

**OB30P5**I

# Рекомендации по лечению внепеченочных проявлений хронического гепатита С на основе доказательных исследований

Manuel Ramos-Casals<sup>1,2,3,\*</sup>, Anna Linda Zignego<sup>4</sup>, Clodoveo Ferri<sup>5</sup>, Pilar Brito-Zeron<sup>1,2,6</sup>, Soledad Retamozo<sup>1,7</sup>, Milvia Casato<sup>8</sup>, Peter Lamprecht<sup>9</sup>, Alessandra Mangia<sup>10</sup>, David Saadoun<sup>11,12,13,14</sup>, Athanasios G. Tzioufas<sup>15</sup>, Zobair M. Younossi<sup>16</sup>, Patrice Cacoub<sup>11,12,13,14</sup>, от имени экспертной группы ISG-EHCV<sup>†</sup>

<sup>1</sup> Laboratory of Autoimmune Diseases Josep Font, CELLEX-IDIBAPS, Barcelona, Spain; <sup>2</sup> Department of Autoimmune Diseases, ICMiD, Hospital Clinic, Barcelona, Spain; <sup>3</sup> Department of Medicine, University of Barcelona, Barcelona, Spain; <sup>4</sup> Interdepartmental Center MASVE, Department of Experimental and Clinical Medicine, University of Florence, Florence, Italy; <sup>5</sup> Chair and Rheumatology Unit, Medical School, University of Modena and Reggio Emilia, Azienda Ospedaliero-Universitaria, Policlinico di Modena, Modena, Italy; <sup>6</sup> Autoimmune Diseases Unit, Department of Medicine, Hospital CIMA - Sanitas, Barcelona, Spain; 7 Rheumatology Department, Hospital Privado Universitario de Cordoba, INSTITUTO DE INVESTIGACIONES EN CIENCIAS DE LA SALUD (INICSA), National Scientific and Technical Research Council, CONICET - CORDOBA - Argentina; <sup>8</sup> Department of Clinical Immunology, Sapienza University of Rome, Italy; <sup>9</sup> Department of Rheumatology & Vasculitis Center, University of Lubeck, Germany; 10 Liver Unit, IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", San Giovanni Rotondo, Italy; 11 Sorbonne Universites, UPMC Universite Paris 06, UMR 7211, and Inflammation-Immunopathology-Biotherapy Department (DHU i2B), F-75005 Paris, France; 12 INSERM, UMR\_S 959, F-75013 Paris, France; <sup>13</sup> CNRS, FRE3632, F-75005 Paris, France; <sup>14</sup>AP-HP, Groupe Hospitalier Pitie-Salpetriere, Department of Internal Medicine and Clinical Immunology, F-75013 Paris, France; 15 Department of Pathophysiology, School of Medicine, National and Kapodistrian University of Athens, Greece; 16 Chairman, Department of Medicine, Inova Fairfax Medical Campus, Vice President for Research, Inova Health System, Professor of Medicine, VCU-Inova Campus, The Claude Moore Health Education and Research Center, Beatty Center for Integrated Research, Falls Church, VA, USA

*Ключевые слова:* гепатит С, внепеченочные проявления, ПППД, ритуксимаб.

Получено 10 ноября 2016; получено с поправками 5 февраля 2017 г.; принято в печать 6 февраля 2017 г.

E-mail: mramos@clinic. ub.es (M. Ramos-Casals)

Сокращения: AASLD — Американская ассоциация по изучению болезней печени; EASL — Европейская ассоциация по изучению печени; HCV — вирус гепатита С; IDSA — Американское общество по изучению инфекционных заболеваний; IFN — интерферон; ISG-EHCV — Международная группа исследования внепеченочных проявлений HCV-инфекции; PegIFN — пэгилированный интерферон-α; RBV — рибавирин; ВПП — внепеченочные поражения; КВ — криоглобулинемический васкулит; ПППД — противовирусные препараты прямого действия; РКИ — рандомизированное контролируемое исследование; СКВ — системная красная волчанка, УВО — устойчивый вирусологический ответ.

### Ключевой момент

Задачей международной консенсусной группы была разработка рекомендаций по лечению гепатита С с внепеченочными проявлениями.

### Введение

Вирус гепатита С (HCV), идентифицированный в 1989 г., имеет линейный однонитевой РНК-геном. Инфекция, вызванная этим гепатотропным вирусом, приводит к циррозу печени и гепатоцеллюлярному раку и является проблемой для здравоохранения всего мира. Известно, что гепатит С чаще других вирусных гепатитов сопровождается внепеченочными поражениями (ВПП), которые классифицируют соответственно основным этиопатогенетическим механизмам (аутоиммунным, воспалительным, метаболическим или неопластическим) [1]. Лечение внепеченочных

 $<sup>^{\</sup>dagger}$  Список членов группы приведен в «Дополнительных материалах».

<sup>\*</sup> Автор, ответственный за переписку. Адрес: Laboratory of Autoimmune Diseases Josep Font, CELLEX-IDIBAPS, Department of Autoimmune Diseases ICMiD, Hospital Clinic Barcelona, Spain. Tel.: +34 93 2275774; fax: +34 93 2271707.

проявлений HCV-инфекции должно быть комплексным и требует мультидисциплинарного подхода.

В 1990-е годы разные авторы описали сопровождающие гепатит С разнообразные ВПП, в т. ч. фиброз легких, кожный васкулит, гломерулонефрит, язву роговицы (язву Морена), позднюю кожную порфирию [2–4]. Однако в настоящее время полагают, что некоторые из этих состояний не имеют четкой связи с НСV и как основное внепеченочное проявление хронического гепатита С рассматривают криоглобулинемический васкулит (КВ). Большое внимание привлекают связь между системными и органоспецифическими аутоиммунными поражениями при НСV-инфекции и неопластические гематологические расстройства, обусловленные лимфотропностью НСV [1, 6, 7].

Пока международных рекомендаций по лечению ВПП при HCV-инфекции не существует. Первоначально использовали в основном иммуносупрессивную терапию по тем же схемам, что и при васкулите иной этиологии [8]. Введение в практику первой схемы комбинированной противовирусной терапии (интерферон-α [IFN] + рибавирин [RBV]) значительно повысило выживаемость [9], хотя вирусологическая эффективность этой схемы была невысока (инфекция HCV генотипа 1 поддавалась эрадикации менее чем в 50 % случаев, терапия часто требовала нескольких месяцев и плохо переносилась больными) [10]. Противовирусные препараты прямого действия (ПППД) высокоэффективны, длительного применения не требуют и хорошо переносятся. Терапия ими действенна в 100 % случаев [11-14]. Эти новые препараты дают возможность излечить HCV-инфекцию и облегчить бремя связанных с ней печеночных и внепеченочных осложнений, они вселяют надежду на коренное улучшение исходов гепатита С. В данной статье впервые представлен набор опирающихся на единый подход согласованных рекомендаций экспертов-клиницистов разных специальностей по лечению HCV-инфекции с ВПП в эру ПППД.

# Методы

В 2015 г. был учрежден управляющий комитет Международной группы исследования внепеченочных проявлений HCV-инфекции (ISG-EHCV) во главе с Patrice Cacoub (члены комитета: Milvia Casato, Clodoveo Ferri, Peter Lamprecht, Alessandra Mangia, Manuel Ramos-Casals, David Saadoun, Athanasios G. Tzioufas, Zobair M. Younossi, Anna Linda Zignego). В многопрофильную рабочую группу по составлению рекомендаций вошли эксперты международного уровня, имеющие богатый клинический и научный опыт в данной области: ревматологи, терапевты, гепатологи, нефрологи и гематологи. Чтобы выявить связанные с лечением ВПП темы, которые могут привлечь интерес (см. дополнительную табл. S1), ведущая группа (MRC, ALZ, CF и PC) составила открытый список предложений и, исключив совпадающие, классифицировала их на 3 категории: А) стратегия противовирусной терапии; В) предшествующее терапии обследование; С) стратегия непротивовирусной терапии. Она также обсудила перечень ключевых слов, по которым должен будет проводиться поиск публикаций для систематического обзора. Поиск публикаций в PubMed (20 июля 2016 г.) выполнен

MRC, PBZ и SR по ключевым словам «hepatitis C virus», «extrahepatic» и «therapy». Выбор вторичных терминов, необходимых для уточнения определенных формулировок, не ограничивался. Поиск проведен также в базах данных EMBASE и Cochrane Library. В обзор включались: (i) исследования групп взрослых больных с хронической HCVинфекцией и ВПП; (ii) исследования, в которых применялась противовирусная терапия; (iii) отвечающие первым двум критериям рандомизированные контролируемые, проспективные когортные и ретроспективные когортные исследования, исследования типа «случай-контроль» и серии случаев (описания отдельных случаев включались, только если они были связаны с терапией ПППД; обзоры, экспериментальные исследования на животных, исследования in vitro и дублирующие уже включенные статьи в обзор не включены); (iv) исследования, представляющие достаточно полную и ясную информацию о действии изученных препаратов (противовирусных и непротивовирусных) на внепеченочные проявления HCVинфекции согласно следующим оценкам: наличие или отсутствие улучшения, полный или частичный ответ на терапию либо отсутствие ответа. Кроме того, с этой точки зрения анализировались соответствующие требованиям доказательной медицины современные рекомендации по лечению любых групп больных с HCV-инфекций: британские 2014 г. [15], латиноамериканские [16], рекомендации Индийской (INASL, 2015 г.) [17], Европейской (EASL, 2016 г.) [18] и американских (AASLD и IDSA, 2015 г.) [19] ассоциаций по изучению болезней печени.

По результатам поиска ведущая группа (MRC, ALZ, CF и РС) разработала первоначальные формулировки, а группа поддержки (PBZ и SR) подготовила обзор соответствующих критериям доказательной медицины исследований, на которые эти формулировки и рекомендации опираются. Принятый набор предварительных рекомендаций рассылался всем членам ISG-EHCV для экспертной оценки в соответствии с дельфийским методом [20]. Для процедуры дельфийской оценки онлайн и достижения консенсуса относительно основных положений и последующих рекомендаций использовались формы Google. Преимущества каждого предложения оценивались по 4-балльной системе (4 — высокие, 3 — умеренные, 2 — слабые, 1 — отсутствие преимуществ), уровень согласия — по 10-балльной (0 — отсутствие согласия, 10 — полное согласие). В первом туре дельфийской процедуры были исключены предложения, преимущества которых сочли высокими менее 80 % участников и средняя оценка согласия по которым не превышала 5 баллов. Предложения, преимущества которых оценены высоко и согласие по которым составило 10 баллов, автоматически считались принятыми. Если согласие составляло 5-9 баллов, содержание или формулировка предложения уточнялись и оно рассылалось на последующий тур дельфийской процедуры до достижения оценки согласия выше 9 баллов. В заключительном туре проводилось онлайн-уточнение формулировок без изменения смысла. В дополнительной табл. S2 представлены окончательные оценки по результатам двух туров дельфийской процедуры. Доказательность данных исследований подразделяли на 5 категорий, обоснованность рекомендаций — на 3 категории [21] (см. дополнительные табл. S3 и S4).

### Ключевой момент

Арсенал средств против HCV недавно увеличился за счет появления новой группы высокоэффективных препаратов — ПППД.

#### Ключевой момент

Подавление популяции В-лимфоцитов ритуксимабом в настоящее время широко используется как биологический метод терапии криоглобулинемического васкулита.

## Краткий обзор данных

Арсенал средств против HCV за последние 5 лет расширился за счет появления целого ряда новых препаратов, так называемых ПППД, прицельно действующих на неструктурные белки, которые играют главную роль в репликации вируса (рис. 1) [22]. Их мишенями являются основные молекулярные компоненты HCV: NS3/4A (для ингибиторов протеазы первого и второго поколений), полимераза NS5B (для нуклеозидных и ненуклеозидных аналогов), белок NS5A. Весной 2011 г. Управление по контролю за качеством пищевых продуктов и лекарственных средств США одобрило применение первых ингибиторов протеазы NS3/4A (боцепревир и телапревир) в терапии хронического гепатита С. Ингибиторы протеазы NS3/4A (телапревир, боцепревир, симепревир, паритапревир,

воксилапревир, асунапревир, гразопревир, глекапревир), блокируя каталитические центры протеазы, препятствуют расщеплению и процессингу полипротеина. Ингибиторы полимеразы NS5B подразделяются на нуклеозидные аналоги (софосбувир), которые в каталитических центрах полимеразы действуют как терминаторы синтеза цепи, и ненуклеозидные ингибиторы (дасабувир, беклабувир), которые, связывая различные аллостерические центры, вызывают конформационные изменения, препятствующие действию полимеразы. Наконец, мощный противовирусный эффект демонстрируют ингибиторы NS5A (даклатасвир, ледипасвир, омбитасвир, велпатасвир, элбасвир, пибрентасвир), хотя точный механизм их взаимодействия с белком NS5A и подавления репликации HCV остается неясным [22]. В табл. 1 представлены основные данные об эффективности различных схем противовирусной терапии [23-54]. Кроме противовирусных препаратов последнего поколения при КВ, вызванном HCV, расширяется применение биологического препарата ритуксимаба, целенаправленно действующего на В-лимфоциты [55].

С 2014 г. опубликовано 8 сообщений (4 описания отдельных случаев, 1 серия случаев, 1 ретроспективное и 2 проспективных исследования) о применении ПППД в сочетании с PegIFN + RBV у 50 больных ВПП. Все они, за исключением двух, касались вызванного НСV КВ (табл. 2). Из ПППД использовались в основном ингибиторы протеазы NS3/4A первого поколения (в 21 случае боцепревир, в 20 — телапревир). Относительно терапии

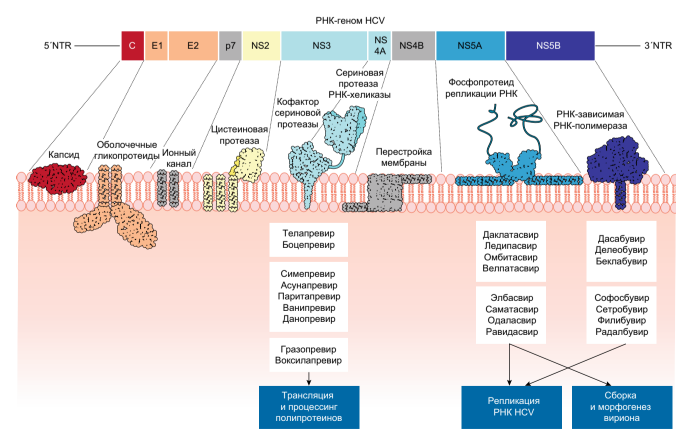


Рис. 1. Некоторые из основных молекулярных компонентов НСV: мишени новых ПППД

Таблица 1. Клинический, иммунологический и вирусологический ответы на терапию на основе ПППД у больных с HCV-инфекцией с ВПП [23-54]

0 TEIX	Группа про препарато	тивовирусных в	Клиниче	ский ответ		Иммунологически	ій ответ		Вирусо ответ	логический
Число больных	IFN/RBV	ПППД (число случаев)	Полный	Частичный	Отсутствие	Освобождение от криоглобулинов	Повышение уровня С4	Снижение уровня РФ	уво	Срок наблю- дения, нед.
41	PegIFN + RBV	BCP/TLP	29/39	9/39	1/39	14/28	НУ	НУ	26	12-72
9	PegIFN + RBV	SOF (5), SIM + SOF (2), ASP + DCV (2)	6/7	0/7	1/7	6/7	4/5	4/5	8	24-83
50	PegIFN + RBV	BCP/TLP (41), SIM (2), ASP (2), DCV (2), SOF (7)	35/46 (76 %)	9/46 (20 %)	2/46 (4 %)	20/36 (56 %)	4/5 (80 %)	4/5 (80 %)	34 (68 %)	12-83
48	RBV	SOF	23/30	4/30	3/30	13/29	2/3	1/3	40/47	12-36
6	RBV	SIM + SOF	НУ	НУ	НУ	НУ	НУ	НУ	6	24
5	RBV	LDV + SOF (3), PTP + OMT + DSB + RTN (1), DCV + SOF (1)	0/1	1/1	0/1	1/1	НУ	НУ	5	24
59	RBV	SOF (58), PTP (1), OMT (1), DSN (1), RTN (1), SIM (6), DCV (1), LDV (3), RTN (1)	23/31 (74 %)	5/31 (16 %)	3/31 (10 %)	14/30 (47 %)	2/3 (67 %)	1/3 (33 %)	51/58 (88 %)	12-36
25	Не вклю- чались	DCV/LDV + SOF	11/15	3/15	1/15	5/14	9/12	7/8	24	4–12
18	Не вклю- чались	SIM + SOF	5/11	4/11	2/11	7/10	5/7	1/3	17	12-24
12	Не вклю- чались	PTP + OMT + DSB + RTN	10	0	2	5	5/12	6/7	12	12-24
6	Не вклю- чались	SIM + DCV (3), GZR + EBR (2), FDP + DLB (1)	2	1	3	3	4	3/4	6	24
61	Не вклю- чались	DCV/LDV (28), SOF (43), SIM (21), PTP (12), OMT (12), DSB (12), RTN (12), GZB (2), EBR (2), FDB (1), DLB (1)	28/44 (64 %)	8/44 (18 %)	8/44 (18 %)	20/42 (48 %)	23/36 (64 %)	17/23 (74 %)	59 (97 %)	4-24

ASP — асунапревир; BCP — боцепревир; DCV — даклатасвир; DLB — делеобувир; DSB — дасабувир; EBR — элбасвир; FDP — фалдапревир; GZR — гразопревир; LDV — ледипасвир; OMT — омбитасвир; PegIFN — пэгилированный интерферон-α; PTP — паритапревир; RBV — рибавирин; RTN — ритонавир; SIM — симепревир; SOF — софосбувир; TLP — телапревир; HУ — не уточняется; РФ — ревматоидный фактор.

ПППД без интерферона с 2015 г. опубликовано 11 сообщений (6 описаний отдельных случаев, 1 серия случаев, 2 ретроспективных и 2 проспективных исследования). Они охватывают 120 больных ВПП, в т. ч. 115 с вызванным НСV КВ (табл. 3); 59 больных получали схемы ПППДтерапии, включающие RBV (табл. 3, A), 61 — схемы без RBV (табл. 3, B).

Сокращение периферической популяции В-лимфоцитов ритуксимабом, которое должно привести к обеднению их клана, образующего криоглобулины, — самый перспективный метод биологический терапии криоглобулинемии в настоящее время. Его первые исследования опубликованы в 2003 г. С тех пор появились сообщения о 14 исследованиях, включавших около 400 больных (1 ретроспективное, 7 проспективных, 3 типа «случай-контроль», 1 клиническое испытание ІІ фазы и 2 рандомизированных контролируемых исследованиях [РКИ]) (табл. 4) [39–52].

## Рекомендации

Стратегия противовирусной терапии

**Рекомендация 1.** Противовирусная терапия показана всем больным с HCV-инфекцией с ВПП, кроме тех, у кого ожидаемая продолжительность жизни очень невелика по причинам, не связанным с HCV.

Согласно рекомендациям AASLD/IDSA 2015 г. [18, 19], современные данные четко подтверждают пользу противовирусной терапии во всех случаях HCV-инфекции, в т. ч. и сопровождающихся ВПП. Те же рекомендации подчеркивают, что противовирусная терапия особенно необходима при КВ и связанных с HCV поражениях почек, которые сопряжены с высочайшим риском смертельных осложнений. Имеются четкие, хотя и опирающиеся только на наблюдательные нерандомизированные исследования, доказательства эффективности эрадикации HCV

Таблица 2. Использование IFN-содержащих схем ПППД-терапии при связанном с HCV KB

Автор (год)	Тип иссле- дования	z	Средний возраст, лет	Пол	Генотип НСV (n)	Тип ВПП	Предшествующая терапия (n)	Криотип Схема с (n) IFN	Схема с IFN	пппД (п), продолжи- тельность курса	Клинический ответ (оценка)	Иммунологический ответ	УВО (про- должи- тельность наблюде- ния, нед.)
Gragnani et al. (2014)	Ретроспек- тивное	ro	62	3 Ж, 2 М	(4)	Системный КВ (нейропа- тия во всех случаях)	ну	НУ	PegIFN + RBV	ВСР (5), 48 нед.	Полный = 5 (100 %) Рецидив после отмены противо- вирусной тера- пии = 5	НУ	yB0 = 0 $(0 \%)^3$ $(24 \text{ He} \mu.)$
Cornella, Stine (2015)	Случаев	6	49	2 Ж, 1 М	(1)	Тяжелый, устойчивый к терапии КВ	RTX (1)	Ą	PegIFN + RBV	BCP (1), TLP (2)	Отсутствует (RTX- рефрактерная нейропатия) Частичный (тяже- лая нейропатия) Полный (поздний	Освобождение от криогло- булинов = 0/3	УВО = 3 (72 нед.)
		8	51,3	2 Ж, 1 М	I(2), 1 = Hy	Устойчивый к терапии КВ	КТХ (3), КС (1), ТLР (прерван через 4 нед.)	А	PegIFN + RBV	SOF (3, B.1 + RTX)	Отсутствует (ней- ропатия) Не оценивался (ГН поддался терапии) Не сообщается (на фоне RTX повы- силась вирусная	Освобождение от криогло- булинов = 2/3	УВО = 3 (100 %) (72 нед.)
Saadoun et al. (2015)	Проспек- тивное	30	29	17 Ж, 13 М	(20) (20)	Тяжелый / устойчивый к терапии КВ	КТХ (13, продолжа- ют получать 7), КС (6), PegIFN + RBV (23)	(4) RBV (4)	PegIFN +	ВСР (13), 72 нед.	Полный = 22 (67 %) Частичный = 8 (23 %) Рецидив = 2 Снижение средней оценки по BVAS ( <i>p</i> < 0,001)	Освобождение от криогло- булинов = $13/24$ (56 %) Снижение их сывороточной концентрации ( $p < 0,001$ ) Повышение уровня С4 ( $p = 0,02$ ) Снижение уровня РФ ( $p > 0,05$ )	УВО = 20 (67 %) <sup>b</sup> (72 нед.)
Bonacci et al. (2016)	Проспек- тивное	rv		НУ	lb (5)	KB	НУ	НУ	PegIFN + RBV	SIM + SOF (2), SOF (1), ASP + DCV (2)	Полный = 5	Освобождение от криогло- булинов = 4 Повышение уровня С4 = 4 Снижение уровня РФ = 4	УВО = 4 (60 %) (24 нед.)

ASP — асунапревир; BVAS — Бирмингемская шкала активности васкулита; BCP — боцепревир; DCV — даклатасвир; PegIFN — пегилированный интерферон-α; RBV — рибавирин; RTX — ритуксимаб; SIM — симепревир; SOF — софосбувир; TLP — телапревир; ГН — гломерулонефрит; Ж — женщины; М — мужчины; КС — кортикостероиды; НУ — не уточняется; РФ — ревматоидный фактор. Включены только исследования с числом больных не менее 3; описания 1-2 случаев представлены в дополнительной табл. S7.

\*3 — вирусологический прорыв, 2 — отмена в связи с гематологическим побочным действием. • Продолжающие получать RTX: 4 — УВО, 3 — отсутствие ответа; продолжается кортикостероидная терапия: 3 — УВО, 3 — отсутствие ответа.

Таблица 3. Применение схем ПППД-терапии без IFN при НСV-инфекции с ВПП

А. Схемі	А. Схемы, включающие рибавирин	эщие	рибавири	111								
	E		Средний		Генотип		į	Крио-	ţ	3		уво (длитель-
Автор (год)	Тип иссле- дования	. ×	возраст, лет	Пол	вируса $(n)$	Тип ВПП	Предшествующая терапия (n)	тип ( <i>n</i> )	Препараты (п)	Клинический ответ (оценка)	Иммунологический ответ	ность наблю- дения, нед.)
Sise et al. (2015)	Ретроспек- тивное	4	НУ	НУ	НУ	Активный КВ	RTX (3), KC (1)	11 (4)	RBV, SOF	Полный = 1 Частичный = 1 Отсутствие = 2	Освобождение от криоглобули- нов = 1/3 Снижение их концентрации = 1/3 Повышение уровня С4 = 2/3 Снижение уровня РФ = 1/3	УВО = 3 (12 нед.)
Saadoun et al. (2015)	Проспек- тивное	24	26	11 ¾,	la (6), lb (6), 12 = Hy	Активный КВ	КТХ (4, продолжают получать 3), КС (4, продолжают получать 2), плазмаферез (2)	II (19), HY (5)	RVB, SOF	Полный = 21 (87,5 %) Частичный = 3 (12,5 %)	Освобождение от криоглобулинов = $11$ (46 %) Снижение уровня криоглобулинов в сыворотке $(p < 0.05)$ Повышение уровня С4 $(p < 0.05)$	УВО = 17/23 (74 %) (24 нед.)
Gragnani et al. (2016)	Проспек- тивное	28	63,5	16 12 M	Ia (1), Ib (7), II (13), III (4), IV (3)	КВ Цирроз = 12	IFN (18)	НУ	RBV, SOF (18), SOF + SIM (6), SOF + LDV (3), SOF + DCV (1)	НУ	НУ	УВО = 28/28 (100 %) (24 нед.)
В. Схемі	В. Схемы без рибавирина	мдиг	на									
Автор (год)	Тип иссле- дования	. ~	Средний возраст, лет	Пол	Генотип вируса (n)	Тип ВПП	Предшествующая терапия (n)	Крио- тип ( <i>n</i> )	Препараты (n)	Клинический ответ (оценка)	Иммунологический ответ	УВО (длитель- ность наблю- дения, нед.)
Sise et al. (2015)	Ретроспек- тивное	8	НУ	НУ	НУ	Активный КВ	КС (2), плазмаферез (1), СУС (1), RTX (1), USTK (1)	НУ	SOF + SIM	Полный = 4 Частичный = 4	Криоглобулинонетативностъ = $4/6$ Снижение уровня криоглобулинов = $2/6$ Повышение уровня $C4$ = $4/6$ Снижение уровня $P\Phi$ = $0/2$	УВО = 7/8 (12 нед.)
Sollima et al. (2016)	Серия слу- чаев	ro	72,5	2 Ж	lb, lb	Устойчивый к терапии КВ	RTX и/или IFN + RBV	НУ	3Т	Отсутствие = 2	Криоглобулинонегативность = 1/2	УВО = 2/2 (12 нед.)
			92	2 M	Ia, II			НУ	SOF + DCV	Полный = 1 Отсутствие = 1	Криоглобулинонегативность = 1/2	yBO = 2/2 (12 нед.)
			46	1 M	IV			НУ	SOF + SIM	Отсутствие	Криоглобулинонегативность = 1	yB012
Bonacci et al. (2016)	Проспек- тивное	30		22 ¾, 8 M	la (4), lb (24), lV (2)	KB	КС (8), RTX (1), ми- кофенолат (1)	НУ	3T (10), DV + SOF (10), SIM + DCV (3), GZR + EBR (2), BCN + SOF (2), DCV + SOF (2),	Полный (10) Полный (8), частичный (2) Полный (1), частичный (1), отсутствует (1) Полный (1), отсутствует (1) Полный (1), частичный (1) Отсутствует (1)	Криоглобулинонегативность = $12$ Повышение уровня $C4 = 19$ Снижение уровня $P\Phi = 17/21$	УВО = 29 (24 нед.)
Gragnani et al. (2016)	Gragnani Проспек- et al. тивное (2016)	16	64 (Ж), 37 (M)	12 Ж, 4 M	la (1) Ib (14), III (3)	КВ Цирроз = 5	IFN (7)	НУ	LDV + SOF (7), SIM + SOF (6), DCV + SOF (3)	НУ	НУ	УВО = 16 (24 нед.)
1				,								

Включены только исследования с числом больных не менее 3; описания 1-2 случаев представлены в дополнительной табл. S7.

3Т — омбитасвир/паритапревир/ритонавир и дасабувир; С4 — комплемент 4; СУС — циклофосфамид; DCV — даклатасвир; DLB — делеобувир; DSB — дасабувир; EBR — элбасвир; FDP — фалдапревир; GZR — гразопревир; IFN — интерферон-с; LDV — ледипасвир; ОМТ — омбитасвир; RBV — рибавирин; RTX — ритуксимаб; SIM — симепревир; SOF — софосбувир; USTK — устекинумаб; Ж — женщины; М — мужчины; КС — кортикостероиды; НУ — не уточняется; РФ — ревматоидный фактор.

		Тип и продолжи-				
Автор (год)	Характеристика 6ольных	тельность иссле- дования	Терапевтическое вме- шательство (n)	Контрольная груп- па ( <i>n</i> )	Клинический ответ на терапию (исследу- емая уз контрольная группа)	Нежелательные события
Zaja et al. (2003)	Устойчивость к терапии	Проспективное (24 нед.)	RTX 375 мг/м² 4 нед. (15)	Нет	Полный: пурпура 11/12, кожные язвы 5/5, нейропатия 7/7, гломерулонефрит 1/2, В-клеточная лимфома 3/3 Неполный: снижение уровня РФ, криоглобулинов и IgM; повышение уровня С4	Общая частота: 13 % Как причина отмены терапии: 6,6 % Смертность: 0 % Рецидивы: 33 %
Sansonno et al. (2003)	Устойчивость к тера- пии IFN	Проспективное	RTX 375 мг/м² 4 нед. (20)	Нет	Полный: 80 %	Общая частота: тяжелых не было Как причина отмены терапии: 0 % Смертность: 0 % Рецидивы: 25 %
Petrarca et al. (2010)	Цирроз	Проспективное (24 нед.)	RTX 375 мг/м² 4 нед. (19)	Нет	Полный: 12/19, частичный: 7/19 Уменьшение асцита	Тяжелых не было
Ferri et al. (2011)	Устойчивость к тера- пии и/или неперено- симость IFN	Ретроспективное + поиск в базе данных PubMed (24 нед.)	RTX 375 мг/м² 4 нед. (87)	Нет	Полный: пурпура (74 %), кожные язвы (87 %), нейропатия (44 %)	Общая частота: 7 % Как причина отмены терапии: 4,5 % Смертность: 0 % Рецидивы: нет данных
Visentini et al. (2011)	Устойчивость к тера- пии и/или неперено- симость IFN	Проспективное	RTX 250 мг/м² 2 нед. (27)	Нет	Полный: 79 % Средний срок до наступления рецидива: 6,5 мес.	Общая частота: 11,1% Как причина отмены терапии: 3,7% Смертность: 11,1% (не связана с побочным действием RTX) Рецидивы: 42%
al. (2008)	Устойчивость к тера- пии и/или рецидив	Проспективное (48 нед.)	PegIFN-2b + RBV + RTX 375 мг/м² 4 нед. (16)	Нет	Полный: клиническое улучшение 94 %; полный ответ 62 % Вирусологический: у всех больных с клиническим ответом Неполный: снижение уровня криоглобулинов ( $p=0,01$ ) и РФ ( $p=0,01$ ), повышение уровня С4 ( $p=0,009$ )	Общая частота: 75 % Как причина отмены терапии: 12,5 % Смертность: 6,25 % Рецидивы: 12,5 %
Terrier et al. (2009)	Устойчивость к тера- пии и/или рецидив	Случай-контроль (48 нед.)	PeglFN + RBV 48 нед. + RTX 375 мг/м² 4 нед. (20)	RTX 375 $Mr/M^2$ 4 He.d. (12)	Полный: 80 <i>vs</i> 58 %, частичный: 15 <i>vs</i> 9 % Неполный: 67 <i>vs</i> 46 %, частичный: 33 <i>vs</i> 36 % 36 % Вирусологический: 55 <i>vs</i> 0 %	Общая частота: 25 vs 25 % Как причина отмены терапии: 25 vs 0 % Смерть: 0 vs 0 % Рецидивы: 15 vs 33 %
Dammacco et al. (2010)	Ранее не получавшие лечения	Случай-контроль (48 нед.)	PeglFN + RBV 48 нед. + RTX 375 мг/м² 4 нед. (+ 2 дополнительные инфузии через 5 и 10 мес.) $(n = 22)$	PegIFN + RBV 48 нед. (15)	Полный: $54,5$ vs $33,3$ % $(p < 0,05)$ Вирусологический: $83$ vs $40$ % $(p = < 0,01)$	Общая частота: 22,7 <i>vs</i> 53 % Как причина отмены терапии: 0 <i>vs</i> 0 % Смерть: 0 <i>vs</i> 0 % Рецидивы: 16,6 <i>vs</i> 60 %

Продолжение на след. странице

Таблица 4. Продолжение

Автор (год)	Характеристика ) больных	Тип и продолжи- тельность иссле- дования	Терапевтическое вме- шательство (n)	Контрольная груп- па ( <i>n</i> )	Клинический ответ на терапию (исследу- емая <i>vs</i> контрольная группа)	Нежелательные события
Saadoun et al. (2010)	Ранее не получавшие лечения	Случай-контроль (48 нед.)	PegIFN + RBV 48 нед. + RTX 375 мг/м² 4 нед. (38)	PeglFN + RBV 48 нед. (55)	Период времени до клинической ремиссии $(5,4\pm4$ vs $8,4\pm4.7$ мес; $p=0,004$ ) Поражение почек (полный ответ: $80,9$ vs $40$ %; $p=0,040$ ) Криоглобулинонегативность $(68,4$ vs $43,6$ %; $p=0,001$ )	Общая частота: 55,3 <i>vs</i> 54,5 % Как причина отмены терапии: 13,2 <i>vs</i> 9,1 % Смерть: 0 <i>vs</i> 0 % Рецидивы: 18,4 <i>vs</i> 54,5 %
Sneller et al. (2012)	Устойчивость к тера- пии и/или неперено- симость IFN	РКИ	RTX 375 $Mr/M^2$ 4 Heд. (12)	Стандартная им- муносупрессивная терапия (12)	Полный через 6 мес: 83 $vs$ 8 % $(p < 0.001)$	Общая частота: 67 vs 67 % Как причина отмены терапии: 8,3 vs 0 % Смерть: 0 vs 0 %
De Vita et al. (2012)	Устойчивость к тера- пии и/или неперено- симость IFN	РКИ (24 мес.)	RTX 1 г 2 раза с интервалом 2 нед. (28)	Стандартная им- муносупрессивная терапия (29)	Основной оцениваемый показатель Выживаемость через 12 (64,3 vs 3,5 %; р < 0,0001) и 24 мес. (60,7 vs 3,5 %; р < 0,0001) Второстепенный оцениваемый показатель тель Оценка по ВVAS снизилась только у получавших RTX (с 11,9 исходно до 7,1; р < 0,001)	Общая частота: 26,1 <i>vs</i> 10,3 % Как причина отмены терапии: 7,1 vs 0 % Смерть: 10,2 vs 3,4 % Рецидивы: 14,3 vs 86,3 %
Visentini et al. (2015)	Устойчивость к тера- пии IFN + RBV, ее не- переносимость или рецидив после нее	Одногрупповое исследование II фазы	RTX 250 мг/м² 2 раза с интервалом 2 нед. (52)	Нет	Основной оцениваемый показатель Полный (оценка по BVAS = 0) или ча- стичный ответ (снижение оценки по BVAS > 50 %) = 41/48 (85 %) Второстепенный оцениваемый показа- тель Освобождение от криоглобулинов или сни- жение их уровня > 50 % = 26/48	Общая частота = 6 (11,5 %) Смерть = 6 (11,5 %) Рецидивы: 17/41 ответившего на тера- пию (41 %)
Quartuccio et al. (2015)	Устойчивость к тера- пии и/или неперено- симость IFN	Продолжение ис- следования De Vita 2012 г.	КТХ 1 г 2 раза с интервалом 2 нед. Не вошедшие в исследование повторно (13) Вошедшие в исследование повторно (17)	Нет	Клинический ответ (доступны данные 11 из 17 вошедших в исследование повторно) Полный: 4, частичный: 4, отсутствие: у 3	Общая частота: 9/30 (30 %) Смерть: 6 (20 %)
Roccatello et al. (2016)	: Устойчивый к лече- нию КВ или утро- жающий жизни КВ, тяжелые гематологи- ческие расстройства	Проспективное	RTX 375 мг/м² 4 нед. + 2 дополнительные инфу- зии RTX спустя 1 и 2 мес. (схема 4 + 2) (31)	Нет	Клинический ответ Полный: 20 (65 %), частичный: 10 (32 %), отсутствие: 1 (3 %)	Общая частота: 10 (32 %) Смертъ: 6 (19 %) Рецидивы: 9/30 ответивших на терапию (30 %)
n original		Č	MITT OF A	2)	ta v	cc

BVAS — Бирмингемская шкала активности васкулита; С4 — комплемент 4; PegIFN — пэгилированный интерферон-с; RBV — рибавирин; RTX — ритуксимаб; РФ — ревматоидный фактор.

## JOURNAL OF HEPATOLOGY. Русское издание • ТОМ 3 • НОМЕР 4

при ВПП, особенно КВ [1, 7, 55] и связанных с В-клеточной лимфомой [6, 56]. Рекомендации указывают, что противовирусная терапия нецелесообразна только в случаях, когда ожидаемая продолжительность жизни больного очень невелика по не связанным с HCV причинам (например, иза метастазов рака), но если причиной возможной скорой смерти являются ВПП при HCV-инфекции, преимущества этиотропной терапии очевидны.

Уровень доказательности: 2 для КВ и В-клеточной лимфомы, 3–5 для других ВПП.

Уровень согласия: 9,1/10.

Обоснованность рекомендации: В.

**Рекомендация 2.** Как стандартную при HCV-инфекции с ВПП следует применять терапию ПППД без интерферона (с RBV или без него).

Современные данные четко подтверждают высокую эффективность и редкость побочного действия новых схем ПППД-терапии без IFN по сравнению со старыми, включавшими его [57]. Рационально *a priori* расценивать эти схемы как стандартные в случаях HCV-инфекции с ВПП. Опубликованы данные применения ПППД в подобных случаях (в основном, при васкулите) у 170 больных (у 50 — в сочетании с IFN и у 120 — без него). При включении в схему терапии IFN полный клинический ответ и элиминация криоглобулина отмечались немного чаше, чем без него (соответственно в 76 vs 68 % и в 56 vs 47 % случаев), но устойчивый вирусологический ответ (УВО) наблюдался значительно реже (68 vs 92 %) (см. табл. 1). Интерпретация этих данных требует осторожности из-за значительной неоднородности характеристик больных, схем ПППД-терапии и отсутствия контрольных групп. Главным аргументом в пользу отказа от включающих IFN схем является риск развития или усугубления аутоиммунных расстройств под влиянием IFN и его частое побочное действие. В табл. 5 представлены основные опубликованные данные о побочном действии ПППД при ВПП. Частота побочного действия, например бессонницы и возбуждения, при использовании схем, включающих IFN, заметно выше. Некоторые проявления побочного действия при включении в терапию IFN наблюдались в 2–4 раза чаще, чем без него. Частота преждевременной отмены терапии при включении IFN также была значительно выше (27 %, в основном из-за вирусологической неэффективности, в 1 случае — из-за депрессии), чем без него (8 %, причины — возбуждение, галлюцинации и усиление тревожности или смерть, не связанная с побочным действием препаратов).

Из 120 больных, получавших безынтерфероновую терапию, у 59 ее схема включала RBV и у 61 не включала. При включении RBV полный клинический ответ наблюдался несколько чаще (в 74 vs 64 % случаев), освобождение от криоглобулинов — с одинаковой частотой (47 vs 48 %), но УВО — реже (88 vs 97 %), чем без него (см. табл. 1). Еще раз заметим, что интерпретация результатов требует осторожности из-за неоднородности характеристик больных и схем терапии и отсутствия контрольных групп. При включении в терапевтическую схему RBV необходима настороженность в отношении анемии. При исходном уровне гемоглобина менее 100 г/л RBV не показан [19], особенно при ВПП, сопровождающихся анемией (тяжелой аутоиммунной цитопении, тяжелом гломерулонефрите).

Данных о клинической эффективности противовирусной терапии при иных, нежели васкулит, аутоиммунных проявлениях (синдроме Шегрена, артрите, кожной волчанке, поражении легких и др.) мало, и они противоречивы. Nissen et al. [58] сообщают, что IFN-α был неэффективен или вызвал ухудшение при связанной с HCV артралгии у 10 (83 %) из 12 больных, при артрите — у всех 5 (100 %), при синдроме Шегрена — у всех 6 (100 %), при утомляемости — у 5 (71 %) из 7, при миалгии — у 3 (75 %) из 4. Isaacs et al. [59] не выявили значительного ослабления проявлений синдрома Шегрена и уменьшения количества пораженных артралгией суставов при терапии PegIFN + RBV у 118 больных с HCV-инфекцией, а Fadda et al. [60] наблюдали обострение связанного с HCV артрита на фоне терапии IFN у 8 (23 %) из 35 больных. В то же

Таблица 5. Побочное действие ПППД у больных с HCV-связанным криоглобулинемическим васкулитом (сравнение схем с IFN и без него) [29-33]

Побочный действие	Схемы с IFN $(n = 30)$ , $n$ (%)	Схемы без IFN (n = 36), n (%)	Двустороннее <i>р</i>
Утомляемость	20/23 (87)	7 (19)	< 0,001
Депрессия	5/23 (22)	0 (0)	0,007
Бессонница и/или возбуждение	0 (0)	9 (25)	0,003
Тошнота	5/23 (22)	3 (8)	0,241
Кожные токсические реакции	2/23 (9)	2 (6)	0,639
Зуд	9/23 (39)	2 (6)	0,002
Анемия (Hb < 110 г/л)	17/23 (74)	8 (22)	< 0,001
Необходимость применения эритропоэтина	28 (93)	13 (36)	< 0,001
Необходимость переливания эритроцитной массы	14 (47)	3 (8)	0,001
Нейтропения (< 1500)	20/23 (87)	НУ	НУ
Необходимость применения G-CSF	2 (7)	0 (0)	0,203
Тромбоцитопения (< 100 000)	15/23 (65)	НУ	НУ
Инфекция	11/23 (48)	6 (17)	0,022
Отмена терапии в связи с побочным действием	8 (27)	3 (8)	0,202
Смерть	1 (3)	2 (6)	1,000

G-CSF — гранулоцитарный колониестимулирующий фактор; Hb — гемоглобин; IFN — интерферон- $\alpha$ ; HY — не уточняется.

время Zuckerman et al. [61] сообщают о полном клиническом ответе на терапию IFN у 12 (44 %) из 28 больных со связанным с HCV артритом, сопровождавшимся почти в половине случаев криоглобулинемией. Пока данных, позволяющих обосновать рекомендации при иных, нежели васкулит, заболеваниях нет, и в основном применяют ту же терапию, что и при васкулите.

Уровень доказательности: 2 для васкулита, 5 для других ВПП.

Уровень согласия: 9,39/10.

Обоснованность рекомендации: В.

**Рекомендация 3.** Согласно современным международным рекомендациям, моноинфекцию HCV следует лечить ПППД по схемам без интерферона.

Хотя полной информации о безопасности и эффективности этих схем при ВПП еще нет, представляется разумным следовать международным рекомендациям, пока этот вопрос не изучен более глубоко [18–19]. Опираясь на существующие рекомендации, важно в каждом конкретном случае учитывать тяжесть поражения печени (степень фиброза, наличие компенсированного или декомпенсированного цирроза) и клиническую ситуацию (сопутствующую вирусную инфекцию, состояние после трансплантации печени). Терапия должна строиться с учетом сугубо индивидуальных особенностей поражения печени в сочетании с ВПП разной природы (аутоиммунной, воспалительной, метаболической, неопластической).

Уровень доказательности: 5. Уровень согласия: 9,14/10. Обоснованность рекомендации: С.

**Рекомендация 4.** Выбирая между равно эффективными в отношении УВО схемами ПППД-терапии, клиницисты и организаторы здравоохранения должны учитывать не только соотношение затрат и эффективности, но и возможность побочного действия при ВПП.

В табл. 1 представлены доступные в настоящее время данные о применении, по крайней мере в 25 случаях, 1 из 3 схем: PegIFN-RBV + боцепревир/телапревир (у 41 больного), RBV + софосбувир (у 48) и даклатасвир/ледипасвир + софосбувир (у 25). Частота полного клинического ответа составила соответственно 74, 77 и 68 %, элиминации криоглобулинов — 50, 45 и 36 %, УВО — 63, 85 и 96 %. Статистическая мощность выборок недостаточна, чтобы однозначно рекомендовать какую-либо схему как оптимальную при ВПП, так что выбор в каждом случае приходится делать, исходя из индивидуальных особенностей. Однако, учитывая побочное действие IFN и связанную с ним частую необходимость досрочной отмены терапии, преимущества схем без IFN очевидны. Схемы без RBV могут быть первоочередными при ВПП, сопровождающихся падением уровня гемоглобина ниже 100 г/л. При ВПП исходя из соображений безопасности предпочтительны менее продолжительные терапевтические схемы. Кроме того, при выборе ПППД необходимо иметь в виду возможность их взаимодействия с другими одновременно применяемыми средствами [19].

Уровень доказательности: 3 для КВ, 5 для других ВПП. Уровень согласия: 9,29/10.

Обоснованность рекомендации: С.

**Рекомендация 5.** Если недостаток финансовых ресурсов не позволяет немедленно обеспечить ПППД-терапию всем больным с HCV-инфекцией и ВПП, уместно предоставлять ее в первую очередь больным с наиболее тяжелыми ВПП.

Поскольку рекомендации международные и рассчитаны на приложение во всем мире, невозможно игнорировать различия между странами в финансировании здравоохранения. Там. где оно недостаточно для немедленного предоставления ПППД всем пациентам с ВПП, уместно обеспечить ими хотя бы больных с наиболее высоким риском осложнений. Согласно существующим международным рекомендациям по лечению HCV-инфекции, новые методы терапии должны быть доступны в первую очередь больным с наиболее тяжелыми ее формами, к которым относятся и ВПП. Следует иметь в виду, что устойчивый и полный клинический ответ обычно достигается при предшествующей эрадикации вируса. Тем не менее для оценки приоритетности, неотложности и даже продолжительности ПППД-терапии и необходимости ее дополнения непротивовирусными препаратами важно составить точное представление о тяжести ВПП и связанной с ними потенциальной угрозе жизни соответственно классификации, представленной в рамке 1. Сравнительных исследований результатов современной противовирусной терапии в зависимости от тяжести ВПП пока не опубликовано.

Уровень доказательности: 5. Уровень согласия: 9,1/10. Обоснованность рекомендации: С.

# Рамка 1. Классификация тяжести органных поражений при HCV-инфекции с ВПП

### а. Легкие и среднетяжелые поражения

- Пурпура
- Отдельные эпизодические изъязвления кожи
- Артралгия и/или артрит
- Боль в мышцах и костях невоспалительной природы
- Симптомы общего характера (недомогание, лихорадка)
- Легкая или умеренная нейропатия (сенсорная)

### **b.** Тяжелые поражения

- Множественные рецидивирующие незаживающие язвы на коже
- Ишемия пальцев
- Тяжелая нейропатия, моторная или сенсомоторная
- Гломерулонефрит с почечной недостаточностью или без нее либо нефротический синдром
- Интерстициальное поражение легких
- Васкулит ЖКТ (ненекротизирующий)
- Тяжелая аутоиммунная цитопения (клинически выраженная гемолитическая анемия и/или тромбоцитопения)

### с. Угрожающие жизни поражения

- Быстро прогрессирующий гломерулонефрит
- Поражение ЦНС
- Острый некротический васкулит кишечника
- Кровоизлияния в альвеолы

Формулировка 6. При ограниченности ресурсов приоритетным доступом к противовирусной терапии пользуются следующие категории больных с ВПП (в порядке уменьшения приоритета).

Больные со связанным с НСV васкулитом (например, с КВ). Подавляющее большинство исследований противовирусной терапии внепеченочных проявлений НСV-инфекции посвящено КВ, который считается прототипом сопровождающих ее аутоиммунных заболеваний, наиболее распространен и влечет за собой угрожающие жизни осложнения [62]. Васкулиты других типов при хронической НСV-инфекции наблюдаются редко. Все авторы отмечают значительное уменьшение проявлений васкулита в результате противовирусной терапии даже при частичном вирусологическом ответе и нередко полное их исчезновение, особенно при устойчивом вирусологическом ответе [62].

Приоритет: 2,96/3. Уровень доказательности: 3. Обоснованность рекомендации: В.

Больные с В-клеточными лимфомами. Тесная связь В-клеточных неходжкинских лимфом с HCV описана в последние 20 лет. По данным обзора наиболее крупных исследований комбинированной терапии В-клеточных лимфом (в основном, лимфом лимфоидной ткани слизистых и маргинальной зоны) с помощью IFN + RBV, из 205 больных с НСУ-инфекцией у 115 (56 %) наблюдался полный ответ лимфомы на терапию и у 48 (23 %) — частичный. У 42 (21%) пациентов лимфома была устойчива к терапии [63]. Более позднее исследование выявило благоприятное влияние противовирусной терапии (PegIFN + RBV, в 6 случаях с добавлением ингибитора протеазы) на выживаемость у 116 больных В-клеточной лимфомой с HCV-инфекцией, особенно при лимфоме маргинальной зоны, что подтверждает мнение об улучшении исходов HCV-ассоциированной лимфомы благодаря противовирусной терапии [64]. Однако применение схем на основе ПППД описано лишь в единичных случаях [24, 30, 35, 36] и требует дальнейшего изучения. Недавно опубликовано сообщение об очень агрессивной лимфоме из клеток зоны мантии у 2 больных с HCVинфекцией через месяц от начала противовирусной терапии софосбувиром [65]. Неясно, какое место должны занимать ПППД в терапии при агрессивных лимфомах (диффузной В-крупноклеточной лимфоме) и при ремиссии после цитотоксической терапии [56]. В отсутствие убедительных подтверждений исключительно противовирусная терапия может быть рекомендована только при лимфомах низкой степени злокачественности. При более агрессивных лимфомах она должна сочетаться с химиотерапией и/или ритуксимабом [63]. В некоторых случаях В-лимфомы противовирусная терапия без IFN менее эффективна, чем с его включением, возможно, потому, что IFN оказывает дополнительное антипролиферативное действие. В то же время сочетание ПППД с ритуксимабом может быть эффективнее противовирусной терапии самой по себе.

Приоритет: 2,84/3. Уровень доказательности: 3. Обоснованность рекомендации: С. Больные с сопутствующими ревматическими и аутоиммунными системными заболеваниями (в частности, синдромом Шегрена, ревматоидным артритом, СКВ). Из ревматических и аутоиммунных системных заболеваний при хроническом гепатите С описаны преимущественно синдром Шегрена (почти половина случаев), ревматоидный артрит и системная красная волчанка (СКВ) [66]. Благоприятному действию противовирусной терапии при ассоциированных с HCV системных аутоиммунных заболеваниях посвящено очень мало исследований. Doffoel-Hantz et al. [67] сообщают о более выраженной клинической эффективности сочетания IFN-α + RBV по сравнению с монотерапией IFN-α при HCV-ассоциированном синдроме Шегрена, но отмечают тяжелое побочное действие IFN-α более чем в половине случаев. Chen et al. [68] наблюдали реактивацию HCV на фоне иммуносупрессивной терапии у 10 (38 %) из 26 больных СКВ, но не отмечали нарастания активности последней после противовирусной терапии IFN-α + RBV. В исследовании типа «случай-контроль» у больных СКВ без КВ при сопутствующей HCV-инфекции чаще обнаруживались криоглобулины, но сама по себе СКВ и ее кортикостероидная терапия не утяжеляли течение HCV-инфекции [69]. Следует отметить, что применение IFN тоже может сопровождаться развитием некоторых системных аутоиммунных заболеваний, в т. ч. СКВ, синдрома Шегрена, ревматоидного артрита, миозита и саркоидоза [70-73], так что, по-видимому, разумно избегать его включения в схемы противовирусной терапии. Пока убедительных подтверждений преимуществ определенных схем противовирусной терапии при HCVассоциированных аутоиммунных системных заболеваниях нет. Используются в основном схемы, рекомендуемые при КВ.

Приоритет: 2,3/3. Уровень доказательности: 3. Обоснованность рекомендации: С.

Больные с сопутствующими органоспецифическими аутоиммунными заболеваниями (в частности, тиреоидитом). Хронической HCV-инфекции относительно часто сопутствуют органоспецифические аутоиммунные заболевания, в основном аутоиммунный тиреоидит, а также некриоглобулинемический нефрит, идиопатический фиброз легких, кожные заболевания, такие как красный плоский лишай и поздняя кожная порфирия. Данных о влиянии противовирусной терапии на их течение очень мало. Тиреоидит связан в основном с применением IFN, особенно в случаях с антитиреоглобулиновыми и антитиреопероксидазными антителами. Относительно связанных с HCV аутоиммунных кожных заболеваний несколько авторов отмечают обострение поздней кожной порфирии в ответ на терапию IFN-α [74, 75], тогда как малые дозы RBV, по данным Esmail et al. [76], благоприятно действовали при красном плоском лишае и пемфигоиде. Данных о применении ПППД при других связанных с HCV органоспецифических аутоиммунных и метаболических заболеваниях не опубликовано.

Приоритет: 1,8/3. Уровень доказательности: 4. Обоснованность рекомендации: С.

Больные с неспецифическими симптомами общего характера (утомляемостью, хронической болью, фибромиалгией). При HCV-инфекции нередки симптомы общего характера, такие как фибромиалгия, хроническая боль или стойкая утомляемость, ухудшающие качество жизни больных. При использовании старых терапевтических схем эти симптомы обычно связывали с побочным действием IFN. Однако многие исследователи выявили эти симптомы в большом проценте случаев нелеченной HCV-инфекции, а также обнаружили ухудшение качества жизни вследствие нейрокогнитивных расстройств, связанных непосредственно с HCV-инфекцией и не зависящих от генотипа вируса или стадии фиброза печени. Нейрокогнитивные расстройства, как правило, не сопровождались структурными изменениями головного мозга, но некоторые исследования выявили в нем методами нейровизуализации метаболические изменения [77]. Улучшение нейропсихологических показателей после спонтанной или связанной с терапией эрадикации вируса указывает на прямую или косвенную роль самого HCV в возникновении нейропсихологических и нейрокогнитивных расстройств [78]. По данным систематического обзора Spiegel et al. [79], физическая работоспособность улучшалась после противовирусной терапии только при УВО, но некоторые исследователи обнаружили ее улучшение независимо от УВО. По-видимому, само по себе освобождение от вируса вызывает благоприятные физиологические изменения [59, 80-82]. Одно исследование эпохи новых ПППД [33] посвящено их влиянию на качество жизни у больных с HCV-ассоциированным КВ. Оно выявило значительное улучшение показателей шкалы оценки физического состояния SF-36 (на 10 % после 24 нед. терапии и на 14 % после 36 нед.). Показатели психического состояния улучшились в среднем после 24 нед. на 4 %, после 36 нед. на 7 %. Younossi et al. [83] недавно опубликовали анализ исходов по самооценкам больных с помощью опросников (SF-36, CLDQ-HCV, FACIT-F и WPAI:SHP) в многоцентровом международном клиническом испытании III фазы софосбувира как монопрепарата и в сочетании с IFN или RBV. Оценка с помощью опросников проводилась до и во время терапии, а также через 24 нед. после нее. Схемы без IFN и RBV продемонстрировали лучшую переносимость, больные выше оценивали свою работоспособность на фоне терапии.

Приоритет: 1,5/3. Уровень доказательности: 3. Обоснованность рекомендации: С.

## Обследование до лечения

**Рекомендация 1.** До начала терапии необходимо:

- а) собрать подробный анамнез и выполнить полное обследование;
- b) выполнить лабораторные исследования;
- с) по возможности оценить активность внепеченочных проявлений.

Обследование до начала терапии проводят согласно современным рекомендациям по оценке тяжести поражения печени [19]. Определенные исследования, необходимые для точной диагностики ВПП и оценки их тяжести

(рамка 2), позволяют судить об изменении связанных с ними клинических и лабораторных показателей в ходе терапии. Некоторые из этих исследований по разным причинам (в основном, из-за высокой стоимости или невозможности их выполнения в центральной лаборатории, обслуживающей медицинское учреждение) могут оказаться недоступны.

Уровень доказательности: 5. Уровень согласия: 9,48/10. Обоснованность рекомендации: С.

# Рамка 2. Обследование перед началом терапии ВПП при HCV-инфекции

- Подробный сбор анамнеза и физикальное исследование
- Общий клинический анализ крови
- Биохимические показатели функции печени, уровень глюкозы и HbA1c, липидный профиль
- Показатели функции почек (уровень креатинина, общий анализ мочи, уровень протеинурии)
- Антитела (антиядерные, ревматоидный фактор)
- Выявление криоглобулина. При его обнаружении оценка уровня в сыворотке и типирование
- Уровень комплемента СЗ и С4
- Иммунофиксация сывороточных белков
- Неинвазивная оценка стадии фиброза печени
- УЗИ органов брюшной полости
- Рентгенография грудной клетки
- Генотипирование НСУ
- Определение концентрации РНК НСV в сыворотке достаточно чувствительным методом (порог доступности определения не выше 25 МЕ/мл)
- Оценка активности ВПП по соответствующим шкалам (FFS или BVAS для васкулита, SLEDAI для СКВ, ESSDAI для синдрома Шегрена)

**Рекомендация В2.** Определение генотипа HCV обязательно, тогда как генотипирование IL28B требуется только по индивидуальным показаниям.

Ограниченность данных о влиянии генотипа HCV на результаты ПППД-терапии при ВПП не позволяет предложить обоснованные рекомендации относительно ее схем и продолжительности. Представляется разумным следовать общим рекомендациям по противовирусной терапии HCV-инфекции. Теоретически до появления ПППД, равно эффективных при всех генотипах, знание генотипа может помочь выбрать оптимальную для данного случая схему и продолжительность терапии. Генотип вируса определяют у всех пациентов, но это осложняет и удорожает проведение массовых общенациональных противо-эпидемических кампаний. Данные о реальном влиянии на эффективность терапии генотипа *IL28B* не настолько определенны, чтобы рекомендовать его обязательное исследование.

Данные о влиянии генотипа HCV и генотипа IL28В на течение и исход ВПП очень ограничены. Нам известно только одно исследование при КВ, показавшее, что при HCV генотипа 1 распространенность криоглобулинемии с типичными для КВ чертами и средний возраст больных к

# **JOURNAL OF HEPATOLOGY**. Русское издание · ТОМ 3 · HOMEP 4

моменту ее выявления относительно выше [84]. По данным некоторых исследований, генотип *IL28B* может служить прогностическим маркером ответа на противовирусную терапию PegIFN + RBV [85] при HCV-ассоциированном КВ, но неинформативен при ПППД-терапии. Sansonno et al. [86] нашли, что генотип *IL28B* С/С является фактором риска криоглобулинемической нефропатии и В-клеточных лимфом при HCV-ассоциированном КВ. Пока неясно, показано ли определение генотипа *IL28B* во всех случаях HCV-инфекции с ВПП.

Уровень доказательности: 5. Уровень согласия: 9,33/10. Обоснованность рекомендации: С.

Тактика непротивовирусной терапии

**Рекомендация 1.** Выбор тактики непротивовирусной терапии зависит от типа и тяжести ВПП.

#### Ключевой момент

Необходимость использования непротивовирусных средств определяется характером внепеченочных проявлений и их тяжестью.

Основной спектр непротивовирусных средств и методов лечения при HCV-инфекции с ВПП включает кортикостероиды, иммунодепрессанты, биологические препараты и плазмаферез. При КВ, пока не стало ясно, что он в большинстве случаев связан с HCV-инфекцией, использовались в основном те же стратегии, что и при других системных васкулитах.

Непротивовирусная терапия рекомендуется при среднетяжелых и особенно при тяжелых органоспецифических ВПП (см. рамку 1). При среднетяжелых и тяжелых проявлениях васкулита для быстрого подавления воспаления назначают кортикостероиды коротким курсом. При осторожном непродолжительном применении они полезны для подавления тяжелых проявлений и достижения быстрого улучшения до начала противовирусной терапии [62]. При кожных язвах, сенсомоторной нейропатии, гломерулонефрите и других тяжелых проявлениях васкулита назначают метилпреднизолон по 0,5-1,0 г/сут на 3 дня с последующим переходом на преднизон в дозе не более 1 мг/кг/сут. Роль иммунодепрессантов, прежде служивших основой терапии, в эру ПППД сведена к минимуму. Роль плазмафереза и ритуксимаба обсуждается в последующих рекомендациях. Иммуносупрессивная терапия требует тщательного контроля гематологических и других показателей, применения кортикостероидов и циклофосфамида, кроме того, медикаментозной профилактики пневмоцистной пневмонии и регулярного наблюдения для ранней диагностики других оппортунистических инфекций. Основой терапии агрессивных диффузных В-крупноклеточных лимфом остаются противоопухолевые и иммуномодулирующие препараты (антрациклины в сочетании с ритуксимабом), как и в HCV-негативных случаях [56].

Уровень доказательности: 3. Уровень согласия: 9,43.

Обоснованность рекомендации: С.

**Рекомендация 2.** Плазмаферез может служить дополнением к другим методам терапии, особенно при тяжелом и угрожающем жизни КВ.

Плазмаферез, удаляя циркулирующие криоглобулины, прерывает иммуноопосредованную патогенетическую цепочку КВ, поэтому полезен как средство неотложной помощи при угрожающих жизни проявлениях КВ [87] и синдроме повышенной вязкости крови. Однако удаление криоглобулинов не влияет на причину их образования и может привести к феномену отдачи (избыточному образованию после прекращения афереза) [88]. Следовательно, плазмаферез может служить лишь дополнением к остальным методам (противовирусной терапии, сокращению периферической популяции В-лимфоцитов). Уровень доказательности применительно к нему ограничивается клиническими наблюдениями при КВ [89–91].

Уровень доказательности: 3. Уровень согласия: 9,42/10. Обоснованность рекомендации: С.

**Рекомендация 3.** Препараты, подавляющие периферическую популяцию В-лимфоцитов, в настоящее время рассматриваются как наилучшая целенаправленная терапия при ВПП при условии индивидуализированной оценки ее преимуществ и рисков.

Наиболее перспективным средством лечения связанной с HCV криоглобулинемии является ритуксимаб (см. табл. 4). Хотя он для терапии ВПП и КВ не лицензирован и применяется вне одобренных показаний, уровень доказательности его благоприятного действия из всех применяемых при ВПП средств наивысший, как по числу охваченных больных (с учетом сообщений об отдельных случаях, более 400), так и по качеству (рандомизированные исследования терапии ВПП посвящены только ритуксимабу). Проспективные исследования показали лучшие результаты при дополнении ритуксимабом прежних стандартных схем противовирусной терапии, чем при противовирусной терапии без него [45, 46]. Petrarca et al. [41] сообщают об отличной переносимости ритуксимаба при циррозе и даже улучшении отдельных показателей тяжести последнего. В рандомизированном плацебо-контролируемом исследовании ритуксимаба (375 мг/м²/нед. 4 нед. подряд) в 24 случаях устойчивости к противовирусной терапии Sneller et al. [47] через 6 мес. ремиссия сохранялась у 10 больных, получавших ритуксимаб, и у 1 — в контрольной группе (83 vs 8 %), т. е. результат соответствовал критериям досрочного прекращения испытания. De Vita et al. [48] сообщили о результатах большого (59 больных) рандомизированного контролируемого испытания ритуксимаба при не поддающихся лечению проявлениях связанного с HCV тяжелого КВ (кожных язвах, активном гломерулонефрите, периферической нейропатии). Путем рандомизации пациентов относили к группе получавших ритуксимаб (две инфузии по 1 г 1 раз в 2 нед.) или общепринятую иммуносупрессивную терапию (кортикостероиды, азатиоприн или циклофосфамид, плазмаферез). Первичным оцениваемым показателем служила доля больных, продолжавших получать начатую терапию. Она составила 71 vs 3 % через 6 мес. и 61 vs 3 % через 2 года соответственно. Оба исследо-

вания не выявили значительного побочного действия ритуксимаба, в т. ч. нарастания вирусной нагрузки HCV или уровня печеночных аминотрансфераз. Следует предостеречь о возможности образования иммунных комплексов ритуксимаба (химерных моноклональных антител) и криоглобулинемических IgM, обладающих активностью ревматоидного фактора, которое может привести к обострению васкулита [92].

Уровень доказательности: 2. Уровень согласия: 9,19/10. Обоснованность рекомендации: В.

### Ключевой момент

Эффективность терапии ВПП оценивается не только вирусологическим ответом, но и влиянием на клинические и иммунологические показатели в целом.

Формулировка 4. Применение противовирусной терапии и иммунодепрессантов и/или биологических препаратов, как правило, должно быть:

- последовательным (сначала иммунодепрессанты и/или биологические препараты, после уменьшения органных проявлений ВПП — противовирусная терапия; за вариант проголосовало 36,4 %);
- одновременным (за вариант проголосовало 36.4 %):
- последовательным или одновременным в зависимости от особенностей случая (за вариант проголосовало 27,3 %).

Единого мнения относительно сочетания различных вариантов противовирусной и непротивовирусной терапии достигнуто не было из-за отсутствия подтверждающих данных исследований. Представляется целесообразным индивидуальный выбор с учетом аргументов за и против (рамка 3).

Рамка 3. Выдвинутые членами ISG-EHCV аргументы за и против последовательного или одновременного приме	<u>)</u> -
нения противовирусной и непротивовирусной терапии	

	Одновременное применение	Последовательное применение
3A	Быстрое достижение полного ответа при одновременном применении ритуксимаба и ПППД	Возможность дифференцировать побочное действие пре паратов разных групп
	Безопасность одновременного, в случае необходимости, применения	Предварительное сокращение популяции В-лимфоцито способствующее действию противовирусных препаратов
	Возможность начать оба типа терапии одновременно и как можно раньше, т. к. ответ на некоторые непротивовирусные	Предположительно, лучшая переносимость обоих типо терапии при последовательном применении
	средства (в частности, ритукисимаб) наступает не сразу и действию обоих типов терапии это не препятствует	Большая, по многим данным, безопасность противовиру ной терапии после предварительного применения имм
	Преимущества одновременной элиминации вирусной нагрузки и подавления аутоиммунного процесса, вызванного HCV	нодепрессантов и биологических препаратов у больных почечной недостаточностью
	Подавление запущенного вирусом воспалительного аутоиммунного процесса кортикостероидом и/или иммунодепрессантом одновременно с удалением циркулирующего вируса. Такую тактику используют в сходных ситуациях, например при связанном с вирусной инфекцией гемофагоцитарном синдроме, одновременно назначая противовоспалительные препараты (в т. ч. биологические) и противовирусные	
ПРОТИВ	Трудность контроля побочного действия противовирусной терапии HCV на фоне почечной недостаточности, требующая предварительной стабилизации функции почек	Риск усугубления поражения печени при использовани кортикостероидов, иммунодепрессантов и биологически препаратов без одновременной противовирусной терапи
	Опасность применения противовирусных препаратов при некоторых почечных, легочных или неврологических поражениях. В частности, схемы, включающие IFN, без предварительной непротивовирусной терапии могут утяжелить течение КВ	«Рикошетное» ухудшение после быстрой отмены супресивной терапии, которое может задержать назначени противовирусных препаратов или быть ошибочно расциено как их непереносимость, побочное действие или осутствие эффекта
	Потенциальный риск усиления токсичности (например, гематологической) при одновременном проведении терапии обоих типов. Предпочтительна, особенно при угрожающих жизни ВПП, предварительная иммуносупрессия	
	Неопределенность относительно потенциального побочного действия ПППД у больных с криоглобулинемией при высоком криокрите (возможность вызванного аутоиммунным процессом образования иммунных комплексов?)	

# JOURNAL OF HEPATOLOGY. Русское издание · ТОМ 3 · HOMEP 4

**Рекомендация 5.** Об эффективности терапии ВПП следует судить не только по вирусологическому ответу, но и по влиянию на клинические проявления и иммунологические показатели в целом.

Согласованной международной шкалы оценки эффективности терапии ВПП не существует. Опубликованные до настоящего времени исследования оценивали три аспекта ответа на терапию: клинический, иммунологический и вирусологический (см. дополнительную табл. S5). Как уже говорилось, большинство исследований посвящено КВ. Описано много случаев несовпадения этих трех аспектов ответа, делающего оценку эффективности терапии при ВПП значительно более сложной, чем при не сопровождающемся ими гепатите С.

Во времена IFN-терапии часто при удовлетворительном клиническом ответе на нее наблюдался слабый вирусологический ответ. После введения в практику ПППД на смену этой проблеме пришла противоположная — персистирование, возникновение или ухудшение ВПП, несмотря на падение вирусной нагрузки. Для оценки запоздалого клинического ответа при поражении почек или нейропатии необходимо длительное наблюдение.

Уровень доказательности: 3. Уровень согласия: 9,52/10. Обоснованность рекомендации: С.

### Заключение

Несомненно, решающим элементом терапии связанных с HCV-инфекцией ВПП является эрадикация вируса. Появление ПППД, занявших основное место в терапии этой инфекции, изменило стратегию достижения этой цели. Как и следовало ожидать, коренные изменения претерпел и подход к лечению HCV-инфекции с ВПП.

ВПП, бесспорно, влияют на прогноз HCV-инфекции, качество жизни больных и стоимость лечения [93]. Недавно созданная многопрофильная международная рабочая группа ISG-EHCV поставила перед собой задачу разработать единый подход к диагностике и лечению HCV-инфекции с ВПП [94]. Как одну из первых целей группа рассматривала разработку международных рекомендаций по ведению больных с внепеченочными проявлениями HCV-инфекции на основе единого мнения, абсолютно необходимую в эпоху ПППД, когда HCVинфекция потенциально излечима. К сожалению, опыт применения ПППД при ВПП невелик. (За последние 2 года опубликованы только неконтролируемые исследования, охватывающие всего 170 его случаев, в основном при КВ и у отдельных пациентов с В-клеточными лимфомами; данных о применении при других ВПП нет.) С одобрением к применению более эффективных и безопасных противовирусных препаратов IFN утратил главную роль в терапии HCV-инфекции. Вероятно, с введением в практику разрабатываемых в настоящее время новых противовирусных препаратов, эффективность которых в отдельных случаях достигает почти 100 % [95], он полностью исчезнет из употребления. Единого мнения относительно роли кортикостероидов и иммунодепрессантов, прежде основных элементов непротивовирусной терапии ВПП (так же как IFN — противовирусной), нет. Отсутствует и единство мнений по поводу предполагаемого замещения этих препаратов противовирусной терапией ПППД при легких и среднетяжелых ВПП и ритуксимабом (в отдельных случаях в сочетании с плазмаферезом) — при тяжелых и угрожающих жизни [96], а также перспектив отказа от кортикостероидной терапии ВПП.

### Ключевой момент

Клинический опыт применения ПППД при ВПП очень ограничен. За последние 2 года описано менее 100 случаев, преимущественно при КВ.

Проводить РКИ при HCV-инфекции с ВПП чрезвычайно сложно. Очевидно, уровень доказательности в этой области и впредь будет ограниченным, поэтому рабочая группа видела свою задачу в том, чтобы обобщить и анализировать накопленный в разных странах опыт практического применения новых ПППД при HCV-инфекции с ВПП, пользуясь международной поддержкой ведущих экспертов научных обществ тех направлений медицины, которые оказывают помощь больным данной группы (ревматологов, терапевтов, гепатологов и гематологов). Несмотря на ограниченность имеющихся в нашем распоряжении научных данных, нам впервые удалось согласовать мнения относительно наиболее рациональной терапевтической тактики при этих сложных и потенциально угрожающих жизни формах НСV-инфекции, в т. ч. при нехватке финансовых ресурсов, препятствующей широкому применению ПППД [97]. Разработанные нами рекомендации рассчитаны лишь на ближайшие годы. Они вскоре потребуют пересмотра с более широким международным участием. Мы надеемся, что он позволит дать ответы на вопросы, возникшие уже в процессе обсуждения настоящего документа (см. дополнительную табл. S6). Кроме того, новые ПППД при ВПП применяют всего 2 года и публикации об их использовании охватывают всего 170 случаев. Это результаты неконтролируемых исследований, в основном при КВ, связанном с HCV. Относительно других ВПП убедительных данных нет. По мере появления исследований высокого уровня доказательности (РКИ) и накопления опыта потребуется пересмотр рекомендаций. Учитывая, что за 2 года от начала применения ПППД появилось около 200 публикаций, правомерно ожидать за последующие 2 года как минимум не меньшего их числа и пересмотра некоторых существующих положений. Мы полагаем, что проблема полного излечения ВПП при НСУ-инфекции ближе, чем когда-либо, к разрешению, но сложность этиопатогенеза этих тяжелых форм инфекции требует более разносторонней, чем при обычном гепатите С, терапевтической тактики.

### Спонсоры

Создание обзора поддерживалось грантами Fondo de Investigaciones Sanitarias (MRC, INT15/00085), CERCA Programme/Generalitat de Catalunya и "Ajut per a la Recerca Josep Font" (PBZ, Hospital Clinic-Barcelona 2012).

### Конфликты интересов

Д-р Zignego сообщила о получении вознаграждений за работу, не связанную с настоящим обзором, от компаний Bristol-Myers Squibb, Gilead, Abbvie и MSD.

Д-р Younossi сообщил о получении вознаграждений за работу, не связанную с настоящим обзором, от компаний Bristol-Myers Squibb, Gilead, GSK, Abbvie и Intercept.

Д-р Mangia сообщила о получении вознаграждений за работу, не связанную с настоящим обзором, от компаний Bristol-Myers Squibb, Gilead, MSD, Achillion, Janssen и Roche. Д-р Saadoun сообщил о получении вознаграждений за работу, не связанную с настоящим обзором, от компаний Abbvie, Bristol-Myers Squibb, Gilead, GlaxoSmithKline, Medimmune, Servier, AstraZeneca и Roche.

Д-р Cacoub сообщил о получении вознаграждений от компании Abbvie, грантов и вознаграждений от компаний Bristol-Myers Squibb и Gilead, грантов от компании Merck Sharp Dohme, вознаграждений от компании Janssen за работу, не связанную с настоящим обзором.

Остальные авторы заявляют об отсутствии конфликтов интересов в отношении данного обзора.

### Вклад авторов

Концепция и план обзора: MRC. Сбор данных: MRC, SR, PBZ.

Анализ и интерпретация данных: все авторы.

Создание рукописи: MRC.

Критическая оценка интеллектуального содержания ру-

кописи: все авторы.

### **Уведомления**

Авторы выражают благодарность David Buss за помощь в редактировании рукописи.

### Дополнительные материалы

Дополнительные материалы к обзору представлены в англоязычном приложении к журналу на сайте http://dx.doi. org/ 10.1016/j.jhep.2017.02.010.

### Литература

- Ramos-Casals M, Font J. Extrahepatic manifestations in patients with chronic hepatitis C virus infection. Curr Opin Rheumatol 2005;17:447–455.
- [2] Cacoub P, Poynard T, Ghillani P, Charlotte F, Olivi M, Piette JC, et al. Extrahepatic manifestations of chronic hepatitis C. MULTIVIRC Group. Multidepartment Virus C. Arthritis Rheum 1999;42:2204–2212.
- [3] Pawlotsky JM, Roudot-Thoraval F, Simmonds P, Mellor J, Ben Yahia MB, Andre C, et al. Extrahepatic immunologic manifestations in chronic hepatitis C and hepatitis C virus serotypes. Ann Intern Med 1995;122:169–173.
- [4] Manns MP, Rambusch EG. Autoimmunity and extrahepatic manifestations in hepatitis C virus infection. J Hepatol 1999;31:39–42.

- [5] Zignego AL, Ferri C, Pileri SA, Caini P, Bianchi FB. Extrahepatic manifestations of Hepatitis C Virus infection: a general overview and guidelines for a clinical approach. Dig Liver Dis 2007;39:2–17.
- [6] Terrier B, Cacoub P. Hepatitis C virus and lymphoma development. Hematol Rep 2010;2:p14.
- [7] Ferri C, Antonelli A, Mascia MT, Sebastiani M, Fallahi P, Ferrari D, et al. HCV-related autoimmune and neoplastic disorders: the HCV syndrome. Dig Liver Dis 2007;39:13–21.
- [8] Ramos-Casals M, Trejo O, Garcia-Carrasco M, Font J. Therapeutic management of extrahepatic manifestations in patients with chronic hepatitis C virus infection. Rheumatol 2003;42:818–828.
- [9] Dammacco F, Sansonno D. Therapy for hepatitis C virus-related cryoglobulinemic vasculitis. N Engl J Med 2013;369:1035–1045.
- [10] Cacoub P, Terrier B, Saadoun D. Hepatitis C virus-induced vasculitis: therapeutic options. Ann Rheum Dis 2014;73:24–30.
- [11] Lam BP, Jeffers T, Younoszai Z, Fazel Y, Younossi ZM. The changing landscape of hepatitis C virus therapy: focus on interferon-free treatment. Therap Adv Gastroenterol 2015;8:298–312.
- [12] Feld JJ, Jacobson IM, Hezode C, Asselah T, Ruane PJ, Gruener N, et al. Sofosbuvir and Velpatasvir for HCV Genotype 1, 2, 4, 5, and 6 Infection. N Engl J Med 2015;373:2599–2607.
- [13] Foster GR, Afdhal N, Roberts SK, Brau N, Gane EJ, Pianko S, et al. Sofosbuvir and Velpatasvir for HCV Genotype 2 and 3 Infection. N Engl J Med 2015;373:2608–2617.
- [14] Curry MP, O'Leary JG, Bzowej N, Muir AJ, Korenblat KM, Fenkel JM, et al. Sofosbuvir and Velpatasvir for HCV in Patients with Decompensated Cirrhosis. N Engl J Med 2015;373:2618–2628.
- [15] Miller MH, Agarwal K, Austin A, Brown A, Barclay ST, Dundas P, et al. Review article: 2014 UK consensus guidelines – hepatitis C management and directacting anti-viral therapy. Aliment Pharmacol Ther 2014;39:1363–1375.
- [16] Mendez-Sanchez N, Parana R, Cheinquer H, Alves de Mattos A, Gadano A, Silva M, et al. Latin American Association for the Study of the Liver recommendations on treatment of hepatitis C. Ann Hepatol 2014;13:s4–s66.
- [17] Puri P, Anand AC, Saraswat VA, Acharya SK, Dhiman RK, Sarin SK, et al. Indian National Association for Study of the Liver (INASL) Guidance for Antiviral Therapy Against HCV Infection in 2015. J Clin Exp Hepatol 2015;5:221–238.
- [18] EASL Recommendations on Treatment of Hepatitis. C 2016. J Hepatol 2017;66:153–194.
- [19] Hepatitis C guidance. AASLD-IDSA recommendations for testing, managing, and treating adults infected with hepatitis C virus. Hepatology 2015;62:932–954.
- [20] Jones J, Hunter D. Consensus methods for medical and health services research. BMJ 1995;311:376–380.
- [21] Ebell MH, Siwek J, Weiss BD, Woolf SH, Susman J, Ewigman B, et al. Strength of recommendation taxonomy (SORT): a patient-centered approach to grading evidence in the medical literature. Am Fam Physician 2004;69:548–556.
- [22] Holmes JA, Thompson AJ. Interferon-free combination therapies for the treatment of hepatitis C: current insights. Hepat Med 2015;7:51–70.
- [23] De Nicola S, Aghemo A, Campise MR, D'Ambrosio R, Rumi MG, Messa P, et al. Telaprevir in a patient with chronic hepatitis C and cryoglobulinemic glomerulonephritis. Antivir Ther 2014;19:527–531.
- [24] Lim LY, La D, Cserti-gazdewich CM, Shah H, Hpte M. Lymphoma Remission by Interferon-Free HCV Eradication Without. Chemotherapy 2015;3:69–70.
- [25] Samain A, Duval-Modeste A-B, Joly P, Leblanc C, Massy N, Courville P, et al. First case of drug rash eosinophilia and systemic symptoms due to boceprevir. J Hepatol 2014;60:891–893.
- [26] Urraro T, Gragnani L, Piluso A, Fabbrizzi A, Monti M, Fognani E, et al. Combined Treatment with Antiviral Therapy and Rituximab in Patients with Mixed Cryoglobulinemia: Review of the Literature and Report of a Case Using Direct Antiviral Agents-

# JOURNAL OF HEPATOLOGY. Русское издание · ТОМ 3 · HOMEP 4

- Based Antihepatitis C Virus Therapy. Case Reports Immunol 2015:2015:1–5.
- [27] Cornella SL, Stine JG, Kelly V, Caldwell SH, Shah NL. Persistence of mixed cryoglobulinemia despite cure of hepatitis C with new oral antiviral therapy including direct-acting antiviral sofosbuvir: A case series. Postgrad Med 2015;5481:1–5.
- [28] Gragnani L, Fabbrizzi A, Triboli E, Urraro T, Boldrini B, Fognani E, et al. Triple antiviral therapy in hepatitis C virus infection with or without mixed cryoglobulinaemia: A prospective, controlled pilot study. Dig Liver Dis 2014;46:833–837.
- [29] Saadoun D, Resche Rigon M, Pol S, Thibault V, Blanc F, Pialoux G, et al. PegIFNα/ribavirin/protease inhibitor combination in severe hepatitis C virus-associated mixed cryoglobulinemia vasculitis. J Hepatol 2015;62:24–30.
- [30] Sultanik P, Klotz C, Brault P, Pol S, Mallet V. Regression of an HCVassociated disseminated marginal zone lymphoma under IFNfree antiviral treatment. Blood 2015;125:2446–2447.
- [31] Makara M, Sulyok M, Csacsovszki O, Sulyok Z, Valyi-Nagy I. Successful treatment of HCV-associated cryoglobulinemia with ombitasvir/paritaprevir/ritonavir, dasabuvir and ribavirin: A case report. J Clin Virol 2015;72:66–68.
- [32] Sise ME, Bloom AK, Wisocky J, Lin MV, Gustafson JL, Lundquist AL, et al. Treatment of hepatitis C virus-associated mixed cryoglobulinemia with direct-acting antiviral agents. Hepatology 2016;63:408–417.
- [33] Saadoun D, Thibault V, Si Ahmed SN, Alric L, Mallet M, Guillaud C, et al. Sofosbuvir plus ribavirin for hepatitis C virus-associated cryoglobulinaemia vasculitis: VASCUVALDIC study. Ann Rheum Dis 2015:1–6.
- [34] Sollima S, Milazzo L, Peri AM, Torre A, Antinori S, Galli M. Persistent mixed cryoglobulinaemia vasculitis despite hepatitis C virus eradication after interferon-free antiviral therapy. Rheumatology (Oxford) 2016.
- [35] Rossotti R, Travi G, Pazzi A, Baiguera C, Morra E, Puoti M. Rapid clearance of HCV-related splenic marginal zone lymphoma under an interferon-free, NS3/NS4A inhibitor-based treatment. A case report. J Hepatol 2015;62:234–237.
- [36] Misselwitz B, Epprecht J, Mertens J, Biedermann L, Scharl M, Haralambieva E, et al. Orbital Pseudotumor as a Rare Extrahepatic Manifestation of Hepatitis C Infection. Case Rep Gastroenterol 2016;10:108–114.
- [37] Pourmorteza M, Tawadros F, Bader G, Al-Tarawneh M, Cook E, Shams W, et al. Successful Treatment of Pyoderma Gangrenosum with Cryoglobulinemia and Hepatitis C. Am J Case Rep 2016;17:434–438.
- [38] Ortega-Garcia MP. Ortega-Gonzalez E [Interferon-free treatment regimen for hepatitis C virus infection for extrahepatic manifestations: leukocytoclastic vasculitis]. Rev Esp Quimioter 2016;29:44–46.
- [39] Zaja F, De Vita S, Mazzaro C, Sacco S, Damiani D, De Marchi G, et al. Efficacy and safety of rituximab in type II mixed cryoglobulinemia. Blood 2003;101:3827–3834.
- [40] Sansonno D, De Re V, Lauletta G, Tucci FA, Boiocchi M, Dammacco F. Monoclonal antibody treatment of mixed cryoglobulinemia resistant to interferon alpha with an anti-CD20. Blood 2003;101:3818–3826.
- [41] Petrarca A, Rigacci L, Caini P, Colagrande S, Romagnoli P, Vizzutti F, et al. Safety and efficacy of rituximab in patients with hepatitis C virus-related mixed cryoglobulinemia and severe liver disease. Blood 2010;116:335–342.
- [42] Visentini M, Ludovisi S, Petrarca A, Pulvirenti F, Zaramella M, Monti M, et al. A phase II, single-arm multicenter study of lowdose rituximab for refractory mixed cryoglobulinemia secondary to hepatitis C virus infection. Autoimmun Rev 2011;10:714–719.
- [43] Saadoun D, Resche-Rigon M, Sene D, Perard L, Karras A, Cacoub P. Rituximab combined with Peg-interferon-ribavirin in refractory hepatitis C virus-associated cryoglobulinaemia vasculitis. Ann Rheum Dis 2008;67:1431–1436.
- [44] Terrier B, Saadoun D, Sene D, Sellam J, Perard L, Coppere B, et al. Efficacy and tolerability of rituximab with or without PEGylated

- interferon alfa-2b plus ribavirin in severe hepatitis C virus-related vasculitis: a long-term followup study of thirty-two patients. Arthritis Rheum 2009;60:2531–2540.
- [45] Dammacco F, Tucci FA, Lauletta G, Gatti P, De Re V, Conteduca V, et al. Pegylated interferon-alpha, ribavirin, and rituximab combined therapy of hepatitis C virus-related mixed cryoglobulinemia: a long-term study. Blood 2010;116:343–353.
- [46] Saadoun D, Resche Rigon M, Sene D, Terrier B, Karras A, Perard L, et al. Rituximab plus Peg-interferon-alpha/ribavirin compared with Peg-interferon-alpha/ribavirin in hepatitis C-related mixed cryoglobulinemia. Blood 2010;116:325–326.
- [47] Sneller MC, Hu Z, Langford CA. A randomized controlled trial of rituximab following failure of antiviral therapy for hepatitis C virus-associated cryoglobulinemic vasculitis. Arthritis Rheum 2012;64:835–842.
- [48] De Vita S, Quartuccio L, Isola M, Mazzaro C, Scaini P, Lenzi M, et al. A randomized controlled trial of rituximab for the treatment of severe cryoglobulinemic vasculitis. Arthritis Rheum 2012;64:843–853.
- [49] Visentini M, Tinelli C, Colantuono S, Monti M, Ludovisi S, Gragnani L, et al. Efficacy of low-dose rituximab for the treatment of mixed cryoglobulinemia vasculitis: Phase II clinical trial and systematic review. Autoimmun Rev 2015;14:889–896.
- [50] Quartuccio L, Zuliani F, Corazza L, Scaini P, Zani R, Lenzi M, et al. Retreatment regimen of rituximab monotherapy given at the relapse of severe HCV-related cryoglobulinemic vasculitis: Longterm follow up data of a randomized controlled multicentre study. J Autoimmun 2015;63:88–93.
- [51] Roccatello D, Sciascia S, Baldovino S, Rossi D, Alpa M, Naretto C, et al. Improved (4 Plus 2) Rituximab Protocol for Severe Cases of Mixed Cryoglobulinemia: A 6-Year Observational Study. Am J Nephrol 2016;43:251–260.
- [52] Ferri C, Cacoub P, Mazzaro C, Roccatello D, Scaini P, Sebastiani M, et al. Treatment with rituximab in patients with mixed cryoglobulinemia syndrome: results of multicenter cohort study and review of the literature. Autoimmun Rev 2011;11:48–55.
- [53] Bonacci M, Lens S, Londono M-C, Marino Z, Cid MC, Ramos-Casals M, et al. Virologic, Clinical, and Immune Response Outcomes of Patients With Hepatitis C Virus-Associated Cryoglobulinemia Treated With Direct-acting Antivirals. Clin Gastroenterol Hepatol 2017;15:575–583.
- [54] Gragnani L, Visentini M, Fognani E, Urraro T, De Santis A, Petraccia L, et al. Prospective study of guideline-tailored therapy with direct-acting antivirals for hepatitis C virus-associated mixed cryoglobulinemia. Hepatology 2016;64:1473–1482.
- [55] Cacoub P, Comarmond C, Domont F, Savey L, Saadoun D. Cryoglobulinemia Vasculitis. Am J Med 2015;128:950–955.
- [56] Vannata B, Arcaini L, Zucca E. Hepatitis C virus-associated B-cell non-Hodgkin's lymphomas: what do we know? Ther Adv Hematol 2016;7:94–107.
- [57] Cacoub P, Comarmond C, Domont F, Savey L, Desbois AC, Saadoun D. Extrahepatic manifestations of chronic hepatitis C virus infection. Ther Adv Infect Dis 2016;3:3–14.
- [58] Nissen MJ, Fontanges E, Allam Y, Zoulim F, Trepo C, Miossec P. Rheumatological manifestations of hepatitis C: incidence in a rheumatology and nonrheumatology setting and the effect of methotrexate and interferon. Rheumatology (Oxford) 2005;44:1016–1020.
- [59] Isaacs D, Abdelaziz N, Keller M, Tibble J, Haq I. Measuring the response of extrahepatic symptoms and quality of life to antiviral treatment in patients with hepatitis C. Hepat Res Treat 2013:2013:910519.
- [60] Fadda P, La Civita L, Zignego AL. Ferri C [Hepatitis C virus infection and arthritis. A clinico-serological investigation of arthritis in patients with or without cryoglobulinemic syndrome]. Reumatismo 2002;54:316–323.
- [61] Zuckerman E, Keren D, Rozenbaum M, Toubi E, Slobodin G, Tamir A, et al. Hepatitis C virus-related arthritis: characteristics and

- response to therapy with interferon alpha. Clin Exp Rheumatol 2000:18:579-584
- [62] Ramos-Casals M, Stone JH, Cid MC, Bosch X. The cryoglobulinaemias. Lancet 2012;379:348–360.
- [63] Tasleem S, Sood GK. Hepatitis C associated B-cell non-hodgkin lymphoma: clinical features and the role of antiviral therapy. J Clin Transl Hepatol 2015;3:134–139.
- [64] Michot J-M, Canioni D, Driss H, Alric L, Cacoub P, Suarez F, et al. Antiviral therapy is associated with a better survival in patients with hepatitis C virus and B-cell non-Hodgkin lymphomas, ANRS HC-13 lympho-C study. Am J Hematol 2015;90:197–203.
- [65] Lin RJ, Moskovits T, Diefenbach CS, Hymes KB. Development of highly aggressive mantle cell lymphoma after sofosbuvir treatment of hepatitis C. Blood Cancer J 2016;6:e402.
- [66] Ramos-Casals M, Munoz S, Medina F, Jara L-J, Rosas J, Calvo-Alen J, et al. Systemic autoimmune diseases in patients with hepatitis C virus infection: characterization of 1020 cases (The HISPAMEC Registry). J Rheumatol 2009;36:1442–1448.
- [67] Doffoel-Hantz V, Loustaud-Ratti V, Ramos-Casals M, Alain S, Bezanahary H, Liozon E, et al. Evolution of Sjogren syndrome associated with hepatitis C virus when chronic hepatitis C is treated by interferon or the association of interferon and ribavirin. Rev Med Interne 2005;26:88–94.
- [68] Chen M-H, Chen M-H, Tsai C-Y, Chou C-T, Lin H-Y, Huang D-F, et al. Incidence and antiviral response of hepatitis C virus reactivation in lupus patients undergoing immunosuppressive therapy. Lupus 2015;24:1029–1036.
- [69] Perlemuter G, Cacoub P, Sbai A, Hausfater P, Thibault V, Le TH, et al. Hepatitis C virus infection in systemic lupus erythematosus: a case-control study. J Rheumatol 2003;30:1473–1478.
- [70] Onishi S, Nagashima T, Kimura H, Matsuyama Y, Yoshio T, Minota S. Systemic lupus erythematosus and Sjogren's syndrome induced in a case by interferon-alpha used for the treatment of hepatitis C. Lupus 2010;19:753–755.
- [71] Venezia G, Licata A, Di Marco V, Craxi A, Almasio PL. Acute polymyositis during treatment of acute hepatitis C with pegylated interferon alpha-2b. Dig Liver Dis 2005;37:882–885.
- [72] Ramos-Casals M, Mana J, Nardi N, Brito-Zeron P, Xaubet A, Sanchez-Tapias JM, et al. Sarcoidosis in patients with chronic hepatitis C virus infection: analysis of 68 cases. Medicine (Baltimore) 2005;84:69–80.
- [73] Cacopardo B, Benanti F, Pinzone MR, Nunnari G. Rheumatoid arthritis following PEG-interferon-alfa-2a plus ribavirin treatment for chronic hepatitis C: a case report and review of the literature. BMC Res Notes 2013;6:437.
- [74] Fernandez I, Castellano G, de Salamanca RE, Colina F, Gomez de la Camara A, Moran MJ, et al. Porphyria cutanea tarda as a predictor of poor response to interferon alfa therapy in chronic hepatitis C. Scand J Gastroenterol 2003;38:314–319.
- [75] Furuta M, Kaito M, Gabazza E, Fujita N, Ishida S, Tamaki S, et al. Ineffective interferon treatment of chronic hepatitis C-associated porphyria cutanea tarda, but with a transient decrease in HCV RNA levels. J Gastroenterol 2000;35:60–62.
- [76] Esmail ES. Asal F-HE, Yussif M, Elfert AA. Low dose ribavirin has been effective in the treatment of incapacitating muco-cutaneous extrahepatic manifestations in patients with hepatitis C with contraindication or no access for approved antiviral treatment. Arab. J Gastroenterol 2015;16:125–128.
- [77] Bladowska J, Zimny A, Knysz B, Malyszczak K, Koltowska A, Szewczyk P, et al. Evaluation of early cerebral metabolic, perfusion and microstructural changes in HCV-positive patients: a pilot study. J Hepatol 2013;59:651–657.
- [78] Monaco S, Mariotto S, Ferrari S, Calabrese M, Zanusso G, Gajofatto A, et al. Hepatitis C virus-associated neurocognitive and neuropsychiatric disorders: Advances in 2015. World J Gastroenterol 2015;21:11974–11983.
- [79] Spiegel BMR, Younossi ZM, Hays RD, Revicki D, Robbins S, Kanwal F. Impact of hepatitis C on health related quality of life:

- a systematic review and quantitative assessment. Hepatology 2005:41:790–800.
- [80] Wright M, Grieve R, Roberts J, Main J, Thomas HC. Health benefits of antiviral therapy for mild chronic hepatitis C: randomised controlled trial and economic evaluation. Health Technol Assess 2006;10:1–113, [iii].
- [81] Neary MP, Cort S, Bayliss MS, Ware JEJ. Sustained virologic response is associated with improved health-related quality of life in relapsed chronic hepatitis C patients. Semin Liver Dis 1999;19:77–85.
- [82] Thein HH, Maruff P, Krahn MD, Kaldor JM, Koorey DJ, Brew BJ, et al. Improved cognitive function as a consequence of hepatitis C virus treatment. HIV Med 2007;8:520–528.
- [83] Younossi ZM, Stepanova M, Henry L, Nader F, Hunt S. An In-Depth Analysis of Patient-Reported Outcomes in Patients With Chronic Hepatitis C Treated With Different Anti-Viral Regimens. Am J Gastroenterol 2016;111:808–816.
- [84] Ramos-Casals M, Forns X, Brito-Zeron P, Vargas A, Ruiz M, Laguno M, et al. Cryoglobulinaemia associated with hepatitis C virus: influence of HCV genotypes, HCV-RNA viraemia and HIV coinfection. J Viral Hepat 2007;14:736–742.
- [85] Boglione L, Cusato J, Allegra S, Cariti G, Di Perri G, D'Avolio A. Role of IL28B genotyping in patients with hepatitis C virus-associated mixed cryoglobulinemia and response to PEG-IFN and ribavirin treatment. Arch Virol 2015;160:2009–2017.
- [86] Sansonno D, Russi S, Serviddio G, Conteduca V, D'Andrea G, Sansonno L, et al. Interleukin 28B gene polymorphisms in hepatitis C virus-related cryoglobulinemic vasculitis. J Rheumatol 2014;41:91–98.
- [87] Pietrogrande M, De Vita S, Zignego AL, Pioltelli P, Sansonno D, Sollima S, et al. Recommendations for the management of mixed cryoglobulinemia syndrome in hepatitis C virus-infected patients. Autoimmun Rev 2011;10:444–454.
- [88] Retamozo S, Brito-Zeron P, Bosch X, Stone JH, Ramos-Casals M. Cryoglobulinemic disease. Oncology 2013;27:1098–1105.
- [89] Giuggioli D, Sebastiani M, Colaci M, Fallahi P, Gragnani L, Zignego AL, et al. Treatment of HCV-related mixed cryoglobulinemia. Curr Drug Targets 2015.
- [90] Retamozo S, Diaz-Lagares C, Bosch X, Bove A, Brito-Zeron P, Gomez M-E, et al. Life-Threatening Cryoglobulinemic Patients With Hepatitis C: Clinical Description and Outcome of 279 Patients. Medicine (Baltimore) 2013.
- [91] Hausfater P, Cacoub P, Assogba U, Lebon P, Piette JC. Plasma exchange and interferon-alpha pharmacokinetics in patients with hepatitis C virus-associated systemic vasculitis. Nephron 2002;91:627–630, doi: 65023.
- [92] Sene D, Ghillani-Dalbin P, Amoura Z, Musset L, Cacoub P. Rituximab may form a complex with IgMkappa mixed cryoglobulin and induce severe systemic reactions in patients with hepatitis C virus-induced vasculitis. Arthritis Rheum 2009;60:3848–3855.
- [93] Younossi Z, Park H, Henry L, Adeyemi A, Stepanova M. Extrahepatic Manifestations of Hepatitis C: A Meta-analysis of Prevalence, Quality of Life, and Economic Burden. Gastroenterology 2016;150:1599–1608.
- [94] Ferri C, Ramos-Casals M, Zignego AL, Arcaini L, Roccattello D, Antonelli A. International diagnostic guidelines for patients with HCV-related extrahepatic manifestations. A multidisciplinary expert statement. Autoimmun Rev 2016, [In press].
- [95] Asselah T, Boyer N, Saadoun D, Martinot-Peignoux M, Marcellin P. Directacting antivirals for the treatment of hepatitis C virus infection: optimizing current IFN-free treatment and future perspectives. Liver Int 2016;36:47–57.
- [96] Ghetie D, Mehraban N, Sibley CH. Cold hard facts of cryoglobulinemia: updates on clinical features and treatment advances. Rheum Dis Clin North Am 2015;41:93–108, [viii–ix].
- [97] Gentile I, Maraolo AE, Niola M, Graziano V, Borgia G, Paternoster M. Limiting the access to direct-acting antivirals against HCV: an ethical dilemma. Expert Rev Gastroenterol Hepatol 2016;10:1227–1234.