Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Донецкий государственный медицинский университет имени М. Горького» Министерства здравоохранения Российской Федерации

Кафедра педиатрии № 2 ГБУ ДНР «Городская детская клиническая больница № 1 г. Донецка»

КЛИНИЧЕСКИЙ СЛУЧАЙ СИНДРОМА ВИСКОТТА-ОЛДРИЧА: АЛЛОГЕННАЯ ТРАНСПЛАНТАЦИЯ КОСТНОГО МОЗГА



Курышева О.А, Налетов А.В., Мацынина Н.И., Якимчук Н.В., Шабан Н.И.

- Синдром Вискотта-Олдрича (ВОС) комбинированный первичный иммунодефицит, который характеризуется X-сцепленным рецессивным типом наследования и у трети больных проявляется триадой: рецидивирующими микробно-воспалительными заболеваниями, экземой (атопическим дерматитом) и кровотечениями, обусловленными тромбоцитопенией и дисфункцией тромбоцитов.
- **BOC** впервые был описан в 1937 г., когда **A. Вискотт** сообщил о семье, в которой трое мальчиков имели тромбоцитопению в сочетании с тяжелой экземой и повторными инфекциями, в то время как четыре их сестры были здоровыми.
- В 1954 г., *Р. Олдрич* показал, что этот синдром наследуется как X- сцепленный рецессивный признак.
- В 50-х и 60-х гг XX века были выявлены признаки иммунной недостаточности и *ВОС* вошел в список первичных иммунодефицитов.

Клинические проявления ВОС

- В течение первого года жизни можно заподозрить *ВОС* по характерной триаде: кровотечения, экзема и рецидивирующие инфекции.
- болезнь кровянистой Дебютирует диареей, петехиями на коже, слизистых оболочках полости рта, длительным заживлением пупочной ранки. Экзема развивается у многих, но не у всех больных. Лишь у одной трети детей с ВОС развивается классическая триада, остальных случаях проявления могут быть виде: тромбоцитопении, только гематологического синдрома, только инфекционных проявлений, только экземы.







Клинические проявления ВОС

- Характерные отиты, синуситы, тяжелые инфекции, вызванные вирусом простого герпеса, цитомегаловируса, вируса Эпштейна-Барр.
- При *вос* имеет место повышенная частота развития аутоиммунных заболеваний, таких как гемолитическая анемия, васкулит, полиартрит, гломерулонефрит и колиты.
- Отмечается и другая аутоиммунная патология, которая встречается реже: нейтропения, дерматомиозит, увеиты и рецидивирующие ангиоотеки.
- У больных могут развиваться злокачественные новообразования, как правило, лейкемия или опухоли лимфатических узлов. Малигнизация обычно происходит у подростков или у взрослых пациентов с классическим *ВОС*.





Актуальность

Единственный куративный метод лечения классического **ВОС** — *трансплантация гемопоэтических стволовых (ТГСК)* от HLA-совместимого родственного или неродственного донора. Лучшие результаты трансплантации отмечены у Пациентов младше 2 лет, не имеющих тяжелых инфекционных и/или аутоиммунных осложнений.

ТГСК называется введение **гемопоэтических стволовых клеток (ГСК)** донора реципиенту с целью частичного или полного замещения кроветворения после назначения обеспечивающих иммунологическую толерантность и приживление цитостатических препаратов и/или лучевой терапии.

В зависимости от донора ТГСК разделены на *аутологичную (ауто-ТГСК),* когда донором ГСК является реципиент, и *аллогенную (алло-ТГСК),* при которой ГСК получены от родственных и неродственных доноров.

Каждый из источников имеет преимущества и недостатки, которые при выборе трансплантата рассматриваются в контексте характера заболевания, совместимости по генам HLA-системы, а также возраста, веса реципиента и донора.

Актуальность

- При принятии решения о проведении *TГСК* необходим анализ баланса между риском смерти и тяжелых осложнений, связанных с заболеванием, и риском процедуры *ТГСК* (принцип «перекрещивающихся кривых» выживаемости).
- Преимущества *алло-ТГСК* могут быть рассмотрены только при более высоком риске смерти от заболевания по сравнению с риском развития осложнений, в том числе фатальных, связанных с трансплантацией.
- Зачастую преимущества *алло-ТГСК* могут быть оценены только в долгосрочной перспективе, что имеет большее значение для детей по сравнению с взрослыми пациентами

Актуальность

- Также успех терапии зависит и от других значимых факторов, какими являются режим кондиционирования, базисная профилактика острой реакции *«трансплантат против хозяина» (оРТПХ)*, сопроводительная терапия, статус основного заболевания и клинические особенности его течения.
- Отличительной особенностью проведения *алло-ТГСК* для терапии незлокачественных заболеваний служит тот факт, что при данной патологии не наблюдается позитивного влияния *реакции трансплантанта против хозяина (РТПХ)* на снижение частоты развития рецидива заболевания (отсутствие эффекта «трансплантат против опухоли»).
- Отсутствие такого положительного влияния **РТПХ** позволяет нам более широко использовать различные схемы медикаментозной профилактики и терапии данного осложнения, чтобы добиться максимального снижения летальности у пациентов.

Мальчик К., 2020 года рождения находился на лечении в педиатрическом отделении ГБУ ДНР «Городская детская клиническая больница № 1 г. Донецка». На основании данных обследования, проведенной телемедицинской консультация сотрудниками Национального медицинского исследовательского центра детской гематологии, онкологии и иммунологии им. Дмитрия Рогачева Минздрава России (ФГБУ «НМИЦ ДГОИ им. Дмитрия Рогачева»), Российской детской клинической больницы федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н. И. Пирогова» Минздрава России РДКБ ФГБОУ ВО РНИМУ им. Пирогова), данных результатов молекулярно-генетического обследования «Панель иммунологическая и определение ТREC/КREС», пациенту установлен диагноз:

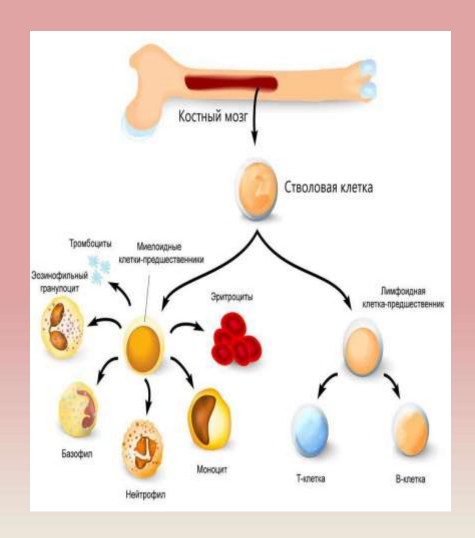
Первичный иммунодефицит. Синдром Вискотта-Олдрича. Врожденная цитомегаловирусная инфекция (ЦМВИ). Анемия легкой степени тяжести. Малая аномалия сердца (аберрантная хорда в верхушечном отделе левого желудочка).

- В отделении ребенок получал «Вальцит», «Мальтофер», «Бисептол», «Флуконазол», «Аквадетрим», трансфузия тромбоконцентрата, внутривенный иммуноглобулин «Октагам».
- На фоне проводимого лечения состояние ребенка тяжелое по основному заболеванию. Сохранялась тромбоцитопения от 23 Г/л до 60 Г/л. Дважды отмечались кровотечения: (носовое, кишечное).
- С января 2021 г. ребенку начата терапия «Ромиплостимом» 1 раз в 7 дней.
- Ребенок получает «Октагам» 1 раз в 4 недели, трансфузия тромбоконцентрата только в случае кровотечений.





По результатам проведенной телемедицинской консультации рекомендовано продолжить назначенную HLAпровести терапию, типирование ребенка, родителей, начать поиск совместимого донора костного мозга C последующим проведением трансплантации костного мозга (гемопоэтических стволовых клеток).



В феврале 2021 г. проведена телемедицинская консультация с федеральным государственным бюджетным образовательным учреждением образования высшего «Национальным исследовательским центром им. В.А. Алмазова» (ФГБУ НМИЦ им. В.А. Алмазова): рекомендовано родственной трансплантации выполнение гаптоидентичного донора (отец) в кратчайшие сроки. Однако проведение данного вмешательства оптимальные сроки в условиях данного медицинского учреждения не представляется возможным в связи с загруженностью отделения, срок ожидания более 6 мес.

В связи со сложившейся ситуацией, после повторной телемедицинской консультации РДКБ ФГБОУ ВО РНИМУ им. Пирогова, принято решение, что проведение гаплоидентичной трансплантации костного мозга пациенту с данным диагнозом большие несет очень риски развития жизнеугрожающих осложнений, что делает его целесообразность сомнительной. Рекомендован неродственного поиск совместимого донора костного мозга.



Аллогенная трансплантация костного мозга



Пациент в возрасте 1 г., 6 мес. поступил в клинику «НИИ детской онкологии, гематологии и трансплантологии им. Р.М. Горбачевой» (НИИ ДОГиТ им. Р.М. Горбачевой) в относительно удовлетворительном состоянии для обследования и решения вопроса о проведения аллогенной трансплантации костного мозга.

Учитывая характер и течение заболевания, пациенту показано проведение аллогенной трансплантации. Активирован поиск донора в российском регистре.

Аллогенная трансплантация костного мозга

- Найден полностью совместимый неродственный донор. Ребенок был госпитализирован для проведения алло-ТГСК. Режим кондиционирования немиелоаблатиный FluTreoThio, перенос относительно удовлетворительно.
- Аллогенная неродственная ТГСК от полностью совместимого донора выполнена 27.10.21 г. Донор неродственный полностью совместимый мужчина. Источник трансплантата костный мозг. Клеточность по CD34+/кг: 4,0 х 10*6. Профилактика РТПХ СуТхММГ, введение препаратов перенес без непосредственных осложнений.



Пострансплантационный период, осложнения

- Ранний посттрансплантационный период осложнился течением мукозита желудочно-кишечного тракта (ЖКТ) 2-3 степени. С 6 дня получал частичное паренетральное питание. Первая волна фебрильной нейтропении с 9 дня с ответом на эмпирическую антибактериальную терапию, апирексия достигнута к 11 дню.
- Инфекционные осложнения представлены течением инвазивного аспергиллеза легких. На фоне этиотропной терапии достигнута положительная динамика по данным компьютерной томографии в виде регрессии ранее имеющихся очагов.

Пострансплантационный период, осложнения

- Восстановление донорского кроветворения по тромбоцитарному ростку (более 20 тыс./мкл) зафиксировано к 14 дню. Тромбоциты более 50 тыс./мкл к 16 дню, более 100 тыс./мкл к 21 дню. По лейкоцитарному ростку восстановление кроветворения зафиксировано на 22 день, по нейтрофилам на 23 день.
- Трансплантат прижился самостоятельно, без стимуляции гранулоцитарным колониестимулирующим фактором на 25 день, химеризм полный донорский.
- Течение острой РТПХ I степени (кожи II степени) с 25 дня, полный ответ на терапию системными глюкокортикостероидами.

Пострансплантационный период, осложнения

- Трансплантат функционирует удовлетворительно, химеризм полный донорский, гемотрнсфузионно не зависим. Признаков РТПХ нет, реконвалесцент оРТПХ с поражением кожи II степени.
- Ответ достигнут после назначения системных глюкокортикостероидов. Базисная иммуностимулирующая терапия в объеме «Такролимуса», «Микофенолата мофетила», концентрации «Такролимуса» целевая, органной токсичности нет.
- Реконвалесцент пневмонии смешанного генеза, проводится этиотропная антимикробная терапия с положительно динамикой, начата этиотропная противовирусная терапия.

Окончательный диагноз

Основной: Первичный иммунодефицит. Синдром Вискотта-Олдрича (мутация в гене ВОС в гомозиготном состоянии). Аллогенная неродственная трансплантация костного мозга.

Осложнение: Двусторонняя полисегментарная пневмония смешанной этиологии (ЦМВИ, Atinomyces spp., Streptococcus salivaris). Вероятный инвазивный аспергиллез легких. Постцитостатическая панцитопения (анемия 3 степени, тромбоцитопения 4 степени, нейтропения 4 степени). Мукозит ЖКТ 2-3 степени. Фебрильная нейтропения. Острая РТПХ 1 степени (кожа 2 степени), полный ответ. Колонизация ЖКТ Klebsiella pneumoniae, Esherichia coli, Candida lusitaniae. Колонизация зева Streptococcus viridans group, Streptococcus еріdermidis. Инфекция мочевыводящих путей, бессимптомная бактериурия (Streptococcus epidermidis, Enterocccus faecalis. Реактивация ЦМВИ, хроническое течение, известное ранее.

Сопутствующий: наличие других трансплацентированных органов и тканей.

Проведенная терапия



- «Концентрат тромбоцитов», «Иммуноглобулин Сигардис МТ».
- *Химоитерапия:* «Флударабин», «Треосульфан», «Тиотепа».
- Иммуносупрессивная терапия: «Такролимус», «Селл-септ», «Метилпреднизалон».
- Сопроводительная терапия:
 «Омепразол», «Ципрофлоксацин»,
 «Ацикловир», «Вифенд», «Бисептол»,
 «Микрозим», «Сульцеф», «Ганцикловир»,
 «Пентаглобин», «Аллопуринол»,
 «Флуконазол», «Перфалгин».

Рекомендации

- Наблюдение педиатра, гематолога, иммунолога.
- Продолжить прием «Такролимуса», «Микофенолата мофетила», «Фолиевой кислоты», «Валганцикловира», «Вариконазола», «Бисептола», «Микрозима», «Омепразола», «Ципрофлоксацина».
- При снижении уровня Ig G менее 4,0 г/л рекомендовано проведение заместительной трансфузии «ВВВИГ».
- Контроль анализов: клинический анализ крови, биохимический анализ крови, общий анализ мочи, количественная полимеразная цепная реакция к CMV, EBV, HSV, HHV, определение уровня Ig G.
- Лечебная физкультура, реабилитация.
- Высококалорийная, высокопротеиновая, гипоаллергенная диета.
- Иммуномодуляторы и внутримышечный инъекции противопоказаны. Медицинский отвод от вакцинации.
- Повторная госпитализация в НИИ ДОГиТ им. Р.М. Горбачевой для контроля проведенной терапии.

Выводы

- В ходе лечения ребенка комбинированная терапия инфекционных проявлений данного первичного иммунодефицита, экземы, заместительная терапия внутривенно иммуноглобулином, тромбоконцентратом позволили добиться лишь временного положительного эффекта.
- В представленном клиническом примере актуальным является описание этапности проведения терапии пациенту, которая, несмотря на высокий риск развития жизнеугрожающих осложнений, завершилась проведением неродственной алло-ТГСК от полностью совместимого неродственного донора.
- В ходе последующего наблюдения за ребенком было установлено, что, несмотря на все возможные риски развития осложнений, было достигнуто удовлетворительное функционирование трансплантанта с восстановлением кроветворения по тромбоцитарному ростку.
- Изучение представленного клинического примера поможет повысить эффективность ранней диагностики ВОС и своевременно выстроить правильный план лечения пациента.



Благодарю за внимание!