

Амилоидоз надпочечников, как правило, двусторонний, отложение амилоида встречается в корковом веществе по ходу сосудов и капилляров. Выраженный амилоидоз надпочечников ведет к их недостаточности, развитию признаков аддисонизма.

В сердце амилоид обнаруживается под эндокардом и между мышечными волокнами в строме и стенках сосудов.

Классификация и причины амилоидоза. В настоящее время принято различать **следующие типы амилоидоза:**

I. Первичный (идиопатический).

II. Генетический (наследственный, семейный).

III. Приобретенный (вторичный).

Первичный (идиопатический) амилоидоз может проявляться в виде генерализованной (классической), нефропатической, нейропатической и кардиопатической форм, а также как местный амилоидоз.

Генерализованная форма первичного амилоидоза характеризуется следующим: 1) отсутствие предшествующего или сопутствующего «причинного» заболевания; 2) более частое поражение мезодермальных тканей по сравнению с паренхиматозными (чаще поражаются сердечно-сосудистая система, пищеварительный тракт, поперечнополосатые и гладкие мышцы, нервы и кожа — периколлагеновый амилоидоз); 3) непостоянство **красочных реакций** амилоидной субстанции (часты [отрицательные результаты](#) пробы с красным конго); 4) склонность к образованию узловатых отложений (Lubarsch). При местном (изолированном) амилоидозе массы выпадают в стенку мочевого пузыря и мочеточника, в клетчатку век, в слизистую оболочку глотки, голосовых связок и особенно трахеи и бронхов (опухолевидный амилоидоз респираторного тракта).

Причины первичного амилоидоза неизвестны. Не исключено, что в ряде случаев он представляет собой спорадические варианты генетического амилоидоза или же является проявлением плазмоцитомы без разрушений скелета. К генетическому (наследственному, семейному) амилоидозу относят: периодическую болезнь (семейную средиземноморскую лихорадку), семейный амилоидоз с лихорадкой, крапивницей и глухотой (нефропатический), нейропатическую и кардиопатическую формы семейного амилоидоза. При одних генетических формах (например, при **периодической болезни**) амилоидоз развивается как периретикулярный, при других (например, при кардиопатической форме) — как периколлагеновый, чем объясняется поражение различных органов и тканей при разных формах генетического амилоидоза. В основе семейного амилоидоза лежит генетический дефект синтеза белка (наследственная ферментопатия), передающийся по доминантному или рецессивному типу.

Среди форм приобретенного (вторичного) амилоидоза выделяют следующие:

Амилоидоз как осложнение заболеваний, сопровождающихся длительным нагноением и распадом тканей или нарушением обмена тканевых белков и полисахаридов. Сюда относят туберкулез и [хронический остеомиелит](#), бронхоэктазы и абсцессы легких, сифилис, лимфогранулематоз, злокачественные опухоли. В ряде случаев амилоидоз возникает и при остро протекающем воспалении (ранний амилоидоз). Реже вторичный амилоидоз наблюдается при хронической дизентерии, малярии, неспецифическом язвенном колите. Он встречается также при болезнях, характеризующихся резким нарушением обмена тканевых белков и аутоиммунизацией, например при ревматоидном артрите, системной красной волчанке, хроническом гломерулонефрите и т. д. При всех этих заболеваниях развивается периретткулярный амилоидоз с преимущественным поражением селезенки, почек, печени, надпочечников.

Прочитать еще:

- 1) [Патогенез амилоидоза](#)

2) [Дефицит кальция](#)

3) [Гангрена](#)