Острые вирусные гепатиты с парентеральным механизмом заражения

ТУ «Актуальные вопросы гепатологии»

Вирусные гепатиты

Фекальнооральный

> механизм заражения

Гепатит А

Гепатит Е

Парентеральный

механизм заражения

Гепатит В без дельта агента

Гепатит В с дельта агентом

Гепатит С

Гепатит **G**Гепатит **TTV**Гепатит **SEN**

Острый вирусный гепатита В

- 1\3 населения Земли были инфицированы ВГВ
 5% из них (> 350 млн)- носители ВГВ
- Ежегодно в мире вновь инфицируется ВГВ около 50 млн, погибает от ВГВ около 2 млн человек
- Летальность при фульминантных формах
 80-100%
- В 5-10% при ОГВ хронический гепатит,
 у части из них цирроз и первичный
 рак печени

Вирион HBV (частица Дейна)

- •ДНК ВГВ двухцепочная молекула, около 3200 пар нуклеотидов, четыре перекрещивающиеся открытые рамки считывания S, C, X и P
- •ДНК-полимераза
- •Нуклеокапсид
- •Поверхностная оболочка (HBsAg)

Свойства вируса гепатита В

- Высоко устойчив к физическим и химическим факторам
 - Жизнеспособен при комнатной t⁰ 3 мес при t⁰ холодильника - полгода в сухой плазме - 25 лет

Наибольшее распространение НВV-инфекции:

- Азия
- •Страны Южно-Тихоокеанского региона и
- •Среднего Востока
- •Южная и Центральная Африка
- •Южная Америка
- Австралия
- •Новая Зеландия
- •Северная Канада
- •Аляска и др.

Гены, входящие в состав генома ВГВ, кодируемые ими белки и их функции

Гены, входящие в состав генома ВГВ	Кодируемые генами белки	Функции белков
S-ген , содержащий Pre-S1, Pre-S2 и S- зоны	HBsAg	Поверхностная оболочка вируса
Core-ген, содержащий	HBeAg	Растворимый белок, маркер активной репликации вируса
Pre-Core и Core-зоны	HBcAg	Образование нуклеокапсида вируса
Р-ген	ДНК- полиме- раза	Ферментативная активность (функционирует как ДНК-поли- мераза и обратная транскриптаза)
Х-ген	Х-белок	Роль полностью не установлена Участвует в канцерогенезе и развитии первичного рака печени

- •Идентифицировано 8 генотипов (A-H) ВГВ и несколько субтипов
 - Установлено, что ВГВ гораздо более подвержен мутагенезу, чем ранее предполагалось
 - •Мутации могут затрагивать все 4 вирусных гена

•Мутация в pre-core области – точечная замена нуклеотида в позиции 1896 (G на A) – приводит к образованию стоп-кодона в pre-core области и прекращению синтеза НВеАд

•НВеАд-отрицательный гепатит не является отдельной нозологической единицей, а представляет собой фазу естественного течения классического варианта ХГВ, обусловленного «диким» типом вируса

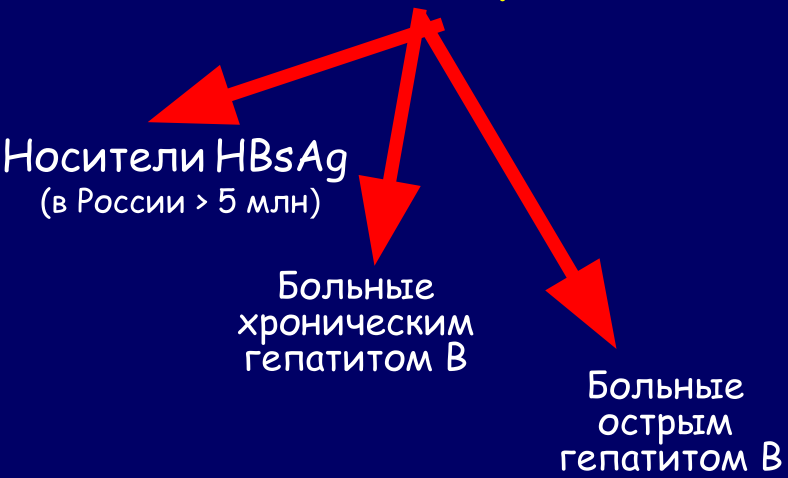
• Доказано, что возможно сосуществование в одном организме как мутантов, так и дикого штамма вируса

Нейтрализующие антитела, индуцированные вакцинацией, не распознают вирусные антигены в результате мутации генов оболочки (феномен "вакцинного бегства")

Мутанты, избежав нейтрализации анти-НВѕ, смогут инфицировать вакцинированных людей и распространение их будет увеличиваться по мере того, как будет расти охват населения вакцинацией

Эпидемиология вирусного гепатита В

Источники инфекции



Биологические субстраты, в которых обнаруживается ВГВ

- кровь
- сперма
- секрет влагалища
 - слюна
 - грудное молоко
- слезная жидкость
 - моча и др.

Пути передачи вирусного гепатита В

Естественные

- •Половой
- •Бытовой
- •Вертикальный

Искусственные

- •Переливание крови
 - •Трансплантация органов
 - •Лечебнодиагностические парентеральные манипуляции
 - •Косметические парентеральные манипуляции
 - •В\в введение наркотиков

HBV не обладает прямым цитопатическим действием

(кроме фиброзирующего холестатического гепатита, развивающегося при ХГВ, протекающем на фоне длительной иммуносупрессивной терапии, например, при рецидиве НВV-инфекции после трансплантации печени)

Поражение гепатоцитов опосредуется антивирусным клеточным иммунным ответом

Клинико-лабораторные признаки ОГВ без дельта-агента

Инкубация

Длительность – от 6 нед. до 6 мес.

Преджелтушный

Постепенное начало. Астено-вегетативный с-м. Экзантема. Артралгия. Диспептичес-кий с-м. Повышение АЛТ, HBsAg, анти-HBcIgM. Длительность – от 1 до 4 недель

Желтушный

Увеличение слабости, снижение аппетита, тошнота, рвота, головокружение. Повышение активности АЛТ, HBsAg, анти-HBcIgM. Длительность - 1-2 мес

Реконвалесценция

Исчезновение клинико-лабораторных симптомов, HBsAg и анти-HBcIgM. Появление анти-HBs

Формы ОГВ

Клинические

- Стертая
- Безжелтушная
- Желтушная
- Фульминантная

Субклинические (инаппарантные)-

полное отсутствие клинических проявлений при наличие повышенной активности АЛТ в сыворотке крови

Диагностика вирусных гепатитов



Морфологическое исследование ткани печени (при ХВГ)

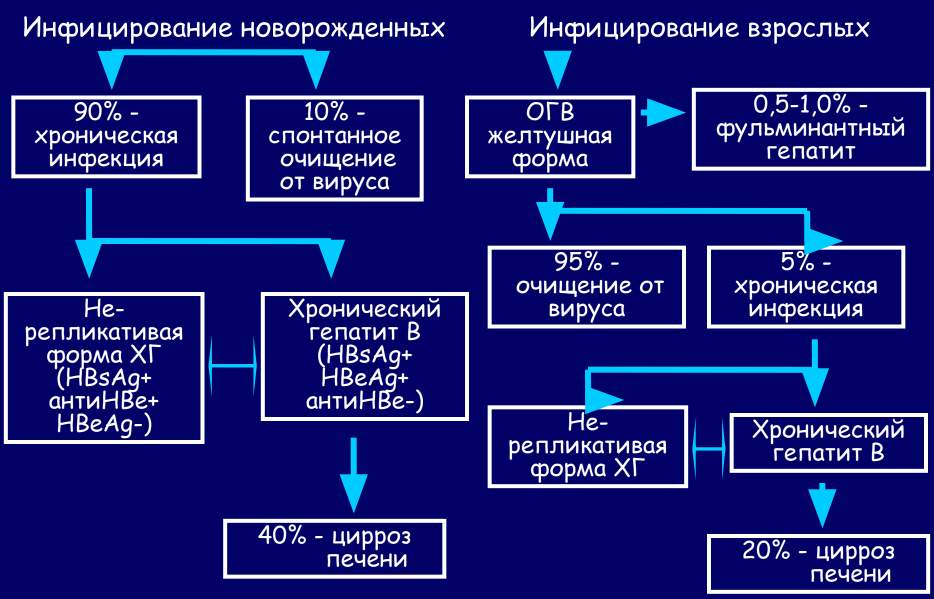
Маркеры гепатита В

HBsAg AHTU-HBcIgM AHTU-HBcIgG HBeAg Анти-НВе AHTU-HBS DNA HBV

Специфическая лабораторная диагностика

HBsAg	ИФА	HBV-инфекция (острый или хронический гепатит В, вирусоносительство)
Анти-HBs	ИФА	Ранее перенесенная инфекция или поствакцинальные антитела
Анти HBcIgM	ИФА	Активная репликация ВГВ
Анти HBcIgG	ИФА	Предыдущая встреча с ВГВ
HBeAg	ИФА	Высокая инфекционность сыворотки крови
Анти НВе	ИФА	Выздоровление Продолжающаяся инфекция (при мутантном вирусе)
ДНК HBV	ПЦР	Наличие ВГВ, его активная репликация

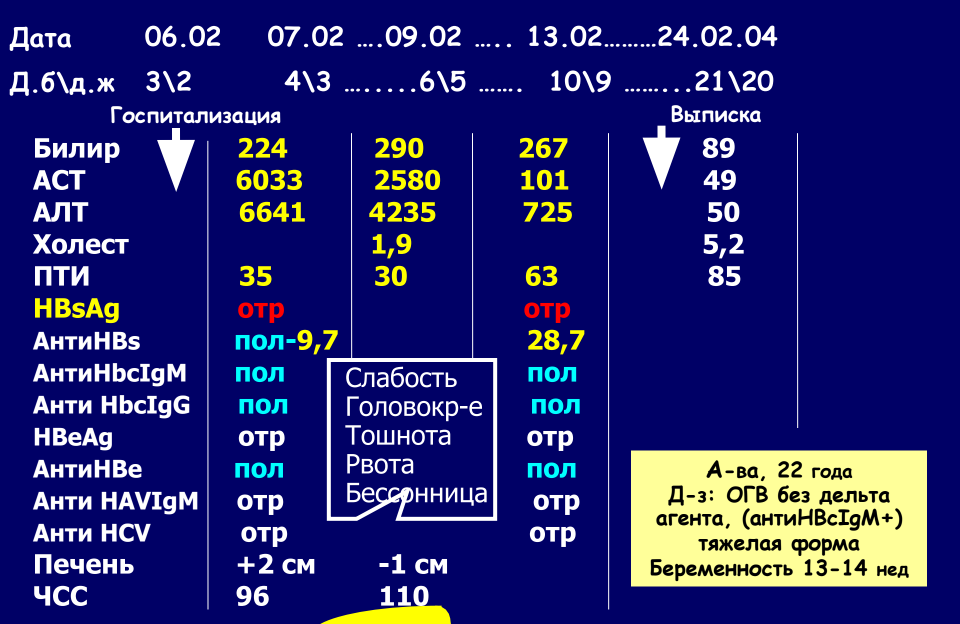
Ectectвенное течение XГВ (Gow P, Mutimer D, 2001)



Исходы острого гепатита В

- Выздоровление у взрослых- 90-95%
- Ex. Letalis 0,5-1,0%
- Формирование хронического гепатита:

у взрослых - 5-10% у новорожденных - 90%



Желтуха

19.05.03....17.11.03....26.12.03....13.01.04......4.02.04 Дата 17\6 Д.б\д.ж Выписка Госпитализация Оперативное вмешательство 98 12 18 **16** Билир ACT 40 174 1846 22 34 2245 АЛТ 19 43 375 29 **HBsAg** отр ПОЛ ПОЛ ПОЛ ПОЛ антиНВсІдМ ПОЛ

Р-ов, 42 года Д-з: ОГВ без дельта агента, (HBsAg+) среднетяжелая форма



Дельта - вирусная инфекция

- Вирус гепатита дельта открыт М. Rizzetto в 1977 г.
- •Вирусом гепатита дельта инфицировано в мире 15-25 млн человек (5% носителей HBsAg)
- Дельта вирус дефектный вирус, вирус сателлит Синтез белков внешней оболочки ВГД зависит от присутствия в гепатоцитах вируса гепатита В
- •Существует два варианта дельта-инфекции -

коинфекция и суперинфекция

Geographic Distribution of HDV Infection - Taiwan **Pacific Islands HDV Prevalence** ☐ High Intermediate ☐ Low Very Low No Data



Дельта- агент:

Вирус?

(имеет традиционные этапы цикла развития - адсорбция, проникновение в клетку, раздевание, транскрипция, трансляция, сборка частицы, выход из клетки)

Вирусоид?

(в геноме дельта - частицы отсутствует участок, кодирующий оболочечные белки вируса; дельта-агент не может вызывать инфекцию без инфицирования другим вирусом - вирусом гепатита В)

Генотипы вируса дельта

1 генотип

(Европа, Северная Америка, Южнотихоокеанский регион, Ближний Восток)

1a (азиатский или восточный)

1в (европейский и североамериканский или западный)

1с (среднеафриканский)

2 генотип

(Япония, Тайвань)

- ·2a
- ·2_B

3 генотип

(Южная Америка, Центрально-Африканская Республика) Появление доступных вакцин против вирусного гепатита В, а также проведение массовых образовательных программ по вопросам предотвращения передачи НВV-инфекции привели к значительному снижению распространенности HDV-инфекции

Коинфекция - одновременное инфицирование вирусами гепатита В и D

- более тяжелое течение острого гепатита,
- более высокий уровень летальности по сравнению с изолированным острым гепатитом В,
- значительно реже развитие хронической инфекции

Caredda et al, 1985 Hadziyannis, 1999

Клинико-лабораторные признаки ОГВ с дельтаагентом (коинфекция)

Инкубация

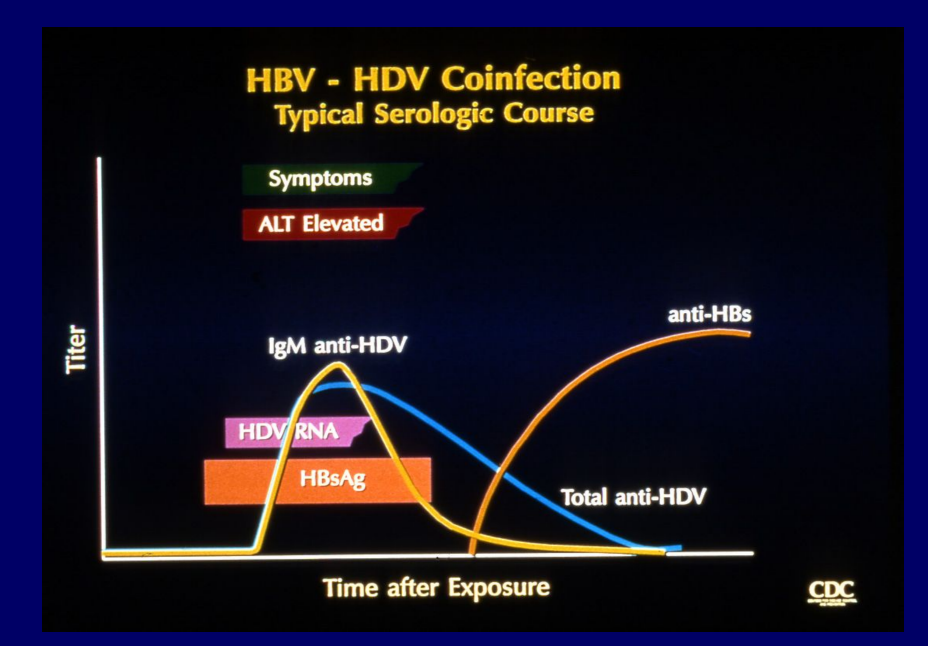
От 6 недель до 6 месяцев

Преджелтушный Острое начало. Недомогание, слабость, головная боль, повышение t^0 , часто > 38^0 Артралгия. Диспептический с-м. Повышение АЛТ. HBsAq, анти-HBcIqM, анти-дельта IqM. Длительность около 5 дней

Желтушный

Нарастание интоксикации, желтуха, лихорадка, снижение аппетита, тошнота, рвота, боли в правом подреберье, головокружение. Двухфазное течение. Повышение активности АЛТ, HBsAq, анти-HBcIqM, анти-дельта IgM

Реконвалесценция Исчезновение клинико-лабораторных симптомов и маркеров репликации вирусов



Суперинфекция - инфицирование

дельта-вирусом лиц, у которых имело место предшествующее заражение вирусом гепатита В с формированием его персистенции

При хронической форме сочетанной HBV/HDVинфекции чаще регистрируются случаи развития цирроза печени, печёночной недостаточности и гепатоцеллюлярной карциномы

Fattovich,1987,2000

Клинико-лабораторные признаки острой дельта (супер-) инфекции вирусоносителя гепатита В

Инкубация Длительность - 1-2 мес.

Преджелтушный Острое начало. Лихорадка > 380 Артралгия, диспептический, отечно- асцитический с-м. Повышение активности АЛТ, HBsAg, анти-HBcIgM, анти- дельта IgM. Длительность 5-7 дн

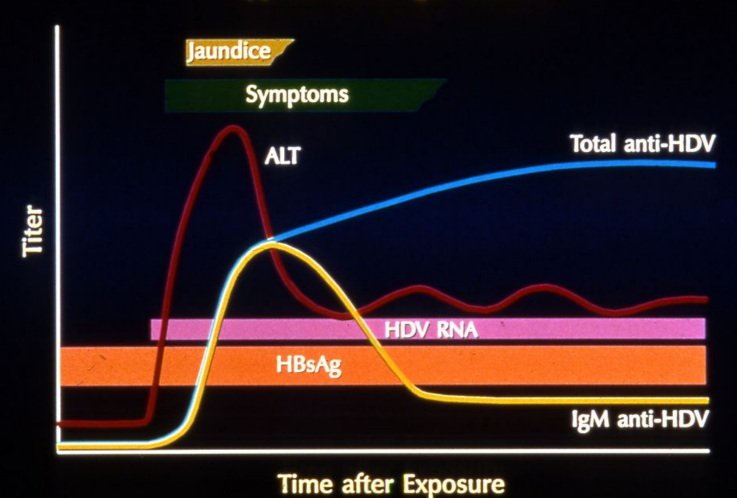
Желтушный

Выраженная интоксикации, желтуха, боли в правом подреберье, многоволновая лихорадка и гиперферментемия, гепато- и спленомегалия, снижение аппетита, тошнота, рвота, голово-кружение. Повышение активности АЛТ, HBsAg, анти-НВсІдМ, анти-дельта ІдМ. Летальность 20%

Исход

Формирование хронического гепатита - 80%

HBV - HDV Superinfection Typical Serologic Course





Международная статистическая классификация болезней и проблем, связанных со здоровьем, принятая ВОЗ (1995)

В16 Острый гепатит В

 В16.0 Острый гепатит В с дельта-агентом (коинфекция)

и печеночной комой

• B16.1 Острый гепатит В с дельта-агентом (коинфекция)

без печеночной комы

В17 Другие острые вирусные гепатиты

• **В17.0** Острая дельта (супер)-инфекция вирусоносителя гепатита В

В18 Хронические вирусные гепатиты

• В18.0 Хронический гепатит В с дельта-агентом

Лечение острого гепатита В с дельта-агентом

- •Мониторирование клинических и биохимических показателей, характеризующих функцию печени
- •При развитии фульминантного гепатита ортотопическая трансплантация печени



Схема вакцинации детей против гепатита В

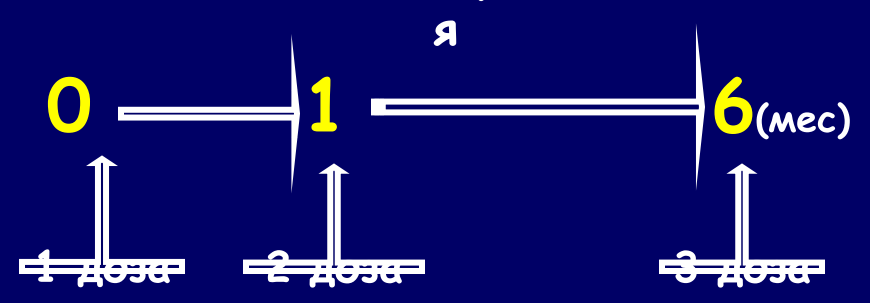
0,5 мл вакцины: 0-1-6 мес

Первая доза в первые 12 часов от момента рождения

При массе ребенка < 1500 г вакцинация откладывается до достижения массы 2000 г или до исполнения ребенку 2-х месяцев

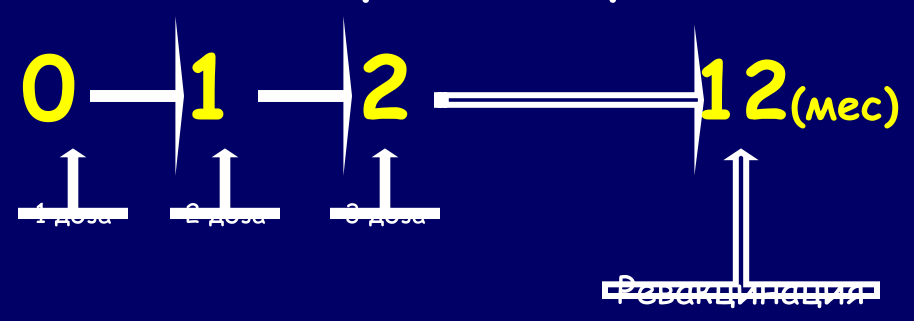
Схемы вакцинации против гепатита В (1)

Стандартна



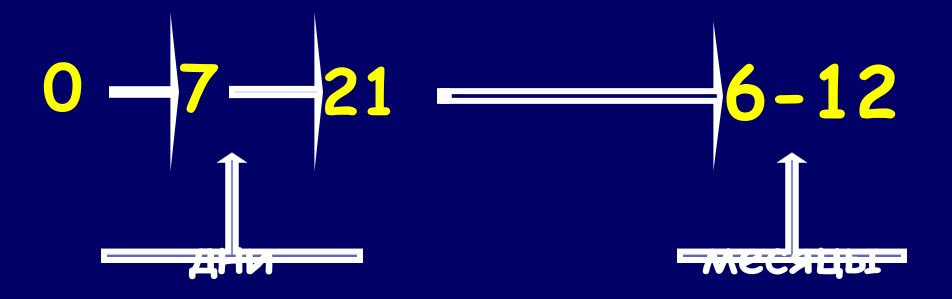
Схемы вакцинации против гепатита В (2)

В экстренных случаях



Схемы вакцинации против гепатита В (3)

Ускоренная (перед операцией)

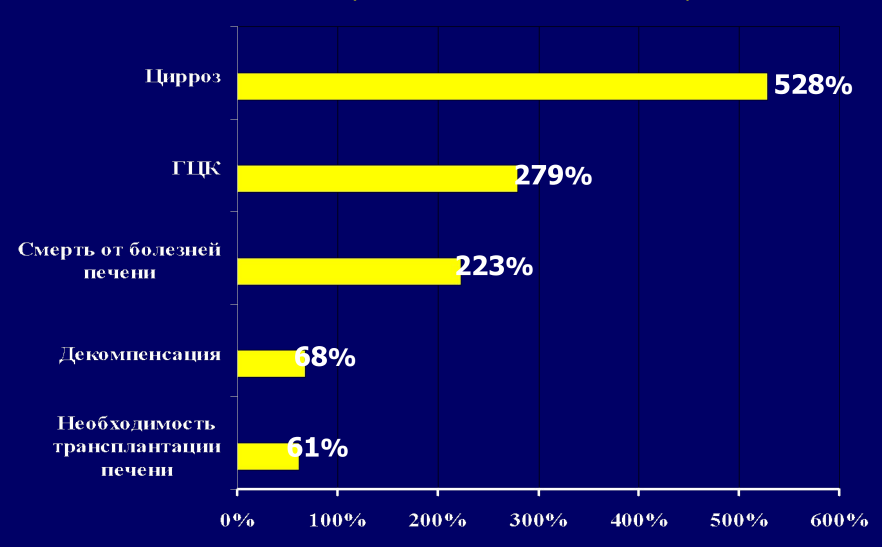


Острый гепатит С

• HCV-инфекцией поражено почти 300 млн человек в мире

- HCV-инфекция -одна из основных причин хронических заболеваний печени
- Цирроз печени HCV-этиологии основное показание к трансплантации печени

Актуальность проблемы гепатита С в будущем: 2008 г (Davis GL et al, 1998)



Вирус гепатита С:

- ·РНК-содержащий вирус из семейства Flaviviridae
 - имеет 6 генотипов и более 50 субтипов
- обладает выраженной мутационной изменчивостью
 - реплицируется преимущественно в гепатоцитах, однако не обладает прямым цитопатогенным действием

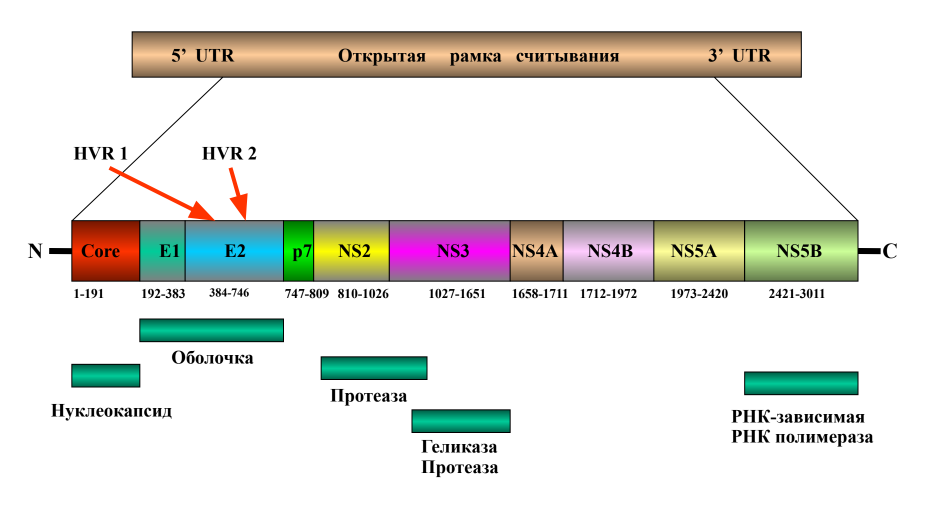
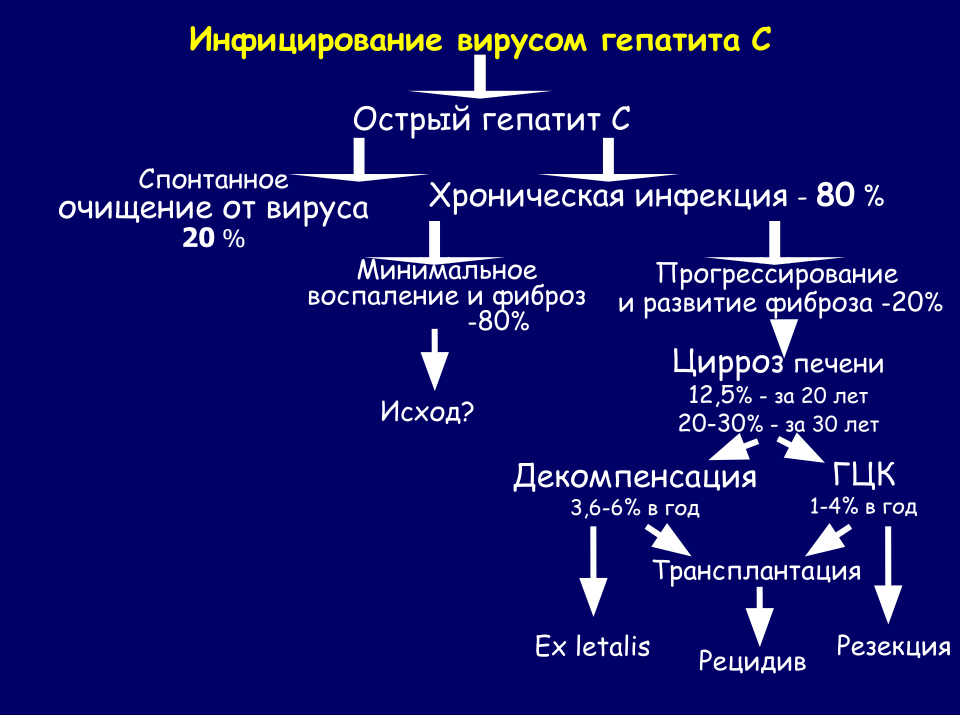


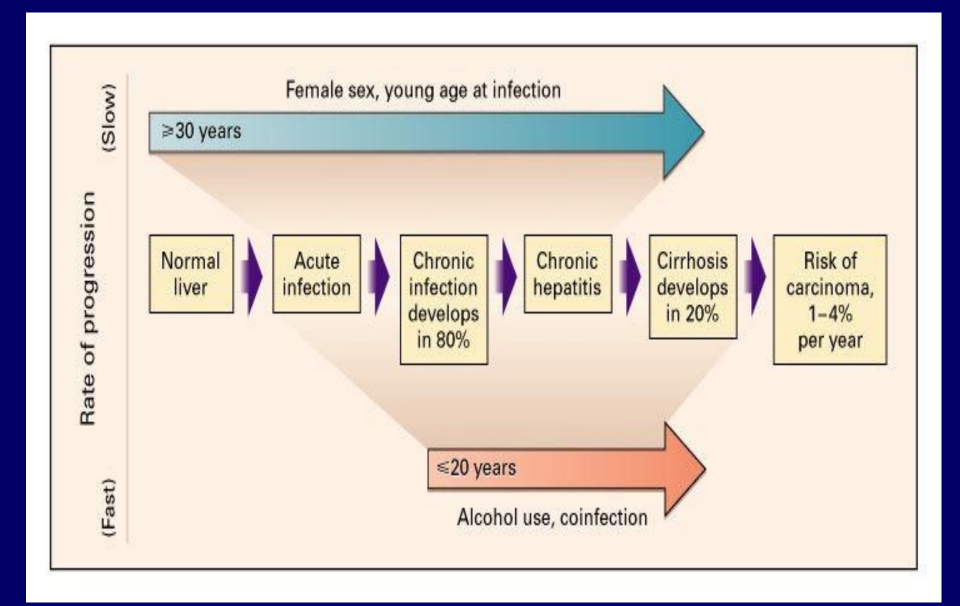
Рисунок Геном вируса гепатита С



Острый гепатит С



Тяжелая ? Фульминантная ?



Критерии диагноза желтушной формы острого гепатита С

- <u>Появление anti-HCV в сыворотке крови при</u> <u>динамическом наблюдении за пациентом</u>
- Уровень АЛТ, превышающий нормальные значения в 10 и более раз
- РНК ВГС в сыворотке крови
- Гипербилирубинемия
- Отсутствие маркеров других острых гепатитов
- Эпидемиологический анамнез

Лечение острого гепатита С

по 5 МЕ ежедневно в течение 4 нед, затем по 5 МЕ 3 раза в нед. в течение 20 нед. или

ИФН по 10 МЕ ежедневно до нормализации активности аминотрансфераз (согласно результатам исследований- на 3-6 неделе применения препарата)

Дата	10.09	20.09	30.09	10.11	20.11
Д.б\д.ж	7/2	17/12	27/22.	37\32	47\42
Fugues		207	440	24	
Билир	51	297	119	34	9
ACT	635	2348	211	230	32
АЛТ	1309	3211	259	321	45
anti HCV	отр	отр	пол		
РНК ВГС	пол	пол	пол	отр	пол
Anti- HAV IgM	отр				
HBsAg	отр	отр	отр		отр
Anti-HBc IgM	отр				

Желтуха

отр

anti-HDV IgM

Т-ва, 21 год Д-3: ОГС, желтушная форма