

Таким образом, незавершённый фагоцитоз — важный механизм хронического и рецидивирующего течения инфекций. Выход жизнеспособных микроорганизмов из лейкоцитов приводит к рецидиву гнойного воспаления. Расположение в фагоцитах живых микроорганизмов затрудняет доступ к ним бактерицидных веществ организма и лекарственных средств, а следовательно, лечение пациента. Незавершённый фагоцитоз, очевидно, может быть и механизмом приспособления организма. При туберкулёзе и других хронических инфекциях с нестерильным иммунитетом с помощью **незавершённого фагоцитоза**

организм сохраняет возбудителей живыми (эндоцитобиоз). Это постоянно стимулирует [иммунную систему](#) и препятствует распространению возбудителей по организму. При этом процессе происходит

трансформация

макрофагов в эпителиоидные и гигантские клетки, вместе с Т-лимфоцитами формирующие гранулёмы. Однако это возможно лишь после того, как макрофаг фагоцитирует микобактерию туберкулёза, переварит её, выявит антигенные детерминанты и представит их иммунной системе. При трансформации в эпителиоидную клетку макрофаг теряет большинство лизосом, что мешает ему завершить фагоцитоз перевариванием возбудителей.

Интересные статьи:

1) [Лихорадочные состояния](#)

2) [Лепрозная гранулема](#)

3) [Эндогенные пирогены](#)