



普通高等教育“十一五”国家级规划教材

全国高等学校医学规划教材

(供临床·基础·预防·护理·检验·口腔·药学等专业用)

组织学与胚胎学

主编 高英茂



高等教育出版社
Higher Education Press

普通高等教育“十一五”国家级规划教材

全国高等学校医学规划教材

(供临床·基础·预防·护理·检验·口腔·药学等专业用)

组织学与胚胎学

Zuzhixue yu Peitaixue

主编 高英茂

副主编 武玉玲 王燕蓉 宋天保

编者(以姓氏笔画为序)

王亚平 重庆医科大学 王燕蓉 宁夏医科大学

刘晓萍 青岛大学 孙莉 桂林医学院

宋天保 西安交通大学 张兵 厦门大学



高等教育出版社·北京
HIGHER EDUCATION PRESS BEIJING

内容简介

普通高等教育“十一五”国家级规划教材《组织学与胚胎学》由山东大学高英茂教授任主编、来自全国 17 所院校的 20 位多年从事 5 年制本科教学的教授共同编写而成。全书设 27 章,插图(彩色)300 余幅。本教材对组织学与胚胎学的基本内容作了全面系统、简明扼要的讲述,以便给学生奠定宽厚的基础知识;对组织学与胚胎学的更新内容和学科交叉内容,融入相关章节讲述,以引导学生的创新思维,并使学生掌握学科发展的最新知识。章前设 Key Points, 章后有 Summary 和思考题,书中插图的图名和图注均用中英双语标出,以便提高学生的专业外语水平并使不同外语水平的学生都能准确理解插图的内涵。

本书是“全国高等学校医学规划教材”本科系列教材之一,适合于高等医药院校临床、基础、预防、护理、检验、口腔、药学等专业教学使用。

图书在版编目(CIP)数据

组织学与胚胎学 / 高英茂主编. —北京:高等教育出版社, 2010. 1

供临床、基础、预防、护理、检验、口腔、药学等专业用
ISBN 978 - 7 - 04 - 028552 - 9

I . 组… II . 高… III . ①人体组织学 - 医学院校 - 教材
②人体胚胎学 - 医学院校 - 教材 IV . R32

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2009) 第 224350 号

策划编辑 席 雁 责任编辑 张 好 封面设计 张 楠 版式设计 王 莹
责任校对 王 雨 责任印制 韩 刚

出版发行 高等教育出版社
社址 北京市西城区德外大街 4 号
邮政编码 100120
总机 010 - 58581000

经 销 蓝色畅想图书发行有限公司
印 刷 高等教育出版社印刷厂

开 本 889 × 1194 1/16
印 张 19.75
字 数 610 000

购书热线 010 - 58581118
咨询电话 400 - 810 - 0598
网 址 <http://www.hep.edu.cn>
<http://www.hep.com.cn>
网上订购 <http://www.landraco.com>
<http://www.landraco.com.cn>
畅想教育 <http://www.widedu.com>

版 次 2010 年 1 月第 1 版
印 次 2010 年 1 月第 1 次印刷
定 价 48.00 元

本书如有缺页、倒页、脱页等质量问题,请到所购图书销售部门联系调换。

版权所有 侵权必究
物料号 28552 - 00

前　　言

本教材是在上一版教材的基础上,结合近年来医学教育的新要求,由国内 17 所医学院校的 20 位多年从事 5 年制本科教学的教授编写而成。上一版教材于 2004 年由高等教育出版社出版发行,在 5 年多的应用中,受到教师和学生的欢迎,获得了全国高等医学院校的广泛好评,并通过专家评审,被批准为普通高等教育“十一五”国家级规划教材。遵照教育部和卫生部 2008 年 10 月颁布的《本科医学教育标准》的基本精神,结合本教材上一版本在全国范围内使用后的师生反馈意见,作了以下修改:

1. 严格把握本书内容的广度和深度,使其严格适用于 5 年制本科生的教学,不再扩展内容而牵强应用于长学制教学,从而突出本书针对性和实用性强的特色。
2. 提高插图的质量,减少插图数量。全部采用彩图和电镜图片,大大提高了视觉效果。图名和图注均用中英双语标出,拓宽学生学习专业外语的渠道。
3. 随着 5 年制本科生英文水平的提高,本书适当增加英文的分量。在各章之首用英文写出该章要点(key points),章后用英文写出该章内容小结(summary),文内增加专业名词的英文注释。书末附加中英文专业名词对照和索引。

本版教材虽在上版教材的基础上作了一些改进,但仍有若干不尽如人意之处,敬请读者批评指正。

高英茂

2009 年 12 月于济南

目 录

第1章 组织学绪论	1
一、组织学的研究内容和意义	1
二、组织学的研究方法和技术	1
(一) 普通光学显微镜组织标本的制备方法	2
(二) 光学显微镜术	2
(三) 电子显微镜术	3
(四) 组织化学技术	3
(五) 组织培养术与组织工程	5
(六) 组织和细胞的定量术	5
三、组织学的学习方法	6
第2章 上皮组织	8
一、被覆上皮	8
(一) 被覆上皮的类型和结构	8
(二) 上皮组织的特殊结构	11
二、腺上皮与腺	13
(一) 腺体的分类	13
(二) 多细胞外分泌腺的结构和分类	13
(三) 腺细胞的分类	15
第3章 固有结缔组织	17
一、疏松结缔组织	18
(一) 细胞	19
(二) 纤维	22
(三) 基质	23
二、致密结缔组织	25
(一) 不规则致密结缔组织	25
(二) 规则致密结缔组织	25
三、脂肪组织	25
(一) 黄色脂肪组织	25
(二) 棕色脂肪组织	27
四、网状组织	27
第4章 软骨和骨	30
一、软骨	30
(一) 透明软骨	30
(二) 纤维软骨	31
(三) 弹性软骨	31
二、骨	31
(一) 骨组织	32
(二) 长骨	33
三、骨的发生	35
(一) 膜内成骨	35
(二) 软骨内成骨	35
(三) 影响骨生长的因素	37
第5章 血液和淋巴	40
一、血液	40
(一) 红细胞	41
(二) 白细胞	42
(三) 血小板	43
二、骨髓的结构和血细胞的发生	44
(一) 骨髓的结构	44
(二) 造血干细胞和造血祖细胞	45
(三) 血细胞在发生过程中的形态演变	46
三、淋巴	49
第6章 肌组织	51
一、骨骼肌	51
(一) 骨骼肌纤维的光镜结构	51
(二) 骨骼肌纤维的超微结构	53

(三) 骨骼肌纤维的收缩机制	55	第9章 循环系统	85
二、心肌	55	一、血管壁的一般组织结构	85
(一) 心肌纤维的光镜结构	55	(一) 内膜	85
(二) 心肌纤维的超微结构	55	(二) 中膜	86
三、平滑肌	56	(三) 外膜	86
(一) 平滑肌纤维的光镜结构	57	二、动脉	86
(二) 平滑肌纤维的超微结构	57	(一) 大动脉	86
(三) 平滑肌的收缩机制	58	(二) 中动脉	87
(四) 血管平滑肌的异质性	58	(三) 小动脉	87
第7章 神经组织	60	(四) 微动脉	87
一、神经元	60	三、毛细血管	87
(一) 神经元的结构	60	(一) 毛细血管的基本结构	88
(二) 神经元的分类	62	(二) 毛细血管的分类	88
二、突触	63	(三) 毛细血管与物质交换	89
三、神经胶质细胞	64	四、静脉	89
(一) 中枢神经系统的神经胶质细胞	64	五、微循环	89
(二) 周围神经系统的神经胶质细胞	66	六、心	90
四、神经纤维和神经	66	(一) 心壁的结构	90
(一) 神经纤维	66	(二) 心传导系统	91
(二) 神经	69	七、淋巴管系统	91
五、神经末梢	69	第10章 免疫系统	94
(一) 感觉神经末梢	69	一、胸腺	95
(二) 运动神经末梢	71	(一) 胸腺的组织结构	95
第8章 神经系统	75	(二) 胸腺的功能	97
一、脊髓	75	二、淋巴结	98
(一) 脊髓灰质	75	(一) 淋巴结的结构	98
(二) 脊髓白质	76	(二) 淋巴结的功能	99
二、大脑皮质	76	三、脾	101
(一) 大脑皮质的神经元类型	76	(一) 脾的结构	101
(二) 大脑皮质的分层	77	(二) 脾的血液通路	103
(三) 大脑皮质的神经元联系	78	(三) 脾的功能	104
三、小脑皮质	78	四、扁桃体	104
(一) 小脑皮质的神经元和分层	78	五、单核 - 吞噬细胞系统	105
(二) 小脑皮质神经元的联系	79	第11章 皮肤和皮肤附属器官	108
四、神经节	80	一、表皮	108
(一) 脑脊神经节	80	(一) 表皮的分层	108
(二) 自主神经节	80	(二) 非角质形成细胞	110
五、脑脊膜和血 - 脑屏障	81	二、真皮	111
(一) 脑脊膜	81	(一) 乳头层	111
(二) 血 - 脑屏障	81	(二) 网织层	111
六、脉络丛和脑脊液	82		

三、皮下组织	111	(二) 黏膜下层	137
四、皮肤的附属器	111	(三) 肌层	137
(一) 毛	111	(四) 外膜	137
(二) 皮脂腺	112	七、大肠	137
(三) 汗腺	113	(一) 盲肠和结肠	138
(四) 指(趾)甲	114	(二) 阑尾	138
五、皮肤的再生	114	(三) 直肠和肛管	139
第12章 内分泌系统	117	八、消化管的内分泌细胞	139
一、甲状腺	117	第14章 消化腺	141
(一) 甲状腺滤泡	117	一、大唾液腺	141
(二) 滤泡旁细胞	119	(一) 腮腺	142
二、甲状旁腺	119	(二) 下颌下腺	142
(一) 主细胞	119	(三) 舌下腺	142
(二) 嗜酸性细胞	119	(四) 唾液	142
三、肾上腺	119	二、胰腺	142
(一) 皮质	119	(一) 外分泌部	142
(二) 髓质	120	(二) 内分泌部——胰岛	143
四、垂体	120	三、肝	144
(一) 腺垂体	121	(一) 肝小叶	144
(二) 神经垂体	123	(二) 肝门管区	147
五、松果体	123	(三) 肝的血液循环	147
六、弥散神经内分泌系统	124	(四) 肝内胆汁排出途径	148
第13章 消化管	126	(五) 肝的淋巴管和神经分布	148
一、消化管壁的一般结构	126	(六) 门管小叶和肝腺泡	148
(一) 黏膜	126	四、胆囊和胆管	149
(二) 黏膜下层	127	(一) 胆囊	149
(三) 肌层	127	(二) 胆管	149
(四) 外膜	127	第15章 呼吸系统	151
二、口腔	127	一、鼻腔	151
(一) 口腔黏膜的一般微细结构	127	(一) 前庭部	151
(二) 舌	127	(二) 呼吸部	151
(三) 牙	128	(三) 嗅部	151
三、咽	129	二、喉	152
四、食管	129	三、气管和支气管	153
五、胃	130	(一) 黏膜	153
(一) 黏膜	130	(二) 黏膜下层	154
(二) 黏膜下层	133	(三) 外膜	154
(三) 肌层	133	四、肺	154
(四) 外膜	133	(一) 肺导气部	154
六、小肠	134	(二) 肺呼吸部	155
(一) 黏膜	134	(三) 肺间质和肺巨噬细胞	157

(四) 肺的血液循环	157
第16章 眼和耳	159
一、眼	159
(一) 眼球壁	159
(二) 眼球内容物	164
二、耳	165
(一) 外耳	165
(二) 中耳	165
(三) 内耳	165
第17章 泌尿系统	171
一、肾	171
(一) 肾单位的结构和功能	172
(二) 集合管	177
(三) 球旁复合体	177
(四) 肾间质	178
(五) 肾的血管、神经和淋巴管	178
二、排尿器官	179
(一) 黏膜	179
(二) 肌层	180
(三) 外膜	180
第18章 男性生殖系统	182
一、睾丸	182
(一) 睾丸的一般结构	182
(二) 生精小管	182
(三) 睾丸间质	185
(四) 直精小管和睾丸网	185
二、生殖管道	186
(一) 附睾	186
(二) 输精管	187
三、附属腺	187
(一) 前列腺	187
(二) 精囊	187
第19章 女性生殖系统	190
一、卵巢	190
(一) 卵巢的一般结构	190
(二) 卵泡的发育和成熟	191
(三) 排卵	192
(四) 黄体的形成和演变	193
(五) 闭锁卵泡和间质腺	193
二、输卵管	193
三、子宫	194
(一) 子宫壁的一般微细结构	194
(二) 子宫内膜的周期性变化	196
(三) 子宫内膜周期性变化的内分泌调节	196
(四) 子宫颈	197
四、阴道	197
五、乳腺	198
(一) 乳腺的一般结构	198
(二) 静止期乳腺	198
(三) 活动期乳腺	198
第20章 人体胚胎学绪论	201
一、人的个体发生和系统发生	201
二、人体胚胎学的发展	201
三、学习人体胚胎学的意义和方法	202
第21章 胚胎学总论——人体胚胎发生	204
一、配子发生和受精	204
(一) 配子发生	204
(二) 受精	206
二、胚前期的发育	207
(一) 卵裂和胚泡形成	207
(二) 植入	207
(三) 脱膜和初级绒毛的形成	210
(四) 二胚层胚盘及相关结构的发生	210
三、胚期的发育	212
(一) 三胚层的发生	212
(二) 脊索和尿囊的发生	212
(三) 绒毛膜的形成和演变	213
(四) 三胚层的分化	215
(五) 胚期胚胎外形的变化	217
四、胎期的发育和胚胎龄的计算	219
(一) 胎期的发育	219
(二) 胚胎龄的推算	219
五、胎膜和胎盘	221
(一) 绒毛膜	221
(二) 卵黄囊	221
(三) 尿囊	221
(四) 羊膜囊	222
(五) 脐带	222
(六) 胎盘	222

六、双胎、多胎和连体双胎	224	第 25 章 心血管系统的发生	259
(一) 双胎	224	一、原始心血管系统的建立	259
(二) 多胎	225	二、心脏的发生	260
(三) 连体双胎	226	(一) 原始心脏的形成	260
第 22 章 颜面、颈和四肢的发生	229	(二) 心脏外形的建立	261
一、鳃器的发生	229	(三) 心脏内部的分隔	262
二、颜面的形成	230	三、胎儿血液循环和出生后的变化	264
三、腭的发生	231	(一) 胎儿血液循环途径	264
四、牙的发生	231	(二) 胎儿出生后血液循环的变化	265
(一) 粘质的形成	232	四、心血管系统的常见畸形	266
(二) 牙本质的形成	232	(一) 房间隔缺损	266
(三) 牙骨质的形成	232	(二) 室间隔缺损	266
五、颈的形成	232	(三) 动脉干分隔异常	266
六、四肢的发生	233	第 26 章 神经系统的发生	270
七、颜面、颈和四肢的常见畸形	233	一、神经管和神经嵴的发生和早期分化	270
(一) 唇裂	233	二、脊髓的发生	272
(二) 面斜裂	234	三、脑的发生	273
(三) 腭裂	234	(一) 脑泡的形成和演变	273
(四) 颈囊肿和颈瘘	234	(二) 大脑皮质的组织发生	273
(五) 四肢畸形	234	(三) 小脑皮质的组织发生	274
第 23 章 消化系统和呼吸系统的发生	236	四、神经节和周围神经的发生	275
一、消化系统的发展	237	(一) 神经节的发生	275
(一) 前肠的衍化	237	(二) 周围神经的发生	277
(二) 中肠的演变	239	五、垂体和松果体的发生	277
(三) 后肠的演变	240	(一) 垂体的发生	277
(四) 消化系统的常见畸形	241	(二) 松果体的发生	278
二、呼吸系统的发展	242	六、神经系统的常见畸形	278
(一) 喉、气管和肺的发生	242	(一) 神经管缺陷	278
(二) 呼吸系统的常见畸形	243	(二) 脑积水	279
第 24 章 泌尿系统和生殖系统的发生	246	第 27 章 眼和耳的发生	281
一、泌尿系统的发展	247	一、眼的发生	281
(一) 肾和输尿管的发生	247	(一) 眼球的发生	281
(二) 膀胱和尿道的发生	248	(二) 眼的常见先天畸形	283
(三) 泌尿系统的先天性畸形	248	二、耳的发生	284
二、生殖系统的发展	251	(一) 内耳的发生	284
(一) 生殖腺的发生和分化	251	(二) 中耳的发生	285
(二) 生殖管道的发生和性别分化	253	(三) 外耳的发生	285
(三) 外生殖器的发生和分化	254	(四) 耳的常见先天畸形	285
(四) 生殖系统的先天性畸形	256	汉英名词对照及索引	287

第 1 章

组织学绪论

KEY POINTS

- Tissues and organs
- Paraffin sectioning and HE staining
- Light and electron microscopy
- Histochemistry and immunohistochemistry
- *In situ* hybridization
- Cell culture and tissue engineering
- Methods of learning histology

一、组织学的研究内容和意义

组织学(Histology)是研究机体微细结构及其相关功能的科学。微细结构是指在显微镜(microscope)下才能清晰观察的结构。显微镜有光学显微镜(简称光镜)和电子显微镜(简称电镜),所以,微细结构也分光镜结构和电镜结构。光镜结构用长度单位微米(micrometer, μm)来度量;电镜结构又称超微结构(ultrastructure),常用纳米(nanometer, nm)来度量。 $1\text{ nm} = 10^{-3}\text{ }\mu\text{m} = 10^{-9}\text{ m}$ 。

组织学主要研究机体的各种组织(tissue)及其所构成的器官(organ)。组织由细胞和细胞外基质(extracellular matrix)构成。细胞是机体的结构和功能单位,数量众多,结构、代谢和功能各异。细胞外基质形成细胞生存的微环境。细胞和细胞外基质的结构和功能取决于其中的生物大分子,尤其是核酸、酶、蛋白质和蛋白聚糖等。形态和功能相同或相似的细胞群以及多少不等的细胞外基质构成组织。按其结构和功能,人体的组织可分为上皮组织、结缔组织、肌组织和神经组织四种基本类型。这些组织按一定的方式有机地组合构成器官,各种器官都具有一定的大小和形态结构,并执行特定的功能。如果器官中央有大的空腔,称空腔性器官,如心、胃、膀胱等;如无大的空腔,称实质性器官,如肝、脾、肾等。一些结构上连续或功能上相关的器官组成系统(system),完成连续的生理活动,如循环系统、消化系统、内分泌系统、生殖系统等。

组织学是生物医学的一个主要分支,随着科学技术的发展,组织学的内容也不断充实、更新和发展。现代组织学的研究已经深入到分子水平,与细胞生物学、生物化学与分子生物学、生理学、病理学、免疫学等相关学科交叉渗透,相互促进。目前,生物医学的一些重大研究课题,如细胞识别与细胞通讯,细胞增殖、分化、衰老、凋亡的调控,细胞突变、癌变及其逆转,组织与器官的再生,组织工程与器官重建等,都与组织学有密切的关系。组织学是一门重要的医学基础课,学好组织学,理解人体微细结构的基本知识,才能在解剖学的基础上,从宏观到微观,全面掌握人体的形态结构。也只有认识了人体的正常结构,才能更好地分析和理解人体的正常生理过程和病理过程、学好生理学和病理学等其他医学基础课程和临床课程。

二、组织学的研究方法和技术

组织学的发展与其研究方法的进展有关,因之,熟悉组织学的研究工具、方法

和技术是理解和掌握这门课程的前提。下面简单介绍常用的组织学研究方法和技术。

(一) 普通光学显微镜组织标本的制备方法

大多数组织和器官太厚,不能直接在光学显微镜下观察。所以,制备能使光线透过的组织切片是组织学研究的基本方法,主要包括固定、包埋和切片、染色等步骤。

首先,取动物或人体的新鲜组织块,用甲醛、乙醇等固定剂(fixative)固定,使组织内的蛋白质迅速凝固或沉淀,以尽量保持组织的原有结构。然后,分别用乙醇和二甲苯将固定后的组织块脱水、透明,并用石蜡包埋,制成有一定硬度的组织蜡块,再用切片机(microtome)将其切成5~10 μm厚的组织切片,称石蜡切片(paraffin section)。也可使组织块快速冷冻变硬,用冷冻切片机制成冷冻切片(frozen section),以保存蛋白质(包括酶)的活性。此外,常将血液、体液、培养细胞等直接涂于玻片上制成涂片;将疏松结缔组织或肠系膜等撕成薄片,铺在载玻片上制成铺片;将骨和牙等硬组织磨为薄片,称磨片。

染色的目的是使不同的微细结构染成不同的颜色,便于观察。组织学中最常用的染色方法是苏木精(hematoxylin)和伊红(eosin)染色法,简称HE染色法。苏木精为碱性染料,使细胞核和细胞质中的核糖体等酸性物质染成蓝紫色;伊红为酸性染料,使细胞质和细胞外基质中的碱性蛋白成分染成淡红色。组织结构与碱性染料亲和力强、易被染色的特性称嗜碱性(basophilia);与酸性染料亲和力强、易被染色的特性称嗜酸性(acidophilia);若与两种染料的亲和力都不强,则称中性(neutrophilia)。另外,某些结构成分(如肥大细胞的胞质颗粒),当用甲苯胺蓝等蓝色染料染色时呈紫红色,称为异染性(metachromasia)。当用硝酸银染色时,有些组织结构可直接使银离子还原为银颗粒而呈黑色,称为亲银性(argentaffin);有些组织结构需加入还原剂才能显色,称为嗜银性(argyrophilia)。

(二) 光学显微镜术

1. 普通光学显微镜术 应用普通光学显微镜观察组织切片是组织学研究的主要技术。光镜的放大率可达1500倍左右。光镜的分辨率是指在光镜下所能分辨的两点间的最短距离,约为0.2 μm。分辨率决定图像的清晰度和细微度,它与物镜的数值孔径(A)呈反比。普通物镜光线通过的介质是空气,A小于1;如使用油镜(A可达1.4),在镜头与标本之间加香柏油,可提高放大率和分辨率。

2. 特殊光学显微镜

(1) 荧光显微镜 荧光显微镜(fluorescence microscope)用于观察组织、细胞中有自发荧光、诱发荧光或经荧光染料染色或标记的结构。荧光显微镜技术常以紫外线为光源,激发标本中的荧光物质产生各种不同颜色的荧光,通过观察荧光的分布与强弱来测定被检物质。如神经细胞内的脂褐素呈黄色自发荧光;儿茶酚胺在甲醛诱发下呈黄绿色荧光;荧光染料吖啶橙可使DNA呈黄绿色荧光、使RNA呈橙红色荧光。

(2) 相差显微镜 相差显微镜(phase contrast microscope)主要用于观察体外培养中活细胞的形态结构。未染色的活细胞常是无色透明的,其各个部分的光密度几乎相同,故一般光镜难以分辨其微细结构。相差显微镜根据光通过细胞内具有不同折射率的结构时其速度和方向发生改变的原理,应用特殊的镜头将这种变化转换为光密度差异,使活细胞的不同结构反差明显,并具有立体感。这种显微镜常将光源安装在载物台上面,物镜在载物台下面,称倒置相差显微镜(inverted phase contrast microscope)。

(3) 激光扫描共焦显微镜 激光扫描共焦显微镜(laser scanning confocal microscope,LSCM)是一种高光敏度与高分辨率的仪器,主要由激光光源、共焦成像扫描系统、电子光学系统和计算机图像分析系统四部分组成。激光束通过扫描器和柱状透镜到达物镜,聚焦后对样品不同深度进行扫描,再经过光电信号转换在显示屏上,图像同时传送到计算机图像分析系统,对图像进行二维或三维的分析处理。CLSM突破了普通光镜不能对细胞或组织内部进行定位检测的限制,实现了对细胞内部非侵入式光学断层扫描成像,可进行一系列亚细胞水平的结构和功能研究,如测定细胞内DNA、RNA、骨架蛋白、Ca²⁺浓度、细胞内pH、膜电位、细胞间通讯等,还可对细胞进行切割、分离、筛选和克隆。

(三) 电子显微镜术

电子显微镜简称电镜,是基于电子和组织成分相互作用的成像系统。电镜不同于光镜之处是用电子束代替可见光,用电磁场代替玻璃透镜。电镜的分辨率约为0.2 nm,可放大几万到几十万倍。电镜术分为透射电镜术和扫描电镜术。

1. 透射电镜术 透射电镜术(transmission electron microscopy, TEM)是用电子束穿透标本,经过电磁场的会聚、放大后,在荧光屏上显像,或将影像投射到照相底片上。由于电子束穿透力弱,故经过固定的电镜标本需制成超薄切片(50~80 nm),并用重金属盐(如柠檬酸铅和醋酸铀等)染色。密度大、被重金属盐染色的结构,电子束散射掉的多,射落到荧光屏上的电子少,所形成的图像暗,称电子密度高;反之,称电子密度低。

2. 扫描电镜术 扫描电镜术(scanning electron microscopy, SEM)用于观察细胞、组织和器官表面的立体细微结构。将小块组织经固定、脱水、干燥后,在其表面喷镀薄层碳膜和金属膜。扫描电镜发射的细电子束在样品表面按顺序一点一点地移动扫描,使样品表面金属膜发射出电子(称二次电子),二次电子信号被探测器收集,经过放大,在荧光屏上成像。所形成的图像清晰,富有立体感。

(四) 组织化学技术

组织化学(histochemistry)技术是应用化学反应、物理学反应或免疫学反应等原理检测组织和细胞的化学成分并进行定位和定量的技术。组织细胞中的糖类、脂类、蛋白质、酶、核酸等均可与相应试剂反应,最后形成有色反应终产物或电子致密物,应用光镜或电镜进行观察。

1. 一般组织化学

(1) 糖类 常用过碘酸希夫反应(periodic acid Schiff reaction, PAS反应)显示糖类。过碘酸是一种强氧化剂,可将糖分子中的乙二醇基氧化成乙二醛基;后者再与希夫试剂(无色的亚硫酸酸品红)结合,形成不溶性紫红色反应产物。多糖和糖蛋白均呈PAS反应阳性(图1-1)。

(2) 脂类 标本用甲醛固定,冷冻切片,脂类保存较好。常用苏丹染料、油红O、尼罗蓝等脂溶性染料染色,使脂类显色。也可用四氧化锇固定兼染色,脂肪酸或胆碱可使四氧化锇还原为二氧化锇而呈黑色。

(3) 核酸 显示DNA的传统方法是福尔根反应(Feulgen reaction)。用稀盐酸处理切片,使DNA水解,打开脱氧核糖与嘌呤碱基之间的连接键,暴露醛基,再与希夫试剂作用,形成紫红色反应产物。如要同时显示DNA和RNA,则可用甲绿-派若宁染色,甲绿与细胞核的DNA结合呈蓝绿色,派若宁与核仁及细胞质内的RNA结合呈红色。

(4) 酶类 细胞内酶的种类甚多,如水解酶、氧化还原酶、合成酶与转移酶等。酶组织化学技术的基本原理是:在适当的温度和pH条件下,先用酶催化其特异性底物水解、氧化等,形成初级反应产物;然后用捕获剂捕获该反应产物,在酶存在的部位形成不溶性的、有颜色的或电子致密的反应终产物。例如,先用酸性磷酸酶催化底物β-甘油磷酸钠水解产生磷酸根,然后以Pb²⁺捕获磷酸根,生成无色、电子致密的磷酸铅沉淀,可在电镜下观察。如再用硫化铵与磷酸铅反应,形成黑色硫化铅沉淀,即可在光镜下观察。

2. 免疫组织化学 免疫组织化学(immunohistochemistry)是根据免疫学原理,应用带有可见标记的特异性抗原-抗体反应,检测组织、细胞中抗原性物质(蛋白质和多肽等)的一种技术。这种方法特异性强、敏感度高。

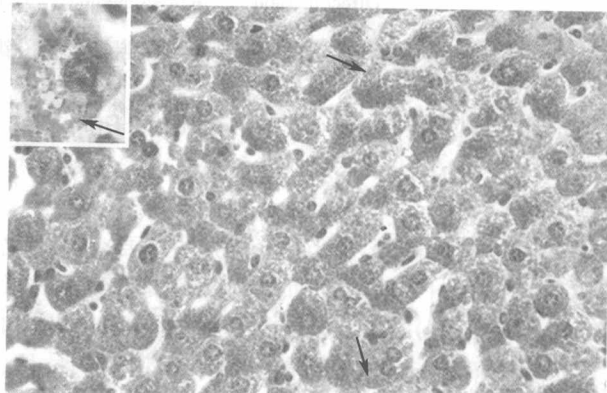


图1-1 PAS反应显示肝细胞内的糖原颗粒(↑)(苏木精复染,高倍)

Fig.1-1 PAS reaction showing glycogen granules in liver cells(↑) (Counterstained with hematoxylin. High magnification)

进行免疫组织化学染色时,首先要获得被检蛋白质或多肽的抗体,其次要对抗体进行标记。常用的标记物有:荧光染料如异硫氰酸荧光素(fluorescein isothiocyanate, FITC),酶类如辣根过氧化物酶(horseradish peroxidase, HRP),重金属如胶体金(colloidal gold)等,这些标记物可分别在荧光显微镜、普通光镜和电镜下观察。

按其基本原理,免疫组织化学技术主要有直接法和间接法(图 1-2)。直接法是直接标记某抗原的特异性抗体(又称第一抗体,primary antibody),用该标记抗体孵育标本,标记抗体即与标本中的相应抗原发生特异性结合,通过显示标记物即可检测组织细胞中的抗原成分。该法简单,特异性强,但敏感性较差。在间接法中,第一抗体不标记;以第一抗体作为抗原免疫另一动物,制备抗第一抗体的抗体,即第二抗体(secondary antibody),并标记第二抗体。染色时,顺次以第一抗体和标记的第二抗体处理标本,在抗原存在部位形成抗原 - 第一抗体 - 标记第二抗体复合物,以达到检测该抗原的目的。间接法因第二抗体的放大作用而敏感性较高。

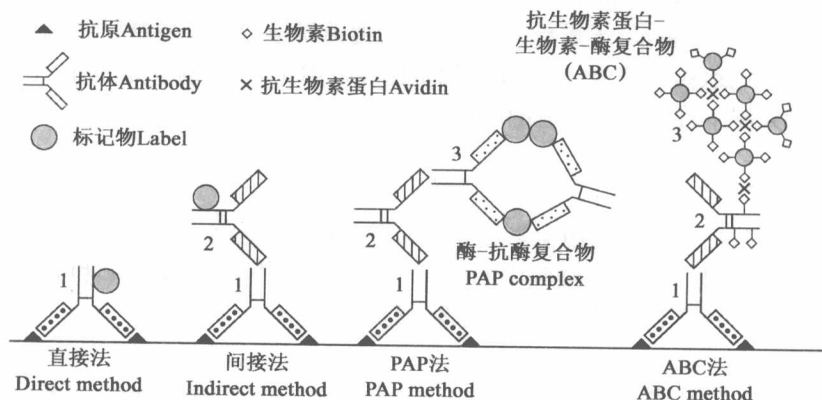


图 1-2 免疫组织化学的基本原理

1~3 示反应顺序

Fig.1-2 Principles of immunohistochemistry

The reaction sequence is indicated by 1~3

目前,常用的免疫组织化学方法主要有过氧化物酶 - 抗过氧化物酶复合物法(peroxidase-antiperoxidase complex method,PAP 法)和抗生物素蛋白 - 生物素 - 过氧化物酶复合物法(avidin-biotin-peroxidase complex method,ABC 法)(图 1-2)。PAP 法中,第一抗体和第二抗体均不标记;但需制备抗过氧化物酶的抗体,并使之与适量过氧化物酶反应,以制成可溶性的、含 2 个抗酶抗体分子和 3 个酶分子的五环 PAP 复合物。

染色时,先后以第一抗体、第二抗体和 PAP 复合物孵育标本,最后以 H_2O_2 -二氨基联苯胺(DAB)为底物显示过氧化物酶,即可检测标本中的抗原成分。ABC 法与 PAP 法相似,第一抗体也不标记,但第二抗体以生物素(biotin)标记;另外,染色前按一定比例将抗生物素蛋白(avidin,又称亲和素)与生物素标记的过氧化物酶混合,形成 ABC 复合物,并使抗生物素蛋白分子上至少空出 1 个生物素结合位点。顺次以第一抗体、生物素标记的第二抗体和 ABC 复合物作用于标本,最终形成的复合物网络了大量酶分子,显色后形成大量反应终产物。PAP 法和 ABC 法的敏感性都很高(图 1-3)。

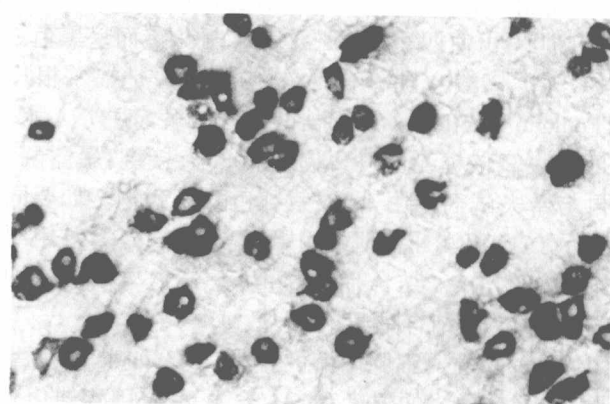


图 1-3 免疫组织化学 ABC 法示大鼠腺垂体黄体生成素阳性细胞(高倍)

Fig.1-3 Immunohisto chemical ABC method showing luteinizing hormone-positive cells in the rat adenohypophysis (High magnification)

如果用胶体金标记第二抗体，则可在电镜下检测组织细胞的抗原成分及其超微结构的定位。胶体金颗粒呈圆形，电子密度高，且不影响背景结构。

3. 原位杂交 原位杂交(*in situ hybridization*)是一种在组织细胞原位进行的核酸分子杂交技术，敏感度高，特异性强。原位杂交的原理是根据碱基互补原则，用一条碱基序列已知、经特定标记的核苷酸链为探针，与组织切片、细胞制备或染色体标本中的待检DNA片段或mRNA进行杂交，然后显示标记物，从而分析待检核酸的分布和含量。常用标记物有地高辛、生物素、放射性核素(如³H、³⁵S)、荧光染料(如FITC)等。利用此项技术可研究各种基因在染色体上的定位，编码某种蛋白质的mRNA在胞质中的表达。如果待检核酸含量很低，可先在标本上进行聚合酶链反应(polymerase chain reaction, PCR)或反转录PCR扩增，然后再进行原位杂交。

4. 凝集素组织化学 细胞表面的糖链或寡糖是重要的识别标志，与细胞的分化、成熟、恶性变等有关。这些糖链不能用PAS反应区别，而凝集素(lectin)组织化学可敏感地鉴别和定位这些糖链。凝集素是主要来源于植物种子的蛋白质，不同的凝集素如刀豆球蛋白(Con A)、麦芽凝集素(WGA)可与不同的糖链特异性结合。检测糖链时，先将凝集素用荧光物质等标记，使其与标本上的特异性糖链结合，再用荧光显微镜等显示该凝集素。也可不标记凝集素，而用抗凝集素抗体和免疫组织化学技术显示结合在糖链上的凝集素。

(五) 组织培养术与组织工程

组织培养术(tissue culture)泛指活的器官、组织和细胞在体外适当条件下培养生长的技术。目前，大都利用酶(如胰酶和胶原酶)消化法分离和纯化组织中某种细胞，制成单细胞悬液，然后将细胞接种于培养瓶或培养板，使之贴壁生长或悬浮生长，称为细胞培养(cell culture)。培养的活细胞需用相差显微镜观察(图1-4)。细胞培养术不仅可直接研究细胞的行为(如生长、分化、代谢、形态和功能变化)，还可研究各种理化因子(如激素、生长因子、药物、毒物、辐射等)对细胞的影响，同时也是现代分子生物学和重组DNA技术的关键环节。组织和细胞培养必须在无菌的环境下进行，严防微生物污染。培养液要有适合细胞生长的营养物质、生长因子、pH、渗透压、O₂和CO₂浓度、温度等，并常加入不同浓度的血清。经长期培养而成的细胞群体，称细胞系(cell line)；用细胞克隆或单细胞培养出的纯种细胞，称细胞株(cell strain)。这些细胞系或细胞株可置于液氮内长期冻存，可随时取出复苏，进行实验。

组织工程(tissue engineering)是用细胞培养术在体外模拟构建机体组织或器官的技术。目前，国内外学者已开展了许多人造组织和器官的研制，如皮肤、软骨、骨、肌腱、角膜、神经、血管、气管等，其中组织工程化皮肤和软骨已获得成功，并用于临床。组织工程的基本方法是：取少量自体或异体组织，分离、培养种子细胞(seed cell)，或通过干细胞体外定向诱导分化，获得大量的种子细胞；应用人工合成的有机高分子聚合物(如聚羟基醋酸和聚乳酸)或天然的细胞外基质成分(如胶原和纤维蛋白)，制备有一定形状和空间结构的三维支架；将种子细胞种植到支架上，在体外培养或植入手内；细胞生长增殖，并分泌细胞外基质，而支架材料逐渐降解吸收，从而形成有一定结构和功能的组织或器官，用于组织修复。

(六) 组织和细胞的定量术

随着生命科学的研究不断深入，各种定量技术日益广泛地应用于形态学研究。例如，应用显微分光光度计，以各种物质分子对光的选择性吸收为基础，可在显微镜下对生物样品中的化学物质进行定量分析。

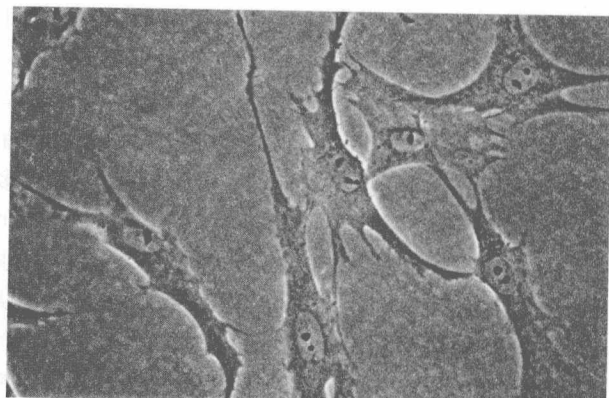


图1-4 培养的大鼠骨髓间充质干细胞(高倍)

Fig.1-4 Cultured mesenchymal stem cells from the rat bone marrow (High magnification)

形态计量术(morphometry)是运用数学和统计学原理,对组织和细胞进行二维和三维的形态学测量研究,其中三维立体结构的研究又称体视学(stereology)。目前广泛应用图像分析仪(image analyzer)进行形态计量研究,将切片或照片图像通过摄影机显示在监视器屏幕上,并根据各像点的大小位置及不同结构的颜色深浅(灰度或光密度),快速准确地获得各种形态数据和物质含量的相对数据。

流式细胞术(flow cytometry)是近年建立的细胞分类和定量技术,应用流式细胞仪(flow cytometer)对单个细胞进行生物化学和生物物理特性的快速定量测定,可进行细胞周期各时相细胞的比例和细胞内DNA、RNA、蛋白质的含量分析,淋巴细胞亚群的分离和定量,血细胞增殖情况的分析,杂交细胞等的分选等。其工作原理是分离被检细胞,制成悬液,并进行荧光染色或标记,然后使单细胞液流快速通过该仪器的激光照射分析区,被检细胞产生不同的荧光信号并转变为电脉冲,分别输入计算机内贮存,同时显示于示波器屏幕上,即可获得该细胞群体中不同类型细胞的有关数据。

三、组织学的学习方法

1. 建立立体与动态的概念 组织切片和显微图片显示的是组织和细胞在某一时刻的平面结构,同一细胞因取材时间的不同其结构可能不同,同一结构因切面的不同也可呈现不同的图像。如饱食和饥饿时肝细胞中糖原颗粒的多少和分布不同,血管在横切和斜切时的形状不同。因而,在学习时要全面观察,善于思维,从大量静止的结构中发现其动态变化规律,从不同切面的二维结构中抽象出其立体结构,这样才能真正理解和掌握人体的微细结构。

2. 重视结构与功能的联系 人体是一个结构与功能的统一体,任何结构都有其相应的功能,而任何功能也必定有其结构基础。如神经细胞有丰富的粗面内质网与发达的高尔基复合体,其合成蛋白质的功能必定旺盛;凡具有较强吞噬功能的细胞,必然含有较多的溶酶体,以消化吞噬物。虽然组织学以学习形态结构为主,但如能经常联系功能,既可增加学习兴趣,又可深入理解和记忆组织细胞的结构。

3. 强调理论与实践的结合 组织学的实践性很强,要求学生能在镜下识别机体的主要组织和器官。因此,在学习组织学理论的同时,要重视实验课。要认真、仔细地观察组织切片、电镜照片,要动眼看、动脑想、动手画,以加强对理论知识的理解与记忆。在实验课之前,复习理论知识可指导正确的实践,能迅速、准确地找寻某种结构。通过理论与实践的结合,提高观察问题、分析问题和解决问题的能力。

4. 注意勤奋与学习技巧 学习是一种艰苦的劳动。因此,要有吃苦耐劳、勤奋钻研的精神。但也不要死背硬记,而应摸索出适合自己的学习技巧。在学习中,要注意前后联系,归纳总结,找出共性,牢记个性。对一些相关结构可采用对比法比较其异同,对比时可用列表法,也可用图解法。这样才能学得主动,学得扎实,收到良好的学习效果。

SUMMARY

Histology is the study of the tissues in the body and of how these tissues are arranged to constitute organs. Tissues are made of cells and extracellular matrix. There are four types of basic tissues in the body: epithelial, connective, muscular and nervous tissues. Most organs are formed by an orderly combination of several tissues, allowing the function of each organ and of the organism as a whole.

The most common method used in the study of tissues by light microscopy is the paraffin sectioning and hematoxylin and eosin (HE) staining. Tissue components that stain more readily with basic dyes are termed basophilic; those with an affinity for acid dyes are termed acidophilic. More detailed interpretation of the body structure rests with electron microscopy because of its great

magnification and high resolution.

Histochemistry is used to indicate methods for localizing substances in tissues and cells. For example, the periodic acid-Schiff (PAS) reaction is a method to demonstrate polysaccharides. Most of these methods are based on specific chemical reactions or on high-affinity interactions between macromolecules. They usually produce insoluble colored or electron-dense compounds that enable the localization of specific substances by means of light or electron microscopy. There are both direct and indirect methods for antigen localization by immunohistochemistry, based on specific antigen-antibody reactions tagged by a visible label. Several variations of immunohistochemical methods, such as the PAP method and the ABC method, have been developed and possess both high specificity and sensitivity. Through *in situ* hybridization specific DNA sequences (such as genes) or gene expression, through the presence of mRNA can be localized in chromosomes of squashed mitotic cells, tissue sections, or cultured cells.

Cell culture permits direct analysis of cell behavior. Living cells are grown in chemically defined synthetic media, to which serum, nutrients, growth factors are frequently added. Tissue engineering is a novel, developing technology that combines cell culture with material science. The tissue engineered skin and cartilage, among others, have achieved a great success and been used for tissue repair of patients with a severe burn and articular joint diseases, respectively.

复习题

1. 组织和器官分别是如何构成的？人体有哪几种基本组织？
2. 组织学有哪些常用的研究方法和技术？
3. 名词解释：嗜酸性、嗜碱性、中性、异染性、嗜银性、亲银性。

(宋天保)

KEY POINTS

- General structure of epithelial tissue
- Classification of covering epithelium
- Specialization on the free surface
- Specialization on the lateral surface
- Specialization on the basal surface
- Glandular epithelium
- Classification of glands
- The classification and the structure of multicellular exocrine glands
- The classification of glandular cell

上皮组织(epithelial tissue)由大量排列密集的细胞及少量的细胞间质组成。根据上皮的功能和结构将其分为被覆上皮、腺上皮和感觉上皮。大部分的上皮组织覆盖于人的体表或衬在体内各种管、腔及囊的内表面,称被覆上皮;另一些以分泌功能为主的上皮称腺上皮(glandular epithelium)。上皮组织由于所处环境的不同,细胞的两端在结构和功能上具有明显的差别,称之为极性(polarity)。上皮组织内无血管,但神经末梢丰富。细胞所需的营养依靠结缔组织中的血管透过基膜供给。

上皮组织具有保护、分泌、吸收、排泄、感觉等功能,人体内不同部位的不同上皮其功能亦各有差别,如体表的上皮以保护功能为主,而消化管腔面的上皮除有保护作用外,还有吸收和分泌功能。腺上皮以分泌功能为主。有的器官的上皮细胞特化为有收缩能力的肌上皮细胞(myoepithelial cell),还有些部位的上皮细胞能感受某种物理或化学性刺激,称感觉上皮细胞(sensory epithelial cell)。

一、被覆上皮

(一) 被覆上皮的类型和结构

被覆上皮(covering epithelium)根据构成细胞的层数,分为单层上皮(simple epithelium)和复层上皮(stratified epithelium);由一层细胞组成的上皮称单层上皮,由多层细胞组成的上皮称复层上皮。根据单层上皮的细胞形状及复层上皮浅层细胞的形状的不同可进一步分为扁平、立方和柱状等多种类型(表 2-1)。

表 2-1 被覆上皮的分类及其主要分布

单层上皮	单层扁平上皮	内皮:心、血管和淋巴管的腔面 间皮:胸膜、心包膜和腹膜的表面 其他:肺泡和肾小管壁层等的上皮
	单层立方上皮	肾小管上皮、甲状腺滤泡上皮等
	单层柱状上皮	胃、肠和子宫等腔面
	假复层纤毛柱状上皮	呼吸管道等的腔面
复层上皮	复层扁平上皮	未角化:口腔、食管和阴道等的腔面 角化的:皮肤的表皮
	复层柱状上皮	睑结膜、男性尿道等的腔面
	变移上皮	肾盏、肾盂、输尿管和膀胱等的腔面