

МІНІСТЭРСТВА АХОВЫ ЗДАРОЎЯ РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ПАСТАНОВА

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

« O1 » июне 2017. № 54

г. Мінск

г. Минск

Об утверждении клинического протокола «Диагностика и лечение пациентов с заболеваниями органов пищеварения»

На основании абзаца седьмого части первой статьи 1 Закона Республики Беларусь от 18 июня 1993 года «О здравоохранении» в редакции Закона Республики Беларусь от 20 июня 2008 года, подпункта 8.3 пункта 8 и подпункта 9.1. пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446 «О некоторых вопросах Министерства здравоохранения и мерах по реализации Указа Президента Республики Беларусь от 11 августа 2011г. №360», Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

- 1. Утвердить прилагаемый клинический протокол «Диагностика и лечение пациентов с заболеваниями органов пищеварения».
- 2. Настоящее постановление вступает в силу через пятнадцать рабочих дней после его подписания.

Министр

В.А.Малашко

УТВЕРЖДЕНО Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь 01.06.2017 № 54

КЛИНИЧЕСКИЙ ПРОТОКОЛ «Диагностика и лечение пациентов с заболеваниями органов пищеварения»

- 1. Настоящий Клинический протокол устанавливает общие требования к оказанию медицинской помощи, пациентам старше 18 лет (далее пациенты) с заболеваниями органов пищеварения в амбулаторных и стационарных условиях.
- 2. Требования настоящего Клинического протокола являются обязательными для юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, осуществляющих медицинскую деятельность в порядке, установленном законодательством Республики Беларусь.
- 3. Для целей настоящего Клинического протокола используются основные термины и их определения в значениях, установленных Законом Республики Беларусь от 18 июня 1993 года «О здравоохранении» (Ведамасці Вярхоўнага Савета Рэспублікі Беларусь, 1993 г., № 24, ст. 290; Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2008 г., № 159, 2/1460) а также следующие термины и их определения:

клинические критерии — важнейшие клинические признаки, комбинация которых позволяет предположить наличие у пациента определенного заболевания органов пищеварения, но не является достаточно специфичной для установления диагноза;

диагностические критерии — важнейшие клинические, лабораторные, инструментальные, морфологические признаки, на основании комбинации которых устанавливается диагноз определенного заболевания органов пищеварения;

обязательная диагностика — минимальный комплекс медицинских услуг, который выполняется пациенту с заболеванием органов пищеварения на любом уровне оказания медицинской помощи;

дополнительная диагностика — комплекс медицинских услуг, необходимость проведения которых определяется результатами обязательного обследования и которые проводятся с целью уточнения причины заболевания, степени тяжести, стадии патологического процесса.

- обследований, необходимых Перечень ДЛЯ проведения диагностики заболеваний органов пищеварения на каждом из уровней оказания медицинской помощи, определен приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь 04.02.2014г. $N_{\underline{0}}$ 76 совершенствовании медицинской оказания помощи пациентам болезнями органов пищеварения».
- 5. При наличии у пациента неспецифического симптома, признака или отклонения от нормы, относящегося к органам пищеварения и выявленного при клинических или лабораторных исследованиях (шифр R10-R19 согласно Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем, десятого пересмотра), оказание медицинской помощи осуществляется в соответствии с приложением 1 к настоящему Клиническому протоколу.
- 6. При наличии у пациента клинических критериев определенного заболевания органов пищеварения оказание медицинской помощи осуществляется в соответствии с приложениями 2-6 настоящего Клинического протокола.

Приложение 1 к Клиническому протоколу «Диагностика и лечение пациентов с заболеваниями органов пищеварения»

Диагностика и лечение симптомов, признаков и отклонений от нормы, относящихся к органам пищеварения

- 1. Абдоминальная боль:
- 1.1. согласно Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем, десятого пересмотра, принятой в 1989 году сорок третьей сессией Всемирной ассамблеи здравоохранения (далее МКБ-10) абдоминальная боль классифицируется как:
 - R10 боли в области живота и таза;
 - R10.0 острый живот;
- R10.1 боли, локализованные в верхней части живота (эпигастральные боли);
 - R10.2 боли в области таза и промежности;
- R10.3 боли, локализованные в других областях нижней части живота;
 - R10.4 другие и неуточненные боли в области живота;
 - 1.2. используются следующие определения абдоминальной боли:

абдоминальная боль — неприятное чувство, связанное с действительным или возможным повреждением тканей, или описанное в терминах этого повреждения, локализующееся в области живота;

острая абдоминальная боль — боль в животе, развивающаяся, как правило, быстро, реже — постепенно и имеющая небольшую временную продолжительность — до 7 дней;

хроническая абдоминальная боль – боль в животе, длящаяся более 7 дней;

острый живот — быстро развившаяся интенсивная абдоминальная боль, сопровождающаяся напряжением мышц живота;

- 1.3. оценка степени тяжести абдоминальной боли выполняется по визуально-аналоговой шкале от 1 до 10 баллов;
- 1.4. диагностика при острой абдоминальной боли проводится согласно таблице 1;

Таблица 1

Обязательная			Дополнительная ¹		
Оценка наличия перитонеальных		Эзофагогастродуоденоскопия	(далее		
симптомов.			ЭГДС).		

Обязательная	Дополнительная ¹
Термометрия тела пациента.	Рентгенография желудка с пассажем
Общий анализ крови (далее – ОАК)	бария по кишечнику.
Общий анализ мочи (далее – ОАМ).	Колоноилеоскопия.
Биохимическое исследование крови	Компьютерная томография (далее – КТ)
(далее – БИК): концентрации билирубина,	ОБП.
активности аспартатаминотрансферазы	
(далее – АсАТ), активности	
аланинаминотрансферазы (далее – АлАТ),	
активности щелочной фосфатазы (далее –	
ЩФ), активности гамма-	
глютамилтранспептидазы (далее – ГГТП),	
концентрации С-реактивного белка (далее	
– СРБ), амилазы (липазы), концентрации	
креатинина, мочевины, глюкозы.	
Диастаза мочи.	
Электрокардиограмма (далее – ЭКГ)	
Обзорная рентгенография органов	
брюшной полости (далее – ОБП).	
Ультразвуковое исследование (далее -	
УЗИ) ОБП.	
При локализации боли в нижних отделах	
живота: УЗИ малого таза; врачебная	
консультация врача-акушера-гинеколога.	
При локализации боли в верхних отделах	
живота: рентгенография органов грудной	
полости; врачебная консультация врача-	
хирурга.	

1.5. диагностика при хронической абдоминальной боли проводится согласно таблице 2;

Таблица 2

Обязательная	Дополнительная ¹
Длина тела, масса тела, ИМТ.	Колоноилеоскопия.
Термометрия тела пациента.	Рентгенография желудка.
OAK.	релаксационная дуоденография.
OAM.	КТ (магнитно-резонансная
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ, ГГТП,	томография (далее - МРТ)) ОБП с
СРБ, амилаза (липаза), креатинин, мочевина,	внутривенным контрастированием и
глюкоза	контрастированием пищевари-
ЭКГ.	тельного тракта.
УЗИ ОБП.	Энтерография.
При локализации боли в нижних отделах	Магнитно-резонансная
живота: УЗИ малого таза; врачебная	холангиопанкреатография (далее -
консультация врача-акушера-гинеколога	MP- $XΠΓ$).
ЭГДС.	Эндосонография панкреатобилиарной

Обязательная	Дополнительная ¹
Оценка соответствия критериям	системы.
функциональных расстройств: длительность	Энтероскопия (капсульная,
анамнеза не менее 6 месяцев, отсутствие	двухбалонная).
«симптомов тревоги», приведенных в	Врачебная консультация врача-
таблице 10 приложения 6 к настоящему	хирурга.
Клиническому протоколу, наличие других	Врачебная консультация врача-
критериев синдрома раздраженного	
кишечника (далее – СРК), функциональной	_ ·
диспепсии или функциональных расстройств	психотерапевта (врача-психиатра).
желчного пузыря (далее – ЖП) и сфинктера	
Одди (далее – СО), приведенных в подпункте	
31.5 пункта 31; подпункта 41.5 пункта 41;	
подпункта 42.5 пункта 42 приложения 1 к	
настоящему Клиническому протоколу.	
Колоноскопия (пациентам в возрасте старше	
50 лет или старше 40 лет при наличии других	
факторов риска колоректального рака (далее	
– КРР), приведенных в таблице 15	
приложения 6 к настоящему Клиническому	
протоколу.	

1.6. показаниями для госпитализации пациентов с абдоминальной болью являются:

острый живот;

острая абдоминальная боль выраженной интенсивности;

острая абдоминальная боль в сочетании с системными признаками воспаления;

невозможность проведения обследования в амбулаторных условиях при хронической абдоминальной боли;

1.7. при острой абдоминальной боли пациенту рекомендуется голодание; до уточнения причины абдоминальной боли фармакотерапия не назначается.

Анемия:

2.1. анемии, связанные с питанием, согласно МКБ-10 классифицируются как:

D50 железодефицитная анемия;

D51 витамин-В12-дефицитная анемия;

D52 фолиеводефицитная анемия;

D53 другие анемии, связанные с питанием;

2.2. используется определение анемии:

анемия — снижение концентрации гемоглобина, как правило, при одновременном уменьшении числа эритроцитов;

2.3. при оценке степени тяжести анемии выделяют:

легкую: гемоглобин менее 120 г/л у женщин (110 г/л – у беременных женщин) или 130 г/л у мужчин, но более 90 г/л;

среднюю: гемоглобин 70-90 г/л; тяжелую: гемоглобин <70 г/л;

¹³С-дыхательный тест).

(пациентам

старше 50 лет или старше 40 лет при

Колоноскопия

2.4. диагностика при анемии проводится согласно таблице 3;

Таблица 3

Дополнительная¹ Обязательная Определение серологических маркеров Оценка статуса проводится питания согласно таблицам 1-4 приложения 6 к целиакии: определение в сыворотке настоящему Клиническому протоколу. крови антиглиадиновых антител класса Анализ пищевого анамнеза (соответствие иммуноглобулинов AGA-IgG, G фактического рациона потребностям антител к тканевой трансглютаминазе класса иммуноглобулинов А (далее нутриентах И энергии) И фармакологического анамнеза tTGA-IgA). (прием Колоноилеоскопия. пациентом аминосалициловой кислоты, КТ противовоспалительных ОБП нестероидных внутривенным средств (далее – НПВС), антикоагулянтов, контрастированием. лекарственных средств, подавляющих Врачебная консультация врачакроветворение). гематолога. ОАК, включая тромбоциты, ретикулоциты OAM. БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ, ГГТП, СРБ, железо, ферритин, общий белок. ЭКГ. Пальцевое исследование прямой кишки. Иммунохимический тест на скрытую кровь в кале (далее – ТСК). Анализ кала на яйца гельминтов, простейшие. УЗИ ОБП ЭГДС с биопсией из желудка (2 биоптата из тела желудка - по малой и большой кривизне (первый флакон); 2 биоптата из антрального отдела – по малой и большой кривизне и 1 биоптат из угла желудка (второй флакон) и двенадцатиперстной кишки (не менее 3 биоптатов, включая биоптаты из постбульбарного отдела – 3-й флакон). Диагностика инфекции Helicobacter pylori (далее – Нр) (гистологический метод или

возрасте

В

Обязательная	Дополнительная ¹
наличии других факторов риска КРР,	
приведенных в таблице 15 приложения 6 к	
настоящему Клиническому протоколу.	
УЗИ малого таза.	
Врачебная консультация врача-акушера-	
гинеколога.	

- 2.5. показанием для госпитализации пациента является анемия тяжелой степени;
- 2.6. при анемии легкой и средней степени тяжести фармакотерапия не проводится до уточнения причины анемии. При анемии тяжелой степени проводится трансфузия эритроцитарной массы.
 - 3. Асцит:
 - 3.1. согласно МКБ-10 асцит классифицируется как:

R18 асцит;

- 3.2. используется определение асцита: асцит скопление свободной жидкости в брюшной полости пациента;
 - 3.3. при оценке степени тяжести асцита выделяют:

легкую (1 степень) – асцит выявляется у пациента при визуализирующих исследованиях;

умеренную (2 степень) – асцит определяется у пациента при физикальном исследовании;

выраженную (3 степень) – асцит сопровождается выраженным увеличением живота у пациента, определяется напряженный асцит;

3.4. диагностика при асците проводится согласно таблице 4;

Таблица 4

Обязательная	Дополнительная ¹
OAK.	УЗИ сердца
OAM.	Врачебная консультация врача-кардиолога
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ,	КТ ОБП и малого таза с внутривенным
ГГТП, общий белок, альбумин,	контрастированием.
мочевина, креатинин, глюкоза.	Колоноилеоскопия.
Определение протромбинового индекса	Врачебная консультация врача-хирурга.
(далее – ПТИ) или международного	
нормализованного отношения (далее -	
MHO).	
ЭКГ.	
Рентгенография органов грудной	
полости.	
УЗИ ОБП с доплерографией сосудов	

Обязательная	Дополнительная ¹
системы воротной вены.	
ЭГДС	
УЗИ малого таза.	
Врачебная консультация врача-акушера-	
гинеколога.	
Диагностический парацентез с	
исследованием асцитической жидкости:	
количество клеток в 1 мл с их	
дифференцировкой, бактериологическое	
исследование, культура микобактерий	
туберкулеза, цитологическое	
исследование, белок, амилаза,	
сывороточно-асцитический градиент	
альбумина.	

3.5. показаниями для госпитализации пациента являются: впервые выявленный асцит; асцит 3 степени тяжести;

3.6. лечение пациента с асцитом включает:

ограничение при 1 и 2 степени асцита приема поваренной соли до 5 г/сут (натрия до 2 г/сут, включая натрий, поступающий с инфузионными растворами);

при асците 3 степени проведение парацентеза с эвакуацией большого объема жидкости в сочетании с инфузионной терапией в конце парацентеза (альбумин 6-8 г на каждый литр эвакуированной жидкости, плазмозаменители, кристаллоидные инфузионные растворы) с последующим назначением диуретиков и ограничением приема поваренной соли до 5 г/сут (натрия до 2 г/сут).

- 4. Гематохезия:
- 4.1. согласно МКБ-10 гематохезия классифицируется как:
- R19.5 другие изменения кала;
- 4.2. используется определение гематохезии: гематохезия наличие неизмененной крови в кале;
 - 4.3. диагностика при гематохезии проводится согласно таблице 5;

Таблица 5

Обязательная			Дополнительная ¹				
Оценка статуса питания проводится			Враче	бная к	онсультация	врача-	
согласно таблицам 1-4 приложения 6 к			прокт	олога.			
настоящему Клиническому протоколу.			Колон	оилеоског	тия.		
Анализ	пищевого	анамнеза	пациента	УЗИ	органов	брюшной	полости,

05	П		
Обязательная	Дополнительная 1		
(соответствие фактического рациона	включая кишечник.		
потребностям в нутриентах и энергии) и	ЭГДС.		
фармакологического анамнеза пациента	Энтероскопия (капсульная или		
(прием аминосалициловой кислоты, НПВС,	двухбалонная).		
антикоагулянтов, лекарственных средств,			
подавляющих кроветворение,			
лекарственных средств, содержащих			
железо, активированного угля).			
Термометрия тела пациента.			
OAK.			
OAM.			
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ, ГГТП,			
общий белок, СРБ, железо, ферритин.			
ЭКГ			
Пальцевое исследование прямой кишки.			
Иммунохимический ТСК.			
Анализ кала на яйца гельминтов,			
простейшие.			
Ректосигмоскопия.			

4.4. показанием для госпитализации пациента с гематохезией является:

профузное кровотечение;

анемия средней или тяжелой степени;

невозможность проведения обследования пациента в амбулаторных условиях;

4.5. лечение пациента с гематохезией включает:

ограничение употребления клетчатки;

при анемии тяжелой степени – трансфузия эритроцитарной массы;

при анемии легкой или средней степени фармакологическая коррекция анемии не проводится до установления источника кровотечения;

при признаках гиповолемии – инфузионная терапия (плазмозаменители, кристаллоидные инфузионные растворы).

- 5. Гепатомегалия:
- 5.1. согласно МКБ-10 гепатомегалия классифицируется как: R16.0 гепатомегалия, не классифицированная в других рубриках; гепатомегалия БДУ;
- 5.2. используется определение гепатомегалии: гепатомегалия увеличение размеров печени, определяемое любым методом исследования;
 - 5.3. диагностика при гепатомегалии проводится согласно таблице 6;

Обязательная	Дополнительная ¹
Длина тела, масса тела, индекс массы	Оценка сердечной недостаточности как
тела (далее – ИМТ), оценка динамики	причины гепатомегалии (при наличии
массы тела за период,	сердечной недостаточности).
предшествовавший выявлению	БИК: церулоплазмин, сывороточный
гепатомегалии.	ферритин, железо, трансферрин,
Анализ фармакологического	насыщение трансферрина железом (далее
(лекарственные средства (далее – ЛС)	– НТЖ), альфа1-антитрипсин,
с гепатотоксическими побочными	протеинограмма.
эффектами), эпидемиологического	Врачебная консультация врача-
(контакт с пациентами, имеющими	офтальмолога (кольца Кайзера-Флейшера).
вирусный гепатит (далее – ВГ)),	Медь в сыворотке крови.
наследственного (болезни печени у	Медь в суточной моче.
родственников), токсического (контакт	Доплерографическое исследование
со средствами гепатотоксического	сосудов портальной системы.
действия) анамнеза у пациента.	Альфа-фетопротеин (далее – АФП).
Анализ алкогольного анамнеза,	КТ ОБП с внутивенным
определение среднесуточной	контрастированием.
потребляемой дозы алкоголя	Врачебная консультация врача-
(проводится согласно таблицам 19-22	инфекциониста.
приложения 6 к настоящему	Врачебная консультация врача-гематолога.
Клиническому протоколу).	Биопсия печени.
Термометрия тела пациента.	
OAK.	
OAM.	
Глюкоза крови.	
SKT.	
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ,	
ГГТП, альбумин, липидный спектр. УЗИ ОБП.	
Маркеры BΓ (HBsAg, anti-HCV).	

- 5.4. показания для госпитализации пациента с гепатомегалией отсутствуют;
- 5.5. лечение пациента с гепатомегалией до установления нозологической формы гастроэнтерологического заболевания не проводится.
 - 6. Гипербилирубинемия:
 - 6.1. согласно МКБ-10 гипербилирубинемия классифицируется как:
 - R79 другие отклонения от нормы химического состава крови;
 - 6.2. используются определения гипербилирубинемии:

гипербилирубинемия - изолированное повышение уровня билирубина в сыворотке крови при сохранении обычной окраски кожных покровов пациента;

желтуха - повышение уровня билирубина в сыворотке крови в сочетании с желтушной окраской кожных покровов пациента;

6.3. диагностика при гипербилирубинемии проводится согласно таблице 7;

Таблица 7

Обязательная	Дополнительная ¹
Длина тела, масса тела, ИМТ.	Тест на осмотическую резистентность
Анализ фармакологического (ЛС с	эритроцитов.
гепатотоксическими побочными	Определение свободного гемоглобина в
эффектами), эпидемиологического	моче.
(контакт с пациентами, имеющими	Проба Кумбса.
ВГ), наследственного (болезни печени	Церулоплазмин сыворотки крови,
у родственников), токсического	сывороточный ферритин, железо,
(контакт со средствами	трансферрин, НТЖ, альфа1-антитрипсин.
гепатотоксического действия)	ЭГДС с осмотром фатерова соска.
анамнезау пациента.	Врачебная консультация врача-гематолога.
Анализ алкогольного анамнеза,	Молекулярно-генетическое исследование
определение среднесуточной	(синдром Жильбера).
потребляемой дозы алкоголя	Биопсия печени.
проводится согласно таблицам 19-22	
приложения 6 к настоящему	
Клиническому протоколу.	
ОАК, включая ретикулоциты.	
OAM	
БИК: билирубин крови, фракции	
билирубина (повторное определение –	
через 7-14 дней).	
БИК: АсАТ, АлАТ, ЩФ, ГГТП,	
глюкоза, липидный спектр, амилаза	
(липаза).	
Маркеры вирусных гепатитов (HBsAg,	
anti-HCV).	
УЗИ ОБП.	

- 6.4. показания для госпитализации пациента с гипербилирубинемией без желтухи отсутствуют;
- 6.5. лечение пациента с гипербилирубинемией до установления нозологической формы заболевания органов пищеварения не проводится.

7. Гипертрансаминаземия:

7.1. согласно МКБ-10 гипертрансаминаземия классифицируется как:

- R74.0. неспецифическое повышение содержания трансаминазы или гидрогеназы молочной кислоты;
- 7.2. используется определение: гипертрансаминаземия повышение уровня аланинаминотрансферазы (далее АлАТ) и (или) аспартатаминотрансферазы (далее AcAT) в сыворотке крови пациента;
- 7.3. диагностика при гипертрансаминаземии проводится согласно таблице 8;

Таблица 8

Обязательная	Дополнительная ¹
Длина тела, масса тела, ИМТ.	Церулоплазмин сыворотки крови,
Анализ фармакологического (ЛС с	сывороточный ферритин, железо,
гепатотоксическими побочными	трансферрин, НТЖ, альфа1-антитрипсин,
эффектами), эпидемиологического	протеинограмма.
(контакт с пациентами, имеющими ВГ),	IgA, M, G.
наследственного (болезни печени у	Аутоантитела: ANA, AMA, SMA, anti-
родственников), токсического (контакт со	LKM, SLA/LP
средствами гепатотоксического действия)	Anti-HBcor и другие вирусные маркеры.
анамнеза у пациента.	ЭГДС с осмотром фатерова соска.
Анализ анамнеза жизни и болезни	Врачебная консультация врача-
(наличие заболеваний с поражением	офтальмолога (кольца Кайзера-
мышечной ткани, интенсивная	Флейшера).
физическая нагрузка).	Суточная экскреция меди с мочой.
Анализ алкогольного анамнеза,	Биопсия печени.
определение среднесуточной	
потребляемой дозы алкоголя проводится	
согласно таблицам 19-22 приложения 6 к	
настоящему Клиническому протоколу.	
OAK	
OAM.	
Повторное определение АсАТ и АлАТ в сыворотке крови через 2 недели после	
отказа от употребления алкоголя и (или)	
отмены ЛС (при подозрении на	
медикаментозное поражение).	
медикаментозное поражение). БИК: билирубин, ЩФ, ГГТП, глюкоза,	
ХС, ТГ, общий белок, КФК.	
Маркеры вирусных гепатитов (HBsAg,	
anti-HCV).	
ЭКГ.	
УЗИ ОБП.	

7.4. при оценке степени тяжести гипертрансаминаземии выделяют: легкую степень — уровень трансаминаз менее до 3-х норм; умеренную степень — уровень трансаминаз 3-10 норм; тяжелую степень — уровень трансаминаз более 10 норм;

7.5. показания для госпитализации пациента с гипертрансаминаземией:

тяжелая степень тяжести гипертрансаминаземии;

необходимость проведения биопсии печени;

7.6. лечение пациента с гипертрансаминаземией включает:

исключение употребления алкоголя;

отмена ЛС с гепатотоксическими побочными эффектами, в отношении которых существует возможная временная взаимосвязь между гипертрансаминаземией и назначением ЛС.

8. Дисфагия:

- 8.1. согласно МКБ-10 дисфагия классифицируется как:
- R13 дисфагия;
- 8.2. используются определения дисфагии:

дисфагия – затруднения или дискомфорт при глотании;

орофарингеальная дисфагия – расстройство глотания на уровне ротовой полости, глотки или верхнего пищеводного сфинктера;

эзофагеальная дисфагия – расстройство глотания на уровне тела пищевода, нижнего эзофагельного сфинктера;

8.3. диагностика при дисфагии проводится согласно таблице 9;

Таблица 9

Обязательная	Дополнительная ¹
Оценка статуса питания проводится	Врачебная консультация врача-
согласно таблицам 1-4 приложения 6 к	оториноларинголога.
настоящему Клиническому протоколу.	Рентгенография пищевода и желудка с
OAK.	барием, в том числе в положении
OAM.	Тренделенбурга.
Глюкоза крови.	БИК: железо, ферритин, УЗИ щитовидной
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ХС,	железы.
глюкоза.	КТ органов грудной полости.
ЭКГ.	КТ (МРТ) – эзофагография.
Врачебная консультация врача-	Врачебная консультация врача-хирурга.
невролога (при остро возникшей	Врачебная консультация врача-
орофарингельной дисфагии).	ревматолога.
Рентгенография органов грудной	Врачебная консультация врача-
полости.	психотерапевта.
ЭГДС с множественной биопсией	
пищевода, в том числе при отсутствии	
признаков воспаления (для исключения	
эозинофильного эзофагита).	

- 8.4. показанием к госпитализации пациента является тяжелая дисфагия с развитием недостаточности питания;
 - 8.5. лечение пациента с дисфагией включает:

дробное питание, механическое щажение, употребление пищи в протертом, пюреобразном, жидком виде;

при наличии высокого нутритивного риска — смеси для энтерального питания в дополнение к основному рациону или как единственный источник питания в индивидуально рассчитанной дозе, позволяющей покрыть суточную потребность в энергии и нутриентах, устранить недостаточность питания.

- 9. Желтуха:
- 9.1. согласно МКБ-10 классифицируется как:
- R17 неуточненная желтуха;
- 9.2. используется определение желтухи: желтуха желтое окрашивание склер, слизистых оболочек, кожи;
 - 9.3. диагностика при желтухе проводится согласно таблице 10;

Таблица 10

Обязательная	Дополнительная ¹
Длина тела, масса тела, ИМТ.	Anti-HAV-IgM.
Анализ фармакологического (ЛС с	Врачебная консультация врача-
гепатотоксическими побочными	инфекциониста.
эффектами), эпидемиологического	Рентгенография органов грудной полости
(контакт с пациентами, имеющими ВГ),	ЭГДС с осмотром фатерова соска.
наследственного (болезни печени у	УЗ ОБП с доплерографией сосудов
родственников), токсического (контакт	портальной системы.
со средствами гепатотоксического	Врачебная консультация врача-хирурга.
действия) анамнеза пациента.	Врачебная консультация врача-гематолога.
Анализ алкогольного анамнеза,	Врачебная консультация врача-
определение среднесуточной	офтальмолога (определение колец Кайзера-
потребляемой дозы алкоголя	Флейшера).
проводится согласно таблицам 19-22	Протеинограмма.
приложения 6 к настоящему	IgG, IgM, IgA.
Клиническому протоколу.	Церулоплазмин сыворотки крови.
Термометрия тела пациента.	Медь в суточной моче.
ОАК, включая тромбоциты,	Сывороточный ферритин, железо,
ретикулоциты.	трансферрин, НТЖ.
OAM.	Аутоантитела: ANA, AMA, SMA, anti-LKM,
Определение желчных пигментов в	SLA/LP.
моче.	КТ ОБП с внутривенным
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ,	контрастированием.
ГГТП, альбумин, мочевина, креатинин,	АФП, РЭА, СА 19-9.
глюкоза, амилаза (липаза).	ЭРХПГ или МР-ХПГ.

Маркеры ВГ (HBsAg, anti-HCV).	Эндосонография панкреатобилиарной
УЗИ ОБП.	системы.
ЭКГ.	Молекулярно-генетическое исследование
ПТИ или МНО.	(болезнь Вильсона-Коновалова, синдром
	Жильбера).
	Биопсия печени.
	Биопсия поджелудочной железы.

- 9.4. показанием к госпитализации пациента является впервые возникшая желтуха;
- 9.5. до установления причины желтухи проводится симптоматические лечение.
 - 10. Запор:
 - 10.1. согласно МКБ-10 запор классифицируется как:
 - R19.4 изменения в деятельности кишечника;
- 10.2. используется определение запора: запор опорожнение кишечника менее 3 раз в неделю, при котором акт дефекации сопровождается дополнительными усилиями с выделением непластичных уплотненных каловых масс и не приносит удовлетворения пациенту;
 - 10.3. при оценке степени тяжести запора выделяют:

легкую – частота стула 1-2 раза в неделю;

среднюю – частота стула 1 раз в 8-10 дней;

тяжелую – частота стула менее 1 раза в 10 дней.

Появление крови, сопровождающей выделение каловых масс, утяжеляет степень тяжести запора;

10.4. диагностика при запоре проводится согласно таблице 11:

Таблица 11

Обязательная	Дополнительная ¹	
Оценка статуса питания проводится	Обзорная рентгенография органов	
согласно таблицам 1-4 приложения 6 к	брюшной полости.	
настоящему Клиническому протоколу.	Врачебная консультация врача-проктолога.	
Анализ пищевого (недостаточное	УЗИ ОБП.	
содержание пищевых волокон в	Оценка соответствия критериям	
рационе, недостаточное употребление	функциональных расстройств.	
жидкости, нерегулярное питание) и	Ректосигмоскопия.	
фармакологического (связь с	Ирригоскопия, в том числе в положении	
назначением ЛС, имеющих в качестве	стоя.	
побочных эффектов запор) анамнеза	Колоноскопия.	
пациента.	Определение времени кишечного транзита.	
OAK.	ЭГДС.	
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ,	Гормоны щитовидной железы.	

Обязательная	Дополнительная ¹
ГГТП, глюкоза, ХС.	Врачебная консультация врача-
Пальцевое исследование прямой кишки.	эндокринолога.
Иммунохимический ТСК.	Врачебная консультация врача-невролога.
Анализ кала на яйца гельминтов,	Врачебная консультация врача-
простейшие.	психотерапевта.
Ректосигмоскопия или колоноскопия	
(при впервые возникшем запоре	
пациентам в возрасте старше 50 лет или	
старше 40 лет при наличии других	
факторов риска КРР, приведенных в	
таблице 15 приложения 6 к настоящему	
Клиническому протоколу).	

- 10.5. показания для госпитализации пациента отсутствуют;
- 10.6. лечение пациента с запором включает:

оптимизацию рациона питания (25-30 г пищевых волокон в сутки) и питьевого режима;

назначение слабительных лекарственных средств, дозы, режим и длительность приема которых подбираются индивидуально с учетом тяжести проявлений и ответа на лечение: бисакодил 1-2 таблетки (5-10 мг) на ночь или 1-2 суппозитории ректально; лактулоза 15-45 мл/сут с последующим переходом на поддерживающую дозу 10-25 мл/сут; макрогол 4000 1-2 пакета (10-20 г) в сут.

11. Изжога:

- 11.1. в соответствии с МКБ-10 изжога классифицируется как:
- R12 изжога;
- 11.2. используется определение изжоги: изжога чувство жжения за грудиной, поднимающееся снизу вверх;
 - 11.3. при оценке степени тяжести изжоги выделяют:

легкую – менее 2 раз в неделю;

среднюю -2 раза в неделю и более, но не ежедневно;

тяжелую – ежедневно;

11.4. диагностика при изжоге проводится согласно таблице 12;

Таблица 12

Обязательная	Дополнительная ¹
Длина тела, масса тела, ИМТ	ЭГДС.
OAK.	Биопсия слизистой оболочки пищевода.
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ,	Тест с ИПП проводится согласно таблице
глюкоза.	12 приложения 6 к настоящему
ЭКГ.	Клиническому протоколу.

Обязательная			Дополнительная ¹
Оценка	соответствия	критериям	Рентгенография пищевода и желудка с
ГЭРБ.			барием, в том числе в положении
			Тренделенбурга.
			Рентгенография органов грудной полости.
			Внутрипищеводная рН-импедансометрия.
			Врачебная консультация врача-
			психотерапевта.
			Врачебная консультация врача-кардиолога.
			Врачебная консультация врача-хирурга.

- 11.5. показания к госпитализации пациента с изжогой отсутствуют;
- 11.6. лечение пациента с изжогой включает:

назначение антацидных средств по 1 дозе 3-4 раза в сутки или в режиме «по требованию»;

назначение фамотидина 20-40 мг в сутки или ингибиторов протонной помпы в половинной дозе в режиме «по требованию».

- 12. Метеоризм:
- 12.1. согласно МКБ-10 метеоризм классифицируется как:
- R14 метеоризм и родственные состояния;
- 12.2. используется определение: метеоризм ощущение избыточного накопление газов в кишечнике, сопровождающееся вздутием живота, урчанием и переливанием и (или) повышенным выделением газов из кишечника;
 - 12.3. диагностика при метеоризме проводится согласно таблице 13;

Таблица 13

Обязательная	Дополнительная ¹
Длина тела, масса тела, ИМТ.	Серологические маркеры целиакии: AGA-
Анализ рациона питания, поведения	IgG, tTGA-IgA.
пациента во время приема пищи	Иммунохимический ТСК.
(факторы, предрасполагающие к	Анализ кала на яйца гельминтов,
аэрофагии).	простейшие.
Анализ анамнеза на наличие факторов	УЗИ ОБП.
риска синдрома избыточного	Оценка соответствия критериям
бактериального роста в тонкой кишке.	функциональных расстройств (СРК,
OAK.	функциональное абдоминальное вздутие).
Глюкоза крови.	Пробное соблюдение диеты с низким
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, СРБ.	содержанием ферментируемых ди- и
	олигосахаридов.
	Обзорная рентгенография ОБП.
	ЭГДС с биопсией из ДПК (не менее 3
	биоптатов).

Обязательная	Дополнительная ¹
	Колоноилеоскопия.
	Водородный дыхательный тест на
	мальабсорбцию углеводов (лактозы,
	фруктозы, сорбита, сахарозы)
	Водородный дыхательный тест на синдром
	избыточного бактериального роста в
	тонкой кишке.
	Врачебная консультация врача-
	психотерапевта.

- 12.4. показания к госпитализации пациента с метеоризмом отсутствуют;
 - 12.5. лечение пациента с метеоризмом включает: модификацию рациона питания; назначение симетикона 40-80 мг 2-3 раза в сутки.
 - 13. Недержание кала:
 - 13.1. согласно МКБ-10 недержание кала классифицируется как:
 - R15 недержание кала;
- 13.2. используется определение: недержание кала повторяющееся неконтролируемое (непроизвольное) выделение каловых масс;
- 13.3. диагностика при недержании кала проводится согласно таблице 14;

Таблица 14

Обязательная	Дополнительная ¹	
Длина тела, масса тела, ИМТ	Анализ кала на яйца гельминтов,	
Анализ рациона питания,	простейшие.	
фармакологического анамнеза (прием	Мазок из прямой кишки (анализ кала) на	
слабительных средств).	патогенную микрофлору.	
OAK.	Врачебная консультация врача-проктолога	
Глюкоза крови.	или врача-хирурга.	
Пальцевое исследование прямой	Ректоскопия или гибкая сигмоскопия.	
кишки.	Ирригоскопия.	
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ,	Функциональное исследование	
ГГТП, СРБ, электролиты.	замыкательного аппарата прямой кишки.	
Иммунохимический ТСК.	УЗИ малого таза.	
Сфинктерометрия.	Врачебная консультация врача-акушера-	
	гинеколога.	
	УЗИ ОБП.	
	Врачебная консультация врача-невролога.	
	ЭГДС.	
	Колоноскопия.	
	КТ малого таза.	

Врачебная	консультация	врача-
психотерапевта		

13.4. показаниями к госпитализации пациента с недержанием кала являются:

невозможность проведения обследования пациента в амбулаторных условиях;

тяжелое общее состояние;

13.5. лечение пациента с недержанием кала включает:

гигиену анальной области;

тренировку анального сфинктера при его функциональной недостаточности;

хирургическое лечение при органических причинах недостаточности анального жома II-III степени.

- 14. Тошнота и рвота:
- 14.1. согласно МКБ-10 тошнота и рвота классифицируется как:
- R11 тошнота и рвота;
- 14.2. используются определения:

тошнота – тягостное ощущение в подложечной области и глотке с непроизвольным побуждением к рвоте, нередко предшествует рвоте;

рвота – рефлекторное извержение содержимого желудка через рот;

14.3. диагностика при тошноте и рвоте проводится согласно таблице 15;

Таблица 15

Обязательная	Дополнительная ¹	
Длина тела, масса тела, ИМТ	Обзорная рентгенография органов брюшной	
Оценка степени дегидратации пациента	полости.	
проводится согласно таблице 6	ЭГДС.	
приложения 6 к настоящему	Биопсия желудка (2 биоптата из тела	
Клиническому протоколу.	желудка – по малой и большой кривизне	
Анализ фармакологического и	(первый флакон); 2 биоптата из антрального	
пищевого анамнеза пациента.	отдела – по малой и большой кривизне и 1	
Термометрия тела пациента	биоптат из угла желудка (второй флакон)).	
Профиль АД пациента.	Биопсия двенадцатиперстной кишки (не	
OAK.	менее 3 биоптатов, включая биоптаты из	
OAM	постбульбарного отдела).	
БИК: общий белок, билирубин, АсАТ,	Серологические маркеры целиакии: AGA-	
АлАТ, ЩФ, ГГТП, амилаза (липаза),	IgG, tTGA-IgA.	
мочевина, креатинин, глюкоза, СРБ,	Рентгенография органов грудной полости.	
(при тяжелой рвоте - электролиты).	Рентгенография пищевода и желудка с	
ЭКГ.	барием.	
Исключение беременности (экспресс-	Релаксационная рентгеноконтрастная	

Обязательная	Дополнительная ¹	
тест или УЗИ малого таза, осмотр	дуоденография.	
врачом-акушером-гинекологом).	Пассаж бария по кишечнику.	
Обзорная рентгенография ОБП (при	Внутрипищеводная рН-импедансометрия.	
рвоте).	Оценка соответствия критериям	
УЗИ ОБП.	функциональных расстройств (хроническая	
	идиопатическая тошнота, функциональная	
	рвота, синдром циклической рвоты).	
	Врачебная консультация врача-хирурга	
	Врачебная консультация врача-невролога.	
	Врачебная консультация врача-	
	психотерапевта.	

14.4. показаниями к госпитализации пациента с тошнотой и рвотой является:

дегидратация;

повторная или неукротимая рвота;

подозрение на кишечную непроходимость;

14.5. лечение пациента с тошнотой и рвотой включает:

регидратационную терапию (проводится согласно таблицам 7-8 приложения 6 настоящего Клинического протокола);

домперидон 10 мг 3 раза/сут внутрь либо кратковременное (не более 5 дней) назначение метоклопрамида 10 мг 2-3 раза/сут внутрь (с промежутком между приемами не менее 6 ч) или в тяжелых случаях — 10 мг парентерально 1-3 раза/сут (с промежутком между введениями не менее 6 часов).

- 15. Хроническая диарея:
- 15.1. согласно МКБ-10 хроническая диарея классифицируется как:
- R19.4 изменения в деятельности кишечника;
- 15.2. используется определение: хроническая диарея неоформленный стул, как правило, более 3 раз в сутки, продолжительностью более 4 недель;
 - 15.3. при оценке степени тяжести хронической диареи выделяют: легкую: наличие неоформленного стула до 6 раз в сутки; средней тяжести: наличие неоформленного стула 6-8 раз в сутки; тяжелую: наличие неоформленного стула более 8 раз в сутки.

Наличие признаков дегидратации и (или) крови в кале и (или) внекишечных симптомов, совпадающих с диареей, усиливает степень тяжести диареи;

15.4. диагностика при хронической диарее проводится согласно таблице 16;

Обязательная Дополнительная 1 БИК: Оценка статуса питания проводится альбумин, железо, ферритин, согласно таблицам 1-4 приложения 6 к кальций. настоящему Клиническому протоколу. Серологические маркеры целиакии: AGAобезвоживания IgG, tTGA-IgA. Опенка степени УЗИ органов брюшной полости, включая таблице проводится согласно оценку кишечника. приложения 6 настоящему Клиническому протоколу. Оценка соответствия критериям (CPK c пищевого (употребление функциональных расстройств Анализ переносимость лактозы, количество диареей, функциональная диарея). Анализ кала на кальпротектин. жиров и пищевых волокон в рационе) и Мазок из прямой кишки (анализ кала) на фармакологического (связь начала диареи с началом употребления ЛС, патогенную микрофлору. побочных Анализ кала на Campylobacter и E.coli имеюших качестве O157:H7. эффектов диарею) анамнеза пациента. Термометрия тела пациента Анализ кала на токсин Cl. Difficile. ЭГДС с биопсией из луковицы ДПК (2 OAK. БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ, фрагмента) и постбульбарного отдела (3 фрагмента). ГГТП, общий белок, глюкоза, СРБ, Колоноилеоскопия амилаза, ХС. c множественной Анализ кала яйца гельминтов, биопсией (не менее 2 фрагментов из на простейшие. каждого осмотренного отдела, включая Иммунохимический ТСК. подвздошную и прямую кишку). Пальцевое исследование прямой кишки. Водородный дыхательный тест на СИБР с глюкозой. Водородные дыхательные тесты на мальабсорбцию углеводов (лактозы, фруктозы, сахарозы, сорбита). Рентгеновская энтерография. Водородный дыхательный тест cлактулозой ДЛЯ оценки времени ороцекального транзита. Гормоны щитовидной железы. Врачебная консультация врачаэндокринолога. Эндоскопия двенадцатиперстной кишки с увеличением. Энтероскопия капсульная. Энтероскопия двухбалонная cмножественной биопсией тонкой кишки. Оценка внешнесекреторной функции поджелудочной железы. Пробная терапия панкреатическими ферментами: панкреатин в капсулах 25-50 тыс. ЕД Ph. Eur. липазы на один прием пищи.

Обязательная	Дополнительная ¹		
	МР-ХПГ		
	КТ поджелудочной железы с		
	внутривенным контрастированием.		

15.5. показаниями к госпитализации пациента с хронической диареей являются:

диарея тяжелой степени;

признаки дегидратации;

недостаточность питания тяжелой степени (оценка недостаточности питания проводится согласно таблицам 1-3 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу);

невозможность проведения необходимого обследования пациента в амбулаторных условиях;

15.6. лечение пациента с хронической диареей включает:

профилактику дегидратации (проводится согласно таблице 7 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу);

при наличии признаков дегидратации – проведение регидратационной терапии (проводится согласно таблице 8 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу);

коррекцию статуса питания;

при отсутствии крови в стуле и системных признаков воспаления – назначение лоперамида 0,002 г в режиме «по требованию».

_

Примечание: ¹.Инструментальные и лабораторные исследования, указанные в рубрике «Дополнительная диагностика» настоящего приложения, представлены в порядке нарастания их сложности (инвазивности), стоимости и (или) в порядке убывания их диагностической значимости.

Приложение 2 к Клиническому протоколу «Диагностика и лечение пациентов с заболеваниями органов пищеварения»

Диагностика и лечение заболеваний пищевода, желудка и двенадцатиперстной кишки

- 1. Гастроэзофагеальная рефлюксная болезнь:
- 1.1. согласно Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем, десятого пересмотра, принятой в 1989 году сорок третьей сессией Всемирной ассамблеи здравоохранения (далее МКБ-10) гастроэзофагеальная рефлюксная болезнь классифицируется как:
 - К21.0 гастроэзофагеальный рефлюксе эзофагитом; рефлюкс-эзофагит;
 - К21.9 гастроэзофагеальный рефлюкс без эзофагита; гастроэзофагеальный рефлюкс БДУ;
- 1.2. используются следующие определения гастроэзофагеальной рефлюксной болезни:

гастроэзофагеальная рефлюксная болезнь ГЭРБ) (далее состояние, при котором рефлюкс желудочного содержимого вызывает беспокоящие пациента симптомы и (или) осложнения. К таким относятся: рефлюкс-эзофагит, кровотечения, осложнениям язвенные Барретта, постъязвенные стриктуры, пенетрации, пищевод аденокарцинома пищевода;

пищевод Барретта — наличие очагов метаплазии — замещение многослойного плоского эпителия цилиндрическим эпителием желудочного или кишечного типа. С повышенным риском развития аденокарциномы пищевода ассоциирована кишечная метаплазия;

1.3. клиническими критериями ГЭРБ являются:

типичные симптомы: изжога, кислая регургитация, боль в грудной клетке. Также могут присутствовать отрыжка, дисфагия, срыгивание;

атипичные проявления: икота, жжение и боли в языке, дисфония, зловонный запах изо рта, хронический кашель, спонтанное ночное апноэ, ночные приступы бронхоспазма, упорный хронический ларингит, боли в спине, повреждения зубов (эрозирование за счет срыгивания кислого желудочного содержимого);

1.4. диагностика при ГЭРБ проводится согласно таблице 1;

Обязательная	Дополнительная ¹	
Длина тела, масса тела, индекс массы тела	Рентгенография пищевода и желудка с	
(далее – ИМТ).	контрастированием, при необходимости –	
Общий анализ крови (далее – ОАК).	исследование на трохоскопе (при	
Общий анализ мочи (далее – ОАМ).	дисфагии, подозрении на грыжу	
Биохимическое исследование крови	пищеводного отверстия диафрагмы	
(далее – БИК): глюкоза, определение	(далее - ПОД).	
концентрации холестерина (далее – ХС),	Ультразвуковое исследование (далее –	
билирубин, определение активности	УЗИ)	
аспартатаминотрансферазы (далее –	органов брюшной полости (далее – ОБП)	
АсАТ), активности	(при симптомах диспепсии).	
аланинаминотрансферазы (далее – АлАТ).	Суточная внутрипищеводная рН-метрия	
Электрокардиограмма (далее – ЭКГ).	(при отсутствии эффекта от стандартной	
Эзофагогастродуоденоскопия (далее –	терапии, отсутствии типичных	
ЭГДС), при подозрении на пищевод	симптомов).	
Барретта – с биопсией слизистой	Эндоскопия пищевода с увеличением	
оболочки дистального отдела пищевода.	(при пищеводе Барретта или подозрении	
	на него), хромоэндоскопия.	
	Терапевтический тест с ингибитором	
	протонной помпы (далее – ИПП)	
	проводится согласно таблице 10	
	приложения 6 к настоящему	
	Клиническому протоколу (при	
	загрудинной боли или других	
	проявлениях, связь которых с рефлюксом	
	требуется уточнить).	
	Врачебная консультация врача-	
	кардиолога, проба с физической	
	нагрузкой (велоэргометрия, тредмил),	
	холтеровское мониторирование ЭКГ (при	
	болях в грудной полости).	
	Врачебная консультация врача-	
	оториноларинголога (при наличии	
	соответствующих атипичных	
	проявлений).	
	Врачебная консультация врача-	
	пульмонолога (при хроническом кашле,	
	признаках бронхоспазма).	
	Врачебная консультация врача-онколога	
	(при пищеводе Барретта с дисплазией).	

1.5. диагностическими критериями ГЭРБ являются:

наличие изжоги или кислой регургитации в течение 6 и более месяцев с частотой 2 раза в неделю и более и (или)

наличие признаков рефлюкс-эзофагита (диагностируется эндоскопически по наличию повреждений (эрозии, язвы) слизистой оболочки дистального отдела пищеводаи (или),

наличие критериев пищевода Барретта и (или),

наличие загрудинной боли, или внепищеводных проявлений, если доказана их связь с рефлюксом (по данным теста с ИПП или суточной рНметрии);

1.6. диагностическими критериями пищевода Барретта являются:

наличие при гистологическом исследовании цилиндрического эпителия в биоптатах слизистой оболочки пищевода, взятых на 1 см и выше от пищеводно-желудочного соединения (то есть от проксимального края желудочных складок либо дистального края палисадных сосудов);

при наличии эндоскопической картины, подозрительной на метаплазию в пищеводе, выносится заключение «Подозрение на пищевод Барретта» и выполняется биопсия;

после гистологического исследования при подтверждении наличия цилиндрического эпителия на 1 см и выше от пищеводно-желудочного соединения (то есть от проксимального края желудочных складок либо дистального края палисадных сосудов), ставится диагноз:

пищевод Барретта с желудочной метаплазией (при выявлении эпителия желудочного типа) или

пищевод Барретта с кишечной метаплазией (при выявлении эпителия кишечного типа);

при выявлении дисплазии на фоне воспаления (эндоскопические или гистологические признаки эзофагита) ее наличие рассматривается как неопределенное до купирования признаков воспаления. Назначается прием ИПП в двойной дозе на 2 месяца, после чего биопсия с оценкой наличия и степени дисплазии выполняется повторно;

- 1.7. для оценки степени тяжести ГЭРБ используются следующие критерии:
 - 1.7.1. клинические критерии:

легкая – изжога менее 2 раз в неделю;

средняя – изжога 2 раза в неделю и более, но не ежедневно;

тяжелая – изжога ежедневно;

- 1.7.2. эндоскопические критерии:
- 1.7.2.1. степень тяжести эзофагита оценивается в соответствии с Лос-Анджелесской классификацией;
- 1.7.2.2. степень тяжести пищевода Барретта оценивается по его распространенности в соответствии с Пражской градационной системой С&M, при этом в диагнозе указывается индекс C_XM_Y , (например, C2M4) где:

С – длина участка с циркулярным поражением (X - расстояние в см от желудочно-пищеводного перехода до Z-линии);

М – максимальная длина «языка» метаплазии (Y - расстояние в см от желудочно-пищеводного перехода до верхушки наиболее длинного участка метаплазии);

1.7.3. гистологические критерии:

в случае пищевода Барретта оценивается наличие дисплазии и ее степень;

1.8. выделяют следующие осложнения ГЭРБ:

язва;

стеноз;

кровотечение;

пенетрация;

аденокарцинома;

- 1.9. для классификации ГЭРБ используют следующие категории:
- 1.9.1. классификация клинических форм ГЭРБ:

неэрозивная ГЭРБ;

эрозивная ГЭРБ;

пищевод Барретта;

1.9.2. эндоскопическая классификация эзофагита (Лос-Анджелесская классификация эзофагита, 1994):

степень A — одно или несколько повреждений слизистой оболочки пищевода, располагающихся на верхушках складок, каждое из которых длиной не более 5 мм;

степень В — одно или несколько повреждений слизистой оболочки пищевода длиной 5 мм и более, располагающихся на верхушках складок и не распространяющихся между ними;

степень С – одно или несколько повреждений слизистой оболочки пищевода длиной более 5 мм, распространяющихся между складками, но занимающих менее 75% окружности пищевода;

степень D – повреждения слизистой оболочки пищевода, охватывающие 75% и более по его окружности;

- 1.9.3. классификация пищевода Барретта:
- 1.9.3.1. по типу метаплазии:

пищевод Баррета с желудочной метаплазией;

пищевод Барретта с кишечной метаплазией;

1.9.3.2. по протяженности:

короткий сегмент (длина участка метаплазии менее 3 см); длинный сегмент (длина участка метаплазии 3 см и более);

1.10. формулировка диагноза ГЭРБ включает*:

-

^{*} Примеры:

нозологию, клиническую форму заболевания;

степень тяжести (в случае эзофагита – указание его степени и даты последнего эндоскопического обнаружения эрозивно-язвенного поражения);

клиническую фазу заболевания (обострение, ремиссия);

осложнения (при пищеводе Барретта – градация по С&М, вид метаплазии, степень дисплазии);

1.11. цели лечения ГЭРБ следующие:

купирование (уменьшение) клинических проявлений;

репарация эрозивно-язвенных поражений слизистой оболочки пищевода;

предотвращение прогрессирования метаплазии и появления дисплазии при пищеводе Барретта;

предотвращение рецидивов (обострений) и осложнений;

1.12. показаниями для госпитализации пациентов с ГЭРБ являются:

эзофагит степени C, D без осложнений или пищевод Барретта (госпитализация пациента в терапевтическое, гастроэнтерологическое отделения районной организации здравоохранения (далее – PO3), городской организации здравоохранения (далее – ГО3), областной организации здравоохранения (далее - ОО3));

эзофагит с осложнением (кровотечение, пенетрация, стеноз) (госпитализация пациента в хирургическое отделение РОЗ, ГОЗ, ООЗ);

ГЭРБ с резистентным к лечению течением и необходимостью уточнения диагноза (госпитализация пациента в гастроэнтерологическое отделение ГОЗ или ООЗ);

- 1.13. лечение пациента с ГЭРБ включает:
- 1.13.1. комплекс рекомендаций по немедикаментозной терапии (питание, образ жизни);
 - 1.13.2. медикаментозную терапию:
 - 1.13.2.1. ГЭРБ без эзофагита:

индукционная терапия: при редких (не чаще 2 раз в неделю) симптомах — антациды или H_2 -блокаторы (ранитидин 150-300 мг/сут, фамотидин 20-40 мг/сут) в режиме «по требованию»; при частых симптомах — ИПП в стандартной дозе (стандартная доза определяется согласно таблице 11 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу) 1 раз в сутки утром за 30-60 мин до еды 4 недели. При

^{1.} Неэрозивная ГЭРБ, средней степени тяжести, обострение.

^{2.} Эрозивная ГЭРБ с эзофагитом степени А (12.03.2013). Аксиальная грыжа ПОД.

^{3.} ГЭРБ: пищевод Барретта с желудочной метаплазией, С3М6, с клиническими проявлениями средней степени тяжести.

^{4.} Эрозивная ГЭРБ с эзофагитом степени D, осложненным кровотечением.

недостаточном эффекте доза увеличивается в 2 раза (двойная доза). Дополнительно при необходимости назначаются антациды в режиме «по требованию». При неэрозивной ГЭРБ с внепищеводными проявлениями (хронический кашель, бронхоспазм, осиплость голоса) – ИПП в двойной дозе 12 недель;

поддерживающая терапия: терапия «по требованию» — при появлении клинической симптоматики однократный прием антацида или Н2-блокатора или ИПП в стандартной дозе (одного из перечисленных) либо непрерывная поддерживающая терапия в виде ежедневного приема половинной дозы ИПП;

1.13.2.2. ГЭРБ с эзофагитом степени А-В:

индукционная терапия: ИПП в двойной дозе (стандартная доза 2 раза в день или двойная доза утром) - 4 недели, затем в стандартной дозе еще 4 недели. При отсутствии эффекта доза увеличивается в 2 раза. Дополнительно при необходимости — антациды в режиме «по требованию» или прокинетики в стандартных дозах;

поддерживающая терапия: ИПП в стандартной дозе в режиме «по требованию», при неэффективности (рецидивы эзофагита) — непрерывная терапия половинной или стандартной дозой ИПП. Минимальная длительность непрерывной терапии — 6 месяцев. При необходимости постоянного многолетнего применения ИПП следует перед началом профилактического лечения оценить наличие инфекции Нр, и если она имеется — провести эрадикационную терапию;

1.13.2.3. ГЭРБ с эзофагитом степени С-D:

индукционная терапия: ИПП в двойной дозе (стандартная доза 2 раза в день или двойная доза утром) — 8-12 недель. При недостаточном эффекте доза увеличивается в 2 раза. При необходимости дополнительно — антациды в режиме «по требованию»;

поддерживающая терапия: непрерывный прием ИПП в стандартной или половинной от стандартной дозе (назначается доза, обеспечивающая отсутствие изжоги). Минимальная длительность непрерывной терапии – 6 месяцев. Перед началом профилактического лечения следует оценить наличие инфекции Нр, и если она имеется – провести эрадикационную терапию;

1.13.2.4. пищевод Барретта:

в случае отсутствия тяжелой дисплазии – ИПП в двойной дозе постоянно;

при определенной тяжелой дисплазии – рассмотрение вопроса о хирургическом лечении;

1.14. контроль эффективности лечения ГЭРБ осуществляется следующим образом:

- 1.14.1. эффективность индукционной терапии неэрозивной ГЭРБ контролируется по исчезновению симптомов рефлюкса в сроки 2-4 недели, внепищеводных симптомов в сроки 8-12 недель;
- 1.14.2. заживление эзофагита контролируется эндоскопически в сроки 4-12 недель (в зависимости от тяжести эзофагита). Допускается ведение пациента без эндоскопического контроля при эзофагите степени А-В и полном исчезновении симптомов рефлюкса на фоне лечения;
- 1.15. пациенты с ГЭРБ с эзофагитом С-D или пищеводом Барретта относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат наблюдению врачом-гастроэнтерологом, врачом-терапевтом участковым (врачом общей практики) постоянно;
- 1.16. объем и сроки обследования пациента при диспансерном наблюдении составляют:
- 1.16.1. при гастроэзофагеальной рефлюксной болезни (далее ГЭРБ) с эзофагитом С-D:
- 1 раз в год: медицинский осмотр в определением ИМТ, ОАК, БИК (билирубин, АСТ, АЛТ, железо), ЭГДС;

1 раз в 2 года: ЭГДС с множественной биопсией пищевода;

1.16.2. при ГЭРБ с пищеводом Барретта:

1 раз в год: медицинский осмотр с определением ИМТ, БИК (включая железо), анализ кала на скрытую кровь, ЭГДС (в случае пищевода Барретта с дисплазией — ЭГДС с биопсией проводится 2 раза в год). Увеличение частоты выполнения ЭГДС определяется индивидуально врачом-гастроэнтерологом с учетом характера течения заболевания;

по показаниям:

R-скопия пищевода, консультация врача-онколога.

- 1.17. пациенты с пищеводом Барретта с кишечной метаплазией или дисплазией относятся к группе риска по раку пищевода;
- 1.18. другие случаи ГЭРБ, кроме перечисленных в пункте 1.14 настоящего приложения, относятся к группе Д(II);
- 1.19. критериями эффективности лечения и диспансерного наблюдения при ГЭРБ являются отсутствие клинической и эндоскопической симптоматики, раннее выявление осложнений.
 - 2. Гастродуоденальные язвы:
- 2.1. согласно МКБ-10 гастродуоденальные язвы классифицируются как:

К25 язва желудка (включает: эрозия (острая) желудка));

K26 язва двенадцатиперстной кишки (включает: эрозия (острая) двенадцатиперстной кишки));

К27 пептическая язва неуточнённой локализации;

К28 гастроеюнальная язва;

- 2.1.1. с рубриками К25-К28 используются следующие четырехзначные подрубрики:
 - .0 острая с кровотечением;
 - .1 острая с прободением;
 - .2 острая с кровотечением и с прободением;
 - .3 острая без кровотечения или прободения;
 - .4 хроническая или неуточнённая с кровотечением;
 - .5 хроническая или неуточнённая с прободением;
 - .6 хроническая или неуточнённая с кровотечением и с прободением;
 - .7 хроническая без кровотечения или прободения;
- .9 неуточнённая как острая или хроническая, без кровотечения или прободения;
 - 2.2. используются следующие определения:

язва гастродуоденальной слизистой оболочки представляет собой углубленный локализованный дефект, проникающий глубже мышечной пластинки слизистой оболочки;

эрозия гастродуоденальной слизистой оболочки представляет собой ее дефект, не проникающий глубже мышечной пластинки слизистой оболочки;

2.3. клиническими критериями гастродуоденальных язв являются:

боли в верхней части живота. Болевой синдром может иметь различную степень выраженности и связь с приемом пищи;

возможно наличие других проявлений: дискомфорт в эпигастрии, отрыжка, изжога, снижение аппетита или обостренное чувство голода, тошнота, рвота;

возможно малосимптомное, малоболевое или безболевое течение заболевания;

2.4. диагностика при гастродуоденальных язвах проводится согласно таблице 2;

Таблица 2

Обязательная	Дополнительная ¹	Примечание
Длина тела, масса тела, ИМТ.	Определение групп крови по	Определение
OAK.	системам АВО и резус (при наличии	антител к Нр в
OAM.	признаков кровотечения).	сыворотке крови
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ,	Общий белок (при нарушении	используется
глюкоза, ХС, мочевина,	статуса питания).	только в случае
креатинин).	Щелочная фосфатаза (далее – ЩФ),	имевшего место
ЭКГ.	гамма-глютамилтранспептидаза	за последние 2
ЭГДС; при язве желудка –	(далее – ГГТП), амилаза (при	недели приема
биопсия краев язвы (3-4	повышении других «печеночных	любых
биоптата) для исключения	проб»).	антибактериальн
малигнизации и биопсия вдали	Электролиты крови (при рвоте).	ых

Обязательная	Дополнительная ¹	Примечание
от края язвы – для	Железо (при кровотечении, анемии).	лекарственных
гистологической диагностики	Рентгеноскопия желудка и	средств или
гастрита и оценки Helicobacter	двенадцатиперстной кишки.	ингибиторов
pylori (далее – Hp).	Релаксационная дуоденография (при	протонной
Определение Нр (до начала	подозрении на пилородуоденальный	помпы либо при
лечения): быстрый уреазный	стеноз, рак желудка, дуоденостаз).	тяжелой
тест с биоптатом желудка или	Биопсия дуоденальной слизистой	атрофии
гистологическое исследование	оболочки (при постбульбарных	слизистой
биоптатов желудка, взятых не	язвах, подозрительных на болезнь	оболочки
из края язвы, или 13 C-	Крона).	желудка;
дыхательный тест, или	Суточная рН-метрия (при язвах,	серологическое
определение антигенов Нр в	резистентных к стандартной	исследование не
кале, или определение антител		применяется при
к Нр в сыворотке крови.	Врачебная консультация врача-	эрадикацион-
УЗИ органов брюшной	131 \ 1	ной терапии в
полости.	кровотечение, пенетрация,	анамнезе.
	перфорация, пилородуоденальный	
	стеноз).	
	Врачебная консультация врача-	
	онколога (при диагностике ракового	
	изъязвления, при малигнизации	
	язвы).	
	Эндосонография поджелудочной	
	железы (при подозрении на	
	гастриному).	

2.5. диагностическими критериями гастродуоденальной язвы у пациента являются:

язва (эрозия) желудка или двенадцатиперстной кишки при ЭГДС; при язве желудка - отсутствие гистологических признаков злокачественного роста в материале, взятом из краев язвы;

2.6. выделяют следующие критерии оценки степени тяжести гастродуоденальной язвы у пациента:

легкое течение – обострения язвы реже 1 раза в год; среднетяжелое течение – обострения язвы 1-2 раза в год;

тяжелое течение – обострения язвы 3 раза в год и чаще или возникновение осложнений;

2.7. осложнениями гастродуоденальных язв являются:

кровотечение;

пенетрация;

перфорация;

перигастрит, перидуоденит;

пилородуоденальный стеноз (компенсированный, субкомпенсированный);

малигнизация;

2.8. для классификации гастродуоденальных язв используют следующие категории:

2.8.1. по локализации:

язва желудка (кардиальный, субкардиальный, антральный, пилорический отдел, тело, угол, большая и малая кривизна, передняя и задняя стенка);

язва двенадцатипертной кишки (луковица, постбульбарный отдел, передняя и задняя стенка, верхняя и нижняя стенка);

2.8.2. по варианту развития и течения:

острая (стрессовая язва при распространенных ожогах, черепномозговых травмах, кровоизлияниях в головной мозг, нейрохирургических операциях, инфаркте миокарда, сепсисе, тяжелых ранениях, полостных операциях и другое, лекарственные язвы, ассоциированные с приемом НПВС, ацетилсалициловой кислоты, кортикостероидов);

хроническая (Нр-ассоциированная язва; НПВС-ассоциированная язва; язва, ассоциированная с другими (редкими) причинами);

неуточненная как острая или хроническая;

2.8.3. по тяжести течения (в случаях хронической язвы):

легкое, с редкими обострениями (реже 1 раза в год);

среднетяжелое (обострения 1 - 2 раза в год);

тяжелое, с частыми обострениями (обострения 3 раза в год и чаще);

2.9. формулировка диагноза гастродуоденальной язвы включает*:

указание на острый или хронический характер язвы;

локализацию, размеры язвы у пациента;

наличие Hp (если проводилась эрадикация, указать ее дату), другие этиологические факторы (HПВС, стероиды, стрессовая язва при распространенных ожогах, черепно-мозговых травмах, кровоизлияниях в

1. Хроническая язва луковицы двенадцатиперстной кишки (передняя стенка, 8×6 мм от 10.02.2013), Hp+, фаза обострения, среднетяжелое течение, рубцово-язвенная деформация луковицы двенадцатиперстной кишки, компенсированный пилородуоденальный стеноз.

 $^{^*}$ Примеры:

^{2.} Хроническая язва желудка (9×7 мм от 22.12.2012) с локализацией на задней стенке антрального отдела, впервые выявленная. Hp+. Язвенное кровотечение от 22.12.2012, Forrest 2b.

^{3.} Острые язвы желудка множественные (три -2×3 мм, 5×4 мм и 4×5 мм), ассоциированные с приемом НПВС (индометации), Hp-.

^{4.} Хроническая язва ЛДПК в фазе рубца, рубцовая деформация ЛДПК, Нр-(перфорация с ушиванием в 2008 г, эрадикационная терапия 1 линии в 2010 г).

^{5.} Хронические язвы сочетанной локализации: язва желудка (передняя стенка, 3 мм), язва ЛДПК в фазе рубца, Hp+.

головной мозг, нейрохирургических операциях, инфаркте миокарда, сепсисе, тяжелых ранениях, полостных операциях и другое);

фазу обострения или ремиссии;

тяжесть течения;

наличие постъязвенных деформаций (рубцово-язвенная деформация желудка, рубцово-язвенная деформация луковицы двенадцатиперстной кишки);

осложнения;

2.10. целью лечения гастродуоденальных язв является:

купирование (уменьшение) болевого синдрома;

достижение репарации язвы;

при Нр-позитивных язвах – достижение эрадикации Нр;

профилактика последующих рецидивов, осложнений гастродуоденальных язв.

2.11.Показаниями для госпитализации пациента с гастродуоденальной язвой являются:

язва желудка или язва двенадцатиперстной кишки больших размеров (2 см и более в желудке или 1 см и более в двенадцатиперстной кишке) (пациент

госпитализируется в терапевтическое или гастроэнтерологическое отделения РОЗ, ГОЗ, ООЗ);

язва желудка или язва двенадцатиперстной кишки с осложнениями в анамнезе или с угрозой развития осложнений (пациент госпитализируется в терапевтическое или гастроэнтерологическое отделения РОЗ, ГОЗ, ООЗ);

тяжелое течение язвы желудка или двенадцатиперстной кишки (обострения 3 раза в год и чаще) или резистентность к стандартной терапии (сохранение язвенного дефекта в течение 2 месяцев и более при локализации язвы в желудке, 1,5 месяцев и более – при локализации язвы в двенадцатиперстной кишке) (пациент госпитализируется в гастроэнтерологическое отделение ГОЗ или ООЗ);

осложненная язва желудка или двенадцатиперстной кишки (наличие кровотечения, стеноза, пенетрации, перфорации) (пациент госпитализируется в хирургическое отделение РОЗ, ГОЗ, ООЗ);

- 2.12. лечение пациента с гастродуоденальной язвой включает:
- 2.12.1. комплекс рекомендаций по образу жизни и питанию пациента (прекращение употребления алкоголя, прекращение курения, лечебное питание с обеспечением при необходимости механического, химического и термического щажения органов пищеварения, соблюдение режима питания);
 - 2.12.2. медикаментозную терапию:

- 2.12.2.1. при Нр-ассоциированных проводится язвах инфекции Hр эрадикационная терапия (согласно ПУНКТУ 3.11.2. приложения 2 к настоящему Клиническому протоколу) с последующим контролем ее эффективности (согласно пункту 2.13. приложения 2 к настоящему Клиническому протоколу); эрадикационная терапия может быть назначена пациенту эмпирически до получения результатов теста на случае, когда соблюдаются все следующие условия: локализуется луковице двенадцатиперстной В кишки, ранее эрадикационная терапия пациенту не проводилась, пациент не принимал нестероидных противовоспалительных средств (далее – НПВС);
- 2.12.2.2. для репарации язвы пациенту проводится антисекреторная терапия: ингибиторы протонной помпы (далее – ИПП) в стандартной дозе согласно таблице 11 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу 1 раз в день утром натощак за 30-60 минут до еды, при выраженных клинических проявлениях допускается использование двойной дозы ИПП (прием стандартной дозы 2 раза в сутки). При стрессовых язвах (в условиях отделения реанимации и интенсивной терапии организации здравоохранения) – парентеральное введение ИПП или Н₂-блокаторов. Продолжительность пероральной антисекреторной терапии: 4-6 недель при дуоденальной язве или 8-10 недель при желудочной язве, либо ДО Время проведения заживления язвы. составной эрадикационной терапии частью периода является антисекреторной терапии. После проведения эрадикационной терапии антисекреторную терапию следует продолжать до достижения вышеуказанной продолжительности или до полного заживления язвы;
- 2.12.2.3. при выраженных клинических проявлениях, постпрандиальных симптомах допускается использование дополнительной терапии антацидов (до 2 недель или эпизодически) и прокинетиков (домперидон 10 мг 3 раза в сутки);
- 2.12.2.4. при язвенном кровотечении как компонент комплексной терапии: 40-80 мг омепразола внутривенно болюсом, затем внутривенно непрерывно со скоростью 8 мг/час в течение 72 ч, затем 40 мг омепразола в сутки внутрь. Возможно использование других ИПП;
- 2.13. контроль эффективности лечения осуществляется следующим образом:

заживление язвы желудка у пациента контролируется эндоскопически в сроки 2-8 недель от начала лечения — до полного заживления язвы. Выполняется биопсия из участка постъязвенного рубца для исключения малигнизации;

заживление язвы двенадцатиперстной кишки контролируется эндоскопически в сроки 2-6 недель от начала лечения. Допускается ведение неосложненной дуоденальной язвы без эндоскопического

контроля в случае полноценного проведения эрадикационной терапии и купирования клинических проявлений;

эффективность эрадикационной терапии контролируется результатами гистологического исследования (ЭГДС с биопсией из тела желудка (2 биоптата) и антрального отдела желудка (2 биоптата)) или результатами ¹³С-дыхательного теста на Нр, или анализа кала на антигены Нр через 4-8 недель после окончания эрадикационной терапии и не ранее, чем через 2 недели после прекращения приема любых антибактериальных лекарственных средств или ИПП;

- 2.14. пациенты с гастродуоденальной язвой относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат наблюдению у врачатерапевта участкового (врача общей практики);
- 2.15. объем и частота обследования при диспансерном наблюдении пациента с гастродуоденальной язвой составляют:
- 1 раз в год: медицинский осмотр, измерение индекса массы тела (далее ИМТ), анализ кала на скрытую кровь;
- 1 раз в 3 года: биохимическое исследование крови (ЩФ, ГГТП, общий белок, амилаза, ХС, железо);
- по показаниям: ЭГДС; УЗИ ОБП, рентгеноскопия желудка, врачебная консультация врача-гастроэнтеролога, врача-хирурга;
- 2.16. сроки диспансерного наблюдения пациента гастродуоденальной язвой следующие:

при персистировании инфекции Hp, постоянном приеме HПВС или антиагрегантов пациент наблюдается врачом-терапевтом участковым (врачом общей практики) в группе диспансерного наблюдения Д(III) постоянно;

при отсутствии инфекции Hp, приема HПВС или антиагрегантов и отсутствии в последние 3 года рецидивов язвы, скрытой крови в кале и «симптомов тревоги» (снижение массы тела, анемия) пациент переводится в группу диспансерного наблюдения Д(II);

- 2.17. пациенты с хронической язвой желудка относятся к группе риска по раку желудка;
- 2.18. критериями эффективности лечения диспансерного И гастродуоденальных наблюдения при являются: пациента язвах дефектов, поддержание нормального отсутствие язвенных статуса питания, снижение нетрудоспособности, предотвращение рецидивов и осложнений, раннее выявление осложнений.
 - 3. Хронический гастрит.
 - 3.1. Согласно МКБ-10 хронический гастрит классифицируется как:
 - К29.3 хронический поверхностный гастрит;
 - К29.4 хронический атрофический гастрит;

К29.5 хронический гастрит неуточненный:

хронический гастрит антральный;

хронический гастрит фундальный;

К29.6 другие гастриты:

гастрит гипертрофический гигантский;

гранулематозный гастрит;

болезнь Менетрие;

К29.7 гастрит неуточненный;

К29.8 дуоденит;

К29.9 гастродуоденит неуточненный;

3.2. используется следующее определение хронического гастрита:

хронический гастрит — это хронический воспалительный процесс слизистой оболочки желудка, характеризующийся нарушением ее физиологической регенерации, уменьшением количества железистых клеток, при прогрессировании — атрофией железистого эпителия с развитием кишечной метаплазии, а в последующем — дисплазии. Хронический гастрит обычно вызывается микроорганизмом Нр;

3.3. клиническими критериями хронического гастрита являются:

В12-дефицитная анемия (проявление аутоиммунного гастрита);

железодефицитная анемия, резистентная к стандартной пероральной терапии препаратами железа (может являться проявлением хронического хеликобактерного гастрита, хронического аутоиммунного гастрита);

3.4. диагностика при хронических гастритах проводится согласно таблице 3;

Таблица 3

Обязательная	Дополнительная ¹	Примечание
Длина тела, масса тела, ИМТ.	Определение Нр методами,	При
OAK.	отличными от	проведении
OAM.	патоморфологического (при	биопсии
БИК: глюкоза, ХС, билирубин,	необходимости быстрого ответа,	биоптаты из
АсАТ, АлАТ.	сомнительных результатах	каждого
ЭКГ.	гистологического исследования):	отдела
ЭГДС с гастробиопсией:	быстрый уреазный тест или	желудка
из антрального отдела желудка (2	дыхательный ¹³ С-тест, или	помещаются в
фрагмента – по малой и по большой	определение антигенов Нр в кале	отдельные
кривизне в 2 см от пилоруса) – для	Развернутый ОАК., включая MCV,	флаконы и
первичной диагностики Нр-	МСН, ретикулоциты (при активном	соответствую-
ассоциированного гастрита	Нр-гастрите, ассоциированном с	щим образом
пациентам в возрасте до 40 лет,	анемией).	маркируются.
которым ранее не проводилась	Железо сыворотки крови,	Биопсия для
эрадикация;	ферритин (при активном Нр-	стадирования
из антрального отдела желудка (2	гастрите, ассоциированном с	ПО
фрагмента – по малой и по большой	анемией или подозрении на	OLGA провод

Обязательная	Дополнительная ¹	Примечание
кривизне в 2 см от пилоруса) и тела	латентный дефицит железа).	ится
желудка (2 фрагмента – по малой и	Витамин В12 сыворотки крови,	следующим
большой кривизне в 8 см от кардии)	антитела к париетальным клеткам	образом: 2
– для оценки результата	и внутреннему фактору Кастла	фрагмента из
эрадикационной терапии, а также	(при атрофии в теле желудка в	антрального
пациентам, которым ранее	сочетании с признаками	отдела в 2 см
проводилась эрадикационная	макроцитарной анемии).	от пилоруса
терапия без контроля	Врачебная консультация врача-	по малой и
эффективности;	гематолога, стернальная пункция	большой
биопсия для стадирования по	(при подозрении на В12-	кривизне и 1
OLGA – всем пациентам старше 40	дефицитную анемию).	фрагмент из
лет, которым ЭГДС проводится	УЗИ щитовидной железы (при	угла желудка
впервые; пациентам, у которых		в тот же
ранее выявлялась атрофия	Врачебная консультация врача-	флакон; 2
умеренной или тяжелой степени,	онколога (при наличии дисплазии	фрагмента из
метаплазия или дисплазия	тяжелой степени).	тела желудка
слизистой оболочки желудка; при	Врачебная консультация врача-	примерно в 8
подозрении на аутоиммунный	аллерголога-иммунолога (при	см от кардии
гастрит; при наследственном	эозинофильном гастрите).	по большой и
анамнезе, отягощенном по раку	Антитела к глиадину и тканевой	малой
желудка.	трансглютаминазе (при	кривизне; при
	лимфоцитарном гастрите).	наличии
	Илеоколоноскопия, энтероскопия	очаговых
	(при гранулематозном гастрите).	изменений –
	Эндоскопия с увеличением,	дополнительн
	хромоскопия (при	ые биоптаты
	распространенной кишечной	из них в
	метаплазии, дисплазии,	отдельные
	подозрении на ранний рак).	флаконы.

3.5. диагностическими критериями хронического гастрита являются: наличие гистологических признаков хронического гастрита при оценке гастробиоптатов проводится согласно таблице 3 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу;

наличие гистологических признаков атрофии в теле желудка в сочетании с наличием антител к париетальным клеткам и (или) к внутреннему фактору Кастла (для аутоиммунного гастрита);

- 3.6. при хроническом гастрите используют следующие критерии оценки степени тяжести:
- 3.6.1. степень активности, воспаления, атрофии и метаплазии определяется по визуально-аналоговой шкале в соответствии с Сиднейской системой (проводится согласно таблице 13 приложения 6 настоящего Клинического протокола), при этом биоптаты из каждого отдела желудка описываются отдельно;

3.6.2. степень тяжести хронического атрофического гастрита определяется в зависимости от стадии по градационной системе OLGA в соответствии с таблицей 4;

Таблица 4

Выраженн	ость атрофии	Тело желудка			
(мета	плазии)*	нет	легкая	умеренная	тяжелая
	нет	стадия 0	стадия I	стадия II	стадия II
Aurova	легкая	стадия I	стадия I	стадия II	стадия III
Антрум	умеренная	стадия II	стадия II	стадия III	стадия IV
	тяжелая	стадия III	стадия III	стадия IV	стадия IV

^{*} Выраженность атрофии (метаплазии) определяется по проценту атрофированных и (или) метаплазированных желез с учетом всех биоптатов из данного отдела желудка: менее 30% - легкая атрофия (метаплазия), 30-60% - умеренная атрофия (метаплазия), более 60% - тяжелая атрофия (метаплазия).

легкий атрофический гастрит – стадия I; умеренный атрофический гастрит – стадия II; тяжелый атрофический гастрит – стадии III, IV;

3.6.3. наличие и степень тяжести дисплазии определяется по следующимкритериям:

дисплазия эпителия диагностируется по наличию клеток эпителия с увеличенными гиперхромными ядрами, (исчезновению) снижению бокаловидных амфофильности клеток муцина, И наличию (базофильности) цитоплазмы; эти признаки вовлекают поверхностный признаки реактивного (регенерирующего) отсутствуют эпителия (созревание эпителия по направлению к поверхности – в клетках увеличивается количество цитоплазмы, ядра уменьшаются локализуются базальнее; имеется ассоциация с прилежащим активным воспалением; митотическая активность ограничена шейками желез);

дисплазия градируется на дисплазию низкой и высокой степени;

дисплазия высокой степени (тяжелая дисплазия, cancer in situ) характеризуется следующими признаками: кубический эпителий с высоким ядерно-цитоплазматическим отношением, выраженными амфофильными ядрышками; множественные, в том числе и атипичные, митозы; выраженная ядерная стратификация и потеря полярности (потеря базальной ориентации, ядра смещаются в апикальную половину клетки и выступают в просвет); архитектурные аномалии; наличие выраженных структурных аномалий (крибриформность желез, железы «спинка-к-

спинке», избыточное ветвление) в области дисплазии высокой степени следует классифицировать как рак вне зависимости от наличия или отсутсвия десмопластических изменений;

дисплазия низкой спепени диагностируется, если присутствуют общиекритерии дисплазии, но отсутствуют критерии дисплазии высокой степени;

3.7. хронический гастрит классифицируется в соответствии с Хьюстонско-Сиднейской системой следующим образом:

неатрофический гастрит (Нр, другие факторы); атрофический гастрит:

аутоиммунный;

мультифокальный (Hp, особенности питания, факторы среды); особые формы гастрита:

химический (химические раздражители, желчь, НПВС); радиационный (лучевые поражения);

лимфоцитарный (идиопатический, иммунные механизмы, глютен, Hp);

неинфекционный гранулематозный (Болезнь Крона, саркоидоз, гранулематоз Вегенера, инородные тела, идиопатический);

эозинофильный (пищевая аллергия, другие аллергены);

другие инфекционные (бактерии (кроме Нр), вирусы, грибы, паразиты);

3.8. формулировка диагноза хронического гастрита включает*: нозологию, тип (при особой форме – ее характеристику); этиологический фактор (если возможно);

характеристику степени контаминации Hp, воспаления, активности, атрофии и метаплазии по результатам топической патогистологической характеристики (антрум, тело, при наличии – угла желудка или других отделов);

характеристику тяжести атрофического гастрита; характеристику анемии (при ее наличии);

^{*} Примеры:

^{1.} Хронический антральный хеликобактерный гастрит (антрум: Hp 3+, активность 2+, воспаление 2+, атрофия +, 21.03.2012).

^{2.} Хронический атрофический хеликобактер-ассоциированный пангастрит (антрум: H.pylori 0, активность 2+, воспаление 2+, атрофия 3+, кишечная метаплазия +; тело: H.pylori 2+, активность 2+, воспаление 2+, атрофия +), тяжелый (стадия III по OLGA).

^{3.} Хронический атрофический аутоиммунный гастрит (антрум: Hp –, активность 0, воспаление 1+, атрофия 0; тело: Hp 0, активность 2+, воспаление 2+, атрофия 3+, кишечная метаплазия 2+, дисплазия низкой степени), умеренной степени тяжести (стадия II по OLGA). В12-дефицитная анемия легкой степени.

3.9. цели лечения хронического гастрита следующие:

при Нр-гастрите - достижение эрадикации Нр, уменьшение воспалительных изменений и остановка прогрессирования атрофии слизистой оболочки желудка пациента;

при нехеликобактерных гастритах - уменьшение воспалительных изменений слизистой оболочки желудка пациента;

купирование анемии;

3.10. показаниями для госпитализации пациента с хроническим гастритом являются:

тяжелые проявления и (или) необходимость уточнения диагноза при особых формах гастрита (госпитализация пациента в гастроэнтерологические отделения ГОЗ, ООЗ);

В12-дефицитная анемия средней или тяжелой степени, обусловленная аутоиммунным гастритом (госпитализация пациента в терапевтическое или гастроэнтерологическое отделения РОЗ, ГОЗ, ООЗ).

- 3.11. лечение пациента с хроническим гастритом включает:
- 3.11.1. мероприятия по питанию и образу жизни: соблюдение принципов здорового питания, отказ от алкоголя, курения, ограничение применения гастротоксических лекарственных средств (например, НПВС) и других химических раздражителей;
 - 3.11.2. при Нр-гастрите эрадикационную терапию Нр:
 - 3.11.2.1. терапия 1-й линии:

стандартная тройная терапия: ИПП (омепразол, ланзопразол, пантопразол, рабепразол, эзомепразол) в стандартной дозе 2 раза в день в комбинации с кларитромицином 500 мг 2 раза в день, амоксициллином 1000 мг 2 раза в день за 30 мин до еды — 7 или 10 или 14 дней либо эта же схема с двойной дозой ИПП (омепразол или эзомепразол — 40 мг 2 раза в день) — 7 дней (при непереносимости антибиотиков пенициллинового ряда вместо амоксициллина следует использовать метронидазол 500 мг 2 раза в день во время еды);

последовательная терапия: ИПП в стандартной дозе 2 раза в день в комбинации с амоксициллином 1000 мг 2 раза в день – 5 или 7 дней, далее ИПП в стандартной дозе 2 раза в день в комбинации с кларитромицином 500 мг 2 раза в день, в комбинации с тинидазолом или метронидазолом 500 мг 2 раза в день – 5 или 7 дней;

3.11.2.2. терапия 2-й линии (квадротерапия на основе препаратов висмута): ИПП в стандартной дозе 2 раза в день в комбинации с препаратом коллоидного субцитрата висмута 120 мг 4 раза в день за 20-30 минут до еды, тетрациклином 500 мг 4 раза в день до еды, метронидазолом 500 мг 3 раза в день во время еды – 7, 10 или 14 дней;

- 3.11.2.3. терапия 3-й линии (тройная терапия с левофлоксацином): ИПП в стандартной дозе 2 раза в день в комбинации с левофлоксацином 500 мг 2 раза в день, с амоксициллином 1000 мг 2 раза в день 10 дней;
- 3.11.3. при особых формах гастрита воздействие на этиологический фактор (лечение целиакии, болезни Крона, гранулематоза Вегенера и другое);
- 3.11.4. при аутоиммунном атрофическом гастрите с мегалобластной анемией, подтвержденной исследованием костного мозга и сниженным уровнем витамина В12 (ниже 150 пг/мл) цианокобаламин (витамин В12) 500 мкг/сут внутримышечно до нормализации гемоглобина, далее в той же дозе в течение 2 месяцев 1 раз в нед, в последующем длительно (пожизненно) 500 мкг 1 раз в 2-3 месяца; фолиевая кислота 5 мг/сут; при наличии Нр-инфекции проводится эрадикационная терапия;
- 3.12. эффективность эрадикационной терапии контролируется результатами гистологического исследования (ЭГДС с биопсией из тела желудка (не менее 2 фрагментов) и антрального отдела желудка (2 фрагмента)) или результатами ¹³С-дыхательного теста на Нр или определения антигенов Нр в стуле через 4-8 недель после окончания эрадикационной терапии и не ранее, чем через 2 нед после прекращения приема любых антибактериальных лекарственных средств или ИПП;
- 3.13. пациенты с хеликобактерным атрофическим гастритом умеренной или тяжелой степени, гастритом с метаплазией или дисплазией, аутоиммунным атрофическим гастритом и особыми формами гастрита относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат диспансерному наблюдению у врача-терапевта участкового (врача общей практики) постоянно;
- 3.14. объем и частота обследования при диспансерном наблюдении составляют:
- 3.14.1. при хроническом хеликобактерном атрофическом гастрите умеренной или тяжелой степени без дисплазии; легкой степени с метаплазией (OLGA II-IV):

1 раз в год: медицинский осмотр;

1 раз в 3 года: биохимическое исследование крови (железо, ферритин), ЭГДС с биопсией для стадирования по OLGA;

по показаниям: УЗИ ОБП, R-скопия желудка с бариевой взвесью;

- 3.14.2. при хроническом хеликобактерном атрофическом гастрите с дисплазией, аутоиммунном атрофическом гастрите проводится:
- 1 раз в год: медицинский осмотр, биохимическое исследование крови (железо, ферритин);
- ЭГДС с биопсией для стадирования по OLGA: 1 раз в 3 года при аутоиммунном атрофическом гастрите; 2 раза в год при легкой (умеренной) дисплазии. В случае выявления тяжелой дисплазии (по

результатам исследования биопсийного материала) проводится повторная ЭГДС с последующей врачебной консультацией врача-онколога;

по показаниям: врачебная консультация гематолога.

при реинфекции Hp — проведение эрадикационной терапии с последующим контролем эффективности эрадикации: повторная ЭГДС с биопсией из тела и антрального отдела желудка или ¹³С-углеродный дыхательный тест на Hp, или анализ кала на антигены Hp через 4-8 недель после окончания лечения. При персистировании Hp инфекции — врачебная консультация врача-гастроэнтеролога;

- 3.15. критериями эффективности лечения и диспансерного наблюдения пациента являются: исчезновение инфекции Нр, уменьшение воспалительных изменений слизистой оболочки желудка, отсутствие прогрессирования атрофии, метаплазии и дисплазии, отсутствие анемии при аутоиммунном атрофическом гастрите.
 - 4. Функциональная диспепсия:
- 4.1. согласно МКБ-10 функциональная диспепсия классифицируется как:

К30 диспепсия;

4.2. используются следующие определения диспепсии:

диспепсия – боль или дискомфорт (чувство тяжести, переполнения, неопределенное неприятное ощущение) в верхней части живота, преимущественно по срединной линии. Иногда может присутствовать также чувство тошноты;

органическая диспепсия — наличие проявлений диспепсии, обусловленных органическими заболеваниями (гастродуоденальная язва или эрозии, рак желудка, острый гастрит от воздействия инфекционного возбудителя или как следствие токсического поражения, панкреатит, гепатит, цирроз печени);

функциональная диспепсия – наличие диспепсического синдрома в отсутствие органических заболеваний и метаболических или системных нарушений, которые ΜΟΓΥΤ объяснять имеющиеся симптомы. Функциональная диспепсия рассматривается как самостоятельная нозологическая единица, если проявления удовлетворяют критериям, приведенным ниже. Метаболические нарушения, приводящие к развитию тяжелый прежде всего, сахарный диабет ЭТО, диабетической полинейропатией и гастропарезом. Системные нарушения возможны, например, при хронической с проявлениями диспепсии недостаточности, гипотиреозе или системном склерозе (системной склеродермии);

Нр-ассоциированная диспепсия – наличие проявлений диспепсии, которые ассоциированы с инфекцией Нр;

необследованная диспепсия — наличие проявлений диспепсии у необследованного пациента, когда не представляется возможным определить, имеет ли она органический, метаболический или функциональный характер;

4.3. клиническими критериями функциональной диспепсии являются:

один или несколько симптомов: боль, жжение или неприятные ощущения в эпигастрии, быстрая насыщаемость, чувство полноты после еды, вздутие в верхней части живота, тошнота, отрыжка;

объективно состояние удовлетворительное;

имеется соответствие Римским-3 критериям вариантов функциональной диспепсии – постпрандиального дистресс-синдрома или эпигастрального болевого синдрома;

4.4. диагностика функциональной диспепсии проводится согласно таблице 5;

Таблица 5

	1	
Обязательная	Дополнительная '	Примечание
Длина тела, масса тела, ИМТ.	ЭГДС с биопсией (при наличии	Определение
OAK.	симптомов тревоги; пациентам в	антител к Нр в
OAM.	возрасте старше 40 лет, если не	сыворотке крови
БИК: билирубин, АсАТ,	проводилась в последние 5 лет;	используется
АлАТ, глюкоза, ХС, мочевина,	при отсутствии возможности	только в случае
креатинин.	диагностировать Нр-инфекцию	имевшего место
ЭКГ.	другими методами; при	за последние 2
УЗИ органов брюшной	отсутствии эффекта от лечения)	недели приема
полости.	Рентгеноконтрастное	любых
Определение Нр (до начала	исследование желудка,	антибакте-
лечения): гистологически или	релаксационная	риальных
быстрый уреазный тест, или	рентгеноконтрастная	лекарственных
дыхательный ¹³ С-тест, или	дуоденография (при подозрении	средств или
определение антигенов Нр в	на гастростаз, дуоденостаз).	ингибиторов
кале, или определение антител	Суточная рН-метрия желудка	протонной
к Нр в сыворотке крови.	(при отсутствии эффекта от	помпы или при
1 1	стандартной терапии).	тяжелой атрофии
	Врачебная консультация врача-	слизистой
	психотерапевта (при	оболочки
	неэффективности стандартной	желудка;
	терапии).	определение
	•	антител не
		применяется при
		эрадикационной
		терапии в
		анамнезе).
		Контроль
		эффективности
		11

Обязательная	Дополнительная ¹	Примечание
		эрадикационной
		терапии: через 4-
		6 недель после
		окончания
		лечения -
		дыхательный ¹³ С-
		тест на Нр или
		определение
		антигенов Нр в
		кале или ЭГДС с
		биопсией из тела
		(2 биоптата) и
		антрального
		отдела (1-2
		биоптата)
		желудка с
		гистологией на
		Нр.

- 4.5. диагноз функциональной диспепсии основывается на соответствии следующим критериям:
- 4.5.1. наличие синдрома диспепсии в соответствии с перечисленными ниже проявлениями, которые наблюдаются у пациента не менее 3-х последних месяцев с началом проявлений не менее 6 месяцев перед диагностикой:
- 4.5.1.1. критерии постпрандиального дистресс-синдрома (один или оба критерия из нижеследующих):

беспокоящее чувство полноты после еды, возникающее после приема обычного объема пищи, по крайней мере, несколько раз в неделю;

быстрая насыщаемость (сытость), в связи с чем невозможно съесть обычную пищу до конца, по меньшей мере, несколько раз в неделю;

дополнительные критерии: вздутие в верхней части живота или тошнота после еды или чрезмерная отрыжка; возможен сопутствующий эпигастральный болевой синдром;

4.5.1.2. критерии эпигастрального болевого синдрома (все признаки из нижеследующих):

боль или жжение, локализованные в эпигастрии, как минимум умеренной интенсивности, с частотой не менее одного раза в неделю;

боль периодическая;

нет генерализованной боли или боли, локализующейся в других отделах живота или грудной клетки;

нет улучшения после дефекации или отхождения газов;

нет соответствия критериям расстройств желчного пузыря и сфинктера Одди;

дополнительные критерии: боль может быть жгучей, но без ретростернального компонента; боль обычно появляется или, наоборот, уменьшается после приема пищи, но может возникать и натощак; может наблюдаться сопутствующий постпрандиальный дистресс-синдром;

- 4.5.2. отсутствие симптомов тревоги;
- 4.5.3. отсутствие системных или метаболических заболеваний, которые могут вызвать диспепсические симптомы (сахарный диабет, XПН, гипотиреоз и другое);
- 4.5.4. отсутствие эрозивно-язвенных, опухолевых и других органических изменений органов пищеварения, которые могут вызвать диспепсические симптомы;
- 4.5.5. сохранение или рецидивирование симптомов диспепсии, несмотря на успешную эрадикационную терапию;
- 4.6. при постановке диагноза функциональной диспепсии используется следующая классификация:

постпрандиальный дистресс-синдром;

эпигастральный болевой синдром;

смешанный вариант функциональной диспепсии;

- 4.7. формулировка диагноза функциональной диспепсии включает*:
- 4.7.1. до проведения обследования: термин «необследованная диспепсия»;
 - 4.7.2. После проведения обследования:

вариант диспепсии;

степень тяжести проявлений оценивается врачом-гастроэнтерологом согласно таблице 5 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу;

4.8. целью лечения функциональной диспепсии является: купирование (уменьшение) проявлений диспепсического синдрома;

-

^{*} Примеры:

^{1.} Диспепсия необследованная.

^{2.} Функциональная диспепсия, постпрандиальный дистресс-синдром, средней степени тяжести.

^{3.} Нр-ассоциированная диспепсия, средней степени тяжести. (Данная формулировка используется, если диагностика Нр-инфекции проводилась не гистологически)

^{4.} Диспепсия средней тепени тяжести, Нр-ассоциированная. Хронический хеликобактерный антральный гастрит (Нр 3+, активность 2+, воспаление 2+, атрофия -, 21.03.2012). (Данная формулировка применяется, если гистологическое исследование слизистой оболочки желудка выполнялось)

^{5.} Нр-инфекция. (Данная формулировка используется, если у пациента без жалоб установлено наличие Нр-инфекции методами, отличными от гистологического).

- 4.9. показания для госпитализации пациента с функциональной диспепсией отсутствуют. В отдельных случаях для проведения сложных диагностических исследований, решения экспертных вопросов допускается госпитализация пациента в гастроэнтерологическое отделение ГОЗ, ООЗ;
 - 4.10. лечение пациента с функциональной диспепсией включает:
 - 4.10.1. рациональную психотерапию;
- 4.10.2. отказ от алкоголя, курения, ограничение применения гастротоксических лекарственных средств (НПВС и другие ЛС, имеющие в качестве побочных эффектов эрозивно-язвенные поражения гастродуоденальной слизистой оболочки или симптомы диспепсии), нормализацию режима питания;
 - 4.10.3. медикаментозную терапию:
- 4.10.3.1. ИПП в стандартной дозе (стандартная доза определяется согласно таблице 11 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу) 1 раз в день утром натощак за 30-60 мин до еды до 4 нед или Н2-блокаторы (фамотидин) 20 мг 2 раза в день (утром и вечером) 2-4 недели;
- 4.10.3.2. при редких проявлениях легкой степени тяжести (1-2 раза в неделю) невсасывающиеся антациды в стандартных дозах короткими курсами по несколько дней или в режиме «по требованию» во время болей;
- 4.10.3.3. при наличии инфекции Нр эрадикационная терапия (проводится согласно пункту 3.11.2. настоящего приложения);
- 4.10.3.4. при постпрандиальных симптомах назначаются прокинетики: домперидон 10 мг 3 раза/сут 1-2 недели;
- 4.11. контроль эффективности лечения осуществляется клинически по купированию жалоб. Если проводилась эрадикационная терапия, осуществляется ее контроль: через 4-8 недель после окончания лечения ¹³С-дыхательный тест на Нр или определение антигенов Нр в кале, или ЭГДС с биопсией из тела (2 биоптата) и антрального отдела (1-2 биоптата) желудка и гистологией на Нр;
- 4.12. пациенты с функциональной диспепсией относятся к группе диспансерного наблюдения $\mathcal{L}(II)$.

Примечание: ¹Исследования, указанные в столбце «Дополнительная диагностика» выполняются в тех случаях, когда после выполнения обязательных исследований нозологический диагноз остается неясным. Объем и последовательность проведения дополнительных исследований для каждого пациента определяется лечащим врачом с учетом клинической значимости симптомов, тяжести состояния пациента, медицинских

показаний и противопоказаний, диагностической значимости исследований и их доступности.

Приложение 3 к Клиническому протоколу «Диагностика и лечение пациентов с заболеваниями органов пищеварения»

Диагностика и лечение заболеваний кишечника

1. Язвенный колит:

1.1. согласно Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем, десятого пересмотра, принятой в 1989 году сорок третьей сессией Всемирной ассамблеи здравоохранения (далее - МКБ-10) язвенный колит классифицируется как:

К51 язвенный колит;

1.2. используются следующие определения язвенного колита:

язвенный колит (далее – ЯК) – хроническое воспалительное заболевание, обуславливающее непрерывное воспаление слизистой оболочки толстого кишечника без гранулем в биопсийном материале, с поражением прямой кишки и различным по протяженности поражением толстой кишки, характеризующееся рецидивирующим и ремиттирующим течением;

термин «неклассифицированный колит» используется в тех случаях, когда, несмотря на тщательно проведенный анализ анамнеза, результатов эндоскопического исследования и гистологической оценки множественных биоптатов слизистой оболочки кишечника, а также адекватного радиологического исследования, невозможно однозначно высказаться в пользу ЯК, болезни Крона или другого варианта колита;

термин «неопределенный колит» используется после проведения гистологического исследования материала, полученного при колэктомии, в случае наличия перекрещивающихся черт ЯК и болезни Крона;

1.3. клиническими критериями ЯК являются:

диарея с кровью, тенезмы;

общие признаки воспаления;

внекишечные проявления: спондилоартропатии, узловая эритема, поражения глаз (ирит, иридоциклит, увеит), афтозный стоматит, гангренозная пиодермия;

1.4. диагностика при ЯК проводится согласно таблице 1;

Обязательная

Оценка статуса питания проводится согласно таблицам 1-4 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу. Общий анализ крови (далее – ОАК). Общий анализ мочи (далее – ОАМ). Биохимическое исследование крови билирубин, (далее БИК): определение активности аспартатаминотрансферазы (далее AcAT). активности аланинаминотрансферазы (далее АлАТ), щелочной фосфатазы (далее – ЩФ), определение активности гаммаглютамилтранспептидазы (далее ГГТП), общего белка, определение концентрации С-реактивного (далее – СРБ), мочевины, креатинина, глюкозы, определение концентрации холестерина (далее – ХС).

Мазок из прямой кишки (анализ кала на патогенную микрофлору).

Анализ кала на яйца гельминтов, амебиаз — при первичном обращении или при атипичном (тяжелом) течении рецидива ЯК.

Ультразвуковое исследование (далее – УЗИ) органов брюшной полости (далее – ОБП).

Колоноилеоскопия с множественной биопсией (не менее 2 фрагментов из каждого осмотренного отдела кишечника; фрагменты из каждого отдела помещаются в отдельные флаконы).

При высокой активности колита и тяжелом состоянии пациента ДЛЯ первичного диагноза установления допускается проведение ректосигмоскопии с множественной биопсией. Колоноилеоскопия откладывается стабилизации состояния пациента.

Дополнительная¹

БИК: альбумин (при тяжелой диарее).

БИК: железо, ферритин (при анемии или подозрении на латентный дефицит железа). Определение в кале антигенов Campylobacter и E.coli O157:Н7 (при первичном обращении или при атипичном (тяжелом) течении рецидива).

Анализ кала на токсин Cl. difficile (при первичном обращении или при атипичном (тяжелом) течении рецидива).

Эзофагогастродуоденоскопия (далее ЭГДС) c биопсией желудка ИЗ И двенадцатиперстной кишки (далее – ДПК) (при симптомах стороны верхних co желудочно-кишечного отделов тракта (далее – ЖКТ), при сомнительном диагнозе проведения дифференциальной ДЛЯ заболеваниями диагностики другими c кишечной трубки).

Ирригоскопия (при стриктурах, деформациях толстой кишки и (или) недостаточной информативности эндоскопического исследования).

Обзорная рентгеноскопия брюшной полости (при высокой активности колита и необходимости исключения осложнений).

Трансабдоминальное УЗИ кишечника (для ориентировочной оценки протяженности поражения при невозможности проведения тотальной колоноскопии).

Капсульная колоноскопия (при тяжелом состоянии пациента, препятствующем проведению стандартной колоноскопии; при высоком риске осложнений стандартной колоноскопии).

Определение в сыворотке крови антинейтрофильных цитоплазматических антител (далее – ANCA) (при трудностях в дифференциальной диагностике с болезнью Крона).

Консультация врача-хирурга (при язвенном колите, осложненном токсической дилатацией толстой кишки; при тяжелой атаке, не отвечающей на консервативную терапию, при кровотечении, не

Обязательная	Дополнительная ¹	
	поддающемся консервативной терапии, при	
	непрерывном течении заболевания).	
	Проба Манту или диаскин-тест или	
	квантифероновый тест, рентгенография	
	органов грудной полости (при решении	
	вопроса о назначении биологической	
	терапии).	
	Врачебная консультация врача-онколога	
	(при выявлении дисплазии слизистой	
	оболочки кишечника).	
	Анализ кала на кальпротектин (в процессе	
	наблюдения для ориентировочной оценки	
	активности заболевания).	

- 1.5. диагноз ЯК устанавливается на основании комбинации клинических, эндоскопических и морфологических критериев;
- 1.5.1. клиническими критериями ЯК являются: диарея с кровью в сочетании с лабораторными признаками воспаления (при невыраженной активности заболевания признаки воспаления могут отсутствовать);
 - 1.5.2. эндоскопическими критериями ЯК являются:

признаки воспаления слизистой оболочки толстой кишки (отек, гиперемия, ослабление или исчезновение сосудистого рисунка, гранулярность, контактная или спонтанная кровоточивость, эрозии, язвы, налеты фибрина, псевдополипы);

непрерывный характер воспаления (начинается с прямой кишки и, при распространении в проксимальном направлении, последовательно вовлекает все анатомические сегменты кишечника);

диффузный характер воспаления (в пределах одного анатомического сегмента поражается вся слизистая оболочка);

- в фазу ремиссии эндоскопические признаки воспаления отсутствуют; могут обнаруживаться псевдополипы толстой кишки;
 - 1.5.3. гистологическими критериями ЯК являются:

признаки хронического колита: инфильтрация плазматическими клетками базальных отделов собственной пластинки слизистой оболочки, повышение клеточности собственной пластинки, ветвление и (или) изменение формы крипт, разрежение (уменьшение количества на единицу площади) крипт, панетоклеточная метаплазия дистальнее селезеночного угла, уменьшение количества бокаловидных клеток, неровность (виллиформность) слизистой оболочки, базальные поверхности лимфоидные агрегаты; в активную фазу заболевания - инфильтрация эпителия крипт нейтрофилами (криптит, крипт-абсцессы);

диффузный характер воспаления (присутствует в равной степени во всех фрагментах, взятых из одного анатомического сегмента кишки);

непрерывный характер воспаления (присутствует во фрагментах, взятых из прямой кишки и последовательно распространяется на проксимальные отделы);

- 1.6. для оценки степени тяжести ЯК используются следующие критерии:
- 1.6.1. Монреальская классификация тяжести обострения (клиническая):

клиническая ремиссия: симптомы отсутствуют;

легкое обострение: стул не более 4 раз/сут, с кровью или без, нет системных проявлений, маркеры воспаления (скорость оседания эритроцитов (далее – СОЭ)) не повышены;

умеренное обострение: стул более 4 раз/сут, минимальные системные признаки воспаления;

тяжелое обострение: стул с кровью не менее 6 раз/сут, ЧСС>=90, t>=37,5, Hb<105 Γ/π , COЭ>=30 мм/ч;

1.6.2. эндоскопические критерии тяжести обострения ЯК:

легкое обострение: отек, гиперемия, уменьшение сосудистого рисунка;

умеренное обострение: контактная кровоточивость (для определения контактной кровоточивости на слизистую оболочку оказывают давление закрытыми биопсийными щипцами в течение 3 сек.; если из точки давления появляется кровотечение, делают заключение о наличии контактной кровоточивости), эрозии;

тяжелое обострение: спонтанная кровоточивость, изъязвления;

- 1.6.3. клинико-эндоскопическая оценка тяжести обострения ЯК (осуществляется по шкале Мейо согласно таблице 16 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу);
 - 1.7. ЯК классифицируется следующим образом:
 - 1.7.1. по протяженности поражения кишечника:

проктит (поражена прямая кишка);

левосторонний колит (поражение не далее селезеночного угла);

распространенный колит (поражение распространяется проксимальнее селезеночного угла), включает субтотальный колит (поражение до печеночного угла) и тотальный колит или панколит (поражена вся толстая кишка);

1.7.2. по активности воспалительного процесса в кишечнике:

ремиссия – частота стула 3 раза в день и менее, нет крови в стуле, нет эндоскопических признаков воспаления;

обострение – появление симптомов (кровь в стуле) у пациента с установленным диагнозом ЯК, который ранее достиг клинической ремиссии либо спонтанно, либо в результате лечения;

1.7.3. по течению воспалительного процесса в кишечнике:

первая атака ЯК (признаки активного ЯК появились впервые, длительность их существования составляет не более 6 месяцев);

рецидивирующее течение (чередование обострений и ремиссий) с редкими обострениями (обострения 1 и менее раз в год);

рецидивирующее течение с частыми обострениями (обострения 2 и более раз в год);

непрерывное течение (персистирование симптомов в течение 6-8 месяцев, несмотря на адекватную медикаментозную терапию);

1.7.4. по ответу на лечение ЯК:

отвечающий на лекарственные средства на основе 5аминосалициловой кислоты (5-ACK);

отвечающий на кортикостероиды;

стероидозависимый: в течение 3 месяцев от начала лечения стероидами попытки снизить их дозу ниже 10 мг/сут преднизолона приводят к обострению заболевания либо возникает обострение в течение 3 месяцев после прекращения приема стероидов;

стероидорефрактерный: сохраняется активность ЯК, несмотря на прием преднизолона в дозе 0,75 мг/кг/сутки в течение 4 недель и более;

рефрактерный к иммуномодуляторам: сохраняется активность заболевания или развивается обострение, несмотря на прием тиопуринов в адекватной дозе в течение не менее 3 месяцев (азатиоприн 2-2,5 мг/кг/сут или меркаптопурин 0,75-1 мг/кг/сут в отсутствие лейкопении);

зависимый от биологической терапии;

1.8. осложнениями ЯК у пациента являются:

кишечное кровотечение;

токсическая дилатация толстой кишки;

перфорация кишечника;

колоректальный рак;

1.9. при постановке диагноза ЯК пациенту учитывают*:

нозологию;

протяженность поражения кишечника;

вариант течения заболевания;

активность процесса и тяжесть обострения;

ответ на лечение ЯК;

внекишечные проявления ЯК;

Примеры: 1 Язве

^{*} Примеры:

^{1.} Язвенный колит, распространенный (субтотальный), непрерывное течение, активность средней степени, стероидорефрактерный, с внекишечными проявлениями в виде узловой эритемы.

^{2.} Осложнения: Железодефицитная анемия тяжелой степени. Недостаточность питания тяжелой степени.

осложнения ЯК;

- 1.10. целью лечения ЯК у пациента является: индукция безстероидной ремиссии; поддержание безстероидной ремиссии; профилактика колоректального рака (далее КРР); коррекция сопутствующих нарушений и осложнений;
- 1.11. показанием для госпитализации пациента с ЯК является:

впервые установленный диагноз ЯК с легким или умеренным обострением или ранее установленный диагноз ЯК с умеренным обострением (госпитализация пациента в гастроэнтерологические отделения городской организации здравоохранения (далее – ГОЗ), областной организации здравоохранения (далее – ООЗ));

- ЯК с тяжелым обострением или непрерывное течение ЯК (госпитализация пациента в гастроэнтерологические отделения ООЗ);
 - 1.12. лечение пациента с ЯК включает:
 - 1.12.1. для индукции ремиссии:
- 1.12.1.1. нутритивная поддержка: суточное содержание белка в рационе 1-1,5 г/кг массы тела, ограничение употребления клетчатки, при высоком нутритивном риске смеси для энтерального питания 500-1000 ккал в сутки;
 - 1.12.1.2. медикаментозная терапия:

при проктите легкой или средней активности: терапия первого выбора — лекарственные средства (далее — ЛС) на основе 5-АСК для местного применения — месалазин в свечах или микроклизмах 1-2 г/сут; при необходимости усиления терапии (в течение 2 недель от начала терапии сохраняется кровь в стуле): дополнительно ЛС на основе 5-АСК для перорального приема — месалазин 2-3 г/сут внутрь или сульфасалазин 4-6 г/сут внутрь или микроклизмы с преднизолоном 30 мг/сут;

при левостороннем колите легкой или средней активности: терапия первого выбора — месалазин в свечах или микроклизмах 1-2 г/сут в сочетании с месалазином внутрь 2-4 г/сут или сульфасалазином внутрь 4-8 г/сут; допускается монотерапия пероральными препаратами месалазина в дозе 2-4,8 г/сут или сульфасалазина 4-8 г/сут при наличии явного клинического ответа на лечение; при необходимости усиления терапии (в течение 2 недель от начала терапии сохраняется кровь в стуле): преднизолон внутрь 40 мг/сут в течение 1 недели, затем 30 мг/сут 1 неделя, далее — 20 мг/сутки 1 месяц и затем - снижение дозы на 5 мг в неделю до полной отмены (длительность приема кортикостероидов должна составлять не менее 2 месяцев, но не более 4 месяцев); может быть использован метилпреднизолон в соответствующей дозе (32 мг/сутки — 24 мг/сут — 16 мг/сут — снижение на 4 мг в неделю);

при распространенном колите легкой или средней активности: терапия первого выбора — месалазин в свечах или микроклизмах не менее 1 г/сут в сочетании с месалазином внутрь 2-4 г/сут или сульфасалазином внутрь 4-8 г/сут; допускается монотерапия пероральными препаратами месалазина в дозе 2-4,8 г/сут или сульфасалазина 4-8 г/сут при наличии явного клинического ответа на лечение; при необходимости усиления терапии или если обострение наступило на фоне поддерживающей терапии препаратами месалазина в дозе более 2 г/сут: преднизолон внутрь 40 мг/сут в течение 1 недели, затем 30 мг/сут 1 неделя, далее — 20 мг/сутки 1 месяц и затем — снижение дозы на 5 мг в неделю до полной отмены (длительность приема кортикостероидов должна составлять не менее 2 месяцев, но не более 4 месяцев); может быть использован метилпреднизолон в соответствующей дозе (32 мг/сут — 24 мг/сут — 16 мг/сут — снижение на 4 мг в неделю);

при колите любой протяженности высокой активности или отсутствии ответа на предыдущие варианты терапии: преднизолон 60-90 мг/сут внутривенно до развития клинического ответа, но не менее 5 дней; затем преднизолон внутрь 40 мг/сут в течение 1 недели, затем 30 мг/сут 1 неделя, далее — 20 мг/сутки 1 месяц и затем — снижение дозы на 5 мг в неделю до полной отмены; общая длительность приема кортикостероидов должна составлять не менее 2 месяц, но не более 4 месяцев;

при отсутствии клинического ответа на внутривенное введение кортикостероидов в течение 7-14 дней: инфликсимаб в/в 5 мг/кг однократно, затем в той же дозе через 2 недели и 6 недель после первой инфузии или адалимумаб п/к 160 мг однократно, затем 80 мг через 2 недели и далее 40 мг каждые 2 недели или циклоспорин внутривенно 2 мг/кг/сут в течение 1 недели с последующим переходом на пероральный прием 4-8 мг/кг/сут в 2 приема; либо хирургическое лечение (проктоколэктомия);

при непрерывном течении заболевания, рефрактерном к кортикостероидам: азатиоприн 2-2,5 мг/кг/сут или меркаптопурин 1-1,5 мг/кг/сут; либо хирургическое лечение (проктоколэктомия);

- 1.12.2. для поддержания ремиссии:
- 1.12.2.1. нутритивная поддержка: полноценное сбалансированное питание; высоком нутритивном риске суточное содержание белка 1-1,5 г/кг массы тела, смеси для энтерального питания 500-1000 ккал в сутки;
 - 1.12.2.2. медикаментозная поддерживающая терапия:

терапия первого выбора — назначение ЛС на основе 5-АСК, доза и способ введения которых устанавливается врачом-гастроэнтерологом индивидуально, исходя из предшествующего ответа на лечение: месалазин в свечах или микроклизмах в дозе не менее 3 г в неделю (при проктите данный вариант поддерживающего лечения может быть

использован в виде монотерапии); месалазин внутрь в дозе не менее 1 г/сут (монотерапия или в сочетании с местным лечением месалазином); сульфасалазин внутрь в дозе не менее 2 г/сут (монотерапия или в сочетании с местным лечением месалазином);

при непереносимости ЛС на основе 5-АСК, их неэффективности (частые и ранние рецидивы), стероидозависимости (стероидорефрактерности), а также в случаях, когда для индукционной терапии применялось введение циклоспорина или инфликсимаба, пациенту назначается азатиоприн 2-2,5 мг/кг/сут или меркаптопурин 1-1,5 мг/кг/сут;

- 1.13. контроль эффективности и переносимости лечения осуществляется следующим образом:
- 1.13.1. эффективность индукционной терапии контролируется путем еженедельной переоценки клинических показателей активности заболевания, а также контрольным эндоскопическим исследованием, которое проводится при достижении клинической ремиссии, но не ранее 2-3 месяцев от начала лечения. Индукционная терапия инфликсимабом или адалимумабом признается неэффективной в назначенной дозе при отсутствии клинико-лабораторного ответа после введения 3 разовых доз;
- 1.13.2. эффективность поддерживающей терапии контролируется по клиническим показателям активности заболевания;
- 1.13.3. критериями клинической ремиссии являются: оформленный стул, отсутствие крови в стуле, отсутствие клинических и лабораторных признаков воспаления; для ориентировочной оценки наступления ремиссии может использоваться определение кальпротектина в кале в динамике изменение его положительных (повышенных) значений на отрицательные (нормальные) свидетельствует в пользу наступления ремиссии, которую далее следует подтвердить эндоскопически;
- 1.13.4. при проведении поддерживающей терапии иммуномодуляторами ОАК в первый месяц выполняется пациенту еженедельно, следующие 3 месяца ежемесячно, в последующие полгода каждые 2 месяца, далее не реже 1 раза в 3 месяца; БИК выполняется пациенту 1 раз в 3 месяца;
- 1.13.5. критериями эндоскопической ремиссии являются: полное заживление слизистой оболочки, отсутствие признаков воспаления слизистой оболочки толстой кишки;
 - 1.14. устанавливается следующая длительность лечения:
- 1.14.1. длительность индукционной терапии: до достижения клинико-эндоскопической ремиссии, но не менее 2-3 месяцев;
- 1.14.2. длительность поддерживающей терапии зависит от назначенных ЛС:

ЛС на основе 5-АСК принимаются пациентом пожизненно (при дистальном колите и отсутствии рецидивов заболевания в течение 2 лет может быть предпринята попытка прекращения поддерживающей терапии);

азатиоприн (меркаптопурин) при хорошей переносимости назначаются пациенту на период не менее 3 лет; дальнейшая тактика определяется индивидуально, поддерживающая терапия может быть пролонгирована на неопределенно длительный срок;

- 1.15. пациентам с установленным диагнозом ЯК проводится наблюдение с целью профилактики КРР в соответствии со следующими правилами:
 - 1.15.1. выполняются регулярные колоноскопии:

через 8-10 лет от начала заболевания — выполняется тотальная колоноскопия с целью переоценки протяженности поражения;

при распространенном колите с частыми тяжелыми обострениями или непрерывном течении с высокой активностью, наличии в анамнезе в последние 5 лет дисплазии или стриктур, наличии первичного склерозирующего холангита (далее –ПСХ), развитии КРР в возрасте моложе 50 лет у родственников первой степени родства в последующем проводится скрининговая (скрининг предраковых изменений и раннего рака) колоноскопия 1 раз в год;

при распространенном колите с активностью легкой или умеренной степени, наличии псевдополипов, отягощенном по КРР наследственном анамнезе (КРР в возрасте старше 50 лет у родственников первой степени родства) скрининговая колоноскопия проводится каждые 2-3 года;

- в остальных случаях скрининговая колоноскопия проводится каждые 5 лет;
 - 1.15.2. к скрининговым колоноскопиям предъявляются требования: проводятся в фазу ремиссии;

носят тотальный характер;

сопровождаются ступенчатой биопсией (4 фрагмента каждые 10 см дополнительные биоптаты из измененных участков) или хромоэндоскопией (метиленовый синий, индиго кармин, виртуальная хромоскопия) с биопсией из подозрительных участков;

1.15.3. при гистологическом исследовании дисплазия эпителия определяется по следующим критериям:

увеличенные гиперхромные ядра, снижение (исчезновение) бокаловидных клеток и муцина, амфофильность (базофильность) цитоплазмы;

вовлечение поверхностного эпителия (при невозможности определить данный признак следует серийно «дорезать» гистологический блок с последующей окраской гематоксилином и эозином с целью

визуализации поверхностного эпителия либо использовать иммуногистохимическую окраску с антителами к р53 — практически все клетки в состоянии истинной дисплазии экспрессируют данный маркер);

отсутствие признаков реактивного (регенерирующего) эпителия являются (созревание эпителия по направлению к поверхности – в клетках увеличивается количество цитоплазмы, появляется муцин, ядра уменьшаются и локализуются базальнее; ассоциация с прилежащим активным воспалением; митотическая активность ограничена бальным отделом крипт);

1.15.4. истинная дисплазия имеет двухступенчатую градацию на дисплазию низкой и высокой степени:

дисплазия высокой степени (тяжелая дисплазия, cancer in situ) диагностируется при наличии следующих критериев: выраженный клеточный полиморфизм (округлые, наползающие друг на друга клетки, с высоким ядерно-цитоплазматическим отношением, в ядрах «просветленный» хроматин, выраженные ядрышки); выраженная ядерная стратификация и потеря полярности (потеря базальной ориентации, ядра смещаются в апикальную половину клетки); повышенная митотическая активность, атипичные митозы; архитектурные аномалии (иррегулярные железы, железы «спинка-к-спинке», крибриформность, солидные гнезда);

дисплазия низкой спепени диагностируется, если присутствуют общие критерии дисплазии, но отсутствуют критерии дисплазии высокой степени;

1.15.5. при выявлении у пациента дисплазии используется следующая тактика:

при наличии видимых участков дисплазии проводится их эндоскопическая резекция; при отсутствии дисплазии в окружающих тканях далее осуществляется эндоскопическое наблюдение с частотой колоноскопий не реже 1 раза в 12 месяцев;

при невозможности выполнения эндоскопической резекции или при наличии дисплазии в окружающих тканях проводится проктоколэктомия;

- 1.16. пациенты с ЯК относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат наблюдению врачом-гастроэнтерологом, врачом-терапевтом участковым (врачом общей практики) постоянно;
- 1.17. пациенты с ЯК (кроме пациентов с изолированным проктитом) относятся к группе риска по колоректальному раку;
- 1.18. объем и сроки обследования при диспансерном наблюдении составляют:

1 раз в год: медицинский осмотр с оценкой статуса питания, ОАК, биохимическое исследование крови (билирубин, АСТ, АЛТ, ЩФ, ГГТП, белок, СРБ, мочевина, креатинин, глюкоза), УЗИ ОБП;

скрининговая колоноскопия (скрининг колоректального рака): при длительности болезни более 10 лет — 1 раз в 1-5 лет в зависимости от наличия других факторов риска (определяются согласно пункту 1.15.1. приложения 3 к настоящему Клиническому протоколу);

по показаниям: диагностическая колоноскопия.

- 1.19. критериями эффективности лечения и диспансерного наблюдения при ЯК являются: поддержание безстероидной ремиссии, отсутствие осложнений, выявление предраковых изменений или раннего рака толстой кишки, поддержание нормального статуса питания, снижение нетрудоспособности.
 - 2. Болезнь Крона:
 - 2.1. согласно МКБ-10 болезнь Крона классифицируется как: К50 болезнь Крона;
- 2.2. используется следующее определение болезни Крона: болезнь Крона (далее БК) хронический воспалительный процесс, который потенциально может поражать любую часть кишечной трубки ото рта до ануса и характеризуется локальностью поражения, вовлечением всех слоев кишечной стенки (трансмуральное поражение) и образованием эпителиоидноклеточных гранулем;
 - 2.3. клиническими критериями БК являются:

хроническая диарея с кровью или без крови;

абдоминальная боль (возможна острая манифестация заболевания, по клиническим проявлениям напоминающая аппендицит);

снижение массы тела, другие проявления недостаточности питания; общие признаки воспаления;

внекишечные проявления: артропатии, узловая эритема, поражения глаз (ирит, иридоциклит), афтозный стоматит, гангренозная пиодермия; перианальные свищи;

2.4. диагностика при БК проводится согласно таблице 2;

Таблица 2

Обязательная	Дополнительная ¹	
Оценка статуса питания	БИК: альбумин (при тяжелой диарее).	
проводится согласно таблицам 1-4	БИК: железо, ферритин (при анемии или	
приложения 6 к настоящему	подозрении на латентный дефицит железа).	
Клиническому протоколу.	Определение в кале антигенов Campylobacter и	
OAK.	E.coli O157:Н7 (при первичном обращении или	
OAM.	при атипичном (тяжелом) течении рецидива)).	
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ,	Определение в кале антигенов Y. Enterocolitica и	
ЩФ, ГГТП, общий белок, СРБ,	(или) анализ крови на антитела к Y. Enterocolitica	
мочевина, креатинин, глюкоза,	(при первичном обращении в случае поражения	

59 Дополнительная¹ Обязательная XC. тонкой кишки). difficile Мазок из прямой кишки (анализ Анализ кала токсин С1. (при на кала) на патогенную микрофлору первичном обращении или при атипичном Анализ кала на яйца гельминтов, (тяжелом) течении рецидива)). ЭГДС с биопсией из желудка и ДПК (при амебиаз при первичном симптомах со стороны верхних отделов ЖКТ; обращении или при атипичном (тяжелом) течении рецидива при сомнительном диагнозе для проведения УЗИ ОБП. дифференциальной диагностики другими c Колоноилеоскопия заболеваниями кишечной трубки). cбиопсией Трансабдоминальное УЗИ кишечника множественной (не (для ориентировочной менее 2 фрагментов из каждого оценки протяженности осмотренного отдела кишечника; поражения при невозможности проведения фрагменты из каждого отдела тотальной колоноскопии, для предварительной оценки вовлечения тонкой кишки и определения помешаются отдельные В флаконы). локализации поражения). Энтерография рентгеновская или компъютерно-томографическая (далее -KTэнтерография), или магнитно-резонансная (далее МР-энтерография), либо капсульная или двухбалонная энтероскопия (для оценки вовлечения тонкой кишки). Ирригоскопия (при стриктурах, деформациях толстой кишки (или) недостаточной И информативности эндоскопического исследования). Магнитно-резонансная томография (далее МРТ) таза (при подозрении на перианальные свищи). Обзорная рентгеноскопия брюшной полости (при высокой активности колита и необходимости исключения осложнений). Анализ крови на ASCA (при трудностях в дифференциальной диагностике язвенным колитом). Врачебная консультация врача-хирурга (при БК, осложненной кишечной непроходимостью, кровотечением, гастроинтестинальным токсической дилатацией толстой кишки; при высокой активности заболевания и отсутствии ответа на консервативную терапию, при непрерывном течении заболевания). Проба Манту, или диаскин-тест, квантифероновый тест, рентгенография органов

грудной полости (при решении вопроса

Врачебная консультация врача-онколога (при

слизистой

оболочки

назначении биологической терапии).

дисплазии

выявлении

Обязательная	Дополнительная ¹
	кишечника).
	Определение кальпротектина в кале (для
	ориентировочной оценки активности
	заболевания, особенно при толстокишечной
	форме).

2.5. диагноз «Болезнь Крона» устанавливается на основании комбинации клинических, эндоскопических, радиологических и морфологических критериев;

2.5.1. клинические критерии:

хроническая диарея сочетании cабдоминальной болью, недостаточности лабораторными признаками питания, признаками (при невыраженной активности заболевания воспаления признаки могут отсутствовать) воспаления И, нередко, внекишечными проявлениями;

перианальные поражения;

2.5.2. эндоскопические критерии:

признаки воспаления слизистой оболочки кишечной трубки (афты, язвы полигональной формы, щелевидные язвы, картина «булыжной мостовой», деформация просвета, стриктуры, псевдополипы, устья свищевых ходов);

прерывистый характер воспаления;

очаговый характер воспаление (в пределах одного анатомического сегмента слизистая оболочка поражается не полностью; характерным является наличие язв на фоне неизмененной слизистой оболочки);

поражена подвздошная кишка и не поражена прямая кишка;

- в фазу ремиссии эндоскопические признаки воспаления отсутствуют, могут обнаруживаться псевдополипы, участки стенозирования просвета и деформаций кишки;
 - 2.5.3. радиологические критерии:

прерывистый характер поражения;

стриктуры, сужения и расширения просвета кишки, причудливые деформации кишки;

рельеф «булыжной мостовой»;

дефекты слизистой оболочки и (или) дефекты наполнения (пвсевдополипы), эксцентричное расположение поражений;

свищи;

утолщение стенки кишки;

инфильтраты, абсцессы в брюшной полости;

2.5.4. гистологические критерии:

признаки хронического колита: инфильтрация плазматическими клетками базальных отделов собственной пластинки слизистой оболочки, повышение клеточности собственной пластинки, ветвление и (или) изменение формы крипт, разрежение (уменьшение количества на единицу площади) крипт, панетоклеточная метаплазия дистальнее печеночного угла; в активную фазу заболевания - также инфильтрация эпителия крипт нейтрофилами (криптит, крипт-абсцессы);

сохранение бокаловидных клеток;

эпителиоидно-клеточные гранулемы без гигантских многоядерных клеток и некроза, расположенные в собственные пластинке слизистой оболочки и не ассоциированные с активным повреждением крипт;

очаговый характер воспаления (присутствует не во всех фрагментах, взятых из одного анатомического сегмента кишки, неравномерно распределяется в пределах одного биопсийного фрагмента);

прерывистый характер воспаления (пораженные сегменты кишки чередуются с неизмененными);

убывающий градиент воспалительных изменений от правых отделов к левым;

поражение подвздошной кишки (изменение формы и размеров ворсинок и крипт, повреждения эпителия, псевдопилорическая метаплазия, нейтрофильная инфильтрация; признаки поражения подвздошной кишки наблюдаются в отсутствие непрерывного тотального колита);

отсутствует поражение прямой кишки;

2.6. клиническая оценка активности (тяжести обострения) проводится по индексу активности БК (далее - ИАБК) согласно таблице 18 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу:

ремиссия: ИАБК менее 150, СРБ в пределах нормы;

легкая активность: ИАБК 150-220 (не требуется госпитализация, пациент самостоятельно принимает пищу и жидкость, потеря массы тела <10%, нет признаков обструкции, лихорадки, дегидратации, абдоминальной массы или болезненности; СРБ превышает верхнюю границу нормы);

умеренная активность: ИАБК 220-450 (интермиттирующая рвота или потеря веса >10%; неэффективность терапии легкого обострения либо болезненная абдоминальная масса; отсутствие явных признаков обструкции; СРБ превышает верхнюю границу нормы);

высокая активность: ИАБК>450; (недостаточность питания – ИМТ<18 кг/м2 или признаки обструкции (не всегда обусловлены активным заболеванием и требуют дообследования) или абсцесса; симптомы персистируют, несмотря на интенсивное лечение; СРБ повышен);

2.7. эндоскопическими критериями тяжелой БК (при поражении толстой кишки) являются:

глубокие язвы, проникающие в мышечный слой или

дефекты слизистой оболочки, ограниченные подслизистым слоем, но захватывающие более одной трети пораженного анатомического сегмента толстой кишки;

2.8. выделяют следующие признаки неблагоприятного прогноза БК (свидетельствуют об инвалидизирующем характере течения заболевания в ближайшие 5 лет), при наличии которых целесообразно рассмотрение вопроса о раннем начале терапии иммуномодуляторами или биологической терапии:

перианальные свищи;

пенетрирующая форма БК;

распространенное поражение тонкой кишки;

- 2.9. для классификации БК используются:
- 2.9.1.Монреальская классификация БК по следующим характеристикам:
 - 2.9.1.1.по возрасту на момент диагноза (A Age):
 - А1 до 16 лет;
 - A2 17-40 лет;
 - А3 после 40 лет;
 - 2.9.1.2. по локализации поражения (L Location):
 - L1 илеальная;
 - L2 толстокишечная;
 - L3 илеально-толстокишечная;
- L4 –поражение верхних отделов (обозначение L4 также добавляется к L1-L3, если поражение верхних отделов сочетается с другой локализацией);
 - 2.9.1.3.По клинической форме (B Behaviour):
 - В1 воспалительная;
 - В2 стенозирующая;
- B3 пенетрирующая (наличие интраабдоминальных свищей воспалительных масс или абсцессов в любой момент течения заболевания);
- р перианальное поражение (наличие перианальных свищей или абсцессов) (индекс р добавляется к В1-В3, если перианальное поражение сочетается с вышеуказанными формами);
 - 2.9.2. классификация БК по протяженности поражения: локализованное поражение поражено менее 30 см; распространенное поражение поражено более 100 см;
 - 2.9.3. классификация БК по течению:
 - с редкими обострениями (обострения 1 и менее раз в год);

с частыми обострениями (обострения 2 и более раз в год);

непрерывное (персистирование симптомов в течение 6-8 месяцев, несмотря на адекватную медикаментозную терапию);

2.9.4. классификация БК по ответу на лечение:

отвечающая на кортикостероиды;

стероидозависимая: в течение 3 месяцев от начала лечения стероидами попытки снизить их дозу ниже 10 мг/сут преднизолона (или ниже 3 мг/сут будесонида) приводят к обострению заболевания либо возникает обострение в течение 3 месяцев после прекращения приема стероидов;

стероидорефрактерная: сохраняется активность БК, несмотря на прием преднизолона в дозе 0,75 мг/кг/сутки в течение 4 недель и более;

рефрактерная к иммуномодуляторам: сохраняется активность заболевания или развивается обострение, несмотря на прием тиопуринов в адекватной дозе в течение не менее 3 месяцев (азатиоприн 2-2,5 мг/кг/сут или меркаптопурин 0,75-1 мг/кг/сут в отсутствие лейкопении);

зависимая от биологической терапии;

2.10. БК сопровождается следующими осложнениями:

кишечная непроходимость;

кишечное кровотечение;

токсическая дилатация толстой кишки;

перфорация кишечника;

абсцесс брюшной полости;

колоректальный рак;

2.11. формулировка диагноза БК включает*:

нозологию;

локализацию и, при необходимости, протяженность поражения;

вариант течения;

активность;

ответ на лечение;

внекишечные проявления;

осложнения.

2.12. Целью лечения БК является:

индукция безстероидной ремиссии;

поддержание безстероидной ремиссии;

_

^{*} Пример:

Болезнь Крона (A2,L3,B1p), распространенное илеоцекальное поражение с перианальными проявлениями (2 функционирующих параректальных свища), воспалительная форма, часто рецидивирующее течение, активность высокой степени, стероидорефрактерность, с ответом на биологическую терапию. Осложнения: Недостаточность питания тяжелой степени.

профилактика КРР;

коррекция сопутствующих нарушений и осложнений.

2.13. Показаниями для госпитализации пациента с БК являются:

впервые установленный диагноз БК с активностю легкой или средней степени или ранее установленный диагноз БК с активностью средней степени (госпитализация пациента в гастроэнтерологические отделения ГОЗ, ООЗ);

БК с активностью высокой степени или непрерывное течение БК (госпитализация пациента в гастроэнтерологические отделения OO3);

осложнения: кишечная непроходимость, перфорация, кровотечение, токсический мегаколон, малигнизация, свищи, резистентные к медикаментозной терапии (госпитализация пациента в хирургическое отделения ООЗ);

- 2.14. лечение пациента с БК включает:
- 2.14.1. для индукции ремиссии:
- 2.14.1.1. мероприятия по образу жизни и питанию: отказ от курения; ограничение употребления клетчатки, суточное потребление белка 1-1,5 г/кг массы тела; при высоком нутритивном риске или высокой активности заболевания смеси для энтерального питания 500-1000 ккал в сутки; при высокой активности заболевания может быть целесообразен переход на полное питание энтеральными смесями;
 - 2.14.1.2. медикаментозная терапия:

илеоцекальное или толстокишечное поражение с легкой активностью: месалазин перорально 4-4,5 г/сут (более низкие дозы месалазина не рекомендуются);

илеоцекальное или толстокишечное поражение с умеренной активностью: преднизолон перорально 40 мг/сут в течение 1 недели, затем 30 мг/сут 1 неделя, далее — 20 мг/сутки 1 месяц и затем — снижение дозы на 5 мг в неделю до полной отмены (длительность приема кортикостероидов должна составлять не менее 2 месяцев, но не более 4 месяцев); может быть использован метилпреднизолон в соответствующей дозе (32 мг/сутки — 24 мг/сутки — 16 мг/сутки — снижение дозы на 4 мг/сутки);

илеоцекальное поражение высокой ИЛИ толстокишечное активностью или отсутствие ответа на предыдущие варианты терапии: преднизолон перорально 60 мг/сут или внутривенно 60-90 мг/сут в течение 1 недели с последующим постепенным снижением дозы в сочетании с иммуномодуляторами: азатиоприном 2-2,5 мг/кг/сут или меркаптопурином 1-1,5 мг/кг/сут или метотрексатом в/м 25 мг/нед либо хирургическое лечение либо биологическая терапия: инфликсимаб в/в 5 мг/кг однократно, затем в той же дозе через 2 недели и 6 недель после инфузии далее каждые 8 недель первой И

иммуномодуляторами: азатиоприном 2-2,5 мг/кг/сут или меркаптопурином 1-1,5 мг/кг/сут или метотрексатом в/м 25 мг/нед либо без иммуномодуляторов при их непереносимости; или адалимумаб п/к 80 мг однократно и далее — 40 мг каждые 2 недели в сочетании с иммуномодуляторами или без них при их непереносимости;

тонкокишечное распространенное поражение: преднизолон перорально 40-60 мг/сут или внутривенно 60-90 мг/сут в течение 1 недели с последующим постепенным снижением дозы (смотри выше) в сочетании с азатиоприном 2-2,5 мг/кг/сут или меркаптопурином 1-1,5 мг/кг/сут или метотрексатом в/м 25 мг/нед либо хирургическое лечение, либо биологическая терапия: инфликсимаб в/в 5 мг/кг однократно, затем в той же дозе через 2 недели и 6 недель после первой инфузии и далее каждые 8 недель в сочетании с азатиоприном 2-2,5 мг/кг/сут или меркаптопурином 1-1.5 $M\Gamma/K\Gamma/CVT$ или метотрексатом $\rm B/M$ 25 мг/нел иммуномодуляторов при их непереносимости или адалимумаб п/к 80 мг однократно и далее – 40 мг каждые 2 недели в сочетании с иммуномодуляторами или без них при их непереносимости; нутритивная поддержка (смеси для энтерального питания; при необходимости парентеральное питание);

эзофагеальное или гастродуоденальное поражение: ИПП в стандартных дозах 2 раза/сут; преднизолон перорально 40-60 мг/сут или внутривенно 60-90 мг/сут в течение 1 недели с последующим постепенным снижением дозы в сочетании с азатиоприном 2-2,5 мг/кг/сут или меркаптопурином 1-1,5 мг/кг/сут или метотрексатом в/м 25 мг/нед; при отсутствии эффекта — биологическая терапия; при стенозировании — хирургическое лечение;

рефрактерность к стероидам: биологическая терапия (инфликсимаб или адалимумаб), или хирургическое лечение;

свищевая форма: простые перианальные свищи – метронидазол 500 мг 2-3 раза/сут или ципрофлоксацин 500 мг 2 раза/сут – 6-8 недель (терапия первого выбора); азатиоприн 2-2,5 мг/кг/сут или меркаптопурин 1-1,5 мг/кг/сут – не менее 3 месяцев (терапия второго выбора); инфликсимаб в/в 5 мг/кг - на 0-й, 2-й и 6-й неделях (терапия третьего выбора); комбинированное при симптоматических свищах медикаментозное и хирургическое лечение; сложные перианальные свищи хирургическое комбинированное медикаментозное И метронидазол 500 мг 2-3 раза/сут или ципрофлоксацин 500 мг 2 раза/сут и меркаптопурин 2-2,5 мг/кг/сут 1-1.5ИЛИ (медикаментрозная терапия первого выбора); инфликсимаб в/в 5 мг/кг на 0-й, 2-й и 6-й неделях или адалимумаб п/к 80-160 мг однократно, затем 40-80 мг через 2 недели и далее 40 мг каждые 2 недели (медикаментозная терапия второго выбора);

- 2.14.2. для поддержания ремиссии:
- 2.14.2.1. отказ от курения, полноценное сбалансированное питание, коррекция нутритивного дефицита при его наличии;
 - 2.14.2.2. медикаментозная поддерживающая терапия:

иммунодепрессанты: азатиоприн 2-2,5 мг/кг/сут или меркаптопурин 1-1,5 мг/кг/сут, или метотрексат 15-25 мг/нед, или

инфликсимаб в/в 5 мг/кг каждые 8 недель или адалимумаб п/к 40 мг каждые 2 недели (если ремиссия была индуцирована соответствующими биологическими агентами либо при неэффективности поддерживающей терапии иммуномодуляторами; при потере клинического ответа на применяемый биологический агент может быть сделана попытка увеличения кратности его введения до 1 раза/4 нед для инфликсимаба и 1 раз/нед для адалимумаба либо замена на другой биологический агент, который ранее не использовался), или

хирургическое лечение;

- 2.15. контроль эффективности и переносимости терапии проводится следующим образом:
- 2.15.1. эффективность индукционной терапии контролируется путем регулярной переоценки клинических показателей активности заболевания (ИАБК), а также контрольным эндоскопическим исследованием, которое проводится при достижении клинической ремиссии, но не ранее 3-4 месяцев от начала лечения;
- 2.15.2. индукционная терапия биологическими агентами признается неэффективной в назначенной дозе, если ответ отсутствует после трех введений инфликсимаба или после семи введений адалимумаба;
- 2.15.3. эффективность поддерживающей терапии контролируется по клиническим показателям активности заболевания (далее ИАБК);
- 2.15.4. ремиссия определяется как полное исчезновение клиниколабораторных признаков активности заболевания (ИАБК<150) и эндоскопическое заживление слизистой оболочки;
- 2.15.5. для контроля переносимости при поддерживающей терапии иммуномодуляторами ОАК в первый месяц выполняется еженедельно, следующие 3 месяца ежемесячно, в последующие полгода каждые 2 месяца, далее не реже 1 раза в 3 месяца; БИК 1 раз в 3 месяца;
 - 2.16. устанавливается следующая длительность терапии:
- 2.16.1. длительность индукционной терапии соответствует сроку до достижения клинико-эндоскопической ремиссии, но не менее 3 месяцев;
 - 2.16.2. длительность поддерживающей терапии составляет:

для азатиоприна (меркаптопурина) при хорошей переносимости — 4 года; дальнейшая тактика определяется индивидуально, у молодых пациентов поддерживающая терапия может быть пролонгирована на неопределенно длительный срок;

для метотрексата или инфликсимаба – определяется индивидуально;

- 2.17. профилактика колоректального рака при поражении толстой кишки проводится согласно пункту 1.15. приложения 3 к настоящему Клиническому протоколу;
- 2.18 пациенты с БК относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат наблюдению врачом гастроэнтерологом, врачом-терапевтом участковым (врачом общей практики) постоянно;
- 2.19. объем и сроки обследования при диспансерном наблюдении составляют:

1 раз в год: медицинский осмотр с оценкой статуса питания, ОАК, биохимическое исследование крови (билирубин, АСТ, АЛТ, ЩФ, ГГТП, белок, СРБ, мочевина, креатинин), УЗИ ОБП;

скрининговая колоноскопия – при поражении более одного сегмента толстой кишки – 1 раз в 1-5 лет в зависимости от наличия других факторов риска (определяются согласно пункту 1.15.1. приложения 3 к настоящему Клиническому протоколу);

по показаниям: диагностическая колоноскопия или энтероскопия;

- 2.20. пациенты с поражением толстой кишки, захватывающим более одного анатомического сегмента, относятся к группе риска по колоректальному раку;
- 2.21. критериями эффективности лечения и диспансерного наблюдения пациента при БК являются: поддержание безстероидной ремиссии, отсутствие осложнений, выявление предраковых изменений или раннего рака толстой кишки, поддержание нормального статуса питания, снижение нетрудоспособности.
 - 3. Микроскопические колиты:
- 3.1. согласно МКБ-10 микроскопические колиты классифицируются как: K52.8 другие уточненные неинфекционные гастроэнтериты и колиты;
- 3.2. используется следующее определение микроскопических колитов: микроскопические колиты два отдельных, но взаимосвязанных состояния, обуславливающих водянистую диарею и характеризующихся отсутствием макроскопических (рентгенологических и эндоскопических) изменений и особыми микроскопическими признаками воспаления, не обнаруживающимися при других колитах. Микроскопические колиты включают: лимфоцитарный колит; коллагенозный колит;
- 3.3. клиническими критериями микроскопических колитов являются:

хроническая водянистая диарея без крови; дефекации в ночное время; боли в животе; возможно снижение массы тела;

возраст обычно старше 45-50 лет;

наличие аутоиммунных заболеваний и (или) внекишечных проявлений (артралгия, артрит, увеит);

3.4. диагностика при микроскопических колитах проводится согласно таблице 3;

Таблица 3

Обязательная	Дополнительная ¹
Оценка статуса питания проводится	БИК: альбумин, натрий, калий, хлор (при
согласно таблицам 1-4 приложения	тяжелой диарее).
6 к настоящему Клиническому	ЭГДС с биопсией из желудка и ДПК (при
протоколу.	сомнительном диагнозе для проведения
OAK.	дифференциальной диагностики с другими
БИК: билирубин, АсАТ, АЛАТ,	
ЩФ, ГГТП, общий белок, СРБ,	Определение в кале антигенов Campylobacter
мочевина, креатинин, глюкоза, ХС.	и E.coli O157:Н7 (при резистентности к
OAM.	лечению).
Иммунохимический тест на	Анализ кала на токсин Cl. difficile (при
скрытую кровь в кале (далее – ТСК)	наличии факторов риска инфекции Cl.
Мазок из прямой кишки (посев)	,
стула на патогенную микрофлору.	Серологические маркеры целиакии - tTGA-
Анализ кала на яйца гельминтов,	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
простейшие.	гистологических признаков
УЗИ ОБП.	микроскопического колита).
Колоноилеоскопия с	
множественной биопсией (не менее	
2 фрагментов из каждого	
осмотренного отдела кишечника;	
фрагменты из каждого отдела	
помещаются в отдельные флаконы).	

- 3.5. диагностическими критериями микроскопических колитов являются:
- 3.5.1. клинические признаки: хроническая водянистая диарея без крови;
- 3.5.2. эндоскопические критерии: нормальная эндоскопическая картина слизистой оболочки толстой и подвздошной кишки либо слабовыраженные неспецифические изменения (легкий отек, гиперемия, изменения сосудистого рисунка);
 - 3.5.3. гистологические критерии:

лимфоцитарный колит: повышение количества межэпителиальных лимфоцитов (далее – МЭЛ) в поверхностном эпителии (>20 МЭЛ на 100 эпителиоцитов) с повреждением поверхностного эпителия; нормальная

архитектоника крипт с увеличением количества МЭЛ в эпителии крипт; повышенная инфильтрация собственной пластинки слизистой оболочки, в том числе лимфоцитами и эозинофилами;

коллагенозный колит: отложение под эпителием коллагена в виде утолщенного слоя с неровным нижним краем (>10 мкм) в сочетании с признаками лимфоцитарного колита;

3.6. для клинической оценки степени тяжести микроскопических колитов используется частота стула у пациента. Выделяют:

легкую степень тяжести: частота стула 4 раза/сут и менее; среднюю степень тяжести: частота стула 5-6 раз/сут; тяжелую степень тяжести: частота стула более 6 раз/сут;

- 3.7. развитие осложнений при микроскопическом колите наблюдается очень редко;
 - 3.8. формулировка диагноза микроскопических колитов включает*: нозологию;

степень тяжести клинических проявлений;

внекишечные проявления;

- 3.9. цель лечения пациента с микроскопическим колитом индукция ремиссии;
- 3.10. показанием для госпитализации пациента с микроскопическим колитом являются клинические проявления средней или тяжелой степени (госпитализация пациента в гастроэнтерологические отделения ГОЗ, ООЗ);
 - 3.11. лечение пациента с микроскопическим колитом включает:
- 3.11.1. общие мероприятия: отмена нестероидных противовоспалительных средств (далее НПВС) и других ЛС, побочные эффекты которых включают диарею или колит; ограничение алкоголя и кофе, исключение молочных продуктов;
 - 3.11.2. медикаментозную терапию: при легких симптомах: лоперамид 2-12 мг/сут;

при симптомах средней тяжести и (или) неэффективности лоперамида: висмута трикалия дицитрат 240 мг 4 раза/сут или месалазин

2-4 г /сут в течение 6-8 недель;

при тяжелых симптомах: преднизолон 30-50 мг/сут в течение 1-2 недель с последующим постепенным снижением дозы в течение 2-3 месяцев;

^{*} Пример:

Лимфоцитарный колит, с диареей тяжелой степени и внекишечными проявлениями в виде периферических артралгий.

- 3.12. эффективность лечения контролируется врачомгастроэнтерологом клинически по уменьшению частоты стула, нормализации его консистенции у пациента;
- 3.13. пациенты с микроскопическим колитом относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат наблюдению врачом-гастроэнтерологом, врачом-терапевтом участковым (врачом общей практики);
- 3.14. объем и сроки обследования при диспансерном наблюдении включают: оценку статуса питания, анализ крови общий, биохимическое исследование крови (билирубин, AcAT, AлAT, ЩФ, ГГТП, белок, СРБ, мочевина, креатинин, глюкоза, холестерин) 2 раза в год; колоноскопию по клиническим показаниям; УЗИ ОБП 1 раз в год;
- 3.15. диспансерное наблюдение в группе Д(III) проводится в течение всего периода проведения медикаментозной терапии, а также 1 год после ее прекращения в случае отсутствия рецидивов, далее пациент переводится в группу Д(II);
- 3.16. критерии эффективности лечения и диспансерного наблюдения следующие: достижение ремиссии, отсутствие рецидивов, восстановление трудоспособности пациента.
 - 4. Синдром раздраженного кишечника:
- 4.1. согласно МКБ-10 синдром раздраженного кишечника классифицируется как:
 - К58.0 синдром раздраженного кишечника с диареей;
 - К58.9 синдром раздраженного кишечника без диареи;
 - 4.2. Используются следующие определения:

синдром раздраженного кишечника (далее - CPK) — функциональное расстройство кишечника, при котором абдоминальная боль сочетается с нарушениями дефекации и кишечного транзита;

нормальный стул — у здоровых взрослых людей, придерживающихся смешанного рациона питания, частота стула составляет от 3 раз в день до 3 раз в неделю, масса кала — 100 - 250 г/сут, стул имеет оформленную консистенцию;

4.3. клиническими критериями СРК являются:

боль и (или) неприятные ощущения в области живота; уменьшение болей и неприятных ощущений после дефекации; отсутствие ночных болей:

диарея без крови, преимущественно в утренние часы после завтрака, иногда с примесью слизи и остатков непереваренной пищи; императивные позывы на дефекацию; отсутствие диареи в ночное время;

запор (стул реже 3 раз в неделю, плотный), необходимость интенсивного натуживания при дефекации, чувство неполного опорожнения кишечника; фрагментированный стул с выделением слизи;

чередование диареи и запора;

вздутие;

отсутствие «симптомов тревоги»: диареи в ночное время, крови в стуле, снижении массы тела, лихорадки, анемии, лабораторных признаков воспаления;

4.4. диагностика при СРК проводится согласно таблице 4;

Таблица 4

Обязательная	Дополнительная ¹
Оценка статуса питания и его динамики	Анализ кала на кальпротектин (при СРК с
за период болезни проводится согласно	диареей).
таблицам 1-4 приложения 6 к	Колоноскопия независимо от возраста –
настоящему Клиническому протоколу.	при наличии «симптомов тревоги»,
Оценка наличия «симптомов тревоги»	которые определяются согласно таблице
проводится согласно таблице 10	10 приложения 6 к настоящему
приложения 6 к настоящему	Клиническому протоколу, положительном
Клиническому протоколу.	ТСК или положительном анализе кала на
OAK.	кальпротектин; при диарее колоноскопия
OAM.	дополняется множественной биопсией (не
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ,	менее 2 фрагментов из каждого
ГГТП, глюкоза, ХС, амилаза, СРБ.	осмотренного отдела, включая
ЭКГ.	подвздошную и прямую кишку).
Иммунохимический ТСК.	AGA-IgG и tTGA-IgA – при СРК с
Анализ кала на яйца гельминтов,	диареей, резистентности к стандартной
простейшие.	терапии, наличии «симптомов тревоги».
УЗИ ОБП.	ЭГДС – при сопутствующих симптомах
Колоноскопия: в возрасте старше 50 лет	диспепсии.
или при отягощенном семейном	Биопсия постбульбарного отдела
анамнезе по новообразованиям	двенадцатиперстной кишки – при СРК с
кишечника (рак, полипы).	диареей, резистентной к стандартной
	терапии.
	Врачебная консультация врача-акушера-
	гинеколога, УЗИ малого таза (при болевом
	синдроме в нижних отделах живота).
	Ирригоскопия с двойным
	контрастированием – при невозможности
	проведения колоноскопии.
	Водородные дыхательные тесты на
	мальабсорбцию лактозы, фруктозы,
	синдром избыточного бактериального
	роста – при диарее или метеоризме,
	резистентным к стандартной терапии.
	Врачебная консультация врача-

Обязательная	Дополнительная ¹			
	психотерапевта – при недостаточной			
	эффективности стандартной терапии.			

- 4.5. диагноз СРК устанавливается при соответствии симптомов у пациента всем ниже перечисленным критериям:
- 4.5.1. рецидивирующая абдоминальная боль или дискомфорт по крайней мере 3 дня в месяц за последние 3 месяца в сочетании с 2 или более признаками из следующих:

уменьшается после дефекации;

ассоциирована с изменением частоты стула;

ассоциирована с изменением формы (внешнего вида) стула;

- 4.5.2. отсутствие «симптомов тревоги» (определяется согласно таблице 10 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу);
- 4.5.3. отсутствие органических заболеваний или метаболических (биохимических) расстройств, объясняющих имеющиеся симптомы;
- 4.5.4.соответствие критериям наблюдается в течение не менее 3-х последних месяцев с началом проявлений не менее 6 месяцев перед диагностикой;
 - 4.6. для классификации СРК используют следующие критерии:

СРК с запором (СРК-3) — твердый или шероховатый стул >25 % и неоформленный мягкий или водянистый стул <25% из числа опорожнений кишечника;

СРК с диареей (СРК-Д) — неоформленный мягкий или водянистый стул >25% и твердый или шероховатый стул <25% из числа опорожнений кишечника;

смешанный СРК (СРК-М) – твердый или шероховатый стул >25% и неоформленный мягкий или водянистый стул >25% из числа опорожнений кишечника;

неклассифицированный СРК (СРК-H) — недостаточная выраженность отклонений консистенции стула для субтипов СРК-3, СРК-Д и СРК-М;

альтернирующий (СРК-А) – периодическое изменение картины поведения кишечника;

- 4.7. Определение степени тяжести СРК проводится по оценке выраженности доминирующего проявления у пациента (диареи, запора, абдоминальной боли);
 - 4.8. формулировка диагноза СРК включает*:

Синдром раздраженного кишечника с запором, средней степени тяжести. Синдром раздраженного кишечника с диареей, легкой степени.

^{*} Примеры диагноза СРК:

вариант СРК;

степень тяжести проявлений;

4.9. целью лечения СРК у пациента является:

купирование (уменьшение) болевого синдрома и других неприятных субъективных проявлений;

купирование (уменьшение) диареи или запора;

- 4.10. показания для госпитализации пациента с СРК отсутствуют;
- 4.11. в отдельных случаях допускается госпитализация для проведения обследования пациента, которое невозможно в амбулаторных условиях;
 - 4.12. лечение СРК включает:
- 4.12.1. психотерапию (любой вариант, кроме релаксационной психотерапии);
- 4.12.2. мероприятия по коррекции питания и образа жизни: отказ от курения, нормализация режима питания, обучение гигиене кишечника и установлению режима дефекации (при запорах), использование диеты с ограничением ферментируемых ди- и олигосахаридов при стойком метеоризме, осторожное отношение к применению НПВС и других ЛС, имеющих в качестве побочных эффектов кишечные симптомы или колит;
- 4.12.3. медикаментозную терапию кишечных проявлений, которая определяется доминирующим симптомом:
- 4.12.3.1. при болевом синдроме— ЛС, применяемые при нарушениях функции кишечника, в течение 4-8 недель, при необходимости возможен более длительный прием: отилония бромид 40 мг 3 раза/сут; мебеверина гидрохлорид 200 мг х 2 раза/сут; тримебутин 100 мг 3 раза/сут; гиосцина бутилбромид 10 мг 3 раза/сут;
- 4.12.3.2. при запоре слабительные ЛС, дозы, режим и длительность приема которых подбираются индивидуально с учетом тяжести проявлений и ответа на лечение: бисакодил 1-2 таблетки (5-10 мг) на ночь или 1-2 суппозитории ректально; лактулоза 15-45 мл/сут с последующим переходом на поддерживающую дозу 10-25 мл/сут; макрогол 4000 1-2 пакета (10-20 г) в сут;
- 4.12.3.3. при диарее лоперамид 2 мг в виде разовых приемов «по требованию»;
- 4.12.3.4. при метеоризме ЛС на основе симетикона 40-80 мг 2-3 раза в сутки в режиме «по требованию;
- 4.12.3.5. при недостаточном эффекте от вышеназванной терапии для уменьшения кишечных проявлений используются трициклические антидепрессанты в малых дозах: амитриптилин 10-50 мг/сут 8-12 недель; при отсутствии эффекта от вышеназванной терапии пробиотики в средних терапевтических дозах 4 недели;

- 4.13. контроль эффективности лечения пациента проводится клинически по купированию жалоб;
- 4.14. пациенты с СРК относятся к группе диспансерного наблюдения Д(II).
 - 5. Дивертикулярная болезнь кишечника:
- 5.1. согласно МКБ-10 классифицируется как: К57 дивертикулярная болезнь кишечника;
- 5.2. используются следующие определения дивертикулярной болезни:

дивертикул: мешочкообразное выпячивание слизистой оболочки кишки через ее мышечный слой;

дивертикулез: наличие дивертикулов в кишке;

дивертикулит: воспаление дивертикула;

дивертикулярная болезнь (далее - ДБ): наличие дивертикулеза, дивертикулита или дивертикулярного кровотечения;

5.3. клиническими критериями ДБ являются:

абдоминальная боль, чаще в нижнем левом квадранте живота;

лихорадка, положительные симптомы раздражения брюшины пальпаторное определение абдоминальной массы (при осложнениях);

5.4. диагностика при ДБ проводится согласно таблице 5;

Таблица 5

	таолица 3	
Обязательная	Дополнительная ¹	
Длина тела, масса тела, ИМТ.	УЗИ кишечника.	
Оценка наличия «симптомов тревоги» проводится	УЗИ малого таза, осмотр	
согласно таблице 10 приложения 6 к настоящему	гинеколога (при болях в нижних	
Клиническому протоколу.	отделах живота).	
OAK.	КТ ОБП (при подозрении на	
OAM.	осложненную ДБ).	
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ, ГГТП,	КТ (МРТ) малого таза (при	
глюкоза, ХС, амилаза, СРБ.	наличии абдоминальной массы).	
ЭКГ.	Колоноскопия (при гематохезии).	
УЗИ ОБП.		
Иммунохимический ТСК.		
Обзорная рентгенография ОБП, врачебная		
консультация врача-хирурга – при подозрении на		
осложненную ДБ.		
Колоноскопия или ирригоскопия – при		
подозрении на неосложненную ДБ.		

5.5. диагностическим критерием ДБ является наличие дивертикулов кишечника по данным эндоскопии или рентгенологического исследования кишечника;

5.6. классификация ДБ включает следующие формы:

дивертикулез;

простой дивертикулит (без осложнений);

осложненный дивертикулит;

5.7. при ДБ у пациента возможны осложнения:

перфорация (в свободную брюшную полость, прикрытая, в брыжейку);

абсцесс;

фистула (наружная, межкишечная, коловагинальная, коловезикальная);

кишечная обструкция;

перитонит;

кровотечение;

5.8. формулировка диагноза ДБ включает*:

нозологию с указанием локализации;

форму ДБ;

осложнения;

5.9. Целью лечения ДБ является:

профилактика осложнений;

купирование воспалительного процесса при дивертикулите; лечение осложнений.

5.10.Показаниями для госпитализации пациента с ДБ являются:

дивертикулит с системными признаками воспаления и (или) отсутствие эффекта лечения дивертикулита в течение 48-72 часов (госпитализация пациента в хирургические отделения РОЗ, ГОЗ, ООЗ);

осложненный дивертикулит (госпитализация пациента в хирургические отделения РОЗ, ГОЗ, ООЗ).

- 5.11. Лечение ДБ включает:
- 5.11.1. при дивертикулах без дивертикулита и осложнений: диету с высоким содержанием пищевых волокон (30-35 г/сут);

медикаментозную терапию:

при болевом синдроме: ЛС, применяемые при нарушениях функции кишечника, в течение 4-8 недель, при необходимости возможен более длительный прием (отилония бромид 40 мг 3 раза/сут;

1. Дивертикулярная болезнь кишечника: дивертикулез сигмовидной кишки.

^{*} Примеры:

^{2.} Дивертикулярная болезнь кишечника: множественные дивертикулы и простой дивертикулит сигмовидной кишки.

^{3.} Дивертикулярная болезнь кишечника: дивертикулит сигмовидной кишки, осложненный перфорацией.

Мебеверина гидрохлорид 200 мг 2 раза/сут; тримебутин 100 мг 3 раза/сут; гиосцина бутилбромид 10 мг 3 раза/сут; пинаверия бромид 50 мг 3 раза/сут);

при запоре - слабительные лекарственные средства: лактулоза 15-45 мл/сут с последующим переходом на поддерживающую дозу 10-25 мл/сут или макрогол 4000-1-2 пакета $(10-20\ \Gamma)$ в сут;

5.11.2. при простом дивертикулите:

диета, включающая только прием прозрачных жидкостей — 2-3 дня; антибиотикотерапия в течение 7-14 дней: амоксициллин/клавулановая кислота 500 мг/125 мг 3 раза/сут внутрь или ципрофлоксацин 500 мг 2 раза/сут внутрь в сочетании с метронидазолом 250 мг 3 раза/сут внутрь;

- 5.11.3. при осложненном дивертикулите: лечение пациента у врачахирурга;
- 5.12. контроль эффективности лечения осуществляется следующим образом:

при симптоматической ДБ без дивертикулита и осложнений проводится клинически по купированию жалоб;

при простом дивертикулите эффективность лечения контролируется в сроки 48-72 часа по клиническим симптомам, лабораторным признакам воспаления;

- 5.13. пациенты с ДБ относятся к группе диспансерного наблюдения Д(II).
 - 6. Целиакия:
- 6.1. Согласно МКБ-10 целиакия классифицируется как: К90.0 целиакия;
- 6.2. Используется определение целиакии:целиакия иммуноопосредованное системное заболевание, вызываемое глютеном и проламинами родственными ему y генетически восприимчивых индивидуумов и характеризующееся наличием вариабельной комбинации глютен-зависимых клинических проявлений, специфичных аутоантител, гаплотипов HLA DQ2/DQ8 и энтеропатии различной выраженности, варьирующей от лимфоцитарной инфильтрации эпителия до тотальной атрофии ворсинок;
 - 6.3. клиническими критериями целиакии являются:

типичные: хроническая диарея, снижение массы тела (синдром мальабсорбции);

атипичные:

общие: низкая длина тела, слабость, утомляемость, хроническая усталость;

гастроинтестинальные: метеоризм, рецидивирующая абдоминальная боль, запор, гастроэзофагеальный рефлюкс, гипертрансаминаземия, рвота, диспепсия;

гематологические: железодефицитная анемия, фолиево-дефицитная анемия, тромбоцитоз (гипоспленизм), кровоточивость (дефицит витамина K);

со стороны костно-суставной системы: боли в костях, остеопения, остеопороз, артралгия, артропатия;

гинекологические: рецидивирующие выкидыши, аменорея, бесплодие;

кардиологические: рецидивирующий перикардит;

дерматологические: атопический дерматит; алопеция; псориаз, фолликулярный кератоз;

психо-неврологические: атаксия, полинейропатия, эпилепсия, тревожность, депрессия;

стоматологические: гипоплазия зубной эмали, рецидивирующий афтозный стоматит;

6.4. диагностика при целиакии проводится согласно таблице 6;

Таблица 6

Обязательная	Дополнительная ¹
Оценка статуса питания	БИК: альбумин, ферритин, кальций, фосфор,
проводится согласно таблицам 1-4	витамин В12, фолиевая кислота (при наличии
приложения 6 к настоящему	серологических или морфологических критериев
Клиническому протоколу.	целиакии).
OAK.	БИК: натрий, калий, хлор (при тяжелой диарее,
OAM.	рвоте).
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ,	÷
ЩФ, ГГТП, общий белок,	
глюкоза, ХС, железо.	Campylobacter и E.coli O157:H7) – при первичном
Определение серологических	
маркеров целиакии: AGA-IgG,	Анализ кала на токсин Cl. difficile – при
•	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
· · ·	
* *	
фрагмента).	•
	` `
tTGA-IgA. ЭКГ. УЗИ органов брюшной полости, включая оценку тонкой кишки. ЭГДС с биопсией из луковицы ДПК (2 фрагмента) и постбульбарного отдела (3 фрагмента).	Остеоденситометрия (при наличии серологических или морфологических критериев целиакии).

- 6.5. диагностическими критериями целиакии являются:
- 6.5.1. для установления диагноза требуется наличие серологических маркеров целиакии (в первую очередь tTGA-IgA) в сочетании с морфологическими признаками атрофии слизистой оболочки тонкой кишки. Повышенный уровень серологических маркеров в отсутствие атрофии не является достаточным основанием для установления диагноза целиакии;
 - 6.5.2. серологические критерии:

положительные результаты тестов на антитела к тканевой трансглютаминазеи (или) глиадину;

6.5.3. эндоскопические критерии:

при рутинной эндоскопии без увеличения: мозаичный рисунок слизистой оболочки тонкой кишки, глубокие бороздки на поверхности, фестончатость дуоденальных складок, нодулярность, уменьшение количества или исчезновение дуоденальных складок, визуализация подслизистых сосудов;

при эндоскопии с увеличением: укорочение и (или) притупление ворсинок, диффузное или очаговое отсутствие ворсинок;

6.5.4. гистологические критерии (определяются на правильно ориентированных срезах):

интраэпителиальный лимфоцитоз, гиперплазия крипт, атрофия ворсинок (частичная, тотальная или субтотальная), воспалительная инфильтрация собственной пластинки слизистой оболочки с преобладанием плазматических клеток, иногда - примесью эозинофилов и (или) нейтрофилов;

6.5.5. иммуногенетические критерии:

отсутствие молекул HLA DQ2 и DQ8 с высокой вероятностью исключает целиакию;

наличие молекул HLA DQ2 или DQ8 не подтверждает диагноз целиакии, однако свидетельствует о ее возможном наличии;

6.5.6. ответ на аглютеновую диету:

клинический, серологический и гистологический ответы на аглютеновую диету подтверждают диагноз целиакии;

6.6. оценка степени тяжести целиакии:

при классической форме определяется степень тяжести недостаточности питания и нутритивный риск согласно таблицам 1-4 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу;

степень тяжести эндоскопических и гистологических изменений оценивается по соответствующим классификациям согласно пунктам 6.7.2.—6.7.3. настоящего приложения;

6.7. классификация целиакии:

6.7.1. клинические формы целиакии:

классическая: клиническая картина синдрома мальабсорбции в сочетании с положительными серологическими тестами иатрофией с гиперплазией крипт (Marsh III);

неклассическая: клиническая картина мальабсорбции отсутствует, преобладают другие проявления, имеются положительные серологические тесты и атрофия с гиперплазией крипт (Marsh III);

асимптоматическая: клинические проявления отсутствуют, имеются положительные серологические тесты и атрофия с гиперплазией крипт (Marsh III);

потенциальная: положительны специфичные серологические тесты (антитела к тканевой трансглютаминазе или эндомизию) и (или) увеличено число межэпителиальных лимфоцитов (МЭЛ) (Marsh I) и имеются положительные генетические маркеры (HLA DO2/DQ8), гистоархитектоника слизистой оболочки тонкой кишки не нарушена;

рефрактерная (обычно связана с развитием осложнений целиакии – коллагенозной спру, язвенного еюноилеита, интестинальной лимфомы): имеются убедительные клинические, серологические и гистологические признаки целиакии, но нет ответа на аглютеновую диету в течение 12 месяцев;

6.7.2. гистологическая классификация целиакии:

Marsh 0: нормальная слизистая оболочка;

Marsh I: повышенная инфильтрация эпителия ворсинок МЭЛ;

Marsh II: повышенная инфильтрация эпителия ворсинок МЭЛ, гиперплазия крипт, повышение плазмоцитарной инфильтрации собственной пластинки;

Marsh IIIA: частичная атрофия ворсинок, гиперплазия крипт;

Marsh IIIB: субтотальная атрофия ворсинок, гиперплазия крипт;

Marsh IIIC: тотальная атрофия ворсинок, гиперплазия крипт;

6.7.3. классификация атрофии слизистой оболочки тонкой кишки по данным эндоскопии с увеличением:

Z1: нормальные ворсинки;

Z2: укороченные, «притупленные» ворсинки;

Z3: существенно укороченные ворсинки (картина «гребешков и ямок»),

Z4: плоская слизистая оболочка;

6.8. при целиакии возможны осложнения:

рефрактерная целиакия;

язвенный еюнит (еюно-илеит);

ассоциированная с энтеропатией Т-клеточная лимфома;

аденокарцинома тонкой кишки;

коллагенозная спру;

целиакиевый криз;

аутоиммунные заболевания;

6.9. при формулировке диагноза целиакии указывают*:

нозологию

гистологическую стадию;

серопозитивность;

клиническую форму;

внекишечные проявления;

осложнения;

6.10. целью лечения целиакии являются:

индукция клинической ремиссии (отсутствие глютен-зависимых симптомов), серологической ремиссии (нормализация уровня изначально повышенных серологических маркеров целиакии) и гистологической ремиссии (восстановление слизистой оболочки до стадий Marsh 0 – Marsh 1);

поддержание ремиссии;

профилактика осложнений;

коррекция сопутствующих нарушений и осложнений;

6.11. показания для госпитализации пациента с целиакией:

недостаточность питания средней или тяжелой степени (госпитализация пациента в гастроэнтерологические отделения ГОЗ, OO3);

осложнения или подозрение на них (госпитализация пациента в гастроэнтерологические или хирургические отделения ГОЗ, ООЗ, отделения онкологического стационара (лимфома, аденокарцинома), отделения интенсивной терапии ГОЗ, ООЗ);

- 6.12. лечение пациента с целиакией включает:
- 6.12.1. аглютеновую диету (полностью исключаются пшеница, рожь, ячмень, овес и продукты, содержащие указанные злаки в любом количестве); при недостаточности питания средней или тяжелой степени дополнительная энтеральное питание смесями, не содержащими глютен и лактозу 500-1000 ккал/сут;
- 6.12.2. восполнение дефицита железа, кальция, витаминов, микроэлементов, восстановление кислотно-щелочного равновесия, коррекция электролитных нарушений;

Целиакия tTGA-IgA+), (Marsh IIIB, форма: классическая синдром мальабсорбции тяжелой степени (дефицит тяжелой массы тела степени, гипоальбуминемия, гипоферремия, железодефицитная анемия, гипокальциемия, отечно-асцитический синдром).

^{*} Пример:

- 6.12.3. в тяжелых случаях и (или) отсутствии эффекта от аглютеновой диеты кортикостероиды (преднизолон 20 мг/сут до улучшения состояния с последующим постепенным снижением дозы до полной отмены);
 - 6.13. эффективность лечения целиакии контролируется:

по клиническому ответу (уменьшение (исчезновение) клинических проявлений – в сроки 2 недели и более после начала соблюдения АГД);

по серологическому ответу (снижение, а затем нормализация уровня серологических маркеров целиакии) — в сроки 3 месяца и 6 месяцев после начала соблюдения АГД и далее не реже 1 раза в год;

по морфологическому ответу (уменьшение выраженности атрофии, нормализация гистологической картины слизистой оболочки) – в сроки 6-12 месяцев и далее раз в год;

- 6.14. пациенты с целиакией относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат диспансерному наблюдению врача-гастроэнтеролога, врача-терапевта участкового (врача общей практики) постоянно;
- 6.15. объем и кратность диагностики целиакии при диспансерном наблюдении следующие:

1 раз в год: ОАК, биохимическое исследование крови (билирубин, AcAT, AлAT, ЩФ, ГГТП, белок, мочевина, креатинин, железо, глюкоза, XC), серологические маркеры целиакии, ЭГДС, УЗИ ОБП;

осмотр гастроэнтеролога с оценкой статуса питания, соблюдения аглютеновой диеты -2 раза в год до восстановления нормальной гистоархитектоники слизистой оболочки, затем -1 раз в год;

- 6.16. в первые 5 лет после установления диагноза целиакии или постоянно при отсутствии гистологической ремиссии пациенты с целиакией относятся к группе риска по онкологическим (неходжкинские лимфомы, опухоли тонкой и толстой кишки, пищевода, глотки, гепатобилиарной системы и поджелудочной железы) и аутоиммунным заболеваниям;
- 6.17. критериями эффективности лечения и диспансерного наблюдения пациента с целиакией являются: поддержание клинической, серологической и гистологической ремиссии, отсутствие осложнений, поддержание нормального статуса питания, снижение нетрудоспособности.

Примечание: ¹Исследования, указанные в столбце «Дополнительная диагностика» выполняются в тех случаях, когда после выполнения обязательных исследований нозологический диагноз остается неясным. Объем и последовательность проведения дополнительных исследований для каждого пациента определяется лечащим врачом с учетом клинической значимости симптомов, тяжести состояния пациента, медицинских

показаний и противопоказаний, диагностической значимости исследований и их доступности.

Приложение 4 к Клиническому протоколу «Диагностика и лечение пациентов с заболеваниями органов пищеварения»

Диагностика и лечение заболеваний печени

1. Стеатоз печени:

1.1. согласно Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем, десятого пересмотра, принятой в 1989 году сорок третьей сессией Всемирной ассамблеи здравоохранения (далее - МКБ-10) стеатоз печени классифицируется как:

К70.0 алкогольная жировая дистрофия печени [жирная печень];

K76.0 жировая дегенерация печени, не классифицированная в других рубриках;

1.2. используются следующие определения:

стеатоз печени – аккумуляция жира в печени;

стеатоз печени является компонентом неалкогольной жировой болезни печени (далее – НАЖБП) или вторичным феноменом, обусловленным действием алкоголя, метаболических, лекарственных, генетических, инфекционных факторов (вирусный гепатит С, болезнь Вильсона-Коновалова и другие);

НАЖБП – спектр характерных изменений печени преимущественно с крупнокапельным стеатозом у пациентов, не употребляющих алкоголь в количествах, вызывающих повреждение печени;

1.3. клиническими критериями стеатоза печени являются: увеличенная печень;

наличие факторов риска стеатоза печени: употребление алкоголя в дозах, превышающих 1 стандартную дозу в сутки для женщин и 2 стандартных дозы в сутки для мужчин (определяется согласно таблицам 19-20 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу), ожирение, сахарный диабет, дислипидемия, прием стеатогенных лекарственных средств (далее – ЛС), метаболические и генетические нарушения;

1.4. диагностика стеатоза печени проводится согласно таблице 1;

Таблица 1

Обязательная	Дополнительная ¹	
Длина тела, масса тела, индекс массы тела	Компьютерная томография(далее – КТ)	
(далее – ИМТ).	ОБП (при сомнительных или требующих	
Общий анализ крови (далее – ОАК).	уточнения результатах УЗИ ОБП).	
Общий анализ мочи (далее – ОАМ).	Биопсия печени (при наличии очаговых	

Обязательная	Дополнительная ¹		
Биохимическое исследование крови	изменений, требующих		
(далее – БИК): определение концентрации	дифференциальной диагностики со		
билирубина, определение активности	злокачественными опухолями,		
аспартатаминотрансферазы (далее -	сомнительных результатах		
АсАТ), активности	визуализационных исследований).		
аланинаминотрансферазы (далее – АлАТ),	Альфа-фетопротеин (далее – АФП) (при		
щелочной фосфатазы (далее – ЩФ),	наличии изменений, требующих		
определение активности гамма-	дифференциальной диагностики с		
глютамилтранспептидазы(далее – ГГТП),	опухолью печени).		
определение концентрации	Эзофагогастродуоденоскопия (далее –		
триглицеридов (далее – ТГ), определение	ЭГДС) (при синдроме диспепсии,		
концентрации холестерина (далее – ХС),	подозрении на портальную гипертензию).		
определение концентрации глюкозы.			
Ультразвуковое исследование (далее -			
УЗИ) органов брюшной полости (далее –			
ОБП).			
Маркеры вирусного гепатита (далее -			
BΓ): HBsAg, anti-HCV.			

1.5. диагностическими критериями стеатоза печени являются:

наличие признаков аккумуляции жира по данным методов визуализации (УЗИ, КТ, магнитно-резонансная томография (далее – MPT)) и (или)

наличие жира более чем в >5% гепатоцитов по данным морфологического исследования печени;

1.6. диагностическими критериями неалкогольной жировой болезни печени являются:

наличие признаков стеатоза по данным методов визуализации или морфологического исследования печени;

отсутствие причин вторичной аккумуляции жира (употребление алкоголя, прием стеатогенных ЛС, врожденные метаболические нарушения);

- 1.7. для оценки степени тяжести стеатоза печени используются следующие критерии (гистологические):
 - 1 степень: отложение жира < 33 % гепатоцитов;
 - 2 степень: отложение жира 33-66 % гепатоцитов;
 - 3 степень: отложение жира> 66 % гепатоцитов;
 - 1.8. стеатоз печени классифицируют следующим образом:
 - 1.8.1. неалкогольная жировая болезнь печени: стеатоз;

стеатогепатит;

1.8.2. вторичный стеатоз печени с указанием этиологии (если известно);

1.9. При формулировке диагноза стеатоза печени указывают*:

нозологию;

этиологию;

степень тяжести (если проводилось морфологическое исследование);

1.10. цели лечения стеатоза печени следующие:

уменьшение количества жира в печени;

нормализация статуса питания;

предупреждение развития стеатогепатита;

- 1.11. показанием для госпитализации пациента со стеатозом печени является необходимость выполнения биопсии печени (госпитализация пациента в гастроэнтерологическое или хирургическое отделения городской организации здравоохранения (далее ГОЗ), областной организации здравоохранения (далее ООЗ));
- 1.12. лечение пациента со стеатозом печени включает устранение или минимизацию факторов риска: отказ от употребления алкоголя, коррекцию статуса питания (нормализация массы тела), нарушений углеводного обмена, дислипидемии;
- 1.13. пациенты со стеатозом печени относятся к группе диспансерного наблюдения Д(II).
 - 2. Хронический гепатит:
 - 2.1. согласно МКБ-10 Хронический гепатит классифицируется как:

В18 хронический вирусный гепатит;

К70.1 алкогольный гепатит;

K71.3-K71.5 токсическое поражение печени, протекающее по типу хронического гепатита;

K73 хронический гепатит, не классифицированный в других рубриках;

- 2.2. используется определение: хронический гепатит клинический и патологический синдром, который имеет множество причин и характеризуется различной степенью гепатоцеллюлярного некроза и воспаления с персистированием без улучшения более 6 месяцев;
 - 2.3. клиническими критериями хронического гепатита являются:

усталость, общее недомогание, реже – тошнота, боли в животе, боли в суставах и мышцах;

увеличенная печень;

1. Стеатоз печени алкогольной этиологии.

2. Неалкогольная жировая болезнь печени: стеатоз.

3. Неалкогольная жировая болезнь печени: стеатогепатит, легкая биохимическая активность.

^{*} Примеры:

при прогрессировании – желтуха, темная моча, кожный зуд, плохой аппетит, снижение массы тела;

2.4. диагностика хронического гепатита проводится согласно таблице 2;

Таблица 2

0.5			
Обязательная	Дополнительная 1		
Длина тела, масса тела, ИМТ	Протеинограмма (при неясной этиологии).		
Сбор алкогольного анамнеза с	Иммуноглобулины (далее – Ig)A, M, G (при		
оценкой среднесуточной дозы	неясной этиологии).		
алкоголя (определяется согласно	Аутоантитела: ANA, AMA, SMA, anti-LKM		
таблицам 19-22 приложения 6 к	(при подозрении на аутоиммунное		
настоящему Клиническому	поражение).		
протоколу), анализ лекарственного,	Ферритин, насыщение трансферрина		
эпидемиологического,	железом (далее – НТЖ) (при неясной		
наследственного, токсического	этиологии).		
анамнеза.	Церулоплазмин сыворотки крови (при		
ОАК, включая определение	неясной этиологии).		
тромбоцитов.	Врачебная консультация врача-офтальмолога		
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ,	(поиск колец Кайзера-Флейшера при неясной		
ГГТП, ТГ, ХС, глюкоза, общий белок.	этиологии)		
OAM.	Суточная экскреция меди с мочой (при		
Маркеры BΓ (HBsAg, anti-HCV).	неясной этиологии, снижении		
Электрокардиограмма (далее – ЭКГ).	церулоплазмина, наличии колец Кайзера-		
УЗИ ОБП.	Флейшера).		
ЭГДС.	Альфа1-антитрипсин (при неясной		
	этиологии).		
	КТ ОБП (при очаговых изменениях в		
	печени).		
	Биопсия печени (при неясной этиологии,		
	неясной форме поражения печени, при		
	решении экспертных вопросов).		
	Эластография печени (при необходимости		
	оценки выраженности фиброза в печени).		
	Маркеры целиакии (при кишечных		
	симптомах и неясной этиологии поражения		
	печени).		
	anti-HBcor и другие вирусные маркеры (при		
	неясной этиологии).		
	Генотипирование вируса гепатита,		
	определение вирусной нагрузки (при		
	планировании и (или) контроле		
	противовирусной терапии).		
	Врачебная консультация врача-		
	инфекциониста (при положительных тестах		
	на вирусные маркеры).		

- 2.5. диагностическими критериями хронического гепатита являются:
- 2.5.1. общие критерии хронического гепатита:

персистирование повышенных значений АлАТ, AcAT более 6 месяцев – основной критерий;

возможно повышение активности ЩФ, ГГТП (тяжелое обострение заболевания, алкогольная болезнь печени);

морфологические признаки: комбинация инфильтрации портального тракта с пограничным (перипортальным) гепатитом, внутридольковой инфильтрацией и некрозами и, во многих случаях, фиброзом;

2.5.2. критерии вирусного гепатита:

положительные маркеры вирусов гепатита;

2.5.3. критерии алкогольного гепатита:

исключение других этиологических факторов и

употребление алкоголя в дозах, превышающих режим низкого риска ($10\ \Gamma$ этанола в сутки для женщин и $20\ \Gamma$ – для мужчин) в сочетании с признаками алкогольного поражения печени:

повышение MCV;

повышение активности ГГТП;

отношение АсАТ/АлАТ>2;

индекс ANI>0 (определяется согласно таблице 25 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу);

или употребление алкоголя в дозах, создающих опасность для здоровья (более 2 стандартных доз алкоголя в день для женщин и 4 доз – для мужчин) в сочетании с признаками хронического гепатита;

2.5.4. критерии токсического гепатита:

контакт с токсическим веществом, прием лекарств, имеющих в качестве побочных эффектов токсический гепатит, повышение AcAT или AлAT, холестаз;

временная связь между воздействием токсического агента (лекарственного средства) и появлением признаков гепатита (при лекарственном поражении — развитие явлений гепатита в течение 5-90 дней на фоне приема лекарственного средства или в течение 15 дней после его отмены); положительная динамика лабораторных показателей после отмены лекарственного средства;

исключение других этиологических факторов;

2.5.5. критерии аутоиммунного гепатита (дополнительно используются критерии согласно таблице 27 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу):

женский пол;

повышение AcAT, АлАТ при невысоком уровне ЩФ; повышение гамма-глобулинов, IgG;

наличие аутоантител: ANA, SMA, anti-LKM1, anti-SLA/LP; отсутствие AMA;

отсутствие маркеров ВГ;

неотягощенный алкогольный и лекарственный анамнез;

гистологические критерии: хроническое воспаление, представленное в основном лимфоцитами с большой долей плазматических клеток в портальных трактах; при активном заболевании — пограничный и дольковый гепатит; в ремиссии - отсутствие либо незначительные воспалительные изменения в портальных трактах;

наличие других аутоиммунных заболеваний у пациента или его родственников;

ответ на терапию кортикостероидами;

2.5.6. критерии неалкогольного стеатогепатита:

признаки стеатоза печени в сочетании с повышенным уровнем трансаминаз;

употребление алкоголя в дозах, не превышающих 10 г/сут этанола для женщин и 20 г/сут – для мужчин;

наличие факторов риска неалкогольной жировой болезни печени (избыточная масса тела или ожирение, гиперлипидемия, сахарный диабет 2 типа);

- 2.6. степень тяжести хронического гепатита оценивается следующим образом:
 - 2.6.1. биохимические критерии тяжести (активности) гепатита: легкий гепатит (легкая активность): уровень АлАТ до 3-х норм;

умеренный гепатит (умеренная активность): уровень АлАТ 3-10 норм;

тяжелый гепатит (высокая активность): уровень АлАТ > 10 норм;

2.6.2. клинические критерии тяжелого алкогольного гепатита (согласно таблице 24 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу):

коэффцициент Меддрей более 32;

оценка по шкале алкогольного гепатита GLASGOW 9 баллов и более.

- 2.6.3. гистологические критерии:
- 2.6.3.1. активности хронического гепатита по METAVIRопределяются согласно таблице 3;

Таблица 3

Ступенчатые	Внутридольковые	Балл гистологической
некрозы (PN*)	некрозы (LN**)	активности (A^{***})
PN=0	LN=0	A=0

Ступенчатые	Внутридольковые	Балл гистологической
некрозы (PN*)	некрозы (LN**)	активности (А***)
	LN=1	A=1
	LN=2	A=2
PN=1	LN=0,1	A=1
	LN=2	A=2
PN=2	LN=0,1	A=2
	LN=2	A=3
PN=3	LN=0,1,2	A=3

Примечание:

*PN= 0 – отсутствуют; 1 – очаговое повреждение пограничной пластинки в некоторых портальных трактах; 2 – диффузное повреждение пограничной пластинки в некоторых портальных трактах или очаговое повреждение пограничной пластинки во всех портальных трактах; 3 – диффузное повреждение пограничной пластинки во всех портальных трактах.

**LN= 0 – менее, чем один фокус воспаления и (или) некроза на одну дольку; 1 – не менее одного фокуса воспаления и/или некроза на одну дольку; 2 – несколько очагов воспаления и/или некроза на одну дольку или мостовидные некрозы.

***A=0 – слабая активность; 1 – умеренная активность; 3 – выраженная активность.

2.6.3.2. стадий хронического гепатита по METAVIR – определяются согласно таблице 4;

Таблица 4

Стадия	Описание				
0	Отсутствие фиброза				
1	Звездчатое расширение портальных трактов без				
	образования септ				
2	Расширение портальных трактов с образованием				
	единичных септ				
3	Многочисленные септы без цирроза				
4	Цирроз				

2.6.3.3.активности аутоиммунного гепатита – определяется согласно таблице 5;

Таблица 5

	Воспаление		Некроз		
Степень	порталь-	перипор-	дольковое	пограничный	дольковый
	ное	тальное			
0	0-2+	0	0-1+	0	0
1	1-3+	1+	1-2+	≤1+	≤1+

	Воспаление		Некроз		
Степень	порталь-	перипор-	дольковое	пограничный	дольковый
	ное	тальное			
2	2-4+	1-2+	1-2+	≤2+	≤2 +
3	2-4+	2-3+	2-3+	≤3+	≤3+
4	2-4+	2-4+	3-4+	<u>≤</u> 4+	≤4+

2.6.3.4. Степени тяжести неалкогольного стеатогепатита по Brunt – определяются согласно таблице 6;

Таблица 6

Дольковое воспаление (0-3)	Портальное	Стеатоз
	воспаление (0-3)	(1-3)
0 – Нет	0 – Нет	1 − ≤33%
1 – <2 фокусов/ поле зрения (×20)	1 – Слабое	2 – 33-66%
$2 - 2 - 4$ фокуса/ поле зрения ($\times 20$)	2 – Умеренное	3 −≥66%
3 – >4 фокусов/ поле зрения (×20)	3 – Выраженное	

2.6.3.5. стадий неалкогольного стеатогепатитапо Brunt – определяются согласно таблице 7;

Таблица 7

Стадия	Перисинусоидальный	Перипорталь-	Септальный	Цирроз
	фиброз в зоне 3	ный фиброз	фиброз	
1	Фокальный или	_	_	_
	распространенный			
2	Фокальный или	Фокальный или	_	_
	распространенный	распространен-		
		ный		
3	+/_	+/_	+	_
4	+/_	+/_	Распростра-	+
			ненный	

2.7. используется следующая этиологическая классификация хронического гепатита:

хронический вирусный гепатит (В, С, D);

хронический вирусный гепатит (не характеризуемый иным образом); хронический аутоиммунный гепатит;

хронический гепатит, не классифицируемый как вирусный или как аутоиммунный;

хронический лекарственный гепатит;

первичный билиарный цирроз;

первичный склерозирующий холангит;

болезнь Вильсона-Коновалова;

болезнь печени, вызванная недостаточностью α1 –антитрипсина;

2.8. при постановке диагноза хронического гепатита учитывают*: нозологию;

этиологию;

степень активности (по данным морфологического исследования, при их отсутствии – по данным биохимического исследования);

стадию морфологического (по данным исследования ИЛИ эластометрии);

2.9. цели лечения хронического гепатита следующие:

снижение активности воспалительного процесса в печени;

замедление прогрессирования фиброза;

предотвращение развития цирроза печени;

2.10. показания для госпитализации пациента с хроническим гепатитом включают:

гепатит с высокой активностью (госпитализация пациента гастроэнтерологическое отделение ГОЗ, ООЗ);

отрицательная динамика биохимических показателей функции печени с ухудшением общего состояния пациента (госпитализация пациента в гастроэнтерологическое отделение ГОЗ, ООЗ);

биопсии необходимость выполнения печени (госпитализация пациента гастроэнтерологическое ИЛИ хирургическое отделения городской организации здравоохранения (далее - ГОЗ), областной организации здравоохранения (далее – ООЗ));

- 2.11. лечение хронического гепатита включает:
- 2.11.1. общие мероприятия: ограничение физической активности при высокой активности гепатита и наличии субъективной симптоматики; исключение алкоголя; в зависимости от тяжести гепатита и нарушения используют обычное полноценное питание либо статуса питания назначают энтеральное дополнительно питание (при признаках недостаточности питания);
- 2.11.2. неспецифическую терапию: силимарин 210 420 мг/сут длительно или препараты разветвленных аминокислот – до 0,25 г/кг/сут

^{*} Примеры:

Хронический вирусный гепатит С (генотип 1а), гистологическая активность 3 ст., фиброз 2 ст.

⁽ANA-позитивный), Аутоиммунный гепатит биохимическая высокая активность.

длительно, или урсодеоксихолевая кислота 10-12 мг/кг/сут длительно, или адеметионин 800-1600 мг/сут длительно;

- 2.11.3. терапия в зависимости от этиологии гепатита:
- 2.11.3.1. аутоиммунный гепатит:

лечение активной фазы:

комбинированная терапия – пероральный преднизолон/азатиоприн:

- 1-я неделя: преднизолон 60 мг/сут;
- 2-я неделя: преднизолон 50 мг/сут;
- 3-я неделя: преднизолон 40 мг/сут и азатиоприн 50 мг/сут;
- 4-я неделя: преднизолон 30 мг/сут и азатиоприн 50 мг/сут;
- 5-я неделя: преднизолон 25 мг/сут и азатиоприн 100 мг/сут;
- 6-я неделя: преднизолон 20 мг/сут и азатиоприн 100 мг/сут;
- 7-я 8-я неделя: преднизолон 15 мг/сут и азатиоприн 100 мг/сут;
- 8-я 9-я неделя: преднизолон 12,5 мг/сут и азатиоприн 100 мг/сут;
- 10-я неделя: преднизолон 10 мг/сут и азатиоприн 100 мг/сут;

или монотерапия пероральным преднизолоном (при непереносимости, противопоказаниях для назначения азатиоприна):

- 1-я неделя: преднизолон 60 мг/сут;
- 2-я неделя: преднизолон 40 мг/сут;
- 3-я неделя: преднизолон 30 мг/сут;
- 4-я неделя: преднизолон 30 мг/сут;
- 5-я неделя: преднизолон 20 мг/сут;
- 6-я неделя: преднизолон 20 мг/сут;

поддерживающая терапия в фазу ремиссии (длительность - 2-4 года; минимизация применения преднизолона достигается за счет его комбинации с азатиоприном):

преднизолон внутрь 20 мг/сут или менее (используется минимальная эффективная доза);

преднизолон 10 мг/сут или менее и азатиоприн 50-100 мг/сут (оптимальное соотношение доз подбирается с учетом лабораторных показателей и переносимости терапии пациентом, используется минимальная эффективная доза);

2.11.3.2. алкогольный гепатит:

полная абстиненция;

нутритивная поддержка — коррекция белково-энергетической недостаточности, дефицита витаминов и микроэлементов, при высоком нутритивном риске — смеси для энтерального питания;

при тяжелом алкогольном гепатите (индекс Меддрей > 32, согласно таблице 24 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу): преднизолон 40 мг/сут внутрь (при отсутствии противопоказаний) 28 дней с последующей постепенной отменой в течение 2 недель; при отсутствии снижения билирубина через 7 дней лечения преднизолоном (или значение

Lille model>0,45, согласно таблице 24 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу) продолжение приема преднизолона нецелесообразно;

2.11.3.3. неалкогольный стеатогепатит:

нормализация массы тела;

коррекция дислипидемии;

коррекция нарушений углеводного обмена;

2.11.3.4. вирусный гепатит:

противовирусная терапия по показаниям;

- 2.12. пациенты с хроническим гепатитом (кроме вирусного, аутоиммунного) относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат наблюдению врачом-терапевтом постоянно;
- 2.13. пациенты с хроническим аутоиммунным гепатитом относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат наблюдению врачом-гастроэнтерологом постоянно;
- 2.14. обследование пациента при диспансерном наблюдении включает:
- 1 раз в год: медицинский осмотр, оценка статуса питания, ОАК, исследование крови биохимическое (билирубин, АСТ, АЛТ, ЩФ, ГГТП, общий белок, глюкоза), УЗИ ОБП;
- 1 раз в 3 года или по клиническим показаниям: врачебная консультация врача-гастроэнтеролога (для пациентов, находящихся под диспансерным наблюдением врача-терапевта или врача общей практики);
- 2.15. критерием эффективности лечения и диспансерного наблюдения при хроническом гепатите является стабилизация или снижение активности воспаления в печени.
 - 3. Цирроз печени:
 - 3.1. согласно МКБ-10 цирроз печени классифицируется как:
 - К70.3 алкогольный цирроз печени;
- K71.7 токсическое поражение печени с фиброзом и циррозом печени;

К74 фиброз и цирроз печени;

К74.3 первичный билиарный цирроз;

К74.4 вторичный билиарный цирроз;

К74.5. билиарный цирроз неуточненный;

К74.6 другой и неуточненный цирроз печени;

3.2. используется следующее определение цирроза печени: цирроз печени — диффузный процесс, характеризующийся фиброзом и перестройкой нормальной архитектоники печени, приводящей к образованию структурно аномальных узлов, сопровождающийся

нарушением сосудистой системы печени с формированием артериовенозных и портовенозных анастомозов;

3.3. клиническими критериями цирроза печени являются признаки, указанные в таблице 8;

Таблица 8

При компенсированном циррозе:	При декомпенсированном циррозе:
отсутствие клинических проявлений или	желтуха;
слабо выраженные и (или) неспе-	асцит;
цифические проявления:	психо-неврологические симптомы;
увеличение и уплотнение печени;	кровотечение из верхних отделов ЖКТ;
слабость;	кровоточивость;
абдоминальный дискомфорт;	боли в животе;
умеренная спленомегалия;	лихорадка;
телеангиэктазии, сосудистые звездочки в	нарушение статуса питания.
области верхнего плечевого пояса или	
лица;	
эритема ладоней;	
красный язык;	
гинекомастия;	
дис/аменорея;	
расширение венозного рисунка на коже	
живота;	
нарушение оволосения на груди.	

3.4. диагностика при циррозе печени проводится согласно таблице 9;

Таблица 9

Обязательная	Дополнительная ¹
Оценка статуса питания	Аутоантитела: ANA, AMA, SMA, anti-LKM (при
проводится согласно таблицам 1-	подозрении на аутоиммунную этиологию).
4 приложения 6 к настоящему	Церулоплазмин сыворотки крови (при неясной
Клиническому протоколу.	этиологии).
Сбор алкогольного анамнеза с	Ферритин, НТЖ (при неясной этиологии).
оценкой среднесуточной дозы	Осмотр врача-офтальмолога (поиск колец
алкоголя согласно таблицам 19-	Кайзера-Флейшера) (при неясной этиологии).
22 приложения 6 к настоящему	Суточная экскреция меди с мочой (при неясной
Клиническому протоколу.	этиологии, снижении церулоплазмина, наличии
Оценка нервно-психического	колец Кайзера-Флейшера).
статуса, при отсутствии явных	Альфа1-антитрипсин (при неясной этиологии).
нарушений – психометрическое	КТ ОБП (при наличии изменений, требующих
тестирование (тест связывания	дифференциальной диагностики с опухолью
чисел согласно таблице 23	печени).
приложения 6 к настоящему	Эластография (при отсутствии признаков

Обязательная	Дополнительная ¹
Клиническому протоколу).	декомпенсации и сомнении в наличии цирроза
ОАК, включая тромбоциты,	
ретикулоциты.	Биопсия печени (при неясной этиологии,
OAM.	дифференциальной диагностике очаговых
БИК: общий белок, билирубин,	
АсАТ, АлАТ, ЩФ, ГГТП, ХС,	АФП (при наличии изменений, требующих
альбумин, глюкоза.	дифференциальной диагностики с опухолью
Определение протромбинового	печени).
индекса(далее – ПТИ) или	1 ' \ 1
международного	выявленном асците 2-3 степени, лихорадке,
нормализованного	абдоминальной боли) с анализом асцитической
отношения(далее – МНО).	жидкости:
Маркеры ВГ: HBsAg, anti-HCV.	обязательные тесты - количество клеток в 1 мл с
ЭКГ.	их дифференциацией, альбумин,
УЗИ ОБП.	бактериологический посев;
ЭГДС.	дополнительные тесты - цитологическое
	исследование, культуры микобактерий
	туберкулеза, глюкоза, амилаза.
	Электролиты крови (при диуретической терапии).
	Ионы натрия и калия в случайной порции мочи
	(при неадекватной потере массы тела на фоне
	лечения диуретиками).
	Ионы натрия в суточной моче (при рефрактерном
	асците, подозрении на несоблюдение
	гипонатриевой диеты)

3.5. диагностическими критериями цирроза печени являются:

признаки хронических диффузных клинические заболеваний печени(далее – ХДЗП) (увеличение и уплотнение печени), отклонения лабораторных тестов (снижение альбумина, снижение увеличение МНО, повышение билирубина, АлАТ, АсАТ, ЩФ, ГГТП) в сочетании с признаками портальной гипертензии(далее – ПГ) (увеличение портальной, селезеночной или мезентериальных диаметра варикозные вены пищевода и (или) желудка, эктопические варикозные вены, увеличение селезенки, асцит) и (или)

морфологические признаки (диффузный фиброз с формированием ложных долек);

- 3.6. оценка проявлений портальной гипертензии и осложнений осуществляется с использованием следующих классификаций, определений и критериев:
 - 3.6.1. варикозное расширение вен пищевода и желудка;
 - 3.6.1.1. классификация варикозных вен пищевода:

1 степень: небольшие, неизвитые варикозно расширенные вены пищевода (далее - ВРВП), которые сглаживаются инсуффляцией воздуха;

диаметр вен не превышает 5 мм, вены вытянутые, располагаются только в нижней трети пищевода;

- 2 степень: извитые ВРВП, занимающие менее 50% просвета дистального отдела пищевода; диаметр вен от 5 до 10 мм, вены распространяются на среднюю треть пищевода;
- 3 степень: большие и извитые ВРВП, которые занимают более 50% просвета дистального отдела пищевода; диаметр вен более 10 мм, напряжённые, с тонкой стенкой, расположены вплотную друг к другу, на поверхности вен «красные знаки» (red color signs);
 - 3.6.1.2. классификация варикозных вен желудка:

гастроэзофагеальные вены (GOV):

GOV1 – продолжение эзофагеальных вен вдоль малой кривизны;

GOV2 – продолжение эзофагеальных вен на дно желудка;

изолированные желудочные вены (IGV):

IGV1 – вены дна желудка;

IGV2 – изолированные вены других отделов желудка;

3.6.1.3. оценка риска развития варикозного кровотечения:

низкий риск: варикозные вены малого размера (≤ 5 мм) без «красных знаков»;

высокий риск: варикозные вены большого размера (> 5 мм), «красные знаки»;

3.6.2. портальная гипертензивная гастропатия:

градация портальной гипертензивной гастропатии (Baveno II):

умеренная: мозаичный рисунок легкой степени (без красных ареол);

тяжелая: мозаичный рисунок покрывается «красными знаками» или присутствуют какие-либо другие «красные знаки»;

- 3.6.3. асцит:
- 3.6.3.1. градация асцита:
- 1 степень: асцит выявляется при визуализирующих исследованиях;
- 2 степень: асцит определяется при физикальном исследовании;
- 3 степень: напряженный асцит;
- 3.6.3.2. критерии рефрактерного асцита:

не контролируется ограничением натрия и максимальными дозами диуретиков;

быстро рецидивирует после парацентеза;

3.6.3.3. подтипы рефрактерного асцита (определяются согласно таблице 26 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу):

диуретик-резистентный асцит;

диуретик-неподатливый асцит;

3.6.4. гепаторенальный синдром;

3.6.4.1. критерии гепаторенального синдрома (далее - ГРС) I типа (рассматривается как специфический вариант острого повреждения почек):

диагноз цирроза печени с асцитом;

диагноз острого повреждения почек (острое значимое уменьшение скорости гломерулярной фильтрации, проявляющееся повышением сывороточного креатинина на $\geq 26,5$ мкмоль/л в течение 48 часов или на $\geq 50\%$ от начального уровня в течение последних 7 дней);

отсутствие ответа со стороны сывороточного креатинина после 2 дней отмены диуретиков и проведения плазмозамещающей терапии альбумином в дозе 1 г/кг массы тела;

отсутствие шока;

отсутствие текущего или недавнего использования нефротоксичных лекарственных средств (НПВС, аминогликозиды, йодсодержащие контрастные средства);

отсутствие макроскопических признаков структурного повреждения почек, а именно: отсутствие протеинурии (>500 мг/сут), микрогематурии (>50 эритроцитов в поле зрения), патологических изменений почек при УЗИ;

3.6.4.2. критерии ГРС II типа (рассматривается как специфический вариант хронической болезни почек):

умеренное нарушение функции почек со стабильным или медленным прогрессированием, часто с наличием рефрактерного асцита;

- 3.6.5. спонтанный бактериальный перитонит (далее СБП);
- 3.6.5.1. используется определение СБП: СБП инфицированный асцит в отсутствие интраабдоминального или хирургически леченого источника инфекции (вторичный бактериальный перитонит);
 - 3.6.5.2. критерии СБП:

положительные культуры (E. coli, Klebsiella pneumonia, Pneumococcus) асцитической жидкости (могут быть положительными до нейтрофильного ответа);

повышение абсолютного содержания нейтрофилов в асцитической жидкости (>250/мм³);

отсутствие очевидного интраабдоминального или хирургически леченого источника инфекции;

3.6.5.3. виды СБП:

классический СБП (в асцитической жидкости положительные культуры + нейтрофильные лейкоциты >250 клеток в $1~{\rm mm}^3$);

культуро-негативный нейтрофильный асцит (в асцитической жидкости негативные культуры и нейтрофильные лейкоциты >250 клеток в $1\,\mathrm{mm}^3$);

мономикробный безнейтрофильный бактериальный асцит (положительные культуры и нейтрофильные лейкоциты <250 клеток в 1 мм³);

- 3.6.6. синдром гипонатриемии:
- 3.6.6.1. используется определение синдрома гипонатриемии: уровень натрия в сыворотке крови <130 ммоль/л с наличием клинических проявлений или без них;
 - 3.6.6.2. градация синдрома гипонатриемии:

малоопасная гипонатриемия: натрий в сыворотке крови ≥ 125 ммоль/л, бессимптомная или без тяжелых симптомов;

гипонатриемия с клиническими проявлениями: натрий в сыворотке крови <125 ммоль/л, но >115 ммоль/л, обычно без тяжелых симптомов;

тяжелая гипонатриемия: натрий сыворотки крови < 115 ммоль/л;

- 3.6.7. печеночная энцефалопатия (далее ПЭ):
- 3.6.7.1. используется определение ПЭ: дисфункция головного мозга, причиной которой является печеночная недостаточность и (или) портосистемное шунтирование и которая представлена широким спектром неврологических и психических нарушений от субклинических проявлений до комы;
 - 3.6.7.2. классификация ПЭ:

по причине развития:

- тип $A \Pi Э$, развившаяся вследствие острого повреждения печени (на фоне фульминантной печеночной недостаточности, в происхождении главная роль отводится повышению внутричерепного давления и нарастающему отеку мозга, экзогенная форма);
- тип $B \Pi Э$, развившаяся вследствие порто-системного шунтирования крови в отсутствие заболевания печени («шунтовая» энцефалопатия);
- тип $C \Pi Э$, развившаяся вследствие цирроза печени (эндогенная форма);

по степени тяжести - в соответствии с критериями WestHaven, представленными в таблице 10 (степень нарушения сознания дополнительно оценивается по шкале Glasgo согласно таблице 32 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу);

Таблица 10

Степень	Описание		Предлагаемые оперативные		
				критеј	иис
1		2		3	
Без	Отсутствует	ПЭ,	отсутствует	Результаты тестов	нормальные
нарушений.	анамнез ПЭ.				
Мини-	Отклонение		результатов	Отклонения	результатов
мальная	тестирования		ИЛИ	тестирования.	

Степень	Описание	Предлагаемые оперативные	
		критерии	
(далее -	нейрофизиологические		
МПЭ):	изменения без клинических		
	проявлений.		
I	Эйфория или беспокойство	Несмотря на сохранение	
	тревожность.	ориентации во времени и	
	Снижение продолжительности	пространстве у пациента есть	
	концентрации внимания.	некоторые познавательные	
	Нарушение счета: сложения и	(поведенческие) отклонения	
	вычитания.	относительно его личности,	
	Нарушение ритма сна.	выявляемые при клиническом	
		осмотре или со слов	
		родственников либо медицинского	
		персонала.	
II	Летаргия или апатия.	Дезориентирован во времени	
	Дезориентация во времени.	(минимум 3 неправильных ответа:	
	Очевидное изменение	число, день недели, месяц, сезон	
	индивидуальности.	или год) ± другие упомянутые	
	Ненадлежащее поведение.	признаки.	
	Диспраксия.		
	Астериксис.		
III	Сонливость или полуступор.	Дезориентация также и в	
	Отвечает на стимулы.	пространстве (минимум 3	
	Грубая дезориентация.	неправильных ответа: страна,	
	Причудливое поведение.	государство, город, область или	
		место) ± другие ментальные	
		признаки.	
IV	Кома.	Нет ответа даже на болевые	
		стимулы.	

по выраженности клинических проявлений:

скрытая – минимальная, степень І;

явная - степени II, III, IV;

по времени возникновения:

эпизодическая ПЭ;

рецидивирующая ПЭ - эпизоды ПЭ происходят с временным интервалом 6 месяцев или меньше;

персистирующая ПЭ – поведенческие изменения присутствуют постоянно, периодически проявления ПЭ усугубляются;

по наличию провоцирующих факторов:

спонтанная - без провоцирующих факторов;

с наличием провоцирующих факторов;

3.6.7.3. критерии ПЭ:

расстройства психики (сознания, интеллекта, личности); нервно-мышечные симптомы (в том числе, астериксис);

отклонения психометрических тестов; изменения ЭЭГ;

повышенный уровень аммиака в крови;

3.7. оценка тяжести цирроза печени проводится согласно шкале тяжести цирроза печени по Чайлд-Пью, представленной в таблице 11;

Таблица 11

Признаки	1 балл	2 балла	3 балла
Асцит:	нет;	умеренный,под-	выраженный,
		дающийся тера-	трудномобили-
		пии;	зующийся.
Энцефалопатия:	нет;	I и II степени;	III и IV степени;
Сывороточный альбумин	более 35;	28-35;	менее 28.
(г/л):	00,166,33,	20-33,	менее 26.
Сывороточный билирубин			
(мкмоль/л):	менее 34;	34-51;	более 51;
при ПБЦ (мкмоль/л):	17-67;	68-169;	более 170.
ПТИ или	более 70	40-70	менее 40
МНО:	менее 1,7	1,7-2,2	более 2,2.
	класс А	5-6 баллов	
Оценка:	класс В	7-9 баллов	
	класс С	10-15 баллов.	

- 3.8. цирроз печени классифицируется:
- 3.8.1. по морфологическим признакам:

микронодулярный;

макронодулярный;

смешанный микронодулярный (макронодулярный);

постнекротический после подострых массивных некрозов;

3.8.2. по компенсации:

компенсированный;

декомпенсированный (класс В или С по Чайлд-Пью либо наличие одного или более осложнений: асцит, кровотечение из ВРВП, ПЭ, гепаторенальный синдром(далее – ГРС), печеночный гидроторакс, СПБ);

3.8.3. по активности:

активный (имеются биохимические (AcAT, AлAT) или гистологические признаки активности));

неактивный;

3.9. При постановке диагноза цирроза печени учитывают*:

этиологию заболевания;

класс тяжести заболеванияпо Чайлд-Пью;

активность (по данным морфологического исследования и (или) активности трансаминаз);

проявления портальной гипертензии;

проявления декомпенсации (осложнения);

статус питания;

3.10. целью лечения цирроза печени является:

сохранение функциональной ткани печени (уменьшение активности процесса, торможение прогрессирования фиброза);

сохранение компенсации и предупреждение осложнений;

купирование декомпенсации;

3.11. показаниями для госпитализации пациента с циррозом печени являются:

впервые установленный диагноз цирроза печени с классом тяжести А (кроме очевидной алкогольной этиологии), В или С – уточнение диагноза и лечение (госпитализация пациента в терапевтическое, гастроэнтерологическое отделения РОЗ, ГОЗ, ООЗ);

развитие декомпенсации (осложнений) при ранее установленном диагнозе — уточнение диагноза и лечение (госпитализация пациентов в терапевтические, гастроэнтерологические отделения, отделения интенсивной терапии и реанимации РОЗ, ГОЗ, соответствующие отделения ООЗ (кроме алкогольной этиологии);

кровотечение из ВРВП – уточнение диагноза и лечение (экстренная госпитализация пациента в хирургические отделения РОЗ, ГОЗ, ООЗ или в специализированные отделения при их наличии);

- 3.12. основанием для направления пациента на консультацию в республиканский научно-практический центр (далее РНПЦ) трансплантации органов и тканей являются показания, указанные в таблице 30 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу;
 - 3.13. лечение при циррозе печени включает:

1. Цирроз печени, алкогольной этиологии, класс С, неактивный (по лабораторным данным). Портальная гипертензия (ВРВП 3 ст., спленоренальные анастомозы, спленомегалия). Декомпенсация: асцит Шст, ПЭ 2 ст., ПГГ тяжелая, кровотечение из ВРВП в анамнезе (22.02.2013). Недостаточность питания тяжелой степ.

^{*}Примеры:

^{2.} Цирроз печени, вирусной С этиологии (anti-HCV+), класс A, активный (по лабораторным данным). Портальная гипертензия (дилятация воротной и селезеночной вен, спленомегалия). Избыточная масса тела (ИМТ $28~\rm kr/m^2$).

- 3.13.1. общие мероприятия: отказ от алкоголя, курения; минимизация использования ЛС, имеющих в качестве побочных эффектов токсическое воздействие на печень; ограничение физической активности при декомпенсации, отрицательной динамике лабораторных показателей, ухудшении общего состояния;
 - 3.13.2. нутритивную поддержку:

полноценное питание с суточным калоражем 35-40 ккал/кг/сут, потреблением белка 1,2-1,5 г/кг/сут, дополнительно:

при асците – ограничение натрия до 2 г/сут (соли до 5 г/сут);

при острой (тяжелой) ПЭ в первые 24-48 часов пищевой белок ограничивается до 20 г, могут вводиться смеси для энтерального питания на основе разветвленных аминокислот; после выхода из острой фазы введение белка постепенно повышается на 10 г/сутки каждые 3-5 дней до 1,2-1,5 г/кг или до появления признаков нарушения толерантности к белку; если по истечении острой фазы пациент не способен есть, проводят энтеральное питание;

при легкой ПЭ - пищевой белок 1 г/кг массы тела, предпочтение растительному белку, смеси для энтерального питания на основе разветвленных аминокислот, возможна модификация режима питания - еда на ночь;

при минимальной ПЭ - пищевой белок 1,2-1,5 г/кг, предпочтение растительному белку, смеси для энтерального питания общего назначения или на основе разветвленных аминокислот; возможна модификация режима питания - еда на ночь;

при гипонатриемии (менее 125 ммоль/л) – ограничение жидкости;

при операциях, инфекционных осложнениях, кровотечениях, мальнутриции - повышенние энергетической ценности рациона до 45 ккал/кг/сут и содержания белка - до 1,8 г/кг/сут., в том числе за счет применения высокоэнергетических смесей для энтерального питания;

при недостаточности питания (мальнутриции) — смеси для энтерального питания общего назначения либо на основе разветвленных аминокислот;

- 3.13.3. лекарственные средства на основе разветвленных аминокислот до 0,25 г/кг/сут внутрь;
- 3.13.4. при наличии признаков активности: силимарин 210-420 мг/сут;
- 3.13.5. При холестазе урсодеоксихолевая кислота 10-12 мг/кг внутрь, адеметионин 800-1600 мг в сут внутрь или в/в;
 - 3.13.6. лечение осложнений:
 - 3.13.6.1. асшит:

первый эпизод умеренного асцита: недиуретическая терапия (режим ограничения натрия), при неэффективности - спиронолактон 100 мг/сут

утром во время еды, при отсутствии эффекта (потеря массы менее 2 кг/нед) - увеличение дозы (максимальная доза 400 мг в сут); при неэффективности спиронолактона или развитии гиперкалиемии — дополнительно фуросемид с постепенным увеличением дозы с 40 до 160 мг; по мере уменьшения асцита дозы диуретиков снижают до минимально возможных, обеспечивающих отсутствие асцита;

рецидивирующий асцит: однократно утром внутрь спиронолактон 100 мг во время еды в комбинации с фуросемидом 40 мг до еды, при недостаточном эффекте через 3-5 дней дозы удваиваются (спиронолактон 200 мг/сут и фуросемид 80 мг) и далее каждые 3-5 дней увеличиваются в той же пропорции до максимальных доз спиронолактона 400 мг, фуросемида 160 мг; по мере уменьшения асцита дозы диуретиков снижают до минимально возможных, обеспечивающих отсутствие асцита;

выраженный асцит (асцит 3 степени, напряженный асцит): однократный парацентез с эвакуацией большого объема жидкости (5-10 л) в сочетании с инфузионной терапией в конце парацентеза (альбумин 8-10 г на каждый литр эвакуированной жидкости, плазмозаменители, кристаллоиды) с последующим назначением диуретиков;

рефрактерный асцит: серийные парацентезы большого объема 1 раз в 2-3 недели в сочетании с инфузионной терапией в конце парацентеза;

3.13.6.2. спонтанный бактериальный перитонит:

антибактериальная терапия:

цефотаксим 2 г в/в каждые 8 часов, 5-10 дней или

амоксициллин/клавулановая кислота $1 \Gamma/200$ мг в/в 3 раза/сут 5 дней, далее 500 мг/125 мг 3 раза/сут внутрь 3 дня, или

ципрофлоксацин 200 мг в/в каждые 12 ч 7 дней либо ципрофлоксацин 200 мг в/в каждые 12 ч - 2 дня, затем 500 мг внутрь 2 раза/сут - 5 дней, или

офлоксацин 400 мг 2раза/сут – 5 дней, или левофлоксацин 500 мг 2 раза/сут – 5 дней;

смена антибактериального лекарственного средства при отсутствии эффекта по данным клинической картины и (или) контрольного исследования асцитической жидкости;

3.13.6.3. гепаторенальный синдром:

отмена диуретиков (спиронолактон противопоказан), НПВС, других ЛС, имеющих в качестве побочных эффектов токсическое воздействие на почки;

коррекция гиповолемии при наличии ее признаков (инфузии коллоидных и кристаллоидных растворов);

вазоактивные лекарственные средства: допамин в/в 2-4 мкг/кг/мин, или мидодрин внутрь 7,5-12,5 мг три раза в сутки и октреотид подкожно

100-200 мкг три раза в сутки, или терлипрессин в/в 1-3 мг каждые 6 часов в сочетании с альбумином 1 г/кг в/в в 1-й день, затем 20–40 г/сут;

3.13.6.4. печеночная энцефалопатия:

активный поиск и устранение провоцирующих факторов (ЖКТкровотечение, диуретики, транквилизаторы, инфекции, гепатотоксичные средства);

назогастральный зонд при тяжелой энцефалопатии;

очистительная клизма (у пациентов с тяжелыми нарушениями сознания или при кровотечении);

разветвленные аминокислоты: при острой (тяжелой) $\Pi \ni$ в/в инфузионные растворы с богатым содержанием разветвленных аминокислот, при легкой $\Pi \ni$ инфузионные растворы в/в или пероральные препараты разветвленных аминокислот внутрь до 0,25 г/кг/сут; при минимальной $\Pi \ni$ - пероральные препараты разветвленных аминокислот внутрь до 0,25 г/кг/сут;

лактулоза: при острой ПЭ через рот или назогастральный зонд 30-45 мл каждые 1-2-4 часа до наступления эвакуации кишечного содержимого и далее в индивидуально подобранной дозе, обеспечивающей мягкий стул 2-3 раза/сут (обычно 15-45 мл каждые 8-12 часов); клизмы с лактулозой (300 мл в 1 л воды) вводятся на 1 час, в течение которого пациенту придают позу Тренделенбурга; при хронической ПЭ - внутрь в индивидуально подобранной дозе, обеспечивающей мягкий стул 2-3 раза/сут (обычно 15-45 мл каждые 8-12 часов);

орнитин (орнитина аспартат): при острой (тяжелой) ПЭ 20-40 г/сут в/в, в других случаях — 9 г/сут внутрь;

метронидазол 800-1000 мг/сут внутрь или рифаксимин 1200 мг внутрь при острой (тяжелой) $\Pi \Theta - 7$ дней;

3.13.6.5. кровотечение из ВРВП:

вазоактивные лекарственные средства (введение начинают уже при подозрении на кровотечение, до проведения эндоскопии): октреотид 50 мкг в/в болюсно, затем непрерывно капельно 25-50 мкг/ч) или терлипрессин 2 мг в/в болюсно, затем по 1 мг каждые 6 ч – 2-5 дней;

возмещение ОЦК (плазмозаменители, эритроцитарная масса, цель – поддержание гемоглобина на уровне ~ 80 г/л, гематокрита – 24%);

антибиотики: норфлоксацин 400 мг 2 раза/сут внутрь 7 дней или цефтриаксон 2-4 г/сут в/в;

лактулоза, очистительная клизма (при наличии признаков ПЭ) (проводятся согласно пункту 3.13.6.4 приложения 4 к настоящему Клиническому протоколу);

баллонная тампонада (зонд Блэкмора) ВРВП;

перевод в хирургическое отделение государственной организации здравоохранения;

3.13.6.6. портальная гипертензивная гастропатия:

бета-блокаторы (назначаются согласно пункту 3.13.7.4 приложения 4 к настоящему Клиническому протоколу);

при эрозивно-язвенных изменениях – ИПП внутрь в стандартных дозах (назначаются согласно таблице 11 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу);

- в тяжелых случаях (при кровотечении) октреотид 50 мкг в/в болюсно, затем непрерывно капельно 25-50 мкг/ч), 2-5 дней, ИПП в/в;
 - 3.13.7. профилактика осложнений:
 - 3.13.7.1. профилактика осложнений диуретической терапии:

показания к уменьшению доз или прекращению диуретической терапии:

гипонатриемия < 125 ммоль/л — отмена или уменьшение доз диуретиков;

гипонатриемия < 120 ммоль/л или < 125 ммоль/л с почечной дисфункцией – отмена диуретиков и назначение плазмы или альбумина;

креатинин сыворотки крови > 177 мкмоль/л – уменьшение доз или отмена диуретиков;

гипокалиемия <3,5 ммоль/л — уменьшение доз или отмена диуретиков;

гиперкалиемия >5,5 ммоль/л — уменьшение дозы спиронолактона, >6,0 ммоль/л — отмена спиронолактона;

клинически значимые осложнения диуретической терапии (энцефалопатия, почечная дисфункция, судороги) – отмена диуретиков;

3.13.7.2. профилактика спонтанного бактериального перитонита:

показания к профилактике: наличие гастроинтестинального кровотечения у пациента с циррозом печени;

медикаментозная профилактика: норфлоксацин 400 мг 2 раза/сут внутрь 7 дней или ципрофлоксацин 200 мг в/в каждые 12 часов 7 дней;

3.13.7.3. профилактика гепаторенального синдрома:

предотвращение снижения объема плазмы:

контроль потери жидкости при лечении диуретиками и лактулозой; при СБП – использование альбумина и антибиотиков;

3.13.7.4. профилактика кровотечения из ВРВП:

профилактика первого эпизода пищеводного или желудочного варикозного кровотечения (показания: ВРВП >5 мм или ВРВП <5 мм у пациентов с циррозом печени классов В или С либо при наличии «красных знаков») — неселективные бета-блокаторы (цель: снижение ЧСС на 25% или до 55 уд/мин): пропранолол: начальная доза 20 мг 2 раза/сут внутрь, повышение до максимально переносимой (максимальная доза 160 мг/сут, обычно по 20-40 мг 4 раза в сутки) или карведилол: начальная доза 6,25 мг 2 раза/сут внутрь, повышение до максимально

переносимой (максимальная доза 50 мг/сут); эндоскопическое лигирование (склерозирование) при непереносимости бета-блокаторов и ВРВП 2-3 степени;

профилактика рецидива пищеводного варикозного кровотечения (начинается через 5 дней после состоявшегося кровотечения) неселективные бета-блокаторы (цель: снижение ЧСС на 25% или до 55 уд/мин): пропранолол: начальная доза 20 мг 2 раза/сут внутрь, повышение до максимально переносимой (максимальная доза 160 мг/сут при назначении по 20-40 мг 4 раза в день) или карведилол: начальная доза 6,25 мг 2 раза/сут внутрь, повышение до максимально переносимой (максимальная доза 50 мг/сут); комбинация неселективных блокаторов с изосорбида мононитратом 10-20 мг 2 раза/сут внутрь; эндоскопическое лигирование (склерозирование) при неэффективности бета-блокаторов (кровотечение развилось на фоне их профилактического приема), непереносимости бета-блокаторов либо как альтернатива бетаблокаторам;

- 3.14. пациенты с циррозом печени (кроме первичного билиарного цирроза, цирроза в исходе аутоиммунного гепатита) относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат пожизненному наблюдению врачом-терапевтом участковым (врачом общей практики);
- 3.15. объем и сроки обследования при диспансерном наблюдении составляют:

1 раз в год: медицинский осмотр, контроль статуса питания и нервно-психического статуса, ОАК с тромбоцитами, биохимическое исследование крови (билирубин, АЛТ, АСТ, ЩФ, ГГТП, альбумин, мочевина, креатинин, глюкоза), ПТИ или МНО, УЗИ ОБП, врачебная консультация врача-гастроэнтеролога;

ЭГДС проводится в зависимости от наличия варикозного расширения вен пищевода (далее - ВРВП): каждые 2-3 года — при компенсированном циррозе печени и отсутствии ВРВП; каждые 1-2 года — при компенсированном циррозе печени с ВРВП 1 ст.; последующие скрининговые ЭГДС не проводятся — при компенсированном циррозе печени с ВРВП 2-3 ст.; 1раз в год — при декомпенсированном циррозе печени - вне зависимости от размера ВРВП;

3.16. пациенты с циррозом печени в исходе аутоиммунного гепатита относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат пожизненному наблюдению врачом-гастроэнтерологом, врачом-терапевтом участковым (врачом общей практики). Объем и сроки обследования при диспансерном наблюдении соответствуют пункту 3.15. приложения 4 к настоящему Клиническому протоколу; дополнительно

проводится определение минеральной плотности кости (остеоденситометрия) – 1 раз в год;

- 3.17. пациенты с циррозом печени относятся к группе риска по гепатоцеллюлярному раку;
- 3.18. критерием эффективности лечения и диспансерного наблюдения пациента с циррозом печени являются предупреждение и контроль осложнений, увеличение выживаемости.
 - 4. Первичный билиарный цирроз.
- 4.1. Согласно МКБ-10 первичный билиарный цирроз классифицируется как:
 - К74.3 первичный билиарный цирроз;
- 4.2. используется следующее определение первичного билиарного цирроза печени: первичный билиарный цирроз печени – хроническое гранулематозное деструктивное холестатическое воспалительное междольковых заболевание септальных желчных протоков, обусловленное реакциями предположительно аутоиммунными способное прогрессировать до цирроза или быть ассоциированным с циррозом;
- 4.3. клиническими критериями первичного билиарного цирроза являются:

основные симптомы: кожный зуд, слабость;

другие симптомы: сухой синдром, кальцинаты в коже, дисфагия;

объективные данные: обычно отсутствуют, возможны ксантелазмы, ксантомы, сосудистые стигматы и спленомегалия; желтуха — поздний симптом;

портальная гипертензия на поздней стадии;

4.4. диагностика при первичном билиарном циррозе проводится согласно таблице 12;

Таблица 12

Обязательная	Дополнительная ¹		
Оценка статуса питания (согласно	Аутоантитела: ANA, SMA, anti-LKM (при		
таблицам 1-4 приложения 6 к	высоком уровне АсАТ, АлАТ).		
настоящему Клиническому протоколу 6	КТ ОБП (при подозрении на очаговое		
к настоящему Клиническому	образование печени или подпеченочный		
протоколу).	холестаз).		
Оценка нервно-психического статуса,	Биопсия печени (при решении экспертных		
при отсутствии нарушений –	вопросов, сомнениях в диагнозе).		
психометрическое тестирование (тест	Иммунограмма (IgG).		
связывания чисел проверяется	Остеоденситометрия (скрининг		
согласнотаблице 23 приложения 6 к	остеопороза или подозрение на		

Обязательная	Дополнительная ¹
настоящему Клиническому протоколу).	остеопороз).
ОАК, включая тромбоциты и	
ретикулоциты.	
БИК (билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ,	
ГГТП, альбумин, глюкоза, ХС).	
OAM.	
Аутоантитела: АМА (или АМА-2М).	
Иммунограмма (IgM).	
ПТИ или МНО.	
Маркеры ВГ (HBsAg, anti-HCV).	
ЭКГ.	
УЗИ ОБП.	
ЭГДС.	

4.5. диагностическими критериями первичного билиарного цирроза являются:

ЩФ более 2-х норм или ГГТП более 5 норм;

AMA > 1 : 40;

биопсия печени: цветущее повреждение желчных протоков (биопсия не обязательна при наличии первых двух критериев, но позволяет оценить активность и стадию заболевания; необходима для диагноза в отсутствие специфических аутоантител);

- 4.6. при отсутствии цирроза печени степень тяжести оценивается по выраженности клинических проявлений (согласно таблице 5 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу), а также по гистологической стадии;
- 4.7. гистологическая стадия определяется в соответствии с представленным ниже описанием и критериями в таблице 13 настоящего приложения:

I (портальная): портальная лимфоцитарная инфильтрация с или без цветущего повреждения протоков;

II (перипортальная): добавляются ступенчатые некрозы, нежный перипортальный фиброз, часто ассоциированный с пролиферацией протоков; дуктопения;

III (септальная): мостовидные некрозы или фиброзные септы; дуктопения;

IV (цирротическая): узлы-регенераты (ложные дольки), почти полное исчезновение желчных протоков;

Таблица 13

Стадия	Лимфоцитарный	Цветущее	Дуктопения
	холангит	повреждение протоков	
I	2-4+	Часто	0
II	2-4+	Часто	1+

Стадия	Лимфоцитарный	Цветущее	Дуктопения
	холангит	повреждение протоков	
III	2-4+	Часто	1-3+
IV	0-2+	Редко	3-4+

- 4.8. при наличии цирроза печени оценка степени тяжести производится в соответствии с принципами, указанными в пунктах 3.6-3.7. или настоящего приложения к настоящему Клиническому протоколу;
- 4.9. для классификации первичного билиарного цирроза используют клиническую классификацию стадий первичного билиарного цирроза (далее ПБЦ):

1 стадия – доклиническая: нормальные лабораторные показатели, но AMA определяются в диагностическом титре;

- 2 стадия бессимптомная: изменены только лабораторные показатели;
- 3 стадия симптоматическая: имеются клинические проявления и определяются измененные лабораторные показатели;
- 4 стадия терминальная: прогрессирующая печеночная недостаточность, портальная гипертензия и другие осложнения цирроза печени;
- 4.10. формулировка диагноза первичного билиарного цирроза включает*:

нозологию;

клиническую стадию;

гистологическую стадию (если проводилось гистологическое исследование);

характеристики цирроза печени согласно пункту 3.9 настоящего приложения;

4.11. целью лечения первичного билиарного цирроза является:

торможение прогрессирования процесса в печени;

сохранение компенсации и предупреждение осложнений;

купирование декомпенсации;

4.12. показанием для госпитализации пациента с первичным билиарным циррозом является:

^{*} Примеры:

^{1.} Первичный билиарный цирроз печени, симптоматическая стадия, ст. II.

^{2.} Первичный билиарный цирроз, терминальная стадия, цирроз класс В, активный. Портальная гипертензия (ВРВП 2 ст., спленомегалия, дилатация селезеночной и воротной вен). Декомпенсация (асцит 2 ст., ПСЭ 2 ст.).

впервые установленный диагноз – уточнение диагноза и лечение (госпитализация пациентов в гастроэнтерологические отделения ГОЗ, OOЗ);

необходимость выполнения биопсии печени (госпитализация пациентов в хирургические отделения РОЗ, ГОЗ, ООЗ);

при развитии цирроза печени – показания для госпитализации устанавливаются согласно пункту 3.11. настоящего приложения;

- 4.13. основанием для направления пациента на консультацию в РНПЦ трансплантации органов и тканей являются показания, указанные в таблице 30 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу;
 - 4.14. лечение первичного билиарного цирроза включает:
- 4.14.1. общие мероприятия: ограничение физической активности при отрицательной динамике лабораторных показателей с наличием субъективной симптоматики, декомпенсации цирроза печени;
- 4.14.2. нутритивную поддержку: обычное питание с контролем потребления натрия и белка; потребность в энергии 35-40 ккал/кг/сут, в белке 1-1,5 г/кг/сут;
- 4.14.3. урсодеоксихолевая кислота 13-15 мг/кг/сут в 2 приема длительно;
 - 4.14.4. симптоматическая терапия:

при кожном зуде: рифампицин 150 мг/сут с повышением дозы до 600 мг/сут под контролем лабораторных печеночных тестов; при неэффективности - сертралин до 100 мг/сут;

при остеопорозе: препараты кальция (1000-1500 мг/сут) и витамина D (400-800 ЕД/сут); при значениях Т-критерия < -2,5 или после патологического перелома в анамнезе — бисфосфонаты в средних терапевтических дозах (например, алендроновая кислота 10 мг/сут или 70 мг/нед, ибандроновая кислота 150 мг 1 раз в месяц);

при стеаторее: ретинол 33000 ME 1 раз в 10 дней внутрь; менадион 10 мг в неделю в/м; токоферол 200 мг/сут внутрь;

при сухом синдроме: использование искусственной слезы и искусственной слюны; при рефрактерности к использованию искусственной слезы и искуственной слюны - пилокарпин 1% - по 1-2 капли 2-4 раза/сут закапывать в конъюнктивальный мешок; при сухости влагалища - увлажнители влагалища;

4.15. при контроле эффективности лечения как критерия хорошего биохимического ответа после 1 года лечения рассматривают:

«Парижские критерии»: билирубин < 17 мкмоль/л, Щ Φ < 3 норм, AcAT < 2 норм;

«Барселонские критерии»: снижение Щ Φ на 40% или ее нормализация;

- 4.16. пациенты с первичным билиарным циррозом относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат диспансерному наблюдению у врача-гастроэнтеролога, врача-терапевта учатсткового (врача общей практики) постоянно;
- 4.17. объем и сроки обследования при диспансерном наблюдении составляют:
- 1 раз в год: медицинский осмотр, контроль статуса питания и нервно-психического статуса, ОАК с тромбоцитами, биохимическое исследование крови (билирубин, АЛТ, АСТ, ЩФ, ГГТП, альбумин, мочевина, креатинин, глюкоза), ПТИ или МНО, УЗИ ОБП, определение минеральной плотности кости (остеоденситометрия);
- ЭГДС проводится в зависимости от наличия варикозного расширения вен пищевода (далее ВРВП): каждые 2-3 года при компенсированном циррозе печени и отсутствии ВРВП; каждые 1-2 года при компенсированном циррозе печени с ВРВП 1 ст.; последующие скрининговые ЭГДС не проводятся при компенсированном циррозе печени с ВРВП 2-3 ст.; 1 раз в год при декомпенсированном циррозе печени, вне зависимости от размера ВРВП;
- 4.18. пациенты с первичным билиарным циррозом относятся к группе риска по гепатоцеллюлярному раку;
- 4.19. критерием эффективности лечения и диспансерного наблюдения пациента с первичным билиарным циррозом является предупреждение и контроль осложнений, отдаление сроков трансплантации печени, увеличение выживаемости.
 - 5. Болезнь Вильсона-Коновалова:
- 5.1. согласно МКБ-10 болезнь Вильсона-Коновалова классифицируется как:
 - Е83.0 Нарушения обмена меди

Болезнь Вильсона;

- 5.2. используется определение болезни Вильсона-Коновалова: болезнь Вильсона-Коновалова (ОМІМ 277900, аутосомно-рецессивное наследование) хроническое заболевание печени, обусловленное нарушением метаболизма меди, способное прогрессировать до фульминантной печеночной недостаточности, хронического гепатита или цирроза печени;
- 5.3. клиническими критериями болезни Вильсона-Коновалова являются:

возраст манифестации 5-45 лет;

печень: повышение активности трансаминаз, гепатомегалия, изолированная спленомегалия, стеатоз, острый гепатит, хронический гепатит, цирроз печени, острая печеночная недостаточность;

нервная система: тремор, непроизвольные движения конечностей, головы, нарушение координации движений, походки, мышечная дистония, дизартрия, дисфония, дисфагия, головные боли;

психо-эмоциональная сфера: изменение личности, депрессия, невроз, психоз, снижение памяти, когнитивных функций, изменение интеллекта, психо-эмоциональные расстройства, нарушение поведения, сна;

глаза: кольцо Кайзера-Флейшера, помутнение хрусталика (катаракта в виде «подсолнуха»);

почки: проксимальная канальцевая дисфункция, нефролитиаз;

кровь: гемолитическая анемия с отрицательной реакцией Кумбса;

органы эндокринной и половой систем: задержка полового созревания, гинекомастия, менструальные нарушения, снижение фертильности, спонтанные аборты, нарушение толерантности к глюкозе, гипопаратиреоидизм, акромегалия;

опорно-двигательный аппарат: ранний остеопороз, спонтанные переломы, артриты, артропатии крупных суставов, рабдомиолиз;

кожа: гиперпигментация, голубые лунки у ногтевого ложа; другие органы: кардиомиопатия, холелитиаз, панкреатит;

5.4. к группе пациентов, подлежащих скринингу относятся:

лица с заболеваниями печени неуточненной этиологии в возрасте 3-45 лет;

наличие клинических признаков аутоиммунного гепатита при неэффективности стандартной терапии кортикостероидами;

острая печеночная недостаточность, сопровождающаяся гемолитической анемией;

сибсы (родные братья и сестры) пациентов с установленным диагнозом болезни Вильсона-Коновалова;

5.5. диагностика при болезни Вильсона-Коновалова проводится согласно таблице 14;

Таблица 14

Обязательная	Дополнительная ¹
OAK.	Определение меди в сыворотке крови.
БИК (билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ,	Генотипирование: определение мутаций
ГГТП глюкоза, ХС).	гена АТР7В (при снижении
OAM.	церулоплазмина, наличии колец Кайзера-
Церулоплазмин сыворотки крови.	Флейшера, повышении уровня меди в
Офтальмологическое исследование при	сыворотке крови или суточной моче,
помощи щелевой лампы.	сибсам (родным братьям и сестрам)

Обязательная	Дополнительная ¹
Суточная экскреция меди с мочой.	пациентов с болезнью Вильсона-
ЭКГ.	Коновалова.
УЗИ органов брюшной полости.	Врачебная консультация врача-невролога
ЭГДС.	(при неврологической симптоматике).
	КТ или МРТ головного мозга (при
	неврологической симптоматике).
	При наличии признаков цирроза печени –
	диагностика проводится согласно пункту
	3.4. настоящего приложения.

- 5.6. диагностическими критериями болезни Вильсона-Коновалова являются:
- 5.6.1. положительные результаты биохимических тестов обмена меди:

снижение церулоплазмина;

свободная медь сыворотки крови >1,6 мкмоль/л;

суточная экскреция меди с мочой >100 мкг/сут;

5.6.2. выявление генотипов H1069Q/H1069Q или H1069Q/X.

указанных мутаций не исключает Отсутствие Основным методом диагностики болезни Вильсона-Коновалова являются биохимические исследования обмена меди – при наличии характерных отклонений биохимических тестов обмена меди проведение молекулярногенетического исследования не является обязательным);

- 5.6.3. может быть использована балльная система диагностики согласно таблице 29 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу;
- 5.7. для оценки степени тяжести болезни Вильсона-Коновалова используются следующие критерии:

при наличии гепатита или цирроза печени – оценка степени активности и тяжести согласно пунктам 2.6., 3.6., 3.7. настоящего приложения;

при острой печеночной недостаточности оценка прогностическому Вильсона-Коновалова, индексу болезни проявляющейся острой печеночной недостаточностью согласно таблице 24 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу;

формулировка 5.8. диагноза Болезнь Вильсона-Коновалова включает*:

нозологию;

Болезнь Вильсона-Коновалова, генотип Н1069Q/Н1069Q, цирроз печени, класс А (уточняются другие характеристики цирроза), поражение нервной системы (формулируется согласно заключению врача-невролога).

генотип;

форму поражения печени;

поражение других органов;

5.9. целью лечения пациента с болезнью Вильсона-Коновалова является:

начальная фаза терапии: достижение отрицательного баланса меди; поддерживающая фаза: поддержание достигнутого баланса меди; коррекция осложнений;

5.10. показаниями для госпитализации пациента с болезнью Вильсона-Коновалова являются:

необходимость выполнения биопсии печени (госпитализация пациента в гастроэнтерологическое или хирургическое отделения ГОЗ, OOЗ);

при наличии цирроза печени госпитализация пациента проводится в соответствии с пунктом 3.11. настоящего приложения;

- 5.11. основанием для направления пациента на консультацию в республиканский научно-практический центр (далее РНПЦ) трансплантации органов и тканей являются показания, указанные в таблице 30 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу;
- 5.12. лечение пациента с болезнью Вильсона-Коновалова включает следующие компоненты:
- 5.12.1. диету и ограничение потребления меди: ограничение высоким содержанием меди (печень, другие субпродукты, ракообразные, орехи, шоколад, грибы); исключение витаминно-минеральных комплексов, содержащих медь; контроль потребления меди из других источников: содержание меди в препаратах для энтерального питания не выше 1,5 мг/сутки, в питьевой воде - не более 0,1‰ в 90% измерений;

5.12.2. начальная терапия:

пеницилламин 250-500 мг/сут, увеличивая дозу на 250 мг каждые 4-7 дней до максимальной 1000-1500 мг/сут (за 1 час до еды или спустя 2 часа после еды, в 2-4 приема), для профилактики дефицита пиридоксина одновременно пиридоксина гидрохлорид 50 внутримышечно мг/сут внутрь; или 25 при непереносимости пеницилламина – цинка сульфат 124 мг (45 мг элементарного цинка) 3 раза/сут;

5.12.3. поддерживающая терапия:

пеницилламин 750-1000 мг/сут, для профилактики дефицита пиридоксина одновременно — пиридоксина гидрохлорид 50 мг в неделю внутримышечно или 25 мг/сут внутрь; при непереносимости пеницилламина — цинка сульфат 124 мг (45 мг элементарного цинка) 3 раза/сут;

- 5.12.4. при острой печеночной недостаточности оценка необходимости трансплантации печени (прогностический индекс > 11), до трансплантации экстракорпоральные методы (например, MARS-ультрафильтрация);
- 5.12.5. при наличии цирроза печени дополнительно лечение в соответствии с пунктом 3.13. настоящего приложения;
- 5.12.6. симптоматическая коррекция неврологических проявлений под контролем врача-специалиста;
- 5.12.7. психофармакологическая коррекция под контролем врачаспециалиста при наличии психических проявлений;
- 5.12.8. При дисфагии: без аспирации жидкая, полужидкая пища; с аспирацией гастростомия, энтеральное питание;
- эффективности 5.13. контроль лечения осуществляется клиническим данным (уменьшение клинических проявлений), а также по лабораторным показателям: в начале терапии экскреция суточной меди с мочой достигает 1000 мкг, через 6 месяцев лечения и более составляет 200-500 мкг на фоне терапии пеницилламином и не более 75 мкг концентрация свободной сульфатом цинка, (не связанной церулоплазмином) меди в сыворотке крови при любых видах лечения не выше 250 мкг/л;
- 5.14. оценка эффективности лечения проводится по следующим критериям:

эффект полный: в процессе лечения достигнуты целевые уровни суточной экскреции меди с мочой и концентрации свободной (несвязанной с церулоплазмином) меди в сыворотке крови;

эффект неполный: снижение только суточной экскреции меди с мочой или только концентрации свободной (несвязанной с церулоплазмином) меди в сыворотке крови;

отсутствие эффекта: на фоне терапии пеницилламином суточная экскреция меди с мочой более 500 мкг, а концентрация свободной (не связанной с церулоплазмином) меди в сыворотке крови выше 250 мкг/л;

негативный эффект: уровень суточной экскреции меди с мочой и (или) концентрация свободной (несвязанной с церулоплазмином) меди в сыворотке крови выше по сравнению с исходными показателями (до начала лечения);

- 5.15. пациенты с болезнью Вильсона-Коновалова относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат диспансерному наблюдению у врача-гастроэнтеролога, врача-терапевта участкового (врача общей практики) постоянно;
- 5.16. объем и кратность диагностики при диспансерном наблюдении составляют:

1 раз в 6 месяцев: медицинский осмотр с оценкой статуса питания, ОАК, биохимическое исследование крови (глюкоза, билирубин, АСТ, АЛТ, ЩФ, ГГТП), суточная экскреция меди с мочой;

1 раз в год: УЗИ ОБП;

по показаниям: ЭГДС, осмотр врача-офтальмолога, врача-невролога; при наличии цирроза печени диспансерное наблюдение осуществляется согласно пункту 3.15. настоящего приложения;

- эффективности лечения диспансерного критериями И наблюдения болезнью Вильсона-Коновалова пациента c являются предупреждение контроль осложнений, отдаление сроков И трансплантации печени, увеличение выживаемости.
 - 6. Гемохроматоз:
 - 6.1. согласно МКБ-10 гемохроматоз классифицируется как:
 - Е83.1 нарушения обмена железа;

Гемохроматоз;

- 6.2. используется следующее определение гемохроматоза: гемохроматоз (ОМІМ 235200) HLA-ассоциированное врожденное заболевание, наследуемое по аутосомно-рецессивному типу, связанное с высоким всасыванием железа гастроинтестинальной слизистой оболочкой, ведущим к патологической депозиции избытка железа в печени и других органах;
 - 6.3. клиническими критериями гемохроматоза являются:

типичный возраст начала: мужчины 40-60 лет, женщины – в постменопаузальный период;

органы пищеварения: упорные боли в животе, гепатомегалия, отклонения биохимических тестов;

органы кровообращения: кардиомиопатия, нарушения ритма и проводимости, артериальная гипертензия, прогрессирующая недостаточность кровообращения, резистентная к терапии;

эндокринная система: сахарный диабет, инсулинорезистентность, гипофизарный гипогонадизм, гипокортицизм, гипотироз;

суставы (атипичная артропатия): боль, отек, деформация, ограничение подвижности, рентгенологически — хондрокальциноз, периартикулярное субпериостальное рассасывание кости, сужение суставной щели;

кожа: диффузная пигментация кожи (меланодермия);

- 6.3.1. классическая симптоматика гепатомегалия, сахарный диабет, гиперпигментация кожи свидетельствует о поздней стадии заболевания;
 - 6.4. к группе пациентов, подлежащих скринингу относятся: лица с заболеваниями печени неуточненной этиологии; пациенты с изменениями сывороточных маркеров обмена железа;

сахарный диабет 1 типа, особенно в сочетании с патологией печени, патологией сердца или преждевременной сексуальной дисфункцией;

артропатия, кардиомиопатия, сексуальная дисфункция у мужчин; сибсы (родные братья и сестры) пациентов с установленным гемохроматозом;

6.5. диагностика при гемохроматозе проводится согласно таблице 15;

Таблица 15

Обязательная	Дополнительная ¹
ОАК с определением гематокрита.	Генотипирование на носительство мутаций HFE
БИК (билирубин, АсАТ, АлАТ,	гена (при повторном НТЖ более 45% или СФ
ЩФ, ГГТП, глюкоза, амилаза, ХС,	более 200, а также сибсам (родным братьям и
железо).	сестрам) пациентов с гемохроматозом).
Маркеры перегрузки железом:	Биопсия печени с окраской по методу Перлса для
сывороточный ферритин,	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
коэффициент насыщения	необходимости уточнения степени перегрузки
трансферрина железом; при	
повышенных показателях (НТЖ	экспертных вопросов, при дифференциальной
более 45% при СФ более 250	диагностике с вторичной перегрузкой железом).
мкг/л у мужчин или СФ более 200	МРТ (для уточнения распределения железа в
мкг/л у женщин) – повторное	печени, дифференциации паренхиматозного и
определение.	мезенхимального распределения железа,
ЭКГ.	выявления мелких неопластических процессов в
УЗИ органов брюшной полости.	печени).
ЭГДС.	Консультация врача-кардиолога, врача-
	эндокринолога, врача ревматолога и других
	врачей-специалистов при наличии признаков
	поражения соответствующих органов.
	При наличии признаков цирроза печени –
	диагностика согласно пункту 3.4.настоящего
	приложения.

6.6. диагностическими критериями гемохроматоза являются:

генотип C282Y/C282Y в сочетании с проявлениями перегрузки железом;

при выявлении генотипов H63D/H63D и C282Y/H63D требуется дополнительная диагностика для уточнения вторичной перегрузки железом;

6.7. для оценки степени тяжести гемохроматоза используются следующие критерии:

- 6.7.1. при наличии гепатита или цирроза печени оценка степени активности и тяжести выполняется согласно пунктам 2.6., 3.6., 3.7. приложения 4 настоящего Клинического протокола;
- 6.7.2. гистологическая оценка интенсивности окраски депозитов железа (требуются препараты, окрашенные по Перлсу):
- 0 гранулы железа или отсутствуют, или едва различимы на увеличении $\times 400$;
- 1+ гранулы железа плохо различимы на увеличении $\times 250$, но легко идентифицируются на увеличении $\times 400$;
 - 2+ отдельные гранулы железа видны на увеличении ×100;
 - 3+ отдельные гранулы железа видны на увеличении ×25;
- 4+- массы железа видны на увеличении $\times 10$ или невооруженным глазом;
- 2+-4+ соответствует значительному повышению содержания железа в печени;
 - 6.8. при формулировке диагноза гемохроматоза указывают*: нозологию;

генотип;

степень гиперсидероза печени;

форму поражения печени;

поражение других органов;

6.9. Целью лечения гемохроматоза является:

удаление избытка железа;

коррекция осложнений;

6.10. показаниями для госпитализации пациента с гемохроматозом являются:

необходимость выполнения биопсии печени (госпитализация пациента в гастроэнтерологическое или хирургическое отделения ГОЗ, ООЗ) при наличии цирроза печени - показания соответствуют пункту 3.11. приложения 4 настоящего Клинического протокола;

- 6.11. основанием для направления пациента на консультацию в РНПЦ трансплантации органов и тканей являются показания, указанные в таблице 30 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу;
 - 6.12. лечение гемохроматоза включает:
- 6.12.1. общие мероприятия: ограничение потребления алкоголя, избыточного введения витамина С, продуктов питания, богатых железом; употребление продуктов, снижающих абсорбцию железа (чай);

^{*} Пример:

Гемохроматоз, генотип C282Y/C282Y, гемосидероз печени 2 ст., цирроз печени, класс В (указываются остальные характеристики цирроза), артропатия.

6.12.2. флеботомии (у лиц, гомозиготных по С282У с признаками перегрузки железом), в том числе у пациентов с циррозом печени:

объем удаляемой крови во время флеботомии – 400-500 мл; частота флеботомий 1 раз в 1-2 недели;

не допускать снижения гематокрита более 20% от предшествующего значения;

ограничение физических нагрузок в течение 24 часов после флеботомии;

- 6.12.3. при наличии цирроза печени ведение пациента согласно пункту 3.13. приложения 4 настоящего Клинического протокола;
- 6.12.4. при поражении других органов (сахарный диабет, артропатия, гипогонадизм, поздняя кожная порфирия) симптоматическое лечение под контролем соответствующих врачей-специалистов;
- 6.12.5. проводится профилактика дополнительного повреждения печени пациента: иммунизация против гепатитов A и B;
 - 6.13. эффективность лечения контролируется следующим образом:
- контроль значений СФ осуществляется через каждые 10-12 флеботомий. Избыток железа считается мобилизированным, когда значение СФ опускается ниже 50 нг/мл; в таких случаях частоту флеботомий уменьшают, измерения СФ учащают. При значениях СФ ниже 25 нг/мл проведение флеботомий необходимо временно прекратить и затем проводить поддерживающие флеботомии с интервалом, позволяющем сохранять значение СФ между 25-50 нг/мл;
- 6.14. пациенты с гемохроматозом относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат диспансерному наблюдению у врача-гастроэнтеролога, врача-терапевта участкового (врача общей практики) постоянно;
- 6.15. объем и кратность диагностических мероприятий при диспансерном наблюдении составляют:

1 раз в год: медицинский осмотр с оценкой статуса питания, ОАК (с гематокритом), биохимическое исследование крови (сывороточное железо, трансферрин, насыщение трансферрина железом, ферритин, глюкоза крови, билирубин, АСТ, АЛТ, ЩФ, ГГТП), УЗИ ОБП;

при наличии цирроза печени диспансерное наблюдение осуществляется согласно пункту 2.15. приложения 4 к настоящему Клиническому протоколу, определение альфа-фетопротеина проводится 1 раз в год;

- 6.16. пациент с гемотохроматозом относится к группе риска по гепатоцеллюлярной карциноме;
- 6.17. критериями эффективности лечения и диспансерного наблюдения пациента с гемотохроматозом являются: стабилизация или

снижение активности процесса в печени, устранение признаков перегрузки железом.

- 7. Синдром Жильбера:
- 7.1. согласно МКБ-10 Синдром Жильбера классифицируется как: Е80.4 Синдром Жильбера;
- 7.2. используется следующее определение синдрома Жильбера: синдром Жильбера наследственное заболевание, обусловленное снижением активности (дефицитом) уридиндифосфатглюкуронилтрансферазы;
- 7.3. клиническими критериями синдрома Жильбера являются: желтушное окрашивание склер, слизистых оболочек и (или) кожных покровов;
- 7.4. диагностика при синдроме Жильбера проводится согласно таблице 16;

Таблица 16

Обязательная	Дополнительная ¹
ОАК, включая ретикулоциты.	ЭГДС (при симптомах диспепсии).
БИК (фракции билирубина, АсАТ,	Генотипирование на носительство мутаций
АлАТ, ЩФ, ГГТП, глюкоза,	гена UGT1A1 (при решении экспертных
холестерин).	вопросов, в сомнительных случаях).
OAM.	Осмотическая резистентность эритроцитов
ЭКГ.	(при подозрении на гемолиз).
УЗИ ОБП.	Врачебная консультация врача-гематолога.
Маркеры ВГ: HBsAg, anti-HCV	Церулоплазмин сыворотки крови.
	Сывороточный ферритин, НТЖ.
	Альфа1-антитрипсин.

7.5. диагностическими критериями синдрома Жильбера являются: повышение неконьюгированного билирубина;

исключение патологии печени иного генеза (вирусные, наследственные заболевания, НАЖБП);

исключение гемолиза;

выявление мутаций гена UGT1A1;

- 7.6. при формулировке диагноза синдрома Жильбера указывают*: нозологию;
- 7.7. целью лечения синдрома Жильбера является снижение содержания неконьюгированного билирубина;

Синдром Жильбера.

^{*} Пример:

показания для госпитализации пациента с синдромом Жильбера отсутствуют;

7.8 лечение синдрома Жильбера у пациента включает: отказ от алкоголя, курения;

- во время эпизодов повышения билирубина возможно назначение фенобарбитала 50 мг 1-3 раза в сутки в течение 5-7 дней;
- 7.9. пациенты с синдромом Жильбера относятся к группе диспансерного наблюдения Д(II).

Примечание: ¹Исследования, указанные в столбце «Дополнительная диагностика» выполняются в тех случаях, когда после выполнения обязательных исследований нозологический диагноз остается неясным. Объем и последовательность проведения дополнительных исследований для каждого пациента определяется лечащим врачом с учетом клинической значимости симптомов, тяжести состояния пациента, медицинских показаний и противопоказаний, диагностической значимости исследований и их доступности.

Приложение 5 к Клиническому протоколу «Диагностика и лечение пациентов с заболеваниями органов пищеварения»

Диагностика и лечение заболеваний желчного пузыря, желчевыводящих путей и поджелудочной железы

- 1. Функциональное расстройство желчного пузыря:
- 1.1. согласно Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем, десятого пересмотра, принятой в 1989 году сорок третьей сессией Всемирной ассамблеи здравоохранения (далее МКБ-10) функциональное расстройство желчного пузыря классифицируется как:
 - K82.8 другие уточненные болезни желчного пузыря; дискинезия желчного пузыря;
- 1.2. определение: функциональное расстройство используется желчного пузыря (далее – дисфункция ЖП) – моторное расстройство ЖП, которое клинически манифестирует билиарными болями, как следствие любого метаболических начальных нарушений (например, ИЗ холестерином) или гиперсатурация первичного нарушения желчи моторики желчного пузыря при отсутствии, по крайней мере, вначале, любого отклонения состава желчи;
- 1.3. клиническим критерием дисфункции ЖП является боль в правом подреберье или эпигастрии у пациента;
- 1.4. диагностика при дисфункции ЖП проводится согласно таблице 1;

Таблица 1

Обязательная	Дополнительная ¹		
Общий анализ крови (далее – ОАК).	Врачебная консультация врача-хирурга (при		
Общий анализ мочи (далее – ОАМ).	упорном болевом синдроме).		
Биохимическое исследование крови	Динамическая гепатобилисцинтиграфия		
(далее – БИК): определение	(для ориентировочной оценки функции		
концентрации билирубина, активности	желчного пузыря при упорном болевом		
аспартатаминотрансферазы (далее –	синдроме и решении вопроса о		
АсАТ), активности	холецистэктомии).		
аланинаминотрансферазы (далее –	Врачебная консультация врача-		
АлАТ), определение активности	психотерапевта.		
щелочной фосфатазы (далее – ЩФ),			
определение активности гамма-			
глютамилтранспептидазы (далее –			
ГГТП), определение концентрации			

Обязательная	Дополнительная ¹
глюкозы, уровня амилазы (липазы),	
определение концентрации	
холестерина (далее – ХС).	
Амилаза мочи.	
Электрокардиограмма (далее – ЭКГ).	
Ультразвуковое исследование (далее –	
УЗИ) органов брюшной полости (далее	
– ОБП).	
Эзофагогастродуоденоскопия (далее –	
ЭГДС) с оценкой области фатерова	
соска.	

- 1.5. диагностическими критериями дисфункции ЖП являются:
- 1.5.1. наличие эпизодов билиарной боли, удовлетворяющих следующим критериям:

эпизоды болей, локализованных в эпигастрии и (или) в правом верхнем квадранте живота и все признаки из следующих: длительность эпизодов 30 минут и более; рецидивирование симптомов с различными интервалами (не ежедневно); боли достигают определенного уровня; боли умеренные или сильные, достаточные для нарушения повседневной активности или приводящие в отделение неотложной помощи; боли не уменьшаются после стула; боли не уменьшаются при перемене положения; боли не уменьшаются после приема антацидов; исключены другие структурные заболевания, которые могли бы объяснить симптомы;

боли могут сочетаться с 1 или более из следующих признаков: ассоциированы с тошнотой или рвотой; иррадиируют в спину и (или) правую подлопаточную область; будят в середине ночи;

- 1.5.2. имеется желчный пузырь;
- 1.5.3. нормальные показатели печеночных ферментов, коньюгированного билирубина, амилазы (липазы);
- 1.6. оценка степени тяжести дисфункции ЖП проводится либо в соответствии с общими принципами оценки тяжести заболевания (таблица 5 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу), либо основывается на оценке болевого синдрома по визуально-аналоговой шкале от 1 до 10 баллов;
 - 1.7. при формулировке диагноза дисфункции ЖП указываются*: нозология;

степень тяжести проявлений;

^{*} Пример:

Функциональное расстройство желчного пузыря, с клиническими проявлениями легкой степени.

- 1.8. целью лечения дисфункции ЖП является: купирование (уменьшение) болевого синдрома; предупреждение желчнокаменной болезни;
- 1.9. показания для госпитализации пациента с дисфункцией ЖП отсутствуют. Возможна экстренная госпитализация в хирургическое отделение районной организации здравоохранения (далее РОЗ), городской организации здравоохранения (далее ГОЗ), областной организации здравоохранения (далее ООЗ) при выраженном болевом синдроме;
 - 1.10. лечение дисфункции ЖП включает: рациональную психотерапию;

оптимизацию режима и характера питания: частые приемы пищи, сокращение потребления животных жиров, простых углеводов, увеличение потребления клетчатки, рыбы, растительных масел;

повседневную двигательную активность;

пробную терапию миотропными спазмолитиками (дротаверин 80 мг 3 раза/сут), желчегонными ЛС (гимекромон 200 мг 3 раза/сут), либо лекарственными средствами (далее — ЛС), применяющимися при нарушениях функции кишечника: мебеверина гидрохлорид 200 мг 2 раза/сут, отилония бромид 40 мг 3 раза/сут, гиосцина бутилбромид 10 мг 3 раза/сут);

при отсутствии эффекта, тяжелом течении и явных признаках нарушения эвакуаторной функции ЖП может рассматриваться вопрос о проведении холецистэктомии;

- 1.11. пациенты с дисфункцией ЖП относятся к группе диспансерного наблюдения Д(II).
- 2. Функциональное билиарное расстройство сфинктера Одди, функциональное панкреатическое расстройство сфинктера Одди:
 - 2.1. согласно МКБ-10 классифицируется как:
 - К83.4 спазм сфинктера Одди;
- 2.2. используется следующее определение: функциональное расстройство сфинктера Одди (далее дисфункция СО) термин, используемый для определения расстройств моторики СО, связанных с болью, повышением уровня печеночных или панкреатических ферментов, дилатацией общего желчного протока или эпизодами панкреатита;
 - 2.3. клиническими критериями дисфункции СО являются: боль в правом подреберье, эпигастрии или левом подреберье;

нарушение моторики желчных путей предполагается в следующих случаях:

после холецистэктомии при наличии болей в животе; при наличии идиопатического рецидивирующего панкреатита;

при наличии эпизодических болей, похожих на боли, возникающие при заболеваниях ЖП, но отрицательных результатах диагностических тестов;

2.4. диагностика дисфункции СО проводится согласно таблице 2;

таблица 2

Обязательная	Дополнительная ¹
OAK.	Компъютерная томография (далее – КТ)
БИК: билирубин, АсАТ, АлАТ, ЩФ,	ОБП (при признаках билиарной или
ГГТП, глюкоза, ХС, амилаза (липаза).	панкреатической гипертензии).
Амилаза мочи.	Эндоскопическая ретроградная
OAM.	холангиопанкреатография (далее – ЭРХПГ)
ЭКГ.	или магнитно-резонансная
УЗИ органов брюшной полости.	холангиопанкреатография (далее - МР-ХПГ)
ЭГДС с оценкой области фатерова	(при сомнительных результатах других
соска.	инструментальных исследований или
	признаках обструкции панкреато-
	билиарного дерева).
	Эндосонография (при сомнительных или
	требующих уточнения результатах других
	инструментальных исследований).
	Врачебная консультация врача-хирурга (при
	наличии признаков билиарной или
	панкреатической гипертензии).
	Врачебная консультация врача-
	психотерапевта (при неэффективности
	медикаментозной терапии).

- 2.5. диагностическими критериями дисфункции СО являются:
- 2.5.1. наличие эпизодов билиарной боли, удовлетворяющих следующим критериям:

эпизоды болей, локализованных в эпигастрии и (или) в правом верхнем квадранте живота и все признаки из следующих: длительность эпизодов 30 минут и более; рецидивирование симптомов с различными интервалами (не ежедневно); боли достигают определенного уровня; боли умеренные или сильные, достаточные для нарушения повседневной активности или приводящие пациента вттттт отделение неотложной помощи организации здравоохранения; боли не уменьшаются после стула; боли не уменьшаются при перемене положения; боли не уменьшаются после приема антацидов; исключены другие структурные заболевания, которые могли бы объяснить симптомы;

боли могут сочетаться с 1 или более из следующих признаков: ассоциированы с тошнотой или рвотой; иррадиируют в спину и (или) правую подлопаточную область; будят в середине ночи.

2.5.2. наличие диагностических критериев функционального билиарного расстройства СО (должны присутствовать все критерии):

нормальный уровень амилазы (липазы);

подъем уровня трансаминаз, ЩФ, коньюгированного билирубина сыворотки крови, связанный по времени, по крайней мере, с 2 эпизодами болей;

2.5.3. или наличие диагностических критериев функционального панкреатического расстройства СО:

повышение уровня амилазы (липазы);

2.6. степень тяжести дисфункции СО определяется в соответствии с типом функционального билиарного расстройства следующим образом (аналогичные типы характерны для панкреатического расстройства):

определенное расстройство СО (тип I): боли, повышение лабораторных тестов, документированное во время двух или более эпизодов, увеличение времени удаления контраста при ЭРХПГ, расширение общего желчного протока (>12 мм при ЭРХПГ);

вероятное расстройство СО (тип II): боли в сочетании с 1 или 2 критериями типа I;

возможное расстройство СО (тип III): только боли; другие критерии отсутствуют:

2.7. классификация дисфункции СО включает:

функциональное билиарное расстройство сфинктера Одди;

функциональное панкреатическое расстройство сфинктера Одди.

2.8. При формулировке диагноза дисфункции СО учитывается*: нозология;

тяжесть (тип);

осложнения;

2.9. целью лечения дисфункции СО является:

купирование (уменьшение) болевого синдрома;

предупреждение повреждения ткани печени и поджелудочной железы;

2.10. показания для госпитализации при дисфункции СО:

эпизод с выраженным болевым синдромом и панкреатитом (госпитализация пациента в хирургические отделения РОЗ, ГОЗ, ООЗ);

^{*} Пример:

^{1.} Функциональное панкреатическое расстройство сфинктера Одди, II тип, острый панкреатит.

^{2.} Функциональное билиарное расстройство сфинктера Одди, тип III.

необходимость уточнения диагноза (исключение стриктуры протока, опухоли и другое) (госпитализация пациента в хирургические или гастроэнтерологические отделения РОЗ, ГОЗ, ООЗ);

2.11. лечение дисфункции СО включает:

дробное питание с ограничением жира;

купирование приступа болей: нифедипин под язык (10-20 мг) или нитроглицерин под язык (1 таблетка);

раза/сут, миотропные дротаверин 80 спазмолитики: МΓ бутилскополамин 10 МΓ 3 раза/сут внутрь или в ректальных суппозиториях, гимекромон 200 мг 3 раза/сут внутрь, мебеверина гидрохлорид 200 мг 2 раза/сут внутрь 4 недели;

- при I типе рассматривается вопрос о проведении папиллосфинктеротомии;
- 2.12. пациенты с дисфункцией CO относятся к группе диспансерного наблюдения Д(II).
 - 3. Хронический панкреатит:
- 3.1. Согласно МКБ-10 хронический панкреатит классифицируется как:
 - К86.0 хронический панкреатит алкогольной этиологии;
 - К86.1 другие хронические панкреатиты;
- 3.2. используется определение: хронический панкреатит хроническое воспалительное заболевание поджелудочной железы (далее ПЖ), характеризующееся необратимыми морфологическими изменениями, обычно приводящими к развитию болевого синдрома и (или) постоянному нарушению функции;
- 3.3. клиническими критериями хронического панкреатита являются: наличие факторов риска: злоупотребление алкоголем, курение, гиперкальциемия, гипертриглицеридемия, аутоиммунные заболевания, рецидивы острого панкреатита;

хроническая или рецидивирующая боль в верхней половине живота и (или)

синдром мальдигестии (хроническая диарея, полифекалия, стеаторея, снижение массы тела), и (или)

сахарный диабет, или нарушение толерантности к глюкозе;

3.4. диагностика хронического панкреатита проводится согласно таблице 3;

Таблица 3

Обя	зательная				Дополни	тельн	aя ¹	
Оценка стат	гуса питания		Общий	белок,	альбумин	(при	нарушении	статуса
согласно	таблицам	1-4	питания).				

Обязательная	Дополнительная ¹
приложения 6 к настоящему	Кальций, мочевина, лактатдегидрогеназа (далее –
Клиническому протоколу.	ЛДГ), С-реактивный белок (далее – СРБ) (при
OAK.	наличии признаков острого (обострения
OAM.	хронического) панкреатита).
БИК (билирубин, АсАТ,	Оценка экзокринной функции ПЖ (при решении
АлАТ, ЩФ, ГГТП, глюкоза,	экспертных вопросов, сомнительном диагнозе
амилаза, ХС, триглицериды).	хронического панкреатита).
Амилаза мочи.	КТ ОБП (при сомнительных или требующих
ЭКГ.	уточнения результатах УЗИ ОБП).
УЗИ органов брюшной	ЭРХПГ или МР-ХПГ (при сомнительных результатах
полости.	других инструментальных исследований или
ЭГДС с оценкой области	признаках обструкции панкреато-билиарного дерева).
фатерова соска.	Эндосонография (при сомнительных или требующих
	уточнения результатах других инструментальных
	исследований).
	Биопсия ПЖ (при наличии изменений, требующих
	дифференциальной диагностики с опухолью ПЖ).
	Раковый антиген 19-9 (далее - СА 19-9) (при наличии
	изменений, требующих дифференциальной
	диагностики с опухолью ПЖ).
	Врачебная консультация врача-хирурга (при наличии
	признаков тяжелого обострения хронического
	панкреатита (далее – ХП) (острого панкреатита), при
	осложнениях, неэффективности консервативной
	терапии болевого синдрома).
	Пробная терапия панкреатическими ферментами:
	панкреатин в капсулах 20-25 тыс. ЕД Ph. Eur. липазы
	на каждый прием пищи в течение 2 месяцев с оценкой
	динамики частоты стула и массы тела (при кишечных симптомах для уточнения роли экзокринной
	симптомах для уточнения роли экзокринной недостаточности в генезе симптомов).
	педостаточности в тепезе симптомов).

3.5. визуализационнные диагностические критерии в соответствии с модифицированной Кембриджской классификацией следующие: 3.5.1. ЭРХПГ:

Степень	Описание		
изменений			
Кембридж 0	При полной визуализации панкреатических протоков их		
	патологические изменения отсутствуют.		
Кембридж 1	Изменены менее 3 боковых ветвей, главный проток равномерный.		
Кембридж 2	Изменены более 3 боковых ветвей, главный проток равномерный.		
Кембридж 3	Более 3 патологических боковых ветвей, изменения главного		
	протока.		
Кембридж 4	Как Кембридж 3, а также кисты, внутрипротоковые конкременты,		

Степень	Описание	
изменений		
	стриктуры, вовлечение соседних органов.	

3.5.2. трансабдоминальное УЗИ:

Степень	Описание		
изменений			
Кембридж 0	Нормальные размеры, ровный контур, проток менее 2 мм.		
Кембридж 1	Повышение эхогенности, увеличение размеров (до 1,5 раз), проток		
	менее 3 мм, структура неоднородная с участками высокой и низкой		
	эхогенности.		
Кембридж 2	Неровные контуры, неравномерный просвет протока с		
	уплотненными стенками, неоднородная структура с		
	гиперэхогенными септами.		
Кембридж 3	Как Кембридж 2, а также кисты, очаговые кальцинаты.		
Кембридж 4	Как Кембридж 3,а также конкременты в протоке, обструкция		
	протока, опухолеподобное увеличение органа более чем в 2 раза,		
	тромбоз селезеночной вены.		

3.5.3. эндосонография:

Степень	Описание		
изменений			
Кембридж 0	Отсутствие изменений.		
Кембридж 1	Дольчатая сотовидная структура (акцентуация дольчатого		
	паттерна), проток менее 3 мм.		
Кембридж 2	Гиперэхогенные стенки протока, гиперэхогенные очаги, проток		
	более 3 мм, неравномерность протока, конкременты отсутствуют		
Кембридж 3	Дольчатая сотовидная структура, септы, гиперэхогенные очаги.		
Кембридж 4	Как Кембридж 3 + кальцинаты, конкременты в протоке, кисты.		

3.5.4. KT/MP-XПГ:

Степень	Описание	
изменений		
Кембридж 0	Отсутствие изменений.	
Кембридж 1	в настоящее время с помощью КТ/МРПГ не выявляется.	
Кембридж 2	2 или более из следующих признаков:	
	ширина протока в теле ПЖ 2-4 мм;	
	легкое увеличение ПЖ;	
	неоднородная структура паренхимы;	
	мелкие кисты (менее 10 мм);	
	неравномерность протока;	
	более 3 измененных боковых ветвей.	
Кембридж 3	Все признаки, указанные для Кембридж 2 + измененный главный	

Степень	Описание	
изменений		
	проток (>4 мм)	
Кембридж 4	Один из признаков Кембридж 2 или 3 + один или несколько из	
	следующих изменений:	
	кисты более 10 мм;	
	паренхиматозные кальцинаты;	
	интрадуктальные дефекты наполнения (конкременты);	
	обструкция протока (стриктуры);	
	выраженная неравномерность протока.	

- 3.6. диагностическими критериями хронического панкреатита являются:
 - 3.6.1. наличие всех признаков:

имеются факторы риска хронического панкреатита (злоупотребление алкоголем, острый некротизирующий панкреатит, рецидивирующий острый панкреатит, гипертриглидеридемия, гиперкальциемия);

имеются эпизоды болевого синдрома типичной локализации (эпигастральная область, возможна иррадиация в подреберья или спину), ассоциированные с повышением амилазы или липазы сыворотки крови;

имеются визуализационные признаки, соответствующие, по меньшей мере, Кембридж-1;

3.6.2. или наличие всех следующих признаков:

имеется снижение экзокринной функции поджелудочной железы, доказанное объективными методами (¹³С-дыхательный тест или определение эластазы в стуле) либо ответом на пробную терапию панкреатическими ферментами в виде документально подтвержденного повышения массы тела и уменьшения диареи;

имеются визуализационные признаки, соответствующие степени изменений Кембридж-1 и выше;

- 3.6.3. или наличие визуализационных признаков, соответствующих Кембридж-3 или -4;
- 3.7. оценка степени тяжести хронического панкреатита осуществляется следующим образом:

степень тяжести структурных изменений оценивается в соответствии с Кембриджской классификацией;

степень тяжести хронического панкреатита оценивается по системе ABC;

степень тяжести обострения хронического панкреатита оценивается в соответствии с принципами оценки тяжести острого панкреатита согласно таблице 31 приложения 6 к настоящему Клиническому протоколу;

- 3.8. классификация хронического панкреатита:
- 3.8.1. АВС-система оценки степени тяжести:

стадия А: болевой синдром, наличие УЗИ-, КТ-, РХПГ-, эндоУЗИ-критериев, отсутствие экзокринной или эндокринной недостаточности;

стадия В: болевой синдром, наличие УЗИ-, КТ-, РТПГ-, эндоУЗИкритериев, отсутствие экзокринной или эндокринной недостаточности, наличие осложнений: билиарная обструкция, обструкция двенадцатиперстной кишки (далее – ДПК), псевдокисты, фистулы и другое;

стадия С: болевой синдром, наличие УЗИ-, КТ-, РТПГ-, эндоУЗИкритериев, нарушение эндокринной (С1) или экзокринной (С2) функции с осложнениями или без;

3.8.2. классификация хронического панкреатита по факторам риска (TIGAR-O):

токсико-метаболический (Toxic-metabolic);

идиопатический (Idiopathic);

генетически детерминированный (Genetic);

аутоиммунный (Autoimmune);

исход рецидивирующего или тяжелого острого панкреатита (Recurrent and severe acute pancreatitis);

обструктивный (Obstructive);

3.8.3. Марсельско-Римская классификация хронического панкреатита:

хронический обструктивный панкреатит;

хронический кальцифицирующий панкреатит;

хронический воспалительный (аутоиммунный) панкреатит;

хронический панкреатит с ретенционными кистами и псевдокистами;

фиброз;

3.9. осложнения хронического панкреатита:

панкреатическая псевдокиста (острая, хроническая);

панкреатический абсцесс;

панкреатический асцит;

панкреатический плеврит;

обтурация холедоха;

стеноз двенадцатиперстной кишки;

портальная гипертензия, варикозное расширение вен дна желудка;

гастродуоденальное кровотечение;

тромбоз чревных сосудов;

рак поджелудочной железы;

3.10. Принципы формулировки диагноза*:

нозология;

этиология;

морфологическая форма;

тяжесть по системе АВС;

осложнения;

3.11. целью лечения хронического панкреатита является:

купирование (уменьшение) болевого синдрома;

коррекция экзокринной недостаточности;

нормализация статуса питания;

коррекция нарушений углеводного обмена;

3.12. показанием для госпитализации пациента с хроническим панкреатитом является:

обострение нетяжелой степени, резистентность к стандартной терапии в амбулаторных условиях, недостаточность питания средней или тяжелой степени (госпитализация пациента в терапевтическое, гастроэнтерологическое или хирургическое отделения РОЗ, ГОЗ, ООЗ);

обострение тяжелой степени (госпитализация пациента в хирургическое отделение или отделение интенсивной терапии и реанимации РОЗ, ГОЗ, ООЗ);

- 3.13. лечение хронического панкреатита включает:
- 3.13.1. общие мероприятия: отказ от алкоголя, курения; дробное питание, суточное потребление белка 1-1,5 г/кг массы тела, при высоком нутритивном риске смеси для энтерального питания 500-1000 ккал/сут дополнительно к основному рациону;
 - 3.13.2. при болевом синдроме:

терапия первого выбора — парацетамол 500 мг 3-4 раза/сут, при его неэффективности — нестероидные противовоспалительные средства (далее – НПВС) в средних терапевтических дозах;

в случаях тяжелого болевого синдрома и неэффективности НПВС – рассмотрение вопроса о хирургическом лечении либо трамадол 50-100 мг 3-4 раза/сут;

3.13.3. при наличии клинических признаков синдрома мальдигестии (хроническая диарея, прогрессирующее снижение массы тела): панкреатин в капсулах из расчета 25000-50000 тыс. ЕД Ph. Eur. липазы на каждый прием пищи постоянно;

^{*} Пример:

^{1.} Хронический панкреатит алкогольной этиологии, кальцифицирующий, стадия С1. Осложнения: билиарная гипертензия, киста хвоста поджелудочной железы больших размеров (10 см).

- 3.13.4. при нарушении углеводного обмена лечение в соответствии с рекомендациями врача-эндокринолога;
- 3.14. пациенты с хроническим панкреатитом при наличии кальцинатов, кист, нарушении статуса питания относятся к группе диспансерного наблюдения Д(III) и подлежат диспансерному наблюдению у врача-гастроэнтеролога, врача-терапевта участкового (врача общей практики) постоянно;
- 3.15. объем и кратность диагностики хронического панкреатита при диспансерном наблюдении включают:

1 раз в год: медицинский осмотр с оценкой статуса питания, ОАК, глюкоза крови, биохимическое исследование крови (билирубин, АСТ, АЛТ, ЩФ, ГГТП, белок, амилаза), УЗИ ОБП;

1 раз в 2 года: ЭГДС;

- 3.16. пациент с хроническим панкреатитом относится к группе риска по раку поджелудочной железы;
- критериями эффективности 3.17. лечения И диспансерного наблюдения пациента хроническим панкреатитом являются: поддержание питания, нормального статуса снижение нетрудоспособности, раннее выявление осложнений.

Примечание: ¹Исследования, указанные в столбце «Дополнительная диагностика» выполняются в тех случаях, когда после выполнения обязательных исследований нозологический диагноз остается неясным. Объем и последовательность проведения дополнительных исследований для каждого пациента определяется лечащим врачом с учетом клинической значимости симптомов, тяжести состояния пациента, медицинских показаний и противопоказаний, диагностической значимости исследований и их доступности.

Приложение 6 к Клиническому протоколу «Диагностика и лечение пациентов с заболеваниями органов пищеварения»

Таблица 1

Оценка статуса питания по индексу массы тела

Индекс	Оценка статуса питания	
массы тела		
(далее –ИМТ)		
18,5 - 24,9	норма	
17,0-18,4	недостаточность питания легкой степени	
16,0-16,90	недостаточность питания средней степени	
менее 16	недостаточность питания тяжелой степени	
25,0-29,9	избыточная масса тела	
30,0-34,9	ожирение 1 степени	
35,0 – 39,9	ожирение 2 степени	
40,0 и более	ожирение 3 степени	

Таблица 2

Критерии высокого нутритивного риска (рекомендации Европейского общества клинического питания и метаболизма)

Вы	Высокий нутритивный риск определяется при наличии одного или		
нес	нескольких следующих критериев:		
1.	Потеря веса более 10-15% за 6 месяцев		
2.	ИМТ<18,5 кг/м ²		
3.	Балл по шкале скрининга нутритивного риска (Nutritional Risk		
	Screening, далее – NSR)≥3		
4.	Сывороточный альбумин <30 г/л (при отсутствии дисфункции печени		
	или почек)		

Шкала NSR (Nutritional Risk Screening)

Начальный этап оценки – выбор пациентов, которым требуется скрининг			
по шкале NSR: 1. ИМТ<20,5 кг/м ² ?			
2.	Похудел ли пациент за последние 3 мес?		
3.	Снизилось ли употребление пищи за последнюю неделю?		
4.	Находится ли пациент в тяжелом состоянии (нуждается в		
При положи	интенсивной терапии)?		
	тельном ответе на один или несколько вопросов ся скрининг по шкале NSR, который включает:		
	аличия недостаточности питания:		
Нет, 0	Нормальный СП		
баллов	*		
Легкая,	Потеря веса>5% за 3 месяц		
1 балл	или		
	употребление пищи <50-75% от нормы за последнюю		
	неделю.		
Умеренная,	Потеря веса>5% за 2 месяца		
2 балла	или		
	ИМТ 18,5-20,5 кг/м ² + нарушенное общее состояние,		
	или		
	употребление пищи 25-50% от нормы за последнюю		
	неделю.		
Тяжелая,	Потеря веса>5% за 1 месяц (15% за 3 месяца)		
3 балла	или		
	ИМТ $<18,5$ кг/м ² + нарушенное общее состояние,		
	или		
	употребление пищи <25% от нормы за последнюю неделю.		
2) оценку т	яжести заболевания:		
Нет, 0 баллов	Нормальные потребности в питании		
Легкая,	Перелом бедра, хронические заболевания: цирроз печени,		
1 балл	ХОБЛ, хронический гемодиализ, сахарный диабет,		
	онкологические заболевания.		
Умеренная,	Большие абдоминальные операции, острое нарушение		
2 балла	мозгового кровообращения, тяжелая пневмония,		
	гематологические злокачественные опухоли.		
Тяжелая,	Травмы головы, трансплантация костного мозга, цирроз		
3 балла	печени с тяжелой инфекцией, пациенты отделений		
	<u> </u>		

3) определение общего балла:

Общий балл = балл недостаточности питания + балл тяжести заболевания + 1 балл (если возраст пациента >70 лет)

Таблица 4

Клиническая диагностика саркопении

	T		
Показатель	Значение, при	Примечание	
	котором		
	диагностируется		
	саркопения		
1. Оценка мышечно	й массы:		
Антропометрия:			
скорректированная	$\leq 21,4$ см 2 для	Определяется по формуле:	
площадь мышц	мужчин,	$[(O\Pi-3,142\times TK CT)^2/12,57]-i,$	
плеча	$\leq 21,6$ см 2 для	где: ОП – окружность плеча,	
	женщин	см; ТКЖСТ – толщина кожно-	
		жировой складки над	
		трицепсом, мм; і=10 для	
		мужчин, і=6,5 для женщин	
Биоимпедансный ан	ализ:		
индекс	≤17 кг/м² для		
безжировой массы	мужчин,		
(FFMI)	$\leq 15 \ \text{кг/m}^2 \ \text{для}$		
индекс скелетной	женщин		
мускулатуры	$< 8,87 \ кг/м^2 \ для$		
(SMI)	мужчин,		
	$<6,42$ кг/м 2 для		
	женщин		
Компьютерная томо	ография (далее – КТ):		
Индекс скелетной	<55 cм/м ² для	Определяется на уровне L3.	
мускулатуры	мужчин,	Используется только, если КТ	
	<39 см/м 2 для	проводится по другим	
	женщин	показаниям.	
Двойная энергетическая рентгеновская абсорбциометрия:			
Аппендикулярный	$<7,26$ кг/м 2 для		
индекс скелетной	мужчин,		
мускулатуры	$<4,45 \ кг/м^2 для$		
	женщин		
2. Оценка мышечной силы:			
Ручная динамометрия:			

Показатель	Значение, при котором диагностируется саркопения	Примечание
Сила сжатия,	Мужчины:	
стандартизованная	Мужчины. ≤29 кг при ИМТ≤24	
по ИМТ	$\kappa \Gamma/M^2$,	
	≤30 кг при ИМТ	
	$24.1 - 28 \text{ kg/m}^2$	
	≤32 кг при ИМТ>28	
	$\frac{1}{\kappa\Gamma/M^2}$.	
	Женщины:	
	≤17 кг при ИМТ≤23	
	$\kappa \Gamma/M^2$,	
	≤17,3 кг при ИМТ	
	$23,1-26 \text{ kg/m}^2$	
	≤18 кг при ИМТ	
	26,1-29 кг/м ² ,	
	≤21 кг при ИМТ>29	
	кг/м ^{2.}	
3. Оценка физическ	их возможностей:	
Вставание и	Время, которое	
ходьба на время	требуется, чтобы	
	встать со стула,	
	пройти 3 метра,	
	развернуться,	
	вернуться обратно к	
	стулу и сесть,	
4 77	составляет >10 с	
4. Использование от		
Компонент	Вопрос	Оценка
Сила	Насколько	Никаких=0
	выраженные	Некоторые=1
	затруднения вы	Выраженные или не в
	испытываете, чтобы	состоянии=2
	поднять и нести вес	
Помония ими	4,5 кг?	Никаких=0
Помощь при	Насколько	
ходьбе	выраженные	Некоторые=1
	затруднения вы	Выраженные, нуждаюсь в помощи или не в состоянии=2
	испытываете при	помощи или по в состоянии—2

Показатель	Значение, при	Примечание	
	котором	•	
	диагностируется		
	саркопения		
	ходьбе по комнате?		
Вставание со стула	Насколько	Никаких=0	
	выраженные	Некоторые=1	
	затруднения вы	Выраженные или не в	
	испытываете при со	состоянии без посторонней	
	стула или кровати?	помощи=2	
Подъем по	Насколько	Никаких=0	
лестнице	выраженные	Некоторые=1	
	затруднения вы	Выраженные или не в	
	испытываете при	состоянии=2	
	подъеме на пролет		
	из 10 ступеней?		
Падения	Сколько раз за	Ни разу=0	
	последний год вы	1-3 pa3a=1	
	падали?	4 или более раз=2	
Сумма баллов ≥4 является предиктором саркопении и плохого прогноза			

Клиническая оценка степени тяжести заболевания

Оценка частоты симптомов:

- редкие: 2 раза в неделю и реже;
- средней частоты: три и более раз в неделю, но не каждый день;
- частые: ежедневно.

Оценка степени тяжести проявлений:

- легкая (проявления могут игнорироваться, не влияют на обычный ритм и работоспособность);
- средняя (проявления не могут игнорироваться и влияют на повседневный ритм и активность пациента);
- тяжелая (проявления заболевания сильно изменяют повседневный, обычный распорядок дня и активность пациента);
- очень тяжелая (пациент нуждается в отдыхе, лекарственных средствах и наблюдении).

Оценка степени обезвоживания при диарее

Таблица 6

Что	Степень нарушения		
оценивается			
Общее	Хорошее,	Беспокойное,	Заторможенное
состояние	активное	раздражительное	или без сознания
Глаза	В норме	Запавшие	Запавшие
Жажда	Нет, пьет	Жажда, жадно пьет.	Пьет плохо или
	обычно.		не может пить.
Кожная складка	Расправляется	Расправляется	Расправляется
	быстро.	медленно.	очень медленно.
Потеря массы	<5%	5-10%	>10%
тела			
Степень	Нет.	Умеренное.	Тяжелое.
обезвоживания			

Профилактика дегидратации при диарее (ВОЗ, 2006)

Обильное питье (взрослый может пить, сколько хочется, ребенок – 100 мл		
после каждого жидкого стула):		
можно пить:	нельзя пить:	
– раствор пероральной	– газированные прохладительные	
регидратационной соли (далее –	напитки;	
ПРС);	- коммерческие фруктовые соки;	
– рисовый отвар с солью или без;	подслащенный чай;	
– йогуртовый напиток;	– кофе;	
– овощной или куриный суп;	 лечебные чаи или инфузионные 	
– раствор: соль 3 г/л (полная чайная	растворы, обладающие	
ложка без верха) + сахар 18 г/л;	стимулирующим, мочегонным	
– питьевая вода;	или слабительным действием.	
 некрепкий чай без сахара; 		
- свежеприготовленный фруктовый		
сок без сахара.		

Таблица 8 Регидратационная терапия (лечение обезвоживания) (BO3, 2006)

Степень	Терапия
обезвоживания	-
Умеренно	Пероральная регидратационная терапия с
обезвоживание	использованием раствора ПРС:
	 прекратить прием пищи на 4 часа;
	– количество ПРС в первые 4 часа: 2200-4000 мл или
	(масса тела, кг×75);
	 переоценка признаков обезвоживания через 4 часа;
	– при умеренном обезвоживании – продолжать прием
	ПРС, возобновить прием пищи;
	– при тяжелом обезвоживании – внутривенная
	регидратационная терапия.
Тяжелое	Внутривенная регидратационная терапия:
обезвоживание	- предпочтительно использовать раствор Рингера; могут
	использоваться 0,9% раствор натрия хлорида, другие
	солевые растворы (раствор глюкозы не применяется!);

Степень	Терапия
обезвоживания	
	- количество вводимого в/в раствора в первые 30 мин: 30 мл/кг;
	- количество вводимого в/в раствора в последующие 2,5 часа: 70 мл/кг;
	 переоценка признаков обезвоживания каждые 1-2 часа; при отсутствии улучшения – увеличение скорости инфузии;
	– пероральный прием раствора ПРС (5 мл/кг/час).

Таблица 9 Состав раствора ПРС с низкой осмолярностью (BO3, 2006)

Компонент	Молярная концентрация	Количество
Натрий	75 ммоль/л	HOMPHIA WHOPHIA 2 6 7/2
Хлорид	65 ммоль/л	натрия хлорид–2,6 г/л
Калий	20 ммоль/л	калия хлорид – 1,5 г/л
Цитрат	10 ммоль/л	2,9 г/л
Глюкоза	75 ммоль/л	13,5 г/л
Осмолярность	245 моль/л	

Таблица 10

«Симптомы тревоги»

Определение:	«симптомы тревоги» – это признаки, свидетельствующие
	о высокой вероятности наличия органической патологии
Признаки,	немотивированное похудание;
относящиеся	– лихорадка;
к «симптомам	повторная рвота;
тревоги»:	дисфагия;
	– примесь крови в кале или положительный тест на
	скрытую кровь в кале;
	– рвота «кофейной гущей»;
	черный дегтеобразный кал;

 пальпируемое образование в животе;
– лимфаденопатия;
– анемия;
– повышение СОЭ;
– гепатомегалия;
 начало симптомов в возрасте старше 50 лет;
 рак толстой кишки у родственников;
– рак желудка у родственников;
- появление симптомов в ночное время (ночная диарея,
ночные боли);
 короткий анамнез (<6-12 мес).

Таблица 11

Стандартные дозы ингибиторов протонного насоса

Ингибитор протонного насоса (далее – ИПП):	Стандартная доза:
омепразол	20 мг
лансопразол	30 мг
пантопразол	40 мг
рабепразол	20 мг
эзомепразол	20 (40) мг

Таблица 12 Терапевтический тест с ингибитором протонного насоса

Показания:	- наличие атипичных пищеводных или внепищеводных
	симптомов, подозрительных на гастроэзофагеальную
	рефлюксную болезнь (далее – ГЭРБ);
	– необходимость подтверждения связи симптомов с
	гастроэзофагельным рефлюксом.
Методика:	- до начала теста регистрируются частота и тяжесть
	симптомов;
	– прием ИПП в высокой дозе (двойная доза утром и
	стандартная доза вечером) в течение 7-14 дней,
	продолжается регистрация частоты и тяжести

	симптомов.
Оценка:	– положительный тест – уменьшение симптомов на
	50% и более или исчезновение;
	– отрицательный тест – нет существенных изменений
	симптомов.
Интерпретация:	– положительный тест подтверждает диагноз ГЭРБ;
	- отрицательный тест свидетельствует против него

Таблица 13

Оценка морфологических изменений слизистой оболочки желудка (Хьюстонскиое усовершенствование Сиднейской системы классификации хронического гастрита)

Managaran aasana	
Методика забора	**
биоптатов:	привратника (по большой и малой кривизне), два
	фрагмента из тела желудка (по большой и малой
	кривизне), примерно в 8 см от кардии.
Оценка	– антральный;
топографии	– фундальный;
гастрита:	– пангастрит.
Оценка	− 0 − нет;
морфологических	 1+ – незначительное проявление признака;
изменений	2+ – умеренное;
слизистой	3+ – выраженное.
оболочки	(оценка выполняется по 4-уровневой визуально-
желудка	аналоговой шкале, представленной на рисунке)
Оцениваемые	– активность: по полиморфноядерной, в основном
изменения:	нейтрофильной, инфильтрации;
	– выраженность хронического воспаления: по
	мононуклеарной, преимущественно
	лимфоцитарной, инфильтрации;
	– атрофия: по уменьшению числа
	специализированных гландулоцитов;
	- кишечная метаплазия: по наличию интестинальных
	клеток;
	– обсеменение H. pylori: по количеству микробных
	тел при увеличении ×360 (1+ – до 20 микробных тел
	в поле зрения; 2 + – до 50; 3+ – более 50 микробных
	тел в поле зрения).

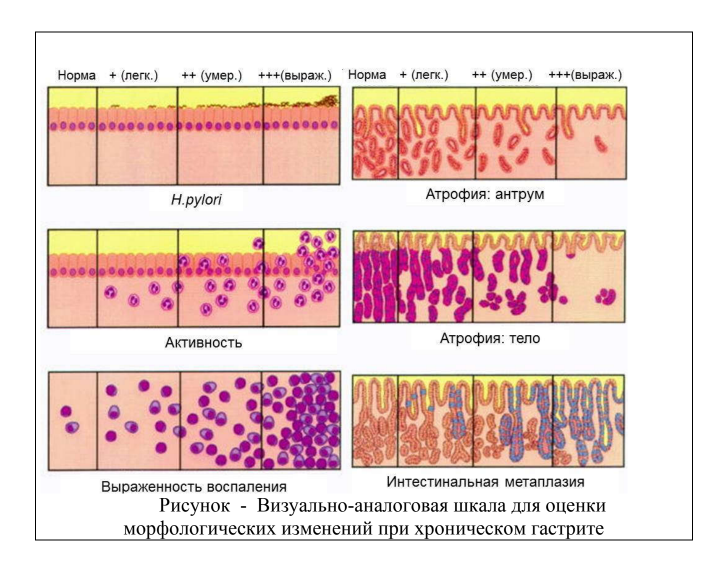


Таблица 14

Классификация гастродуоденальных кровотечений ПО FORREST

FI – активное кровотечение:

- I а пульсирующая струя;
- I b медленное подтекание.

FII – признаки недавнего кровотечения:

- II а видимый (некровоточащий) сосуд;
- II b фиксированный тромб-сгусток;
- II с плоское черное пятно (гематин) на дне язвы.
- F III язва с чистым (белым) дном.

Таблица 15 Группы риска развития колоректального рака

Группа	Признак:
риска	
Средний	– возраст 50 лет и более, отсутствие
риск	нижеперечисленных признаков;
Умеренный	– одиночный небольшой (менее 1 см) аденоматозный
риск	полип – после удаления относится к группе среднего риска;
	– одиночный большой (1 см и более) аденоматозный
	полип или множественные аденоматозные полипы;
	 колоректальный рак (далее – КРР) в анамнезе;
	– КРР у родственника первой степени родства в
	возрасте до 60 лет или у двух и более родственников
	первой степени родства в любом возрасте;
Высокий	– хроническое воспалительное заболеваний кишечника
риск	(язвенный колит или болезнь Крона);
	 семейный аденоматозный полипоз;
	 наследственный неполипозный КРР.

Таблица 16 Шкала Мейо для оценки активности язвенного колита

Признак		
Частота дефекаций:		
 нормальное количество дефекаций для данного пациента 	ı; 0	
 на 1-2 дефекации больше нормы; 	1	
 на 3-4 дефекации больше нормы; 	2	
 на 5 и более дефекаций больше нормы. 	3	
Ректальное кровотечение:		
– видимые следы крови отсутствуют;	0	
– менее, чем в половине случаев наблюдаются прожилк	зи 1	
крови в кале;		
– в большинстве случаев в кале присутствует кровь;	2	
– выделяется только кровь.	3	
Эндоскопические данные:		

Признак	Балл
– норма;	0
- минимальная активность (эритема, обеднение	1
сосудистого рисунка, минимальная ранимость);	
- умеренная активность (выраженная эритема, отсутствие	2
сосудистого рисунка, контактная кровоточивость (ранимость),	
эрозии;	2
- выраженная активность (спонтанная кровоточивость,	3
язвы).	
Общая оценка врача:	
– норма;	0
легкое заболевание;	1
 заболевание средней тяжести; 	2
тяжелое заболевание.	3
Итоговая оценка (от 0 до 12)	
– Оценка:	
− <2 – ремиссия− 6-9 – средняя активность	
 2-5 – легкая активность – 10-12 – высокая активность 	

Таблица 17 Индекс Харвей-Брэдшоу для оценки активности болезни Крона

1. Общее самочувствие (за вчерашний день):	(0) хорошее;
	(1) слегка нарушено;
	(2) плохое;
	(3) очень плохое;
	(4) ужасное.
2. Абдоминальная боль (за вчерашний день):	(0) нет;
	(1) легкая;
	(2) умеренная;
	(3) тяжелая.
3. Количество дефекаций неоформленным стулом	
(за вчерашний день)	
4. Абдоминальная масса:	(0) нет;
	(1) сомнительная;
	(2) определенная;
	(3) определенная и
	болезненная;

5. Осложнения:			(0) нет;
			(1) артралгия;
			(1) увеит;
			, , , ,
			(1) узловая эритема;
			(1) афтозные язвы;
			(1) гангренозная
			пиодермия;
			(1) анальная
			трещина;
			(1) новая фистула;
			(1) абсцесс.
Сумма по всем пунктам:			
оценка:	_	<5 -ремиссия;	
	-	5-7- легкая активно	ость;
	-	8-16- средняя акти	вность;
	_	>16- высокая акти	вность.

Таблица 18 Индекс активности болезни Крона (далее - ИАБК) по Бесту

Признак	Балл	Множи-
		тель
Количество дефекаций		×2
неоформленным стулом за неделю		
(сумма дефекаций за 7 дней):	•••	
Абдоминальная боль	(0) нет;	×5
(сумма баллов за 7 дней):	(1) легкая;	
	(2) умеренная;	
	(3) тяжелая.	
Общее самочувствие (сумма баллов за	(0) хорошее;	×7
7 дней):	(1) слегка нарушено;	
	(2) плохое;	
	(3) очень плохое;	
	(4) ужасное.	
Осложнения (сумма баллов за все	(0) нет;	
имеющиеся осложнения):	(20) артралгия;	
	(20) увеит или ирит;	
	(20) узловая эритема,	
	афтозный стоматит	

Признак	Балл	Множи-
		тель
	или гангренозная	
	пиодермия;	
	(20) анальная	
	трещина, фистула или	
	абсцесс;	
	(20) фистула другой	
	локализации;	
	(20) температура>37,5	
	в последнюю неделю.	
Прием лоперамида или опиатов по	(0) нет;	×30
поводу диареи:	(1) да.	
Абдоминальная масса:	(0) нет;	×10
	(2) сомнительная;	
	(5) определенная.	
Гематокрит <0,47 у мужчин или <0,42	(0) нет;	×6
у женщин:	(1) да.	
Масса тела – процент снижения массы		×1
тела по отношению к должной массе		
тела:		
Сумма по всем пунктам:		
оценка:	<150-ремиссия;	
	 150-220 – легкая акта 	ивность;
	 220-450 – средняя ак 	
	>450 – высокая активно	· ·

Таблица 19 Содержание этанола в алкогольных напитках

1 стандартная доза = 10 г этанола = 12,7 мл этанола				
Напиток	1 порция	Количество стандартных		
		доз		
Пиво	500 мл (1 бутылка), 5% об.	2		
Сухое вино	150 мл (1 бокал), 12% об.	1,4		
Крепленое вино	150 мл (1 бокал), 18% об.	2,1		
Водка	40 мл (1 рюмка), 40% об.	1,3		

Таблица 20 Соотношение между стандартными дозами этанола и количеством потребляемых алкогольных напитков

Стандарт- ная доза	Водка (мл), 40 об%	Крепленое вино (мл), 17-20 об%	Сухое вино (мл), 11-13 об%	Пиво (бутылок), 5 об%
1- 2	30-60	75-150	100-200	0,5 - 1
3 - 4	90-120	225-300	300-400	1,5 - 2
5 - 6	150-180	375-450	500-600	2,5 - 3
7 - 8	210-240	525-600	750-850	3,5 - 4
10 и более	300 и более	750 и более	1000 и более	5 и более

Таблица 21

Режимы потребления алкоголя

Режим	Характеристика	
Режим «низкого	не более 2 стандартных доз для мужчин и 1	
риска»:	стандартной дозы для женщин в сутки при условии наличия 2 дней в неделю без алкоголя.	
Опасная доза: более 4 стандартных доз в сутки для мужч		
	более 2 стандартных доз в сутки для женщин.	

Таблица 22

Опросники для выявления пристрастия к алкоголю

Опросник CAGE:

- 1. Чувствовали ли Вы когда-нибудь необходимость сократить употребление спиртных напитков?
- 2. Раздражает ли Вас, когда окружающие критикуют употребление Вами алкоголя?
- 3. Ощущаете ли Вы чувство вины после приема алкоголя?
- 4. Употребляете ли Вы алкоголь по утрам для устранения похмелья? Оценка: 2 и более положительных ответов свидетельствуют о пристрастии

к алкоголю (специфичность 93%, чувствительность 76% (M.W. Bernadt, 1982)).

Быстрый Алкогольный Скрининговый Тест (БАсАТ) (ВОЗ, 2001).

Тест включает 3, 5, 8 и 10 пункты опросника AUDIT.

Обведите номер, наиболее близкий к ответу пациента.

- 1. Для мужчин: Как часто Вы употребляете 8 или более стандартных доз алкогольных напитков в день выпивки?
- $(8 \ cmahdapmhыx \ do3=240 \ mn \ 40 \ o6\% \ водки =600 \ mn \ 17-20 \ o6\% \ крепленого вина= <math>800 \ mn \ 11-13 \ o6\% \ cyxoro \ вина= 4 \ бутылки 5 \ o6\% \ пива).$

Для женщин: Как часто Вы употребляете 6 или более стандартных доз алкогольных напитков в день выпивки?

 $(6\ cmandapmных\ do3=180\ мл\ 40\ oб\%\ водки\ =450\ мл\ 17-20\ oб\%\ крепленого вина=600\ мл\ 11-13\ oб\%\ сухого\ вина=3\ бутылки\ 5\ oб\%\ пива).$

- (0) никогда
- (1) 1 раз в месяц или реже
- (2) 2-4 раза в месяц
- (3) 2-3 раза в неделю
- (4) 4 и более раз в неделю
- 2. Как часто за последний год Вы были неспособны вспомнить, что было накануне, из-за того, что Вы выпивали?
 - (0) никогда
 - (1) менее, чем 1 раз в месяц
 - (2) 1 раз в месяц (ежемесячно)
 - (3) 1 раз в неделю (еженедельно)
 - (4) ежедневно или почти ежедневно
- 3. Как часто за последний год Вы из-за выпивки не сделали то, что от Вас обычно ожидают?
 - (0) никогда
 - (1) менее, чем 1 раз в месяц
 - (2) 1 раз в месяц (ежемесячно)
 - (3) 1 раз в неделю (еженедельно)
 - (4) ежедневно или почти ежедневно
- 4. Случалось ли, что Ваш родственник, знакомый, доктор, или другой медицинский работник проявлял озабоченность по поводу Вашего употребления алкоголя либо предлагал прекратить выпивать?
 - (0) никогда
 - (2) да, но это было более чем год назад
 - (4) да, в течение этого года.

Оценка: На 1-ой стадии оценивается только первый вопрос. Если ответ «никогда», то пациент не злоупотребляет алкоголем. Если ответ «еженедельно» или «почти ежедневно», то пациент употребляет алкоголь с вредными последствиями или зависим. Примерно 50% людей можно оценить, используя только 1-й вопрос. Если ответ «менее, чем 1 раз в месяц» или «ежемесячно», то необходимо задавать следующие вопросы. На 1-ой стадии, если ответ «менее чем 1 раз в месяц» или «ежемесячно», 2-4 вопросы оцениваются от 0 до 4 баллов. Максимальное количество — 16 баллов. Пациент оценивается, как злоупотребляющий алкоголем, если число баллов 3 и более.

Тест связывания чисел

Оценка: время выполнения теста более 30 сек свидетельствует о наличии энцефалопатии

Вариант 1 Тест связывания чисел Ф.И.О.____ Дата____Время выполнения теста (с)_____ Образец почерка (имя, отчество) конец начало 18

Вариант 2

Ф.И.О Дата	Время выполнения теста (с)
S	Образец почерка (имя, отчество)
25	$ \begin{array}{c} $
(12) начало (23)
11	7 (17)
9	(2)
	$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} $
4	(22)
(2	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

Вариант 3

Тест связывания чисел

Ф.И.О Дата	Время выполнения теста (с)
	Образец почерка (имя, отчество)
	(1) (13)
<i>(</i> .	начало (2)
	(21)
(6)	$\overline{3}$
\cup	\bigcirc
(2	(5) (7)
¥0	нец (23)
	10) (19)
(14)	$\bigcirc \qquad \bigcirc \qquad \bigcirc$
((16) (4)
	\bigcirc
(22)	(18) (8) (15)

Основные предиктивные индексы при болезнях печени

Индекс	Формула расчета	Применение и		
		интерпретация		
MELD (Model for	`	Для оценки	тяжести	
End-Stage Liver	\ 1	хронических	заболеваний	
Disease)	сыворотки) + 0.378	печени и	определения	
	Ln(общий билирубин) +	показаний	К	
	1.12 Ln(MHO) + 0.643,	трансплантаци		
	где МНО –	Оценка прогно	y3a:	
	международное	MELD	3-мес.	
	нормализованное		смертность	
	отношение;	≥40	71,3%	
	Ln – натуральный	30–39	52,6%	
	логарифм, креатинин	20–20	19,6%	
	сыворотки – в мг/дл,	10–19	6,0%	
	билирубин – в мг/дл.	≤0	1,9%	
Индекс Меддрей	Индекс Меддрей = 4.6 ×	Для прогнозир	ования	
(дискриминантная	(ПТВ пациента – ПТВ	течения алкого	льного	
функция Меддрей)	контроля) + билирубин	гепатита и опр	еделения	
	(мкмоль/л) / 17,1,	показаний к назначению		
	где ПТВ –	кортикостероидов: индекс		
	протромбиновое время.	Меддрей≥32 – вероятность		
		летального исхода в		
		течение месяца составляет		
		50%, показано назначение		
		кортикостероидов.		
Модель Lille	Модель Lille = 3,19 –	Для прогнозир		
	0,101 × (возраст) +	течения и оцен		
	0,147 × (альбумин в	кортикостероиды при		
	день 0 , Γ/π) + $0.0165 \times$	алкоогольном гепатите:		
	(изменение билирубина			
	за 7 дней, мкмоль/л) –	через 7 дней лечения		
	0.206 × (креатинин,	кортикостероидами >0,45,		
	мкмоль/л) $-0.0065 \times$	они неэффективны и 6-		
	(билирубин в день 0,	месячная выживаемость		
	мкмоль/л) – 0,0096 ×	составляет 25%, при		
	(ПТВ, сек).	значениях <0,45 терапию		
		кортикостерои	_	
		следует продол	іжить, 6-	

Индекс	Формула расчета		Применение и			
	1 3 1	интерпретация				
			месячная выживаемость –			
			85%.			
Шкала	Возраст:		ки тяж	ести и		
алкогольного	– <50 (1 балл);		прогнозирования течения			
гепатита	— ≥50 (2 балла)		алкогольного гепатита.			
GLASGOW	Лейкоциты (×10		Оценка в день 1:			
	- <15 (1 балл);		≥9 баллов – 28-дневная			
	— <15 (1 балл); — <15 (2 балла)		смертность 54%, 84-			
	— ≥13 (2 балла) Мочевина (ммо	-	дневная –		,	
	мочевина (ммо - <5 (1 балл);	ль/л).	Оценка в д			
	` ' '		≥9 баллов		вная	
	- ≥5 (2 балла); - ПТИ:		смертност	ь 53%, 84	-	
			дневная- 6	53%		
	- <1,5 (1 балл)					
	-1,5-2,0 (2 6a)					
	_ ≥2 (3 балла);					
	Билирубин (мкм	· ·				
	- <125 (1 балл)					
	,	125 – 250 (2 балла)				
	`	- >250 (3 балла)				
Прогностический	Сумма баллов,	Для прогн	-	RN		
индекс болезни	определямых в		течения острой			
Вильсона-	соответствии с		печеночно			
Коновалова,	таблицей, прив	еденной	недостаточности и			
проявляющейся	ниже:		определения показаний к			
острой печеночной			трансплантации печени:			
недостаточностью,			индекс ≥ 11 – высокая			
модифицированный			вероятность смертельных			
A. Dhawan и coaвт.			исходов без			
(2005)				гации печ		
	Тесты	1	2	3	4	
	Билирубин,	100-	151-200	201-	>300	
	мкмоль/л	150		300		
	АсАТ, Е/Л	100-	151-300	301-	>400	
	MIC	150		400		
	MHO	1,3-1,6	1,7-1,9	2,0-2,4	>2,4	
	Лейкоциты,	6,8-8,3	8,4-10,3	10,4-	<15,3	
10 /Л				15,3		
	Альбумин, г/л	34-44	25-33	21-24	<21	

Таблица 25

Индекс ANI (Alcoholic/Non-Alcoholic Index)

Формула расчета	Применение и интерпретация		
для женщин:	Используется для		
$ANI = -58,50 + 0,637 \times (MCV) +$	дифференциальной диагностики		
$3,91 \times (ACT/AJIT) - 0,406 \times (ИМТ);$	алкогольной болезни печени и		
для мужчин:	неалкогольной жировой болезни		
$ANI = -58,50 + 0,637 \times MCV) + 3,91$	печени:		
\times (ACT/AЛT) $-0.406 \times$ (ИМТ) $+$	ANI>0 – в пользу алкогольной		
6,35.	болезни печени;		
	ANI<0 – в пользу неалкогольного		
	поражения печени.		
	Чувствительность 85-96%,		
	специфичность 67-100%.		

Таблица 26

Рефрактерный асцит

Вид асцита	Характеристика				
Рефрактерный:	более одной недели приема диуретиков в				
	максимальных дозах (400 мг/сут				
	спиронолактона и 160 мг/сут фуросемида) в				
	сочетании с ограничением натрия до 2 г/сут				
	(соли – до 5 г/сут).				
Рефрактерный диуретик-	не отвечает на ограничение натрия и				
резистентный:	диуретики (снижение массы тела менее 800 г в				
	течение 4 дней), не контролируется и рано				
	рецидивирует (в течение 4 недель после				
	парацентеза - рецидивирование асцита до 2				
	или 3 ст).				
Рефрактерный диуретик-	достаточные дозы диуретиков не могут быть				
неподатливый:	назначены из-за развития осложнений, асцит				
	не контролируется и быстро рецидивирует.				

Диагностика аутоиммунного гепатита: система балльной оценки Международной группы по аутоиммунному гепатиту

Параметры	Баллы			
 Модифицированная балльная система Международ 	цной группы по			
аутоиммунному гепатиту				
1. Женский пол.	+2			
2. Отношение щелочной фосфатазы (далее – ЩФ) к				
аспартатаминотрансферазе (далее – AcAT) или				
аланинаминотрансферазе (далее – АлАТ):				
<1,5	+2			
1,5-3,0	0			
>3,0	-2			
3. Уровень общих глобулинов, гамма-глобулинов или				
иммуноглобулина G (далее – IgG), превышающий				
нормальные показатели:				
>2,0	+3			
1,5-2,0	+2			
1,0-1,5	+1			
<1,0	0			
4. Аутоантитела (ANA, SMA или LKM-1):				
>1:80	+3			
1: 80	+2			
1:40	+1			
< 1:40	0			
5. Вирусные маркеры (проводятся тесты на маркеры				
гепатитов А, В и С; при необходимости проводятся				
тесты на маркеры других гепатитов –				
цитомегаловирусной инфекции и инфекции Эпштейн-				
Барра):				
положительные	-3			
отрицательные	+3			
6. Лекарственный анамнез (недавнее использование				
потенциально гепатотоксичных лекарственных средств):				
да	-4			
нет	+1			
7. Употребление алкоголя (в среднем):				
низкое: <25 г/сут	+2			
высокое: >60 г/сут	-2			

Параметры	Баллы
8. Наличие других аутоиммунных заболеваний у пациента или его родственника первой степени родства	+2
9. Гистологическая картина:	
пограничный гепатит	+3
лимфоплазмоцитарные инфильтраты	+1
розетковидный паттерн регенерации гепатоцитов	+1
отсутствие вышеперечисленных признаков	-5
билиарные изменения (билиарный паттерн	-3
поражения)	-5
другие изменения	-3
10. Дополнительные показатели у пациентов,	-5
серонегативных по ANA, SMA или LKM-1:	
серопозитивность по другим аутоантителам	+2
(pANCA, anti-LC1, anti-SLA/LP, ASGPR).	_
HLA DR3 или DR4	+1
11. Ответ на лечение:	
полный эффект;	+2
рецидив	+3
Оценка общей суммы баллов:	
перед лечением:	
определенно установленный АИГ;	>15
предположительный АИГ;	10-15
после лечения:	
определенно установленный АИГ;	>17
предположительный АИГ.	12-17
II. Упрощенная балльная система диагностики аутоимм	лунного гепатита
ANA или SMA+ в титре ≥1:40	1
ANA	
или SMA+	2
или LKM	
или SLA/LP	
Иммуноглогулин G:	
превышает верхнюю границу нормы	1
превышает верхнюю границу нормы >1,1 раза	2
Гистологическая картина:	
совместима с аутоиммунным гепатитом	1
типична для аутоимунного гепатита	2
Отсутствие вирусного гепатита:	
да	2

Параметры	Баллы
Оценка общей суммы баллов:	
≥6 – вероятно аутоиммунный гепатит	
≥7 – определенно аутоиммунный гепатит	

Таблица 28 Оценка результатов лечения аутоиммунного гепатита

Результаты	Характеристика
Полная	– Значительное уменьшение симптомов и полная
эффективность	нормализация АлАТ и АсАТ, билирубина и
	иммуноглобулинов в течение 1 года и их сохранение
	на нормальном уровне в течение по крайней мере 6
	мес. на фоне поддерживающей терапии или
	результаты биопсии печени, демонстрирующие
	минимальную активность болезни (в любое время в
	течение указанного срока) или
	- Значительное уменьшение симптомов и улучшение
	показателей функции печени по крайней мере на 50%
	в сочетании с продолжающимся снижением АлАТ и АсАТ в течение 6 мес. на фоне уменьшения дозы до
	поддерживающей или результаты биопсии в течение 1
	года, демонстрирующие минимальную активность
	болезни.
Частичная	 Клиническое улучшение и улучшение лабораторных
эффективность	печеночных тестов на 50% достигаются в течение
	первых 2 мес.; в последующем положительная
	динамика сохраняется, однако полной или почти
	полной нормализации лабораторных показателей в
	течение года не отмечается
	- Значительное уменьшение выраженности клинических
	симптомов, нормализации печеночных тестов в
	течение 6 мес., однако сохранении при
	гистологическом исследовании признаков активного
TT	воспаления.
Недостаточная	– Улучшение печеночных проб менее, чем на 50%,
эффективность	достигнутое в течение 4 нед. лечения независимо от
	динамики клинических симптомов и гистологической
	картины.
	 Печеночных пробы после первоначального (в течение первых 2 мес.) улучшения (даже более чем на 50%) не
	нормализуются в течение последующих 6 мес. даже
	при повышении дозы лекарственных средств.
Отсутствие	 Ухудшение течения заболевания на фоне лечения
ответа на	(даже при некотором улучшении лабораторных
- III	Ame ubu ususishin intohurahini

Результаты	Характеристика		
лечение	показателей).		
Рецидив	 Увеличение АлАТ и АсАТ более чем в два раза по сравнению с верхней границей нормы или результаты биопсии печени, демонстрирующие активность болезни (+ появление симптомов) после достижения полного эффекта или Повторное появление достаточно выраженных симптомов, требующих увеличения дозы иммуносупрессивных средств или возобновления их приема, в сочетании с любым повышением АсАТ и АлАТ после достижения «полного» эффекта. 		

	Типичные клинические симптомы и признаки	Баллы
1.	Кольца Кайзера-Флейшера:	
	имеются;	2
	отсутствуют.	0
2.	Неврологические симптомы:	
	тяжелые;	2
	легкие;	1
	отсутствуют.	0
3.	Сывороточный церулоплазмин:	
	нормальный (>200 мг/л);	0
	100-200 мг/л;	1
	$< 100 \ { m M}{ m \Gamma}/{ m J}$.	2
4.	Кумбс-негативная гемолитическая анемия:	
	имеется;	1
	отсутствует.	0
5.	Содержание меди в печени (в отсутствие холестаза):	
	>5 норм (>4 мкмоль/г);	2
	0,8-4 мкмоль/г;	1
	нормальное (<0.8 мкмоль/г);	-1
	роданин-позитивные гранулы.	1
6.	Экскреция меди с мочой (в отсутствие острого	

Типичные клинические симптомы и признаки	Баллы
гепатита):	
нормальная;	0
1-2 нормы;	1
>2-х норма;	2
нормальная, но повышается > 5 норм после	2
пеницилламина.	
7. Мутации:	
в 2-х хромосомах;	4
в 1 хромосоме;	1
мутации не выявлены.	0

Суммарная оценка:

4 и более – диагноз подтвержден;

диагноз возможен, но нуждается в большем количестве тестов;

2 и менее – диагноз маловероятен.

Таблица 30

Показания и противопоказания для направления на консультацию в Республиканский научно-практический центр трансплантации органов и тканей

Показания:

- цирроз печени классов тяжести B-C в возрасте до 70 лет при отсутствии абсолютных противопоказаний к трансплантации печени (см. ниже);
- первичный склерозирующий холангит при впервые установленном диагнозе.

Противопоказания:

- тяжелые некоррегируемые поражения сердечно-сосудистой системы;
- тяжелые некоррегируемые заболевания легких;
- органические заболевания центральной нервной системы;
- активный алкоголизм;
- наркомания;
- психические заболевания;
- внепеченочное злокачественное заболевание, кроме нейроэндокринных опухолей и не меланомного рака кожи;
- ВИЧ положительные;
- внепеченочный сепсис;

непонимание пациентом характера операции, ее необходимости, риска, а также прогноза и необходимости пожизненного приема иммунодепрессантов.

Таблица 31

3-4-16%

5-6-40%7-8 - 100%

Оценка тяжести острого панкреатита (далее - ОП)

Оценка состояния по шкале АРАСНЕИ (в первые 48 часов после госпитализации): − <8 баллов – легкий ОП; 8 и более баллов – тяжелый ОП. Оценка тяжести ОП по шкале Glasgow (в первые 48 часов после госпитализации): Возраст >55 лет $>15\times10^{9}$ Лейкоциты >9,99 ммоль/л Глюкоза >16,1 ммоль/л Мочевина Кальций <2 ммоль/л Альбумин <32 ммоль/л >600U/lЛДГ АсАТ или АлАТ >100 U/l <60 mmHg Парц.давл.О2 Оценка тяжести: более 3 критериев – тяжелый острый панкреатит. Оценка тяжести ОП по шкале Ranson: билиарный алкогольный оценка при поступлении: >70лет >55 лет Возраст $>18\times10^{9}$ >16×10⁹ Лейкоциты >12,2 ммоль/л Глюкоза >11,1 ммоль/л >350 U/l >400 U/l ЛДГ >250 U/1>250 U/1 **AcAT** оценка через 48 часов: Снижение Hmt >10% >10% >1.8 ммоль/л >0,7ммоль/л Прирост мочевины Кальций <2 ммоль/л <2 ммоль/л Пард.давл.О2 <60 mmHg <60 mmHg Дефицит >4 ммоль/л >5ммоль/л оснований: Секвестрация >6 л $>4\pi$ жидкости: Летальность: 0-2-1%Оценка тяжести: <3 – легкий

> 3-5 — средний >5 – тяжелый

Таблица 32 Шкала GLASGO (GCS) для оценки степени нарушения сознания

Признаки	1	2	3	4	5	6
Глаза	Не	Открывает в ответ	Открывает в ответ	Спонтанное	Не	Не
	открывает	на болевое	на словесный	открывание	применяется	применяется
	глаза	раздражение	приказ			
Вербальные	Отсутствие	Нечленораздельные	Отдельные	Спутанная	Ориен-	Не
	речи	звуки	невнятные слова,	речь	тирован,	применяется
			неадекватные		нормальный	
			ответы		диалог	
Моторные	Нет движе-	Отсутствие	Патологические	Сгибание	Локкализует	Выполняет
	ний	двигательной	сгибательные	(отдергивание)	болезненый	команды
		реакции в ответ на	движения в ответ		стимул	
		болевое	на болевое			
		раздражение	раздражение			
			(декортикация)			