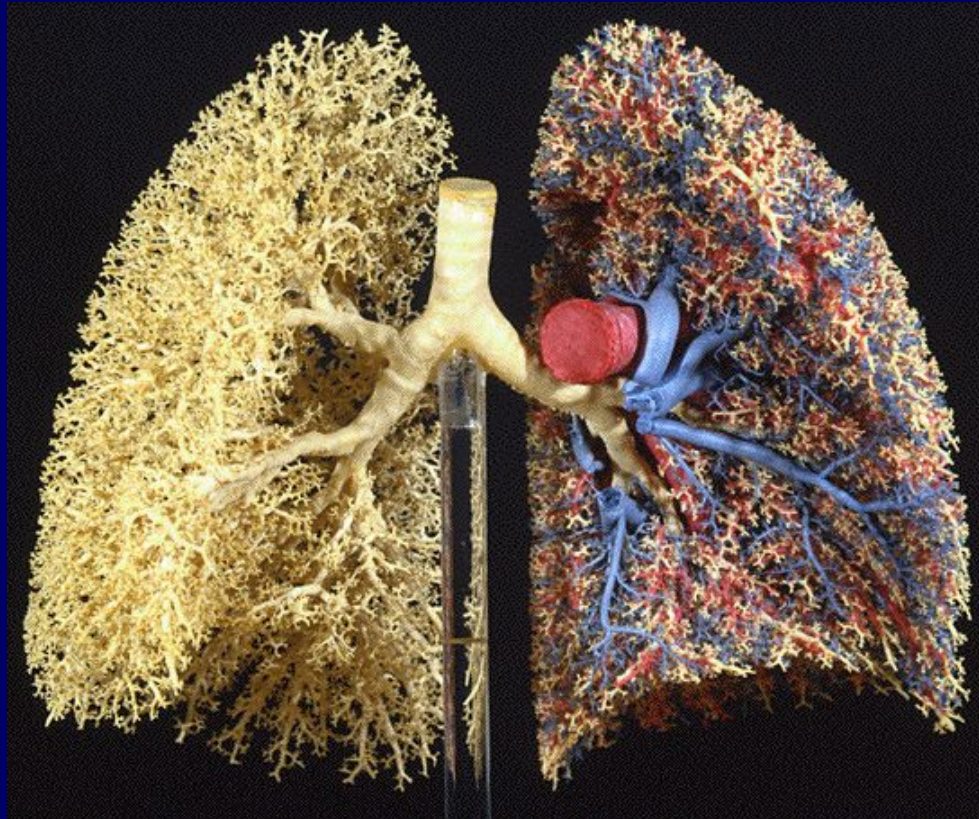


ПАТОФІЗІОЛОГІЯ ЗОВНІШНЬОГО ДИХАННЯ



Лектор – Досенко Віктор Євгенович,
д.м.н., професор кафедри патофізіології НМУ ім. О.О.Богомольця,
провідний науковий співробітник відділу загальної та молекулярної
патофізіології Інституту фізіології ім. О.О.Богомольця НАН України

Недостатність дихання – неспроможність легеневого апарату забезпечувати нормальний газовий склад крові

ГІПОКСЕМІЧНА

$pO_2 < 55 \text{ mm Hg}$

ГІПЕРКАПНІЧНА

$pCO_2 > 45 \text{ mm Hg}$

ЗМІШАНА

$pO_2 < 55 \text{ mm Hg}$
 $pCO_2 > 45 \text{ mm Hg}$

КЛАСИФІКАЦІЯ НЕДОСТАТНОСТІ ДИХАННЯ

ВЕНТИЛЯЦІЙНА

- обструктивна
- рестриктивна
- дисрегуляторна

ПЕРФУЗІЙНА

ДИФУЗІЙНА

ЗМІШАНА



ХРОНІЧНІ ОБСТРУКТИВНІ ЗАХВОРЮВАННЯ ЛЕГЕНЬ (ХОЗЛ): ХРОНІЧНИЙ БРОНХІТ ТА ЕМФІЗЕМА ЛЕГЕНЬ





Алельний поліморфізм – феномен, що визначає генетичну гетерогенність популяції та генетичну індивідуальність кожної людини
~ 30 млн. поліморфізмів
Кожний ген може бути представлений у більш ніж 1000 варіантах

MMP-1, 2, 9, 12

Альфа-1 інгібітор протеїназ

TIMP ?

Еластин ?

Еластаза ?

**Мікросомальна
епоксид-
гідроксилаза**

Динейн ?

ІЛ-1

CFTR

ІЛ-6

Каталаза

ІЛ-8

**Глютатіон
трансфераза**

RANTES

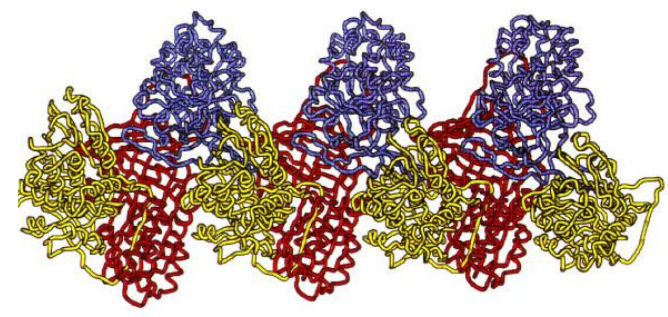
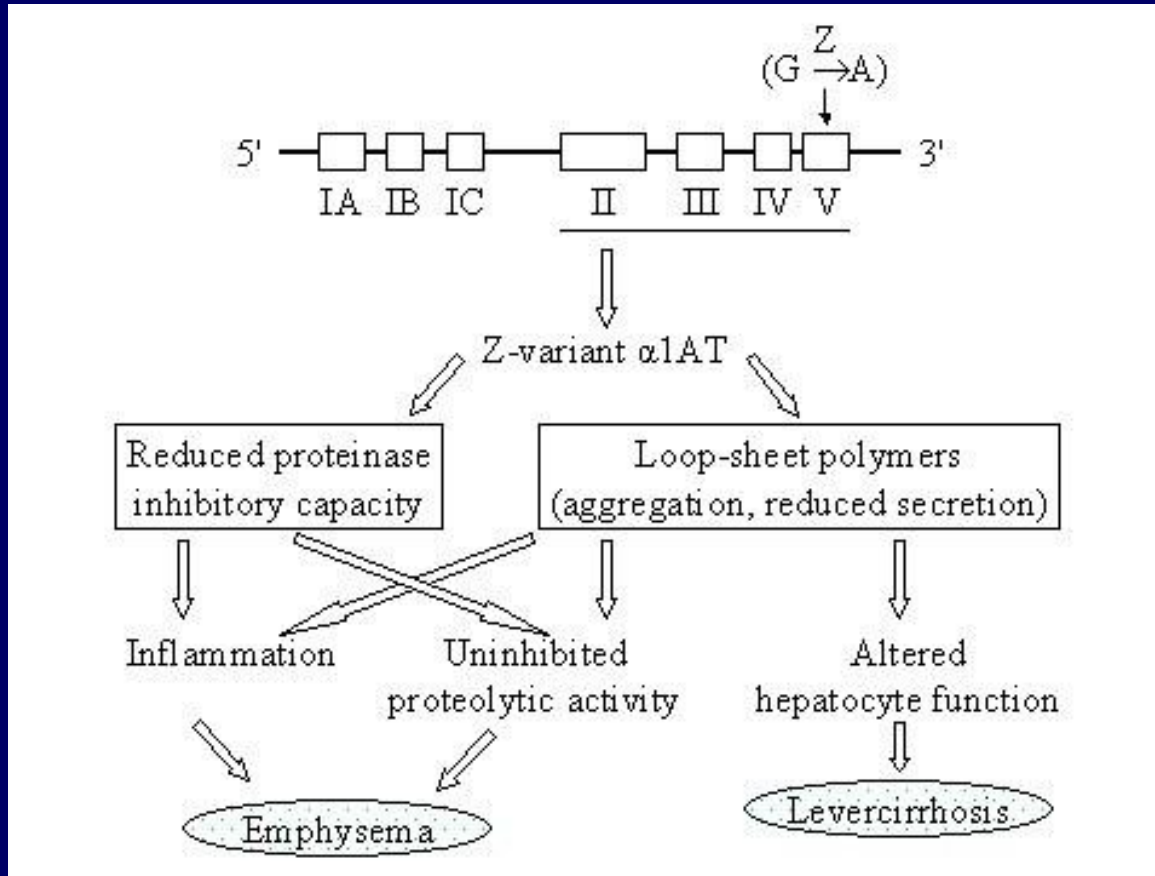
β 2-адренорецептор

Гем-оксигеназа-1

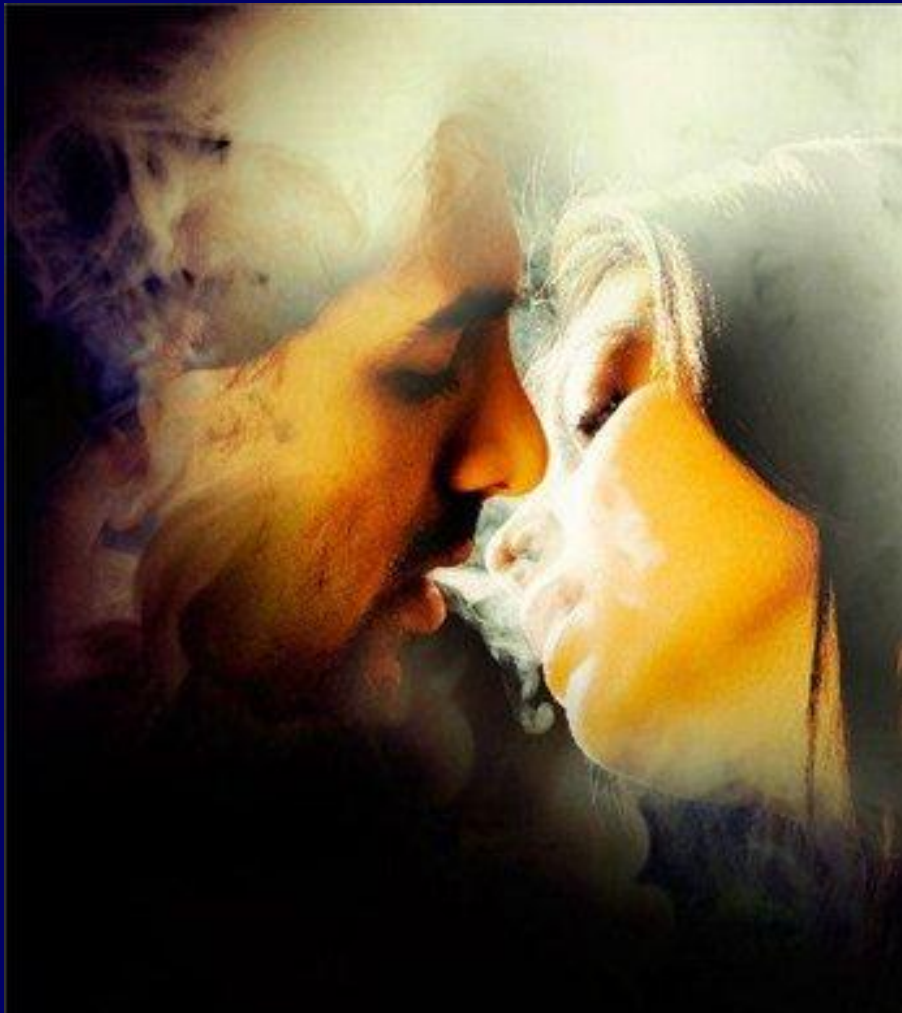
**Нікотинний
рецептор**

**ХРОНІЧНИЙ БРОНХІТ ТА
ЕМФІЗЕМА ЛЕГЕНЬ ЯК
ПОЛІГЕННІ
ЗАХВОРЮВАННЯ**

ДЕФІЦИТ АЛЬФА-1 ІНГІБІТОРУ ПРОТЕЇНАЗ В ЕТІОЛОГІЇ ЕМФІЗЕМИ ЛЕГЕНЬ



Частота – 1 випадок на 1700 – 2500 новонароджених



EROS INTERNATIONAL PRESENTS

 **NO SMOKING**

BIG
SCREEN

A BIG SCREEN ENTERTAINMENT PVT.LTD. & VISUAL BRANDVAJ PICTURES PVT.LTD. PRODUCTION

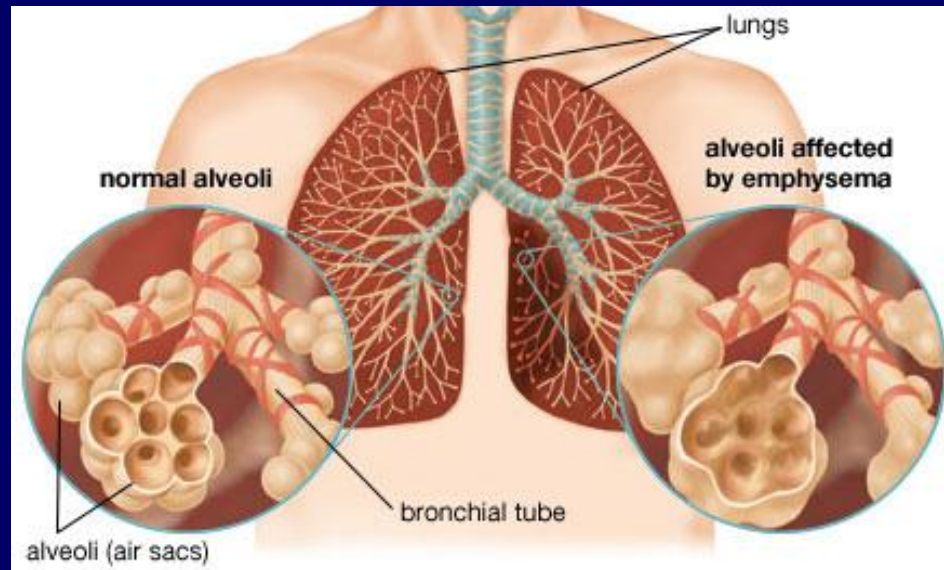
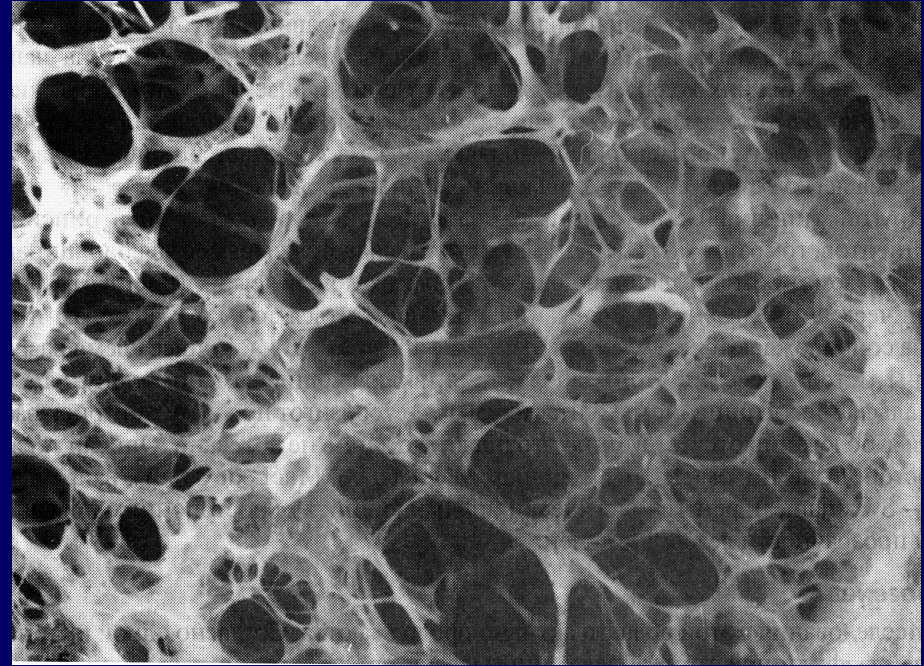
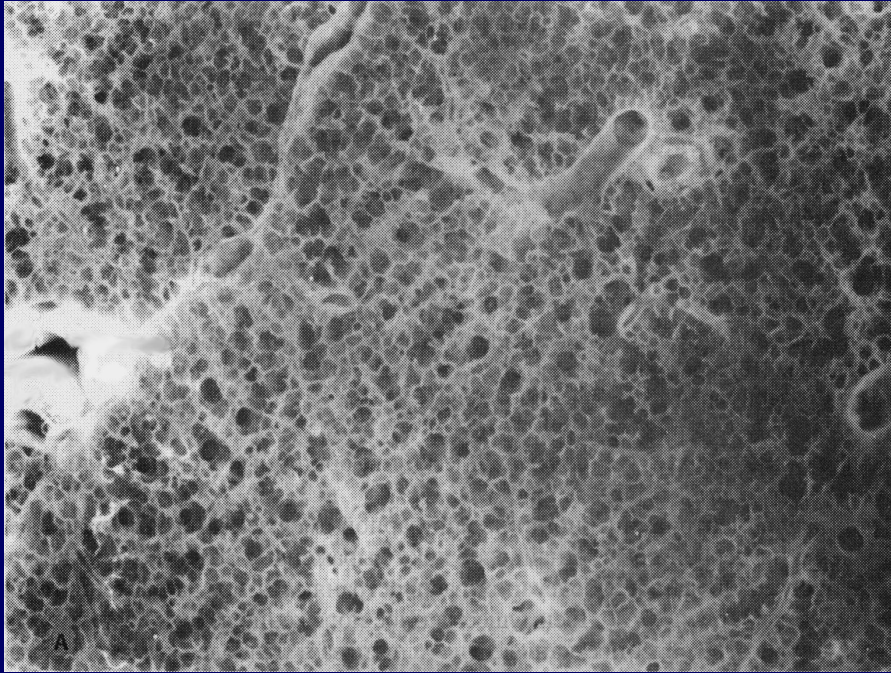
EROS
INTERNATIONAL

DIRECTED BY ANURAG KASHYAP PRODUCED BY CHIRAG MANGAL VISUAL BRANDVAJ MUSIC BY CHIRAG MANGAL CO-PRODUCED BY EROS INTERNATIONAL WWW.NO-SMOKING-THE-FILEM.COM





ЕМФІЗЕМА ЛЕГЕНЬ



ЕЛАСТОЛІТИЧНА КОНЦЕПЦІЯ РОЗВИТКУ ЕМФІЗЕМИ ЛЕГЕНЬ

ІНГАЛЯЦІЯ ТОКСИЧНИХ РЕЧОВИН

АКТИВАЦІЯ ЕЛАСТОЛІТИЧНИХ
ФЕРМЕНТІВ (ЕЛАСТАЗИ,
МАТРИКСНИХ МЕТАЛОПРОТЕЇНАЗ
(ММР))

ІНАКТИВАЦІЯ
АЛЬФА-1 ІНГІБІТОРУ ПРОТЕЇНАЗ

СПАДКОВИЙ ДЕФЦИТ
АЛЬФА-1 ІНГІБІТОРУ ПРОТЕЇНАЗ

ПОРУШЕННЯ БАЛАНСУ МІЖ
ЕЛАСТАЗОЮ ТА ЇЇ ІНГІБІТОРАМИ

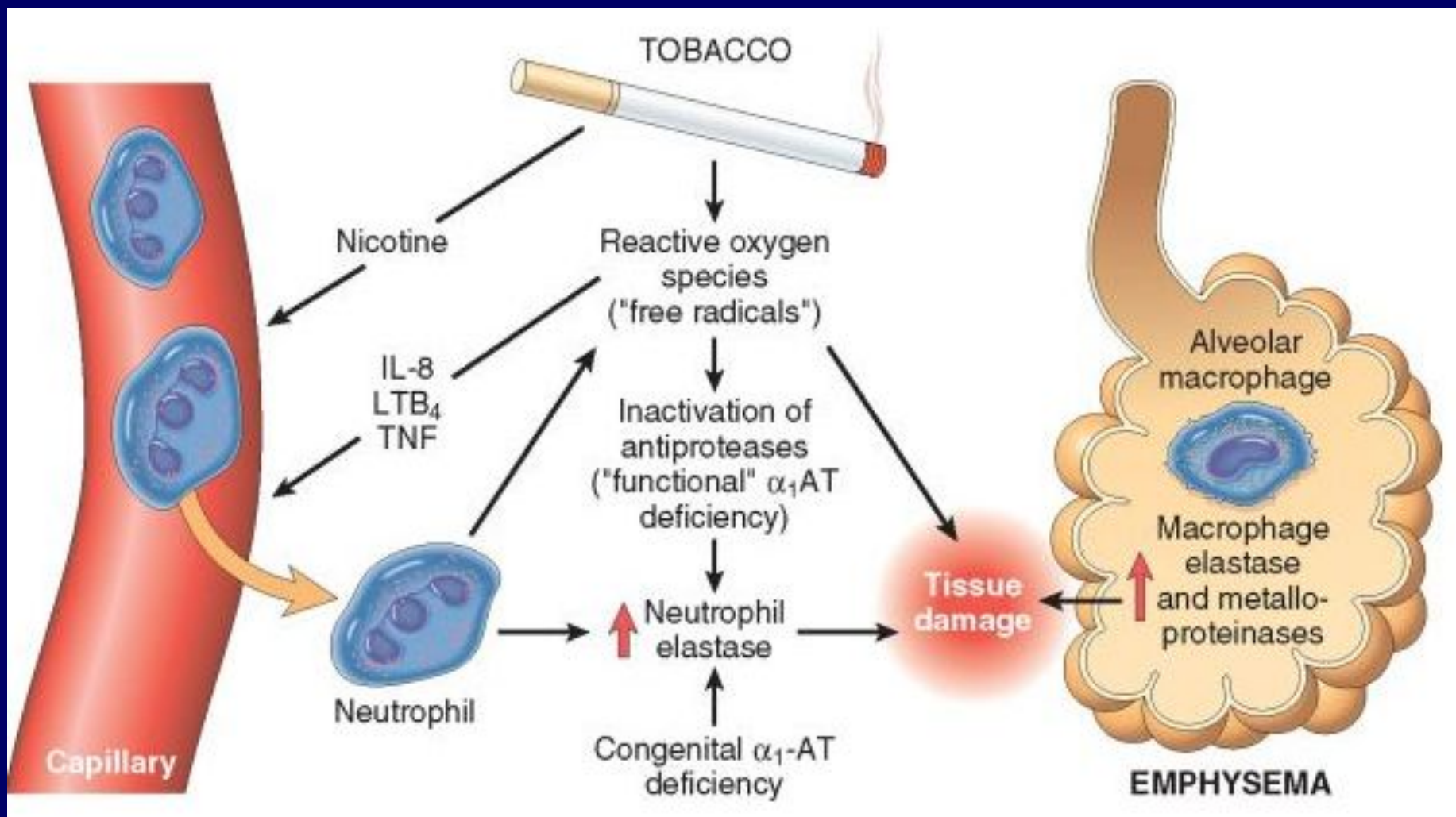
РУЙНУВАННЯ ЕЛАСТИЧНИХ СТРУКТУР ЛЕГЕНЬ

ПОРУШЕННЯ БАЛАНСУ МІЖ ПРОДУКЦІЮ
ЕЛАСТИНУ ТА ЕЛАСТОЛІЗОМ

ЗМЕНШЕННЯ ПРОДУКЦІЇ ЕЛАСТИНУ
З ВІКОМ

ЗБІЛЬШЕННЯ ПРОДУКЦІЇ ЕЛАСТАЗИ
З ВІКОМ

ЕЛАСТОЛІТИЧНА КОНЦЕПЦІЯ РОЗВИТКУ ЕМФІЗЕМИ ЛЕГЕНЬ



КЛІТИННІ МЕХАНІЗМИ ХРОНІЧНИХ ОБСТРУКТИВНИХ ЗАХВОРЮВАНЬ ЛЕГЕНЬ

МАКРОФАГИ: міграція, секреція еластази, руйнування еластину, продукція цитокінів

T-ЛІМФОЦИТИ (CD8⁺): міграція, гранзим-індукований цитоліз альвеолоцитів з порушеним антигенним гомеостазом

НЕЙТРОФІЛЬНІ ГРАНУЛОЦИТИ: міграція, секреція еластази, руйнування еластину

ЕОЗИНОФІЛИ: міграція, інактивація медіаторів запалення, секреція протеїназ, руйнування еластину

ЕНДОТЕЛІЙ ЛЕГЕНЕВИХ КАПІЛЯРІВ: зменшення продукції факторів росту (VEGF, PDGF та ін.) для альвеолоцитів

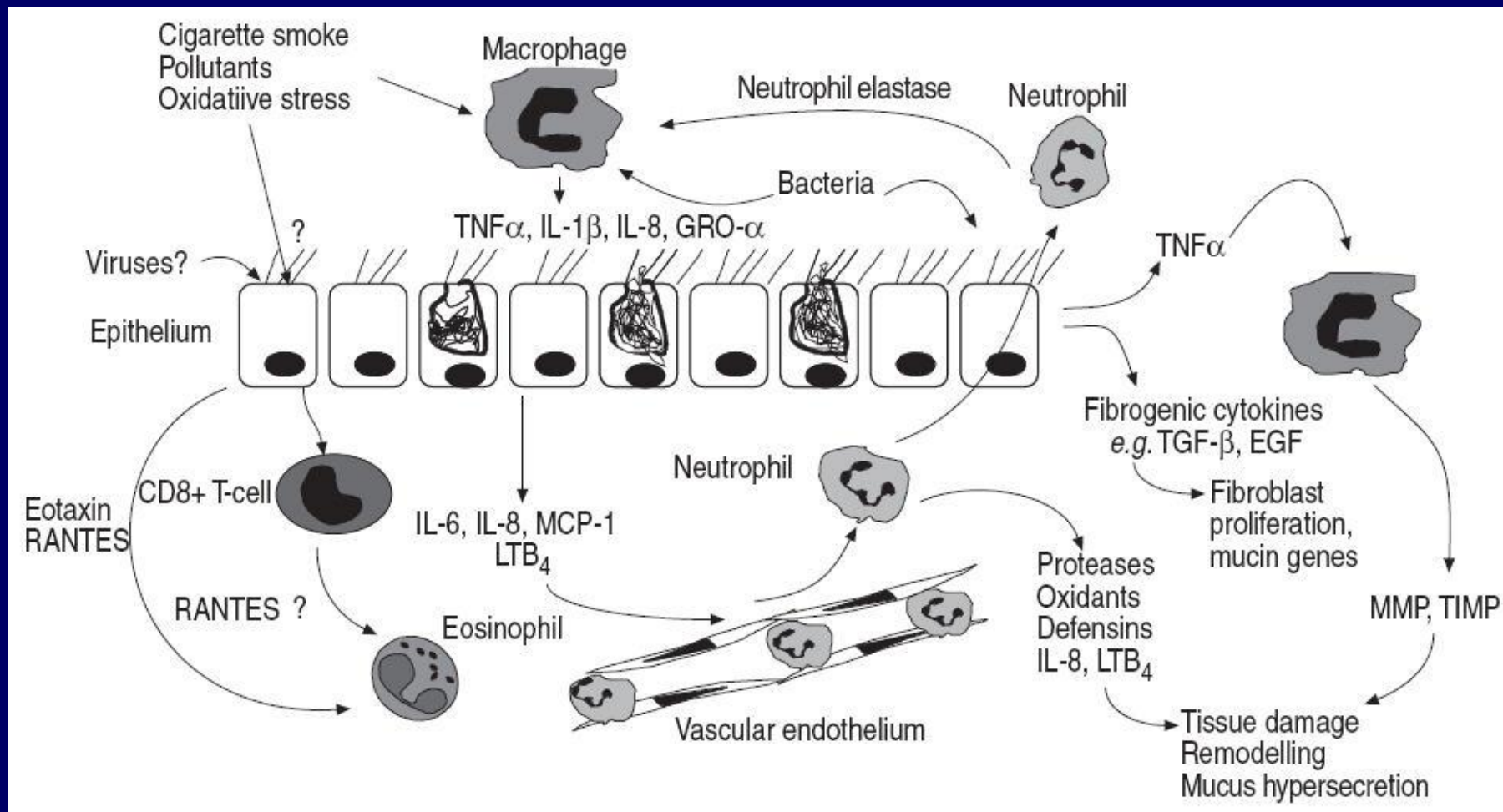
АЛЬВЕОЛОЦИТИ: апоптотична загибель

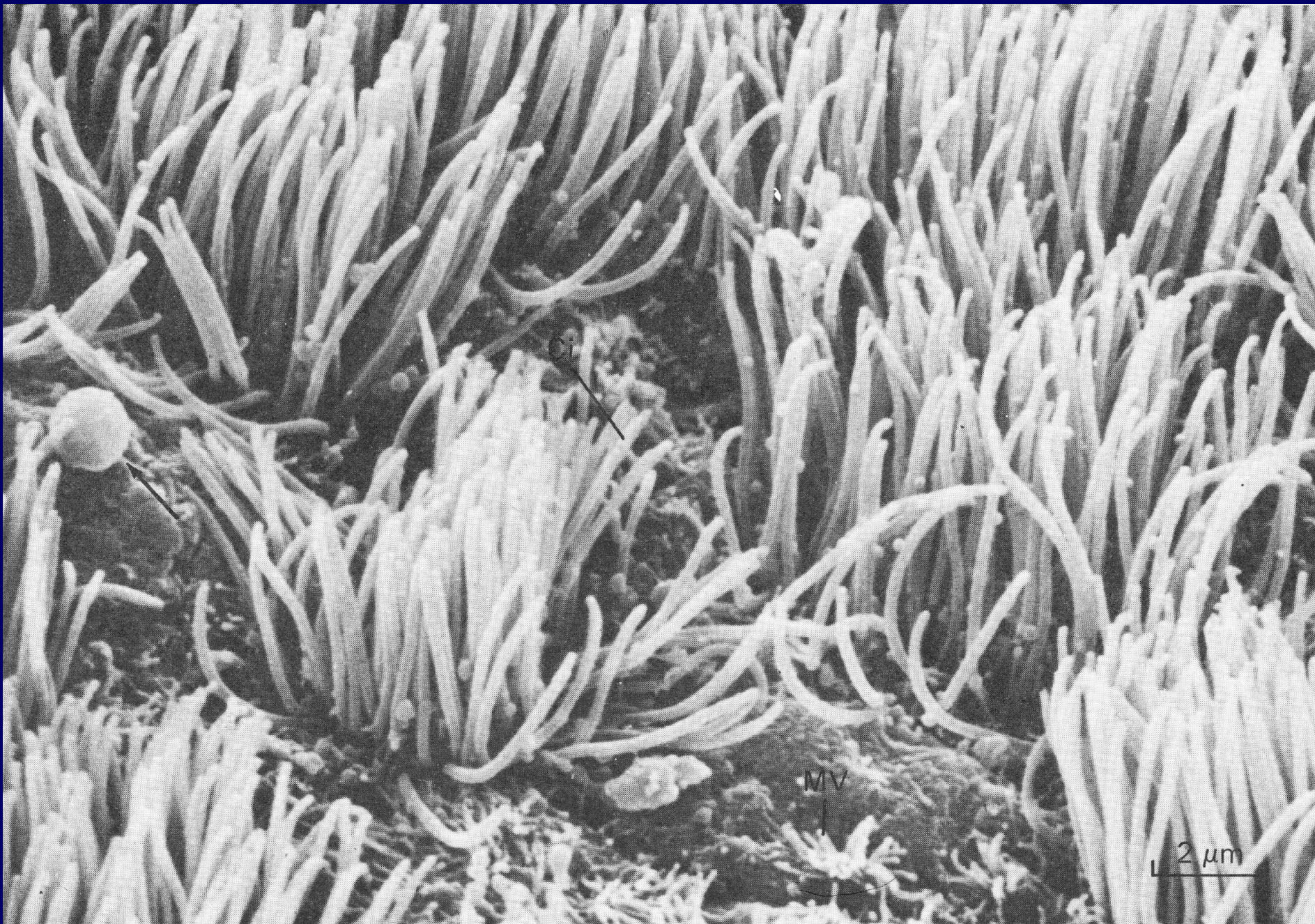
ГЛАДЕНЬКОМ'ЯЗОВІ КЛІТИНИ БРОНХІВ: проліферація, гіпертрофія, гіперскоротливість, звуження повітроносних шляхів

БОКАЛОВИДНІ КЛІТИНИ: проліферація, метаплазія, продукція слизу, закупорка бронхів

ВІЙЧАСТІ КЛІТИНИ: загибель, метаплазія у багат шаровий епітелій

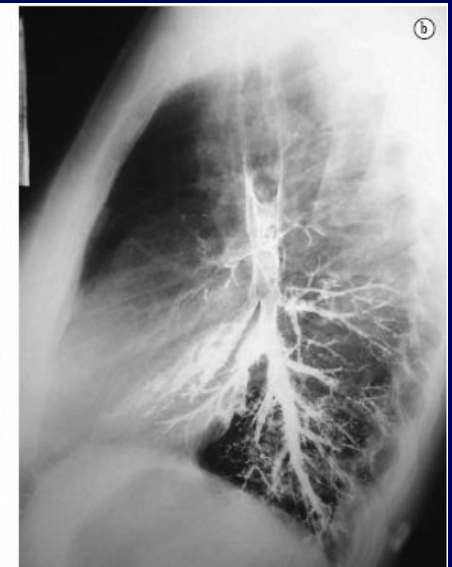
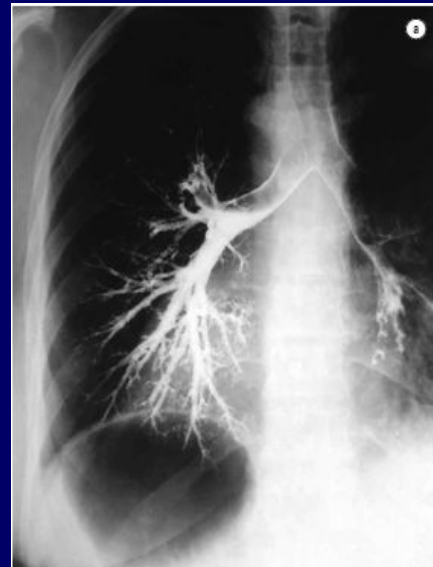
МЕДІАТОРНІ ВЗАЄМОДІЇ В ПАТОГЕНЕЗІ ХРОНІЧНИХ ОБСТРУКТИВНИХ ЗАХВОРЮВАНЬ ЛЕГЕНЬ





ПОРУШЕННЯ МУКОЦИЛІАРНОГО ТРАНСПОРТУ

Синдром нерухомих війок (синдром Картагенера)



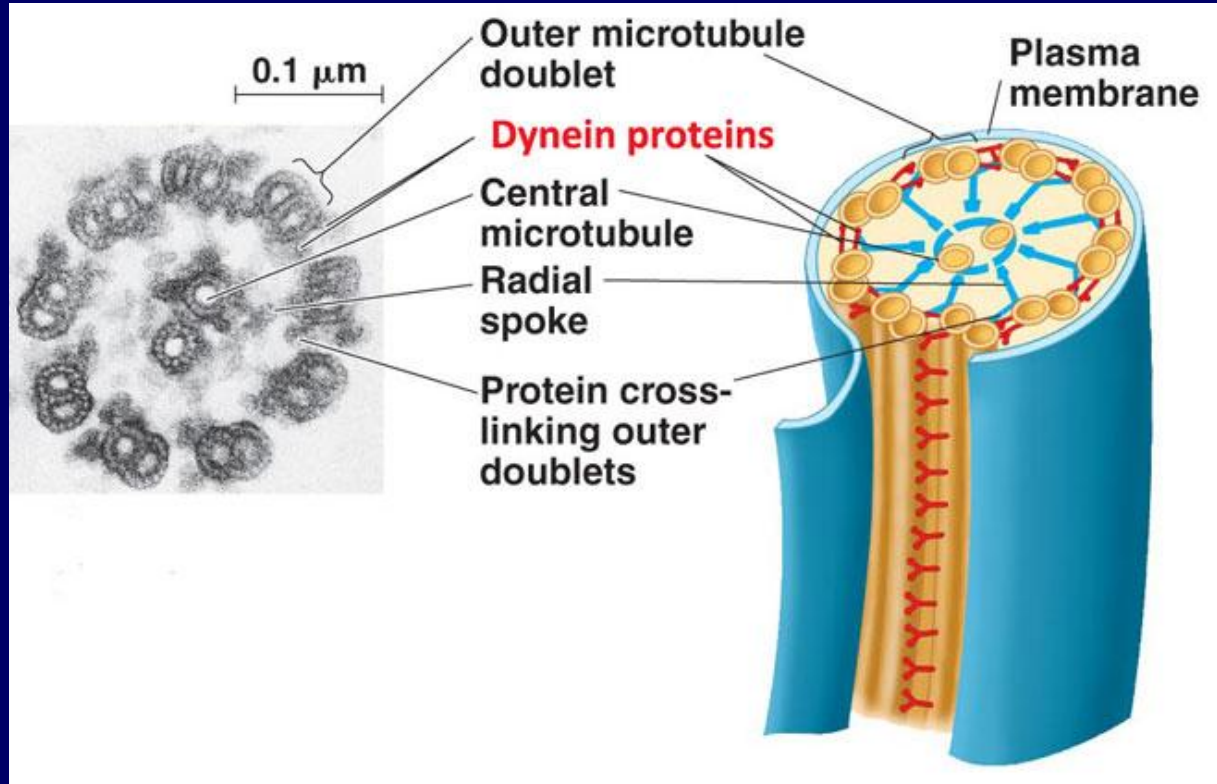
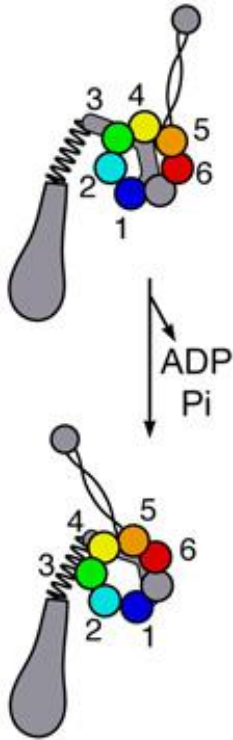
Синусит, situs inversus,
бронхоектази, чоловіче
безпліддя



СИНДРОМ НЕРУХОМИХ ВІЙОК (СИНДРОМ КАРТАГЕНЕРА)

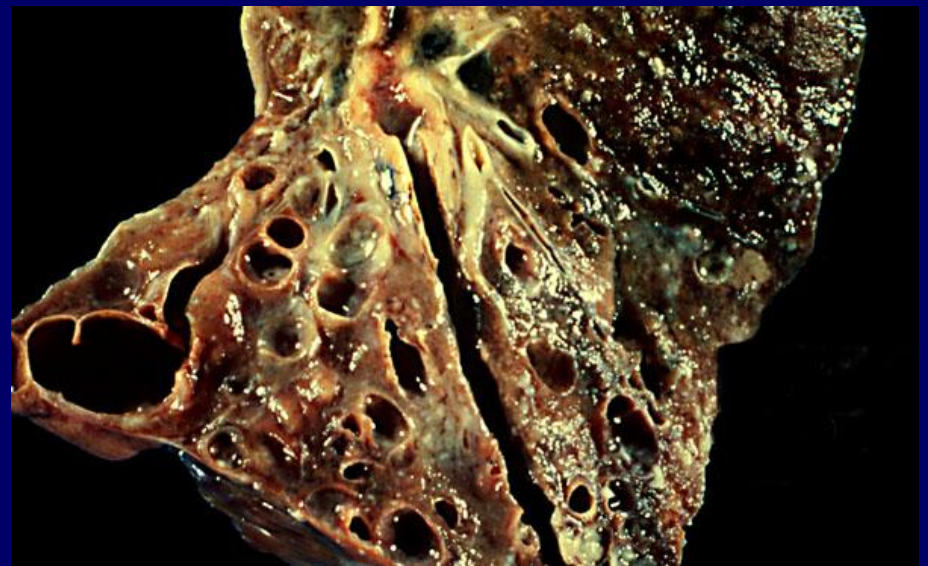
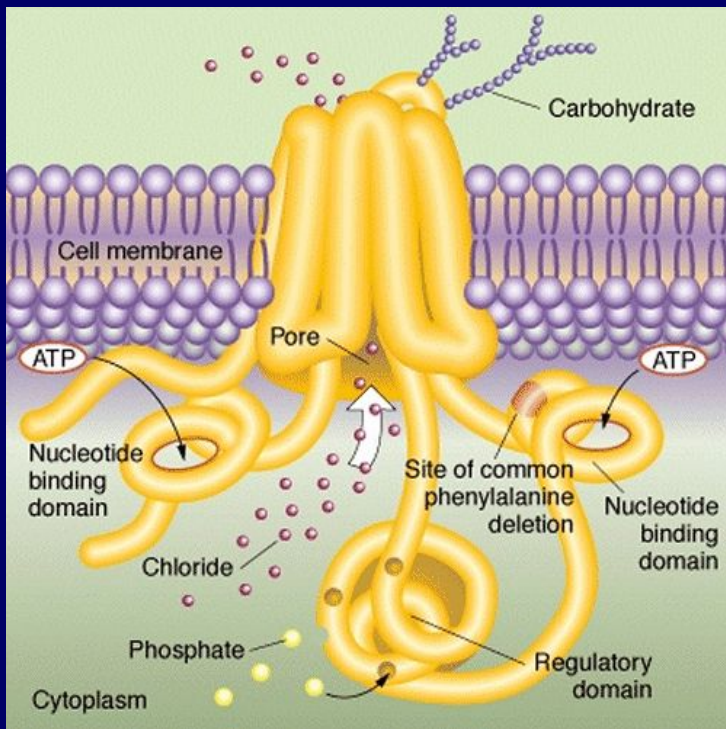
СПРИЧИНЕНИЙ ГЕНЕТИЧНИМИ ДЕФЕКТАМИ
ДИНЕЇНОВОГО КОМПЛЕКСУ

Dynein Motor Protein from Flagella



МУКОВІСЦИДОЗ

найбільш розповсюджене аутосомно-рецесивне захворювання людини (1 випадок на 2000-2500 новонароджених), що виникає внаслідок мутацій в гені CFTR (Cystic fibrosis transmembrane conductance regulator)



CFTR - ion channel that transports chloride and thiocyanate ions (SCN^-) across epithelial cell membranes.

КЛАСИФІКАЦІЯ НЕДОСТАТНОСТІ ДИХАННЯ

ВЕНТИЛЯЦІЙНА

- обструктивна

- РЕСТРИКТИВНА

- дисрегуляторна

ДИФУЗІЙНА

ПЕРФУЗІЙНА

ЗМІШАНА



РЕСТРИКЦІЯ (від грец. обмеження)

ПОЗАЛЕГЕНЕВА

1. Порушення структури і функції дихальних м'язів

- міозити
- міодистрофія Дюшена

2. Порушення рухомості грудної клітки та діафрагми

- Синдром Піквіка (синдром гіповентиляції внаслідок черевного ожиріння)
- травми грудної клітки
- деформації грудної клітки (кіфосколиоз)

3. Підвищення тиску в плевральній порожнині

- Пневмоторакс (закритий, відкритий, клапанний), гідроторакс, гематоракс, піоторакс

ЛЕГЕНЕВА



РЕСТРИКЦІЯ (від грец. обмеження)

ПОЗАЛЕГЕНЕВА

1. Порушення структури і функції дихальних м'язів

- міозити
- міодистрофія Дюшена

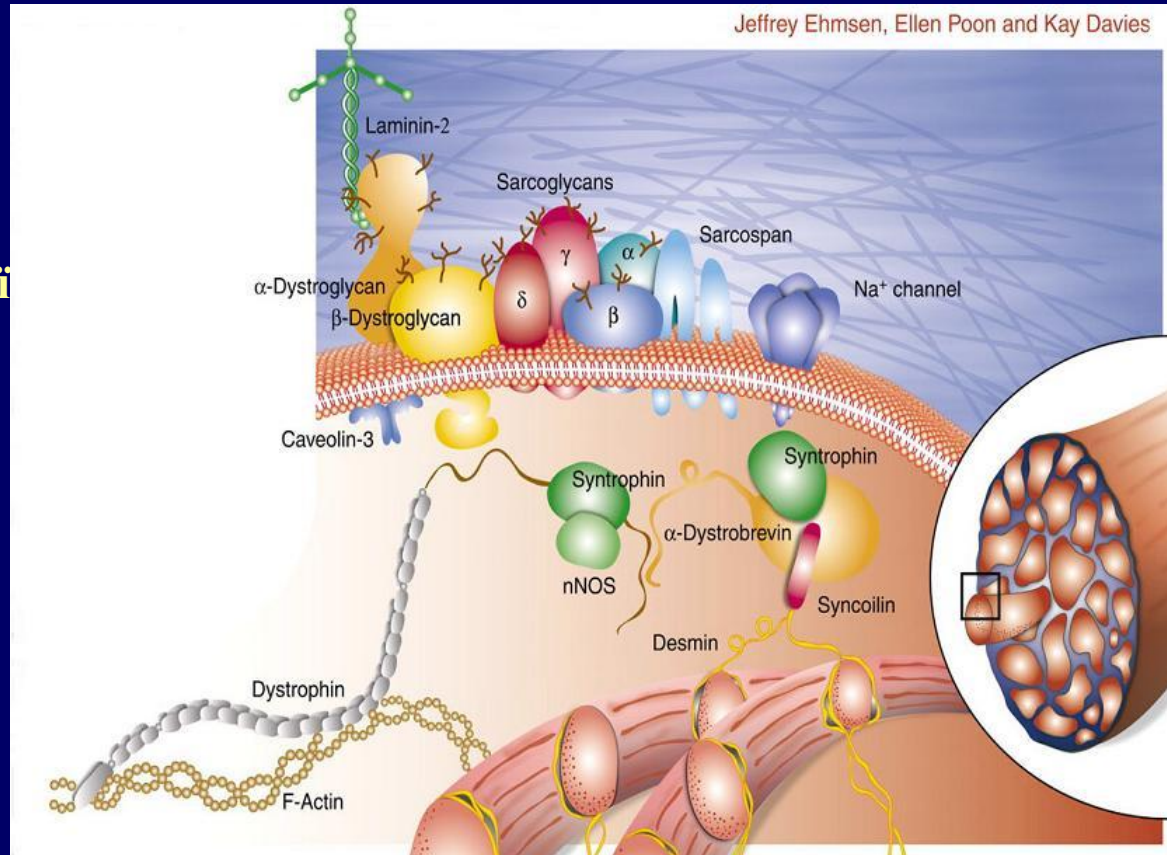
2. Порушення рухомості грудної клітки та діафрагми

- Синдром Піквіка (синдром гіповентиляції внаслідок черевного ожиріння)
- травми грудної клітки
- деформації грудної клітки (кіфосколиоз)

3. Підвищення тиску в плевральній порожнині

- Пневмоторакс (закритий, відкритий, клапанний), гідроторакс, гематоракс, піоторакс

ЛЕГЕНЕВА



РЕСТРИКЦІЯ (від грец. обмеження)

ПОЗАЛЕГЕНЕВА

1. Порушення структури і функції дихальних м'язів

- міозити
- міодистрофія Дюшена

2. Порушення рухомості грудної клітки та діафрагми

- Синдром Піквіка (синдром гіповентиляції внаслідок черевного ожиріння)
- травми грудної клітки
- деформації грудної клітки (кіфосколиоз)

3. Підвищення тиску в плевральній порожнині

- Пневмоторакс (закритий, відкритий, клапанний), гідроторакс, гематоракс, піоторакс

ЛЕГЕНЕВА

1. Склероз легень
 - пневмосклероз
 - пневмоконіоз
 - сілікоз

2. Інтерстиційне запалення легень

3. Порушення сурфактантної системи

КЛАСИФІКАЦІЯ НЕДОСТАТНОСТІ ДИХАННЯ

ВЕНТИЛЯЦІЙНА

- обструктивна

- рестриктивна

- ДИСРЕГУЛЯТОРНА

ДИФУЗІЙНА

ПЕРФУЗІЙНА

ЗМІШАНА



РІВНІ ПОРУШЕННЯ РЕГУЛЯЦІЇ ДИХАЛЬНОГО АКТУ

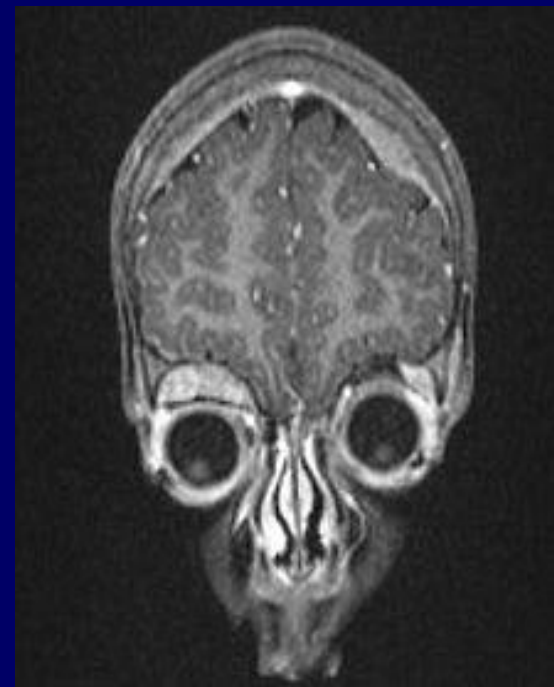
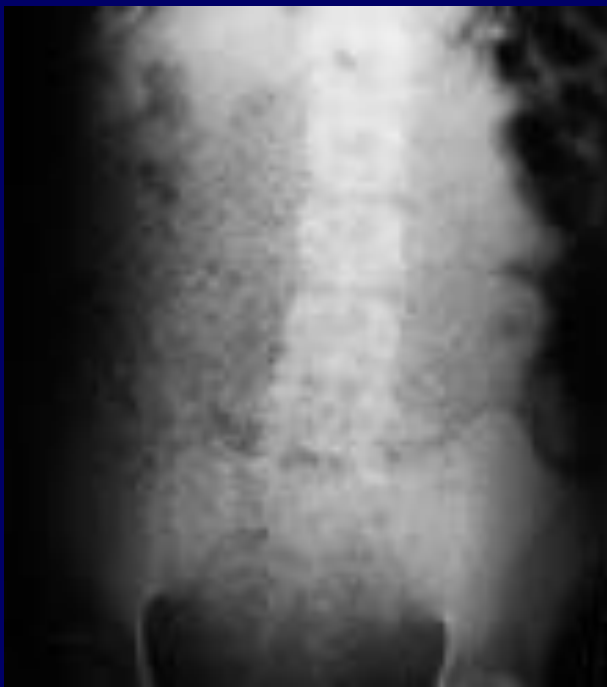
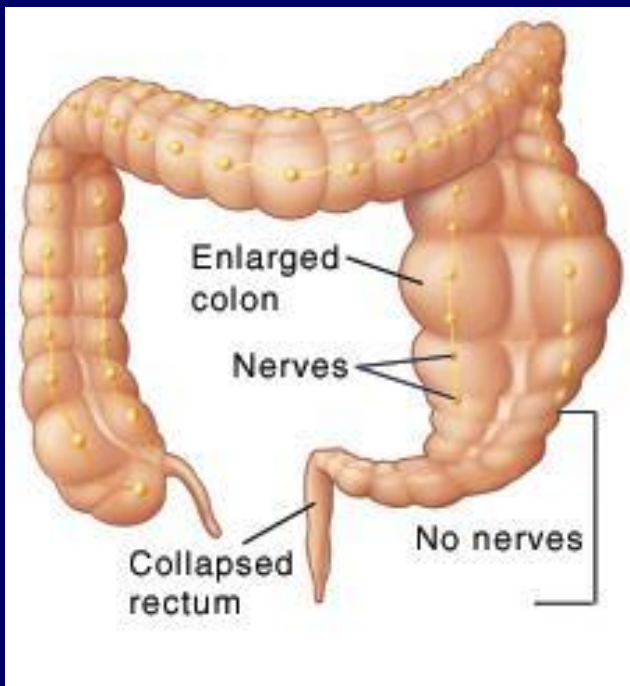
ДИХАЛЬНИЙ ЦЕНТР
(синдром сонних апное,
ішемія мозку, травма,
пухлина, інтоксикація та ін.)



СИНДРОМ ПРОКЛЯТТЯ УНДІНИ



Синдром прокляття Ундіни асоційований із хворобою Гіршпрунга (мегаколон), дисфагією та нейробластомою



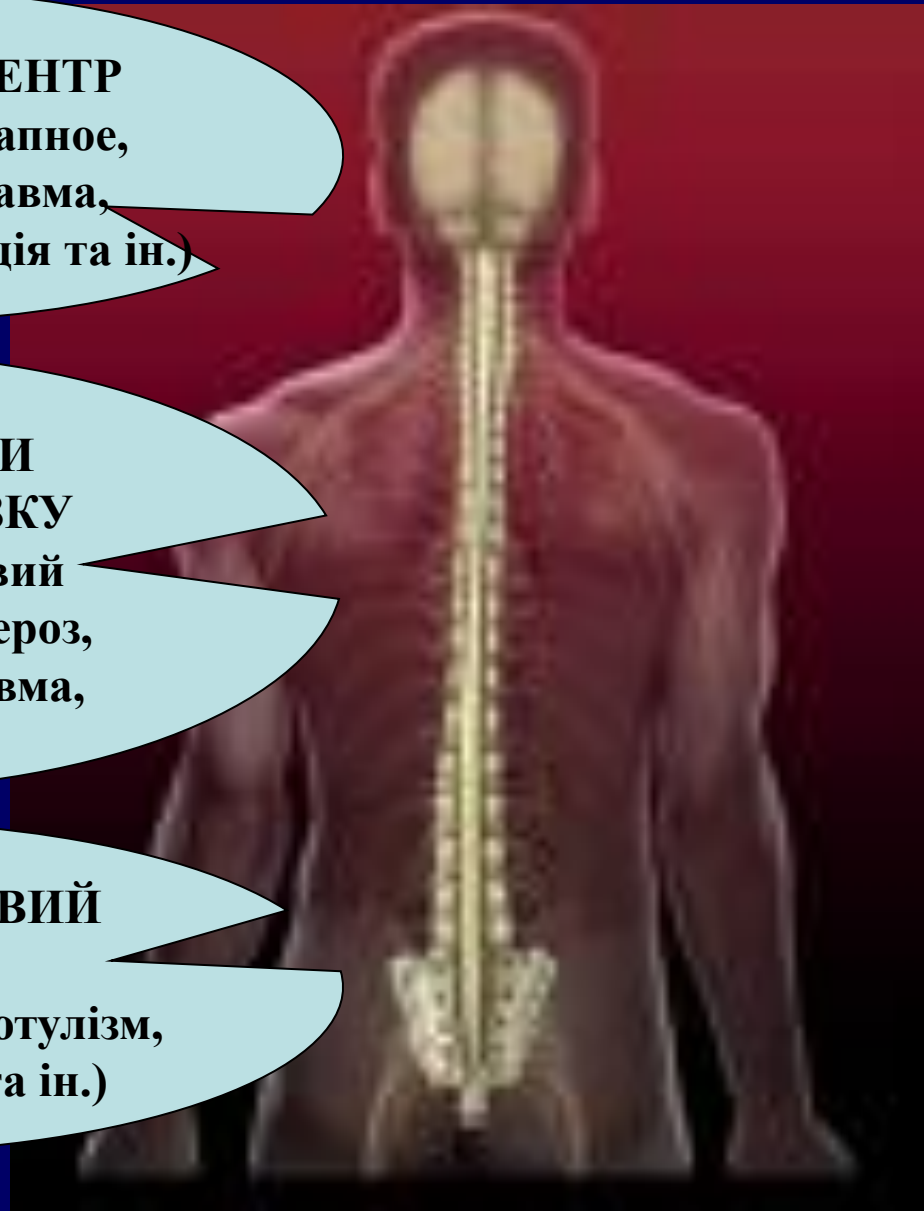
У 91% випадків причиною патології є мутації у гені *RHOX2B* (paired-like homeobox 2b), основною функцією якого є транскрипція генів у нейрональних клітинах із нервового гребня, що формують автономну нервову систему вісцеральних органів

РІВНІ ПОРУШЕННЯ РЕГУЛЯЦІЇ ДИХАЛЬНОГО АКТУ

ДИХАЛЬНИЙ ЦЕНТР
(синдром сонних апное,
ішемія мозку, травма,
пухлина, інтоксикація та ін.)

**МОТОНЕЙРОНИ
СПИННОГО МОЗКУ**
(поліомієліт, боковий
аміотрофічний склероз,
сирингомієлія, травма,
пухлина та ін.)

**НЕРВОВО-М'ЯЗОВИЙ
АПАРАТ**
(міастенія, правець, ботулізм,
міозит, авітаміноз та ін.)



КЛАСИФІКАЦІЯ НЕДОСТАТНОСТІ ДИХАННЯ

ВЕНТИЛЯЦІЙНА

- обструктивна
- рестриктивна
- дисрегуляторна

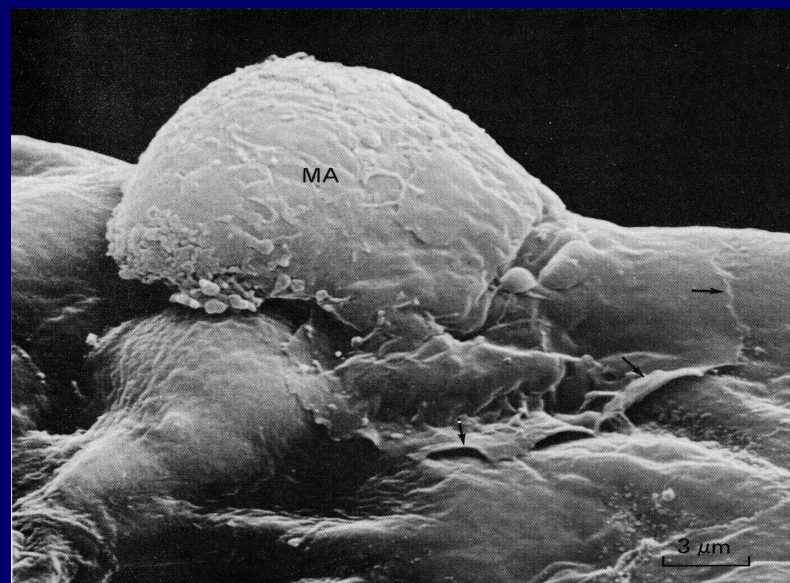
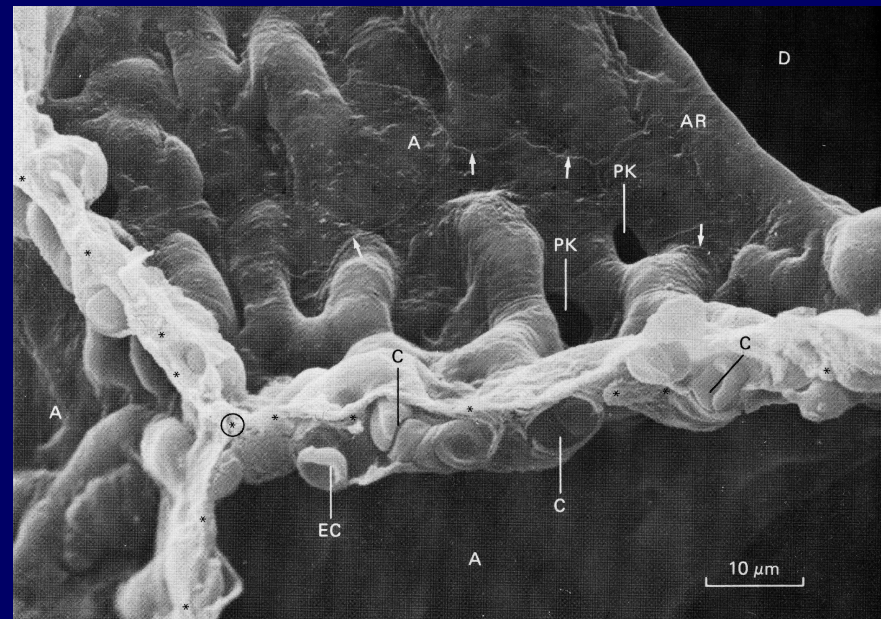
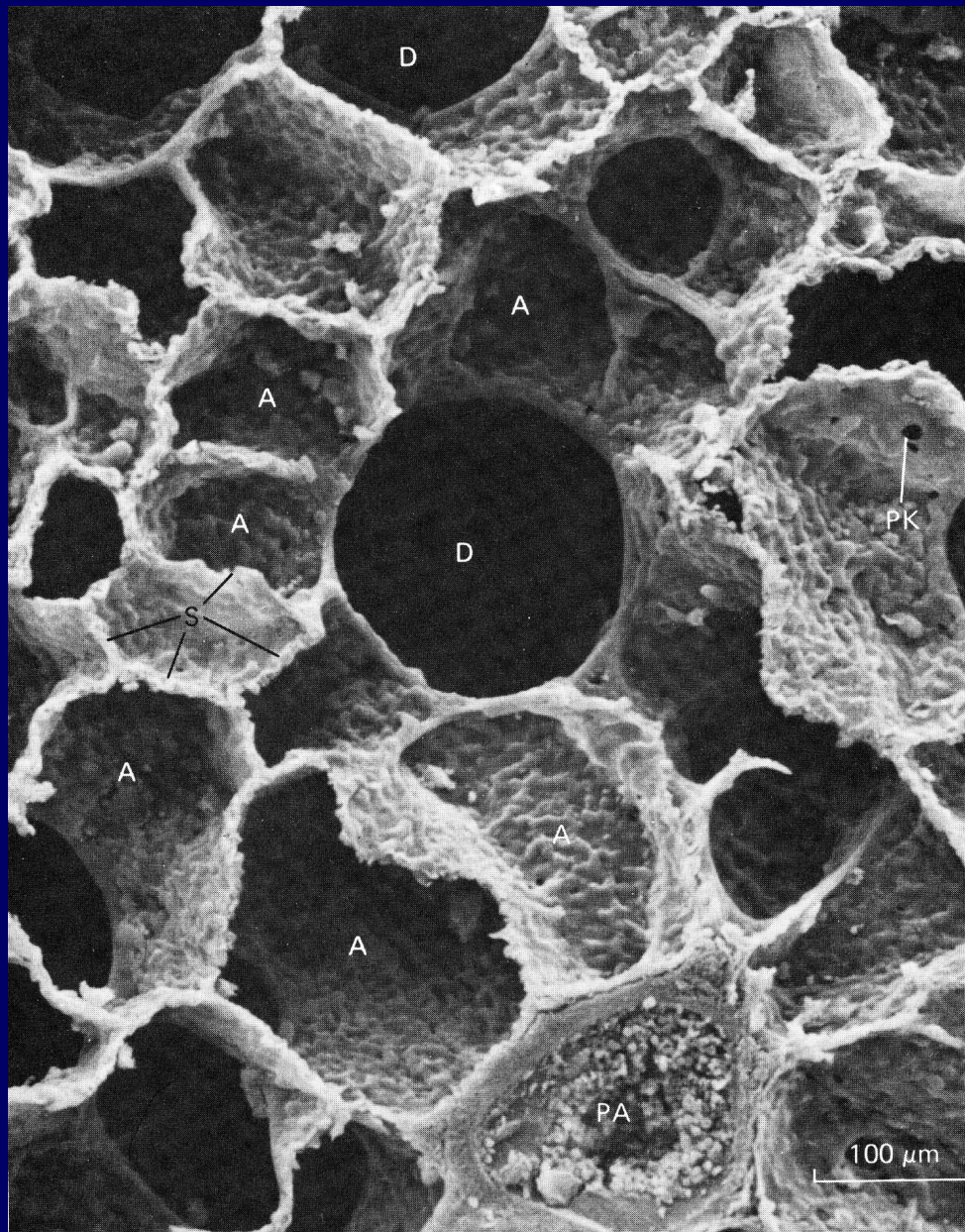
ДИФУЗІЙНА

ПЕРФУЗІЙНА

ЗМІШАНА



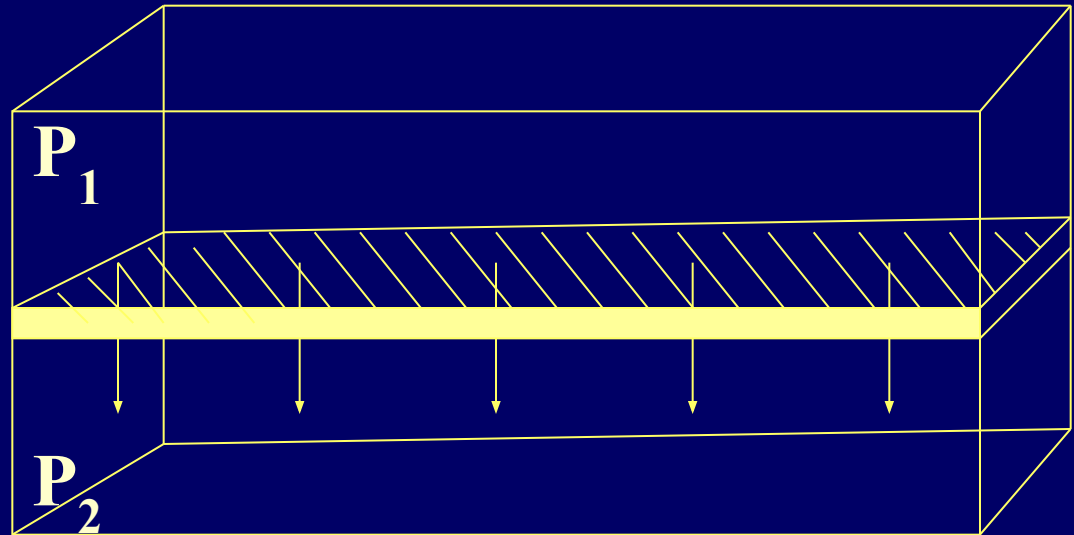
СКАНУЮЧА ЕЛЕКТРОННА МІКРОСКОПІЯ ЛЕГЕНЬ



ПОРУШЕННЯ ДИФУЗІЇ ГАЗІВ В ЛЕГЕНЯХ

Закон А.Фіка (1855)

$$D = k \frac{\Delta P \times S}{h}$$



k – коефіцієнт проникності газу крізь певну мембрану

ΔP – градієнт концентрації газу по різні боки мембрани

h – товщина мембрани

ЗАДИШКА – СУБ'ЄКТИВНЕ ВІДЧУТТЯ НЕСТАЧІ ПОВІТРЯ

ПРИЧИНИ ЗАДИШКИ

```
graph TD; A[ПРИЧИНИ ЗАДИШКИ] --> B[ОБ'ЄКТИВНІ]; A --> C[СУБ'ЄКТИВНІ]; B --- D[Захворювання легень, серцево-судинної системи, анемії та ін.]; C --- E[Неврози, істерія, психосоматичні розлади та ін.]
```

ОБ'ЄКТИВНІ

Захворювання легень,
серцево-судинної системи,
анемії та ін.

СУБ'ЄКТИВНІ

Неврози,
істерія,
психосоматичні
розлади та ін.

МЕХАНІЗМИ ЗАДИШКИ

Стимуляція
хеморецепторів
дихального центру CO_2

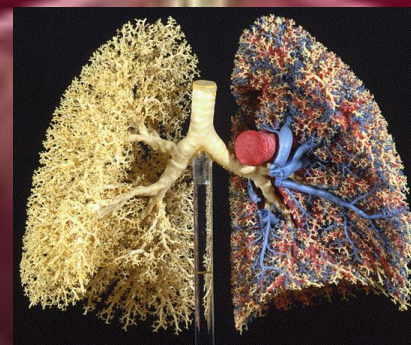
Стимуляція
хеморецепторів аорти та
сонної пазухи CO_2

Збудження рецепторів
розтягу дихальних м'язів

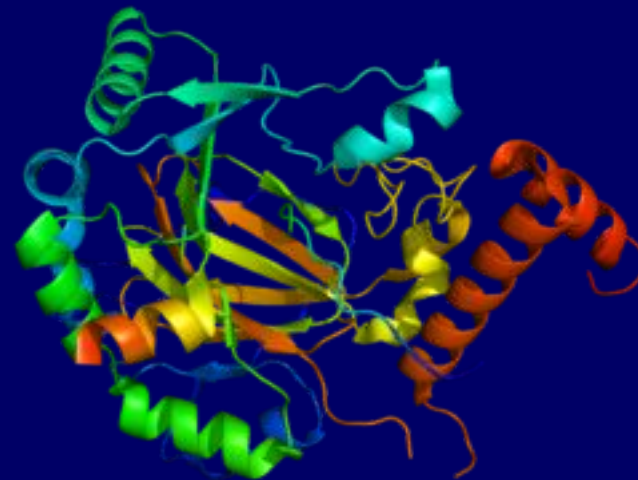
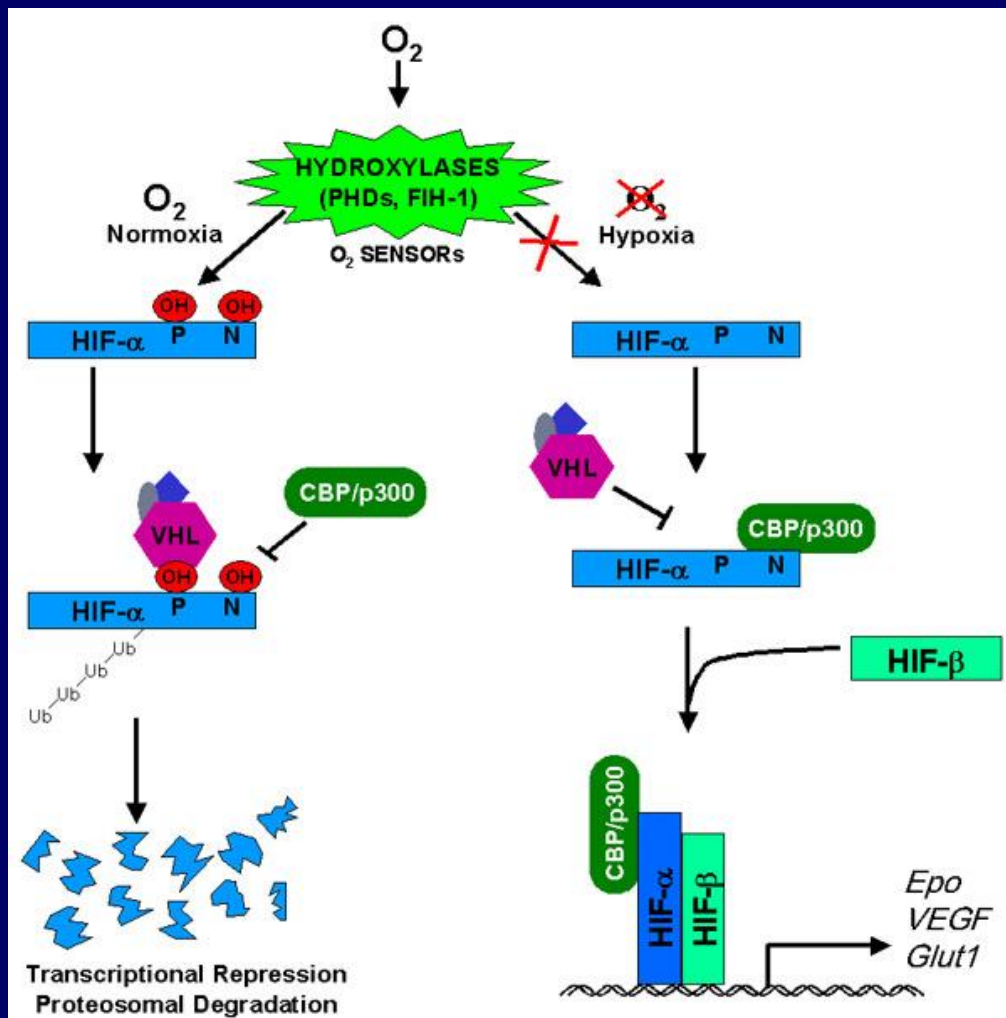
Збудження рецепторів
спадіння (рефлекс
Герінга-Брейєра)

Збудження іритантних
рецепторів
субедотеліального шару
повітроносних шляхів

Збудження J-рецепторів
інтерстицію



РОЛЬ ФАКТОРУ, ЩО ІНДУКУЄТЬСЯ ГІПОКСІЄЮ, В ПАТОГЕНЕЗІ ЗАХВОРЮВАНЬ ЛЕГЕНЬ НЕЗ'ЯСОВАНА



HIF – hypoxia-inducible factor

**Контролює експресію біля 100 генів,
що забезпечують відповідь клітин
організму на гіпоксію**