

# *Анемии*

доцент Циммерман И.Я.

**АНЕМИЯ** – это клинико-гематологический синдром, характеризующийся снижением общего количества гемоглобина в единице объема крови (часто, с параллельным снижением количества эритроцитов).

Все анемии считаются вторичными.

Анемический синдром может быть ведущим в клинике или умеренно выраженным.

Кроме общего для всех анемий циркуляторно-гипоксического синдрома, каждая анемия имеет свои специфические признаки.

В регуляции эритропоэза участвуют иммунные, эндокринные и нервные механизмы.

На эритропоэз влияют наследственность и факторы внешней среды.

Нормальный эритропоэз возможен, если в организме есть в достаточном количестве аминокислоты, железо, витамины В1, В2, В6, В12, С, фолиевая кислота, микроэлементы Со, Си, и др. вещества.

Активируют эритропоз – эритропоэтиноген, синтезирующийся в печени, эритрогенин юкстагломеруллярного аппарата почек, местный гормон эритропоэза – эритропоэтин.

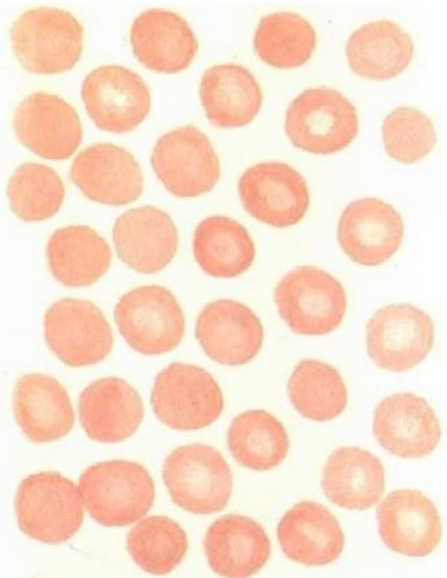
Стимулируют выработку эритропоэтина - АКТГ, кортикоиды, соматотропный гормон, андрогены, пролактин, вазопрессин, тироксин, инсулин.

Угнетают эритропоэз – эстрогены, глюкагон.

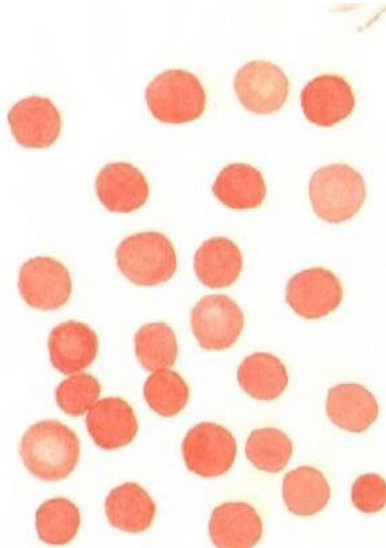
# Клетки патологической регенерации эритроцитов, возникающие при нарушении эритропоэза

1. Мегалоцит, мегалобласт; эритроциты с тельцами Жолли и кольцами Кебота; эритроциты с базофильной зернистостью.
2. Аизоцитоз – патология размеров эритроцитов:  
В норме диаметр эритроцита равен 7,2-7,5 мкм;  
Микроциты - меньше 6,7 мкм;  
Макроциты – больше 7,7 мкм;  
Мегалоциты (мегалобlastы) – больше 9,5 мкм;  
Микросферациты интенсивно окрашенные – меньше 6,0 мкм.
3. Пойкилоцитоз – изменение формы эритроцитов  
(серповидноклеточные, мишеневидные, овалоциты, акантоциты, стоматоциты и др.)
4. Аизохромия – различная окраска эритроцитов (гипо-, гипер-, нормохромные, полихромазия)
5. Сидеробласти – это эритрокариоциты костного мозга, содержащие железо (в норме 20-40%)

# Нормальные и патологические эритроциты



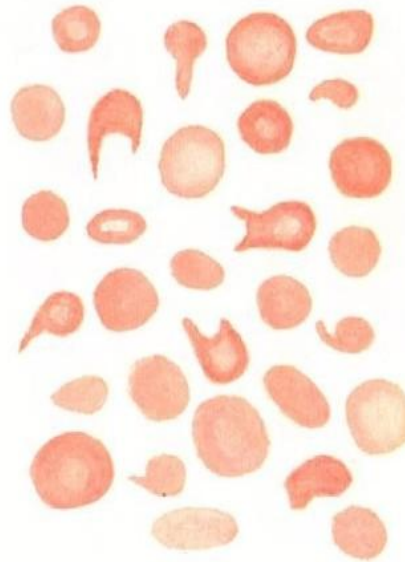
а



в



б



г

а – нормальные  
эритроциты

б – мегалоциты

в – микросфеноциты

г – пойкилоциты,  
анизоциты,

макроциты,  
микроциты,

## Согласно рекомендации ВОЗ:

1. Нижняя граница содержания Нв
  - у мужчин – 130 г/л,
  - у женщин – 120 г/л,
  - у беременных – 110 г/л.
2. Нижняя граница содержания эритроцитов
  - у мужчин –  $4,0 \cdot 10^{12}$  /л,
  - у женщин –  $3,9 \cdot 10^{12}$  /л.
3. Гематокрит – соотношение форменных элементов крови и объема плазмы.
  - В норме у мужчин – 0,4-0,48%,
  - у женщин – 0,36-0,42%.
4. Содержание Нв в эритроците: Нв(г/л) : Эр(л) = 27-33 пг.
5. Цветовой показатель: Нв(г/л)\*0,03 : Эр(л) = 0,85-1,0.
6. Сывороточное железо
  - у мужчин – 13-30 мкмоль/л,
  - у женщин – 11,5-25 мкмоль/л.

## Согласно рекомендации ВОЗ:

7. Общая железо-связывающая способность сыворотки крови (ОЖСССК) – количество железа, которое может связать один литр сыворотки крови.
  - В норме – 50-84 мкмоль/л,
8. ОЖСССК – сыв. железо = латентная ЖСССК.
  - В норме – 46-54 мкмоль/л.
9. Сыв. железо : ОЖСССК = насыщение трансферрина железом.
  - В норме – 16-50%.
10. Оценка запасов железа в организме :
  - определение ферритина в сыворотке крови (радиоиммунный и энзимоиммунный методы), в норме – 12-150 мкг/л, у мужчин ≈ 94 мкг/л, у женщин ≈ 34 мкг/л;
  - определение содержания протопорфирина в эритроцитах – 18-90 мкмоль/л;
  - десфераловый тест (десферал связывает только железо запасов). В/м вводят 500 мг десферала, в норме с мочой выделяется 0,6-1,3 мг железа.

# Этиопатогенетическая классификация анемий

1. Острые постгеморрагические (ОПГА)
2. Железодефицитные (ЖДА)
3. Связанные с нарушением синтеза или утилизации порфиринов (сидероахрестические) (САА)
4. Связанные с нарушением синтеза ДНК и РНК (В12 и фолиеводефицитные, мегалобластные) (МГБА)
5. Гемолитические (ГА)
6. Апластические, гипопластические – с угнетением клеток костного мозга (АА)
7. Другие варианты анемий: при инфекционных болезнях, заболеваниях почек, печени, эндокринной патологии и др.

## Классификация анемий по патогенезу

1. Анемия вследствие кровопотери (ОПГА, ЖДА)
2. Анемия вследствие нарушения кровообразования (ЖДА, САА, МГБА, АА)
3. Анемия вследствие повышенного кроверазрушения (ГА)

## Классификация анемий по цветовому показателю

1. Гипохромная (ЖДА, САА, талассемия)
2. Гиперхромная (МГБА)
3. Нормохромная (ОПГА, АА, ГА)

## По состоянию костномозгового кроветворения

1. Регенераторная (ЖДА, МГБА, САА, ОПГА)
2. Гиперрегенераторная (ГА)
3. Арегенераторная (АА)

Ретикулоцит – наиболее молодая клетка эритроидного ряда, которая выходит на периферию – это показатель регенерации ростка (норма 1,2 – 2%)

## По степени тяжести

1. Легкая ( $\text{Нв} 110-90 \text{ г/л}$ )
2. Средней тяжести ( $\text{Нв} 90-70 \text{ г/л}$ )
3. Тяжелая ( $\text{Нв} 70-50 \text{ г/л}$ )

# Этапы диагностики при синдроме анемии

1. Анамнез, для выявления возможной причины анемии (наследственность, провоцирующие факторы).
2. Обследование, определение варианта анемии.

Обязательные методы исследования :

- ОАК (Эр, Нв, ЦП или содержание Нв в Эр)
- Ht (гематокрит)
- ретикулоциты ( $N = 1,2\text{-}2\%$ )
- лейкоциты и тромбоциты
- сывороточное железо
- стернальная пункция с исследованием костного мозга (клеточный состав, соотношение клеток в костном мозге)

# Этапы диагностики при синдроме анемии

Дополнительные методы исследования :

- трепанобиопсия подвздошной кости (тканевое взаимоотношение в костном мозге : клетки/жир=1/1)
- проба Кумбса
- моча на гемосидерин
- осмотическая резистентность эритроцитов
- электрофарез гемоглобина
- исследование на продолжительность жизни Эр с Cr<sup>51</sup>.

4. Определение основного заболевания, приведшего к анемии:

- кал на скрытую кровь (методы Грегерсена или Вебера). Подсчет радиоактивности кала в течение 7 суток после в/в введения собственных отмытых эритроцитов, меченных Cr<sup>51</sup>. Исследование радиоактивного железа, данного внутрь, с последующим определением радиоактивности кала в течение нескольких суток (в норме всасывается 20% железа);
- ЭГДФС;
- RRS, ирриго-, колоноскопия;
- консультация женщин у гинеколога;
- исследование свертывающей системы крови и т.д.

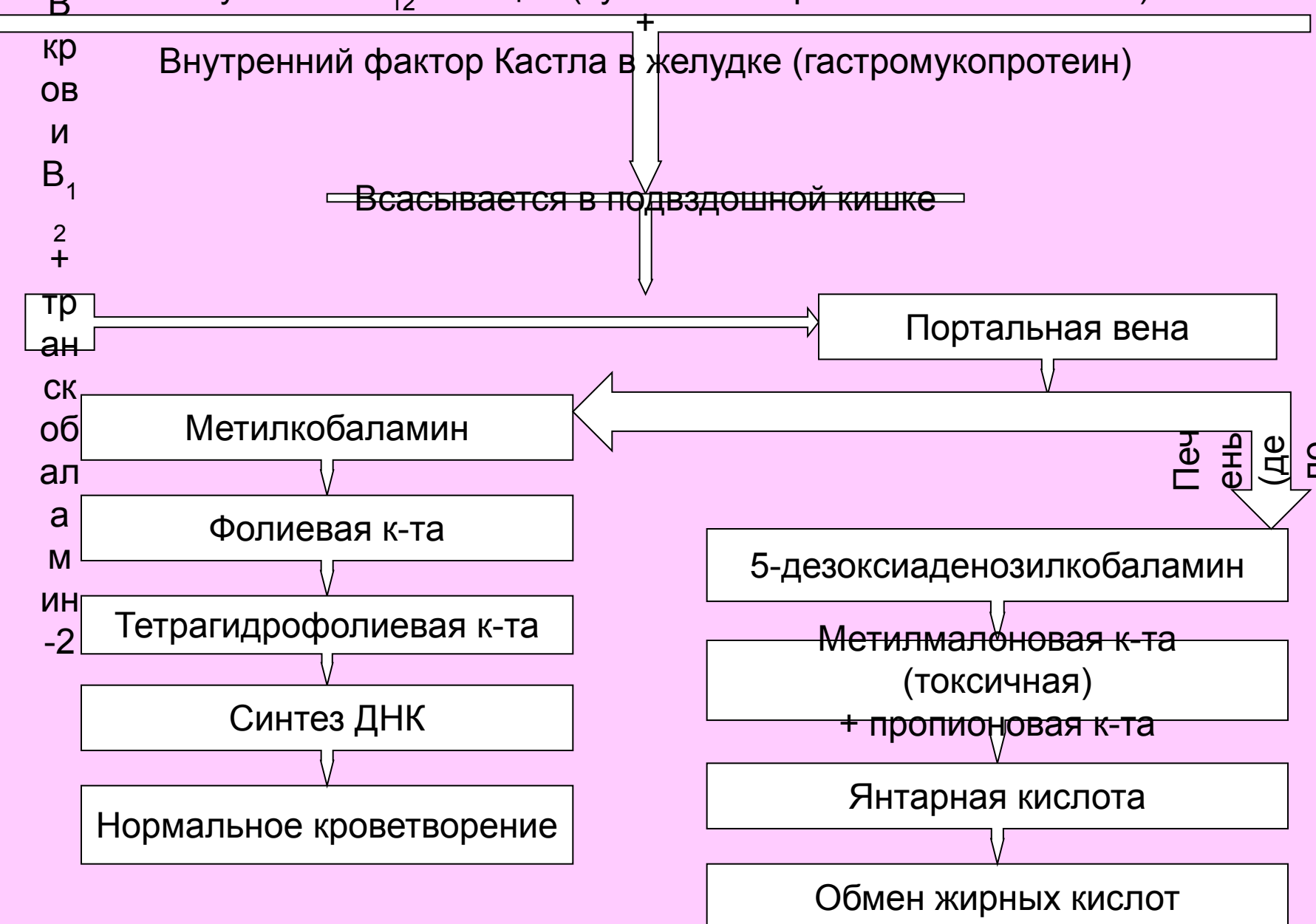
# Анемии, связанные с нарушением синтеза ДНК и РНК

Витамин В<sub>12</sub> и фолиевая кислота принимают участие в основных этапах обмена пуриновых и пириимидиновых оснований в процессе синтеза ДНК и РНК.

В организме содержится 4 мг запаса витамина В12, которого хватает на 4 года.

# Обмен витамина В<sub>12</sub> (цианкобаламина)

Поступление В<sub>12</sub> с пищей (суммарная потребность в нем 1 мкг)



# Причины дефицита витамина В<sub>12</sub>

1. Недостаточное содержание В<sub>12</sub> в пище.
2. Нарушение всасывания:
  - a) нарушение синтеза гастромукопротеина :
    - атрофический гастрит дна желудка;
    - аутоиммунные реакции с продукцией антител к париетальным клеткам желудка и гастромукопротеину;
    - гастрэктомия (после резекции желудка период полувыведения В<sub>12</sub> – 1 год; после гастрэктомии признаки дефицита В<sub>12</sub> возникают через 5-7 лет);
    - рак желудка;
    - врожденная недостаточность гастромукопротеинов;
  - b) нарушение всасывания В<sub>12</sub> в тонком кишечнике;
    - заболевания тонкого кишечника, сопровождающиеся синдромом мальабсорбции (хронический энтерит, целиакия, спру, болезнь Крона)
    - резекция подвздошной кишки;
    - рак тонкого кишечника;
    - врожденное отсутствие рецепторов к комплексу витамина В<sub>12</sub> + гастромукопротеин в тонком кишечнике;
  - c) конкурентный захват витамина В12;
    - инвазия широким лентецом;
    - резко выраженный дисбактериоз кишечника.
3. Снижение продукции в печени транскобаламина-2 и нарушение транспорта витамина В<sub>12</sub> в костный мозг (при циррозе печени).

# Основные патогенетические звенья развития

## B<sub>12</sub>-дефицитной анемии

Нарушение синтеза ДНК в кроветворных клетках,  
главным образом, эритробластах

Нарушение клеточного деления

Эмбриональный тип кроветворения (мегалобластный)  
Мегалобlastы редко вызревают до мегалоцитов из-за гемолиза их в  
костном мозге и не обеспечивают кроветворную функцию (увеличение  
содержания неконъюгированного билирубина, уробилина, стеркобилина, м.б.  
повышение сывороточного железа с гемосидерозом внутренних органов)

Ядро клетки медленно созревает, в протоплазме повышенное содержание  
Hb – гиперхромия (тельца Жолли, кольца Кебота), гиперсерментоядерность  
нейтрофилов

# Основные дифференциальные критерии

## $B_{12}$ -дефицитной анемии

1. Циркуляторно-гипоксический синдром
2. Нет сидеропенического синдрома
3. Гастроэнтерологический синдром: снижение аппетита, массы тела, глоссит (гладкий красный язык), тяжесть в эпигастрии, неустойчивый стул, ахлоргидрия, м.б. гепатосplenомегалия
4. Неврологический синдром (фуникулярный миелоз): дистрофические процессы в задне-боковых столбах спинного мозга, связанные с накоплением токсичной метилмалоновой кислоты, проявляется: нарушением чувствительности конечностей, изменением походки и координации движений, одревеснением нижних конечностей, нарушением движений пальцев рук, атаксией, нарушением вибрационной чувствительности.

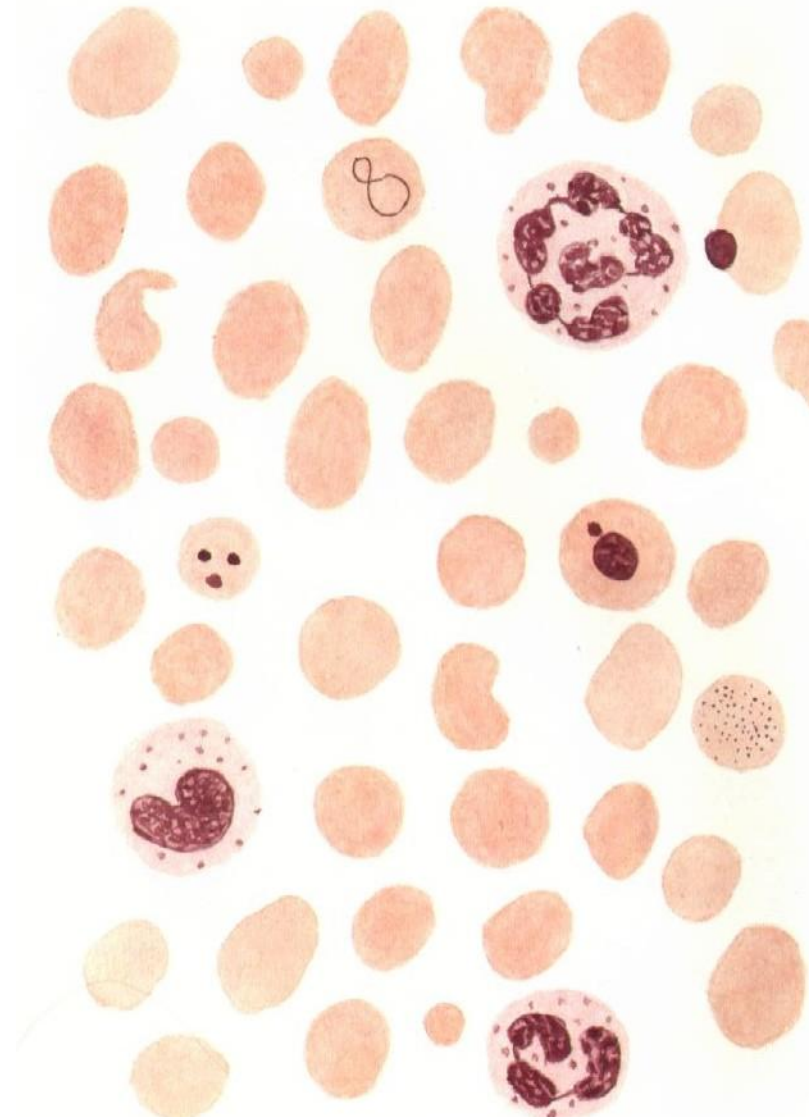
# Основные дифференциальные критерии

## $B_{12}$ -дефицитной анемии

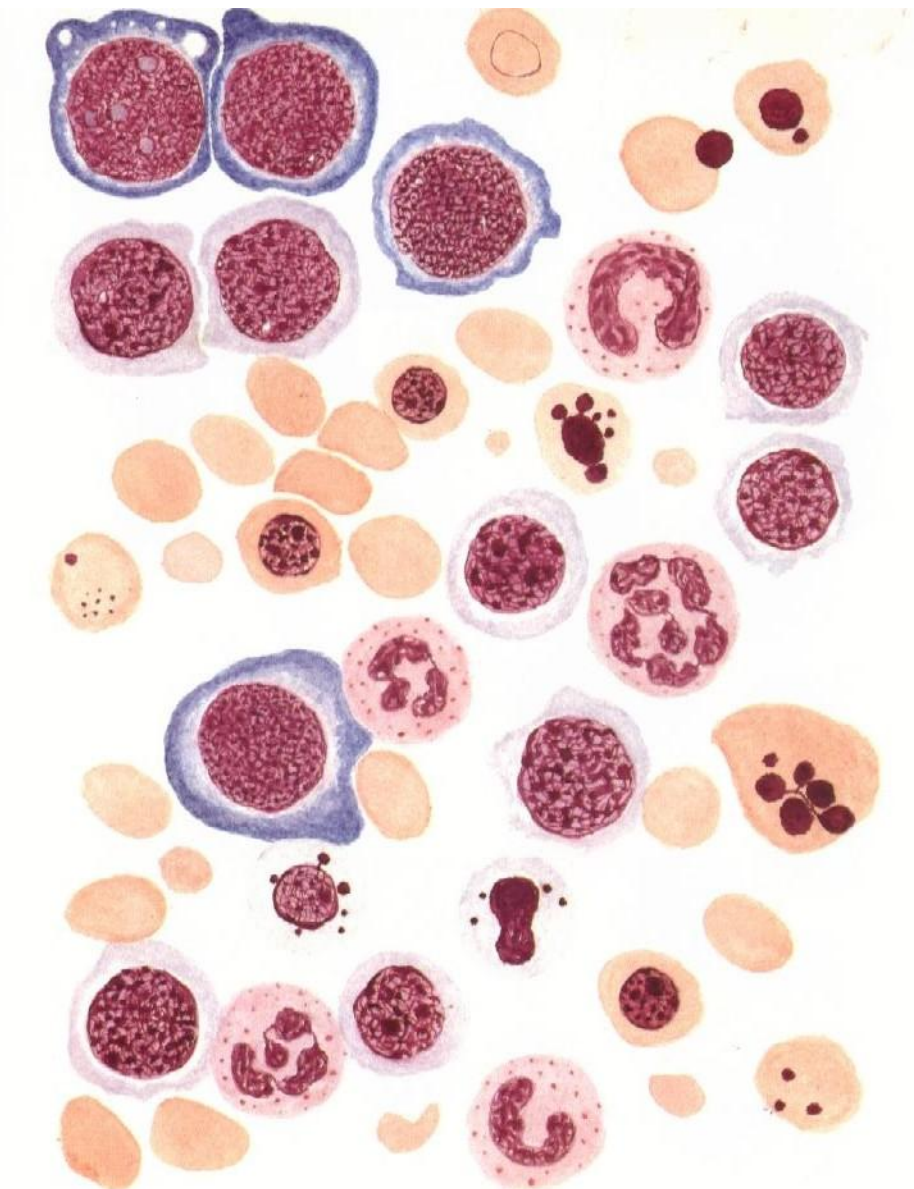
### 5. Гематологический синдром :

- гиперхромная анемия (ЦП выше 1,1-1,3);
- аизоцитоз (мегалоцитоз), пойкилоцитоз, базофильная зернистость, кольца Кебота, тельца Жолли;
- трехростковая цитопения;
- гиперсегментарный нейтрофилез;
- мегалобластный тип кроветворения (по данным стernalной пункции);
- снижение  $B_{12}$  в крови меньше 200 пг/мл;

# Картина периферической крови при В12-дефицитной анемии



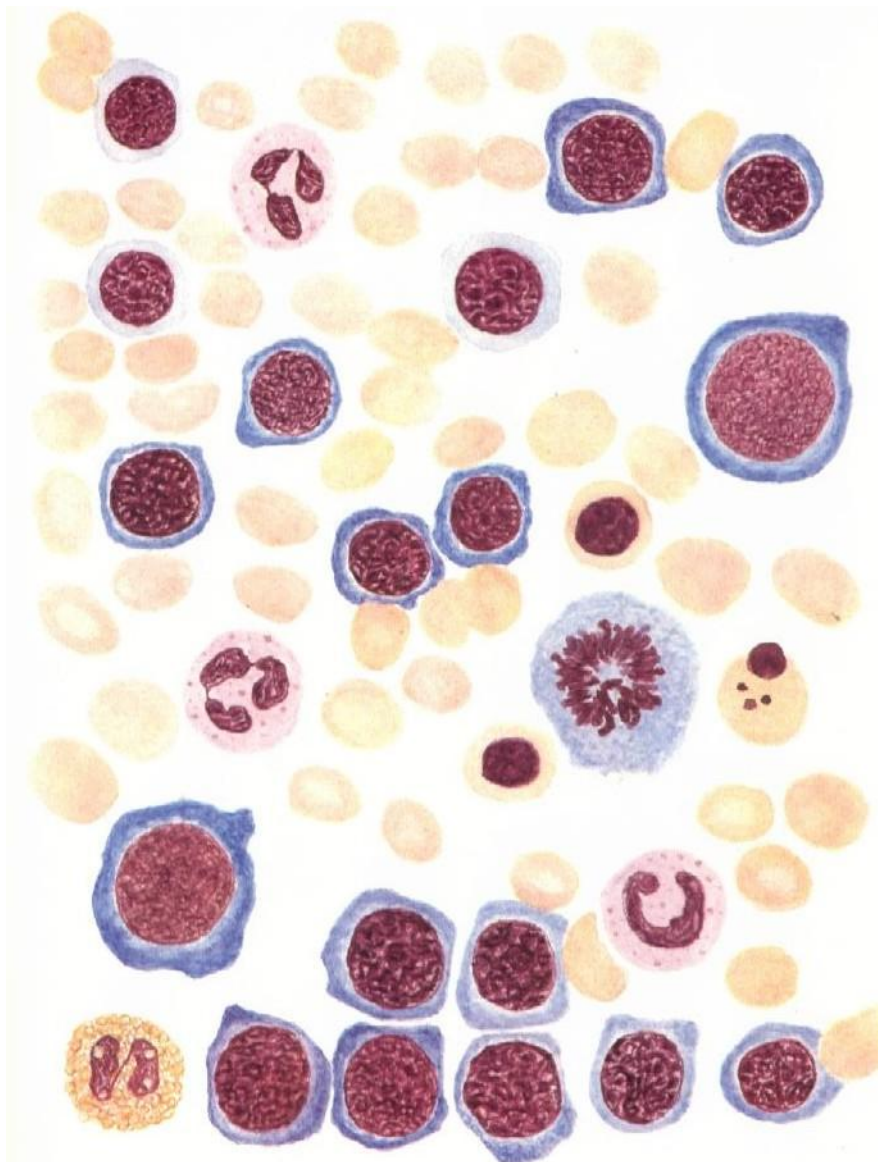
# Костный мозг при В12 -дефицитной анемии



Преобладают  
эритромегалобlastы  
с задержкой  
созревания ядра.

В препарате гигантские  
палочкоядерный и  
полисегментарный  
нейтрофилы.

# Костномозговое кроветворение при В12-дефицитной анемии в ремиссии



## Фолиево-дефицитная анемия

- Встречается реже, чем В<sub>12</sub>-дефицитная
- Запас ФК в организме рассчитан на 2-3 мес
- ФК есть во всех продуктах, при нагреве она разрушается
- Всасывается во всей тонкой кишке, м.б. диарея
- Для всасывания ФК не нужны транспортные белки
- Врожденные дефекты ФК сочетаются с умственной отсталостью и не корректируются вводом ФК

# Основные дифференциальные критерии фолиево-дефицитной анемии

## 1. Данные анамнеза :

- беременность,
- период новорожденности,
- хронический алкоголизм,
- хронический гемолиз,
- миелопролиферативные заболевания,
- прием лекарств (антагонисты фолиевой кислоты, противотуберкулезные, противосудорожные препараты).  
Страдает эритропоэз.

2. Нет фуникулярного миелоза, поражения желудка.
3. Нет ретикулоцитарного криза на прием  $B_{12}$ .
4. В костном мозге красителем окрашиваются мегалобlastы только при  $B_{12}$ -дефицитной анемии, а при фолиево-дефицитной анемии – нет.
5. Снижение фолиевой кислоты в крови меньше 3 мг/мл (N – 3-25 мг\мл).

# Лечение мегалобластных анемий (МГБА)

1. Витамин В<sub>12</sub> (цианокобаламин) – в/м 400-500 мкг (4-6 недель).
2. При неврологических расстройствах : В12 (1000 мкг) + кобаламид (500 мкг) до исчезновения неврологической симтоматики.
3. При необходимости – пожизненное введение В12 (500 мкг) 1 раз в 2 недели или профилактическое лечение – В12 (400 мкг) в течение 10-15 дней 1-2 раза в год.
4. Переливание эритромассы только по жизненным показаниям (при всех анемиях!):
  - Нв < 50 г/л,
  - Нв < 70 г/л с нарушением гемодинамики,
  - развитие прекомы и комы, срочная подготовка к операции и т.д.
5. Дегельминтизация – выведение лентеца широкого (феносал, мужской папоротник).
6. Фолиевая кислота 5-15 мг/сут (до 30 мг/сут); профилактическая доза – 1-5 мг/сут.

## Критерии эффективности лечения

- субъективные улучшения в первые дни лечения;
- ретикулоцитарный криз на 5-7 день лечения;
- улучшение показателей крови ко второй неделе лечения, с нормализацией через 3-4 недели.

# Апластическая анемия (АА)

АА – гематологический синдром, обусловленный большим числом эндогенных и экзогенных факторов, качественными и количественными изменениями стволовой клетки и ее микроокружения, кардинальным морфологическим признаком которой является панцитопения в периферической крови и жировая дистрофия костного мозга.

- П. Эрлих (1888 г) впервые описал АА.
- Термин «апластическая анемия» введен в 1904 г. Шоффаром.
- Заболеваемость 4-5 человек на 1 млн населения в год (в Европе)
- Возрастные пики заболеваемости 20 и 65 лет

## Этиологические факторы АА

- лекарства,
- химические вещества,
- вирусы,
- аутоиммунные процессы;
- в 50% случаев – этиология неизвестна (идиопатические АА).

## Патогенез АА

Функциональная недостаточность костного мозга с угнетением 1, 2 или 3х ростков (панцитопения).

- Поражение полипotentной стволовой клетки крови
  - Подавление кроветворения
- a) Действие иммунных (клеточных, гуморальных) механизмов
  - b) Дефицит факторов, стимулирующих кроветворение
  - c) Железо, В12, протопорфирин не могут быть использованы кроветворной тканью.

## Апластическая анемия может быть

1. Врожденной (с синдромом врожденных аномалий или без него)
2. Приобретенной

## По течению выделяют АА

1. Острую
2. Подострую
3. Хроническую

## Формы АА

1. Иммунная
2. Неиммунная

## Клинические синдромы АА

1. Циркуляторно-гипоксический
2. Септико-некротический
3. Геморрагический

# Данные лабораторных и инструментальных исследований

- ЦП и содержание железа в эритроцитах в норме (нормохромная А),
- ретикулоциты снижены (арегенераторная А),
- повышение сывороточного железа,
- насыщение трансферрина железом на 100%,
- эритроциты ↓, НВ ↓ (до 20-30 г/л),
- тромбоцитопения (м.б. до 0),
- лейкопения (м.б. до 200 в мкл),
- печень, селезенка и лимфоузлы обычно не увеличены,
- костный мозг (трепанобиопсия подвздошной кости) :
  - аплазия всех ростков,
  - замещение костного мозга жировым.

В 80% АА – панцитопения

8-10% – анемия

7-8% – анемия и лейкопения,

3-5% – тромбоцитопения.

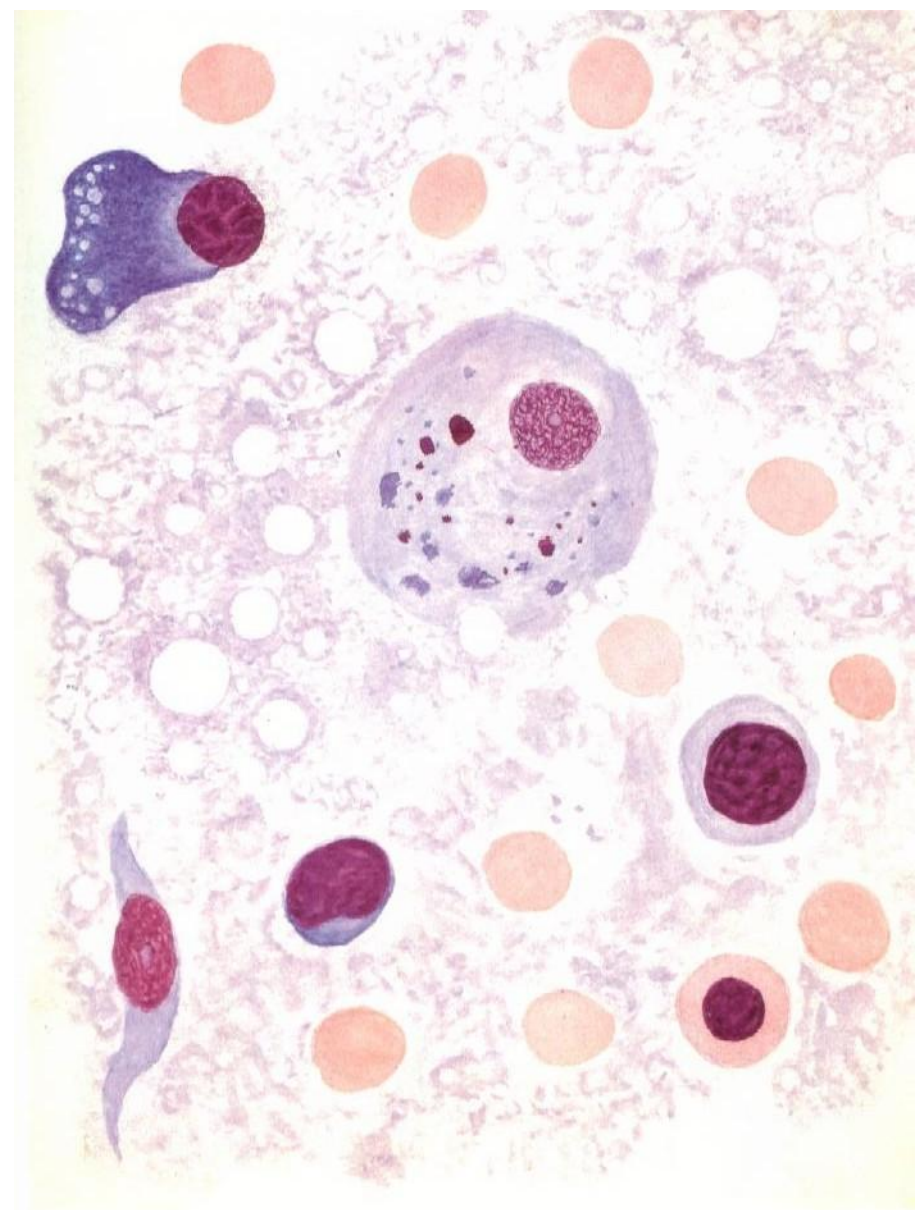
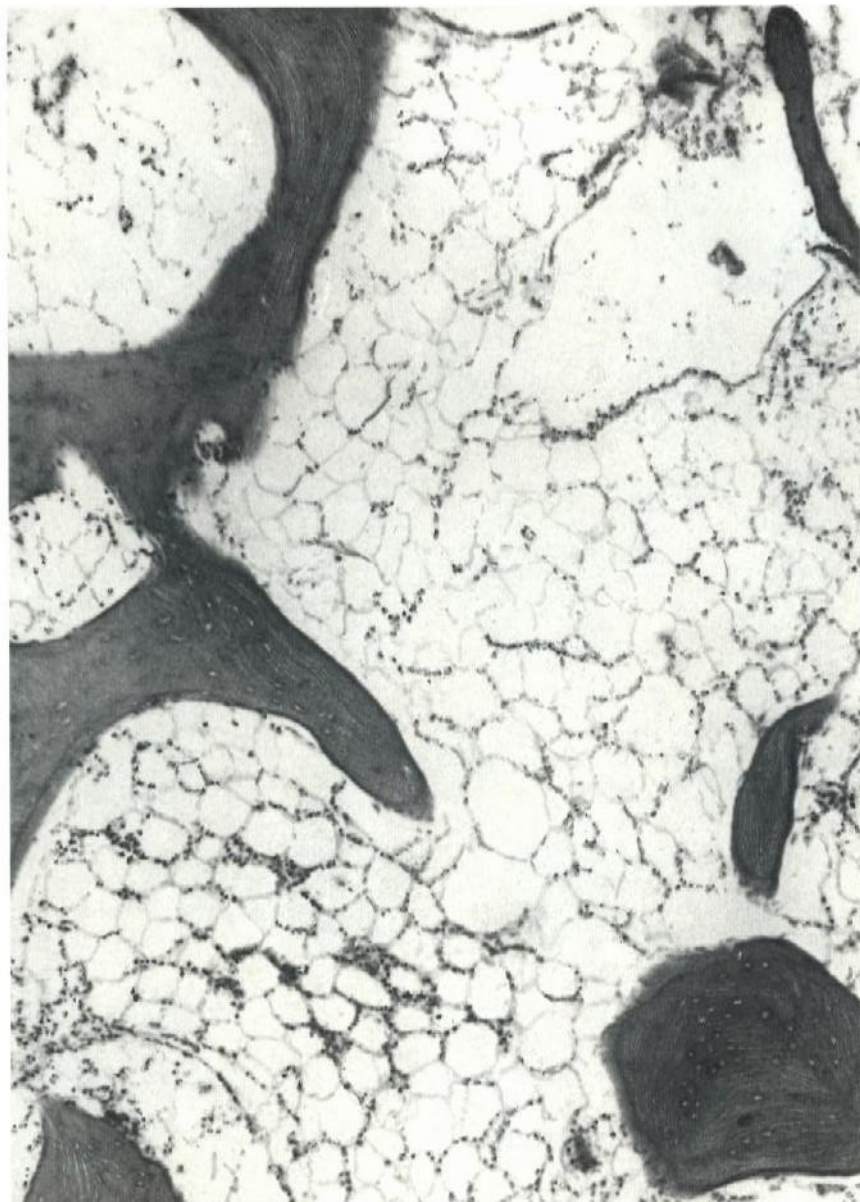
## Тяжелая АА

1. В периферической крови (2 из 3х ростков угнетены)
  - Гранулоциты  $0,5-0,2 \cdot 10^9/\text{л}$
  - Тромбоциты менее  $20 \cdot 10^9/\text{л}$
  - Ретикулоциты менее 1%
2. Миелограмма
  - Миелокариоциты менее 25 % от нормы
  - Миелокариоциты 25-50 %, а миелоидные клетки менее 30%
3. Трепанобиопсия
  - При легкой форме – 40% жировой ткани
  - При средней – 80%
  - При тяжелой – абсолютное преобладание жировой ткани (панмиелофтиз)

## Дифференциальный диагноз АА

- Дебют острого лейкоза
- Хронический лимфолейкоз (костно-мозговая форма)
- Метастазы рака в костный мозг
- Панцитопения у пожилых людей, как проявление В12-дефицитной анемии

# Аплазия костного мозга



# Лечение АА

1. Восстановление костного мозга :
  - циклоспирин А (сандиммун),
  - антилимфоцитарный Ig (АЛГ),
  - антитромбоцитарный Ig (АТГ),
  - кортикоステроиды,
  - трансплантация донорского костного мозга (проводится в тяжелых случаях в возрасте <40 лет, в ранние сроки).
2. Заместительная терапия компонентами крови.
3. Асептические условия; купирование и профилактика инфекции (АБТ).
4. Если АТ, то плазмоферез.
5. Андрогенные стероиды (нерабол, ретаболил).
6. Спленэктомия.
7. Колониестимулирующие факторы (агранулоцитарный колониестимулирующий фактор – лейкомакс; гранулоцитарный колониестимулирующий фактор - лейкоген).
8. Эритропоэтин, тромбопоэтин.
9. При необходимости выведение избытков железа.

# Оценка терапии АА

1. Полная ремиссия :

- Нв > 100 г/л;
- гранулоциты >  $1,5 \cdot 10^9$ /л;
- тромбоциты >  $100 \cdot 10^9$ /л;
- отсутствие потребности в гемотрансфузиях.

2. Частичная ремиссия :

- Нв > 80 г/л;
- гранулоциты >  $0,5 \cdot 10^9$ /л;
- тромбоциты >  $20 \cdot 10^9$ /л;
- отсутствие потребности в гемотрансфузиях.

3. Клинико-гематологические улучшения :

- улучшение гематологических показателей;
- снижение потребности в заместительной гемотрансфузии в течение более двух месяцев.

4. Отсутствие эффекта :

- нет гематологических улучшений;
- сохранена потребность в гемотрансфузии.

# Системы, нарушение которых вызывает гемолиз

Система глутатиона : предохраняет важные компоненты клеток от денатурации окислителями, перекисями, ионами тяжелых металлов.

Фосфолипиды : определяют проницаемость мембраны для ионов, определяют структуру мембраны, влияют на ферментативную активность белков.

Белок мембранны эритроцита : 20% спектрин – гетерогенная смесь полипептидных цепей; 30% – актомиозин.

Гликолиз – способ анаэробного превращения глюкозы в молочную кислоту, в процессе которого образуется АТФ – аккумулятор химической энергии клеток. Другие субстраты гликолиза : фруктоза, манноза, галактоза, гликоген.

Пентозо-фосфатный цикл – анаэробный окислительный способ превращения глюкозы.

Адениловая система : аденилаткиназная и АТФ-азная.

# Гемолитические анемии (ГА)

ГА объединяют ряд наследственных и приобретенных заболеваний, основным признаком которых является повышенный распад Эр и укорочение продолжительности их жизни с 90-120 до 12-14 дней.

Наследственные ГА связаны с дефектами структуры Эр, которые становятся функционально неполноценными.

Приобретенные ГА обусловлены различными способствующими разрушению Эр факторами (гемолитические яды, механические воздействия, аутоиммунные процессы и др.).

## Патологический гемолиз может быть

1. По локализации
  - a) внутриклеточным (клетки РЭС, главным образом, селезенка)
  - b) внутрисосудистым
2. По течению
  - c) острым
  - d) хроническим

# Классификация гемолитических анемий

(МКБ IX пересмотра, 1975; Л.И. Идельсон 1978)

## I. Наследственные ГА :

- эритроцитарные мембранопатии (микросферацитоз, эллиптоцитоз, акантоцитоз и др.);
- эритроцитарные ферментодефициты (гликогеназа, глутатиона, пентозомонофосфатного шунта и др.);
- дефекты структуры и синтеза белка гемоглобина («качественные» и «количественные» гемоглобинопатии);
- дефекты гема (нарушение синтеза порфиринов).

## II. Приобретенные ГА :

- аутоиммунные (с антителами к антигену эритроцитов и эритрокариоцитов, к общему предшественнику эритрокариоцитов и других элементов клеток);
- неаутоиммунные :
  - изоиммунные,
  - трансиммунные,
  - гетероиммунные,
  - болезнь Маркиафавы-Микели,
  - обусловленные механическим, химическим повреждением эритроцитов, паразитами, недостатком витаминов.

# Основные критерии ГА

1. Повышение билирубина за счет неконъюгированного :
  - желчные пигменты в моче отрицательны;
  - ↑ уробилина в моче и стеркобилина в кале;
  - «лимонная» желтуха без зуда.
2. Сplenомегалия при внутриклеточном гемолизе.
3. Анемия : нормохромная, гиперрегенераторная, гиперплазия эритроидного ростка в костном мозге.
4. Гемолитические кризы.
5. М.б. желчные (пигментные) камни – ЖКБ.

## **При внутрисосудистом гемолизе характерно :**

- гемоглобинемия ( $\uparrow$  свободный Hv в плазме крови);
- гемоглобинурия и гемосидеринурия (красная или черная моча);
- гемосидероз внутренних органов;
- склонность к микротромбозам различных локализаций.

# ГА с внутрисосудистым гемолизом

## **1. Наследственные ГА:**

- А. Энзимопатии (дефицит Г-6-ФД).**
- Б. Гемоглобинопатии  
(серповидноклеточная анемия).**

## **2. Приобретенные ГА:**

- А. Иммунные – АИГА с тепловыми и двухфазными гемолизинами.**
- Б. Неиммунные – ПНГ, механическая при протезировании клапанов, сосудов, марлевая.**

# ГА с внутриклеточным гемолизом

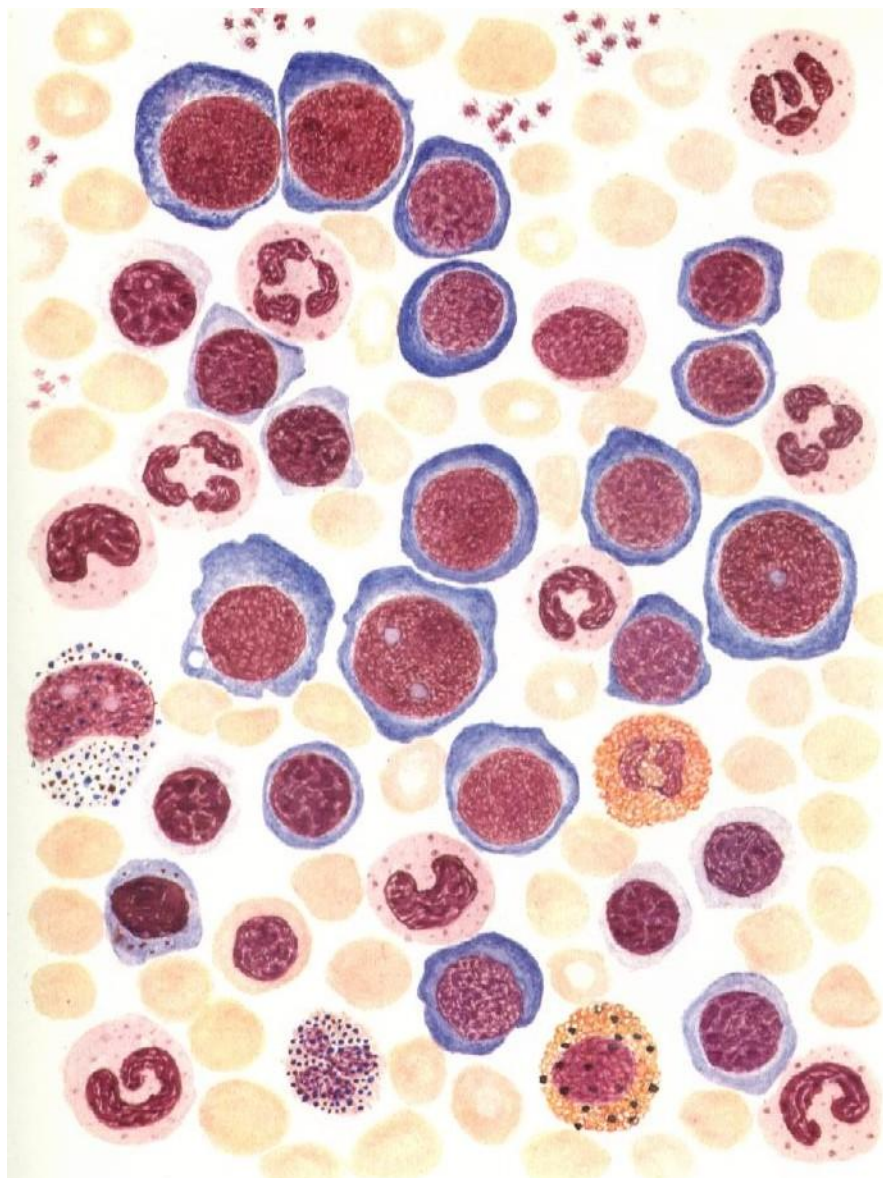
## 1. Наследственные ГА:

- А. Мембранопатии (микросферацитоз).
- Б. Гемоглобинопатии (талассемии).

## 2. Приобретенные ГА:

- А. Иммунные – АИГА с неполными тепловыми агглютининами
- Б. Неиммунные – гиперспленические ГА.

# Костный мозг при ГА



# Классификация наследственных гемолитических анемий

## А. Мембранопатии вследствие нарушения структуры белка мембранны эритроцита

1. Микросферацитоз, эллиптоцитоз, стоматоцитоз, пиропойкилоцитоз.
2. Нарушение липидов мембранны эритроцитов :
  - акантоцитоз,
  - дефицит активности лецитин-холестерин-арилтрансферазы,
  - увеличение содержания лецитина в мемbrane эритроцитов,
  - детский инфантильный пикноцитоз.

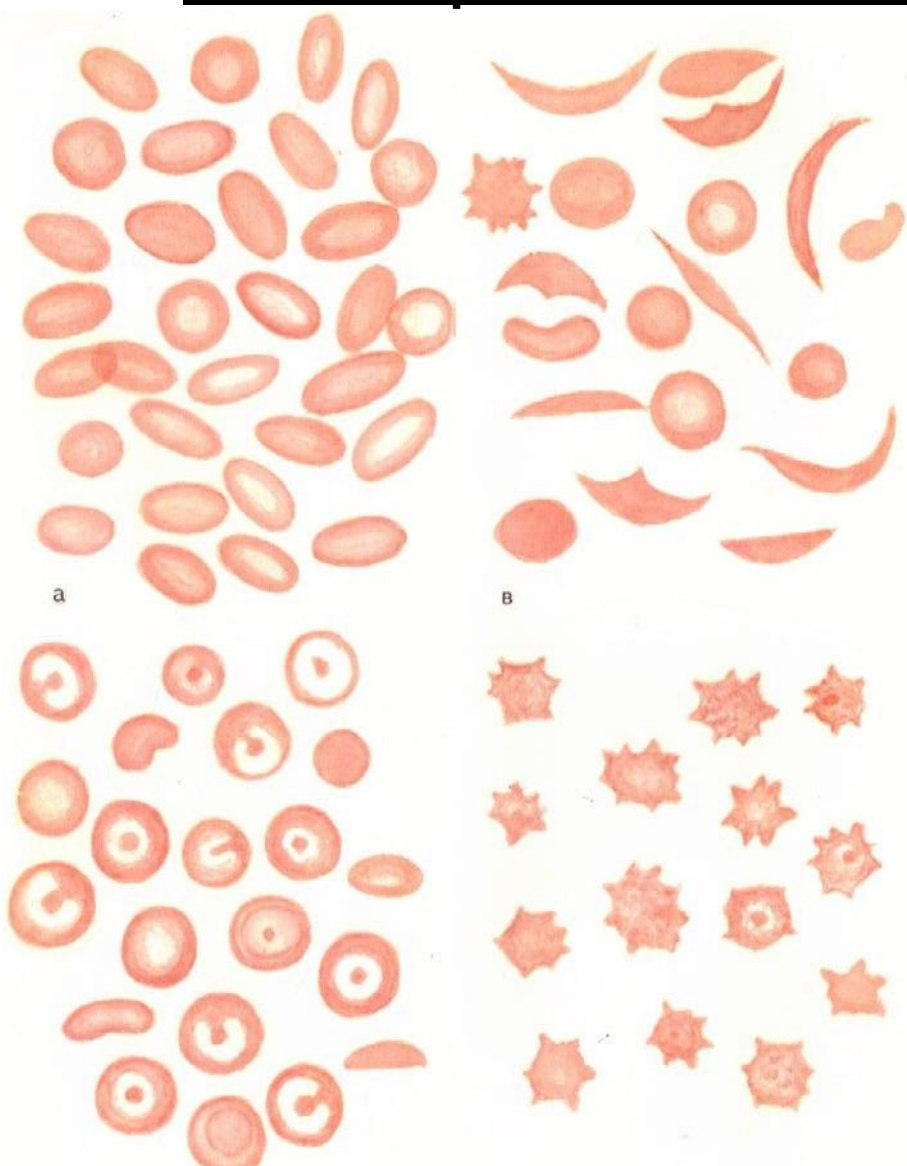
## **Б. Ферментопатии**

1. Дефицит ферментов пентозофосфатного цикла.
2. Дефицит активности ферментов гликолиза
3. Дефицит активности ферментов обмена глутатиона.
4. Дефицит активности ферментов, участвующих в использовании АТФ.
5. Дефицит активности рибофосфатпирофосфаткиназы.
6. Нарушение активности ферментов, участвующих в синтезе порфиринов.

## **В. Гемоглобинопатии**

1. Обусловленные аномалией первичной структуры Hv.
2. Вызванные снижением синтеза полипептидных цепей, входящих в состав нормального Hv.
3. Обусловленные двойным гетерозиготным состоянием.
4. Аномалии Hv, не сопровождающиеся развитием заболевания.

# Патологические эритроциты при некоторых наследственных ГА



- а - овалоциты  
(эллипсоциты)
- б – мишеневидные  
эритроциты
- в – серповидные  
эритроциты  
(дрепаноциты)
- г - акантоциты

# Наследственные ферментопатии

## Недостаточность глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы (Г-6-ФДГ) в Эр

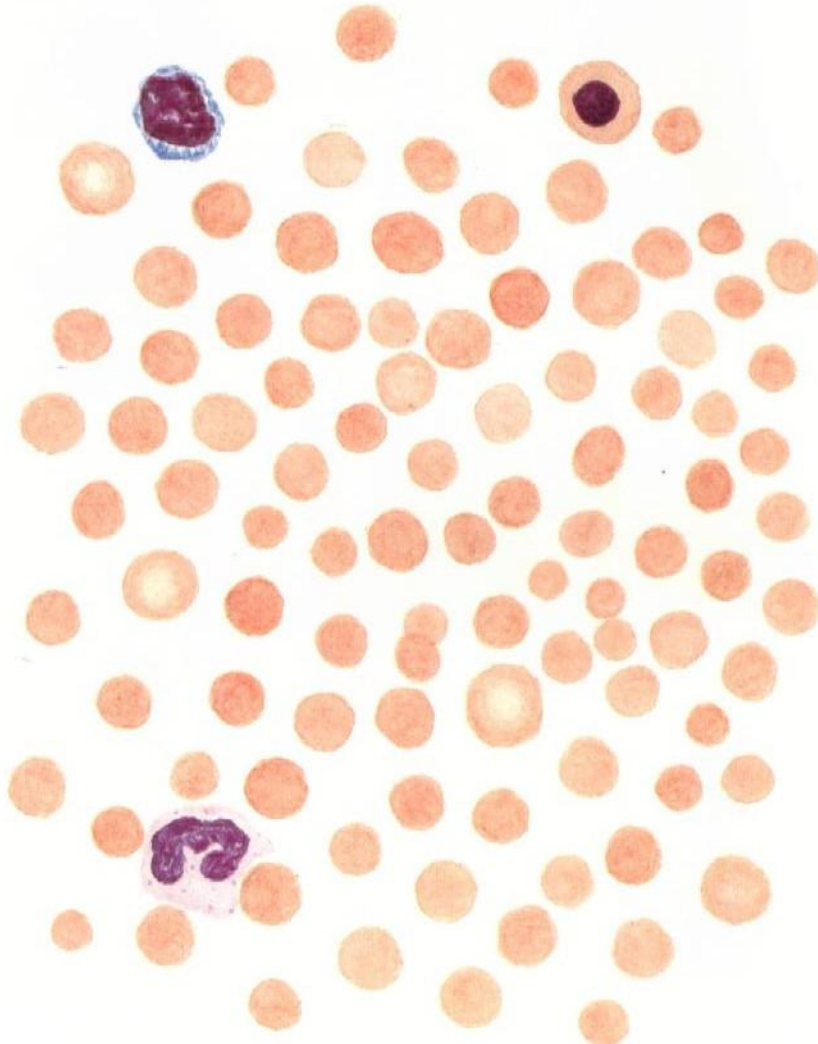
- Чаще встречается в странах Африки, Латинской Америки, Средиземноморье, у нас – Азербайджан, Армения, Дагестан;
- Страдают, преимущественно, мужчины (рецессивный ген, сцепленный с полом);
- Провоцируют криз острые инфекции, лекарственные препараты (парацетамол, нитрофураны, сульфаниламиды, туберкулостатики и др.) и некоторые бобовые растения, ацидоз при СД и ХПН.
- Внутрисосудистый гемолиз.
- Морфология Эр не изменена.
- Осмотическая резистентность Эр в N или чуть ↑.
- После криза в Эр можно обнаружить тельца Гейнца (денатурированный Нв).

Диагностика в группе наследственной ферментопатии  
опирается на обнаружение в Эр недостаточности различных  
ферментов гексозного или пентозного циклов.

## Мембранопатии

- Наиболее часто среди них встречается наследственный микросферацитоз (болезнь Минковского-Шоффара), при котором дефект мембранны Эр сопровождается повышением проходимости ионов  $\text{Na}$  и  $\text{H}_2\text{O}$  внутрь клетки с образованием сферацита.
- Сферацит, проходя по синусам селезенки, уменьшается в диаметре с 7,2-7,5 мкм до < 6 (при этом кривая Прайс-Джонса сдвигается влево).
- Внутриклеточный гемолиз.
- Гемолитические кризы провоцируются инфекциями, переохлаждением, беременностью и др.
- Характерно снижение осмотической резистентности Эр: min до 0,6-0,7, max до 0,4% (в N – min – 0,46-0,48, max – 0,32-0,34%).
- Прибавление к Эр глюкозы значительно уменьшает гемолиз.

# Картина крови при наследственной микросферацитарной ГА



Обилие интенсивно  
окрашенных  
микросферацитов

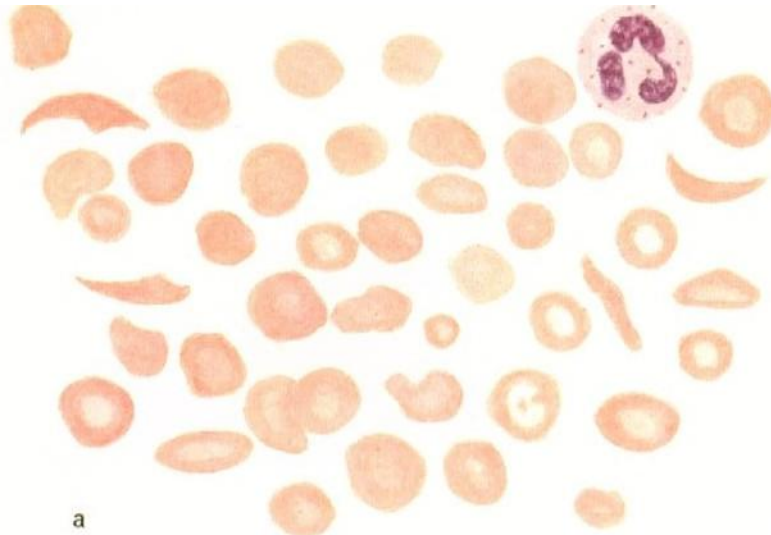
# Гемоглобинопатии

- Наследственные ГА с нарушением синтеза белковой части Нв.
- Молекула Нв состоит из 4 молекул гема и 4 полипептидных цепей (2  $\alpha$  и 2  $\beta$ ). Замещение аминокислот в полипептидных цепях приводит к образованию патологического Нв (S, F, A2 и др.).
- Заболевание встречается чаще у гомозигот в странах Средиземноморья, Африки, Индии и республик Закавказья.
- У гомозиготных больных – тяжелые, иногда смертельные проявления болезни с детства, а у гетерозигот – легкие формы с выживаемостью > 20-30 лет.
- Время жизни Эр укорочено.
- Место гемолиза исследуют с помощью Эр, меченых Cr<sup>51</sup>.
- Аномалии Нв (S, F, A2 и др.) выявляются методом электрофореза Нв (иммунофорез).
- Возможно количественное определение аномального Нв.

## Серповидноклеточная ГА

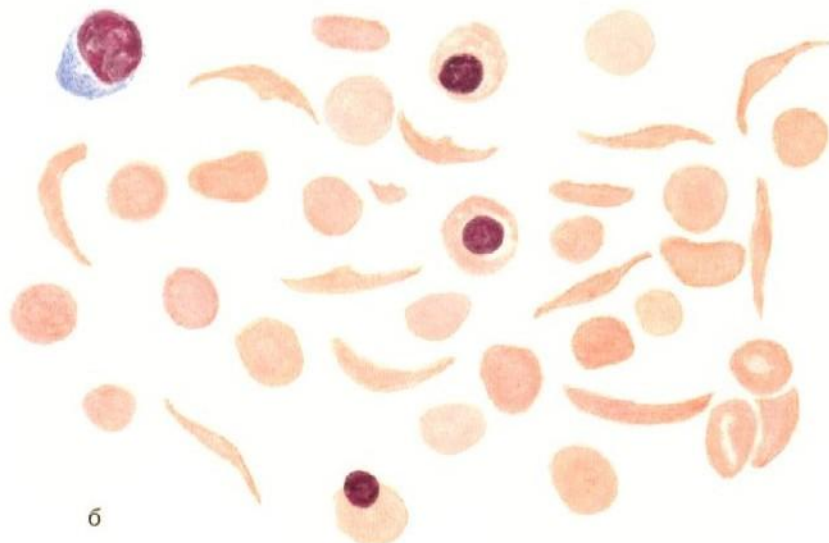
- Внутрисосудистый гемолиз.
- Патологический Hb S приводит к изменению формы Эр в виде серпа.
- Гомозиготы – Hb S в 75-100% случаев обнаруживаются в Эр, постоянно в крови Эр в виде серпа с гемолизом.
- Гетерозиготы – периодические гемолитические кризы с появлением Эр в виде серпа, которые провоцируются условиями гипоксии (инфекции, перелеты в самолете, подъем в горы и т.п.).
- Диагностический тест – взятие крови из пальца, перетянутого жгутом (у гетерозиготов).

# Картина крови при серповидноклеточной ГА



а

а – при гетерозиготном  
наследовании



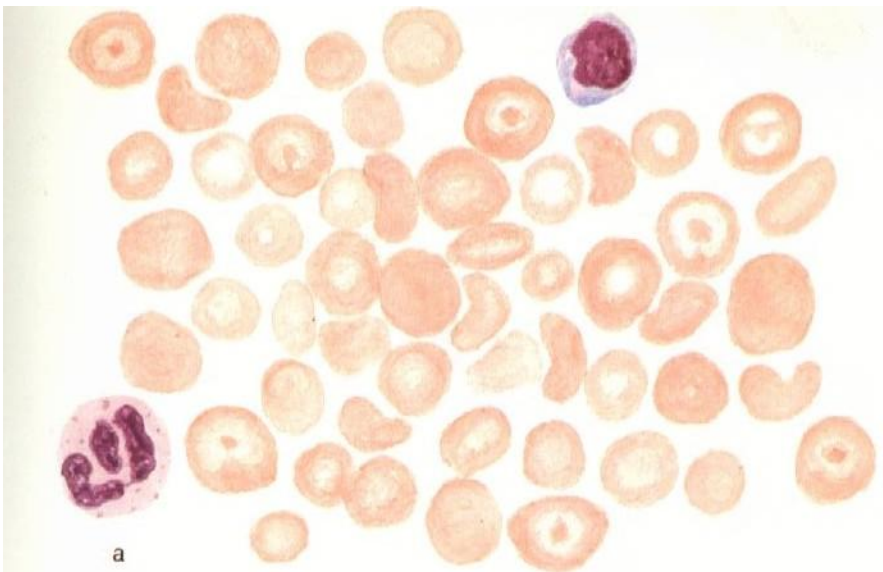
б

б – при гомозиготном  
наследовании

## Талассемия

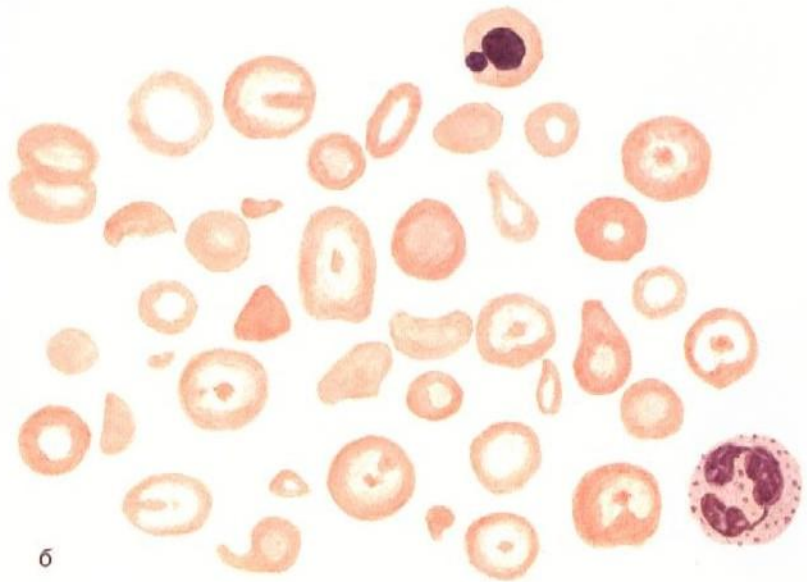
- Внутриклеточный гемолиз.
- Повышение в Эр фетального Hb Fe до 20% (в N – 4%) и Hb A2.
- Повышение осмотической резистентности Эр.
- Гипохромная анемия с высоким сывороточным Fe (сидероахрезия с гемосидерозом внутренних органов).
- Мишеневидная форма Эр и базофильная зернистость в них.

# Картина крови при талассемии



а

а – при гетерозиготном  
наследовании



б

б – при гомозиготном  
наследовании

# Классификация приобретенных гемолитических анемий

## А. Иммунные гемолитические анемии

1. ГА, связанные с воздействием антител (иммунные ГА):
  - изоиммунные (аллоиммунные): резус-конфликт, переливание несовместимой крови;
  - гетероиммунные, вызванные болезнями, вирусами;
  - трансиммунные - антитела через плаценту передаются от матери к плоду;
2. Аutoиммунные ГА с антителами к собственным неизмененным Эр :
  - с неполными тепловыми агглютининами (выявляются в 70-80 % аутоиммунных ГА с помощью прямой пробы Кумбса),
  - с тепловыми гемолизинами,
  - с полными холодовыми агглютининами,
  - связанные с двухфазными холодовыми гемолизинами.
3. Аутоиммунные ГА с антителами против антигена нормоцитов костного мозга.

- Агглютинины чаще дают внутриклеточный, а гемолизины – внутрисосудистый гемолиз.
- Неполные тепловые агглютинины не вызывают атоагглютинацию, а холодовые – вызывают и часто сочетаются с синдромом Рейно.
- ГА могут развиваться при болезнях, связанных с неэффективным эритропоэзом :
  - В<sub>12</sub> дефицитная анемия;
  - эритропоэтические порфирии;
  - первичная «шунтовая» гипербилирубинемия.

**Б. ГА, связанные с изменением мембран, обусловленным соматической мутацией**

Пароксизмальная ночная гемоглобинурия

**В. ГА, связанные с механическим повреждением оболочки эритроцитов.**

**Г. ГА, связанные с химическим повреждением эритроцитов**  
(свинец, кислоты, яды, алкоголь).

**Д. ГА на фоне дефицита витаминов А и Е.**

**Е. ГА, обусловленные разрушением эритроцитов паразитами**  
(малярия).

# Приобретенные ГА

## Пароксизмальная ночная гемоглобинурия

### (болезнь Маркиафавы-Микели)

Образуется клон дефектных Эр в связи с соматической мутацией по типу доброкачественной опухоли системы крови с 2 популяциями Эр : с нормальной и дефектной мембраной;

- одновременно мутируют лейкоциты и тромбоциты с развитием панцитопении;
- внутрисосудистый гемолиз;
- изменение pH крови в сторону ацидоза в присутствии комплемента ведет к гемолизу (тесты Хема, Кросби, сахарозный);
- прямая проба Кумбса отрицательная.

# Автоиммунные ГА

Встречаются чаще других;

Делятся на :

- a) идиопатические – неизвестной этиологии (18,8-70%),
- b) симптоматические – на фоне
  - злокачественных новообразований,
  - системных заболеваний крови,
  - ДЗСТ, ХАГ, ЯК, малярии, токсоплазмоза, сепсиса и т.п.

Наличие антител определяют прямой пробой Кумбса, ПЦР, ИФА, радиоиммунным анализом.

## Лечение аутоиммунной ГА

1. Глюокортикоидные гормоны в острую фазу при тепловых агглютининах; преднизолон 60-80 мг/сут, с распределением на 3 приема из расчета 3 : 2 : 1.
2. При хроническом течении ГА с неполными тепловыми агглютининами преднизолон 20-40 мг/сут.
3. При ГА с полными холодовыми агглютининами при выраженном обострении преднизолон 20-25 мг/сут.
4. Спленэктомия – при неэффективности гормонов, быстрых рецидивах после отмены гормонов, осложнениях гормонотерапии.
5. Цитостатики : азатиоприн 100-150 мг/сут; циклофосфан 400 мг через день; винкристин по 2 мг 1 раз в неделю в/венно; хлорбутин 2,5-5 мг/сут 2-3 месяца – при отсутствии эффекта от гормонов.
6. Переливание отмытых эритроцитов, подобранных по непрямой пробе Кумбса при тяжелой анемии.
7. Плазмаферез при тяжелой степени ГА, при осложнении ДВС-синдромом.
8. Иммуноглобулин С по 0,5-1 г/кг массы тела.

# Принципы лечения ГА с внутрисосудистым гемолизом

1. Инфузионная терапия – профилактика ОПН: сода, раствор глюкозы с инулином, эуфиллин 10-20мл, фurosемид 40-60мг, маннитол 1г/кг веса.
2. Профилактика ДВС – малые дозы гепарина.
3. Борьба с инфекцией – антибиотики (серповидноклеточная анемия).
4. Нарастающая ОПН – перитониальный диализ, гемодиализ.

# Принципы лечения ГА с внутриклеточным гемолизом

1. Инфузионная терапия.
2. Трансфузии отмытых эритроцитов, десферал, фолиевая кислота (талассемия).
3. АИГА – преднизолон 50-150мг/сутки.
4. Гемотрансфузии по жизненным показаниям.
5. Сplenэктомия.

# Лечение гемолитического криза

1. Возмещение объема циркулирующей крови: реополиглюкин 400-800 мл; реоглюмал 400-800 мл; изотонический раствор хлористого натрия 1000 мл; альбумин 10% 150-200 мл под контролем центрального венозного давления.
2. Нейтрализация токсических продуктов и стимуляция диуреза. Гемодез (низкомолекулярный поливинилпирролидон, коллоидный раствор) 300-500 мл, 2-8 вливаний на курс. Полидез 250-1000 мл. Стимуляция диуреза: фуросемид 40-80 мг в/венно, при необходимости через 4 часа повторно. Раствор эуфиллина 2,4% 10-20 мл на 10 мл изотонического раствора хлорида натрия (при отсутствии артериальной гипотензии).

3. Ликвидация ацидоза: 4% 200-400 мл бикарбоната натрия в/венно.
4. Экстракорпоральная терапия – при отсутствии эффекта от вышеизложенных мероприятий – плазмаферез, гемодиализ.
5. Глюкокортикоидные гормоны: при аутоиммунной ГА, шоке, коллапсе – преднизолон внутривенно 1-1,5 мг/кг веса тела больного, повторно через 3-4 часа (при необходимости).
6. Купирование анемии: при снижении Нв до 40 г/л и ниже – переливание индивидуально подобранных эритроцитов по 150-300 мл; эритроциты должны быть отмыты 4-5 раз, свежезамороженные, подобранные по непрямой пробе Кумбса. При кризе на фоне НПГ эритроциты 7-9 дневного срока от момента приготовления (более свежие усиливают опасность гемолиза).

# Дифференциальный диагноз анемий

Признаки	ЖДА	САА	ГА	МБА	АА
ЦП	< 1	< 1	N <b>(талассемия &lt; 1)</b>	> 1	N
Ретикулоциты	N или ↓	N или ↓	↑↑	N или ↓	↓↓
Сыв. Fe	↓	↑↑	N или ↑	N или ↑	N или ↑
Тромбоциты	N	N	N или ↓	↓	↓↓↓
Лейкоциты	N	N	N	↓	↓↓↓
Селезенка	N	N	Часто ↑	M/б ↑	N
Печень	N	Часто ↑	Часто ↑	Часто ↑	N
Костный мозг	Умеренная гиперплазия эритроцитарного ростка, сидеробласты ↓↓.	Умеренная гиперплазия эритроцитарного ростка, сидеробласты ↑↑	Выраженная гиперплазия эритроцитарного ростка.	Мегалобластный тип кроветворения	Угнетение

# Лечение ГА, обусловленной дефицитом фермента Г-6-ФДГ

- Витамин Е.
- Ксилит 0,25-0,5 3 раза в день + рибофлавин 0,02-0,05 Зраза в день (при нарушении синтеза глутатиона).

## Профилактика ОПН :

- инфузии 500-800 мл 5% глюкозы, инсулина, гидрокарбоната Na, 2,4% 10-20 мл эуфиллин, 10% маннитол (1 г/кг) + лазикс 40-60 мл: профилактика ДВС – малые дозы гепарина.
- гемодиализ.
- инфузия отмытых эритроцитов, подобранных по непрямой пробе Кумбса, иногда спленэктомия.

# Лечение микросфеноцитоза

## Сplenэктомия

### Показания :

- выраженная анемия с гемолитическими кризами;
- осложнения ГА: ЖКБ, желчная колика;
- осложнения ГА: трофические язвы голени;
- упорная гемолитическая желтуха.

### Относительные показания к спленэктомии :

- кризовое течение с ремиссиями;
- спленомегалия, гиперспленизм;
- меньшая выраженность абсолютных показаний.

### По жизненным показаниям

- переливание эритромассы

# Лечение серповидноклеточной анемии

1. Предупреждение дегидратации
2. Профилактика инфекционных осложнений (с 3-х месяцев до 5 лет – пенициллин ежедневно перорально по 125-250 мг; после 3-х лет – вакцинация поливалентной пневмококковой вакциной).
3. Переливание отмытых или размороженных эритроцитов – основной метод лечения у взрослых и детей.

## Показания к переливанию эритромассы :

- тяжелая степень анемии, снижение ретикулоцитов;
- профилактика инсультов; гемотрансфузии уменьшают содержание в эритроцитах Нв<sup>6</sup> и снижают риск развития инсульта;
- подготовка к полостным операциям;
- трофические язвы голени;
- прием фолиевой кислоты по 1 мг/сут ежедневно при наличии анемии.

# Лечение талассемии

## Лечение гомозиготной формы :

- трансфузия отмытых или размороженных эритроцитов до поддержания уровня Нв в пределах 90-100 г/л;
- при осложнении частых гемотрансфузий гемосидерозом – десферал (комплексон, выводящий из организма железо) в дозе 10 мг/кг массы тела с приемом внутрь аскорбиновой кислоты 200-500 мг;
- при наличии спленомегалии, гиперспленизма – спленэктомия

## Лечение гетерозиготной формы :

- фолиевая кислота по 0,005 2 раза в день;
- противопоказаны препараты железа.

# Лечение пароксизмальной ночной гемоглобинурии

1. Переливание отмытых или свежезамороженных эритроцитов со сроком хранения не менее 7 дней при тяжелой степени анемии; при наличии антиэритроцитарных или антилейкоцитарных антител – переливание эритроцитарной массы, подобранный по непрямой пробе Кумбса.
2. Анаболические гормоны : неробол по 0,005\*4 раза в день не менее 2-3 месяцев под контролем показателей холестаза.
3. Антиоксиданты : витамин Е – эревит в/мышечно 3-4 мл/сут (0,15-0,2 г токоферола ацетата); в капсулах по 0,2 мл 5-% раствора витамина Е по 2 капсулы в день после еды; курс 1-3 месяца.
4. При выраженному дефиците железа – препараты железа в небольших дозах (ферроплекс по 1 драже 3 раза в день) под контролем показателей билирубина.
5. Лечение тромбозов : гепарин по 2,5 тыс 2 раза в день под кожу живота.