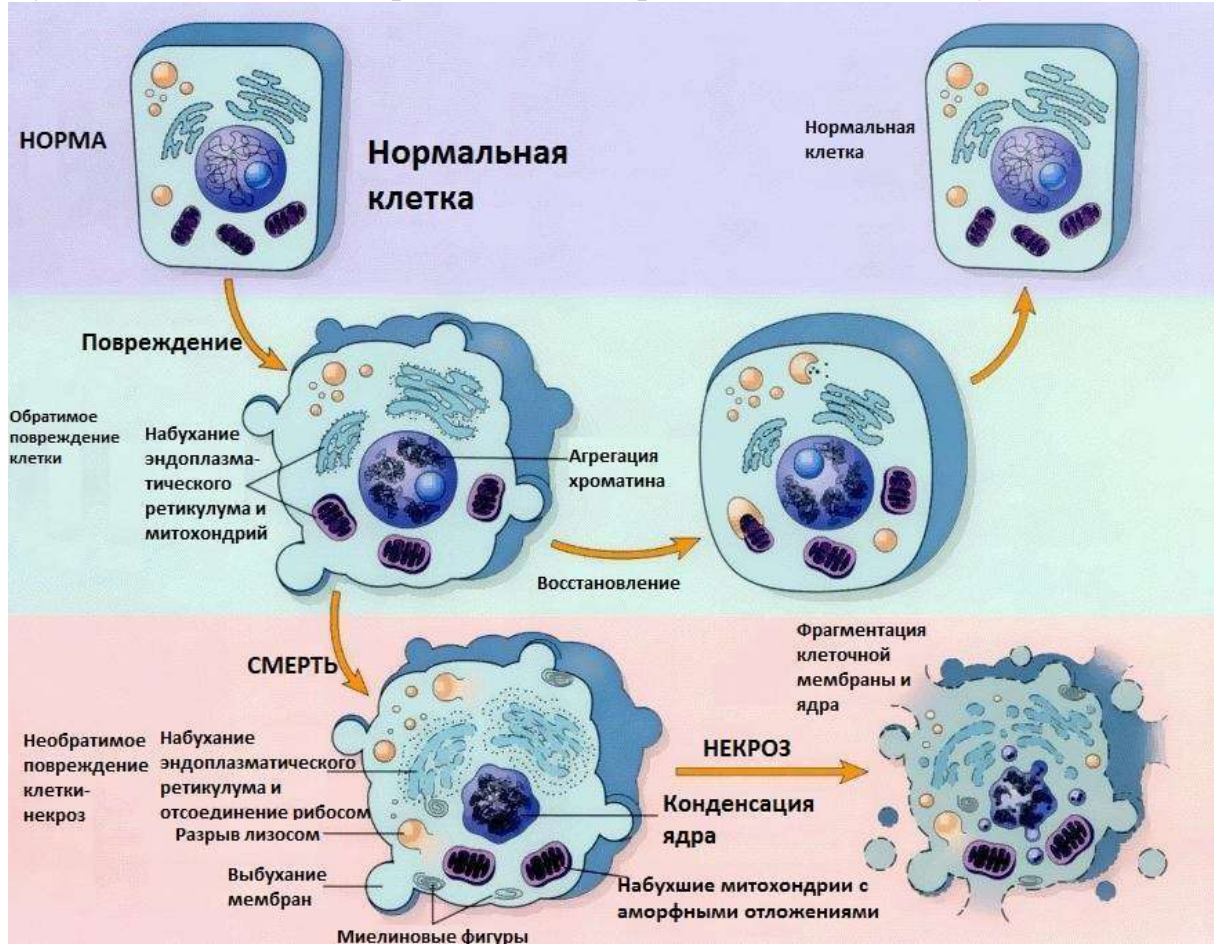


Рисунок 1-8. Схематическое изображение нормальной клетки и изменения при обратимом и необратимом повреждении клетки. Изображенные являются морфологические изменения, описанные на следующих страницах, показаны на электронных микрофотографиях на рисунке 1-17. Обратимое повреждение характеризуется отеком клетки и ее органелл; выпячиванием плазматической мембрани; отделением рибосом от эндоплазматического ретикулума; и агрегацией ядерного хроматина. Переход к необратимому повреждению характеризуется увеличением набухания клетки; отеком и разрушением лизосом; наличие больших аморфных уплотнений в набухших митохондриях; разрушением клеточных мембрани; и глубокими изменениями ядра. К последним относятся конденсация ядра (пикноз), затем фрагментации (кариорексис) и растворение ядра (кариолизис). Ламированные структуры (миелиновые фигуры), возникающие из поврежденных мембрани органелл и плазматической мембрани во время обратимой стадии, становятся более выраженным в необратимо поврежденных клетках. Механизмы, лежащие в основе этих изменений, обсуждаются в тексте.

Кимèвий моддалар ва дорилар таъсири. Ҳужайрани шикастловчи кимèвий моддалар шунчалик кўпки, уларни санаб саноғига етиб бўлмайди. Оддий моддалар, глюкоза ёки туз эритмаси бевосита таъсири билан ёки ҳужайранинг электролитик гомеостазини бузиб шикастлаши мумкин. Хатто юқори концентрацияли кислород ҳам захарлидир. Ҳаммага маълум маргумуш, цианидларнинг кам миқдори ҳам қисқа вақт ичида етарли мокдордаги ҳужайраларни нобуд қилиб, организмни ўлимга олиб келади. Кундалик хаётимизга йўлдош бўлган ташқи муҳит зарарли омиллари ва хавони ифлословчи инсектицидлар, гербицитлар; ишлаб чиқариш ва касбий зарарли моддалар, яъни углерод оксиди ва асбест; ижтимоий захарлар: алкоголь ва наркотиклар каби захарли моддаларнинг кўпайиб бориши, албатта ҳар хил ҳужайраларга таъсир кўрсатиб, уларни нобуд қилиши мумкин.

Инфекцион омиллар. Бу омилларга субмикроскопик даражадаги вируслардан, то йирик паразитларгача бўлган биологик омиллар киради. Уларнинг таъсирида ҳужайраларнинг ҳар хил турдаги шикастланишлари кузатилади, бу маълумотлар 8-бобда муҳокама қилинган.

Иммунологик реакциялар. Иммун тизимнинг инфекцин касалликлардан ҳимоя қилишига қарамасдан, иммун реакциялар ўз изидан чиқса ҳужайраларни шикастлаши мумкин. Иммун тизимга боғлиқ ҳужайралар шикастланиши ва иммунопатологик касалликлар хақидаги маълумотлар 6-бобда келтирилган.

2.2. Қайтар шикастланишлар. Дистрофиялар.

Альтерация бўладиган тузилиш айнашининг асосий хиллари дистрофия ва некроздир, буларни кўриб чиқишни субмикроскопик ўзгаришлар билан танишишдан бошлаймиз.

Патоген омиллар таъсир этганида ҳужайра органеллаларининг ҳаммаси ҳам альтерацияга учраши мумкин.

Плазматик мембранинг альтерациясига алоқадор ўзгаришлар ҳужайра заарланишининг илк босқичида юзага келади ва ионлар мувозанати идора этилиши издан чиққанини акс эттиради. Бунда ҳужайра бўртиб, цитоплазматик пуфакчалар ҳосил бўлади, микроворсинкалар калта тортиб, шакли ўзгариб қолади, псевдомиелин тузилмалари пайдо бўлади, ҳужайралараро боғланишлар эскириб, йўқолиб кетади. Бу ўзгаришлар тез орада юз беради ва табиатан қайтар бўлади. Бирмунча кечки босқичларда, қайтмас заарланиш маҳалида факт ҳужайра мембраналаригина эмас, балки барча органеллалар мембраналари емирилади.

Митохондрияларда альтератив ўзгаришлар ишемия шароитларида жуда тез ва баъзи кимèвий моддалар таъсир қилган маҳалларда бирмунча секин авж олиб боради. Ишемиянинг бирмунча эрта босқичида митохондриялар конденсацияланади, лекин кейинчалик жуда тезлик билан бўкиб боради, уларнинг бўкиши митохондрияларнинг ички тўсиқларидаги ион ўзгаришларига боғлиқ бўлади. Ишемиядан кейин 30 минут ўтгач, митохондриялар матриксидаги зич осмиофил тузилмалар пайдо бўлади. Мана шу зич тузилмалар липопротеидли комплекс липидларидан иборат бўлиб, қайтмас жараёнлар бошланганидан дарак беради. Реперфузия ва кимèвий

моддалардан заарланиш бошланган маҳалида бу зич доналар кальцийга бой бўлади. Қайтмас заарланиш учун митохондрияларнинг бирмунча сезиларли даражада бўкиши, митохондрия мембраналарининг бутунлай узилиб, кейинчалик кальцийланиши характеридир.

Патоген омил таъсир этганидан кейинги илк босқичларда эндоплазматик ретикулумнинг кенгайиши кузатиладики, бу сув ва ионларнинг алмашинишидаги ўзгаришлар билан боғлиқдир. Кейинчалик рибосомалар ғадирбудур эндоплазматик ретикулумдан узилиб чиқади, полисомалар парчаланиб, моносомаларга айланади. Айни вақтда оқсил синтези сусайиб кетади. Ҳозир баён этилаётган реакциялар хам қайтардир, лекин патоген омил таъсири давом этиб борадиган бўлса, эндоплазматик ретикулум таркибий қисмларига парчаланиб, псевдомиелин структуралари ҳосил бўлади.

Қайтар заарланиш босқичида лизосомалар оқиш тусда, бўртган бўлади, лизосома ферментлари ажралиб чиққанини кўрсатадиган белгилар кўзга ташланмайди. Летал заарланиш бошланиши билан лизосомалар узилиб парчаланади ва ўлик ҳужайра вужудидан бутунлай йўқолиб кетиши мумкин.

ҲУЖАЙРА ДИСТРОФИЯЛАРИ

Юқорида айтиб ўтилганидек, заарланиш туфайли ҳужайрада структура ўзгаришлари бошланмасидан илгари ундаги алмашинув ва ферментатив жараёнлар издан чиқади, бу жараёнлар морфологик жиҳатдан ҳар хил ифодаланган бўлади. Масалан, митохондрияларнинг бўкиши, кристалларининг калта тортиб қолиши, матрикс рангининг ўчиши ҳужайрада аденоzinтрифосфат етишмаётганидан ва гипоксиянинг бевосита оқибати тариқасида ҳужайрадаги оксидланиш жараёнлари бузилганлигидан далолат беради.

Классик патологияда ҳужайра метаболизмининг издан чиқишини функциясининг бузилиши билан бирга давом этиб борадиган дистрофик жараёнлар деб қараш расм бўлган. Бу жараёнлар учун характерли нарса ҳужайрада ҳар хил алмашинув маҳсулотларининг тўпланиб қолишидир. Дистрофик жараёнларни ҳужайрада тўпланиб борадиган кимёвий моддаларнинг табиатига қараб тоифаларга ажратиш қабул қилинган. Чунончи, табиатан оқсилдан иборат киритмалар пайдо бўлса, бунда оқсил алмашинувининг издан чиққанлиги (оқсил дегенерацияси) тўғрисида гап боради, борди-ю, ҳужайрада ёғлар, липидлар киритмалари топиладиган бўлса, буниёғ дистрофияси деб айтилади. Шунга яраша ҳужайрада пигментлар, углеводлар алмашинуви ҳам бузилиши мумкин ва ҳоказо.

Шундай қилиб, дистрофия, асосан, ҳужайра метаболизми издан чиқиши туфайли ҳужайра тузилишида сезиларли ўзгаришлар рўй берииши билан давом этадиган мураккаб патологик жараёндир. Дистрофикжараён авж этиб борадиган бўлса, ҳужайра функцияларини издан чиқаради.

Этиологияси ва патогенези. Дистрофия сабаблари ҳар хил. Дистрофия бошланишига йўл очадиган этиологик омиллардан келиб чиқиб, асосан дисциркулятор эндокрин ва церебрал ўзгаришларга, шунингдек

иммунопатологик жараёнларга боғлиқ бўлган дистрофиялар тафовут қилинади. Дистрофиянинг туридан қатъий назар, ҳамма ҳолларда ҳам сўз ҳужайрадаги алмашинув ва ферментатив жараёнларнинг у ёки бу ўзгаришлари тўғрисида, ҳужайрада юзага келадиган физик-кимёвий сурилишлар тўғрисида борадики, ҳужайра ичида турли моддаларнинг тўпланиб қолишига ҳам асосан шулар сабаб бўлади. Ҳужайра ичида тўпланиб қоладиган мана шу моддалар баъзи ҳолларда ҳужайранинг функционал ҳолатига таъсир қилмайди, бошқа ҳолларда эса бу жараён ҳужайранинг заарланишига сабаб бўлади.

Ҳужайра ичида киритмалар тўпланиб бориши қўйидаги турли жараёнларга боғлиқ:

1) одатда, яъни нормада учрайдиган метаболитлар миқдорининг ҳужайрада ортиқча тўпланиб боришига (масалан, диабет билан оғриган касалларда қондаги глюкоза миқдори узоқ вақт юқори даражада бўлганида гликогеннинг ҳужайра ичида тўпланиб бориши);

2) алмашинувда иштирок этмайдиган, одатдан ташқари баъзи маҳсулотларнинг тўпланиб боришига (бундай ҳодиса метаболизмнинг түфма камчиликларида кузатилади — тезаурисмозлар, яъни тўпланиш касалликлари);

3) баъзи моддаларнинг ҳужайра ичида ортиқча синтезланишига боғлиқдир. Бунга мисол қилиб, пигментлар, масалан, адренал етишмовчиликда меланин пигментининг ортиқча тўпланиб қолишини келтирса бўлади.

Дистрофик жараёнлар аксари юқори даражада факат сустлашган, функционал жиҳатдан фаол бўлган ҳужайраларда (жигар, буйрак, юрак ҳужайраларида) кузатилади. Айни вақтда тузилиши ва функциялари жиҳатидан ҳар хил бўлган ҳужайраларда авж олувчи бир хилдаги дистрофия асосида ҳар хил механизмлар ётади. Масалан, жигардаги ёғ дистрофияси асосан гепатоситларда триглицеридлар тўпланиб голганига алоқадор бўлади. Дифтерия маҳалида кардиомиоцитларда бошланадиган ёғ дистрофиясининг механизми асосидадифтерия таёқчаси ишлаб чиқарадиган экзотоксиннинг карнитин, ёғ кислоталарининг оксидланишида иштирок этадиган кофактор метаболизмига киришуви ётади.

Юқорида айтиб ўтилганидек, ҳужайралар дистрофиясига асосан моддалар алмашинувидаги турли ўзгаришлар сабаб бўлади. Шу муносабат билан дистрофияларнинг оқсил, ёғ, углевод, пигмент, минерал дистрофиялар деган турлари тафовут қилинади ва ҳоказо.

ОҚСИЛ ДИСТРОФИЯЛАРИ

Тўқима ва ҳужайра структураларининг функционал ҳолати кўп жиҳатдан оқсил моддалар алмашинувига боғлиқ. Масалан, нейронларнинг нерврефлектор фаолияти оқсиллар, жумладан таркибида олтингугурт бўладиган оқсиллар алмашинувига маҳкам боғланган. Актимиозин туфайли мускуллар қисқариш лаёқатига эгадир. Оқсил алмашинуви бузилганида тўқималарда қанчалик чуқур функционал ўзгаришлар рўй бериши ана шундан кўриниб турибди.

Оқсил дистрофияси: 1) гидропик, 2) гиалин-томчили, 3) мугузли дистрофияларга бўлинади. Унинг бу турлари пайдо бўлиш механизми жиҳатиданбир-бириданфарққилади.

Гидропик дистрофия. Ҳужайра дистрофиясининг энг муҳим белгиларидан бири ва барча шаклдаги ҳужайра заарланишининг дастлабки аломати ҳужайранингбўкиши, яъни бўртишидир. Бундай ҳодиса ҳужайра мембраннынинг ўтказувчанлиги кучайиб, диффузион ва осмотик механизмлар ҳамда ҳужайра насосларининг иши бузилганида рўй беради. Ана шундай шароитларда ҳужайра ион ва сув гомеостазини бир меъерда сақлаб туриш лаёқатини йўқотиб қўяди. Шу туфайли ҳужайрадан ташқаридаги, яъни экстрацеллюлар бўшлиқдан ҳужайра ичига суюқлик ўта бошлади. Ҳужайрага суюқлик ўтиши давом этаверадиган бўлса, унинг цитоплазмасида суюқлик билан тўлиб турган майда-майда вакуолалар пайдо бўлади. Булар эндоплазматик ретикулумнинг кенгайиб, бўлакларга ажралиб кетган қисмларидан иборатdir.

Ҳужайра заарланишининг бу тури вакуолли ёки гидропик дистрофия дейилади, бу хилдаги дистрофия ҳужайра цитоплазмасида сув миқдори жуда кўпайиб, ҳар хил катталиктаги вакуолалар пайдо бўлиши билан таърифланади.

Вакуолалар бир талай бўлиши ёки бир-бири билан қўшилиб, цитоплазмани бутунлай эгаллаб олиши ва ядрони бир четга суриб қўйиши мумкин. Айни вақтда органларнинг ташки кўриниши ўзгармайди. Бир қанча олимлар дистрофиянинг шу турини «сув-оқсилли дистрофия» деб аташни тўғрироқ деб ҳисоблайди.

Вакуолли дистрофия мускул ва нерв ҳужайраларида, лейкоцитлар, тери ва буйрак каналчалари эпителийсида, гепатоцитларда буйрак усти безлари пўстлоқ моддасининг ҳужайраларида кузатилади. Одамни ҳолдан тойдирадиган ич кетар маҳалида буйрак каналчалари эпителийсида юзага келадиган гидропик дегенерация айниқса яққол бўлади — гидропик некроз. Жигарда гепатоцитларнинг сувли-оқсилли дистрофияси вирусли гепатит маҳалида кузатилади. Сув-оқсилли дистрофияларнинг ҳамма шакллари жуда авжига чиққан маҳалда цитолизга олиб боради. Айни вақтда органларнинг функцияси бузилади. Шу турдаги дистрофиянинг сабаблари жумласига: инфекцион, инфекцион-токсик жараёнлар, гипопротеинемия, сув-электролитлар мувозанатининг бузилиши киради.

Цитоплазмада вакуолалар пайдо бўлиши секретор фаоли ятнинг бир кўриниши тариқасида физиологик шароитларда ҳам кузатилиши мумкин. Жумладан, марказий ва периферик нерв системасининг ганглияларида, хусусан гипоталамус нейронларида ана шундай ҳодиса қайд қилинади.

Гиалин-томчили дистрофия цитоплазмада бир-бири билан қўшилиб кетадиган гиалинсимон йирик оқсил томчилари пайдо бўлиши билан таърифланади. Бундай томчилар пиноцитоз ҳужайраларнинг цитоплазмасида тўпланиб борадиган, таркибида лизосомалар билан реабсорбцияланган пуфакчаларнинг бир-бирига қўшилиши натижасида

хосил бўлади. Гиалин-томчили дистрофия бошланишига хужайрадаги оқсил синтезининг айнаб қолиши ҳам асосий сабаб бўлиши мумкин.

Гиалин-томчили дистрофия жигар, буйрак хужайраларида кўпроқ учрайди. Жигарда дистрофиянинг бу тури алкоголь гепатитида, бирламчи билиар цирроз, болалар ҳинд циррози маҳалида кузатилади. Алкогол гепатитида гепатоцитлар цитоплазмасида Маллорининг гиалинсимон таначалари (алкогол гиалини) пайдо бўлади. Буйракда сезиларли протеинурия бўлиб турган ва талайгина миқдордаги оқсил реабсорбция - ланадиган шароитларда буйрак бурара каналчаларининг эпителийсида шишасимон пушти томчилар кўринишида гиалин киритмалари пайдо бўлади. Хужайрада оқсилли киритмалар пайдо бўлиши нормада ҳам кузатилиши мумкин. Масалан, проксимал томондаги бурара каналчаларда бироз миқдор альбумин реабсорбцияланади ва бу шу каналчалар эпителийси хужайраларида топилиши мумкин. Оғир протеинурияга олиб борадиган ўзгаришлар маҳалида пиноцитозга алоқадор оқсил реабсорбцияси кузатилади. Протеинурия барҳам топиб кетадиган бўлса, оқсил доналари метаболизмга учраб, йўқолиб кетади. Баъзи вирусли инфекцияларда заарланган хужайралар цитоплазмасида гиалинли вирус киритмалари топилган.

Гиалин-томчили дистрофия фақат микроскопик текшириш йўли билангина аниқланади. Гиалин-томчили дистрофиянинг оқибатиёмон, қайтмас жараён бўлмиш бу дистрофия хужайраини некрозга олиб боради ва хужайра функцияларининг жиддий равишда издан чиқишига сабаб бўлади.

Шох моддали дистрофия шохланиб бораётган эпителийда ортиқча миқдорда шох моддаси ҳосил бўлиши гиперкератоз—қадоқ, пайдо бўлиши (6-расм) ёки одатда учрамайдиган жойларда (шиллик пардалардаги лейкоплакия, эпителиал ўсмалардаги рак марварид доналари) шох моддаси юзага келиши билан таърифланади.

Шох моддали дистрофия сурункали яллигланиш, вирусли инфекция, авитаминозлар, гормонал ўзгаришлар вақтида, тери ривожланиши издан чиқкан маҳалларда кузатилади. Гиперкератоз, ихтиоз, лейкоплакия сингари патологик жараёнлар асосида шох моддали дистрофия ётади. Дистрофия энди бошланиб келаётган маҳалида унга сабаб бўлган омил, яъни этиологик омил бартараф этиладиган бўлса, у қайтар бўлиши мумкин. Тугма ихтиоз ҳаёт билан сифиша олмайди. Лейкоплакия рак олди жараёни бўлиб ҳисобланади, у эпителийдан хавфли ўсма пайдо бўлиши учун манба бўлиб хизмат қилиши мумкин.

ЁҒ ДИСТРОФИЯСИ

Фосфатидлар, стеридлар, стеринлар, холестеринлар, цереброзидларни ўз ичига оладиган липоид моддалар хужайраларда оқсил билан бирикиб, липопротеид комплексларини ҳосил қиласи, мембрана қисмларининг тузилишида иштирок этади ва киритмалар кўринишида учрамайди. Капиллярлар эндотелийси, буйрак тўғри каналчаларининг эпителийси ва буйрак усти безларининг макрофаглари бундан истиснодир, бу тузилмаларда липоидлар нормада асосан микроскопик йўл билан текширилганда гина

топилади, фақат тез сарфланадиган липоидлар депоси бўлмиш буйрак усти безларида гина липоидлар оддий қўзга қўринадиган миқдорда бўлиши мумкин (масалан, холестеринни тўқ сариқ рангига қараб аниқласа бўлади).

Хужайралардаги ёғ дистрофияси қўйидаги шаклларда намоён бўлиши мумкин:

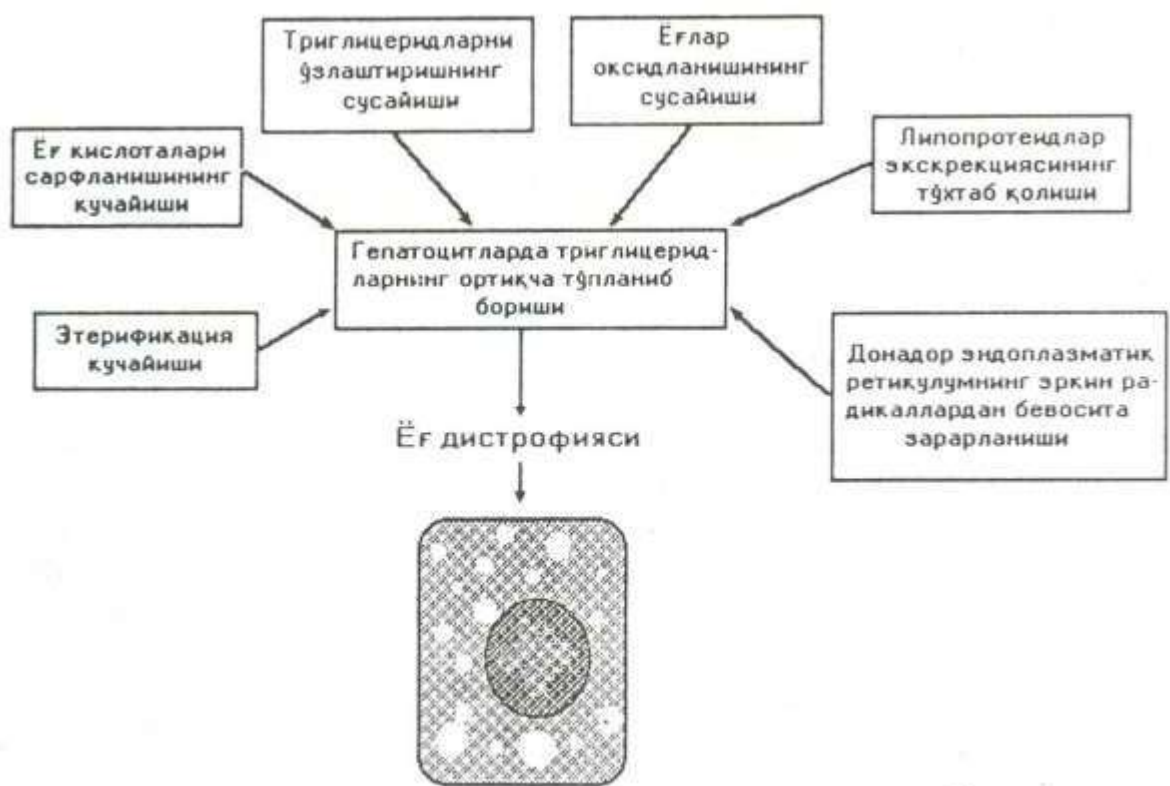
1) буйрак усти безларида, жигар эпителийси, Генле қовузлоги ва буйрак тўғри каналчаларининг эпителийсида, мия капиллярлари эндотелийсида нормада ҳам топиладиган *липидлар миқдорининг кўпайиб қолиши ёки камайиб кетиши;*

2) *сифат ўзгаришилари*, масалан, нормада фақат нейтралёф топиладиган буйрак тўғри каналчалари эпителийсида липидлар пайдо бўлиши;

3) липидлар нормада морфологик текширишда топилмайдиган *органлар паренхимаси ҳужайраларида липидлар пайдобўлиши;*

4) ёғнинг парчаланишидан ҳосил бўлган маҳсулотларнинг моноцитар-макрофагал система ҳужайралари томонидан сўрилиши жараёнида асосан шу система ҳужайраларининг *ёғ босиши (резорбтив ёғ босиши)*. Ёғ дистрофиясининг патогенетик механизми ҳар хил, лекин ҳужайрада йирик ёки майда ёғ вакуолаларининг пайдо бўлиши ҳамма ҳолларда ҳам ҳужайра ичидаги липидлар миқдорининг муқаррар кўпайиб кетганини қўрсатади. Ёғ киритмалари пайдо бўлишидан аввал ҳужайрада баъзан бўртиш ёки бўкиш ҳодисаси бошланадики, бу нарса ҳужайрага етган заарнинг қайтар эканлигини қўрсатувчи белги бўлиб ҳисобланади;

5) ёғ киритмалари пайдо бўлиши баъзан ҳужайра ҳалокатининг даракчиси бўлиши мумкин. Кўпгина ҳолларда улар некроз бошланган жойга тақалиб турган ҳужайраларда пайдо бўлади. Жигарда ёғ дистрофияси бошланиш механизми кўпроқ ўрганилган. Нормал шароитларда жигарга липидлар ёғ тўқимаси ва овқат маҳсулотларидан ўтади. Ёғ тўқимасидан липидлар ажралиб чиқиб, факат бир шаклда - эркин ёғ кислоталари кўринишида бир жойдан иккинчи жойга ўтади. Овқат маҳсулотларидаги липидлар жигарга триглицеридлар, фосфолипидлар, оқсилдан таркиб топган липид зарралари кўринишида ҳам, эркин ёғ кислоталарн кўринишида ҳам болиб туради; ёғ кислоталарининг бир қисми жигарнинг ўзида синтезланади. Ёғ кислоталари қай тариқа пайдо бўл ганидан



қатъий назар уларнинг кўпгина қисми этерификацияга учраб, триглицеридларгача парчаланади, бир қисми холестеринга айланади, бу холестерин фосфолипидлар таркибига қўшилиб кетади ёки митохондрияларда кетон бирикмаларигача оксидланади. Ҳужайра ичидаги триглицеридлар жигардан

б) чиқиб кетиши учун ўзига хос апопротеин молекулалари (оқсил акцептори - липидлар) билан бирикиб, липопротеидлар ҳосил қилиши керак.

Триглицеридларнинг жигарда ёғ дистрофияси бошланишига олиб борадиган даражада ортиқча тўпланиб қолишида қуйидаги омиллар аҳамиятга эга:

1) эркин ёғ кислоталарининг ортиқча миқдорда жигарга ўтиб туриши. Масалан, очлик маҳалида ёғ клетчаткасидаги нейтрал ёғлар зўр бериб ажралиб чиқа бошлайди. Шунинг натижасида жигарга кўп миқдор ёғ кислоталари ўтиб, бу ерда улар триглицеридларга айланади.

Ёф клетчаткасидан липидлар пайдо бўлишига кортикостероидлар таъсири ҳам сабаб бўлади;

2) ацетатдан кўплаб ёғ кислоталари синтезланиши;

3) ёғ кислоталари оксидланиши суръатининг пасайиб кетиши, бунинг натижасида ёғ кислоталари зўр бериб этерификацияга учрайди ва триглицеридларга айланиб боради;

4) альфаглициерофосфат миқдорининг кўпайиб кетиши натижасида ёғ кислоталарининг зўр бериб этерификацияланиб, триглицеридларга айланиб туриши;

5) апопротеин синтезининг сусайиши. Юқорида айтиб ўтилганидек, триглицеридларнинг липопротеинларга айланиши учун шу оқсил бўлиши керак, чунки липидлар биргина липопротеидлар кўринишида жигардан чиқиб кета олади. Шу муносабат билан апопротеин миқдорининг камайиб кетиши триглицеридлар тўпланиб боришига сабаб бўлади.

Жигарда ёғ дистрофияси бошланишининг шу механизми организмга углерод тетрахлорид таъсир қилган маҳалда, одам овқатга ёлчимаган пайтларда ва жигарда липопротеидлар секрецияси сусайиб қолган вақтларда қузатилади. Саноати ривожланган мамлакатларда жигар ёғ дистрофиясининг энг кўп учрайдиган сабаби алкогольизмдир. Алкогол митохондриялар вамиクロсомалар функциясини издан чиқарадиган гепатотоксик моддалар қаторига киради.

Шундай қилиб, жигар ёғ дистрофиясининг патогенезида: 1) эркин ёғ кислоталарининг ортиқча сафарбар бўлиши, 2) триглицеридлар ўзлашибилишининг сусайиб кетиши, 3) ёғлар оксидланиши суръатининг пасайиши, 4) этерификация кучайиши, 5) липопротеидлар ексресиясининг тўхтаб қолиши, 6) эндоплазматик ретикулумнинг эркин радикаллардан бевосита зарарланиши аҳамиятидир.

Енгил даражадаги ёғ дистрофияси ҳужайралар функциясига таъсир қилмайди. Лекин бирмунча сезиларли даражадаги ёғ дистрофияси жигар функциясини издан чиқара олади, аммо бу ҳодиса ҳали қайтар бўлиши мумкин. Башарти, ҳужайра ичида давом этиб борадиган, ҳаёт учун муҳим бўлган жараёнлар кўп даражада издан чиқадиган бўлса, бу ҳолда жигардаги ёғ дистрофияси, яъни ёғ гепатози табиатан қайтмас тусга киради. Шундай қилиб, ичкилиkbоз одам, яъни алкогольик жигарда ҳали цирроз бошланмасдан туриб, ичкилиkk ичишга барҳам берадиган бўлса, у ҳолда касаллик жараённинг орқага қайтиб, жигарнинг тузилиши билан функциялари тўлатукис тикланиши, аслига келишини қузатиш мумкин. Ёғ дистрофияси кўпроқ жигар ва юракда қузатилади, лекин бошқа органларда ҳам бошланиши мумкин.

Жигарнинг ёғ дистрофияси ўртача даражадаги ёғ дистрофияси оддий кўз билан қаралганда аниқлаб олса бўладиган ўзгаришларга олиб бормайди. Гепатоцитларда ёғлар тўпланиб қолиши кучайган сайин жигар катталашиб, сарфиш, сариқ жигарранг тусга кириб боради. Унинг оғирлиги 3 кг дан 6 кг гача бориши мумкин, консистенцияси юмшоқ бўлиб қолади, кесилган юзаси худди ёғга ўхшаб кўзга ташланади.

Электрон микроскоп билан текшириб қўрилганида эндоплазматик ретикулумга зич тақалиб турадиган липосомалар (мембрана билан чекланган тузилмалар) пайдо бўлиши жигарда юз берадиган энг дастлабки ўзгаришлардан бири деб ҳисобланади. Липосомаларнинг пайдо бўлиши эндоплазматик ретикулумга боғлиқ бўлса ажаб эмас. Оптик микроскоп билан текширилган маҳалда ёғ дистрофиясининг илк босқичларида ҳужайра цитоплазмасида ядро атрофида ёғ томчилари пайдо бўлади. Жараён зўрайиб борганида, бу томчилар бир-бирига қўшилиб, ядрони бир чеккасига суриб қўядиган йирик-йирик пуч бўшлиқлар ҳосил қиласди.

Оптик микроскоп билан текшириб қаралганида жигар ёғ дистрофияси ғоз жигари ёки сохта мускатсимон жигар кўринишида кўзга ташланishi мумкин.

1. *«Гоз» жигари* —органнинг бир текис, яъни диффуз равища ёғ босиши бўлиб, бунда жигарнинг ҳамма ҳужайралари ёғ томчилари билан алмашиниб қолади. Жигарни шу тахлидда ёғ босганида сақланиб қолган гепатоцитлар ҳам нормадагидек базофил эмас, балки дазинрфил бўлиб кўзга ташланади. Бу жигар ҳужайраларида рибонуклеин кислота йўқолиб кетишига боғлик.

2. *Сохта мускатсимон жигар* — фақат жигар бўлакчаларининг четларида жойлашган гепатоцитларни нотекис ёғ босиши билан таърифланади. Шу муносабат билан жигар бўлакчаларининг марказий қисми одатдаги рангини сақлаб қолади, четки томонларида эса сариқ-жигарранг тус пайдо бўлади.

Ёғ дистрофиясининг сабаблари камқонлик, ёлчиб овқаттанмаслик, узок давом этадиган касалликлар, захарланиш, инфекцион жараёнлардир. Ёғ дистрофиялари узок давом этиб борадиган бўлса, уларнинг оқибатида бир текис ўсган бириктирувчи тўқима пайдо бўлади, жигарнинг ёғли циррози леб шуни айтилади.

Буйракнинг ёғ дистрофияси. Оддий кўз билан текшириб қаралганида дистрофиянинг бу хили буйрак ҳажми катталашиб, қалинлашган ва оқиш бўлиб кўзга ташланиб турган пўстлок моддасида майда-майда сариқ доғлар, ҳоллар пайдо бўлиши билан таърифланади. Касалликнинг дастлабки пайтларида буйрак катта бўлади, кейинчалик эса у бириктирувчи тўқима ўсиб кетиши ҳисобигабужмайб қолади (*иккиламчи тартибда бужмайган буйрак*). Микроскоп билан текшириб қўрилганида орган бурама каналчаларининг эпителийси ва стромасида бир талай липоид киритмалар борлиги кўзга ташланади. Буйрак ёғ дистрофиясининг сабаби кўпинчазахм касаллигидир.

Юракнинг ёғ дистрофияси кўпинча гипоксия маҳалида кузатилади ва икки хил тарзда намоён бўлади. Юрак ёғ дистрофиясининг ўртача, аммо узок давом этадиган гипоксияда юзага келадиган *биринчи хилида* кардиомиоцитларда томчилар кўринишидаги липидлар нотекис равища тўпланиб боради, шунга кўра липидларни ўзига олган толалар интакт толалар билан навбатлашади. Шу нарса худди йўлбарс терисига ўхшаб кетадиган ола-була нақш ҳосил қиласди. «Йўлбарс юраги» деган ном шундан келиб

чиқкан. Ана шундай йўлбарснамо нақш эндокарднинг папилляр мускулларида ва юрак қоринчалари трабекулаларида ҳаммадан кўра қўпроқ сезилади.

Ёғ дистрофияси миокарднинг функционал жиҳатдан зўр келиб турадиган қисмларида ҳаммадан кўра қўпроқ авжиг чиқади. Аортал клапан нуқсони бўлса, у ҳолда чап қоринчага ҳаммадан кўра қўпроқ зўр келади. Йўлбарс юрагига хос манзара ҳам юракнинг айни шу қисмида пайдо бўлади. Ҳолбуки, юрак бошқа бўлимларининг миокарди ўзгармай қолавериши мумкин. Юрак нерв аппарати ва ўтказувчи системасининг алоҳида ёғ дистрофияси ҳам учраши мумкин. Аргентина билан Бразилияда тарқалган ва трипоносомознинг бир тури бўлган Шагас синдромида ана шундай ҳодиса кузатилади. Юрак ўтказувчи системаси соҳасида бошланган ёғ дистрофияси, одатда қайтмас жараён бўлиб, оқибатда юракнинг фалажланишига олиб келади.

Ёғ дистрофиясининг *иккинчи хили* чуқур гипоксия маҳалида ёки баъзи турдаги миокардитлар (масалан, дифтерида учрайдиган паренхиматоз миокардит) вақтида бошланади, шу билан бирга бунда барча кардиомиоцитларда ёғ томчилари топилади. Дифтерия маҳалида бошланадиган ёғ дистрофиясининг механизми асосида касаллик қўзғатувчиси экзотоксинининг ёғ кислоталари оксидланишида иштирок этувчи картина кофактори метаболизмига киришиб кетиши ётади.

Ёғ киритмалари бошқа патологик шароитларда ҳам тўпланиб бориши мумкин, баъзи касалликларда ҳужайралар ичидаги холестерин ва холестеринестер тўпланиб бориши мумкин, массалар, баъзи касалликларда ҳужайралар ичидаги холестерин ва холестеринестер тўпланиб бориши мумкин. Мана шу касалликларнинг энг муҳими атеросклероз дир, бунда аорта ва йирик артериялар интимасининг силлиқ мускул ҳужайралари ва макрофагларида липидлар тўпланиб боради.

Бу ҳужайралар кўпиксимон кўринишга киради ва томирлар интимасида тўпланиб, ана шу жиддий касаллик учун характерли бўлган атеромалар ҳосил қиласи. Кўпиксимон ҳужайралар липидларга тўлибтошиб кетганидан кейин ёрилади ва интима стромасига липидларни ажратиб чиқаради.

Гиперлипидемик ҳолатда ҳам макрофаглар ичидаги холестерин ва холистеринестерлар тўпланиб боради. Бундай шикастлар одатда терининг субэпителиал бирютирувчи тўқимаси, ксантомалар деб аталувчи ўсмасимон массалар ҳосил қиласидиган пайтларда кузатилади. Ёғ киритмалари физиологик шароитларда ҳам тўпланиб бориши мумкин, масалан, некрозга учраган ҳужайраларнинг ёғли детритига тўқнаш келган макрофаглар ўзининг фагоцитар фаоллиги муносабати билан липидларни ютиб олиб, уларга тўлиб кетиши мумкин. Яллиғланиш ўчоғининг четида жойлашган макрофаглар бир талай майда-майда липид вакуолалари билан тўлиб кетиши мумкин, шунга кўра улар кўпиксимон кўринишга кириб қолади (кўпиксимон ҳужайралар).

УГЛЕВОД ДИСТРОФИЯЛАРИ

Углевод дистрофиялари орасида қанд сийиш ва гликогенозлар ҳаммадан катта аҳамиятга эга.

Қанд сийиш (қандли диабет касаллиги) қонда ва сийикда қанд миқдори күпайиб кетиши билан таърифланади (қонда қанд миқдорининг күпайиши гипергликемия деб, сийикда қанд пайдо бўлиши глюкозурия деб аталади). *Диабетга олиб келадиган сабаблар жуда ҳар хил бўлиши мумкин:* 1) *асабий стресслар, руҳан ҳаяжонланиши, нерв системасининг ўсмалари ва травмалари*, 2) *алмашинувга алоқадор омиллар*, 3) *эндокрин ўзгаришлар* (*Базедов касаллиги, ҳомиладорлик ана шундай касаллик жумласидандир*). Бу касалликнинг патогенезида инсуляр аппаратнинг этишмовчилиги асосий ўрин тутади.

Диабет глюкоза алмашинуви бузилишининг ёрқин мисолидир. Бу касалликда гликоген буйраклар бурاما каналчаларининг дистал қисмидаги эпителиал ҳужайраларда, гоҳо Генле қовузложининг пастга тушувчи қисмida, жигар ҳужайраларида, Лангерганс оролчаларининг бета-ҳужайраларида, юрак мускул ҳужайраларида топилади. Ҳужайраларда гликоген цитоплазмада аниқ-равshan кўзга ташланиб турадиган, ШИК реакция билан бўяладиган бўлакчалар кўринишида пайдо бўлади. Ҳужайра ичида гликоген цитоплазмага вакуоллашган кўриниш беради, шу муносабат билан бундай ҳужайралар оч тусли, ёруг бўлиб кўринади. Гепатоцитларда тўпланиб қолган гликоген, оптик микроскоп билан текшириб кўрилганида, ноаниқ сабабларга кўра ҳужайра ядроларида топилади. Ҳужайра ядролари бўртиб, ёруғ бўлиб қолади. Бироқ, гликогеннинг ядроларда шу тариқа тўпланиши ўз клиник ифодасига эга бўлмайди.

«Гликогенозлар» деган умумий ном билан бирлаштириладиган бир қанча ирсий касалликларда ҳам гликоген ҳужайралар ичида тўпланиб бориши мумкин. Бу хилдаги касалликлар, бир томондан, одатдаги гликоген метаболизмида иштирок этадиган бир ёки бир нечта ферментлар (масалан, 1, 4 глюкозидаза) бўлмаслигига боғлиқдир. Иккинчи томондан, метаболизмга киришиб, тегишли ўзгаришларга учрай олмайдиган одатдан ташқари шаклдаги гликоген синтезланиши мумкин. Табиатан ирсий бўлган турли синдромларда асосан миокард, скелет мускуллари, жигар, буйрак ҳужайралари ичида гликоген ортиқча миқдорда тўпланиб боради. Ҳамма ҳолларда ҳам гликоген оч тусли интрацитоплазматик вакуолалар тариқасида кўзга ташланади. Гликогеннинг ортиқча миқдорда тўпланиб қолиши ҳужайранинг иккиламчи тартибда заарланиши ва ҳалок бўлиб кетишига олиб келади.

Глюкопротеидлар алмашинуви издан чиққанида ҳужайраларда муцинлар билан мукоидларнинг тўпланиб бориши кузатилади. Бу моддалар шилимшиқ моддалар бўлганлиги муносабати билан глюкопротеидлар алмашинувининг бузилиши шилимшиқ дистрофиялар деб айтилади. *Шилимшиқ дистрофияда* икки жараён авж олиб боради: 1) зўр бериб шилимшиқ ҳосил бўлиши, 2) шилимшиқ физик-кимёвий хоссаларининг ўзгариши. Ҳаддан ташқари кўп миқдорда шилимшиқ ишланиб чиқиши ҳужайрани

ҳалокатга олиб келади, ҳужайра ўрнидан кўчиб қолади, чиқариш йўллари битиб кетиб, ретенцион кисталар пайдо бўлади. Эпителialiл ўсмалар ҳам шилимшиқ дистрофияга учраши мумкин (ўсмаларнинг шилимшиқланиши). Бу турдаги дистрофиянинг асосий сабаби яллигланишdir. Оқибат ёмон бўлган маҳалларда шиллиқ пардалар атрофия ва склерозга учрайди.

Шилимшиқдистрофия системалар ирсий касаллиги — муковисцидоз асосида ётади.

2.3. Қайтмас шикастланишлар. Некроз. Апоптоз.

Хужайра некрози (юонча некроз — ўлик дегани) тирик организмдаги ҳужайраларнинг ҳалок бўлиши, ўлиб кетишидир. Некроз учун характерли бўлган ўзгаришларни бир-бири билан рақобат қилувчи иккита жараён келтириб чиқаради: 1) ҳужайранинг ферментлар таъсирида ҳазм бўлиб бориши; 2) оқсилларнинг денатурацияга учраши (11-расм).

Каталитик ферментлар ҳужайрада ё ўлик ҳужайра лизосомаларидан ёки иммиграция қилиб ўтган лейкоцитлар лизосомаларидан пайдо бўлади. Биринчи ҳолда ҳужайранинг ҳазм бўлишини аутолиз деб ҳисобланса, иккинчи ҳолда буни гетеролизис деб айтилади.

Ҳужайранинг ферментлар таъсирида ҳазм бўлиши ёки оқсил денатурациясидан қайси бири устун туришига қараб некрознинг иккита асосий тури тафовут қилинади: колликвацион некроз ва коагулацион некроз. Ҳужайра тузилмаларининг денатурацияланиши зўрайиб борадиган ҳолларда коагулацион некроз бошланади. Ҳужайра органеллаларининг ферментлар таъсирида ҳазм бўлиш жараёни колликвацион некроз асосида ётади.



11-расм. Ҳужайра некрозининг авж олиш механизми

Хужайра тузилмаларини ҳазм қилиб юборадиган ферментлар цитоплазмада лизосомаларнинг мемброналари емирилган маҳалда пайдо бўлади. Маълумки, лизосомалар мембрана билан ўралиб турадиган цитоплазматик таначалардир. Улар ички ҳазм жараёнини амалга оширадиган «органлар» бўлибгина қолмасдан, балки ўзига хос ҳужайра «қотиллари» ҳамdir. Лизосомаларда ҳар хил гидролитик ферментлар бўлиб, 1—2 кун давомида булар фагоцитланган материални парчалашга киришади.

Гетерофагоцитоз ва аутофагоцитоз лизосомалар ёрдамида юзага чиқади.

Гетерофагоцитоз. Бу ҳодиса рўй берганида *атрофдаги муҳитдан эндоцитоз йўли билан ҳужайрага материал ўтади*. Материални заррачалар кўринишида ушлаб олиши фагоцитоз деб атала, майда макромолекулаларга эритииши пиноцитоз дейилади. Гетерофагияни «профессионал» фагоцитлар (нейтрофиллар, макрофаглар) амалга оширади, лекин бу ҳодиса бошқа турдаги ҳодисаларда ҳам кузатилиши мумкин. Бактерияларнинг нейтрофиллар томонидан тутиб олиниб, ҳазм қилиниши, некрозга учраган ҳужайраларнинг макрофаглар томонидан чиқариб юборилиши, буйраклар бурама каналчаларининг проксимал бўлимларидағи пиноцитозланган оқсил пуфакчалари реабсорбцияси гетерофагоцитозга мисол бўла олади.

Аутофагоцитоз. Ўз-ўзидан ҳазм бўлиши, яъни аутоҳазм бўлиши ҳодисасини юзага чиқарадиган лизосомалар аутолизосома деб, шу жараённинг ўзи эса аутофагия деб аталади. Кўпгина ҳолларда ҳужайранинг айrim бир органелласи худди митохондриялари ёки эндолазматик ретикулуми ҳар ер ҳар еридан заарланиши ва кейинчалик шу заарланган қисмлари ҳазм бўлиб кетиши. Лекин ҳужайранинг функционал ҳолати одатдагича сақланиб қолиши мумкин. Атрофияга учраган ҳужайраларда аутофагия айниқса сезиларли бўлади.

Лизосомаларнинг ферментлари кўпчилик оқсиллар ва углеводларни парчалаб юборишга қодирдир, лекин баъзи липидлар ҳазм бўлмасдан сақланиб қолаверади. Детритни ютиб олган лизосомалар ҳужайраларда қолдиқ таначалар тариқасида қолиб кетавериши ёки ҳужайрадан ташқарига итариб чиқарилиши мумкин. Липофусцин пигменти ҳазм бўлмаган материал ҳисобланади ва липидларнинг ҳужайралар ичida пероксидланиши натижасида юзага келади. Баъзи бўёқ моддалар, чунончи, атмосферадан нафасга олинадиган қўмир моддаси зарралари ёки бадан терисига игна билан хат битиш, ёхуд нақш солиш учун ишлатиладиган бўёқ, яъни пигмент макрофагларнинг фаголизосомаларида узоқ (неча ўн йиллаб) сақланиб туриши мумкин.

Лизосомалар чиқинди ташланадиган жой бўлиб ҳам ҳисобланади, чунки метаболизмга кириша олмайдиган одатдан ташқари моддаларни ҳужайралар шу лизосомаларга ажратиб чиқаради.

Ҳужайра ўлими, яъни некрозининг белгилари. Ҳужайранинг ўлими унинг цитоплазмаси ва ядрисида рўй берадиган муайян ўзгаришлар билан таърифланади. Заарланиш ҳодисаси қайтмас бўлганида ядрода рўй берадиган ўзгаришларни уч турга бўлиш мумкин: 1) *кариолизис*, 2) *кариопикноз*, 3) *кариорексис*.

Кариолизис базофил хужайралар ядросининг йўқолиб кетиши билан биргадавом этадиган жараён бўлиб, дезоксирибонуклеаза ферменти фаолиятининг зўрайишига боғлиқ. Бу фермент ДНК ни фосфат кислота ва ядро бўёқларини ўзига олмайдиган нуклеин асосларга парчалайди.

Кариотикноз ядронинг одатдаги тузилиши йўқолиб, ҳажми кичрайиб қолиши билан таърифланади. Хужайра ядроси сувини йўқотиши ва хроматини қуюқлашиб бориши туфайли бир текис тўқ бўлиб бўяла бошлайди. Бу ҳодиса **ДНК** конденсацияланиши ва базофил массанинг бужмайиб қолишига боғлиқдир.

Кариорексис бужмайиб қолган (некрозга учраган) ядронинг қисмларга бўлинниб кетиши билан таърифланади.

Некрознинг туридан қатъий назар, шу некрозга учраган хужайрадаги ядро 1—2 кундан кейин батамом йўқолиб кетади. Ядродан маҳрум бўлган цитоплазма тиниқмас қаттиқина ацидофил массага айланади. Ана шу ацидофилия ҳодисаси цитоплазманинг нордон бўёқларни ўзига олиш хусусиятини кучайтиради. Мана шундай эозинофилия, бир томондан, цитоплазмадаги оқсиллар денатурациясига боғлиқ бўлса, иккинчи томондан, цитоплазмадаги РНК ни парчалайдиган нордон рибонуклеаза ферментининг фаоллашувига боғлиқдир. Шундай қилиб, некрозга учраган хужайра ядро мағзи бўлмаган ацидофил тузилмага айланиб қолади.

Тирик организмда ўлик хужайралар ва уларнинг детритлари пировард-натижада йўқолиб кетади. Коагуляцияга учраган хужайралари ҳам ферментлар таъсирида ҳазм бўлиш ва лейкоцитлар томонидан ютилиш натижасида йўқ бўлиб кетади. Некрозга учраган хужайралар ва шу хужайра детритлари чала парчаланадиган ва реабсорбцияланад иган бўлса, у ҳолда булар ўзига Кальцийни тортиб олиб, оҳакланади (кальцийланади). Дистрофик кальцийланиш деб аталадиган мана шундай ҳодисани сил, атеросклерозда ҳам кузатиш мумкин.

Хужайра ўлимининг одатдан ташқари морфологик бир тури **апоптоздир**. Апоптоз ё хужайранинг бир қисмига ёки бир неча хужайрага ёйлади. Некрознинг бу тури ядроси сезиларли кариорексисга учраган хужайра цитоплазмасидаги думалоқ ёки тухумсимон эозинофил масса кўринишида кўзга ташланади.

Апоптоз генетик назорат остида турди ва уни иккита ген идора этиб боради. Чунончи, протоонкоген BCL2 апоптоз бошланишини сусайтиrsa, супрессор P53 ген уни кучайтиради.

Апоптоз бошланишининг механизмида хужайрада $[Ca^{+2}]$ микдорининг кўпайиб кетгани, эндоген нуклеаза ва стрессор HSD-70 генларнинг фаоллашиб қолгани муҳим аҳамиятга эга деб ҳисобланади.

Апоптоз бир қанча физиологик жараёнларнинг, жумладан: 1) эмбриогенез даврида хужайраларнинг дастурлаштирилган деструкцияси; 2) гормонларга алоқадор инволюция, масалан, эндометрий, айрисимон без инволюцияси; 3) кинилар ажралиб чиққанидан кейин иммунитетга жавоб гар хужайраларнинг ўлеми сингари жараёнларнинг юзага чиқиб бориши учун зарурдир.

Апоптоз ривожланиб бораётган тимусда аутореактив Т-хужайраларнинг ўлимига сабаб бўлиб, манфий селексия феноменига олиб борадиган механизм бўлса ҳам ажаб эмас.

Апоптоз патологик жараёнлар маҳалида ҳам кузатилади. Масалан, токсик ёки вирусли гепатитда жигарда асидофил Каунсилмен таначаларининг ҳосил бўлиши шулар жумласидандир. Шуниси диққатга сазоворки, бу феномен ҳар хил манбалардан келиб чиқадиган ўスマларда кўрилади.

Некроз тирик организм тўқимаси ёки органидан бир қисмининг ўлиши, ҳалок бўлишидир. Некроз бошланганида тўқима ёки орган ўша қисмининг ҳаёт фаолияти бадар тўхтайди. Некроз альтерациянинг сўнгти ва қайтмас босқичи бўлиб, некробиоздан, яъни тўқимадаги қайтмас, чуқур ўзгаришлардан кейин бошланади. Узоқ вақтдан бери давом этиб келаётган некробиозни патобиоз деб айтилади. Масалан, кўпдан бери битмай келаётган яралар, одам умуман озиб-тўзиб кетган маҳалларда, иннервация ва қон айланиши издан чиққанида юзага келадиган ва ха деганда битавермайдиган жароҳатлар патобиотик ҳолатлар жумласига киради. Некробиоз ҳолатига тушиб қолган тўқималарда уларнинг регенерацияга лаёқати бузилган бўлади. Шу билан бирга некробиотик ва некротик жараёнларнинг физиология ва биологияда одатдагича, нормал ҳодиса эканлигини айтиб ўтиш керак. Маълумки, тирик системалар ўзининг ривожланиш даврида тинмай ўз-ўзидан емирилиб, ўз-ўзидан тикланиб туради. Чунончи, бадан териси, ҳазм, нафас ва сийдик-таносил йўллари қопловчи эпителийсининг ҳужайралари тинмай ўлиб, регенерацияланиб туради. Оғиз бўшлиғи эпителийсининг юзасидагина беш минут давомида 500 мингтага яқин ўлик ҳужайралар кўчиб тушиб туради.

Этиологияси. Некрозни келтириб чиқарадиган сабаблар иккита асосий гурухга бўлинади: экзоген ва эндоген сабаблар. Некрознинг экзоген сабабларига механик шикаст, яъни травма, ҳаддан ташқари юқори ёки паст ҳарорат, электр токи, ёнлаштирувчи нурлар, кислота, ишқорлар, оғир металлар тузлари, микроорганизмларнинг таъсири киради. Некрознинг эндоген сабаблари қон айланишининг бузилишига олиб келадиган жараёнлар, шунингдек нейрогуморал, аллергик ва метаболик тусдаги ўзгаришлардан иборат бўлиши мумкин.

Таснифи. Некрозга сабаб бўла оладиган омилларнинг хилига қараб некрознинг қуидаги асосий турлари тафовут қилинади: 1) травматик, яъни шикастланишга алоқадор некроз, 2) токсик, 3) трофоневротик 4) аллергик 5) томирларга алоқадор некроз.

Травматик некроз одамнинг шикастланиб қолиши, яъни физик, электрик ёки механик травмага учраши натижасида бошланиши мумкин.

Масалан, одам бадани юқори кучланишли электр ўтказгич линияга текканида, юқори ва паст ҳарорат ёки концентрланган кислота ва ишқорлар таъсир қилганда тўқималари некрозга (коагуляция ва куйиб, кўмирга айланиш даражасигача бориб этадиган некрозга) учраши мумкин.

Токсик некроз. Тўқималарга токсинлар таъсир этган маҳалда токсик

некроз бошланади. Одам сүлема, дори препаратлари (сульфаниламидлар,

синтетик антибиотиклар ва бошқалар) билан заҳарланиб қолган пайтда нефронлар проксимал ва дистал бўлимининг ҳалок бўлиб кетиши токсик некрозга мисол бўла олади. Тўқималарга бошқа заҳарли моддалар, аксари бактериялардан ажralиб чиқадиган моддалар таъсир қилган маҳалларда ҳам токсик некроз пайдо бўлади. Масалан, силда учрайдиган казеоз некроз, захм, қорин тифида бўладиган некроз ана шундай некроз жумласига киради.

Трофоневротик некроз бош мия ёки орқа мия заҳарланганида, масалан, жароҳатланганида ёки ўсма пайдо бўлганида кузатилади, бу нарса тери нерв трофикаси бузилиши муносабати билан ётоқ, яралар пайдо бўлишига олиб келади.

Денервацияҳам нейроген некрозга сабаб бўлиши мумкин. Нейроген некроз билвосита йўл билан, яъни нерв системаси таъсири остида бошланадиган некроз деб ҳам ҳисобланади.

Аллергик некроз организм тўқималарининг қандай бўлмасин бирор хилдаги биологик, физиологик ёки кимёвий омилга ҳадданташқари сезгирилиги муносабати билан бошланади ва организм реактивлиги ўзгариб қолган шароитларда кузатилади (Артюс феномени). Буйракларнинг икки томонлама кортикал некrozлари шу феноменнинг одамда учрайдиган тарқоқ хилларига киради. Одам баъзи дорилардан заҳарланганида, масалан, унга пенициллин юборилганида, кўриладиган некроз асосан аллергияга боғлиқдир (бунда бадан терсининг каттагина жойи некрозга учраши мумкин).

Томирларга алоқадор (ангиоген) некрозларнинг асосий сабаби тўқиманинг қон билан таъминланиши издан чиқиши, тўқималар нафасида иштирок этадиган ферментларнинг ишламай қўйиши ёки денатурацияга учраши натижасида бошланадиган тўқималар асфиксиясидир. Масалан, иприт ва люизит таъсир етганидабу моддалар ҳужайра ичидаги нафас ферментларининг сульфидрил гурухларини бириктириб олиб, тўқималарнинг кислородни ўзлаштириш лаёқатидан маҳрум қиласди ва шу тариқа некрозга сабаб бўлади. Лекин ангиоген некроз кўпинча томир йўлига тромб, эмбол тиқилиб қолиши, томирга ип солиб bogлаш, қон билан таъминланишининг функционал етишмовчилиги, томирлар периферик тармоқларининг спазми ёки фалажи туфайли бошланади. Одам қорамиғдан заҳарланган маҳалларда (қорамиғнинг таъсир кўрсатадиган моддаси — ерготин томирларн торайтирадиган моддадир), шунингдек Рейно касаллиги вақтида қўл-оёқларнинг гангренага учраши ана шундай некрозларга мисол бўлади.

Қон таъминоти билан бирор органнинг кучайган фаолияти ўртасида функционал номувофиқлик юзага келган маҳалларда тўқималар асфиксияга учраши, яъни кислород билан етарличатаъминланмай қолиши мумкин. Спортга алоқадор миокард некролари ана шундай ҳодиса туфайли пайдо бўлади, бундай маҳалларда юрак мутлақо соғ бўлишига қарамасдан унга ортиқча зўр келиши натижасида миокардда инфарктлар пайдо бўлади. Дапир-дапир тутиб қоладиган оқсоқлик ёки облитерацияловчи эндартериит ҳам орган зўр бериб ишлагани ҳолда қон билан таъминланиш даражаси бунга мос келмай қолишига типик мисолдир.

Таъсир механизмига кўра: бевосита некроз, билвосита некроз тафовут қилинади. Бевосита некроз заар етказадиган омил бевосита таъсир қилган маҳалларда, масалан, механик шикастланиш, вақтида юқори ва паст ҳарорат таъсир этган пайтларда пайдо бўлади. Заҳарли моддалар, аксари бактериялардан чиқадиган заҳарларнинг тўқимага таъсир қилиши натижасида бошланадиган токсик некроз ҳам бевосита некроз жумласига киради. Билвосита некроз томирлар системаси, нерв ва эндокрин системалар иштирокида билвосита йўл билан бошланади. Бош мия шикастланган маҳалларда меъдада тўсатдан ярапайдо бўлиб, меъда шиллиқ пардасининг некрозга учраши ана шундай некрозларга мисол бўлиши мумкин.

Бирламчи ва иккиласми некроз, ўчоқ ҳолидаги ва умумий некроз ҳам тафовут қилинади.

Патологик анатомияси. Некрозга учраган тўқима ялтироқлигини йўқотиб, хира, гунгурт бўлиб қолади ва ранги, зичлиги, кўпинча эса ҳиди билан ҳам тирик тўқимадан ажралиб туради. Ўлик тўқим одатдаги тўқимадан кўра ранги очроқ бўлиши, оқ-сарғиш тусда бўлиб кўзга ташланиши(миокард, буйрак, жигарда) ёки қўнғир-қора тусга кириб қолиши мумкин (бадан териси, ичакда). Ўзининг зичлиги, яъниконсистенцияси жиҳатидан некрозга учраган тўқима анча юмшоқ, нам, илвиллаган ёки қаттиқ бўлиб турадики, бу нарса тўқиманинг ўз хусусиятларига ҳам, некрозни келтириб чиқарган сабабларга ҳам боғлиқдир. Масалан, бош мияда ҳамиша нам некроз бошланиб, мия тўқимаси юмшаб қолади, энсефаломалация деб шуни айтилади.

Некрозга учраган тўқима микроскопда текшириб кўрилганида ўзига хос тузилишини йўқотиб қўйгани кўзга ташланади. Ҳужайралар цитоплазмаси коагуляция, гомогенизация, вакуолизацияга учрайди ва эриб кетади. Ядроларда кариопикноз, кариорексис, кариолизис борлиги кузатилади. Эластик ва ретикуляр толалар ҳам парчаланиб ерийди, коллаген толалар гомогенлашиб, булар ҳам емирилиб кетади. Некрозга учраган жойларга қон сингиб, уларга лейкоцитлар, макрофаглар сизиб чиқади (инфилтрация).

Некрознинг авж олиб бориш жараённида уч босқич тафовут қиласи: 1) *некроз олди босқичи* (тўқима, органнинг қайтмас ўзгаришлар бошланмасидан олдинги ҳолати), 2) *некроз босқичи* (тўқима, органнинг ҳалок бўлиши), 3) *деструктив ўзгаришлар босқичи* (тўқима детритининг парчаланиб, чириб кетиши, қолдиқларининг чекланиб туриши).

Некроз атрофидаги тирик тўқималарда демаркацион яллигланиш деган ҳодиса бошланади ва у некроз бўлган жойнинг чекланиб, сурилиб кетишига йўл очади. Иккиласми реактив яллигланиш дебаталувчи шу жойда томирлар жуда кенгайиб, тўқима детритини ютиб оладиган бир талай макрофаглар, кейинчалик фибробластлар пайдо бўлади, улар некроз ўчоғининг капсула билан ўралиб қолишига ёрдам беради.

Некробиотик жараёнларнинг тартиби ва авж олиб бориш суръатлари ҳар хил бўлиши мумкин, бу патоген омилнинг табиатига, некрозга учраган тўқиманинг хусусиятларига, организмнинг функционал ҳолатига боғлик. Масалан, марказий нерв системасида некробиотик ўзгаришлар, айтайлик, бириктирувчи тўқимадагидан кўра анча илгари бошланади.

Некроз қандай шароитда рўй берганига қараб, ҳар хил атамалар ишлатилади. Масалан, некроз ташқи муҳитга тақалиб турмайдиган тўқимада рўй берган бўлса, у вактда буни *инфаркт* деб айтилади. Бордию, ўлган жой ташқи муҳит (ҳаво, микроорганизмлар) га тўқнаш келадиган бўлса, буни *гангрена* деб аташ расм бўлган (қўл-оёқлар, ичак гангренаси ва ҳоказо).

Морфологик белгиларга кўра некрознинг икки тури: коагулацион ва колликвацион некроз тафовут қилинади.

Коагулацион некроз бош мия билан орқа мияни айтмаганда, тўқималарнинг ишемиядан заарланиши учун характерлидир.

Коагулациян некроз асосида оқсилларнинг денатурацияланиши ётади.

Некрознинг бу тури оқсилли тўқималарда, масалан, кўндаланг-тарғил мускулларда ҳаммадан яхшироқ кўзга ташланади. Коагулация хужайрадаги фермент системаларининг чуқур денатурацияси билан бирга давом этиб боради ва протеиназаларнинг таъсирига ҳа деганда берилавермайдиган чидамли моддалар пайдо бўлишига олиб келади. Коагуласияга учрган тўқималар гидролитик парчаланишга берилмайдиган бўлиб қолади.

Коагулациян некрознинг механизми жонсизланган, тўқималарга кальций ўтишига боғлиқ, шу кальций оқсилларни ивитиб қўядиган ферментлари фаол ҳолга келтиради.

Коагулацион некрозга: 1) миокард, буйрак, талоқнинг ишемик инфаркти, 2) қорин олди девори кўндаланг-тарғил мускулларининг ценкер (мумсимон) некрози (бу некроз ич терлама пайтида кўзатилади), 3) асосан сил инфекцияси ўчоқларида учрайдиган сузуасимон (казеоз) некроз мисол бўлиб хизмат қилиши мумкин. Ана шундай ўчоқлар атрофида гранулёматоз реакция тариқасида бошланган яллиғланиш зонаси кўзг ташланади. Шу хилдаги некроз турини диагностик жиҳатдан ажратиб аниқлаб олиш муҳим, чунки унга сил қўзғатувчиси сабаб бўлади.

Ишемик инфарктда ядросиз ацидофил хужайралар ҳафталаб сақланиб туриши мумкин. Улар парчаланиш ва лейкоцитларга фагоцитланиш йўли билан ёки сизиб ўтган лейкоцитларнинг лизосомал протеолитик ферментлари ёрдамида тўқимадан йўқотилади.

Колликвацион (нам) некроз жонсизланган тўқиманинг ириши билан таърифланади ва нами кўп ва липидларга бой тўқималарда (бош мияда) кўзатилади. Колликвацион некроз аутолиз ёки гетеролизис туфайли бошланади, бактериал инфекция учун характерлидир, чунки бактериялар лейкоцитларнинг тўпланиб қолиши учун жуда яхши шароит яратади. Юрак, жигар, буйракдаги гипоксия маҳалида номаълум сабабларга кўра негадир коагулацион некроз бошланади-ю, лекин марказий нерв системасида колликвацион некроз юзага келиб, кисталар ҳосил бўлади. Колликвация патогенези қандай бўлмасин, лекин у хужайранинг ўлиб кетган тузилмалари ҳазм бўлишига қулайлик туғдиради.

Ферментатив ёғли некроз некрознинг алоҳида бир тури бўлиб ҳисобланмайди, лекин анча кўп учрайди ва *панкреонекроз* деган ном билан кўпроқ маълум. Уни фаолияти кучайган панкреатикферментларнинг меъда ости бези паренхимаси ва қорин бўшли-гига патологик йўл билан ажралиб чиқиши натижасида маълум жой-

даги ёғларнинг деструкцияга учраши дебқаралади. Бу ферментлар асинар ҳужайраларва без йўлларидан ташқарига чиқиб, ҳужайрамембраналаридағи ёғларни эритади, чункифаол ҳолга ўтган липаза ҳужайра ёғларида бўладиган триглицеридлар эфирларини парчалайди. Ацинар ҳужайраларда ферментатив аутолиз бошланиб, некроз ўчоқлари юзага келади. Ана шу ёғли некроз меъда ости бези капсуласи тагида, катта ва кичик чарвиларда, буйракларнинг капсуласида, ичак тутқицида майда-майда сарғиш ўчоқлар кўринишида кўзга ташланиши мумкин.

Клиниканатомик белгилари жиҳатидан некрозларнинг 5 тури тафовут қилинади: қуруқ ва нам гангрена, анаэроб гангрена, ётоқ яралар, секвестрлар ва инфарктлар.

Гангренада (юононча *gangraina*, яъни ёнғин деган сўздан олинган). Некрозга учраган тўқима куйгандек бўлиб, кўзга ташланиб туради. Некрозланган жой ташқи муҳит таъсири (унга ҳаво тегиб туриши, бактериялар таъсир қилиши) туфайли ранги ўзгариб, қорайиб қолади. Қуруқ *гангренада* ўлик тўқималар қуруқ ҳаво таъсири остида намини йўқотиб, буришади, қаттиқ ва қора бўлиб қолади (мўмиёланиш). Кекса одамлар оёқларининг артериялари тортишиб, торайиб қолганида ва уларда тромбоз пайдо бўлганида, бадан куйгани, баданни совуқ олган маҳалларда кўпинча шу хилдаги гангрена пайдо бўлади.

Ўлган тўқима ва тери ости клетчаткасида чиритувчи микроорганизмлар таъсирига учрайдиган бўлса, у ҳолда *нам гангрена* авж олади. Бундай тўқима қўнғир, қора-кўкимтири туслана киради. Лунж юмшоқ тўқималарида учрайдиган нома ёки «сувли рак» нам гангренага мисол бўлиши мумкин. Ичак тутқици артериялари тутилиб қолганида ингичка ва ўйғон ичакда нам гангрена бошланади. Нам гангрена одатда тобора зўрайиб боради, яъни ўтиши хавфли бўлади.

Ётоқ яралар ҳам гангренанинг бир хили бўлиб ҳисобланади, улар заифлашиб қолган одамларнерв системаси заарланганида оғир инфекционкасалликлар пайтида бадани терисида пайдо бўлади. Қоплағич тўқималарда некроз пайдо бўладиган жойлар тананинг босилиб турадиган қисмлариdir (думғаза соҳаси, умуртқаларнинг қиррали ўсимталари тегиб турадиган жойлар ва бошқалар). Ётоқ яралар қаттиқ ахлат массалари босиб туришидан ичакда ҳам пайдо бўлиши мумкин.

Алоҳида бир микроорганизмлар туфайли тирик тўқималарда пайдо бўладиган *анаэроб гангренани* (газли гангрена, газли флегмонани) ҳозир айтиб ўтилган гангрена хилларидан фарқ қилиш керак. Анаэроб гангрена кўпинча ўқ отар қуроллардан жароҳатланиш натижасида бошланади. Анаэроб инфекция патоген анаэроб микроблар кўзғатадиган жароҳат инфекциялари қаторига киради. Тўқималарнинг тез некрозга учраши ва газ ҳосил қилиб ириб бориши, яллиғланишига оид сезиларли ҳодисалар кўрилмагани ҳолда оғир умумий интоксиация бўлиши билан таърифланади.

Анаэроб инфекциянинг иккита классик хилини тафовут қилиш расм бўлган -эмфизематоз (газли гангрена) ва шииши (хавфли шиш) хили.

Буларнинг иккаласи учун тўқималарнинг тез ҳалок бўлиб, патоген микрофлоранинг жароҳат ташқарисига илдам тарқалиб бориши характерлидир. Мускуллар, тери ости клетчаткаси, томирлар, нервлар некрозга учрайди. Мускул тўқимасидаги некроз айниқса сезиларли бўлади, мускуллар ранги хира тортиб, қулранг тусга киради, бармоқлар билан осонгина езилади ва желесимон массага ўхшаб қолади (тўқималарнинг малинасимон лизиси симптоми деб шуни айтилади). Емфизематоз хилида мускул ғовак-ғовак бўлиб қолади, чунки интерстициал тўқиманинг орасига газ пуфакчалари кириб қолади. Шишли хилида тўқималарга суюқлик шимилиши устун туради.

Некрознинг турларидан яна бири *секвестрdir*. У тирик тўқималарда эркин ҳолда ётадиган ва уюшиш жараёнига берилмайдиган ўлик тўқима бўлаги бўлиб ҳисобланади. Секвестрлар одатда остеомиелитлар пайтида суякларда ёки ўқ тегиб суяқ синганидан кейин пайдо бўлади (29 - расм). Ўлик тўқима атрофида йиринг билан тўла бўшлиқ — секвестр капсуласи пайдо бўлади. Юмшоқ тўқималар ҳам секвестрланиши мумкин. Масалан, ич терлама пайтида некрозга учраган Пейер пилакчалари секвестрланиши мумкин. Бироқ, бу секвестрлар тез ириб, суюқланиб кетади.

Инфаркт некроз ҳаммадан кўп учрайдиган тури (томирларга алоқадор некроз) бўлиб, қон айланиши бирдан издан чиқсан маҳалларда ички органларда рўй беради. Ишемик некрозлар миокард, буйрак, жигар, талоқ, ўпкада кузатилади. Уларнинг шакли, катта-кичиклиги, ранги ва юмшокқ-каттиқлиги (консистенцияси) жуда ҳар хил бўлиши мумкин. Улар понасимон ёки нотўғри шаклда, катта жойга ёйилган ва кўзга ташланиб турадиган фракат микроскоп остида кўринадиган (микроинфаркт) бўлиши мумкин. Талоқ, буйрак, ўпкада бошланадиган инфарктларнинг аксарияти понасимон шаклда бўлади.

Айни вақтда понанинг асоси орган капсуласига, уни эса дарвозаларига қараб турадики, бу нарса ўша органлар ангиоархитектоникасининг хусусиятларига (артерияларнинг марказлашган типда тармоқланишига) боғлиқ. Юррак, мия, ичак, яъни томирлар ё-йилиб ёки аралаш тарзда тармоқланадиган органлардаги инфарктлар нотўғри шаклда бўлади. Инфаркт коагулацион ёки колликвацион некроз тарзида авж олиб боради. Биринчи, ҳолда некрозга учраган тўқима зичлашиб, қуруқроқ бўлиб қолади. Бу хилдаги инфаркт кўпинча миокард, буйрак, талоқда юзага келади. Инфаркт колликвацион некроз тариқасида авж олиб борганида тўқиманинг ўлган жойлари юмшаб, суюлиб боради. Бундай инфаркт асосан ичак ва бош мияда учрайди. Инфаркт бош мияда бошланганида пировардида киста пайдо бўлади.

Ташқи кўриниши жиҳатидан олганда инфарктнинг уч тури тафовут қилинади. оқ инфаркт, *геморрагик* тожли оқ инфаркт ва қизил инфаркт.

Оқ инфаркт атрофидаги тирик тўқимадан рўйи-рост ажралиб турадиган оқиши-сариқ рангли тузилмадир. Коллатерал қон айланиши етарлича бўлмаслиги билан ажралиб турадиган буйрак, талоқда шу хилдаги инфаркт кўп учрайди.

Геморрагик тожли оқ инфаркт некроз ўчоғи атрофига қон қуиилиб қолиши билан таърифланади. Ишемик некрознинг авж олиш жараёнида инфаркт атрофидаги жой томирларида спазм бошланиб, кейин улар паретик равища кенгаяди ва шу жойларга периваскуляр тарзда қон қуюлади. Геморрагик тожли оқ инфаркт буйрак, миокардда учрайди.

Геморрагик қизил инфарктда некрозланган тўқимага қон сингиб кетади. Бу хилдаги инфаркт бошланишида веноз қоннинг димланиб қолиши, орган тузилишининг хусусиятлари аҳамиятга эга бўлади. Қизил инфаркт юрак митрал нуқсони декомпенсацияланиб қолган маҳалларда, ўпкада ҳаммадан кўра кўпроқ учрайди. Бир томондан, ўпкада веноз қоннинг тобора кўпроқ тўпланиб бориши, иккинчи томондан бронхиал ўпка артериялари ўртасида анастомозлар борлиги геморрагик инфаркт бошланишига қулайлик туғдиради. Ўпка артерияси тармоғининг йўли берқилиб қолганида некроз бўлган жойга бронхиал артериядан қон ўтавериб, капиллярларни ёриб юборади ва альвеолалар бўшлиғига қон қуиилиб қолади. Қизил инфаркт ичак, талоқ, буйракда ҳам бўлиши мумкин.

Юрак, бош мия, талоқ ва ичак инфарктлари ҳаммадан кўра кўпроқ учрайди.

Миокард инфаркти оқ ёки геморрагик тожли оқ инфаркт бўлиши мумкин. Нотўғри шаклда бўлиши билан ажралиб туради. Кўпроқ чап қоринчада ва қоринчалар ўртасидаги тўсикда учрайди. Ўнг қоринча ва юрак бўлмаларида камроқ бўлади. Некроз бошланган жой қаердалигига қараб қуидагилар тафовут қилинади: 1) субэндокардиал инфаркт (бунда жараён эндокард тагида бошланган бўлади), 2) субэпикардиал инфаркт (некроз эпикард тагида бошланади), 3) трансмурал инфаркт (бунда инфаркт бутун миокард бағрини ўз ичига олган бўлади).

Некроз бўлган жой атрофида реактив яллиғланиш бошланиши муносабати билан эндокардда тромботик, перикардда эса фибриноз карашлар пайдо бўлади. Миокард инфаркти ўткир ишемия касаллиги деб ҳисобланади ва кўпинча гипертония касаллиги билан атеросклероз маҳалида бошланади.

Бош мияда оқ инфаркт бўлади, у табиатан колликвацион некроздир. Қон айланиши сезиларли даражада бузилган, веноз қон димланиб турган шароитларда некрозга учраган жойга қон шимилиши мумкин, шунда у табиатан миянинг қизил инфаркти кўринишига кира олади (миянинг қизил юмшаши). Некроз бўлган жойда кисталар юзага келиши мумкин. Миянинг оқ инфаркти ишемик инсулт бўлиб ҳисобланади, у сереброваскулар касалликнинг кўринишларидан биридир.

Ўпкада кўпинча геморрагик инфаркт бўлади. У одатда шаклан асоси плеврага қараб турган понага ўхшайди, плеврада фибриноз карашлар пайдо бўлади. Некрозга учраган тўқима зичлиги билан ажралиб туради, донадор ва тўқ қизил рангда бўлади. Инфаркт атрофида аксари ўпка тўқимасида яллиғланиш бошланади (периинфаркт пневмонияси). Ўпкага кўп қон қуийлганида геморрагия ўчоғидаги эритроцитлар гемолизга учраши муносабати билан гемолитик сариқлик бошланиши мумкин.

Буйракларда инфаркт буйрак артерияси тармоқлари тромбоэмболияси бўлган ҳолларда бошланади, бундай тромбоэмболия одатда ревматизм,

узоқ чүзилгандын септик эндокардит, юракнинг ишемия касаллиги, гипертония касаллигининг асорати ўлароқ юзага келади. Буйрақтаги некроз одатда табиатдан оқ инфаркттеги геморрагик тожли оқ инфаркт бўлади, шакли понага ўхшаб туради. Буйрак артериясининг асосий тармоғи тиқилиб қолганида буйракда тотал ёки субтотал инфаркт бўлиши мумкин ва бундай ҳоллар тасвирланган ҳам. Буйракларда пўстлоқ қатлами некрози ҳам бўлиши мумкин, организмда гемодинамика издан чиқишига (артериал босимнинг кескин пасайиб кетиши, геморрагик шок) боғлик бўлган кортикал некрозлар деб шуларни айтилади. Веноз инфарктлар ҳам бўлиши мумкин.

Талоқда оқ инфарктлар учрайди, буларнинг асорати натижасида талоқнинг капсуласида реактив яллиғланиш бошланади (30-расм). Ҳосил бўладиган фибриноз қарашлар талоқ капсуласи, диафрагма, қорин пардасининг париетал вараги ёки ичак қовузлоқлари ўртасида битишмалар пайдо бўлишига олиб келади.

Ичакда одатда табиатан колликвацион бўладиган геморрагик инфаркт учрайди, бунда гангрена бошланиб, ичак тешилиши ва перитонит авж олишига сабаб бўлади.

Некрозларнинг оқибати ҳар хил. Некрозга учраган жой кичик, қон билан таъминланиш эса етарлича бўлган *хайрли маҳалларда* ўлик тўқима сўрилиб, унинг ўрнида аввалги тўқима пайдо бўлади, лекин юрак, мия инфарктлари бундан мустасно. Миокардда некроз ўчоғининг катта-кичиликвидан қатъий назар некроз ўрнида ҳамиша чандик тўқима пайдобўлади. Бош мияда глиомезодермал чандик ёки киста юзага келади.

Бошқа органларда каттагина некрозлар бўлган маҳаллар да фиброз тўқима ўсиб, чандик ҳосил бўлади; ўлган тўқимада кальций тўпланиб бориши ҳам мумкин, масалан, силда ана шундай ҳодиса кузатилади. Некротик тўқималар чала сўрилган маҳалларда улар капсула билан ўралиб қолиши ёки секвестрланиши, ё бўлмаса, мутация натижасида тирик тўқимадан ажralиб тушиши мумкин. Масалан, мохов касаллиги билан оғриган кишиларда мутация бошланиб, оёқ ёки қўлнинг бир қисми узилиб тушиши ҳам мумкин.

Шундай қилиб, некроз оқибатида қўйидаги ҳодисалар кузатилади:

- 1) тўқима, органнинг некрозга учраган қисми тўла-
тўқисрегенерацияланиши,
- 2) некротик тўқима билан алмашиниб, чандик ҳосилбўлиши,
- 3) инкапсулация,
- 4) петрификация,
- 5) тўқиманинг юмшаб қолиши (бундай ҳодиса миокард дабўлса - миомалация деб, бош мияда бўлса - энцефаломалация деб аталади),
- 6) секвестрланиш,
- 7) мутация.

Некрознинг организм учун аҳамияти унинг катта-кичиликига, қаердалигига, қандай асоратлар бериши мумкинлигига, организм ҳалок бўлган қисмининг шу организм учун қандай аҳамият тушишига боғлик. Масалан, тери некрози бир қадар катта бўлганида ҳам организмда айтарли

функционал ўзгаришларни келтириб чиқармайди, ваҳоланки, юрак қоринчалари орасидаги тўсиқнинг Гисс тутами (юракнинг ўтказувчи системаси) ўтадиган кичик жойидаги некроз ҳам юрак тўхтаб қолишига олиб келиши мумкин.

Некроз натижасида орган функцияси сусайиб қолиши ҳам мумкин (гипофункция). Организм ҳалок бўлиши ҳам мумкин, масалан, мия стволи соҳасидаги ишемик некрозда каттакон инфаркт бошланиб, бунинг асорати ўлароқ юзага келган ўткир аневризма ёрилиб кетганида шундай бўлади. Некроз бўлган жой ириб, йиринглаб кетса, у ҳолда организмда умумий инфекция бошланиш хавфи туғилиши мумкин.

Назорат саволлари:

1. Хужайра шикастланиш сабаблари.
2. Хужайра шикастланиш механизмлари.
3. Хужайра шикастланишнинг морфологик намоёнлари.
4. Дистрофия турлари.
5. Оқсилли дистрофиялар.
6. Ёғли дистрофиялар.
7. Некроз таърифи.
8. Некроз турлари (сабаблари, морфологияси бўйича).
9. Апоптоз механизми.

Фойдаланилган адабиётлар:

1. Robbins and Cotran. Pathologic basis of disease. 9th edition, 2015. USA.
2. Jones KE, et al: Global trends in emerging infectious diseases. Nature 2008; 451:990.
3. М. С. Абдуллаходжаева . Патологик анатомия. 1-кисм, 499 б. Тошкент -2011.
4. М.А. Пальцев, Н.М. Аничков «Патологическая анатомия», 1-том, Общий курс, М., 2001 г.

3-мавзу: Компенсатор-мосланиш жараёнлар. Регенерация.

Режа:

1. Компенсация ва адаптация реакцияларни турлари, механизмлари.
2. Регенерация, физиологик, репаратив, механизмлари. Тўқималар репарацияси.

Таянч иборалар: гипертрофия, физиологик, компенсатор, нейрогуморал, гипертрофик ўсишлар. Атрофия, физиологик, патологик, умумий ва махаллий. Гиперплазия, метаплазия, дисплазия. Регенерация, физиологик, репаратив. Тўқималар репарацияси.

3.1. Компенсация ва адаптация реакцияларни турлари, механизмлари.

Тўқималар ва органлар доирасидаги мосланиш инсон патологиясида ҳар хил жараёнлар кўринишида намоён бўладики, улар табиатан компенсатор бўлибгина қолмай, балки баъзан рўйрост патологик жараён тусини олиши мумкин (масалан, гипертрофия, атрофия, уюшув, гиперплазия, дисплазия, метаплазия).

ГИПЕРТРОФИЯ

Гипертрофия тўқима, орган паренхиматоз ҳужайраларининг кўпайиши (гиперплазияси) ҳисобига ёки маҳсус вазифаларни бажарадиган ҳужайралар ички органеллалари сонининг кўпайиши натижасида мазкур тўқима, орган ҳажми ва оғирлигининг ортишидир.

Гипертрофия ва гиперплазия компенсатор ва мосланиш жараёнларида ниҳоятда муҳим ўрин тутади ва кўпгина касалликларда гомеостазнинг барқарор бўлишини таъминлаб беради. Гипертрофия билан гиперплазиянинг иккалови бир хил шароитларда бошланади ва табиатан регенерацияга яқин туради. Шу билан бирга бу жараёнлар органлар ва тўқималарга функционал жиҳатдан ортиқча зўр келадиган шароитларда шу орган ва тўқималар функциясининг кучайишини таъминлаб берадиган моддий субстрат бўлиб қолади.

Гипертрофиянинг сабаблари ва авж олиб бориш механизми, организм учун аҳамиятга қараб, қуйидаги турлари тафовут қилинади: *физиологик, компенсатор, викар гипертрофия, нейрогуморал гипертрофия, гипертрофик ўсимтадар*. Ишчи гипертрофия ўз навбатида икки турга бўлинади: физиологик шароитларда бошланадиган гипертрофия (физиологик гипертрофия) ва патологик жараёнларда кўриладиган гипертрофия.

Физиологик гипертрофия у ёки бу орган зўр бериб жисмоний фаолиятга ўтган шароитларда бошланади.

Анатомларнинг ҳар бир одам юрагининг катталиги муштининг катталигидек келади деган қадимги қузатувлари умуман айтганда ҳакиқатга тўғри келади ва одамнинг бўйбости ҳамда бичимидан ташқари жисмоний меҳнат аҳамиятини ҳам акс эттиради (босқончилар, юккаш ишчилар). Функционал гипертрофия спорт билан шуғулланувчи кишиларда ҳам кузатилади. Чунончи, спортчиларда юрак ўнг қоринчаси гипертрофияси бошланади (спортчилар юраги), штанга кўтарувчилар ва культиристларда эса скелет мускуллари гипертрофияланади. Жисмоний меҳнат ёки спортга алоқадор гипертрофия қайтар ҳодисадир. Чанғичиларда чанғи спорти мавсуми тугаши билан юрак сезиларли даражада ихчамлашиб қолади.

Компенсатор гипертрофия. Қандай бўлмасин бирор патологик жараён маҳалида тўқима ва органларда бошланадиган компенсатор гипертрофия томомила бошқача аҳамиятга эгадир. Гипертрофиянинг бу тури қуйидаги хусусиятлари билан физиологик гипертрофиядан фарқ қиласди: гипертрофияга олиб келгани сабаб тўхтовсиз таъсир кўрсатиб туради; органнинг катталиги ва оғирлиги унга заарли омиллар (масалан, гипоксия, интоксикация) таъсир қилиб турган шароитларда ортиб боради.

Компенсатор гипертрофия кўпроқ юракда (31-расм), шу билан бирга юракнинг ўзидағи қон ўтадиган йўллар торайиб қолганида (масалан, митрал

қопқоқ стенозида) ҳам, асосий ёки периферик томирлар торайиб қолганида ҳам бошланади. Бунда агар ўпка томирлари стенозга учраган бўлса, у пайтда ўнг юрак гипертрофияси бошланади. Аорта оғзи стенозида чап қоринча гипертрофияланади. Юрак чап қоринчасининг катталашиб кетишига гипертония ҳам сабаб бўлиши мумкин. Юракнинг чап қоринчаси ҳам, ўнг қоринчаси ҳам кескин гипертрофияланган маҳалларда юрак ҳаддан ташқари катта бўлиб кетиши мумкин, «хўқиз юраги» деб шуни айтилади.

Хуллас, қон айланиши издан чиқсан шароитларда асосий ишни миокарднинг қайси бўлими бажарган бўлса, ўша бўлими гипертрофияга учрайди. Бунда: 1) мускул толалари сезиларли даражада гипертрофияланади; 2) зўр бериб ишлаётган юракнинг бириктирувчи тўқимадан иборат синчини мустаҳкамлаш учун зарур аргирофил толалар ўсиб кетади; 3) интрамурал томир тармоқлари гиперплазияга учрайди; 4) юрак нерв аппарати элементлари гипертрофияланади. Мана шу жараёнлардан ҳар бири «гипертрофияланган юрак» деган йиғма тушунчанинг алоҳида бир элементидир.

Турли касалликларда юракнинг ҳар хил структура қисмларида бошланадиган гипертрофик ўзгаришлар аста-секин, аксари неча-йил давом этадиган узоқ давр мобайнида зўрайиб боради ва компенсатор аҳамиятга эга бўлади. Гипертрофияга учраган юракнинг ўлчамлари ва оғирлиги одатдагига қараганда 34 баравар ошиб кетиши мумкин. Айни вақтда қоринча бўшлиқларининг торайиб қолишига ёки аксинча, кенгайиб кетишига олиб келиши мумкин. Бунинг биринчи ҳолини *концентрик гипертрофия* деб айтилса, иккинчисини *эксцентрик гипертрофия* деб айтилади. Гипертрофияга учраган миокардда қон билан таъминланиш даражаси пасайиши, интоксикация бошланиши ҳисобига вақти келиб дистрофик ва склеротик ўзгаришлар бошланади. Бу нарса миокарднинг қисқариш функцияси сусайиб, декомпенсация бошланишига олиб келади. Бундай маҳалларда юрак мускуллари зўрайиб қолган, қонайланиши органлари системасидаги у ёки бу патологик жараённи компенсациялашга қаратилган ишни давом эттиришга қодир бўлмай қолади.

Компенсатор гипертрофияга олиб келган сабабни юракда декомпенсация бошланмасидан олдинроқ бартараф этиладиган бўлса, у ҳолда юракнинг ўлчамлари ва оғирлиги аста-секин камайиб, одатдаги даражага тушиб қолиши мумкин, яъни миокарднинг компенсатор гипертрофияси қайтар жараён бўлиб, бунда кардиомиоцитларнинг ичидаги тузилмалар сони ва ҳажми кичрайди, холос.

Дистрофик ва склеротик ўзгаришлар анча вақтидан ўтиб кетган бўлса, у ҳолда гипертрофиянинг орқага қайтиши бирмунча қийин бўлади ва секинроқ боради. Модомики шундай экан, патология шароитларида гипертрофияни келтириб чиқарадиган сабабларни имкони борича барвақт бартараф этиш керак. Чунончи, турмушда орттирилган ёки туғма юрак нуқсони туфайли юзага келган миокард гипертрофиясида ўз вақтида реконструктив операция қилинадиган бўлса, кардиомиоцитлар ўлчамлари кичрайиб, аслига келиб қолади.

Компенсатор гипертрофия силлиқ мускулли органларда ҳам учрайди. Масалан, пилорус стенози маҳалида меъда мускулли пардасида бошланадиган гипертрофия туфайли меъда эвакуатор функцияси маълум муддат давомида сақланиб боради (компенсация даври). Қизилўнгач билан ичакнинг пастки бўлимлари торайиб қолганида бу органларнинг мускул қаватида ҳам компенсатор гипертрофия бошланиши мумкин. Гиперпластик простатопатияда ва сийдик йўли торайиб қолган маҳалларда (уретра стриктураларида) қовук деворларида гипертрофия бошланади.

Гипертония касаллигида томирлар системасидаги компенсатор-мосланиш реакциясининг бир кўриниши артериялар девори, унинг силлиқ мускуллари, эластик ва аргирофил толаларининг гипертрофиясидир. Томирлар девори компенсатор гипертрофияси охироқибатда қўпинча декомпенсацияга олиб боради, бундай декомпенсация асосида томир деворининг некрозга учраб, плазматик инфильтрацияси бошланиши ётади.

Викар гипертрофия жуфт органлардан бири ҳалок бўлиб кетганида ёки ишламай қўйган маҳалларда бошланади. Масалан, бир буйрак туғилишдан ривожланмай қолган маҳалларда, патологик жараён туфайли иккинчи буйрак ҳалок бўлиб кетган ёки операция қилиб олиб ташланган пайтларда бошқа буйракнинг гипертрофияга учраши шу жумладандир. Худди шундай шароитларда сақланиб қолган ўпка, мояқда ҳам гипертрофия бошланади. Омон қолган орган гипертрофияланиб, олиб ташланган худди органнинг функциясини бажариб боради. Шу муносабат билан гипертрофиянинг бу тури *ўринбосар гипертрофия* деб аталади. Масалан, сақланиб қолган буйрак гипертрофиясининг асосида нефронлар гипертрофияси ётишини айтиб ўтиш керак. Бунда нефронлар янгидан пайдо бўлмайди, яъни уларнинг сони ортмайди. Омон қолган буйракнинг оғирлиги фақат ёш кишилардагина олиб ташланган буйрак оғирлигига teng бўлади. Катта ёшли одамларда оғирликнинг ортиши 70% ни ташкил этади. Гипертрофияга учраган ўпканинг оғирлиги иккита ўпка оғирлигига teng келади. Ўпка тўқимасининг ўринбосар гипертрофияси альвеолалар ўртасидаги тўсиқлар ҳужайраларининг зўр бериб қўпайиб боришига (пролиферациясига), капиллярлар ва эластик толаларнинг гиперплазияланишига боғлиқдир.

Нейрогуморал гипертрофия. Орган ҳажми билан оғирлигининг ортиб кетиши ҳамиша ҳам компенсатор реакция бўлиб ҳисобланавермайди. Гипертрофия ҳодисаси баъзан эндокрин безлар функцияси издан чиқсанлиги туфайли бошланади, нейрогуморал, гормонал ёки коррелятив гипертрофия деб шуни айтилади. Акромегалия маҳалида бир қанча органларнинг катталашиб кетиши ана шундай гипертрофияга мисол бўла олади. Маълумки, бу касаллик асосан гипофиз олдинги бўлаги функцияси кучайиб, соматотроп гормон (ўсиш гормони) кўплаб ишланиб чиқишига боғлиқ. Ги некомастия эркакларда сут безларининг катталашиб кетишидан иборат ҳодиса бўлиб, мояклар атрофияга учраганилиги туфайли улар функцияси сусайиб қолгани сабабли

бошланади. Бачадон шиллик пардаси гипертрофияси асосан тухумдонлар функцияси бузилиб, эстрогенлар ортиқча ишланиб чиқиши туфайли бошланади. Гипертрофия үсимталар. Компенсатор ахамиятга эга бўлмаган гипертрофия, яъни тўқима ҳажмининг катталашиб кетиши ҳодисалари қаторига *сурункали яллигланишга жуда алоқадор бўлган гипертрофия үсимталар*, шунингдек *филоёқлик* киради. Маълумки, сурункали яллигланишда строманинг яллигланишга хос ҳужайралар билан инфильтратланиши билан бир қаторда паренхиматоз ҳужайралар, масалан, шиллик пардалар эпителийси ҳам кўпайиб боради. Натижада шиллик пардада яллигланишга алоқадор үсимталар —*полиплар, кондилома қовуқ, бачадонда, бурун-ҳалкум, меъда, бачадонда ҳаммадан кўра кўпроқ юзага келади.*

Филоёқлик (элефантиаз) *лимфа оқиб кетиши издан чиққанлиги муносабати билан маълум бир тана қисми ҳажмининг бир текис катталашиб кетишиидир.* Филоёқлик эндигина бошланиб келаётган даврда тананинг ўша қисми мудом шишиб туриши ва кейинчалик териси, тери ости клетчаткаси ва фасцияларида фиброз ўзгаришлар юзага келиши билан таърифланади. Элефантиаз аксари оёқларда бўлади, лекин ташқи жинсий органлар, қўллар, юз, moyкларда ҳам шундай ҳодиса кўрилганлиги тасвиранган.

Бирламчи ва иккиламчи филоёқлик тафовут этилади. *Бирламчи филоёқлик* бошланиши туғма лимфоангиопатияга, лимфа системасининг лимфа томирлари аплазияси, гипопла зияси, гиперплазиясига боғлиқ деб ҳисобланади. *Иккиламчи филоёқлик* одатда яллигланишга алоқадор ва алоқадормас талайгини касалликларнинг асорати бўлиб ҳисобланади. Сарамас, ўпкадан ташқаридаги сил, лимфаденит, лимфангит, фурункуләз, захм ана шундай касалликлар жумласига киради.

Филоёқликка асосан лимфа томирлари ва капиллярлари ўтказувчанлигининг бузилиши сабаб бўладики, бундай ҳодиса: лимфа томирлари яллигланиб, кейин склерозга учраганида; бу томирлар ўсма билан босилиб қолганида; уларга гижжалар тиқилиб қолганида кузатилади. Лимфа томирлар йўлининг узок бекилиб ёки торайиб туриши натижасида асорат сифатида лимфостаз, сурункали шиш, диспротеиноз бошланади.

Филоёқликнинг *юмиоқ, ва қаттиқ даврлари* тафовут қилинади. *Юмиоқ* даври сезиларли даражада шиш пайдо бўлиши билан таърифланади. *Қаттиқ* даврида заарланган орган ҳажми кескин катталашиб, шакли ўзгариб қолади, териси қалинлашиб, унда яралар ва папилломатоз үсимталар пайдо бўладики, бу нарса умуман тўқималар фибрози бошланганига боғлиkdir.

Чин гипертрофияни сохта гипертрофиядан фарқ қилиш кераклигини айтиб ўтиш лозим, *сохта гипертрофияда* орган ёки тўқиманинг ҳажми билан оғирлиги ёғ тўқимаси, толали тўқима, бириктирувчи ёки суюк тўқимаси ўсиб кетганлиги ҳисобига ортиб боради. Бунда мазкур орган ёки тўқима паренхимаси атрофияга учрайди, натижада шу орган ёки тўқиманинг функционал фаоллиги сусайиб боради. Юракнинг ёғ босиши ана шундай сохта гипертрофияга мисол бўлиб хизмат қилиши мумкин, бунда юрак

мускул толалари атрофияга учраб, улар орасида ёғ тўқимаси кўпайиб кетади. Яна бир мисол буйраклар сохта гипертрофиясидир, бунда ёғ тўқимаси кўпайиб боради. Бош мия атрофияга учраган маҳалларда эса калла суяклари анча қалинлашиб кетади.

Органларнинг туғилишдан катта бўлиши (ривожланиш нуқсонлари) нинг гипертрофияларга ҳеч қандай алоқаси йўқ. Масалан, одам бўй--бастининг умуман йирик, катта бўлиши (гигантизм) ҳам гипертрофия бўлиб ҳисобланмайди. Умуман гигантизм билан бир қаторда айрим орган ва тўқималар, қўл-оёқлар, ичак (Гиршпрунг касаллиги) гигантизми, шунингдек эпидермис шох қатламининг қалинлашиб кетиши (ихтиоз) ҳам учрайди.

Компенсатор гипертрофиянинг организм учун аҳамияти жуда катта, чунки орган оғир патология шароитларида ҳам яхши ишлаб боради. Яллиғланишга алоқадор ва нейрогуморал ўсимталар организмга зарар етказиши ва ўスマлар пайдо бўлишига олиб келиши мумкин.

АТРОФИЯ

Атрофия (юнонча atrophia— овқат йўқлиги, сўлиш деган сўздан олинган) — тўқима ва органларнинг тириклик вақтида ҳажми, ўлчамлари ва массаси кичрайиб қолиши билан характерланадиган жараёндир. Бунда уларда сифат ўзгаришилари бошланиб, функциялари сусайиб қолади ёки бутунлай йўқолади. Атрофияни янги яшаши шароитларига организм мосланиши жараёнларининг бир ифодаси деб қараши керак. Атрофия турмуши давомида бўладиган жараёндир, уни агенезия (орган ёки муртагининг батамом йўқлиги), аплазия (органинг муртак ҳолица қолиб кетганлиги, типик тузилишдан маҳрумлиги) ва гипоплазия (типик тузилишдан маҳрум органнинг кичрайиб қолганлиги) сингари түзма ривожланиши нуқсонларидан фарқ қилмоқ, лозим.

Атрофия физиологик ва патологик хилларга бўлинади.

Физиологик атрофия бир қанча тўқималарда кузатилади ва ёшга алоқадор инволюцияга боғлик бўлади, масалан, киндик артериялари атрофияланиб, облитерацияланиши, Боталло йўли атрофияси, буқоқ бези, мояклар, сут бези атрофияси. Бадан терисининг кексаликка алоқадор атрофияси (юпқа тортиб, мулоиймлигини йўқотиб қўйиши), суякларнинг кексаликдаги атрофияси (компакт моддасининг юпқа тортиб, булутсимон қатламининг сийраклашуви) ҳам физиологик атрофияга мисол бўлиб хизмат қилиши мумкин. Кексайиш жараённида ички органлар ва бош мия ҳам бир қадар кичрайиб боради. Мия пўстлогининг атрофияси кексалар ақли пастлигининг асосида ётади. Кексаликка алоқадор атрофия организмнинг регенерация лаёқати сусайиб қолганига боғлиқдир.

Патологик атрофия ҳар хил сабаблар туфайли бошланади, ҳар қандай ёшда учраши ва табиатан қайтар ва қайтмас бўлиши мумкин. Атрофиянинг бошланиши асосан цитоплазматик ферментлар фаоллигининг сусайишига боғлиқдир, шу нарса диссимиляция жараёнларининг ассимиляция жараёнларидан устун бўлиб қолишига олиб келади. Нечоғлик тарқалганига қараб умумий ва маҳаллий атрофия тафовут қилинади.

Уумий атрофияда барча ички органлар ва мускулларнинг ўлчами ва ҳажми кичрайиб боради. Сабабларига уумий атрофиянинг мана бу шаклларини тафовут қилиш мумкин: 1) алиментар чўп-устихонлик; 2) ракка алоқадор қахексия; 3) дисгормонал қахексия; 4) церебрал қахексия; 5) бирқанча касалликларнинг қахектик кўринишларига алоқадор атрофия.

Алиментар чўп-устихонлик озиқ моддалар етарли миқдорда кириб турмаган, одам тўла қимматли овқатлар билан овқатланолмай қолган маҳалларда бошланади. Бунда тўқималарнинг деярли барчаси атрофияга учрайди. Одам оч қолганида биринчи галда организмдаги ёғ деполари (чарви, тери ости клетчаткаси, буйрак ёни клетчаткаси) атрофияланиб боради. Буларда липохром деган пигмент тўпланиб бориши муносабати билан улар қизғишинамо-сариқ тусга киради. Эпикарднинг ёғли клетчаткаси ва илик сероз суюқликни шимиб олиб, шишгандек бўлиб туради (ёғнинг сероз атрофияси). Бадан терисининг атрофияси эпидермиснинг юпқа тортиши ва гиперпигментация билан бирга давом этиб боради. Суяқ тўқимаси атрофияга учраганида остеопороз юзага келади. Очлик давом этаверадиган бўлса, ички органлар, айниқса жигар, юрак атрофияси бошланади. Бош мия энг кейинги навбатда атрофияга учрайди. Одам очидан ўлаётган маҳалида унинг эс-хуши сўнгги дақиқаларгача сақланиб туриши шунга боғлиқ.

Ракка алоқадор қахексия ҳар қандай жойда ва ҳар қандай йўл билан пайдо бўлган хавфли ўсмалар пайтида бошланади. Меъда-ичак йўли турли бўлимларининг ракида — қизилўнгач, меъда, ичак ракида бу қахексия ҳаммадан кўра кўпроқ сезиладиган бўлади, чунки ўсманинг организмга заҳарли таъсир ўтказиши билан бир қаторда бунда озиқ моддаларнинг сўрилиши ҳам бузилган бўлади (алиментар омил).

Дисгормонал қахексия ички секреция безлари функциясининг издан чиққанига боғлиқ бўлади. Бундай қахексия Симмондс касаллиги пайтида кузатилади (гипофизар қахексия), у масалан, қон қуишлиши туфайли фиброз бўлганидан кейин гипофиз олдинги бўлагининг атрофияга учрашига боғлиқдир. Дисгормонал қахексияга яна бир мисол қалқонсимон без функцияси пасайиб кетган маҳалларда пайдо бўладиган микседема. Бунда бир қанча органлар атрофияга учрайди. Бош мияда нерв ҳужайралари атрофияси бошланади, бу ҳодиса уларнинг сони камайиб бориб, бутунлай йўқолиб кетишига ҳам олиб келиши мумкин.

Церебрал қахексия озиб-тўзиб, ҳолдан тойишнинг оғир шаклларидан бири бўлиб ҳисобланади ва гипоталамус ўсма ёки яллиғланиш жараёни билан заарланган маҳалда бошланади.

Узоқ чўзиладиган ва сурункасига ўтадиган *инфекцион касалликлар*: сил, бруцелләз, сурункали дизентерия, чиллашир маҳалида ҳам тўқима ва органларнинг ҳажми билан ўлчамлари кичрайиб қолиши мумкин. Унинг асосида сурункасига заҳарланиб бориш, моддалар алмашинувининг бузилиши ётади.

Қахексияга учраган касалларнинг *ташқи кўриниши* жуда ўзига хос бўлади. Танасининг вазни кескин камайиб, тери ости ёғ клетчаткаси бутунлай бўлмайди, кўзлари ичичига тортиб кетади, баданининг териси

куруқ бўлиб, илвиллаб қолади. Бундай касалларнинг қорни ичига тортилган бўлади.

Кахексияда унинг қандай сабаблардан келиб чиққанидан қатъий назар органларнинг вазни ва ўлчамлари кичраяди, ёғ клетчаткаси камайиб кетади ва липидоген пигмент-липохром тўпланиб бориши ҳисобига сарғиш-қўнғир тусга кириб қолади. Паренхиматоз органларгина эмас, балки ички секреция безлари ҳам атрофияга учрайди. Атрофик жараёнлар турли органларда бир текис бўлмаслигини таъкидлаб ўтиш керак.

Маҳаллий атрофия сабабларига қараб бундай атрофиянинг қўйидаги турлари тафовут қилинади: 1) нейротик, 2) дисфункционал атрофия, 3) қон билан таъминланиш етишмовчилигига алоқадор атрофия, 4) физик ва кимёвий омиллар таъсиридан бўладиган атрофия, 5) механик омиллар (босим) дан бўладиган атрофия.

Нейротик атрофия нейронлар заарланганида, тўқима ва органлар нервдан маҳрум бўлганида, шунингдек нервлар ўсма, яллиғланиш, травма туфайли босилиб қолиб, ўтказувчанлиги бузилганида бошланади. Қўйимч нерв кесиб қўйилганида оёқнинг атрофияга учраши, орқа мия олдинги шоҳларидаги ҳаракатлантирувчи нейронларнинг ҳалок бўлиши билан ўтадиган полиомиелитда кўндаланг-тарғил мускулларнинг атрофияга учраши ана шу атрофияга мисол бўлиши мумкин. Периферик нерв стволларининг емирилишига алоқадор зўрайиб борувчи мускул атрофиясини ҳам худди шу тоифага киритса бўлади.

Дисфункционал атрофия ёки ишламасликдан бўладиган атрофия қандай бўлмасин бирор орган фаолияти сусайганида ёки тўхтаб қолганида бошланади. Масалан, қўл ёки оёқ суяклари синиб, ўша қўл ёки оёқ узоқ муддат тахтакачлаб қўйилиши натижасида мускуллари ишламай турадиган маҳалларда бошланадиган атрофия, тиш олиб ташланганида тиш чуқурчasi четларининг атрофияланиши, кўз соққаси олиб ташланганида кўрув нервининг атрофияланиб кетиши шунга киради.

Қон билан таъминланиш етишмовчилигига алоқадор атрофия (ёки озиқ етишмовчилигидан бўладиган атрофия) таъминловчи артерия атеросклеротик жараён туфайли торайиб қолган маҳалларда бошланади. Масалан, буйрак артерияси атеросклерози буйракнинг ўлчамлари билан оғирлиги камайиб, кейинчалик сурункали буйрак етишмовчилиги бошланишига олиб келади (бирламчи буришган буйрак). Мияни қон билан таъминловчи томирлар атеросклерози катта ярим шарлар пўстлоғининг атрофияга учраб, кексалик деменцияси пайдо бўлишига олиб боради.

Физик омиллар таъсиридан бўладиган атрофия асосан нур энергиясига боғлиқ. Ўсмалар, масалан, гиперэстрогенемияга алоқадор сут бези ўсмаларига нур билан даво қилиш шунга асосланган. Тухумдонларга нур таъсири эттирилганда уларда атрофик ўзгаришлар бошланиб, эстрогенлар ишланиб чиқиши камайиб кетади. Ионлаштирувчи нурларнинг ҳужайралар атрофиясига сабаб бўла олишидан ҳар хил хавфли ўсмаларга даво қилишда фойдаланилади.

Кимёвий моддалар таъсиридан бўладиган атрофия. Бундай омиллар жумласига йод, тиоурацил, баъзи гормонал препаратлар киради. Чуончи, йод узоқ ишлатилганида қалқонсимон без паренхимасида атрофик ўзгаришлар бошланади, буйрак усти безлари пўстлоғи гормонлари узоқ ишлатилганида эса бу нарса шу безларнинг атрофияга учрашига сабаб бўлиши мумкин.

Кейинги ҳолда ишламай турганлик учун бошланадиган атрофия бўлиши ҳам мумкинлигини айтиб ўтиш керак, чунки организмга тайёр гормонлар узоқ муддат бориб турилганида буйрак усти безларининг пўстлоғи моддаси тегишлича ишламай қўяди ва атрофияга учраб кетади. Иммунодепрессантлар узоқ қўлланилганида аллоген органар реципиентларининг лимфоид тўқимасида бошланадиган трофия ҳам кимёвий модда таъсиридан бўладиган атрофияга мисолдир.

Босимдан бўладиган атрофия. Атрофиянинг бу тури, масалан, буйрактош касаллиги маҳалида кузатилади, буйрак ж омидаги тошлар сийдик йўлини бекитиб, сийдикнинг оқиб к етишини қийинлаштириб қўйиши мумкин. Буйрак жомида тўпланиб қоладиган сийдик буйрак паренхимасига тазийқ ўтказиб, унинг атрофияга учрашига ва кейин гидронефroz бошланишига олиб келади. Қон билан таъминланиш даражаси пасайган, шунингдек мия қоринчаларидан орқа мия суюқлиги оқиб кетиши қийинлашиб қолган маҳалларда бош мия атрофияси бошланади. Бундай ҳолларда мия қоринчалари бўшлиқларида тўпланиб борадиган орқа мия суюқлиги мия тўқимасига босим кўрсатади. Калла сувклари ҳам юпқа тортиб боради.

Маҳаллий атрофияда органларнинг ташқи кўриниши характерли бўлиб, уларнинг ўлчамлари билан оғирлиги камайиб қолгани шундоққина сезилиб туради. Гидроцефалия ва гидронефroz бундан мустасно, бундай ҳолларда сохта гипертрофия кузатилади. Мия ва буйрак паренхималари атрофиясида бу органлар уларда суюқлик тўпланиб бориши ҳисобига катталашади. Атрофияга учраган юракда юрак қоринчаларининг деворлари юпқа тортиб, юрак бўшлиқлари кенгайиб кетади.

Атрофияга учраган тўқима ва органлар микроскопда текшириб кўрилганида ҳужайраларининг сони билан ўлчамлари камайиб қолгани топилади, бунда орган стромаси ё ўзгармайди, ё ўсиб кетган бўлади. Ҳужайрада цитоплазма билан ядро зичлашиб, ҳужайра ичидаги органеллаларнинг сони камаяди ва улар атрофияланади. Ҳужайра ядролари цитоплазмасига қараганда анча кеч кичрайади. Баъзи орган лар ҳужайраларининг цитоплазмасида қўнғир ранги билан ажралиб турадиган лиофусцин пигменти бўлакчалари пайдо бўлади. Бу пигмент табиатан ёғ-оқсилли бўлиб юқорида айтиб ўтилганидек, ҳужайра эскирган маҳалларда юзага келади. Лиофусцин гепатоцитлар, нейронлар ва кардиомиоцитларда ҳаммадан кўра кўпроқ топилади. Ҳужайраларда кўп миқдор лиофусцин пайдо бўлиши натижасида ўша органлар қўнғир тусга кириб қолади. Ана шундай ҳолларни миокард, жигарнинг қўнғир атрофияси деб айтиш мумкин.

Атрофиянинг организм учун аҳамияти бу жараённинг қаерда бошлангани, нечоғлик ифодаланганига боғлиқ. Масалан, бадан терисининг атрофияси ҳаёт учун, айтайлик, мия ёки буйрак атрофияси сингари унча хатарли эмас, мия атрофияси ақл пастликка олиб борса, буйрак атрофияси буйракнинг бирламчи ёки иккиламчи тартибда буришиб қолиши атеросклероз ёки гломерулонефрит бошланиши туфайли сурункали буйрак этишмовчилигига, охирида уремия бошланишига олиб боради.

ГИПЕРПЛАЗИЯ

Гиперплазия тўқима ва органлардаги ҳужайралар сонининг кўпайиши билан таърифланадиган жараёндир. Қайси тўқималарнинг ҳужайралари митотик бўлинишга қодир бўлса, фақат шундай тўқималардагина кузатилади. Лекин нейронлар билан кардиомиоцитларда бундай ҳодиса бўлмайди, уларда фақат ҳужайраларнинг ичидаги структуралар гиперплазияланиб, ҳужайраларнинг ҳажми катталашиб боради (ҳужайралар гипертрофияланади), айни вақтда бу ҳужайраларда митотик бўлиниш кузатилмайди.

Гиперплазия физиологик шароитларда ҳам, патологик шароитларда ҳам бўлиши мумкин. Физиологик гиперплазия компенсатор ва гормонал гиперплазияга бўлинади. Компенсатор гиперплазия жуфт органлар (буйрак усти безлари, буйрак, ўпка) дан бири ҳалок бўлганида ёки олиб ташланганида бошланади. Масалан, сақланиб қолган буйракда каналчалар эпителийсида гиперплазия бошланиб, буйрак коптоказаларининг ҳажми катталашиб боради, бу нефронлар гипертрофиясига олиб келади. Нефронларнинг ўзи эса гиперплазияга учрамайди.

Гормонал гиперплазияга ҳомиладорлик маҳалида сут безлари структуралари сонининг кўпайиб бориши мисол бўла олади, бундай ҳодиса қонда маълум тўқималар (бачадон, сут безлари, тўқималари) ҳужайраларидаги пролиферацияга таъсир этадиган эстрогенлар миқдорининг кескин кўпайиб кетишига боғлиқдир. Бу хилдаги гиперплазия пироварднатижада маъсул органлар гипертрофиясига олиб келади. Ҳужайраларнинг гормонлар таъсирига қараб ўзгариши уларнинг юзасида ҳам эстрогенлар, ҳам прогестерон рецепторлари борлигига боғлиқ. Стероидлар ана шу рецепторларга бирикиб, ҳам ДНК синтезини, ҳам РНК ўтмишдошлари синтезини бошлаб беради.

Эндокрин безлар функцияси бузилиши туфайли *патологик гиперплазия* бошланади: простата бези ҳужайралари гиперплазияси (гиперпластик простатопатия), эндометрий безлари гиперплазияси, қалқонсимон без фолликуляр ҳужайраларининг гиперплазияси, терининг ўчоқли гиперплазияси (лейкоплакия) шулар жумласидандир.

Эндометрий безлари гиперплазияси (бу безларнинг сони кўпайиб, бўйига чўзилиши, штопорсимон каналчаларга айланиб бориши) 1) тухумдонлар функцияси айнаб, эстрогенлар билан прогестерон синтези ўртасидаги мувозанат бузилган маҳалларда; 2) ортиқча эстроген ишлаб чиқарадиган тухумдан ўсмалари пайдо бўлганида; 3) дори тариқасида эстрогенларни ичиб юрилганида кузатилади. Қалқонсимон бездаги

гиперпластик жараёнлар шу без ҳажми билан оғирлигининг ортиб боришига (бирламчи гипертиреоидизмга) олиб боради.

Қалқонсимон без функциясини жонлантирадиган иммуноглобулинлар без фолликуляр эпителийси ҳужайраларининг мембраннысаида бўладиган тиреотроп гормон рецепторларига бирикади деб тахмин қилинади. Шунинг натижасида гипофиз гормонлари фаол ҳолга ўтиб, қалқонсимон бездаги пролифератив жараёнларни кучайтиради ва бу безнинг ҳажми катталашиб, ундан тироксин ишланиб чиқиши қўпайишига сабаб бўлади. Бироқ, гиперплазиянинг ҳозиргина кўрсатиб ўтилган патологик хилларини организм назорат қилиб, тартибга солиб боради, сабаблари бартараф этилиши билан улар барҳам топиб кетади.

Муайян шароитларда гиперпластик жараёнлар ўсма ўсиб чиқадиган манба бўлиб қолиши мумкин. Чунончи, эндометрий безларининг гиперплазияси 3—4,5 фоиз ҳолларда эндометрийда рак пайдо бўлишига олиб келади. Бу пролиферацияга учраган ҳужайраларнинг канцероген моддалар таъсирига анча сезгир бўлишига боғлиқдир.

Шундай қилиб, патологик гиперплазия, бир томондан, касалликларга сабаб бўлиши мумкин (масалан, қалқонсимон без гиперфункцияси), иккинчи томондан эса ўスマлар пайдо бўлиш эҳтимолини оширади.

МЕТАПЛАЗИЯ

Метаплазия — ҳужайралар аномал пролиферациясининг бир шакли бўлиб, у бир турдаги етилган ва табақалашиб бўлган ҳужайралар ўрнига ҳудди шундай етилган ва табақалашган бошқа турдаги ҳужайралар пайдо бўлиши билан таърифланади (масалан, цилиндрсимон эпителийнинг кўп қаватли яssi эпителийга айланиши, бириктирувчи тўқима ўрнида сужак тўқимаси пайдо бўлиши шулар жумласидандир).

Бундай метаплазия, одатда, бирор тўқима, масалан, нафас йўли эпителийси узоқ вақт таъсиrlаниб турганида қузатилади (чунончи, сурункали яллиғланиш жараёни маҳалида, ҳилпилловчи эпителийнинг жуда сезгир ва ўта нозик бўладиган ҳужайралари ўрнига кўп қаватли яssi эпителий ҳужайралари пайдо бўлади). Бу хилдаги метаплазия атрофдаги муҳитнинг заарли таъсирига (масалан, чекишга) қарши юзага чиқадиган адаптив ёки ҳимоя еаксиясидир деб ҳисобланади. Шиллик пардалар эпителиал қопламасининг ҳар жойҳар жойида ўчоқли қайта қурилиши витамин А етишмовчилигининг асосий белгисидир. Бундай ҳодиса цилиндрсимон эпителийнинг метаплазияга учраб мугузлашадиган кўп қаватли яssi эпителийга айланиб қолиши билан ифодаланади. Айни вақтда нафас йўллари (бурун, буруннинг қўшимча бўшликлари, кекирдақ, бронхлар), буйрак, кўз пардалари, қовуқ, бачадон, қин, простата бези эпителийси метаплазияга учраб, мугузланиб боради.

Эпителиал қоплам ҳужайраларигина эмас, балки заарланган ҳолларда бириктирувчи тўқима ҳам метаплазияга учраши мумкин. Масалан, қовуқ гелий-неон лазердан заарланганидан кейин деворида регенерация давом этаётган маҳалда сужак пластинкалари пайдо бўлган ҳоллар тасвиранган.

Эпителий метаплазиясининг бириктирувчи тўқима метаплазиясидан фарқ қилиб, табиатан қайтар бўлишини айтиб ўтиш керак. Эпителий метаплазиясида икки хил ўзгаришлар рўй бериши мумкин. Бу ўзгаришларнинг биринчи хилида цилиндрсизон эпителий ўрнига пайдо бўлган кўп қаватли яssi эпителий тузилиши жиҳатидан нормал эпителийдан ҳеч фарқ қилмайди. Ўзгаришларнинг иккинчи хилида метаплазияга учраган эпителий ҳужайралари катталиги жиҳатидан ҳар хил бўлади, уларнинг ядролари катталиги ва хроматинининг микдори жиҳатидан бир-биридан фарқ қиласди. Атипик метаплазия деб ана шуни айтилади. Метаплазиянинг бу тури рак пайдо қиласдиган манба пайдо қилиши мумкин. Масалан, чекиш бронхлар эпителийси метаплазияга учраб, кейинчалик ўпкада бронхиал рак пайдо бўлишига йўл очиши аниқланган.

ДИСПЛАЗИЯ

Дисплазия ҳам табиатан ўсма ҳисобланмайдиган, қайтар пролифератив жараёнлар жумласига киради. Лекин дисплазия маҳалида морфологик анаплазия аломатлари пайдо бўлади. Дисплазия аксари эпителийда кузатилади. Дисплазиянинг характерли белгилари ҳужайралар полиморфизми, наинки базал қаватда, балки бутун эпителий қаватидаги ҳужайраларда бир талай митозлар пайдо бўлишидир. Бу нарса шунга олиб келадики, эпидермиснинг юза қатламлари эпидермис базал ҳужайраларига ўхшаб кетадиган ҳужайралардан иборат бўлиб қолади. Дисплазиянинг асосий сабаблари тўқиманинг сурункасига таъсирланиши ва сурункали яллигланишидир. Дисплазия бачадон бўйни, нафас йўллари, оғиз бўшлиғи, қовуқда кузатилади.

Бронх эпителийси дисплазияси аксари кашандаларда бошланади. Дисплазия аслида қайтар жараён бўлиб, организмнинг идора этувчи механизмлари назорати остида туради. Дисплазия бошланишига олиб келган сабаблар бартараф этиладиган бўлса, бу пролифератив жараён қайтиб, эпителийнинг одатдаги тузилиши аслига келади.

Бироқ шундай бўлсада, эпителиал ҳужайралар, хусусан, бронхлар ва бачадон бўйни эпителийси ҳужайралари малигнизацияга учраши мумкин. Бу нарса, афтидан, митоз йўли билан бўлинаётган ҳужайраларнинг дисплазия маҳалида мутацияларга бирмунча мойил бўлишига боғлик. Шунинг натижасида организмнинг назорати остидан чиқиб кетадиган ва ўсма пайдо бўлишини бошлаб берадиган абберрант ҳужайралар пайдо бўлади.

Диспластик жараёнлар нечоғлик ифодаланганига қараб уч босқичга: суст, ўртacha ва кучли ифодаланган хилларга бўлинади. Дисплазиянинг сўнгги босқичи ўсма олди жараёни деб ҳисобланади.

Юқорида баён этилган маълумотлардан гиперплазия, метаплазия ва дисплазияни ўсма бошланишидан олдин бўлиб ўтадиган жараёнлар деб ҳисоблаш мумкин деган хулоса келиб чиқади. Улар одатда патологик регенерация маҳалида кузатилади ва табақаланишнинг кечикиб қолиши билан бирга давом этиб боради.

Регенерация, физиологик, репаратив, механизмлари. Тўқималар репарацияси.

Регенерация (regeneratio) — тўқима тузилиши ва функцияси зарарланганидан кейин ёки тўқима эскириб, қариганидан кейин уларнинг тикланиши, асл ҳолига келишидир.

Регенерация нормал биологик ҳодиса, физиологик жараёндир, чунки организм ҳаёт фаолияти жараёнида ундаги тузилмаларнинг янгиланиши асосида ётади. Бироқ, тўқималар зарарланган шароитларда регенерация ҳаммадан кўра аниқ-равшан намоён бўлади.

Регенерация бутун ҳайвонот ва ўсимликлар оламига хос бўлган ҳодисадир, лекин ҳар хил турдаги тирик организмларда регенерация ҳар хил кўринишида юзага чиқади. Масалан, тубан даражада турадиган ҳайвонлар (яссичуввалчанглар, баъзи игна терилилар) да регенерация ялпи бўлиши мумкин, яъни тананинг 1/100 ёки 1/1000 қисми регенерацияланиб, яхлит организм ҳосил бўлгунича қайтадан тикланиши мумкин. Тритонларда оёқлари узиб ташланса, улар регенерацияланиб яна қайтадан бутланиб олади. Юқори даражали ҳайвонлар ва одамда регенерациянинг бундай шакллари кузатилмайди, яъни ҳайвонларнинг тана тузилиши мураккаблашиб борган сайин, регенерация ҳам, худди яллиғланиш каби, филогенез жараёнида янги сифатларни касб этади.

Одам организмидаги ҳамма ҳужайраларни уларнинг регенерацияга лаёқати қанчалик эканига қараб, уч гурухга - лабил (бекарор), стабил (баркарор) ва перманент (доимий) ҳужайраларга ажратиш мумкин. Лабил ва стабил ҳужайралар ўзининг бутун умри давомида пролиферацияга лаёқатли бўлса, перманент ҳужайралар бўлинишга лаёқатли эмас. Шу муносабат билан, перманент ҳужайралар заарланганида уларнинг структуралари ва функцияси тиклаимасдан, балки бу ҳужайраларнинг чандиқ тўқима билан алмасиниши кузатилади.

Лабил ҳужайралар тинмай бўлиниб бориб, ишдан чиққан ёки ҳалок бўлган ҳужайраларнинг ўрнини тўлдириб турди. Шиллиқ пардалар эпителийсининг ҳужайралари, лимфоид ҳужайралар ва кўмик ҳужайралари ана шундай лабил ҳужайралар жумласига киради. Эпидермис, оғиз бўшлиги, меъда-ичак йўли, нафас йўллари, эркак ва аёллар жинсий йўллари, эпителиал йўлларнинг шиллиқ пардалари айниқса тез регенерацияланади. Мана шу эпителиал қопламаларнинг ҳужайралари ҳар куни ёки бир неча кун мобайнида янгиланиб турди, шу муносабат билан улар ҳаддан ташқари тез бўлиниб боради. Кўмик ва лимфоид органлар, жумладан талоқ ҳужайралари ҳам лабил ҳужайралар жумласига киради, чунки бу органларда ҳам ишдан чиккан, эскирган ҳужайралар доимо яшашга лаёқатли бўлган ёш ҳужайраларга алмасиниб турди. Бироқ, бу ҳужайралар бир неча кундан бир неча йилгача умр кўради ва эпителиал ҳужайралардан фарқ қилиб, унчалик юксак регенератор лаёқатга эга бўлмайди.

Стабил ҳужайралар латент ҳолдаги регенерация лаёқатига эга бўлади ва шу сабабдан физиологик шароитларда бўлинмайди, чунки улар лабил ҳужайраларга қараганда йиллар билан ўлчанадиган анча узоқ умр кўради ва

балки одамнинг бутун ҳаёти давомида ҳам яшаб боради. Барча безлар, жумладан жигар, меъда ости бези, сўлак безлари, эндокрин система ва тери безларининг *паренхиматоз элементлари* стабил ҳужайралар жумласига киради. Буйраклар каналчаларининг эпителий ҳужайралари ҳам шундай ҳужайралардан дир. Масалан, катта ёшли одамнинг жигарида нормалшароитларда гепатоцитларда митозлар учрамаиди. Бироқ, жигар қисман резекция қилинганида сақланиб қолган паренхимада гепатоцитлар анча кўп бўлина бошлайди, кўзга ташланадиган митозлар ва амитотик бўлиниш усуллари шундан дарак беради. Мана шу нарса жигар ҳажми ва оғирлигининг ортиб боришига олиб келади. Тажрибада жигар паренхимасининг 80 фоизи олиб ташланган маҳалларда ҳам гепатоцитларнинг зўр бериб гиперплазияланиши ҳисобига орадан бир ҳафта ўтганидан кейин жигар оғирлиги аввалги даражага етиб қолиши мумкин (регенерацион гипертрофия). Одам жигарининг ҳужайралари ҳам бўлиниш хусусида катта имкониятларга эгадир, ўсмалар маҳалида жигардан бир бўлагининголиб ташлашдан кейинги натижалар ана шундан дарак беради.

Мезенхимал ҳужайралар ва уларнинг дериватлари ҳам стабил ҳужайралар жумласига киради. Маълумки, фибробластлар ва бирмунча жўн тузилган мезенхимал ҳужайралар юқори даражадаги регенератор фаоллигини сақлаб қолади ва бўлиниш жараёнида ҳар хил турдаги ҳужайраларга айланиш хусусиятига эгадир. Масалан, қовуқ девори шикастланганида мезенхимал ҳужайраларнинг пролиферацияланишини кузатиш мумкин, бу пролиферация маҳалида улар фибробластларга табақаланиш билангина қолмасдан, балки хондробластлар, остеобластлар ва ёғ ҳужайраларига ҳам айланиб боради.

Эндотелиал ҳужайралар билан силлик, мускул ҳужайралари ҳам стабил, яъни баркарор элементлардир. Эндотелиал ҳужайралар одатда секинлик билан янгиланиб боради, томирлар заарланган маҳалларда эса улар тез регенерацияланади. Бачадоннинг силлик мускул ҳужайралари жинсий гормонлар таъсири остида зўр бериб бўлиниб боради (пролиферация). Мускул типидаги томирлар заарланганида ҳам силлик мускул ҳужайралари зўр бериб кўпая бошлайди.

Перманент ҳужайралар жумласига нейронлар, скелет мускуллари ва миокард ҳужайралари киради. Марказий нерв системаси нейронлари ҳалок бўлганида уларнинг структураси тикланмайди, лекин шикаст аксонларга етган бўлса-ю, нерв ҳужайраларининг танаси сақланиб қолган бўлса, бундай маҳалларда аксонлар регенерацияланиши мумкин. Аксонлар ўсишининг тезлиги кунига 3 мм дан 4 мм гача бориши аниқланган. Бунда аксон ўрнининг сақланиб қолган бўлиши муҳим, акс ҳолда аксон қисман регенерацияланади ва ўз функциясини бажара олмай қолади. Аксоннинг нотўгри ўсиб бориши бир қанча чалкаш нерв стволлари пайдо бўлишига олиб келиши мумкин, мана шундай стволларни *ампутацион ёки травматик неврома дейилади*.

Кардиомиоцитлар ва скелет мускулларининг ҳужайралари ҳам бўлинишга қодир эмас, шу муносабат билан бу ҳужайралар ҳалок бўлганида бириктирувчи тўқима элементлари ҳисобига регенерация бошланиб, чандик ҳосил бўлади.

Бу органларда ҳам, худди нерв системасидагидек, регенерацион гипертрофия сақланиб қолган хужайралардаги ихтисослашган тузилмалар массаси катталашиб бориши ҳисобига рўй беради (хужайра ичи гиперплазияси). Масалан, миокардда ўлиб кетган мускул толалари ўрнида чандиқхосил бўлади, сақланиб қолган мускул толаларида эса ультраструктураларнинг сони кўпайиб, улар (миофибриллалар) катталашиб боради. Бу ҳодиса гипертрофия билан давом этади, яъни бунда мускул толалари узайиб, қалинлиги ортади.

Паренхиматоз элементларнинг тўла регенерацияси уларнинг регенерацияга нечоғлик лаёққатлилигига ва зааралangan тўқима стромасининг қанчалик сақланиб қолганлигига боғлиқ бўлишини таъкидлаб ўтиш керак. Масалан, жигар зааралangan маҳалда унинг ретикуляр стромаси сақланиб қоладиган бўлса, жигар паренхимаси тўла регенерацияланиб, одатдаги жигар бўлакчалари ҳосил бўлади, гепатит қасаллигининг енгил хилида ана шундай ҳодиса кузатилиши мумкин. Гепатитнинг бир талай некрозлар билан бирга давом этадиган оғир хилида бошқача манзара кузатилади, бунда гепатоцитларгина эмас, балки строма элементлари ҳам ҳалок бўлиб кетади. Ана шу нарса строманинг коллапсга учраб, кейинчалик бу ерда чандиқ тўқима ўсиб боришига олиб келади. Буйрак бурама каналчаларининг эпителийси некрозга учраб қоладиган некротик нефroz ҳам яна бошқа бир мисол бўлиши мумкин. Бунда базал мембрана сақланиб қолган бўлса, каналчалар эпителийси тўла регенерацияланади. Каналчалар базал мембронаси емирилиб кетган ҳолларда эпителий тикланмайди, масалан, буйрак инфарктида ана шундай ҳодиса кузатилади.

Таснифи. Регенерациянинг сабаблари ва механизмига қараб унинг учта асосий тури тафовут қилинади: *физиологик, репаратив ва патологик регенерация*.

ФИЗИОЛОГИК РЕГЕНЕРАЦИЯ

Паренхиматоз элементлар, шунингдек органлар стромаси ҳужайралари ва толали тузилмаларининг тинмасдан янгиланиб бориши кўрининшида организмнинг бутун умри давомида бўлиб туради. Кон ҳужайралари ҳам тинмасдан янгиланиб боради. Одамда ҳар куни кўп миқдорда лейкоцитлар, эритроцитлар, бадан терисининг эпителиал ҳужайралари физиологик емирилишга учраб туради. Шу билан бирга ушбу ҳужайраларнинг тузилиши бузилганидан кейин ҳосил бўладиган маҳсулотлар аввалгидек структураларни қуриш ёки ҳаёт учун муҳим секретлар (ичак шираси, ўт пигментлари, гормонлар, сут ва бошқалар) ҳосил қилиш учун сарфланади. Организмда биронта бўлсин орган ёки тўқима йўқки, унда минут сайин, соат сайин ва сезилмасдан туриб регенерация юзага чиқмайдиган бўлсин. Физиологик регенерация натижасида бадан териси, тирноқлар, соchlар тинмай алмашиниб боради, ички органларнинг ҳужайралари янгиланиб туради.

Регенерациянинг энг муҳим морфологик белгилари ҳужайра бўлинишидир.

Физиологик шароитларида ҳужайра ичидаги тузилмалар ҳам астасекин янгиланиб боради, яъни уларда тўхтовсиз регенерация бўлиб туради, шунинг натижасида нерв ва мускул ҳужайралари орадан маълум вакт ўтганидан кейин аввалги ҳужайралар бўлмай, балки бошқачароқ ҳужайралар бўлиб қолади.

Субект нечоғлик ёш бўлса, физиологик регенерация шу қадар жонлироқ ўтади. Одам ёши нечоғлик катта бўлса, бу хилдаги тикланиш шунча секинлик билан боради, регенерациянинг сўнаётгани шу қадаркўпроқ билинади. Бу нарса ўз навбатида ёшга алоқадор инволюция асосида ётади.

РЕПАРАТИВ РЕГЕНЕРАЦИЯ

Тўқима зааралангани, шикастлангани ёки патологик жараёнга учраганидан кейин, ҳужайралар физиологик шароитлардагидан кўра анча тез ҳалок бўладиган маҳалларда юзаса чиқадиган регенерациядир.

Регенерациянинг бу турида ҳалок бўлиб кетган ҳужайралар яшашга қодир бўлган ёш ҳужайралар билан алмашиниб, бузилган структура ва функциялар аслига келиб қолади, шу муносабат билан бундан регенерация репаратив регенерация (тикланиш регенерацияси) деб аталади. Бундай регенерацияни организмнинг шикастга жавобан кўрсатган нормал, одатдаги реакцияси деб қараш керак. Бу хилдаги регенерация турли органларда турлича ўтади, шу муносабат билан айрим тўқималар регенерациясининг хусусиятларини алоҳида-алоҳида ёритиб ўтиш мақсадга мувофиқдир.

ЭПИТЕЛИЙ РЕГЕНЕРАЦИЯСИ

Эпителий регенерацияси жадал давом этиб, эпителиал тўқиманинг тўла тикланишига олиб келади. *Тери ва шиллик пардалар эпитетийси* айниқса яхши регенерацияланади.

Эпидермис регенерациясида зааралangan жой (рахна) четларидағи мальпигий қатламининг камбиал (муртак) ҳужайралари зўр бериб кўпая бошлайди. Пролиферацияланаётган ҳужайралар бир қават бўлиб раҳнани қоплайди, кейин табақалашади. Ҳосил бўладиган кўп қаватли яssi эпителий олдингисидан ҳеч фарқ қилмайди ва эпидермис учун характерли қаватлардан иборат бўлади. Ҳужайралар етилиб борибуларнинг цитоплазмасида *кератогиалин*, шунингдек мугузланувчи эпителийга хос специфик оксил синтезланади.

Шиллик пардалар қопловчи эпитетийсининг регенерацияси ҳам, бу эпителий қандай (кўп қаватли яssi, оралиқ, призматик ва бошқача) бўлишидан қатъий назар, худди шу тарзда ўтади. Шиллик парда раҳнаси безлар крипталари ва чиқариш йўлларини қоплаб турган ҳужайралар пролиферацияси ҳисобига битади. Юзага келадиган ёш, табақалашмаган ҳужайралар яssi шаклда бўлади, кейин улар катталашиб, тегишли эпителиал қоплам ҳужайраларига хос шаклга киради. Шу билан бирга шиллик парда безлари ҳам аслига келиб боради.

БИРИКТИРУВЧИ ТҮҚИМА РЕГЕНЕРАЦИЯСИ

Бириктирувчи түқима регенерацияси түқима ва орган бутунлигининг аслига келишида мұхым ўрин тутади. Унинг асосида фибробластлар ва капиллярларда пролиферация бошланиб, кейинчалик коллаген ва чандық түқима ҳосил бўлиши ётади. Бириктирувчи түқима регенерацияси табиатан жароҳатларнинг ё бирламчи, ёки иккиласмачи тартибда битиши тарзида боради. Жароҳат тиқилиб, унинг четлари бир-бирига зич тақалиб турадиган, түқима ҳеч йўқолмаган ёки жуда кам йўқолган, шу билан бирга йиригламаган бўлса, у *бирламчи тартибда ботиб*, бириктирувчи түқима аслига келади. Жароҳат йирнинглаб, четлари некрозга учраган ва жарроҳлар шу жойларни кесиб олиб ташлайдиган маҳалларда бириктирувчи түқима регенерацияси *иккинчи тартибда*, анча секинлик билан, олдинига грануляцион түқима пайдо бўлиши билан *битиб боради*. Бундай ҳолларда раҳна бўлиб қолган жой ўрнини юзаси йирик донали бўладиган кулранг-қизил түқима билан тўлади. Грануляцион түқима микроскопик тузилиши жиҳатидан олганда янги пайдо бўлган бир талай томирлар, жуда шишиб кетган стромадан ташкил топади, мана шу стромада ёш фибробластлар ва полиморф ядроли лейкоцитлар, моноцитлар бўлади.

Грануляцион түқима жароҳат битиша бошлаган илк даврдаёқ пайдо бўла бошлайди. Түқима детрити ва ҳалок бўлган лейкоцитларни фагоцитлайдиган макрофагларнинг шикастланган жойда 48 соат ичидаёқ тўпланиб бориши шунга сабаб бўлади. Макрофаглардан ташқари, бу жойда лимфоцитлар, эозинофиллар, семиз ҳужайралар, персистланадиган нейтрофиллар пайдо бўлади. Жароҳат четлари томонидан капиллярлар ўсиб чиқа бошлайди, макрофагларнинг янги томирлар пайдо бўлишига ёрдам берадиган модда ажратиб туриши шунга сабаб бўлади. Капиллярлар куртаклари аввалига эндотелиал ҳужайралар тўпламидан иборат бўлади, шу ҳужайралар орасида тездан томир пайдо бўлади. Янги ҳосил бўлган томирлар жуда ўтказувчан бўлиши билан ажралиб турадики, бу нарса периваскуляр бўшлиқка плазма оқсиллари ва лейкоцитлар чиқиб туришини осонлаштиради. Юқорида айтилганлар муносабати билан грануляционтүқима юмшоқ ва сезиларли даражада шишиб тургани билан фарқ қиласади.

Капиллярлар ўтказувчанлигининг зўрлиги фибробластлар томонидан жадаллик билан асосий модда ва коллаген ҳосил қилиш учун зарур бўлган озиқ моддаларнинг чиқиб туришига йўл очади деб тахмин қилинади. Фибробластлар ҳам, худди лейкоцитлар сингари, хемостатик омиллар таъсири остида заарланган жой томонига ўтиб, сершира донадор эндоплазматик ретикулум мембрана томонининг гиперплазияга учраши ҳисобига гипертрофияланган бўлади. Грануляцион түқима етилиб боргани сайин унда яллиғланишга хос ҳужайралар, капиллярлар сони камайиб боради, фибробластлар коллаген ишлаб чикара бошлайди. Натижада томирсиз, ҳужайрасиз чандық түқима юзага келади, бундай түқимада коллаген толалар орасида жойлашган дуксимон фиброситлар бўлади, холос.

Чандыланиш йўли билан юзага чиқадиган репарация орган ва тўқималарнинг функционал фаоллиги сусайиб қолишига олиб келади.

ЮМШОҚ ТЎҚИМАЛАР РЕГЕНЕРАЦИЯСИ

Операция жароҳатининг бирламчи тартибда битиши. Операция қилиниб, жароҳат тикиб қўйилганидан кейин биринчи суткада унинг четлари орасида қон лахталари бўлади. Жароҳат атрофидаги тўқимада ўткир яллиғланиш манзараси юзага келиб, полинуклеар ҳужайралардан иборат инфильтрат пайдо бўлади. Иккинчи куни икки хил жараён — субэпителиал тўқимада қайтадан эпитетий пайдо бўлиши ва фибриноз кўприкча юзага келишидан иборат жараён авж олиб боради. Фибрин ипларидан иборат тўр пайдо бўлиши мана шу жараёнларнинг авж олишига ёрдам беради, мана шу тўр эпитетиал, мезенхимал ҳужайралар ва капиллярлар учун гўёки бир синч бўлиб хизмат қиласи. Қайтадан эпитетий пайдо бўлиши шундан бошланадики, пролиферацияланадиган ҳужайралар бир-бирига қараб чўзилиб борадиган ва 48 соатдан кейин жароҳатнинг ўртасида бир-бирига туташиб, жароҳат юзасини қопловчи бир қават эпитетиал ҳужайралар ҳосил қиласи. Сўнгра бу ҳужайралар зўр бериб пролиферацияланадиган ва табакалашиб, кўп қаватли ясси эпитетий ҳосил қиласи. Жароҳат четларидаги фибробластлар гипертрофияланади, улар цитоплазмасининг базофилияси кучаяди.

Операциядан кейинги учинчи куни ўткир травматик яллиғланиш аломатлари бир қадар босилиб қолади, нейтрофиллар ўрнига макрофаглар пайдо бўлади. Бу макрофаглар емирилган ҳужайраларни, фибрин парчаларини фагоцитлай бошлайди. Бешинчи куни жароҳат томирлар билан яхшигина таъминланган, ҳажми жиҳатидан унча катта бўлмаган гранулацион тўқима билан тўлади, бу тўқимада ҳар ер ҳар ерга сочилган коллаген фибриллаларини кўриш мумкин. Биринчи ҳафтанинг охирига келиб жароҳат эпитетий билан қопланади, эпитетий тагидаги (субэпитетиал) тўқимада эса томирлар билан таъминланган бириктирувчи тўқима фибробластлари коллаген ишлаб чиқара бошлайди. Иккинчи ҳафта давомида фибробластлар билан томирларнинг пролиферацияси давом этиб боради, коллаген миқдори кўпаяди. Ҳосил бўлган чандиқ томирлар билан зўр таъминланиши ҳисобига қип-қизил рангда бўлиши билан ажralиб туради, лекин у эластик (яхши чўзиладиган) бўлмайди. Яллиғланиш реакцияси батамом барҳам топади, лекин тўқимада битта-яримта макрофаглар ва лимфоцитларни кўриш мумкин. Иккинчи ҳафтанинг охирларига бориб чандиқ ҳосил бўлиш жараённи поёнига етади, лекин чандиқ аввалги терига ўхшаб яхши чўзиладиган, эластик бўлмайди.

Жароҳатнинг иккиламчи тартибда битиши. Бу жараён жароҳатнинг бирламчи тартибда битишига қараганда узокроқ давом этади, чунки жароҳатнинг тўқима детритидан тозаланиб олиши ва жароҳат нуқсонининг яшашга қодирхужайралар билан тўлиб бориши учун маълум вақт керак бўлади. Гранулацион тўқима аввалига нуқсоннинг тагида ва четларида юзага келади, чунки жароҳат марказида яллиғланиш реакцияси сақланиб қолган бўлади. Экссудат сўрилиб кетиб, тўқима детрити парчалари йўқолиши билан жароҳатбошдан-оёқгранулацион тўқима билан тўлади. Бу тўқима жароҳат

четларидағи эпителиал ҳужайралар пролиферацияси ва миграцияси учун ўрин бўлишини таъминлаб беради. Жароҳатнинг иккиламчи тартибда битишида кўриладиган регенерациянинг *биринчи хусусияти* шуки, гранулацион тўқима юмшоқ ва мулоим бўлади, эпителиал ҳужайралар бир-бирига расо рўпара бўлиб ҳаракатланмасдан, балки оғишиб, пастдаги гранулацион тўқимага ўтиб бориши мумкин. *Иккинчи хусусияти* жароҳатнинг қисқаришидир, шу нарса катта-катта нуқсонларнинг ҳам репарацияланишига ёрдам беради. Барча жароҳатларнинг ўлчамлари дастлабки катталигига нисбатан олганда 5—10 фоизга кичрайиши аниқланган, гранулацион тўқимадаги миофибробластларнинг қисқариши шунга сабаб бўлади. Бу фибробластларда миофиламентлар топилади. Демак, мана шу мультипотент мезенхима ҳужайралари нуқсон ўлчамларини кичрайтира олади, бу нуқсон кейин гранулацион тўқима билан тўлиб, эпителий билан қопланади.

Шундай қилиб, жароҳатнинг иккиламчи тартибда битиши бирламчи тартибда («per prima» тарзидан) битишидан фарқ қиласди. *Бириничидан*, катта-катта жароҳатлар тўқималарнинг некрозга учраши ва экссудатив яллиғланиш реакцияси бошланиши билан бирга давом этиб боради. *Иккиничидан*, гранулацион тўқима жароҳатларнинг иккиламчи битишида анча катта ўрин тутади. *Учиничидан*, гранулацион тўқимада нейтрофиллар ва макрофаглар анча кўп бўлади, яъни тўқиманинг сезиларли даражада заарланиши бирмунча кучли яллиғланиш реакцияси билан бирга давом этиб боради. *Тўртиничидан*, жароҳатнинг қисқариши жароҳат жуда катта бўлган маҳалларда кузатилади.

Жароҳатларнинг иккиламчи тартибда битиши ҳозир айтиб ўтилган хусусиятларга эга бўлгани туфайли ҳамиша чандиқ тўқима пайдо бўлиши ва тўқима ёки органнинг ихтисослашган функционал фаоллиги сусайиб қолиши билан тугалланади. Чунончи, бадан терисида катта-катта жароҳатлар бўлганида тери унумлари (жуналар ёки соchlар, ёғ ва тер безлари) бадар ҳалок бўлиб кетади. Жароҳатларнинг иккиламчи тартибда битишининг асорати ортиқча гранулацион тўқима пайдо бўлишидирки, бу нарса жароҳатнинг қайтадан эпителий билан қопланишига жиддий тўсқинлик қиласди. Бундай ҳолларда гранулацион тўқимани қирқиб ташлаш ёки коагуляциялаш йўли билан олиб ташланади. Жароҳатнинг битиши бирламчи ёки иккиламчилигидан қатъий назар, чандиқ тўқима ҳосил бўлганида коллаген ҳам ортиқча ҳосил бўлиши мумкин, бу нарса *келоид* деб аталадиган ўсмасимон чандиқ пайдо бўлишига олиб келади. Келоид ҳосил бўлишида одамнинг шунга ўзига хос тарзда мойил бўлиши аҳамиятга эга. Аммо келоид ҳосил бўлишининг механизми унчалик аниқ эмас. Бадан терисидаги операция жароҳати регенерациясининг юқорида тасвирлаб ўтилган хусусиятлари заарланган бошқа тўқима ва органларда, масалан, ўпка абсцесси, буйрак инфарктида бўладиган репарацияга ҳам характерлидир. Олдинига тўқима детрити йўқолиб, яллиғланиш жараёни барҳам топиб кетиши керак, шундан кейин ҳалок бўлган ҳужайралар ўрнига яшашга қодир ҳужайралар пайдо бўлиб, ўрнига томир ортган бириктирувчи тўқима юзага келади ва чандиқ ҳосил бўлади. Модомики шундай экан, ҳар қандай

жароҳатнинг битиши ҳам паренхима томонидан, ҳам строма томонидан бошланадиган регенатор жараёнлар билан биргалиқда давом этиб боради. Бу ҳолда чандик ҳосил бўлади.

Регенератор жараёнларда коллаген муҳим ролни ўйнайди, у асосан орган ва тўқималар паренхимасининг ўзига хос тузилиши шаклланиб олиши ва барқарор бўлишида иштирок этади. Коллаген бириктирувчи тўқима асосий оқсилларидан биридир. Ҳозирги вактда коллагеннинг 8 та хили ажратилган, булар молекулаларининг тузилиши ва одам организмидаги олган жойи жиҳатидан бир-биридан фарқ қиласиди. Коллагеннинг биринчи, иккинчи ва учинчи хили интерстицийдан жой олади ва фибрилляр тузилишга эга бўлади, тўртинчи ва бешинчи хиллари тузилиши жиҳатидан аморф бўлиб, интерстиций ва базал мемранада жойлашади. Олтинчи, еттинчи, саккизинчи хиллари кам бўлади, тўла-тўқис таърифланган эмас. Коллагеннинг структура бирлиги—ўзак шаклидаги молекуладир. Уларнинг ҳар бири буралган спиралдан иборат учта а полипептид занжирлардан тузилган.

Биринчи хили бадан териси, пайлар, бойламлар, шоҳ пардада кўплаб топилади ва тери билан суюклар коллагенининг 80—85 фоизини ташкил этади. Иккинчи хили тоғай, кўзнинг шишасимон танасида топилади. Учинчи хили қон томирларида кўп бўлади, теридаги умумий коллагенининг 1020 фоизини ташкил этади. Тўртинчи ва бешинчи хиллари тўқималарнинг базал мемраналарида учрайди.

Коллагеннинг ўтмишдошлари фибробласт рибосомасида синтезланади. Янги ҳосил бўлган коллаген эндоплазматик ретикулум систерналарида ўзгаришларга учраб, кейин Голжи комплекси томонидан эрувчан проколлаген шаклида ажратиб чиқарилади. Бу проколлаген фибробластдан чиққанидан кейин тезгина эримайдиган коллагенга айланади. Сўнгра коллаген молекулалари агрегацияланиб, етук коллаген фибриллаларини ҳосил қиласиди.

Фибробластлар бириктирувчи тўқиманинг эластик толаларини ва таркибида гликозамингликанлар ва фибронектин, ламинин сингари бир неча гликопротеидлар бўладиган гелматриксни ҳам синтезлаб чиқаради. Гликозамингликанлар оқсил билан биришиб, фибронектинга ўхшаш протеогликанлар ҳосил қиласиди. Эластик толалар, барқарорлаштирувчи ва таянч функциясини бажарувчи коллагендан фарқ қилиб, тўқималарга эластиклик, чўзилувчанлик беради.

Бириктирувчи тўқима регенерациясининг учта фазаси тасвирланган. Биринчи фазаси катаболик даврдан иборат бўлиб, бунда коллаген деструкцияси кузатилади. Иккинчи фазаси анаболик, пролифератив ёки коллаген фазасидир, у одатда операциядан кейинги бешинчи куни бошланади, аста-секин пишиқ тортиб, З ойдан кейин жуда ҳам пишиқ бўлиб қоладиган коллаген ҳосил бўлиши билан давом этади. Бунда узилишга пишиқлик даражаси ушбу даврда жароҳатланмаган тери пишиқлигининг атиги 70—90 фоизига этади (учинчи фазаси). Бу фазада жароҳатдаги коллаген миқдори барқарорлашиб бориши аниқланган, лекин у зўр бериб синтезланиб боради. Яллиғланиш хужайралари ва фибробластлар томонидан ишланиб чиқадиган коллагеназа ферменти таъсирида ортиқча коллаген

парчаланиб кетади. Шундай қилиб, коллаген лизиси мұхим омил бўлиб, регенерация жараёнида коллаген ҳосил бўлишини идора этиб боради.

Жароҳатнинг пишиқ бўлиб битиши унданаги коллаген миқдоригагина боғлиқ емаслигини айтиб ўтиш керак, жароҳатда пайдо бўладиган коллагенниң тоифаси ҳам аҳамиятга эга. Масалан, катта ёшли одам жароҳатланмаган терисининг 80—85 фоизини узилишга ҳаддан ташқари пишиқ бўладиган коллаген ташкил этади. Ҳолбуки, жароҳатда пайдо бўлиб борадиган коллаген III тоифага киради. Бу хилдаги коллаген эмбрионал терида қўпроқ бўлади. Вакт ўтиши билан I ва III тоифадаги коллагенлар ўзгариб, тузилиши жиҳатидан жароҳатланмаган етук тери учун характерли бўлган коллагенга яқинлашибқолади.

СУЯК ВА ТОҒАЙ ТЎҚИМАЛАРИ РЕГЕНЕРАЦИЯСИ

Суяк тўқимаси регенерацияга кўп даражада лаёқатлидир, унинг регенерациясида ндост, периост, пастда ётган бириктирувчи тўқима фибробластлари иштирок этади. Табақалашмаган мезенхима хужайралари ҳам суяк ҳосил қилувчи манба бўлиши мумкин. Суяк шу қадар яхши регенерацияланадики, синган жойини кейинчалик на рентгенологик йўл билан, на гистологик йўл билан аниқлаб олиш мумкин бўлмайди.

Томирлар билан яхши таъминланган тўқималар жумласига кирадиган суяк синган маҳалда бир талай қон қўйилиб қолади. Бунда қон лахталари суяк синиқлари ўртасидаги бўшлиқни тўлдиради. Сўнгра коптоқдек бўлиб турган фибрин иплари доирасида гранулационтўқима ҳосил бўла бошлайди. Суяк синган жойда 2—3 куни периост билан ндостнинг заарланган жойидан сал проксималроқ томонда жадал пролиферацияланаб борадиган хондробластлар ва фибробластлар пайдо бўлади. Сўнгра қон лахталари гранулационтўқима билан алмашинади, ана шу тўқимада тоғай тўқимаси оролчалари юзага кела бошлайди. Таркибида фибробластлар билан хондробластлар бўладиган бу тўқима суякнинг синган учлари ўртасидаги бўшлиқни тўлдириб, уларни туташтиради ва суяк синиқларининг тез орада қимиirlамай турадиганбўлишини таъминлайди. Бу тўқима *юмиоқёки дастлабки бириктирувчи тўқима қадоги деб аталади*.

Кейинчалик унда дағал дастали остеоген тўқима ҳосил бўлиб, остеобластлар кўпайиб боради ва *остеоид тўқима* пайдо қиласди. Синган суякнинг учлари ўртасидаги камгак остеоид ва дағал дастали тўқима остеобластланади, шунингдек янги пайдо бўлган томирлар билан тўлиб боради - шу тариқа *дастлабки суяк қадоги* ҳосил бўлади.

Биринчи ҳафтанинг охирларига келиб тоғайнинг асосий моддасида бироз миқдор кальций тўпланиб боради, мана шу кальций дастлабки суяк қадогини қаттиқлаштириб, пишиқ қиласди. Шу билан бир вақтда периост ва эндостдан келиб чиқкан остеобластлар суяк асосий моддасининг оқсилини - остеоидни ишлаб чиқара бошлайди. Дастлабки суяк қадогида тартибсиз жойлашган остеоид трабекулалар пайдо бўлади, кальций тўпланиши кучайиб боради, шунинг натижасида дастлабки суяк қадоги синган суякнинг учларини бир-бирига маҳкам бирлаштириб турадиган узил-кесил суяк қадогига айланиб қолади. Суяк қадоги унданаги суяк тўсин-

ларининг тартибсиз жой олганлиги билан одатдаги сүяк тўқимасидан ажралиб туради. Бунда сүяк қадоғи атрофида ҳам, сүяк синган жой теварагида ҳам ортиқча сүяк тўқимаси пайдо бўлиб бориши мумкин. Ортиқча сүяк тўқимаси кейинчалик остеокластлар ёрдамида қайта сўрилиб кетади (резорбция). Бориб-бориб кўмик турадиган бўшлиқҳам пайдо бўлади ва унда юзага келадиган кўмик ўзининг тузилиши жиҳатидан одатдаги кўмикдан фарқ қилмайди. Остеобластлар атрофияга учраб, йўқолиб кетади, қисман сүяк ҳужайраларига айланади. Қон томирларига мувофиқ келадиган Гаверс каналлари пайдо бўлади.

Сүяк тўқимасининг одатдагидек ва ўз вақтида регенерацияланиши бир қанча омиллар ва шартларга боғлиқ. Шу омил ва шароитлар орасида синган сүякнинг ҳеч қимирамасдан *тинч туриши* (*иммобилизация*) муҳим аҳамиятга эга. Сабаби шуки, синган сүяк учлари етарли даражада қимирамайдиган қилиб қўй-йилмаган бўлса, уларнинг орасида кальцификацияланган остеоид трабекулалари бор қаттиқ сүяк тўқимаси ўрнига коллагенга сероб фиброз тўқима пайдо бўлади ва сүяк тўқимасининг яна регенерацияланишини тўхтатиб қўяди. Натижада синган сүякнинг учлари ҳаракатчан бўлиб қолиб, *соҳта бўғимлар* юзага келади.

Сүяк синган жой атрофига талайгина қон қуилиб қолган маҳалларда ҳам регенератив жараён пайсалланиб қолиши мумкин, чунки бундай шароитларда ғоятда катта дастлабки сүяк қадоғи ҳосил бўлади, унинг ҳақиқий сүяк қадоғи билан алмашиниши учун одатдагидан қўра анча кўп вақт ўтиши талаб қилинади, шунингдек, олдиндан ҳосил бўлган сүяк қадоғи ҳам қийинлик билан сўрилиб боради. Сүяк синган жойга инфекция тушиши жиддий асорат бўлиб ҳисобланади, чунки инфекция тўқималар шикастланишини кучайтиришдан ташқари сүяк қадоғи ҳосил бўлишини ҳам сусайтириб қўяди.

Сүяк синганида шикастланган жойни тегишлича қилиб, тўғри тахтакачлаб қўйиш (*иммобилизация*) сүякнинг тўғри битишини тезлаштиради, чунки бунда сүяк синиқларининг учлари орасидаги масофа қисқаради. Борди-ю, тахтакачлаш ёки синган сүяк учларини бир- бирига яқинлаштириб тўғрилаб қўйиши, яъни репозиция нотўғри ўтказилган бўлса, у вақтда регенерация сусайиб, сүяк нотўғри битади, сүякнинг деформацияланиб битиши деб шуни атилади. Бундай сүяк зўр келганда бардош беролмайдиган бўлиб қолади.

Қуйидагилар ҳам регенерациянинг боришига сезиларли таъсир кўрсатади: 1) гормонал омиллар, айниқса остеобластларнинг фаоллигига таъсир ўтказадиган эстрогенлар, 2) қон билан таъминланиш даражаси, масалан, сүяк синган жойнинг arterial қон билан таъминланиши издан чиқкан маҳалларда сүякнинг битиши жуда секинлашиб, баъзан неча ойлар ва йилларга ҳам чўзилиб кетади, 3) одамнинг овқатланиши ва организмдаги алмашинув жараёнларининг ҳолати. Масалан, овқатда оқсил етишмаслиги ёки кальций танқислиги сүяк тўқимаси регенерациясини сусайтириб қўяди.

Сүяк тўқимасининг регенерацияси, турли асоратлар билан давом этиб бориши мумкинлигига қарамай, организм репаратив имкониятларини намойиш қиласидиган ёрқин мисол бўлиб ҳисобланади.

Тоғай тұқымасининг регенерацияси сүяк регенерациясидан фарқ қилиб, одатда чала бўлади. Нуқсонлар жуда кичик бўлган маҳаллардагина тоғай тұқымаси тўла-тўқис аслига келиши мумкин. Бу жараёнда тоғай уст пардасининг асосий тоғай моддасини ишлаб чиқарувчи камбиал хужайралари фаол иштирок этади. Тоғай репарацияланиб борган сайн хондробластлар хондроцитларга айланаверади. Тоғай тұқымасидаги катта-катта нуқсонлар чандик билан алмашинади.

ҚОН ВА ТОМИРЛАР РЕГЕНЕРАЦИЯСИ

Қоннинг репаратив регенерацияси одатда одам қон йўқотиб қўйгандан кейин кузатилади. Томирларга тўқима суюқлиги ўтиши ҳисобига плазма камомади тўлиб боради, қон шаклли элементларининг микдори эса қон яратиш органларида зўр бериб янги қон хужайралари пайдо бўлиши натижасида аслига келади. Эритроцитлар, донадор лейкоцитлар ва тромбоцитлар қизил кўмикда, лимфоцитлар талоқ ва лимфа тугунларида ҳосил бўлиб боради.

Одам бирданига талай қон йўқотиб қўйган маҳалларда кузатиладиган репаратив регенерация физиологик қон регенерациясидан анча жадал бориши билан фарқ қиласи. Бунда қон яратувчи тўқиманинг ҳадди-худуди ҳам кенгаяди. Нормада қон яратувчи тўқима талоқ ва лимфа тугунларидан ташқари умуртқа, тўш, қовурға, майда суюкларнинг булутсимон сүяк моддасида жойлашган.

Қон регенерацияси баъзан патологик тусга кириши мумкин. Масалан, қон яратишда чуқур ўзгаришлар рўй берган маҳалларда (лейкемия пайтида), регенерация кучайиб кетган вақтларда функционал жиҳатдан норасо бўлган, етилмаган қизил, оқ қон танаачалари қонга тушиб туради. Бунда улар тез емирилиб кетади. Илик миелоид ўзгаришга учрайди. Бошқа органларда, масалан, жигарда қон яратувчи тўқима-оролчалари пайдо бўлади, экстрамедулляр қон яратиш ўчоқлари деб шуларни айтилади.

Томирлар регенерацияси. Майда томирлар ҳаммадан кўра кўпроқ регенерация лаёқатига эга бўлади. Томирлар регенерацияси икки йўл билан: *куртакланиш* ёки *аутоген* йўл билан боради. Биринчи ҳолда аввалига эндотелиал хужайралар дастаси дўмпайиб кенгайиб чиқиб, кейинчалик томир йўли пайдо бўлиб боради. Аутоген йўл билан регенерацияланиб борища хужайралар томирга bogланмаган ҳолда тўпланиб қолади, уларнинг орасида тирқиши пайдо бўлиб, кейинчалик у эндотелий билан қопланади. Бундай томирлар пластик хоссаларга эга бўлмайди.

РЕГЕНЕРАЦИЯ МЕХАНИЗМИ

Юқорида айтилганлардан кўриниб турибдики, регенерация жараёнда кўпгина структура элементлари — эпителиал, эндотелиал хужайралар, фибробластлар, томирлар иштирок этади. Буларнинг ҳаммаси турли вазифаларни бажаради — эпителиал хужайралар пролиферацияланиб, нуқсонли жой томон ўтиб бориши керак, эндотелий хужайралари янги томирлар ҳосил қилиши, фибробластлар коллаген ва асосий модда ишлаб чиқаришда иштирок этиши керак ва ҳоказо. Шу структураларнинг барча

амаллари қатъий тартибга солиниб, уйғунлаштирилиб борилади. Бирок бундай уйғунлашувнинг механизми аниқ эмас.

Ҳозирги кунда жароҳатнинг битишини идора этиб борадиган учта омил: *хұжайралар ўртасидаги ўзаро таъсир, хұжайранинг матрикс билан ўзаро таъсири ва регенерациянинг жонланиши (ўсиш омиллари таъсири остида)* маълум.

Хұжайра ўртасидаги ўзаро таъсир. Регенератор жараён шикастланган жойдаги ҳұжайраларнинг зўр бериб қўпайишига олиб келади, лекин ҳұжайраларнинг шу тариқа қўпайиши маълум даврга бориб пайсалланиб қолади. Масалан, жигарнинг бирор қисми олиб ташланганида гепатоцитлар митоз йўли билан бўлина бошлайди, лекин жигарнинг ҳажми аслига келиши билан ҳұжайраларнинг бўлиниши тўхтайди. Хўш, ҳұжайраларнинг қўпайиши қандай хабарга кўра тўхтайди деган савол туғилади.

Хұжайраларнинг *in vitro* шароитларидаги атворини ўрганишда шу саволга жавоб олинган. Нормал ҳұжайралар Петри косачасига солиб қўйилганида улар бўлина бошлаб, миграцияланишга ўтади ва пировард-натижада сидирға бир қатлам ҳосил қиласди. Мана шу пайтда ҳұжайралар бўлинишдан тўхтайди. Бу феноменга *контакт ингибиция*-деб ном берилган. Ҳұжайралар бир-бирига тўқнаш келган маҳалда, яъни контакт пайтида сигналлар ёки қандайдир модда билан алмашинади, шу нарса уларнинг кейинчалик янада қўпайиб боришини сусятириб қўяди деб тахмин қилинади.

Тўқималар культурасидаги нормал ҳұжайраларнинг бўлиниши ҳам ҳұжайралар зичлигига боғлиқлиги аниқланган, зичликка *боғлиқ ингибиция* деб шуни айтилади. Регенерациянинг шу тариқа идора этилиши муҳим аҳамията эга, чунки жароҳат битиб келаётган жойда ўсма пайдо бўлишига йўл қўймайди.

Хұжайра билан матрикснинг ўзаро таъсири. Жароҳат битиб келаётган жойдаги ҳұжайраларнинг ҳаракати, қўпайиши *ҳұжайрадан ташқаридағи матрикс* таъсирида ҳам идора этилиши ҳозир исбот этилган. Маълумки, ҳужайрадан ташқаридағи, яъни экстрацеллюляр матриксколлаген, гликозамингликанлар, гликопротеидлардан (фибронектин, ламинин)дан иборат мураккаб комплексдир. Буларнинг орасида фибронектин — юқори молекулали гликопротеид алоҳида аҳамиятга эга. У ҳұжайралар юзасида, базал мембрана ва перицеллуляр матриксада бўлади. Буни фибробластлар, эндотелиал ҳұжайралар, моноцитлар ишлаб чиқаради. Плазмада ҳам худди ана шундай фибронектин топилади. Жароҳат битаётган маҳалда жароҳатдаги фибронектин концентрацияси кескин ортади. Жароҳат битишининг ilk даврларида плазма фибронектини фибрин ипларидан ташкил топган ва қонлахтасидаги синчлар вазифасини бажарадиган тўрни ўраб олади деб тахмин қилинади. Фибронектин адгезив, яъни ёпиштириб оловчи хоссага эга бўлгани учун шу нарса эпителиал ва яллиғланиш ҳұжайраларининг фибрин синч бўйлаб ўтиб борилишини тезлаштиради. Инактив фибронектин ва унинг фрагментлари ҳам моноцитлар учун ва энг муҳими фибробластлар учун мусбат хемотаксис хоссасига эгадир. Фибронектиннинг эндотелиал ҳұжайралар миграцияси ва капиллярлар ҳосил бўлиши (ангиогенезини

тезлаштириши) тажрибада исбот этилган. Бундан ташқари, у моноцитлардан фибробластлар учун ўсиш омили ажралиб чиқишини жонлантиради. Фибробластлар жароҳат томонига ўтиб, ўзлари ҳам талайгина фибронектин ва III типдаги коллаген ишлаб чиқара бошлайди.

Мана шу кузатувларнинг ҳаммаси гранулацион тўқималар ҳосил бўлишида фибронектин асосий вазифани бажаради деб тахмин қилишга имкон беради. Жароҳатнинг битиши тугалланиши билан фибронектин ва III тоифа коллагени синтези сусайиб қолади, фибробластлар эса яна I тоифадаги коллагенни синтезлай бошлайди.

Ўсиш омиллари. Ўсиш жараёнини жонлантирадиган турли омиллар (ўсиш омиллари) нинг кашф этилгани катта диққатга сазовордир. Тасвирлаб берилаётган ўсиш омилларининг сони узлуксиз кўпайиб бормоқда. Ҳозир улардан эпидермал ўсиш омили (EGF), нервга алоқадор ўсиш омили (EGF), тромбоцитлардан пайдо бўладиган ўсиш омили (PDFG), макрофаглардан ҳосил бўладиган ўсиш омили (MDFG) ва фибробластлар ўсиш омили (фибробластик ўсиш омили — FG) ҳаммадан кўра кўпроқ ўрганилган. Бу ўсиш омилларининг ҳаммаси полипептиidlар бўлиб, гормонсимон тузилишга эга, ҳар хил тоифадаги ҳужайралар ана шу омиллар таъсири остида бўлиниш лаёкатини кучайтиради. Чунончи, эпидермал ўсиш омили таъсири остида ҳар хил тоифадаги эпителиал ҳужайраларгина эмас, балки фибробластлар, глия ҳужайралари, буйрак ҳужайралари ҳам бўлина бошлайди. Нервга алоқадор ўсиш омилнинг нишон ҳужайралари бириктирувчи тўқима ҳужайралари (фибробластлар) билан силлик мускул ҳужайраларидир. Макрофаглардан ҳосил бўладиган ўсиш омили фибробластлар ва эндотелиал ҳужайраларга таъсир ўтказади. Мана шу ҳолларнинг ҳаммасида нишон ҳужайраларнинг юзасида ўсиш омиллари учун ўзига хос рецепторлари бўлади.

Пролиферацияланаётган ҳужайралар жароҳатга ўтиб, қўшни ҳужайралар ва ҳужайрадан ташқари матриксдан келаётган сигналлар остида бўлинишдан тўхтайди. Демак, ўсма пролиферациясидан фарқ қилиб, ҳужайраларнинг регенерацияга алоқадор кўпайиши идора этиб борилади ва жароҳат битиб бўлиши билан тўхтаб қолади.

РЕГЕНЕРАЦИЯГА ТАЪСИР ЎТКАЗУВЧИ ОМИЛЛАР

Регенерациянинг жадаллиги ва одатдагидек тўғри ўтиши талайгина омилларга боғлиқ. Шуларнинг энг муҳимлари жумласига қўйидагилар киради: 1) одамнинг ёши, 2) овқатланиши, 3) иннервациясининг аҳволи, 4) қон яратишининг аҳволи, 5) қон ва лимфа айланишининг аҳволи, 6) гормонал статуси.

Ёш кишиларда регенератив жараёнлар анча жонли ва тўла бўлиб ўтади. Чала ёки атипик регенерация деган нарса аксари ёши қайтиб қолган одамларда кўрилади. Масалан, ҳажми 20 см^3 келадиган жароҳат 30 яшар одамда, 10 яшар боладаги худди шундай жароҳатга қараганда икки баравар узокроқ муддатда битади.

Организмда регенерация бекаму-кўст ўтадиган бўлиши учун овқатдаги оқсиллар, аминокислоталар ва витаминалрҳам бекаму-кўст бўлиши керак.

Овқат норасо бўлиб, гипопротеинемия юзага келадиган бўлса, бу нарса регенератор жараёнлар жадаллиги пасайишига олиб боради. Организмда витаминалар, айниқса *витамин С* етишмаслиги регенерациянинг боришига ниҳоятда катта таъсир ўтказади. Масалан, С авитаминозда кичикроқ жароҳат, яра ҳам битмасдан тураверади, бу нарса яхши коллаген ҳосил бўлмаслиги ва коллаген толаларнинг етарлича ишланиб чиқмаслигига боғлиқдир. Витамин С етишмайдиган маҳалларда жароҳатнинг битиши секинлашади ва жароҳат пишиқ бўлиб битмайди.

Жароҳатнинг ўз вақтида битиши учун рухнинг ҳам аҳамияти бор. Одамнинг тўқималарида рух етишмайдиган маҳалларда репаратив ренегерация секинлашиб қолади. Рухнинг аҳамияти унинг РНК ва ДНК синтезида иштироки борлигига боғлиқ.

Қуйидаги лейкоцитларнинг ҳолати регенерацияга каттагина таъсир кўрсатади. Лейкопения ёки лейкоцитлар функционал фаоллигининг етишмаслиги сингари ўзгаришлар организмнинг ҳимояловчи хоссаларини сусайтириб, унинг инфекцияга мойиллигини кучайтиради. Нейтрофиллар сонининг камлиги ҳалок бўлган ҳужайраларнинг лизосомалар иштирокида протеолизга учрашини, яъни емирилиб кетишини сусайтирадики, бу ҳам репарацияни секинлаштириб қўяди.

Одамда диабет борлиги репаратив регенерацияни анчагина секинлаштириб қўяди. Диабет организмнинг инфекцияга мойиллигини оширадиган омилдир. Диабет билан оғриган касалларда кўпинча сил, тери касалликлари, сийдик чиқариш йўллари касалликлари, замбуруғли касалликлар бошланадики, булар биринчи галда регенерациянинг ўз вақтида бўлиб ўтишига тўскинлик килади.

Бундан ташқари, диабетда тўқималар, жумладан жароҳатларнинг қон билан таъминланиши камаяди. Шу нарса электролитлар мувозанати бузилишига олиб келади. Диабет билан оғриган касалларнинг нейтрофиллари хемотаксис ҳодисасига кам лаёқатли бўлиб, фагоцитар фаоллиги камайиб кетганлиги билан таърифланади. Уларнинг микробларни ўлдириш хусусияти ҳам пасаяди. Регенерацияни қалқонсимон без, гипофиз, жинсий безлар, буйрак усти безларининг гормонлари кучайтиради.

Кортикостероидлар репаратив регенерацияни сусайтирувчи таъсир ўтказади. Тажриба шароитларида кортизол юборилганида янги коллаген ҳосил бўлиши сусайиб қолади, янги томирлар битиши секинлашади. Стероидлар етук коллаген синтезланиб чиқишида муҳим ўрин тутадиган асосий модда ҳосил бўлишини сусайтириб қўяди.

Регенерациянинг боришига қўйидагилар ҳам таъсир ўтказади: 1) қон билан таъминланиш даражаси, 2) жароҳатга инфекция ўтган-ўтмаганлиги, 3) жароҳатда ёт жисмлар борлиги, 4) иммобилизация даражаси, 5) жароҳатланган жойнинг олган ўрни.

Артериал қон билан таъминланишнинг етишмаслиги, веноз қон димланиб, қон оқиб кетишининг қийинлашуви репаратив регенерация учун жиддий тўсиқ бўлиб ҳисобланади. Масалан, оёқларида сезиларли даражада атеросклероз бошланган беморларда репаратив жараёнлар анчагина сусайиб қолади. Веналарнинг варикоз кенгайишида пайдо бўладиган трофик

яралар узоқ вақтгача битмай юради. Бундан ташқари веноз гиперемия шароитларида лимфа димланиб қолади, шунинг натижасида паренхима регенерациясиға ҳалал берадиган бириктирувчи түқима ўсиб бораверади.

Жароҳатнинг инфекцияланиши унинг иккиламчи тартибда эт олиб битишига олиб келади. Бунда регенерация тўла бўлиши учун анча вақт талаб этилади. Ёт тана бўлиши ҳам репарацияни сусайтириб қўяди, агар уни жарроҳлик йўли билан олиб ташланмаса, улкан ёт жисм таналари ҳужай-ралари иштирокида секвестрланмайдиган, ферментлар билан лизисланмайдиган бўлса, репарацияни сусайтириб қўяди. Иннервациянинг аҳамияти қўймич нервни кесиб қўйиб ўтказилган тажрибаларда исбот этилган. Бундай маҳалларда битмайдиган трофик яра пайдо бўлади. Қуёшсимон чигал заараланганида экспериментал йўғон ичак яралари регенерациясининг сусайиб қолиши тасвиранган.

ПАТОЛОГИК РЕГЕНЕРАЦИЯ

Иннервациянинг издан чиқиши, қон билан таъминланишининг етарли емаслиги (атеросклероз, веноз тўланқонлик), кексалик, авитаминоз, айниқса витамин С этишмовчилиги, оқсиллар танқислиги патологик регенерация бошланишига олиб келиши мумкин. Бундай регенерация репарациянинг сусайиб қолиши ёки регенерацияланётган тўқиманинг ортиқча ҳосил бўлиши қўринишида намоён бўла олади. Бундан ташқари, ҳужайралар регенерациянинг биринчи фазасида зўр бериб кўпаяётган маҳалда ҳужайраларнинг табақалашуви бузилиши мумкин. Табақалашмай қолган ҳужайраларнинг зўр бериб кўпайиб бориши атипик элементлар пайдо бўлиб, ўсма юзага келишига олиб кела олади.

Шунга мувофиқ, патологик регенерация З турга бўлинади: 1) сусайган, 2) ортиқча, 3) атипик регенерация.

Коллагеннинг ортиқча ҳосил бўлиши келоид деган ўсмасимон чандик пайдо бўлишига олиб келади, келоид пайдо бўлишининг механизми аниқ эмас. Патологик регенерациянинг бошқа бир қўриниши гранулацион тўқиманинг ортиқча пайдо бўлишидир, бу нарса жароҳатнинг эт олиб битишига тўсқинлик қиласи.

Чандик олиб ташланганидан кейин бир қанча ҳолларда фибробластлар ва бириктирувчи тўқиманинг бошқа элементлари ҳаддан ташқари кўп ўсиб кетади. *Тажсовузкор фиброматоз* деб шуни айтилади, бундай фиброматоз регенерацияга ҳарактерли одатдаги гиперплазия билан атипик регенерация маҳалида бошланадиган неоплазия ўртасида оралиқ ўринни эгаллайди.

Регенерация пайтида кузатиладиган фиброплазия асосида ётувчи механизми (хужайралар пролиферацияси, хужайралар ва матрикс ўртасидаги ўзаро таъсир, ўсиш омилларининг ўзаро таъсири), масалан, ревматоид артрит, ўпка фибрози, жигар циррозида кузатиладиган сурункали яллиғланиш фиброзининг пайдо бўлиш механизмига ўхшашибади.

Бириктирувчи тўқима регенерациясини идора этувчи молекуляр механизmlарнинг фиброзловчи сурункали яллиғланиш жараёнларига олиб бориши мумкинлиги диққатга сазовордир.

Регенерация жараёни бузилиши натижасида ҳа деганда битавермайдиган жароҳатлар пайдо бўлиб, синган суюкларнинг учи анча вақтгача бир-бирига пайвандланмай, битмай туради ўсма пайдо бўлиши учун шароит туғилади.

Назорат саволлари:

1. Гипертрофия ва гиперплазия, турлари.
2. Атрофия, турлари.
3. Метаплазия.
4. Дисплазия.
5. Регенерация ва репарация, механизми.
6. Физиологик регенерация.
7. Патологик регенерация.
8. Регенерацияга таъсир этувчи омиллар.

Фойдаланилган адабиётлар:

1. Robbins and Cotran. Pathologic basis of disease. 9th edition, 2015. USA.
2. М. С. Абдуллаходжаева . Патологик анатомия. 1-кисм, 499 б. Тошкент -2011.
3. М.А. Пальцев, Н.М. Аничков «Патологическая анатомия», 1-том, Общий курс, М., 2001 г.
4. Милягин В.А. «Норма в медицинской практике»/ справоч пособие. - М.: Медпресс-информ, 2006 г.

4-мавзу: Экологик патология.

Режа:

1. Физик ва химик моддаларни токсиклиги.
2. Атроф мухитни ифлосланиши. Тамаки ва алкоголни таъсирлари.
3. Дорилар билан шикастланиш.
4. Озиқланишни етишмовчилиги (авитаминозлар, микроэлементозлар).

Таянч иборалар: физик ва химик моддалар, тамаки, алкоголь, дори воситалар, авитаминозлар, микроэлементозлар.

1.1. Физик ва химик моддаларни токсиклиги.

САНОАТДА УЧРАЙДИГАН КИМЁВИЙ ЗАҲАРЛАРДАН ПАЙДО БЎЛАДИГАН КАСАЛЛИКЛАР

Бу касалликлар жумласига саноат ва қишлоқ хўжалигида ишлатиладиган турли заҳарли моддалардан бирданига ва сурункасига заҳарланиш орқасида келиб чиқадиган касалликлар киради. *Қўргошин, марганес, маргимуши (мишяқ) ва унинг бирикмалари, азот оксидлари, фосфор ва унинг бирикмалари, синил кислота* ва бошқалар касб касалликларига сабаб бўла оладиган моддалардандир. Қишлоқ хўжалигида кенг қўлланиладиган

инсектицидлар ва пестицидлар ҳам одамларнинг заҳарланиб қолишига сабаб бўлиши мумкин. Одам заҳарланганида, яъни интоксикация маҳалида турли орган ва системалар якка ҳолда ёки бир қанчаси биргалиқда заарланади.

Баъзи заҳарли моддалар маълум орган ва системаларнигида заарлантириш хоссасига эга, яъни уларнинг троплик хоссаси бор. Масалан, хлорли углеводородлардан заҳарланганда асосан жигар заарланса, таркибида бензол ҳалқаси бўладиган моддалар билан заҳарланишда қон яратиш органлари, наркотиклар билан заҳарланишда эса нерв системаси ва жигар заарланади ва ҳоказо. Пестицидлар билан заҳарланишда ички органларнинг деярли ҳаммаси заарланиб, кейин уларда фиброз пайдо бўлиб боради. Спирал орган ва вестибулар аппаратнинг рецепторлари ҳам альтерацияга учрайди, пестицидларга яқин юрадиган одамларда қулоқнинг ешитмай қолишига (ототоксикозларга) асосан шу нарса сабаб бўлади. Захарли химикатлар билан заҳарланишда марказий нерв системасидаги микроструктураларнинг ҳаммаси заарланади. Бунда учрайдиган дистрофик ўзгаришларга, биздаги маълумотларга кўра, икки омил: гемодинамиканинг издан чиқиши ва заҳарли химикатларнинг тўғридан-тўғри мия тўқимасига таъсир кўрсатиши сабаб бўлади.

САНОАТДА УЧРАЙДИГАН ЧАНГЛАРДАН ПАЙДО БЎЛАДИГАН КАСАЛЛИКЛАР

Пневмокониозлар

Пневмокониозлар, касб-корга алоқадор патологиянинг энг кўп учрайдиган хили бўлиб, саноатдаги чангнинг узоқ муддат нафасга ўтиб туриши муносабати билан бошланадиган сурункали ўпка касалликлариdir. Ўпкада бошланадиган структура ўзгаришлари табиатан диффуз бўлиб, бунда асосан ўпканинг респиратор бўлимлари заарланади. Саноат чангнинг табиатига қараб, пневмокониознинг қуйидаги турлари тафовут қилинади:

- 1) таркибида эркин кремний биоксид (SiO_2) бўладиган чанг нафасга уриб туриши туфайли бошланадиган силикоз;
- 2) таркибида бириккан ҳолдаги кремний биоксид бўладиган чанг нафасга ўтиб туриши туфайли бошланадиган силикатозлар;
- 3) алюминий, барий, темир, қалай чангларининг нафасга кириб туриши туфайли бошланадиган металлоқониозлар — алюминоз, бариз, бериллиоз, сидероз, станиоз ва бошқалар;
- 4) таркибида углерод бўладиган чанг туфайли бошланадиган карбоқониозлар (антракоз);
- 5) аралаш чанг нафасга ўтганида бошланадиган пневмокониозлар (масалан, антракосиликоз);
- 6) органик чанг (ун, ёғоч, пахта, тамаки, жун, мўйна чанглари ва бошқалар) нафасга кириб туриши туфайли бошланадиган пневмокониозлар.

Саноат чангларининг патоген таъсири юзага чиқиб, пневмокониозлар бошланиши учун қуйидаги омилларнинг аҳамияти бор: 1) ҳаводаги чангнинг концентрацияси, 2) нафас йўллари ва ўпкада ушланиб қоладиган чанг

микдори, 3) чанг зарраларининг катта-кичиллиги ва шакли, 4) чангнинг кимёвий таркиби ва зарраларининг ерувчанлиги.

Маълумки, одамнинг нафас системасида ўпкага ўтадиган ҳавони тозалашга имкон берадиган механизмлар бор. Йирик чанг зарралари юқори нафас йўлларида ушланиб қолиб ва чўкиб тушади, ҳилпилловчи эпителийнинг киприкчалари ёрдамида ташқарига чиқариб ташланади.

Диаметри 1 мм дан кам бўладиган майда заррачалар альвеолалар йўлларининг охирги учлари ва альвеолар халтачаларга етиб боради, лекин улар осиғлик ҳолда қолиши ва нафас билан чиқариб ташланиши мумкин.

Диаметри 1 дан 5 мкм гача борадиган чанг зарралари ҳаммадан кўра кўпроқ ҳавф туғдиради, чунки булар респиратор бронхиолаларга чўкиб, маҳкам ўрнашиб қолади ёки сурилиб бориб, учи берк альвеолар халтачаларга тушади. Бундай заррачалар аксари II типдаги пневмоситлар ёки альвеолар макрофаглар билан фагоцитланади ва лимфа билан лимфа тугунларига етиб боради. Лекин бу чанг зарраларининг бир қисми респиратор системанинг учки бўлимларида қолиб кетади ва унинг заарланишига сабаб бўлади.

Бундан ташқари, эрувчан чанг зарралари ўпкада ўткир экссудатив жараён кўринишида бўладиган анча кучли реакцияга олиб боради.

Эримайдиган зарралар, масалан, таркибида эркин кремний биоксид бўладиган чанг зарралари фиброзловчи пневмокониозга сабаб бўлади.

АНТРАКОЗ

Антракоз кўмир чангнинг узоқ муддат нафасга кириб туриши ва ўпкада тўпланиб қолиши туфайли бошланади. Бунинг натижасида ўпка тўқимасида қора рангли ўчоқлар пайдо бўлади. Улар бутун ўпка паренхимасига тарқалиб кетган бўлиши мумкин, лекин кўпинча ўпканинг устки бўлакларида бўлади. Пигментланган жойлар, яъни ўчоқларнинг катта-кичиллиги ва сони кўмир чангнинг нечоғлиқ узоқ муддат ва қанчалик кўп микдорда нафасга ўтиб турганига шунингдек ҳавони тозалаб берувчи механизmlарнинг ҳолатига боғлиқдир. Бу ўчоқлар микроскоп билан текширилганида уларда кўмир зарраларини ўзига олган ва респиратор бронхиолалар атрофида жойлашган макрофаглар топилади. Ўпка пигментацияси шахтёрлардагина эмас, балки йирик шаҳарларнинг аҳолиси ўртасида ҳам кузатилади.

Кўмир чанги тўпланиб қолган жойларда кейинчалик бориб, бириктирувчи тўқима ўсади ва перибронхиал антракотик ўчоқчалар ҳосил бўлади, бунда ўпка тўқимасининг структураси бузилмайди.

Бундай ўчоқчаларнинг пайдо бўлиши респиратор бронхиолалар ва альвеоляр халтачаларда кўмир чанги ўтириб қолганига боғлиқ. Макрофаглар одатда регионар лимфа тугунларига ўтиб боради ва артериолалар билан веналар атрофида тўпланиб қолади.

Антракоз маҳалида ўпка каттакон фибрози бошланиши мумкин, бундай фиброз диаметри 0,5 см дан 2 см гача борадиган қаттиққина қора тугунлар пайдо бўлиши билан таърифланади. Шу тугунлардан бириктирувчи тўқима толалари чиқиб, атрофдаги ўпка тўқимасининг архитектоникасини бузади ва тўқимага анча зарап етказади. Ўпканинг респиратор функцияси ҳам издан

чиқади. Антракотик тугунчалар катталашып бориб, ўпка тўқимаси ўрнида иирик фиброз майдонлари ҳосил бўлишига олиб келади. Бундай майдонлар рангининг қора бўлиши шу жараённи ўпканинг қора касаллиги деб номлашга асос беради. Бу хилдаги фиброз ўчоқлари аксари ўпка устки бўлакларининг пастки қисмларидан ва пастки бўлакларнинг устки қисмларидан жой олади. Антракотик тугунлар ўпканинг периферик қисмларида жойлашган бўлса, плеврит бошланиши ҳам мумкин. Заарланган жойнинг ўртасида баъзан қора суюқлик билан тўлиб турган бўшликлар пайдо бўлади. Кўмир чангига кремний биоксид ҳам аралашган маҳалларда ўпка тўқимаси склерози табиатан анча сезиларли бўлиб қолади.

Антракозда каттакон фиброз пайдо бўлиш хавфини туғдирадиган омиллар жумласига қўйидагилар киради: кўмир чангидан нафасга ўтиб турадиган муддатнинг узайиши, кўмир чангидан хийлагина микдорда кремний биоксид бўлиши, аутоиммун жараёнлар бошланиши.

Кўмир чангидан нафасга олавериш натижасида бошланган каттакон ўпка фибрози **клиник жиҳатдан** олганда ҳансираш, кўмир пигменти аралашган балғам ташлаб ҳа деб йўталавериш билан намоён бўлади. Силикоздан фарқ қилиб, бу жараён кўмир чангидан нафасга ўтиши барҳам топадиган бўлса, зўрайиб бормайди.

Сигарета чекадиган кишиларда жараён зўрайиб боради ва ўпканинг бронхоген раки бошланишига олиб келиши мумкин.

СИЛИКОЗ

Силикоз таркибида эркин кремний биоксид бўладиган чангни нафасга олиши муносабати билан бошланадиган патологик жараёндир. Силикоз зимдан бошланиб, бемор бундай зарап қилмайдиган касбдаги бошқа ишга ўтказилган тақдирда ҳам муқаррар зўрайиб бораверади. Диаметри 1 мкм дан 5 мкм гача борадиган чанг зарралари ҳаммадан кўра хавфли бўлиб, ўпка тўқимасида сурункали реакция бошланишига сабаб бўлади. Ўпка силикозининг клиник белгилари тахминан 10 йилдан кейин маълум бера бошлайди.

Патогенези. Силикознинг авж олиб бориш механизми аниқ эмас. Кристалл шаклидаги чанг зарралари кўпроқ фиброген таъсир кўрсатади деб тахмин қилинади. Бироқ, чанг зарраларининг альвеолар макрофагларга цитотоксик таъсир кўрсатиши кўпроқ аҳамиятга эга, ўша макрофаглар емирилганида чанг зарралари ажрагиб чиқиб, ўпка тўқимасига ўтириб қолади.

Альвеолар макрофагларнинг заарланиши механизми маълум эмас. Уларнинг ҳалокатга учрашида қўйидаги икки омилнинг аҳамияти бор деб ҳисобланади: 1) макрофаглар мембраннынг заарланиши ва кальций инфлукси, 2) ҳужайралар ичидан лизосома ферментларининг ажрагиб чиқиши. Шу билан бир вақтда макрофаглар заарланган жойга нейтрофилларни ва бошқа макрофагларни жалб қилувчи хемотаксик моддалар ажратиб чиқаради.

Ўпка тўқимасининг заарланиши лизосомалар протеолитик ферментларининг ажрагиб чиқишига ёки эркин радикаллар ҳосил бўлишига

алоқадор деб ҳисобланади. Айни вактда фибробластларнинг интерлейкин-1 сингари ўсиш омиллари ажралиб чиқиб, булар коллаген ва типик фиброз силикотик тугунчалар ҳосил бўлишига йўл очади.

Силикоз патогенезида аутоиммун реакцияларнинг ҳам аҳамияти бор деб ҳисобланади, силикоз билан оғриган беморларда иммуноглобулинлар, аутоантителолар ва иммун комплекслари миқдорининг кўпайиб қолиши шундан дарак беради. Силикоз маҳалида баъзан аутоиммун касалликлар, айниқса ревматоид артрит бошланиши ҳам шуни тасдиқлади.

Патологик анатомияси. Классик силикоз ҳам ўпкада, ҳам плеврада фиброзловчи жараён бошланиши билан таърифланади. Айни вактда плеврада коллаген пилакчалари ёки қаттиқ фиброз битишмалари пайдо бўлади, булар иккала плевра бўшлиғида топилади. Ўпка тўқимаси пайпаслаб кўрилса ва кесиб қаралса, кулранг ёки кулранг-қора рангли (кўмир чанги бўлган маҳалда) қаттиқ фиброз тугунчалар борлиги маълум бўлади. Ўпканинг учки қисмларида ва устки ва пастки бўлакларининг орқа юзасида булар жуда кўп учрайди. Бироқ, жараён зўрайиб борган сайин бундай тугунчалар бутунўпка паренхимаси бўйлаб топилаверади. Улар ҳар хил катталиқда бўлиб, диаметри бир неча миллиметр келадиган тугунлардан тортиб, бутун ўпка бўлагини босиб кетган йирик конгломератларгача учрайди ва аксари петрификацияланади. Силикотик тугунчалар лимфа тугунларида ҳам топилади, бунда ўша лимфа тугунлари петрификация жараёнида жуда қаттиқ бўлиб қолади.

Силикоз маҳалида рўй берадиган бошқа структура ўзгаришлари жумласидан перифокал (иррегуляр) буллөз эмфизема пайдо бўлиши мумкинлигини айтиб ўтиш керак. Сил инфекцияси ҳам қўшилган маҳалларда казеоз, некроз ўчоқлари юзага келиб, каверналар пайдо бўлади.

Силикотик тугунчалар микроскоп билан текшириб кўрилганида уларда концентрик равишда жойлашган фиброз тўқима тутамлари топилади. Булар ўша тугунчаларнинг жойлашган бўлаги ва сонининг кўпайиб бориши тугуннинг катталashiб, кейинчалик ён-атрофдаги тугунлар билан қўшилиб кетишига олиб келади, шунинг натижасида каттакон фиброз майдонлари ҳосил бўлади. Буларда кўмир чанги билан пигментланган петрификатлар топилади. Ўпканинг заарланган қисмлари қутблаштирувчи нурда текшириб кўрилганида толалар ўртасидаги камгакларда силисий заррачалари кўзга ташланади. Бирмунча кам ҳолларда силисий кристаллари ёт таналарнинг улкан ҳужайраларида топилади.

Клиник кечиши. Ўпка силикози эндиғина бошланиб келаётган пайтларда симптомларсиз ўтиб боради. Жараён зўрайиб борган сайин нафас этишмовчилигига хос аломатлар пайдо бўлади. Ҳансираш зўрайиб, кўкракда оғриқ пайдо бўлади. Йўтал зўрайиб, бирмунча вактдан кейин тинка-мадорини қуритадиган даражага етади ва йўтал вақтида ипир-ипир қон аралаш балғам тушиб туради. Силикоз маҳалида асорат тариқасида ревматоид артрит, сурункали бронхит, эмфизема пайдо бўлиши, ўпкадаги ўзгаришлар муносабати биланюракка зўр келиб юрак заарланиши — сор пулмонум бошланиши мумкин. Ўпка силикози ўпкада бронхоген ва бошқа турдаги рак пайдо бўлиш хавфини анча оширади.

СИЛИКАТОЗЛАР

Таркибида бошқа элементлар (магний, кальций, алюминий, темир ва бошқалар) билан бириккан кремний биоксид бўлган чангни нафасга олиши силикатозлар бошланишига сабаб бўлади. Силикатозлар орасида таркибида асбест (магнийнинг сувли силикати) бўладиган чангни узоқ муддат нафасга олиш натижасида бошланадиган асбестоз анча оғир ўтади. Асбест чангини узоқ муддат нафасга олиш фиброзловчи интерстициал пневмокониоз бошланиб, плевра ҳам заарланишига олиб келади. Плевра йўғонлашиб, унда битишмалар пайдо бўлади. Мезотелиома ва бронхоген рак бошланиши ҳам мумкин. Асбестоз аста-секин авж олиб боради, шу муносабат билан клиник аломатлари 10 йиллардан кейин маълум бўла бошлайди.

Патогенези. Асбестознинг авж олиб бориш механизмида қуйидаги бир нечта омилларнинг аҳамияти бор: 1) узунлиги 5 мкм дан кам бўлган асбест толаларининг нафасга ўтиб туриши, бундай асбест толаларининг патогенлиги уларнинг ҳаво оқими билан бирга терминал респиратор бўлимларига ўта олишига боғлиқдир; 2) асбест толаларидан жуда кам қисмининг фагоцитозга учраши, уларнинг кўп қисми эса терминал респиратор йўлларда эркин ҳолда ётиб қолаверади; 3) асбест зарралари ёки толалари бўлган макрофаглар туфайли комплементнинг фаол ҳолга ўтиб, нейтрофиллар ва ўпка макрофаглари хемотаксисини таъминловчи C5a модда ажратиб чиқариши. Макрофагларга ютилган толаларни оқсил-темирли комплекс ўраб олиб, оч ёки тўқ — сариқрангли тузилмалардан иборат асбест таначаларини ҳосил қиласди.

Ўпкада фиброз тўқима пайдо бўлиши макрофаглар таъсири остида фибробластларнинг ўсиш омили юзага келишига боғлик деб хисобланади.

Асбестоз патогенезида иммунологик реакциялар ҳам маълум ролни ўйнайди, гипергаммаглобулинемия бўлиши ва қонда айланиб юрадиган иммун комплекслар топилиши шундан далолат беради.

Асбест чангининг канцерогенлик хусусияти борлигини ҳам таъкидлаб ўтиш керак. Асбест зарралари нафасига ўтиб турадиган кишиларда бронхоген рак бошланиш эҳтимоли 50 баравар ортади. Бу — асбестнинг бронхлар эпителийсида пролиферация ва метаплазия бошланишига сабаб бўлишига боғлик, шундай пролиферация ва метаплазия туфайли бронхлар эпителийси бошқа канцерогенлар таъсирига анча сезгир бўлиб қолади деб тахмин қилинади.

Патологик анатомияси. Асбестоз сурункали тарқоқ интерстициал пневмонит бошланиши билан таърифланади. Асбест таначалари бўлиши билан пневмокониознинг бошқа турларидан фарқ қиласди. Респиратор бронхиолалар ва альвеола йўллари атрофида бириктирувчи тўқима ўса бошлайди. Сўнгра фиброз яқин атрофдаги альвеоляр халтачалар деворига ўтиб боради, Бу нарса сурункали интерстициал пневмонит авж олишига олиб келади. Альвеолаларнинг бўшликлари аранг билинадиган бўлиб қолади ёки мутлақо билинмай кетади.

Типик ҳолларда жараён ўпканинг пастки бўлакларида ва плевра остида (субплеврал тарзда) бошланади. Касаллик зўрайиб бориши билан фиброз

ўпканинг ўрта ва устки бўлакларида ҳам пайдо бўла бошлайди. Фиброз ҳисобига плевра йўғонлашиб, баъзан битишмалар ҳосил қиласди. Заарланган жойлардаги ўпка артериялари ва артериолалари торайиб қолади, бу эса ўпка гипертензияси бошланиб, сор пулмонум пайдо бўлишига олиб келади. Чекиши ёки кўмир чангини нафасга олиш ўпкада пигментация ўчоқлари юзага келишига сабаб бўлиши мумкин.

Асбестоз учун париетал плеврада гиалинлашган коллагендан тузилган, лекин асбест танаачалари бўлмайдиган пилакчалар юзага келиши ҳам характерлидир. Бундай плевра пилакчалари ўпкада йўлдош жараён бўлмаган пайтларда ҳамюзага келиши мумкин. Улар аксари диафрагманинг гумбазида ёки кўкрак қафасининг олдинги ёки орқа-ён юзасида топилади. Вақт ўтиши билан бу пилакчалар оҳаклана бошлайди, лекин висцерал плевра билан ҳосил қилган битишмалари жуда камдан-кам ҳолларда пайдо бўлади. Мезотелиома бошланишига пилакчаларнинг ҳеч қандай алоқаси йўқ.

Асбест чанги ўпкада ракнинг ҳар хил турлари бошланишига сабаб бўлиши мумкин. Ўпка паренхимаси фибрози нечоғлик кўп авж олган бўлса, рак ҳам шунчалик кўп учраши аниқ маълум. Чекадиган одамларда ўпка ракининг бошланиш хавфи анча (50 баравар) юқори бўлади. Аксари ясси ҳужайрали рак ва аденокарцинома учрайди. Асбест чангининг узоқ вақт ва кўплаб нафасга ўтиб туриши мезотелиома бошланишига сабаб бўлиши мумкин.

Асбестознинг **клиник кўринишлари** зўрайиб борадиган нафас этишмовчилигидан келиб чиқади.

БЕРИЛЛИОЗ

Бериллиоз жуда заҳарли металлик бериллий ва бирикмалари — бериллий оксид, бериллий фторид чанги ёки бугларини нафасга олиш туфайли пайдо бўлади. Бериллийнинг концентрацияси, зарраларининг катта-кичиклиги ва ерувчанлигига қараб бериллиознинг икки хили тасвиранган: ўткир ва сурункали бериллиоз. Ўткир бериллиоз тез авж олиб, сезиларли ўпка шишуви билан ўтадиган экссудатив реакция табиатига эга бўлади.

Бериллиознинг сурункали хилида саркоидоздаги гранулёмалар ва силдаги гранулёмалардан ажратиш қийин бўладиган гранулёмалар юзага келади. Бериллий концентрацияси паст бўлган махалларда ҳам бериллиоз бошланиши мумкин. Бадан терисида жароҳат бўлганида шу жароҳат атрофида альтерация юзага келиши ҳам мумкинлигини есда тутиш керак. Оқсил билан биргаликда етарли даражада адсорбланган металл қон билан тарқалиб, турли органларда, айниқса жигар, талоқ, суюклар, ўпкада тўпланиб боради.

Патологик анатомияси. Сурункали бериллиоз альвеолалар бўшлиғига дўмпайиб чиқиб турадиган альвеола тўсикларида гранулёмалар ҳосил бўлиши билан таърифланади, булар ўзининг тузилиши жиҳатидан, айниқса уларда кўп ядроли улкан ҳужайралар пайдо бўлганида, саркоидоз ва силда учровчи гранулёмаларга ўхшаб кетади. Бериллий гранулёмаларининг муҳим фарқи шуки, некрознинг марказида сақланиб қолган дегенератив нейтрофиллар ҳам бўлади. Некроз баъзан бутун гранулёмага тарқалади ва

казеоз некрозга ўхшаб туради. Бундай ҳолларда бериллий гранулемаларини силгранулемаларидан амалда ажратиб бўлмайди. Гранулемаларнинг катта-кичиклиги жуда ҳар хил. Регионар лимфа тугунларида ҳам гранулемалар пайдо бўлади. Плевра жуда камдан-кам ҳолларда жараёнга қўшилади. Ўпка тўқимасида гранулемалар фибрози зўрайиб бориб, тарқоқ ўпка фиброзига айланади. Гранулемалар ўпкадан ташқари жигар, буйрак, талоқ, лимфа тугунлари, бадан терисида ҳам ҳосил бўлади.

Клиник ўтиши. Яширин даври 7—10 кунни ташкил этади. Експозиция анча сезиларли бўлганида яширин даври бирмунча қисқариб, ўткир пневмонит бошланади. Бундай ҳолларда касаллик бирдан тутиб қоладиган йўтал, ҳансираш, ҳарорат кўтарилиши, камқувватлик, ланжлик билан намоёнбўлади. Касал бир неча ҳафта давомида ўлиб қолиши мумкин.

Сурункали бериллиоз клиникаси бошқа пневмокониозлар манзарасига ўхшашиб. Бу касалликда рак камдан-кам кузатилади.

ФИЗИК ОМИЛЛАР ТАЪСИРИГА АЛОҚАДОР КАСБ КАСАЛЛИКЛАРИ

Атрофдаги муҳитнинг ҳар хил патологик жараёнларга сабаб бўла оладиган физик омиллари жуда кўп. Улар механик, термик ва электромагнит омиллари бўлиши мумкин. Ана шундай омиллар туфайли пайдо бўладиган касалликлар орасида вибрасион касаллик, кессон касаллиги, шовқин таъсирига боғлиқ касаллик, нур касаллиги, шунингдек елекромагнит тўлқинлар ва биологик омиллар таъсиридан келиб чиқадиган касалликлар клиник жиҳатдан ҳаммадан катта аҳамиятга эга.

ВИБРАЦИОН КАСАЛЛИК

Вибрацион касаллик (оқарган бармоқлар синдроми, қўлларнинг травмалардан бўладиган томир-спастик касаллиги, сохта Рейно касаллиги) *вибрасия, яъни тебраниши тўлқинлари таъсири туфайли пайдо бўладиган касб касаллигидир.* Вибрацион техника (пневмотик болғалар, металл ва ёғоч буюмларни жилолаб, уларга сайқал бериш учун ишлатиладиган мосламалар ва бошқалар) билан ишлайдиган ходимларда кузатилади. Вибрацион касалликни майда ва бир қадар йирик томирлар торайиб қоладиган ўзига хос ангиотрофоневроз деб ҳисобланади. Ангиоспастик синдром пластинкасимон Фатер — Пачини таначаларининг заарланишига боғлиқ деб тахмин қилинади.

Патологик анатомияси. Томирларда облитерацияловчи эндартериитдагига ўхшаб кетадиган ўзгаришлар топилади, шунинг натижасида бадан териси, тирнокларда трофик ўзгаришлар рўй бериб, қўл ва оёқ бармоқларида гангрена бошланиши ҳам мумкин. Қўл ва елка камари мускуларининг атрофияси ҳам кузатиладики, бу орқа мия нейронлари ва тегишли периферик нервлардаги дистрофик ўзгаришларга боғлиқ бўлади. Қўлнинг суюк-бўғим аппаратида суюклар бўғим қисмларининг асептик некрозлари, остеопороз, деформацияловчи артроз, остеохондропатия бошланади, бу нарса тоғайлар, суюклар ва бўғим капсулаларида атрофик,

дистрофик, некротик ва регенератор жараёнлар юзага келишига боғлиқdir. Суяк тўқимасида зичлашган ўчоқлар пайдо бўлиб, уларда оҳак пайдо бўлиб боради. Мускулларнинг пайларида оҳак тўпланиб, суяк тўқимаси пайдо бўлади.

Касалликларнинг клиник ўринишлари жуда ҳар хил. Шунга кўра еттига асосий клиник синдром тафовут қилинади:

— *ангиодистоник синдром* қўл-оёқларда томирларга алоқадор вегетатив ўзгаришлар юз бериши билан таърифланади, қўл-оёқларнинг совук қотиб, кўкариб туриши, парестезиялар бўлиши, капилляр қон айланишининг бузилиши шулар жумласидандир;

— *ангиоспастик синдром «оқарган»* бармоқлар типида акроспазм бўлиб туриши, дистал типи ҳар хил турдаги сезувчанликнинг бузилиши билан ажралиб туради;

— *вегетатив полиневрит синдроми* тана ҳароратининг пасайиши, қўл-оёқларда парестезиялар, оғриқлар бўлиши, қўл кафтларининг кўп терлаб туриши ва бошқалар билан таърифланади;

— *вегетомиофасцит синдромида* мускуллар пайпаслаб кўрилганида оғрийди, сезувчанлик периферик ёки сигментар типда издан чиқади;

— *неврит синдроми*, бунда ҳаракат функциялари бузилиб, баъзан парезлар бошланади;

— *гипоталамик синдром* вегето-томир ва бошқача пароксизмлар бошланиши билан таърифланади;

— *вестибуляр синдром* вақти-вақти билан бош айланиб, вестибулар аппарат қўзгалувчанлигининг кучайиши характерлидир.

КЕССОН КАСАЛЛИГИ

Кессон касаллиги юқори босим шароитида ишилаб турган кишилар тезгина нормал босим шароитига ўтиб қолганида бошланадиган касалликдир. Бунда қон ва тўқималарда эриган ортиқча азот ўпка орқали чиқиб кетишга улгурмайди ва тўқималар, лимфа тугунлари ҳамда қон томирларида тўпланиб борадиган пуфакчалар ҳосил қиласди. Натижада газ эмболияси бошланиб, қон айланиши издан чиқади ва тўқималар ишемиядан заарланади. Кессон касаллиги ғаввослар, кўприк, тўғон қуриш мақсадида сув остида ишловчи кишиларда кузатилади.

Патологик анатомияси. Одам шу касалликдан қисқа муддат ичida ўлиб қолган ҳолларда мурда қотиши қучли ифодаланган бўлади, тери ости клетчаткасида газ тўпланиб қолгани туфайли терида крипитация қайд қилинади, бадан териси мармардек бўлиб туради, асфиксия зўрайиб боргани муносабати билан қон суюқ бўлади, кўпгина органларда крипитация аниқланади.

Микроскоп билан текшириб кўрилганида кенгайиб кетган ўнг юрак бўшликлари, тож томирлари, пастки кавак вена, ўпка, бош ва орқа мия томирлари, жигар, талоқ, ингичка ичак томирларида газ пуфакчалари тўпланиб қолгани кўзга ташланади. Қон айланишида юзага келган ўзгаришлар барча орган ва тўқималарда анемия бошланиб, дистрофик жараёнлар авж олиб боришига сабаб бўлади.

Юқори босим узоқ таъсир ўтказиб турган бўлса, узун найсимон суяклар, асосан, оёқ суякларида қон айланиши издан чиқади. Натижада суяқ тўқимасининг баъзи жойлари юмшаб, склероз зонаси билан ўралиб қолади, асептик некроз бошланиб иккиламчи остеомиелит пайдо бўлиб боради. Тоғайлар атрофияси, деформацияловчи остеоартроз ва артрит кузатилади.

КОРХОНАЛАРДАГИ ШОВҚИН ТАЪСИРИДАН ПАЙДО БЎЛАДИГАН КАСАЛЛИКЛАР

Шовқин кўп бўладиган корхоналарда ишловчи қозончилар, парчинловчилар ва бошқа мутахассисларда учрайдиган шовқин касаллигига асосий ўзгаришлар ешитув органида рўй беради.

Патологик анатомияси. Чиғаноқ нервининг периферик бўлимида спирал тугуннинг нерв ҳужайралари, миелинли нерв толаларида дистрофия тусида бўладиган ўзгаришлар топилади. Чиғаноқнинг ҳамма ўрамларидағи спирал (Кортиев) органнинг атрофияланиши карликка олиб боради. Ешитув нервида ва вестибуляр нервнинг учки аппаратида ўзгаришлар топилмайди. Ешитув суякчаларининг бўғимлари яхши ҳаракатланмайдиган бўлиб қолади. Жуда қаттиқ шовқин ва товушлар бўлиб турадиган шароитда ишлашда кортиев органнинг анча заарланиб, ҳалок бўлиб кетиши, қулоқ ноғ ора пардалари йиртилиб, қулоқдан қон келиши кузатилади.

ЭЛЕКТРОМАГНИТ ТЎЛҚИНЛАРИ ТАЪСИРИГА АЛОҚАДОР КАСАЛЛИКЛАР

Радиолокация, радионавигация, радиоастрономия, радиометеорология, радио алоқалари, радио ешиттиришлари, телевидение ва физиотерапия соҳаларида ҳар хил диапазондаги электромагнит тўлқинлари, айниқса ультрақисқа, қисқа ва ўта юқори частотали радио тўлқинларидан фойдаланиш кенг-расмбўлган. Электромагнит тўлқинлари таъсириданбирдан ўлиб қолиш ҳоллари тасвир этилган эмас, шу сабабдан кам қувватдаги электромагнит тўқинлари узоқ таъсир этганида рўй берадиган ўзгаришлар: жинсий безлар, нерв ва юрак томирлар системасида бўладиган, клиника амалиётida кўпроқ аҳамиятга эга. Гипоталамусда супраоптик ва паравентрикулярядролар нейронларининг нейросекретор фаолияти бузилганидан дарак берувчи ўзгаришлар топилади. Миокардда кардиомиоцитларда бошланган ёғ дистрофияси кўзга ташланади. Кўриладиган альтератив ҳодисаларнинг даражаси биланэлектромагнит радио тўлқинларининг узунлиги ўртасида боғланиш борлиги аниқланган: тўлқин нечоғлик узун бўлса, ўзгаришлар шунчалик сезиларли бўлади.

ИОНЛАШТИРУВЧИ НУРЛАР ТАЪСИРИ ОСТИДА КЕЛИБ ЧИҚАДИГАН КАСАЛЛИКЛАР

Диагностика ва даво мақсадларида қўлланиладиган радиоактив изотоплар, рентген ва гамма-аппаратлар, шунингдек атом электр стансиялари ва дengiz ҳамда сувости кемалари атом двигателларининг реакторлари

ионлаштирувчи нур манбалари бўлиши мумкин. Инсон космик фазода ҳам радиацияга дуч келиб қолиши мумкин.

Ионлаштирувчи нурлар, яъни ионлаштирувчи радиация турли доирада: ҳужайра, тўқима, органлар доирасида ва яхлит организм доирасида таъсир кўрсата олади.

Бу радиациянинг яхлит организмга таъсир кўрсатган ҳолларда *нур касаллиги* бошланади. Нурнинг ҳужайрага таъсир механизмини тушунтириб беришга уринадиган иккита назария бор. Уларнинг бирига мувофиқ, ҳужайранинг заарланиши ионлаштирувчи нурнинг ҳужайра ҳаёти учун муҳим бўлган айrim молекулаларга, жумладан ДНКга тўғридан-тўғри таъсир ўtkазишига боғлиқ. Лекин ҳужайрадаги бошқа молекулалар, ферментлар, ҳужайра мембранныси ҳам бунда алтерацияга учрайди. Иккинчи назарияга мувофиқ, радиация, ҳужайра ичидаги сувнинг радиолизис йўли билан парчаланиши натижасида ҳосил бўладиган эркин радикаллар орқали патоген таъсир кўрсатади. Бу радикаллар ҳужайранинг ҳаёти учун зарур таркибий қисмлари билан ўзаро таъсирга киришиб, ҳужайрани некрозгача борадиган даражада заарлайди.

Ҳужайранинг ионлаштирувчи радиациядан заарланиш даражаси талайгина омилларга, жумладан: 1) радиация дозаси, 2) нурнинг қандай тезлик билан ва қандай чуқурликка ўтиб бориши, 3) ионланиш зичлиги, 4) ҳужайранинг нурга сезирлиги, 5) ҳужайранинг репарацияланиш лаёқатига боғлиқ.

Ҳар хил турдаги нурлар турлича чуқурликка тушиб боради ва турлича зичликда ионланишга сабаб бўлади. Чунончи, гамма-нурлар, рентген нурлари ҳаммадан чуқур ўтиб бориш хоссасига эга бўлса, альфа-ва бета-нурларнинг чуқурликка кириб бориш хусусияти жуда кам, лекин булар тўқималарни жуда катта зичликда ионлаштиради.

Ионлаштирувчи нур таъсири остида ҳужайрада носпецифик структура ўзгаришлари рўй беради. Ҳужайранинг ядроси ҳам, цитоплазмаси ҳам алтерацияга учрайди. Аввалига ҳужайра бўртиб, цитоплазмаси вакуоллашади, митохондрийлари гипертрофияланади, эндоплазматик ретикулум бўртиб чиқади ва бўлакларга бўлинib кетади. Кейинчалик ядро ҳам бўртиб, вакуоллашади, кариопикноз ёки кариорексис ҳодисалари рўй беради. Катта дозадаги ионлаштирувчи нур бир йўла таъсир кўрсатганида ёки бу нур узоқ муддат такрор-такрор таъсир ўтказиб турганида цитоплазматик мембрана билан ядро мембранныи деструкцияга учрайди. Томирлар ҳам шикастланади. Томирларда рўй берадиган енгил ўзгаришлар жумласига томирларнинг кенгайиши ва кейин эндотелийси ҳужайраларининг бўртиб, вакуолланиши, ҳаттоки бутунлай деструкцияга учраши киради. Бирмунча кучли нур таъсир ўтказганида томирлар ёрилиб, тромбоз бошланади, деворларида фиброз пайдо бўлиб, томирлар йўли торайиб қолади. Уларнинг атрофидаги бириктирувчи тўқима склерозга учрайди. Натижада паренхиматоз ҳужайраларнинг озиқланиши издан чиқади, бу нарса уларнинг атрофияга учраб, ҳалок бўлишига олиб келади.

Ҳужайранинг генетик аппарати ҳам алтерацияга учрайди, ионлаштирувчи нурнинг онкоген ва мутаген таъсир кўрсатиши асосан шунга

боғлиқ. Ионлаштирувчи радиациянинг онкоген хоссалари рўёбга чиқишида хужайраларнинг нур таъсирига қанчалик сезгирилиги муҳим аҳамиятга эга. Қон яратиш тўқимасининг бош хужайралари, ингичка ичак эпителийси, маяклар эпителийси, тухумдонлар фолликуляр эпителийсининг хужайралари нур таъсирига ҳаммадан кўра кўпроқ сезгир бўлади. Шу муносабат билан радиация таъсиридан кейин ҳаммадан илгари бошланадиган патологик жараёнлар, лейкозлар, лимфомалар, семиномалар, дисгерминомалар, гранулёз ҳужайрали ракдир. Бадан териси ва ортиклари эпителийси ҳужайралари, оғиз бўшлиғи, ҳиқилдоқнинг кўп қаватли ясси эпителийси, қовуқ эпителийси, қизилўнгач эпителийси, меъданинг без эпителийси ҳам нисбатан жуда сезгир тузилмалар қаторига киради. Бундай тузилмалардан келиб чиқадиган ўスマлар (тери, ҳиқилдоқ, қизилўнгач, қовуқнинг ясси ҳужайрали раки, меъда аденокарциномаси) нур таъсиридан кейинги бир мунча кечки муддатларда пайдо бўлади. Мускул ҳужайралари, ганглиоз ҳужайралар ионлаштирувчи нур таъсирига ҳаммадан кўра кам сезгирдир, буларда рабдомиосаркома, леёмиосаркома, ганглионеврома пайдо бўлиши мумкин.

Турли органларнинг якка ўзи нур таъсирига учраганида ҳам, айниқса улар ионлаштирувчи нурларга ҳар хил даражада сезгир тўқималардан тузилган бўлса, ҳар хил типдаги реакциялар бошланади. Чунончи, қон яратувчи ва лимфоид тўқима, гонадалар, ўпка, меъда-ичак йўли нур таъсирига юқори даражада сезгирдир. Катта ёшли одамнинг бадан териси, нерв системаси ўртacha даражада сезгир бўлади. Ионлаштирувчи нур бадан терисига таъсир ўтказганида 2—3 соатдан кейин оқ терида еритема бошланиб, 2—3 ҳафтадан сўнг жуда авжига чиқади. Бир ой ва бундан кўра кўпроқ вақтдан кейин радиацион дерматит бошланади (гиперпигментация, депигментация, телеангиектазия, атрофия), бир неча ой ва -йиллардан кейин соchlар тўкилиб, терида яралар пайдо бўлади. Бирмунча кечки муддатларда ясси ҳужайрали рак ҳосил бўлади.

Қон яратиш системасида нур таъсиридан кейин бир неча соат ўтиши билан лимфопения бошланади, 5—10 кунга келиб нейтропения, тромбоцитопения юзага келади. 3—4 ҳафтадан кейин анемия кузатилади. Талоқ ва лимфа тугунлари бужмайиб қолади. Жинсий безлар нур таъсирига учраганида уларда 2—3 ҳафтадан кейин ўзгаришлар рўй беради, булар гранулоз ҳужайралар, сперматогоний ва сперматоситларнинг деструкцияга учрашидан иборат бўлади. Ўпкага нур таъсир этганида респиратор дистресс синдром бошланиб (бир неча соатдан сўнг), 2—3 ҳафтага бориб интерстициал фиброз бошланади, капиллярларда тромбоз пайдо бўлади.

Ионлаштирувчи нур ичакнинг бирор сегментига таъсир қилганида бир неча кундан кейин унда гиперемия бошланиб, 5—10 кунлари шиллик пардада яралар пайдо бўлади. Бир неча ҳафтадан тортиб, бир неча ойгача бўлган муддат ичida фиброз бошланиб, ичак йўли торайиб қолади.

Ионлаштирувчи нурлар йўл қўйиладиган микдордан каттароқ дозаларда умуман организмга таъсир этиши натижасида *нур касаллиги* деб аталадиган клиник синдром бошланади. Даво мақсадларида ионлаштирувчи нур таъсирига туширилган касалларда, шунингдек рентгенолог ва радиологларда саноатда ионлаштирувчи нур манбалари билан ишловчи кишиларда

нурдан заарланишнинг умумий ва маҳаллий кўринишлари кузатилиши мумкин. Нур касаллиги баҳиз ҳодисалар натижасида ҳам бошланиши мумкин, масалан, Чернобил атом стансиясида фалокат рўй берганида, Нагасаки ва Хиросимада атом бомбалари портлатилганида ана шундай бўлган эди.

Шуни ёдда тутиш керакки, ионлаштирувчи нур бутун организмга таъсир қилганида, бу нур кичикроқ дозаларда — 200—300 рад миқдорида бўлганида ҳам нур касаллиги бошланиши мумкин.

Патологик анатомияси. Ионлаштирувчи нур таъсиридан юзага келадиган структура ўзгаришларининг табиати ва даражаси шу нурнинг дозасига, қанча муддат таъсир қилиб турганига ва тўқималарнинг бу нурга нечоғлиқ сезувчанлигига боғлиқ. Масалан, нурга сезгир тўқималарда нур таъсир этиб турган вақтнинг ўзида ёки қисқа яширин даврдан кейин ўзгаришлар, чунончи, нур таъсиридан бўладиган куюк яра лар (барвақт бошланадиган асоратлар) пайдо бўлиши мумкин. Кечки муддатларда маълум берадиган асоратлар бир неча ой ёки йиллардан кейин бошланиши мумкин. Уларнинг асосида томирлар, айниқса микроциркулятор ўзаннинг заарланиши, токсемия, иннервация, регенерациянинг бузилиши аутоиммун жараёнларнинг авж олиб бориши ётади.

Ўткир нур касаллигига барча орган ва тўқималар заарлансада, бу касалликнинг учта асосий тури тафовут қилинади: 1) *кўмикка алоқадор тури*, 2) *меъда-ичак йўлига алоқадор тури ва* 3) *церебрал тури* (101-расм).

Нур касаллигининг кўмикка алоқадор тури кичикроқ дозадаги нур таъсиридан бошланиши ва эрта муддатларда кўнгил айнаб, қайт қилиш, кейинчалик периферик қон ва кўмикда ўзгаришлар (лимфопения, нейтропения, тромбоцитопения, анемия) рўй бериши билан намоён бўлиши мумкин. Бунда геморрагик диатез белгилари кўзга ташланади, бадан терисида, меъда, ичак, ўпканинг сероз ва шиллик пардалари да, буйрак усти безлари, миокардда қон қуйилган жойлар пайдо бўлади. Қон яратиш системасида пайдо бўлган чукур ўзгаришлар устига инфекцион асоратлар, ярали-некротик гингвитлар, некротик ангиналар, пневмониялар кўшилади. Кўмикда тез орада аплазия бошланади.

Нур касаллигининг меъда-ичак йўлига алоқадор тури организмга 50—100 рад дозада нур таъсир этган маҳалларда бошланади ва нур дозаси 100—300 рад бўлган ҳолларда табиатан жуда сезиларли бўлади. Ингичка ичак нур таъсирига кўпроқ сезгир бўлганлиги учун шу ичак айниқса қўп заарланади. Унинг шиллик пардасида шиш бошланиб, яра ўчоқлари пайдо бўлади. Некрозланган жойлар ириб кетган фибрин массалари, шилимшиқ билан қопланиб туради, буларда микроорганизм колониялари топилади. Айни вақтда лейкоцитар инфильтрация ва митозлар бўлмайди.

Церебрал тури ўлим билан тугайдиган талвасалар тутиши ва кома бошланиши билан таърифланади, мия тўқимаси нур таъсирига бир қадар чидамли бўлгани учун анча катта — тахминан 1500 рад дозадаги радиация таъсиридан бошланади. Бош мияда қон ва ликвор айланиши издан чиқиб мияга шиш келади.

Америка тадқиқотчиларининг маълумотларига қараганда, Нагасаки ва Хиросима шаҳарларининг 100 минг нафар аҳолиси бомба портлагандан кейин ўша заҳотиёқхалок бўлган. Бомба портлашидан бир неча кун ва ҳафта ўтганидан кейин нобуд бўлган одамларнинг ўлимига қон яратувчи тўқиманинг заарланиши, сувэлектролитлар мувозанатининг бузилиши, ҳаёт учун муҳим органларга қон қўйилиши устига қўшилган инфекциялар сабаб бўлган. Бирмунча кейинги даврларда кишиларнинг ёши ва нурнинг қанча вақт таъсир этиб турганига қараб, рак касаллигининг турли хиллари пайдо бўлган. Ўткир лейкозлар ўн ёшгача бўлган болалар ўртасида, катталарда эса 50 ёшдан ошган кишиларда кузатилган. Шу билан бирга касалликнинг яширин даври болаларда 5—10 -йилни, катталарда 10—20 -йилни ташкил этган, айни вақтда асосан ўткир лимфоцитар лейкоз, ўткир ва сурункали миелоид лейкоз кузатилган. Нур таъсир этган одамларда 10 -йилдан кейин сут бези, қалқонсимон без раки, турли органлар миеломаси, қизилўнгач, сийдик-таносил системаси, сўлак безлари, ўпка раки бошланган. Онасининг қорнида нур таъсирига учраган болаларда лимфоцитлар хромосомалари аберрациялари, микроэнцефалия пайдо бўлган, руҳий жиҳатдан ривожланиш издан чиқсан.

4.2. Атроф мухитни ифлосланиши. Тамаки ва алкоголни таъсирлари. Тамакининг таъсирлари.

«Атроф-мухит» тушунчаси ахолининг катта ва кичик группалари истикомат килувчи куча, тураг-жой ва бирор бир фаолият юритувчи макон хамда инсоннинг шахсий атроф-мухити (жойи)ни камраб олади.

Курсатиб утилган хар бир мухитдаги биз нафас оладиган хаво, истемол киладиган озик-овкат ва сув хамда захарли модддалар бизнинг соглигимизни белгилаб берувчи омиллар хисобланади.

Бизнинг шахсий атроф-мухитимиз аксарият холатларда тамаки маҳсулотлари, алкоголли ичимликлар, дори-дармон воситаларини истемол килишимиз ва пархезга boglik.

Шахсий атроф-мухит ташки атроф-мухитга нисбатан инсон соглигига узининг катта таъсиини курсатиши мумкин.

Ташки ва шахсий атроф-мухит, иш жойидаги кимевий еки физиковий омиллар хамда озик-овкатлар таъсири натижасида юзага келадиган касалликлар экологик касалликлар тушунчасига киритилади.

Тамакининг таъсирлари

Дунеда булиб утган бир канча йирик фожеалар, жумладан, 1980 йилда Япониядаги Минамата бугозининг метил-симоб билан ифлосланиши, 1967 йилда Совесо, Италияга диоксиннинг захарли таъсири, 1984 йилда Хиндистон, Бхопаледа метилизоцианит газининг таркалиши, 1986 йилда Чернобил АЭС портлаши каби фалокатлар дуне хамжамияти экологик касалликларга эътиборини каратди.

Инсонларда рак касаллигини келтириб чиқарувчи кенг тарқалган экзоген омиллардан бири тамаки хисобланади ва у 90% холатларда ўпка ракининг асосий сабабчисидир.

Асосий олмил сигарета чекиши бўлсада, тамакининг тутунсиз шакллари (чайнаш учун мулжалланган тамаки ва х.к) хам инсон саломатлиги учун ўта зарарли хисобланади ва оғиз бўшлиғи ракини келтириб чиқарувчи мухим сабаблардан бири хисобланади.

Тамаки маҳсулотлари чекувчи инсон организми учун шахсий хавф туғдириши билан бир қаторда тамаки тутунлари билан нафас оловчи (-пассив тамаки чекиши) тамаки чекмайдиган инсонларда хам ўпка ракини келтириб чиқариши мумкин.

Тамаки чекиши оқибатида келиб чиқадиган қон-томир касалликлари, рак касаллигининг турли хил шакллари ва сурункали респиратор муаммолар сабаб йилига 5 миллиондан ортиқ ўлим холатлари қайд этилиади ва умумий хисоблаганда 35 миллион умр йили йўқотилади. Ривожланаётган мамлакатлардаги ахоли ўртасида тамаки истеъмолининг ортиши оқибатида 2020 йилган келиб ушбу ўлим кўрсаткичлари 8 миллионгача ўсиши мумкинлиги тахмин қилинмоқда.

Ер юзида хозирги кунда истиқомат қилаётган ахолининг 500 миллион нафари тамаки билан боғлиқ касалликлардан нобуд бўлиши эҳтимоли мавжуд. Америка Кўшма Штатларининг ўзида хар йили қайд этиладиган 400000 та ўлим холати тамаки билан боғлиқ бўлиб, шуларнинг учдан бир қисми ўпка раки. Тамаки истеъмол қилувчиларнинг учдан икки қисми дунёнинг 10 та мамлакатида, жумладан уларнинг 30% Хитой, 10% Хиндистон, қолганлари Индонез, Россия, АҚШ, Бразилия, Бангладиши, Германия ва Туркияда истиқомат қиласи.

Инсонларнинг ўлимига олиб еловчи омил сифатида тамаки истеъмол қилиш олдини олса бўладиган сабаблар қаторига киради. Умумий яшаб қолиш даражаси тамаки истеъмол қилиш дозасига қараб камаяди. Масалан, тамаки истемол қилмайдиган 80% ахолининг ёши 70 гача етиб борса, тамаки истеъмол қилувчилар орасида бу кўрсаткич атиги 50% ташкил этади. АҚШ ўсмиirlари орасида тамаки истеъмол қилиш кўрсаткичларининг камайганлиги бу муаммонинг хал этилишига умид бағишлийди. Лекин шунга қарамай, яқинда олиб борилган текширувлар натижасига кўра, 8, 10 ва 12-синф ўкувчиларнинг тегишли равишда 7%, 14% ва 22% тамаки истеъмол қилиб келиши қайд этилди. Тамакини истеъмол қилиш ёшга нисбатан қанча кеч бошланса, ўпка ва бошқа турдаги ракларнинг келиб чиқиш хавфи шунча камаяди, бироқ тамаки истеъмол қилиш, афсуски, инсонларнинг анча ёш даврида бошланади. Тамаки истемол қилишни тўхтатиш дастлабки 5 йил давомида умумий ва қон-томир касалликлари оқибатида келиб чиқадиган ўлим хавфини сезиларли даражада камайтиради. Ўпка раки оқибатида келиб чиқадиган ўлим кўрсаткичлари дастлабки 5 йил давомида 21% камаяди, бироқ ўлим хавфи 30 йил давомида сақланиб қолади.

Тамаки тутуни таркибида мавжуд яширин зарарли кимёвий моддалар миқдори ниҳоятда кўп. 2000-4000 та зарарли модданинг 60 таси канцероген деб топилган. 9-3 жадвалда зарали моддаларнинг рўйхати ва улар келтириб

чиқарадиган шикастланишлар қисман кўрсатиб ўтилган. Тамаки барги таркибидаги никотин, алкалоидлар бевосита касаллик келиб чиқишига сабабчи бўлмасада, улар тамакига ўрганиб қолиш хиссини юзага келтиради. Ушбу моддаларсиз тамаки истемол қилишдан осонгина воз кечса бўлар эди. Никотин моддаси бош мия рецепторлари билан боғланиб, катехоламинларнинг ажралиб чиқиши орқали чекишининг ўткир эфектларини юзага келтиради, яъни юрак уриши тезлашади, артериал қон босими кўтарилади, юракнинг қисқариш қобилияти ортади.

Тамаки истеъмоли оқибатида келиб чиқадиган касалликлар асосан ўпка билан боғлиқ бўлиб, улар эмфизема, сурункали бронхит, ўпканинг сурункали обструктив касаллиги ва ўпка ракини ўз ичига олади. Тамаки истеъмол қилиш атеросклероз, миокард инфарктни лаблар, оғиз бўшлиғи, халқум, қизилўнгач, ошқозон ости бези, қовуқ, буйраклар ва бачадон бўйни ракининг келиб чиқиши билан узвий боғланган.

Тамаки чекиши ва ўпка раки

Тамаки тутуни таркибидаги заарли моддалар трахеобронхиал дараҳтнинг шиллиқ қаватига бевосита таъсир кўрсатиб, яллиғланиш ва шилимшиқ модда ишлаб чиқарилишининг ортиши (бронхит)ни келтириб чиқаради. Тамаки тутуни, шунингдек, ўпкага лейкоцитларни жалб қиласи, кўп миқдорда махаллий эластазанинг хосил бўлиши ва ўпка тўқимасининг шикастланиши, натижада эмфизема юзага келишига сабаб бўлади.

Тамаки тутунинг компонентлари, хусусан, полициклик углеводородлар ва нитрозаминлар, хайвонлар организми учун кучли канцероген моддалар хисобланади, одамларда ўпка ракини келтириб чиқаришда бевосита иштирок этиши эҳтимолдан холи эмас.

Ўпка ракининг ривожланиши тамакининг таъсир жадаллиги билан боғлиқ бўлиб, бир кунда ёки бир йилда чекиладиган сигареталар сони билан ўлчанади. Бундан ташқари, тамаки истеъмол қилиш бошқа канцероген моддаларнинг таъсирини ҳам кучайтиради. Масалан, асбест ва уран шахталарида тамаки истеъмол қилувчи ишчилар орасида ўпка раки билан хасталангандар сони тамаки истеъмол қилмайдигандарга нисбатан ўн баробар кўп қайд этилади.

Тамаки истеъмол қилиши ва бошқа касалликлар

Тамаки истеъмол қилиш ўпка раки билан бир қаторда оғиз бўшлиғи, қизилўнгач, ошқозон ости бези ва қовуқ ракини ҳам келиб чиқишига имкон яратади. Тутунли ва тутунсиз тамаки спирт билан ўзаро боғланиб халқум соҳасида рак келтириб чиқаради. Мазкур агентлар халқум соҳасида рак келиб чиқиши хавфига мультиплекатив таъсир кўрсатади.

Тамаки истеъмол қилиш атеросклероз ва унинг асоратлари, миокард инфркти юзага келиши билан узвий боғлиқ. Бунда тромбоцитларнинг юқори даражадаги агрегацияси, миокардга кислород етказиб берилшининг камайиши, кислород истеъмол қилинишининг ва қоринчалар аритмияси юзага келиши хавфининг кучайиши асосий сабаб бўлиши мумкин. Артериал гипертония ва гиперхолестеринемия билан хамкорликда тамаки истеъмол қилиш миокард инфаркти юзага келишида мультиплекатив таъсир кўрсатади.

Тамаки тутуни билан пассив нафас олганда хам унинг таркибидаги заарли моддалар худди актив тамаки чекишдаги каби ўз таъсирини кўрсатиши аниқланган. Шу ўринда айтиш жозки, ўпка ракининг юзага келиш хавфи тамаки тутунининг пассив таъсирида бўлган инсонларда ушбу таъсирда бўлмаган инсонларга нисбатан 1,3 марта кўп. Америка Кўшма Штатларида ўпка ракидан хар йили нобуд бўладиган 3000 нафар 35 ёшдан катта тамаки истеъмол қилмайдиган инсонларнинг ўлим сабабларини бевосита тамаки тутунининг таъсири билан боғлаш мумкин.

Яна шуниси эътиборлики, Америка Кўшма Штатларидаги ҳар йили қон-томир касалликлари сабабли қайд этиладиган 30000-60000 та ўлим холати хам тамаки тутунини пассив истеъмол қилиш билан боғлиқ.

Тамаки истеъмол қилмайдиган инсонга тамакининг заарли таъсири тўғрисида унинг қон тахлилларидағи котинин ва никотин метаболитлари миқдорини аниқлаб хulosса бериш мумкин.

Тамаки чекишини тўхтатган инсоннинг қони таркибида охирги 10 йил давомида котининнинг миқдори 60% га камайсада, хонадон ичидаги тамаки тутунининг таъсири, айниқса болаларда нафас йўллари касалликлари ва астмани келтириб чиқариш хавфи мавжудлиги билан жамият соғлиқни сақлаш тизими олдида жиддий муаммоларни кўндаланг қўяди.

Тамаки истемол қилишнинг ўткинчи лаззати учун келажакда икки карпа кўп тўлов тўланиши шубҳасиз.

Алкоголь таъсири

Этанол моддасини меъёрида истеъмол қилиш одатда заарли таъсир кўрсатмайди, аммо суиистъмол қилиш инсон организмига жиддий жисмоний ва руҳий зарар келтириши мумкин. Мазкур бўлимда алкоголни суиистъмол қилиш оқибатида организмда юзага келадиган метаболизм ва саломатлик учун хавфли асоратлар тўғрисида тушунча берилади.

Кокаин ва героин каби гиёхвандлик моддаларига жамоатчилик эътибори жиддий қаратилган бўлсада, лекин алкоголни суиистъмол қилиш гиёхванликка нисбатан ҳавфли равишда кенг тарқалган ва янада кўпроқ инсонларнинг ҳаётига зомин бўлиб қолмоқда. Фарб давлатларида истиқомат қилувчи катта ёшдаги ахолининг 50% алкоголь истеъмол қиласи ва уларнинг тахминан 5-10% сурункали алкоголизм билан хасталанган. Америка Кўшма Штатларидаги мавжуд 10 миллион нафар сурункали алкоголизм билан хасталанган инсонлар орасида ҳар йили 100000 та ўлим холати қайд этилиши аниқланган. Ушбу ўлим холатларининг 50% масти холатда автомашина ҳайдаш, қотиллик содир этиш ва ўз-ўзини ўлдириш сабабли бўлса, 15000 таси жигар циррози оқибатида юзага келган. Статистик маълумотларга кўра, ҳар йили қайд этиладиган ўлим холатларининг 3,2% алкоголни суиистъмол қилиш оқибатларига тўғри келади, бу 1,8 миллион нафар инсон нобуд бўлади демакдир.

Этанол истеъмол қилингач, ошқозон ва ингичка ичак орқали ўзгармаган холда қонга сўрилади ва организмнинг барча тўқима ва суюқликларига тарқалади. Организмда тарқалган алкоголнинг 10% пешоб билан, сўнгра на-

нафас органлари орқали ўзгармаган холда чиқиб кетади. Инсон нафас чиқарганида ажралиб чиқадиган алкоголнинг миқдори қондаги алкоголь миқдорига тенг бўлади ва ҳуқуқни муҳофаза қилиш органлари томонидан ўтказиладиган тест синовларининг илмий асосини ташкил этади.

Америка Кўшма Штатлари фуқароларига қондаги алкоголь кўрсаткичи 80 мг/дл гача бўлсагина юридик жиҳатдан маст холатда автомашина ҳайдашга рухсат этилади. Қондаги алкоголнинг бу даражаси, ўртача ҳисоблаганда, 3 бутилка пиво (360 мл), 450 мл вино ёки 120-150 мл кучли спиртли ичимликлар истеъмолидан сўнг юзага келиши мумкин.

Үйқу холати қондаги алкоголь миқдори 200 мг/дл, ступор холати 300 мг/дл даражасига етганида бошланади, алкоголнинг бу кўрсаткичдан юқори концентрацияларида организмда нафас олиш функцияларининг издан чиқиш белгилари билан кома ҳолатини кузатиш мумкин. Қондаги алкоголь миқдорига организмдаги метаболизмнинг тезлиги бевосита таъсир кўрсатади.

Сурункали алкоголизм билан хасталанган инсонлар жигаридаги метанолнинг метаболизми 5-10 карра тезлашганлиги сабабли уларнинг организми қондаги алкоголь қўсаткичи 700 мг/дл бўлганида ҳам бардош бериши мумкин. Алкоголнинг таъсири инсоннинг ёши, жинси ва ёғ қатламига ҳам боғлиқ равища ўзгариши мумкинлиги аниқланган.

Этанолнинг организмга ножўя таъсири ўткир ва сурункали бўлиши мумкин.

Ўткир алкоголизмнинг ножўя таъсири асосан марказий асаб тизимида намоён бўлади, ўзгаришлар жигар ва ошқозонда ҳам кузатилиши мумкин, алкоголь истеъмоли тўхтатилса, ушбу ўзгаришлар ўз холига қайтиши мумкин. Алкоголни хатто ўртача миқдорда истеъмол қилиш ҳам гепатоцитларнинг цитоплазмасида бир нечта томчи ёғ йиғилишига сабаб бўлади (жигар стеатози). Ошқозондаги ўзгаришлар ўткир гастрит ва яралар кўринишида бўлади. Марказий асаб тизимида алкоголь депрессант сифатида таъсир кўрсатади.

Бинобарин, миянинг пўстлоқ қисми фаолияти кучаяди, ҳаракат ва интеллектуал фаолиятда тартибсизлик кузатилади. Қондаги алкоголь миқдори тобора орта бориши билан, дастлаб пўстлоқ нейронлари, кейин миянинг нисбатан пастроқдаги марказлари депрессия ҳолатига туша бошлайди, хусусан нафас олишни назорат қилиш марказида шу холат кузатилади. Нафас олиш тўхташи юз бериши мумкин. Сурункали алкоголизм нафақат жигар ва ошқозонга, балки бошқа барча аъзо ва тўқималарга ҳам ўзининг ножўя таъсирини кўрсатади. Сурункали алкоголизмга чалинганлар турли хил касалликлар билан хасталанган бўладилар ва жигар, ошқозон-ичак, марказий асаб тизими, ошқозон ости бези ва қон-томир тизимлари аъзоларининг шикастлашиши оқибатида умр кўриш давомийлиги ҳам қисқаради.

Сурункали алкоголизмда асосий шикастланадиган аъзо – бу жигардир. Юқрида қайд этиб ўтилган жиган стеатозидан ташқари, сурункали алкоголизм алкогольли гепатит ва циррозни келтириб чиқаради. Жигар циррози эса, ўз навбатида, портал гипертензия ва гепатоцеллюляр карциноманинг келиб чиқиши хавфини юзага келтиради.

Сурункали алкоголизм оқибатда юзага келган гастрит, яра касалликла-ри ва қизилўнгачнинг варикоз кенгайган веналаридан қон кетиш холатлари ўлимга олиб келиши мумкин.

Витамин В1 танқислиги барча сурункали алкоголизм билан хасталан-ганлар учун хос. Ушбу танқислик периферик нейропатия ва Вернике-Корсаков синдроми кўринишида намоён бўлади, шунингдек церебрал атро-фия, мияча дегенерацияси ва оптик нейропатия ҳам юзага келиши эхтимоли мавжуд.

Алкоголь қон-томир тизимиға ҳам турли хил таъсир кўрсатади.

Миокарднинг шикастланиши турли хил кардиомиопатияларни келти-риб чиқариши мумкин. Сурункали алкоголизм артериал гипертензия, ҳамда юрак ишемик касаллигини келиб чиқиш хавфини кучайтиради. Алкаголни ҳар куни бир оз миқдорда (20-30 г, тахминан 250 мл винога тенг) истеъмол қилиш қондаги юқори зичликдаги липопротеинлар миқдорини ошириб тром-боцитлар агрегациясини камайтириши ва шу билан юракни ишемик касал-ликдан химоялайди.

Алкаголни суиистеъмол қилиш ўткир ва сурункали панкреатит келиб чиқариши мумкин.

Этанолнинг хомиладорлик даврида истеъмол қилинишига доир маълу-мотлар айтарли даражада кўп эмас, лекин -хомиланинг алкоголъ синдроми келиб чиқариши мумкин. Бу синдром микроцефалия, чақалоқ ўсишнинг секин-лашуви ва рухий функцияларнинг бузилиши шаклида намоён бўлади. -Хо-миланинг алкоголь синдроми юзага келмаслиги учун хомиладорлик даврида истеъмол қилиш мумкин бўлган алкоголнинг энг кам миқдори тўғрисида аниқ бир фикр билдириш қийин, лекин шуниси аниқки, алкоголь хомиладор-ликнинг биринчи триместрида нихоятда заарли. Аниқланишича, хомиладор аёллар орасида ичклиникни суиистеъмол қилиш холати 6% ташкил этади, Америка Кўшма Штатларида туғилган 1000 нафар болаларнинг 1-4,8 нафа-рида эса -хомиланинг алкоголь синдроми қайд этилади.

Алкаголни суиистеъмол қилиш аёлларда оғиз бўшлиғи, қизилўнгач, жигар ва кўқрак бези ракини келтириб чиқаради. Этанол моддаси жиддий энергия (бўш каллориялар) манбааси хисобланади. Шу боис, сурункали ал-каголизм озуқа моддалари, айниқса витаминалар, танқислиги ва тўйиб овқат-ланмасликка олиб келади.

4.3. Дори-дармон воситалари оқибатида шикастланиш ва уларни суиистеъмол қилиш

Терапевтик дори-дармонлар билан шикастланиши (дори-дармонларнинг қўшимча таъсири)

Дори-дармон воситаларининг одатдаги дозалари қабул қилинганида инсон организмида юзага келувчи қўшимча эффект дори-дармон воситала-рининг ножўя таъсири (**Adverse drug reactions -ADRs**) деб аталади.

Ушбу ножўя таъсирлар тиббий амалиётда нихоятда кенг тарқалган бўлиб, касалхонада даволанаётган bemорларнинг 10% да кузатилади.

Мазкур беморларнинг тахминан 10% ADRs фатал кўрсаткич ҳисобланади.

ADRs кўрсаткичининг нисбатан кенг тарқалган патологик натижалари ва энг кўп учрайдиган ножӯя таъсиrlарга эга дори-дармон воситалари 9-5 жадвалда кўрсатилган.

Жадвалдан кўриниб турибдики, кўпгина хавфли ўсмаларга қарши қўлланиладиган препаратлар ўзининг юқори даражадаги ADRs кўрсаткичи билан bemорларда хавф туғдиради.

Ушбу бўлимда амалиётда кенг қўлланиладиган айrim дори-дармон воситаларининг ножӯя таъсиrlарини кўриб чиқамиз. Даставал, ўриндош гормон терапия (ЎГТ) препаратлари, орал контрацептивлар (ОК), анаболик стероидлар (АС), сўнгра эса ацетоминофен хамда аспириналарнинг муҳокамасига ўтамиз.

Ўриндош гормон терапия (Hormonal Replacement Therapy - HRT)

Ўриндош гормон терапиянинг энг кенг тарқалган тури – бу эстроген ва прогестеронни қўллашдан иборат. Эстогенларни айнан ўзини қўллаш бачадон раки хавфини келтириб чиқаради, шу боис ушбу гормон фақат гистеректомиядагина қўлланади. Аёлларда менопауза аломатлари намоён бўлганида, остеопороз белгиларини бартараф этиш ёки камайтириш хамда миокард инфрктини олдини олиш мақсадида HRT кенг қўлланилади.

Бироқ, 2002 йилда матбуотда нашр этилган –Аёл саломатлиги йўлидаги ташаббуси сарлавҳали илмий лойиха натижалари ўриндош гормон терапиянинг айrim ижобий томонларини қўллаб-қувватламади, ва бу хулоса билан илмий хамжамиятни ларзага солди.

Ушбу кенг қамровли эпидемиологик илмий изланишда иштирок этган жами 17000 нафар аёл эстроген (отларнинг эстрогени) ва прогестерон (медроксипрогестерон ацетат) комбинациясидан иборат ўриндош гормон берилган.

Илмий изланиш давомида шу нарса аниқландики, ўриндош гормон терапия суяқ синиши холатларини камайтирган бўлсада, даволанишдан кейинги 5 йил давомида кўкрак бези раки ва тромбоэмболиялар келиб чиқиши хавфи ортган, қон-томир касалликларини олдини олишга нисбатан хеч қандай эффект аниқланмаган.

Ушбу илмий изланиш натижасида қилинган хулосалар ўриндош гормон терапиялари сонини 2001 йилдаги 16 миллиондан 2006 йилда 6 миллионгacha камайишига олиб келди, бу эса ўз ўрнида кўкрак бези бирламчи ракининг қайд этилишини сезиларли равишда камайтириди.

Сўнгги йиллардаги изланишлар шуни кўрсатдики, ўриндош гормонал терапиянинг натижалари қўлланилган эстроген/прогестероннинг тури, организмга юбориш усули, bemорнинг ёши хамда хамроҳ касалликларнинг мавжудлигига боғлиқ бўлади.

- HRT 5-8 йилдан сўнг кўкрак бези раки келиб чиқиши хавфини кучайтиради.
- HRT 60 ёшли аёлларда атеросклероз ва юракнинг ишемик касалликларидан химоя қилиш таъсирига эга, аммо бу холат 60 ёшдан кагта аёлларда кузатилмайди.

- Ушбу маълумотлар қон-томирлардаги кальций гомеостазини назорат қилувчи эстрогенни сезувчи рецепторлар ёш аёлларда мавжудлиги ва шу боис ўриндош гормонал терапия ёши 60 дан ўтган аёлларда ўзининг химоя таъсирини кўрсатмаслигини тасдиқлади.

- Ўриндош гормон терапия веналар тромбоэмболияси, хусусан, чукур веналар тромбози, ўпка артерияси тромбоэмболияси ва инсульт келиб чиқиши хавфини оширади. Лейден V фактори ёки протромбин мутациялари келтириб чиқарган гиперкоагуляция холатлари ва иммобилизация каби хатарли факторлар мавжуд бўлганида, ўриндош гормон терапиянинг 2-йили давомида ушбу хавф айниқса яққол намоён бўлади.

Орал контрацептивлар (ОК)

Бутун дунёда 100 миллиондан зиёда аёллар гормонал контрацептивлар-дан фойдаланадилар. ОК лар таркибида доимий равишда синтетик эстрадиол ва ўзгариб турувчи таркибида прогестин бўлади, айrim препаратлар фақат прогестерондан иборат бўлиши ҳам мумкин.

Улар овуляцияни тўхтатиш ва имплантацияни олдини олиш йўли билан ўз таъсирини кўрсатади.

Хозирги вақтда амалда ишлатиладиган орал контрацептивлар таркибида, Америк Кўшма Штатларида 1960 йилда тасдиқланган таркибдан фарқли равишда, нисбатан кам миқдорда (20 мкг этинилэстрадиол) эстрогенлар мавжуд, шу боис қўшимча эфектлар кам кузатилиши табиий.

Трансдермал ва имплантация қилинувчи препаратлар ҳам қўлланиши мумкин. Бинобарин, эпидемиологик изланишлар натижалари ушбу препараларнинг дозалари ва етказиб бериш системалари контекстида интерпритация қилиниши талаб этилади. Лекин шунга қарамай, ОКни қўллаш куйидаги шартларни инобатга олган холда амалга оширилиши лозим:

Тромбоэмболиялар. Аксарият изланишлар шуни кўрсатдики, ОКни қўллаш ўпка артерияси ва веналар торомбози хавфини уч карра қўпайтиради. Лейден фактори ва протромбин мутациялари бор аёлларда ушбу хавф янада ортади. Тромбоз хавфининг ортиши С-реактив оқсил ва қон ивиш факторлари (VII, IX, X, XII ва XIII)нинг ортиши хамда антикоагулянтлар (протеина S ва антиатромбин III) камайиши билан боғлиқ бўлиши мумкин.

Қон-томир касалликлари. Тамаки истеъмол қиласидиган аёлларда, ёшидан қатъий назар, хамда тамаки истеъмол қилмайдиган 35 ёшдан ошган аёлларда ОК миокард инфарктини келтириб чиқариш хавфини кучайтиради. Хусусан, 35 ёшдан ошган аёлларда тамаки истеъмол қилувчиларда бу хавф тамаки истеъмол қилмайдиганларга нисбатан ўн баробар қўпdir.

Раклар. ОК эндометрий касалликлари ва тухумдонлар ракини камайтиради. Орал контрацептивлар қабул қилишнинг дастлабки 5 йил давомида кўкрак бези раки билан касалланиш унча кўп миқдорда бўлмасада қайд этилган, лекин кўкрак бези раки билан касалланишнинг бир умрлик хавфи мавжуд бўлмайди.

Жигар adenомаси. ОКларни узоқ муддат қабул қилган кекса аёлларда жигар аденимаси юзага келиши борасида аниқ маълумотлар мавжуд. Ўсма катта ўлчамларда, якка жойлашган ва капсула билан ўралган холатда бўлади.

Анаболик стероидлар

Сўнгги йилларда бейсболчилар, енгил атлетика ва кураш билан шуғулланувчи спортчилар орасида кўрсаткичларни янада яхшилаш учун стероид гормонлардан фойдаланиш кенг оммалашди.

Анаболик стероидлар тестостероннинг синтетик шакли бўлиб, жисмоний унумдорликни ошириш учун ушбу моддаларнинг терапевтик дозадан 10-100 карра кўп миқдори қўлланилади.

Юқори концентрациядаги тестостерон ва унинг хосилалари лютеин ва фолликул хосил бўлишини стимул қилувчи гормонларни тўхтатади, ва эстрогенлар миқдорини оширади. Анаболик стероидлар бир қанча негатив асоратларни, жумладан, ўсмирларда бўй ўсишининг секинлашуви, акне, эркакларда гинекомастия ва тухумлар атрофияси, аёлларда юз терисини тук босиши ва хайз кўришдаги ўзгаришларни келтириб чиқаради. Бундан ташқари рухиятдаги ўзгаришлар ва инфарктлар хам кузатилади. Перорал қабул қилинган анаболик стероидлар жигар холестазини келтириб чиқаради.

Ацетаминофен

Ацетаминофен Америка Кўшма Штатларида энг кўп қўлланиладиган аналгетик модда ҳисобланади. У ўзи алохида ёки 300 дан ортиқ бошқа маҳсулотлар таркибида мавжуд. Ҳар йили шошилинч тиббий ёрдамга сўраб мурожаат қилган 50000 нафар беморларда ушбу препаратнинг токсик таъсири ўрганилганда, Америка Кўшма Штатларида қайд этиладиган ўткир жигар етишмовчилигининг келиб чиқиш сабаби 50% холатларда ацетаминофеннинг қўлланилишига бориб тақалади, уларнинг 30% ўлим билан якунланиши аниqlанган. Интоксикация холатларининг 50% хам ушбу препарат қўлланишидан келиб чиқади. Ацитоминофеннинг юқори даражадаги токсик хусусияти Буюк Британияда қайд этиладиган суицид холатларда хам айнан шу препаратнинг кенг қўлланилишига сабаб бўлади.

Препарат билан заҳарланиш дастлаб кўнгил айниши, қайд қилиш, диарея, айрим холатларда шок юзага келиши ва бир неча кун ўтгач тери ва шиллиқ қаватларнинг сарғайишидан бошланади. Ацитоминофендан заҳарланишни унинг дастлабки босқичларида (12 соат ичидан) N-ацетилцистеин юбориш билан даволаш мумкин. Оғир холатларда жигар етишмовчилиги юзага келади ва фақат жигар трансплантацияси беморнинг хаётини сақлаб қолиши мумкин.

Аспирин(ацетилсалациил кислотаси)

Аспирин билан заҳарланиш болалар томонидан катта миқдордаги таблеткалар билмасдан ютиб юборилиши оқибатида келиб чиқса, катталарнинг заҳарланиши, одатда, ўз жонига суиқасд қилиш билан боғлиқ бўлади. Таркибида метилсалациилат бор бўлган малхам дориларни суистаъмол қилинганда хам салицилатлардан заҳарланиш мумкин.

Ўткир заҳарланишдан чўзинчоқ миядаги нафас олиш маркази қўзғалиши оқибатида салицилат алкалози келиб чиқади. Бу эса ўз навбатида пируват ва лактатнинг тўпланиши ва метаболик ацидознинг юзага келишига сабаб бўлади. Метаболик ацидоз салицилатларнинг ионланмаган шакллари

хосил бўлишини кучайтиради, ва улар ўз навбатида мияга сингиб кириб кўнгил айнишдан то кома холатигача бўлган жараёнга асос бўлади. Болалар томонидан 2-4 г, катталар томонидан 10-30 г препаратни ютиб юбориш летал холат билан якунланади. Лекин, курсатилган дозадан беш карра кўп бўлган дозани қабул қилиб тирик қолиш холатлари хам қайд этилганлиги маълум.

Сурункали оғриқ ёки яллигланиш холатларида кунига 3 г аспирин қабул қилидиган bemорларда аспирин билан (салицил кислота) сурункали захарланиш келиб чиқади. Салицил кислота билан сурункали захарланиш бош оғриғи, бош айланиш, қулоқ шанғиллаши, эшитиш функциясининг бузилиши, рухиятнинг чалкашиши, уйқучилик, кўнгил айниши, қайд қилиш ва диарея кўринишида намоён бўлади.

Марказий асаб тизими томонидан бўладиган ўзгаришлар мускуллар тиришишидан то кома холатигача кучайиб бориши мумкин.

Энг кўп учрайдиган ўтқир эрозияли гастрит ошқозон-ичакдан очик ёки яширин қон кетиши хамда ошқозон яраси юзага келишига сабаб бўлади.

Сурункали захарланиш билан бир вақтнинг ўзида сурункали қон кетишига мойиллик хам пайдо бўлиши мумкин. Тури ва ички аъзоларда нуқта нуқта кўринишда, ошқозон-ичакда эса қон кетиш сезиларли даражада бўлиши хам мумкин.

Аспирин ва фенацетин аралашмасидан иборат оғриқ қолдирувчи препаратлар ёки уларнинг актив метаболитлари, ацетаминофенни кўп йиллар давомида сурункали қабул қилиш оқибатида буйракнинг папилляр некрози билан кечувчи тубулоинтерстициал нефрит юзага келади (—оғри қолдирувчи нефропатия||).

4.4. Озиқланишни етишмовчилиги (авитаминозлар).

Маълумки, инсоннинг саломатлиги учун 40—50 хилга яқин озиқ моддалар, жумладан аминокислоталар, ёғ кислоталари, бир қанча анорганик элементлар, витаминлар зарур. Шу муносабат билан озиқланишнинг бузилиши одам патологиясида муҳим ўрин тутади. Чунончи, овқатга ёлчимаслик, бир томондан, иммун жавоб издан чиқиб, ҳаёт учун муҳим алмашинув жараёнларининг бузилишига олиб келиши мумкин бўлса, иккинчи томондан, овқатга ружу қўйиб, кўп овқат ейиш атерогенлик, канцерогенлик, ёғ босиши ва бошқалар сингари муаммолар билан маҳкам боғлангандир.

Овқатга ёлчимаслик болаларни турли инфекцияларга — қўпинча болалар ўлимига сабаб бўладиган бактериал, паразитар, вирус касалликларига мойил бўлиб қолишига олиб келадиган омилларнинг биридир. Озиқланишнинг бузилиши узоқ вақт касалхонада ётадиган, айниқса парентерал йўл билан озиқлантириладиган одамлар орасида ҳам кузатилиши мумкин.

Қуйидаги сабаблар озиқланиш бузилишига олиб келиши мумкин:

- 1) очлик ёки овқатга ёлчимаслик (бирламчи тартибда озиқланиш бузилиши),
- 2) сўрилиш ва ҳазм қилиш жараёнларининг издан чиқиши (иккиламчи

тартибда озиқланиш бузилиши), 3) овқатга эҳтиёж ортиши (масалан, ҳомиладорлик пайтида).

Озиқланиш бузилиши муносабати билан одамда патология пайдо бўлишида оқсил етишмовчилиги, авитаминозлар, микроэлементлар танқислиги, ёғ босиши муҳим ўринда туради.

ОҚСИЛ ЕТИШМОВЧИЛИГИ

Оқсил етишмовчилиги болалар овқатида ҳайвон оқсиллари (гўшт, сут ва бошқалар) мудом етишмайдиган маҳалларда, шунингдек ҳазм жараёнлари издан чиққанида пайдо бўлади.

Оқсил етишмовчилигига алоқадор иккита синдром тасвиранган: 1) *квациоркор, 2) маразм.*

КВАШИОРКОР

Квациоркор болаларда бирламчи оқсил етишмовчилиги туфайли бошланади ва жисмоний ривожланишнинг орқада қолиши гипоальбуминемия, тарқоқ шишлар бошланиши, тери пигментациясининг ўзгариши, ичакда сўрилиш жараёнларининг издан чиқиши ва руҳий ўзгаришлар билан таърифланади. Болалар пеллаграси, гидрокахексия деб аталадиган квациоркор Африка, Марказий ва Жанубий Америка, Ҳиндистонда кўп тарқалган. Одатда болани кўкракдан ажратилганидан кейин бошланади. Овқатда оқсиллар етишмаслиги ва ҳазм безлари секретор функциясининг бузилиши қон плазмасида альбуминлар миқдори камайиб кетишига олиб келадики, мана шу нарса манфий азот баланси вужудга келиб, қон плазмасида онкотик босим пасайиб кетишига сабаб бўлади. Натижада ҳужайралар гипергидратацияга учраб, шишлар пайдо бўлади.

Бадан терисида, айниқса оёқ ва юз терисида гиперкератоз бошланиб, тери пўст ташлаб туради. Оғир ҳолларда эпидермис ажралиб тушади. Сочлар тиккайиб, хиралашади, малла тусга кириб қолади. Бир қанча ҳолларда улар бутунлай рангини йўқотиб, тўқилиб кетади ва тепакал пайдо бўлади. Меъда-ичак иши бузилиб, қорин катталашади, гепатомегалия, анемия, лимфопения бошланади, иммун жавоб, айниқса Т-хужайрага тааллуқли иммун жавоб сусайиб қолади.

Квациоркорнинг енгил шакли фақатгина гепатомегалия бошланиши ва ўртача гипоальбуминемия ҳамда бироз шиш бўлиши билан бирга давом этиб боради.

Патологик анатомияси. Квациоркорда ҳаммадан кўра кўп ифодаланган морфологик ўзгаришлар жигар, меъда ости бези ва меъда - ичак йўлида топилади. Жигар катталашган, кесиб кўрилганда сариқ бўлиб кўзга ташланади. Микроскопда текшириб кўрилганида гепатоцитларнинг ёғ дистрофияси, лимфоцитар инфильтратлар топилади, жигар бўлакчаларининг четларида бириктирувчи тўқима ўсиб кетган бўлади. Жигардаги ёғ дистрофияси, афтидан, липопротеидлар

синтези пасайиб кетганлигига боғлиқдир. Болаларда одатда цирроз бошланмайди ва боланинг овқати изга туширилса, гепатоцитлардаги ёғ киритмалари йўқолиб кетади. Меъда ости безида без хужайраларида атрофия бошланиб, ацинуслар йўқолиб кетгани, секретор гранулалар кичрайиб қолгани, Лангерганс оролчалари гипертрофияси, без бўлакчаларининг четлари ва марказида бириктирувчи тўқима ўсиб кетгани топилади. Ичакда ворсинкалар сони камайиб, ичак шиллик пардасида атрофик жараёнлар бошланади. Ичакдаги атрофик жараёнлар баъзи ичак ферментлари йўқолиб кетиши билан бирга давом этади, бу нарса дисахаридазалар етишмай қолиши ва сутни кўтара олмаслик ҳодисалари кўринишида намоён бўлади.

Квашиоркорда бошланадиган анемия одатда нормохром, нормоцитар бўлиб, темир ва фолат кислота етишмовчилиги билан бирга давом этади.

Кўмиқда эритроцитар қатор хужайралари гипоплазияга учрайди. Иммунитет танқислиги — Т ва В-хужайралар етишмаслиги ҳам характерлидир.

МАРАЗМ

Маразм ҳам, квашиоркор сингари, бирламчи оқсил етишмовчилиги натижасида пайдо бўлади. Болаларда ривожла ниш жараёнлари секинлашади ёки тўхтаб қолади, ёғ тўқимаси билан мускул тўқимасида атрофия бошланади.

Озиб чўпдек бўлиб кетган қўл-оёқлар териси илвиллаб, эркин осилиб туради. Чўп-устихон бўлиб кетган гавда олдида калла жуда катта бўлиб кўринади. Ичак гижжалар билан зич тўлган бўлади. Анемия ва поливитамин етишмовчилиги, барча орган ва системаларда бошланадиган чуқур атрофик ўзгаришлар ҳам характерлидир. Атрофия тимусда ҳам топилади, бунда Т-хужайралар сони кескин пасайиб кетган бўлади. Касалларнинг инфекцияларга, айниқса бактериал ва паразитар касалликларга ортиқ даражад а сезгир бўлиши ҳам шунга боғлик.

Оқибати инфекция қўшилган маҳалларда ёмон. Инфекция бошланишининг олди олинниб, овқат тўғри йўлга қўйилганида бу патология оқибати хайрли бўлиши мумкин.

ВИТАМИНЛАР ЕТИШМОВЧИЛИГИ ВА ОРТИҚЧАЛИГИ

Витаминалар етишмовчилиги ва организмда витаминалар танқислиги муносабати билан юзага келадиган патологик ҳолатdir. Бирор витамин тамомила етишмай қолса, авитаминоз ҳодисаси вужудга келади.

Витаминларнинг қисман етишмовчилиги гиповитаминон дейилади.

Маълумки, инсоннинг саломатлиги учун 13 та витамин зарур, шуларнинг тўрттаси ёғларда, тўққизтаси эса сувда эрийдиган витаминалардир. Витаминларнинг баъзи хиллари бироз микдорда организмнинг ўзида синтезланиши мумкин. Масалан, витамин D прекурсор стероидлардан

синтезланса, витамин К ва биотин ичакда ундаги микрофлора ёрдамида синтезланади.

Витамин етишмовчилиги қандай сабабларга боғлиқ эканлигига қараб, экзоген ва эндоген хилларга бўлинади. Экзоген ёки бирламчи витамин етишмовчилиги одам нуқул бир хил, расамадига келтирилмаган овқат истеъмол қилганида унда қандай бўлмасин бирор витаминнинг йўқлиги ёки камлигига боғлиқ бўлади.

Эндоген витамин етишмовчилигининг сабаблари бирмунча кўп. Уларга қўйидагилар киради: 1) ўткир ва сурункали меъда-ичак касалликларида ичакда витаминлар сўрилишининг издан чиқиши; 2) гижжа инвазиялари; 3) витаминлар сингиши, ўзлаштирилишининг бузилиши; 4) ўткир ва сурункали жигар касалликларида витаминларнинг сийдик ва ахлат билан чиқиб кетиши; 5) хавфли ўсмалар, 6) лейкозлар, 7) ирсий энзимопатиялар билан оғриган маҳалларда, 8) эндокрин ўзгаришлар бўлганида, 9) витамин антагонистларидан иборат дори препаратлари (стрептомицин, левомицетин ва бошқалар) қўлланилганида ҳам бошланиши мумкин. Овқатда витаминлар миқдори етарли бўлса-ю, лекин организмнинг витаминларга талаби ортиб кетган бўлса, ана шундай пайтларда ҳам витамин етишмовчилиги бўлиши мумкин.

Иккинчи томондан, организмга ортиқча витаминлар кириб туриши заҳарланиш ҳодисасига ўхшаб кетадиган токсик синдром бошланишига олиб бориши мумкин. Витаминлар етишмовчилиги кўпинча оқсил етишмовчилиги билан бирга давом этишини айтиб кетиш керак.

ВИТАМИН А

Витамин А (ретинол) ёғда эрийдиган витаминлар қаторига киради ва кўпайиш ҳамда ўсиш, иммун ҳолатни сақлаб бориш жараёнлари билан, кўриш функцияси (фоторецепция), эпителиал тўқималарнинг табақалашуви билан маҳкам боғланган. Витамин А манбалари таркибида каротин кўп бўладиган ўсимликлар: сабзи, наматак, гилос, қовоқдир. Сариёғ, сут, тухум сариги, жигарда ҳам каротин кўп бўлади. Витамин А асосан жигарда тўпланиб боради, шу ердан у ретинол ҳосил қилиб, ретинол-оқсил комплекси кўринишида қонга ўтади. Жигардаги витамин заҳиралари анча катта бўлади, шунга кўра овқатда бу витамин бўлмай қолиши фақат 23 йилдан кейингина витамин етишмаслигига хос клиник белгилар билан намоён бўлади.

Бирламчи витамин А етишмовчилиги кўпроқ ривожланиб келаётган мамлакатлардаги болаларда кўрилади ва иккиламчи авитаминозга қараганда оғирроқ ўтади. Иккиламчи тартибдаги витамин А етишмовчилиги жигар, билиар йўл, меъда ости бези, ингичка ичакда патологик жараёнлар бўлишига боғлиkdir, чунки бунда витамин А сўрилиши издан чиқиб, жигарда заҳира кўринишида тўпланиши, ретинол-оқсил комплекси синтезланиши бузилади.

Организмда витамин А етишмовчилигининг дастлабки белгилари жумласига *гира-ширада яхши кўрмаслик (шабкўрлик)* киради. Кўзнинг қоронгуликка мослаша олмай қолишига сабаб шуки, витамин А альдегиди — ретинал деган сувда эримайдиган мемброна оқсили билан унга бириккан

ретинол хромофорининг комплексидан иборат кўрув пигменти таркибига киради.

Ёруғлик таъсир этган маҳалда кўрув пигментида бир қанча фотокимёвий ўзгаришлар бўлиб ўтади. Айни вақтда ретинол стереокимёвий конверсияга учрайди (цис-шаклдан транс-шаклга ўтади), шунинг натижасида ёруғлик сигнали нерв сигналига айланади. Пигмент қоронгиликда изомераза пигменти иштироки билан ўз-ўзидан қайтарилиб, фаол шаклга (яъни сис--шаклга) ўтади. Мана шу жараённинг юзага чиқиши учун етарли миқдорда витамин А бўлиши керак, витамин А етишмай ёки бўлмай қолған маҳалларда кўрув пигменти (родопсин) ҳосил бўлиши бузилади ва одам шабкўр бўлиб қолади.

Авитаминоз А да, бундан ташқари ксерофталмия бошланади, бунинг асосида кўз шох пардаси ва конюнктиваси эпителийсининг мугузланадиган кўп қаватли ясси эпителийга айланиши метаплазия ётади. Шу билан бир вақтда кўз ёши безлари атрофияга учраб, уларнинг секретор фаолияти бузилади. Натижада кўз шох пардаси ва конюнктива қуруқшаб, тиниқмас, оқиш бўлиб қолади. Кейинчалик кўз шох пардаси тўқималарида дистрофик ва некротик жараёнлар — кератомалация ва панофтальмия бошланади.

Эпителий физиологик регенерацияси бузилиб, атрофия ва метаплазия бошланиши билан ўтадиган ҳодисалар юқори нафас йўллари шиллиқ пардаларида, бронхлар, оғиз бўшлиғи, сийдик йўлларида ҳам қўрилади. Бронх эпителийсининг метаплазияга учраб, кўп қаватли ясси эпителийга айланиб қолиши бронхлар эпителийсининг ҳимоя хоссасини сусайтириб юборади, бу нарса бронхлар ва ўпкада яллиғланиш жараёнлари бошланишига олиб келади. Сўлак безлари чиқариш йўлларидағи эпителийнинг зўр бериб пўст ташлаши бу безлар йўли битиб кетиб, ретенцион кисталар ҳосил бўлишига олиб боради. Буйрак жомлари, сийдик йўллари ва қовуқ эпителийсининг метаплазияга учраши пиелитлар, циститлар бошланишига йўл очади, мугузланувчи эпителийнинг зўр бе-риб кўчиб тушиши эса, тошлар ҳосил бўлишига сабаб бўлиши мумкин. Оғиз бўшлиғи, терида фолликуляр гиперкератоз кузатилади. Шиллиқ пардаларда юзага келади деб юқорида айтиб ўтилган ўзгаришлар уларда яллиғланиш жараёнлари ва яралар пайдо бўлишига йўл очади.

Айни вақтда авитаминоз А пайтида яраларнинг битиши анча қийин бўлади.

Витамин А нинг ҳужайралар табақаланишига таъсир кўрсатиши механизми уччалик аниқ эмас. Уни стероид гормонлар таъсир механизмига ўхшаш деб тахмин қилинади. Шуниси дикқатга сазоворки, витамин А ва унинг синтетик аналогларининг етишмовчилиги эпителий метаплазиясига йўл очадиган бўлгани учун витамин А ракка даво қилишда ишлатилиши мумкин.

Қон плазмасида ретинол миқдори кам бўлганида ўпкада рак бошланиш эҳтимоли ортади деган маълумотлар бор. Шу билан бирга қондаги ретинол миқдорининг кўпайиши ўпка ва бошқа органлар ракининг олдини олиш мумкин. Баданнинг ўсма пайдо бўлган жойларига ретинол ишлатилганида базал ҳужайрали рак, меланома, турли ўсма олди гиперплазияларининг регрессияга учраганлиги қайд қилинган.

Витамин А нинг токсик таъсири. Витамин А организмга ортиқча миқдорда кириб турган маҳалларда заҳарланиш ҳодисаси бошланиб, у калла ичи босими қўтарилиши, бош оғриқлари, қусиш, суякларда оғриқ бошланиши билан намоён бўлади. Гепатомегалия бошланиб, жигар ва қон яратиш органларининг иши бузилади. Ҳомиладорлик даврида даво мақсадларида синтетик витамин А аналогларини узоқ муд дат ишлатиш натижасида ҳомилада туғма ривожланиш нуқсонлари пайдо бўлиши мумкин.

ВИТАМИН D (КАЛЬЦИФЕРОЛ)

Витамин D (кальциферол) — бу ёғда эрийдиган витамин, болаларда скелетнинг нормал ривожланиб бориши ва минераллашуви, катта ёшли одамларда эса суяклар регенерацияси учун зарурдир. Болаларда витамин В етишмовчилиги *рахит* касаллигига олиб борса, катта ёшли одамларда *остеомаляцияга* олиб келади. Витамин D суякларнинг минерал алмашувида муҳим ролни ўйнайдиган кальций паратиреоид гормон ва фосфор алмашинувида катта аҳамиятга эга.

Иссиқ иқлимли мамлакатларда терида бўладиган 7-дегидрохолестериндан тўлқин узунлиги 280—320 нм келадиган ультрабинафша нур таъсирида витамин D эндоген йўл билан синтезланади ва бу синтез организмнинг витамин D га бўлган эҳтиёжини тўла қондириб туради. Бироқ, шимолий мамлакатларда витаминнинг овқат билан бирга организмга кириб туриши муҳим аҳамиятга эга.

Болаларда витамин D етишимаслиги рахит касаллигига олиб боради. Бу касаллик фосфоркальций алмашинуви ва суяк пайдо бўлишининг издан чиқиши, нерв системаси ва ички органлар функцияларининг бузилиши билан таърифланади.

Рахит одатда 1 ёшгача бўлган маҳалда (бир ёшнинг иккинчи ярми давомида) ёки ҳаётнинг иккинчи йилида бошланади, лекин бу касаллик бирмунча каттароқ болаларда ҳам пайдо бўлиши мумкин (4 ёшдан кейин). Туғма рахит ҳоллари ҳам тасвирланган, бундай рахит ҳомиладорликнинг иккинчи ярмида оғир токсикоз билан оғриган аёллардан туғилган болаларда кўпроқ кўрилади.

Рахитнинг нечоғлик кўп учраши ва клиник кўринишлари нинг қанчалик сезилган бўлиши ижтимоий-иқтисодий шарт-шароитларга ва жойнинг иқлимийгеографик хусусиятларига боғлиқдир. Чунончи, Англияning иқлим шароитлари ўзига хос (офтоб кам чиқадиган, ҳаво нам) бўлиб, рахит юзага келишини осонлаштирадиган бўлгани учун бу касаллик инглиз касаллиги деб ҳам айтилади. Ривожланиб келаётган мамлакатлардаги моддий-маиший шароитлар, овқатга ёлчимаслик ҳам рахит пайдо бўлиш эҳтимолини кўпайтирадиган жиддий омиллардир. Рахит пайдо бўлишига сабаб бўлувчи шароитлар жумласига эмадиган болаларга яхши парвариш қилмаслик ва уларни нотўғри овқатлантириш ҳам киради (масалан, болани сунъий овқатлар билан овқатлантириш кальций сўрилишини қийинлаштиради).

Рахит ва остеомаляция бошланишига қуйидагилар сабаб бўлиши мумкин: 1) масалан, қуёш нурлари етишмайдиган шароитларда эндоген йўл билан витамин синтезланишининг сусайиши; 2) ёғда эрувчан витаминнинг ингичка ичақда яхши сўрилмаслиги (овқат билан етарлича кириб турмаслиги, билиар йўл, меъда ости бези, ингичка ичак функциясининг бузилиши натижасида); 3) дори препаратлари таъсири остида (масалан, фенобарбитал таъсири остида) витамин D нинг парчаланиб кетиши; 4) буйрак касалликларида фаол шаклдаги витамин синтезининг бузилиши (витамин D нинг шу шакли, яъни $[1,25 (\text{OH}_2)\text{D}]$ ичақдан витамин сўрилишини ва сужек деполаридан кальций сарфланишини жонлантиради); 5) ирсий сабабларга кўра фаол метаболитлар рецепторлари йўқлиги ёки норасолиги туфайли фаол шаклдаги витамин D га нишон бўлиб ҳисобланадиган органлар резистентлиги; 6) буйраклар кальций аппарати заарланганида фосфатлар сўрилиши издан чиқиши муносабати билан организмда фосфатлар етишмай қолиши.

Шундай экан, рахит ва остеомаляция бошланишига жигар, буйракларнинг заарланиши, жигар ва буйрак етишмовчилиги асосий ўринда туради.

Авитаминоz D да, унинг сабабларидан қатъий назар, гипокальциемия бошланиб, витамин D фаол шакли $[1,25 (\text{OH}_2)\text{D}]$ ва паратормон миқдори кўпаяди, буйракларда фосфор реабсорбцияси пасаяди. Бунда қондаги кальций миқдори аслига келади, лекин фосфатлар экскрециясининг кучайиши гипофосфатемия бошланиб, сужкларнинг минералланиши бузилишига олиб боради. Шу билан бир вақтда сужек тўқимаси минерал матриксининг синтезланиши жараёнлари бузилади, бу — ишқорий фосфатаза фаоллигининг кучайишига боғлиқ.

Рахитда магний, калий, мис, темир, рух, кобальт, яъни бутун бир қатор микроэлементлар алмашинуви ҳам бузилади.

Шундай қилиб, рахит учун қуйидагилар характерлидир: 1) тоғайдаги кальций ва фосфор тўпланиб боришининг сусайиши; 2) тоғай хужайралари етилиши издан чиқиб, ортиқча миқдорда персистловчи тоғай тўқимаси пайдо бўлиши; 3) ортиқча миқдорда остеоид тўқима юзага келиши; 4) сужек ва тоғай тузилиши айнаган жойларга одатдан ташқари капиллярлар ва фибробластлар ўсиб кириши; 5) юмшоқ остеоид ва тоғай тўқимасининг компрессия ва микрофрактураларга учраб, кейинчалик скелет шаклининг айнаб қолиши.

Ортиқча тоғай тўқимаси тилчалар кўринишида бўлиб, сужкнинг узунасига кетган ўқига нисбатан қийшиқ ёки кўндаланг йўналишда жой олади. Остеоид тўқиманинг сужек тўқимасига айланиши издан чиқсанлиги муносабати билан остеоид тўқима ҳам ортиқча ҳосил бўлиб боради. Остеоид тўқима эндо- ва периостал сужек ҳосил бўлиш зоналарида ҳам ортиқча миқдорда тўпланиб боради, шунинг натижасида сужек ўсиқлари (остеофитлар), рахитга хос "билакузуклар" ва «тасбеҳлар» юзага келади. Остеоид тўқимада остеобластлар сони камаяди. Оҳак нотекис тўпланиб боради ва етишмай қолади. Оҳакланмай қолган асосий модда ичидаги жойлашган остеоцитлар дистрофик ўзгаришларга учраб, қисман ҳалок бўлиб кетади. Остеокластлар сони кўпаяди, шу муносабат билан рахит маҳалида

сүяк тўқимасида резорбция жараёнлари кузатилади. Суякларнинг етарлича минералланмаслиги сүяк тўқимасининг юмшаб қолишига ва шу муносабат билан скелет турли қисмлари шаклининг ўзгариб кетишига сабаб бўлади (рахитга хос букрилик ва бошқалар ҳосил бўлишига).

Клиник манзараси. Рахитнинг сезилари хили учун сүяк ва мускул системаларида ўзгаришлар пайдо бўлиши характерлидир. Касаллик бошланиб келаётган даврда ҳаммадан кўп юк тушадиган суяклар жуда қаттиқ заарланади. Масалан, ҳаётнинг биринчи йилида калла суюги, қовурғаларда ўзгаришлар пайдо бўлса, бола эмаклайдиган, юрадиган пайтларда сон, болдир суяклари ўзгариб боради.

Рахитдан заарланган калла суюги учун айрим бўлимларининг, хусусан, пешона ёки тепа бўлимларининг дўмпайиб чиқиб туриши, кўз коса деворларининг қалинлашиб кетиши характерлидир, бунинг натижасида кўзлари чақчайиб турадиган бўлиб қолиши мумкин. Калла суюги юмшоқ бўлганлиги учун миянинг ўсиб боришини секинлаштирумайди ва мия массаси нормадан кўра кўпроқ бўлиб қолади. Айни вақтда вакуум юзага келиши муносабати билан мия қоринчалари катталашиб кетади, бу мия истисқосига сабаб бўлиши мумкин.

Рахитнинг оғир ва ўртача оғир хилида пастки жағлар ривожланиши, тишларнинг тузилиши ва чиқиш тартиби бузилади. Қовурғалар тоғайининг сукка ўтиш жойида тоғай ортиқча ривожланиб, йўғонлашмалар вужудга келади, «тасбехлар» деб шуни айтилади. Билак суяклари эпифизлари қалинлашиб кетганида рахитга хос «билакузуклар» ҳосил бўлади. Кўкрак қафаси шакли ўзгариб, икки ёни торайиб келган, тўш суюги эса олдинга дўмпайиб чиқсан бўлиши мумкин, бу нарса кўкрак қафасининг торайиб, олдинга туртиб чиққандек бўлиб кўринишига олиб келади (уни «товуқтўши» шаклига келтиради).

Бола қаддини тик тутиб, юра бошлаган маҳалда умуртқа поғонасида кифоз ва сколиоз, думгаза ва қов бирлашмаси деформацияси кучайиб боради («рахитга хос чаноқ» ҳосил бўлади). Скелетнинг шу тариқа ўзгариб қолиши ёшлигига рахит билан оғриб ўтган аёлнинг кўзи ёриши маҳалида туғруқни қийинлаштириб қўйиши мумкин. Рахитда бола суяклари юмшоқ бўлиб қолиши туфайли оёқлар қийшайиб, О ёки X симон шаклга киради. Рахитнинг остеомалятик шакли ҳам тасвирланган.

Юқорида айтиб ўтилганидек, катта ёшли одамларда витамин D этишмай қолган маҳалда остеомаляция бошланади. Суяк тўқимасининг физиологик регенерацияси жараённида эски суяк тўсинлари сўрилиб, янгилари билан ўрни тўлиб туради. Витамин D танқис бўлиб қолган шароитларда остеоид матрикснинг минералланиши издан чиқади. Ортиқча остеоид ҳосил бўлиши остеомаляция белгиларининг биридир. Шу муносабат билан суяк ўз мустаҳкамлигини йўқотиб, турли жойидан синишга мойил бўлиб қолади, бундай суяк синишлари умуртқалар таналарида ва сон суягининг бўйнида кўпроқ кузати лади.

Гирифати миз D гиперкальциемияга олиб келади, бундай ҳодиса бўшашиб, бош оғриши, кўнгил айнаши билан намоён бўлади. Кондаги кальций миқдорининг кўпайиб кетиши сийдик билан кўп

микдор кальций чиқиб туришига ва турли тўқима ҳамда органлар, айниқса буйрак, қон томирлари, ўпканинг метастатик тарзда оҳакланишига олиб келади.

ВИТАМИН Е

Витамин Е (токоферол) ёғда эрийдиган ва кенг тарқалган витаминаларнинг биридир. Одам организмида асосан ҳужайралар ва субхужайра органеллаларининг мемброналарида бўлади. Овқат масаллиқларидан ўсимлик мойлари, айниқса маккажўхори ва пахта мойи, шунингдек баъзи сабзавотлар бу витаминга анча бой. Бирламчи витамин Е етишмовчилиги овқатда шу витамин камлигига боғлик бўлади. Иккиламчи витамин етишмовчилиги ингичка ичак кесиб олиб ташланган маҳалларда (резекция), стеаторея пайтида бу витаминнинг ингичка ичакда сўрилиши издан чиқишига алоқадордир. Бета- липопротеидлар ва пре-бета- липопротеидлар синтези генетик сабабларга кўра сусайиб қоладиган ирсий касалликда қон плазмасида бета- липопротеидлар йўқолиб кетадиган маҳалларда ҳам эндоген витамин Е етишмовчилиги юзага келади.

Катта ёшли одамларда гипо-ва авитаминоз Е камдан-кам учрайди. Витамин етишмовчилиги кўпроқ чақалоқларда, хусусан ой-куни етмай туғилган болаларда кўрилади, чунки витамин Е плацентар тўсиқдан яхши ўтмайди. Чала туғилган, хусусан сунъий овқатлар билан боқиб борилаётган болалардаги гиповитаминоз гемолитик анемияга, ретинопатия ва кўз хиралашувига, ўпка-бронхлар дисплазияси ва ҳаттохи боланинг тўсатдан ўлиб қолишига сабаб бўлиши мумкин.

Витамин Е нинг эркин радикалларни инактив ҳолга келтира оладиган антиоксидант сифатидаги роли кўпроқ ўрганилган. Маълумки, қариш, организм заҳарланиши, ишемия жараёнларида ҳужайраларнинг заарланишида эркин радикаллар муҳим ролни ўйнайди, чунки ҳужайра мемброналари емирилиб, ДНК нинг денатурацияга учрашига сабаб бўлади. Шу сабабдан организмда нормал микдорда витамин Е бўлиши тўйинмаган липидлар, яъни биологик мемброналар энг муҳим қисмларининг эркин радикаллар таъсирида пероксидланиши жараёнлари кучайишига йўл кўймайди. Витамин Е антиоксидант хоссаларга эга бўлгани учун чақалоқларда учрайдиган нафас етишмовчилиги, гемолитик анемияга, инфарктлар, нур касаллиги ва бошқаларга даво қилиш учун кўп ишлатилади ва ҳоказо.

Витамин Е етишмовчилигига скелет мускулларида дистрофия ҳам бошланиб, склеродермияга, ўз-ўзидан бола ташлашга мойиллик пайдо бўлади, жигар, жинсий безлар, орқа мияда ўзгаришлар рўй беради. Скелет мускуллари дистрофияси авитаминоз Е нинг энг кўп учрайдиган белгиси бўлиб ҳисобланади. Айниқса диафрагмада мускул толалари парчаланиб, макрофаглар томонидан фагоцитланади ва сарколема найчалари ҳосил бўлади. Некрозга учраган толаларда кальций тузлари тўпланиб боради. Орқа мия дорсал устунларида демиелинланиш ва глиоз бошланиши, миокардда

майда некроз ўчоқлари пайдо бўлиши, буйрак каналчаларининг худди некроздагидек заарланиши ҳам тасвирланган.

Витамин Е дозаси ошириб юборилганида болаларда буйрак етишмовчилиги, тромбоцитопения бошланади.

ВИТАМИН К

Витамин К (филлохинонлар) ёғда эрийдиган витаминлардан бўлиб, одам организмига овқат маҳсулотлари билан бирга кириб туради ва ичак микрофлораси иштирокида синтезланади. Баъзи сабзавотларда: наматак, гулкарар билан бошкарам, помидор, қичитқон ўт, ўсимлик мойларида мўл-кўл витамин К бўлади. Жигар, она сути витамин К га жуда бой.

Бирламчи витамин К етишмовчилиги анча кам учрайди, чунки овқат билан бирга кириб турадиган бу витамин организм талабларини қондириш учун бемалол кифоя қиласди. Кўпроқ иккиласми витамин К етишмовчилиги кўрилади, бу ҳодиса қуидагиларга боғлиқдир: 1) ичакда витамин сўрилиши издан чиқишига (сурункали энтерерит ва энтероколитларда), 2) ўт ҳосил бўлиши ва ажралиб чиқиши бузилишига (инфекцион ва токсик гепатитлар, жигар циррози, ўт-тош касаллиги, меъда ости бези ўсмалари, ўт йўллари дискинезиясида), 3) операция йўли билан ичак қисмининг олиб ташлангани, ёғларнинг яхши сўрилмаслиги ва бошқаларга.

Антибиотиклар ёки сульфаниламид препаратлар узоқ ишлатилганида ҳам витамин К етишмовчилиги бошланиши мумкин, чунки бу препаратлар ичакда витамин синтезловчи микрофлорани сусайтириб қўяди. Витамин К антагонистлари бўлмиш антикоагулянтлар (масалан, коамадин, фенилин, дикумарин) узоқ ишлатилганида ҳам витамин К етишмовчилиги юзага кела олади (функционал етишмовчилик).

Витамин К нинг биологик роли унинг қон ивиш жараёнларида иштирок этишига боғлиқ, чунки бу витамин плазма омиллари II (протромбин), VII, IX ва X омилларнинг жигарда синтезланиши учун зарурдир. Шу муносабат билан витамин К етишмай қолган маҳалларда қон ивиши издан чиқишига ва геморрагик синдром пайдо бўлишига олиб келади, бу синдром гипопротромбинемия бошланиб, фибриногеннинг ҳадеганда фибринга айланавермаслигига боғлиқдир. Чала туғилган, она қорнидаги асфиксия ва калла ички травмасига учраб туғилган чақалоқларда кўп учрайдиган геморрагик касаллик ҳам гиповитаминоз К га алоқадордир. Чақалоқларда витамин К етишмаслигига улар гепатобилиар системасининг етилмаган, липидлар, жумладан витамин К сўрилиши механизмининг такомиллашмагани, шунингдек чақалоқлар ичагида шу витаминни синтезловчи микрофлора йўқлиги сабаб бўлади.

Катта ёшли одамларда авитаминоз К чақалоқлардагидан кўра камроқ учрайди ва табиатан иккиласми бўлади. Одатда жигар касалликларида, антикоагулянтлар узоқ ишлатилган маҳалларда кузатилади.

Ҳомиладорлик даврида антикоагулянтлар ёки барбитуратларни узоқ ишлатиб юрган ва шу муносабат билан организмида витамин К миқдори камайиб кетган оналардан туғилган чақалоқларда ҳам гиповитаминоз К анча кўп учрайди. Лекин бунда бир неча ойдан кейин витамин К миқдори одатда

аслига келиб қолади. Бирок, чақалоқда ичкетар ёки жигар касаллуклари бўлган ҳолларда витамин К етишмовчилиги узоқ сақланиб қолиши мумкин. Чунки бундай ҳолларда бир томондан ичакда витамин К, ёғлар сўрилиши издан чиқса, иккинчи томондан, микрофлора томонидан витамин синтезланиши ҳам бузилади.

Витамин етишмовчилиги, қандай сабабга кўра бошланганидан қатъий назар, одамни қон кетиш ҳолларига мойил қилиб қўяди, бундай ҳодиса одатдаги бурун қонашидан тортиб, ҳаёт учун хавфли бўлган епидурал, субарахноидал, субдурал, қон кетиши ва мияга қон қўйилиши билан ҳам ифодаланиши мумкин. Бундан ташқари, петехиал геморрагиялар, гематурия, мелена кузатилиши мумкин. Бундай ҳолларда венадан витамин К юбориш қон кетиш ҳолларини одатда 12 соат ичидаги тўхтатади.

В ГУРУХИ ВИТАМИНЛАРИ

В гурухига кирадиган витаминлар сувда эрувчи витаминлардир. Булар ачитқи, дон, гуруч, сабзавот, балиқ ва гўштда бўлади ва оралиқ алмашинувда коэнзимлар вазифасини бажариб боради. Бу гурухга кирадиган витаминлар етишмовчилиги тўқималарда алмашинув жараёнлари бузилиши билан ўтадиган патологик ўзгаришларга олиб келади. Шунинг учун бу В гурух витаминлари етишмовчилигига дерматитлар, стоматитлар, гастритлар бошланиши, бош мия ва нервларда дегенератив ўзгаришлар пайдо бўлиши ва бошқалар характерлидир.

ВИТАМИН В₁

Витамин В₁ (тиамин) — В гурухига кирадиган сувда эрувчи энг муҳим витаминларнинг биридир. Унинг унуми — тиаминифосфат ҳужайра ичидаги ўтадиган углеводлар алмашинувда муҳим рол ўйновчи бир қанча ферментларнинг коферменти бўлиб ҳисобланади. Йирик тортилган ундан ёпилган кулчалар, ёрмалар, айниқса қора буғдой, арпа ёрмаси, сўк, дуккакли донлар, жигар витамин В₁ га айниқса бой. Одам организмида тиамин синтезланмайди, шунинг учун у овқат билан зарур микдорда организмга кириб туриши керак. Катта ёшли одамларда витамин В₁ етишмовчилиги киши умуман овқатга ёлчимай қолган, нуқул бир хил овқат, хусусан оқланган гуруч билан овқатланган маҳалларда ёки ичакда витаминлар сўрилиши бузилган вақтларда бошланади.

Ичкиликбозларда витамин етишмовчилиги айниқса қўп учрайди, чунки ичкилик — алкоголь ичакда тиамин сўрилиб ўтишига тўсқинлик қиласи. Ҳомиладорлик маҳалида варақ-варақ қусавериш, узоқ вақт парентерал йўл билан озиқланиши, иштаҳа йўқолиши ва қайт қилиш билан биргаликда давом этиб борадиган сурункали касаллуклар натижасида ҳам организмда витамин В₁ етишмай қолиши мумкин. Венадан қўп микдор глюкоза юбориладиган бўлса, бунда ҳам организмда ўткир тиамин танқислиги бошланиши мумкин. Сабаби шуки, организмда витамин В₁ аслида қўп тўпланиб турмайди ва у углеводлар алмашинувда фаол иштирок этадиган бўлса, тез сарфланиб кетади.

Таркибидиа тиаминаза кўп бўладиган маҳсулотлар (масалан, хом балиқ) истеъмол қилинганида ёки меъда-ичак йўлида шу ферментни ишлаб чиқарадиган патоген микрофлора (*Bast. tiaminolytis*) пайдо бўлганида ҳам витамин етишмай қолиши мумкин. Авитаминос тиамин алмашинувининг ирсий нуқсонларига ҳам боғлиқ бўлиши мумкин.

Витамин В₁ етишмовчилиги алоқадор касалликнинг клиник жиҳатдан ифодаланган шакли *бери-бери*дир. Бунда асосан *юрак, марказий нерв системаси* ва *периферик нервлар заарланади*. Баъзи ҳолларда патологик жараён юракни бошқа ҳолларда нерв системасини кўпроқ заарлантириши мумкинлигини таъкидлаб ўтиш керак.

*Бери-бери*нинг юракка алоқадор хили юрак бўшлиқларининг кенгайиб кетиши, миокарднинг илвиллаб қолиши билан таърифланади, бунда миокард худди қайнатилган гўштга ўхшаб қолади. Микроскоп билан текшириб кўрилганида бўкиш бошланиб, интерстициал шиш борлиги, миофибрillardарда гоҳо уларнинг некрозга учраганлиги маълум бўлади. Юрак қопқоқлари ўзгармайди, лекин баъзан юрак олди қулоғида тромбоз пайдо бўлиши мумкин. Бери-берида юрак заарланиши айниқса юрак ўнг қисмига алоқадор бўлган юрак етишмовчилиги бошланиб, баданда периферик шишлар пайдо бўлишига, периферик томирларнинг кенгайиб кетишига олиб келиши мумкин. Бунда бадан териси иссиқ, қип-қизил ва қуруқ бўлиб туради.

Марказий нерв системаси кўпроқ заарланадиган пайтларда Вернике синдроми ва Корсаков психози бошланади. Вернике энцефалопатияси бориб-бориб Корсаков психозига айланиб кетади.

Вернике синдроми субэпендимал минтақанинг ўчок-ўчоқ бўлиб симметрик тарзда заарланиши, нерв тўқимасининг ҳар ер ҳареридан юмшаб туриши, учинчи ва тўртинчи қоринчалар атрофида нуқта-нуқта қонталашлар пайдо бўлиши билан таърифланади. Гистологик текшириш ўтказиб кўрилганида майда қон томирларида гипертрофия ва гиперплазия борлиги, периваскуляр геморрагиялар пайдо бўлгани, нейронларда дистрофик ва некротик ўзгаришлар бошлангани, нерв толаларининг дегенерацияга учрагани (миелин пардаси йўқолиб, ўқ цилиндрларининг емирилиб кетгани) топилади. Клиник жиҳатдан олганда бу синдром кўз хиралашуви ва кўрмай қолиши, мувозанат бузилиши ва атаксия билан таърифланади.

Корсаков психози бошланган бўлса, мия пўстлоғи қулранг моддасининг бўкиб, шишиб қолгани ва нейронларда ретроград ўзгаришлар пайдо бўлгани топилади. Бу ҳодисалар клиник жиҳатдан хотира бузилиб, одамнинг нималар бўлаётганини ва ўзининг қаерда турганини билолмай қолиши, ақл-идрок пасайиб кетиши, делирийга хос ўзгаришлар билан намоён бўлади.

Периферик нервларнинг заарланиши табиатан симметрик бўлиб, носпецифик нейропатия кўринишида ифодаланади. Бунда миелин дегенерацияга учраб, сезувчи ва харакатлантирувчи нейронларнинг аксонлари емирилиб кетади. Натижада мускул заифлашиб, мускул тонуси йўқолади, парестезиялар, гиперестезиялар, мускулларнинг атрофик фалажлари бошланади. Аввалига оёқлар, кейин кўллар нейропатияси авж олади.

Вернике энцефалопатияси, Корсаков психозидан фарқ қилиб, беморни вақтида витамин град ўзгаришлар пайдо бўлгани топилади. Бу ҳодисалар

клиник жиҳатдан хотира бузилиб, одамнинг нималар бўлаётганини ва ўзининг каерда турганини билолмай қолиши, ақл-идрок пасайиб кетиши, делирийга хос ўзгаришлар билан намоён бўлади.

Периферик нервларнинг заарланиши табиатан симметрик бўлиб, носпецифик нейропатия кўринишида ифодаланади. Бунда миelin дегенерацияга учраб, сезувчи ва харакатлантирувчи нейронларнинг аксонлари емирилиб кетади. Натижада мускул заифлашиб, мускул тонуси йўқолади, парестезиялар, гиперестезиялар, мускулларнинг атрофик фалажлари бошланади. Аввалига оёқлар, кейин қўллар нейропатияси авж олади.

Вернике энцефалопатияси, Корсаков психозидан фарқ қилиб, беморни вақтида витамин В₁ билан даволанса, йўқолиб кетиши мумкин.

ВИТАМИН В₂

Витамин В₂ (рибофлавин) сувда эрувчи витамин бўлиб, энергия алмашинуви жараёнларида муҳим ролни ўйнайди, чунки оксидланиш-қайтарилишда иштирок этувчи ферментлар (флавопротеид) таркибига кирадиган коферментлар (флавин-мононуклеотид, флавин-адениндинуклеотид) тузилишида қатнашади. Бу флавинли ферментлар ёғ кислоталари оксидланишида пироузум ва альфа-кетоглютарат кислотанинг декарбоксиланишида, фосфорилланиш жараёнларида иштирок этади. Бундан ташқари, рибофлавин кўз тўр пардасини ультрабинафша нурларнинг заарли таъсиридан сақлайдиган кўрув пурпури таркибиغا киради.

Жигар, буйрак, тухум, ошкўклар ва сабзавотлар, сут ва сут маҳсулотлари рибофлавинга бой.

Бирламчи витамин етишмовчилиги шу витаминнинг овқат билан бирга етарли миқдорда кириб турмаслигига боғлиқ. Энтеритлар маҳалида, коферментлар билан реакцияга кириша оладиган психотроп моддалар узок ишлатилганида, сурункали алкоголизмда, баданинг кўп жойлари заарланганида (куйганида, травмаларга учраганида), тинкан қуритадиган сурункали касалликлар маҳалида иккиламчи витамин етишмовчилиги кузатилади.

Витамин В₂ етишмовчилигининг **клиник кўринишлари** унчаяхши кўзга ташланиб турмайди. Оғиз бурчаклари шиллик пардасининг заарланиб, ёрилиб туриши, яра-чақалар пайдо бўлиши энг эрта бошланадиган симптом бўлиб ҳисобланади. Кейин бунга лаб бичилиши, яъни хейлит бошланиши кўшилади. Бироқ, бу ўзгаришлар специфик эмас, ёши қайтган, кекса кишиларда ҳам бўлиши мумкин (ҳадеб сўлак оқаверадиган ва лаблар бичилиб кетган маҳалда). Гоҳо тил ҳам заарланади— глоссит бошланади, бунда тил шиллик пардаси атрофияга учраб, ипсимон сўрғичлари йўқолиб кетади. Тил шиллик пардаси атрофияга учраб, унинг остидаги пардаси яллиғланиши туфайли тил қип-қизил бўлиб туради.

Рибофлавин етишмовчилигига бурун-лаб бурмалари ва лунжлар соҳасида капалак нусхасига ўхшаб кетадиган тангачали дерматит ҳам бошланади. Шу соҳадаги тери худди ёғ сурилганга ўхшаб ялтираб туради. Теридағи бу ўзгаришлар бадан ва қўл терисига ҳам ўтиши мумкин. Интерстициал кератит бошланиб, кўз шоҳ пардасида томирлар пайдо

бўлиши, яллиғланиш авж олиши, унда яралар пайдо бўлиб, кўзи хирадашиб қолиши ҳам мумкин. Витамин B_2 етишмовчилиги сезиларли даражага етган маҳалларда кўмик гипоплазияга учраб, нормохром анемия бошланиши мумкин. Рибофлавин гиповитаминози табиий иммунитет ҳолатига ёмон таъсир қиласи. Ҳомиладор аёл организмида витамин B_2 етишмаслиги айниқса ҳомилада тўқималар табақалашиб, органогенез давом этиб турадиган қалтис даврларда тератоген таъсир ўтказиши мумкин.

Бу витамин катта дозаларда истеъмол қилинганида унинг заҳарловчи таъсири кўрилган эмас.

ВИТАМИН B_6

Витамин B_6 (пиридоксин) аминокислоталар ва гликоли-попротеидларнинг оралиқ алмашинувида коэнзим тариқасида муҳим ролни ўйнайди. Лекин витамин B_6 етишмовчилигининг клиник ва анатомик кўринишлари аниқ-равshan билиниб турадиган эмас. Пиридоксин ўсиш, қон яратиш жараёнларининг тўғри давом этиб туриши ва марказий нерв системасининг нормал ишлаб бориши учун муҳим аҳамиятга эга. Пиридоксинни бекаму-кўст етказиб турадиган манбалар гўшт, жигар, балиқ, тухум, йирик тортилган ун нони, картошка, сабзидир. Бундан ташқари, пиридоксин ичак микрофлораси томонидан бошқа витаминларга қараганда кўпроқ миқдорда синтезланиши мумкин. Бирламчи витамин B_6 етишмовчилиги кам учрайди. Меъда-ичак йўли касалликлари, айниқса ичак инфекциялари, алкоголизмда, таъсир доираси кенг антибиотиклар ва сульфаниламид препаратлар узоқ ишлатилганида иккиламчи витамин етишмовчилиги бошланади. Силга қарши препаратларни узоқ ишлатиш ҳам эндоген йўл билан пиридоксин синтезланишига ёмон таъсир кўрсатади.

Витамин B_6 етишмовчилиги дерматит, глоссит, хейлит, депрессия бошланишига олиб келади. Чақалоқлар ва ёш болаларда бўй ўсиши орқада қолиб, диарея, анемия, периферик нейропатия, қуёнчиқсимон талвасалар бошланади.

Пиридоксин катта дозаларда ишлатилганида сенсор нейропатия бошлангани тасвиirlанган.

ВИТАМИН B_3

Никотинат кислота (витамин B_3 , витамин PP, ниацин) ва унинг унумлари биологик фаол моддалардир, чунки кофермент тариқасида кўпгина дегидрогеназалар молекулаларининг бир қисми бўлмиш никотинамид ферментлар таркибига киради. Жигар, буйрак, уй паррандалари гўшти, лосось, сельдь сингари балиқ гўшти сингари масалликлар билан организмга кириб туради. Бундан ташқари, одам организмида триптофандан (тахмин қилишича, кўпроқ жигарда), шунингдек ичак микрофлораси томонидан синтезланиши мумкин.

Никотинат кислота овқат билан бирга етарлича кириб турмайдиган бўлса, бирламчи авитаминоз бошланади. Меъда-ичак йўли касалликлари невритлар, аллергик дерматозларда, одам кўроғшин, бензолдан заҳарланганида, сурункали алкоголизмда иккиламчи (эндоген) витамин

етишмовчилиги бошланади. Таркибидаги никотинамид коферментлар синтезини издан чиқарадиган лейсин аминокислотаси бор масал - лиқларни истеъмол қилиш ҳам витамин етишмовчилигига олиб келиши мумкин.

Никотинат кислота етишмовчилиги пеллагра бошланишига олиб боради. Пеллагра учун учта асосий симптом — *дерматит, диарея ва деменция* (учта «д») характерлидир.

Дерматит одатда баданнинг очиқ қисмларида, гоҳо кўкрак, билакда симметрик тарзда бошланади. Аввалига еритема пайдо бўлиб, тери тўқ қизил тусга киради. Шиш келиб, қичишиш бошланади, бир неча кундан кейин тери кепаксимон пўст ташлай бошлайди. Натижада терида ёриқлар, гиперкератоз, пигмент йўқолиб кетган ёки кўпайиб кетган жойлар пайдо бўлади. Терининг пигменти йўқолиб кетган жойлари бу касалликни витилиго, яъни песга ўхшатиб қўяди. Микроскопда текширилганида касалликнинг бошланғич даврида эпидермисда гиперемия бошланиб, шиш келгани, эпидермиснинг бўкиб қолгани, дермада сезиларли лейкоцитлар инфильтрацияси борлиги маълум бўлади, бирмунча кечки даврларда эпидермисда атрофия бошланиб, склерада, дерманинг тўрсимон қатламида пара ва гиперкератоз пайдо бўлади. Бундай ўзгаришлар оғиз бўшлиғи ва вагина шиллик пардасида ҳам юзага келиши мумкин. Бунда лаб шиллик пардаси шишиб, унда ёриқлар пайдо бўлади. Оғиз шиллик пардаси қип-қизариб кетади ва милклар ҳамда тил тагида яралар пайдо бўлади. Тилда характерли ўзгаришлар юзага келади. Тил қип-қизил бўлиб қолади. Шишиб кетгандиги муносабати билан четларига тишларнинг изи тушиб қолган бўлади, ипсимон ва қўзиқоринсимон сўрғичлари гипертрофияга учрайди ва қизил нуқталар кўринишида кўтарилиб туради. Ўткир ҳодисалар босилиб боргани сайин шиллик пардаси оқариб, сўргичлари атрофияланади.

Диареяга асосан яллиғланиш туфайли меъда-ичак йўли шиллик пардасининг атрофияга учраганлиги сабаб бўлади. Шиллик парда яра бўлиб кетиши ҳам мумкин. Микроскоп билан текшириб кўрилганида безлар атрофияга учраб, меъдада ичакка хос безларга айланиб қолганлиги топилади. Жигар ҳам атрофияга учрайди.

Деменция бош мия нейронларида зўр ўзгаришлар бошланиши, орқа миянинг ён ва орқа устунларидаги нерв толаларининг дегенерацияга учраши туфайли бошланади.

Никотинат кислота дозаси оширилиб юборилганида қандай бўлмасин бирор жиддий оқибатлар рўй бермайди. Бу витамин парентерал йўл билан организмга юборилганида периферик томирлар кенгайиб, бадан қизиб кетгандай бўлади, қичишиш бошланади, лекин булар кўп ўтмай йўқолиб кетади.

ВИТАМИН Б₁₂

Витамин Б₁₂ (фолат кислота) етишмаслиги пролиферацияланадиган хужайралар, жумладан кўмикдаги эритроцитлар прекурсорлари (ўтмишдошлари) етилиши издан чиқишига олиб боради. Натижада айланиб

юрадиган қонда одатдан ташқари йирик эритроцитлар пайдо бўлади. Фолат кислота етишмаслигининг бирламчи хили фақат гўшт емайдиган одамлар (вегетарианлар) да учрайди, чунки бу витамин манбаи ҳайвон оқсиллариридир. Меъда-ичак йўли касалликларида ичакда сўрилиш бузилиши, гастромукопротеин ишланиб чиқиши тўхтаб қолиши натижасида иккиламчи витамин B_{12} этишмовчилиги бошланади. Эндоген ва экзоген витамин этишмовчилиги мегалобласт гиперхром анемиялар бошланишига сабаб бўлади, буларнинг орасида пернисиоз анемия алоҳида ўринни эгаллайди. Ҳомиладор аёлда овқатда фолат кислота етишмаслиги, кўп қусиш ва ҳомиланинг витамин B_{12} талаб қилиши туфайли фолат кислота этишмовчилиги бошланиши мумкин. Бу витамин этишмовчилиги ичкиликбозларда ҳам кўп учрайди.

ВИТАМИН С

Витамин С (аскорбинат кислота) табиатда кенг тарқалган бўлиб, жуда хилма-хил сабзавот ва меваларда, жигар, балиқ, гўштда сероб. Ситрус мевалар (лимон, мандарин, апелсин) аскорбинат кислотага айниқса бой. Витамин С сувда эрийдиган витаминлар гуруҳидан бўлганлиги учун ингичка ичакда тез ерийди. Шу муносабат билан бу витаминнинг иккиламчи этишмовчилиги камдан-кам учрайди ва «чой-унон» билан қун кўриб кетаверувчи ичкиликбозларда кузатилади.

Витамин С кучли антиоксидант бўлиб, пролин ва оксипролин, коллаген, шунингдек триптофанинг гидроксилланишида муҳим ролни ўйнайди, ароматик қаторга мансуб аминокислоталарнинг оксидланишида, кортикоステроидлар биогенезида иштирок этади, фолат кислотанинг ферментатив парчаланишга учраб, фолинат кислотага айланишига замин туғдиради. Унинг организм ҳаёт фаолиятидаги аҳамияти: нормал коллаген синтезида, хондроитинсульфат синтезида, гем билан бирикмаган темир абсорбсиясини тезлаштиришда, нейромедиаторлар синтезида, нейтрофиллар ва макрофаглар фагоцитар фаоллигини таъминлаб беришда ҳамда қоннинг ивишида иштирок этишига боғлиқ.

Витамин С этишмовчилигида фибробластлар томонидан коллаген ишланиб чиқиши сусаяди, проколлаген гидроксилланиши издан чиқади. Бунинг натижасида коллагеннинг пишиқлигига путур етиб, у ферментлар таъсирида осонроқ парчаланадиган бўлиб қолади. Витамин этишмовчилигида томирлар девори мўртлашиб, геморрагик диатезга мойиллик пайдо бўлиши ҳам шунга боғлиқ.

Витамин С этишмовчилиги, маълумки, *синга, яъни лавша* деган касаллик авж олишига сабаб бўлади. Бу касаллик: 1) қон томирлар, айниқса мускул пардаси бўлмайдиган майда томирлар деворларининг мўрт бўлиб қолиши, 2) остеоид (коллаген деривати) синтези издан чиқиши, 3) жароҳатлар битишининг секинлашуви билан таърифланади. Ҳаттоки, кичик бир травма ҳам капиллярлар ва венулалар шикастланиб, қон оқаверишига сабаб бўлиши мумкин. Гистологик жиҳатдан олганда лавша маҳалида томирлар гўёки шикаст етмагандек бўлиб кўзга ташланади, чунки улардаги структура ўзгаришлари фақат субмикроскопик доирада топилади.

Қон күпинча оèк бўғимларига (гемартрозлар), суяк уст пардаси тагига ва бадан терисига (петехиялар ва екхимозлар кўринишида соч фолликулалари атрофига) куйилади. Кўз конюнктиваси, мия, буйракларга ҳам қон қўйилиб қолиши мумкин. Бурун қонаши, меъда-ичак йўлидан қон кетиб, мелена юзага келиши кўп учрайди. Лавша маҳалида милклар шишиб, юмшоқ бўлиб туради, милклардаги томирлар мўртлиги туфайли геморрагиялар юзага келади, кўпинча иккиласми бактериал инфекция қўшилади (гингивит бошланади).

Витамин С етишмовчилигига остеоид матрикс етарлича шаклланмай қолиши муносабати билан суяк тўқимасининг ҳосил бўлиши ҳам издан чиқади. Коллаген синтезида нуқсон борлиги шунга сабаб бўлади. Айни вақтда суякларнинг минералланиши ўзгармайди, тоғай хужайралари одатдагича ҳосил бўлиб бораверади, кальцификация ҳам бўлиб туради, лекин остеобластлар суяк ҳосил қилишга қодир бўлмайди. Тоғай резорбцияси кечиқади, шунга кўра тоғай ортиқча ўсиб кетади. Енхондрал суякланиш издан чиқиши натижасида ўсиш зонасидаги структуралар худди раЖит вақтидагидек бузилади. Сақланиб қолган тоғай ҳар хил жинсли бўлиб қолади ёки батамом кальцификацияга учрайди. Бироқ, остеоид матрикс ҳосил бўлмайди. Шунга кўра суяклар қийшайиб қолиши ёки синиб, қон кетиш бошланниши мумкин. Тишдаги альвеолар суякнинг сўрилиб кетиши тишлар қимирлаб, тушиб кетишига олиб келади.

Юқорида кўрсатиб ўтилганидек, витамин С репаратив регенерациянинг боришига таъсир ўтказади. Бу витамин етишмай қолганида жароҳатлар ха деганда битавермайди, бу ҳодиса коллаген синтезининг издан чиққанига боғлик бўлади. Гранулацион тўқимада янги ҳосил бўлган капиллярлардан қон кетиб туришининг ҳам аҳамияти бор. Коллаген синтезининг бузилиши бошқа асоратларга ҳам олиб келади. Масалан, **абсцесслар** пайтида, тўқимага паразитлар кириб қолган пайтларда булар капсула билан ўралмай қолаверади, шу нарса инфекцион жараённинг тарқалиб кетишига сабаб бўлиши мумкин.

Лавша касаллигининг бошланғич даврида аниқ-тайин клиник ўзаришлар кўрилмайди, Иштаҳа пасайиб, одам вазнини йўқотиб боради, апатияга учрайди, холос. Касаллик зўрайиб борган сайин анемия, баъзан мегалобласт, анемия бошланади бу — организмда фолат кислота микдори камайиб кетганига боғлиқдир. Касаллик авжига чиқсан маҳалда милклар заарланиб (гингивит), геморрагиялар, геморрагик диатез бошланади, булар бадан терисида айниқса сезиларли бўлади (петехиялар, екхимозлар). Гемартрозлар, суяк уст пардаси тагига, мускуллар орасига қон қўйилиб қолиши, милклардан қон келиб туриши, тишлар тушиб кетиши, жароҳатларнинг ҳа деганда битавермаслиги ҳам характерлидир.

Катта дозадаги витамин С енгилгина антигистамин таъсир кўрсатиб, сийдик чиқариш йўлларида оксалат ва урат тошлар пайдо бўлишига мойиллик туғдиради, ингичка ичакдан темир сўрилишини кучайтиради, бунинг натижасида организмда темир ортиқча тўпланиб боради, аспирин билан даволанган маҳалда меъдада эрозиялар пайдо бўлишини осонлаштиради.

Микроэлементлар — одам организмидаги жуда кам миқдорларда бўлгани ҳолда, ҳаёт учун зарур бўладиган кимёвий элементлардир. Табиатда кўп учраб турадиган 92 та элементнинг 81 таси одам организмидаги топилган. Шулардан 15 таси ҳаёт учун жуда зарур. Буларга *темир, йод, мис, рух, молибден, никел, ваннадий, селен, марганес, маргимуши, фтор, кремний, литий* киради.

Микроэлементлар ривожланишнинг ҳамма босқичларида организмнинг ҳаёт учун муҳим функцияларини идора этишда қатнашувчи жуда қадимги ва мураккаб физиологик системанинг ажралмас қисмидир. Биоген микроэлементларнинг кўпчилиги ферментлар, витаминалар, гормонлар, нафас пигментларининг таркиби киради. Масалан, ДНК ва РНК полимеразалари таркибидаги рух бўладиган металлоензимдир, бир қанча оксидазалар таркибидаги мис бор. Инсулин гормонининг жуда муҳим таркибий қисми рух бўлса, тироксиннинг муҳим таркибий қисми ёддир.

Микроэлементларнинг овқатда этишмаслигига алоқадор бўлган бирламчи танқислиги фақат йод учун характерлидир, йод этишмаслигига бўқоқ касаллигига сабаб бўлади. Иккиласмачи микроэлементлар этишмовчилиги рух, мис, селен ва ёдга характерли бўлиб, шу элементлар сўрилиши издан чиққанлиги, буларга талаб ортиб кетганлиги муносабати билан бошланади.

Организмга микроэлементлар етказиб берадиган асосий манбалар нон ва нон маҳсулотлари, ёрмалар, сут, сабзавот, гўшт, картошка, кўзикориндири. Улар шу масалликлар билан организмга кириб, турли тўқима ва органларда тўпланиб боради. Айни вақтда улар ўз табиатига қараб маълум органларда тўпландиши, бу нарса мазкур орган фаолиятининг ўзига хос ролига кўп даражада боғлиқ. Масалан, рух жинсий безларда тўпланиб бориб, репродуктив функцияга таъсир ўтказади. Бром бош мия ва қалқонсимон безда тўпланиб бориб, нерв системаси фаолиятини идора этишда қатнашади, қалқонсимон без функциясига таъсир ўтказади. Микроэлементларнинг организмда ортиқча тўпланиб қолиши ҳар хил патологик жараёнлар (микроэлементозлар) бошланишига олиб келади.

Одам организмидаги бальзи микроэлементлар миқдорининг ўзгариши нималарга таъсир этишини кўриб чиқамиз.

Рух нон маҳсулотлари, гўшт, сабзавотлар билан организмга тушади ва жигар, простата бези, кўз тўр пардасида тўпланиб боради. Рух қон яратиш жараёнларида, секреция безлари фаолиятида иштирок этади. Оқсиллар, углеводлар, ёғлар, нуклеин кислоталар алмашинувида иштирок этадиган 200 дан ортиқроқ металлоферментлар таркибидаги рух топилган. Алкоголизм, жигар циррози, бадан куйиб қолган маҳалларда буйрак ва меъда-ичак касалликларида, одам узоқ муддат парентерал йўл билан озиқланишига мажбур бўлган маҳалларда организмда рух этишмай, танқис бўлиб қолади.

Рух этишмаслигининг клиник кўринишлари жуда ҳар хил, бунда бадан терисидан тортиб нервлар ҳам заарланиши ва руҳий ўзгаришлар бўлиши мумкин. Болаларда бўй ўсиши орқада қолиб, гипогонадизм, гепатосplenомегалия, летаргия, буллоз ва пустулоз дерматит кузатилади. Катта ёшли одамларда тери гиперкератози, ярали дерматит бошланади, регенатор жараёнлар ҳам сусайиши мумкин. Рух этишмовчилиги тимуснинг

атрофияга учраб, Т-хужайралар миқдори ва функцияси пасайишига олиб келади. Бу нарса организмнинг замбуруғли, вирусли, паразитар касалликлар (гельминтозлар)га сезгирилиги ортиб кетишига сабаб бўлади.

Мис нон маҳсулотлари, чой, картошка, мевалар, жигар, ёнгок, кўзиқорин, дуккакли донлар, кофеда бўлади. Организмда жигар ва суюкларда тўпланиб боради. Ўсиш ва ривожланишга ёрдам бериб, қон яратишда, гуморал иммун реакцияларнинг барқарорлашуви, тўқималар нафасида иштирок этади. Бундан ташқари мис томирлар системаси билан нерв системаси фаолиятини мувофиқлаштириб боради.

Мис оксидланиш-қайтарилиш жараёнларида муҳим ролни ўйнайдиган кўпгина ферментлар ва оқсилларнинг жуда зарур таркибий қисмидир. Ферроксидаза (гем синтезида иштирок этувчи фермент) фаоллигига эга бўлган мультифункционал оқсил церулоплазмин, яллиғланиш ўткир фазасининг реактанти ролини ўйнайдиган ва липид мембраналарни пероксид оксидланишдан сақлайдиган супероксиддисмутаза таркибига киради.

Мис етишмовчилиги чала тугилган чақалоқларда, одам узоқ вақт парентерал йўл билан озиқланишга мажбур бўлганида, ичакдан сўрилиш издан чиққан маҳалларда кузатилади. Мис етишмовчилигига анемия, лейкопения бошланиб, неврологик симптоматика пайдо бўлади. Мис етишмовчилигига коллаген синтези, бунда суюклар мўрт бўлиб қолади, скелет шакли ўзгариб кетади (ҳайвонларда тасвирланган), шунингдек тери одатдан ташқари чўзилувчан, бўғимлар ортиқ даражада ҳаракатчан ва чиқишига мойил бўлиб қолади, бадан терисининг тузилиши айнайди (Элерс — Данлос синдроми). III типдаги коллаген, айниқса эластин синтезининг бузилиши йирик артерияларда аневризмалар юзага келишига олиб борадиган сабабдир.

Мис организмга ортиқча миқдорда кириб турадиган маҳалларда Вильсон касаллиги деб аталадиган гепатоцеребрал дистрофия бошланади, бу марказий нерв системаси тобора қўпроқ ўзгаришга учраб борадиган ирсий касаллик бўлиб, йирик тугуни жигар циррози билан бирга давом этиб боради.

Селен. Селенинг одам патологиясидаги роли селен етишмаслигидан Хитойда бошланган кардиомиопатия (Кешан касаллиги) тасвирланганидан кейин аниқланди. Бошқа мамлакатларда скелет мускуллари миопатияси тасвирланган. Селен етишмовчилиги одам узоқ вақт парентерал йўл билан озиқланган маҳалларда кузатилади. Селен глютационпероксидазанинг таркибий қисми бўлиб, худди витамин Е сингари липидларнинг пероксидланишида хужайрамембраналари заарланишига йўл кўймайди. Ҳайвонларда меъда ости безининг некроз ва фиброзга учраши, қон томирларининг заарланиши, ўсишнинг орқада қолиши ва репродуктив функция издан чиқиши тасвирланган.

Кешан касаллиги қўпроқ болалар ва ўсмирларда учрайди. Маълум жойларда муқаррар суръатда учраб турадиган (эндемик, фатал) миокардиопатия бўлиб, унга юрак иши маромининг бузилиши (аритмия), юракнинг катталашиб кетиши, миокардда фокал некрозлар бошланиши характерлидир, ана шундай ўзгаришлардан кейин юрак етишмовчилиги

бошланади. Асцит, жигарнинг жуда катталашиб кетиши, юрак бўшлиқларининг кенгайиб кетиши ва миокард гипертрофияси ҳам характерлидир. Гистологик текширишда кардиомиоцитларнинг ҳар ер, ҳар ерда лизисга учрагани аниқланади.

Темир — одам организмидаги энг кўп тарқалган микроэлементларнинг биридир. Организмга темир кириб турадиган асосий манбалар ловия, қора буғдой ёрмаси, жигар, гўшт, мева-сабзавотлар, нон ва нон маҳсулотлари.

Темир етишмаслигидан бўладиган анемиялар гипосидерознинг бирдан-бир кўриниши эмас, мутлақо. Чунончи, тил шиллик пардасининг атрофияси, Пламмер — Винсон синдроми ҳам тасвирланган. Тил шиллик пардаси атрофияси одатда ҳалқумга, хиқилдоқ шиллик пардаси ва овоз бойламларига ҳам ўтиб кетади. Бунинг натижасида одам овози бўғилиб, баъзида бутунлай чиқмай ҳам қолади. Пламмер — Винсон синдроми (ёки сидеропеник дисфагия) 20 фоиз ҳолларда учрайди. Бу синдромда қизилўнгачнинг мускулли қаватига ҳам ўтиб кетиши мумкин бўлган ўчоқли мемброноз яллиғланиш туфайли қизилўнгач чиндан ҳам торайиб қолади. Қизилўнгач шиллик пардаси юпқалашиб, ранги ўчади, қуруқ бўлиб қолади, қонаб туриши ҳам мумкин. Бемор темир препаратлари билан даволанадиган бўлса, сидеропеник дисфагия йўқолиб кетади.

Сидеропеник дисфагия рак олди ҳолати эканлигини ва 16 фоиз ҳолларда рак бошланишига олиб келишини таъкидлаб ўтиш керак.

Атрофик ринит бошланиши ҳам темир етишмовчилигига боғлиқ бўлади деб ҳисобланади. Атрофик ринитга хос ўзгаришлар устига баъзи ҳолларда озена (сассиқ димок) бошланади.

Назорат саволлари:

1. Токсик моддалар.
1. Физик омиллар.
2. Касбга алоқадор касалликлар.
3. Авитаминозлар.
4. Микроэлементозлар.
5. Тамаки таъсири.
6. Алкогол таъсири.
7. Дори воситаларни таъсири.

Фойдаланилган адабиётлар:

1. Robbins and Cotran. Pathologic basis of disease. 9th edition, 2015. USA.
2. Stein C, et al: The global burden of disease assessments—WHO is responsible?. PLoS Negl Trop Dis 2007; 1:e161.
3. Murray CJ, et al: Can we achieve Millennium Development Goal 4? New analysis of country trends and forecasts of under-5 mortality to 2015. Lancet 2007; 370:1040.
4. Jones KE, et al: Global trends in emerging infectious diseases. Nature 2008; 451:990.

5. Shea KM: Global climate change and children's health. *Pediatrics* 2007; 10:e1359.
6. McMichael AJ, et al: Climate change and human health: present and future risks. *Lancet* 2006; 367:859.
7. Iyanagi T: Molecular mechanism of phase I and phase II drug-metabolizing enzymes: implications for detoxification. *Int Rev Cytol* 2007; 260:35.
8. Bellinger DC: Very low lead exposures and children's neurodevelopment. *Curr Opin Pediatr* 2008; 20:172.
9. Guzzi G, La Porta CA: Molecular mechanisms triggered by mercury. *Toxicology* 2008; 244:1.
10. Parvez F, et al: Non-malignant respiratory effects of chronic arsenic exposure from drinking water in never-smokers in Bangladesh. *Environ Health Perspect* 2008; 116:190.
11. Kenfield SA, et al: Smoking and smoking cessation in relation to mortality in women. *JAMA* 2008; 299:2037.
12. Li CI, et al: Relationship between menopausal hormone therapy and risk of ductal, lobular, and ductal-lobular breast carcinomas. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev* 2008; 17:43.
13. Bamford NS, et al: Repeated exposure to methamphetamine causes long-lasting presynaptic corticostriatal depression that is renormalized with drug readministration. *Neuron* 2008; 58:89.
14. М. С. Абдулаходжаева . Патологик анатомия. 1-кисм, 499 б. Тошкент -2011.
15. М.А. Пальцев, Н.М. Аничков «Патологическая анатомия», 1-том, Общий курс, М., 2001 г.

5-мавзу: Биоэтикага кириш.

Режа:

1. Биоэтика таърифи, тарихи. Биоэтикани асосий принциплари ва моделлари, асосий муаммолари.
2. Инсонларда экспериментлар ўтқазиш ва информациялашган рухсатни тасдиқлаш.
3. Биоэтика фармацияда.
4. Евгеника ва биоэтика.
5. Эвтаназия муаммолари.
6. Репродуктив технологияларда этик муаммолар.

Таянч иборалар: биоэтика, эксперимент, пациент, дори воситалари, евгеника, эвтаназия, репродуктив технология.

5.1. Биоэтика таърифи, тарихи. Биоэтикани асосий принциплари ва моделлари, асосий муаммолари.

Исторически одним из первых механизмов, регулирующих человеческое поведение и взаимоотношения между людьми, явилась мораль. Мораль является, предметом

изучения особой научной дисциплины - этики, родоначальником которой в европейской мысли традиционно считается Аристотель. По мере усложнения общественных отношений в человеческом коллективе возникала насущная необходимость конкретизации тех или иных нравственных норм, правил применительно к реальным сферам повседневной жизни человека. Так стали появляться этико-прикладные исследования, формировавшие различные направления прикладной этики: политическая этика, журналистская этика, информационная этика (инфоэтика), этика бизнеса и т.д. Одним из главных ориентиров процесса совершенствования качества гуманизации и гуманитаризации в контексте Национальной программы подготовки кадров РУз является интеграция ценностей духовности и образования. Именно в сфере прикладных проблем возник этический бум. В чем его причины? Причины - в росте человеческих знаний и технологических возможностей.

Еще одна причина - опасность глобальных катастроф, вызванных вмешательством человека в природную среду и требующая нетрадиционных решений. Новые проблемы, новые масштабы проблем требуют новых решений.

Прикладная этика в широком смысле слова - это применение этических понятий и теорий к конкретным, сложным и часто очень драматическим ситуациям.

В узком смысле прикладная этика - событие, возникшее под давлением практики и приведшее к появлению отдельных видов прикладной этики (политической этики, экоэтики, биоэтики, журналистской этики и т.п.). Биоэтика, как новое направление, отличающееся от классической медицинской этики, появилась во второй половине XX века и стала бурно развиваться.

Термин «биоэтика» был введен в научный оборот Ван Ранселер Поттер (1911-2001) - известным американским врачом онкологом, ученым и гуманистом.

Само понятие "биоэтика" подразумевает область вопросов, рассматривающих отношение человека ко всему живому.

В результате развития в биоэтике сложилось два направления. Первое направление касается вопросов, рассматривающих нравственное отношение к человеческим существам, и здесь оно смыкается с медицинской этикой. Второе - этическое поведение человека по отношению к животным, а именно: вопросов использования животных в различных целях (как источник питания, сырье для промышленности, модель для медико-биологических исследований, объект для развлечения), здесь оно смыкается с этикой окружающей среды во всемирном масштабе.

По инициативе генерального директора ЮНЕСКО Федерико Майора было создано специальное подразделение ЮНЕСКО, в рамках которого работает Международный комитет по биоэтике (IBS International Bioethics Committee).

Проблемы традиционной этики.

Прежде всего, выделяют традиционную и современную этику, как различающиеся по проблематике и методологии. В традиционной этике выделяют различные направления в зависимости от того, какая категория выступает центральной, доминирующей: этика счастья (эвдемонизм, фелицитология), этика добродетели (аретеология, арете-добродетель), этика долга (деонтология), этика любви, этика сострадания, этика справедливости и т.д.

Главная характерная черта традиционной этики - ее нормативный характер. Рационально осмысленный разговор о ценностях обычно сопровождался попытками реализации этих ценностей, стремлением их превращения в нравственную норму. Ра-

циональное обоснование нравственной ценности содержало намерение превратить эту ценность в норму поведения. В основе традиционной этики лежит идея должно-го, поиск идеала, который можно и нужно воплотить в жизнь.

Таким образом, в традиционной этике моральные ценности выступают в качестве императивов (нравственных требований), а также в качестве идеалов и норм. Поэтому традиционная этика называется нормативной наукой. Классические философы - (этики Сократ, Аристотель, Спиноза, Кант) были одновременно великими просветителями и моралистами, которые учили человечество, как надо жить.

Другой специфический признак классификации этико-философских систем - качественная определенность предлагаемых нормативных программ. По этому критерию выделяются этика удовольствия (гедонизм), этика счастья (эвдемонизм), этика оправдания (кинизм), этика созерцания, этика долга, этика любви, этика сострадания, этика пользы (утилитаризм), этика героизма, этика разумного эгоизма, этика ненасилия, этика благоговения перед жизнью и др.

Биоэтика- новое мировоззрение, новая наука о милосердии.

В результате научно - технического прогресса сформировалось такое мировоззрение, когда человек и весь живой мир рассматриваются как средства или объекты манипулирования для достижения каких - либо научных целей. Опасность такого мировоззрения подтверждается такими примерами из истории, когда «во имя науки, общества» приносились в жертву человеческие жизни, здоровье. Сегодня очевидно, что необходимо новое мировоззрение, которое бы не противопоставляло человека природе, а способствовало бы формированию этического отношения к окружающему миру. В мире все более обостряется противоречие между использованием достижений научных знаний и интересами отдельных людей, сообществ. Формирование биоэтики явилось закономерной реакцией на сложившуюся ситуацию.

Биоэтика понимается как философское понятие, касающееся нравственной стороны поведения человека в контексте прикладной этики, рассматривающей отношение человека к различным живым формам, животным, как ответственность человека перед окружающими, как поведение и отношение человека к человеку.

Рассматривая этичность поведения и отношения человека к человеку, биоэтика смыкается с медицинской этикой - деонтологией. Как мировоззрение, биоэтика означает отношение человека к окружающему миру в целом, его представление об окружающем мире и своем месте в нем.

Вводя в научный оборот термин «биоэтика», В.Р.Поттер указывал на необходимость особого варианта экологической этики, которая смогла бы противостоять научно-техническому прогрессу, иногда весьма далекому от гуманности.

Термин «биоэтика» используется для обозначения междисциплинарных исследований моральных проблем биомедицины, прежде всего связанных с необходимостью защиты достоинства и прав пациентов, как часть прикладной этики, которая также представляет форму регуляции деятельности профессии не изнутри, а извне.

Принципы биоэтики.

Как известно, биоэтика возникла из соединения философии и медицины, превратилась в практическую философию (прикладную этику), дающую возможность мудрому врачу подняться до божественных высот при решении вопросов о жизни и смерти.

Биоэтика как научная дисциплина впитала в себя наработки методики социологии, психологии, социальной психологии, религиоведения, юриспруденции, менеджмента, педагогики и других медицинских и немедицинских дисциплин, имея свой объект- этические дилеммы медицинской практики, нравственные аспекты взаимоотношений врача и пациента.

Согласно определению Страсбургского симпозиума по биоэтике 1990 г., биоэтика - это область знаний, изучающая моральные, юридические, социальные проблемы, возникающие по мере развития медицины и биологии. Иными словами, это наука о критериях нравственного отношения к живому, это институт, защищающий интересы общества от агрессии науки, а также методология решения нравственных дилемм в области медицины, нашедшая применение в ежедневной практике медицинского работника и исследователя: Основная цель биоэтики - защита человека от возможных негативных воздействий медицины и биологии на его жизнь и здоровье.

Модели биоэтики

Одна из первых моделей медицинской этики - патернализм. Это такая модель отношений, когда врач выступает по отношению к больному не только как любящий отец, но как царь и бог, ибо в его руках - жизнь, здоровье, свобода, полноценность, счастье человека. Содержание профессиональной медицинской этики определяется такими принципами, как «приносить пользу», «не навреди», «вызывать доверие пациента», то есть направлено на регуляцию деятельности врача и называется «медицинской деонтологией».

В отношениях врач - пациент изначально заложено неравенство: знания, которыми обладает врач, дают ему власть над пациентом в той сфере, которая представляет для пациента особую ценность. Что касается пациента, то он перед врачом обнажен и физически, и эмоционально. Больной обеспокоен и растерян, он рассчитывает на помощь, находится в крайне зависимом положении, связанном, в том числе, с неопределенностью и риском. Мораль и право призваны выровнять это неравенство, связав врача определенными обязательствами и защитив пациента определенными правами. Сегодня существуют международные принципы медицинской этики, в том числе изложенные в Декларации о защите от пыток и других форм унижения человеческого достоинства (принята в 1982 году Ассамблеей ООН). Основные принципы медицинской этики, относящиеся к роли врачей в защите заключенных от пыток и других видов обращения и наказания, унижающих человеческое достоинство, сводятся к следующим:

Работники здравоохранения обязаны охранять физическое и психическое здоровье заключенных, обеспечивая их лечением такого же качества, что и лицам, не являющимся заключенными.

Врачи совершают преступление, если они участвуют или соучаствуют в пытках или других жестоких видах обращения и наказания.

Работники здравоохранения или врачи совершают преступление, если они: применяют свои знания и опыт для содействия допросу заключенных таким образом, что это может повлиять на их здоровье; удостоверяют, что состояние здоровья заключенных позволяет подвергать их любой форме обращения или наказания, которое может оказать отрицательное воздействие на их физическое или психическое здоровье.

- 4) Участие врача в любой процедуре смирительного характера является нарушением медицинской этики, если только оно продиктовано необходимостью охраны здоровья и безопасности заключенного.
- 5) Не может быть никаких отклонений от вышеизложенных принципов, ни на каких основаниях, включая чрезвычайное положение:
- Итак, основные принципы в медицинской этике выражаются в обязанностях врача. Главный акцент медицинской деонтологии связан с соблюдением врачом своих обязанностей перед больным, перед другими врачами, перед родственниками и близкими больного. Эти обязанности можно свести к следующим:
- а) оказывать всем нуждающимся квалифицированную помощь; б) делать это с чувством сострадания и уважения к человеческому достоинству; в) сохранять врачебную тайну; принимать самостоятельные решения исходя из принципа патернализма; г) не навреди; д) честно относиться к своим коллегам и добиваться разоблачения тех врачей, которые прибегают к обману и жульничеству, е) совершенствовать свои знания; ж) не проводить опыты на людях (на заключенных); з) обеспечивать медицинское обслуживание заключенных такого же качества, как и других людей; и) не принимать соучастия активного или пассивного - в пытках или других жестоких или унижающих человеческое достоинство мероприятиях; к) не участвовать в процедурах смирительного характера в отношении заключенного или задержанного.
- Основные принципы биоэтики выражаются не в обязанностях врача (как в медицинской этике), а в формулировке прав пациента:
1. Право на информацию, изложенную в понятном виде, письменно» Пациент должен иметь информацию о риске. Этот принцип отличается от врачебной тайны, поскольку предполагает информированность пациента.
- Больной имеет право принимать решение относительно своей судьбы, участвовать в принятии решения.
- Вместо патернализма, как основного принципа медицинской этики, вводится принцип автономии личности, основанный на уважении человеческого достоинства и свободного выбора больного;
- Главный принцип биоэтики: информированное согласие (informed consent).
5. Милосердие.
- Предпосылками появления биоэтики являются: упорная борьба против коммерционализации медицины, за соблюдение прав пациентов, а также интересов медиков, введение страховой медицины, законодательство, духовенство и другие религиозные управления и организации, этические кодексы, которые создавались в разных странах. Необходимость создания международных комитетов биоэтики, которые поставили бы преграду всем попыткам использовать достижения современной медицины в неблаговидных целях, использование бактериологического, химического, ядерного оружия и др.

5.2. Инсонларда экспериментлар ўтқазиш ва информациялашган рухсатни тасдиқлаш.

Всемирная организация здравоохранения (ВОЗ) и Всемирная медицинская ассоциация (ВМА), признавая существование различных этико-медицинских по-

зиций и морально-мировоззренческих ориентации, регулируют это сосуществование с помощью международных медико-этических кодексов и соглашений. Принципиальный характер по проблеме информированного согласия носят Лиссабонская Декларация о правах пациента (ВМА, 1981) и Декларация о политике в области обеспечения прав пациента в Европе (ВОЗ, 1994).

Нюрнбергский трибунал не ограничился наказанием преступников. В приговор был включен раздел, названный «Допустимые медицинские эксперименты», впоследствии он получил известность как «Нюрнбергский кодекс» и приобрел самостоятельное значение, став первым в истории международным документом, регламентирующим проведение медицинских экспериментов на человеке. В его преамбуле отмечалось: «Тяжесть имеющихся у нас улик заставляет сделать вывод, что некоторые виды медицинских экспериментов на человеке отвечают этическим нормам медицинской профессии в целом лишь в том случае, если их проведение ограничено соответствующими, четко определенными рамками».

Хотя «Кодекс» и был принят в форме судебного решения, он имел и имеет не столько юридическую, сколько этическую *силу*. Он включает десять принципов, из которых хотелось бы процитировать первый: «Абсолютно необходимым условием является добровольное согласие испытуемого». Это означает, что лицо, вовлекаемое в эксперимент, должно иметь обусловленную законом способность давать согласие; ситуация, в которой оно находится, должна позволять ему реализовать свободный выбор без влияния каких-либо элементов насилия, обмана, мошенничества, хитрости или других скрытых форм давления или принуждения; обладать знаниями и пониманием, достаточными для того, чтобы понять детали процедуры эксперимента и принять обдуманное решение.

Впоследствии понятие «информированного согласия» начинает использоваться в практике судопроизводства США и связывается с определенным порядком судебных разбирательств дел о возмещении вреда, причиненного небрежным лечением. В 50-60-х годах возникает сам термин *informed consent* и соответствующая ему практика признания обязанности врача сообщать пациенту о риске медицинского вмешательства, об альтернативных формах лечения, прежде чем он даст согласие на медицинское лечение. И если в 50-х годах информация носила профессиональный характер, то в 70-х годах для информации был введен «ориентированный на пациента» критерий (*patient-oriented*), согласно которому информация должна быть дана в общедоступной форме и включать три параметра: характеристику цели лечения, возможного риска и существующих альтернатив предлагаемому лечению.

5.3. Биоэтика фармацияда.

Существенной предпосылкой формирования биоэтики является идеология экологического Движения, которое возникает как ответ на угрозу для физического (природного) благополучия человека. Влияние экологического мышления на сферу биомедицины особенно усилилось после талидамидовской катастрофы 1966 (рождение детей без конечностей у матерей, принимавших во время беременности лекарственное средство талидамид в качестве снотворного). Эта трагедия способствовала радикальному изменению структуры взаимоотношений между наукой и практической медициной. Целью биомедицинской науки стала не только разработка новых терапевтически эффективных лекарственных средств или медицинских технологий,

но и предотвращение их побочных негативных воздействий. Достижению последней цели уделяется не меньше, а подчас и значительно больше времени и средств. В результате, резко возросло время между синтезом новой терапевтически активной субстанции и началом ее клинического использования. Если в начале 60-х оно составляло несколько недель, то в начале 80-х подскочило до 10 лет. Одновременно цена разработки увеличилась в 20 и более раз.

Проблемы безопасности и эффективности ЛС в контексте НДМ.

Проблемы безопасности и эффективности ЛС, диагностики, лечения, новых методов профилактики и т.п. связан с развитием новой области знаний в медицине и стремительным развитием информационных технологий - научно доказательной медициной (НДМ).

Развитию доказательной медицины за рубежом во многом способствовали успехи современных информационных технологий, и особенно биостатистики, благодаря чему стало возможным более оперативно и объективно оценивать качество медицинских решений и результатов научных исследований. Этому благоприятствовало и наличие многочисленных факультетов и отделений эпидемиологии и биостатистики в зарубежных медицинских вузах и центрах.

Систематизация зачаточных представлений ДМ была сделана в 1972 г. британским врачом А. Коクリном, которого можно назвать первым клиническим эпидемиологом. Основной целью доказательной медицины, что и следует из названия, является доказательство или опровержение предположения об эффективности какого-либо лечебного или диагностического метода у данной популяции больных

В конце 80-х годов в условиях бурного развития медико-биологических наук и опасности негативных последствий их практического применения Совет Европы принял решение о создании соответствующего общеевропейского документа. В 1993 г. Генеральная ассамблея Совета Европы приняла Конвенцию по защите прав и достоинства человека в связи с применением биологии и медицины. В настоящее время к этой конвенции присоединилось большинство европейских стран.

Одним из способов борьбы с этой тенденцией является вытеснение платной медицины системами ОМС (обязательное медицинское страхование) и национально-государственного здравоохранения. В последнее время этот процесс идет практически во всех развитых странах. В этих условиях биоэтика призвана защитить личность врача и пациента от негативных последствий воздействия современной медицины и фармации.

Комитет по биоэтике создан при МЗ РУз, который возглавляет академик Абдуллаходжаева М.С. Организован Национальный Комитет по Биоэтике Республики Узбекистан при Международном Фонде Ибн Сино в соответствии с предложением Национальной Комиссии Республики Узбекистан по делам ЮНЕСКО и Решением Правления Международного Фонда Ибн Сино. Национальный Комитет по Биоэтике Республики Узбекистан Международной программы ЮНЕСКО создан в целях содействия по "обеспечению принципа этических норм при проведении научно-исследовательских работ в медицине, биологии и фармацевтической отрасли промышленности, координации деятельности заинтересованных министерств и ведомств в решении этих проблем на региональном и международном уровнях.

Комитет по биоэтике при МЗРУз руководствуется Конституцией Республики Узбекистан, Законами РУз «Об охране здоровья граждан» (1996, с изменениями и до-

полнениями 1999, 2001) и «О лекарственных средствах и фармацевтической деятельности» (1997), далее принципами Хельсинской декларации (1996), доклада Бальмонта «Этические принципы и руководство по защите людей, подвергшихся исследованиям», Руководством по GCP (Good Clinical Practice), рекомендациями ВОЗа Комитетам по этике, проводящим экспертизу биомедицинских исследований (2000-2002 гг.), Законодательством РУз, а также положением о Комитете, утвержденным приказом РУз №370 от 10 июля 2000. Несмотря на демократический характер закона на РУз «Об охране здоровья граждан» (1) и внесенные изменения и дополнения, правовая разработка в аспекте включения проблем биоэтики нуждается в более фундаментальном подходе. Необходимо ставить вопрос о правовых основах биоэтики и гарантиях ее обеспечения в РУз.

Основные причины, приведшие к распространению НДМ: 1) Непредсказуемость клинической эффективности не только «новых» препаратов, но и препаратов, применяющихся многие годы, но не подвергшихся строгой оценке из-за сложности методических подходов; 2) координация усилий ученых и настоящая необходимость улучшения качества клинических решений, их достоверность и надежность, обеспечение экономически эффективного лечения, биоэтический контекст указанных вопросов, 3) появление компьютерных и информационных технологий и их использование в качестве инструментария самой НДМ; 4) формирование новой парадигмы клинического мышления, критический анализ и переход от традиционного подхода и мировоззрения к новому, как закономерный результат развития науки, клинической практики и общих тенденций развития общества.

Важной составляющей НДМ является экономический фактор. В ситуации нехватки средств, связанной с ростом расходов на здравоохранение, среди большого числа лекарственных препаратов необходимо выбрать именно те средства, которые обладают наиболее высокой эффективностью и лучшей переносимостью.

5.4. Евгеника в биоэтика.

Термин «евгеника» был впервые предложен в 1883 году видным английским антропологом, психологом и основоположником биометрии Ф. Гальтоном. Вот какое определение евгеники он тогда дал: «Изучение подлежащих общественному контролю влияний, могущих улучшить или ухудшить как физические, так и умственные качества грядущих поколений».

Отец евгеники - Дж. Меллер (США) мечтал населить Землю гениальными людьми, для этого он предлагал отбор лучших и стерилизацию худших. Генетическое улучшение наследственности может осуществляться двумя путями: запретительными мерами, то есть «негативной евгеникой» или стерилизацией; поощрительными мерами, то есть «позитивной евгеникой» или селекцией.

Какова судьба позитивной евгеники (цель которой - обогатить популяцию человека ценными наследственными задатками)? Планы улучшения биологической и генетической наследственности принимает разнообразные формы. Так, американец Роберт Грэхем организовал банк для хранения спермы, полученной от лауреатов Нобелевской премии. Предполагалось, что она будет использована для добровольного осеменения женщин, обладающих исключительными интеллектуальными способностями.

Этика геномики в международном контексте.

Благодаря бурному развитию во Второй половине прошлого века фундаментальных медико биологических наук произошел ряд крупных научных открытий и событий XX столетия, в том числе - практически закончено изучение структуры генома человека. Были открыты новые главы генетики - геномика и протеиномика, созданы соответствующие банки данных.

В 1993 г. Генеральная ассамблея Совета Европы приняла Конвенцию по защите прав и достоинства человека в связи с применением биологии и медицины (после существенных изменений текст был утвержден на заседании Парламентской ассамблеи СЕ в ноябре 1996г). Далее, Всеобщая Декларация о геноме человека и о правах человека, которая была утверждена (принята) на 29 - й сессии Генеральной конференции ЮНЕСКО 11 ноября 1997 г. единогласно всеми странами, входящими в эту организацию. Первый раздел Декларации "Человеческое достоинство и геном человека" открывается* статьей 1:

"Геном человека лежит в основе изначальной общности всех представителей человеческого рода, а также признания их неотъемлемого достоинства и разнообразия. Геном человека знаменует собой достояние человечества". Философский непререкаемый смысл этой статьи обосновывает одновременно и равенство, и разнообразие всех людей и каждого человека в человеческом сообществе. Ибо все человечество в течение миллиона лет развивалось, пользуясь "единой корзиной" генов, которые переливались в нисходящем ряду поколений, формируя бесконечное разнообразие индивидуальностей. Геном человека состоит, по данным на 2001 год, из 30 000 генов.

Генеральной конференцией ЮНЕСКО 11 ноября 1997 г. и затем Генеральной Ассамблей ООН в 1998 г. (резолюция A/RES/53/152). По мнению К. Мацууры, принцип свободного доступа к этой научной информации служит "ориентиром и для исследований и для применения на практике научных результатов при полном уважении достоинства и прав человека". Он подчеркнул, что его слова отражают мнение Международного комитета ЮНЕСКО по биоэтике, который возглавляет профессор Риоти Ида. И это абсолютно верно, ибо геном человека принадлежит всему человечеству. Им нельзя торговать!

Специальный раздел "Права соответствующих лиц" завершается статьей 7 о конфиденциальности: "Конфиденциальность генетических данных, которые касаются человека, личность которого может быть установлена, и которые хранятся или подвергаются обработке в научных или любых других целях, должна охраняться в соответствии с законом.

В разделе С "Исследования, касающиеся генома человека", сформулированы принципы защиты прав человека при проведении научно - исследовательской работы. Речь идет как бы о симметрии прав - с одной стороны, - права обследуемого больного или здорового человека, а с другой стороны, право исследователя заниматься наукой. "Никакие исследования, касающиеся генома человека, равно как и никакие прикладные исследования в этой области... не должны превалировать над уважением прав человека, основных свобод и человеческого достоинства отдельных людей или, в соответствующих случаях, групп людей. Не допускается практика, противоречащая человеческому достоинству, такая, как практика клонирования в целях воспроизведения человеческой особи". Речь идет не о запрете научных работ в области клонирования, изучения возможностей, открывающихся перед биоло-

гией и медициной на этом пути. Речь идет о запрете создания человека данным биотехнологическим способом. Ряд стран уже издал законы, запрещающие клонирование человека. Другие (США, Россия) временно, сроком на 5 лет,

«Этическая обоснованность исследований на стволовых эмбриональных клетках человека в большой степени зависит от статуса, который придается эмбриону». В этом документе называются три основных направления, которые признаются этически неприемлемыми: «а) ... использование эмбрионов человека для получения стволовых эмбриональных клеток в корне аморально; б) такое использование этически приемлемо лишь в определенных медицинских целях и при соблюдении ряда жестких условий; в) учитывая существующую опасность, связанную с этими исследованиями и возможными последствиями этического плана (в частности, опасность использования человеческого эмбриона в качестве инструмента исследований), исследования на стволовых эмбриональных клетках должны быть запрещены». Перспектива клонирования человека также весьма дебатируемая тема. Кое - кто все еще продолжает говорить о возможности клонирования в репродуктивных целях, в то время как оно было осуждено как Всеобщей декларацией по геному человека и нравам человека ЮНЕСКО (1977г.), квалифицирующей ее как практику, унижающую человеческое достоинство (ст. 11), так и национальными законодательствами многих стран. Однако, если международное сообщество продемонстрировало свой отказ от клонирования человека в репродуктивных целях как неприемлемое использование человеческого организма, то в отношении клонирования в терапевтических целях ряд вопросов остаются не решенными. Приемлемо ли такое клонирование, если оно позволяет лечить тяжелые или неизлечимые заболевания?

Еще один очень серьезный вопрос, порождаемый статусом генома человека, - кто является собственником генетической информации? Человек, предоставивший свой генетический материал? Ученый, открывший характеристику части этого материала? Исследователь, который нашел ему применение? Фирма, вложившая деньги в исследования?

В области пересадки органов и тканей этических проблем становится все больше. На уже стоящий перед биоэтикой вопрос о том, как избежать торговли человеческими органами (печень, почки, поджелудочная железа и пр.) и тканями (роговица, спинной мозг и др.), следует сегодня добавить и вопросы, связанные с пересадкой человеку чужеродных органов и тканей (в частности, органов генетически модифицированных животных) или проблемы трансгенеза животных, который позволяет пересаживать человеку¹ совместимые органы.

Тема пересадки органов и тканей возвращает нас опять к проблеме патентов.

5.5. Эвтаназия муаммолари.

Эвтаназия келтириб чиқарадиган муаммолар. Барча тараққий этган мамлакатларнинг қонунлари томонидан кафолатланган ҳуқуқлари ичида инсонларнинг яшаш ва саломат бўлиш ҳуқуқига эгалиги биринчи ўринда туради. Шу боис, кишилик жамиятининг аксарият қисми самимий равишда шифокорлар ўзининг касбий бурчидан келиб чиқсан холда яшаб кетишига умид бўлмаган барча беморларни ҳам қутқариши ва ҳаётга қайтариши лозим деб ҳисоблайди. Шу жойда

савол туғилади: рак касаллигининг охирги босқичида турган бемор, ёки бош мия фаолиятининг қайтариб бўлмас даражада бузилишига олиб келган узоқ давом этган асфиксия холатида туғилган чақалоқни нима бўлса ҳам ҳаётга қайтаришга уриниш қай даражада мантиққа ва инсонпарварлик тамойилларига тўғри келади ?

Оғир жароҳат олган инсоннинг яшаб кетишига умид бўлмаса, реанимация чораларини кўриш ҳар доим ҳам тўғри бўладими? Турган гапки, бундай ҳатти-харакатлар мантиққа зид. Агар bemорга ёрдам беришнинг бошқа имконияти қолмаса, Гиппократ қасамёди хиёнат қилмай, bemорни азоб-уқубатларидан имкон даражада ҳалос этиш учун шифокор қандай йўл тутмоғи лозим? Эвтаназия – (ҳаётни тўхтатиш) ўлим билан боғлиқ муаммони тиббий жиҳатдан ҳал қилувчи янги усул сифатида замонавий тиббий амалиётга кириб келмоқда. Бу холатни икки фактор юзага келтириб чиқармоқда: Биринчидан, тиббиётнинг, хусусан реаниматологиянинг ривожланиши натижасида ўлим холатларини бартараф этиш, яъни ўлим жараёнини боқариш имконияти. Иккинчидан, хозирги тараққий этган замонда маънавий қадриятларнинг ўзгариши ва –инсон ҳукуқлари тушунчасининг марказий ўрин эгаллаши. Тиббиёт ходимларининг касбий онгига қадриятларнинг ўзгариши жараёни кечмоқда: бир томондан ҳаёт ва ўлим оралиғида чорасиз ахволда қолиш, ва иккинчи томонда умумий дицивилизацион ижтимоий жараёнларга шерик бўлиб қолиш.

Тиббиёт ходимлари, юристлар, социологлар, психологлар томонидан олиб борилган мунозараларда яшаб кетишига умид бўлмаган bemорнинг ўлимини атайин тезлаштириш масаласига, хатто bemорнинг азоб-уқубатлардан ҳалос этиш мақсадида амалга оширилиши назарда тутилса ҳам, турлича ёндошилган. Инглиз файласуфи Фрэнсис Бэкон

(1561-1626) азоб-уқубатсиз осон, тинч ўлим тушунчаси сифатида –эфтаназия (грекча euthanasia, eu - яхши, thanatos -ўлим) терминини киритди. Совет Иттифоқи даврида ҳам эфтаназия масаласи мутахассислар ўртасида кенг қамровли мунозаларга сабаб бўлсада, кенг омма ўртасида мақсадли равишда асло муҳокама этилмаган. Эвтаназияга амалиётда рухсат берилишига қаратилган ҳаракат 1935 йилда бошланган бўлиб, бунга С.К.Миллард томонидан АҚШда –Эвтаназия жамияти ташкил этилиши туртки бўлди.

Актив эвтаназия қуйидаги шаклларда бўлиши мумкин:

- 1) –Рахимдиллик юзасидан ўлдириш-ўлаётган bemорни азоб-уқубатлардан ҳалос этишга шифокорнинг қурби етмаса (масалан, оғриқсизлантирувчи дорини катта дозада юбориш)
 - 2) ||Врач иштирокида ўз жонига суиқасд қилиш|| –яшаб кетишига умид бўлмаган bemор ўз жонига суиқасд қилишига врач ёрдам беради.
 - 3) –Актив эвтаназия- врач иштирокисиз ҳам рўй бериши мумкин, бунда bemор ўзининг ўлимини азоб-уқубатларсиз тезлаштиради, ўз ўзини ўлдиради.
- АКТИВ эвтаназия- том маънода, ҳақиқий эвтаназия бўлиб, яшаб кетиши мумкин бўлмаган bemорнинг ўлимини тезлаштириш ёки осонлаштириш мақсадида қандайдир дори-дармонлар ёки ҳатти-харакатларни амалга ошириш.

ПАССИВ эвтаназия- яшаб кетиши мумкин бўлмаган bemорнинг ҳаёти учун курашишдан воз кечиш, бунда ўлим холатини тезлаштиришга қаратилган ҳатти-харакатлар қилинмайди.

ТҮФРИДАН түгри эвтаназия - шифокор томонидан бемор умрини қисқартириш ниятида.

ТҮФРИДАН түгри бўлмаган — bemor ўлими врачнинг бошқа мақсадга қаратилган харакатлари оқибатида билвосита юзага келган.

ИХТИЁРИЙ – bemorни илтимисога кўра.

МАЖБУРИЙ - врач бу акт тўғрисида сўраши мумкин эди, ёки унга розилик бериши мумкин эди, лекин буни қилмади.

Хориж адабиётларда эвтаназияни одоб-аҳлоқ нуқтаи назаридан баҳолашга уринишлар мавжуд. Аксарият муаллифлар пассив эвтоназияни ёқлаб чиқсан, ва актив эвтаназиянинг ҳар қандай шаклини амалиётда кўллаш рад этилган. Лекин, қарама қарши фикрлар ҳам йўқ эмас.

Эвтаназияга альтернатива. Азоб-уқубатлари чидаб бўлмас даражада ва кунлари битганлиги боис оғир bemorлар ҳар доим алоҳида парваришга муҳтождирлар. Бундай парваришни ташкил этиш турли мамлакатларда турлича ҳал этилади ва иқтисодий имкониятлар, диний ва миљий урф-одатлар, қарияларни қадрлаш, ожиз ва оғир хаста инсонларга ёрдам кўрсатишга бўлган хоҳиш ва истакларга боғлиқ томонлари бўлади. Шу мақсадларда маҳсус даволаш муассасалари –хоспислар ташкил этилган бўлиб, у ерда оғир bemorлар азоб-уқубатда кунлари битишини кутиб ётмасдан, тўлақонли руҳий хотиржамлиқда даволанишларига имконият яратилади. Хоспис- том маънода амалий натижа бера оладиган альтернатив эвтаназиядир. Хоспис илк бор Англияда ташкил этилган бўлиб, хозирда 140 дан ортиқ шундай муассаса мавжуд. (1986 йилда улар сони 53 та бўлган).

5.6. Репродуктив технологияларда этик муаммолар.

Репродуктив технологияларнинг аҳлоқий муаммолари. Биоэтика – бу тиббиёт ходимлари ва биологларнинг bemorлар ва бутун кишилик жамияти олдидаги ижтимоий масъулияти тўғрисида фан бўлиб, қонунчилик ва жамиятдаги урф-одатлар ўртасидаги ўзига хос буфер бўлиб хизмат қилади.

Яна бир замонавий репродуктив технологиялардан бири –пробиркада уруғлантириш (in vitro fertilisatio), бошқача қилиб айтганда, — экстракорпорал уруғлантириш ва эмбионни кўчириш (ЭКОваЭК)дир. Аёл танасидан ташқарида уруғлантиришни амалга ошириш фикри XX асрда юзага келган, XX асрнинг 40-йилларида эса американлик олимлар –пробиркада уруғлантиришни амалиётда амалга оширдилар.

ЭКО ва ЭК ни кўллаш учун аёл мутлоқ бепушт бўлиши, яъни бачадон найдари ёки тухумдонлар бўлмаслиги лозим (тухумдонлар бўлмаганида донор тухум хужайралардан фойдаланилади). Амалиётдан маълумки, бачадонга яшовчанлик қобилияти юқорироқ бўлган ЭЧ лар XX киритилади, қолганлари йўқ қилинади. Бу холатда аҳлоқий муаммо мавжудми? Ҳа мавжуд, ва бу муаммо эмбрионнинг статуси билан боғлиқ. Йўқ қилинадиган эмбрионлар яшашага қобил бўлмасаларда, ағлоқий муаммоларни келтириб чиқаради. Чунки, бу масалага динларнинг муносабати турлича.

Репродуктив технологиялар келтириб чиқарадиган асосий аҳлоқий муаммо эмбрионнинг статуси билан боғлиқ, хусусан эмбрион ўз ривожланишининг қайси

даврида шахс сифатида яшаш ва қадр-қимматини ҳимоя қилиш хуқуқига эга бўла олади.

Хомила ривожланишининг қайси даврида -инсон юзага келади деган саволларга биоэтикага оид адабиётларда турлича жавоблар олиш мумкин, масалан, уруғланиш содир бўлиши билан; 14-кундан бошлаб, бунда табиий ривожланиш шароитларида хомила куртакларининг бачадонга имплантацияси рўй беради ва хомиланинг ўз хужайралари (-бирламчи чизик)хосил бўла бошлайди; 30-кундан бошлаб, бунда марказий асаб тизими шаклана бошлайди; 7-8-ҳафтадан бошлаб, бунда хомила ташқи таъсиротларни сеза бошлайди; 7 ойдан кейин, бунда хомилада сўриш рефлекси пайдо бўлади ва у она организмидан ташқарида яшаш қобилиятига эга бўлади. Мусулмон ахлининг тасаввурига кўра, хомила 4 ойгача, яъни фаришталар келиб унга абадий рухни пуллаб киргизмагунича, у -инсон бўла олмайди.

Суррагат оналиkkа ахлоқий ниқтаи назардан йўл қўйилиши.

Суррогат оналик масаласи юридик ва ахлок меъёrlари жихатидан нихоятда саёз кўриб чиқилган. Суррогат оналик бепушт жуфтликларни тан олинган янги -даволашғусулидир. Суррагат оналиknинг асл мохияти шундан иборатки, бунда хомилани ўз танасида кўтариб юрувчи аёл ва -бўлажак ота-онаси ўртасидаги ўзаро шартлашувга кўра аёл хомилани кўтариб юради ва бола туғилгач, уни -бўлажак ота-онасига топширади. -Анъанавий ёки -қисман шартлашувлар суррогат онанинг тухум хужайралари ва -бўлажак отанинг уруғларидан фойдаланишни назарда тутади. Агар суррагат оналик -тестацион -тўлиқ бўлса, бунда суррогат она билан бола ўртасида бирор бир генетик қариндош-уруғлик мавжуд бўлмайди. -Бўлажак ота-она гаметалари ёрдамида тайёр уруғлантирилган тухум хужайра(зигота) суррогат она бачадонига киритилади. Ҳавф-хатар даражаси юқорилиги боис, суррогат оналиknинг хар бир босқичини хуқуқий ва ҳълоқий жихатдан назорат қилиш талаб этилади.

Бола туғилишини тижоратга айлантирилиши масаласи. Конунчиликда -суррогат оналик хуқуқий жихатдан асосланган қатъий регламентга солинмаган. ВМА, умуман олганда, «суррагат оналик» масаласида позитив позицияни эгаллаган холда, Мадрид декларациясида (1987) «суррагат оналик» учун қатъий тиббий кўрсатмалар бўлиши хамда бу масала тижоратга мутлоқ алоқадор бўлмаслиги лозимлиги тўғрисида кўшимчалар киритган. Шу билан бирга ҳалқаро хукуқ асослари таъкидлайдики, оналиkkа алоқадор ҳар қандай воситачилик, хусусан -хомиладорликни кўтариб юришни тавсия этувчи тижоратга оид таклифлар учун жиноий жавобгарликка тортилади, ва эмбрион ва жинсий хужайралар билан савдо қилиш қатъиян ман этилади.

Соглашение о суррогатном материнстве может характеризоваться как «коммерческое» или «некоммерческое», то есть «альtruистическое». При коммерческом суррогатном материнстве суррогатная мать получает плату или какую-либо материальную выгоду вследствие оказания данной услуги. Альтруистическое или некоммерческое суррогатное материнство rife предполагает оплаты или материальной выгоды помимо оплаты расходов, связанных с беременностью, например, медицинского ухода.

IV. АМАЛИЙ МАШГУЛОТ МАТЕРИАЛЛАРИ

1-амалий машғулот: Касаллик ҳақида умумий таълимот.

Ишдан мақсад: Касалликни этиология ва патогенези аниқлаш, ривожланадаган компенсатор жараёнларни билиш. ХКК-10 бўйича касалликларни статистик аниқлашни билиш. Касалликларни морфогенез ва патоморфози тўғрисида маълумот бериш.

Масаланинг қўйилиши:

Касалликни этиологияси, патогенези, морфогенези ва патоморфози таърифлари, касалликлар классификацияси билан таништирилади.

Ишни бажариш учун намуна:

1. Касалликларни келиб чиқиш назариялар келтирилади.
2. Касалликларни этиологик факторларни таъсир этиш механизлари ёритилади.
3. Касалликда организмда ривожланадиган компенсатор жараёнлар аниқланади.
4. Касалликларни турли классификациялари келтирилади.
5. Касалликларни оқибатлари, асоратлари аниқланади.

Назорат саволлари:

1. –Касаллик, –этиология, –патогенез терминларни таърифини беринг.
2. Биологик омилларни таъсир этиш механизмлари қандай?
3. Химик омилларни таъсир этиш механизмлари қандай?
4. Физик омилларни таъсир этиш механизмлари қандай?
5. Касалликларни қанақа классификацияларини биласиз?
6. Касалликларни ХКК-10 бўйича синфларни келтиринг.

Фойдаланилган адабиётлар:

1. М. С. Абдуллаходжаева . Патологик анатомия. 1-кисм, 499 б. Тошкент -2011.
2. М.А. Пальцев, Н.М. Аничков «Патологическая анатомия», 1-том, Общий курс, М., 2001 г.
4. Международная статистическая классификация болезней, травм и причин смерти 10-го пересмотра, 1995 г.

2-амалий машғулот: Хужайра ва тўқималар шикастланиши.

Ишдан мақсад: Хужайра ва тўқималар шикастланиш сабабларини аниқлаш. Дистрофия, ривожланиш механизмлари, классификацияси. Паренхиматоз дистрофиялар, турлари, морфологияси, асоратлари ва оқибатларини билиш.

Масаланинг қўйилиши:

Хужайра ва тўқималар шикастланиш сабабларини аниқлаш. Дистрофия, ривожланиш механизмлари, классификацияси билан таништириш. Паренхиматоз дистрофияларни турлари, морфологияси, асоратлари ва оқибатларини аниқлаш.

Ишни бажариш учун намуна:

1. Хужайра ва тўқималар шикастланишининг бевосита сабаблари келтирилади.
2. Хужайранинг шикастланишга жавобан реакциялар турлари керсатилади.
3. Дистрофияларни классификациялари келтирилади.
4. Дистрофиялар ривожланиш механизмлари кўриб чиқилади.
5. Паренхиматоз дистрофиялар морфологияси, оқибатлари ва ахамияти ўрганилади.

Назорат саволлари:

1. Дистрофиянинг таърифини беринг.
2. Дистрофияларнинг классификацияларини келтиринг.
3. Дистрофиянинг ривожланиш механизмлари қандай?
4. Физик омилларни таъсир этиш механизмлари қандай?
5. Паренхиматоз дистрофиялар турларини келтиринг.
6. Паренхиматоз оқсилли дистрофияларни макро-микроскопик диагностикаси қандай ўтқазилади?
7. Паренхиматоз ёғли дистрофияларни макро-микроскопик диагностикаси қандай ўтқазилади?

Фойдаланилган адабиётлар:

1. Robbins and Cotran. Pathologic basis of disease. 9th edition, 2015. USA.
2. М. С. Абдуллаходжаева . Патологик анатомия. 1-кисм, 499 б. Тошкент -2011.
3. М.А. Пальцев, Н.М. Аничков «Патологическая анатомия», 1-том, Общий курс, М., 2001 г.

З-амалий машғулот: Компенсатор-мосланиш жараёнлар.

Ишдан мақсад: компенсатор-мосланиш жараёнларни турларини ва ахамиятини билиш, уларни макро- ва микроскопик диагностикасини ўтқазиши.

Масаланинг қўйилиши:

Компенсатор-мосланиш жараёнлар ажратилади; гиперплазия ва гипертрофия, атрофия, метаплазия ва дисплазия таърифлари келтирилади. Уларни макро- ва микроскопик кўринишлари ўрганилади.

Ишни бажариш учун намуна:

1. Компенсатор-мосланиш реакцияларни касалликларда ахамияти айтилади.

2. Компенсатор-мосланиш жараёнларни турлари. Уларни таърифи билан таништирилади.
3. Компенсатор-мосланиш жараёнларни хар бир турида келиб чиқадиган макро- ва микроскопик ўзгаришлар ўрганилади.

Назорат саволлари:

1. Компенсатор жараёнларни келтиринг.
2. Мосланиш жараёнларни келтиринг.
3. Гипертрофия, гиперплазия ва атрофия нинг таърифини беринг.
4. Компесатор реакциялар нимага йўнатилган?
6. Мосланиш реакциялар нимага йўнатилган?
7. Метаплазия ва дисплазия ахамияти кандай?

Фойдаланилган адабиётлар:

1. Robbins and Cotran. Pathologic basis of disease. 9th edition, 2015. USA.
2. М. С. Абдуллаходжаева . Патологик анатомия. 1-кисм, 499 б. Тошкент -2011.
3. М.А. Пальцев, Н.М. Аничков «Патологическая анатомия», 1-том, Общий курс, М., 2001 г.

4- амалий машғулот: Экологик патология.

Ишдан мақсад: Физик ва химик моддаларни токсиклиги. Атроф мухитни ифлосланиши. Тамаки ва алкоголни таъсиrlари. Дорилар билан шикастланиш. Озиқланишни етишмовчилиги (авитаминозлар).
Микроэлементозлар.

Масаланинг қўйилиши:

Ташқи мухитдаги физик омиллар таъсири, химик омилларни токсик таъсири; атроф мухитни ифлосланиши ва келиб чиқадиган касалликлар, тамаки ва алкоголни таъсиrlари ва уларни ахамияти.

Ишни бажариш учун намуна:

1. Физик ва химик омиллар турлари санаб ўтилади.
2. Физик омиллар таъсирида келиб чиқадиган касалликлар келтирилади.
3. Химик омиллар таъсирида келиб чиқадиган касалликлар келтирилади.
4. Тамаки махсулотлари ва улардаги захарли моддалар, организмда келиб чиқадиган ўзгаришлар ўрганилади.
5. Алкогол махсулотлари ва улардаги захарли моддалар, организмда келиб чиқадиган ўзгаришлар ўрганилади. Шикастланишга олиб келувчи дорилар келтирилади.
- 6.Хар бир дорини шикастлантириш механизmlари кўриб чиқилади.
- 7.Озиқланишни етишмовчилиги сабаблари айтилади.

8. Витаминларни биологик ахамияти ва авитаминозларда келиб чиқадиган патологиялар қўриб чиқилади.
9. Хаётий зарур бўлган микроэлементлар алмашинуви бузулишларида келиб чиқадиган патологиялар қўриб чиқилади.

Назорат саволлари:

1. Организмга таъсир этувчи физик омилларни келтиринг.
2. Организмга таъсир этувчи химик омилларни келтиринг.
3. Қандай касалликлар физик оимлар таъсирида ривожланади?
4. Қандай касалликлар химик омиллар таъсирида ривожланади?
5. Тамаки тутунида қанча ва қандай токсик моддалар бор?
6. Чекиш оқибатида қандай касалликлар ривожланиши мумкин?
7. Алкогол заарлантиси механизми қандай?
8. Шикастланишга олиб келувчи қандай дориларни биласиз?
9. Дорилар таъсирида қандай асоратлар келиб чиқиши мумкин?
10. Ёғда эрувчи витаминалар ва уларни биологик ахамиятини айтинг.
11. Сувда эрувчи витаминалар ва уларни биологик ахамиятини айтинг.
12. Хаёт учун зарур микроэлементларни келтиринг.

Фойдаланилган адабиётлар:

1. McMichael AJ, et al: Climate change and human health: present and future risks. Lancet 2006; 367:859.
2. Bellinger DC: Very low lead exposures and children's neurodevelopment. Curr Opin Pediatr 2008; 20:172.
3. Parvez F, et al: Non-malignant respiratory effects of chronic arsenic exposure from drinking water in never-smokers in Bangladesh. Environ Health Perspect 2008; 116:190.
4. Kenfield SA, et al: Smoking and smoking cessation in relation to mortality in women. JAMA 2008; 299:2037.
5. Robbins and Cotran. Pathologic basis of disease. 9th edition, 2015. USA.
6. Stein C, et al: The global burden of disease assessments—WHO is responsible?. PLoS Negl Trop Dis 2007; 1:e161.
7. Murray CJ, et al: Can we achieve Millennium Development Goal 4? New analysis of country trends and forecasts of under-5 mortality to 2015. Lancet 2007; 370:1040.
8. Jones KE, et al: Global trends in emerging infectious diseases. Nature 2008; 451:990.
9. Bellinger DC: Very low lead exposures and children's neurodevelopment. Curr Opin Pediatr 2008; 20:172.

10. Bamford NS, et al: Repeated exposure to methamphetamine causes long-lasting presynaptic corticostriatal depression that is renormalized with drug readministration. *Neuron* 2008; 58:89.
11. Li CI, et al: Relationship between menopausal hormone therapy and risk of ductal, lobular, and ductal-lobular breast carcinomas. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev* 2008; 17:43.
12. М. С. Абдуллаходжаева . Патологик анатомия. 1-кисм, 499 б. Тошкент -2011.
13. М.А. Пальцев, Н.М. Аничков «Патологическая анатомия», 1-том, Общий курс, М., 2001 г.
14. Авцын А.П. Микроэлементозы человека.- М.: Медицина, 1993.-495с.

5- амалий машғулот: Биоэтикага кириш.

Ишдан мақсад: Биоэтика таърифи, тарихи. Биоэтикани асосий принциплари ва моделлари, асосий муаммолари. Инсонларда экспериментлар ўтқазиш ва информациялашган рухсатни тасдиқлаш. Биоэтика фармацияда. Евгеника ва биоэтика. Эвтаназия муаммолари. Репродуктив технологияларда этик муаммолар.

Масаланинг қўйилиши:

Биоэтика таърифи, тарихи билан таништирилади, биоэтикани асосий принциплари ва моделлари, асосий муаммолари ёритилади.

Ишни бажариш учун намуна:

1. Биоэтика таърифи, тарихи билан таништирилади, биоэтикани асосий принциплари ва моделлари, асосий муаммолари ва ахамияти тўғрисида маълумот берилади.
2. Инсонларда экспериментлар ўтқазиш ва информациялашган рухсатни тасдиқлаш тартиби билан таништирилади.
3. Биоэтикани фармациядаги ахамияти келтирилади.
4. Эвтаназия муаммолари тўғрисида маълумотлар берилади.
5. Репродуктив технологияларда этик муаммолар тўғрисида маълумотлар берилади.

Назорат саволлари:

1. Биоэтика таърифини беринг.
2. Биоэтикани асосий принциплари қанақа?
3. Биоэтикани моделлари қандай?
4. Биоэтикани асосий муаммолари нимадан иборат?
5. Фармацияда биоэтикани ахамияти қандай?
6. Эвтаназия турларини айтинг.

Фойдаланилган адабиётлар:

1. Мухамедова З.М. Введение в биоэтику. – Ташкент, 2004.

КЎЧМА МАШГУЛОТ

Тиббий-биологик мутассисликларда замонавий диагностика усуллари: цитологик, гистологик, анатомик; микробиологик, вирусологик.

Строма-томир дистрофиялар, турлари, морфологияси, асоратлари, оқибатлари, ахамияти.

Некроз, ривожланиш механизмлари, клиник-анатомик турлари (инфаркт, гангrena, секвестр, ётоқ яра), оқибатлари, ахамияти. Апоптоз, ахамияти, механизми, морфологияси.

Атрофия, физиологик ва патологик, умумий ва маҳаллий. Гиперплазия, метаплазия, дисплазия. Регенерация.

V. КЕЙСЛАР БАНКИ

ВАЗИЯТЛИ МАСАЛА №1.

Сурункали алкоголли захарланишдан улган эркак беморни аутопсия қилғанда, күйидагилар аниқланди: кескин катталашган камқонли хамирсимон консистенцияли, сариқ рангдаги жигар. Бу препаратларни гематоксилин ва эозин билан буяганда гепатоцитлар цитоплазмасида хар хил улчамлардаги оптик буш вакуолалар аникланган.

Саволлар:

1. Бу қайси дистрофия тури?
1. Унинг ривожланиш механизлари қандай?
2. Бу дистрофиянинг ахамияти?
3. Вакуолалардаги моддани қайси бўйоқ билан аниклаш мумкин?

ВАЗИЯТЛИ МАСАЛА №2.

Хирургга ўнг товон тўқимаси қора рангда, қуруқ, аник чегараланган эркак мурожаат қилди. Хирург товон ампутациясини демаркация чизиги буйича қилишга қарор қилди.

Саволлар:

1. Беморда қандай жараен аниклади?
2. Бужараённи сабаблари қанақа?
3. Бужараённи механизми қандай?

ВАЗИЯТЛИ МАСАЛА №3.

Вирусли гепатит билан хасталанган bemorning биоптатини текширганда: юмалок шаклдаги эозинофил хосилалар (Каунсильман таначалари) топилди, улар электрон-микроскопик текширувда хужайра мемранаси билан уралган ва компакт жойлашган органеллалар тутувчи хужайралар парчалари, хамда ядролар парчалари куринишида.

Саволлар:

1. Бу таначалар қайси жараён натижасида пайдо бўлган?
2. Бу жараённи ахмиятлари қандай?
3. Бу жараённи қандай бошқарилади?
4. Бу жараённи некроздан фарқлари нимада?

ВАЗИЯТЛИ МАСАЛА №4.

Узоқ вақт сурункали гломерулонефрит билан хасталанган эркак мурдасини ёрганда: юрак вазни 450г., чап қоринча деворининг қалинлиги 2,5 см. Микроскопик миокардда хажми катталашган, қалинлашган йирик, гиперхром ядроли, хажми катталашган ва сони қўпайган цитоплазматик органеллалар билан кардиомиоцитлар ультраструктур жихатдан хам аникланган.

Саволлар:

1. Берилган морфологик күриниш миокардда қандай жараёндан далолат беради?
2. Бужараён қайси жараёнлар гурухига киради?
3. Бужараённи ривожланиш механизми қандай?

Мавзуларга топшириқлар

1-топшириқ.

“**Балиқ скелети**” техникасидан фойдаланилган ҳолда некрозни сабаларини аниқланг ва ечимини топинг.

Саволлар:

1. Некрозни таърифи.
2. Некрозни сабаблари (сабабларига ўора турлари).
3. Некрозни клиник-анатомик турлари.
4. Некрознинг оқибатлари ва ахамия.

2-топшириқ.

“**SWOT-тахлил**” усули ёрдамида регенерация жараёнини тахлил қилинг.

Саволлар:

1. Регенерация турлари.
2. Репаратив регенерация механизмлари (митозга нисбатан хужайралар турлари).
3. Регенерация ахамияти.
4. Регенерацияга таъсир этувчи омиллар.

3-топшириқ.

“**Вени диаграммаси**” техникасидан фойдаланиб некроз ва апоптозни таққосланг (диаграмма ва таблица шаклида келтиринг).

Саволлар:

1. Апоптоз таърифи.
2. Некроз ва апоптоз сабаблари.
3. Некроз ва апоптоз ахамияти.
4. Апоптозни тарқанлиги.

VI. МУСТАҚИЛ ТАЪЛИМ МАВЗУЛАРИ

Мустақил ишни ташкил этишнинг шакли ва мазмуни

Тингловчи мустақил ишни муайян модулни хусусиятларини ҳисобга олган холда қуидаги шакллардан фойдаланиб тайёраши тавсия этилади:

- меъерий хужжатлардан, ўқув ва илмий адабиётлардан фойдаланиш асосида модул мавзуларини ўрганиш;
- тарқатма материаллар бўйича маъruzalар қисмини ўзлаштириш;
- автоматлаштирилган ўргатувчи ва назорат қилувчи дастурлар билан ишлаш;
- маҳсус адабиётлар бўйича модул бўлимлари ёки мавзулари устида ишлаш;
- тингловчининг касбий фаолияти билан боғлиқ бўлган модул бўлимлари ва мавзуларни чуқур ўрганиш.

Мустақил таълим мавзулари:

1. Тарқатма материаллар бўйича маъruzalар қисмини ўзлаштириш.
2. Маҳсус адабиётлар бўйича фанлар бўлимлари ёки мавзулари устида ишлаш.
3. Янги техникаларни, аппаратураларни, жараёнлар ва технологияларни ўрганиш.
4. Фаол ва муаммоли ўқитиш услубидан фойдаланиладиган ўқув машгулотлари, case-study тузиш.
5. Масофавий (дистанцион) таълимни урганиш .
7. Мавзуларниниг биридан графикли организерларни тайерлаш.
8. Тестлар ва вазиятли масалалар тузиш (20 тадан кам эмас).

VII. ГЛОССАРИЙ

Термин	Ўзбек тилидаги шарҳи	Инглиз тилидаги шарҳи
«Патология»	Патологик жараёнларини ва касалликларни ўрганадиган илмий-амалий фан	Pathology is the science or the study of the origin, nature, and course of diseases
Касаллик	Одамни нормал хаёт фаолиятини патоген омиллар таъсирида бузилиши	Disease is a particular abnormal condition, a disorder of a structure or function, that affects part or all of an organism
Этиология	Касаллик ёки патологик жараённи келиб чиқиш сабаби	Etiology is the study of the causes of diseases or pathological processes
Патогенез	Касаллик ёки патологик жараённи ривожланиш механизми	Pathogenesis is the study of disease mechanisms or pathological processes
Морфогенез	Касалликдаги морфологик ўзгаришларни ривожланиш механизми	Morphogenesis is the mechanism of development of morphological changes in disease
Патоморфоз	Турли сабаблар таъсирида касалликни кечишини ўзгариши	Pathomorphosis is a change of the disease under the influence of different reasons
Дистрофия	Хужайра, тўъқималарни кайтар шикастланиши бўлиб, моддалар алмашинувини бузулиши туфайли уларнинг структурси ва функциясини бузилиши	Dystrophy is defined as the process and consequences of hereditary progressive afflictions of specific cells in one or more tissues that initially show a normal function
Некроз	Хужайра, тўқиманинг тирик организмда ўлиши	Necrosis is a death of cell or tissue in living body
Инфаркт	Билвосита қон томир билан боғланган некрозни клиник-анатомик тури	Infarction is a clinical and anatomical shape of necrosis due to insufficient blood supply
Гангrena	Ташқи мухит билан алокадор бўлган аъзо ва тўқималарни некрози	Gangrene is a necrosis of the tissues and organs, which are in contact with the external environment
Гипертрофия	Хужайра, аъзонинг	Hypertrophy is an in-

	размерлари, хажмини катааллашиши ва функциясими ортиши	crease in the size and function of cells and organs
Гиперплазия	Хужайра, аъзонинг структур компонентлари сонини ошиши. Хужайрада —органеллалар, аъзода- хужайра сони	Hyperplasia is an increasing the number of structural components or cells in the body. In the cells - it organelles in the body - cells
Атрофия	Хужайра, аъзонинг размерлари, хажмини кичиклашиши ва функциясими пасайиши	Atrophy is a size reduction atrophy and functions of cells and organs
Метаплазия	Бир гистологик тўқима ичида хужайрани бир туридан бошқа турига ўтиши	Metaplasia is the transformation of one type of cell into another cell within the same type of tissue
Дисплазия	Хужайларни ўсиши ва дифференцировкаланишини бузилиши	Dysplasia is a violation of differentiation and maturation of cells
Регенерация	Тўқима, аъоларни қайта тикланиши	Regeneration is the re-growth of lost tissues or organs in response to injury.
Репарация	Тўқима, аъзоларни шикастлангандан кейин тикланиши	Reparation is the restoration of tissue architecture and function after an injury
Компенсатор жараён	Хужайра, аъзоларни ўз функциясими тикишга йўнатилган жараён	Compensatory processes that use the body's reaction to injury, consisting in the reimbursement of the functions of damaged tissues and organs due to the undamaged organs and tissues
Мослашув жараён	Ташки ёки ички патоген омиллар таъсирига хужайра, аъзоларни ўз тузилиши ва функциясими мослаши	Adaptation process is a general reaction of the organism to the action of extreme factors external or internal environment that provides increased resistance of the organism and its adaptability to

		changing conditions of existence.
Экологик патология	Экологик омиллар таъсирида ривожланадиган касаллик ёки патологик жараён	Environmental Pathology - exploring the development of disease or pathological processes under the influence of environmental factors
Евгеника	Келажак авлоднинг жисмоний ва ақлий сифатларини ижобий ёки салбий томонга ўзгартириши мумкин бўлган, ва жамият назорат қила оладиган омилларни ўрганиш	Study subject to public control influences that could improve or worsen both physical and mental quality of future generations
Эвтаназия	Беморни ўз хоҳши билан ўлимни танлаш	Euthanasia is the patient's consent to the voluntary extinction
Биоэтика	"биоэтика" тушунчаси инсонни хамма тирикларга бўлган муносабатини кўриб чиқадиган саволлар сохаси дуб чунилади	"Bioethics" refers to the area of issues addressed human attitude towards all living things

VIII. АДАБИЁТЛАР РЎЙХАТИ

Махсус адабиётлар:

1. Robbins and Cotran. Pathologic basis of disease. 9th edition, 2015. USA.
2. Stein C, et al: The global burden of disease assessments—WHO is responsible?. PLoS Negl Trop Dis 2007; 1:e161.
3. Murray CJ, et al: Can we achieve Millennium Development Goal 4? New analysis of country trends and forecasts of under-5 mortality to 2015. Lancet 2007; 370:1040.
4. Jones KE, et al: Global trends in emerging infectious diseases. Nature 2008; 451:990.
5. Shea KM: Global climate change and children's health. Pediatrics 2007; 119(1):e1359.
6. McMichael AJ, et al: Climate change and human health: present and future risks. Lancet 2006; 367:859.
7. Iyanagi T: Molecular mechanism of phase I and phase II drug-metabolizing enzymes: implications for detoxification. Int Rev Cytol 2007; 260:35.
8. Bellinger DC: Very low lead exposures and children's neurodevelopment. Curr Opin Pediatr 2008; 20:172.
9. Guzzi G, La Porta CA: Molecular mechanisms triggered by mercury. Toxicology 2008; 244:1.
10. Parvez F, et al: Non-malignant respiratory effects of chronic arsenic exposure from drinking water in never-smokers in Bangladesh. Environ Health Perspect 2008; 116:190.
11. Kenfield SA, et al: Smoking and smoking cessation in relation to mortality in women. JAMA 2008; 299:2037.
12. Li CI, et al: Relationship between menopausal hormone therapy and risk of ductal, lobular, and ductal-lobular breast carcinomas. Cancer Epidemiol Biomarkers Prev 2008; 17:43.
13. Bamford NS, et al: Repeated exposure to methamphetamine causes long-lasting presynaptic corticostriatal depression that is renormalized with drug readministration. Neuron 2008; 58:89.
14. М. С. Абдуллахаджаева . Патологик анатомия. 1-кисм, 499 б. Тошкент -2011.
15. Авцын А.П. Микроэлементозы человека.- М.: Медицина, 1993.-495с.
16. М.А. Пальцев, Н.М. Аничков «Патологическая анатомия», 1-том, Общий курс, М., 2001 г.
17. Мухамедова З.М. Введение в биоэтику. – Ташкент, 2004.
18. Povzun -Общая патология» Микрофотографии, 2007 г.
19. Международная статистическая классификация болезней, травм и причин смерти 10-го пересмотра, 1995 г.
20. Милягин В.А. «Норма в медицинской практике»/ справоч пособие. - М.: Медпресс-информ, 2006 г.

Интернет сайлари

1. [www.Patology.com.uz.](http://www.Patology.com.uz)
2. www. Ziyonet. uz
3. www. edu. Uz
4. Infocom.uz электрон журнали: www.infocom.uz
5. Ўзбекистон Республикаси Президентининг Матбуот маркази сайти:
www.press-service.uz
6. Ўзбекистон Республикаси Давлат Ҳокимияти портали: www.gov.uz
7. Axborot-kommunikatsiya texnologiyalari izohli lug'ati, 2004, UNDP DDI: Programme www.lugat.uz, www.glossaiy.uz
8. Ўзбек интернет ресурсларининг каталоги: www.uz