

## МІНІСТЭРСТВА АХОВЫ ЗДАРОЎЯ РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

## МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

#### ПАСТАНОВА

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

«OI» wone 2017. № 53

г. Мінск

г. Минск

Об утверждении клинического протокола «Диагностика и лечение пациентов с идиопатической тромбоцитопенической пурпурой»

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 и подпункта 8.3 пункта 8 Положения о Министерстве здравоохранения Беларусь, утвержденного Республики постановлением Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011г. № 1446 «О некоторых вопросах Министерства здравоохранения и мерах по реализации Указа Президента Республики Беларусь от 11 августа 2011г. здравоохранения Республики №360», Министерство Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

- 1. Утвердить прилагаемый клинический протокол «Диагностика и лечение пациентов с идиопатической тромбоцитопенической пурпурой».
- 2. Настоящее постановление вступает в силу через 15 рабочих дней после его подписания.

Министр

В.А.Малашко

УТВЕРЖДЕНО Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь 01.06.2017 № 53

КЛИНИЧЕСКИЙ ПРОТОКОЛ «Диагностика и лечение пациентов с идиопатической тромбоцитопенической пурпурой»

## ГЛАВА 1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

- Настоящий клинический протокол устанавливает требования идиопатической диагностике И лечению К тромбоцитопенической пурпуры И предназначен ДЛЯ оказания медицинской помощи пациентам старше 18 лет в стационарных и амбулаторных условиях организаций здравоохранения, имеющих в своем составе гематологические отделения ИЛИ гематологические консультативные кабинеты.
- 2. Для целей настоящего клинического протокола используются основные термины и их определения в значениях, установленных в Законе Республики Беларусь от 18 июня 1993 года «О здравоохранении» в редакции Закона Республики Беларусь от 20 июня 2008 года (Ведамасці Вярхоўнага Савета Рэспублікі Беларусь, 1996 г., № 21, ст. 380; Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2008 г., № 159, 2/1460), а также следующие определения:

тромбоцитопения - снижение количества тромбоцитов в крови ниже  $150\times10^9$ /л при нормальных границах значений  $150-450\times10^9$ /л;

идиопатическая тромбоцитопеническая пурпура – заболевание, характеризующееся снижением уровня тромбоцитов ниже  $100 \times 10^9 / \mathrm{л}$  и обусловленное выработкой антител К антигенам тромбоцитов. Наименование нозологической формы заболевания (шифр Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем, десятого пересмотра, принятой в 1989 году сорок третьей сессией Всемирной ассамблеи здравоохранения): D69.3 Идиопатическая тромбоцитопеническая пурпура.

3. По степени тяжести тромбоцитопении подразделяют на:

легкую тромбоцитопению — количество тромбоцитов в крови от 100 до  $150 \times 10^9 / \pi$ ;

умеренную тромбоцитопению - количество тромбоцитов в крови от  $50\ \text{до}\ 100\times10^9/\text{л};$ 

тяжелую тромбоцитопению - количество тромбоцитов в крови менее  $50\times10^9/\pi$ .

4. По длительности заболевания идиопатическую тромбоцитопеническую пурпуру подразделяют на:

впервые выявленная;

персистирующая - длительность заболевания от 3 до 12 месяцев (не достигшие ремиссии пациенты, рецидивы);

хроническая - длительность заболевания более 12 месяцев.

- 5. Патогенетически тромбоцитопениии обусловлены ускоренным распадом или потреблением тромбоцитов, снижением их продукции, секвестрацией (депонированием) тромбоцитов.
- или потребление тромбоцитов, 5.1. Ускоренное разрушение встречается пациентов: c ИММУННЫМИ тромбоцитопениямии (идиопатические тромбоцитопении (далее - ИТП)); симптоматическими тромбоцитопениями (тромбоцитопения при системной красной волчанке); внутрисосудистом диссеминированном свертываниии; микроангиопатических (HELLP-синдром, синдромов возникновении тромбоцитопеническая тромботическая пурпура, гемолитический уремический синдром); гестационная тромбоцитопения.
- 5.2. Снижение образования тромбоцитов (сопровождается уменьшением количества мегакариоцитов в костном мозге) встречается у пациентов с лейкозами, при апластической анемии, при дефиците фолиевой кислоты, при приеме лекарственных средств, при вирусных инфекциях.
- 5.3. Секвестрация (депонирование) тромбоцитов накопление тромбоцитов в увеличенной селезенке пациента. Наблюдается при циррозах, лимфомах, болезни Гоше и других.

# ГЛАВА 2 ДИАГНОСТИКА ИДИОПАТИЧЕСКОЙ ТРОМБОЦИТОПЕНИЧЕСКОЙ ПУРПУРЫ

- 6. Первичная диагностика ИТП проводится в организациях здравоохранения врачами различных специальностей.
- 6.1. Диагностическими критериями постановки диагноза ИТП являются:

снижение количества тромбоцитов в общем анализе крови;

появление петехиально-пятнистой кровоточивости на кожных покровах и слизистых.

- 6.2. Верификация диагноза ИТП и дифференциация с вторичными тромбоцитопениями осуществляется в организациях здравоохранения, имеющих в своем составе гематологические отделения или гематологические консультативные кабинеты.
- 7. К группе риска развития вторичных тромбоцитопений относятся пациенты со следующими патологическими состояниями:

наличие заболевания, вызванного вирусом иммунодефицита человека, наличие вирусного гепатита, других инфекций, а также аутоиммунных заболеваний, иммунодефицитных состояний, лимфопролиферативных заболеваний, после вакцинации;

заболевания печени (включая алкогольный цирроз печени);

прием лекарственных средств (нестероидные противовоспалительные лекарственные средства, противотуберкулезные лекарственные средства, противоопухолевые лекарственные средства), злоупотребление алкоголем, употребление хинина (в том числе в напитках);

заболевания крови (миелодиспластический синдром, лейкемии, фиброз костного мозга, апластическая анемия, мегалобластная анемия, метастатическое поражение костного мозга);

трансфузии компонентов крови (посттрансфузионная пурпура);

врожденная тромбоцитопения (синдромы Вискота Олдрича, Бернара Сулье, тип IIb болезни Виллебранда и другие).

- 8. Клиническая картина ИТП.
- 8.1. Клиническим проявлением ИТП является только геморрагический синдром по типу петехиально-пятнистой кровоточивости.
- 8.2. Наличие выраженной спленомегалии свидетельствует о вторичной тромбоцитопении.
- 8.3. Лихорадка, потеря массы тела, гепатомегалия, лимфаденопатия свидетельствуют о возможном наличии ВИЧ-инфекции, системной красной волчанки, лимфопролиферативного заболевания как причин вторичной тромбоцитопении.
  - 9. Обязательная диагностика:
  - 9.1. общий анализ крови:

для ИТП характерна изолированная тромбоцитопения без изменений со стороны других ростков кроветворения;

для ИТП нехарактерны изменения морфологии клеток крови и лейкоцитарной формулы. Изменения морфологии клеток крови и лейкоцитарной формулы определяются при вторичной тромбоцитопении: шизоциты при тромботической тромбоцитопенической пурпуре и

гемолитико-уремическом синдроме; увеличенное количество гигантских тромбоцитов или малых тромбоцитов при врожденной тромбоцитопении, наличие агрегатов тромбоцитов в мазках крови — в пользу псевдотромбоцитопении, связанной со стабилизацией крови этилендиаминтетрауксусной кислотой;

- 9.2. цитологическое исследование мазка костного мозга (подсчет формулы костного мозга) или гистологическое исследование препарата костного мозга для исключения причин вторичной тромбоцитопении у пациентов с симптомами системного заболевания кроветворной ткани, а также для обоснования целесообразности выполнения спленэктомии;
- 9.3. для исключения вторичной тромбоцитопении клинически неотличимой от ИТП проводится исследование на наличие: антител к вирусам иммунодефицита человека (HIV); гепатита С (анти-HCV); антигена вируса гепатита В (HBsAg);
- 9.4. для исключения наследственных иммунодефицитных заболеваний, как причин вторичной тромбоцитопении проводится количественное определение сывороточных иммуноглобулинов;
- 9.5. для диагностики аутоиммунной гемолитической анемии и в случае предполагаемой терапии анти-D-иммуноглобулином проводится прямая проба Кумбса.
  - 10. Дополнительная диагностика:

проведение скрининговых тестов на антифосфолипидный синдром; определение антитиреоидных антител и функции щитовидной железы:

исследования по особым показаниям: количественное или качественное определение ДНК (РНК) вирусов гепатита A, B, C, D, G; ДНК цитомегаловируса; вируса Эпштейн-Барр; антител к вирусам гепатита B (анти-HBsAg) и другим вирусам или бактериям.

# ГЛАВА 3 ЛЕЧЕНИЕ ИДИОПАТИЧЕСКОЙ ТРОМБОЦИТОПЕНИЧЕСКОЙ ПУРПУРЫ

Лечение ИТП проводится в организациях здравоохранения, имеющих в своем составе гематологические отделения или гематологические консультативные кабинеты.

11. При определении показаний к началу терапии ИТП учитывают: выраженность кровоточивости;

наличие сопутствующих заболеваний (артериальная гипертензия, сахарный диабет, хроническая сердечно-сосудистая недостаточность, ожирение, остеопороз и другие);

возможные осложнения планируемой терапии;

профессиональные риски травматизации;

толерантность к побочным эффектам предлагаемой терапии;

необходимость оперативных вмешательств;

мотивацию пациента к лечению;

употребление лекарственных средств, которые могут спровоцировать кровоточивость на фоне тромбоцитопении (непрямые антикоагулянты, противовоспалительные лекарственные средства, ненаркотические анальгетики);

возраст пациента (старше 60 лет);

кровотечения в анамнезе.

- 12. Лечение не показано пациентам с уровнем тромбоцитов в общем анализе крови более  $50 \times 10^9 / \mathrm{л}$  при отсутствии кровоточивости, обусловленной дисфункцией тромбоцитов, травмами, оперативными вмешательствами, сопутствующими заболеваниями, антикоагулянтной терапией.
- 13. Терапия первой линии (начальная терапия для впервые выявленных пациентов).
  - 13.1. Стандартная начальная терапия.
  - 13.1.1. Кортикостероиды для системного применения в одном из следующих вариантов:

дексаметазон в дозе 40 мг/сутки, перорально в 1 прием в течение 4 дней, 1-4 дни цикла с интервалом 14-28 дней, 3-4 цикла;

метилпреднизолон в дозе 30 мг/кг/сутки внутривенно в виде 1 часовой инфузии в течение 3 дней. Снижение дозы ступенчато 20мг/кг/сутки внутривенно 4-6 дни, 10мг/кг/сутки внутривенно 7-9 дни с переходом на пероральный прием преднизолона в дозе 1мг/кг/сутки;

преднизолон в дозе 0,5-2 мг/кг/сутки перорально до подъема уровня тромбоцитов выше  $30-50 \times 10^9/\pi$ . При достижении эффекта необходимо быстрое снижение дозы вплоть до его отмены. При отсутствии эффекта продолжительность терапии преднизолоном не должна превышать 4 недель.

13.1.2. Иммуноглобулин человека нормальный (для внутривенного введения): для исходного лечения используется доза 0,4 г/кг, вводимая 5 дней подряд или от 0,4 до 1 г/кг однократно, или в течение 2 последовательных дней. При необходимости в дальнейшем можно вводить 0,4 г/кг с интервалами от 1 до 4 недель для поддержания достаточного уровня тромбоцитов.

Ответ на терапию достигается в течение от 24 часов до 2-4 дней от начала. Эффект транзиторный, уровень тромбоцитов в общем анализе крови пациента возвращается к исходному уровню в течение 2-4 недель.

Для пациентов с дефицитом иммуноглобулина A обязательны лекарственные средства с минимальным содержанием иммуноголобулина A (не более 0.2 мг/мл).

- 14. Ургентная терапия. Показания к экстренному восстановлению гемостатически достаточного уровня тромбоцитов возникают при необходимости оперативных вмешательств, угрозе или развитии кровотечения в центральную нервную систему, желудочно-кишечный тракт, мочевыделительную систему.
- 14.1. Для остановки кровотечения применяют введение высоких доз иммуноглобулина человеческого нормального (для внутривенного введения) 1 г/кг, в том числе в сочетании с кортикостероидами.
- 14.2. Высокие дозы метилпреднизолона 30 мг/кг/сутки внутривенно в виде 1 часовой инфузии.
- 14.3. Применение с гемостатической целью трансфузии донорских тромбоцитов, а также экстренная спленэктомия.
- 14.4 Мероприятия общего порядка: отмена лекарственных средств, тромбоцитов; медикаментозное снижающих функцию прекращение менструации; минимизация травматичности оперативного вмешательства; применение ингибиторов фибринолиза предупреждения ДЛЯ проведении кровотечений, кровотечений рецидивирующих при оперативного вмешательства и лечении зубов: аминокапроновая кислота по 1-4 г каждые 4-6 часов (до 24 г в сутки) внутрь.
- 15. Терапия второй линии. При неэффективности применения кортикостероидов и иммуноглобулина человеческого нормального (для внутривенного введения) переходят к терапии второй линии.
- 15.1. Спленэктомия является методом выбора в рамках терапии второй линии. Спленэктомию выполняют не ранее, чем через 6 месяцев после установления диагноза.
- 16. Наличие противопоказаний к спленэктомии или отсутствие согласия пациента на операцию делают необходимым применение медикаментозной терапии второй линии.
  - 16.1. Моноклональные антитела.

Ритуксимаб применяют в дозе 375 мг/м<sup>2</sup> 1 раз в неделю, внутривенно капельно (начальная скорость инфузии 50 мг/ч, при отсутствии реакций гиперчувствительности возможно повышение скорости на 50 мг/ч каждые 30 мин (до 400 мг/ч)), курс лечения составляет 4 недели.

Высокий уровень ответа дает сочетание ритуксимаба с высокими дозами дексаметазона.

Ритуксимаб абсолютно противопоказан пациентам с активным гепатитом В.

Назначение ритуксимаба возможно только решением консилиума с обязательным участием врачей-гематологов после получения информированного согласия пациента.

16.2. Элтромбопаг (агонист рецепторов тромбопоэтина) назначается в дозах 25, 50 и 75 мг/сутки внутрь однократно. Лекарственное средство показано пациентам с хронической ИТП, у которых была проведена спленэктомия и которые не отвечают на лечение кортикостероидами и иммуноглобулинами, а также пациентам, имеющим противопоказания к спленэктомии, как терапии второй линии.

Элтромбопаг назначается на длительное время для поддержания числа тромбоцитов свыше  $50 \times 10^9 / \mathrm{л}$ . Ответ у всех групп пациентов достигается через 1-2 недели терапии. Терапию можно считать неэффективной, если пациент не дает ответа на нее в течение 4-х недель. У пациентов, принимающих элтромбопаг, можно уменьшить объем сопутствующей терапии либо отменить ее полностью.

16.3. Этапы терапии элтромбопагом:

период подбора (титрования) дозы: старт с 50 мг/сутки перорально, шаг вверх/вниз 25 мг/сутки перорально, с временным интервалом 2-3 недели;

период стабильной (после стабилизации числа тромбоцитов) терапии;

период отмены.

- 16.3.1. При отмене возможно возникновения «рикошетной» тромбоцитопении, которая имеет транзиторный характер (разрешается через 2-3-4 недели), однако в этот период может потребоваться дополнительное назначение кортикостероидов или внутривенного иммуноглобулина для снижения риска кровотечений.
- 16.3.2. При снижении уровня тромбоцитов менее  $50x10^9$ /л в общем анализе крови, показано возобновление приема (возврат к прежней дозе) элтромбопага, поскольку снижения эффективности элтромбопага при длительном применении и (или) повторных назначениях не наблюдается.

Оптимальным путем профилактики данного явления является постепенная отмена элтромбопага.

При отмене элтромбопага контроль уровня тромбоцитов в общем анализе крови пациента проводится с частотой 1 раз в неделю в период снижения дозы и отмены лекарственного средства, в том числе в течение одного месяца после полной отмены.

17. При подготовке к плановым хирургическим вмешательствам (спленэктомия и другие), при травматических повреждениях с целью

снижения риска кровотечений возможно краткосрочное назначение элтромбопага в дозе 50-75 мг/сутки перорально.

18. Лекарственные средства второй линии, назначаемые решением консилиума с участием врачей-гематологов:

циклоспорин в дозе 5 мг/кг в день в течение 6 дней, затем 2,5-3 мг/кг/сутки под контролем уровня лекарственного средства в крови (100-200 нг/мл);

микофенолата мофетил назначают в прогрессирующих дозах от 250 мг до 1000 мг/сутки 2 раза в неделю в течение 3 недель;

даназол назначают в дозе 200 мг 2-4 раза в сутки (10-15 мг/кг/сутки внутрь);

азатиоприн назначают в дозе 150 мг/сутки (1-2мг/кг/сутки);

циклофосфамид назначают в дозе 1-2 мг/кг в сутки внутрь минимум 16 недель или внутривенно 0,3-1г/м $^2$  1-3 введения каждые 2-4 недели. Назначают пациентам резистентным к глюкокортикостероидам и с рецидивами после спленэктомии, ответ на терапию обычно регистрируется в течение 8 недель;

винкристин назначают в дозе 1-2 мг в неделю, 1-3 недели (до 6 мг) только внутривенно, с интервалом в 1 неделю, доза индивидуальна. Необходима индивидуальная коррекция дозы винкристина на основе клинического ответа на лечение и выраженности токсических эффектов.

- 19. Лечение пациентов с ИТП в случае отсутствия эффекта после терапии первой или второй линий.
  - 19.1. Элтромбопаг применяют в дозе 25-75 мг ежедневно внутрь.