

Болезнь Фабри у пациентов, получающих лечение программным гемодиализом

С.В. Моисеев^{1,3}, Л.С. Намазова-Баранова², К.В. Савостьянов², А.С. Моисеев³, В.В. Фомин¹

¹ Первый Московский государственный медицинский университет им. И.М. Сеченова (Сеченовский университет), 119021, ул. Россолимо 11/5, Москва, Россия

² Национальный научно-практический центр здоровья детей Минздрава Российской Федерации, Ломоносовский проспект, 2, стр. 1, 119991, г. Москва, Россия

³ Факультет фундаментальной медицины МГУ им. М.В. Ломоносова, 119991, Ломоносовский пр-т., дом 27, корп. 1, г. Москва, Россия

Fabry disease in dialysis patients

S.V. Moiseev^{1,3}, L.S. Namazova-Baranova², K.V. Savostyanov², A.S. Moiseev³, V.V. Fomin¹

¹ First Moscow State I.M. Sechenov Medical University, 119435, Rossolimo, 11/5 Moscow, Russian Federation

² National Scientific and Practical Center of Children's Health, Ministry of Health of Russian Federation, 119991, Lomonosovsky prospekt, 2, b. 1 Moscow, Russian Federation

³ M.V. Lomonosov Moscow State University, Faculty of Fundamental Medicine, 119991, Lomonosovsky prospekt, 27, b. 1 Moscow, Russian Federation

Ключевые слова: болезнь Фабри, скрининг, гемодиализ, трансплантация почки

Резюме

Цель. Изучение частоты и клинических проявлений болезни Фабри, диагностированной при скрининге пациентов, получающих лечение программным гемодиализом.

Материал и методы. Скрининг болезни Фабри в российских диализных отделениях проводили путем определения активности α -галактозидазы А методом tandemной масс-спектрометрии в высушенных каплях крови. Диагноз подтверждался с помощью молекулярно-генетического исследования.

Результаты. В различных регионах Российской Федерации в диализных отделениях были обследованы 5572 взрослых пациента, в том числе 3551 мужчина и 2021 женщина. Болезнь Фабри была диагностирована у 20 (0,36%) диализных пациентов, в том числе у 19 мужчин и 1 женщины в возрасте от 28 до 58 лет (медиана – 43 года). У подавляющего большинства пациентов почечная заместительная терапия была назначена в возрасте от 20 до 49 лет. У 6 (30,0%) больных заболевание почек было диагностировано на стадии терминальной хронической почечной недостаточности, в то время как у остальных пациентов лечение гемодиализом было начато через 3-13 лет после появления протеинурии (медиана 4 года). У 16 (80,0%) из 20 пациентов имелись "классические" симптомы болезни Фабри, в том числе нейропатическая боль у 16, ангиокератомы у 7 и гипогидроз/ангидроз у 16. У всех 20 больных при эхокардиографии определялась гипертрофия миокарда, а 8 (40,0%) пациентов перенесли ишемический инсульт. Один из них умер от повторного инсульта.

Заключение. Результаты скрининга продемонстрировали низкую осведомленность нефрологов о болезни Фабри, которая часто остается недиагностированной даже при наличии типичных проявлений заболевания.

Abstract

Aim. To evaluate the prevalence and clinical features of Fabry disease identified during screening of dialysis patients in Russia.

Material and methods. Screening for Fabry disease was performed by measuring the activity of α -galactosidase A enzyme in dried blood spots or plasma by tandem mass-spectrometry in patients treated with hemodialysis. Diagnosis in all patients was confirmed by genetic test.

Results. 5572 dialysis patients (3351 males and 2021 females) were screened in the different regions of the Russian Federation. Fabry disease was diagnosed in 20 (0.36%) patients, including 19 males and 1 female aged from 28 to 58 years (median age 42 years). In 6 patients (30.0%) the duration of chronic kidney disease

Адрес для переписки: Моисеев Сергей Валентинович. Москва, 119435, Россолимо, 11/5, клиника им. Е.М. Тареева
E-mail: avt420034@gmail.com

prior to initiation of renal replacement therapy was unknown, while the remaining patients started dialysis within 3 to 13 years (median of 4 years) after proteinuria was detected. In the majority of patients, renal replacement therapy was initiated at the age of 20 to 49 years. Sixteen of 20 patients (80.0%) presented with classic symptoms of Fabry disease from childhood (neuropathic pain in 16, angiokeratoma in 7 and hypohidrosis/anhidrosis in 16). All patients had left ventricular hypertrophy on echocardiography, and 8 (40.0%) patients presented with a history of stroke (one of them died from a recurrent stroke).

Conclusion. The majority of dialysis patients with Fabry disease detected by screening had early symptoms from childhood. A higher awareness of the Fabry disease among nephrologists is essential for timely diagnosis.

Key words: Fabry disease, screening, hemodialysis, kidney transplantation

Болезнь Фабри – это редкое наследственное заболевание, сцепленное с Х-хромосомой, которое характеризуется снижением активности лизосомального фермента α -галактозидазы А и накоплением гликофосфолипидов в различных органах и тканях [4]. Отложение гликосфинголипидов в клубочках, мезангимальных и интерстициальных клетках почечной ткани и подоцитах, а также в канальцах, эндотелии и гладкомышечных клетках почечных артериол вызывает развитие гломерулосклероза и прогрессирующее ухудшение функции почек [3]. У детей и подростков с болезнью Фабри признаки поражения почек обычно отсутствуют или определяется только микроальбуминурия, в то время как после 40 лет частота хронической болезни почек (ХБП) 3-5 стадии у мужчин и женщин с болезнью Фабри достигает 45% и 20%, соответственно [13].

Типичные симптомы болезни Фабри включают в себя нейропатическую боль, ангиокератомы, снижение/отсутствие потоотделения, желудочно-кишечные расстройства. Они обычно появляются в детском и подростковом возрасте и предшествуют развитию нефропатии. Тем не менее, это заболевание долгое время остается нераспознанным вследствие низкой осведомленности врачей о редких болезнях [5]. Поздняя диагностика может быть обусловлена и отсутствием классических симптомов у пациента с "изолированным" поражением почек. Более широкая диагностика болезни Фабри возможна путем скрининга, который проводится в определенных группах "риска", в частности у дialisных пациентов или больных с нефропатией неясного происхождения. Для скрининга у мужчин с предполагаемым диагнозом болезни Фабри определяют активность α -галактозидазы А в высущенных пятнах крови или лейкоцитах периферической крови. В случае ее снижения диагноз подтверждают путем молекулярно-генетического исследования. У женщин с болезнью Фабри активность α -галактозидазы А может оказаться нормальной, поэтому в таких случаях диагноз может быть установлен только на основании наличия мутации гена GLA, кодирующего синтез α -галактозидазы.

Целью исследования был анализ распространенности и клинических проявлений болезни Фабри у пациентов, получающих почечную заместительную терапию, на основании скрининга, который

проводится в российских дialisных отделениях с 2014 года.

Материал и методы

Скрининг болезни Фабри проводился путем определения активности α -галактозидазы А методом tandemной масс-спектрометрии с ионизацией распылением в высущенных каплях крови. Референсное значение составляло $>1,89$ мкмоль/литр/ч. Диагноз подтверждали с помощью молекулярно-генетического исследования. Для проведения секвенирования по Сэнгеру вся исходная геномная ДНК подвергалась амплификации на оборудовании ProFlexTM PCR System (Thermo Fisher Scientific, США). Продукты амплификации секвенировали при помощи набора реактивов BigDye[®] Terminator v3.1 Cycle Sequencing Kit производства компании Thermo Fisher Scientific (США) в соответствии с протоколами и рекомендациями производителя на оборудовании ABI 3500XL (Thermo Fisher Scientific, США). У всех пациентов методом прямого двунаправленного секвенирования были исследованы все кодирующие экзоны (1-7) с прилегающими интронными областями гена GLA. Исследование проводилось в лаборатории Национального научно-практического центра здоровья детей Минздрава РФ.

Полученные данные обобщали с помощью описательного статистического анализа. Для количественных переменных рассчитывали медиану и интерквартильный размах, для качественных – частоту и 95% доверительный интервал (ДИ). Медианы количественных показателей сравнивали с помощью U-критерия Манна-Уитни. Анализ проводили с помощью программы IBM SPSS Statistics 22.

Результаты

В различных регионах Российской Федерации в дialisных отделениях были обследованы 5572 пациента, в том числе 3551 мужчина и 2021 женщина. Мутации гена GLA были выявлены у 21 пациента. У 2 из них диагноз болезни Фабри как причины поражения почек был отвергнут. У одного мужчины отсутствовали типичные клинические проявления заболевания, а активность α -галактозидазы

Таблица 1 | Table 1

Клинико-демографическая характеристика пациентов с болезнью Фабри
Clinical and demographic characteristics of patients with Fabry disease

NN	Пол	Возраст*	Мутация	Гипогидроз	Ангиокератомы	Нейропатическая боль
1	М	28	c.818T>C	+	-	+
2	М	28	c.161T>C	+	-	+
3	М	31	c.644A>G	-	-	-
4	М	31	c.400T>A	+	+	+
5	М	31	c.786delG	+	+	+
6	М	33	c.658C>T	+	-	+
7	Ж	37	c.658C>T	+	-	+
8	М	40	c.1025G>A	+	-	+
9	М	42	c.508G>T	+	-	+
10	М	42	c.1197G>A	+	+	+
11	М	43	c.679C>T	+	-	+
12	М	45	c.612G>C	+	+	+
13	М	45	c.19G>T	-	-	-
14	М	47	c.161T>C	+	-	+
15	М	49	c.161T>C	+	+	+
16	М	49	c.547G>A	+	+	+
17	М	54	c.109G>T	-	-	-
18	М	58	c.166T>A	+	+	+
19	М	53	c.203C>T	+	-	+
20	М	51	c.982G>C	-	-	-

Примечание: * на момент скрининга. М – мужчины, Ж – женщины

А и содержание глоботриазилсфингозина (lyso-GL3) в высущенных каплях крови были нормальными, в то время как у одной женщины причиной хронической болезни почек были другие заболевания. Патогенная мутация гена GLA была также установлена у родного брата дialisного пациента. При поступлении в клинику у него была диагностирована терминальная стадия хронической болезни почек, и начато лечение программным гемодиализом. Таким образом, клинические проявления анализировали у 20 дialisных пациентов с болезнью Фабри, в том числе 19 мужчин и 1 женщины в возрасте от 28 до 58 лет (медиана – 43 года) (табл. 1). У всех пациентов, включая женщину, диагноз болезни Фабри подтверждался снижением активности α -галактозидазы А и результатами молекулярно-генетического анализа.

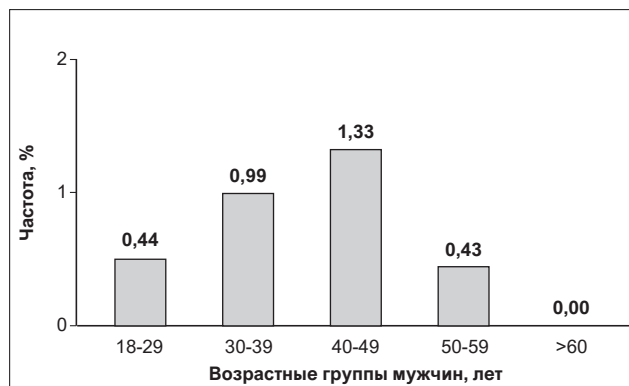


Рис. 1. Частота болезни Фабри в различных возрастных группах мужчин, получающих лечение гемодиализом

Fig. 1. Incidence of Fabry disease in different age groups of males treated with hemodialysis

Частота болезни Фабри, диагностированной при скрининге в дialisных отделениях, составила 0,36% (95% ДИ 0,20; 0,52), в том числе 0,53% (0,29; 0,78) среди мужчин и 0,05% (0; 0,16) среди женщин. Среди мужчин самой высокой распространенностью болезни Фабри была в возрастной группе 40-49 лет и самой низкой в возрастных группах 18-29 и 50-59 лет (рис. 1). Среди мужчин в возрасте 60 лет и старше случаев болезни Фабри не зарегистрировали.

У 20 пациентов были выявлены 18 мутаций гена GLA. Одна и та же мутация (c.161T>C) определялась только у 3 пациентов, включая двух братьев.

Чаще всего встречались миссенс мутации (у 12; 60,0%), в результате которых измененный кодон начинает кодировать другую аминокислоту. Несколько реже определялись нонсенс-мутации (у 5; 25,0%), приводящие к появлению стоп-кодона и преждевременной терминации синтеза белка. Пять мутаций не были ранее описаны у пациентов с болезнью Фабри (c.166T>A, c.508G>T, c.818T>C, c.109G>T, c.786delG). Все они были патогенными по данным компьютерного анализа (Alamut® Visual).

На момент скрининга длительность лечения гемодиализом у пациентов с болезнью Фабри составляла от 0 до 13 лет (медиана – 4 года). У 13 (65,0%) пациентов длительность лечения гемодиализом составляла 3 года и более (рис. 2). Трем пациентам была выполнена трансплантация почки.

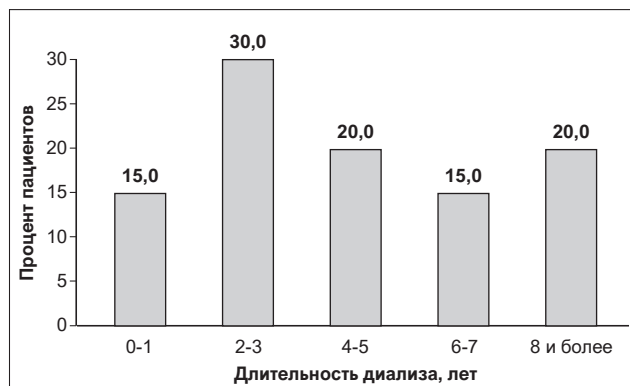


Рис. 2. Распределение пациентов по длительности лечения гемодиализом к моменту скрининга

Fig. 2. Distribution of patients on the duration of hemodialysis treatment by screening

Первые признаки поражения почек были выявлены в возрасте от 15 до 57 лет (медиана – 33,5 года). У 6 (30,0%) из 20 больных заболевание почек было диагностировано на стадии терминальной хронической почечной недостаточности, в то время как у остальных пациентов лечение гемодиализом было начато через 3–13 лет после появления протеинурии (медиана 4 года). Возраст пациентов на момент начала лечения гемодиализом составлял от 15 до 56 лет (медиана – 40 лет). У подавляющего большинства пациентов почечная заместительная терапия была начата в возрасте от 20 до 49 лет (в основном от 30 до 39 лет; рис. 3). Медиана возраста пациентов к началу почечной заместительной терапии была сходной у пациентов с миссенс и нонсенс мутациями (41 и 39 лет). Достоверной разницы этого показателя у пациентов, у которых имелись и отсутствовали ангиокератомы, также не выявили (43 и 34 года, соответственно).

У 7 пациентов данные о величине протеинурии до развития терминальной хронической почечной недостаточности отсутствовали. У 13 больных определялась протеинурия от 0,4 до 5,0 г/сут (медиана – 2,0 г/сут) при отсутствии гематурии и лейкоцитурии. У 9 (69,2%) из 13 пациентов максимальная протеинурия не превышала 2 г/сут. Только у 1 (7,8%) пациента она достигла нефротического уровня (5,0 г/сут), хотя признаки нефротического синдрома отсутствовали.

У 16 (80,0%) из 20 пациентов имелись "классические" симптомы болезни Фабри, в том числе нейропатическая боль у 16 (80,0%), ангиокератомы у 7 (35,0%) и гипогидроз/ангиодроз у 16 (80,0%). Все эти симптомы отмечались с детского возраста. Тем не менее, диагноз болезни Фабри до скрининга ни у кого из них не обсуждался. Только у 4 (20,0%) пациентов указанные проявления отсутствовали, однако диагноз не вызывал сомнения, учитывая результаты молекулярно-генетического исследования и снижение активности α -галактозидазы А, а также повышение

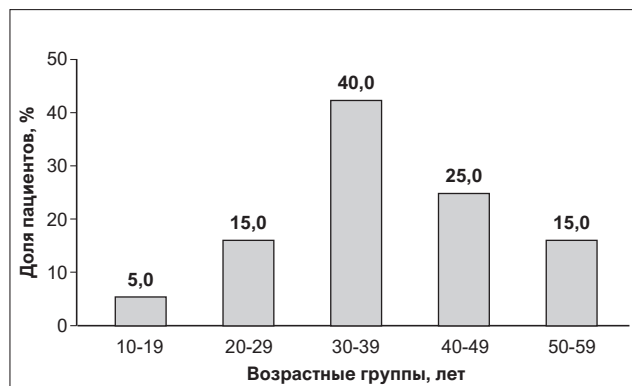


Рис. 3. Распределение пациентов по возрасту к началу лечения гемодиализом

Fig. 3. Age distribution of patients on the start of hemodialysis treatment

содержания lyso-GL3 и/или наличие заболевания у родственников.

У всех 20 больных при эхокардиографии определялась гипертрофия миокарда. Восемь (40,0%) из 20 больных перенесли ишемический инсульт, в том числе повторный. Один из них умер от повторного острого нарушения кровообращения. При магнитно-резонансной томографии головного мозга у 11 (64,7%) из 17 пациентов определялись очаговые изменения в белом веществе головного мозга. Вортексная кератопатия была выявлена у 4 (44,4%) из 9 больных, осмотренных офтальмологом, а кисты в почках при ультразвуковом исследовании – у 8 (53,3%) из 15 пациентов.

Обсуждение

Распространенность болезни Фабри средиodialизных пациентов составила в среднем 0,36% и у мужчин была примерно в 10 раз выше, чем у женщин (0,53% и 0,05%, соответственно). В нашем исследовании болезнь Фабри в отделениях гемодиализа была диагностирована только у одной женщины – 38-летней пациентки, жаловавшейся на нейропатическую боль и снижение потоотделения с детского возраста и находившейся на лечении гемодиализом в течение 7 лет. Диагноз подтверждался наличием нонсенс мутации гена GLA (c.658C>T), небольшим снижением активности α -галактозидазы А и повышением содержания lyso-GL3 в высущенных каплях крови. Такая же мутация была выявлена у 28-летней сестры пациентки, у которой отмечались сходные жалобы (нейропатическая боль и гипогидроз), а при обследовании определялись воронковидная кератопатия, характерная для болезни Фабри, и протеинурия около 3 г/сут. Диагноз поражения почек в рамках болезни Фабри был установлен при световой и электронной микроскопии почечного биоптата. Более низкая частота диагностики болезни Фабри у женщин, получающих лечение гемодиализом, была ожидаемой. С одной стороны, у женщин клинические признаки поражения внутренних органов при болезни Фабри появляются позднее и менее выражены, чем у мужчин [6]. С другой стороны, активность α -галактозидазы А, которую использовали для скрининга, у пациенток, имеющих патогенную мутацию гена GLA, может оказаться нормальной.

Похожие результаты были получены в сходных исследованиях, выполненных в других странах. По данным мета-анализа 20 скрининговых исследований [9], у мужчин, получавших лечение диализом, в частота болезни Фабри составила 0,33%, а у женщин – 0,10%. Хотя распространенность болезни Фабри в dialизных отделениях оказалась относительно невысокой, тем не менее, проведение скрининга считаю оправданным, так как он позволяет установить диагноз у значительного числа родственников dialизных пациентов и своевременно назначить им

фермент-заместительную терапию (ФЗТ) до развития необратимого поражения внутренних органов.

Подавляющее большинство пациентов с болезнью Фабри (80,0%) начинали лечение гемодиализом в возрасте от 20 до 49 лет и лишь в отдельных случаях – в возрасте от 50 до 59 лет. Сходные данные приводят и другие авторы [18]. Соответственно, скрининг болезни Фабри в диализных отделениях целесообразно проводить у мужчин молодого и среднего возраста (до 50-60 лет) [17]. Более чем у 80% диализных пациентов с болезнью Фабри, диагностированной в процессе скрининга, имелись классические проявления болезни, в том числе нейропатическая боль, ангиокератомы и/или снижение/отсутствие потоотделения. Нейропатия характеризуется эпизодами жгучей боли в кистях и стопах, которая может возникать при лихорадке, физической нагрузке, стрессе и быстрых изменениях температуры окружающей среды. В некоторых случаях нейропатическая боль менее выражена, однако сохраняется практически постоянно, что вынуждает пациентов на протяжении многих лет регулярно принимать карбамазепин или габапентин. Причиной плохой переносимости жары является нарушение потоотделения, связанное с накоплением гликосфинголипидов в потовых железах. Другой классический симптом – ангиокератомы, которые представляют собой поверхностные ангиомы, локализующиеся на передней брюшной стенке, в частности внутри или вокруг пупка, в паховой области, на ягодицах, верхних конечностях, губах. Указанные симптомы появлялись задолго до начала лечения гемодиализом. Медиана срока от первых симптомов до начала почечной заместительной терапии составила 23 года, а у некоторых пациентов он превышал 40 лет. Тем не менее, ни в одном случае диагноз болезни Фабри не обсуждался ни до, ни после начала лечения гемодиализом.

Еще один типичный симптом болезни Фабри, имеющий важное диагностическое значение, это воронковидная (или вортексная) кератопатия (*cornea verticillata*) – коричнево-золотистые отложения в роговице в виде изогнутых линий при отсутствии других причин сходных изменений, например, приема амидарона или гидроксихлорохина. Частота ее при болезни Фабри превышает 70% как у мужчин, так и женщин [16].

Некоторые мутации гена GLA, по-видимому, могут ассоциироваться с "почечным" вариантом болезни Фабри, однако предсказать течение болезни на основании результатов молекулярно-генетического исследования сложно. В нашем исследовании у 17 из 20 пациентов мутации гена GLA не повторялись, а определенная мутация в одной семье могла ассоциироваться с различными клиническими фенотипами заболевания. Более того, сегодня известно более 600 мутаций гена GLA, которые могут привести к развитию болезни Фабри [19], а количество новых мутаций постоянно увеличивается. Мы также выявили

5 мутаций гена GLA, которые не были описаны ранее. Многие мутации, ассоциировавшиеся с развитием болезни Фабри, были описаны у отдельных пациентов, что не позволяет оценить их связь с определенными проявлениями заболевания. В нашем исследовании у 60,0% пациентов определялись миссенс мутации, а у 25,0% – нонсенс мутации гена GLA. Возраст пациентов к началу лечения гемодиализом в этих двух группах существенно не отличался. Таким образом, тип мутации также не позволял предсказать более раннее начало почечной заместительной терапии и, соответственно, более тяжелое течение нефропатии.

Первым симптомом нефропатии у пациентов с болезнью Фабри была небольшая протеинурия, которая обычно не достигала нефротического уровня и не сопровождалась изменениями мочевого осадка и артериальной гипертонией. Бессимптомное течение поражения почек привело к тому, что у трети больных диагноз нефропатии был установлен на стадии терминальной хронической почечной недостаточности. В остальных случаях лечение гемодиализом было начато в течение в среднем 4 лет (от 3 до 13 лет) после выявления протеинурии. Появление протеинурии у пациента с болезнью Фабри имеет неблагоприятное прогностическое значение и ассоциируется со значительным увеличением темпа снижения расчетной скорости клубочковой фильтрации (СКФ). R. Schiffmann и соавт. изучали естественное течение нефропатии у 447 пациентов с болезнью Фабри, в том числе 279 мужчин и 168 женщин [15]. Средняя скорость снижения расчетной СКФ составила 2,93 мл/мин/1,73 м² в год у мужчин и 1,02 мл/мин/1,73 м² у женщин. У мужчин без протеинурии (<0,1 г/сут) этот показатель равнялся 1,6 мл/мин/1,73 м² в год, а при наличии протеинурии 0,1-1,0 г/сут и >1,0 г/сут он увеличился в среднем до 3,3 и 6,9 мл/мин/1,73 м², соответственно. Таким образом, при появлении протеинурии, особенно более 1,0 г/сут, терминальная стадия хронической болезни почек может быть достигнута в течение нескольких лет, что подтверждают и наши данные. Ускорение темпов прогрессирования хронической болезни почек отмечается также у пациентов со сниженной СКФ.

Возраст диализных пациентов с болезнью Фабри, диагностированной при скрининге, составлял от 28 до 58 лет. К этому возрасту у большинства пациентов отложение гликосфинголипидов отмечается не только в почках, но и в других органах, прежде всего сердце и головном мозге. Гипертрофия миокарда, характерная для болезни Фабри [1], была выявлена у всех обследованных пациентов, а очаговые изменения белого вещества головного мозга при МРТ – более чем у 60%. Более того, 40% больных перенесли ишемический инсульт, а один из них умер от повторного нарушения мозгового кровообращения.

Для лечения болезни Фабри на протяжении более 15 лет применяют рекомбинантные препараты

α -галактозидазы А – агалцидазу алфа (Реплагал) и агалцидазу бета (Фабразим), эффективность которых подтверждена результатами двойных слепых, плацебо-контролируемых и наблюдательных исследований [2]. У пациентов с терминальной стадией хронической болезни почек ФЗТ проводят для уменьшения нейропатической боли и/или профилактики прогрессирования поражения сердца и головного мозга. Почечная заместительная терапия не может служить основанием для отказа в ФЗТ [7] и не является противопоказанием к лечению рекомбинантными препаратами α -галактозидазы А, так как их фармакокинетика не меняется у дialisных пациентов [8, 14].

Методом выбора почечной заместительной терапии у пациентов с болезнью Фабри считают трансплантацию почек. В США у пациентов с болезнью Фабри, не получавших ФЗТ, 3-летняя выживаемость на дализе была ниже, чем у пациентов с другими недиабетическими нефропатиями (63% и 74%, соответственно; $p=0,03$) [18], в то время как 5-летняя выживаемость реципиентов почечного трансплантата и самого трансплантата (83% и 75%, соответственно) была сходной с таковой в контрольной группе (82% и 67%) [12]. Более того, эффективность ФЗТ в профилактике сердечно-сосудистых исходов может быть выше после трансплантации почки. В пользу этого свидетельствуют результаты исследования R.Mignani и соавт., которые изучали результаты ФЗТ около 4 лет у 34 больных, получавших лечение гемодиализом или перенесших трансплантацию почки [11]. Индекс массы миокарда левого желудочка увеличился у дialisных пациентов, но оставался стабильным после трансплантации почки. В нашей выборке 3 больных перенесли трансплантацию почки. Все они получают ФЗТ.

Результаты наблюдения обследованных нами пациентов с болезнью Фабри свидетельствуют о достаточно высокой их выживаемости на фоне лечения гемодиализом. Только 1 из 20 пациентов умер через 1 год после начала почечной заместительной терапии. В целом медиана длительности лечения дализом составила 4 года. При этом у двух третей больных длительность почечной заместительной терапии на момент скрининга достигала 3 лет и более, а у трети – 5 лет и более (максимально – 13 лет).

Наше исследование имеет определенные ограничения. Скрининг проводился путем определения активности – α -галактозидазы А, а молекулярно-генетическое исследование выполняли только при ее снижении. У женщин с болезнью Фабри активность фермента часто остается нормальной, поэтому частота заболевания у дialisных пациенток была заниженной. Более перспективным методом скрининга у женщин является определение уровня lyso-GL3 в высущенных каплях крови [10]. Основное достоинство нашего исследования – обследование большого числа дialisных пациентов во всех регионах России, которое позволяет судить о распространенности бо-

лезни Фабри среди пациентов, получающих лечение гемодиализом.

Заключение

Скрининг позволяет выявить болезнь Фабри примерно у 1 из 200 мужчин и у 1 из 2000 женщин, получающих лечение гемодиализом, а также своевременно установить диагноз у родственников пациентов. Скрининг целесообразно проводить у людей молодого и среднего возраста, так как в нашем исследовании возраст всех больных, у которых была диагностирована болезнь Фабри, не превышал 60 лет. У большинства дialisных пациентов с болезнью Фабри имелись типичные проявления заболевания, в том числе нейропатическая боль, ангиокератомы и снижение/отсутствие потоотделения, т.е. диагноз можно было заподозрить клинически еще до развития терминальной стадии хронической болезни почек. Важное значение для более ранней диагностики болезни Фабри имеет анализ семейного анамнеза. Следует учитывать, что клинический фенотип заболевания у родственников пробанда может отличаться, поэтому необходимо обращать внимание на различные проявления, которые могут указывать на болезнь Фабри, такие как инсульт или внезапная смерть в молодом возрасте, "гипертрофическая кардиомиопатия", кожная сыпь и т.п. При отсутствии признаков тяжелого и необратимого поражения головного мозга и сердца, например, деменции или хронической сердечной недостаточности IV функционального класса, дialisным пациентам с болезнью Фабри показана ФЗТ с целью снижения риска сердечно-сосудистых исходов и уменьшения нейропатической боли.

Никто из авторов не имеет конфликтов интересов

Authors declare no conflicts of interests

Литература

1. Moiseev C.B. Поражение сердца при болезни Фабри: как заподозрить, диагностировать и лечить? Клин фармакол тер 2012. 21(3):72-7. Moiseev S.V. Porazhenie serdca pri bolezni Fabri kak zapodozrit diagnostirovat i lechit? Klin farmakol ter 2012. 21(3):72-7.
2. Moiseev C.B., Новиков П.И., Фомин В.В. Лечение болезни Фабри. Клин фармакол тер, 2016. 25(4):65-70. Moiseev S.V., Novikov P.I., Fomin V.V., Lechenie bolezni Fabri. Klin farmakol ter, 2016. 25(4):65-70.
3. Moiseev C.B., Фомин В.В., Новиков П.И. и др. Поражение почек при болезни Фабри: проблемы диагностики и показания к фермент-заместительной терапии. Клин фармакол тер 2015. 25(4):63-69. Moiseev S.V., Fomin V.V., Novikov P.I. i dr Porazhenie pochek pri bolezni Fabri: problemy diagnostiki i pokazaniya k ferment-zamestitelnoj terapii. Klin farmakol ter 2015. 25(4):63-69

4. Мухин Н.А., Мoiseev B.C., Moiseev C.B. и др. Диагностика и лечение болезни Фабри. Клин фармакол тер 2013. 22(2):11-20. Muhin N.F., Moiseev V.S., Moiseev-S.V. i dr Diagnostika i lechenie bolezni Fabri. Klin farmakol ter 2013. 22(2):11-20
5. Гулин А.А., Фомин В.В., Бровко М.Ю. и др. Трудности диагностики и лечения болезни Фабри. Клин фармакол тер 2014. 24(2):62-8. Pulin A.A., Fomin V.V., Brovko M.Yu. i dr Trudnosti diagnostiki i lecheniya bolezni Fabri. Klin farmakol ter 2014. 24 (2):62-8
6. Arends M, Wanner C, Hughes D, et al. Characterization of classical and nonclassical Fabry disease: A multicenter study. J Am Soc Nephrol. 2016. Dec 15. pii: ASN.2016090964. [Epub ahead of print].
7. Biegstraaten M, Arngrímsson R, Barbe F, et al. Recommendations for initiation and cessation of enzyme replacement therapy in patients with Fabry disease: the European Fabry Working Group consensus document. Orphanet J Rare Dis 2015. 10:36.
8. Kosch M, Koch HG, Oliveira JP, et al. Enzyme replacement therapy administered during hemodialysis in patients with Fabry disease. Kidney Int 2004. 66:1279-82.
9. Linthorst G, Bouwman M, Wijburg F, et al. Screening for Fabry disease in high risk populations: a systematic review. J Med Genet 2010. 47(4):217-22.
10. Maruyama H, Takata T, Tsubata Y, et al. Screening of male dialysis patients for Fabry disease by plasma globotriaosylsphingosine. Clin J Am Soc Nephrol 2013. 8:629-36.
11. Mignani R, Feriozzi S, Pisani A, et al. Agalsidase therapy in patients with Fabry disease on renal replacement therapy: a nationwide study in Italy. Nephrol Dial Transplant 2008. 23(5):1628-35.
12. Ojo A, Meier-Kriesche HU, Friedman G, et al. Excellent outcome of renal transplantation in patients with Fabry's disease. Transplantation 2000. 69:2337-9.
13. Ortiz A, Oliveira JP, Waldek S, et al on behalf of the Fabry Registry. Nephropathy in males and females with Fabry disease: cross-sectional description of patients before treatment with enzyme replacement therapy. Nephrol Dial Transplant 2008. 23:1600-7.
14. Pastores GM, Boyd E, Crandall K, et al. Safety and pharmacokinetics of agalsidase alfa in patients with Fabry disease and end-stage renal disease. Nephrol Dial Transplant 2007. 22: 1920-25.
15. Schiffmann R, Warnock DG, Banikazemi M, et al. Fabry disease: progression of nephropathy, and prevalence of cardiac and cerebrovascular events before enzyme replacement therapy. Nephrol Dial Transplant 2009. 24:2102-11.
16. Sodi A, Ioannidis AS, Mehta A, et al. Ocular manifestations of Fabry's disease: data from the Fabry Outcome Survey. Br J Ophthalmol 2007. 91(2):210-4.
17. Terryn W, Cochard P, Froissart R, et al. Fabry nephropathy: indications for screening and guidance for diagnosis and treatment by the European Renal Best Practice. Nephrol Dial Transplant 2013. 28(3):505-17.
18. Thadhani R, Wolf M, West ML, et al. Patients with Fabry disease on dialysis in the United States. Kidney Int 2002. 61(1):249-55.
19. van der Tol L, Smid BE, Poorthuis BJ, et al. A systematic review on screening for Fabry disease: prevalence of individuals with genetic variants of unknown significance. J Med Genet 2014. 51(1):1-9.

Дата получения статьи: 07.08.2017

Дата принятия к печати: 31.08.2017

submitted 07.08.2017

accepted 31.08.2017