

ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ОБРАЗОВАНИЯ «РЯЗАНСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ ИМЕНИ АКАДЕМИКА И.П. ПАВЛОВА» МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ



КАФЕДРА ПАТОФИЗИОЛОГИИ

ЗАВ КАФЕДРОЙ – ПРОФЕССОР, Д.М.Н. БЯЛОВСКИЙ ЮРИЙ ЮЛЬЕВИЧ

Патология секреции соматотропного гормона

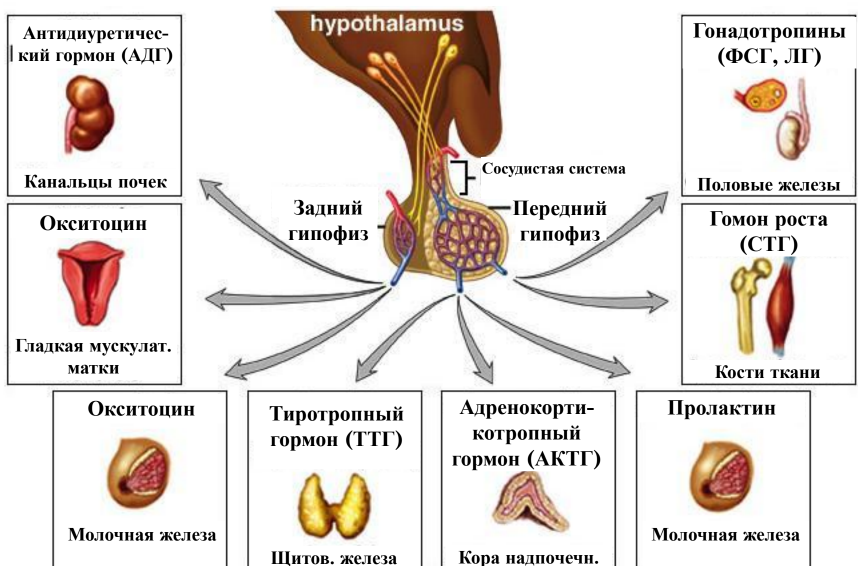


Автор: студентка 3 курса, лечебного факультета Судиловская Екатерина Павловна

Научный руководитель: к.м.н., КУСПАНАЛИЕВА ДИНА САИНОВНА

Рязань 2015 год

Гипоталамус и гипофиз

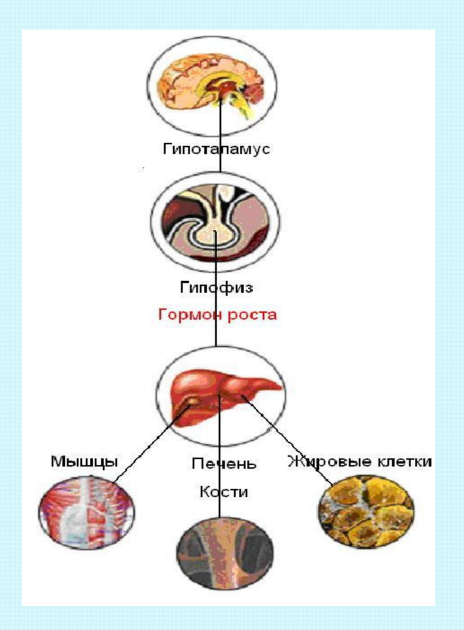


Соматотропный гормон (СТГ)

- кодируется генами, расположенными у человека в длинном плече 17-й пары хромосом
- обладает видовой специфичностью
- быстро расщепляется, преимущественно в печени
- суточная секреция у взрослого человека находится в пределах 0,2-1 мг/сутки
- в норме базальный уровень гормона в крови здорового взрослого человека — менее 3 нг/мл

Эффекты СТГ

- усиливает синтез белка в костях, хрящах, мышцах, печени и других внутренних органах, стимулирует синтез эпифизарного хряща и обусловливает рост костей в длину
- в течение 30-40 минут стимулирует липогенез, однако в дальнейшем начинает преобладать липолитический эффект
- СТГ оказывает кратковременное (в течение 30-40 минут) инсулиноподобное действие
- увеличивает всасывание кальция в желудочно-кишечном тракте



Патология секреции СТГ

Избыточная секреция

• Гигантизм

• Акромегалия

Дефицит секреции

• Гипофизарный нанизм



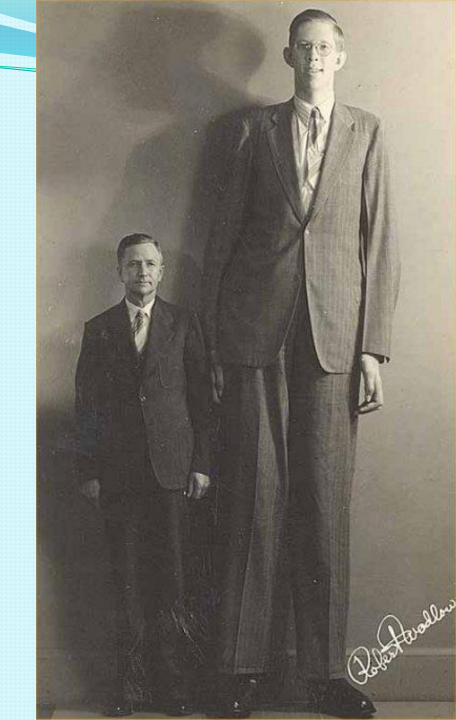


Гигантизм

Заболевание, возникающее у детей и подростков с не закончившимся физиологическим ростом, обусловленное повышенной продукцией соматотропина и характеризующееся чрезмерным, но пропорциональным ростом конечностей и туловища.

Причины:

- опухоли аденогипофиза (соматотропинома, смешанные опухоли)
- нейроинфекции
- интоксикации
- черепно-мозговые травмы



Клиника

Жалобы

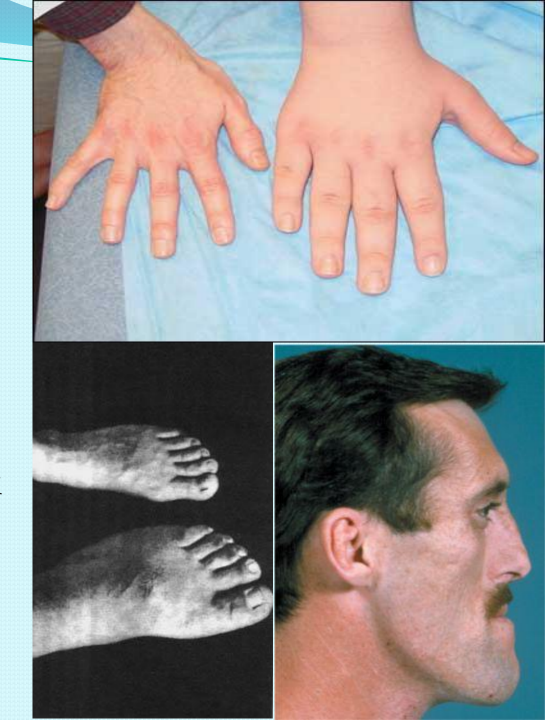
- высокий рост
- слабость
- быстрая утомляемость
- снижение работоспособности
- головные боли
- ухудшение зрения

Объективное исследование

- высокорослость
- пропорциональное телосложение
- достаточная или избыточная мышечная сила
- половое развитие нормальное

Акромегалия

Заболевание, характеризующееся повышением продукции соматотропного гормона и диспропорциональным ростом скелета, мягких тканей и внутренних органов



Патогенез и клиническая картина акромегалии

Существуют **2 основных патогенетических механизма** хронической избыточной продукции соматолиберина и/или соматотропина

Для клинической картины акромегалии характерно:

- изменение внешнего вида больных: увеличение надбровных дуг, скуловых костей, ушных раковин, носа, губ, языка, кистей и стоп
- половая слабость(у мужчин), расстройства менструального цикла (у женщин)
- гипертрофия сердца, преимущественно левого желудочка
- нервно-мышечные нарушения: полинейропатии, миопатии, изменения со стороны центральной нервной системы (головная боль, тошнота, рвота, эпилептоидные приступы)









Age 9

Age16

Age 33

Age 52

Акромегалия



Принципы диагностики и терании гигантизма и акромегалии

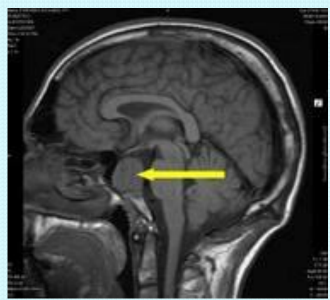
Диагностика заболевания основывается на таких признаках как:

- Внешний вид больного
- Исследование гормонального профиля (количество СТГ; при наличии осложнений со стороны щитовидной железы и половых желез оценивают соответствующие гормоны)
- Рентгенологическое исследование, компьютерная томография
- Офтальмологическое исследование

Принципы терапии:

- С целью уменьшения выработки СТГ используют соматостатин (октреотид)
- Рентгенотерапия
- Хирургическое лечение (в тяжелых случаях)

Прогноз – относительно благоприятный



Карликовость

Заболевание, обусловленное абсолютным или относительным дефицитом соматотропина и гонадотропинов, что приводит к задержке роста скелета (рост взрослых мужчин менее 130 см, женщин — менее 120 см), органов, тканей и половому недоразвитию





Этиология и патогенез

При *абсолютном* дефиците соматотропина имеет место недостаточная секреция соматотропина аденогипофизом, что обусловлено

- поражением гипоталамуса ,гипофиза ,дефектом гена, контролирующего синтез соматотропина
- . При относительном дефиците соматотропина секреция соматотропина аденогипофизом нормальная, но имеет место дефект системы тканевых месенжеров, опосредующих действие соматотропина или дефект клеточных рецепторов соматотропина

Клиническая картина гипофизарного нанизма

- отставание в росте составляет не менее 25-30% от среднего роста, свойственного данной возрастной группе
- кожа тонкая, нежная, может быть несколько сухая
- лицо «кукольное», волосы тонкие, голос высокий
- скелет и внутренние органы малых размеров, мышечная система развита слабо
- наружные и внутренние половые органы недоразвиты, вторичные половые признаки не появляются, бесплодие

Принципы диагностики гипофизарного нанизма

Гипофизарный нанизм следует дифференцировать с другими формами карликовости (например, карликовостью при кретинизме, при синдроме Шерешевского-Тернера, гипогонадизме и др.)

Принципы терапии и прогноз гипофизарного нанизма

С целью лечения используют заместительную терапию соматотропином человека, однако при первичном поражении гипоталамуса применяют соматолиберин.

Также применяются синтетические анаболические стероиды (метандростенолон, ретаболил и др.).

При симптомах гипотиреоза используют тиреоидные препараты:

L-тироксин, трийодтиронина гидрохлорид, тиреотом или тиреокомб в индивидуально подобранных дозах.

Питание больных нанизмом должно быть полноценным.

Прогноз зависит от формы нанизма.





Спасибо за внимание!



