

Методика компьютерной плоидометрии клеток в дифференциальной диагностике стадий озлокачествления тканей.

Определение плоидности клеток при раке легких

Исследуемый материал: биоптат легкого

Метод окраски: по Фельгену

Пример №1: Анализ произведен при помощи программного обеспечения АргусСофт. Оценка результатов проведена с использованием метода оценки стадии канцерогенеза. Материалы предоставлены проф.Новик В.И. (лаборатория цитологии **НИИ онкологии им.Петрова** г.СПб).

Возрастающие требования к точности диагностики стадий озлокачествления тканей, связаны с новыми возможностями лечения разных раковых опухолей. Особенно важна дифференциальная диагностика доброкачественных и злокачественных новообразований.

Эти трудности морфологической диагностики связаны с методами забора материала для исследования, его представительностью патологическому процессу, способами фиксации материала и методами их окраски, а также с большой долей субъективизма исследователя в оценке выраженности гистологических и цитологических изменений. Использование обобщенных плоидометрических показателей уточняет диагнозы стадий развития новообразований почти на 10%. Этот процесс развития новообразований назван законом ступенчатой стадийности канцерогенеза.

Каждому состоянию клетки соответствует определённое количество ДНК, рассчитывающееся компьютером в единицах плоидности (c) по оптической плотности клеточных ядер (индекс накопления ДНК - ИНДНК). Стандартной единицей плоидности является оптическая плотность ядра лимфоцита этой же ткани.

Измерения параметров лимфоцитов проводят для каждой партии окраски. Если в препаратах нет лимфоцитов, одновременно с изучаемыми клетками окрашивают препараты, содержащие нормальные малые лимфоциты. Выделяют малые лимфоциты, определяют их интегральную оптическую плотность и вычисляют среднюю из всей выборки. Это и есть диплоидность лимфоцитов (2C). Гаплоидный набор ДНК равен 1C. Затем выделяют изучаемые клетки, измеряют их интегральную оптическую плотность и определяют единицы плоидности. Интегральная оптическая плотность клетки при этом делится на гаплоидный стандарт.

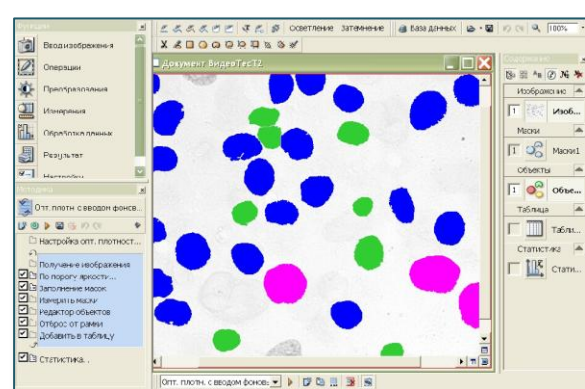
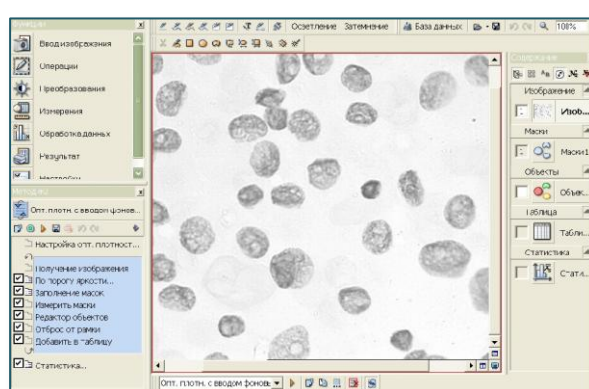


Таблица статистики					
Интегр. от пл.	Количество	Минимум	Максимум	% количества	% площа
Класс 1	10	189.331	261.604	27.778	17.317
Класс 2	23	270.369	317.049	63.859	66.539
Класс 3	0	---	---	0.000	0.000
Класс 4	0	---	---	0.000	0.000
Класс 5	3	530.785	575.111	8.333	16.144
Всего					



Методика компьютерной плоидометрии клеток в дифференциальной диагностике стадий озлокачествления тканей.

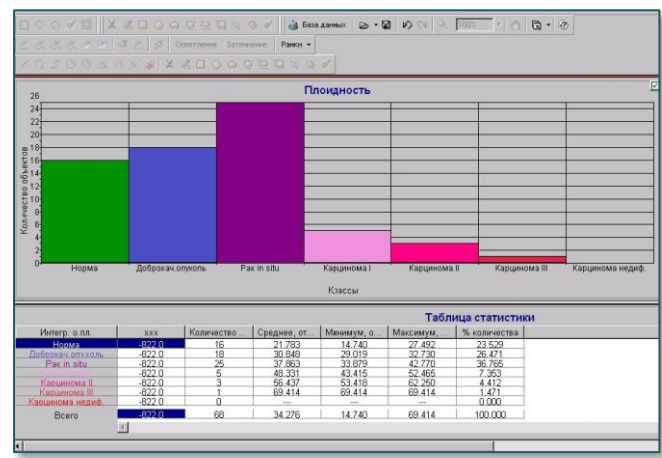
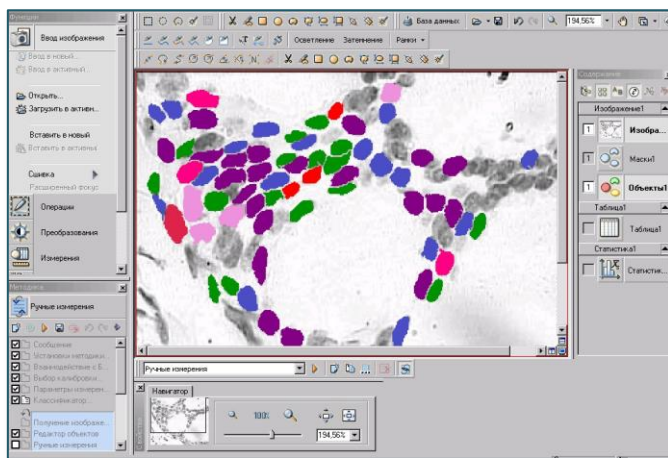
Определение плоидности клеток при раке

Пример №2: Методика разработана на основе открытия академика Г. Г. Автандилова. Материалы предоставлены к.м.н. Григорьевой С.Г. (кафедра патанатомии РМАПО г.Москва).

«Гистологический стандарт плоидности» получают определяя средние значения интегральной яркости (оптической плотности) ядер малых лимфоцитов в гистологическом срезе толщиной 8 мкм или в паракорти- кальной зоне подсаженного в блок кусочка лимфатического узла. Модальный класс измерений интеграль- ной яркости целых ядер малых лимфоцитов и их фрагментов принимают соответствующим диплоидному набору хромосом – 2 с. Половина этого показателя становится единицей измерения (1с) плоидности ядер клеток гистологического среза.

В гистологических срезах плоидность ядра исследуемой клетки именуется на основе следующего правила: если полученное числовое значение лежит в интервале 1,5 - 2,4 с - ядра считаются парадиплоидным (2 с), 2,5 - 3,4 с – паратриплоидными (3 с), 3,5 - 4,4 с – паратетраплоидным (4 с), 4,5 - 5,4 с – парапентаплоидными (5 с).

Наличие преобладания в гистограмме парадиплоидных ядер (1,5 с – 2,5 с), свидетельствует о нормаль- ной физиологической регенерации эпителиальных клеток. Причем, ядра, имеющие среднюю плоидность ниже 1,5 с, позволяют относить соответствующие клетки к числу апоптозных, а в гистологических срезах и – к фрагментам ядер клеток. Преобладание ядер с плоидностью 2,5 с – 2,9 с – характеризует процесс гиперплазии, легкую дисплазию и доброкачественные опухоли.



Преобладание в гистограмме региона 4 с – 4,4 с, отражает пограничное состояние новообразования (предраковые, прединвазивные, рак «in situ»). Регионы гистограммы со средними показателями 4,5 с и выше, характеризуют анеуплоидию при карциномах разной степени дедифференцировки .

000 «Диаэм»

Москва
ул. Магаданская, 7/3
тел./факс:
(495) 745-0508
sales@dia-m.ru

Новосибирск
пр. Акад.
Лаврентьева, 6/1
тел./факс:
(383) 328-0048
nsk@dia-m.ru

Казань
ул. Парижской
Коммуны, д. б
тел./факс:
(843) 210-2080
kazan@dia-m.ru

С.-Петербург
ул. Профессора
Попова, 23
тел./факс:
(812) 372-6040
spb@dia-m.ru

Ростов-
на-Дону
пер. Семашко, 114
тел./факс:
(863) 250-0006
rnd@dia-m.ru

Пермь
Представитель
в УФО
тел./факс:
(342) 202-2239
perm@dia-m.ru

www.dia-m.ru

Воронеж
Представитель
тел./факс:
(473) 232-4412
voronezh@dia-m.ru

Армения
Представитель
тел.
094-01-01-73
armenia@dia-m.ru