УДК 616.995.1:612.359] - 092.9

МОРФОЛОГИЧЕСКИЕ ИЗМЕНЕНИЯ В ПЕЧЕНИ ПРИ МИГРАЦИОННОМ АСКАРИДОЗЕ В ЭКСПЕРИМЕНТЕ

Д.А. Жмакин; В.В. Зорина*; Р.Е. Лис, к.б.н.;

В.М. Цыркунов, д.м.н., профессор

УО «Гродненский государственный медицинский университет» * УО «Витебский государственный медицинский университет»

На экспериментальной модели аскаридоза (белые беспородные мыши) изучены морфологические изменения в печени. Более выраженные изменения ткани печени происходили на 21 сутки после заражения. Характер изменений зависел от дозы инфицирующего агента: при инвазии 20 яиц в печени была более выражена внутридольковая инфильтрация лимфоцитов, при дозе 40 яиц — дополнительно в гепатоцитах выявлялись некрозы.

Ключевые слова: аскаридоз, эксперимент, печень, морфологические изменения.

Morphologic changes in the liver have been studied on the experimental model of Ascariasis (white non-pedigree mice). More defined changes in the liver tissue occurred on the 21st day after infection. The character of changes depended on the infective agent dose: in invasion of 20 eggs intralobular infiltration of lymphocytes was better defined in the liver, in a dose of 40 eggs necrosis focuses were revealed in hepatocytes as well.

Key words: Ascariasis, experiment, liver, morphological changes.

Аскаридоз — заболевание, вызываемое Ascaris lumbricoideus, паразитирующими у человека. Заражение человека происходит при попадании инвазионных яиц в желудочно-кишечный тракт. В тонкой кишке из яиц выходят личинки, которые проникают через слизистую кишки в портальный кровоток. С током крови личинки разносятся по организму, приводя к изменениям в различных органах и системах [2, 4].

Одним из важных органов, вовлекаемых в патологический процесс при миграционном аскаридозе, является печень [3]. Немногочисленные литературные данные свидетельствуют о недостаточной изученности вопроса о возможных механизмах и последствиях влияния аскарид на печеночную ткань.

Материалы и методы

Морфологические изменения в печение при аскаридозе изучали на экспериментальной модели белых беспородных мышей, перорально зараженных яйцами аскарид в количестве 20 (группы 2 и 3) и 40 (группы 4 и 5) [1]. Животных забивали на 14 (группы 2 и 4) и 21 (группы 3 и 5) сутки после заражения путем передозировки эфирного наркоза. Кусочек печени фиксировали в нейтральном 4% формалине и готовили из него гистологические препараты, окрашенные гематоксилином и эозином, по которым оценивали морфологическое состояние ткани органа. В качестве контроля (группа 1) выступали интактные животные.

Результаты исследования

Печень у всех животных 1 группы (n=8) была обычного строения. Гепатоциты располагались в виде балок, расходящихся радиально от центральной дольковой вены, в которой иногда встречались форменные элементы крови. Синусоиды выстила-

лись плоскими эндотелиальными клетками, между которыми располагались купферовские клетки (рис. 1). Практически у всех животных присутствовала невыраженная инфильтрация лимфоцитов в паренхиму печени.

Печень у всех животных экспериментальной 2 группы (n=8) была обычного строения. Картина практически не отличалась от таковой у интактных животных. Почти у всех животных присутствовала невыраженная инфильтрация лимфоцитов в паренхиму печени (рис. 2), за исключением одного случая, когда наблюдалась баллонная дистрофия гепатоцитов без лимфоцитоза (рис. 3).

У животных 3 группы (n=8) наблюдались более выраженные патологические изменения картины печени по сравнению с животными 2 группы. Отмечалась выраженная диффузная инфильтрация лимфоцитов в паренхиму печени (рис. 4), выявлялось большое число мелких очаговых некрозов со скоплением лимфоцитов вокруг них (рис. 5). Кроме того, в одном случае наблюдалась массивная инвазия лимфоидных элементов в паренхиму печени в области крупных вен (рис. 6), напоминающая картину ступенчатого некроза, и в одном случае — баллонная дистрофия гепатоцитов с кариолизисом во второй зоне печёночного ацинуса (рис. 7)

Печень у всех животных 4 группы (n=8) была обычного строения. Картина практически не отличается от таковой у интактных животных и животных 2 группы. Практически у всех животных присутствовала невыраженная инфильтрация лимфоцитов в паренхиму печени (рис. 8), за исключением одного случая, когда наблюдалась баллонная дистрофия гепатоцитов, но не было лимфоцитоза (рис. 9).

У животных экспериментальной 5 группы (n=8)

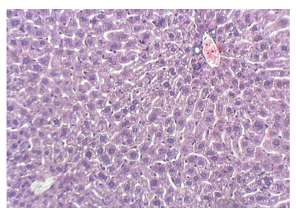


Рисунок 1 - Экспериментальная группа 1. Нормальное строение паренхимы печени. Гепатоциты располагаются в виде балок. Диффузный лимфоцитоз. Ув. 100. Окраска гематоксилином и эозином

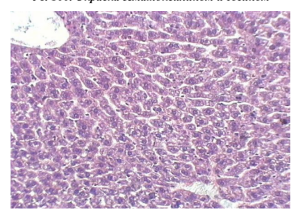


Рисунок 2 - Экспериментальная группа 2. Нормальное строение паренхимы печени. Гепатоциты располагаются в виде балок, расходящихся радиально от центральной вены. Диффузный лимфоцитоз. Ув. 100. Окраска гематоксилином и эозином

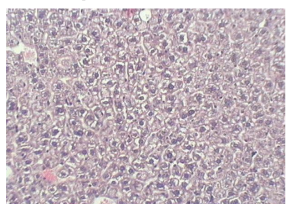


Рисунок 3 - Экспериментальная группа 2. Очаговая баллонная дистрофия гепатоцитов. Отсутствие диффузного лимфоцитоза. Ув. 100. Окраска гематоксилином и эозином

наблюдались более выраженные патологические изменения картины печени по сравнению с животными 4 группы, в частности, более выраженная диффузная инфильтрация лимфоцитов в паренхиму печении со ступенчатыми и очаговыми некрозами (рис. 10 и 11). В зоне некроза присутствовали лимфоциты и нейтрофилы. Архитектоника печени в целом не была нарушена (рис. 12).

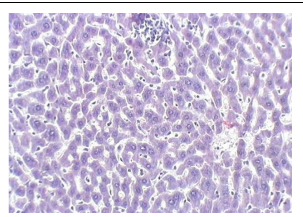


Рисунок 4 - Экспериментальная группа 3. Выраженная диффузная инфильтрация лимфоцитов в паренхиму печени; расширение синусоидов. Ув. 100. Окраска гематоксилином и эозином

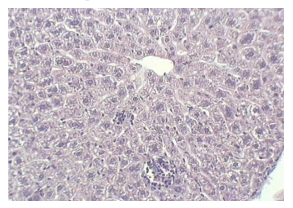


Рисунок 5 - Экспериментальная группа 3. Мелкие очаговые некрозы гепатоцитов со скоплением лимфоцитов вокруг них. Ув. 100. Окраска гематоксилином и эозином

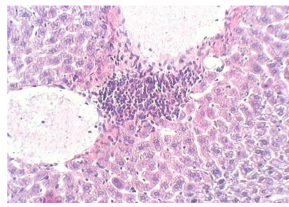


Рисунок 6 - Экспериментальная группа 3. Массивная инвазия лимфоидных элементов в паренхиму печени в области крупных вен. Ув. 100. Окраска гематоксилином и эозином

У животных 3 и 5 групп насчитывалось больше митотически делящихся гепатоцитов, что свидетельствовало о более выраженном поражении печеночной ткани.

Выводы

При экспериментальном миграционном аскаридозе наблюдаются морфологические изменения

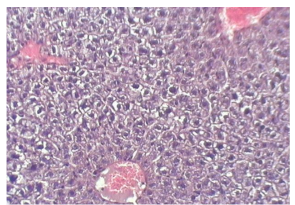


Рисунок 7 - Экспериментальная группа 3. Баллонная дистрофия гепатоцитов с кариолизисом примерно во второй зоне печёночного ацинуса. Ув. 100. Окраска гематоксилином и эозином

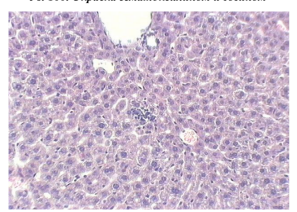


Рисунок 8 - Экспериментальная группа 4. Нормальное строение паренхимы печени. Диффузный лимфоцитоз. Небольшая лимфогранулёма в паренхиме. Ув. 100. Окраска гематоксилином и эозином

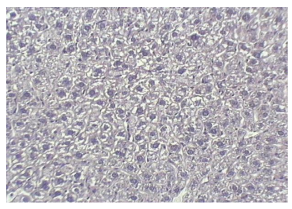


Рисунок 9 - Экспериментальная группа 4. Баллонная дистрофия гепатоцитов с кариолизисом.

Ув. 100. Окраска гематоксилином и эозином

ткани печени, зависящие от дозы инфицирующего агента и от продолжительности инвазии: более выраженные изменения отмечаются на 21 сутки после заражения; при инвазивной дозе 20 яиц более выражена внутридольковая лимфоидная инфильтрация, при дозе 40 яиц выявляется больше некрозов в гепатоцитах и формирование некротических очагов.

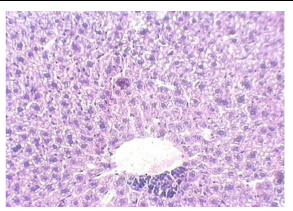


Рисунок 10 - Экспериментальная группа 5. Баллонная дистрофия гепатоцитов. Ступенчатый некроз.

Ув. 100. Окраска гематоксилином и эозином

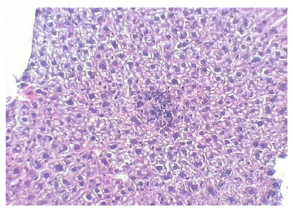


Рисунок 11 - Экспериментальная группа 5. Баллонная дистрофия гепатоцитов. Очаговый некроз, с присутствующими в зоне некроза лимфоцитами и нейтрофилами.

Ув. 100. Окраска гематоксилином и эозином

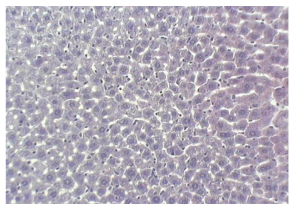


Рисунок 12 - Экспериментальная группа 5. Нормальное строение паренхимы печени. Выраженный диффузный лимфоцитоз.

Ув. 100. Окраска гематоксилином и эозином

Литература

- 1. Бекиш В.Я., Методика получения культуры инвазионных яиц аскарид. Минск.: Мат. пятого Респуб. съезда спец. клин. лабор. диагностики Беларуси, 1997.-140-141 с.
- 2. Поляков В.Е., Лялина В.Н. Лечение Аскаридоза у детей М.: Эпидемиология и инфекционные болезни, 1998. 54-55 с.
- 3. Ошевская, 3.А. Изучения влияния различных факторов на эпидемический процесс при аскаридозе. М.: Эпидемиология и инфекционные болезни, 1995. 55-56 с.
- 4. Подъяпольская В.П. Капустин, В.Ф. Глистные болезни человека. М: Медгиз., 1958. 664 с.

Поступила 15.04.08