

## ОСОБЕННОСТИ СОСУДИСТЫХ ИЗМЕНЕНИЙ ПРИ ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОМ САХАРНОМ ДИАБЕТЕ

Миршаропов У.М., Усманов Р.Ж., Хасанов Н.А.,

Ташкентский медицинский академия.

### ✓ Резюме,

*Сравнения масса тел крыс контрольной и экспериментальной группы показало, что в течение эксперимента масса крыс экспериментальной группы оставалось в развитие по сравнение с контрольной группой на 1,7 раза. Во всех сроках эксперимента в панкреатических островках отмечалась умеренная лимфоцитарная инфильтрация. Морфологические исследование сосудов в различные сроки постнатального онтогенеза показали, что по сравнению с контрольной группой изменения в виде задержки развития и формирования отдельных компонентов стенки сосудов. Деструктивные изменения в стенке артерий отмечены нами у всех подопытных животных с первых дней после эксперимента. Полученные результаты свидетельствуют о том, что сахарный диабет 1 типа приводит изменениям поджелудочной железы и сосудов конечностей.*

**Ключевые слова:** сахарный диабет, стрептозотоцина, поджелудочная железа, сосуды

## ТАЖРИБАВИЙ ҚАНДЛИ ДИАБЕТДА ҚОН ТОМИРЛАР ЎЗГАРИШИННИНГ АСОСЛАРИ

Миршаропов У.М., Усманов Р.Ж., Хасанов Н.А.,

Тошкент тиббиёт академияси.

### ✓ Резюме,

*Мақсад: Назорат ва тажриба гуруҳидаги қаламушларнинг оғирлиги солиштирилганда тажриба гуруҳидаги қаламушларнинг оғирлиги ўсишдан орқада қолиши аниқланди. Тажрибанинг ҳамма даврида ошқозон ости безининг оролчаларида сезилари лимфоцитар инфильтрация кузатилди. Кон томирларнинг морфологик текшириви натижада тажриба гуруҳида назорат гуруҳига нисбатан қон томирларнинг деворида ўзгаришлар аниқланди. Қон томирлар деворидаги деструктив ўзгаришлар тажрибанинг илк кунлариданоқ аниқланди. Олинган натижаларнинг холосаси қанди дабет натижада ошқозон ости безида ва қон томирларда морфологик ўзгариши юзага келиши аниқланди.*

**Калим сўзлар:** қандли диабет, стрептозоцина, ошқозон ости бези, қон томирлар

## FEATURES OF VASCULAR CHANGES IN EXPERIMENTAL DIABETES

Mirsharopov U.M., Usmanov R.Zh., Khasanov N.A.,

Tashkent Medical Academy, 100109, Uzbekistan Tashkent Farobi 2.

### ✓ Resume,

*Comparison of the mass of bodies of rat control and experimental group showed that during the experiment, the experimental group of rats had plenty in development compared to the control group by 1.7 times. In all the experiments in terms of pancreatic islets was observed moderate lymphocytic infiltration. Morphological examination of the vessels in different time postnatal ontogenesis demonstrated that compared with the control group in the form of changes in the delay of progression and formation of individual components vascular wall. Destructive changes in the arterial wall marked us all experimental animals from the early days after the experiment. The results indicate that the type 1 diabetes the pancreas causes changes and limbs.*

**Keywords:** diabetes, streptozotocin, pancreas, blood vessels

### Актуальность

**В**ысокая распространенность сахарного диабета (СД) признана неинфекционной эпидемией и представляет собой серьезную медико-социальную проблему. Это обусловлено тяжестью его течения, большим количеством осложнений (1, 2). По данным ВОЗ, в настоящее время в мире насчитываются более 220 млн больных СД (1), 10-20% из них больные СД типа 1 (4). В 2005 г. СД стал причиной смерти 1,1 млн человек по всему миру (3), а в период с 2005 по 2030 г. эксперты ВОЗ ожидают. Диабетические ангиопатии основное проявление сахарного диабета. Они представляют собой генерализованное поражение артериол, капилляров и венул, тем самым определяют клинические течение и

прогноз заболевания и являются самой частой причиной смерти. В мире ежегодно выполняется свыше 2,7-4,5 млн высоких ампутаций по поводу диабетических поражений нижних конечностей. Микрососудистые осложнения, характерные для сахарного диабета, реализуются путем развития эндотелиальной дисфункции. Понимание механизмов неблагоприятных изменений, возникающих в организме при сахарном диабете является актуальной проблемой современной медицины. Для разработки способов коррекции, которые могли бы нивелировать последствия осложнений СД надо знать какие механизмы нарушаются при этом.

Целью работы было изучение морфофункциональных нарушений сосудов нижней конечности крыс при экспериментальном сахарном диабете.



## **Материал и методы**

Объектом исследования служили 90 белых крыс (самцов) линии Wistar с начальной массой  $180 \pm 2,64$  г в возрасте 4-6 месяцев. Модель экспериментального сахарного диабета воспроизводили однократным интраперитонеальным введением стрептозотоцина в 0,1 М цитратном буфер рН 4,5, крысам Wistar в дозе 60 мг/кг. Определение глюкозы крови из хвостовой вены проводили глюкозооксидазным методом. От непосредственного действия стрептозотоцина погибли 21 крыс. Не чувствительными были 2 животные. Для дальнейшего исследования использовали только крысы с повышенным уровнем глюкозы ( $> 11$  ммоль/л). Забой крыс был произведен через 5,15,30,60,90 дней после начала эксперимента. Для изучения поджелудочной железы и сосудов задних конечностей как у интактных животных, так у крыс ЭСД применялись окрашивание гистологических препаратов гематоксилином эозином, по Ван гизону и Вейгерту. А также рентгеновзаграфии сосудов. Для математической обработки данных использованы прикладные программы Microsoft Excel 2010 в разделе описательной статистики, определения стандартных отклонений и сравнения выборок с определением средней арифметической  $M$ , средней ошибки относительных величин  $t$  и коэффициента достоверности разности  $t$ .

## **Результат и обсуждение**

Сравнение масса тел экспериментальной и контрольной групп показало, что в начале эксперимента у обеих групп достоверной разницы не было. В течение эксперимента масса крыс экспериментальной группы оставалось в развитие по сравнение с контрольной группой на 1,7 раза. При этом темп роста контрольной группы составлял 50%, а у крысят экспериментальной группы 21%. Развитие экспериментального сахарного диабета у подопытных животных сопровождалось стойкой гипергликемией. Уровень глюкозы в крови крыс с СД повышался до  $19,4 \pm 4,3$  ммоль/л по сравнению с  $5,2 \pm 1,1$  ммоль/л в группе контроля. Уровень глюкозы в крови у крыс с ЭСД на 5 день после ведения стрептозотоцина достоверно превосходил в 3,2 раза при сравнение с животными контрольной группы. В течение последующих дней наблюдений количество сахара в крови крыс экспериментальной группы животных также оставалось стабильно высоким - 15,9 ммоль/л, практически не изменяясь ( $\pm 0,38$  ммоль/л) по сравнению с 5-м днем исследования. При этом максимального значения уровень гликемии натощак достиг к 30-му дню исследования и составил 19,4 ммоль/л.

При микроскопическом исследование поджелудочной железы крыс экспериментальных крыс установлены дегенеративные и деструктивные изменения ее ткани, особенно эндокринной части - островков Лангерганса. Уже в 5 й день ЭСД наблюдали отек междольковой соединительной ткани На 60 день эксперимента отмечены некротические изменения  $\beta$ -клеток, которые усилились к 90 дню эксперимента.

Во всех сроках эксперимента в панкреатических островках отмечалась умеренная лимфоцитарная инфильтрация. Капилляры островков были резко полнокровны, эндокриноциты, расположенных в центральных зонах были некротизированы, а расположенные в периферических отделах островка гипертрофированы.

Объемная доля островков расположенных в кишечной, желудочной и селезеночной зонах уменьшалась по сравнению с крысами контрольной группой. Инсулин-позитивные клетки располагались поодиночке или в виде мелких скоплений в центральных отделах островков вокруг полнокровных капилляров. Происходило значительное уменьшение площади, занимаемой в эндокриноцитами, во всех зонах поджелудочной железы по сравнению с контрольной группой животных.

Данными рентгеновзаграфии установлено, что у всех животных экспериментальной группы в течение 5 суток после экспериментального моделирования сахарного диабета отмечается заметное расширение внутримышечных артериальных сосудов в мышцах голени и кожи. Так, в ранних сроках (5-15 дней) наблюдения прогрессируют воспалительно-деструктивные изменения в сочетании с не выраженным атрофическими процессами.

Морфологические исследование сосудов в различные сроки постнатального онтогенеза показали, что по сравнению с контрольной группой изменения в виде задержки развития и формирования отдельных компонентов стенки сосудов. Деструктивные изменения в стенке артерий отмечены нами у всех подопытных животных с первых дней после эксперимента. Они характеризовались истончением стенки и расширением просвета сосуда, редким расположением ядер эндотелия, десквамацией отдельных эндотелиальных клеток в просвет сосуда. Мышечный слой растянут, состоит из 1- рядов клеток. Отмечается также фрагментация внутренней эластичной мембранны. На 30 й день эксперимента в стенках микрососудах преобладают склеротические и деструктивные изменения. Стенка артериол утолщена в результате увеличения базальной мембранны и широкой окружающей соединительной ткани. В средней оболочке внутримышечных сосудов выявляется сеть тонких волоконец, соединяющих внутреннюю и наружную эластические мембранны. Фрагменты эластических мембран пополняются новыми эластическими элементами. Сами мембранны несколько утолщаются. Стенка венул также утолщена и деформирована из за гиперхромазии эндотелиальных клеток и базальной мембранны.

На 60 й день эксперимента морфологические изменения в стенках сосудов приобретают хроническое течение и проявляются склеротическими и дегенеративными изменениями. Эндотелиальный слой интимы представлен уплощенными клетками, в других образует наслаждение и значительное выступление в сторону просвета сосуда. Базальная мембрана извилиста, неравномерно утолщена и интенсивно окрашена эозином, местами за счет тонкая и сливается с волокнистыми структурами межточной соединительной ткани. На поздних сроках эксперимента на стопе конечности наблюдается выпадение шерсти и десквамация эпидермиса. На 90 день после начала эксперимента появлялись трофические язвы различных размеров в области пятки или же на тыльной поверхности стопы и пальцах.

Гистологические и гистохимические исследование показывают, что у всех подопытных животных с первых дней после ЭСД отмечается деструктивные изменения, в стенках внутримышечных сосудов. Сосуды кровенаполнены, их стенки истончены просвет расширен. Многие клетки эндотелия набухшие, ядра клеток редко расположены, некоторые из них десквамируют

в просвет сосуда. Мышечный слой сосудов растянут, состоит из 1-2 рядов клеток. Внутренняя эластическая мембрана истончена местами фрагментирована. Причем у животных в начальных днях эксперимента деструктивные изменения стенок внутримышечных сосудов менее выражены. ШИК - реакция у животных экспериментальной группы положительно. Особенно у 30 и 90 дневных животных экспериментальных групп резко положительно. В последующие сроки (до 30-60 дней) вышеуказанные сосудистые и тканевые изменения прогрессируют. Наблюдаются увеличение количества спастически суженных сосудов. Часто встречаются мало- и безсосудистые зоны, слепозаканчивающиеся капилляры, особенно в участках, подверженных атрофическим изменениям. Однако нужно отметить, что в венозном русле застойные явления заметно выражены. Подобная картина гемодинамических нарушений приводит к выраженным морфологическим изменениям тканевых структур.

### Выводы

Таким образом, полученные результаты свидетельствуют о том, что сахарный диабет 1 типа приводит изменениям сосудов и мышц конечностей. На иссле-

дованном нами сроке развития сахарного диабета наблюдаются функциональные а последующих сроках эксперимента структурные изменения связанные с нарушениями тканевого метаболизма.

### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ:

1. Блинова Е.В. и др. Морфофункциональная характеристика миокарда при экспериментальном повреждении сердца на фоне сахарного диабета и действия цитопротекторов // Вестник новых медицинских технологий - 2013 - Т. 20, № 4 - С. 78-82
2. Миршарапов У.М., Примова Г.А., Сагдуллаева М., Расулова Н., Ахмедов А.Г. Морфология сосудов нижней конечности в условиях ишемии и на фоне экспериментального диабета // Вестник ТМА.-2014.-№2.С.34-37
3. Миршарапов У.М., Садикова С.Ш. Морфология сосудов нижней конечности при аллоксановом диабете // Морфология.-2012.-№3.С.105.
4. Павличенко С.Н., Кудрявцева Э.В., Арзамасцева Н.Е., Арзамасцев Е.В. Особенности фармакологического и токсического действия адреноблокаторов при экспериментальном стрептозотоциновом сахарном диабете// Кардиологический вестник.- 2010.-№ 2. С. 31-36.
5. Tack C.J., van Gurp P.J., Holmes C, Goldstein, D.S. Local sympathetic denervation in painful diabetic neuropathy // Diabetes. 2002. Vol. 51, No. 12. P. 3545-3553.

Поступила 09.03. 2020