

New Day in Medicine Новый День в Медицине NDM



TIBBIYOTDA YANGI KUN

Ilmiy referativ, marifiy-ma'naviy jurnal







AVICENNA-MED.UZ





9 (83) 2025

Сопредседатели редакционной коллегии:

Ш. Ж. ТЕШАЕВ, А. Ш. РЕВИШВИЛИ

Рел. коллегия:

м.и. абдуллаев

А.А. АБДУМАЖИДОВ

Р.Б. АБДУЛЛАЕВ

Л.М. АБДУЛЛАЕВА

А.Ш. АБДУМАЖИДОВ

М.А. АБДУЛЛАЕВА

Х.А. АБДУМАДЖИДОВ

Б.З. АБДУСАМАТОВ

М.М. АКБАРОВ

Х.А. АКИЛОВ

М.М. АЛИЕВ

С.Ж. АМИНОВ

III.3. AMOHOB

Ш.М. АХМЕДОВ

Ю.М. АХМЕДОВ

С.М. АХМЕЛОВА

Т.А. АСКАРОВ

М.А. АРТИКОВА

Ж.Б. БЕКНАЗАРОВ (главный редактор)

Е А БЕРЛИЕВ

Б.Т. БУЗРУКОВ

Р.К. ДАДАБАЕВА

М.Н. ДАМИНОВА

К.А. ЛЕХКОНОВ

Э.С. ДЖУМАБАЕВ

А.А. ДЖАЛИЛОВ

Н Н ЗОЛОТОВА

А.Ш. ИНОЯТОВ

С. ИНДАМИНОВ

А.И. ИСКАНДАРОВ

А.С. ИЛЬЯСОВ

Э.Э. КОБИЛОВ

A.M. MAHHAHOB

Д.М. МУСАЕВА

T.C. MVCAEB

М.Р. МИРЗОЕВА

Ф.Г. НАЗИРОВ

Н.А. НУРАЛИЕВА

Ф.С. ОРИПОВ Б.Т. РАХИМОВ

Х.А. РАСУЛОВ

Ш.И. РУЗИЕВ

С.А. РУЗИБОЕВ

С.А.ГАФФОРОВ

С.Т. ШАТМАНОВ (Кыргызстан)

Ж.Б. САТТАРОВ

Б.Б. САФОЕВ (отв. редактор)

И.А. САТИВАЛДИЕВА

Ш.Т. САЛИМОВ

Д.И. ТУКСАНОВА

М.М. ТАДЖИЕВ

А.Ж. ХАМРАЕВ

Б.Б. ХАСАНОВ

Д.А. ХАСАНОВА Б.3. ХАМДАМОВ

А.М. ШАМСИЕВ

А.К. ШАДМАНОВ

Н.Ж. ЭРМАТОВ

Б.Б. ЕРГАШЕВ

Н.Ш. ЕРГАШЕВ

И.Р. ЮЛДАШЕВ Д.Х. ЮЛДАШЕВА

А.С. ЮСУПОВ Ш.Ш. ЯРИКУЛОВ

М.Ш. ХАКИМОВ

Д.О. ИВАНОВ (Россия)

К.А. ЕГЕЗАРЯН (Россия)

DONG IINCHENG (Китай)

КУЗАКОВ В.Е. (Россия)

Я. МЕЙЕРНИК (Словакия)

В.А. МИТИШ (Россия)

В И. ПРИМАКОВ (Беларусь)

О.В. ПЕШИКОВ (Россия) А.А. ПОТАПОВ (Россия)

А.А. ТЕПЛОВ (Россия)

Т.Ш. ШАРМАНОВ (Казахстан)

А.А. ЩЕГОЛОВ (Россия)

С.Н ГУСЕЙНОВА (Азарбайджан) Prof. Dr. KURBANHAN MUSLUMOV(Azerbaijan)

Prof. Dr. DENIZ UYAK (Germany)

ТИББИЁТДА ЯНГИ КУН новый день в медицине **NEW DAY IN MEDICINE**

Илмий-рефератив, матнавий-матрифий журнал Научно-реферативный, духовно-просветительский журнал

УЧРЕЛИТЕЛИ:

БУХАРСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ ИНСТИТУТ ООО «ТИББИЁТДА ЯНГИ КУН»

Национальный медицинский исследовательский центр хирургии имени А.В. Вишневского является генеральным научно-практическим консультантом редакции

Журнал был включен в список журнальных изданий, рецензируемых Высшей Аттестационной Комиссией Республики Узбекистан (Протокол № 201/03 от 30.12.2013 г.)

РЕДАКЦИОННЫЙ СОВЕТ:

М.М. АБДУРАХМАНОВ (Бухара)

Г.Ж. ЖАРЫЛКАСЫНОВА (Бухара)

А.Ш. ИНОЯТОВ (Ташкент)

Г.А. ИХТИЁРОВА (Бухара)

Ш.И. КАРИМОВ (Ташкент)

У.К. КАЮМОВ (Тошкент)

Ш.И. НАВРУЗОВА (Бухара)

А.А. НОСИРОВ (Ташкент)

А.Р. ОБЛОКУЛОВ (Бухара)

Б.Т. ОДИЛОВА (Ташкент) Ш.Т. УРАКОВ (Бухара)

9 (83)

сентябрь

www.bsmi.uz https://newdaymedicine.com E: ndmuz@mail.ru

Тел: +99890 8061882

Received: 20.07.2025, Accepted: 06.08.2025, Published: 10.08.2025

UDK 616.44-091.8:57.086.83

TAJRIBAVIY KIMYOTERAPIYADAN SOʻNG TIMUS TOʻQIMASINING IMMONOGISTOKIMYOVIY XUSUSIYATLARINI OʻRGANISH

Rasulova N.R. E-mail: nafisarasulova1989@gmail.com https://orcid.org/0009-0006-3904-140 Temirova N.R. E-mail: temirovanazokat265@gmail.com https://orcid.org/0009-0004-0700-3068

Abu Ali ibn Sino nomidagi Buxoro davlat tibbiyot instituti, Oʻzbekiston, Buxoro sh. A. Navoiy kochasi 1 Tel: +998 (65) 223-00-50 e-mail: info@bsmi.uz

✓ Resume

Mazkur tadqiqotda tajribaviy kimyoterapiyadan soʻng oq zotsiz kalamushlar timus toʻqimasida rivojlanadigan immunogistokimyoviy oʻzgarishlar oʻrganildi. Tadqiqotning maqsadi sitostatik preparat ta'sirida timusning morfostruktural va immunofenotipik xususiyatlaridagi oʻzgarishlarni aniqlash hamda ularning immunologik oqibatlarini baholashdir.

Tajriba jarayonida kimyoterapiya vositasi sifatida paklitaksel belgilangan dozada qoʻllanildi. Timus toʻqimalarida immunogistokimyoviy tahlillar CD4 va CD138 markerlari yordamida olib borildi. Morfometrik baholashda kortikal va medullar zonalar nisbati, limfoid hujayralar zichligi hamda stroma komponentlarining morfologik holati aniqlanib, ularning oʻzgarish darajasi baholandi. Ushbu oʻzgarishlar immun tizim zaiflashishining morfologik asoslarini yoritadi hamda kimyoterapiyadan keyingi immunoreabilitatsiya strategiyalarini ishlab chiqishda ilmiy asos boʻlib xizmat qiladi.

Kalit soʻzlar: timus, kimyoterapiya, immunogistokimyo, CD4, CD138, limfoid hujayralar, makrofag faollik.

ИЗУЧЕНИЕ ИММУНОГИСТОХИМИЧЕСКИХ ОСОБЕННОСТЕЙ ТКАНИ ТИМУСА ПОСЛЕ ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНОЙ ХИМИОТЕРАПИИ

Pacyлова H.P. E-mail: nafisarasulova1989@gmail.com https://orcid.org/0009-0006-3904-140 Темирова H.P. E-mail: temirovanazokat265@gmail.com https://orcid.org/0009-0004-0700-3068

Бухарский государственный медицинский институт имени Абу Али ибн Сины, Узбекистан, г. Бухара, ул. А. Навои. 1 Тел: +998 (65) 223-00-50 e-mail: <u>info@bsmi.uz</u>

✓ Резюме

В данном исследовании изучены иммуногистохимические изменения, развивающиеся в ткани тимуса белых беспородных крыс после экспериментальной химиотерапии. Цель исследования — выявить изменения морфоструктурных и иммуноfепотипических характеристик тимуса под воздействием цитостатического препарата, а также оценить их иммунологические последствия.

В ходе эксперимента в качестве химиотерапевтического средства применялся паклитаксел в установленной дозе. Иммуногистохимический анализ ткани тимуса проводился с использованием маркеров CD4 и CD138. Морфометрическая оценка включала определение соотношения корковой и мозговой зон, плотности лимфоидных клеток, а также морфологического состояния компонентов стромы, с последующей оценкой степени их изменений. Полученные данные позволяют выявить морфологические основы иммунодефицита и служат научной базой для разработки стратегий иммунореабилитации после химиотерапии.

Ключевые слова: тимус, химиотерапия, иммуногистохимия, CD4, CD138, лимфоидные клетки, активность макрофагов.



STUDY OF IMMUNOHISTOCHEMICAL FEATURES OF THYMUS TISSUE AFTER EXPERIMENTAL CHEMOTHERAPY

Rasulova N.R. E-mail: nafisarasulova1989@gmail.com https://orcid.org/0009-0006-3904-140 Temirova N.R. E-mail: temirovanazokat265@gmail.com https://orcid.org/0009-0004-0700-3068

Bukhara State Medical Institute named after Abu Ali ibn Sina, Uzbekistan, Bukhara, st. A. Navoi. 1 Tel: +998 (65) 223-00-50 e-mail: info@bsmi.uz

✓ Resume

This study examined the immunohistochemical changes that develop in the thymus tissue of white outbred rats following experimental chemotherapy. The aim of the research was to identify alterations in the morphostructural and immunophenotypic characteristics of the thymus under the influence of a cytostatic drug and to assess their immunological consequences.

In the experiment, paclitaxel was used as the chemotherapeutic agent at a specified dose. Immunohistochemical analysis of thymus tissues was performed using CD4 and CD138 markers. Morphometric assessment included determining the ratio of cortical to medullary zones, the density of lymphoid cells, and the morphological state of stromal components, followed by evaluation of the degree of their changes. These findings highlight the morphological basis of immune system weakening and provide a scientific foundation for developing post-chemotherapy immunorehabilitation strategies.

Keywords: thymus, chemotherapy, immunohistochemistry, CD4, CD138, lymphoid cells, macrophage activity

Tadqiqotning dolzarbligi

Oʻnggi yillarda onkologik kasalliklarning global tarqalishi ortib borayotgan bir paytda, kimyoterapiya ularni davolashning asosiy va keng qoʻllaniladigan usullaridan biri hisoblanadi. Biroq sitostatik vositalarning maqsadli ta'siri bilan bir qatorda, ularning sogʻlom toʻqimalarga, xususan, immun tizim organlariga salbiy ta'siri ham kuzatiladi. Shulardan timus bezi immunogenezning markaziy organi sifatida T-limfotsitlarning differensiatsiyasi, seleksiyasi va immunologik xotira shakllanishida yetakchi rol oʻynaydi.

Kimyoterapiya preparatlari timusning morfologik tuzilishini buzishi, kortikal va medullar zonalar nisbatini oʻzgartirishi, epitelial stroma va limfoid komponentning parchalanishiga olib kelishi mumkin. Bu esa immunologik zaiflashish, infeksiyalarga moyillik va oʻsma jarayonining qaytalanish xavfini oshiradi.

Immunogistokimyoviy usullar timus toʻqimasida yuzaga kelgan oʻzgarishlarni hujayra va subhujayra darajasida aniqlash imkonini beradi. Xususan, T-limfotsit subpopulyatsiyalarini, makrofaglar va antigen taqdim etuvchi hujayralar faolligini, apoptoz yoki proliferatsiya jarayonlarini baholash orqali kimyoterapiya natijasida yuzaga kelgan immunopatologik mexanizmlarni chuqur oʻrganish mumkin.

Mazkur yoʻnalishdagi tadqiqotlar nafaqat kimyoterapiya oqibatida yuzaga keladigan immun tizim shikastlanishlarini patogenez nuqtayi nazaridan tushunish, balki ularni kamaytirish yoki oldini olish boʻyicha samarali reabilitatsion va immunomodulyator strategiyalarni ishlab chiqishda ham katta ahamiyatga ega. Shuningdek, ushbu izlanishlar klinik onkologiya, immunologiya va morfologiya fanlari chorrahasida yangi ilmiy asoslangan davolash yondashuvlarini yaratishga xizmat qiladi.

Timus oʻsma kasalligining paydo boʻlishi va rivojlanishida yetarli immunitet reaksiyasini shakllantirishda asosiy oʻrin egallaydigan a'zolardan biridir. Timus bir vaqtning oʻzida immunitet yoki limfoid tizim va endokrin tizimning markaziy organidir. Embriologik jihatdan timus bezi birinchi endokrin bezlardan biri va birinchi limfoid organdir.

Shunga qaramay, bir qator eksperimental kuzatuvlar immun javob paytida timus morfologiyasida sezilarli oʻzgarishlarni koʻrsatdi, ammo eng keng tarqalgan gipoteza bilan fundamental nomuvofiqlik tufayli butunlay e'tiborsiz qoldi.

Tadqiqot maqsadi: Tajrivabiy kimyoterapiya (paklitaksel) ta'sirida oq zotsiz kalamushlarning timus toʻqimasida yuzaga keladigan morfologik va immunofenotipik oʻzgarishlarni immunogistokimyoviy usul yordamida aniqlash.

Material va usullar

Eksperimental tadqiqot materiallari: Tajriba doirasida 6 oylik urg'ochi jinsga mansub 200 grammgacha boʻlgan 30 ta oq zotsiz kalamushlar olindi. Tajriba davomida Nuraliev N. A. va uning hamkasblari asarlarida belgilangan bioxavfsizlik qoidalari va etik tamoyillarga muvofiq hayvonlarni parvarish qilish, parvarish qilish va hayvonlarni guruhlarga ajratishning qat'iy standartlariga amal qilindi. Mumkin boʻlgan kasalliklarni istisno qilish uchun barcha laboratoriya hayvonlari veterinariya tekshiruvidan oʻtkazildi. Tashqi infeksiyalarning oldini olish uchun kalamushlar 21 kun davomida karantinga olindi.

Tadqiqot loyihasi doirasida laboratoriya kalamushlari 3 guruhga boʻlindi:

- 1.Nazorat guruhida (n=10) tajriba guruhlari bilan taqqoslash maqsadida olingan sogʻlom oq zotsiz kalamushlar
- 2. Asosiy eksperimental 1- guruhda (n=10)— 7,12-dimetilbenzantrasen kanserogen vositasi orqali kalamushlarda sut bezi saraton kasalligi chaqirilgan. Qonda CA-15-3 (Cancer Antigen 15-3) onkomarkerini aniqlash yordamida tekshirildi.



1-rasm. Tajriba kalamushlarida 7,12-dimetilbenzantrasen vositasi yordamida sut bezi saraton kasalligini modellashtirish.

3. Asosiy eksperimental 2-guruhda (n=10) saraton kasalligiga chalingan kalamushlarga 0,4 mg/kg dozada tomir ichiga paklitaksel dori vositasi va intragastral ravishda oshqozon metal zondi orqali 21 kun qabul qilan oq zotsiz kalamushlar

Tajriba yakunida hayvonlar etika qoidalariga rioya qilgan holda chiqarildi. Timus bezlari tezda ajratib olindi va 10% neytral formalinda fiksatsiya qilindi. Toʻqimalar standart gistologik oʻtkazish usuli orqali paraffin bloklarga joylashtirildi va 4–5 mkm qalinlikdagi kesmalar olindi.

Immunogistokimyoviy tahlil uchun kesmalar deparaffinatsiya qilinib, antigenni reaktivlashtirish bosqichi oʻtkazildi. Birlamchi antitanachalar sifatida anti-CD4 va anti-CD138 (monoklonal, ishlab chiqaruvchi — *Abcam*, Buyuk Britaniya) ishlatildi. Ikkinchi darajali antitanachalar va vizualizatsiya

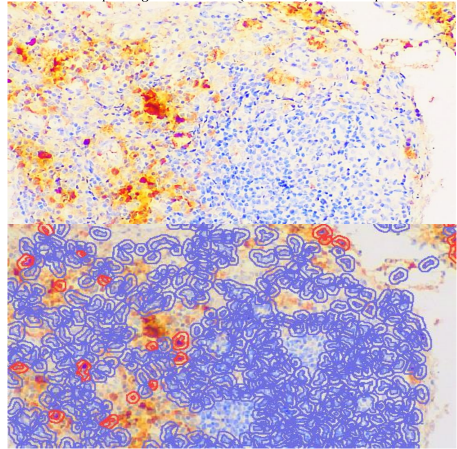
uchun DAB (3,3'-diaminobenzidin) xromogeni qoʻllanildi. Yadrolar gematoksilin bilan kontrast boʻyaldi.

CD4 markeri – bu immun tizimining muhim hujayralaridan biri boʻlgan T limfotsitlar yoki T helper hujayralar yuzasida joylashgan glikoprotein hisoblanadi. CD4 markeri orqali bu hujayralar turli immun funksiyalarni bajaradi. CD4 (Cluster of Differentiation 4) – bu immun tizimining markeri boʻlib, asosan T helper hujayralarida uchraydi. Shuningdek, bu marker monotsitlar, makrofaglar va dendrit hujayralarda ham boʻlishi mumkin. Immun javobni boshqarish: CD4+ T hujayralar organizmga kirgan patogenlarga qarshi boshqa immun hujayralarni faollashtiradi. Sitokinlar ishlab chiqarish: Bu hujayralar turli sitokinlar chiqarib, B hujayralar, CD8+ T hujayralar va makrofaglar faoliyatini tartibga soladi. Antigenni tanish: CD4 molekulasi T hujayraning MHC II molekulalar bilan oʻzaro aloqasida vositachilik qiladi.

CD-138 bu inson tanasidagi hujayra yuzasida joylashgan transmembranli glikoprotein boʻlib, u asosan plazmatik hujayralar (ya'ni, immun tizimining antitel ishlab chiqaruvchi hujayralari) yuzasida uchraydi. CD-138 markerining asosiy xususiyatlari: 1. Immun tizimidagi roli CD-138 plazma hujayralarining asosiy belgisi (markeri) hisoblanadi. U hujayraning boshqa hujayralarga yoki toʻqimalarga yopishishini (adhesion), tirik qolishini (survival) va rivojlanishini (differentiation) ta'minlaydi. 2. Tibbiy diagnostikada qoʻllanilishi CD-138 markeri immunogistokimyoviy usullar yordamida aniqlanadi. U quyidagi holatlarda qoʻllaniladi: Gemotologiyada (qon kasalliklarida): Multiple myeloma (koʻp plazma hujayrali oʻsma) kabi kasalliklarni aniqlashda plazma hujayralarini tanib olish uchun ishlatiladi.

Natija va tahlillar

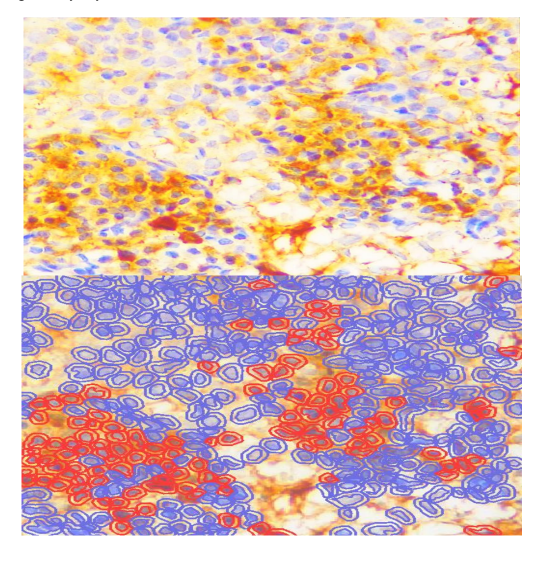
Quyida nazorat guruhidagi 3 oylik oq zotsiz kalamushlar timus toʻqimasida CD-4 markerining immunogistokimyoviy (IGK) ekspressiyalanish koʻrsatkichlari boʻyicha ilmiy asoslangan tavsif keltirilgan. CD-4 markerining funksiyasi va ahamiyati. CD4 — bu T-helper limfotsitlar yuzasida ifodalanadigan yuzaki glikoprotein boʻlib, immun javobni faollashtirish, T-hujayralar differensiallanishi va antigen tanilishi jarayonlarida muhim rol oʻynaydi. Timusda CD4+ hujayralar asosan differensiallanish bosqichidagi T-limfotsitlar (timotsitlar) ni tashkil qiladi.



| Umumiy aniqlangan hujayralar soni | 413 |
|-----------------------------------|-------------|
| Pozitiv hujayralar | 20 |
| Negativ Hujayralar | 393 |
| Pozitiv Ekspresiya | 4.84 % |
| Umumiy maydon | 121104 px^2 |

Nazorat guruhidagi 3-oylik oq zotsiz kalamushlar timus toʻqimasidagi immunogistokimyoviy CD-4 markerining ekspressiyalanish koʻrsatkichlari. Dab xromogen usulida boʻyalgan. 400 marta kattalashtirilgan tasvir. QuPath-0.4.0.ink. dasturida skaner qilingan va ekspressiyalanish darajasi aniqlangan. Ekspressiyalangan xujayralar qizil rangda.

3 oylik nazorat kalamushlarida kutiladigan holat. Bu yoshdagi sogʻlom kalamushlarda timus faol va yuqori proliferativ holatda boʻladi, shuning uchun: CD4+ hujayralar soni koʻp. Ekspressiya kuchli. Kortikal zonada bir jinsli va aniq boʻyalgan CD4+ timotsitlar koʻp kuzatiladi. Korteks qismida CD4+ timotsitlar zich boʻlib, jigarrang rangda boʻyaladi (DAB substrati orqali). Medulla qismida CD4 ekspressiyasi ancha kam yoki boʻlmasligi mumkin. Apoptoz yoki yalligʻlanish belgisi yoʻq. Toʻqima me'yoriy tuzilgan, boʻlinish va oʻsish faol. Nazorat (sogʻlom) kalamushlarda CD4 ekspressiyasi yuqori boʻladi — bu normal timus funksiyasi va immun tizim rivojlanishining fiziologik bosqichi belgisi hisoblanadi. Bu koʻrsatkichlar boshqa tajriba guruhlari bilan solishtirganda referens (nazorat) qiymatlar sifatida ishlatiladi. Ekspressiya darajasi 3+ boʻlishi sogʻlom timus faoliyatining immunogistokimyoviy koʻrsatkichi hisoblanadi.

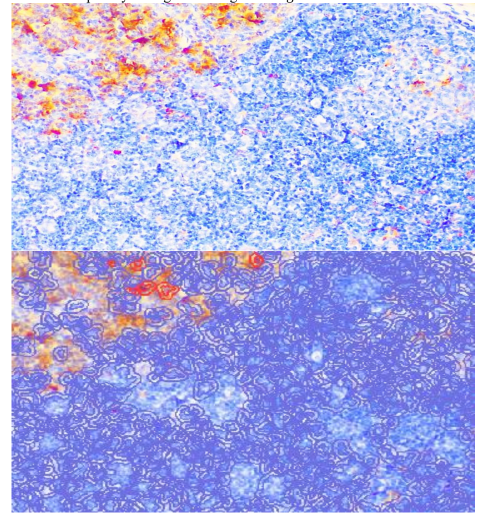


| Umumiy aniqlangan hujayralar soni | 384 |
|-----------------------------------|-------------|
| Pozitiv hujayralar | 113 |
| Negativ Hujayralar | 271 |
| Pozitiv Ekspresiya | 29.42 % |
| Umumiy maydon | 134676 px^2 |

Nazorat guruhidagi 3-oylik oq zotsiz kalamushlar timus toʻqimasidagi immunogistokimyoviy CD-138 markerining ekspressiyalanish koʻrsatkichlari. Dab xromogen usulida boʻyalgan. 400 marta kattalashtirilgan tasvir. QuPath-0.4.0.ink. dasturida skaner qilingan va ekspressiyalanish darajasi aniqlangan. Ekspressiyalangan xujayralar qizil rangda.

Nazorat guruhidagi 3 oylik oq zotsiz kalamushlar timus toʻqimasida CD-138 markerining immunogistokimyoviy (IGK) ekspressiyasi boʻyicha ilmiy asoslangan tahlil keltirilgan. Normada timusda CD-138 ekspressiyasi: Minimal yoki butunlay yoʻq boʻlishi kerak. Chunki timus — asosan T-limfotsitlarning (timotsitlarning) yetiladigan joyi. Plazmatik hujayralar esa — B-limfotsitlardan kelib chiqadi va timusda ularning mavjudligi fiziologik holat emas. Immunogistokimyoviy koʻrinish (IGK): Boʻyash: CD-138+ hujayralar jigarrang (DAB orqali) boʻyaladi.

Topilgan hujayralar soni: Juda kam yoki yoʻq. Joylashuvi: Agar boʻlsa, timusning medulla yoki perivaskulyar zonalarida aniqlanishi mumkin. Tarqalish: Fokal (yakka-yakka), diffuz emas. Nazorat guruhidagi 3 oylik kalamushlarning timus toʻqimasida CD-138 ekspressiyasi yoʻq yoki juda zaif boʻladi. Bu koʻrsatkich timusda yalligʻlanish, patologik infiltratsiya yoki reaktiv plazmotsitoz yoʻqligini bildiradi. Sogʻlom immun holat va timus funksiyasining normalligini tasdiqlovchi mezon hisoblanadi. CD-138 ekspressiyasining boʻlmasligi – biologik norma.



| Umumiy aniqlangan hujayralar | 584 |
|------------------------------|-------------|
| soni | |
| Pozitiv hujayralar | 6 |
| Negativ Hujayralar | 578 |
| Pozitiv Ekspresiya | 1.05 % |
| Umumiy maydon | 153690 px^2 |

Tajriba guruhidagi 3-oylik oq zotsiz kalamushlar timus toʻqimasidagi immunogistokimyoviy CD-4 markerining ekspressiyalanish koʻrsatkichlari. Dab xromogen usulida boʻyalgan. 400 marta kattalashtirilgan tasvir. OuPath-0.4.0.ink. dasturida skaner qilingan va ekspressiyalanish darajasi aniqlangan. Ekspressiyalangan hujayralar qizil rangda.

Tajribada 3-oylik kalamushlarning timusida CD4 ekspressiyasi (nazariy tahlil):

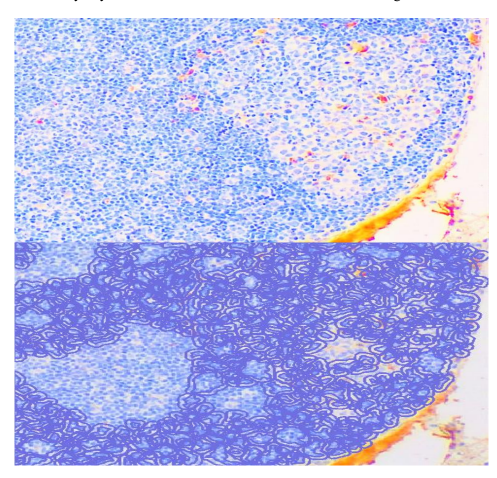
Bu yoshdagi sogʻlom kalamushlarda timusda kuchli ijobiy ifoda boʻlishi kerak. Bu T-helper hujayralar koʻp miqdorda yetilayotganini koʻrsatadi.

Asosan korteks (timusning tashqi qavati)da CD4 ifodalanadi, chunki bu yerda T-limfotsitlarning differensiallanish bosqichlari kichadi.

Koʻp sonli CD4+ T hujayralar aniqlanishi kerak (qoramtir jigarrang/yashil rangda boʻyalgan, IGK bo'yashga qarab).

Har bir koʻrish maydonida (masalan, 400× kattalashtirishda) ancha yuqori boʻlishi kutiladi, bu esa timus faoliyati va immun tizim rivojlanishining normal ketayotganidan dalolat beradi.

3 oylik oq zotsiz kalamushlarda timus toʻqimasida CD4 ekspressiyasi kuchli boʻlishi kerak, bu ularning immun tizimi sogʻlom rivojlanayotganidan dalolat beradi. Agar ekspressiya zaif yoki yoʻq boʻlsa, bu timus faoliyati yoki immun tizimda buzilishlar boʻlishi mumkinligini koʻrsatadi.





| Umumiy aniqlangan hujayralar soni | 452 |
|-----------------------------------|-------------|
| Pozitiv hujayralar | 5 |
| Negativ Hujayralar | 407 |
| Pozitiv Ekspresiya | 1.35 % |
| Umumiy maydon | 118241 px^2 |

Tajriba guruhidagi 3-oylik oq zotsiz kalamushlar timus toʻqimasidagi immunogistokimyoviy CD-138 markerining ekspressiyalanish koʻrsatkichlari. Dab xromogen usulida boʻyalgan. 400 marta kattalashtirilgan tasvir. OuPath-0.4.0.ink. dasturida skaner qilingan va ekspressiyalanish darajasi aniqlangan. Ekspressiyalangan xujayralar qizil rangda.

Tajribada 3 oylik oq zotsiz kalamushlar timusida CD-138 ekspressiyasi (nazariy asos) Timus asosan Tlimfotsitlarning rivojlanish joyi boʻlib, unda plazmatik hujayralar kam yoki boʻlmasligi kerak. Shuning uchun sogʻlom yosh kalamushlarda CD-138 ifodasi odatda nihoyatda zaif yoki yoʻq darajada boʻladi.

3 oylik oq zotsiz sogʻlom kalamushlar timusida CD-138 ekspressiyasi odatda ifodalanmaydi yoki juda zaif boʻladi. Agar CD-138 markerining kuchli ifodasi kuzatilsa, bu patologik holat (yalligʻlanish, immun javobning buzilishi yoki limfoid infiltratsiya) belgisi boʻlishi mumkin. Tajriba guruhida agar siz yalligʻlanish, toksik ta'sir yoki immun tizimga aralashuv (masalan, dori sinovi) olib borgan bo'lsangiz, CD-138 ifodasi oshgan bo'lishi mumkin.

Xulosa

Nazorat guruhidagi 3 oylik oq zotsiz kalamushlarda timus toʻqimasida CD4 markerining immunogistokimyoviy ekspressiyasi yuqori boʻlib (4.84%), asosan kortikal zonada zich va bir jinsli boʻyalgan timotsitlar kuzatildi. Bu holat timusning faol immunogenez jarayonida ekanligini, T-helper limfotsitlar yetilishi va differensiallanishining fiziologik me'yorda kechayotganini ko'rsatadi. CD138 markerining ekspressiyasi esa nazorat guruhida juda past (1,05%) bo'lib, timusda plazmatik hujayralar mavjud emasligini va immun tizim holatining fiziologik normada ekanligini tasdiqlaydi.

Tajriba guruhida paklitaksel ta'siridan so'ng CD4 ekspressiyasi keskin kamaygan (1,35%), bu T-helper limfotsitlar soni va faolligining pasayganidan, ya'ni timusning limfoid komponentida depressiya jarayoni rivojlanganidan dalolat beradi. CD138 ekspressiyasining nisbatan oshishi (nazoratga nisbatan) esa timusda reaktiv oʻzgarishlar, yalligʻlanish yoki toksik ta'sir oqibatida plazmatik hujayralarning paydo boʻlishi bilan bogʻliq boʻlishi mumkin.

Umuman olganda, olingan natijalar paklitakselning timus toʻqimasiga immunosupressiv ta'sir koʻrsatishini, T-limfotsitlar yetilishi jarayonini izdan chiqarishini va ayrim hollarda plazmotsitar elementlarning paydo boʻlishiga olib kelishini koʻrsatadi. Ushbu oʻzgarishlar kimyoterapiyadan keyingi immun tizim zaiflashishining morfologik asosini tashkil qiladi va immunoreabilitatsiya strategiyalarini ishlab chiqishda ahamiyatga ega.

ADABIYOTLAR RO'YXATI:

- Abbas A.K., Lichtman A.H., Pillai S. Cellular and Molecular Immunology. 10th ed. Philadelphia: Elsevier, 1.
- 2.. Anderson G., Jenkinson E.J. Lymphostromal interactions in thymic development and function // Nature Reviews Immunology. – 2001. – Vol. 1, No. 1. – P. 31–40.
- 3. Boyd R.L., Tucek C.L., Godfrey D.I., et al. The thymic microenvironment // Immunology Today. - 1993. - Vol. 14, No. 9. – P. 445–459.
- Heng T.S.P., Chidgey A.P., Boyd R.L. Getting back at nature: understanding thymic development and function 4. through the mouse // Immunological Reviews. - 2010. - Vol. 236, No. 1. - P. 170-190.
- Miller J.F.A.P. The discovery of thymus function and of thymus-derived lymphocytes // Immunological 5. Reviews. - 2002. - Vol. 185. - P. 7-14.
- Пальцев М.А., Северинов Д.А., Зыков А.В. Иммунная система и стресс: роль тимуса в регуляции 6. иммунитета // Патологическая физиология и экспериментальная терапия. – 2018. – № 62 (4). – С. 101–
- 7. Rasooly L., Herberman R.B., Whiteside T.L. Immunomodulatory effects of paclitaxel on murine immune cells // Cancer Immunology, Immunotherapy. — 1998. — Vol. 46, No. 4. — P. 213—220.
- Tanaka H., Matsumoto Y., Udagawa T., et al. Thymic involution and immune reconstitution after chemotherapy 8. in animal models // Experimental Hematology. - 2019. - Vol. 70. - P. 25-34.
- 9. Williams K.M., Hakim F.T., Gress R.E. T cell immune reconstitution following lymphodepletion // Seminars in Immunology. – 2007. – Vol. 19, No. 5. – P. 318–330.
- Zhang L., Su X., Pan Z., et al. Chemotherapy-induced thymic involution and immune suppression: molecular 10. mechanisms and clinical implications // Frontiers in Immunology. – 2021. – Vol. 12. – Article 652.

Oabul qilingan sana 20.07.2025

