

ОПП при миеломе: возможности расширенного гемодиализа

Вишневский К.А., Домашенко О.М.

Конфликт интересов

- Доклад подготовлен при поддержке

Baxter

Множественная миелома: определение и эпидемиология

- В-клеточная опухоль, характеризующаяся ростом патологического клона плазматических клеток, сопровождающаяся выработкой патологического моноклонального иммуноглобулина. При этом синтез и концентрация свободных легких цепей в несколько тысяч раз превышают физиологическую норму
- 1% от всех онкозаболеваний
- До 10-14% от всех онкогематологических болезней
- 4-6 случаев на 100 000 населения
- Мужчины : женщины – 3 : 2
- Медиана возраста 65 лет



Myeloma.online

Множественная миелома и ХБП

- Регистр ERA-EDTA: миелома - 1,54%
- Поражение почек диагностируется у >20% всех пациентов с впервые выявленной множественной миеломой
- До 10% пациентов имеют почечную недостаточность, требующую ЗПТ на момент постановки диагноза
- У пациентов с ХБП С5д, получающих ЗПТ с множественной миеломой риск смерти от всех причин в 2,6 – 2,9 раз выше чем у пациентов на ЗПТ без ММ
- Почечное поражение значительно ухудшает прогноз пациентов с ММ. Медиана выживаемости в 2-2,5 раз ниже, чем у пациентов с ММ без снижения почечной функции, риск ранней смерти увеличивается по некоторым данным до 50%

Миелома: диагностические критерии

1. Количество плазматических клеток в костном мозге составляет 10% или более и/или диагностирована плазмоклеточная опухоль в материале биопсии пораженного органа или ткани;
2. Выявлен моноклональный белок в сыворотке крови и/или моче (за исключением редких случаев несекретирующей миеломы);
3. Присутствует один или более из следующих признаков поражения отдельных органов и тканей, связанных с плазмоклеточной инфильтрацией (симптомокомплекс CRAB):

- 
- a) Повышение уровня кальция в крови ($>11,5$ мг/дл или $>2,65$ ммоль/л или выше нормы),
 - b) Почечная недостаточность (клиренс креатинина <40 мл/мин)
 - c) Анемия ($Hb <100$ г/л или на 20 г/л ниже нормы)
 - d) Поражение костей (≥ 1 литического очага по данным КТ, МРТ или ПЭТ-КТ)

C – Ca²⁺

R – renal dysfunction

A – anemia

B – bone disease

Маркеры злокачественности ММ

4. ≥ 1 маркера злокачественности:
 - a) Клональные плазматические клетки в костном мозге $\geq 60\%$
 - b) Соотношение свободных ЛЦ в плазме ≥ 100
 - c) > 1 очага костной деструкции (по данным МРТ)

Если очевидные критерии отсутствуют, то у пациента, скорее всего предшествующая стадия болезни (пре-миелома).

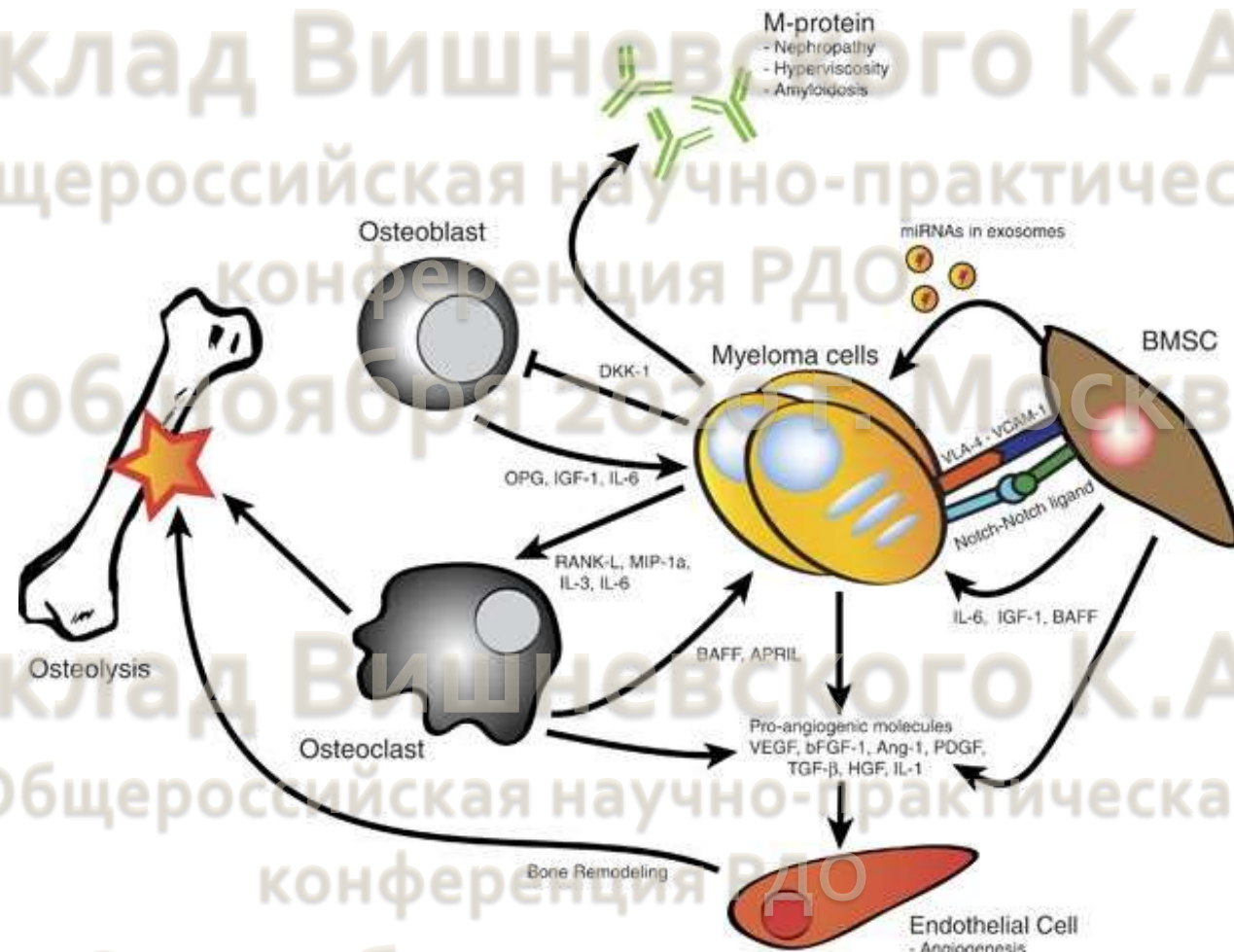
Дифференциальная диагностика моноклональных гаммапатий 2018

	MGUS	SMM	ММ	Биомаркер	CRAB
М-протеин < 30 г/л	■				
Плазматиты КМ < 10%	■	■			
М-протеин > 30 г/л	—	—	—	→	
Плазматиты КМ > 10%	—	—	—	→	
Плазматиты КМ > 60%	—	—	—	—	→
Соотношение СЛЦ > 100	—	—	—	—	→
MPT ≥ 2 очага деструкции	—	—	—	—	→
Гиперкальциемия	—	—	—	—	→
Повреждение почек	—	—	—	—	→
Анемия	—	—	—	—	→
Костная патология	—	—	—	—	→

MGUS - моноклональная гаммапатия неясного значения; SMM - тлеющая миелома; ММ - множественная миелома; КМ – костный мозг; СЛЦ – свободные легкие цепи

Jo Caers et al. Haematologica. 2018 Nov; 103(11): 1772–1784.

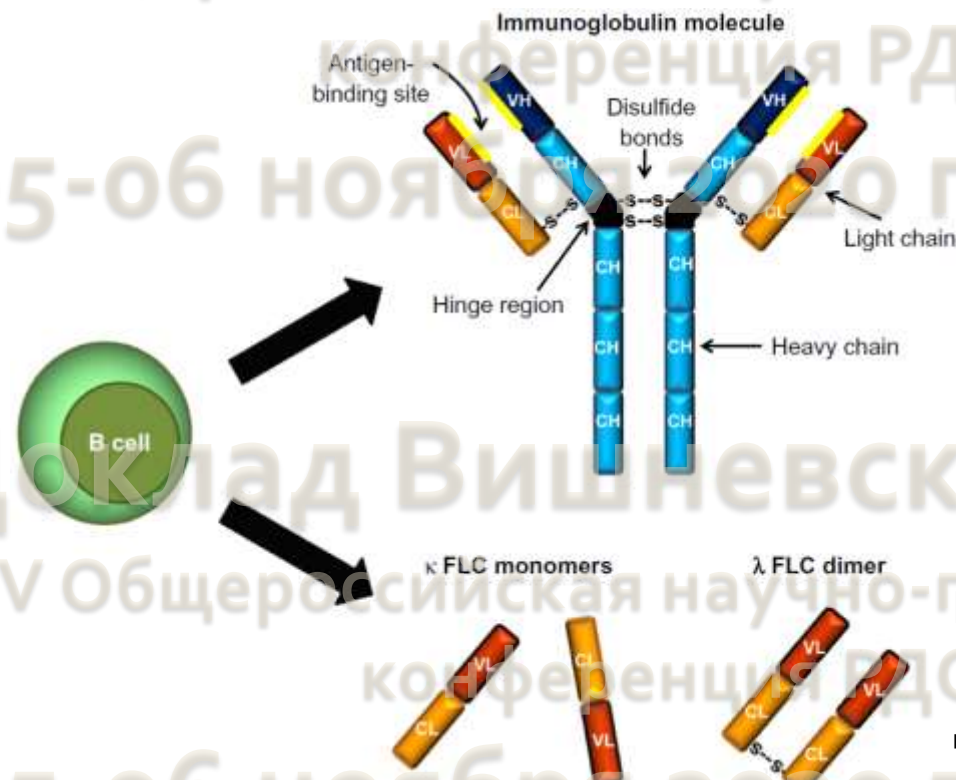
Патогенез ММ



Все дело в цепях



- Моноклон плазматических клеток продуцирует интактный Ig и свободные легкие цепи

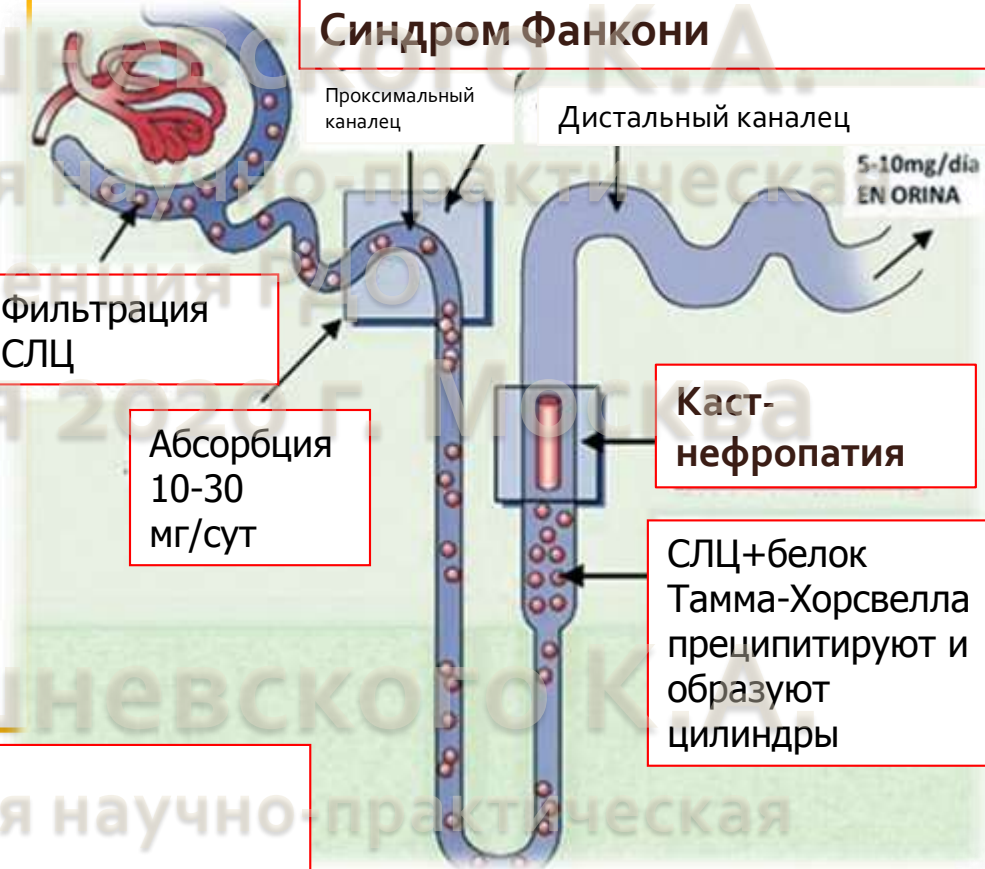


Мономеры - Каппа – 22.5 kDa

Димеры – Лямбда – 45 kDa

Патогенез миеломной нефропатии

- Дистальные канальца
- ЛЦ взаимодействуют с ТНР,
- Провоцирующие факторы:
 - ✓ дегидратация,
 - ✓ низкое РН мочи,
 - ✓ высокий Са,
 - ✓ инфекция,
 - ✓ фуросемид,
 - ✓ НПВП, рентгеноконтрасты
- образование цилиндов, обструкция канальцев, тубулорексис
- Морфологические изменения:
атрофия канальцев, интерстициальное воспаление, фиброз



Проксимальные канальца

Чрезмерный эндоцитоз СЛЦ,

- СЛЦ активируют редокс-сигнальные пути апоптоза
- Увеличивают экспрессию NF-кB, что
- Индуцирует синтез провоспалительных цитокинов

Морфологические изменения: **тубулонекроз, воспаление, фиброз**

Sanders P. J Am Soc Nephrol 2012; 23
Campos ML. Nefrologia 2012; 32(1)

Слайд Л.И. Аниконовой

Варианты поражения почек, ассоциированные с ММ

- Миеломная нефропатия (cast-нефропатия) 30-50%
- Острый тубулярный некроз 10%
- Интерстициальный нефрит или фиброз без cast-нефропатии 20-30%
- Амилоидоз 10%
- Отложение легких и/или тяжелых цепей 5%
- Другие виды (острая уратная нефропатия, гиперкальциемия, FSGS, и другие) 5%
- Инфекции (бактериальные, грибковые) до 7%
- Тубулопатия Фанкони около 5%
- Крайне редко – инфильтрация опухолевым плазмаклеточным клоном.

Профилактика развития и прогрессирования почечного повреждения при ММ

- **Адекватная гидратация.** Исключить применение диуретиков. При отсутствии олиго- и анурии необходима гидратация не менее 3 л в сутки включая в/в введение раствора 0,9% NaCl. При снижении диуреза объем жидкости должен контролироваться по ЦВД.
- **Исключение применения нефротоксичных препаратов**, в т.ч. аминогликозидов, рентгеноконтрастных препаратов, нестероидных противовоспалительных препаратов. При выраженном оссалгическом синдроме возможно применение неопиоидных анальгетиков центрального действия (флупильтин), опиоидных анальгетиков.
- **Терапия гиперурикемии** в рамках синдрома лизиса опухоли – аллопуринол, защелачивание.
- **Коррекция электролитных нарушений . Гиперкальциемия** - бисфосфонаты, показано быстрое начало ХТ. При дialisз зависимой ПН гемодиализ проводят с низкокальциевым диализатом. Возможно применение кальцитонина. **Гиперкаалиемия**. Диета с исключением продуктов с высоким содержанием калия. При отсутствии гиперкальциемии внутривенное введение хлорида или глюконата кальция. Глюкозо-инсулиновая смесь.

Профилактика развития и прогрессирования почечного повреждения при ММ

- **Коррекция гипотензивной терапии** отмена и-АПФ, БРА. Назначение препаратов с другим механизмом действия.
- **Метаболический ацидоз.** При выраженном метаболическом ацидозе необходимо внутривенное введение 5% раствора бикарбоната натрия в объеме 200-400 мл. При хроническом метаболическом ацидозе (дефицит оснований более 5 ммоль/л) назначают основания перорально (таблетки NaHCO₃ или ощелачивающее питье – 1 ч. л. соды на 1 л воды/сутки).
- **Лечение инфекций** – своевременное и полноценное.
- **СВОЕВРЕМЕННОЕ НАЧАЛО ЗПТ!!!**

Лечение больных с cast-нефропатией:

Химиотерапия

- Высокие дозы стероидов (НД-Dex): немедленно начать индукционную ХТ высокими дозами дексаметазона - по 40 мг/сут в течение 4-х дней
- + препараты, не требующие коррекции дозы при низкой СКФ:
 - Циклофосфамид
 - Талидомид
 - Бортезомид
 - Бендамустин
 - Адриабластин
- Исключить препараты с почечной элиминацией: мелфалан, леналидомид

Экстракорпоральные методики

- Плазмообмен
- Плазмаферез
- ГД
- High-molecular weight cut-off ГД
- ГДФ

• Мембранны с сорбционными
свойствами

...В попытках снизить концентрацию легких цепей

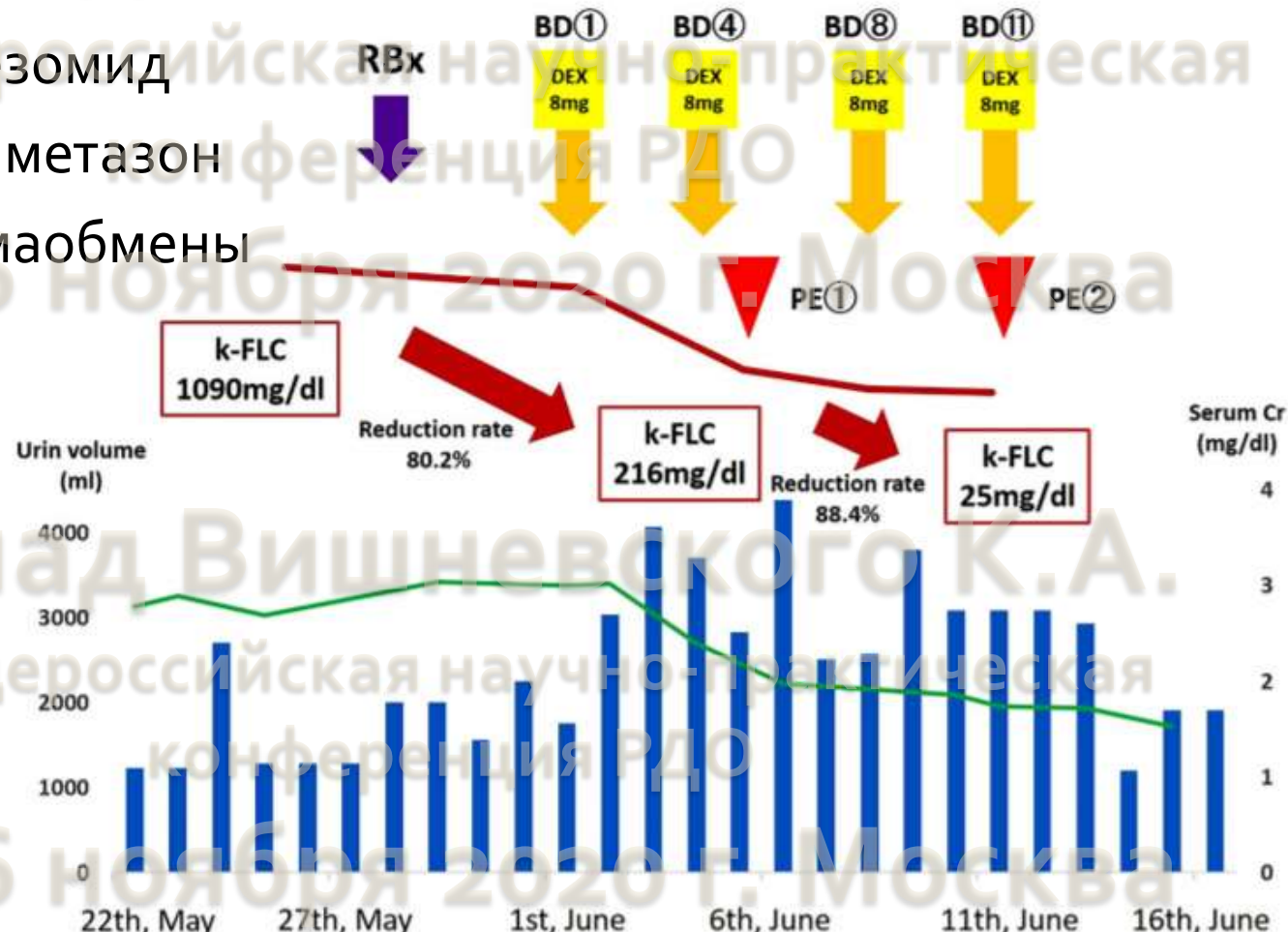
Попытка снизить концентрацию легких цепей: плазмообмен

- N=104
- Химиотерапия + от 5 до 7 обменов плазмы 50 мл на кг массы тела 5% человеческого сывороточного альбумина в течение 10 дней **vs.** только химиотерапия
- Число конечных точек (смерть, диализ-зависимость) в группах **одинаковая**
- Внутрисосудистый пул - 15 до 20% от общего объема легких цепей. Курс из 3,5-литровых плазмообменов может удалить 65% внутрисосудистых ЛЦ

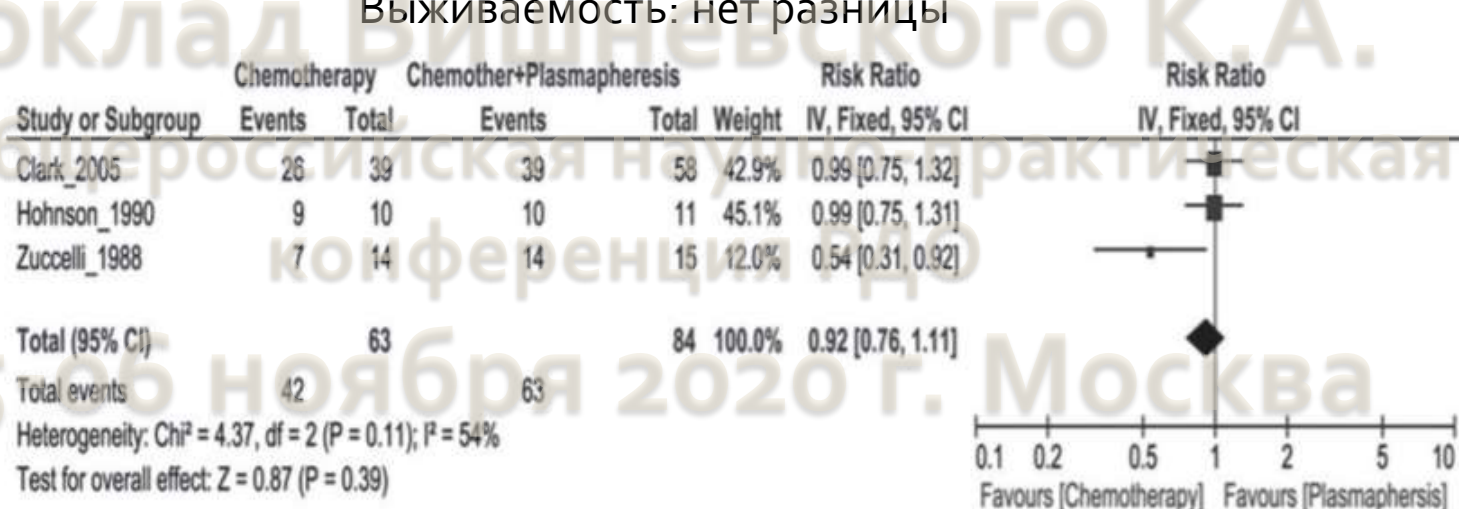
Плазмообмен: отдельные сообщения об эффективности

Раннее начало:

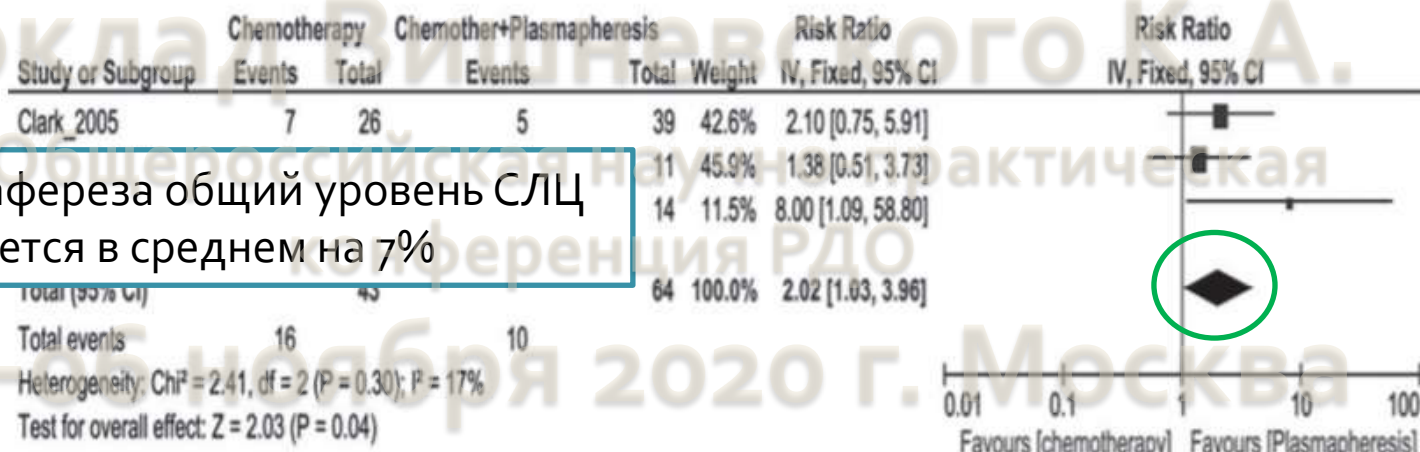
- Бортезомид
- Дексаметазон
- Плазмаобмены



Другая попытка: плазмаферез



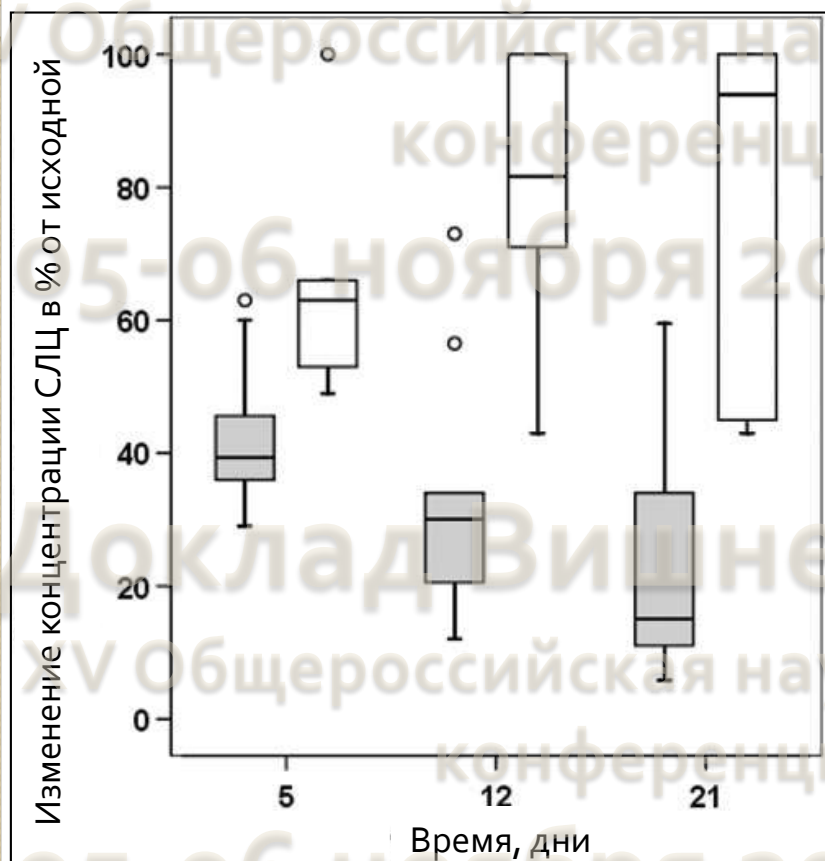
Зависимость от диализа: с плазмаферезом лучше



После плазмафереза общий уровень СЛЦ снижается в среднем на 7%

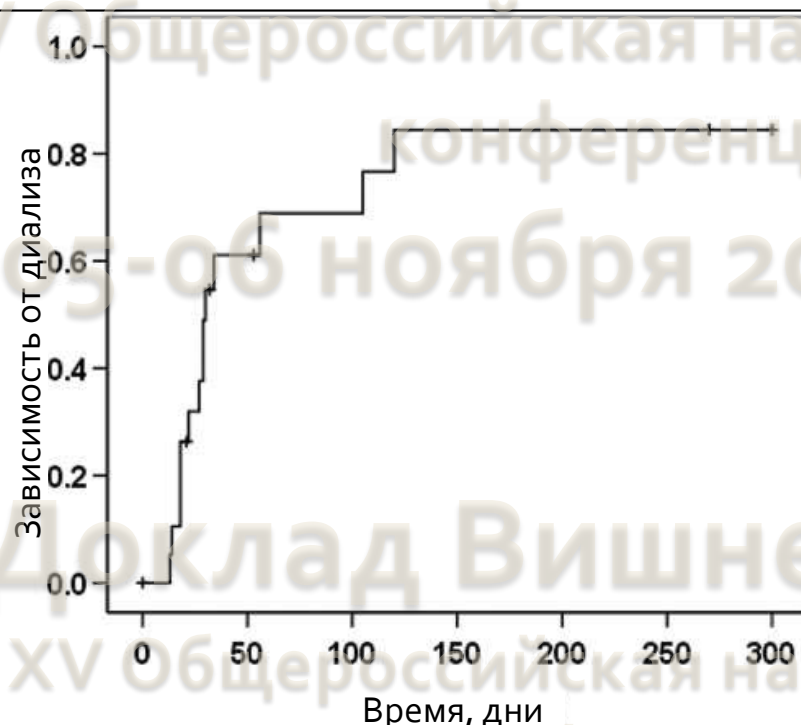
Продленный High-molecular weight cut-off гемодиализ

N=19



- Незаштрихованные – пациенты без перерывов в ПХТ
- Пациенты с непрерывной химиотерапией имели более быстрое и устойчивое снижение концентрации FLC в сыворотке
- Без перерывов ПХТ: 5-й день 63% (49 - 100%); 12 день 81% (43 - 100); и 21 день 94% (43 - 100)
- У пациентов с прерванной ПХТ 39% (29 - 63), 30% (12 - 73) и 15% (5 - 59)

Частота восстановления почек у пациентов, получавших химиотерапию и НСО гемодиализ

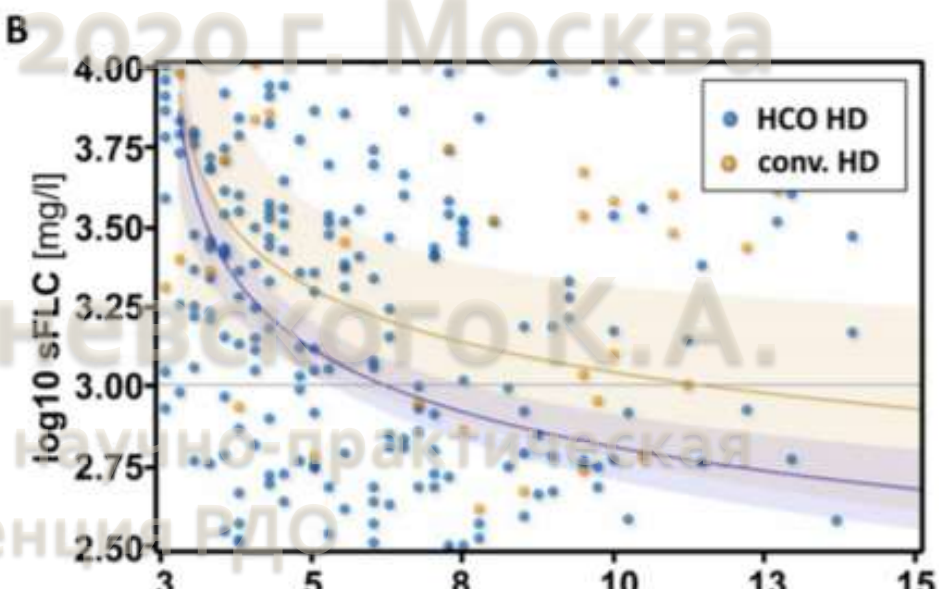
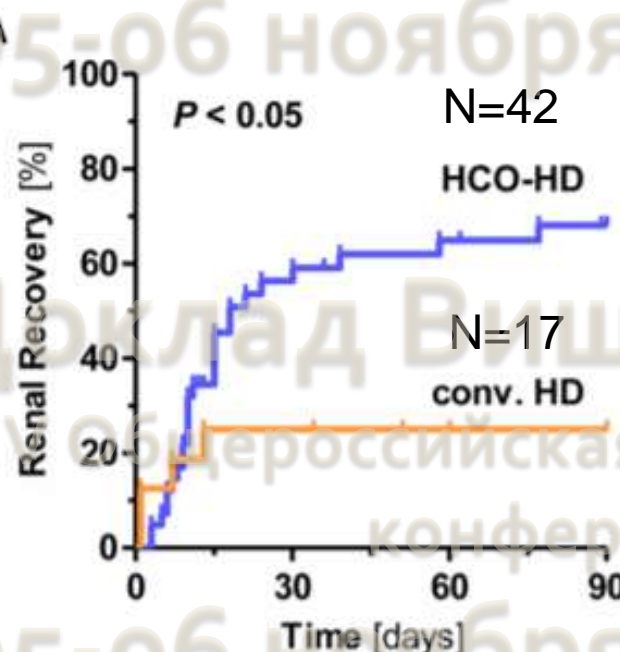


- 14 из 19 пациентов, получавших НСО в сочетании со стандартной ПХТ восстановили почечную функцию до уровня, не требующего ЗПТ с медианой 28 дней (13 - 120).

НСО vs. обычный ГД



- N = 59
- Обычный - highflux class filters (FX, Fresenius)
- НСО - НСО-1100 or Theralite (Gambro)
- Всем – qB= 250-300 мл/мин, qD = 500 мл/мин



Продленный НСО на фоне ОПП при миеломе



- N=8
- Время процедуры – 8 часов
- 5 последовательных сеансов, затем 3 сеанса в неделю, в среднем – 10 процедур
- После каждой процедуры 100 мл 20% альбумина + электролиты

Пол	Тип ММ	% снижения СЛЦ за процедуру
Ж	IgA lambda	78% (21–64)
Ж	IgG kappa	40% (71–88)
М	IgA lambda	72% (58–84)
Ж	IgA lambda	70% (63–75)
М	IgA lambda	59% (67–80)
М	IgA lambda	78% (52–70)
Ж	IgG kappa	77% (67–84)
Ж	IgG kappa	77% (48–85)

Восстановление функции почек у 6 из 8 пациентов

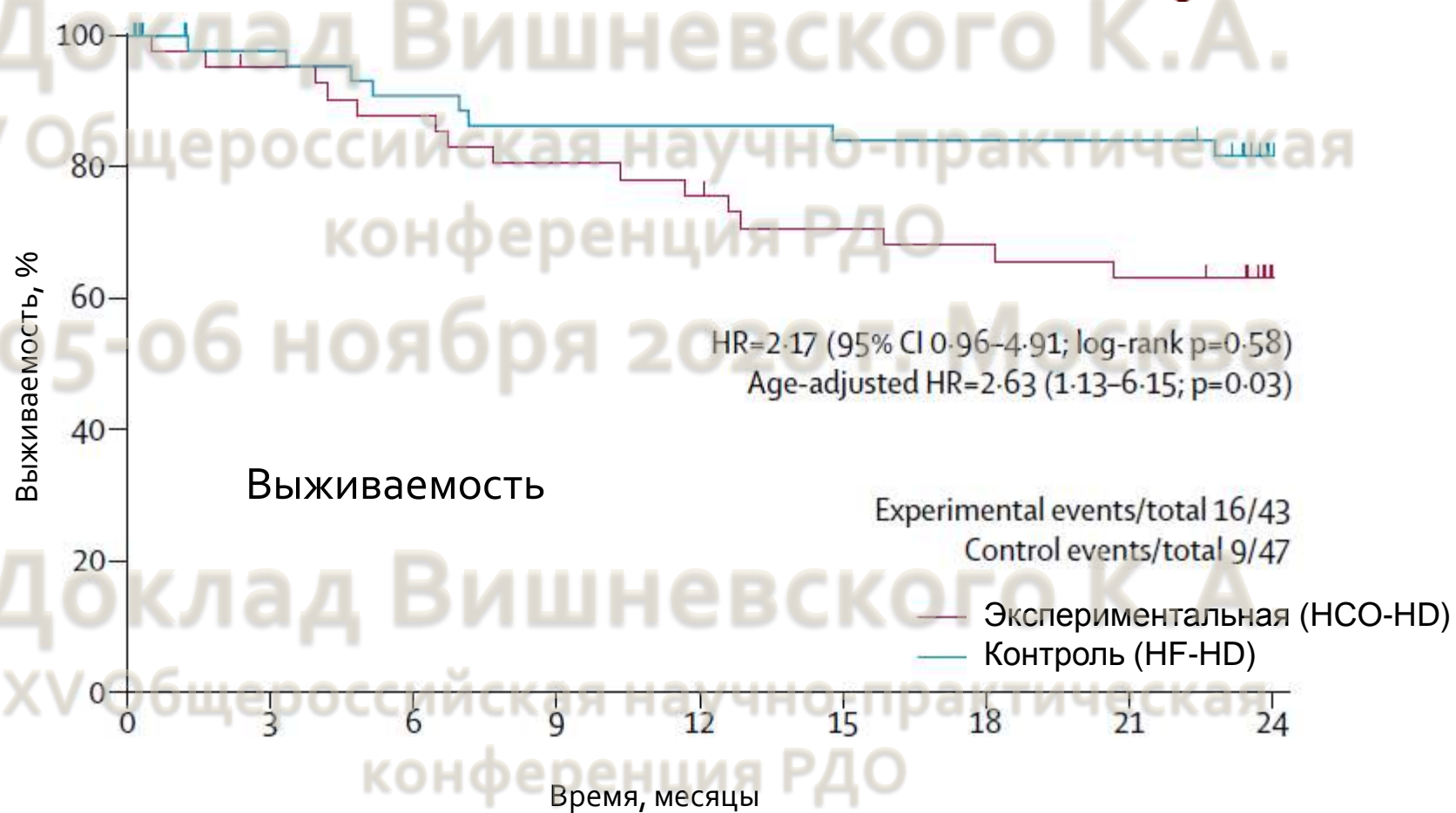
НСО vs. обычный ГД



- Исследование 2 фазы
- N=90 (экспериментальная N=43, контроль N=47)



НСО vs. обычный ГД



Вывод: проведение исследования 3 фазы нецелесообразно

НСО-HD = Потери альбумина

- Потребность в инфузиях альбумина на фоне НСО-HD – после каждой диализной процедуры

Альбумин – 66 kDa

Каппа – 22.5 kDa

Лямбда – 45 kDa

НСО-HD cut-off –
70 kDa

- Дополнительные инфузии препаратов магния и кальция

Недостатки НСО диализа

- Высокая стоимость (около 800€)
- Потребность в восполнении альбумина (в высоких объемах)
- Потребность в контроле и коррекции гипомагниемии и гипокальциемии
- Недостаточная доказательная база

Myeloma cast nephropathy: the dusk of high cutoff haemodialysis Marion Sallée, Stéphane Burtey

Миеломная каст-нефропатия: сумерки НСО гемодиализа

Lancet Haematol 2019

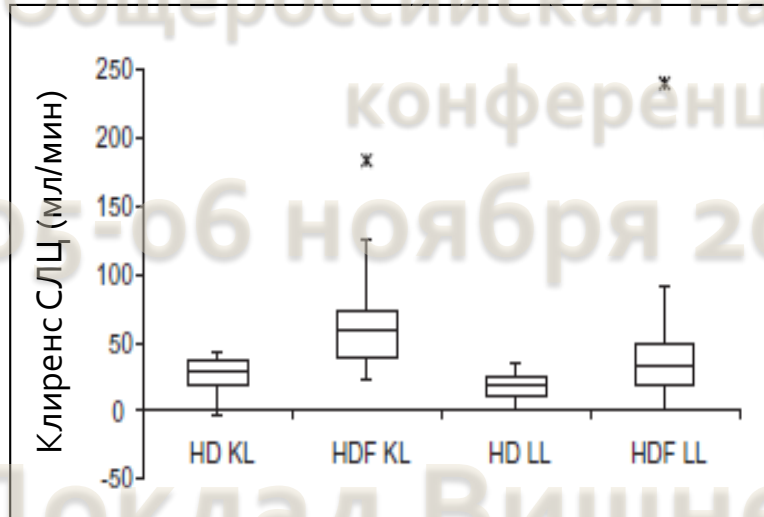
Published Online

March 11, 2019

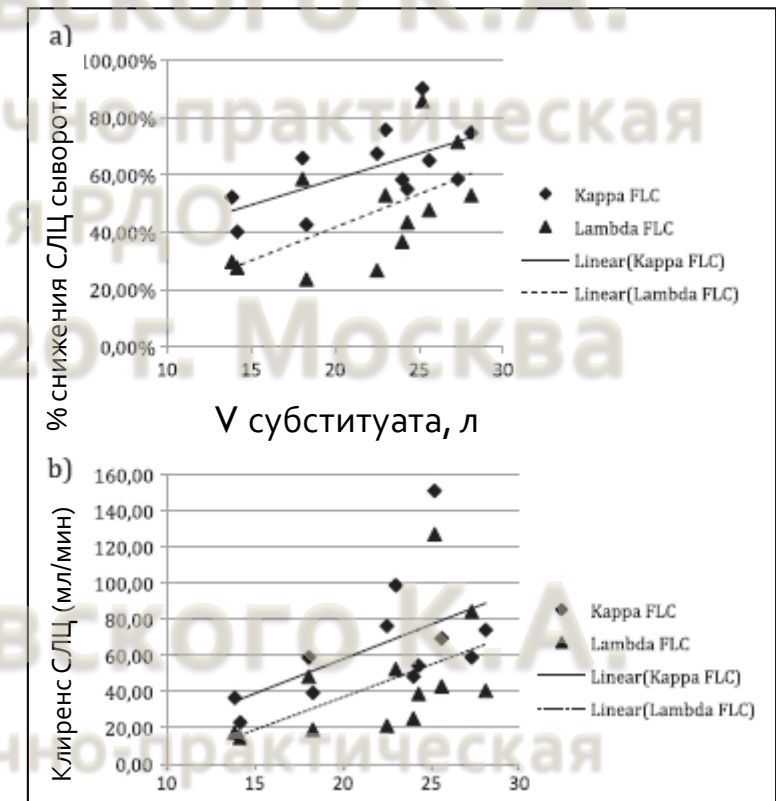
<http://dx.doi.org/10.1016/>

Поиск альтернативы НСО диализа – ГДФ?

N=6, процедур - 27



Уровни клиренса FLC каппа (KL) и лямбда (LL) в сыворотке для групп лечения HD и HDF.

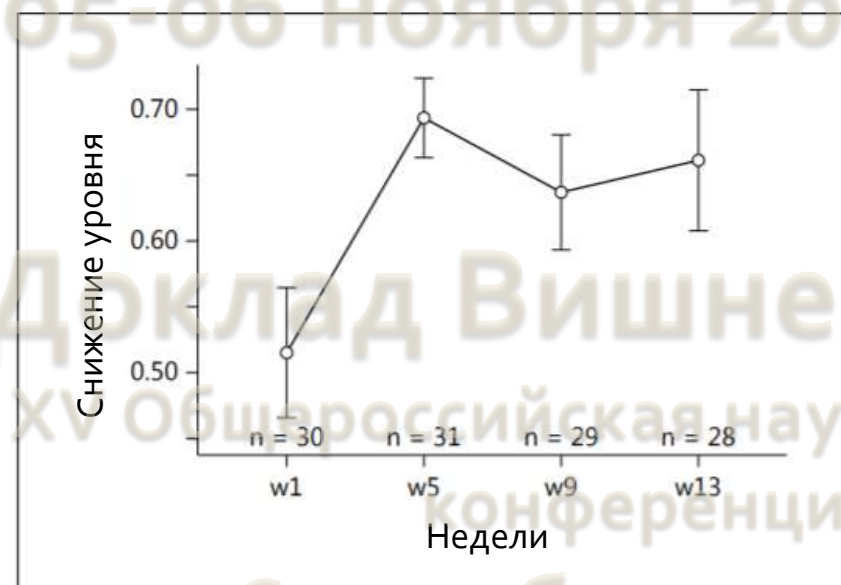


Процент снижения FLC в сыворотке (а) и клиренс (б) в зависимости от V субституата

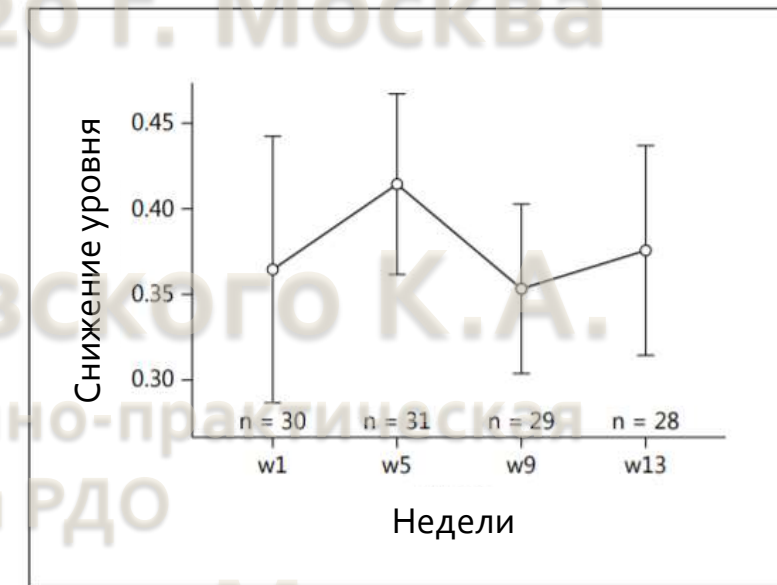
ГДФ, объем субституата меньше 22 л: снижение к-FLC, но не λ-FLC

- N = 31
- FX-80 или FX-100 (Fresenius)
- qB= 300-360 мл/мин, qD = 500 мл/мин, vS = 21 литр

Снижение к-FLC

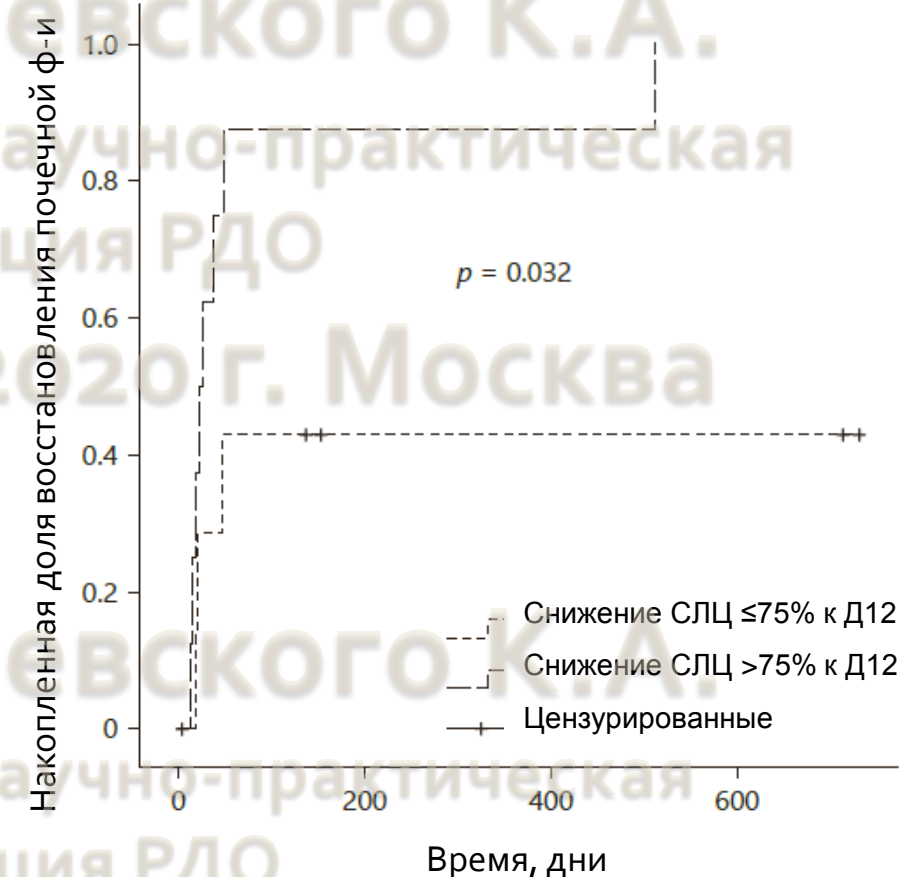


Снижение λ-FLC



Мембранны с сорбционными свойствами

- N=17
- Основная химиотерапия: бортезомид + дексаметазон
- ЗПТ 6 раз в неделю по 6 часов на мемbrane РММА (2 фильтра за сеанс)



Частичное восстановление почечной функции у 12 пациентов

Перспективы: расширенный гемодиализ

Nephrol Dial Transplant (2018) 33: iii48–iii52
doi: 10.1093/ndt/gfy203



ndt
Nephrology Dialysis Transplantation

Expanded haemodialysis: news from the field

Nans Florens^{1,2} and Laurent Juillard^{1,2}

DOI: 10.28996/2618-9801-2019-2-199-212

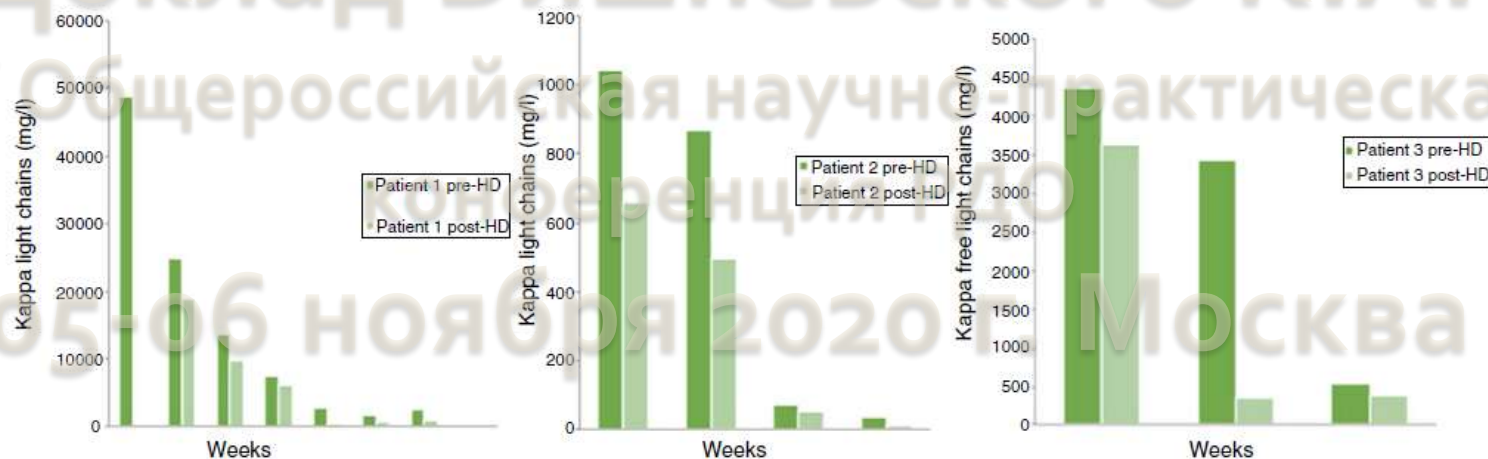
Нефрология и дialis · Т. 21, № 2 2019

Инновации в гемодиализе

А.Ш. Румянцев^{1,2}

Расширенный гемодиализ при

миеломе: клинические случаи



- Достоверное снижения каппа-цепей
- Нет снижения альбумина
- Во всех случаях итог – восстановление почечной функции



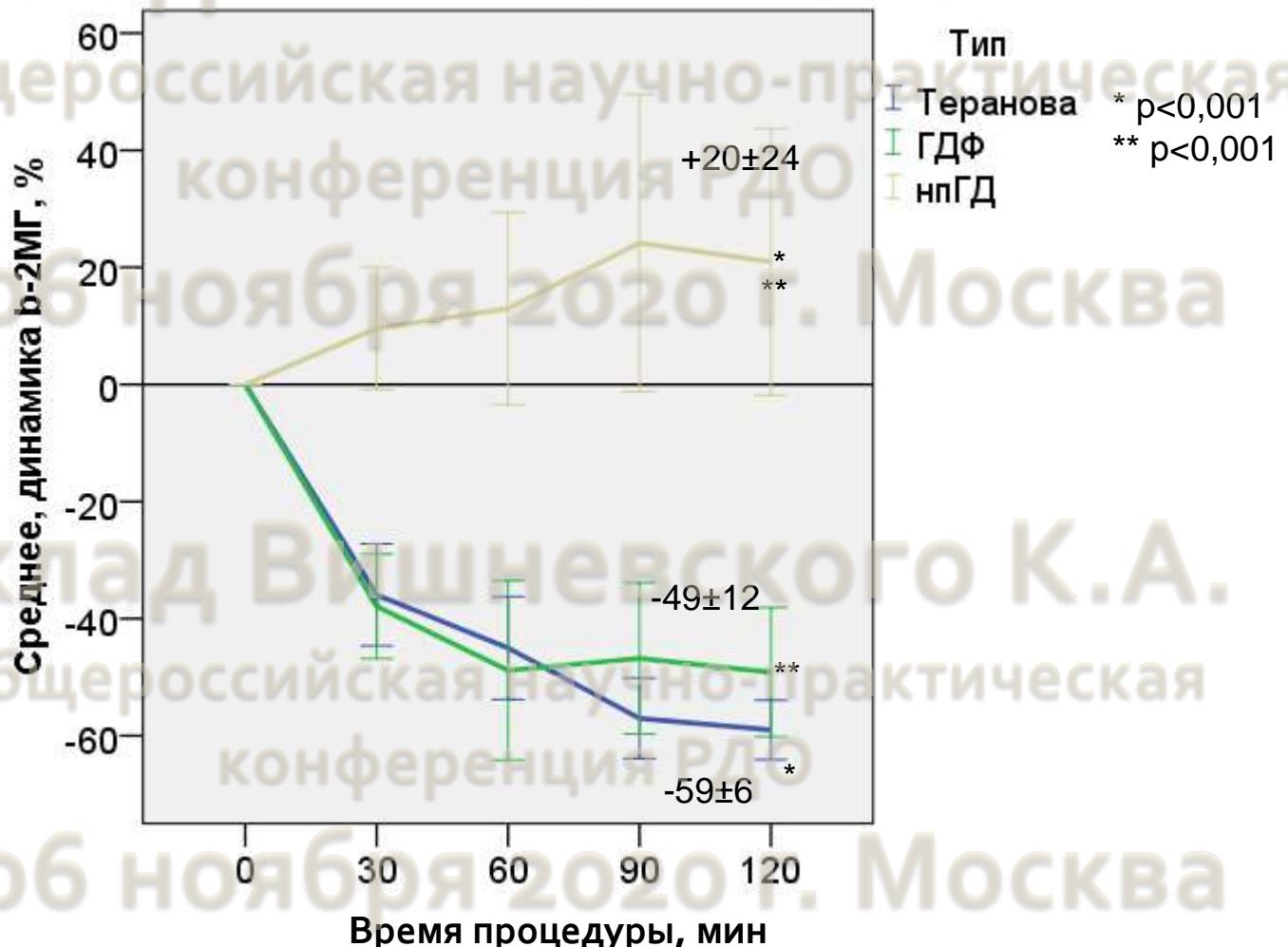
Расширенный ГД у пациентов с миеломной нефропатией

- **Пилотное название исследования:** Применение расширенного гемодиализа в лечении пациентов с множественной миеломой
- **Цель исследования:** Оценка эффективности использования мембран со средней точной отсечения (Expanded HD) в комплексной терапии пациентов с диализ-зависимой миеломной нефропатией
- **Задачи исследования:**
 - Оценить степень снижения концентрации СЛЦ и β -2-микроглобулина на фоне проведения процедуры ГД с использованием мембранны со средней точной отсечения по сравнению с низкопоточным ГД и ГДФ
 - Определить выраженность потери альбумина крови при использовании Expanded HD у пациентов с ММ
 - Оценить влияние использования мембран со средней точной отсечения в комплексной терапии пациентов с диализ-зависимой миеломной нефропатией в отношении восстановления функции почек.



Динамика изменения уровня β2-микроглобулина за процедуру

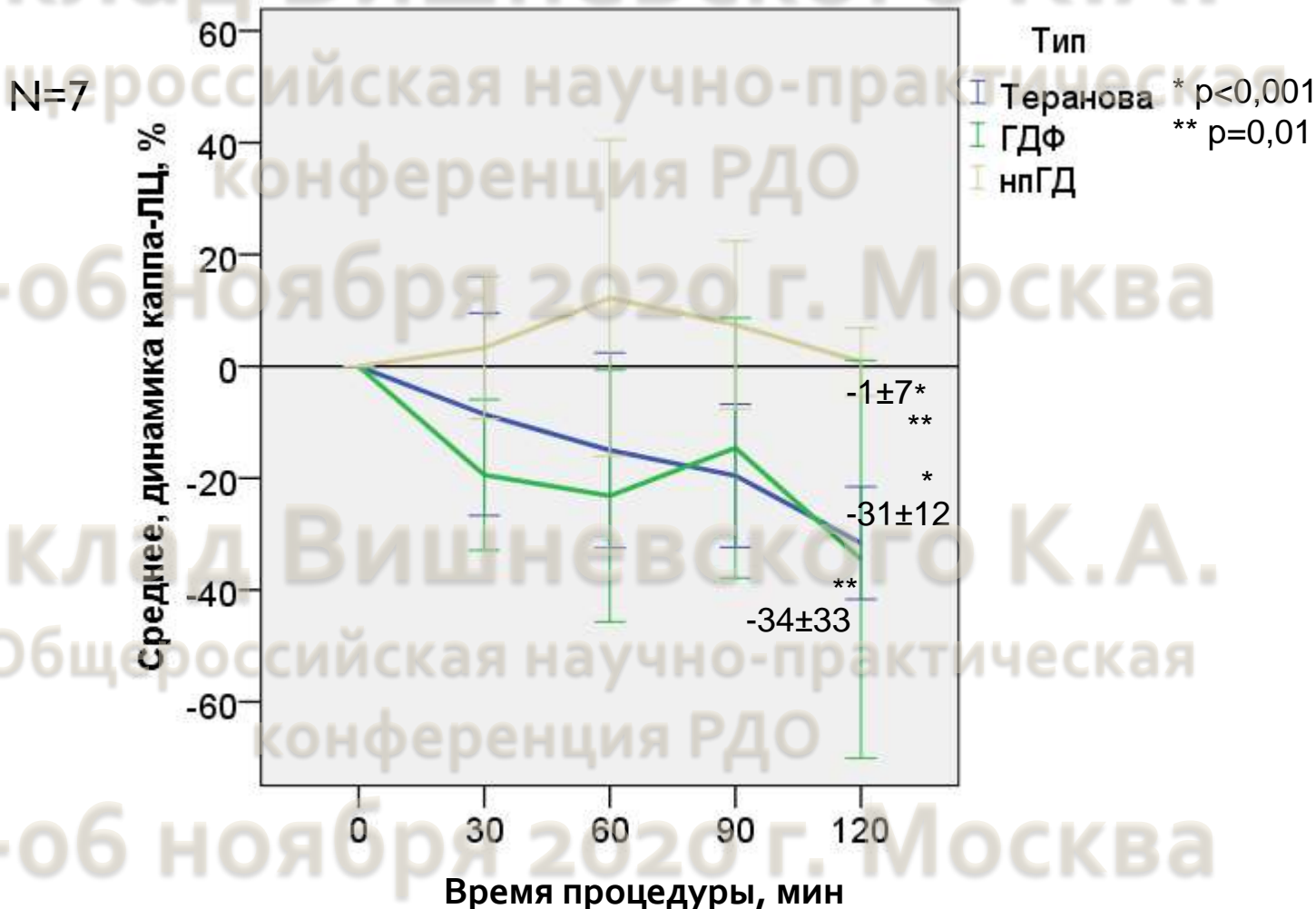
N=7



Неопубликованные собственные данные



Динамика изменения уровня свободных каппа-цепей за процедуру



Неопубликованные собственные данные



Динамика изменения уровня свободных лямбда-цепей за процедуру

N=7





Динамика уровня альбумина сыворотки за процедуру

N=7



Таким образом...

- Частота встречаемости ММ гораздо выше выявляемости. Группа особого внимания – пациенты с ХБП и ОПП
- Почечная недостаточность при ММ (в том числе, диализ-зависимая) — показание к немедленному началу ХТ
- Для проведения ГД целесообразно использование фильтров, проницаемых для легких цепей

Диализная поддержка при миеломе: национальные рекомендации

НАЦИОНАЛЬНЫЕ КЛИНИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ДИАГНОСТИКЕ И ЛЕЧЕНИЮ МНОЖЕСТВЕННОЙ МИЕЛОМЫ

Менделеева Л.П.¹, Вотякова О.М.², Покровская О.С.¹, Рехтина И.Г.¹,
Дарская Е.И.³, Гальцева И.В.¹, Капланов К.Д.⁴, Моторин Д.В.⁵, Самойлова О.С.⁶,
Семочкин С.В.⁷, Скворцова Н.В.⁸, Соловьев М.В.¹, Урнова Е.С.¹, Савченко В.Г.

- ... Для проведения гемодиализа целесообразно использование фильтров, проницаемых для легких цепей (*рекомендации с уровнем доказательности 3*).