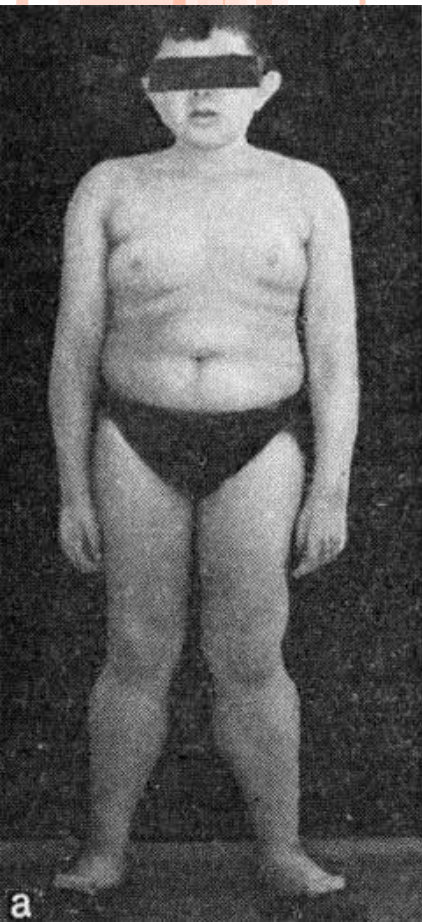


ПРОГРЕССИРУЮЩИЕ МЫШЕЧНЫЕ ДИСТРОФИИ



Выполнила: ординатор
Дабшайт К.А.

Руководитель: асс., к.м.н.
Ткачева Н.В.

а

б

БИОХИМИЧЕСКИЕ КЛАССИФИКАЦИИ НАСЛЕДСТВЕННЫХ БОЛЕЗНЕЙ МЫШЦ

□ Сарколеммные миопатии:

- Дистрофинопатии
- Саркогликанопатии
- Дистроголиканопатии
- Кавеолинопатии и дисферлинопатии
- Плектинопатия

□ Матриксные миопатии:

- Мерозин-дефицитная

□ Ламинопатии

□ Саркомерные миопатии:

- Немалиновые миопатии
- Титиновые миопатии
- Миотилиновые миопатии



КЛАССИФИКАЦИЯ

1. Прогрессирующие мышечные дистрофии

1.1. X-сцепленные мышечные дистрофии

1.1.1. Миодистрофия Дюшенна и Беккера (дистрофинопатии – ММ 310200)

1.1.1.1. Дистрофинопатия у девочек с синдромом Тернера

1.1.1.2. Дистрофинопатия у манифестных гетерозигот

1.1.2. Редкие формы X-сцепленных миодистрофий

1.1.2.1. Миодистрофия Эмери – Дрейфуса (эмединопатии – ММ 310300)

1.1.2.2. Лопаточно-плечевой синдром с деменцией

1.1.2.3. Миодистрофия Мэбри

1.1.2.4. Миодистрофия Роттауфа – Мортье – Бейера

1.1.2.5. Тазово-бедренная миодистрофия Лейдена – Мебиуса

1.1.2.6. Миодистрофия Дюшенна – Беккера – Гарднера



1.2. Аутосомные мышечные дистрофии

1.2.1. Лицелопаточно-плечевая миодистрофия Ландузи – Дежерина (MIM 158900)

1.2.1.1. Инфантильная форма лицелопаточно-плечевой миодистрофии

1.2.2. Скапулоперонеальная миодистрофия Давиденкова (MIM 1813500)

1.2.3. Конечностно-поясная миодистрофия (КПМД) Эрба – Рота

1.2.3.1. КПМД 1A (миотилинопатии – MIM 159100)

1.2.3.2. КПМД 1B

1.2.3.3. КПМД 1C (кавеолинопатии)

1.2.3.4. КПМД 1D (с кардиомиопатией)

1.2.3.5. КПМД 1F

1.2.3.6. КПМД 1E (с парезом гортани, глотки и дистальных мышц)

1.2.3.7. КПМД 2A (кальпаинопатии – MIM 253600)

1.2.3.8. КПМД 2B (дисферлинопатии – MIM 253601)

1.2.3.9. КПМД 2C (саркогликанопатии – тяжелая детская аутосомно-рецессивная миопатия – MIM 253700)

1.2.3.10. КПМД 2D (саркогликанопатии – тяжелая детская аутосомно-рецессивная миопатия – OMIM 600119)

1.2.3.11. КПМД 2E (саркогликанопатии – тяжелая детская аутосомно-рецессивная миопатия – OMIM 600900)

1.2.3.12. КПМД 2F (саркогликанопатии – OMIM 601400)

1.2.3.13. КПМД 2G

1.2.3.14. КПМД 2H

1.2.3.15. Мышечная дистрофия плечевого и тазового пояса с буллезным эпидермолизом (MIM 226670)

1.2.4. Миодистрофия Бетлема (MIM 158810)

1.2.5. Дистальные миодистрофии (MIM 125660)

1.2.5.1. Дистальная миодистрофия с началом в грудном возрасте

1.2.5.2. Дистальная миодистрофия с началом в детстве

1.2.5.3. Дистальная миодистрофия с поздним дебютом (типа Веландер)

1.2.5.4. Дистальная миодистрофия с ранним началом у взрослых (типа Мюоши)

1.2.5.5. Дистальная миодистрофия с накоплением десминовых включений (OMIM 601419)

1.2.6. Окулофарингеальная миодистрофия (MIM 164300)

1.2.7. Окулярная миодистрофия (прогрессирующая наружная офтальмоплегия Грефе)

ПРОГРЕССИРУЮЩИЕ МЫШЕЧНЫЕ ДИСТРОФИИ

- Это группа наследственно обусловленных нервно-мышечных заболеваний, характеризующихся прогрессирующей мышечной слабостью, атрофией мышц, двигательными нарушениями [Гусев Е.И., Никифоров А.С., 2007].



Миодистрофия Дюшенна

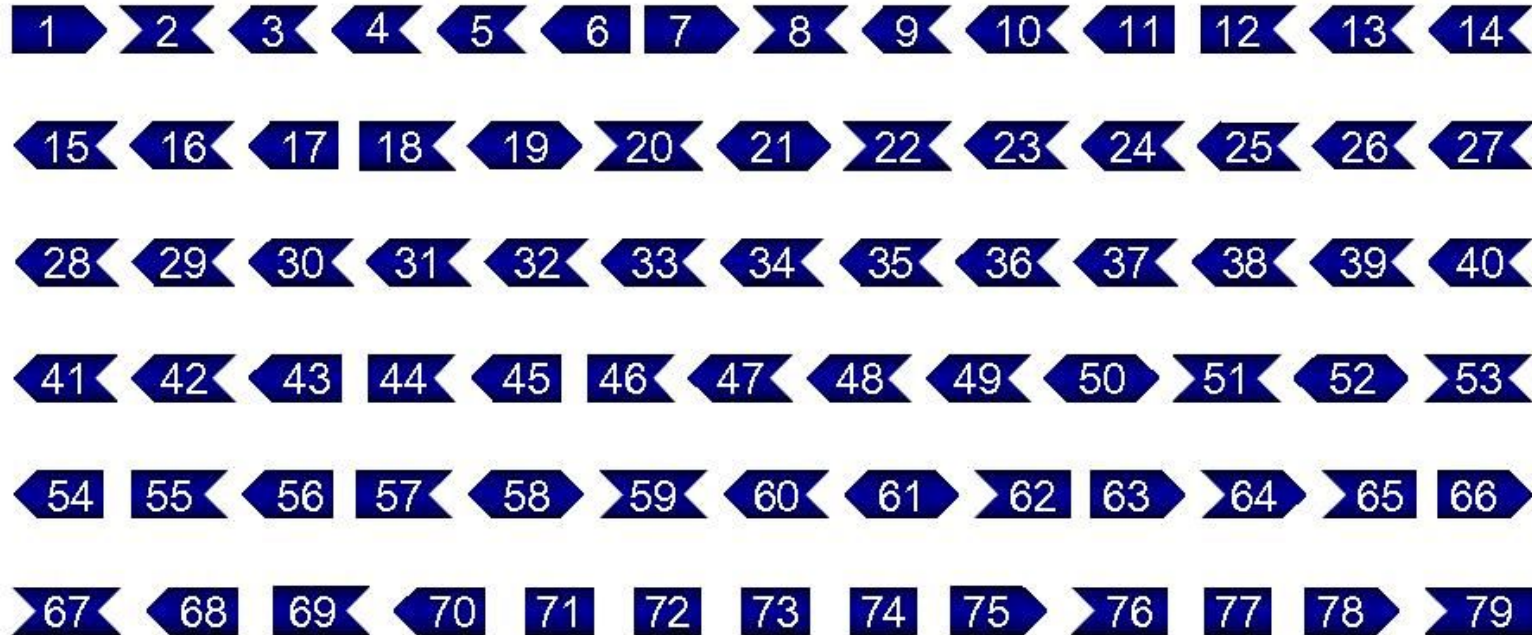
- Является наиболее распространенной формой ПМД. Заболеваемость составляет 13–33 случая на 100 000 родившихся.
- Тип наследования рецессивный, сцепленный с Х-хромосомой. Гены картированы на коротком плече Х-хромосомы, в 21-м локусе (Xp21).
- В основе заболевания лежит нарушение синтеза дистрофина.
- Приблизительно 55-65% всех случаев миодистрофий Дюшенна обусловлены делециями гена дистрофина различной протяженности, 5-10% случаев – дупликациями части гена, у остальных больных имеют место точковые мутации.
- Делеции в гене дистрофина распределяются отнюдь не равномерно по его длине, а преимущественно группируются вокруг двух областей гена, образуя так называемые «горячие точки» делеций – в 5'-области гена (экзоны 2-20) и в его дистальной части в области экзонов 44-53.
- Проксимальные делеции гена чаще выявляются при семейных формах болезни, тогда как дистальные делеции обычно ассоциированы со спорадическими случаями; при выявлении проксимальной делеции гена повторный риск заболевания в семье почти на порядок выше, чем при дистальной.
- При миодистрофии Дюшенна уровень дистрофина не превышает 3 % от нормального, тогда как при болезни Беккера он колеблется от 3 до 20 % .

ПАТОГЕНЕЗ

- «Ген дистрофина» (ген DYS), представляется самым большим из известных на сегодня генов человека и имеет весьма сложную молекулярную организацию.
- В норме в мышечном волокне дистрофин локализуется на цитоплазматической поверхности сарколеммы, являясь важной составной частью цитоскелета и обеспечивая связь между актиновыми филаментами (т.е. сократительным аппаратом мышечного волокна) и сарколеммой.
- Кроме того, в небольших количествах дистрофин представлен в сердечной мышце, гладкой мускулатуре и ЦНС.
- До сих пор точно не известно, почему дефицит дистрофина приводит к дистрофии мышц, однако, по-видимому, этот белок стабилизирует мышечное волокно.
- При сокращении мышечного волокна происходит «скольжение» некоторых белков относительно друг друга, что требует затрат энергии. Чтобы это «скольжение» выразилось в сокращении мышечного волокна, сократительные белки должны быть фиксированы к сарколемме. Дистрофин непосредственно примыкает к ней изнутри, являясь составной частью т.н. «дистрофин-ассоциированного протеинового комплекса» (DAPC). Этот комплекс прикрепляет сократительные белки мышечного волокна к сарколемме и другим мышечным волокнам (внеклеточному матриксу) посредством других белковых комплексов.
- Мышечные волокна с недостаточным содержанием дистрофина быстро разрываются. В какой-то степени этот процесс может компенсироваться за счёт образования новых мышечных волокон, но с течением времени он ослабевает, а дегенерировавшие волокна замещаются жировой и соединительной тканью.

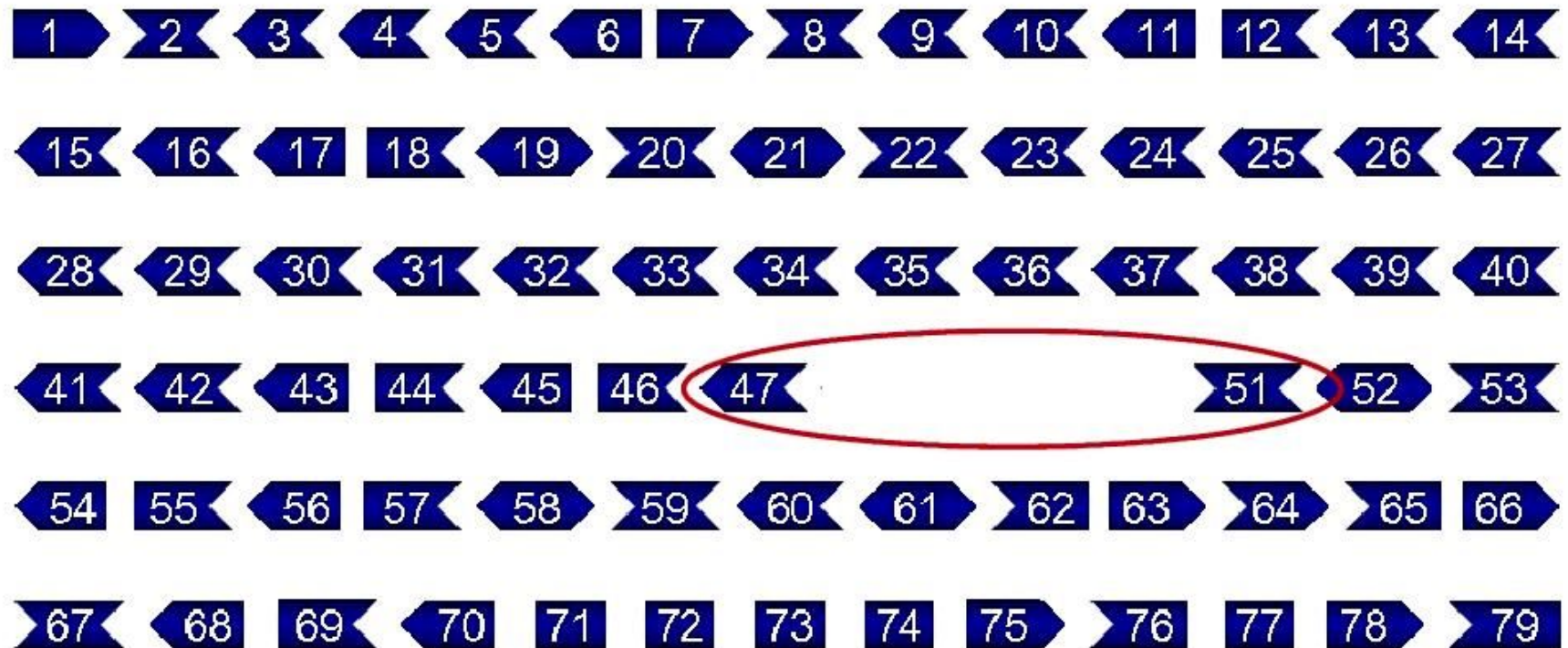


- В патогенезе заболевания, помимо непосредственного дефекта дистрофина, играют роль и иммунопатологические механизмы.
- У пациентов имеет место хронический воспалительный процесс и нарушение процессов регенерации. Реакции воспалительного каскада запускаются вскоре после рождения и обусловлены повышением содержания «воспалительных» генных кластеров в 8-10 месячном возрасте.
- За счёт дефекта липидного бислоя сарколеммы повышается её проницаемость, особенно при мышечном напряжении; свой вклад вносит и цитотоксичность макрофагов, лизирующих сарколемму после физических нагрузок (на мемbrane дистрофически изменённых волокон концентрируются антигены I класса главного комплекса гистосовместимости (HLA), что делает её более уязвимой для Т-клеточно-опосредованной атаки). При этом внутриклеточная КФК выходит в кровь, а внеклеточный кальций устремляется в миоциты.
- Воспалительный каскад активирует выработку фиброзирующего цитокинового трансформирующего фактора роста (TGF- β 1), вызывающего потерю мышечной ткани из-за нарушения процессов регенерации. Предполагается, что регенеративная способность мышечной ткани истощается за счёт дефицита клеток-спутников после непрерывно протекающих циклов дегенерации-регенерации.



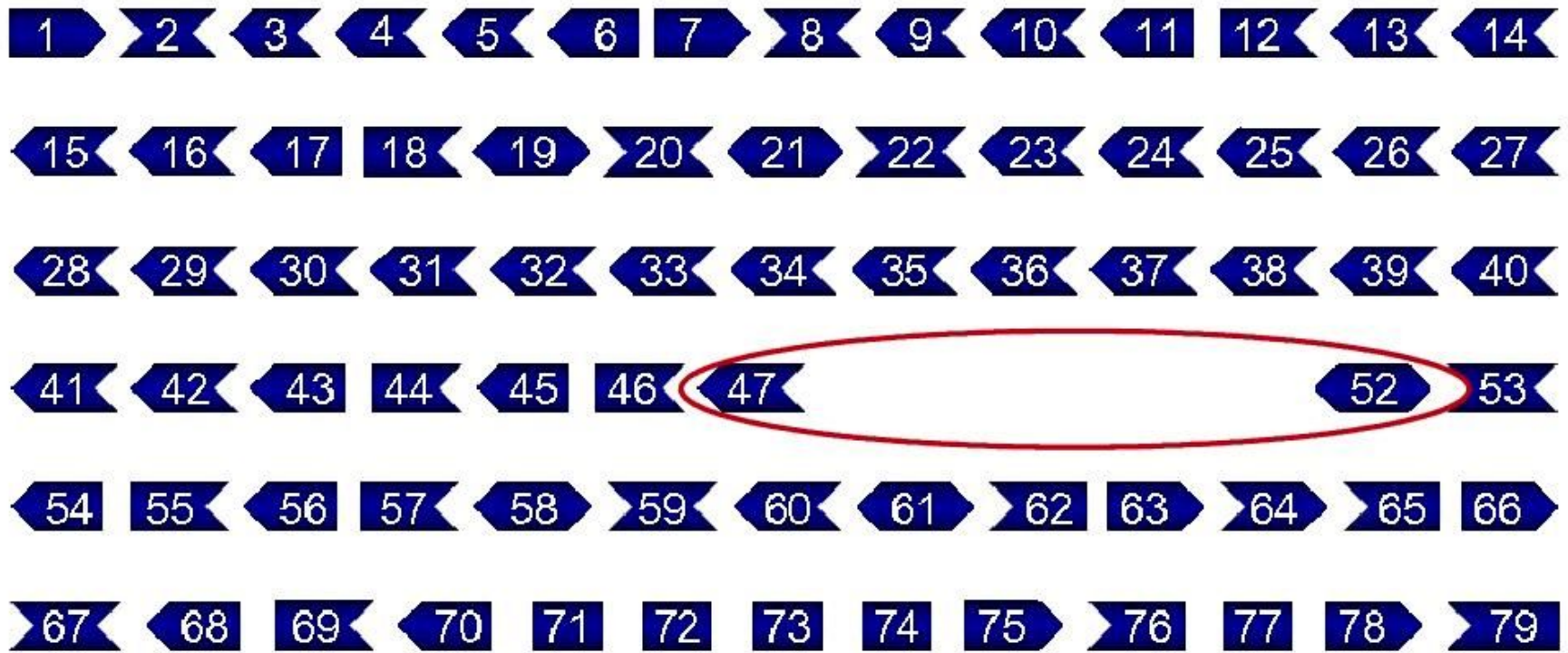
□ *Схематическое представление расположения экзонов в гене дистрофина*





□ Схематическое представление делеции 48, 49 и 50-го экзонов в гене дистрофина





□ Схематическое представление делеции 48, 49, 50 и 51-го экзонов в гене дистрофина



□ Целесообразно выделять стадии течения миодистрофического процесса (Бадалян Л. О., 1974):

I стадия — с умеренно выраженным двигательными нарушениями (больные могут ходить, выполнять легкую работу, слабость выявляется при нагрузке);

II стадия — с выраженным двигательными затруднениями при ходьбе, подъеме по лестнице, при выполнении физической работы;

III стадия — паралитическая: грубые контрактуры, деформации, самостоятельное передвижение невозможno.



Типичное прогрессирование симптоматики с возрастом при миодистрофии Дюшенна



(источник:
<http://www.prosensa.eu/img/timeline-DMD-patient.png>, с изменениями)

ВАРИАНТЫ ТЕЧЕНИЯ

- 1) неблагоприятный вариант — обездвиженность через 5—10 лет от начала болезни, быстрое нарастание степени нарушения жизнедеятельности, тяжести инвалидности;
- 2) средний темп прогрессирования — через 10—15 лет имеются выраженные двигательные нарушения, прогноз в отношении возможности самообслуживания плохой;
- 3) медленный темп прогрессирования — через 10—15 лет от начала болезни нет выраженных двигательных нарушений, больной свободно передвигается, трудовой прогноз на ближайшие годы относительно благоприятен, возможна частичная трудовая адаптация, иногда оправдано профессиональное обучение.



КЛИНИКА



Рисунок 1. Ребенок Б., 13 лет.
Д-з: ПМД Дюшенна

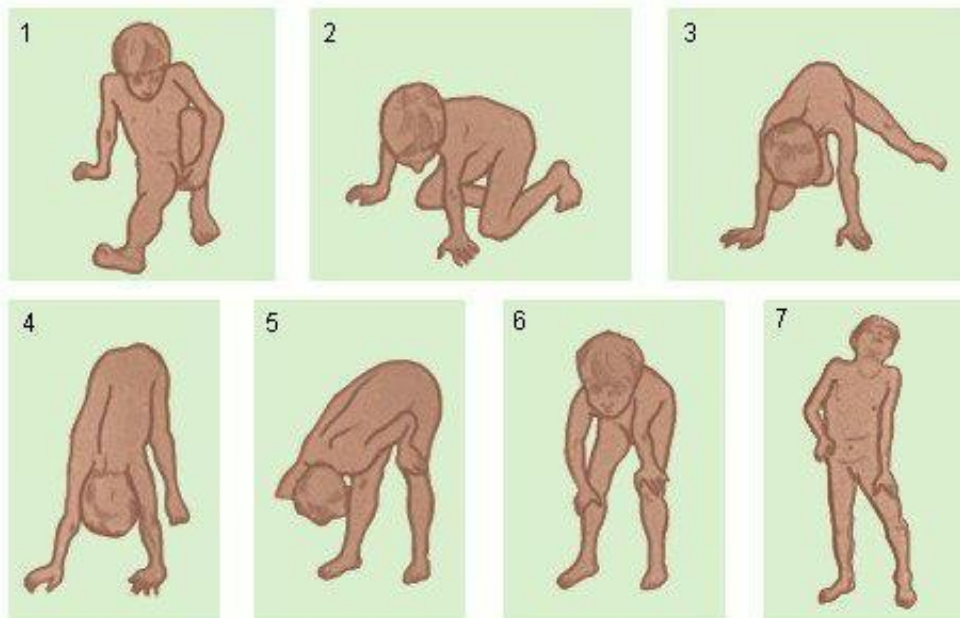


Рисунок 2. Ребенок Е., 8 лет.
Д-з: ПМД Дюшенна

- Проявляется в возрасте 2—5 лет.
- Течение быстро прогрессирующее, злокачественное.
- Обездвиженность больных, как правило, наступает в возрасте 14—15 лет, смерть наступает в возрасте 15—18 лет, больные редко живут более 25 лет.
- Первые признаки заболевания проявляются в 1-3 года жизни слабостью мышц тазового пояса. Уже на 1-м году отставание детей в моторном развитии. Движения неловкие, при ходьбе дети неустойчивы, часто спотыкаются, падают.
- В 2-3 года появляются мышечная слабость, патологическая мышечная утомляемость, проявляющаяся при физической нагрузке - длительной ходьбе, подъеме на лестницу, изменение походки по типу «утиной».
- Вставание происходит поэтапно с активным использованием рук - «взбирание лесенкой» или «взбирание по самому себе». Типичные жалобы родителей — это ходьба детей на пальцах и частые падения. Ранние симптомы подкрадываются незаметно.

- **Псевдогипертрофия** икроножных мышц создает обманчивое впечатление о сохранности мышечной силы и даже радует родителей. Псевдогипертрофии мышц могут развиваться также в ягодичных, дельтовидных мышцах, мышцах живота и языка. Дети могут не привлекать внимания специалиста до тех пор, пока проксимальная мышечная слабость не станет настолько выраженной, что затруднит вставание ребенка с пола и определит утиный тип ходьбы и использование миопатических приемов "взбиивания по себе" (симптом Говерса).

Прогрессирующая мышечная дистрофия.
Вставание с пола "лесенкой"



- Ретракция пяткочных (ахилловых) сухожилий не позволяет больному полноценно опираться на пятки, что определяет ходьбу на пальцах.
- Между 3 и 8 годами происходит нарастающее укорочение пяткочных сухожилий и формируются сгибательные контрактуры в голеностопных суставах, развиваются поясничный **гиперлордоз**, кифосколиоз грудного отдела позвоночника.
- Глубокие рефлексы изменяются с различной последовательностью.
- В ранних стадиях болезни исчезают коленные рефлексы, позже - рефлексы с двуглавой и трехглавой мышц.
- Ахилловы рефлексы длительное время остаются сохранными.
- Характерны симметричная и неуклонно прогрессирующая слабость в мышцах бедер и плечевого пояса, затрудняющая движения при подъеме, беге, прыжках, поясно-конечностная атрофия мышц, преимущественно мышц тазового пояса и бедер, истинная гипертрофия или псевдогипертрофия икроножных мышц, ранние сухожильно-связочные ретракции (укорочение сухожилий и связок), контрактуры крупных суставов.
- Коленные рефлексы рано исчезают, ахилловы рефлексы сохраняются

- Нарастают атрофии мышц бедра, тазового пояса, а затем плечевого пояса, спины и проксимальных отделов рук. Атрофии мышц всегда симметричны. Нередко атрофии мышц маскируются хорошо развитой подкожной жировой клетчаткой.
- Изменения костной системы не ограничиваются лишь сколиозом: часто развиваются деформации грудной клетки и стоп, диффузный остеопороз.
- Вначале атрофии локализуются в проксимальных группах мышц нижних конечностей - мышцах тазового пояса, бедер, а через 1-3 года быстро распространяются в восходящем направлении на проксимальные группы мышц верхних конечностей - плечевой пояс, мышцы спины. Вследствие атрофии появляются лордоз, «крыловидные» лопатки, «осиная» талия.



- Одной из отличительных особенностей миодистрофии Дюшенна является сочетание данной формы с патологией костно-суставной системы и внутренних органов (сердечно-сосудистой и нейроэндокринной систем). Костно-суставные нарушения характеризуются деформациями позвоночника, стоп, грудины. На рентгенограммах обнаруживают сужение костномозгового канала, истончение коркового слоя длинных диафизов трубчатых костей



- **Сердечно-сосудистые расстройства** клинически проявляются лабильностью пульса, артериального давления, иногда глухостью тонов и расширением границ сердца. На ЭКГ регистрируются изменения миокарда (блокада ножек пучка Гиса и др.). Нейроэндокринные нарушения встречаются почти у половины пациентов. Чаще других даются синдром Иценко-Кушинга, адипозогенитальная дистрофия Бабинского-Фрелиха.
- Установлено, что при мышечной дистрофии Дюшенна сердечно-сосудистая система вовлекается в патологический процесс достаточно часто и рано. Около 73% больных с данной нозологией имеют различные проявления кардиальной патологии. Причиной сердечно—сосудистой патологии является генетически детерминированный недостаток дистрофина в кардиомиоцитах.

- Оказалось, что делеции гена дистрофина являются не единственной причиной поражения мышечной ткани у пациентов с прогрессирующей мышечной дистрофии Дюшенна. В настоящее время ученые выделяют три основных причины: дефицит дистрофина, обусловленный генетическим дефектом; дефицит дистрофин-ассоциированного гликопroteина (молекулярная масса 50 кДа) или других дистрофинаассоциированных белков, наличие особого генетического варианта строения ангиотензин-конвертирующего фермента. Сердечная мышца может поражаться как вследствие всех трех причин, так и их комбинаций.
- Выявление маркеров вовлечения сердечной мышцы в патологический процесс позволяет ответить на исключительно важный практический вопрос – почему кардиомиопатия может наблюдаться у пациентов с легкими вариантами поражения скелетных мышц, а также возможность дебюта заболевания с кардиомиопатии.

- По данным A.Oldfors, начальные проявления кардиальной патологии у больных возникают уже в раннем возрасте и прогрессируют с годами.
- Низкая физическая активность пациентов с прогрессирующей мышечной дистрофии Дюшенна, относительно быстрая утрата способности к самостоятельной ходьбе, снижающая нагрузку на миокард, а также недостаточная нацеленность родителей на выявление кардиальных жалоб (основное внимание обращается прежде всего на двигательные нарушения), приводят к тому, что менее 15% детей до 14 лет, имеющих поражение мышцы сердца, активно обращаются к кардиологу.

- **Изменения внешности.** При слабости и атрофии мышц лица отмечается отсутствие морщин на лбу (симптом «полированного лба»). Наблюдается гипомимия: больные не могут плотно зажмурить глаза, надуть щеки, вытянуть губы в трубочку и т. д. В некоторых случаях вследствие замещения губных мышц соединительной и жировой тканью губы утолщаются (напоминают «губы тапира»).
- **Патология системы органов дыхания.** Слабость дыхательной мускулатуры и диафрагмы обуславливает уменьшение жизненной ёмкости лёгких до 20% от нормы, что приводит к эпизодам ночной гиповентиляции. Дети часто встают со страхом, связанным с ощущением удушья, и боятся спать. Существенный вклад в летальность вносит дыхательная недостаточность, которая провоцируется интеркуррентными инфекциями или аспирацией.

- Так же особенностями этой формы прогрессирующей мышечной дистрофии являются сопутствующая поражению мышц умственная отсталость, снижение интеллекта, остеопороз и истончение кортикального вещества костей, кардиомиопатия, легочно-сердечная недостаточность. У части больных обнаружаются различные признаки эндокринопатии: адипозогенитальный синдром, низкорослость.
- В связи с дефицитом церебральных изоформ дистрофина — аподистрофинов, у 30 % больных с миодистрофией Дюшенна имеет место умственная отсталость различной степени: от пограничной интеллектуальной недостаточности до выраженной олигофрении.
- Тяжесть умственной отсталости и нарушений высших когнитивных функций не коррелирует с выраженностью мышечного дефекта и стадией миодистрофического процесса.
- К экзогенным факторам, усугубляющим проявления умственной отсталости, относят развивающуюся социальную дезадаптацию.

КЛИНИЧЕСКИЕ ВАРИАНТЫ

Вариант	Возраст дебюта	Способность к ходьбе и состояние ОДА	Масса тела, интеллект, осложнения	Приблизительная доля общего числа пациентов
1 (классическое течение)	2-5 лет	Теряет способность ходить в 10-12 лет. Генерализованная мышечная слабость, затем сколиоз, контрактуры голеностопных, коленных и других суставов.	Масса тела снижена. Психическое развитие в норме; кардиомиопатия обнаруживается после 8-10 лет.	30%
2 (с кукингоидным синдромом)	2-5 лет	Теряет способность ходить в 10 лет или ранее. Генерализованная мышечная слабость. Затем сколиоз, контрактуры голеностопных и других суставов.	Ожирение (лунообразное лицо, отложение жира по женскому типу). Кардиомиопатия обнаруживается после 10 лет.	22%

3 (врожденная форма)	1-2 год жизни	Теряет способность ходить до 10 лет, иногда в 6,5-7 лет. Ранние множественные контрактуры. Быстрое прогрессирование.	Масса тела снижена или в норме. Задержка психического развития. Кардиомиопатия обнаруживается в 7-10 лет	13%
4 (кардиомиопатический)	2-6 лет	В 6,5-7 лет обнаруживается кардиомиопатия при небольших проявлениях мышечной слабости (затруднения при подъеме по лестнице). Относительно медленное прогрессирование.	Масса тела снижена или в норме. Психическое развитие в норме.	7%
5 (смешанный)	1-6 лет	Теряет способность ходить в 10-12 лет или ранее. Генерализованная мышечная слабость.	Различные сочетания	28% 

ПСЕВДОГИПЕРТРОФИЧЕСКАЯ ДОБРОКАЧЕСТВЕННАЯ МИОДИСТРОФИЯ БЕККЕРА — КИНЕРА.



*Рисунок 3. Ребенок А., 6 лет. Д-з: ПМД,
форма Беккера*



- (Х-сцепл. рецессивн. тип)
- дебют от 5 до 20 лет чаще 10-15 лет
- течение медленно прогрессирующее
- распространение мышечных дистрофий как при миодистрофии Дюшена
- поражение сердца выражены меньше
- доживают до 30-60 лет, могут иметь детей,
- интеллект сохранен
- повышение активности КФК умеренное
- называют мягкой формой миодистрофии Дюшена
- качественное изменение белка дистрофина



Миодистрофия Роттауфа — Мортье



Рисунок 7. Ребенок Г.,
14 лет. Д-з: ПМД, форма
Роттауфа — Мортье —
Бейера



- (Х-сцепл. рецессивн. тип)
- дебют в детском или юношеском возрасте (чаще 5-12 лет)
- выраженные сухожильные ретракции и контрактуры
- постепенно формируются патологические позы из-за фиброза мышц
- далее невозможно сгибать позвоночник
- медленно прогрессируют мышечные гипотрофии
- слабость мышц обычно умеренная
- преобладают парезы и гипотрофии в лопаточно-плечевой обл. и дистальных отделах ног
- псевдогипертрофий нет
- характерна кардиомиопатия
- интеллект чаще сохранен
- выраженная гиперферментемия
- нередко доживают до 40-50 лет, умирают от сердечной недостаточности

Поясно-конечностная юношеская миодистрофия Эрба — Рота.



*Рисунок 5.
Ребенок Г., 15 лет.
Д-з: ПМД,
форма Эрба — Рота*



- (по аутосомно-рецессивному типу)
- дебют в детском или юношеском возрасте чаще в 14-16 лет
- конечностно-поясная миодистрофия
- прежде всего атрофии мышц тазового пояса
- ранний признак утиная походка и др миопатические феномены, в дальнейшем атрофии мышц плечевого пояса, рук (форма ЛЕЙДЕНА-МЕБИУСА)
- редко дебют со слабости мышц плечевого пояса (форма ЭРБА)
- возможны умеренные псевдогипертрофии, формирование контрактур
- при поражении межреберных мышц и диафрагмы – дыхательная недостаточность
- мышцы лица чаще не страдают
- нередко эндокринопатии
- течение вариабельное от мягкого до быстро прогрессирующего
- умеренная гиперферментемия
- инвалидизация через 10-20 лет
- возможна и злокачественная (псевдодюшенновская) форма, дебют в 3-5 лет

ПЛЕЧЕ-ЛОПАТОЧНО-ЛИЦЕВАЯ МИОДИСТРОФИЯ ЛАНДУЗИ — ДЕЖЕРИНА.

- по аутосомно-рецессивному типу
- дебют чаще к 20 годам, иногда несколько позже
- слабость и гипотрофия мышц лица, особенно круговых глаз и рта, мышц плечевого пояса
- рано губы тапира, лицо сфинкса, улыбка Джоконды,
- крыловидные лопатки
- далее: слабость передней зубчатой, большой грудной, нижних отделов трапецивидных мышц, широчайшей мышцы спины, двуглавой, трехглавой мышц
- далее: слабость перонеальных мышц (появляется степаж)
- далее: в меньшей степени проксимальные мышцы нижних конечностей
- возможна умеренная псевдогипертрофия икроножных и дельтовидных мышц
- сухожильные рефлексы постепенно снижаются
- интеллект сохранен
- течение относительно мягкое
- гиперферментемия умеренная
- женщины в 3 раз чаще мужчин болеют



ЛОПАТОЧНО-ПЕРОНЕАЛЬНАЯ МИОДИСТРОФИЯ ДАВИДЕНКОВА

- **1. аутосомно-доминантная форма**
- проявляется чаще в детстве
- иногда во 2-3-м десятилетии жизни
- слабость и прогрессирующая гипотрофия мышц плечевого пояса и перонеальной группы
мышц с угасанием сухожильных рефлексов начиная с пятых пальцев, стоп
- слабость проксимальных отделов рук и плечевого пояса
- возможны дистальные парестезии, гипестезии
- как правило не страдают мышцы лица
- течение медленно прогрессирующее
- возможно развитие мышечных контрактур
- повышена активность КФК в крови
- **2. Х-сцепленная рецессивная форма**
- дебют в первую декаду жизни иногда с мышечных контрактур
- сначала слабость в грудных, дельтовидных мышцах, в мышцах проксимальных отделов рук
- позже: перонеальные мышцы
- характерно значительное повышение КФК
- характерна кардиомиопатия (чаще причина смерти)



ДИСТАЛЬНАЯ МИОДИСТРОФИЯ ГОВЕРСА



*Рисунок 6.
Ребенок К., 11 лет. Д-з:
ПМД, форма Говерса –
Веландера*



- по аутосомно- доминантный тип с неполн пенетрантностью)
- дебют обычно после 20 лет чаще 40-60 лет
- медленно прогрессирующее течение
- начало со слабости и гипотрофии в мышцах стоп и голеней
- позже постепенно мышцы кистей и предплечий
- снижаются и исчезают сухожильные и периостальные рефлексы
- в поздней стадии поражаются проксимальные мышцы конечностей
- чувствительность сохранна
- всегда интактны мышцы лица
- нет псевдогипертрофий
- нехарактерны сухожильные ретракции
- возможна кардиомиопатия



Миодистрофия Бетлема.

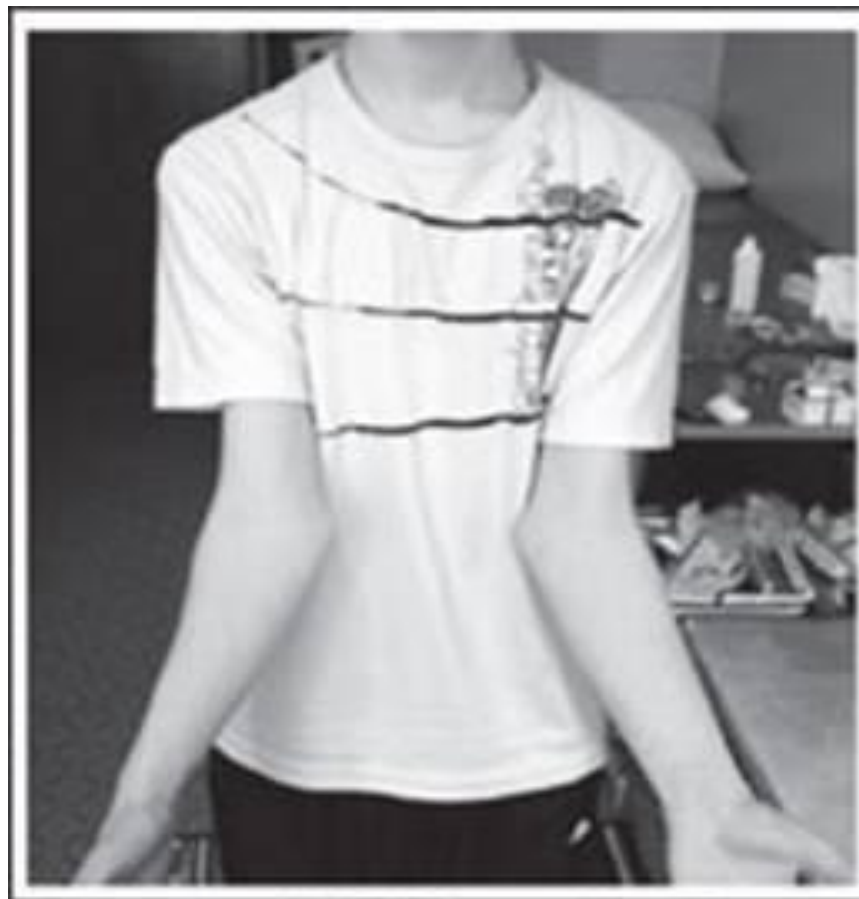


Рисунок 4. Ребенок Т., 13 лет.
Д-з: ПМД, форма Бетлема



- Дебют: раннее детство.
- Заболевание начинается со слабости мышц тазового пояса, которая возникает в грудном или раннем детском возрасте.
- Лицевая мускулатура остается интактной. Часто симптомы болезни настолько стерты
- . Слабость прогрессирует медленно и обычно не приводит к инвалидизации и не влияет на продолжительность жизни.
- Рано развиваются сгибательные контрактуры в локтевых, голеностопных и межфаланговых суставах (кроме больших пальцев).
- Деформаций позвоночника не наблюдается
- Ретракция пятконых сухожилий является причиной ходьбы на пальцах
- Сухожильные рефлексы нормальны или снижены.
- Кардиомиопатия нехарактерна
- . Течение: доброкачественное, стационарное.

ДИАГНОСТИКА МИОДИСТРОФИИ Дюшенна.

- Мутационный анализ, который базируется на оценке полиморфизма длины рестрикционных фрагментов, в настоящее время является общепринятым для диагностики болезни Дюшенна выявления носительства гена и пренатальной диагностики.
- Анализ содержания дистрофина в мышцах с использованием имmunогистохимической реакции на дистрофию помогает отличить миодистрофию Дюшенна от формы Беккера и дает возможность прогнозировать тип клинического течения.



- Уже в ранних стадиях заболевания обнаруживают креатинурию, гипераминоацидурию, повышение альдолаз, трансаминаз (особенно аланиновой) и специфического фермента мышечной ткани — креатинфосфокиназы.
- Нарушения всех видов обмена веществ (углеводного, жирового, белкового), гипераминоацидурия, гиперферментурия, пентозурия, креатинурия могут наблюдаться и при других формах нервно-мышечных заболеваний.
- Однако при миодистрофии Дюшенна биохимические изменения выражены в большей степени, что является дополнительным критерием при оценке тяжести заболевания.



ПОВЫШЕНИЕ УРОВНЯ КФК (КРЕАТИНФОСФОКИНАЗЫ) ОТМЕЧАЕТСЯ ПРИ

БЫСТРОПРОГРЕССИРУЮЩИХ ФОРМАХ ДО 10 000 И ВЫШЕ ММОЛЬ/Л.

ЗНАЧИТЕЛЬНОЕ ПОВЫШЕНИЕ (В 20-100 РАЗ) МЫШЕЧНЫХ ФЕРМЕНТОВ (КФК, АЛЬДОЛАЗА)

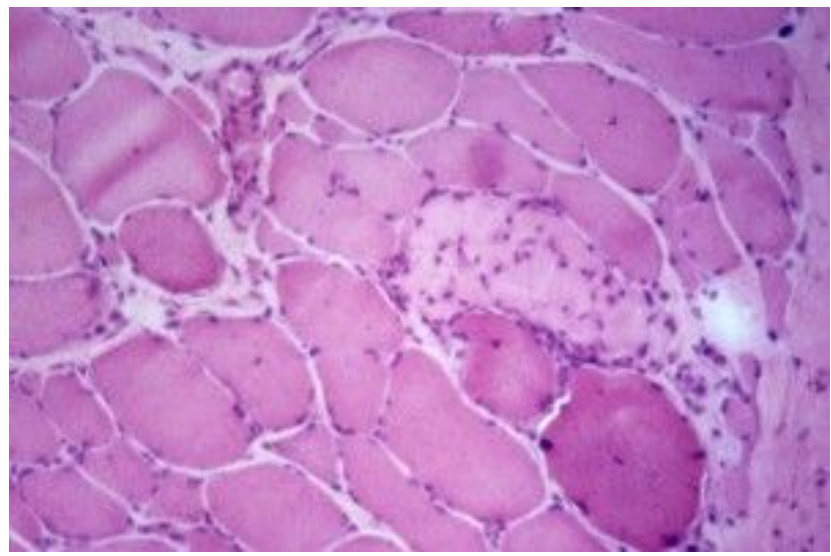
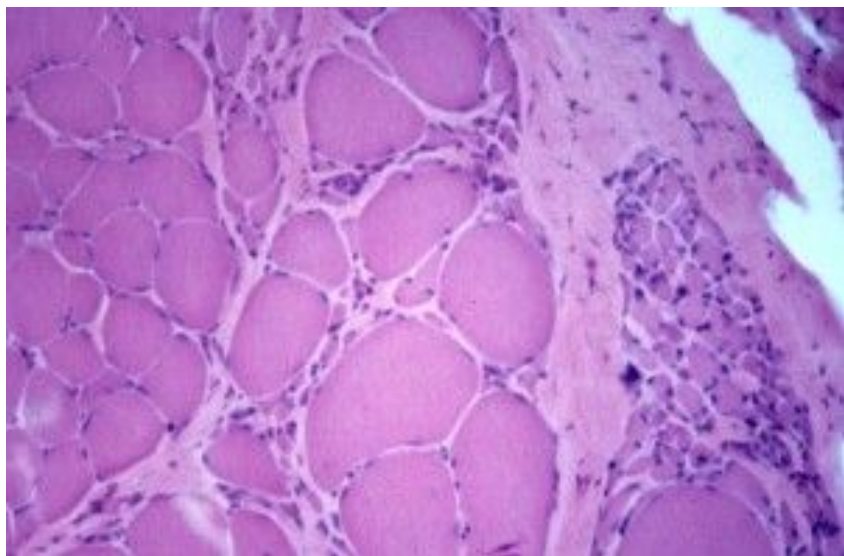
ОПРЕДЕЛЕНИЕ НОСИТЕЛЬСТВА. СЫВОРОТОЧНАЯ КФК ПОВЫШЕНА У 50% ЖЕНЩИН-НОСИТЕЛЕЙ.

	Фенотип	% случаев	Концентрации КФК
Мужчины	<i>Миодистрофия Дюшена</i>	100	В 10 раз и более выше нормы
	<i>Миодистрофия Беккера</i>	100	В 5 раз и более выше нормы
	<i>Дюшенн-ассоциированная дилатационная кардиомиопатия</i>	В большинстве случаев	Повышена
Женщины-носительницы	<i>Миодистрофия Дюшена</i>	~50	В 2-10 раз выше нормы
	<i>Миодистрофия Беккера</i>	~30	В 2-10 раз выше нормы

- Ранняя диагностика. У больных имеется нестабильный участок ДНК с повышенным количеством СТG-триплетных повторов в хромосомном локусе 19q13.3.
- На ЭМГ – первично-мышечные изменения (1 неспецифический низкоамплитудный ритм). Позволяет отдифференцировать первично-мышечное поражение от нейрогенного. При первом выявляются быстро рекрутируемые, короткие по длительности полифазные низкоамплитудные потенциалы двигательных единиц. По мере прогрессирования заболевания интерференционный паттерн ЭНМГ становится редуцированным за счёт снижения рекрутирования, и в конце концов регистрируется биоэлектрическое «молчание» мышцы. Даные ЭНМГ не являются специфичными и одинаковы при любой форме первично-мышечного поражения. Поэтому на практике ЭНМГ в диагностике миодистрофии Дюшенна используется достаточно редко.

Мышечная дистрофия	Миозит и дерматомиозит	Миотония и миотонические синдромы	Полиневропатии	Поражение мотонейронов спинного мозга
<p>1. Низкоамплитудные и укороченные полифазные ПДДЕ, интерференционная кривая при слабом сокращении мышцы.</p> <p>Возможны: продолженная активность введения, фибрилляция и положительные острые волны.</p> <p>2. Другие: снижена амплитуда М-ответа.</p>	<p>1.Гнездность нарушений. Низкоамплитудные и укороченные полифазные ПДДЕ, интерференционная кривая при слабом сокращении мышцы, потенциалы фибрилляций, положительные острые волны, комплексные повторяющиеся разряды.</p> <p>2.Другие возможные: снижена амплитуда М-ответа, нарушение нервно-мышечной передачи по миастеническому типу.</p>	<p>1.Продленная активность введения. Миотоническая реакция.</p> <p>2.Другие: увеличена продолжительность М-ответа. Возможные: снижена амплитуда М-ответа на повторные стимулы и после тетанизации.</p>	<p>1. Демиелинизирующие: увеличение длительности и полифазия М-ответа при нормальной амплитуде; снижение СРВ по моторным и сенсорным волокнам; «рассыпной» характер F-волны; наличие блоков проведения возбуждения.</p> <p>2.Аксональные: снижение амплитуды М-ответа; нормальные значения СРВ по аксонам периферических нервов.</p>	<p>Наличие выраженных потенциалов фасцикуляций; увеличение параметров ПДДЕ и их полифазия, появление в мышцах спонтанной активности мышечных волокон – ПФ и положительные острые волны.</p>

- В биоптатах — наличие некротизированных мышечных волокон с регенерацией, фагоцитозом и жировым перерождением мышечной ткани. Диагноз может быть поставлен точно при обнаружении дистрофина в мышечной ткани.



- **Вестерн-блоттинг** – современный высокочувствительный аналитический метод, используемый для определения специфичных белков в сложных смесях с помощью антител.
- Метод основан на комбинации гель-электрофореза и иммунохимической реакции «антиген-антитело».
- Визуализация исследуемого белка достигается путем проведения соответствующей биохимической реакции с образованием продукта, который определяется колориметрическим, хемилюминесцентным, флюоресцентным методами детекции.
- Количество белка может быть оценено с помощью денситометрии. Высокая степень разрешения достигается за счет электрофоретического разделения белков и специфичности моно克лональных антител.
- В оптимально отработанных условиях вестерн-блоттингом можно обнаруживать антиген в количествах менее 1нг.
- Метод применяется для верификации положительных результатов иммуногистохимического исследования. При миодистрофии Дюшенна количество дистрофина составляет 0-5% от нормы.

- Все большую информативность приобретает метод ультразвукового исследования (**УЗИ**) мышц. Определяется однородность мышечной ткани с равномерным уплотнением и значительным увеличением уровня эхогенности, что характеризует разрастание соединительной ткани. Мышцы плохо дифференцированы, уменьшены в размере, в 60–80 % случаев выявляется жировая инфильтрация. Отсутствует характерный рисунок исчерченности, что свидетельствует о деструктурированности ткани. Сокращения мышц при активном напряжении визуализируются слабо.



ЛЕЧЕНИЕ МИОДИСТРОФИИ ДЮШЕННА

- **Приём глюкокортикоидов.** Доказано, что если начать глюкокортикоидную пероральную терапию в то время, когда становится заметной остановка физического развития ребёнка (как правило, в возрасте 4-6 лет), происходит заметная задержка прогрессирования утраты мышечной массы, нарастание мышечной силы и улучшение функционального состояния пациента. Если же глюкокортикоиды назначить, когда ребёнок уже утратил способность к передвижению, эффективность их близка к нулю. При этом объяснить действие этой группы препаратов лишь иммуносупрессией невозможно, т.к. назначение иммунодепрессанта азатиоприна больным с миодистрофией Дюшенна, как показали исследования, не сопровождается каким-либо лечебным эффектом.
- Оптимальным режимом терапии *преднизолоном* считается ежедневный приём рег ос в дозе 0,75 мг/кг/сут (но не более 40 мг/сут) до появления значимых побочных эффектов, после чего производится постепенное снижение дозы до 0,5 мг/кг/сут, а в случае сохранения серьёзных побочных эффектов – до 0,3 мг/кг/сут. Альтернативной схемой является приём в тех же дозах через день или «интерmittирующий» приём (10 дней приёма, 10-20 дней перерыв). Лицам, у которых на фоне ежедневного приёма *преднизолона* развивается ожирение и поведенческие расстройства, можно рекомендовать переход на приём в дозе 5 мг/кг два дня в неделю (например, по пятницам и субботам). Положительный эффект (нарастание мышечной силы) отмечается уже к 10-му дню от начала лечения.



- В европейских и некоторых других странах используется синтетическое производное преднизолона – *дефлазакорт* (производится в Великобритании, Испании, Индии, Бразилии, Панаме и Гондурасе). Показано, что он в меньшей степени вызывает побочные эффекты, особенно что касается ожирения, однако, при его применении чаще развивается бессимптомная катаракта. Дозировка *дефлазакорта* – 0,9 мг/кг/сут (но не более 39 мг/сут).
- Многие специалисты рекомендуют оставлять пациента на поддерживающей дозе глюкокортикоидов и после того, как он пересел в инвалидную коляску: это позволяет дольше сохранить силу в руках, замедлить прогрессирование кардиореспираторных нарушений и развитие сколиотической деформации позвоночника.
- К основным побочным эффектам длительной глюкокортикоидной терапии относятся: поведенческие расстройства, задержка роста, ожирение, остеопороз, нарушение толерантности к глюкозе, иммуносупрессия, надпочечниковая недостаточность, диспепсия, пептические язвы, катаракта, кожные проявления. С большинством из них можно бороться, не снижая дозы препарата.

- **Приём агонистов β_2 -адренорецепторов.** В нескольких рандомизированных исследованиях показан положительный эффект β_2 -агонистов на мышечную силу, однако, на течение заболевания они влияния не оказывают. Эти вещества используются для лечения бронхиальной астмы и включают такие препараты, как сальбутамол, формотерол и др.
- **Приём других лекарственных препаратов.** Возможно, некоторый положительный эффект на течение заболевания оказывают аминокислоты, карнитин, коэнзим-Q10, рыбий жир, экстракт зелёного чая и витамин Е.
- **Приём кардиотропных препаратов.** Около 2/3 больных миодистрофией Дюшенна испытывают те или иные кардиологические проблемы и, пожалуй, самая существенная из них – развитие дилатационной кардиомиопатии. При появлении у больного её эхокардиографических (или клинических) признаков назначаются ингибиторы АПФ; если через 3 месяца лечения улучшения не происходит, добавляют β -адреноблокаторы (карведилол или метопролол). В случае прогрессирующего течения присоединяют диуретики, препараты наперстянки.

- В активно разрабатываемых в настоящее время **генотерапевтических подходах** можно выделить несколько направлений: 1) коррекция дефекта путем введения нормальных копий комплементарной ДНК (кДНК) гена дистрофина в составе рекомбинантных вирусных частиц или посредством невирусных способов доставки; 2) коррекция мутаций на уровне геномной копии гена или на его первичном РНК-транскрипте; 3) активация в мышечных волокнах и клетках репрессированного в ходе онтогенеза аутосомного гомолога гена дистрофина – гена утрофина.



□ Трансфекция мышечных волокон с использованием вирусных векторов.

Эксперименты проводились как с ретровирусными векторами, несущими укороченную кДНК «мини»-гена DYS, так и с аденоизильтовыми векторами, способными нести полноразмерную кДНК этого гена. В экспериментах на мышах удалось продемонстрировать достаточно эффективную и долговременную трансфекцию скелетных и сердечной мышц после внутривенного введения рекомбинантного аденоизильтовского вируса с кДНК гена дистрофина. Была так же продемонстрирована принципиальная возможность трансфекции и синтеза дистрофина в мышцах диафрагмы mdx-мышей (лабораторная популяция мышей с дефектами гена DYS) с использованием полноразмерной кДНК гена дистрофина человека. Кроме нормализации синтеза дистрофина, удалось показать, что сверхэкспрессия этого гена (уровень белка в 50 раз выше нормы) не оказывает вредных побочных эффектов. Вместе с тем, использование вирусных носителей, особенно в экспериментах *in vivo*, наталкивается на существенные методические трудности. К ним относятся – недостаточная пакующая способность у ретровирусов, необходимость наличия клеток-хеллеров. Наибольшим серьезным препятствием к использованию вирусных векторов для доставки генетических конструкций является выраженный иммунный ответ на вирусные антигены. Несмотря на огромный объем работ по модификации генома вируса носителя, сокращения размера вирусного генома до минимально возможного размера, иммунный ответ тем не менее сохраняется и делает бессмысленными повторные введения генных конструкций. Тем не менее работы по совершенствованию вирусных способов доставки не прекращаются. Наиболее перспективно введение гена дистрофина новорожденным мышам. Было продемонстрировано, что в результате трансфекции мышат аденоизильтовым вектором и компактизацией ДНК полилизином pK8, экспрессия дистрофина регистрировалась в течении почти 1 года.



Невирусные способы доставки кДНК гена дистрофина.

- Невирусные способы доставки включают баллистическую трансфекцию, методы электропорации (электрошока), введение генетических конструкций в составе липосом или упакованных с помощью олигопептидов, молекулярных коньюгатов, полимерных носителей. Эти носители в значительной мере лишены недостатков присущих вирусным векторам, однако, способность к трансформации у большинства из них ниже, чем у вирусных векторов. Первые эксперименты по доставке «голой» плазмидной ДНК с кДНК гена дистрофина человека показали возможность трансфекции и появление дистрофин-положительных мышечных волокон у mdx-мышей.
- Наиболее продвинутыми на сегодняшний день являются исследования по доставке гена дистрофина методом электропорации или с носителем на основе полимерной формы декстрана. В последнем случае для доставки гена дистрофина использовали декстран, обеспечивающий самособирающийся ДНК полимерный комплекс. Отсутствие токсичности и иммунного ответа, диссеминация по различным группам мышц и достаточно длительная (более двух месяцев) экспрессия показали перспективность данной системы доставки для проведения клинических испытаний.
- Еще более обнадёживающие результаты получены в экспериментах на мышах, крысах, кроликах и обезьянах по доставке генетических конструкций в мышцы с помощью электропорации. Восьмикратный электрический импульс (200 V/cm^2 , 20 мсек, 17 Гц), через 30 секунд после введения плазмид с геном β -галактозидазы LacZ приводил к синтезу β -галактозидазы в 76% мышечных волокон, а с использованием электрошока только в 8%.



- Генная терапия на уровне первичного транскрипта гена дистрофина.**
- Из этих методов особое внимание привлекает техника направленной утраты экзона, несущего мутантный стоп-кодон, разработанная в лаборатории Джорджа Диксона в Великобритании. Работа выполнялась *in vitro* на миобластах mdx-мышей mdx с нонсенс-мутацией в 23 экзоне гена дистрофина. В условиях *in vitro* было показано что уже через 6 часов после трансфекции специфическими олигонуклеотидами (антисенс-олигонуклеотидами) удаление мутантного 23 экзона происходило в 50% мРНК и в 100% мРНК через 24 часа. Перспективность данного подхода заключается в том, что миобlastы начинают синтезировать полноразмерный белок дистрофина, хотя и дефектный по одному функционально несущественному экзону. Будучи пересаженными больному модифицированные миобlastы смогут восстанавливать функцию и предотвращать гибель пораженных мышечных волокон.
- Несмотря на теоретическую обоснованность метода до внедрения его в клиническую практику пока ещё далеко. В недавно проведённых клинических испытаниях на 12 пациентах с еженедельным подкожным введением АОН, направленного на экзон 51 (PRO051), был показан рост экспрессии дистрофина у 10, а также улучшение функциональных показателей ходьбы через 3 месяца у 8 из них.

- **Активизация экспрессии утрофина – аутосомного гомолога гена дистрофина.**
- Суть метода заключается в попытке дерепрессии аутосомного гомолога дистрофина — гена утрофина, продукт экспрессии которого мог бы быть способен компенсировать недостаток дистрофина во всех группах мышц. В эмбриогенезе человека приблизительно до семи недель развития дистрофин не экспрессируется и его функцию в мышцах выполняет белок утрофин. В промежутке между седьмой и 19 неделями развития экспрессируются оба белка и после 19 недели происходит замещение мышечного утрофина на дистрофин. После 19 недели эмбрионального развития утрофин обнаруживается только в области нервно-мышечных контактов. Белок утрофин, имея аутосомную локализацию разительно напоминает дистрофин своими N- и C- концевыми доменами, играющими решающую роль в функции дистрофина, тогда как функционально малозначимый домен центрального стержня присутствует в утрофине в сильно укороченном варианте. Уже получены данные свидетельствующие о том, что трансфекция mdx мышей *in vivo* геном утрофина приводит к экспрессии утрофина в скелетной мускулатуре и диафрагме. Результаты экспериментов указывают на принципиальную возможность коррекции дефектов в мышечных волокнах лишенных дистрофина с помощью утрофина. Основное внимание последних лет в этом направлении сосредоточено на анализе промоторной области гена утрофина, а также механизмов его регуляции. К настоящему времени идентифицирован промотор В гена утрофина, воздействуя на который можно включать и изменять уровень экспрессии этого гена.

- **Аминогликозиды.** Аминогликозидные антибиотики (в частности, гентамицин) показали свою эффективность в угнетении стоп-кодонов (с появлением которых связано около 15% мутаций при миодистрофии Дюшена) в культуре клеток *in vitro*. Тем не менее, попытки введения гентамицина в дозах 7,5 мг/кг/сут пациентам не привели к достоверному клиническому эффекту.
- **Аталурен (PTC124).** Пероральный препарат, не относящийся к группе антибиотиков, который стимулирует рибосомальное считывание нонсенс-мутаций (стоп-кодонов) у *mdx*-мышей. Клинические испытания низких доз (10-20 мг/кг/сут) аталурена на сохранивших способность к ходьбе пациентах с миодистрофией Дюшена показали улучшение двигательных функций по сравнению с группой плацебо.
- **Оксандролон.** Анаболический стероид, обладающий минимальным андрогенным и вторичным эстрогеноподобным эффектом, малотоксичный для печени, оказывающий мощное стимулирующее действие на синтез миозина в скелетной мускулатуре и тем самым способствующий наращиванию мышечной массы. Многие исследователи рекомендуют краткосрочный курс терапии оксандролоном (не более 20 мг/сут в течение 3 месяцев) до начала преднизолонотерапии – это ускоряет рост и замедляет прогрессирование мышечной слабости.
- **Иммунодепрессанты.** Попытки применения азатиоприна успехом не увенчались. Имеются данные о некотором улучшении функции у детей, в течение 8 месяцев получавших терапию циклоспорином, однако, из-за возможности развития циклоспорин-индуцируемой миопатии целесообразность этого метода лечения остаётся спорной.

- **Пересадка стволовых клеток.** Активно изучаемое направление, пока остающееся в рамках клинического эксперимента. Изоляция и трансплантация клеток-спутников (миосателлитоцитов) в экспериментах на mdx-мышах показала многообещающие результаты. То же касается и пересадки мезенхимальных стволовых клеток.
- **Пересадка миобластов.** Её эффективность при миодистрофии Дюшенна не доказана.
- **Креатин.** Приём креатина моногидрата в дозе 5г/сут не показал статистически достоверного клинического эффекта, несмотря на свою неплохую переносимость и доказанный эффект снижения уровня миостатина, поэтому данный препарат нельзя рекомендовать в качестве обязательного для применения при миодистрофии Дюшенна.
- **Ингибиторы гистон-деацетилаз.** Препараты этой группы (трихостатин A, валпроевая кислота, фенилбутират) показали свою эффективность на mdx-мышах, стимулируя экспрессию фоллистатина – ингибитора миостатина.
- **Ингибиторы (анtagонисты) миостатина.** Миостатин – белок, который подавляет рост и дифференцировку мышечной ткани. Образуется в мышцах животных, затем выделяется в кровь, оказывая свое действие на мышцы за счет связывания с рецепторами ACVR2B (activin type II receptor). В экспериментах на mdx-мышах введение ингибиторов миостатина привело к росту мышечной массы, снижению уровня КФК сыворотки и улучшению гистологической картины. Однако, клинические испытания препарата MYO-029 (стамулумаба) были завершены уже на фазе I/II из-за отсутствия статистически достоверного эффекта. Кроме того, остается неясным, выгодно ли долгосрочное лечение мышечной дистрофии с использованием ингибиторов миостатина, поскольку истощение стволовых клеток мышц может ухудшить течение болезни на более поздних стадиях.

- Массаж: сила воздействия минимальна, акцент на улучшение трофики кожных покровов и сохранных мышц
- Дозированная лечебная физкультура с элементами stretch-гимнастики.
- При начальных проявлениях контрактур, ретракции сухожилий: фиксацию конечности в положении достигнутой коррекции контрактуры суставов, шины, валики для профилактики контрактур, фиксацию конечностей в физиологическом положении на ночь с использованием туторов; с целью адаптации передвижения с оптимальной коррекцией деформаций используются стельки, ортопедическая обувь, надколенники.
- При доброкачественных формах миодистрофий в стадии компенсации возможно проведение оперативного вмешательства, направленного на предупреждение и избавление контрактур, сухожильных ретракций, коррекцию деформаций

СПАСИБО ЗА
ВНИМАНИЕ!

