

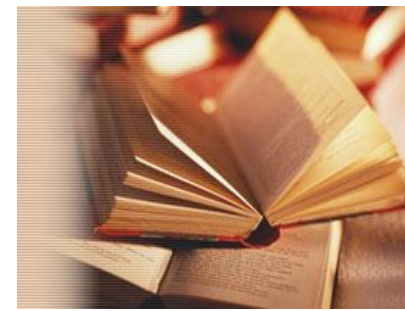


# Патология гипофиза, надпочечников, половых желёз



# Вопросы занятия:

- 1. Этиология и патогенез гипопитуитаризма, адипозо-генитальной дистрофии.**
- 2. Этиология и патогенез гипофизарного нанизма, гигантизма, акромегалии. Роль инсулиноподобных факторов роста в регуляции пролиферации и метаболизма клеток-мишеней.**
- 3. Синдром СПГА.**
- 4. Причины и проявления нарушений секреции антидиуретического гормона.**
- 5. Этиология и патогенез болезни и синдрома Иценко-Кушинга.**
- 6. Этиология и патогенез острого и хронического гипокортицизма.**
- 7. Этиология и патогенез первичного и вторичного гиперальдостеронизма.**
- 8. Особенности регуляции синтеза стероидов в надпочечниках. Адреногенитальный синдром: этиология, патогенез.**
- 9. Заболевания, обусловленные нарушением секреции гонадотропинов. Гипогонадизм: этиология, патогенез.**



# Тесты начального уровня знаний

## Вариант I

## Вариант II

1. Какое нарушение может возникать при парциальной гипофункции передней доли гипофиза?

- а) артериальная гипертензия
- б) гипергликемия
- в) карликовость
- г) Базедова болезнь
- д) похудание

1. Какое нарушение может возникать при парциальной гиперфункции передней доли гипофиза?

- а) евнуходизм
- б) болезнь Иценко-Кушинга
- в) синдром Иценко-Кушинга
- г) карликовость
- д) первичный гипертиреоз

# Тесты начального уровня знаний

## Вариант I

2. Укажите признак, характерный для острой тотальной надпочечниковой недостаточности:
- а) повышение тонуса скелетной мускулатуры
  - б) артериальная гипотензия
  - в) артериальная гипертензия
  - г) гипернатриемия
  - д) гипергликемия

## Вариант II

2. Недостаточность какого гормона может возникнуть в организме после внезапной отмены длительной терапии кортикоидами?
- а) паратиреоидного гормона
  - б) кортизола
  - в) адреналина
  - г) норадреналина
  - д) АДГ

# Тесты начального уровня знаний

## Вариант I

3. Какое из свойств глюкокортикоидов способствует их противовоспалительному, противоаллергическому и иммунодепрессивному действию?
- а) пермиссивное действие по отношению к кининам
  - б) торможение синтеза простагландинов
  - в) активация системы комплемента
  - г) усиление секреции гистамина

## Вариант II

3. Продукция какого гормона уменьшается при тотальной гипофункции передней доли гипофиза?
- а) меланоцитостимулирующего гормона (меланотропина)
  - б) окситоцина
  - в) пролактина
  - г) вазопрессина

# Тесты начального уровня знаний

## Вариант I

4. Продукция какого гормона уменьшается при гипофункции коркового слоя надпочечников?

- а) соматостатина
- б) норадреналина
- в) альдостерона
- г) вазопрессина
- д) адреналина

## Вариант II

4. Какие причины могут вызывать тотальную недостаточность передней доли гипофиза:

- а) послеродовые системные нарушения кровообращения
- б) дефицит гормонов щитовидной железы и надпочечников
- в) дефицит гормонов коры надпочечников, яичников и щитовидной железы
- г) кровоизлияние в ткань гипофиза
- д) длительное переедание

# Тесты начального уровня знаний

## Вариант I

5. Проявлением приобретенного адреногенитального синдрома у мужчин является:

- а) евнухоидизм
- б) атрофия яичников
- в) гипертрофия семенников
- г) опухоль семенников
- д) бесплодие

## Вариант II

5. Проявлением приобретенного адрено-генитального синдрома у женщин может быть:

- а) гермафродитизм
- б) истощение
- в) аменорея

# Тесты начального уровня знаний

## Вариант I

6. Причиной первичного альдостеронизма (синдрома Конна) является:
- а) опухоль мозгового вещества надпочечников;
  - б) опухоль сетчатой зоны коры надпочечников;
  - в) повышение секреции альдостерона под влиянием ангиотензина;
  - г) опухоль пучковой зоны коры надпочечников;
  - д) опухоль клубочковой зоны коры надпочечников.

## Вариант II

6. Укажите характерные изменения со стороны крови под влиянием глюкокортикоидов:
- а) эозинофилия
  - б) нейтрофилия
  - в) лимфоцитоз
  - г) нейтропения

# Тесты начального уровня знаний

## Вариант I

7. Укажите состояние, для которого характерно развитие симптоматического сахарного диабета:

- а) акромегалия
- б) инсулинома
- в) микседема
- г) болезнь Адисона

## Вариант II

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

- а) да
- б) нет

# Тесты начального уровня знаний

## Вариант I

8. Какой из указанных симптомов характерен для болезни (синдрома) Иценко-Кушина?
- а) гипогликемия
  - б) ожирение по верхнему типу
  - в) понижение АД
  - г) общее ожирение

## Вариант II

8. Какой механизм из нижеперечисленных обуславливает развитие артериальной гипертензии при гиперкортизолизме?
- а) "пермиссивный эффект" глюкокортикоидных гормонов
  - б) активация ренина
  - в) прямое вазоконстрикторное действие глюкокортикоидов

# Тесты начального уровня знаний

## Вариант I

9. Какой из перечисленных изменений у женщин свидетельствует в пользу врожденного адреногенитального синдрома?

- а) полиурия
- б) снижение мышечного тонуса
- в) увеличение ОЦК
- г) симптомы Хвостека и Трусско
- д) вирилизм

## Вариант II

9. При поражении коры надпочечников может развиться следующее заболевание:

- а) болезнь Шихена
- б) болезнь Иценко-Кушинга
- в) адреногенитальный синдром
- г) болезнь Симмондса
- д) феохромоцитома

# Тесты начального уровня знаний

## Вариант I

10. При гипофизарной карликовости (нанизм) отмечается:

- а) снижение интеллекта
- б) повышение СТГ в крови
- в) гипергликемия
- г) снижение СТГ в крови

## Вариант II

10. Трансгипофизарная регуляция является основной для:

- а) мозгового слоя надпочечниковых желез
- б) коры надпочечных желез
- в) паращитовидных желез

# Правильные ответы

## Вариант I

1. в
2. б
3. б
4. в
5. д
6. д
7. а
8. б
9. д
10. г

## Вариант II

1. б
2. б
3. в
4. а
5. в
6. б
7. а
8. а
9. в
10. б

# Гормоны аденогипофиза

- **Фолликулостимулирующий гормон (ФСГ).** Активирует рост овариальных фолликулов у женщин и процесс сперматогенеза у мужчин.
- **Лютеинизирующий гормон (ЛГ).** У женщин способствует завершению созревания яйцеклеток, процессу овуляции и образованию желтого тела в яичниках, а у мужчин способствует дифференциации клеток интерстициальной ткани яичка и стимулирует продукцию андрогенов (тестостерона).
- **Пролактин (ПРЛ).** Активирует функцию желтого тела, стимулирует образование молока и способствует лактации.
- **Кортикотропин (АКТГ).** Стимулирует пролиферацию клеток коры надпочечников, главный стимулятор биосинтеза глюокортикоидов и андрогенных кортикоидов. В некоторой степени регулирует секрецию минералокортикоида альдостерона.
- **Тиротропин** (тиреотропный гормон, ТТГ). Активизирует функцию щитовидной железы, стимулирует синтез тиреоидных гормонов и гиперплазию железистой ткани.
- **Соматотропный гормон** (СТГ). Обладает выраженным белково-анаболическим и ростовым воздействием. Определяет темп развития организма и его окончательные размеры.
- **Меланотропин** (меланоцитостимулирующий гормон, МСГ). Вызывает дисперсию пигментных гранул (меланосом) в меланоцитах, что проявляется потемнением кожи.

# *Типовые формы эндокринопатий аденогипофиза*

- **По происхождению:** первичные (гипофизарные) или вторичные (гипоталамические);
- **По уровню продукции гормона и (или) выраженности его эффектов:** гипофункциональные (гипопитуитаризм) или гиперфункциональные (гиперпитуитаризм);
- **По времени возникновения в онтогенезе:** ранние (развиваются до полового созревания) или поздние (у взрослых);
- **По масштабу поражения и расстройству функции:** нарушение продукции (эффектов) одного гормона (парциальные эндокринопатии), нескольких (субтотальные) или всех (тотальные пангипо- или пангиперпитуитаризм).

# Тотальный гипопитуитаризм (гипофизарная кахексия)

Патогенетическую основу данной формы патологии составляет снижение или прекращение продукции гормонов adenогипофиза со вторично развивающейся гипофункцией гипофиззависимых периферических эндокринных желез.



Женщина (34 года)  
до заболевания;

Она же в 42 года.  
Диагноз «болезнь Симмондса»



## Болезнь Симмондса

### Причины развития:

- Травмы основания черепа
- Опухоли, разрушающие adenогипофиз
- Кровоизлияния в adenогипофиз
- Тромбоз, эмболия сосудов adenогипофиза
- Инфекционно-токсические процессы (туберкулез, сифилис, менингит, грипп..)
- Тяжелое общее голодание...



### Проявления:

- резкое прогрессирующее истощение организма;
- преждевременное старение;
- тяжелые общие обменно-трофические расстройства (возможно развитие гипогликемической комы);
- грубые поражения нервной системы;
- декальцинация костей (остеопороз, боли);
- снижение активности всех органов и систем организма

Симптоматика  
при разрушении  
75-90%  
железистой ткани

# Тотальный гипопитуитаризм (гипофизарная кахексия)

Болезнь Шихена  
(послеродовый гипопитуитаризм)



Болезнь Шихена,  
протекающая  
с клинической картиной  
микседемы

Причина развития:  
нарушение портального  
кровоснабжения аено-  
гипофиза (спазм сосудов!?)  
вследствие тяжелой  
кровопотери и коллапса  
при родах.

Проявления:

Вначале болезни — головные  
боли, обмороки, сноподобное  
помрачение сознания, агалак-  
тия, анорексия, полиурия;  
Позже — грубые обменно-тро-  
фические расстройства (лом-  
кость ногтей, выпадение волос,  
разрушение зубов...); признаки  
гипотиреоза, надпочечниковой  
недостаточности;  
истощение организма

Нервная анорексия  
(синдром Килина)



Травмирующие  
нервно-  
психические  
воздействия

Больная 18 лет

# Парциальный гипопитуитаризм

**Гипофизарный нанизм** (карликовым считается рост у ♂ <130 см, у ♀ <120 см) ► патогенетическая основа ↗

- ↓ синтез СТГ или инсулиноподобного фактора роста – ИФР1 («соматомедин С» посредник основных метаболических эффектов СТГ в постнатальном периоде);
- Дефицит/дефект рецепторов к СТГ или ИФР1.

## Причины развития ↗

- Мутации генов СТГ, ИФР1 и рецепторов к ним;
- Поражения аденогипофиза (опухоли, родовая травма, ишемия, аутоиммунное повреждение ацидофильных клеток гипофиза, радиотерапия ...)

# Проявления гипофизарного нанизма

- Больные рождаются с нормальной массой и длиной тела и начинают отставать в росте с 2–4 летнего возраста. Характерна малая годовая динамика роста и физического развития.
- Телосложение пропорциональное, но свойственное детскому возрасту. Черты лица мелкие, нередко – выступающий лоб и «западающая» переносица.
- Кожа бледная, часто с желтоватым оттенком, сухая →(тиреоидная недостаточность).
- Задержка сроков дифференцировки и окостенения скелета ( поздняя смена молочных зубов).
- Половые органы недоразвиты, но пороки развития встречаются редко. Недоразвитие вторичных половых признаков.

# Лечение гипофизаного нанизма

## Основные принципы:

- максимальное приближение индуцированного лечением развития к физиологическим условиям;
- щажение эпифизарных зон роста.

Основной вид патогенетической терапии  **применение гормона роста человека**. Подбирают больных с доказанной недостаточностью эндогенного гормона роста, с дифференцировкой скелета, не превышающей уровня, свойственного 13–14 годам. +

**анаболические стероиды** (нерабол, нероболил), которые ↑ рост, усиливая синтез белка и ↑ уровень эндогенного СТГ. При наличии гипотиреоза → тиреоидные препараты. При лечении ♂ следующим этапом является назначение **хорионического гонадотропина**. ♀ после 16 лет обычно назначают эстрогены.

После закрытия зон роста — постоянное назначение терапевтических доз половых гормонов, соответствующих полу больного.

# Гипофизарный гипогонадизм

Гипофизарный гипогонадизм — форма патологии, развивающаяся при дефиците гонадотропных (фолликулостимулирующего и лuteинизирующего) гормонов гипофиза:

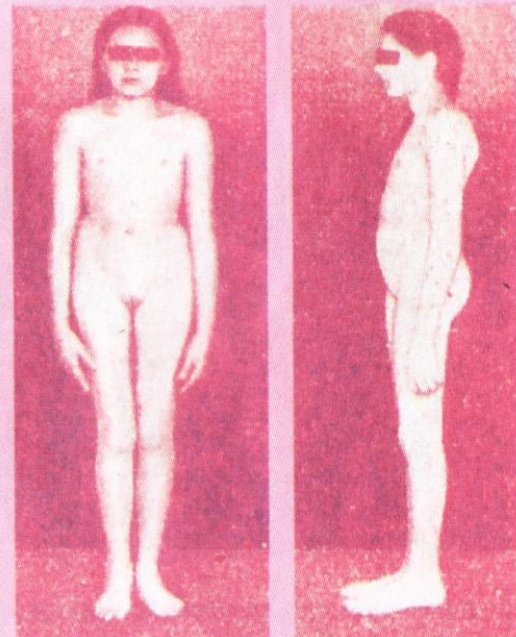
♂  
Евнухоидизм



А. Ранние формы:

Причины возникновения  
↓  
повреждения гипоталамо-  
гипофизарной системы  
(родовая травма, крово-  
излияния, инфекционно-  
токсические поражения на  
этапе внутриутробного  
развития или в раннем  
постнатальном периоде ...)

♀  
Инфантилизм



(по М.Б. Кролю)

## Основные проявления:

- ✓ Недоразвитие первичных и вторичных половых признаков;
- ✓ Непропорциональное телосложение (относительно укороченное туловище, длинные конечности при высоком росте); ✓ Ожирение (часто);
- ✓ Поведенческие особенности (неустойчивость настроения, несамостоятельность, склонность к фантазированию, моторная неловкость, застенчивость...)

# Парциальный гиперпituитаризм (гигантизм)

**Гипофизарный гигантизм** – это эндокринная «ранняя» форма патологии, выражаясь в усиленном росте (для ♂ > 200, для ♀ > 190 см) вследствие гиперпродукции СТГ  
+ →

- Увеличение размеров внутренних органов (спланхномегалия);
- Снижение резистентности организма к инфекциям;
- Недоразвитие вторичных половых признаков;
- Задержка полового развития – гипогонадизм (не всегда);
- В большинстве случаев гипергликемия.

# Причины развития гигантизма

- Эозинофильная аденома гипофиза;
- Инфекционно-токсические поражения головного мозга;
- Черепно-мозговые травмы...  
*!!! Сверхвысокий рост также как и гипофизарный нанизм могут быть вполне совместимы с социальной активностью, физической и интеллектуальной полноценностью индивида.*

# Парциальный гиперпituитаризм (акромегалия)



Акромегалия — это поздняя, парциальная форма патологии аденогипофиза, обусловленная значительным увеличением продукции соматотропного гормона. Болезнь характеризуется непропорциональным увеличением и утолщением конечностей и костей черепа (следствие активации периостального роста костей), увеличением мягких тканей — мышц, соединительной ткани, кожи и внутренних органов (спланхномегалия)

Причина заболевания — ацидофильная (эозинофильная) аденома аденогипофиза.



Нормальное  
турецкое седло



Турецкое седло  
при акромегалии

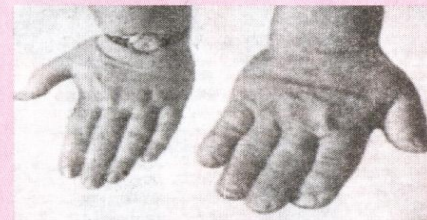


До болезни



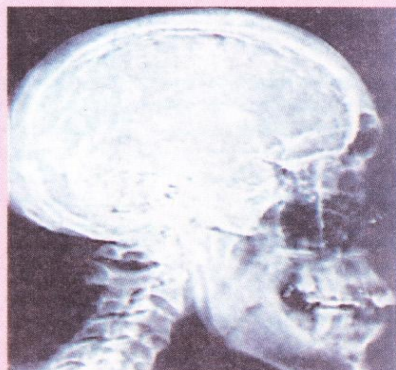
Как правило, гиперсекреция СТГ сопровождается повышением или снижением функций щитовидной железы ( $\uparrow\downarrow$  тиреотропного гормона) и половых желез ( $\uparrow\downarrow$  гонадотропных гормонов)

У больных, страдающих акромегалией, повышается основной обмен, нарушается сердечная деятельность (проявление гипертриеоза); в 10–20% случаев развивается инсулиновезистентный сахарный диабет; возникает остеопороз, у женщин — нарушается менструальный цикл, у мужчин отмечается импотенция; нередко — головные боли ...



Кисть больной  
акромегалией

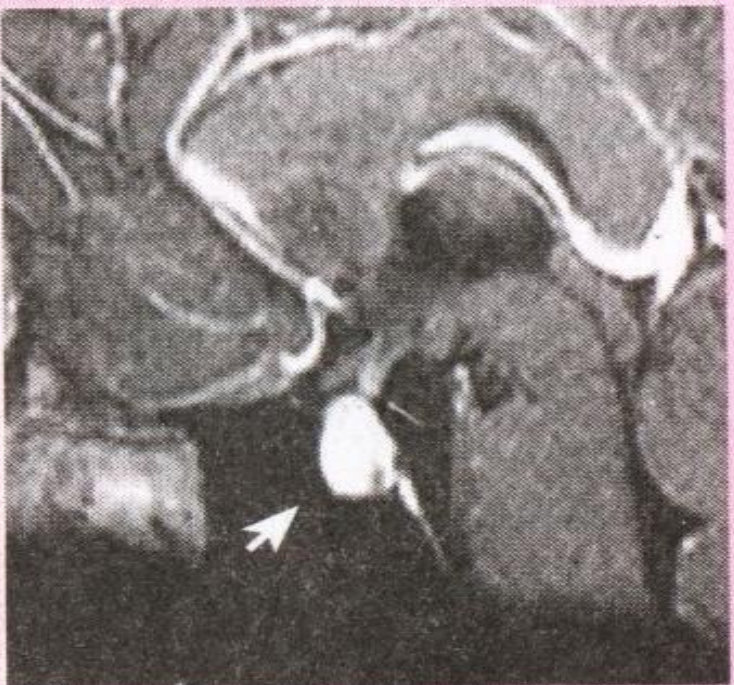
## А к ро м е г а л и я



На рентгенограмме больного акромегалией: сильно развитые кости лицевого черепа, изменено соотношение между лицевым и мозговым черепом, увеличены промежутки между зубами

# Синдром персистирующей галактореи-аменореи (СПГА)

- Это характерный клинический симптомокомплекс, развивающийся у женщин вследствие длительного ↑ секреции пролактина. В редких случаях развивается при нормальном сывороточном уровне пролактина, обладающего чрезмерно высокой биологической активностью
- В основе СПГА, обусловленного первичным поражением гипоталамо-гипофизарной системы, лежит *нарушение тонического допаминергического ингибирующего контроля секреции пролактина*. Снижение или отсутствие ингибирующего влияния гипоталамуса на секрецию пролактина приводит сначала к гиперплазии пролактофоров, а затем к **формированию пролактином гипофиза**.
- Допускается возможность персистенции гиперплазии, не трансформирующейся в последующую стадию заболевания (в макропролактиному — опухоль).  
Этиологические факторы ↗? нейроинфекции и травмы черепа, в том числе в перинатальные.
- **Главный симптом ↗ нарушение менструального цикла и/или бесплодие.**



Микропролактинома  
/чаще у женщин/  
(магнитно-резонансная  
томография)

Часто неспецифические жалобы: утомляемость, слабость, тянувшие боли в области сердца.

Мужчины с гиперпролактинемией обращаются к врачу в связи с импотенцией и ↓ либидо.

# Гипосекреция АДГ

*Проявление ↓ АДГ → несахарный диабет.*

При первичных формах патологии нарушения возникают **всегда в гипоталамусе**, а не в нейрогофизе!!!

Три формы несахарного диабета:

- **первичная**, связанная с опухолями гипоталамуса, воздействием на него различных повреждающих факторов или с дегенерацией гипоталамических ядер;
- **семейная** (наследственная форма), встречающаяся в двух вариантах: а) наследственный ферментный дефект и неспособность к синтезу АДГ; б) наследственный дефект почечных рецепторов АДГ (блокируется чувствительность к гормону);
- **нефрогенная** ↩ приобретенная патология почечных канальцев.

Главное проявление ↩ **постоянная полиурия** сопровождающаяся вторичной выраженной жаждой (пьют грязную воду, мочу).

# Гиперсекреция АДГ

**Возникает «гипергидропексический синдром» (синдром Пархона) или «синдром разбавленной гипонатриемии» (синдром Шварца).**

Их генез связан с повреждениями мозга при повышении внутричерепного давления, после инфекционных заболеваний, а также в результате эктопической продукции АДГ.

**Проявляется олигурией и гипергидратацией, связанной с гемодиллюзией и гипонатриемией.**

**Кора надпочечников образует несколько стероидных гормонов-кортикоидов;**

**мозговое вещество продуцируют биогенныеmonoамины —**

**catecholamines.**

**Корковое вещество надпочечников состоит из трех зон:**

- **Клубочковая зона** синтезирует **минералокортикоиды**, главный из которых - альдостерон. Точки приложения его действия — почки, слюнные железы, ЖКТ, ССС. В почках альдостерон стимулирует канальцевую реабсорбцию натрия и экскрецию ионов калия, водорода, аммония и магния.
- **Пучковая зона** продуцирует **глюкокортикоиды** (ГК) — **гидрокортизон** (кортизол) и кортикостерон
- **Сетчатая зона** синтезирует мужские сексуальные гормоны (**андрогены**) — дигидроэпиандростерон, дигидроэпиандростерон-сульфат и др., следовые количества женских половых гормонов — **эстрогенов**. Надпочечниковые стероиды способны преобразовываться в тестостерон. Надпочечники вырабатывают мало этого вещества, равно как и эстрогенов (эстрадиола, эстрона). Однако надпочечниковые андрогены могут служить источником эстрогенов, образующихся в подкожно-жировой клетчатке, волоссяных фолликулах, молочной железе.
- Секреция андрогенов находится под контролем АКТГ. ↗ ! ! В системе **регуляции их синтеза не реализуется в заметной степени обратная связь** и при повышении их уровня ингибирования синтеза АКТГ не происходит.

# Гипофункция коры надпочечников

**Острая недостаточность коры НП** (синдром Уотерхаус–Фридриксена). Развивается у новорожденных, детей и лиц молодого возраста. У новорожденных может быть вызвана кровоизлиянием в кору надпочечников при тяжелых родах, сопровождавшихся асфиксиею, эклампсией.

Кровоизлияние в кору надпочечников возможно при инфекционных заболеваниях (грипп, корь, скарлатина, дифтерия), сепсисе, при геморрагическом диатезе, тромбозе надпочечных вен и т.д.

Развивается также при удалении гормонально-активной опухоли коры НП (в случае функционально неполноценного оставшегося надпочечника).

# Острая недостаточность коры НП

- **Патогенез.** В результате внезапного возникновения дефицита глюко- и минералокортикоидов катастрофически быстро возникают тяжелые нарушения обмена, свойственные аддисоновой болезни (кризу), что нередко приводит к смертельному исходу.
- **Проявления.** В зависимости от преобладания симптомов поражения той или иной системы различают:
  - желудочно-кишечную форму (тошнота, рвота, понос, дегидратация, снижение АД);
  - сердечно-сосудистую форму (тахикардия, снижение АД, коллапс);
  - менингоэнцефалитическую форму (бред, судороги, кома);
  - смешанную форму (встречается наиболее часто).

# Хроническая недостаточность коры ПН

Хроническая форма гипокортицизма (болезнь Аддисона)  
м.б.: первичной (железистой) и вторичной «гипоталамо-гипофизарной» ( $\downarrow$  синтеза АКТГ).

- Хронический гипокортицизм проявляется астенизацией, апатией, снижением работоспособности, мышечной слабостью,  $\downarrow$  АД,  $\downarrow$  ОЦК, анорексией, похуданием. Нередко наблюдается полиурия в сочетании с почечной недостаточностью.
- Гиперпигментация кожи и слизистых — отличительный признак хронической первичной (периферической) надпочечной недостаточности.*
- Причиной служит резкое  $\uparrow$  секреции АКТГ в ответ на снижение секреции гормонов корой НП.  $\rightarrow$  АКТГ, воздействуя на меланофоры, вызывает усиление пигментации.
- Гиперпигментация никогда не обнаруживается при вторичной надпочечниковой недостаточности !!!**

# Проявления гипокортицизма

*В основе проявления тотального гипокортицизма ➔ недостаточность эффектов всех гормонов НП.*

- **Мышечная слабость** связана с нарушением электролитного баланса (дефицит альдостерона) и гипогликемией (дефицит ГК), а также ↓ мышечной массы (вследствие дефицита андрогенов). **Артериальная гипотензия** связана с гипонатриемией и выпадением пермиссивного эффекта ГК. ► ↓ реактивных свойств сосудистой стенки к прессорным влияниям (катехоламинов). Гипотензия может усугубиться **ослаблением сократительной функции сердца**.
- **Потеря натрия** ► полиурия, **гипогидратация**, сгущение крови. Артериальная гипотензия + ухудшение реологических свойств крови → уменьшение клубочкового кровотока и эффективного фильтрационного давления. ► наряду с полиурией может возникать **недостаточность выделительной функции почек**.
- Со стороны ЖКТ часто отмечаются **профузные поносы**, являющиеся следствием недостаточного выделения пищеварительных соков и интенсивного выделения в кишечнике ионов натрия (недостаток альдостерона).

# Гиперфункциональные состояния коры

## НП

- Причиной **первичного гиперальдостеронизма (синдром Конна)** обычно служит гормонально-активная опухоль, происходящая из клубочковой зоны.
- Три основные группы симптомов → сердечно-сосудистые, почечные, нервно-мышечные. В основе → **почечная задержка натрия и потеря калия**. ↑Na в клетках стенок сосудов приводит к их гипергидратации, ↓ просвета , ↑ПСС и, ► повышению АД. Наблюдаются нарушения ритма сердца. **Отеков не бывает** (осмолярность межклеточной жидкости не меняется).

# Гиперфункциональные состояния коры НП

- **Вторичный гиперальдостеронизм** возникает при трех группах заболеваний: сопровождающихся **гиповолемией, ишемией почек, нарушением функции печени (цирроз)**.
- Накопление альдостерона при заболеваниях печени связано с тем, что он там метаболизируется. При патологии печени снижается количество глюкуроновых соединений гормона, а ► ↑ содержание его активной формы (свободной).
- Вторичный гиперальдостеронизм также проявляется задержкой натрия, ↑АД, гипергидратацией. Однако, в отличие от синдрома Конна, **в крови имеется ↑ уровень ренина и ангиотензина и развиваются отеки.**
- В физиологических условиях встречается при сильных стрессах, беременности, менструации, гипертермии и т.д.

# Гиперпродукция глюкокортикоидов

Нарушения в гипоталамо-гипофизарной системе → ↑ АКТГ → вторичный гиперкортицизм: **болезнь Иценко—Кушинга**

Кортикостерома → первичный гиперкортицизм: **синдром Иценко—Кушинга**

Проявления



Плоторическое ожирение у больных детей (здесь — мальчик)



Матронизм (отложение жира на лице)



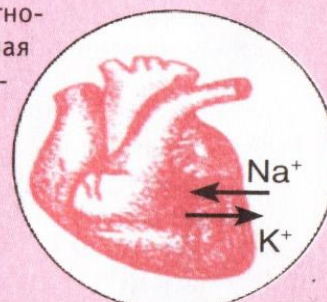
Гинекомастия (у юноши)



Гипертензия (систолико-диастолическая): стойкая, выраженная ⇔ вторичные нарушения (часто!)



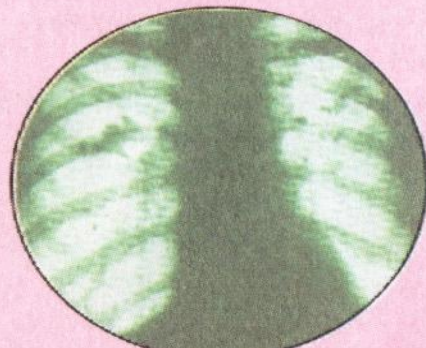
Электролитно-стeroидная кардиопатия



Остеодороз

# Гиперпродукция глюкокортикоидов

нарушения (часть)



Туберкулез легких

Иммунодефицит: склонность к инфекционным болезням, множественные фурункулы, карбункулы, угри



Гипертрихоз



Диспластическое ожирение «по верхнему типу», (непропорциональное телосложение, худые конечности)

Остеопороз (распад белковой матрицы и декальцинация костей позвоночника, ребер)



Стероидный сахарный диабет

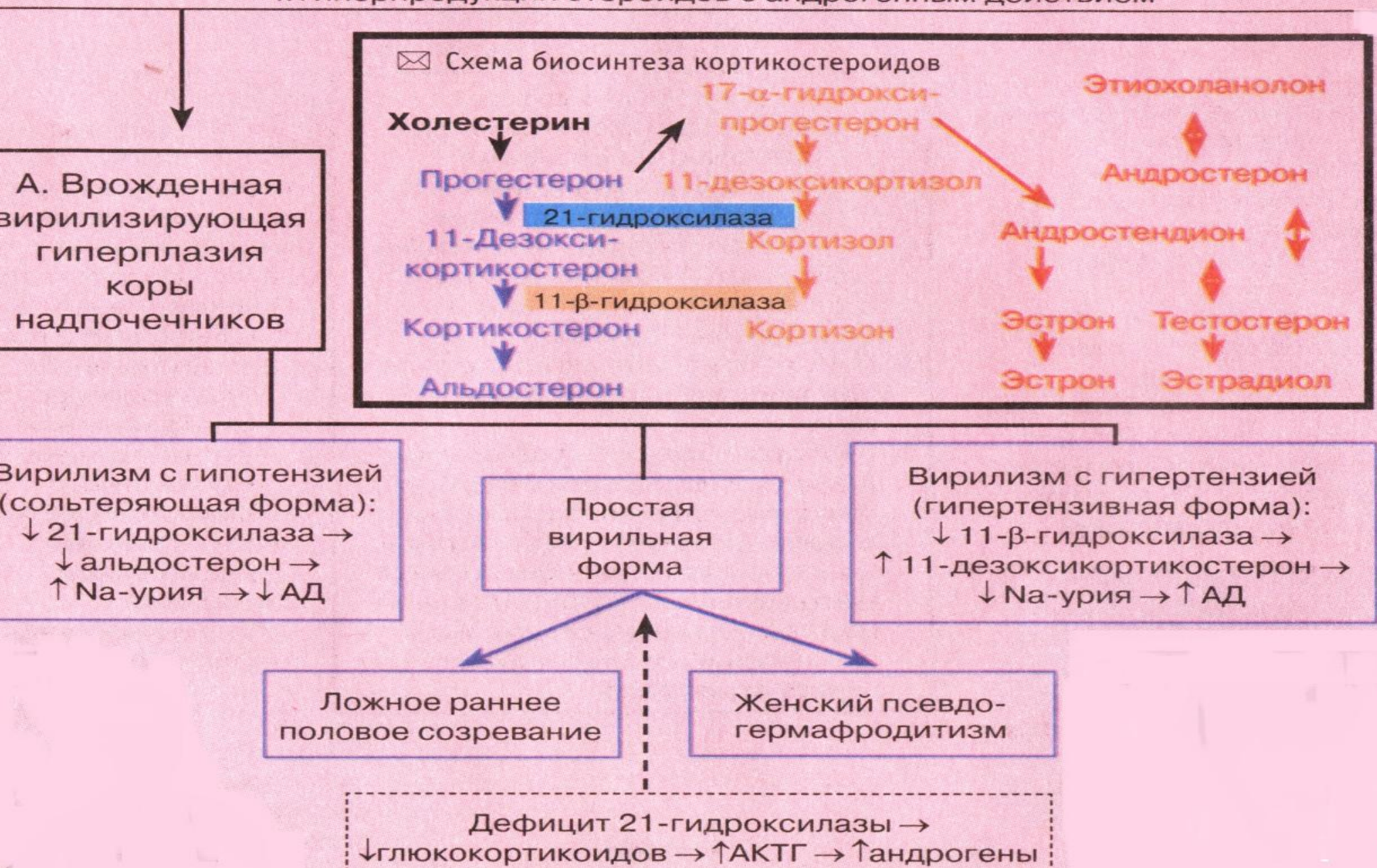


Диабетическая стопа

У лиц женского пола — **вирилизация**: гипоплазия матки и яичников, дисменорея, аменорея, гипертрихоз, низкий грубый голос

У лиц мужского пола — **демаскулинизация**: гипоплазия яичек, снижение либido и потенции, уменьшение полового члена

Кортико-генитальный синдром — форма эндокринопатии, патогенетическую основу которой составляют нарушения гормоногенеза в коре надпочечников, приводящие к гиперпродукции стероидов с андрогенным действием





# Ситуационные задачи



Больная Р., 25 лет, поступила в клинику с жалобами на низкий рост, слабую выраженность вторичных половых признаков, отсутствие месячных. Уже с 3 лет начала отставать в росте. При обследовании обнаружено: рост 105 см, телосложение пропорциональное, кожа дряблая, лицо старообразное. Половые органы инфантильны. Грудные железы не развиты. Интеллект сохранен. Основной обмен снижен на 12%. Уровень глюкозы в крови – 3,0 ммоль/л. В моче понижено содержание 17-кетостероидов, отсутствуют эстрогены и андрогены. На рентгенограмме в области турецкого седла обнаружена опухоль.

## Вопросы:

1. Какую патологию эндокринной системы можно предположить?
2. Чем объясняется карликовый рост, инфантилизм, дряблость кожи?
3. Каков механизм гипогликемии?

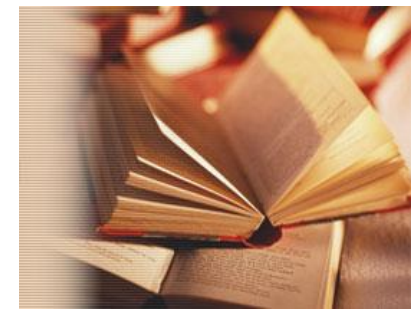


**Мужчина К. 32 лет, в прошлом спортсмен-боксёр высокого класса в тяжёлом весе, обратился к врачу с жалобами на быстро нарастающий вес тела (за 6 месяцев прибавил 7 кг), мышечную слабость, появление синяков на коже после несильных ударов, головокружение, головную боль (чаще в области затылка), периодически - мелькание "мушек" и "спиралей" перед глазами; повышенную жажду (за сутки выпивает 5-6 литров жидкости), частое обильное мочеиспускание.**

**При осмотре: пациент гиперстенического телосложения, с избытком жировых отложений на лице (лунообразное лицо), шее (бизоний горб), над ключицами; на животе - пурпурные полосы; избыточное оволосение на груди и спине; большое число "синяков" различного цвета на ногах и руках. АД 185/110 мм рт.ст. Анализ крови: гемоглобин 130 г/л, эритроциты  $5,1 \times 10^{12}/\text{л}$ ; лейкоциты  $10 \times 10^9/\text{л}$ , нейтрофилия, относительная лимфопения, отсутствие эозинофилов; СОЭ 5 мм/час; глюкоза 9,0 ммоль/л; гипернатриемия.**



# Ситуационные задачи



**Анализ мочи: диурез 6000 мл/сутки, относительная плотность 1035, глюкозурия; белка и кетоновых тел не обнаружено; повышенено содержание свободного кортизола.**

**Вопросы:**

1. Какая форма эндокринопатии развилась у пациента?
2. Если Вы предполагаете наличие нескольких форм эндокринопатий, то какова между ними патогенетическая связь?
3. Если форм эндокринопатий несколько, то какая из них является первичной? Какова ее причина и механизмы развития?
4. Каковы механизмы развития каждого из симптомов, имеющихся у пациента?



# Ситуационные задачи



Больная 50 лет, длительное время получала глюкокортикоиды по поводу бронхиальной астмы. Последнее время стало отмечать утомляемость, резкую слабость, бессонницу. У больной снизился аппетит, наблюдалась тошнота, рвота, запоры сменились поносами, резкие боли в животе и похудание. Кожа приобрела бронзовую окраску, особенно на лице и шее, тыльной поверхности кистей, в области сосков, половых органов, белой линии живота, АД – 70/40 мм.рт.ст. Содержание 17-ОКС и 17-КС в моче резко снижено, эозинопеническая проба положительная, содержание АКТГ в плазме повышено.

Вопросы:

Охарактеризуйте форму патологии, имеющуюся у больной?  
Какие анамнестические, клинические и лабораторные данные подтверждают диагноз?

Каков механизм клинических симптомов у больного?



# Ситуационные задачи



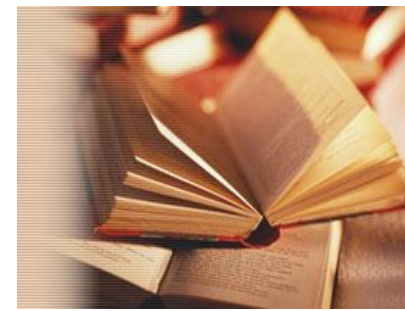
Больная 26 лет, обратилась в клинику с жалобами на прогрессирующее ожирение, характеризующееся отложением жира в области лица (лунообразное лицо), в верхней части туловища и живота, оволосение по мужскому типу, нарушение менструального цикла, общую слабость. При осмотре выявлены багровые рубцы на бедрах. АД – 190/95 мм.рт.ст., уровень глюкозы в крови – 9,0 ммоль/л, умеренных лейкоцитоз при абсолютной лимфопении, рентгенологически – увеличение размеров гипофиза, на УЗИ – гиперплазия коры надпочечников.

Вопросы:

1. При каком заболевании наблюдаются указанные изменения?
2. Какова наиболее вероятная причина и механизмы развития?
3. Каковы механизмы развития симптомов и отклонений лабораторных показателей от нормы у данного больного?



# Ситуационные задачи



У больной Н., 27 лет, после родов, осложненных массивным кровотечением, стало развиваться истощение, кожа стала сухой, морщинистой, цвета воска. Температура тела – 36°C, АД – 100/60мм рт. ст., содержание глюкозы в крови – 3,3 ммоль/л, содержание 17-кетостероидов в моче понижено.

**Вопросы:**

1. Для какой патологии характерны указанные проявления?
2. Какие причины могут вызвать данную патологию?
3. Каковы основные механизмы развития клинических проявлений?



# Ситуационные задачи



Больной П., 20 лет, после перенесенной черепно-мозговой травмы стал жаловаться на постоянную жажду, частое и обильное мочеиспускание (кол-во мочи 10-15 литров в сутки) Беспокоят слабость, головные боли, сердцебиение. Отмечает резкую сухость во рту. При объективном исследовании отмечается: сухость кожи, отсутствие потоотделения, скучные выделения слюны, микротрешины, воспалительные изменения, изъязвления на деснах. Сахар крови натощак – 3,6 ммоль / л.

**Вопросы:**

1. Какое состояние развилось у пациента? Ответ аргументируйте.
2. Каковы основные звенья патогенеза этого состояния? Какие из имеющихся у пациента симптомов подтверждают Вашу версию?
3. Каковы принципы выведения пациента из этого состояния? Ответ обоснуйте.

# Тесты итогового уровня знаний

## Вариант I

1. Нарушение формирования пола на гормональном уровне возможно при:
- а) testikulyarnoy feminizatsii
  - б) nepolnoy maskulinizatsii
  - в) sindrome Shereshevskogo-Ternera
  - г) istinnom germafroditizme
  - д) vrozhdennom adreno-genitalnom sindrome

## Вариант II

1. Нарушение формирования пола на гонадном уровне возможно при:
- а) testikulyarnoy feminizatsii
  - б) nepolnoy maskulinizatsii
  - в) sindrome Shereshevskogo-Ternera
  - г) istinnom germafroditizme
  - д) vrozhdennom adreno-genitalnom sindrome

# Тесты итогового уровня знаний

## Вариант I

2. Какие проявления характерны для болезни Аддисона? а) адинамия, астения; б) высокий уровень 17-кетостероидов в моче; в) гиперпигментация кожи; г) клеточная дегидратация; д) гипотония; е) гиповолемия. Укажите правильную комбинацию ответов:
- 1) а, б, в, д;
  - 2) а, в, д, е;
  - 3) б, г, д;
  - 4) г, д, е;
  - 5) а, в, г, д, е.

## Вариант II

2. Отличительными признаками вторичного альдостеронизма по сравнению с первичным являются: а) высокий уровень альдостерона в плазме крови; б) гипертензия; в) гипонатриемия; г) высокий уровень ренина и ангиотензина в плазме крови. Укажите правильную комбинацию ответов:
- 1) а, б, в.
  - 2) а, в;
  - 3) б, г;
  - 4) г;
  - 5) а, б, в, г.

# Тесты итогового уровня знаний

## Вариант I

3. При акромегалии наблюдается: а) гипогликемия; б) гипергликемия; в) снижение толерантности к углеводам; г) повышение толерантности к углеводам; д) снижение чувствительности к инсулину. Укажите правильную комбинацию ответов:

- 1) б, в, д;
- 2) а, в, д;
- 3) б, в, г;
- 4) а, г, д;
- 5) а, б, в, г.

## Вариант II

3. Какое из изменений является проявлением болезни Аддисона?

- а) увеличение АД
- б) отеки
- в) накопление в организме  $\text{Na}^+$  и потеря  $\text{K}^+$
- г) гипогликемия
- д) тахикардия

# Тесты итогового уровня знаний

## Вариант I

4. Гипокортикоэзолизм возникает при: а) синдроме отмены глюкокортикоидов; б) болезни Адисона; в) синдроме Иценко-Кушина; г) пангипопитуитаризме; д) болезни Иценко-Кушина. Укажите правильную комбинацию ответов:

- 1) а, б, г;
- 2) а, в, д;
- 3) б, г, д;
- 4) г, д;
- 5) а, б, в, г.

## Вариант II

4. Какие механизмы из нижеперечисленных обуславливают развитие артериальной гипертензии при гиперкортикоэзолизме? а) усиление реабсорбции натрия в почках; б) "пермиссивный эффект" глюкокортикоидных гормонов; в) усиление синтеза ангиотензин-конвертирующего фермента; г) активация ренина; д) прямое вазоконстрикторное действие глюкокортикоидов. Укажите правильную комбинацию ответов:

- 1) а, б, в, г;
- 2) а, в, г;
- 3) а, б, в;
- 4) б, г, д;
- 5) г, д.

# Тесты итогового уровня знаний

## Вариант I

5. Проявлением гормональноактивной опухоли adenогипофиза являются: а) акромегалия; б) гигантизм; в) гиперкортизолизм; г) вторичный альдостеронизм; д) первичный альдостеронизм (синдром Конна). Укажите правильную комбинацию ответов:
- 1) а, б, в;
  - 2) а, в, д;
  - 3) б, г;
  - 4) г, д;
  - 5) а, б, в, д.

## Вариант II

5. Нарушение формирования пола на гормональном уровне возможно при:
- а) testикулярной феминизации
  - б) неполной маскулинизации
  - в) синдроме Шерешевского-Тернера
  - г) истинном гермафродитизме
  - д) врожденном адрено-генитальном синдроме

# Тесты итогового уровня знаний

## Вариант I

6. Нарушение формирования пола на гонадном уровне возможно при:
- а) testikulyarnoy feminizatsii
  - б) nepolnoy maskulinizatsii
  - в) sindrome Shereshevskogo-Ternera
  - г) istinnom germafroditizme
  - д) vrozhdennom adreno-genitalnom sindrome

## Вариант II

6. Какие причины могут вызывать тотальную недостаточность передней доли гипофиза:
- а) poslerodovye sistemye narusheniya krovooobrasheniya
  - б) deficit gormonov shitovidnoy zhelezы i nadpochечnikov
  - в) deficit gormonov korы nadpochechnikov, yaichnikov i shitovidnoy zhelezы
  - г) krovooizliyanie v tkany gipofiza
  - д) dlitelnoe pereedanie

# Тесты итогового уровня знаний

## Вариант I

7. Продукция какого гормона уменьшается при гипофункции коркового слоя надпочечников?

- а) соматостатина
- б) норадреалина
- в) альдостерона
- г) вазопрессина
- д) адреналина

## Вариант II

7. Продукция какого гормона уменьшается при тотальной гипофункции передней доли гипофиза?

- а) меланоцитостимулирующего гормона (меланотропина)
- б) окситоцина
- в) пролактина
- г) вазопрессина

# Тесты итогового уровня знаний

## Вариант I

8. Какое нарушение может возникать при парциональной гиперфункции передней доли гипофиза?

- а) евнуходизм
- б) болезнь Иценко-Кушинга
- в) синдром Иценко-Кушинга
- г) карликовость
- д) первичный гипertiреоз

## Вариант II

8. Какое нарушение может возникать при парциальной гипофункции передней доли гипофиза?

- а) артериальная гипертензия
- б) гипергликемия
- в) карликовость
- г) Базедова болезнь
- д) похудание

# Тесты итогового уровня знаний

## Вариант I

9. При поражении коры надпочечников может развиться следующее заболевание:
- а) болезнь Шихена
  - б) болезнь Иценко-Кушинга
  - в) адреногенитальный синдром
  - г) болезнь Симмондса
  - д) феохромоцитома

## Вариант II

9. Какое нарушение может возникать при парциальной гипофункции передней доли гипофиза?
- а) артериальная гипертензия
  - б) гипергликемия
  - в) карликовость
  - г) Базедова болезнь
  - д) похудание

# Тесты итогового уровня знаний

## Вариант I

10. Какое нарушение может возникать при парциональной гиперфункции передней доли гипофиза?

- а) евнуходизм
- б) болезнь Иценко-Кушинга
- в) синдром Иценко-Кушинга
- г) карликовость
- д) первичный гипертиреоз

## Вариант II

10. Недостаточность какого гормона может возникнуть в организме после внезапной отмены длительной терапии кортикоステроидами?

- а) паратиреоидного гормона
- б) кортизола
- в) адреналина
- г) норадреналина
- д) АДГ

# Правильные ответы

## Вариант I

1. д
2. 5
3. 1
4. 1
5. 1
6. г
7. в
8. б
9. в
10. б

## Вариант II

1. г
2. 4
3. г
4. 3
5. д
6. а
7. в
8. в
9. в
10. б