

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования "Красноярский государственный медицинский  
университет имени профессора В.Ф.Войно-Ясенецкого" Министерства  
здравоохранения Российской Федерации.

Кафедра педиатрии ИПО

Зав. кафедрой: д.м.н., проф. Таранушенко Т.Е.

Проверил: д.м.н., асс. Моргун А.В.

Реферат на тему:

«Приобретенная апластическая анемия у детей»

Выполнила: врач-ординатор Клепикова О. Е.

Красноярск 2019г.

## **Оглавление**

Определение .....	3
Основная информация .....	3
Классификация .....	3
Критерии диагноза .....	4
Классификация по тяжести:.....	5
Диагностика:.....	6
Лечение: .....	10
Диспансерное наблюдение: .....	19
Библиографический список: .....	23

## **Определение**

Приобретенная апластическая анемия (ПАА) - заболевание, характеризующееся различной тяжести панцитопенией (редко - бицитопенией), не имеющей тенденции к спонтанному восстановлению, при сниженной клеточности костного мозга и отсутствии цитологических, цитогенетических и молекулярно-генетических признаков острого лейкоза, миелодиспластического синдрома или миелофиброза, а также гепатосplenомегалии и массивной лимфаденопатии. При этом необходимо исключение генетически детерминированных синдромов, характеризующихся идентичными нарушения гемопоэза - анемии Фанкони, врожденного дискератоза, амегакариоцитарной тромбоцитопении, синдрома Швахмана-Даймонда, ретикулярного дисгенеза и других, более редких форм апластических анемий.

## **Основная информация**

Приобретенная апластическая анемия является редким заболеванием и встречается с частотой 2-6 на 1000 000 детского населения в год. Возрастных пиков заболеваемости не наблюдается. Заболевание практически с одинаковой частотой поражает детей обоего пола. Подавляющее большинство случаев приобретенной апластической анемии не поддается этиологической идентификации и классифицируется как идиопатические. На долю приобретенной апластической анемии с известной этиологией приходится 10-20% случаев; большинство этих случаев являются гепатит-ассоциированными.

## **Классификация**

Современная классификация приобретенных трехростковых аплазий построена по этиологическому принципу.

*Классификация приобретенных АА.*

Идиопатические апластические анемии

Вторичные апластические анемии

Радиация

Лекарства и токсины

Вызывающие дозозависимую АА

Вызывающие идиосинкритическую АА

Поствирусные

Гепатит

Вирус Эпштейна-Барр

Вирус иммунодефицита человека

Парвовирус В19 у пациентов с иммунодефицитом.

На фоне иммунных заболеваний

Гипогаммаглобулинемия (ОВИН, с-мНиймеген, X-сцепленный лимфопролиферативный синдром)

Болезнь

«трансплантат-против-хозяина»

Эозинофильный фасциит Тимома и карцинома тимуса.

**Критерии диагноза**

Диагноз приобретенной АА ставится на основании следующих признаков:

1. Стойкое - более двух недель - снижение показателей минимум двух из трех линий периферической крови Тромбоциты менее  $140 \times 10^9/\text{л}$  Гранулоциты менее  $1,5 \times 10^9/\text{л}$  (для детей младше 5 лет - менее  $1 \times 10^9/\text{л}$ ) Гемоглобин менее 110 г/л

2. Отсутствие в пунктатах костного мозга лейкемических клеток острого лимфобластного или острого миелобластного лейкоза или других опухолевых клеток (нейробластома, рабдомиосаркома, лимфома).

3. Снижение клеточности костного мозга менее 50% по данным трепанобиопсии или нормальной клеточности при ее лимфоцитарном составе; в отсутствии лейкемических или других опухолевых клеток

4. Отсутствие в пунктатах костного мозга явных признаков гипопластического миелодиспластического синдрома - трехлинейной дисплазии, микромегакариоцитов и отсутствия цитогенетических нарушений, характерных для миелодиспластического синдрома. При этом значимое увеличение размеров печени и/или селезенки в момент клинической манифестации говорит о другой этиологии панцитопении.

### **Классификация по тяжести:**

В зависимости от степени снижения показателей крови выделяют следующие формы приобретенной апластической анемии:

- Сверхтяжелая
- Тяжелая
- Нетяжелая (средней тяжести)

### **Сверхтяжелая приобретенная апластическая анемия:**

Клеточность костногомозга по данным трепанобиопсии <25% (или клеточность >25% но <50% при содержании миелоидных элементов (т.е. исключая лимфоциты и плазмоциты) <30%) и 2 или более из следующих показателей:

- Нейтрофилы <0,2 x10<sup>9</sup>/л
- Тромбоциты < 20 x10<sup>9</sup>/л

- Корrigированный ретикулоцитоз < 1% (менее 40 000/мкл).

### Нетяжелая приобретенная апластическая анемия

Все остальные случаи, не соответствующие критериям тяжелой и сверхтяжелой АА классифицируются как нетяжелая (среднетяжелая) АА.

При наличии необходимости в регулярных трансфузиях эритроцитной массы или тромбоконцентрата или только тромбоконцентрата апластическая анемия не может считаться нетяжелой.

### **Диагностика:**

Диагностика приобретенной апластической анемии должна и может быть проведена быстро и включает в основном простые, рутинно выполняемые исследования. Цель диагностики - документация диагноза приобретенной апластической анемии, определение тяжести заболевания и 10 получение информации, необходимой для планирования дальнейшего лечения пациента.

### Анамнез

Является важной частью диагностической процедуры. Необходимыми вопросами, ответы на которые необходимо получить во время сбора анамнеза являются:

- Перенесение ребенком острого гепатита неустановленной этиологии (не А, не В, не С) в интервале 6 месяцев до настоящего заболевания
- Наличие болей в костях
- Наличие опухания суставов и суставных болей
- Наличие в анамнезе лихорадки неясной этиологии
- Перенесенные инфекционные заболевания и применявшиеся медикаментозные препараты в течение последних 6 месяцев

- Контакт с растворителями, лаками, красками
- Наличие гематологических заболеваний в семье

### Физикальное обследование

Позволяет заподозрить генетические синдромы, характеризующиеся апластической анемией (анемия Фанкони, врожденный дискератоз), выявить изменения, характерные для острых лейкозов и солидных опухолей, а также оценить степень выраженности геморрагического синдрома и наличие инфекционных поражений, т.е. оценить непосредственную угрозу жизни пациента. Необходимо обратить особое внимание на:

- Аномалии строения лица (треугольное лицо, маленькие глаза, эпикант, мелкие черты лица, микроцефалия) и конечностей (аномалии 1-го пальца кистей, форму tenar, шестипалость, синдактилия, клинодактилия)
- Наличие особенностей пигментации кожи ( пятна цвета «кофе с молоком», ретикулярная гиперпигментация, гиперпигментация)
- Наличие дистрофии ногтей, особенно на пальцах ног
- Цвет и строение волос (преждевременное поседение, поредение, ломкость, тонкость)
- Признаки геморрагического синдрома ( кожа, слизистые полости рта, конъюнктивы глаз)
- Наличие лейкоплакии слизистых рта
- Слезотечение
- Размеры печени и селезенки
- Степень увеличения, количество, локализация и характеристики лимфатических узлов
- Наличие гипоспадии

## Лабораторная диагностика

- Общий клинический анализ крови: уровень гемоглобина; количество эритроцитов; количество лейкоцитов; ручной (!) подсчет лейкоцитарной формулы; количество тромбоцитов; ретикулоцитоз • Морфологическое исследование костного мозга.

Аспирация костного мозга выполняется под общей анестезией

Приготавливаются препараты костного мозга, полученного из трех анатомически различных точек (передние и задние верхние ости подвздошной кости). У детей до года возможно использование для пункции бугристости большеберцовой кости и, в редких случаях, пятой кости. Пункция грудины категорически запрещена. Из каждой «точки» изготавливается 10 мазков, которые высушиваются на воздухе при комнатной температуре. Три мазка из каждой точки окрашиваются азур-эозином по Романовскому-Гимзе, остальные - по показаниям, в зависимости от результатов подсчета миелограммы.

- Иммунофенотипирование, цитохимическое, цитогенетическое и молекулярногенетическое исследование клеток костного мозга. Выполняются только при наличии данных морфологического исследования, позволяющих заподозрить острый лейкоз или миелодиспластический синдром.
- Иммунофенотипирование лейкоцитов периферической крови. Является обязательным при повышении уровня лактатдегидрогеназы, билирубина и наличии клинических признаков гемолиза. В этом случае выполняется исследование маркеров синдрома пароксизмальной ночной гемоглобинурии.
- Трепанобиопсия костного мозга. Выполняется из верхнего заднего гребня подвздошной кости под общей анестезией одновременно с пункциями

костного мозга. Трепанобиоптат после получения помещается в 4% раствор формалина с буфером.

- Биохимический анализ крови. Обязательно исследуются уровни мочевины, креатинина, общего билирубина и его фракций, АлАТ, АсАТ, ЛДГ, щелочной фосфатазы, глюкозы, K+, Na+, Ca++.
- Определение группы крови и Резус-фактора
- Коагулограмма: фибриноген, АЧТВ, ПИ и МНО
- HLA-типирование пациента, сиблингов и родителей (серологическое или молекулярное)
- Серологическое исследование маркеров гепатитов гепатитов А, С, В, D (при наличии HBsAg).

#### **Неинвазивная инструментальная диагностика:**

- Ультразвуковое исследование органов брюшной полости, забрюшинного пространства и малого таза.
- Рентгенография грудной клетки в прямой проекции, при необходимости - отдельных участков скелета
- Компьютерная рентгеновская томография грудной клетки (при наличии кашля, тахипноэ, симптомов бронхообструкции и болей в грудной клетке)
- Электрокардиография.
- Эхокардиография.

#### **Специфическая диагностика:**

Проведение пробы на гиперчувствительность лимфоцитов периферической крови с диэпоксибутаном.

## **Лечение:**

Общими условиями лечения пациента с приобретенной апластической анемией, независимо от метода лечения, являются:

1. Установка центрального венозного катетера из поливинилхлорида или полиуретана для обеспечения его долговременного стояния.

2. Тщательная медикаментозная профилактика инфекций

3. Адекватная трансфузационная терапия препаратами эритроцитной массы и тромбоконцентрата

4. Система организационных и медикаментозных мер по профилактике инфекций:

- уход за ротовой полостью: 4 раза в день полоскание полости рта дезинфицирующими растворами (например, водным раствором хлоргексидина 0,05%, раствором органического йода).

- запрет на взятие анализов крови из пальца и внутримышечные инъекции.

- тщательный, но щадящий уход за зубами и деснами; использование только мягких зубных щёток или ротового душа; при кровоточивости десен и слизистых, некрозах и изъязвлениях слизистых, использование зубных щёток должно быть исключено, вместо этого применяется обработка рта раствором хлоргексидина и вяжущими средствами.

- гигиена кожи: ежедневное мытье под душем или обтирание водным раствором хлоргексидина, обработка мацераций и повреждений дезинфицирующими средствами.

- обязательна строгая личная гигиена родителей и посетителей, антисептическая обработка рук персонала при входе в палату

Трансплантация гемопоэтических клеток.

Трансплантация гемопоэтических клеток проводится в центрах, лицензированных для проведения таких трансплантаций.

### Содержание пациента.

Пациент изолируется в палату, оснащенную НЕРА-фильтрами с ламинарным потоком воздуха или без такового. Смена стерильного постельного белья производится не реже одного раза в сутки или чаще, в случае его загрязнения. Пациент получает низкобактериальную пищу - т.е. тщательно кулинарно обработанную, с исключением сырых овощей и фруктов, сырокопченостей, конфет, чипсов, «живых» йогуртов и других 16 кисломолочных продуктов, содержащих живые бактерии.

### Профилактика инфекций

#### Профилактика грибковых инфекций

Флюконазол 5 -8 мг/кг на два приема внутрь или в/в или позаконазол в суспензии 15 мг/кг сут внутрь на три приема до стойкого восстановления гранулоцитов выше  $0,5 \times 10^9/\text{л}$ . При развитии болезни «трансплантат-против-хозяина» противогрибковая профилактика проводится до окончания приема глюкокортикоидов.

#### Профилактика пневмоцистной пневмонии

Триметопrim/сульфометоксазол 20 мг/кг по сульфометоксазолу 3 дня подряд в неделю до трансплантации (дни —10,-9,—8 и —3,-2,-1) и со дня +21. Проводится в течение всего проведения иммуносупрессивной терапии, прекращается через месяц после окончания медикаментозной иммуносупрессии. Профилактика поражений, вызываемых вирусом простого герпеса и вирусом VZV Ацикловир 250 мг/м каждые 8 часов в/в со дня (0) или ранее при возникновении стоматита; проводится до появления возможности приема внутрь, далее 1500 мг/м в сутки до 100 дней после

трансплантации, далее - по показаниям. Альтернатива: валацикловир по 20 мг/кг x 2 раза в день внутрь

### Мониторинг и профилактика ЦМВ-инфекции

1. Мониторинг уровня вирусной ДНК с помощью количественной полимеразной цепной реакции - проводится еженедельно после наступления приживления трансплантата до дня + 100. При превышении числа копий ЦМВ - генома более 10 000/мкл - упреждающее лечение ганцикловиром внутривенно в дозе 10 мг/кг в сутки (на два введения) в течение 2-х недель с еженедельным мониторингом CMV- виремии количественным методом. При развитии болезни «трансплантат-противхозяина» еженедельный мониторинг проводится и после дня +100 до восстановления числа CD4(+) Т-лимфоцитов > 200/мкл.

### Кондиционирование

Рекомендуется один из двух режимов, основанных на сочетании циклофосфамида и антитимоцитарного глобулина (АТГ).

Режим 1			
	Разовая доза	Курсовая доза	Дни введения
Циклофосфамид	50 мг/кг	200 мг/кг	-5,-4,-3,-2
АТГ			
лошадиный	30 мг/кг	90 мг/кг	-3,-2,-1
кроличий (Genzyme)	2,5 мг/кг	7,5 мг/кг	-3,-2,-1
кроличий (Fresenius)	20 мг/кг	60 мг/к	-3,-2,-1

Режим 2			
	Разовая доза	Курсовая доза	Дни введения
Циклофосфамид	25 мг/кг	100 мг/кг	-5,-4,-3,-2
Флюдарабин	25 мг/кг2	100 мг/м2	-5,-4,-3,-2
АТГ лошадиный	25 мг/кг	100 мг/кг	-4,-3,-2,-1

### Источник стволовых клеток

- Предпочтительный источник гемопоэтических клеток для пересадки - костный мозг. Оптимальная клеточность трансплантата - > 3x10 клеток /кг веса тела реципиента. Костный мозг забирается в антикоагулянт состоящий из ACDA (объемное соотношение к костному мозгу 1:9) и гепарина (финальная концентрация 10 ЕД/мл).
- При противопоказаниях у донора к забору КМ или риске сбора объема костного мозга, недостаточного для безопасной пересадки -например, при маловесном доноре и крупном реципиенте, используются G-CSF мобилизованные гемопоэтические клетки периферической крови. Требование к трансплантату —количество CD34(+) клеток—5-10 x 10<sup>6</sup>/кг веса тела реципиента.

Профилактика отторжения трансплантата и болезни «трансплантат-против-хозяина»

- Циклоспорин А 3 мг/кг в сутки со дня -1 постоянной внутривенной инфузией или по 1,5 мг/кг x 2 раза в сутки инфузией длительностью 3 часа. После приживления трансплантата и возможности полноценного приема препарата переводится на прием через рот. Длительность приема полной дозы

CsA при отсутствии РТПХ — 12 месяцев после ТКМ, после чего препарат отменяется по 10% в неделю.

- Метотрексат 10 мг/м<sup>2</sup> внутривенно дни +1, +3 и +6
- Вместо метотрексата возможно использование микофенолата в дозе 25 мг/кг в сутки или микофенолатомофетила в дозе 30 мг/кг сут на 2 приема со дня +1 до дня +60.

#### Гранулоцитарный колониестимулирующий фактор.

Плановое применение гранулоцитарного колониестимулирующего фактора (ленограстим или филграстим) у реципиентов аллогенной трансплантации гемопоэтических клеток не рекомендуется. Показанием для назначения гранулоцитарного колониестимулирующего фактора (Г - КСФ) является активная инфекция на момент начала кондиционирования, отсутствие приживления трансплантата ко дню +28 после проведения трансплантации или в более ранние сроки при наличии клинически или лабораторно доказанной грибковой или бактериальной инфекции, резистентной к адекватной антибактериальной терапии. Разовая доза ГКСФ составляет 5 мкг/кг. Препарат вводится подкожно ежедневно (при внутривенном введении доза повышается до 10 мкг/кг в сутки) до достижения уровня гранулоцитов выше 5x10<sup>9</sup>/л, после чего одномоментно отменяется.

#### Трансфузионная терапия

Все клеточные компоненты крови — эритроцитная масса, тромбоконцентрат, гранулоцитарная взвесь - должны быть облучены в дозе 25 Гй. Эритроцитная масса и тромбоцитарный концентрат должны быть лейкодеплетированы либо во время процедуры получения либо после получения фильтрами IV поколения. Применение «прикроватных» фильтров не снижает риска аллоиммунизации.

- тромбовзвесь переливается в каждый из дней введения антитимоцитарного глобулина незадолго до начала инфузии последнего. В дальнейшем тромбовзвесь переливается для поддержания тромбоцитов на уровне  $> 20 \times 10^9/\text{л}$ . При наличии угрожающего геморрагического синдрома тромбовзвесь переливается независимо от числа тромбоцитов.

- эритроцитная масса переливается для поддержания Нв на уровне  $> 80 \text{ г/л}$ .

#### Принципы лечения инфекций у реципиентов трансплантации гемопоэтических клеток.

При развитии лихорадки неясной этиологии немедленно назначается стандартная антибактериальная терапия, базирующаяся на Р-лактамном антибиотике с выраженной активностью против Грам(-) бактерий, в т.ч. синегнойной палочки: цефепим, или пиперациллин/тазобактам. При «неосложненной» лихорадке неясной этиологии (хорошее самочувствие, нормотензия, отсутствие органной дисфункции, отсутствие тахикардии при нормализации температуры под влиянием антипиретиков или несоответствие температуры и частоты сердечных сокращений) возможна монотерапия Р-лактамом. При наличии ознобов, плохого самочувствия, некротического поражения полости рта, выраженной тахикардии, любой органной дисфункции или гипотензии назначается комбинированная антибактериальная терапия либо двумя (Р-лактам + ванкомицин) либо тремя препаратами (Р-лактам + амикацин + ванкомицин).

При идентификации возбудителя — коррекция антимикробной терапии в зависимости от чувствительности. При сохранении лихорадки в течение 72-96 часов производится смена бета-лактама на карбапенем и назначается эмпирическая антигрибковая терапия эхинокандином. При наличии любой респираторной симптоматики (кашель, одышка, боли в груди) — немедленно выполняется КТ грудной клетки и при наличии любых очаговых

изменений — назначение лечения, направленного на *Aspergillus* (вориконазол или вориконазол в сочетании с антимикотиком другого ряда).

Лабораторный мониторинг у реципиентов трансплантации гемопоэтических клеток

1. Клинический анализ крови с подсчетом тромбоцитов до приживления трансплантата — ежедневно. В дальнейшем - в зависимости от динамики гемограммы

2. Биохимический анализ крови с обязательным определением K+, мочевины, креатинина, билирубина, АлАТ, АсАТ: до приживления трансплантата - ежедневно, после приживления в течение 2-4 недель —два раза в неделю, далее 1 раз в неделю.

Мониторинг концентрации циклоспорина А.

Проводится еженедельно. Концентрация циклоспорина А должна составлять 300 — 500 нг/мл при постоянном внутривенном введении и 150-250 нг/мл при приеме внутрь или интермиттирующем введении. Проба забирается из периферической вены через 12 часов после непосредственно перед очередным приемом (введением) препарата при интермиттирующем режиме («резидуальный уровень») и в любой момент при постоянной внутривенной инфузии. Коррекция дозы циклоспорина А при выходе за границы «терапевтического интервала» осуществляется с учетом линейной зависимости дозы и концентрации.

Иммуносупрессивная терапия.

Условия проведения комбинированной иммуносупрессивной терапии.

Пациенты изолируются в индивидуальные палаты. До повышения гранулоцитов более  $0,5 \times 10^9/\text{л}$  вся пища, за исключением свежих фруктов овощей должна быть глубоко кулинарно обработана (варка, тушение, запекание). Запрещаются копчености и сырокопчености. Разрешаются

фрукты и овощи в твердой кожуре, (огурцы, помидоры, яблоки, груши) 21 которые могут быть вымыты с мылом. Лиственные овощи и любые ягоды и необрабатываемые фрукты (виноград, персики, абрикосы, гранаты, экзотические плоды, дыни, арбузы) запрещены. При отсутствии диареи разрешаются стерилизованные молочные и молочнокислые продукты (срок годности на упаковке - более 1 месяца). Запрещаются любые кисломолочные продукты с живыми культурами.

### Медикаментозное лечение

1. Антитимоцитарный глобулин лошадиный вводится в течение 4-х дней подряд по 40 мг/кг на введение (курсовая доза 160 мг/кг) У больных с рецидивом приобретенной апластической анемии может использоваться кроличий АТГ (Genzyme) в разовой дозе 3,75 мг/кг в течение 5 дней (суммарная доза 18,75 мг/кг). Суточная доза антитимоцитарного глобулина вводится в течение 8-10 часов При отсутствии как минимум парциального гематологического ответа через 90- 120 дней от проведения первого курса рекомендуется проведение повторного курса лечения либо лошадиным либо кроличьим антитимоцитарным глобулином.

2. Циклоспорин А назначается в стартовой дозе 4-5 мг/кг внутрь на 2 приема на следующий день после окончания курса антитимоцитарного глобулина . Если лечение АТГ откладывается (например, из-за отсутствия препарата), циклоспорин А назначается сразу по установлении диагноза апластической анемии и, в дальнейшем, не прерывается на фоне введения АТГ. Доза циклоспорина А подбирается таким образом, чтобы его концентрация в цельной крови, измеренная до приема («резидуальная концентрация») составляла 120 - 300 нг/мл . Уровень циклоспорина Амониторируется в первый раз через 4-7 дней после начала его приема. Модификация дозы в первые две недели проводится, только если уровень существенно превышает границу «терапевтического» интервала. Если Циклоспорин А назначается совместно с препаратами ингибирующими его

инактивацию (итраконазол, вориконазол, позаконазол, эритромицин и т.д.) следует ожидать более быстрого установления терапевтических концентрации и большей вероятности их превышения. Мониторинг у таких больных должен проводиться чаще. Минимальный курс лечения полной дозой Циклоспорина А - 18 месяцев и не менее года от достижения плато гематологического ответа. Снижение дозы Циклоспорина А проводится по 22,5% от дозы на момент начала снижения в две недели- т.е. полная отмена осуществляется не ранее 72-й недели от начала терапии. При ухудшении гематологических показателей доза циклоспорина А вновь повышается до достижения вышеуказанного терапевтического уровня препарата.

3. Метилпреднизолон в дозе 1 мг/кг сут внутривенно или внутрь, разделенной на 3 приема назначается с 1 до 14 дня от начала введения антитимоцитарного глобулина. Первое введение метилпреднизолона начинается за 1 час до начала инфузии антитимоцитарного глобулина. В случае развития признаков сывороточной болезни доза метилпреднизолона может повышаться до 2 мг/кг в сутки, но в целом, подобное повышение не рекомендуется, поскольку сывороточная болезнь чаще всего является самоограниченным синдромом, длящимся в среднем 4-7 дней.

4. Гранулоцитарный колониестимулирующий фактор. Применение Г-КСФ (ленограстима или филграстима) не является обязательным элементом протокола, поскольку рандомизированные исследования не показали преимуществ в частоте ответа и выживаемости у реципиентов Г-КСФ. Показанием для назначения Г-КСФ является наличие клинически или микробиологически доказанной инфекции. Разовая доза гранулоцитарного колониестимулирующего фактора составляет 5 мкг/кг подкожно. Препарат вводится ежедневно до достижения уровня гранулоцитов выше  $5 \times 10^9/\text{л}$ , переходят на введение через день, при сохранении адекватного гранулоцитарного ответа: подъем на следующий день после введения выше 3000/мкл и отсутствие падения в день введения

ниже 1000/мкл - доза препарата уменьшается вдвое. В дальнейшем дозу и кратность введения подбирают, чтобы в день введения G-CSF уровень гранулоцитов был не менее 1000/мкл. Вероятность повышения гранулоцитов при лечении G-CSG составляет 70-75%, в среднем повышение гранулоцитов выше 500/мкл достигается через 2-3 недели от начала лечения препаратом. Альтернативой стандартным препаратам Г-КСФ является пегфилграстим, который вводится в дозе 100 мкг/кг 1 раз в 3 недели.

### Контроль результатов лечения

Критерии гематологического ответа на терапию. Все виды гематологического ответа предполагают независимость от трансфузий эритроцитной массы и тромбовзвеси Полный гематологический ответ: достижение всех трех показателей:

- Нв > 110 г/л, гранулоциты >1500/мкл и тромбоциты >150000/мкл.

Частичный гематологический ответ:

- Нв > 90-110 г/л, гранулоциты на 500/мкл выше, чем на момент диагностики и тромбоциты >30000/мкл.
- Определение показаний к повторному курсу АТГ
- При отсутствии как минимум частичного гематологического ответа через +100 дней от проведения первого курса АТГ проводится повторное лечение с применением либо лошадиного, либо кроличьего АТГ.

### Диспансерное наблюдение:

Условия передачи пациента педиатру (гематологу) по месту жительства.

Пациент передается педиатру (если есть должность — детскому гематологу) по месту жительства при наличии полной или частичной ремиссии. Педиатр (детский гематолог) по месту жительства

руководствуется рекомендациями, данными специалистами учреждения, проводившего лечение. Частота осмотра пациента с апластической анемией составляет один раз в 2-4 недели на первом году, далее —в зависимости от клинического состояния и гематологической динамики, но не реже 1 раза в 3 месяца.

#### Лабораторные исследования.

1. Общий клинический анализ крови с обязательным ручным подсчетом лейкоцитарной формулы и определением ретикулоцитов проводится 1 раз месяц на первом году наблюдения, Далее в зависимости от клинического состояния и стабильности гематологической картины, но не реже 1 раза в 3 месяца.

2. Биохимический анализ крови, включающий все позиции, определяемые при диагностике, до окончания поддерживающей терапии проводится 1 раз в месяц во время приема циклоспорина А, далее —1 раз в 3-6 месяцев.

3. Пункции костного мозга в плановом порядке не рекомендуются и проводятся только в случае появления подозрения на развитие рецидива заболевания или эволюции в миелодиспластический синдром/острый миелоидный лейкоз.

4. Появление симптомов гемолиза (повышение ретикулоцитоза, билирубина и активности ЛДГ) и падение уровня гемоглобина при сохранении гематологического ответа со стороны тромбоцитарного и гранулоцитарного ростка указывают на развитие синдрома пароксизмальной гемоглобинурии и требуют проведения иммунофенотипирования лейкоцитов периферической крови с определением уровня экспрессии ПНГ-ассоциированных маркеров.

#### Инструментальные исследования.

Инструментальные исследования проводятся только при наличии клинических показаний.

Периодичность контрольных осмотров специалистами смежных специальностей.

При передаче пациента педиатру (детскому гематологу) по месту жительства необходимости в плановом осмотре специалистами смежных специальностей нет. В случае наличия у пациента патологии какой-либо системы органов, развившейся на фоне терапии, потребовавшей вмешательства смежных специалистов, периодичность контрольных осмотров устанавливается индивидуально и определяется самим смежным специалистом.

Вакцинация.

- В период лечения вакцинация не проводится (исключение составляет вакцинация против гепатита В, которую можно проводить на фоне терапии по специальной схеме для иммунокомпрометированных пациентов).
- После окончания иммуносупрессивной терапии при условии наличия полной или частичной ремиссии вакцинацию можно проводить в полном объеме, исключив живые вакцины.

Снятие пациента с диспансерного учета.

Реципиенты трансплантации гемопоэтических клеток снимаются с диспансерного учета при условии окончания иммуносупрессивной терапии, наличии полной ремиссии, отсутствия сопутствующих 30 заболеваний и осложнений трансплантации по истечении 5 лет после проведения трансплантации.

Реципиенты иммуносупрессивной терапии с диспансерного учета не снимаются никогда.

## Социальная и психологическая реабилитация

Возможность пребывания в организованном коллективе.

Запрещена в течение года от проведения трансплантации и иммуносупрессивной терапии антитимоцитарным глобулином.

Ограничена эпидемиологической ситуацией и клинико-лабораторным статусом пациента в период проведения поддерживающей терапии.

Неограничена после окончания иммуносупрессивной терапии.

## Физические нагрузки и занятия спортом.

Исключаются в период проведения интенсивной терапии. Ограничены клинико-лабораторным статусом пациента в период проведения поддерживающей терапии. После окончания иммуносупрессивной терапии при наличии полной или частичной ремиссии ограничены только развивающейся в период лечения патологией опорно-двигательного аппарата или тяжелыми сопутствующими заболеваниями. При их отсутствии - не ограничены.

## Выбор профессии.

Никаких ограничений нет.

## Фертильность и отношение к рождению детей.

Иммуносупрессивная терапия не нарушает фертильности. Фертильность реципиентов аллогенной ТГСК снижается незначительно. Существенные нарушения фертильности могут быть связаны с посттрансфузионной перегрузкой железом. Возможен рецидив апластической анемии на фоне беременности у реципиентов иммуносупрессивной терапии. В связи с этим необходим тщательный мониторинг анализов крови во время беременности. Вероятность рецидива апластической анемии у реципиентов аллогенной

ТГСК крайне низок. Риск развития гематологических заболеваний у потомства —не отличается от общего риска в популяции.

#### **Библиографический список:**

1. Федеральные клинические рекомендации по диагностике и лечению приобретенной апластической анемии у детей//Москва 2015 год.
2. Клинические рекомендации по лечению апластических анемий//Национальное гематологическое общество 2014 год.
3. Клинические рекомендации по лечению апластической анемии (комбинированная иммуносупрессивная терапия)// Национальное гематологическое общество 2018 год.
4. Базарбаева А.А.,Басбай Г., Нурымбетова А.М. Эффективность современных методов терапии приобретенной апластической анемии у детей//Вестник науки и образования-2018 год.

5. Вартанян Н.Л., Бессмельцев С.С., Семенова Н.Ю., Ругаль В.И. Мезенхимальнестромальные клетки при апластической анемии, гемобластозах и негематологических опухолях//Сибирский научный медицинский журнал-2014 год.

6. Криволапова Ю.А. Технические аспекты выполнения трепанобиопсий костного мозга//Клиническая онкогематология- 2014 год.