

**Частное образовательное учреждение высшего образования
САНКТ-ПЕТЕРБУРГСКИЙ
МЕДИКО-СОЦИАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ**

СПРАВОЧНИК ТЕРМИНОВ

**(Методическое пособие для студентов,
изучающих дисциплину
«Патофизиология»)**

АБЕТАЛИПОПРОТЕИНЕМИЯ И ГИПОБЕТАЛИПОПРОТЕИНЕМИЯ – наследуемые расстройства, вызванные мутациями гена апоЛП В, главного апоЛП хиломикронов и ЛПОНП. При А. в крови нет β -ЛП, хиломикронов, ЛП с плотностью ниже 1,063 (ЛПНП и ЛПОНП), эритроциты имеют множественные шиповидные выросты (акантоциты), развивается дефицит витаминов Е и А.

АБСЦЕСС – ограниченное скопление гноя, возникающее при острой или хронической очаговой инфекции и приводящее к тканевой деструкции в очаге; полость, возникающая вследствие некротических процессов.

АВИДНОСТЬ – интегральная характеристика силы связи между Аг и АТ, учитывающая взаимодействие всех активных центров с эпитопами Аг.

АГАММАГЛОБУЛИНЕМИЯ – отсутствие или резкое снижение уровня γ -глобулинов сыворотки крови.

АГЕНЕЗИЯ - полное врожденное отсутствие органа или его части.

АГЕНЕЗИЯ (АПЛАЗИЯ) – полное врождённое отсутствие органа или его части.

АГЛИКОГЕНОЗЫ – типовая форма патологии углеводного обмена, характеризующаяся существенным дефицитом или отсутствием гликогена в клетках, гипогликемией, дистрофическими изменениями в тканях и органах, молочнокислым ацидозом.

АГОРАФОБИЯ – иррациональный страх нахождения вне дома, боязнь открытого пространства.

АГРАНУЛОЦИТОЗ – резкое снижение числа лейкоцитов (менее $1 \cdot 10^9$ /л), приводящее к повышенной восприимчивости к бактериальным и грибковым инфекциям.

АДГЕЗИЯ – формирование спаек – фиброзных тяжей между противоположными серозными поверхностями в результате воспалительного процесса или травмы; способность клеток избирательно прикрепляться друг к другу или к элементам внеклеточного матрикса.

АДЕНОКАРЦИНОМА – злокачественная опухоль, происходящая и состоящая из железистых или железистоподобных эпителиальных клеток.

АДЕНОМА – доброкачественная опухоль, возникающая из железистого эпителия и сохраняющая структурное сходство с исходной тканью.

АДЕНОМАТОЗ – наличие множественных аденом.

АДРЕНОЛЕЙКОДИСТРОФИЯ – сфинголипидоз, характеризующийся сочетанием лейкодистрофии и болезни Аддисона.

АДЬЮВАНТЫ – вещества, введение которых одновременно с Аг или гаптеном усиливает иммунный ответ.

АКАНТОЦИТ – эритроцит с множественными шиповидными выростами.

АКНЕ – угри обыкновенные – стимулируемое андрогенами воспаление сальных желез, приводящее к образованию комедонов, папул, воспалительных пустул и к рубцеванию.

АКРОЦЕФАЛИЯ – башенный череп – череп с высоким лбом, сглаженными надбровными и височными выступами вследствие преждевременного окостенения венечного и затылочного швов.

АКТИНОМИКОЗ – хроническая инфекционная болезнь человека, вызываемая *A. Israelii*, *Arachnia propionica* у человека. Характерно развитие хронических деструктивных процессов и гранулём.

АЛКАЛОЗ – форма нарушения КЩР, характеризующаяся сдвигом соотношения между анионами кислот и катионами оснований крови в сторону увеличения катионов ($pH > 7,44$).

АЛКАЛОЗ МЕТАБОЛИЧЕСКИЙ – характеризуется повышением pH крови и увеличением концентрации бикарбоната.

АЛКАЛОЗ РЕСПИРАТОРНЫЙ – характеризуется увеличением pH и снижением pCO_2 крови.

АЛКАПТОНУРИЯ - врождённое нарушение обмена фенилаланина и тирозина, характеризующееся экскрецией гомогентизиновой кислоты с мочой. Обычно проявляется остеоартритами.

АЛЛОАНТИГЕНЫ – Аг конкретного индивидуума, обладающие иммуногенностью по отношению к другим представителям этого вида, но не к организму-донору трансплантата.

АЛОПЕЦИЯ – стойкое или временное, полное или частичное выпадение волос на голове.

АЛЬБИНИЗМ – врождённый дефицит или отсутствие пигмента в коже, волосах, радужной и сетчатке глаза или только в радужке глаза за счёт нарушения обмена тирозина при синтезе меланинов.

АЛЬВЕОЛИТ ФИБРОЗИРУЮЩИЙ – общий термин для группы заболеваний, характеризующихся диффузно воспалительной инфильтрацией альвеол, обратимым интерстициальным пневмонитом, прогрессирующим до диффузного лёгочного фиброза.

АМАВРОЗ – обусловленная поражениями ЦНС полная слепота на один или оба глаза при сохранности зрачковой реакции на свет.

АМЕНОРЕЯ – отсутствие менструаций в течение 6 мес и более.

АМЕНЦИЯ – слабоумие, лишение разума – форма помрачения сознания с преобладанием растерянности, бессвязности мышления, речи и движений.

АМИЛОИДОЗ – патология неясной этиологии, характеризующаяся внеклеточным накоплением амилоида в тканях и органах, что приводит к склерозу, атрофии, потере функции.

АНАЛЬФАЛИПОПРОТЕИНЕМИЯ – см. б. Танжье.

АНАПЛАЗИЯ – стойкая дедифференцировка клеток злокачественной опухоли с изменением их структуры и биологических свойств.

АНАСАРКА – распространенный отек подкожной клетчатки, крайняя степень выраженности отеков при различных заболеваниях.

АНАФИЛАКСИЯ – острая системная реакция сенсibilизированного организма на повторный контакт с Аг, развивающаяся по типу I аллергических реакций и проявляющаяся острой периферической вазодилатацией. Крайнее проявление - анафилактический шок.

АНГИДРОЗ – отсутствие потоотделения.

АНГИОКЕРАТОМА ДИФФУЗНАЯ ТУЛОВИЩА – см. б. Фабри.

АНГИОМА – доброкачественная опухоль, развившаяся из кровеносных или лимфатических сосудов.

АНГИОМАТОЗ ЦЕРЕБРОРЕТИНАЛЬНЫЙ – см. б. Хиппеля-Линдау.

АНГИОРЕТИКУЛЕМА – доброкачественная опухоль, состоящая из большого количества капилляров и межсосудистой ретикулярной ткани, возникает в мозжечке, реже в продолговатом и спинном мозге.

АНЕВРИЗМА – локальное расширение просвета кровеносного сосуда или сердца вследствие патологических изменений их стенки или аномалий развития.

АНЕМИЯ – любое состояние, при котором количество эритроцитов, содержание Hb и Ht снижены относительно нормы.

АНЕРГИЯ – полное отсутствие реакций организма на любые раздражители.

АНИЗОКОРИЯ – неравенство диаметров зрачков левого и правого глаза.

АНИЗОЦИТОЗ – появление эритроцитов аномальных размеров, при этом клетки диаметром > 9 мкм называют макроцитами, < 6 мкм – микроцитами.

АНИРИДИЯ – отсутствие радужной оболочки.

АНКИЛОСТОМИДОЗ – гельминтоз, вызываемый *Ancylostoma duodenale*. Характеризуется эозинофилией, анемией, диспепсией, истощением.

АНОМАЛИЯ ЭБШТАЙНА – врожденный порок сердца в виде смещения створок трехстворчатого клапана в правый желудочек, клапаны деформированы и прилежат к перегородке. Обычно расширено фиброзное кольцо и полость правого желудочка.

АНОРЕКСИЯ – отсутствие аппетита при наличии физиологической потребности в питании, обусловленное нарушениями деятельности пищевого центра.

АНОФТАЛЬМИЯ – врожденное отсутствие глазного яблока.

АНТЕСИСТОЛИЯ – преждевременное по отношению к возбуждению предсердий возбуждение желудочков. На ЭКГ проявляется укорочением интервала PQ.

АПЛАЗИЯ – отсутствие дифференцировки опухолевых клеток (атипизм). Выделяют четыре степени, отличающиеся по степени дифференцировки и числу митозов.

АПНОЭ – временная остановка дыхания.

АПОПЛЕКСИЧЕСКИЙ УДАР – см. инсульт геморрагический.

АПОПТОЗ – программированная гибель клеток путем деградации ее компонентов с последующим фагоцитозом макрофагами.

АРАХНОДАКТИЛИЯ – «паукообразные» пальцы – узкая длинная ладонь с длинными пальцами.

АРИТМИЯ СЕРДЦА – нарушение формирования импульса возбуждения и/или его проведения по миокарду, проявляющееся обычно нарушением ритма сердечных сокращений.

АРРЕНОБЛАСТОМА – редкая, чаще доброкачественная, опухоль яичника. Характеризуется наличием структурных компонентов яичка, может вызвать маскулинизацию.

АРТРОГРИПОЗ – множественные врожденные контрактуры суставов.

АСБЕСТОЗ – профессиональный пневмокониоз, развивающийся в результате систематического вдыхания пыли асбеста.

АСИСТОЛИЯ – отсутствие сокращений сердца.

АСКАРИДОЗ – гельминтоз из группы кишечных нематодов, вызываемый аскаридами, характеризующийся в ранней стадии явлениями аллергии, а в поздней – диспептическими явлениями и осложнениями при проникновении гельминтов в другие органы, а также в результате закупорки или спазма кишечника.

АСПЕРГИЛЛЕЗ – микоз, вызванный грибами рода *Aspergillus*.

АСТМА БРОНХИАЛЬНАЯ – характеризуется повторными, остро развивающимися приступами удушья (ощущение нехватки воздуха и/или невозможности сделать вдох).

АСЦИТ – скопление избытка серозной жидкости (транссудата) в брюшной полости.

АТЕЛЕКТАЗ – отсутствие газа в части или во всем легком вследствие недостаточности растяжения альвеол или транспорта газа из них.

АТЕЛИЯ – отсутствие сосков.

АТЕРОСКЛЕРОЗ – патологический процесс, приводящий к изменению стенки артерий в результате накопления липидов, образования фиброзной ткани и формирования бляшки, сужающей просвет сосуда.

АТОПИЯ – общее название аллергических болезней, в развитии которых значительная роль принадлежит наследственной предрасположенности к сенсибилизации, например поллинозы, аллергический ринит, крапивница.

АТРЕЗИЯ – полное отсутствие канала или естественного отверстия.

АТРОФИЯ – уменьшение массы и объема клеток, тканей и органов вследствие гибели тканевых элементов, уменьшения пролиферации клеток, ишемии, сдавления, недоедания, снижения функции органа, нарушения гормональной регуляции метаболизма, мутаций. Форма адаптивной реакции на воздействие повреждающего фактора.

АУТИЗМ – склонность к самоизоляции, отгороженность от реального мира и утрата связей с ним, погружение в мир личных переживаний.

АФАКИЯ – отсутствие хрусталика.

АХОНДРОГЕНЕЗ – карликовость, для которой характерны различные деформации костей конечностей, нормальных размеров или увеличенный череп, короткое туловище, задержка окостенения в нижних отделах позвоночника.

АХОНДРОПЛАЗИЯ – нарушение энхондрального остеогенеза длинных трубчатых костей, вариант хондродистрофии, приводящий к очевидной при рождении карликовости с короткими конечностями, но нормальным туловищем и относительной макроцефалией.

АЦИДОЗ – форма нарушения КЩР, характеризующаяся сдвигом соотношения между анионами кислот и катионами оснований в сторону увеличения анионов (при этом $pH < 7,37$). Различают газовый (респираторный) и негазовый (нереспираторный) ацидоз.

АЦИДУРИЯ МЕТИЛМАЛОНОВАЯ – наследственное заболевание, характеризующееся задержкой психического и физического развития, наличием в моче метилмалоновой кислоты, метаболическим кетоацидозом.

БАГАССОЗ – диффузное гранулематозное поражение легочной паренхимы, индуцированное ингаляцией Ag спор термофильных актиномицетов. Возникает при контактировании с остатками переработки сахарного тростника.

БЕЛАЯ ГОРЯЧКА – см. делирий алкогольный.

БЕЛКИ ОСТРОЙ ФАЗЫ ВОСПАЛЕНИЯ – белки плазмы крови, включая С-реактивный белок, связывающий маннозу белок, компонент амилоида P, α 1-антитрипсин, фибриноген, церулоплазмин.

БИОПСИЯ – прижизненное взятие небольшого объема ткани для микроскопического исследования с диагностической целью.

БИОПСИЯ АСПИРАЦИОННАЯ – в опухоль вводят тонкую иглу, клетки засасывают в иглу и помещают на предметные стекла.

БИОПСИЯ ИНЦИЗИОННАЯ – удаляют поверхностную или доступную часть опухоли. Проводят с целью постановки диагноза перед началом лечения.

БИОПСИЯ ПУНКЦИОННАЯ – в опухоль вводят толстую иглу и берут столбик ткани.

БИОПСИЯ ХОРИОНА – процедура, осуществляемая на 7-11 неделе беременности, с целью получения клеток для пренатальной диагностики.

БИОПСИЯ ЭКСЦИЗИОННАЯ – полностью удаляют небольшую отдельную опухоль без широкого поля здоровых тканей, применяют, когда локальное удаление не осложнит лечение.

БЛАСТОМИКОЗ – глубокие и системные микозы, вызываемые дрожжевыми и дрожжеподобными грибами. Характеризуются развитием гнойных гранул.

БЛЕФАРОФИМОЗ – короткая и узкая глазная щель.

БЛОКАДА СЕРДЦА – патологическое замедление или полное прекращение проведения импульса от синусно-предсердного узла на предсердия, предсердно-желудочковый узел и нижележащие отделы проводящей системы.

БОЛЕЗНЬ АДДИСОНА - БИРМЕРА – анемия В12-дефицитная.

БОЛЕЗНЬ АДДИСОНА – эндокринная патология, связанная с двусторонним поражением коры надпочечников с исключением или уменьшением продукции ее

гормонов. Характеризуется гиперпигментацией кожи и слизистых оболочек, исхуданием, артериальной гипотензией, нарушениями водно-солевого обмена.

БОЛЕЗНЬ АЛЬБЕРС-ШЕНБЕРГА – см. остеопетроз.

БОЛЕЗНЬ АЛЬЦХАЙМЕРА – органическое слабоумие, возникающее после 50 лет и сопровождающееся альцхаймеровским склерозом, нейрофибриллярной дегенерацией, старческими бляшками (отложения β -амилоидного белка, образование амилоидных волокон).

БОЛЕЗНЬ БАДДА - КИАРИ – см. синдром Бадда-Киари.

БОЛЕЗНЬ БАРАКЕРА-СИМОНСА – липодистрофия прогрессирующая сегментарная.

БОЛЕЗНЬ БЕХТЕРЕВА – спондилит деформирующий.

БОЛЕЗНЬ БРАЙТА – устаревшее название гломерулонефрита.

БОЛЕЗНЬ БРУТОНА – агаммаглобулинемия.

БОЛЕЗНЬ ВАКЕЗА – полицитемия.

БОЛЕЗНЬ ВАЛЬДЕНСТРЕМА – см. макроглобулинемия Вальденстрема.

БОЛЕЗНЬ ВЕСТФАЛЯ-УИЛСОНА-КОНОВАЛОВА – см. дегенерация гепатолентикулярная.

БОЛЕЗНЬ ВИБРАЦИОННАЯ – профессиональная б., вызываемая воздействием вибрации, передаваемой через руки или поверхность опоры тела и характеризующаяся развитием ангиотрофоневроза, сопровождающегося другими нарушениями функции ряда органов и систем.

БОЛЕЗНЬ ГАССЕРА – см. синдром гемолитико-уремический.

БОЛЕЗНЬ ГЕМОМРАГИЧЕСКАЯ НОВОРОЖДЕННЫХ – патологическое состояние периода новорожденности, связанное с недостаточностью зависимых от витамина К факторов свертываемости крови.

БОЛЕЗНЬ ГИПЕРТОНИЧЕСКАЯ – гипертензия артериальная эссенциальная.

БОЛЕЗНЬ ГОЛЬДФЛАМА – см. миастения тяжелая псевдопаралитическая.

БОЛЕЗНЬ ГОШЕ – наследственное заболевание, сопровождающееся накоплением глюкоцереброзидов в макрофагах с развитием гепатоспленомегалии,

лимфаденопатии, разрушением костной ткани, поражением ЦНС, отставанием с умственным развитием.

БОЛЕЗНЬ ГРЕЙВСА – зоб диффузный токсический, см. Гипертиреоз.

БОЛЕЗНЬ ДАРЛИНГА – (Дарлинга цитомикоз) – см. гистоплазмоз.

БОЛЕЗНЬ ДАУНА – хромосомная болезнь, обусловленная трисомией по 21-й паре хромосом. Проявляется олигофренией, замедленным ростом, мышечной гипотонией, недостаточностью эндокринных желез (особенно щитовидной) и своеобразным внешним видом.

БОЛЕЗНЬ ДЕ КЕРВЕНА – см. тиреоидит подострый.

БОЛЕЗНЬ ДЕНТА – форма нефролитиаза вследствие мутации гена CLCN 5, дефекты которого также ведут к развитию гипофосфатемического рахита.

БОЛЕЗНЬ ДЕРКУМА – в подкожной клетчатке формируются множественные болезненные липомы и/или очаги диффузного отложения жира, сопровождается адинамией, астенией, депрессией.

БОЛЕЗНЬ ЖЕЛЧНОКАМЕННАЯ – характеризуется образованием конкрементов в желчном пузыре или желчных протоках.

БОЛЕЗНЬ ЖИЛЬБЕРА – желтуха семейная негемолитическая.

БОЛЕЗНЬ ИЦЕНКО-КУШИНГА – гиперкортицизм в связи с избыточной секрецией АКТГ передней долей гипофиза.

БОЛЕЗНЬ ИШЕМИЧЕСКАЯ СЕРДЦА – заболевание, обусловленное несоответствием между потребностью миокарда в кислороде и его доставкой, приводящее к нарушениям функций сердца.

БОЛЕЗНЬ КЕРЛЯ-УРБАХА – см. ксантоматоз.

БОЛЕЗНЬ КИАРИ – тромбоз печеночной вены с мощным развитием коллатерального кровотока, гепатомегалией, асцитом, портальной гипертензией.

БОЛЕЗНЬ КИСТОЗНАЯ МОЗГОВОГО ВЕЩЕСТВА – обусловлена мутацией гена NRH1. Характеризуется наличием большого количества кист на границе коркового и мозгового вещества, атрофией канальцев и развитием склероза почек с последующей тяжелой почечной недостаточностью.

БОЛЕЗНЬ КЛЕНОВОГО СИРОПА – тяжелое наследственное заболевание, характеризующееся ацидозом, рвотой, гипогликемией, судорожными припадками, отставанием умственного и физического развития, специфическим запахом мочи.

БОЛЕЗНЬ КРОЙТЦФЕЛЬДТА-ЯКОБА – спастический псевдосклероз с кортико-стриоспинальной дегенерацией, форма спонгиозной энцефалопатии, вызываемая медленными вирусными инфекциями и характеризующаяся слабоумием, миоклониями, атаксией и другими неврологическими проявлениями. Быстро приводит к коме и смерти.

БОЛЕЗНЬ КРОНА – гранулематозная патология с вовлечением терминальных отделов подвздошной кишки, реже других отделов ЖКТ.

БОЛЕЗНЬ КУНДРАТА – см. лимфосаркоматоз.

БОЛЕЗНЬ КУРЧАВЫХ ВОЛОС – см. синдром Менкеса.

БОЛЕЗНЬ ЛАЙМА – трансмиссивное природноочаговое заболевание, передающееся клещами, с поражением кожи, сердца, нервной системы и суставов.

БОЛЕЗНЬ ЛЕВА – блокада ножки пучка Хиса у больных со здоровыми миокардом и коронарными артериями. Результат фиброза или кальцификации проводящей системы и вовлечения мембранозной перегородки, верхушки мышечной перегородки, колец митрального и аортального клапанов.

БОЛЕЗНЬ ЛЕГИОНЕРОВ – наиболее распространенная клиническая форма легионеллеза, протекающая в виде тяжелой токсической пневмонии, вызываемой *L.pneumophila*.

БОЛЕЗНЬ ЛЕГКИХ ОБСТРУКТИВНАЯ ХРОНИЧЕСКАЯ – хроническое, медленно прогрессирующее заболевание, характеризующееся необратимой или частично обратимой обструкцией бронхиального дерева.

БОЛЕЗНЬ ЛЕФФЛЕРА – утолщение эндокарда или инфильтрация миокарда, сопровождаемые гибелью кардиомиоцитов, компенсаторной гипертрофией и фиброзом, что приводит к нарушению функций предсердно-желудочковых клапанов.

БОЛЕЗНЬ МАРКИАФАВЫ-МИКЕЛИ – см. гемоглобинурия пароксизмальная ночная.

БОЛЕЗНЬ МИЕЛОМНАЯ – см. миелома множественная.

БОЛЕЗНЬ НЕСТАБИЛЬНОГО ГЕМОГЛОБИНА – гемоглобинопатия, обусловленная точечными мутациями генов глобинов. Развивается при дефектах, относящихся к гидрофобным областям молекулы гемоглобина.

БОЛЕЗНЬ НИМАННА-ПИКА – липоидный гистиоцитоз с накоплением фосфолипидов (главным образом, сфингомиелина) в макрофагах печени, селезенки, лимфатических узлах и костном мозге. Вовлечение головного мозга возможно на поздних стадиях. Синонимы: сфингомиелиновый липидоз, фосфатидоз, спленогепатомегалия липоидно-клеточная.

БОЛЕЗНЬ ОЛБРАЙТА – наследуемое заболевание, обусловленное нарушением регистрации тканями гормонов паращитовидных желез (резистентность к ПТГ), часто сочетающееся с СД, артериальной гипертензией, артериитом, полиартрозом.

БОЛЕЗНЬ ОЛПОРТА – наследственный нефрит. Прогрессирующая нефропатия с развитием почечной недостаточности. Глухота, связанная с поражением слухового нерва, иногда присоединяется нарушение зрения. Обычно постепенно развивается почечная недостаточность и смерть в подростковом возрасте.

БОЛЕЗНЬ ПАРКИНСОНА – см. паркинсонизм.

БОЛЕЗНЬ ПЕДЖЕТА – остоз деформирующий, остеодистрофия деформирующая. Характеризуется деформацией бедренных и большеберцовых костей, позвоночника и черепа с выраженным гиперостозом, утолщением и искривлением костей.

БОЛЕЗНЬ ПЛАММЕРА – зоб узловый токсический.

БОЛЕЗНЬ ПОЛИКИСТОЗНАЯ ПОЧЕК – врожденное заболевание, характеризующееся образованием и ростом кист в обеих почках (обычно не менее 4-5 кист). Кисты могут располагаться в кортикальном или мозговом слоях почек. В последнем случае говорят о нефронофтизе.

БОЛЕЗНЬ ПОТТА – см. спондилит туберкулезный.

БОЛЕЗНЬ РЕКЛИНГХАУЗЕНА – см. нейрофиброматоз.

БОЛЕЗНЬ РЕФСУМА – пероксисомная болезнь накопления (болезнь накопления фитановой кислоты, дефекты генов пероксисом). Проявления: пигментный ретинит, миоз, птоз, атаксия, аносмия, глухота, демиелинизирующая полиневропатия, ихтиоз.

БОЛЕЗНЬ РИТТЕРА – тяжелая и обычно фатальная форма желтухи, развивающаяся при непроходимости желчного протока, эритробластозе новорожденных, врожденном сифилитическом циррозе печени, септическом воспалении воротной вены.

БОЛЕЗНЬ РОКИТАНСКОГО – см. б. Киари.

БОЛЕЗНЬ СИММОНДСА – первичная гипофизарная недостаточность, при которой снижена секреция большинства гипофизарных гормонов, с вторичной гипофункцией периферических эндокринных желез.

БОЛЕЗНЬ СИММОНДСА-ГЛИНСКОГО – см. б. Симмондса.

БОЛЕЗНЬ СЫВОРОТОЧНАЯ – аллергическая болезнь, вызываемая парентеральным повторным введением чужеродной сыворотки или препаратов, содержащих ее белковые компоненты. Основу патогенеза составляют аллергические реакции I типа.

БОЛЕЗНЬ ТАКАЯСУ – прогрессирующий облитерирующий артериит сосудов, отходящих от дуги аорты. Синонимы: коарктация аорты инвертированная, панартериит множественный облитерирующий, синдром дуги аорты, болезнь отсутствия пульса.

БОЛЕЗНЬ ТАНЖЬЕ – наследуемая недостаточность ЛПВП в сочетании с низким содержанием апоЛП А1, накоплением пенистых клеток, содержащих холестериновые эфиры, увеличением и яркой гиперемией миндалин, гепатоспленомегалией, лимфаденопатией, гиперхолестеринемией.

БОЛЕЗНЬ ТЕЯ-САКСА – см. ганглиозидоз.

БОЛЕЗНЬ ТЯЖЕЛЫХ ЦЕПЕЙ ИММУНОГЛОБУЛИНОВ – относят к группе парапротеинемических гемобластозов, вызванных нарушением синтеза Ig с появлением в крови и моче атипичного белка (парапротеина), представленного фрагментами тяжелых цепей Ig одного из классов – α , γ , или μ .

БОЛЕЗНЬ УИЛСОНА (УИЛСОНА-КОНОВАЛОВА Б.) – см. дегенерация гепатолентикулярная.

БОЛЕЗНЬ УИПЛА – редкая болезнь системного характера, характеризующаяся стеатореей, часто генерализованной лимфаденопатией, артритом, лихорадкой и кашлем.

БОЛЕЗНЬ ФАБРИ – наследственная недостаточность α -галактозидазы, при которой в стенке кровеносных сосудов происходит накопление перегруженных нейтральными гликолипидами клеток, а в коже – формирование образований типа ангиом.

БОЛЕЗНЬ ФОН ВИЛЛЕБРАНДА – врожденное отсутствие мультимерных форм, необходимых для агрегации тромбоцитов. Проявления: геморрагический диатез при нормальном количестве тромбоцитов и нормальной ретракции сгустка, частичная недостаточность фактора VIII. Синонимы: ангиогемофилия, пурпура атромбопеническая, Юргенса синдром.

БОЛЕЗНЬ ФРАНКЛИНА – см. б. тяжелых цепей Ig.

БОЛЕЗНЬ ХАНСЕНА – см. лепра.

БОЛЕЗНЬ ХАНТЕРА – см. мукополисахаридозы.

БОЛЕЗНЬ ХАСИМОТО – см. тиреоидит хронический аутоиммунный.

БОЛЕЗНЬ ХЕНДА-ШЮЛЛЕРА-КРИСЧЕНА – генерализованный жировой гистиоцитоз костной ткани, в особенности черепа. Сопровождается разрушением костей, эозинофильным лейкоцитозом, а также накоплением клеток, содержащих эфиры холестерина.

БОЛЕЗНЬ ХИППЕЛЯ-ЛИНДАУ – наследственная болезнь, обусловленная аномалией развития кровеносных капилляров, проявляющаяся ангиоматозом сетчатки в сочетании с ангиоретикулемами мозжечка, спинного мозга и других органов.

БОЛЕЗНЬ ХИРШПРУНГА – см. мегаколон врожденный.

БОЛЕЗНЬ ХОДЖКЕНА – см. лимфогранулематоз.

БОЛЕЗНЬ ХРОНИЧЕСКАЯ ГРАНУЛЕМАТОЗНАЯ – врожденное нарушение переваривания фагоцитированных бактерий полиморфно-ядерными лейкоцитами, приводящее к снижению резистентности против инфекций.

БОЛЕЗНЬ ХЮРЛЕР – см. мукополисахаридозы.

БОЛЕЗНЬ ЦЕНТРАЛЬНОГО СТЕРЖНЯ – спорадическая миопатия, возникающая в результате мутации гена рецептора рианодина.

БОЛЕЗНЬ ЧЕРНАЯ ГИППОКРАТА – см. мелена.

БОЛЕЗНЬ ШАРКО-МАРИ-ТУТА – группа семейных нервно-мышечных расстройств в виде прогрессирующей дегенерации мышечных волокон в дистальных мышцах конечностей, начинающейся с мышц ног.

БОЛЕЗНЬ ЭНДОМИОКАРДИАЛЬНАЯ - см. б. Леффлера.

БОРРЕЛИОЗ – заболевание, вызываемое спирохетами рода *Borrelia*.

БРАДИКАРДИЯ – пониженная ЧСС.

БРАХИДАКТИЛИЯ – укорочение пальцев рук или ног.

БРОНХОЭКТАЗЫ – необратимое патологическое расширение бронхов в результате гнойно-воспалительной деструкции бронхиальной стенки.

БРОНХОЭКТАЗЫ АТЕЛЕКТАТИЧЕСКИЕ – развиваются в зоне обширных ателектазов легких и характеризуются равномерным расширением многих бронхиальных ветвей из-за «эффекта клапана» в период дистелектаза (неполного ателектаза).

БРОНХОЭКТАЗЫ ВЕРЕТЕНООБРАЗНЫЕ – расширенная часть просвета бронха постепенно переходит в бронх обычного калибра.

БРУЦЕЛЛЕЗ – инфекционная болезнь из группы бактериальных зоонозов, вызываемая микроорганизмами рода *Brucella*, передающаяся от больных животных человеку алиментарным или контактным путем. Обычно протекает по типу хронического сепсиса с полиморфной клиникой, рецидивами, обострениями.

БУЛИМИЯ – расстройство в виде повторных и неконтролируемых приступов поглощения большого количества пищи в течение короткого периода времени с последующим вызыванием рвоты, очищением кишечника и анорексией.

БУРСИТ – воспаление синовиальной сумки, сопровождающееся скоплением в ее полости экссудата.

ВЕГЕТАЦИЯ – рост или разрастание тканей любого типа, патологические наложения на эндокарде при инфекционном эндокардите, состоящие из фибрина, тромбоцитов и бактерий.

ВЕЗИКУЛА – первичный морфологический элемент сыпи в виде пузырька (до 5 мм в диаметре), наполненного серозным экссудатом.

ВИРИЛИЗМ – развитие у женщин мужских вторичных половых признаков.

ВИТИЛИГО – очаговая депигментация кожи.

ВОЛЧАНКА ОБЫКНОВЕННАЯ – кожный туберкулез с характерными узелковыми поражениями лица, особенно вокруг носа и ушей.

ВОЛЧАНКА СИСТЕМНАЯ КРАСНАЯ – воспалительное заболевание соединительной ткани с разнообразными проявлениями.

ВРОЖДЕННЫЙ ДИСФАГОЦИТОЗ – см. б. хроническая гранулематозная.

ГАЛАКТОЗЕМИЯ – врожденное нарушение метаболизма в виде галактоземии и галактозурии, развития катаракты, гепатомегалии, отставания в умственном развитии. Характерны рвота, желтуха. Возможны нейросенсорная тугоухость, гипогонадотрофный гипогонадизм, гемолитическая анемия.

ГАМАРТОМА – прогонобластома. Узловое опухолевидное образование, возникающее в результате нарушения эмбрионального развития. Состоит из тех же компонентов, что и орган, где она находится, но отличается неправильным расположением и степенью дифференцировки.

ГАММАПАТИЯ МОНОКЛОНАЛЬНАЯ – см. б. тяжелых цепей Ig.

ГАНГЛИОЗИДОЗ – любая наследственная болезнь, характеризующаяся патологическим накоплением (особенно в нервной системе) ганглиозидов.

ГАНГРЕНА ДЕКУБИТАЛЬНАЯ – см. пролежень.

ГАРГОИЛИЗМ – общее название мукополисахаридозов типа I и II. Причудливой формы лицо и другие симптомы синдрома Хюрлер.

ГЕМАНГИОМА – доброкачественная опухоль, развивающаяся из кровеносных сосудов.

ГЕМЕРАЛОПИЯ – снижение четкости зрения как при ярком, так и пониженном освещении вследствие дистрофических изменений палочек сетчатки.

ГЕМОГЛОБИУРИЯ – наличие в моче свободного гемоглобина, обусловлено внутрисосудистым гемолизом с последующим выделением гемоглобина почками.

ГЕМОГЛОБИУРИЯ МАРШЕВАЯ - доброкачественное расстройство, характеризуется гемоглобинурией, миоглобинурией и болью в животе, протекает обычно остро, встречается после тяжелых и длительных физических нагрузок.

ГЕМОГЛОБИУРИЯ ПАРОКСИЗМАЛЬНАЯ НОЧНАЯ – хроническая болезнь с эпизодами гемолитической анемии и гемоглобинурии в результате внутрисосудистого гемолиза. Характерна желтушность или «бронзовая» кожа, умеренная спленомегалия, иногда увеличение печени, макроцитоз, анизоцитоз. Болезнь развивается вследствие соматической мутации стволовых клеток, ведущей к дефекту мембраны эритроцитов.

ГЕМОТОРАКС – скопление крови в плевральной полости.

ГЕМОФИЛИЯ – геморрагическое заболевание, вызванное наследуемым дефектом плазменных факторов свертывания. Различают гемофилию А (недостаточность фактора свертывания VIII, классическая форма), Г. В (недостаточность IX фактора, болезнь Кристмаса), Г. сосудистая (см. болезнь фон Виллебранда).

ГЕМОФТИЗ – кровохарканье.

ГЕМОХРОМАТОЗ – наследственная болезнь, характеризующаяся нарушением обмена железосодержащих пигментов, повышенным всасыванием в кишечнике железа и накоплением его в тканях и органах. Проявляется признаками цирроза печени, СД, пигментацией кожи.

ГЕПАТИТ А – болезнь Боткина. Инфекционное заболевание с фекально-оральным путем передачи. Характеризуется поражением печени с развитием симптомокомплекса острого гепатита.

ГЕПАТИТ БЕЗЖЕЛТУШНЫЙ ВИРУСНЫЙ – относительно умеренный гепатит не сопровождающийся желтухой.

ГЕПАТИТ В – инфекционное заболевание с кровяно-контактным механизмом передачи. Характеризуется поражением печени с развитием симптомокомплекса острого и хронического гепатита.

ГЕПАТИТ Д – возбудителя выделяют только от пациентов, инфицированных вирусом гепатита В.

ГЕПАТИТ Е – острое инфекционное поражение печени, проявляющееся симптомами интоксикации и, реже, желтухой.

ГЕПАТИТ ПЕРСИСТИРУЮЩИЙ ХРОНИЧЕСКИЙ – доброкачественный хронический гепатит, возникает при вирусном гепатите А и В или как осложнение болезней кишечника.

ГЕПАТИТ С – обычно протекает хронически и характеризуется преимущественным развитием хронических форм гепатита с исходом в цирроз и первичную карциному печени.

ГЕРМАФРОДИТИЗМ – наличие у индивидуума и мужской, и женской половых желез (истинный гермафродитизм).

ГЕРПЕС – высыпание группы глубокосидящих пузырьков на эритематозном фоне.

ГЕРПЕС ОПОЯСЫВАЮЩИЙ – самоизлечивающаяся инфекция, проявляющаяся высыпанием групп пузырьков на одной стороне тела по ходу нерва; часто сопровождается сильными болями. Происходит вследствие воспаления ганглия и дорсальных нервных корешков в результате активации латентного вируса.

ГЕРПЕС ПРОСТОЙ – различные инфекции, вызываемые вирусом простого герпеса 1-го и 2-го типа. Инфекция 1-го типа проявляется высыпанием одной или более групп пузырьков по краю красной каймы губ, на щеках и на крыльях носа; 2-го типа – аналогичными поражениями на гениталиях.

ГЕСТОЗ – симптомокомплекс, возникающий при патологическом течении беременности; включает триаду симптомов: стойкое повышение АД, протеинурию, возникновение отёков.

ГИДРАДЕНИТ – гнойное воспаление апокринных потовых желез, вызываемое стафилококками.

ГИДРОПЕРИТОНЕУМ – см. асцит.

ГИНЕКОМАСТИЯ – доброкачественное увеличение грудных желез у мужчин, обычно двустороннее (может быть асимметричным); иногда сопровождается лактацией.

ГИПЕРАНДРОГЕНИЯ – состояние, характеризующееся повышенной продукцией и/или эффектами действия андрогенов.

ГИПЕРВАГОТОНИЯ – повышенный тонус блуждающего нерва. Характерны ночные приступы удушья и кашля, повышенная потливость, гипергидроз ладоней, синусовая брадикардия, аритмии, артериальная гипотония, частое сочетание бронхиальной астмы с язвенной болезнью.

ГИПЕРКАЛИЕМИЯ – концентрация калия в сыворотке крови более 5,5 мэкв/л.

ГИПЕРКАПНИЯ – наличие патологически больших количеств двуокиси углерода в циркулирующей крови.

ГИПЕРЛИПИДЕМИЯ – повышенное содержание липидов в крови >8г/л.

ГИПЕРНАТРИЕМИЯ – концентрация натрия в сыворотке выше 145 мэкв/л; клинически проявляется, если этот показатель выше 155 мэкв/л.

ГИПЕРОКСАЛУРИЯ – необычно большое количество щавелевой кислоты или ее солей в моче.

ГИПЕРПЛАЗИЯ – увеличение числа клеток в каком-либо анатомическом образовании (за исключением опухолевых), в результате чего увеличивается объем данного образования.

ГИПЕРПРОЛАКТИНЕМИЯ – повышение уровня пролактина в сыворотке крови >20 нг/мл.

ГИПЕРСПЛЕНИЗМ – состояние или группа состояний, при которых гемолитическое действие селезенки резко увеличено.

ГИПЕРТЕЛЮРИЗМ – ненормально большое расстояние между парными органами.

ГИПЕРТЕРМИЯ ЗЛОКАЧЕСТВЕННАЯ – как правило наблюдают как осложнение наркоза (особенно при использовании тиопентала и фторотана). Температура тела быстро поднимается до 42 °С и выше, происходит генерализованный рабдомиолиз, развивается выраженный ацидоз.

ГИПЕРТИРЕОЗ – синдром, обусловленный избытком тиреоидных гормонов в крови.

ГИПЕРТРИХОЗ – избыточное развитие волосяного покрова, проявляющееся чрезмерным количеством, длиной и (или) толщиной волос, не свойственными данному участку кожи, полу или возрасту человека.

ГИПЕРТРОФИЯ – увеличение объема гистологического элемента, части или целого органа неопухоловой природы.

ГИПЕРУРИКЕМИЯ – повышение уровня мочевой кислоты в сыворотке более 420 мкмоль/л.

ГИПЕРФОСФАТЕМИЯ – повышение концентрации фосфатов крови выше 4,5 мг%.

ГИПЕРХОЛЕСТЕРИНЕМИЯ – повышение содержания холестерина в сыворотке более 200 мг/дл (5,18 ммоль/л).

ГИПНАТРИЕМИЯ – возникает при снижении концентрации натрия в сыворотке менее 135 мэкв/л.

ГИПОАЛЬДОСТЕРОНИЗМ – патологическое состояние вследствие недостаточной продукции альдостерона. Может быть изолированным, сочетаться с дефицитом других кортикостероидов (например, при болезни Аддисона или адреногенитальном синдроме) или вызываться снижением чувствительности рецепторов к действию альдостерона, синтез которого не нарушен (псевдогипоальдостеронизм).

ГИПОГИЛИКЕМИЯ – снижение содержания глюкозы в крови менее 3,33 ммоль/л.

ГИПОГОНАДИЗМ – неадекватное функционирование половых желез из-за дефектов гаметогенеза, гонад и/или секреции половых гормонов; выраженное или

неполное развитие вторичных половых признаков; для мальчиков характерны короткое туловище и длинные конечности.

ГИПОИЗОСТЕНУРИЯ – выделение мочи с постоянным низким удельным весом; признак тяжелой патологии почек.

ГИПОКАЛИЕМИЯ – развивается при концентрации калия в сыворотке ниже 3,5 мэкв/л (в норме – 3,5 – 5 ммоль/л).

ГИПОКАЛЬЦИЕМИЯ – концентрация кальция сыворотки ниже 8,5 мг%. Суточная потребность: взрослые – 1000 – 1200 мг; дети старше 10 лет – 1200 – 1300 мг; дети в возрасте 3-10 лет – 1300 – 1400 мг, дети раннего возраста – 1300 – 1500 мг.

ГИПОКАПНИЯ – патологически низкая напряженность двуокиси углерода в циркулирующей крови.

ГИПОКСЕМИЯ – сниженная оксигенация артериальной крови.

ГИПОКСИЯ – состояние, возникающее при недостаточном снабжении тканей организма кислородом или нарушении его утилизации в процессе биологического окисления.

ГИПОМАГНИЕМИЯ – снижение концентрации магния сыворотки менее 1 мэкв/л.

ГИПОСПАДИЯ – нижняя расщелина уретры со смещением наружного отверстия мочеиспускательного канала.

ГИПОСТЕНУРИЯ – выделение мочи постоянно низкого удельного веса. Признак нарушения концентрационной функции почек.

ГИПОТЕЛОРИЗМ – близко расположенные глаза; межорбитальный индекс меньше 3,8.

ГИПОТЕНЗИЯ ОРТОСТАТИЧЕСКАЯ (ПОСТУРАЛЬНАЯ ГИПОТЕНЗИЯ) – снижение АД при переходе в вертикальное положение (более чем на 20 мм рт. ст. систолического и 10 мм рт. ст. диастолического компонентов).

ГИПОТИРЕОЗ – состояние, обусловленное недостаточной секрецией йодсодержащих тиреоидных гормонов.

ГИПОФИЗАРНЫЙ БАЗОФИЛИЗМ – см. б. Иценко-Кушинга.

ГИПОФОСФАТАЗИЯ – наследственная болезнь, обусловленная недостаточной активностью щелочной фосфатазы, характеризующаяся рахитоподобными изменениями скелета и выделением с мочой фосфоэтанолamina.

ГИПОФОСФАТЕМИЯ – снижение уровня фосфатов в крови ниже 2,5 мг% (в норме 2,5 – 4,5 мг%).

ГИРСУТИЗМ – избыточное оволосение по мужскому типу у женщин, выражающееся появлением усов и бороды, постом волос на туловище и конечностях.

ГИСТИОЦИТОЗ – появление оседлых макрофагов в крови или других тканях при различных патологических процессах.

ГИСТОПЛАЗМОЗ – вызываемая *Histoplasma capsulatum* инфекционная болезнь, начинающаяся с пневмонии, клинически напоминает первичный легочный туберкулез. В дальнейшем возникают очаги в легких или генерализация процесса, лихорадка, истощение, спленомегалия, лейкопения.

ГЛАУКОМА – заболевание глаза с повышением внутриглазного давления, экскавацией и атрофией зрительного нерва, приводящее к дефекту поля зрения.

ГЛИКОГЕНОЗЫ – группа наследственных заболеваний, вызванных недостаточностью одного или нескольких ферментов, вовлеченных в синтез и распад гликогена, и характеризующихся накоплением патологических количеств или типов гликогена в тканях.

ГЛИЦИНЕТИЯ (БОЛЕЗНЬ ГЛИКОКОЛОВАЯ, ГЛИЦИНОЗ) – наследственная болезнь, обусловленная нарушением обмена глицина и сопровождающаяся повышенным содержанием глицина в крови и моче, а также кетоацидозом.

ГЛЮКОСТЕРОМА – доброкачественная (аденома), условно доброкачественная (адренокортикальная дисплазия) или злокачественная (карцинома) опухоль пучковой зоны коры одного из надпочечников, выделяющая преимущественно глюкокортикоиды и клинически проявляющаяся синдромом Иценко-Кушинга.

ГОМОЦИСТИНУРИЯ – расстройство обмена метионина, характеризующееся выделением гомоцистина с мочой, задержкой умственного развития, эктопией хрусталика, редкими светлыми волосами, вывернутыми наружу коленями, тенденцией к судорожным реакциям, анемией, явлениями тромбоэмболии и жировым перерождением печени.

ГРАНУЛЕМА – агрегат из Т-лимфоцитов, плазматических клеток, моноцитов и гигантских клеток, характерна для хронического воспаления.

ГРАНУЛЕМА АШОФФА-ТАЛАЛАЕВА – возникает в интерстициальной ткани различных органов при ревматизме. В центральной части расположены пролиферирующие и гипертрофированные гистиоциты.

ГРАНУЛЕМАТОЗ ВЕГЕНЕРА – в основе заболевания лежит деструктивно-пролиферативный васкулит с повреждением мелких сосудов. Характеризуется прогрессирующим изъязвлением слизистой оболочки верхних дыхательных путей, кровохарканьем, образованием инфильтративных процессов и каверн в легких, лихорадкой.

ДЕЙТАНОПИЯ – цветовая слепота по восприятию зеленого цвета.

ДЕЛИРИЙ – галлюцинаторное помрачение сознания с преобладанием истинных зрительных галлюцинаций, зрительных иллюзий; сопровождается образным бредом, двигательным возбуждением.

ДЕЛИРИЙ АЛКОГОЛЬНЫЙ – острый алкогольный психоз, протекающий в форме делирия, сопровождающегося аффектом страха, крупноразмашистым тремором, атаксией, потливостью, тахикардией, колебаниями АД, мышечной гипотонией, гиперрефлексией, а также субфебрильной температурой и нарушениями водно-солевого обмена.

ДЕЛИРИЙ АТРОПИНОВЫЙ – при отравлении алкалоидами группы атропина, сопровождающийся тремором тела, тикообразными или атетоидными движениями, атаксией, дизартрией, значительной и даже полной амнезией, а также другими признаками отравления.

ДЕЛИРИЙ КОКАИНОВЫЙ – острый психоз, возникающий при хроническом злоупотреблении кокаином, протекающий в форме делирия,

отличающегося, кроме устрашающих зрительных галлюцинаций, также тактильными галлюцинациями, бессонницей и последующей амнезией.

ДЕМЕНЦИЯ – стойкое оскудение и упрощение психической деятельности, характеризующееся ослаблением познавательных процессов, обеднением эмоций и нарушением поведения.

ДЕРМАТОМИОЗИТ – заболевание из группы коллагеновых болезней, характеризующееся системным поражением поперечнополосатой и гладкой мускулатуры с нарушением двигательной функции, а также поражением кожи в виде эритемы и отека, преимущественно на открытых участках тела.

ДЕСМОЛИЗ – растворение межклеточных мостиков, связывающих клетки росткового слоя эпидермиса; возникает при нарушениях процесса ороговения.

ДЕФИБРИЛЛЯЦИЯ – прекращение фибрилляции сердечной мышцы и восстановление нормального ритма.

ДИАБЕТ НЕСАХАРНЫЙ – нарушение водно-солевого баланса, характеризующееся неспособностью концентрировать мочу, несмотря на нормальный осмотический градиент в почках.

ДИАБЕТ САХАРНЫЙ – синдром хронической гипергликемии, развивающийся вследствие абсолютного или относительного дефицита инсулина и проявляющийся также глюкозурией, полиурией, полидипсией, нарушениями липидного, белкового и минерального обмена и развитием осложнений.

ДИАБЕТ САХАРНЫЙ ИНСУЛИНЗАВИСИМЫЙ – хроническое заболевание, вызванное абсолютным дефицитом инсулина вследствие недостаточной его выработки поджелудочной железой, приводящее к стойкой гипергликемии и развитию осложнений.

ДИАБЕТ САХАРНЫЙ ИНСУЛИННЕЗАВИСИМЫЙ – хроническое заболевание, вызванное относительным дефицитом инсулина (снижена чувствительность рецепторов инсулинзависимых тканей к инсулину) и проявляющееся хронической гипергликемией с развитием характерных осложнений.

ДИАПЕДЕЗ – выходение форменных элементов крови через неповрежденные стенки капилляров и мелких вен.

ДИАСТЕМА – промежуток между верхними или нижними центральными резцами от 3 мм и более.

ДИАТЕЗ – врожденная или конституциональная аномалия в виде предрасположенности к болезни или группе болезней; предрасположенность к неадекватным реакциям на обычный стимул.

ДИВЕРТИКУЛ – выпячивание стенки полого органа, сообщающееся с его полостью.

ДИВЕРТИКУЛ МЕККЕЛЯ - незаращенный эмбриональный желточный проток (аномалия развития подвздошной кишки) – расположен на противобрыжеечном крае подвздошной кишки на расстоянии 60-100 см от илеоцекального угла.

ДИЗЕНТЕРИЯ – инфекционная болезнь, вызываемая бактериями рода *Shigella*, с фекально-оральным механизмом передачи и преимущественным поражением толстой кишки.

ДИЗУРИЯ – общее название расстройств мочеиспускания, например в виде его болезненности или затруднения при опорожнении мочевого пузыря.

ДИЛАТАЦИЯ – физиологическое, патологическое или искусственное увеличение размеров полости, канала, кровеносного сосуда, отверстия.

ДИСБАКТЕРИОЗ – изменение количественного соотношения и состава нормальной микрофлоры организма, характеризующееся уменьшением количества или исчезновением обычно составляющих ее микроорганизмов, появлением и доминированием атипичных, редко встречающихся или несвойственных ей микроорганизмов.

ДИСГЕНЕЗИЯ – общее название нарушений развития органов или тканей в ходе эмбриогенеза и в постнатальном периоде.

ДИСКОРИЯ («КОШАЧИЙ ГЛАЗ») – щелевидный зрачок.

ДИСПЛАЗИЯ – общее название нарушений развития органов или тканей в ходе внутриутробного развития и в постнатальном периоде - морфологические изменения, выходящие за пределы общепринятой нормы.

ДИСТИХИАЗ – двойной ряд ресниц.

ДИСТОНИЯ НЕЙРОЦИРКУЛЯТОРНАЯ – артериальная гипотензия, брадикардия, гипотермия.

ДИСТРОФИЯ БАЛЛОННАЯ – характеризуется разрушением ультраструктур клетки с образованием в цитоплазме крупных вакуолей (баллонов) с низкой оптической плотностью.

ДИСТРОФИЯ БЕККЕРА – вариант мышечной дистрофии Дюшенна. Имеет более доброкачественное течение.

ДИСТРОФИЯ МЫШЕЧНАЯ ДЮШЕННА – наследственная прогрессирующая дистрофия, характеризующаяся началом в раннем возрасте, симметричной атрофией мышц в сочетании с сердечно-сосудистыми, костно-суставными и психическими нарушениями, злокачественным течением.

ДИСФАЗИЯ – общее название нарушений речи любого происхождения.

ДИСФИБРИНОГЕНЕМИИ – наследуемые аномалии фибриногенов. Выделяют различные типы в зависимости от основного дефекта, влияния на свертываемость и имеющихся симптомов.

ДИХРОМАЗИИ – дефекты цветового восприятия по одному из первичных цветов – подразделяют на протанопии, дейтанопии и тританопии.

ДОЛИХОСТЕНОМЕЛИЯ – длинные тонкие конечности.

ДУГА СЕНИЛЬНАЯ – стойкое помутнение роговицы дегенеративного характера, наблюдающееся в пожилом возрасте и имеющее форму дуги или кольца, расположенного концентрически относительно лимба.

ДЫХАНИЕ АМФОРИЧЕСКОЕ – разновидность бронхиального дыхания, характеризующееся особым тембром, напоминающим звук, возникающий при прохождении струи воздуха над узкогорлым сосудом. Выслушивается над крупными гладкостенными полостями в легком, содержащими воздух и небольшое количество жидкости и сообщающимися с бронхами.

ДЫХАНИЕ БИОТА – прерывистое и беспорядочное чередование периодов апноэ с нормальной глубиной и частотой дыхания. Наблюдается при органических поражениях мозга, расстройствах кровообращения, интоксикации, шоке и других тяжелых состояниях организма, сопровождающихся глубокой гипоксией продолговатого мозга.

ДЫХАНИЕ БРОНХИАЛЬНОЕ – характеризуется преобладанием длительности шума выдоха над бронхами и напоминает по тембру протяжно произносимый звук «х»; выслушивается при наличии крупных инфильтратов или полостей, при компрессии легкого, а в нормальных условиях только над гортанью, трахеей и крупными бронхами.

ДЫХАНИЕ ВЕЗИКУЛЯРНОЕ – характеризуется нежным равномерным шумом на всем протяжении вдоха и коротким шумом в самом начале выдоха; в норме выслушивается над периферическими участками легких.

ДЫХАНИЕ КУССМАУЛЯ – редкие, но равномерные дыхательные циклы (шумный глубокий вдох, усиленный выдох) при нарушенном сознании. Указывает на тяжелое состояние (например, при диабетической коме).

ДЫХАНИЕ ЧЕЙНА-СТОКСА – тип дыхания с постепенным увеличением глубины (и иногда частоты) до максимума с последующим снижением, приводящим к апноэ. Характерно для комы вследствие поражения дыхательного центра.

ЖЕЛТУХА – разной выраженности желтая окраска кожи, склеры и более глубоко расположенных тканей и экскреция желчных пигментов, содержание которых увеличено в сыворотке крови.

ЖЕЛТУХА АХОЛУРИЧЕСКАЯ – желтуха с повышенным содержанием свободного билирубина и отсутствием желчных пигментов в моче.

ЖЕЛТУХА ВРОЖДЕННАЯ НЕГЕМОЛИТИЧЕСКАЯ ТИПА 1 – см. синдром Криглера-Найяра.

ЖЕЛТУХА ГЕМОЛИТИЧЕСКАЯ (ГЕМАТОГЕННАЯ ЖЕЛТУХА) – возникающая из-за избыточного количества гемоглобина, высвобождаемого при любом процессе, вызывающем гемолиз эритроцитов. В крови повышено

содержание непрямого билирубина, увеличено выделение стеркобилина и уробилина.

ЖЕЛТУХА ГЕПАТОГЕННАЯ – желтуха, возникающая из-за заболеваний печени.

ЖЕЛТУХА ГЕПАТОЦЕЛЛЮЛЯРНАЯ – желтуха, возникающая при диффузном поражении, воспалении или недостаточности клеток печени.

ЖЕЛТУХА ДАБИНА-ДЖОНСОНА – см. желтуха хроническая идиопатическая.

ЖЕЛТУХА ЗЛОКАЧЕСТВЕННАЯ – желтуха с гипертермией и бредом, наблюдаемая при острой желтой атрофии и других деструктивных заболеваниях печени.

ЖЕЛТУХА МЕХАНИЧЕСКАЯ – возникает вследствие препятствия оттоку желчи в кишечник и обратного всасывания билирубина в кровь.

ЖЕЛТУХА НЕОБТУРАЦИОННАЯ – любая желтуха, не связанная с закупоркой желчевыводящих путей.

ЖЕЛТУХА ПАРЕНХИМАТОЗНАЯ – возникает при нарушении выделения билирубина гепатоцитами в желчные пути, желтуха вследствие недостаточного или избыточного образования в печени желчных пигментов.

ЖЕЛТУХА СЕМЕЙНАЯ НЕГЕМОЛИТИЧЕСКАЯ – желтуха без признаков поражения печени, закупорки желчевыводящих путей и гемолиза (врожденный дефект метаболизма).

ЖЕЛТУХА ХОЛЕСТАТИЧЕСКАЯ – желтуха, вызванная застоем желчи или закупоркой мелких внутripеченочных протоков.

ЖЕЛТУХА ХРОНИЧЕСКАЯ АХОЛУРИЧЕСКАЯ – см. сфероцитоз наследственный.

ЖЕЛТУХА ХРОНИЧЕСКАЯ ИДИОПАТИЧЕСКАЯ – частая внутрисемейная повторяемость умеренной желтухи, ослабление экскреции красителей; пигменты гепатоцитов, не содержащие железа, желчный пузырь без патологии; лечения не требует.

ЖЕЛТУХА ЯДЕРНАЯ – тяжелая форма желтухи новорожденных, при которой желчные пигменты и дегенеративные изменения обнаруживают в сером веществе головного мозга (особенно в ядрах больших полушарий и ствола головного мозга).

ЗОБ ДИФFUЗНЫЙ ТОКСИЧЕСКИЙ – аутоиммунное заболевание, характеризующееся диффузным увеличением щитовидной железы и гипертиреозом.

ЗОБ КОЛЛОИДНЫЙ – зоб, при котором фолликулы переполнены уплотнившимся слизеподобным веществом (коллоидом).

ЗОБ ПРОЛИФЕРИРУЮЩИЙ – коллоидный зоб, характеризующийся пролиферацией фолликулярного эпителия с образованием сосочков и гиперплазией фолликулов.

ЗОБ РИДЕЛЯ – хронический тиреоидит, характеризующийся первичным разрастанием волокнистой соединительной ткани с вторичной гибелью фолликулярного эпителия щитовидной железы.

ЗОБ УЗЛОВОЙ ТОКСИЧЕСКИЙ – гипертиреоз вследствие автономно функционирующей аденомы щитовидной железы в виде одного или нескольких узелков.

ЗОБ ЭНДЕМИЧЕСКИЙ – заболевание, поражающее население определенных географических районов с недостаточностью йода в окружающей среде и проявляющийся прогрессирующим увеличением щитовидной железы.

ИЕРСИНИОЗ – инфекция, вызываемая *Yersinia enterocolitica*. Характерны диарея, энтерит, псевдоаппендицит, иногда эритема и артрит.

ИЗОСТЕНУРИЯ – выделение мочи с постоянным удельным весом; чаще всего наблюдают при понижении концентрационной способности почек.

ИНСУЛИНОМА – опухоль β -клеток поджелудочной железы, секретирующая избыточное количество инсулина и проявляющаяся гипогликемией. Эпизоды гипогликемии непостоянны, рецидивируют и с течением времени приобретают тенденцию к более тяжелому течению.

ИНСУЛЬТ – вызванное патологическим процессом острое нарушение кровообращения в головном или спинном мозге с развитием стойких симптомов поражения ЦНС.

ИНСУЛЬТ ГЕМОМРАГИЧЕСКИЙ – инсульт вследствие кровоизлияния в мозг или под его оболочки.

ИНСУЛЬТ ИШЕМИЧЕСКИЙ – инсульт вследствие прекращения или значительного уменьшения кровоснабжения участка мозга.

ИХТИОЗ – врожденный дефект ороговения в виде сухости кожи и формирования крупных кератиновых чешуек, похожих на рыбью чешую.

КАЛЬЦИНОЗ – накопление солей кальция в клетках.

КАМПТОДАКТИЛИЯ – сгибательная контрактура в межфаланговых суставах пальцев кисти.

КАНДИДОМИКОЗ – микоз, вызванный грибами рода *Candida*, в особенности *C. albicans*.

КАНЦЕРОФОБИЯ – навязчивый страх заболеть раком.

КАРДИОМИОПАТИЯ – первичное поражение миокарда, вызывающее нарушение функций сердца и не являющиеся следствием заболеваний венечных артерий, клапанного аппарата, перикарда, артериальной гипертензии или воспаления.

КАРЦИНОМАТОЗ – состояние, развивающееся в исходе диссеминации рака различной локализации, когда в опухолевый процесс вовлекается несколько органов.

КАУЗАЛГИЯ – стойкое ощущение жжения, развивающееся обычно после прямого или непрямого (сосудистого) повреждения чувствительных волокон периферического нерва; сопровождается изменением температуры кожи и потливостью.

КВАШИОРКОР – типичный пример несбалансированной алиментарной недостаточности белка, когда в пище преобладают углеводы. Характерны анемия, отеки, вздутый живот, депигментация кожи, отсутствие или изменение цвета волос,

выраженная гипоальбуминемия и обильный стул, содержащий неперевавленную пищу.

КЕЛОИД – узловатая продолговатая масса гипертрофированной рубцовой ткани.

КЕТОАЦИДОЗ ДИАБЕТИЧЕСКИЙ – неотложное состояние, развивающееся в результате абсолютного или относительного дефицита инсулина, характеризующиеся гипергликемией, метаболическим ацидозом и электролитными нарушениями.

КИФОЗ – искривление позвоночника в сагиттальной плоскости с образованием выпуклости, обращенной кзади.

КИФОСКОЛИОЗ – кифоз, сочетающийся со сколиозом.

КЛАУСТРОФОБИЯ – боязнь закрытого пространства.

КЛИНОДАКТИЛИЯ – латеральное или медиальное искривление пальца.

КЛОНОРХОЗ – гельминтоз из группы трематодозов, вызываемый *Clonorchis sinensis*, характеризующийся развитием холангита, гепатита или панкреатита; возникает при употреблении в пищу зараженной рыбы.

КОЙЛОНИХИЯ – дефект в виде вогнутости ногтевых пластинок.

КОКЛЮШ – острая инфекционная болезнь, вызванная *Bordetella pertussis*. Характеризуется воспалением гортани, трахеи и бронхов, вызывающим повторные приступы спастического кашля.

КОЛОБОМА РАДУЖКИ – щелевидный дефект радужной оболочки глаза.

КОМА – тяжелое бессознательное состояние, требующее немедленной медицинской помощи.

КОМА ГИПЕРОСМОЛЯРНАЯ НЕКЕТОАЦИДОТИЧЕСКАЯ – кома с гипергликемией, гипернатриемией, гиперхлоремией и азотемией, обусловленная повышением осмолярности плазмы крови без повышения содержания кетоновых тел на фоне резкой дегидратации организма.

КОМА ДИАБЕТИЧЕСКАЯ – кома, развивающаяся при тяжелом сахарном диабете в результате снижения снабжения кислородом ЦНС.

КОМА МИКСЕДЕМАТОЗНАЯ – возникает при отсутствии лечения тяжелого гипотиреоза. Патогенез обусловлен угнетением дыхательного центра, прогрессирующим снижением сердечного выброса, нарастающей гипоксией мозга и гипотермией в результате падения скорости основных метаболических процессов и утилизации кислорода.

КОМА МОЛОЧНОКИСЛАЯ – развивается вследствие накопления в крови и тканях избытка молочной кислоты. Относительный дефицит инсулина приводит к ингибированию активности пируват дегидрогеназы с повышением количества пирувата и молочной кислоты. Гипоксия ведет к анаэробному окислению глюкозы в образованием молочной кислоты.

КОПРОСТАЗ – застой кала в толстой кишке.

КРАНИОСТЕНОЗ – уменьшение объема черепа с задержкой развития мозга вследствие преждевременного зарастания швов.

КРАНИОФАРИНГИОМА – врожденная эпидермальная опухоль головного мозга, развивающаяся из эпителия гипофизарного кармана Ратке.

КРАПИВНИЦА – аллергическое заболевание, проявляющееся характерными кожными элементами в виде единичных или множественных зудящих бледных папул с красноватой кольцевидной каймой, выступающих над поверхностью кожи.

КРАСНУХА – острое экзантематозное заболевание. Характерны увеличение лимфоузлов, небольшая температура или общая реакция. Возбудитель – вирус краснухи.

КРЕАТОРЕЯ – повышенное содержание в кале непереваренных мышечных и соединительнотканых волокон.

КРЕТИНИЗМ – форма гипотиреоза, наблюдающаяся у новорожденных и в раннем детском возрасте.

КРИЗ – внезапное кратковременное состояние у больного с появлением новых и усилением имеющихся симптомов болезни.

КРИЗ АДДИСОНОВ (НАДПОЧЕЧНИКОВЫЙ, АДРЕНАЛОВЫЙ) – острое осложнение болезни Аддисона, сопровождающееся резкими проявлениями

недостаточности надпочечников (сосудистый коллапс, тошнота, рвота, дегидратация, гипогликемия, гипертермия, гипонатриемия, гиперкалиемия).

КРИЗ АПЛАСТИЧЕСКИЙ («АРЕГЕНЕРАТОРНЫЙ КРИЗ») – причина – инфицирование парвовирусом В19, который разрушает клетки-предшественницы эритроидного ростка костного мозга, вызывая парциальную «чистую» красноклеточную аплазию. Из периферической крови исчезают ретикулоциты на фоне быстро нарастающей анемии.

КРИЗ ВАГОИНСУЛЯРНЫЙ – приступ внезапно наступающей боли в надчревной области, сопровождающийся урежением пульса, падением АД, затруднением дыхания, бледностью, холодным потом, чувством страха смерти. Предположительно связан с внезапным раздражением ветвей блуждающего нерва в области каротидного синуса.

КРИЗ ГЕМОЛИТИЧЕСКИЙ – проявляется повышением температуры тела до 39-40 °С, ознобом, нарастающей интоксикацией, желтухой на фоне бледных кожных покровов, увеличением печени и селезенки, потемнением мочи.

КРИЗ СИМПАТОАДРЕНАЛОВЫЙ – криз, связанный с гиперпродукцией катехоламинов. Характеризуется повышением АД, тахикардией, аритмией сердца, глюкозурией и другими вегетативными и обменными нарушениями.

КРИПТОКОККОЗ – острый, подострый или хронический микоз. Возможны генерализованные, менингеальные и легочные проявления.

КРИПТОРХИЗМ – отсутствие одного или обоих яичек в мошонке, обусловленное задержкой их внутриутробного перемещения из забрюшинного пространства. Яички могут располагаться в паховом канале или в брюшной полости.

КСАНТЕЛАЗМА – пятна на коже желтовато-оранжевого цвета различной формы, часто возвышающиеся; связаны с отложением в коже холестерина и триглицеридов.

КСАНТОМА – бугристые образования с области суставов, ахилловых сухожилий, обусловленные отложением холестерина; желтый узелок или бляшка, преимущественно на коже, состоящая из макрофагов, содержащих липиды.

КСАНТОМАТОЗ – множественные ксантомы, особенно на локтях и коленях, иногда появляются на слизистых оболочках.

КСЕРОДЕРМА ПИГМЕНТНАЯ – группа наследственных заболеваний, вызванных нарушением системы эксцизионной репарации ДНК, протекающих с различными симптомами поражения кожи, фоточувствительностью, злокачественными новообразованиями.

КСЕРОСТОМИЯ – сухость во рту, связанная с гипосекрецией слюнных желез.

ЛАЙМОБОРРЕЛИОЗ – см. б. Лайма.

ЛАЙМСКИЙ АРТРИТ – см. б. Лайма.

ЛЕГКОЕ ПТИЦЕВОДА (БОЛЕЗНЬ ЛЮБИТЕЛЕЙ ГОЛУБЕЙ) – диффузное гранулематозное поражение легочной паренхимы, индуцированное ингаляцией Ag, содержащихся с перьях, помете или сыворотке птиц.

ЛЕГКОЕ РАБОТНИКА ЗЕРНОХРАНИЛИЩА - диффузное гранулематозное поражение легочной паренхимы, индуцированное ингаляцией Ag – продуктов жизнедеятельности зернового жука-долгоносика в составе аэрозоля амбарной пыли.

ЛЕГКОЕ РАБОЧЕГО, ОБРАБАТЫВАЮЩЕГО СОЛОД - диффузное гранулематозное поражение легочной паренхимы, индуцированное ингаляцией Ag спор *Aspergillus clavatus*. Возникает при контактировании с инфицированным зерном.

ЛЕГКОЕ ФЕРМЕРА - диффузное гранулематозное поражение легочной паренхимы, индуцированное ингаляцией Ag спор термофильных актиномицетов. Возникает при частых контактах с заплесневелым сеном.

ЛЕЙКЕМИД – гемодермия, связанная с токсико-аллергическими реакциями, сопровождающими основной патологический процесс, и проявляющаяся в виде эритематозных, эритематозно-сквамозных, папулезных, реже везикулезных или буллезных высыпаний.

ЛЕЙКОДИСТРОФИЯ МЕТАХРОМАТИЧЕСКАЯ – наследственная болезнь накопления – лейкоэнцефалопатия в сочетании с диффузной демиелинизацией ЦНС.

ЛЕЙЦИНОЗ – см. б. кленового сиропа.

ЛЕЙШМАНИОЗ – общее название протозойных трансмиссивных болезней, вызываемых внутриклеточными паразитами рода *Leishmania*, передаваемых москитами.

ЛЕПРА – хроническая гранулематозная инфекция, вызываемая *Mycobacterium leprae* (палочка Хансена).

ЛЕПТОСПИРОЗ – острая инфекционная болезнь, вызываемая лептоспирами, проникающими через слизистые оболочки или поврежденную кожу, и характеризуется преимущественным поражением печени, почек и капилляров.

ЛИМФОГРАНУЛЕМАТОЗ – наиболее частая форма лимфом – первичное опухолевое заболевание, характеризующееся злокачественной гиперплазией лимфоидной ткани с образованием в лимфатических узлах и внутренних органах лимфогранулем.

ЛИМФОМА – обычно злокачественное новообразование лимфоидной и ретикулоэндотелиальной ткани.

ЛИМФОМА БЕРКЕТТА – острое или подострое заболевание детей, вероятно, вызванное вирусом Эпштейна-Барр. Проявляется в виде лимфаденопатии, гепатоспленомегалии, кожных проявлений, вовлечения в процесс периферической крови, гиперкальциемии.

ЛИМФОМЫ НЕХОДЖКЕНСКИЕ (ЛИМФОСАРКОМЫ) – гетерогенная группа заболеваний, характеризующаяся неопластической пролиферацией незрелых лимфоидных клеток, накапливающихся вне костного мозга.

ЛИМФОСАРКОМАТОЗ – генерализованная форма неходжкенской лимфомы, характеризующаяся множественным поражением лимфатических узлов, а в последующем – поражением печени и селезенки.

ЛИПИДОЗ СФИНГОМИЕЛИНОВЫЙ – см. болезнь Ниманна-Пика.

ЛИПИДОЗ ЦЕРЕБРАЛЬНЫЙ – см. болезнь Гоше.

ЛИПОГРАНУЛЕМАТОЗ – см. б. Хенда-Шюллера-Крисчена.

ЛИПОДИСТРОФИЯ – патологическое состояние, характеризующееся общим или местным уменьшением или увеличением объема жировой ткани в подкожной клетчатке.

ЛИПОДИСТРОФИЯ ГИПЕРМУСКУЛЯРНАЯ – характеризуется общим исчезновением жира в подкожной клетчатке в сочетании с выраженной гипертрофией скелетных мышц.

ЛИПОДИСТРОФИЯ ИНСУЛИНОВАЯ – постинъекционная липодистрофия, развивающаяся в местах введения инсулина у больных СД.

ЛИПОДИСТРОФИЯ ИНТЕСТИНАЛЬНАЯ – см. болезнь Уиппла.

ЛИПОДИСТРОФИЯ ПРОГРЕССИРУЮЩАЯ СЕГМЕНТАРНАЯ – состояние, сопровождающееся полной потерей подкожного жира в верхней части туловища, рук, шеи и лица, иногда с увеличением содержания жира вокруг и ниже таза.

ЛИПОДИСТРОФИЯ СЕМЕЙНАЯ ЧАСТИЧНАЯ – проявляется в период полового созревания постепенной атрофией подкожной клетчатки туловища и конечностей с избыточным отложением жировой ткани на лице и шее.

ЛИПОФУСЦИНОЗ – патологическое накопление жиросодержащего пигмента.

ЛИЦО ГИППОКРАТА – совокупность характерных изменений лица (безучастное выражение, втянутые щеки, запавшие глаза, кожа бледно-серого цвета, покрытая каплями пота) у больных в крайне тяжелом состоянии.

ЛИШАЙ ОПОЯСЫВАЮЩИЙ – инфекция, вызываемая вирусом ветряной оспы, клинически проявляющаяся симптомами поражения ЦНС и периферической нервной системы, а также характерной пузырьковой сыпью на одной стороне тела по ходу отдельных чувствительных нервов.

ЛЯМБЛИОЗ (ГИАРДИОЗ) – паразитарная инфекция, вызванная *Gardia lamblia*.

МАКРОГЛОБУЛИНЕМИЯ ВАЛЬДЕНСТРЕМА – парапротеинемия – наличие макроглобулинов в крови; встречается у пожилых, чаще у женщин.

Клинически: полиневропатия, гепатоспленомегалия, умеренная лимфаденопатия, кровоточивость слизистых оболочек; повышенный риск лимфомы, лейкоза, аденокарциномы легкого.

МАКРОГЛОССИЯ – патологическое увеличение языка; наблюдают как аномалию развития или при наличии в языке хронического патологического процесса.

МАКРООРХИЗМ – увеличенные яички.

МАКРОСОМИЯ – чрезмерно увеличенные размеры и масса тела.

МАКРОСТОМИЯ – чрезмерно широкая ротовая щель.

МАКРОТИЯ – увеличенные ушные раковины.

МАЛЬФОРМАЦИЯ – дефект развития в виде отклонения структуры от нормы вследствие локализованной ошибки морфогенеза.

МАЛЯРИЯ ТРОПИЧЕСКАЯ (МАЛЯРИЯ ЗЛОКАЧЕСТВЕННАЯ ТРЕХДНЕВНАЯ) – малярия, вызванная *Plasmodium falciparum*. Характерен 48-часовой приступ; при тяжелой форме сопровождается острыми мозговыми, почечными или желудочно-кишечными проявлениями, вызванными поражением плазмодием большого числа эритроцитов, блокирующих просвет капилляров.

МЕГАКОЛОН ВРОЖДЕННЫЙ – врожденное вздутие и гипертрофия стенки толстой кишки, вызванное отсутствием (аганглиоз) или значительным уменьшением (гипоганглиоз) количества ганглиозных нейронов в нервных сплетениях прямой кишки и вышележащих отделах толстой кишки.

МЕЛЕНА – выделение кала в виде липкой черной массы.

МЕНАРХЕ – первая менструация.

МЕНОПАУЗА – полное прекращение менструаций. Вторая фаза климактерического периода, наступающая после последнего менструальноподобного кровотечения.

МЕТАПЛАЗИЯ – замещение свойственных данному анатомическому образованию нормальных гистологических элементов одного типа на гистологические элементы другого типа.

МЕТАСТАЗ – появление гистологически идентичных новообразований в участках тела, отдаленных от первичной опухоли.

МЕТАСТАЗ ВИРХОВА – см. узел вирховский.

МЕТАСТАЗ КРУКЕНБЕРГА – см. опухоль Крукенберга.

МЕТАСТАЗ ШНИТЦЛЕРА – метастаз рака, расположенный в клетчатке малого таза между мочевым пузырем (или маткой) и прямой кишкой; признак рака какого-либо органа ЖКТ, чаще желудка.

МЕТГЕМОГЛОБИНЕМИЯ – повышенное (свыше 1%) содержание MetHb в эритроцитах периферической крови.

МЕТЕОРИЗМ – вздутие живота вследствие скопления газов в кишечнике.

МИАСТЕНИЯ – мышечная слабость.

МИАСТЕНИЯ ТЯЖЕЛАЯ ПСЕВДОПАРАЛИТИЧЕСКАЯ – хроническая прогрессирующая миастения, обычно начинающаяся с поражения мышц лица; атрофии мышц не происходит; патология нервно-мышечной передачи как результат выработки АТ против α -СЕ рецепторов ацетилхолина.

МИГРЕНЬ – приступообразная головная боль, чаще односторонняя, обычно сопровождающаяся головокружением, тошнотой, светобоязнью.

МИЕЛИТ ПОПЕРЕЧНЫЙ – миелит (воспаление спинного мозга), распространившийся по всему поперечному сечению спинного мозга на каком-либо уровне.

МИЕЛОЗ ФУНИКУЛЯРНЫЙ – поражение задних и боковых канатиков спинного мозга, характеризующееся демиелинизацией нервных волокон и деструкцией осевых цилиндров.

МИЕЛОМА МНОЖЕСТВЕННАЯ (МИЕЛОМНАЯ БОЛЕЗНЬ) – злокачественная опухоль из плазматических клеток (дифференцированные В-лимфоциты), секретирующих моноклональный патологический Ig (парапротеин).

МИКОЗ – инфекция, вызванная грибами.

МИКОЗ ГРИБОВИДНЫЙ – злокачественная опухоль лимфоидной ткани, характеризующаяся избыточной пролиферацией Т-хелперов в коже.

МИКРОАНГИОПАТИЯ – общее название поражений мелких кровеносных сосудов в форме фибриноидного набухания, некроза, гиалиноза, тромбоза и др.

МИКРОАНГИОПАТИЯ ДИАБЕТИЧЕСКАЯ – микроангиопатия у больных СД, на ранних этапах заболевания проявляющаяся утолщением базальных мембран, повреждение и пролиферацией эндотелия и перицитов, на поздних этапах – гиалинозом или склерозом сосудов, как правило, капилляров и венул.

МИКРОГЕНИЯ – уменьшенная нижняя челюсть.

МИКРОГЛОССИЯ – уменьшенный язык.

МИКРОГНАТИЯ – уменьшенная верхняя челюсть.

МИКРОМЕЛИЯ – укороченные, но имеющие все сегменты конечности.

МИКРООРХИЗМ – уменьшенные яички.

МИКРОСОМИЯ – чрезмерно уменьшенные размеры и масса тела.

МИКРОСТОМИЯ – уменьшенная ротовая щель.

МИКРОТИЯ – уменьшенные размеры ушной раковины.

МИКРОФТАЛЬМИЯ – уменьшенные размеры глазного яблока.

МИКРОЦЕФАЛИЯ – уменьшенный череп, более чем на 10% по сравнению с возрастной нормой.

МИКСЕДЕМА – резко выраженная форма гипотиреоза; гипотиреоидный отек (распространенный отек подкожной клетчатки у больных гипотиреозом, сопровождающийся отложением в ней муциноподобных веществ).

МИКСОМА – доброкачественная опухоль, состоящая из мукоидного основного вещества, в котором расположены круглые, веретенообразные или звездчатые клетки.

МИОГЛОБИНУРИЯ – наличие в моче миоглобина; наблюдают при патологическом распаде мышечного белка.

МИОКАРДИТ – воспаление сердечной мышцы, сопровождающееся ее дисфункцией.

МИОПАТИЯ – любое патологическое состояние или болезнь мышечной ткани, преимущественно скелетной мускулатуры.

МИОПАТИЯ БРОДИ – недостаточность Ca^{2+} - АТФазы саркоплазматического ретикулума, проявляющаяся симптомами мышечной слабости при физической нагрузке.

МИОПАТИЯ МИТОХОНДРИАЛЬНАЯ – генерализованная слабость, гипотония мышц, особенно плечевого и тазового пояса; при биопсии под сарколеммой – гигантские, причудливой формы митохондрии.

МИОПАТИЯ НЕМАЛИНОВАЯ – врожденная, непрогрессирующая мышечная слабость, чаще поражаются проксимальные мышцы с характерными палочковидными и нитеобразными стержнями.

МОНОНУКЛЕОЗ ИНФЕКЦИОННЫЙ – острая инфекционная болезнь, характеризующаяся поражением ретикулоэндотелиальной и лимфатической систем и протекающая с лихорадкой, тонзиллитом, полиаденитом, увеличением печени и селезенки, лейкоцитозом с преобладанием базофильных мононуклеаров.

НАБУХАНИЕ МУКОИДНОЕ – начальная фаза дезорганизации соединительной ткани, характеризующаяся накоплением и перераспределением в ней мукополисахаридов, а также гликопротеидов и белков плазмы.

НАРКОЛЕПСИЯ – истощающее неврологическое заболевание, характеризуется аномально фрагментированным ночным сном, интенсивная фаза которого сопровождается быстрым движением глаз и сновидениями, устойчивой сонливостью днем, даже когда больной передвигается или поддерживает разговор, случаями мышечной слабости в ответ на эмоциональную стимуляцию.

НЕВУС – пигментированное образование нейроэктодермального происхождения на коже, в состав которого входят невусные клетки, содержащие меланин.

НЕВУС СОСУДИСТЫЙ – см. гемангиома.

НЕДОСТАТОЧНОСТЬ АОРТАЛЬНАЯ – неспособность клапана аорты эффективно препятствовать обратному движению крови из аорты в левый желудочек во время диастолы желудочков сердца, обусловленная неполным смыканием или перфорацией полулунных заслонок.

НЕДОСТАТОЧНОСТЬ КЛАПАНА ЛЕГОЧНОГО СТВОЛА – неспособность клапана легочного ствола эффективно препятствовать обратному движению крови из легочного ствола в правый желудочек во время диастолы желудочков сердца, связанная с неполным смыканием или перфорацией полулунных заслонок.

НЕДОСТАТОЧНОСТЬ МИТРАЛЬНАЯ – неспособность левого предсердно-желудочкового клапана эффективно препятствовать обратному движению крови из левого желудочка в левое предсердие во время систолы желудочков сердца, связанная с неполным смыканием или перфорацией створок клапана.

НЕДОСТАТОЧНОСТЬ ТРЕХСТВОРЧАТОГО КЛАПАНА – неспособность правого предсердно-желудочкового клапана эффективно препятствовать обратному движению крови из правого желудочка в правое предсердие во время систолы желудочков сердца, связанная с неполным смыканием или перфорацией створок клапана.

НЕЙРОФИБРОМАТОЗ – под термином понимают минимум две группы наследуемых болезней с предрасположением к развитию опухолей (преимущественно нейрального генеза).

НЕЙТРОПЕНИЯ – снижение абсолютного числа циркулирующих нейтрофилов; возникает как симптом поражения костного мозга или развивается вторично.

НЕКРОЗ – гибель в результате необратимого повреждения одной или нескольких клеток или участка ткани, органа. Наиболее часто видны признаки разрушения ядра: пикноз, кариолизис и кариорексис.

НЕКРОЗ АСЕПТИЧЕСКИЙ – некроз при отсутствии инфекционного воспаления.

НЕКРОЗ КАЗЕОЗНЫЙ – некроз, который возникает при определенных типах воспаления и характеризуется растворением разлагающихся структур, а также различных клеточных и гистологических элементов.

НЕКРОЗ КОАГУЛЯЦИОННЫЙ – некроз, при котором поврежденные клетки или ткани в результате коагуляции белка превращаются в сухую, тусклую, твердую гомогенную эозинофильную массу.

НЕКРОЗ КОЛЛИКВАЦИОННЫЙ – некроз, характеризующийся ограниченным повреждением, содержащим жидкость, сохранившуюся в некротизированной, разжиженной ферментами ткани.

НЕФРОПАТИЯ – общее название некоторых видов поражений почек.

НЕФРОПАТИЯ БЕРЕМЕННЫХ – нефропатия, возникающая на сроке 18-24 нед беременности, чаще у первородящих. Характерна триада: протеинурия без изменений мочевого осадка, отеки и артериальная гипертензия при условии, что этих проявлений не было до беременности и они исчезли после родоразрешения.

НЕФРОПАТИЯ ДИАБЕТИЧЕСКАЯ – понятие, объединяющее все изменения в почках при СД: гломерулосклероз, артерионефросклероз, хронический интерстициальный нефрит, некротический папиллит и различные повреждения канальцев.

НЕФРОПАТИЯ УРАТНАЯ – к ней могут привести любые состояния, связанные с повышением уровня мочевой кислоты в крови.

НИСТАГМ – ритмичные колебания глазного яблока, маятникообразные или толчкообразные.

НОКАРДИОЗ – системное заболевание, для которого характерны острая или подострая абсцедирующая пневмония, иногда гематогенная генерализация процесса с вовлечением ЦНС.

ОБМОРОК (СИНКОПЕ) – внезапная кратковременная потеря сознания с резкой бледностью, ослаблением дыхания и кровообращения. Признак острой гипоксии головного мозга.

ОДЫШКА – нарушение частоты, ритма, глубины дыхания или повышение работы дыхательных мышц, проявляющееся, как правило, субъективными ощущениями недостатка воздуха или затруднения дыхания.

ОДЫШКА ИНСПИРАТОРНАЯ – одышка в виде затруднения вдоха.

ОДЫШКА ЭКСПИРАТОРНАЯ – одышка в виде затруднения выдоха.

ОЗЕНА – хронический атрофический зловонный насморк. Характерна триада признаков: атрофия слизистой оболочки носа и подлежащего костного скелета, образование плотных корок и неприятный запах из носа.

ОКСАЛОЗ – наследственное заболевание с постоянным высоким уровнем экскреции оксалатов с мочой, прогрессирующей двусторонней мочекаменной болезнью и нефрокальцинозом.

ОНЕЙРОИД – сноподобное оглушение с галлюцинациями.

ОПИСТОТОНУС – тоническое сокращение мышц спины и шеи с запрокидыванием конечностей.

ОПУХОЛЬ КРУКЕНБЕРГА – опухоль яичника, обычно двусторонняя, являющаяся метастазом муцинозного рака желудка.

ОПУХОЛЬ СОЛИДНАЯ – не содержащая полостей плотная опухоль.

ОРТАЦИДУРИЯ – наследственная болезнь, обусловленная недостаточностью ферментов, катализирующих превращение оротовой кислоты в цитидиловую, характеризуется тяжелой мегалобластной анемией и отложением в тканях кристаллов оротовой кислоты.

ОРТОПНОЭ – одышка в покое в положении лежа, частично или полностью исчезающая при подъеме в положение сидя или стоя.

ОСТЕОПЕТРОЗ – избыточное образование трабекулярной костной ткани, приводящее к заращению костномозговых полостей, анемии с миелоидной метаплазией и гепатоспленомегалией.

ОСТЕОПОРОЗ – дистрофия костной ткани в виде уменьшения количества костных перекладин, их истончения, искривления и рассасывания.

ОТЕК АНГИОНЕВРОТИЧЕСКИЙ – периодически повторяющиеся эпизоды невоспалительного отека кожи, слизистых оболочек, внутренних органов и мозга.

ОФТАЛЬМОПЛЕГИЯ – паралич одного или нескольких двигательных нервов глаза.

ОХРОНОЗ – накопление гомогонтезиновой кислоты в соединительной ткани, сопровождающееся ее разволокнением, кальцинозом, утратой прочности.

ПАЛАТОСХИЗ – расщелина неба.

ПАНГИПОПИТУИТАРИЗМ – см. б. Симмондса.

ПАННУС – конгломерат из фибробластов, сосудистых и воспалительных клеток в суставе и околосуставных структурах.

ПАПИЛЛИТ – воспаление почечных сосочков.

ПАПУЛА – морфологический элемент кожной сыпи, представляющий собой бесполостное образование, возвышающееся над уровнем кожи.

ПАРАЛИЧ – расстройство двигательной функции в виде полного отсутствия произвольных движений вследствие нарушения иннервации соответствующих мышц.

ПАРАЛИЧ БЕЛА (ПРОЗОПОПЛЕГИЯ) – паралич мимической мускулатуры, обусловленный поражением лицевого нерва.

ПАРАЛИЧ ПЕРИФЕРИЧЕСКИЙ – развивается при поражении передних рогов спинного мозга, передних корешков и/или спинномозговых нервов, а также двигательных черепных нервов и/или их ядер.

ПАРКИНСОНИЗМ (ДРОЖАТЕЛЬНЫЙ ПАРАЛИЧ) – неврологический синдром, обусловленный изменениями в базальных ганглиях и характеризующийся ритмическим мышечным тремором, ригидностью движений, семенящей походкой, согбенным положением тела, маскообразным лицом; часто сочетание с дисфункцией обонятельного анализатора, возможно постепенное развитие деменции.

ПАСТОЗНОСТЬ – побледнение, уменьшение эластичности кожи и подкожной клетчатки при их слабовыраженном отеке.

ПАХИОНИХИЯ – утолщение ногтей.

ПЕТЕХИЯ – пятно на коже или слизистой оболочке диаметром 1-2 мм, возникшие в результате капиллярного кровоизлияния.

ПИЛОРОСПАЗМ – спазм мускулатуры привратник желудка, приводящий к затруднению или отсутствию опорожнения желудка.

ПЛАТИЦЕФАЛИЯ – череп с плоским сводом.

ПЛЕВРОДИНИЯ (ПЛЕВРАЛГИЯ) – плеврическая боль в груди; обычно одностороннее болезненное воспалительное поражение сухожильных прикреплений грудных мышц.

ПЛЕТОРА – наличие в сосудистом русле увеличенного объема циркулирующей крови.

ПНЕВМОКОНИОЗ – общее название профессиональных болезней органов дыхания, возникших в результате воздействия производственной пыли и характеризующихся развитием склеротических изменений легочной ткани.

ПНЕВМОНИТ – общее название некоторых атипичных воспалительных процессов в легких.

ПОДАГРА – обобщающий термин, объединяющий несколько разных по генезу дефектов метаболизма пуринов. Ведущий признак – увеличение содержания мочевой кислоты во внутренней среде организма и неизбежная гиперурикемия. В соединительной ткани разных органов, надкостнице, коже, суставах откладываются соли мочевой кислоты.

ПОЛИДАКТИЛИЯ ПОСТАКСИАЛЬНАЯ – дополнительные пальцы со стороны V пальца кисти или стопы.

ПОЛИДАКТИЛИЯ ПРЕАКСИАЛЬНАЯ – дополнительные пальцы со стороны I пальца кисти или стопы.

ПОЛИДИПСИЯ – патологическая жажда или страстное желание необычных напитков.

ПОЛИКИСТОЗ – аномалия развития: наличие в паренхиматозных органах множества тонкостенных кист, заполненных, как правило, прозрачной жидкостью.

ПОЛИМЕНОРЕЯ – нарушение менструаций, при котором они длятся с течением 6 дней и более.

ПОЛИТЕЛИЯ – избыточное количество сосков.

ПОЛИЦИТЕМИЯ – группа патологических состояний, характеризующихся увеличением числа эритроцитов (вне зависимости от числа лейкоцитов и тромбоцитов).

ПОЛЛИНОЗ – сенная лихорадка, вызываемая пылью различных растений.

ПОРФИРИИ – наследственные или приобретенные дефекты генов ферментов, участвующих в биосинтезе гема.

ПРИАПИЗМ – аномально длительная эрекция пениса, более связанная с патологией, чем с половым возбуждением.

ПРОВАЛ ЛЕЙКЕМИЧЕСКИЙ – отсутствие в периферической крови переходных форм между бластными клетками и зрелыми лейкоцитами. Характерно для острого лейкоза.

ПРОГЕНИЯ – выступающая нижняя челюсть.

ПРОГНАТИЯ – выдвинутая вперед верхняя челюсть.

ПРОЛЕЖЕНЬ – некроз мягких тканей, возникающий вследствие ишемии, вызванной продолжительным непрерывным механическим давлением на них.

ПРОТАНОПИЯ – страдает восприятие красного цвета.

ПРОТЕИНОЗ ЛЕГКИХ АЛЬВЕОЛЯРНЫЙ – редкое заболевание, характеризующееся массивным накоплением в альвеолах комплексов, богатых фосфолипидами и белками, с небольшим воспалительным клеточным экссудатом.

ПСЕВДОГЕРМАФРОДИТИЗМ – состояние, при котором индивидуум является представителем одного из полов, обладающим либо яичками, либо яичниками, несмотря на то что имеет вторичные половые признаки обоих полов.

ПСЕВДОПОДАГРА – острый моно- или олигоартрит, поражающий преимущественно крупные суставы нижних конечностей, обусловленный выпадением из синовиальной жидкости кристаллов пирофосфата кальция с последующим развитием синовита, хондрокальциноза и артроза.

ПСОРИАЗ – хронический воспалительный дерматоз, поражающий до 2% населения; характеризуется гиперпролиферацией кератиноцитов и воспалением с инфильтрацией ткани активированными Т-хелперами, полиморфноядерными лейкоцитами, клетками Лангерханса и макрофагами с активным выделением медиаторов воспаления.

ПТОЗ – опущение или выбухание органа; опущение верхнего века.

ПУЗЫРНЫЙ ЗАНОС – заболевание беременной женщины, характеризующееся превращением ворсин хориона в пузырьки с прозрачным содержимым, в результате чего нарушается обмен веществ между организмом матери и плода.

ПУРПУРА – состояние, характеризующееся кровоизлиянием в кожу, проявление которого зависит от типа пурпуры, длительности процесса и от остроты начала.

ПУРПУРА ИДИОПАТИЧЕСКАЯ ТРОМБОЦИТОПЕНИЧЕСКАЯ – заболевание неясной этиологии, характеризующееся развитием тромбоцитопении и геморрагического синдрома.

ПУРПУРА ТРОМБОТИЧЕСКАЯ ТРОМБОЦИТОПЕНИЧЕСКАЯ – заболевание, характеризующееся геморрагическим синдромом в виде кожных геморрагий и повышенным тромбообразованием, приводящим к ишемии внутренних органов.

ПУРПУРА ШЕНЛЯЙНА-ГЕНОХА – геморрагический васкулит мелких сосудов, характеризующийся симметричными геморрагическими высыпаниями, артритом, болями в животе и нефритом.

ПУСТУЛА – морфологический элемент кожной сыпи – пузырек, наполненный гноем.

РАБДОМИОЛИЗ – острая патология скелетных мышц, сопровождающаяся их некрозом.

РАЩЕЛИНА ПОЗВОНОЧНИКА – неполное закрытие позвоночного канала.

РАХИТ – характеризуется костными нарушениями, вызванными недостаточной минерализацией остеоида. Не полностью минерализованная костная ткань дефектна, при росте перестраивающаяся кость изгибается и скручивается.

РЕГЕНЕРАЦИЯ – восстановление утраченной или поврежденной дифференцированной структуры.

РЕГЕНЕРАЦИЯ РЕПАРАТИВНАЯ – образование новых структур вместо поврежденных и на месте поврежденных.

РЕГЕНЕРАЦИЯ ФИЗИОЛОГИЧЕСКАЯ – естественное обновление структуры.

РЕГИОНАРНЫЙ ИЛЕИТ – см. б. Крона.

РЕГУРГИТАЦИЯ – поток в обратном направлении.

РЕТРОГНАТИЯ – смещение верхней челюсти назад.

САЛЬМОНЕЛЛЕЗ – острая инфекционная болезнь, вызываемая бактериями рода *Salmonella* (кроме брюшного тифа и паратифов), протекает в форме острого гастрита, гастроэнтерита или гастроэнтероколита, реже – в форме септикопиемии.

САРКОИДОЗ – системное гранулематозное заболевание неизвестного происхождения, поражающее наиболее часто легкие с последующим фиброзом. Гранулемы состоят из эпителиоидных клеток и многоядерных гигантских клеток с незначительным некрозом или без него.

САРКОМА – злокачественная опухоль, развивающаяся из элементов мезенхимального генеза.

САРКОМА КАПОШИ – множественная злокачественная или доброкачественная опухоль из малодифференцированной сосудистой ткани. Развивается в коже (иногда в лимфатических узлах или внутренних органах), состоит из веретенообразных клеток и мелких сосудистых полостей, часто содержащих макрофаги, нагруженные гемосидерином.

СЕКВЕСТР – участок некротизированной ткани, длительное время не подвергающийся аутолизу, например в связи с большой плотностью ткани.

СЕРДЦЕ КАПЕЛЬНОЕ – конституциональный вариант формы сердца, характеризующийся приближающимся к вертикальному положением анатомической оси и относительно небольшими линейными размерами рентгеновской тени.

СЕРДЦЕ ЛЕГОЧНОЕ – вторичное поражение сердца в виде гипертрофии и/или дилатации правого желудочка вследствие легочной гипертензии, обусловленной заболеваниями бронхов и легких, легочных сосудов или деформациями грудной клетки.

СЕРДЦЕ ПАНЦИРНОЕ – сердце с резко утолщенным, уплотненным и обызвествленным перикардом. Наблюдают в исходе спаечного перикардита.

СИЛИКОЗ – форма пневмокониоза, возникающая вследствие вдыхания пыли, содержащей силикаты. Ведущий признак – медленно прогрессирующий фиброз, что может привести к обструктивным нарушениям функции легких.

СИНДАКТИЛИЯ – аномалия развития: полное или частичное сращение соседних пальцев кисти и стопы.

СИНДРОМ «ПРОКЛЯТИЕ УНДИНЫ» - идиопатическая центральная альвеолярная гиповентиляция. Дыхание становится неравномерным и прекращается при засыпании.

СИНДРОМ MERRF – проявляется миоклонусом, эпилепсией и атаксией. Различной степени поражение скелетных мышц с уменьшением содержания цитохромов; содержание пирувата и/или лактата в крови увеличено.

СИНДРОМ RH-НОЛЬ – отсутствие всех резусных Ag, комперсированная гемолитическая анемия, стоматоцитоз.

СИНДРОМ WPW – см. синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта.

СИНДРОМ АДРЕНОГЕНИТАЛЬНЫЙ – врожденное патологическое состояние, обусловленное дисфункцией коры надпочечников с чрезмерной секрецией андрогенов и проявляющийся признаками вирилизации.

СИНДРОМ АНТИФОСФОЛИПИДНЫЙ – симптомокомплекс, возникающий на фоне гиперпродукции АТ к фосфолипидам, характеризующийся тромбозами различной локализации.

СИНДРОМ АСТЕНИЧЕСКИЙ – состояние, характеризующееся повышенной утомляемостью, частой сменой настроения, раздражительной слабостью, гиперестезией, слезливостью, вегетативными нарушениями и расстройствами сна.

СИНДРОМ АТАКСИИ-ТЕЛЕАКГИЭКТАЗИИ – см. синдром Луи-Бар.

СИНДРОМ АУТОИММУННЫЙ ПОЛИГЛАНДУЛЯРНЫЙ – развитие при нарушениях функционирования иммунной системы с развитием эндокринной симптоматики и иммунодефицита.

СИНДРОМ АШЕРМАНА – внутриматочные синехии.

СИНДРОМ БАДДА-КИАРИ – сочетание симптомов портальной гипертензии и цирроза печени. Наблюдают при нарушении оттока из печеночных вен.

СИНДРОМ БАРТА – кардиомиопатия X-сцепленная дилатационная.

СИНДРОМ БАРТЕРА – наследственное заболевание с выраженным снижением ОЦК из-за потери электролитов с почками, сочетающееся с низким АД, гипокалиемическим алкалозом, гиперкальциурией и нормальным содержанием магния в сыворотке.

СИНДРОМ БАССЕНА-КОРНЦВЕЙГА – см. абеталипопротеинемия и гипобеталипопротеинемия.

СИНДРОМ БЕРНАРА-СУЛЬЕ – врожденная тромбоцитопатия, кровоизлияния в кожу, слизистые оболочки, внутренние органы, носовые кровотечения; тромбоцитопения, гигантские тромбоциты, время свертывания увеличено.

СИНДРОМ БРОНХООБСТРУКТИВНЫЙ – нарушение бронхиальной проходимости (в отличие от рестрикции, для которой характерно снижение легочных объемов).

СИНДРОМ БРОУН-СЕКАРА – симптомокомплекс, наблюдаемый при поражении половины поперечника спинного мозга: на стороне поражения отмечают центральный паралич и утрату мышечно-суставной и вибрационной чувствительности, на противоположной – выпадение болевой и температурной чувствительности.

СИНДРОМ ВАН ДЕР ВУДА – расщелина губы и/или неба и слизистые кисты нижней губы.

СИНДРОМ ВЕРНИКЕ-КОРСАКОВА – церебральная форма бери-бери – возникает при тяжелой и острой недостаточности витамина В₁.

СИНДРОМ ВЕРХНЕЙ ПОЛОЙ ВЕНЫ – сочетание расширения вен грудной клетки, цианоза и отека лица с повышением внутричерепного давления, обусловленное сдавлением или тромбозом верхней полой вены.

СИНДРОМ ВИСКОТТА-ОЛДРИЧА – Х-сцепленный иммунодефицит, встречающийся у мальчиков в виде тромбоцитопении, экземы, мелены и восприимчивости к повторным бактериальным инфекциям.

СИНДРОМ ВОЛЬФФА-ПАРКИНСОНА-УАЙТА – наиболее частый синдром преждевременного возбуждения желудочков, возникающий при наличии дополнительного пучка Кента.

СИНДРОМ ВУДСА-БЛЭКА-НОРБЕРИ – множественные неврологические поражения, новорожденные мальчики обычно гибнут после рождения.

СИНДРОМ ГАЙСБЕКА – полицитемия с артериальной гипертензией; характерны избыточная масса тела, плетора, набухшие сосуды головы, шеи, рук, увеличение левого желудочка; возможны новые носовые кровотечения, инсульт.

СИНДРОМ ГЕМОЛИТИКО-УРЕМИЧЕСКИЙ – гемолитическая анемия и тромбоцитопения, возникающие наряду с острой почечной недостаточностью. У детей этот синдром характеризуется внезапным желудочно-кишечным кровотечением, гематурией, олигоурией и микроангиопатической гемолитической анемией.

СИНДРОМ ГЕМОМРАГИЧЕСКИЙ – патологическая кровоточивость, характеризующаяся внутренним и наружным кровотечением, возникновением кровоизлияний.

СИНДРОМ ГЕПАТОРЕНАЛЬНЫЙ – сочетание желтухи, нарушений свертываемости крови, признаков гипопропротеинемии и уремии, вызванное развитием острой печеночной и почечной недостаточностью.

СИНДРОМ ГИЙЕНА-БАРРЕ – демиелинизирующая невропатия предположительно вирусной этиологии в виде парестезии конечностей, слабости мышц или вялых параличей.

СИНДРОМ ГИПЕРЭОЗИНОФИЛЬНЫЙ – персистирующая эозинофилия периферической крови с последующей инфильтрацией костного мозга, сердца и других органов.

СИНДРОМ ГОЛЬТЦА-ГОРЛИНА – наследственная болезнь, проявляющаяся образованием резко отграниченных очагов истонченной

гиперпигментированной кожи, дистрофией ногтей, гипотрихозом, аномалиями развития глаз, гортани, сердца, скелета.

СИНДРОМ ГУДПАСЧЕРА – аутоиммунное заболевание, проявляющееся легочным кровотечением в сочетании с тяжелым прогрессирующим гломерулонефритом.

СИНДРОМ ДАБИНА-ДЖОНСОНА – наследственный пигментный гепатоз, обусловленный нарушением транспорта билирубина из гепатоцитов в желчь вследствие мутации гена белка, ответственного за гепатобилиарный перенос различных органических анионов.

СИНДРОМ ДАЙЕМОНДА-БЛЕКФЭНА – см. анемия гемолитическая врожденная.

СИНДРОМ ДЕМПИНГ – наблюдают после еды у больных с анастомозом верхних отделов ЖКТ, проявляется покраснением, гипергидрозом, головокружением, слабостью и сосудистым коллапсом.

СИНДРОМ ДЕНТА – характерны гиперкальциурия, фосфатурия и микроглобулинемия.

СИНДРОМ ДЖЕРВЕЛЛА-ЛАНГЕ-НИЛЬСЕНА – проявляется сурдокардиальными признаками: врожденная глухота и сердечные нарушения (потеря сознания, внезапная сердечная смерть, удлинение интервала QT).

СИНДРОМ ДИ ДЖОРДЖИ – врожденное заболевание в виде сочетания гипокальциемии, Т-клеточного иммунодефицита, дефектов выходных отверстий сердца (включая тетраду Фалло), а также лицевых мальформаций.

СИНДРОМ ДЛИТЕЛЬНОГО РАЗДАВЛИВАНИЯ – шокоподобное состояние после длительного сдавления частей тела тяжелыми предметами; проявляется олиго- и анурией вследствие нарушения функций почек продуктами распада размозженных тканей.

СИНДРОМ ДРЕССЛЕРА – синдром, возникающий после инфаркта миокарда, операции на сердце, имплантации водителя ритма, ангиопластики или тупой травмы сердца. Проявляется плевритом, перикардитом, эозинофилией и повышением температуры тела.

СИНДРОМ ЖИЛЬБЕРА – см. желтуха семейная негемолитическая.

СИНДРОМ ЗОЛЛИНГЕРА-ЭЛЛИСОНА – пептическая язва с желудочной гиперсекрецией, гиперацидозом и инсулиномой (не-β-клеточной).

СИНДРОМ ИЦЕНКО-КУШИНГА – гиперкортицизм, обусловленный гиперпродукцией глюкокортикоидов корой надпочечников вследствие глюкостеромы или эктопической секреции АКТГ.

СИНДРОМ КАРОТИДНОГО СИНУСА – раздражение гиперактивного каротидного синуса. Это вызывает значительное падение АД вследствие расширения сосудов и замедления сердечного ритма.

СИНДРОМ КАРТАГЕНЕРА – полная инверсия внутренних органов в сочетании с бронхоэктазами и хроническим синуситом.

СИНДРОМ КАРЦИНОИДНЫЙ – симптомокомплекс, обусловленный высвобождением серотонина и/или других вазоактивных веществ из карциноидных опухолей ЖКТ, метастазирующих в печень.

СИНДРОМ КИАРИ-ФРОММЕЛЯ (БОЛЕЗНЬ ФРОММЕЛЯ) – сочетание галактореи и аменореи в послеродовом периоде; как правило, вследствие продуцирующей пролактин аденомы гипофиза.

СИНДРОМ КИММЕЛЬШТИЛЯ-УИЛСОНА – узелковый гломерулосклероз, представлен округлыми узелками, гомогенными в центре и имеющими расслоение по периферии.

СИНДРОМ КОББЕРЛИНГА-ДАННИГАНА – см. липодистрофия семейная частичная.

СИНДРОМ КОЗАБАХА-МЕРРИТТА – болезнь неясной этиологии, характеризующаяся сочетанием крупных гемангиом с проявлениями тромбоцитопенической пурпуры.

СИНДРОМ КУШИНГА – гиперфункция коры надпочечников, ожирение, гирсутизм, атрофические полосы кожи, артериальная гипертензия, остеопороз, мышечная слабость.

СИНДРОМ ЛАМБЕРТА-ИТОНА – расстройство нервно-мышечной передачи, возникающее вследствие выработки аутоантител, ухудшающих высвобождение ацетилхолина в нервно-мышечных синапсах.

СИНДРОМ ЛУИ-БАР – наследственное заболевание с мозжечковой атаксией, телеангиэктазиями, нарушением иммунитета и склонностью к злокачественным новообразованиям.

СИНДРОМ МАРТИНА-ОЛБРАЙТА ПСЕВДОГИПОПАРАТИРЕОИДНЫЙ – см. б. Олбрайта.

СИНДРОМ МОРГАНЬИ-АДАМСА-СТОКСА – приступообразное нарушение кровоснабжения мозга сердечно-сосудистого происхождения при некоторых нарушениях ритма и проводимости сердца.

СИНДРОМ МОЧЕВОЙ – протеинурия, микрогематурия, лейкоцитурия при отсутствии признаков инфекции.

СИНДРОМ НЕПОДВИЖНЫХ РЕСНИЧЕК – наследуемая патология в виде рецидивирующих инфекций верхних дыхательных путей и легких, стерильности у мужчин, пониженной фертильности у женщин.

СИНДРОМ ОЛЛГРОВА – болезнь Аддисона, ахалазия, алакримия; в надпочечниках отсутствует сетчатая зона.

СИНДРОМ ПРИВОДЯЩЕЙ ПЕТЛИ – нарушение прохождения содержимого приводящей кишечной петли, проявляющееся болями в правом подреберье и рвотой с желчью.

СИНДРОМ РЕЙТЕРА – уретрит, иридоциклит и артрит, которые появляются в названной последовательности.

СИНДРОМ РЕЯ – острая энцефалопатия с отеком мозга и жировой инфильтрацией печени, возникает у ранее здоровых новорожденных, детей и подростков, связан с вирусной инфекцией и приемом препаратов, содержащих ацетилсалициловую кислоту.

СИНДРОМ СЕЗАРИ – разновидность грибовидного микоза, характеризующаяся эритродермией с шелушением и зудом, меланодермией,

лимфаденопатией, алопецией, а также лейкоцитозом и наличием в крови атипичных макрофагов.

СИНДРОМ СУДОРОЖНЫЙ – повторяющиеся приступы тонических судорог мышц конечностей, лица, гортани, иногда дыхательных мышц и ГМК внутренних органов, обусловленные нарушением минерального обмена и КЩР.

СИНДРОМ ФАНКОНИ – врожденная или приобретенная диффузная дисфункция проксимальных извитых почечных канальцев в сочетании с генерализованной гипераминоацидурией, глюкозурией, гиперфосфатурией, а также потерей бикарбоната и воды с мочой.

СИНДРОМ ФОРБСА-ОЛБРАЙТА (СИНДРОМ АРГОНСА-ДЕЛЬ КАСТИЛЬО) – сочетание галактореи и аменореи вне связи с беременностью, родами и послеродовым периодом, но также вследствие продуцирующей пролактин аденомы гипофиза.

СИНДРОМ ШЕАНА – гипопитуитаризм, причиной которого считают инфаркт передней доли гипофиза, возникший во время родов.

СИНДРОМ ШЕГРЕНА – аутоиммунная экзокринопатия, наиболее часто встречается при ревматоидном артрите, реже при других системных заболеваниях соединительной ткани.

СИНКОПЕ – см. обморок.

СИНОФРИЗ – рост бровей над переносьем, создающий объединенную линию бровей.

СИРИНГОМИЕЛИЯ – хроническое заболевание, характеризующееся появлением продольных полостей, расположенных в центральной части шейного или грудного отдела спинного мозга и нередко в продолговатом мозге (сирингобульбия).

СКАРИФИКАЦИЯ – нанесение мелких насечек на поверхности кожи.

СКАФОЦЕФАЛИЯ – удлиненный череп с выступающим гребнем на месте преждевременно заросшего сагиттального шва.

СКЛЕРОДЕРМИЯ ГЕНЕРАЛИЗОВАННАЯ – системное заболевание, характеризующееся образованием гиалинизированной и уплотненной

коллагеновой и фибринозной ткани, с утолщением кожи и сращениями с подлежащими тканями.

СКЛЕРОДЕРМИЯ КОЛЬЦЕВИДНАЯ – кожные поражения характеризуются уплотненными, слегка вдавленными пятнами из утолщенной фиброзной ткани беловатого или желтовато-белого цвета.

СКЛЕРОДЕРМИЯ ОТЕЧНАЯ – диффузный, быстро развивающийся болезненный плотный отек кожи и подкожной клетчатки лица, шеи, возникающий после какой-либо инфекционной болезни; характеризуется набуханием коллагеновых волокон в глубоких слоях дермы и в подкожной клетчатке.

СКЛЕРОДЕРМИЯ ОЧАГОВАЯ – болезнь неясной этиологии, характеризующаяся поражением ограниченных участков кожи в виде склеродермии.

СКЛЕРОЗ БОКОВОЙ АМИОТРОФИЧЕСКИЙ – хроническое прогрессирующее нейродегенеративное заболевание, характеризующееся поражением двигательных нейронов головного и спинного мозга и дегенерацией их аксонов.

СКЛЕРОЗ РАССЕЯННЫЙ – хроническое демиелинизирующее заболевание головного и спинного мозга, характеризующееся развитием рассеянных (во времени и пространстве) очагов демиелинизации и множественных неврологических симптомов; заболевание характеризуется волнообразным течением и, как правило, медленно прогрессирует.

СКОЛИОЗ – боковое искривление позвоночного столба; в зависимости от причины может быть только один изгиб или же основной и вторичный компенсаторные изгибы, которые могут быть стабильными (в результате порока развития мышцы и/или кости) или нестабильными (в результате неравномерного мышечного сокращения).

СЛАДЖ – феномен, характеризующийся: адгезией, агрегацией и агглютинацией форменных элементов крови.

СПОНДИЛИТ – воспаление одного или более компонентов позвоночника (суставов, дисков, тел позвонков).

СПОНДИЛИТ ДЕФОРМИРУЮЩИЙ – артрит и остит, деформирующие позвоночник; происходит прогрессирующее обызвествление межпозвоночных дисков, связок и анкилоз межпозвоночных суставов.

СПОНДИЛИТ ТУБЕРКУЛЕЗНЫЙ – туберкулезное поражение позвоночника, характерна грубая его деформация.

СПРУ – хроническая болезнь неясной этиологии, характеризующаяся нарушением всасывания в кишечнике глюкозы, жиров и витаминов, диареей, анемией.

СТРИДОР – свистящий звук, возникающий главным образом во время вдоха, обусловленный резким сужением просвета гортани, трахеи или бронхов.

СТРОНГИЛОИДОЗ – гельминтоз из группы кишечных нематодозов, вызываемый *Strongyloides stercoralis*; протекает с явлениями аллергии, а позже – с диспептическими расстройствами.

СТУПОР – состояние обездвиженности с полным или частичным мутизмом и ослабленными реакциями на раздражение, в том числе болевое.

СУХОТКА СПИННОГО МОЗГА – форма позднего нейросифилиса, характеризующаяся развитием дегенеративных изменений по типу хронического воспаления и прогрессирующей дегенерацией в задних корешках и задних столбах спинного мозга.

СФИНГОЛИПИДОЗЫ – наследственные болезни, характеризующиеся нарушениями обмена сфинголипидов, обусловленными недостаточностью соответствующих ферментов; включают некоторые болезни накопления и лейкодистрофии.

СЫВОРОТОЧНЫЙ ГЕПАТИТ – см. гепатит В.

ТАЛАССЕМИИ – группа наследственных гемолитических анемий (гипохромных и микроцитарных), обусловленных укорочением или отсутствием одной из цепей Hb.

ТАМПОНАДА СЕРДЦА – сдавление сердца кровью или экссудатом, скопившимся в полости перикарда.

ТАХИКАРИДИЯ – ЧСС более 100 в минуту.

ТАХИПНОЕ – учащенное дыхание без его углубления.

ТЕЛАРХЕ – начало роста и развития молочных желез при половом созревании девочек.

ТЕЛЕАНГИЭКТАЗИЯ – локальное постоянное расширение капилляров и мелких сосудов; возникает как аномалия развития, при недостаточности кровообращения, после воздействия ионизирующего излучения, а также при синдроме Луи-Бар, болезни Рандю-Ослера.

ТЕЛЕКАНТ – латеральное смещение внутренних углов глазных щелей при нормально расположенных орбитах и глазных яблоках.

ТЕЛЬЦА АПОПТОЗНЫЕ – фрагменты хроматина, окруженные мембраной; их формируют фрагментированные клетки в конечной стадии апоптоза.

ТЕЛЬЦА АУЭРА – палочковидные белковые включения красного цвета в цитоплазме моноцитов, миелоцитов и миелобластов, выявляемые при окраске по Лейшману.

ТЕЛЬЦА БАРРА – во всех соматических клетках генетически женского организма одна из X-хромосом инактивирована и известна как половой хроматин.

ТЕЛЬЦА ДЕЛЕ – округлые включения в нейтрофилах при инфекциях, ожогах, беременности, болезнях злокачественного роста, травмах.

ТЕЛЬЦА ЖОЛЛИ – см. тельца Хауэлла-Жолли.

ТЕЛЬЦА ЛЕВИ – цитоплазматические тельца включения в пигментированных нейронах ствола мозга при болезни Паркинсона.

ТЕЛЬЦА МЭЛЛОРИ – крупные скопления эозинофильного материала в цитоплазме гепатоцитов при некоторых формах цирроза; при жировом перерождении печени, особенно при алкоголизме.

ТЕЛЬЦА ХАЙНЦА-ЭРЛИХА – округлые эозинофильные или темно-фиолетовые включения в эритроцитах, состоящие из дефектных Нв; регистрируются при метгемоглобинемиях.

ТЕЛЬЦА ХАССЕЛЛА – эпителиальные жемчужины в тимусе.

ТЕЛЬЦА ХАУЭЛЛА-ЖОЛЛИ – сферические или овоидные эксцентрично расположенные гранулы; встречаются в циркулирующих эритроцитах, чаще и в большем количестве после спленэктомии.

ТЕНЕЗМЫ – ложные болезненные позывы к дефекации, например, при проктите, дизентерии.

ТИРЕОИДИТ – воспаление щитовидной железы, может протекать остро, подостро или хронически.

ТИРЕОИДИТ ДЕ КЕРВЕНА – подострый тиреоидит.

ТИРЕОИДИТ ОСТРЫЙ - обусловлен гематогенным заносом возбудителей гнойной инфекции или их проникновением из носоглотки.

ТИРЕОИДИТ ПОДОСТРЫЙ – длительно протекающий тиреоидит, характеризующийся десквамацией и дегенерацией тироцитов, замещающихся клетками соединительной ткани, наличием гигантских многоядерных клеток и гранулем, а также увеличением содержания АТ к тиреоглобулину.

ТИРЕОТОКСИКОЗ – патологическое состояние, обусловленное поступлением в организм чрезмерного количества йодсодержащих гормонов щитовидной железы и характеризующееся повышением основного обмена, нарушениями функций нервной и сердечно-сосудистой систем.

ТИРОЗИНЕМИЯ – повышенная концентрация тирозина в крови – приводит к увеличению выделения с мочой соединений тирозина, гепатоспленомегалии, узловому циррозу печени, множественным дефектам почечной канальцевой реабсорбции и витамин Д резистентному рахиту.

ТИРОЗИНОЗ – наследственная болезнь, характеризующаяся отложением тирозина в печени, почках и других органах; проявляется гепатомегалией, рахитоподобными изменениями в костях, поражением почек, геморрагическим синдромом и нарушениями функции WYС/

ТИФЛИТ – воспаление слепой кишки.

ТОФУС – общее название очагов патологического уплотнения подкожной клетчатки.

ТРАНССУДАТ – бедная белками жидкость, скапливающаяся в тканевых щелях и полостях тела при гидростатическом и осмотическом дисбалансе.

ТРЕПЕТАНИЕ ЖЕЛУДОЧКОВ – синусоидальная или зигзагообразная кривая на ЭКГ с частотой 240-280 в минуту.

ТРЕПЕТАНИЕ ПРЕДСЕРДИЙ – регулярные сокращения групп миофибрилл предсердий с частотой 250-350 в мин.

ТРИГГЕР – термин, описывающий систему, в которой относительно небольшой сигнал на входе сопровождается относительно сильным сигналом на выходе, величина которого не коррелирует с величиной входящего сигнала.

ТРИЗМ – тоническое сокращение жевательных мышц, проявляющееся стискиванием челюстей.

ТРИТАНОПИЯ – страдает преимущественно восприятие фиолетового цвета, дефектное зрение по синему и желтому цвету.

ТРИФОЦЕФАЛЕЗ – гельминтоз из группы кишечных нематодозов, вызываемый власоглавом и характеризующийся болями в животе, развитием диспептических явлений, колита, гипо- или нормохромной анемии.

ТРИХИНЕЛЛЕЗ – гельминтоз из группы нематодозов, вызываемый трихинеллой; характеризуется лихорадкой, болями в мышцах, диспептическими явлениями, эозинофилией.

ТРИХОМОНИАЗ – инфекционная болезнь, вызываемая мочеполовой трихомонадой, клинически проявляется симптомами поражения различных отделов мочеполовой системы.

ТРИХОТИОДИСТРОФИЯ – наследственное заболевание с ломкостью волос и ногтей, ихтиозиформными изменениями кожи, физической и умственной отсталостью.

ТРОМБАСТЕНИЯ ГЛЯНЦМАННА –геморрагический диатез, проявляющийся нормальным или увеличенным временем кровотечения; при нормальном времени свертывания ретракция сгустка дефектна; при нормальном количестве тромбоцитов имеются их морфологические или функциональные аномалии.

ТРОМБОЦИТОЗ ИДИОПАТИЧЕСКИЙ – миелопролиферативное заболевание, характеризующееся повышением количества тромбоцитов, гиперплазией мегакариоцитарного ростка и склонностью к тромбозам или кровотечениям.

ТРОМБОЦИТОПАТИЯ – заболевание проявляется кожно-слизистой кровоточивостью тромбоцитарного типа, нормальным числом тромбоцитов, но увеличенным временем кровотечения и нарушениями функциональных свойств тромбоцитов.

ТРОМБОЦИТОПЕНИЯ – пониженное содержание тромбоцитов в периферической крови, наиболее частая причина кровоточивости. При снижении числа тромбоцитов менее $100 \cdot 10^9/\text{л}$ удлиняется время кровотечения. В большинстве случаев петехии или пурпура появляются при снижении числа кровяных пластинок до $20\text{-}50 \cdot 10^9/\text{л}$. Серьезное спонтанное кровотечение или геморрагический инсульт возникают при количестве тромбоцитов менее $10 \cdot 10^9/\text{л}$.

ТУБЕРКУЛЕМА – опухолевидный инкапсулированный очаг творожистого некроза в легких или других внутренних органах при вторичном туберкулезе.

УВЕИТ – воспаление сосудистой оболочки глазного яблока - иридоциклохориоидит.

УВЕИТ ЗАДНИЙ – воспаление собственно сосудистой оболочки глаза (хориоидит).

УВЕИТ ПЕРЕДНИЙ – воспаление радужки и ресничного тела (иридоциклит).

УЗЕЛ ВИРХОВСКИЙ – плотный, пальпируемый лимфатический узел, расположенный между верхним краем левой ключицы и наружным краем грудино-ключично-сосцевидной мышцы, который часто является метастазом рака желудка.

УЗЕЛ ПОДАГРИЧЕСКИЙ – плотный очаг фиброза подкожной клетчатки, возникающий при подагре вокруг зоны выпадения уратов и некроза тканей.

УНЦИНАРИОЗ – см. анкилостомидоз.

УРЕМИЯ – патологическое состояние, обусловленное задержкой в крови азотистых шлаков, ацидозом и нарушениями электролитного, водного и осмотического равновесия при почечной недостаточности.

ФАВИЗМ – состояние, возникающее при употреблении в пищу некоторых видов бобовых и ингаляции пыльцы их цветов; характерны высокая температура, головная боль, боли в животе, анемия, упадок сил и кома.

ФАКОМАТОЗЫ – наследственные заболевания, характеризующиеся сочетанием поражения кожи и нервной системы.

ФАСЦИКУЛЯЦИЯ – произвольное сокращение или подергивание групп мышечных волокон (более выражено по сравнению с фибрилляцией).

ФАСЦИОЛЕЗ – гельминтоз из группы трематодозов, вызываемый печеночной и гигантской фасциолами, протекающий с явлениями холангита, холецистита и гепатохолангита.

ФЕНОМЕН АРТЮСА – местная острая аллергическая реакция - гиперергическая воспалительная реакция с некрозом тканей, вызываемая преципитацией комплекса Аг-АТ в сосудистой стенке и тканях.

ФЕНОМЕН ВОЛЧАНОЧНО-КЛЕТОЧНЫЙ – наблюдаемый при СКВ фагоцитоз лейкоцитами клеточных ядер, разрушенных антинуклеарными АТ, с формированием клеток СКВ.

ФЕНОМЕН ВОЛЬФА-ЧАЙКОФФА – гипотиреоз, вызванный введением в предрасположенный организм препаратов йода.

ФЕНОМЕН ЙОД-БАЗЕДОВ – гиперпродукция гормонов щитовидной железой после избыточного введения в организм йода.

ФЕНОМЕН РЕЙНО – спазм артерий пальцев с побледнением и онемением последних.

ФЕНОМЕН ШОМОГИ – развитие реактивной гипергликемии вслед за гипогликемией при диабете.

ФЕНОМЕН ЭКСПИРАТОРНОЙ КОМПРЕССИИ – заключается в сдавлении бронхиол и альвеолярных ходов в результате транспульмонального давления на их стенки во время интенсивного выдоха.

ФЕОХРОМОЦИТОМА – обычно доброкачественная, гормонально активная опухоль, происходящая из хромоаффинных клеток; характерна увеличенная и по типу кризов секреция катехоламинов.

ФИБРИЛЛЯЦИЯ ЖЕЛУДОЧКОВ – отсутствие на ЭКГ комплексов QRS и зубцов Т, вместо них наблюдают колебания электрокардиографической кривой с изменчивой амплитудой и периодичностью.

ФИБРИЛЛЯЦИЯ ПРЕДСЕРДИЙ – нерегулярное сокращение групп кардиомиоцитов с частотой 400-700 в минуту, приводящее к отсутствию координированной систолы предсердий.

ФИБРИНОИДНЫЙ НЕКРОЗ – полное прекращение жизнедеятельности отдельных частей организма, сопровождающееся пропитыванием пораженных тканей фибрином.

ФИБРОЗ – разрастание плотной волокнистой соединительной ткани, происходящее, например, в исходе воспаления.

ФИБРОМА – доброкачественная опухоль, происходящая из волокнистой соединительной ткани.

ФИБРОСАРКОМА – злокачественная опухоль, происходящая из волокнистой соединительной ткани.

ФИБРОЭЛАСТОЗ – избыточное развитие коллагеновой и эластической волокнистой ткани.

ФЛЕГМОНА – острое, разлитое гнойное воспаление клетчатки.

ФУРУНКУЛ – местная гнойная инфекция волосяного фолликула.

ХЕЙЛИТ – воспаление красной каймы, слизистой оболочки и (или) кожи губ.

ХОЛЕДОХОЛИТИАЗ – наличие при желчнокаменной болезни конкрементов в общем желчном протоке.

ХОЛЕСТАЗ – нарушение продвижения желчи в виде застоя в желчных протоках.

ХОРЕЯ – беспорядочные судорожные произвольные движения мышц конечностей и/или лицевых мышц.

ХОРЕЯ МАЛАЯ – см. хорея сиденхэма.

ХОРЕЯ НАСЛЕДСТВЕННАЯ – дегенерация нейронов полосатого тела, атрофия коры большого мозга; клинически – хореические и атетоидные гиперкинезы, нарастающее слабоумие.

ХОРЕЯ СИДЕНХЭМА – острое токсическое или инфекционное заболевание нервной системы, обычно связанное с острой ревматической лихорадкой, появляющееся в молодом возрасте и характеризующееся произвольными, беспорядочными, отрывистыми движениями мышц лица, шеи и конечностей.

ХОРЕЯ ХАНТИНГТОНА – см. хорея наследственная.

ЦЕЛИАКИЯ ГЛЮТЕНЧУВСТВИТЕЛЬНАЯ – токсико-аллергическая диспепсия; болезнь, обусловленная чувствительностью к глютену; характеризуется атрофией слизистой оболочки верхних отделов тонкого кишечника.

ЦИАНОЗ – синюшный оттенок кожи и слизистых оболочек при недостаточном насыщении крови кислородом.

ЦИЛИНДРУРИЯ – выделение цилиндров с мочой.

ЦИЛИНДРЫ ВОСКОВИДНЫЕ – крупные, толстые слабо-желтоватые цилиндры с поперечными линиями и раструбами.

ЦИЛИНДРЫ ГЕМОГЛОБИНОВЫЕ – темноватые цилиндры, содержащие остатки Нв.

ЦИЛИНДРЫ ГИАЛИНОВЫЕ – нерезко очерченные, почти прозрачные цилиндры, содержащие значительное количество белка.

ЦИЛИНДРЫ ЛЕЙКОЦИТАРНЫЕ – цилиндры, состоящие из лейкоцитов и их оболочек.

ЦИЛИНДРЫ ЭПИТЕЛИАЛЬНЫЕ – цилиндры, состоящие из почечного эпителия.

ЦИЛИНДРЫ ЭРИТРОЦИТАРНЫЕ – цилиндры, состоящие из эритроцитов и его оболочек.

ЦИРРОЗ – фиброзное и бугристое уплотнение какого-либо органа; прогрессирующая болезнь печени, характеризующаяся диффузным повреждением клеток паренхимы с узелковой регенерацией, фиброзом и нарушением нормальной архитектоники.

ЦИРРОЗ АЛКОГОЛЬНЫЙ – цирроз, развивающийся при хроническом алкоголизме; характеризуется увеличением печени вследствие жирового перерождения с умеренным фиброзом.

ЦИРРОЗ БИЛИАРНЫЙ – цирроз вследствие билиарной обструкции, которая может быть первичной патологией или вторичной.

ЦИРРОЗ ЖИРОВОЙ – ранний алиментарный цирроз, возникающий чаще у алкоголиков; характерен умеренный фиброз.

ЦИРРОЗ ЛАЭННЕКА – цирроз с замещением долек печени узелками регенерации, иногда содержащими жир, разделенный фиброзными тяжами.

ЦИРРОЗ ПОРТАЛЬНЫЙ – см. цирроз Лаэннека.

ЦИРРОЗ СЕРДЕЧНЫЙ – обширная склеротическая реакция печени, возникающая вследствие длительной застойной сердечной недостаточности.

ЦИРРОЗ ТОКСИЧЕСКИЙ – цирроз печени, развивающийся при хроническом отравлении.

ЦИРРОЗ ХОЛАНГИОЛИТИЧЕСКИЙ – цирроз, при котором имеется диффузное воспаление желчных протоков с фиброзом и регенерацией; характеризуется хроническим течением, обострениями и лихорадочными приступами.

ЦИСТИНОЗ – наследственная болезнь, обусловленная нарушением транспорта цистина из лизосом с отложением его кристаллов в ретикулярных клетках костного мозга, печени, селезенки и лимфатической системы, а также в клетках роговицы и конъюнктивы.

ЦИСТИНОЗ НЕФРОПАТИЧЕСКИЙ (ДИАБЕТ ГЛИКОФОСФАМИННЫЙ) – группа болезней, вместе называемых синдромом Фанкони.

ЦИСТИНУРИЯ – обусловлена наследственным дефектом транспорта цистина и двухосновных аминокислот через эпителий канальцев почек и характеризуется повышенным выведением с мочой плохо растворимого цистина, формированием почечных камней, обструкцией мочевыводящих путей, их инфицированием, почечной недостаточностью, иногда симптоматикой со стороны ЖКТ и желчевыводящих путей.

ШОК – остро развивающееся, угрожающее жизни патологическое состояние, обусловленное действием на организм сверхсильного раздражителя и характеризующееся тяжелыми нарушениями деятельности ЦНС, кровообращения, дыхания и обмена веществ.

ШОК АНАФИЛАКТИЧЕСКИЙ – шок, возникающий как резко выраженное проявление анафилаксии и атопии.

ШОК БАКТЕРИЕМИЧЕСКИЙ – токсический шок при бактериемии, обусловленный попаданием в кровь большой дозы бактериальных токсинов.

ШОК БОЛЕВОЙ – шок, обусловленный сильным болевым раздражением.

ШОК ГЕМОЛИТИЧЕСКИЙ – шок, возникающий при интенсивном гемолизе.

ШОК ГЕМОРРАГИЧЕСКИЙ – разновидность гиповолемического шока. Различают легкой степени (потеря 20% ОЦК), средней степени (потеря 20-40% ОЦК), тяжелой степени (потеря более 40% ОЦК).

ШОК ГЕМОТРАНСФУЗИОННЫЙ – шок, возникающий в случае переливания несовместимой крови как крайне выражение посттрансфузионной реакции.

ШОК ГИПОВОЛЕМИЧЕСКИЙ – шок, возникающий при потере более 20% ОЦК из-за острого кровотечения.

ШОК ИНФЕКЦИОННО-ТОКСИЧЕСКИЙ – токсический шок при инфекционных болезнях, вызванный воздействием на организм большой дозы токсинов возбудителей болезни и (или) продуктов распада поврежденных тканей организма.

ШОК КАРДИОГЕННЫЙ – шок при резком снижении сердечного выброса и уменьшении кислородного обеспечения тканей вследствие нарушения сократимости миокарда или морфологических нарушений.

ШОК ОБСТРУКТИВНЫЙ – возникает при массивной тромбоэмболии легочной артерии, тампонаде сердца, предсердной миксеме, остром клапанном стенозе или напряженном пневмотораксе; резко падает сердечный выброс

вследствие снижения наполнения желудочков или обструкции кровотока при адекватных ОЦК, сократимости миокарда и тонуса сосудов.

ШОК ОЖГОВЫЙ – травматический шок при обширном ожоге.

ШОК ПЛЕВРОПУЛЬМОНАЛЬНЫЙ – травматический шок, возникающий при повреждении в области грудной клетки и органов грудной полости вследствие чрезмерного раздражения рецепторов висцеральной и париетальной плевры.

ШОК СПИНАЛЬНЫЙ – временное резкое падение возбудимости нервных центров, расположенных ниже уровня повреждения спинного мозга, проявляющееся ослаблением соответствующих спинномозговых рефлексов.

ШОК ТОКСИЧЕСКИЙ – шок, обусловленный воздействием на организм токсических продуктов распада тканей или бактериальных токсинов.

ШОК ТРАВМАТИЧЕСКИЙ – шок, возникающий в ответ на тяжелую травму.

ЭКЗАНТЕМА – общее название сыпей на коже.

ЭКЗЕМА – рецидивирующий нейроаллергический дерматоз, характеризующийся развитием серозного воспаления сосочкового слоя дермы и очагового спонгиоза эпидермиса, проявляющийся полиморфной зудящей сыпью.

ЭКЗОФТАЛЬМ – смещение глазного яблока вперед с расширением глазной щели.

ЭКССУДАТ – богатая белком жидкость, содержащая форменные элементы крови, выходящая из мелких вен и капилляров в окружающие ткани и полости тела при воспалении.

ЭКСТРАСИСТОЛА – преждевременная деполяризация и сокращение сердца или отдельных его камер, наиболее часто регистрируемый тип аритмий.

ЭКТРОДАКТИЛИЯ – «клешневидные» кисти или стопы из-за отсутствия одного или нескольких пальцев.

ЭКХИМОЗ – обширное кровоизлияние в кожу или слизистую оболочку.

ЭМПИЕМА – значительное скопление гноя в какой-либо полости тела или в полуме органе.

ЭНДОКАРДИТ ФИБРОЗНЫЙ – см. б. Леффлера.

ЭНДОМЕТРИОЗ – появление в различных органах участков ткани, сходных по строению со слизистой оболочкой матки и подвергающихся циклическим изменениям соответственно менструальному циклу.

ЭНОФТАЛЬМ – смещение глазного яблока назад; более глубокое, чем в норме, расположение глазного яблока в глазнице.

ЭНЦЕФАЛОПАТИЯ – любое заболевание головного мозга.

ЭНЦЕФАЛОПАТИЯ АЛКОГОЛЬНАЯ – общее название болезней из группы метаалкогольных психозов, характеризующихся сочетанием психических расстройств с системными нарушениями деятельности внутренних органов и неврологическими расстройствами.

ЭНЦЕФАЛОПАТИЯ ДИСЦИРКУЛЯТОРНАЯ – энцефалопатия, обусловленная хроническим нарушением кровообращения головного мозга, характеризуется сочетанием общемозговых и очаговых симптомов.

ЭНЦЕФАЛОПАТИЯ ПЕЧЕНОЧНАЯ – клинический синдром, развивающийся при тяжелой печеночной недостаточности или печеночной интоксикации и проявляющийся нервно-психическими нарушениями, возможным развитием печеночной комы.

ЭНЦЕФАЛОЦЕЛЕ – врожденное расхождение костей черепа, обычно с грыжевым выпячиванием вещества головного мозга.

ЭПИКАНТ – вертикальная кожная складка, прикрывающая внутренний угол глазной щели.

ЭПИЛЕПСИЯ – хроническая болезнь, обусловленная поражением головного мозга, проявляющаяся повторными судорожными или другими припадками и сопровождающаяся разнообразными изменениями личности.

ЭПИСПАДИЯ – верхняя расщелина уретры.

ЭРИТЕМА – ограниченное покраснение кожи воспалительного характера.

ЭРИТРОПЕНИЯ – состояние, характеризующееся снижением количества эритроцитов в единице объема крови ниже нормы (менее $3,9 \cdot 10^{12}/л$ у женщин и $4,0 \cdot 10^{12}/л$ у мужчин).

ЯТРОГЕНИЯ – заболевание, обусловленное неосторожными высказываниями или поступками врача (или другого лица из числа медицинского персонала), неблагоприятно воздействовавшими на психику больного.