

## 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

Ред. 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.Э. AMOHOB

Ш.М. АХМЕДОВ

Ю.М. АХМЕДОВ

С.М. АХМЕДОВА

Т.А. АСКАРОВ

М.А. АРТИКОВА

Ж.Б. БЕКНАЗАРОВ (главный редактор)

Е.А. БЕРДИЕВ

Б.Т. БУЗРУКОВ

Р.К. ДАДАБАЕВА

м.н. даминова

К.А. ДЕХКОНОВ

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

д.м. мусаев

Т.С. МУСАЕВ

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 JINCHENG (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, маънавий-маърифий 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)

www.bsmi.uz

Тел: +99890 8061882

10 (84)

2025

Received: 20.09.2025, Accepted: 06.10.2025, Published: 10.10.2025

УДК 616.

#### БУЙРАК САРАТОНИДА ПЕРИТУМОРАЛ СОХА ГИСТОЛОГИК ТУЗИЛИШИНИНГ ЎЗИГА ХОС ХУСУСИЯТЛАРИ

Джуманиязова H.C. <u>https://orcid.org/0009-0006-1144-02301</u> Атахонов М.М. https://orcid.org/0009-0005-5449-0601

Тошкент тиббиёт академияси Урганч филиали Ўзбекистон, Хоразм вилояти, Урганч шахри, Ал-Хоразмий кўчаси 28-уй Тел: +998 (62) 224-84-84 E-mail: info@urgfiltdmu.uz

#### √ Резюме

Буйрак саратони хавфли ўсмалар орасида кенг тарқалган ва унинг ривожланиши жараёнида перитуморал (ўсма атрофи) зонадаги гистологик ўзгаришлар алохида ахамият касб этади. Перитуморал зонадаги тўкималардаги морфологик реакциялари нафакат ўсманинг инвазия ва метастазлаш қобилиятига, балки беморнинг прогнозига хам таъсир кўрсатади.

Калит сўзлар: Буйрак раклари, перитумароз зона, ўсма.

#### ОСОБЕНННОСТИ ГИСТОЛОГИЧЕСКОГО СТРОЕНИЯ ПЕРИТУМОРАЛЬНОЙ ЗОНЫ ПРИ РАКАХ ПОЧЕК

Джуманиязова Н.С. <u>https://orcid.org/0009-0006-1144-02301</u> Атахонов М.М. <u>https://orcid.org/0009-0005-5449-0601</u>

Ургенчский филиал Ташкентской государственной медицинской университета Узбекистан, Хорезмская область, город Ургенч, улица Ал-Хорезми №28 Тел: +998 (62) 224-84-84 E-mail: <u>info@urgfiltdmu.uz</u>

#### ✓ Резюме

Рак почек занимает особое место среди злокачественных опухолей, при развитии которой, гистологические изменения в перитумарозной зоне(вокруг образования) имеет своеобразную характеристику. Морфологические реакции тканей перитумарозной зоны не только оценивают о инвазии рака и метастазировании но и имеют прогностические аспекты для пациентов.

Ключевые слова: Рак почек, перитумарозная зона, опухоль.

## FEATURES OF THE HISTOLOGICAL STRUCTURE OF THE PERITUMORAL ZONE IN KIDNEY CANCERS

Djumaniyazova N.S. <u>https://orcid.org/0009-0006-1144-02301</u>
Atakhonov M.M. https://orcid.org/0009-0005-5449-0601

Urgench branch of the Tashkent Medical Academy Uzbekistan, Khorezm region, Urgench city, Al-Khorezmi street No. 28 Tel: +998 (62) 224-84-84 E-mail: <a href="mailto:info@urgfiltdmu.uz">info@urgfiltdmu.uz</a>

#### ✓ Resume

Kidney cancer occupies a special place among malignant tumours, in the development of which histological changes in the peritumoural zone (around the tumour) have unique characteristics. Morphological reactions of the tissues of the peritumoural zone not only assess cancer invasion and metastasis but also have prognostic implications for patients.

Key words: Renal cancer, peritumarous zone, tumor.



#### Долзарблиги

Перетуморал зона — бу ўсманинг чегара худудида, ўсма тўкимаси билан соғлом паренхима орасида жойлашган морфологик жихатдан алохида тузилган зона хисобланади. Гистологик жихатдан ушбу худудда куйидаги асосий ўзгаришлар кузатилади: а) Фибробластларнинг кўпайиши: Перетуморал сохада фибробласт хужайралари кўпайиши мумкин, бу эса тўкималарнинг қаттиқлашишига олиб келиши мумкин. б) Яллиғланиш хужайралар: Перетуморал сохада лимфоцитлар, макрофаглар ва бошка яллиғланиш хужайралар кўпайиши кузатилиши мумкин. Бу хужайралар саратон хужайраларига қарши ишлашга харакат қиладилар. Перетуморал сохалардаги ўзгаришлар ўсмаларнинг ўсиши, тарқалиши ва шунингдек, даволашнинг самарадорлигини аниклашда мухим роль ўйнайди.

Адабиётлар тахлили ва методология: Буйрак саратони (renal cell carcinoma, RCC) хавфли ўсмалар орасида кенг тарқалган ва унинг ривожланиши жараёнида перитуморал (ўсма атрофи) зонадаги гистологик ўзгаришлар алохида ахамият касб этади. Перитуморал зонадаги тўкималардаги морфологик реакциялар нафакат ўсманинг инвазия ва метастазлаш кобилиятига, балки беморнинг прогнозига хам таъсир кўрсатади. Шу сабабли, перитуморал зона морфологиясини ўрганиш ахамиятли хисобланади.Перитуморал зона — бу ўсманинг чегара худудида, ўсма тўкимаси билан соғлом паренхима орасида жойлашган морфологик жихатдан алохида тузилган зона хисобланади. Хужайра структуралари: Ўсма атрофидаги ўзгаришларда кучли неоваскуляризация (янги кон томирларининг хосил бўлиши) кузатилади, бу эса туморга кон таъминотини оширади. Асосий хужайралар ўз ичида анормал хужайра бўлинишлар ва тузилмаларнинг ўзгариши билан бир каторда бошкаларга таъсир кўрсатадиган имкониятга эга.

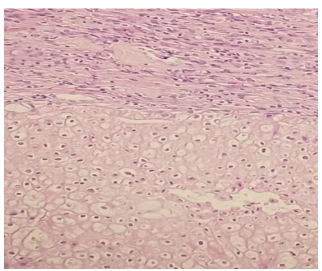
Клиник аҳамияти: Перетуморал соҳалардаги ўзгаришлар ўсмаларнинг ўсиши, тарқалиши ва шунингдек, даволашнинг самарадорлигини аниклашда муҳим рол ўйнайди. Уларнинг морфологик хусусиятлари прогностик маълумотлар бериши мумкин, чунки улар саратоннинг канчалик агрессив эканлигини кўрсатиши мумкин. Шу сабабли, буйрак саратонининг перетуморал соҳа морфологияси тушунилиши зарур, чунки бу таъсирлар саратонни бошқариш стратегиясини танлашда муҳим аҳамиятга ега.

Тадқиқод методологияси: Ўзбекистон Республикаси онкология илмий амалий марказининг Хоразм ва Нукус филиалларида 2021-2023 йилларда жаррохлик амалиёти ўтаган 126 та бемордан, 100 та бемор танлаб олинди, иммуногистокимёвий текширув ўтказиш ва перитуморал сохани морфологик тавсифлаш учун 40 та буйрак саратони билан жаррохлик амалиёти бажарилган беморларнинг микропрепаратлари қайта кўрилди ва перитумороз сохалари иммуногистокимёвий жихатдан қайта ўрганилди. Морфологик текширув натижаларига кўшимча равишда, хозирги вақтда бутун дунёда олтин standart сифасида тан олинган Иммуногистохимик текширув усули орқали Кі67, Р53, СD34, СD3 ва СD20 антигенлари орақали ўрганилди.

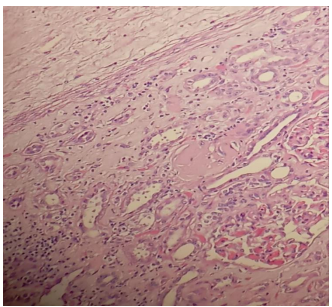
**Натижа ва тахлиллар:** Перитуморал зонада аксарият холларда фиброз ва кон томирларга бой псевдокапсула шаклланади. Бу структура ўсма ва соғлом тўкима ўртасида механик тўсик сифатида намоён бўлади. Псевдокапсула шаклланиши айнан перитуморал соҳага хос бўлган морфологик хусусиятларидан бири хисобланади.(1-расмга қаранг).

Фиброз ўзгаришлари дастлаб ўчокли кўринишда бўлиб, кейин диффуз тарқалади. Перитуморал зонада коллаген толалари микдори ортади, строма фиброзлашади. Фиброз ўзгаришлар ўсманинг ўрнашиши, унинг соғлом тўкималарга босими натижасида келиб чикади. Перитуморал зонада коллаген толалари микдори ошиши туфайли шаклланган фиброз ўзгаришлар буйрак саратонининг стромал реакциясини акс эттиради. Бу ўз навбатида буйрак каналчалари ва коптокчаларини сикилиб колишига олиб келади. (2-расм).

Бунда миофибробластлар фаоллиги ортиб, α-SMA ифодаланиши кучаяди ва коллаген синтези жадаллашади. Ушбу ходиса десмоплазия деб номланиб, ўсимта атрофидаги нормал буйрак паренхимасини компрессия килиши, унинг функционал холатини ёмонлаштириши ва ўсимтанинг агрессив ўсиши хамда рецидив хавфи билан боғлиқ хисобланади. Коллаген толаларининг ошиши буйрак саратонининг перитуморал сохаси гистологик бахолашида мухим кўрсаткич бўлиб, касалликнинг прогнозини бахолашда кўшимча диагностик мезон вазифасини бажариши мумкин.Иммуногистохимик текрувда айнан перитумороз зонасида СD10га ёруг хужайрали буйрак карциномасида мусбат реакция кузатилади.



1-Расм. Ўсма атрофидаги перитуморал сохада псевдокапсула шаклланиши. Бўёқ Г-Э. 40х10.

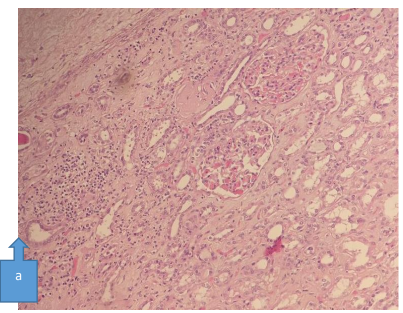


2-Расм. Ўсма атрофидаги перитуморал сохада коллаген толалар ортиши. Бўёк Г-Э. 40х10.

лимфоцитлар, Яллиғланиш реакцияси Перитуморал зонада макрофаглар нейтрофилларнинг инфильтрацияси кузатилади. Ушбу ходиса организмнинг ўсмага қарши ривожланган иммунологик жавоб реакцияси сифатида бахоланади. Лимфоцитлар, айникса CD8+ Т-хужайралар, цитотоксик таъсир орқали ўсма хужайраларини йўқ қилишга ҳаракат қилади. Макрофаглар эса фагоцитоз, цитокинлар ишлаб чиқариш ва антигенларни намойиш этиш орқали иммун жавобни модуляция қилади. Нейтрофиллар томонидан ўсма микромухитининг нейтрофиллашуви ва энзимлар ажралиши туфайли ўсимта стромасидаги тузилишлар ўзгаради. Бу турдаги терминал иммун инфильтратларнинг таркиби ва зичлиги ўсманинг агрессивлик даражаси, прогноз ва даволашга жавоб реакцияси билан якин боғлик хисобланади. Шу боис, перитуморал иммун инфильтрацияни тахлил қилиш патогистологик бахолашда мухим ахамият касб этади. Перитуморал зонада лимфоцитлар, макрофаглар ва нейтрофилларнинг инфильтрацияси кузатилади. Ушбу реакция иммун химоянинг ўсмага жавоби хисобланади.

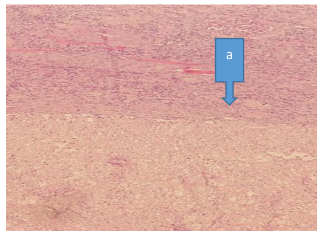


3-Расм. Ўсма атрофидаги перитуморал сохада CD10га ёруғ хужайрали буйрак карциномасида мусбат реакция . Бўёқ Даб-хромоген+гематоксилин. 40х10.



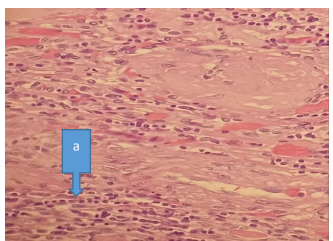
4-Расм. Ўсма атрофидаги перитуморал соҳада яллиғланиш инфильтрация(а). Бўёқ  $\Gamma$ -Э. 40x10.

Перитуморал зонада янги кон томирлари ўсиши аникланади. Янги кон томирлари (неоангиогенез): Ўсма атрофида янги кон томирларининг пайдо бўлиши ўсмага озик моддалар ва кислород етиб боришини таъминлайди, бу эса унинг ўсиши ва таркалиши (метастаз) учун кулай шароит яратади.



5-Расм. Ўсма атрофидаги перитуморал соҳада ўсма атрофида янги кон томирларининг пайдо бўлиши (а). Бўёқ Г-Э. 20х10.

Неоангиогенез мавжудлиги даволаш стратегиясини белгилашда мухим: масалан, агрессиврок жаррохлик ёки кўшимча адъювант терапия (химиотерапия, нурланиш, антиангиоген терапия) кўрсатилиши мумкин. Антиангиоген дорилар (масалан, бевацизумаб) янги кон томирларининг ўсишини тўхтатишга ёрдам беради. Перитуморал зонада янги кон томирлари ва микроваскуляр инвазия аникланса, бу ўсма агрессивлиги, метастаз хавфи ва ёмон прогноз билан узвий боглик. Бундай беморлар катъий мониторинг ва индивидуал даволаш режасини талаб килади.

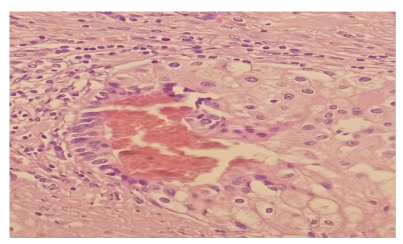


6-Расм. Ўсма атрофидаги перитуморал соҳада ўсма атрофида янги кон томирларининг пайдо бўлиши (а). Бўёк Г-Э. 40х10.

Бу ҳолат ўсманинг озуҳага ва кислородга бўлган эҳтиёжини ҳондириш маҳсадида юз беради. Эндотелиал ўсиш фактори (VEGF) роли катта. Неоангиогенез кўпинча VEGF (vascular endothelial growth factor) каби омиллар орҳали бошҳарилади ва метастаз хавфини оширади. Янги ҳон томирлари аниҳланган беморларда рецидив (кайталаш) хавфи юҳори бўлади.

Кўплаб тадкикотларга кўра, томир ичи инвазияси мавжудлиги ўсма даражаси (grade) ва стадиясидан катъи назар, мустакил ёмон прогноз омили сифатида бахоланади. Микроваскуляр (ва лимфоваскуляр) инвазия аникланса, метастаз хавфи ва ёмон прогноз билан боғлик бўдади. Перитуморал зонада янги кон томирлари (неоангиогенез) ва микроваскуляр инвазия (МВИ) аникланса, бу онкологик касалликларда метастаз хавфининг юкорилиги ва ёмон прогноз эканлигини кўрсатиб беради. (7-расмга каранг). Ўсма хужайраларининг кон ёки лимфа томирларига кириб боришини англатади. Бу ўсма хужайраларининг бошка органларга таркалиши (гематоген ёки лимфоген метастаз) учун асосий механизм хисобланади. МВИ мавжудлиги кўпинча агрессив ўсма хусусиятлари ва ёмон прогноз билан боғлик.

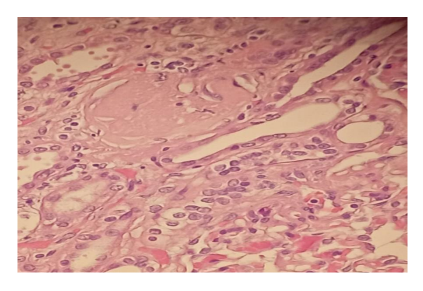




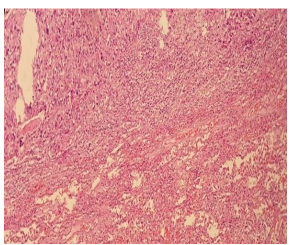
7-Расм. Перитуморал сохада ўсма қон томирдеворини емириб метастазланиш пайдо бўлиши. Бўёқ  $\Gamma$ -Э. 40х10.

Перитуморал зонада кўп микдорда Т- ва В-лимфоцитлар, дендритик хужайралар, макрофаглар ва бошка иммун хужайралари кузатилади. Бу хужайралар ўсмага карши иммун жавобнинг шаклланишида иштирок этади. Буйрак саратонининг перитуморал соҳасида лимфоцитлар, макрофаглар ҳамда бошка иммунокомпетент ҳужайраларнинг кўп микдорда жамланиши кузатилади. Ушбу ҳужайралар ўсмага қарши ривожланувчи натижавий (эффектор) ва регулятор иммун жавобни шакллантиришда фаол қатнашади. Некроз ва микрогеморрагиялар перитуморал зонада учраб, баъзида фокал некроз ўчоклари ва кичик қон кетишлар учрайди, бу ишемия ва гипоксия билан боғлик.

Буйрак ракида ўсма тез ўсиши туфайли унинг кон билан таъминланиши (неоангиогенез) етарли бўлмаслиги мумкин. Бу перитуморал зонада локал кон таъминотининг етишмаслигига (ишемия) ва кислород танкислигига (гиппоксия) олиб келади. Гипоксия ўсма хужайраларида HIF-1α (hypoxia-inducible factor) каби омилларни фаоллаштиради, бу эса VEGF оркали янги кон томирларининг шаклланишини рағбатлантиради, лекин бу жараён кўпинча нотўгри ва самарасиз бўлади. Гипоксия ва некроз ўсмада агрессив фенотипнинг ривожланишига сабаб бўлиб, метастаз хавфини оширади. Некроз ва кон кетишлар кўпинча юкори даражали ўсмалар билан боғлик бўлиб, ёмон прогнозга ишора килади. Масалан, саркоматоид ўзгаришлар ёки некроз мавжудлиги омон колиш кўрсаткичларини пасайтиради.

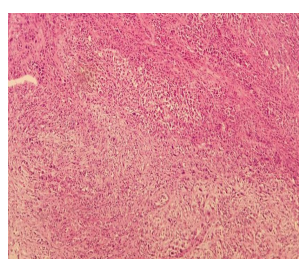


8-Расм. Перитуморал сохада лимфоцитлар, макрофаглар, некроз ўчоклари. Бўёк Г-Э. 40х10.



9-Расм. Перитуморал соҳада лимфоцитлар, макрофаглар,некроз ўчоқлари микрогеморрагиялар. Бўёқ Г-Э. 40х10.

Буйрак ракида перитуморал зонада фокал некроз ўчоклари ва кичик кон кетишларнинг учраши ишемия ва гипоксия билан боғлиқ бўлиши мумкин. Бу вазият ўсма микромухитининг ўзига хос хусусиятларига кўра келиб чикади. Фокал некроз ўчоклари: Ишемия ва гипоксия туфайли ўсма ичида ёки перитуморал зонада хужайраларга етарли озик моддалар ва кислород етмаслиги некроз (хужайра ўлими)га сабаб бўлади. Фокал некроз ўчоклари кўпинча ўсма марказида ёки унинг перифериясида, кон таъминоти камайган жойларда кузатилади. Бу RCCда, айникса, юкори даражали (high-grade) ўсмаларда хосдир. Буйрак ракида ўсма томирларининг нотўгри шаклланиши (аберрант неоангиогенез) туфайли улар нозик ва осон бузилади. Бу кичик кон кетишларга олиб келади. Перитуморал зонадаги кон кетишлар ўсма инвазияси ёки унинг атрофидаги тўкималарга таъсири билан боглик бўлиши мумкин.



10-Расм. Перитуморал соҳада лимфоцитлар, макрофаглар,некроз ўчоқлари фиброзланиб қаттиқлашиши, интерстициал фиброз. Фиброзлашишнинг даражаси ўсманинг ўсиш характери билан боғлиқ бўлиши мумкин. Бўёқ Г-Э. 40х10.

Мухокама: Юкоридагилардан кўриниб турибдики, иммун тизимининг хужайралари буйрак саратони ривожланишида мухим рол ўйнайди. Шундай килиб, буйрак саратони билан касалланган беморларининг омон колиши ва лимфоцитларининг инфильтрацияси ўртасида ўсимта белгиларининг экспрессион даражасининг ўзгариши билан боғликлик мавжуд. Ўсимта тўкималарининг инвазив кирраси бўйлаб лимфоцитлар ва гистиоцитлар томонидан сезиларли инфильтрация, эхтимол, омон колиш давомийлигини тавсифловчи мухим омиллардан биридир, чунки иммунокомпетент хужайралар фаоллигининг ўзгариши, хужайра алокаси хавфли ўсишда иммунологик химояни таъминлашда мухим рол ўйнайди. СДЗ т-лимфоцитлар СД20 Б-лимфоцитлар тўғридан-тўғри ўсимта тўкималарининг стромаси ва микро мухитида инфилтрацияси энг яхши прогнозни аниклайди, чунки у иммунитет тизимининг юкори фаоллигини ва ўсимта жараёни устидан тизимли иммунологик назоратни билвосита амалга оширадиган иммунитетта эга

хужайраларни таъминлайди. Аник лимфоцитик инфилтрациянинг мавжудлиги, эхтимол, касалликнинг янада кулай натижасини тушунтиради, чунки хужайра иммунитетининг фаоллиги ошиши антитумор иммунитетни таъминлайдиган иммун тизимини рағбатлантиришнинг муқобил усулларидан биридир.

#### Хулоса

Буйрак саратонининг перитуморал сохасидаги морфологик ўзгаришлар — бу ўсманинг микромухит билан ўзаро таъсирини акс эттирувчи мухим патологик кўрсаткичлардир. Фиброз, иммун инфильтрация, микроинвазия ва васкуляр ўзгаришлар ўсманинг агрессивлик даражаси, рецидив ва метастаз хавфи, шунингдек, нефронни саклаш имкониятларига тўгридан тўгри таъсир кўрсатади. Ушбу сохани тўлик морфологик ва иммуногистохимик бахолаш — клиник карор кабул килишда хал килувчи ахамиятга эга. Буйрак саратони перитуморал сохасидаги гистологик ўзгаришлар касаллик патогенези ва прогнозини тушунишда зарурдир. Бу худуддаги фиброз, яллиғланиш, неоангиогенез ва иммун инфильтрация ўсманинг ривожланиши ва унинг клиник окибатларига таъсир килади. Псевдокапсула одатда фиброз тукима ва компрессияланган паренхимадан ташкил топади. Перитуморал ангиогенез кучайган: кенгайган капиллярлар, эндотелиал пролиферация, микрогеморрагия ва тромбозлар кузатилади. Перитуморал паренхимада найчалар атрофияси, интерстициал фиброз, гломерулосклероз ва тубулоинтерстициал нефритсимон инфилтратлар ва коллаген депозитлари ортиб, десмопластик реакция хосил килади. Некроз кирраларида грануляцион тукима, гемосидероз ва гиалинизация учрайди. Периневрал инвазия кам, лекин мавжуд бўлса агрессивлик белгиси хисобланади. Патологик хулосада перитуморал сохадаги псевдокапсула яхлитлиги, унинг оркали инвазия, сателлит ўчоклар ва фон паренхиманинг холати алохида қайд этилиши лозим. Перитуморал зонани ўрганиш келажакда самарали диагностика ва мақсадли терапия ишлаб чиқиш учун катта имкониятлар беради.

#### АЛАБИЁТЛАР РЎЙХАТИ:

- 1. Александров Н. С. и др. Использование метода раманфлуоресцентной спектроскопии для диагностики светлоклеточного почечно-клеточного рака // Клиническая и экспериментальная морфология. 2017;4:59-65.
- 2. Александров Николай Сергеевич Сравнительная Иммуноморфологическая и спектроскопическая характеристика опухолей почек: Автореф. Дис... канд. мед. наук.- М., 2019: 24 с.
- 3. Аляев Ю. Г. и др. Особенности диагностики новообразования почки до 4 см // Медицинская визуализация. 2003;2:33-38.
- 4. Алясова А. В. и др. Матричные РНК генов fcgr3a и fcgr3bкак мониторинговые маркеры течения светлоклеточного рака почки (пилотное исследование) // Современные технологии в медицине. 2022;14(3):22-27.
- 5. Аниканова Е.В. и др. IGG4-ассоцированное заболевание мочеточника // Экспериментальная и клиническая урология. 2021;4:56-62.
- 6. Анойко Е. А., Гузеева Е. А. Значимость морфологического и иммуногистохимического исследований в диагностике опухолей почек // Бюллетень медицинских интернет-конференций. Общество с ограниченной ответственностью «Наука и инновации», 2013;3(2):263-264.
- 7. Аполихин О. И. и др. Криоаблация локализованного рака почки в группе пациентов высокого хирургического риска // Экспериментальная и клиническая урология. 2014;3:32-35.
- 8. Atkins MB, Tannir NM. Current and emerging therapies for first-line treatment of metastatic clear cell renal cell carcinoma. // Cancer Treat Rev. 2018;70:127–137.
- 9. Baek J, Jang NR, Shim YR, Gu MJ. ATRX protein is a potential prognostic marker in clear cell renal cell carcinoma. // Indian J Pathol Microbiol. 2022 Jul-Sep;65(3):598-603
- 10. Barata P.C., Rini B.I. Treatment of renal cell carcinoma: current status and future directions. // CA Cancer J Clin 2017;67(6):507-524.
- 11. Bazzocchi MV, Zilioli C, Gallone VI, Commisso C, Bertolotti L, Pagnini F, Ziglioli F, Maestroni U, Aliprandi A, Buti S, Procopio G, Ascenti G, Martini C, De Filippo M. The Role of CT Imaging in Characterization of Small Renal Masses. // Diagnostics (Basel). 2023 Jan 17;13(3):334.
- 12. Bhatnagar N., Ahmad F., Hong H.S., Eberhard J., Lu I.N., Ballmaier M., Schmidt R.E., Jacobs R., Meyer-Olson D. FcyRNI (CD16)-mediated ADCC by NK cells is regulated by monocytes and FcyRII (CD32). // Eur J Immunol 2014;44(11):3368-3379.
- 13. Capitanio U, Bensalah K, Bex A, et al. Epidemiology of renal cell carcinoma. // Eur Urol. 2019;75(1):74–84.

Қабул қилинган сана 20.09.2025