

ЗАЖИВЛЕНИЕ ОСТРЫХ И ХРОНИЧЕСКИХ РАН.

Сообщение I

Белорусский государственный медицинский университет

Лечение ран различной этиологии является распространенным явлением в хирургии и ложится тяжелым бременем на здравоохранение и государство в целом. Общая стоимость лечения пациентов с ранами, особенно хроническими и снижение качества их жизни трудно измеримы [29]. В настоящее время интенсивно изучаются вопросы патогенеза раневого заживления острых и хронических ран. Использование в практической медицине новых сведений, полученных в этой области знаний в последние годы, позволяет надеяться на улучшение результатов лечения пациентов с данной патологией.

Фазы раневого заживления

Острые раны заживают в определенной последовательности, минуя по-очередно стадии коагуляции, воспаления, синтеза матрикса, ангиогенеза, фиброплазии, эпителилизации, контракции и ремоделирования рубца [20, 25] (табл. 1).

Таблица 1

Этапы раневого заживления

Немедленно после травмы	Гемостаз Генерация стимула к воспалению
Воспаление	Вазодилатация Возрастание сосудистой проницаемости Миграция лейкоцитов Фагоцитоз Макрофагальная продукция стимулов к пролиферации клеток и протеиновому синтезу
Клеточная пролиферация и миграция	Фибробlastы, Эндотелий (ангиогенез) Эпителий
Молекулярный синтез	Коллаген Протеогликаны
Полимеризация коллагена и формирование поперечных связей	Нарастание прочности
Ремоделирование	Коллагенолизис Механические изменения Сосудистое ремоделирование
Контракция (открытая рана)	

S. Howes et al. [10] определяют эти процессы как три классические фазы раневого заживления – воспаления, фиброплазии и созревания. Конечный результат

не осложненного процесса раневого заживления - это нежный рубец с небольшим фиброзом, минимальным при наличии раневой контракции и возвращение практически к нормальной структуре ткани и функции органа. Если рана, при проведении лечения, не заживает в течение 8 нед, она считается хронической [20]. Кожные язвы являются наиболее типичным примером хронических ран. Хронизации процесса раневого заживления могут способствовать различные факторы – сосудистая недостаточность (венозная, артериальная), длительно существующий воспалительный процесс, некроз вследствие давления, физические и химические агенты, онкологические заболевания и т.д. [5] (табл. 2).

Таблица 2

Этиология хронических ран

<i>Сосудистая окклюзия</i>	<i>Некроз от давления</i>
Венозная недостаточность	Пролежни
Атеросклероз	Нейропатические язвы
Антифосфолипидный синдром	<i>Физические, химические агенты</i>
Криофибриногенемия	
криоглобулинемия	
Серповидно-клеточная болезнь	Радиация
Холестероловая эмболия	Тепловая энергия
<i>Воспаление</i>	Отморожение
Ryoderma gangrenosum	Химические соединения
Necrobiosis lipoidica diabetorum	Искусственное воздействие
Панникулит	<i>Инфекция</i>
Диспротеинемия	Бактериальная
Идиопатический лейкоцитокластический васкулит	Грибковая
Узелковый периартериит	Микобактериальная
Гранулематоз Wegener	Третичный сифилис
Лимфоматоидный гранулематоз	<i>Опухоли</i>
Eritema elevatum diutinum	Лимфома
	Метастазы
	Первичные кожные опухоли

70% кожных ран возникают вследствие изъязвления в результате повышенного давления (пролежни), последствий диабета и на почве венозной недостаточности. Заживание хронических ран происходит в результате тех же процессов что и в случае острых ран, а именно – воспаления, фиброплазии и эпителизации. Хронические раны, однако, отличаются от острых ран. Заживание при этом происходит с формированием избыточной грануляционной ткани, часто с развитием чрезмерного фиброза ведущего к рубцовой контрактуре и потере функции. Для оптимизации лечения хронических ран, полезен краткий обзор нормального раневого заживления.

Фаза воспаления

Травма ткани инициирует клеточный и сосудистый ответы, в результате чего рана освобождается от девитализированных тканей, инородного материала и, таким образом, подготавливается плацдарм для заживления и регенерации. Данный воспалительный ответ состоит из двух главных компонентов: 1) сосудистого, проявляющегося в регионарной вазодилатации, возрастании капиллярной проницаемости; и 2) миграции и инфильтрации лейкоцитов в ответ на специфические хемотаксические факторы, генерируемые в ране.

Первичный сосудистый ответ на травму развивается в течение 5–10 ми-н и начинается с интенсивной вазоконстрикции, что способствует гемостазу. После этого имеет место активная вазодилатация, которая обычно становится более выраженной примерно через 20 мин после травмы и сопровождается возрастанием капиллярной проницаемости. Предполагается, что гистамин является ключевым химическим медиатором ответственным за вазодилатацию и сосудистую проницаемость. Вскоре после ранения наблюдается адгезия тромбоцитов в месте травмы. Функция тромбоцитов заключается в инициировании формирования сгустка для достижения гемостаза. Тромбоциты также содержат различные факторы роста и вазоактивные субстанции, такие как тромбоцитарный фактор роста (PDGF), трансформирующий фактор роста β (TGF- β), фибробластический фактор роста (FGF), эпидермальный фактор роста (EGF), β -тромбоглобулин, фактор тромбоцитов 4 (PF4), тромбоцитарный фактор ангиогенеза (PDAF), серотонин, брадикинин, простагландины, простациклины, тромбоксан и гистамин.

Тромбоцитарная дегрануляция также инициирует каскад комплемента с формированием C3a и C5a, которые потенцируют анафилатоксины, способствуя освобождению гистамина из базофилов и тучных клеток. Контролируемая и организованная регуляция метаболизма, а также освобождение этих субстанций подготавливает серию событий, которые обеспечивают не осложненное раневое заживление [28]. Увеличение сосудистой проницаемости в зоне травмы является основой для притока различных клеточных популяций, включая полиморфонуклеарные лейкоциты (PMN) и мононуклеарные лейкоциты, которые созревают в раневые макрофаги и позже в лимфоциты. Возрастание капиллярной проницаемости позволяет сыворотке, богатой протеинами проникать в интерстициальное пространство.

Отложение фибронектина создает плацдарм в ране, на который мигрируют фибробlastы. Фибронектин продуцируется примерно в первые 24–48 ч после травмы. Популяция фибробластов становится доминирующей среди всех клеток в заживающей ране, после того как фаза воспаления идет на убыль. PMN обычно являются первой клеточной популяцией в ране, а последующей – мононуклеарные лейкоциты. В некоторых исследованиях предполагается, что нормальный процесс раневого заживления может происходить и в отсутствие PMN, однако моноциты должны быть обязательно представлены для нормального течения этого процесса.

Моноциты считаются наиболее важным клеточным компонентом ранних фаз процесса раневого заживления. Тем не менее, PMN необходимы для защиты раны от инфекции, уничтожая бактерий и помогая в удалении девитализированных тканевых фрагментов. Активированные нейтрофилы выделяют свободные кислородные радикалы и лизосомные энзимы, включая нейтральные протеазы, коллагеназы и эластазы, которые помогают в борьбе с инфекцией и в очищении раны [24]. Для обеспечения бактериального киллинга PMN посредством окислительных внутриклеточных механизмов необходимо адекватное напряжение кислорода. Предполагается, что роль PMN в первые 3 ч после ранения является определяющей в течение раннего периода колонизации раны бактериями и последующего развития инфекции [16]. Далее, все в большем количестве, в ране начинают появляться лимфоциты. Хотя их роль в reparативном процессе до конца не изучена, считается, что лимфоциты помогают процессу раневого заживления, секреции цитокины,

являющиеся митогенами и хемоаттрактантами для фибробластов, одновременно способствуя очищению раны от старых нейтрофилов.

PMN имеют относительно короткий период жизни в острой ране и замещаются раневыми макрофагами, которые дифференцируются из циркулирующих моноцитов. Макрофаги являются доминирующим типом клеток в популяции раневых лейкоцитов и играют центральную регуляторную роль в хемотаксисе фибробластов, пролиферации и последующем коллагеновом синтезе [4, 27]. Производные из макрофагов факторы роста, такие как PDGF, TGF- β , интерлейкины (IL) и фактор некроза опухолей (TNF) играют ключевую роль в миграции и активации раневых фибробластов.

Фаза пролиферации фибробластов

Фибробlastы появляются в ране в течение 2–3 сут и доминируют среди клеточных раневых популяций в течение первой недели. Ранний экстрацеллюлярный матрикс в значительной степени состоит из фибронектина и гиалуронатов, которые служат плацдармом, на который фибробласты могут мигрировать и фиксироваться. Источником этих фибробластов являются производные из покоящихся фиброцитов регионарной соединительной ткани и периваскулярного адвентиция. Фибробласты продуцируют разнообразные субстанции, необходимые для раневого заживления, включая гликозаминогликаны (GAG) и коллаген. Протеогликаны являются протеинами, к которым полисахариды прикрепляются через определенные интервалы. Четыре главных гликозаминогликана включают гиалуроновую кислоту, хондроитин-4-сульфат, дерматин сульфат и сульфат гепарина. Они формируют аморфный гель, называемый «основная субстанция», который играет важную роль в отложении и агрегации коллагеновых фибрилл.

В течение периода фибробластической пролиферации продуцируется коллаген. Количество коллагена постоянно возрастает в течение приблизительно 3 нед, достигая стабильного уровня, когда коллагеновый синтез становится равным коллагеновому лизису. Возрастание уровня содержания коллагена в ране в течение фазы фиброплазии коррелирует с увеличением прочности раны.

Ангиогенез сопровождает фазу фиброплазии и очень важен для процесса формирования рубца, т.к. рост новых капилляров должен сопровождать продвижение фибробластов в рану и обеспечивать их метаболические нужды. Если ангиогенез неудовлетворителен, миграция фибробластов останавливается и раневое заживление прекращается. Ишемические язвы у пациентов с облитерирующим атеросклерозом являются классическим примером этого феномена. Установлены некоторые биохимические стимулы для ангиогенеза – они исходят от макрофагов и тромбоцитов. Эндотелий растущих капилляров продуцирует деградирующие агенты активаторов плазминогена и коллагеназы и, таким образом, наводняет рану энзимами деградации фибринного сгустка и новообразующейся рубцовой ткани.

В течение первых 2–3 сут после ранения, активность фибробластов способствует клеточной репликации и миграции и, в меньшей степени, – коллагеновому синтезу. В течение этого периода наблюдается очень малый прирост прочности раны, вследствие чего данная фаза нередко обозначается как «скрытая (lag)» фаза. Этот термин в настоящее время оставлен, так как установлено, что в данный период происходит значительное возрастание активности клеточного метаболизма и роста фибробластов.

На 3–4 сут после ранения растущие массы фибробластов начинают синтезировать и продуцировать огромные количества экстрацеллюлярного коллагена. Коллагеновый синтез является характерной чертой фиброплазии. Фибробlastы являются главным источником коллагена и раневой соединительной ткани. Синтез коллагена начинается как внутриклеточный процесс, в результате которого вначале производится мономер, который активно секретируется в экстрацеллюлярную раневую среду, где происходит полимеризация в коллагановые фибриллы. В этих коллагеновых фибриллах затем ковалентно формируются поперечные связи, в результате чего значительно возрастает прочность раны.

Сигналом, который стимулирует продукцию коллагена, является комбинация факторов роста, стимулируемых гипоксией и продуктами анаэробного метаболизма, такими как молочная кислота [11]. На 1 нед после ранения, активность синтеза коллагена достигает максимума, и незрелые коллагеновые фибриллы становятся гистологически видимыми в ране. Коллаген является важным строительным материалом соединительной ткани, из него формируются три полипептидные цепи, каждая цепь закручена против часовой стрелки [19]. Три цепи комбинируют спираль, свернутую по часовой стрелке, которая формирует основную коллагеновую единицу, называемую тропоколлагеном. Коллагеновые волокна, образованные из тропоколлагена организованы в строго определенной последовательности. Эти коллагеновые волокна, в свою очередь комбинируют коллагеновые фибриллы, которые объединяются и формируют коллагеновые пучки.

Коллаген содержит гидроксипролин и гидроксилизин. Гидроксилированные аминокислоты, единственные в своем роде в коллагене и их количество в организме относительно невелико. Кроме того, коллаген практически лишен серосодержащих аминокислот – цистеина и триптофана. В организме человека идентифицировано, по крайней мере, 13 типов коллагена. Наиболее распространенные типы коллагена и их распределение представлены в таблице 3 [18].

Таблица 3

Наиболее распространенные типы коллагена и их распределение

Тип	Структура	Распределение
I	Гибрид из 2 цепей; низкое содержание гидроксилизина и гликозилированного гидроксилизина	Кости, сухожилия, кожа, дентин, связки, фасции, артерии, матка
II	Относительно высокое содержание гидроксилизина и гликозилированного гидроксилизина	Гиалиновый хрящ, ткани глаза
III	Высокое содержание гидроксипролина и низкое гидроксилизина; содержит между цепями дисульфидные связи	Кожа, артерии, матка, стенка толстой кишки
IV	Высокое содержание гидроксилизина и гликозилированного гидроксилизина; может содержать большие глобулярные части	Соединительно-тканые под-эпителиальные базальные мембранны
V	Сходен с типом IV	Базальные мембранны и возможно другие ткани

Тип I через тип III формирует фибриллы, которые в основном ответственны за прочность тканей в организме. Тип I коллагена образуется, главным образом, в коже, сухожилиях и костях и представляет около 90% коллагена в организме. Тип I коллагена имеет низкое содержание гидроксилизина. Тип II коллагена, содержится, прежде всего, в гиалиновом хряще и тканях глаза и имеет довольно высокую концентрацию гидроксилизина. Тип III коллагена содержится в коже, артериях и стенке толстой кишки и имеет высокое содержание гидроксипролина и низкое гидроксилизина. Тип IV коллагена преимущественно образует базальные мембранные и имеет высокое содержание гидроксилизина. Тип V коллагена сходен с коллагеном типа IV и содержится в базальной мембране и других тканях.

В нормальной коже, коллаген типа I и III существует в пропорции приблизительно 4:1. В гипертрофических и незрелых рубцах содержится около 33% коллагена типа III, изменяя соотношение коллагена типа I и III до 2:1. Нормальный коллагеновый синтез происходит внутриклеточно и продолжается во внеклеточном пространстве.

Ингибиование коллагенового синтеза может происходить на различных участках метаболической цепочки. Содержание коллагена в ране регулируется балансом между продукцией и деградацией коллагена посредством коллагеназы. Активность коллагеназы контролируется многими факторами, включая паратиреоидные гормоны, адренокортикоиды и колхицин. Ингибиование синтеза коллагеназы способствует увеличению α_2 -глобулина, цистеина и прогестерона. Контролирование этих процессов может дать терапевтические возможности для вмешательства в процесс раневого заживления и патологическое формирование рубца.

Фаза созревания

Через 3 нед после травмы устанавливается равновесие между синтезом коллагена и его лизисом, после чего начинается ремоделирование тканей в формирующемся рубце. Этот процесс продолжается около 2 лет и, хотя при этом не наблюдается возрастания количества коллагена, происходит реорганизация коллагеновых фибрилл в более организованные структуры под влиянием локальных механических факторов. В течение этой фазы рубцовая ткань продолжает наращивать прочность.

Большинство коллагена III типа откладывается довольно рано в процессе раневого заживления, замещая коллаген типа I. Гликозаминогликаны постоянно деградируют до достижения концентрации определяемой в нормальной дерме. Рубец продолжает созревать посредством формирования поперечных связей и постепенно в нем достигается соотношение коллагена типа I и III как в нормальной коже, т.е. 4:1. Длительность фазы созревания зависит от различных факторов, включая генетические особенности пациента, возраст, локализацию раны на теле, тип травмы и длительность воспалительного процесса.

В «свежих» ранах lag-фаза прироста прочности наблюдается в течение 10–14 сут. Затем имеет место быстрый рост прочности раны в течение следующих 4 недель, после чего формирующийся рубец имеет около 70% прочности неповрежденной ткани. Затем наблюдается плато, в течение которого прочность рубца постепенно достигает 80% от прочности ткани. Однако зажившая рана никогда не достигает прочности нормальной ткани [12].

Эпителизация

Эпителиализация раневой поверхности является критерием успешного лечения раны и представляет собой ряд последовательных событий, включающих мобилизацию, миграцию, митоз и клеточную дифференциацию эпителиальных клеток.

Эпителиальные клетки непосредственно прилежащие к ране стимулируются к началу миграции после устраниния контактного ингибиования. В результате их рост идет в направлении от прилежащих интактных эпителиальных клеток. Эпителиальные клетки продвигающегося переднего края начинает увеличивать скорость митозов, и продолжают покрывать раневую поверхность до встречи с эпителиальными клетками противоположного края раны. С этого момента дальнейшая клеточная миграция прекращается, благодаря феномену контактного ингибиования.

Раневая контракция

Уникальной особенностью заживления хронической раны является феномен раневой контракции. Хотя контракция играет полезную роль в уменьшении размеров раны, этот процесс носит характер беспорядочного и может привести к дезорганизации структурной интеграции, потере функции и косметическому дефекту. Раневая контракция начинается примерно с конца 1 нед после ранения. В это время, часть раневых фибробластов трансформируется в специализированные клетки, которые содержат α -гладкомышечный актин (нормальный фибробласт содержит β - и γ -актин). Эти специализированные клетки называются миофибробластами [7].

Миофибробlastы способны к прочной фиксации посредством десмо-сом и прилипания [17]. Так как миофибробlastы фиксируются между собой, а также к краям раны, подлежащая грануляционная ткань сокращается, стягивая края раны навстречу друг другу. Одновременно, синтезируется, откладывается коллаген, и формируются поперечные связи между волокнами, формируя ригидное раневое ложе [15, 22, 23]. Существуют, однако, различные мнения о точной роли миофибробластов в процессе раневой контракции. В ряде исследований показано, что миофибробlastы присутствуют в контрактирующих ранах в высокой концентрации и с высокой экспрессией α -гладкомышечного актина после завершения контракции раны. Это обычно наблюдается на 12–15 сут после ранения [6, 23].

Экспрессия гладкомышечного α -актина также имеет связь с инициированием клеточного апоптоза (программированной клеточной смерти) и может отражать терминальные процессы дифференцировки [8]. Экстрацеллюлярный матрикс сам способен к контракции в отсутствии миофибробlastов, особенно если содержание коллагена типа III высокое в присутствии таких факторов роста как TGF- β и PDGF [26]. Действуют ли эти механизмы целиком *in vivo* пока не ясно.

Трансформация фибробластов в миофибробlastы инициируется TGF- β и механическими стимулами, генерируемыми от сил препятствующих раневой контракции [2]. Когда силы, препятствующие раневой контракции ослабевают, клеточная поверхность фибронектина освобождается и рецепторы на клеточной поверхности миофибробластов становятся малочувствительными к факторам роста, таким как PDGF, EDF и возвращаются в не стимулированное состояние [9]. Хотя точный механизм неизвестен, однако предполагается, что снижение регуляции миофибробластов связано с циклическим аденоzinмонофосфат/протеин-киназа А путем [9]. Апоптоз раневых фибробластов наблюдается после того как раневая контракция останавливается. Апоптоз миофибробластов наблюдается, даже если в рану добавляются факторы роста [3].

Раневая контракция является мощной силой, которая продолжается и после заживления раны [1]. Эпителизация раны сама по себе не может остановить процесс раневой контракции. Кожный трансплантат, помещенный на гранулирующую рану, ингибирует контракцию в пропорции количества дермы, помещенной в рану, а не абсолютной толщины лоскута [21]. Если начинает формироваться контрактура с ограничением функции, остановка данного процесса способствует помещение полнослойного кожного лоскута на рану. Даже при самом внимательном отношении к деталям лечения, при заживлении некоторых ран формируется гипертрофический рубец или келоид, о чём будет сказано ниже.

Продукция грануляционной ткани

Кроме раневой контракции, хронические раны отличаются от острых ран объемом присутствующей грануляционной ткани. Грануляционная ткань состоит из многочисленных капилляров и поддерживающего матрикса богатого фибробластами, воспалительными клетками, эндотелиальными клетками, перицитами и миофибробластами. Первичным стимулом для неоваскуляризации грануляционной ткани является сосудистый эндотелиальный фактор роста (VEGF) и фактор роста фибробластов 2 (FGF2), также известный как основной фактор роста фибробластов (bFGF) [14]. Когда в эксперименте VEGF удаляется из ран, наблюдается почти полное отсутствие грануляционной ткани. Кроме того, когда эндотелиальные клеточные поверхностные интегрины (α у и β 3) блокируются специфическими ингибиторами-пептидами, либо антителами антиинтегринами, раневой ангиогенез останавливается и нормальное раневое заживление невозможно.

С прогрессированием раневого заживления, грануляционная ткань превращается из высоковаскуляризованной ткани богатой клеточными элементами в относительно аваскулярный и бесклеточный матрикс коллагена. Предполагается, что апоптоз является механизмом, посредством которого клетки, присущие в грануляционной ткани удаляются из раны [3]. После заживления раны все больше и больше клеток обнаруживается на различных стадиях апоптоза. Нарушение этого процесса приводит к образованию хронической раны с большим количеством клеточных элементов и формированием выраженной рубцовой ткани. Это часто наблюдается в ожоговых ранах, которые остаются открытыми более 3 нед, когда формируется рубцовая контрактура или гипертрофический рубец. Миофибробласти также исчезают после заживления раны и претерпевают прогрессивную ДНК фрагментацию. Дифференциация фибробласта в миофибробласт представляет конечные этапы дифференцировки, из которых эти клетки не могут дедифференцироваться. Точные стимулы для инициации апоптоза пока не установлены.

В гранулирующих ранах покрытых кожным трансплантатом наблюдается быстрая резорбция клеточных элементов. Возможные механизмы, ответственные за это наблюдаются во взаимодействии факторов роста, таких как TNF, TGF- β , TGF- α и PDGF, которые освобождаются из тромбоцитов, лейкоцитов и моноцитов [13].

Литература

1. Burgess, L.P.A. Wound healing: relationship of wound closing tension to scar width in rats / L.P.A. Burgess [et al.] // Head Neck Surg. 1990. Vol. 116. P. 798–802.

2. Desmouliere, A. Transforming growth factor beta-1 induces alpha-smooth muscle actin expression in granulation tissue myofibroblasts and in quiescent and growing cultured fibroblasts / A. Desmouliere [et al.] // J. Cell. Biol. 1993. Vol. 122. P. 103–111.
3. Desmouliere, A. Apoptosis mediates the decrease in cellularity during the transition between granulation tissue and scar / A. Desmouliere [et al.] // Am. J. Pathol. 1995. Vol. 146. P. 56–66.
4. Dielgelmann, R. E. The role of macrophages in wound repair: a review / R. E. Dielgelmann, I. K Cohen., A. M. Kaplan // Plast. Reconstr. Surg. 1981. Vol. 68. P. 107–113.
5. Eaglstein, W. H. Chronic wounds / W. H. Eaglstein, V. Falanga // Surg. Clin. North. Am. 1997. Vol. 77. P. 689–700.
6. Ehrlich, H. P. Wound closure: evidence of cooperation between fibroblasts and collagen matrix / H. P. Ehrlich // Eye. 1988. Vol. 2. P. 149–157.
7. Gabbiani, G. Presence of modified fibroblasts in granulation tissue and their possible role in wound contraction / G. Gabbiani, G. B. Ryan, G. Majno // Experientia. 1971. Vol. 27. P. 549–550.
8. Garbin, S. Covering by a flap induces apoptosis of granulation tissue myofibroblasts and vascular cells / S. Garbin [et al.] // Wound Repair Regen. 1996. Vol. 4. P. 244.
9. Grinnell, F. Mini-review on the cellular mechanisms of disease / F. Grinnell // J. Cell. Biol. 1994. Vol. 124. P. 401–404.
10. Howes, S. Healing of wounds as determined by their tensile strength / S. Howes, S. C. Harrey //JAMA. 1929. Vol. 92. P. 42.
11. Hunt, T. K. Anaerobic metabolism and wound healing: a hypothesis for the initiation and cessation of collagen synthesis in wounds / T. K. Hunt [et al.] // Am. J. Surg. 1978. Vol. 135. P. 328–332.
12. Madden, J. W. Studies on the biology of collagen in wound healing. I. Rate of collagen synthesis and deposition in cutaneous wounds of the rat / J. W. Madden // Surgery. 1968. Vol. 64. P. 288–294.
13. Martin, P. Growth factors and cutaneous wound repair / P. Martin, J. Hopkinson-Wooley, J. McCluskey // Prog. Growth Factor Res. 1992. Vol. 4. P. 25–44.
14. Martin, P. Wound healing – aiming for perfect skin regeneration / P. Martin // Science. 1997. Vol. 276. P. 75–81.
15. McGrath, M. H. The spatial and temporal quantification of myofibroblasts / M. H McGrath., S. A. Hundahl //Plast. Reconstr. Surg. 1982. Vol. 69. P. 975–985.
16. Miles, A. A. The value and duration of defense reactions of the skin to the primary lodgment of bacteria / A. A. Miles, E. M. Miles, J. F. Burke // Br. J. Exp. Pathol. 1957. Vol. 38. P. 79.
17. Montandon, D. The mechanism of wound contraction and epithelialization: clinical and experimental studies / Montandon D., G. D,Andrian, G. Gabbiani //Clin. Plast. Surg. 1977. Vol. 4. P. 325–346.
18. Prockop, D. J. The biosynthesis of collagen and its disorders / D. J. Prockop // N. Engl. J. Med. 1979. Vol. 301. P. 13–23.
19. Robinson, J. B. Wound healing and closure, abnormal scars, tattoos, envenomation and extravasation injuries / J. B. Robinson, R. M. Friedman // Selected Readings Plast. Surg. 1995. Vol. 8. P. 1–36.
20. Robson, M. C. Wound infection: a failure of wound healing caused by an imbalance of bacteria / M. C. Robson //Surg. Clin. North. Am. 1997. Vol. 77. P. 637–650.

21. Rudolph, R. Inhibition of myofibroblasts by skin grafts / R. Rudolph // Plast. Reconstr. Surg. 1979. Vol. 63. P. 473–480.
22. Rudolph, R. Location of the force of wound contraction / R. Rudolph // Surg. Gynecol. Obstet. 1979. Vol. 148. P. 547–551.
23. Rudolph, R., Ehrlich, H.P., Berg, V. Wound contraction and scar contracture. In: Cohen I.K., Diegelmann R.F., Lindblad W.J. (eds). *Wound Healing: Biochemical & Clinical Aspects*. Philadelphia: W.B. Saunders, 1989. P. 96–114.
24. Steed, D. L. The role of growth factors in wound healing / D. L. Steed // Surg. Clin. North. Am. 1997. Vol. 77. P. 575–586.
25. Tobin, G. R. Wound repair: biologic foundations and clinical considerations. In: Richardson J.D., Polk H.C., Flint L.M. (eds). *Trauma: Clinical Care and Pathophysiology*. Chicago, IL.: Yearbook Medical Publishers, 1987. P. 213–261.
26. Tredget, E. E. Hypertrophic scars, keloids and contractures / E. E. Tredget [et al.] // Surg. Clin. North. Am. 1997. Vol. 77. P. 701–730.
27. Wahl, S. M. Lymphocyte-mediated activation of fibroblast and proliferation and collagen production / S. M. Wahl, L. M. Wahl, J. B. McCarthy // J. Immunol. 1978. Vol. 121. P. 942–946.
28. Weeks, J. R. Prostaglandins / J. R. Weeks // Ann. Rev. Pharmacol. Toxicol. 1972. Vol. 12. P. 317–336.
29. Wysocki, A. B. Wound fluids and the pathogenesis of chronic wounds / A. B. Wysocki // J. Wound Ostomy Care Nurs. 1996. Vol. 23. P. 283–290.